

Abwehrfermente des tierischen Organismus

gegen körper-, blutplasma- und zellfremde
Stoffe, ihr Nachweis und ihre diagnostische
Bedeutung zur Prüfung der Funktion
der einzelnen Organe.

Von

Emil Abderhalden

Direktor des Physiologischen Institutes der Universität
zu Halle a. S.

Mit 11 Textfiguren und einer Tafel.

2. vermehrte Auflage.



Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH

ISBN 978-3-662-01970-2 ISBN 978-3-662-02266-5 (eBook)
DOI 10.1007/978-3-662-02266-5

Copyright 1912 by Springer-Verlag Berlin Heidelberg
Ursprünglich erschienen bei Julius Springer 1912
Softcover reprint of the hardcover 2nd edition 1912

Meinen treuen Mitarbeitern.

Vorwort zur ersten Auflage.

Im Jahre 1906 habe ich in meinem Lehrbuche der physiologischen Chemie den Versuch unternommen, die Abwehrmaßregeln des tierischen Organismus gegen die durch körperfremde Zellen erzeugten Produkte mit Stoffwechselforgängen der einzelnen Körperzellen in Zusammenhang zu bringen. Ich stellte mir vor, daß die Körperzellen nach dem Eindringen körper-, blut- resp. plasma- und zellfremder Substanzen nicht mit Gegenmaßregeln antworten, die den Organ- und Blutzellen vollständig neuartig sind. Ich suchte vielmehr die ganze Frage der sog. Immunitätsreaktionen in enge Beziehungen zu Prozessen zu bringen, die den Zellen vertraut und daher geläufig sind. Von den dort gegebenen Gesichtspunkten aus habe ich das Problem der Verteidigung des tierischen Organismus gegen das Eindringen körper-, blutplasma- und zellfremden Materials experimentell in Angriff genommen und zunächst die Frage geprüft, ob das Blutplasma normalerweise bestimmte Fermente enthält, und ob nach Zufuhr von fremdartigem Material sich in diesem solche nachweisen lassen, die vorher fehlten. Es ergab sich, daß in der Tat nach der Zufuhr von körperfremden Stoffen Fermente im Blutplasma erscheinen, die imstande sind, diese fremdartigen Produkte abzubauen und

dadurch ihres spezifischen Charakters zu berauben. Damit war in einwandfreier Weise wenigstens eine Abwehrmaßregel des tierischen Organismus gegen das Eindringen fremdartiger Stoffe klargestellt.

Ich habe sofort der Beziehungen dieser Befunde zur Immunität und speziell auch zur Anaphylaxie gedacht und bin ferner experimentell der Frage näher getreten, ob der tierische Organismus für die von Mikroorganismen abgegebenen Stoffe Fermente spezifischer Natur mobil macht. Ferner interessierte mich die Frage, ob die beim Abbau der einzelnen Substrate sich bildenden Abbaustufen von Fall zu Fall, je nach der Art der dem Organismus fremden Zellen besonderer Natur sind und dadurch sich vielleicht mancherlei Erscheinungen, die im Gefolge bestimmter Infektionen auftreten, erklären lassen.

Schließlich konnte bei der Schwangerschaft der Nachweis erbracht werden, daß der Organismus sich der zwar arteigenen, jedoch plasmafremden Bestandteile, die dem Blute wahrscheinlich von den Zellen der Chorionzotten aus zugeführt werden, ebenfalls mittels Fermenten erwehrt. Diese Beobachtung ermöglicht eine Erkennung der Schwangerschaft.

Eine Fülle von einzelnen Problemen schließt sich den erhobenen Befunden an. Fragestellungen aller Art aus dem Gebiete der Immunitätsforschung harren der Lösung. Ohne Zweifel steht manche bereits bekannte Tatsache mit unseren Befunden in engster Beziehung. Es wäre verlockend, schon jetzt aus der

Fülle von Einzelbeobachtungen das herauszugreifen, was geeignet ist, der von mir vertretenen Anschauung über das Wesen der Abwehrmaßregeln des tierischen Organismus gegen die Invasion körperfremder Stoffe und Zellen allgemeinere Bedeutung zu geben. Ich habe vorläufig davon Abstand genommen, weil allein schon die Aufzählung verwandter Beobachtungen und vor allem eine Diskussion all der gegebenen Erklärungsversuche den Umfang des kleinen Werkes außerordentlich vergrößert und ferner auch die Übersichtlichkeit der Darstellung gestört hätte. Dazu kommt noch, daß es für den auf dem Gebiete der speziellen Immunitätsforschung nicht aktiv Mitarbeitenden außerordentlich schwer ist, sich in all die im Laufe der Zeit mitgeteilten, oft wechselnden Vorstellungen und Theorien hineinzudenken und vor allem in der zum Teil recht mannigfaltigen Ausdrucksweise und Nomenklatur sich zurecht zu finden. Theorie und tatsächlich Festgestelltes bilden auf diesem Forschungsgebiete ein ganz besonders inniges Gewebe, so daß es nur dem durch unmittelbare Mitarbeit mit allen Problemen dieses Gebietes Vertrauten möglich sein dürfte, die Grenze zwischen Hypothese und Tatsache scharf zu ziehen. Ich habe mich aus diesen Gründen damit begnügt, diejenigen Arbeiten zu nennen, die entweder eng mit meinen Forschungen zusammenhängen oder durch umfassende Literaturübersichten geeignet sind, dem Leser als Quelle zu weiteren Studien auf den erwähnten Forschungsgebieten zu dienen. Nur durch

diese Beschränkung war es möglich, ein, wie ich hoffe, klares Bild der Entwicklung meiner eigenen Forschungen zu geben und zu zeigen, auf welchem Wege ich zur Feststellung der gegen die fremdartigen Stoffe mobil gemachten Fermente gekommen bin. Ferner soll im Zusammenhang dargestellt werden, von welchen Vorstellungen ausgegangen wurde und welche Ausblicke sich auf verschiedene Forschungsgebiete eröffnen.

Die vorliegende zusammenfassende Darstellung ist erfolgt, weil ein Teil der experimentell in Angriff genommenen Probleme in letzter Zeit so weit gefördert worden ist, daß ein Rückblick auf die in zahlreichen Veröffentlichungen niedergelegten Beobachtungen mir nützlich erschien, und ferner vor allem das weitere Studium der einzelnen Fragestellungen Institute erfordert, die über Mittel und Einrichtungen verfügen, wie sie mir nicht zu Gebote stehen. Der einzelne vermag bestimmte Probleme immer nur bis zu einem gewissen Punkte zu fördern. Er übernimmt das von den verschiedensten Seiten bis zu einer bestimmten Höhe aufgeführte Gebäude. Er prüft, ob das Gerüstwerk — die vorhandenen Arbeitshypothesen — noch weiter ausreicht oder aber durch ein neues ersetzt werden muß, und vor allem stellt er fest, ob der Bau selbst fest gefügt ist. Dann baut er weiter, zumeist nur ein winziges Stück. Leicht verbaut der einzelne sich durch ein zu mannigfaltig angelegtes Gerüstwerk den Überblick über das Ganze. Andere kommen dann

und prüfen, was solider Bau ist, und rücken die unrichtig eingelegten Bausteine zurecht und geben den ungenügend behauenen den letzten Schliff. Jeder neue Arbeiter bringt neue Werkzeuge, neue Ideen und zahlreiche Erfahrungen mit und packt den ganzen Bau von anderen Gesichtspunkten an. Die Gerüste fallen und schließlich erhebt sich ein gewaltiges Gebäude, das kaum verrät, wie mannigfaltig die Baupläne waren, die ihm zugrunde gelegt wurden. So möge auch dieser Beitrag zur Kenntnis der Zellfunktionen nur als ein Versuch betrachtet werden, dem vorhandenen Bau einen weiteren Stein einzufügen und ein Gerüstwerk zu errichten, auf dem weitergebaut werden kann.

Zum Schlusse möchte ich meinen Mitarbeitern, die durch ihre rastlose Tätigkeit es ermöglicht haben, daß in relativ kurzer Zeit eine große Zahl von Einzelversuchen durchgeführt und verschiedene Probleme gleichzeitig von verschiedenen Seiten aus bearbeitet werden konnten, meinen herzlichsten Dank aussprechen.

Halle a. S., den 15. April 1912.

Emil Abderhalden.

Vorwort zur zweiten Auflage.

Obwohl seit der Abfassung der ersten Auflage erst ein Jahr verstrichen ist, konnte die zweite in manchen Punkten erweitert werden. Es sind bereits eine stattliche Anzahl von Untersuchungen auf verschiedenen Gebieten teils durchgeführt, teils in Angriff genommen worden. Es wird am Schlusse des kleinen Werkes über die wichtigsten Resultate berichtet.

Der Name Schutzferment ist fallen gelassen worden, weil leicht durch ihn die Vorstellung geweckt werden könnte, als wären diese, durch plasmafremde Stoffe hervorgerufenen Fermente unbedingt ein Schutz. Die Bezeichnung „Abwehrferment“ soll zum Ausdruck bringen, daß der tierische Organismus sich zu verteidigen sucht. Oft wird er durch Abbau blut- resp. plasmafremdem Material seine Eigenart nehmen, manchmal dürften jedoch durch die Abwehrfermente Abbaustufen gebildet werden, die viel schädlicher sind, als das angegriffene Substrat.

Möge die neue Auflage die gleiche freundliche Aufnahme finden, wie die erste!

Halle a. S., den 15. Juni 1913.

Emil Abderhalden.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Schutzmittel des einzelligen Lebewesens gegen zellfremde Stoffe	2
Stufenweiser Abbau der Bausteine der Nahrungsstoffe	6. 28
Zusammenarbeit verschiedener einzelliger Organismen	10
Arbeitsteilung bei den aus verschiedenartigen Zellen aufgebauten Organismen	11
Die Bedeutung der Milch für den Säugling	13
Umbau der Nahrungsstoffe in körpereigene, plasmaeigene und zelleigene Produkte	15. 22
Spezifischer Bau jeder Zellenart	16
Die Bedeutung der Verdauung für den Zellstoffwechsel	16
Beobachtungen aus dem Gebiete der Physiologie und Pathologie, die für eine spezifische Struktur der verschiedenen Zellarten sprechen	16
Hermaphroditismus verus	17
Resultate der Transplantationsversuche	18
Zellspezifische Therapie	19
Unterscheidung von körperfremden und körpereigenen, blut- fremden und plasmaeigenen, zellfremden und zelleigenen Stoffen	22
Überführung von Bausteinen einer bestimmten Zellart in Bestandteile anderer Zellen	25
Die Regelung des harmonischen Ablaufs der Stoffwechsel- prozesse im Organismus	27
Wechselbeziehungen der verschiedenen Zellarten	31
Invasion körperfremder Zellen. Schutz des Organismus gegen diese Zellarten	39
Abwehrmaßregeln des tierischen Organismus gegen blut- plasmafremde Stoffe	41
Vorstudien über den Fermentgehalt des normalen Blutes	41

	Seite
Methoden zu Fermentstudien	43
Bildung von Abwehrfermenten	51
1. Nach Zufuhr körper- und plasmafremder Eiweißstoffe und deren nächsten Abbaustufen mit Ausblicken auf die Anaphylaxie	53
2. Nach Zufuhr körper- und plasmafremder Kohlehydrate	66
3. Nach Zufuhr von Fetten	72
4. Nach Zufuhr von Nukleoproteiden und Nukleinen . .	76
Überblick über die Bedeutung der Abwehrfermente	77
Herkunft der Abwehrfermente	80
Nachweis körpereigener, jedoch plasmafremder Stoffe . . .	82
Biologische Diagnose der Schwangerschaft	83
Zur Frage der Spezifität der Abwehrfermente	88
Serodiagnostik der Organfunktionen	57
Die Einheitlichkeit der sogenannten proteolytischen Fermente ist fraglich	99
Studium der Korrelationen bestimmter Organe	102
Anwendung der Methoden auf dem Gebiete der Pathologie .	105
Ihre Anwendung auf dem Gebiete der Infektionskrankheiten	105
Methodik	132
1. Das Dialysierverfahren	132
Prüfung der Dialysierhülsen	133
Darstellung der Substrate (Organe)	146
Gewinnung des Blutserums	152
Ausführung des Versuches	154
Die Fehlerquellen des Dialysierverfahrens	161
2. Die optische Methode	171
Ausführung der optischen Methode	173
Darstellung von Peptonen	174
Eichung des Peptons	179
Literatur	184
Eigene Untersuchungen	184—192
Zusammenfassende Arbeiten anderer Autoren	192
Literatur über Probleme, die zu den erörterten Beziehungen haben	193
Im Jahre 1912 bis 15. Juni 1913 erschienene Untersuchungen, bei denen das Dialysierverfahren resp. die optische Methode Verwendung gefunden hat	195
Eigene Untersuchungen des Jahres 1912/1913	198

Es ist wiederholt die Frage erörtert worden, ob einzellige Organismen in ihrer gesamten Organisation und in ihrem Stoffwechsel einfachere Prozesse aufweisen als die mehrzelligen Lebewesen. Es wäre a priori denkbar, daß die morphologisch einheitlicher organisierten Organismen aus einfacher zusammengesetzten Verbindungen aufgebaut wären, und daß ihre Stoffwechselprozesse in einfacheren Bahnen verliefen, als das bei jenen Lebewesen, an deren Aufbau Zellen verschiedener Art beteiligt sind, der Fall ist. Die bisherigen Erfahrungen haben jedoch gezeigt, daß schon die morphologisch einfach gebauten Zellen, vom chemischen Standpunkte aus betrachtet, außerordentlich komplizierte Verhältnisse zeigen. Ja, das Studium der Stoffwechselvorgänge einzelliger Lebewesen ist ein viel schwierigeres als das der komplizierter gebauten Organismen, denn bei den ersteren hält es schwer, die resorbierten Stoffe, die Stoffwechselzwischenprodukte, Sekrete usw. und endlich die Auswurfstoffe voneinander zu trennen. Aufnahme und Ausscheidung laufen nebeneinander her. Je höher wir in der Organismen- und speziell in der Tierreihe aufsteigen, um so mehr begegnen wir Zellen, die besondere Funktionen über-

nommen haben. So finden wir solche, die in der Hauptsache Stoffe von außen aufnehmen. Andere verarbeiten bestimmte Verbindungen zu Produkten bestimmter Art. Wieder andere haben die Aufgabe, Stoffwechselprodukte an bestimmten Stellen zur Ausscheidung zu bringen.

Das einzellige Lebewesen steht beständig zahlreichen, von Ort zu Ort und von Zeit zu Zeit wechselnden Stoffen der Außenwelt gegenüber. Manche davon kommen für es als Nahrungsstoffe in Betracht. Andere dagegen sind für die betreffende Zelle vollständig unverwertbar, ja manche würden schwere Störungen hervorrufen, wenn sie in das Innere der Zelle eindringen könnten.

Die einzelne Zelle ist diesen Stoffen nicht schutzlos preisgegeben. Sie verfügt über verschiedenartige Einrichtungen, um sie von sich abzuwehren. Einmal besitzt sie eine Zellwand, die nicht für jeden Stoff durchlässig ist. Dann vermag sie durch Prozesse mannigfacher Art, Produkte, die in irgendeiner Weise schädigend auf Zellprozesse einwirken könnten, so zu verändern, daß die wirksame Gruppe ausgeschaltet wird. Oft genügt schon ein einfacher hydrolytischer Abbau, um einem komplizierter gebauten Stoffe seine Eigenart zu nehmen. Das zellfremde Produkt wird in indifferente, für die Zelle unschädliche Spaltstücke zerlegt. Oft werden energischere Mittel angewandt. Es wird oxydiert oder reduziert, je nach den vorliegenden Verhältnissen. Manche Stoffe werden gewiß auch schon

bei diesen einfach gebauten Lebewesen durch Kuppelung an andere Verbindungen unschädlich gemacht, genau so, wie der komplizierter gebaute tierische Organismus in seinem Zellstoffwechsel Verbindungen verschiedener Art bereitet, um in geeigneten Fällen für ihn unerwünschte Stoffe zu binden und sie dann in dieser Form aus dem Körper auszuschleiden. Oft ist eine Substanz zur Kuppelung ungeeignet. Sie muß erst durch weitere Prozesse so umgebaut werden, daß Gruppen entstehen, die der Bindung zugänglich sind. Wir sehen, wie die Körperzellen oxydieren, reduzieren, spalten usw., bis ein zur Bindung geeignetes Produkt entstanden ist. Es liegt kein Grund vor, daran zu zweifeln, daß auch das einzellige Lebewesen über derartige Schutzmittel verfügt, nur sind sie nicht so leicht nachweisbar, weil es schwerer hält, einer einzelnen Zelle bestimmte Stoffe einzuverleiben, ohne sie zu schädigen, als einem komplizierter gebauten Organismus. Dieser kann die per os zugeführten Stoffe schon dadurch in ihrer Wirkung stark beeinflussen, daß er sie langsam zur Resorption bringt. Ferner erfahren sie in der Lymphe und im Blute eine starke Verdünnung. Endlich können sie rasch wieder aus dem Körper entfernt werden, ohne daß ihnen Gelegenheit geboten war, in Zellen einzudringen.

Als Hauptschutz bleibt der einzelnen Zelle immer die Zellwand mit ihrem ganz spezifischen Aufbau und ihren speziellen physikalischen Eigenschaften. Ferner spielen ohne Zweifel Fermente eine große Rolle. Sie

gestatten der Zelle eine Auswahl unter den auf sie beständig eindringenden Stoffen. Die Fermente sind, wie vor allem Emil Fischer (6)¹⁾ an Hand exakter Untersuchungen gezeigt hat, zum größten Teil in ganz spezifischer Weise auf bestimmte Substrate eingestellt. Nur diejenigen komplizierter gebauten Stoffe sind für die Zelle im allgemeinen verwertbar, die von ihr in einfachere Bruchstücke zerlegbar sind. Es deuten alle Erfahrungen darauf hin, daß die Zellen in der Hauptsache ihren Energiebedarf nur mit den einfachsten Bausteinen der Nahrungs- und Körperstoffe decken und vielleicht nie kompliziert gebaute Stoffe, wie Fette, Polysaccharide und Proteine direkt zu den Stoffwechselendprodukten verbrennen. Ja selbst die einfachsten Bausteine werden nicht ohne weiteres zu diesen abgebaut. Die Zelle arbeitet stufenweise. Sie spaltet zunächst ein großes Molekül in kleinere Stücke und legt dabei einen Bruchteil des gesamten Energieinhaltes des Ausgangsmaterials nach dem anderen frei, bis schließlich — bei den Kohlehydraten und Fetten wenigstens — die gesamte in ihm enthaltene Energie frei geworden ist. Die Zelle reguliert ihren Stoffwechsel bis in die äußersten Feinheiten selbst. In der geeigneten Zubereitung des zur Verbrennung dienenden Materials und der stufenweisen Erschließung des Energieinhaltes liegt eine wesentliche

¹⁾ Die Nummern beziehen sich auf das am Schlusse mitgeteilte Literaturverzeichnis.

Bedeutung derjenigen von der Zelle gebildeten Stoffe, die wir zurzeit unter dem Namen Fermente zusammenfassen.

Die Fermente haben für die Zelle noch eine andere Bedeutung. Sie helfen ihr ihren Bau zurechtzimmern. Nicht jedes aufgenommene Produkt paßt in den Bau der Zelle. Bald muß der Abbau weitergeführt werden, bald werden Bruchstücke in geeigneter Weise zusammengefügt, bis der brauchbare Baustein geschaffen ist, und dann beginnt die Verkettung all der mannigfaltigen Zellbausteine, bis das komplizierte, charakteristische Gefüge der Zelle gebildet ist. Wenn wir die Fermente zurzeit ihrer Natur nach auch noch nicht kennen, so ist uns doch ihre spezifische Wirkung und ihre große Bedeutung für den Zellstoffwechsel und für den Zellbau selbst bekannt.

Ohne Energie kann keine Zelle Arbeit leisten oder Wärme bilden. Der Energiestoffwechsel gibt uns ein genaues Gesamtbild der Leistungen der Zelle. Wie die Zelle sich die nötige Energie verschafft, wie sie diese verwertet usw., darüber orientiert uns nur ein sorgfältiges und möglichst lückenloses Studium der feineren Stoffwechselforgänge in der Zelle. Bei diesen spielen die sog. Fermente die ausschlaggebende Rolle. Mit ihrer Hilfe ist es gelungen, Vorgänge, die ausschließlich an die Zelle gebunden zu sein schienen, außerhalb der Zelle zu verfolgen. Je weiter diese Versuche ausgebaut werden, um so mehr ergeben sich Beobachtungen, die zeigen, daß wir uns die Vorgänge im Zelleibe zum großen

Teil in viel zu schematischer Weise vorgestellt haben. So hat sich z. B. die so einfach zu formulierende Vergärung des Traubenzuckers zu Alkohol und Kohlensäure — $C_6H_{12}O_6 = 2 C_2H_5OH + 2 CO_2$ — als ein sehr komplizierter Prozeß herausgestellt. Eine ganze Reihe von Reaktionen sind nötig, bis aus Zucker Alkohol und Kohlensäure sich gebildet haben. Es sind viel mehr Zwischenreaktionen vorhanden, als man je geahnt hat. Es wird eine wichtige Aufgabe der zukünftigen Forschung sein, zu prüfen, welche Bedeutung die alkoholische Gärung mit all ihren Zwischenstufen für die Hefezelle im einzelnen hat. Wir kennen dank neueren Forschungen, an denen Knoop, Neubauer, Friedmann, Embden, Dakin, Schittenhelm, Jones u. a. hervorragenden Anteil haben, schon mehrere Zwischenstufen im Abbau der Aminosäuren, des Traubenzuckers, der Purinbasen usw. Jede Feststellung von Zwischengliedern im Abbau bestimmter Verbindungen vertieft unseren Einblick in das Getriebe der Stoffwechsellvorgänge in den Zellen und gibt uns vor allem Anhaltspunkte über die Art und Weise, wie die Zellen des tierischen Organismus aus Verbindungen einer bestimmten Art solche bereiten, die einer anderen Klasse von Stoffen angehören. Es sei z. B. an die Umwandlung von Aminosäuren in Traubenzucker und von Kohlehydraten in Fett erinnert.

Manche der einzelligen Lebewesen und der aus wenigen Zellgruppen bestehenden Organismen sind zum Teil wenigstens mit Agentien, „Fermenten“,

ausgerüstet, die nicht in so feiner Weise auf bestimmte Substrate eingestellt sind, wie die Fermente der höher organisierten Pflanzen und Tiere. Während die Fermente der letzteren, soweit unsere Kenntnisse reichen, vornehmlich Substrate spalten, die aus Bausteinen bestehen, die in den in der Natur immer wiederkehrenden Zellbestandteilen enthalten sind, sind Fälle beobachtet, bei denen niedere Organismen (im morphologischen Sinne niedrig) auch Bindungen zwischen Substanzen lösten, die im Laboratorium aus Bausteinen aufgebaut worden waren, die sich in der Natur nicht finden. Durch diese größere Unabhängigkeit vom Substrate sichern sich diese Lebewesen bessere Lebensbedingungen. Sie können da leben, wo manche Zelle, die sich den Energieinhalt des dargebotenen Materiales nicht erschließen und ferner auch aus diesem Substrat keine Bausteine für ihren Zelleib bilden kann, verhungert. So stirbt die Zelle, trotzdem mehr als genug Energie enthaltendes Material zur Stelle ist. Es kann nicht verbraucht werden, weil ihm die richtige Form — Struktur und Konfiguration — fehlt. Es paßt nicht in die Organisation der Zelle hinein. Sauerstoff steht in genügender Menge zur Verfügung. Er findet jedoch keinen Angriffspunkt. Es fehlt die erforderliche Zubereitung.

Manchem Produkte ist die Aufnahme in die Zelle schon deshalb versagt, weil es seiner ganzen physikalischen Beschaffenheit nach viel zu grob ist, um die Zellwand zu passieren. Es trifft dies für viele kolloidale

Körper zu. Ihrem Übergange in das Zellinnere muß eine Zerlegung in einfachere Komplexe vorausgehen. In diesen Fällen wird für die Möglichkeit einer Übernahme in das Zellinnere die Anwesenheit von Fermenten entscheidend sein, die imstande sind, das komplizierte Molekül zu spalten. Oft werden jedoch vielleicht auch Bedingungen genügen, die einen groben Komplex in eine feinere Verteilung überführen, ohne daß zunächst ein Abbau von Molekülen einsetzt. Die weitere Spaltung erfolgt dann auf dem Wege der Resorption oder auch erst im Zellinneren an geeigneter Stelle.

Schon das einzellige Lebewesen tritt mit keinen Stoffen, die nicht vorher vollständig umgebaut sind, in seinem Inneren in engere Beziehungen. Dieser Umbau vollzieht sich im allgemeinen in der Weise, daß das Substrat in einfachere, indifferente Bestandteile zerlegt wird. Die Zelle baut dann von Grund aus wieder auf¹⁾. In vielen Fällen wird dieser Wiederaufbau überflüssig sein. Es ist dies dann der Fall, wenn die Zelle nur den Energieinhalt der aufgenommenen Substanz für sich zu verwerten wünscht. Sobald aber Stoffe Bausteine der Zelle werden sollen, dann müssen sie dem ganzen Bauplan bis in die äußersten Feinheiten angepaßt werden. Das gleiche ist der Fall, wenn es sich um die Bildung eines Sekretstoffes mit charakteristischem Bau und spezifischer Wirkung handelt.

Wir kennen einzellige Lebewesen, die beim

¹⁾ Vgl. hierzu Emil Abderhalden, *Synthese der Zellbausteine in Pflanze und Tier*. Julius Springer. Berlin 1912.

Aufbau ihrer Körpersubstanz von sehr einfachen Bausteinen ausgehen. So sind uns Organismen bekannt, die aus Karbonaten, Nitrat, Wasser und Salzen ihren Zelleib bilden. Anderen genügt als Stickstoffquelle jede Substanz, aus der sie Ammoniak gewinnen können. Wieder andere benutzen sogar den freien Stickstoff der Luft. Es gibt jedoch schon bei den einzelligen Organismen Arten, die sehr anspruchsvoll sind und z. B. nur gedeihen, wenn sie bestimmte Peptone zur Verfügung haben. Andere verlangen sogar bestimmte Proteine als Ausgangsmaterial. Ein eingehendes Studium der für jeden einzelnen Organismus notwendigen Stickstoffquelle unter Berücksichtigung der übrigen Nahrungsstoffe und Bedingungen wird ohne Zweifel zu exakten Methoden führen, um die einzelnen Zellen im Laboratorium zu züchten. Ferner werden wir auf diesem Wege, indem wir bestimmten Mikroorganismen Peptone als Nahrung vorsetzen, über deren Aufbau wir genau orientiert sind, einen tiefen Einblick in die Stoffwechselprozesse der einzelnen Lebewesen gewinnen¹⁾. Schon die Art des Abbaus der Substrate und der sich bildenden Zwischenstufen wird manchen wichtigen Hinweis auf spezifische Zellfunktionen ergeben und uns in vielen Fällen gestatten, bestimmte Organismen zu er-

¹⁾ Kennt man das stickstoffhaltige Nährmaterial nicht, auf das bestimmte Mikroorganismen eingestellt sind, so könnte man vielleicht durch Abbau der Leibessubstanz der betreffenden Zellen einen Kulturboden für sie gewinnen.

kennen.¹⁾ Wir werden ferner erfahren, weshalb bestimmte Keime auf einem bestimmten Nährboden wachsen, während sie auf einem anders garteten Substrate entweder im Wachstum stehen bleiben oder aber vollständig zugrunde gehen.

Es unterliegt keinem Zweifel, daß in der Organismenwelt bestimmte Arten den Boden für andere vorbereiten, und so ein Organismus für den andern als Pionier wirkt. Es ist eine reizvolle Aufgabe, diesem Zusammenwirken verschiedener Lebewesen in all seinen Einzelheiten nachzugehen. Wir haben in der Zusammenarbeit verschiedener Einzelzellen in gewissem Sinne eine Vorstufe der Wechselbeziehungen der Organe der höher organisierten Lebewesen vor uns. Hier sind die Zellen noch frei, dort sind sie zu Geweben verbunden. Von diesem Gesichtspunkte aus können wir die Symbiose der mannigfachsten Zellarten als den ersten Versuch der Bildung eines Zellstaates auffassen. Die einzelnen Zellen sind noch selbständiger und ihre Aufgaben noch vielseitiger. Kein festes Band fügt die Organismen zu einem „Organe“ zusammen, und doch sind sie auf gegenseitige Unterstützung angewiesen. Die Einzelwesen beginnen, sich zu Verbänden zu organisieren. Gehen wir einen Schritt weiter, so kommen wir zu Zellkomplexen mit bestimmten Aufgaben, die wir als Organe ansprechen. Aber auch die höchst ent-

¹⁾ Die Farbwerke Höchst a. M. stellen Peptone bestimmter Zusammensetzung für solche Zwecke dar.

wickelten Organismen der Tier- und Pflanzenwelt knüpfen noch Beziehungen zu Zellen an, die außerhalb des eigenen Verbandes sich befinden. Die Pflanze erschließt sich mit Hilfe von Mikroorganismen ihr sonst unzugängliche Stickstoffquellen und dem Tier vermitteln Bakterien das wichtige Kohlehydrat Zellulose. Sie bauen diese in seinem Darmkanal zu Produkten ab, die von den Fermenten seiner Drüsen weiter zerlegt werden können.

Bei denjenigen Organismen, bei denen sich eine Arbeitsteilung der Zellen herausgebildet hat, und vor allem bestimmte Zellen sich zu einem Darmrohr zusammengeschlossen haben, stehen nur diese letzteren mit der Außenwelt in Beziehung. Nur sie erfahren in gewissem Sinne, welche Nahrung aufgenommen wird. Direkte Beziehungen zu den aufgenommenen Stoffen unterhalten allerdings auch sie nicht, weil diese schon vor der Aufnahme in die Zellen der Darmwand durch die in den Verdauungskanal hineingesandten Fermente in einfachere, indifferente Bruchstücke zerlegt worden sind. Alle zusammengesetzten Nahrungsstoffe werden stufenweise abgebaut, bis schließlich Spaltprodukte übrig bleiben, die keinen besonderen Charakter mehr aufweisen.

Die Nahrung stellt im allgemeinen Zellmaterial dar. Es handelt sich um kompliziert gebaute pflanzliche und tierische Gewebe. Jede einzelne Zelle hat einen ganz spezifischen Bau. Dieser ist durch

ganz eigenartig zusammengesetzte einzelne Bausteine und die Art ihrer Verknüpfung untereinander bedingt. Wir dürfen uns diesen komplizierten Bau nicht nur vom rein chemischen Standpunkt aus vorstellen, wir müssen vielmehr auch den physikalischen Zustand berücksichtigen. Die Gesamtsumme der durch den eigenartigen Bau gegebenen Eigenschaften der Zelle bedingt ihre ganz speziellen Funktionen. Der einzelne Organismus, der derartig spezifisch aufgebaute, besonderen Aufgaben angepaßte Zellen aufnimmt, kann zunächst mit den übernommenen Stoffen nichts anfangen. Es muß vorerst der spezielle Charakter der einzelnen, die betreffenden Zellen aufbauenden Produkte vollständig zerstört werden. Baustein muß von Baustein gelöst werden, bis schließlich nur noch ein Gemenge einfacher Verbindungen übrig bleibt, aus dem dann die Körperzellen ihr eigenes Material aufbauen können, oder aber es werden die einzelnen Bausteine direkt als Energiequelle benutzt. Auch hierfür ist, wie bereits oben erwähnt, ein vorbereitender Abbau, eine Anpassung an die Zelle notwendig.

Ein Vergleich möge diese Art des Umbaues klarer machen. Es sei einem Architekten die Aufgabe gestellt, ein bestimmtes Gebäude, das einem ganz bestimmten Zwecke gedient hat und daher ganz spezielle Einrichtungen besitzt, in ein anderes mit ganz andersartigen Aufgaben zu verwandeln. Er wird nur dann sein Ziel erreichen, wenn er den ersten Bau abtragen darf. Aus den übrig bleibenden Bausteinen kann er nach neuen

Plänen das neue Gebäude errichten. Manche Bausteine können ohne weiteres verwendet werden, manche müssen erst behauen werden und wieder andere sind ganz unverwertbar. Genau so verhält sich der tierische Organismus gegenüber den charakteristisch gebauten Zellbestandteilen der Nahrung. Zuerst erfolgt ein Abbau zu einfachen Bausteinen und dann ein Aufbau jenseits der Darmwand nach neuen Plänen.

Die einfachsten Verhältnisse finden wir beim Säugtier während der Säuglingsperiode. In dieser nimmt das Tier unter normalen Verhältnissen die Milch seiner Art auf. Diese ist, wie G. von Bunge zuerst in exakter Weise nachgewiesen hat, in mannigfacher Beziehung dem wachsenden Organismus angepaßt (2, 3). Vor allen Dingen erhält der Säugling fortwährend dasselbe Gemisch von Salzen und dieselben organischen Nahrungsstoffe: Eiweiß, Kohlehydrate, Fette. In späteren Zeiten, wenn gemischte Nahrung aufgenommen wird, werden die Verhältnisse viel komplizierter, indem bei der Verdauung bald von diesem, bald von jenem Baustein größere Mengen auftreten, und die Zellen des Darmes beständig neuen Aufgaben gegenüberstehen. Sie müssen sich diesen neuen Verhältnissen erst allmählich anpassen.

Die Zellen der Milchdrüse übernehmen für den Säugling die richtige Auswahl der Nahrung. Sie arbeiten dem sich entwickelnden Organismus vor und vereinfachen vor allem den Darmzellen ihre Arbeit. Diese selbst bereiten zum Teil, unterstützt von der

Leber, die aufgenommene Nahrung für die übrigen Körperzellen vor. Auch die Milchbestandteile müssen, ehe sie im Organismus Verwendung finden können, im Darmkanal vollständig abgebaut werden, genau ebenso, wie später bei der Aufnahme gemischter Nahrung der Resorption ein weitgehender Abbau mittels der Fermente des Verdauungstraktus vorausgeht. Der Unterschied gegenüber der letzteren Art der Ernährung besteht somit nur darin, daß bei der Milchnahrung beständig dieselben Abbaustufen und dieselben Spaltprodukte entstehen. Es wiederholt sich gewissermaßen Tag für Tag für die Zellen des Darmes und des Organismus dieselbe Aufgabe.

Wir können von diesen Gesichtspunkten aus drei wichtige Phasen in der Ernährung des Säugetieres unterscheiden. Bis zur Geburt, der ersten Phase, hat der Fötus nur körpereigen gemachtes Material von der Mutter empfangen. Er macht es blut- und zelleigen. Nie wurde sein Organismus von gänzlich fremdartigen Stoffen überrascht, und so vollzieht sich denn sein Zellstoffwechsel in bestimmten, ausgeglichenen Bahnen. Nun erfolgt die Geburt und damit die erste Änderung in der Art der Ernährung. Das Individuum ist selbständig geworden. Die Atmung setzt ein. Mit einem Mal übernehmen die Lungenzellen den Gasaustausch. Die Zellen der Darmwand und der Anhangsdrüsen stehen gleichfalls mit einem Schlage vor neuen Aufgaben. Sie sollen mit Hilfe von Fermenten die aufgenommene Nahrung für

die Körperzellen vorbereiten. Die Mutter erleichtert diese Aufgabe durch die Abgabe der dem kindlichen Organismus angepaßten Milch. Vor allem wird den Darmzellen ihre Arbeit vereinfacht. Weder stehen sie fortwährend einem stets wechselnden Gemisch von Ionen aller Art gegenüber, noch werden sie von allen möglichen Abbaustufen aus organischen Nahrungsstoffen überschwemmt. So gewöhnt sich das noch „unerfahrene“ Lebewesen allmählich an seine neuen Aufgaben und ist schließlich gewappnet, wenn ihm durch Zufuhr anderer Nahrung als der Milch, ganz neue und viel schwerere, weil beständig wechselnde Aufgaben gestellt werden. Mit dem Verlassen der Milch als einziger Nahrung, mit dem Übergang zur gemischten, gewöhnlichen Nahrung der betreffenden Tierart vollzieht sich die zweite große Änderung in der Ernährung des wachsenden Individuums. Die dritte Phase seiner Entwicklung hat begonnen¹⁾.

Die Zellen müssen rasch arbeiten, soll nichts Fremdartiges in den allgemeinen Kreislauf gelangen. Um die Lösung dieser großen und für den Organismus so wichtigen Aufgabe zu sichern, ist zwischen Darm und die übrigen Organe die Leber eingeschaltet. In diesem wichtigen Organe zieht das mit resorbierten und zum

¹⁾ Von diesen Gesichtspunkten aus ist es leicht verständlich, weshalb bei Mangel der artgleichen Milch und vor allem bei beständigen Änderungen in der Zusammensetzung der Säuglingsnahrung Störungen aller Art auftreten. Der Säugling ist für die Aufnahme einer heterogenen Nahrung noch nicht vorbereitet.

Teil von den Zellen der Darmwand bereits umgebauten Stoffen beladene Blut an den einzelnen Zellen vorbei. Es wird noch einmal alles Aufgenommene sorgfältig gesichtet und schließlich Blut in den allgemeinen Kreislauf entlassen, das nichts Körper- und Blut-fremdes mehr mit sich führt.

Die Erkenntnis, daß die Verdauung den Zweck hat, zu verhindern, daß Produkte in den Organismus übergehen, die weder dem Blute noch den Körperzellen angepaßt sind, ist von großer Bedeutung für die Auffassung des gesamten Stoffwechsels im tierischen Organismus. Wir können in gewisser Beziehung den tierischen Organismus als ein in sich abgeschlossenes Ganzes betrachten. Alle Körperzellen haben einen gemeinsamen Grundplan, der von Generation zu Generation durch die Geschlechtszellen weiter vererbt wird. Die Zellen, die sich zu besonderen Organen zusammenschließen, haben außerdem noch einen organspezifischen Aufbau. Wir müssen eine solche Annahme machen, denn sonst bliebe es unverständlich, weshalb z. B. die Leberzellen ausschließlich Galle liefern, und die Zellen des Markes der Nebenniere Adrenalin, usw. Die Körperzellen haben alle bestimmte Funktionen zu erfüllen, die dem gesamten Organismus zugute kommen. Es steht fest, daß die verschiedenen Organe Stoffe an das Blut abgeben, die an irgendeiner Stelle im Organismus ganz bestimmte Prozesse auslösen. Damit diese Stoffe wirken können, müssen sie

einen ganz spezifischen Bau haben. Ebenso müssen die Zellen, in denen sie ihre Wirkung entfalten sollen, durch eine besondere Struktur ausgezeichnet sein, denn sonst wäre es schwer zu verstehen, weshalb ein bestimmter Sekretstoff nur auf ganz bestimmte Zellen einwirkt und unzählige andere vollständig unberührt läßt.

Ein besonders schönes Beispiel für die spezifische Einstellung von Sekretstoffen auf Zellen bestimmter Bauart haben jene Fälle von Hermaphroditismus verus geliefert, bei denen z. B. Fasane auf der einen Seite ihres Körpers einen Hoden und der anderen ein Ovarium aufweisen. Diese eigenartigen Tiere besitzen auf der einen Körperhälfte ein männliches und auf der anderen ein weibliches Gefieder. Ohne jeden Übergang schneiden beide Gefiederarten mit der Mittellinie des Körpers ab. Es ist nun ganz undenkbar, daß die Sekretstoffe der beiden verschiedenen Keimdrüsen, welche die offenbar schon vorhandenen sekundären Geschlechtscharaktere zur vollen Entwicklung bringen, nur auf je der einen Körperhälfte bleiben. Sie werden vielmehr mit dem Blut an den verschiedensten Zellen des Körpers vorbei geführt. Es passen jedoch die vom Hoden abgegebenen Stoffe nur auf diejenigen Zellen mit „männlichem“ Grundhabitus, und umgekehrt sind die vom Ovarium abgesonderten Stoffe nur auf die Zellen der „weiblichen“ Körperhälfte eingestellt.

Eine bedeutsame Stütze hat ferner die Annahme spezifisch gebauter Zellen durch die zahlreichen Trans-

plantationsversuche erhalten. Der Chirurg sucht heutzutage möglichst alle Organe funktionstüchtig zu erhalten. Fehlen Gewebsarten, dann sieht er sich nach Ersatz um. Es hat sich gezeigt, daß nur diejenigen Gewebe einheilen, die von derselben Art stammen. Noch bessere Bedingungen geben Organteile des gleichen Individuums. Die Heteroplastik, d. h. der Versuch, artfremdes Gewebe zum Anwachsen zu bringen, hatte nie Erfolg. Der Körper verlangt körpereigene Zellen. Sind sie diesen nahe verwandt, wie das bei Geweben der gleichen Art der Fall ist — auch das Individuum hat seinen eigenen Typus! —, dann wird wahrscheinlich im Laufe der Zeit das eingheilte Gewebe durch Umbau den übrigen Zellen des gleichen Organes und damit des gesamten Organismus angepaßt.

Endlich gibt uns die Pathologie eine Fülle von Beispielen, die unsere Ansicht stützen, wonach jede Zellart innerhalb eines bestimmten Organismus einen eigenartigen Bau hat. Wir wissen, daß gewisse Gifte nur ganz bestimmte Zellarten beeinflussen und schädigen. Es sei auf die bekannten Systemerkrankungen im Zentralnervensystem hingewiesen. Die sog. metasiphilitischen Erscheinungen äußern sich z. B. nur an ganz bestimmten Stellen des Rückenmarkes und Gehirns.

Die Vorstellung, daß jede Zellart einen besonderen Bau und in mancher Beziehung einen besonderen Stoffwechsel hat, eröffnet endlich der Therapie weite

Gesichtspunkte. So gut der Organismus Produkte bildet, die auf ganz bestimmte Zellen und nur auf diese einwirken, so gut muß es möglich sein, Stoffe zu entdecken, die ausschließlich diejenigen Zellen beeinflussen, deren Stoffwechsel man in bestimmter Weise ändern möchte, oder deren vollständige Vernichtung man wünscht. Letzteres wird z. B. bei der Bekämpfung der Erreger von Infektionskrankheiten und von Geschwulstzellen — speziell Krebs — angestrebt. Die Zukunft gehört der zellspezifischen Therapie. Sie wird die Struktur und Konfiguration der angewandten Mittel in den Vordergrund rücken, oder aber ganz allgemein versuchen, die Bedingungen chemischer und physikalischer Art in bestimmten Zellen so zu beeinflussen, daß ein Weiterleben für ganz bestimmte Zellarten unmöglich wird.

Die Annahme eines spezifisch festgelegten Baus für jede Zellart mit besonderen Funktionen setzt voraus, daß die einzelnen Zellen über besondere Werkzeuge verfügen, mittels derer sie ihren Bau zurechtzimmern. Das Ausgangsmaterial, die Bestandteile des Blutplasmas, ist für alle Zellen das gleiche. Auch die Bildung spezifisch wirkender Sekrete fordert, daß jede Zellart über Mittel und Einrichtungen verfügt, um unter Umständen das gleiche Produkt eigenartig umformen und bearbeiten zu können. Von diesen Gesichtspunkten aus ist zu erwarten, daß jede Zellart über besondere Fermente verfügt. Daneben müssen solche vorhanden sein, die allen Körperzellen ge-

meinsam sind. Diese haben die Aufgabe, die mit dem Blutplasma den Zellen zugeführten Nährmaterialien zu einfacheren Produkten abzubauen. Studien über die Eigenart der Zellfermente — der Werkzeuge der Zellen — sind bereits im Gange. Wir kommen auf diese Fragestellung noch zurück. Vielleicht ergibt ihre Beantwortung die eindeutigste und sicherste Stütze für die Abhängigkeit der Funktion einer bestimmten Zellart von ihrem Bau.

Ein regelmäßiger, ungestörter Ablauf der mannigfaltigen Zellprozesse setzt voraus, daß in gewissen Grenzen konstante Verhältnisse garantiert sind. Wenn wir im Laboratorium bestimmte Reaktionen ausführen und z. B. die Einwirkung zweier Stoffe aufeinander studieren wollen, dann wählen wir möglichst günstige Bedingungen und vermeiden vor allen Dingen, daß außer den Stoffen, die zur Wirkung gelangen sollen, noch andere vorhanden sind. Es ist eine bekannte Tatsache, daß Spuren von Verunreinigungen eine Reaktion sehr stark beeinflussen können. Sie kann entweder vollständig ausbleiben oder aber beschleunigt oder endlich in ganz andere Richtung gedrängt werden. Wir begegnen schon großen Schwierigkeiten, wenn wir in demselben Medium mehrere Reaktionen nebeneinander verfolgen wollen. Es können entstehende Zwischenprodukte sich gegenseitig beeinflussen, so daß schließlich Endprodukte in Erscheinung treten, über deren Herkunft wir uns nur sehr schwer orientieren

können. Wenn nun im tierischen Organismus die einzelnen Prozesse nicht genau reguliert wären und z. B. an das Blut nicht nur Stoffe abgegeben würden, die dem Blute zugehören, d. h. in ganz bestimmter und immer wiederkehrender Weise umgebaut sind, so wäre es schwer zu verstehen, wieso die einzelnen Sekretstoffe stets ihr Ziel in ganz bestimmter Weise erreichen und an Ort und Stelle ganz bestimmte Stoffwechselprozesse hemmen, fördern oder erst in die Wege leiten könnten.

Es unterliegt keinem Zweifel, daß derartige Vorstellungen über den Ablauf des Zellstoffwechsels und über die Wechselbeziehungen der einzelnen Organzellen nur unter der Voraussetzung, daß der Zellstoffwechsel im gesamten Organismus in feinsten Weise nicht nur quantitativ, sondern vor allen Dingen auch qualitativ geregelt ist, denkbar sind. Wir müssen uns vorstellen, daß bei der Zellarbeit immer wieder dieselben Abbaustufen auftreten, und daß die Zellen die einzelnen Stoffwechselzwischenprodukte erst in einem ganz bestimmten Stadium des Abbaus in die Lymph- resp. Blutbahn entlassen. Die einzelne Zelle ist in dieser Beziehung in derselben Weise für das Konstanthalten der Zusammensetzung des Blutes verantwortlich, wie die Zellen des Darmkanales mit ihren Fermenten.

Auch hier verfügt der tierische Organismus über wichtige Schutzmittel, um etwa begangene Fehler noch

zu korrigieren. Zwischen Blut und Körperzellen ist die Lymphe eingeschaltet. Sie fängt zunächst die von den einzelnen Zellen abgegebenen Stoffe ab und kontrolliert sie mittels ihres Hilfsapparates, den Lymphzellen und den Drüsen. Mancher Stoff wird weiter abgebaut oder sonst verwandelt und vielleicht sogar noch zu mannigfaltigen Synthesen benützt. Wir können von diesen Gesichtspunkten aus die Lymphe als mächtige Schutzwehr betrachten, durch die vor allem verhindert werden soll, daß quantitativ und qualitativ unpassende Verbindungen ins Blut übergehen. Von allen Seiten aus wird dafür Sorge getragen, daß im Blute nur Stoffe erscheinen, die diesem normalerweise zukommen.

Wir können von diesen Gesichtspunkten aus einmal **körperfremde** Stoffe unterscheiden, d. h. solche Verbindungen, die in ihrer Struktur und Konfiguration mit den Bestandteilen des Organismus keine Übereinstimmung zeigen. Dahin gehören alle jene Stoffe, die wir von außen als Nahrungsstoffe aufnehmen, es sei denn, daß Produkte zur Aufnahme gelangen, die bereits zu den einfachsten Bausteinen gehören, wie z. B. der Traubenzucker. Als **körpereigen** können wir jene Stoffe bezeichnen, die vollständig umgeprägt sind und in ihrer Struktur dem Grundplane der speziellen Art und des speziellen Individuums ganz entsprechen. Neben diesem generellen Begriff, der nur besagt, daß ein Stoff dem Körper ganz allgemein nicht vollständig fremd ist, kommt nun ohne Zweifel noch die feinere

Unterscheidung je nach der Zugehörigkeit der betreffenden Verbindung. Wir haben bereits im Jahre 1906 vorgeschlagen¹⁾, zwischen Stoffen zu unterscheiden, die zwar dem Blute angepaßt, jedoch den verschiedenartigen Körperzellen fremd sind, und solchen Stoffen, die irgendeine charakteristische Bauart der Zellen eines bestimmten Organes zeigen. Wenn unsere Vorstellung über den Bau der einzelnen Organzellen und der Abhängigkeit der Funktion von dessen Eigenart richtig ist, dann folgt, daß, wie schon betont, jede Zellart über Bausteine besonderer Art verfügen **muß**. Wir können von **organeigenen** und noch spezieller von **zelleigenen** Stoffen sprechen und ebenso von **blut-eigenen**. Die spezifisch aufgebauten Stoffe des Blutes wären dann als **zellfremd** zu betrachten, und umgekehrt die zelleigenen Substanzen als **blut- oder noch besser plasmafremd**, weil ja auch die Bestandteile der Formelemente des Blutes für das Plasma fremdartig sind und umgekehrt. Die zelleigenen Produkte wären unter sich nur insofern nicht fremdartig, als sie Zellen mit gleichen Teilfunktionen entsprechen, dagegen müssen von diesen Gesichtspunkten aus, z. B. die spezifisch gebauten Bausteine der Schilddrüsenzellen für die Nebennierenzellen fremd sein und umgekehrt. Die Vorstellung einer ganz spezifischen Ausgestaltung jeder Organzelle — sowohl in chemischer als in physikalischer Richtung — gründet sich nicht

¹⁾ Lehrbuch der physiologischen Chemie. 1. Auflage. S. 292. Urban & Schwarzenberg. Berlin-Wien 1906.

nur auf den Umstand, daß ohne eine solche Annahme die speziellen Aufgaben und Funktionen der einzelnen Körperzellen schwer verständlich wären, sondern vor allem auch auf die schon oben erwähnte Tatsache, daß bestimmte von gewissen Organzellen ausgesandte Sekretstoffe immer nur auf die Zellen eines bestimmten Systems einwirken. Das schließt in sich, daß die betreffenden Zellen einen Bau haben müssen, der sie scharf von allen übrigen Zellarten unterscheidet.

Eine besondere Stellung nehmen, wenigstens qualitativ, all jene Substanzen ein, die, wie die Bausteine der verschiedenen organischen Nahrungs- und Gewebstoffe, und die anorganischen Bestandteile, die Salze, das Wasser usw. keine spezifische Struktur aufweisen und als Stoffwechselzwischen- und -endprodukte den verschiedenartigsten Zellen und auch dem Blute und der Lymphe gemeinsam sind. Hier kann im allgemeinen nur die Quantität Störungen hervorrufen. Rasche Ausscheidung oder synthetische oder endlich analytische Prozesse können hier regulierend eingreifen und wieder normale Verhältnisse schaffen. Alle Stoffe jedoch, die eine spezifische Struktur haben, gehören entweder dem Blute an oder ganz bestimmten Zellen. Von diesen Gesichtspunkten aus betrachtet, müssen wir Stoffe, die ohne genügenden Abbau die Zelle verlassen und in die Blutbahn gelangen, als blut- oder besser **plasmafremd** ansprechen, und umgekehrt müßte eine Störung des Stoffwechsels bestimmter Zellen eintreten, wenn z. B. ungenügend zer-

legte Zellbestandteile der Muskeln in Nierenzellen hineingelangen könnten. Die Bausteine der Muskelzellen sind für die Nierenzellen zellfremd. Sie könnten erst nach einem gründlichen Umbau für diese zell-eigen werden.

Daß im tierischen Organismus eine Bildung bestimmten Zellmaterials aus den Bestandteilen ganz anderer Zellen möglich ist, lehren Versuche an Hungertieren, und vor allen Dingen die bekannten Beobachtungen des Baseler Physiologen Friedrich Miescher an Lachsen. Dieser Forscher konnte zeigen, daß die Geschlechtsdrüsen der genannten Fische im Süßwasser auf Kosten der Muskulatur sich mächtig entwickeln. Es konnte mikroskopisch nachgewiesen werden, wie die Bestandteile der Muskelfasern allmählich zerlegt werden, bis sie in die Blutbahn übergehen. Miescher spricht direkt von einer Liquidation der Bausteine der Muskelzellen. Gleichzeitig beobachtet man, ohne daß das Tier irgendwelche Nahrung aufnimmt, wie die Geschlechtsdrüsen allmählich anfangen zu wachsen. Wir treffen jedoch in den Zellen der Geschlechtsdrüsen keine unveränderten Bestandteile an, die vorher den Muskelzellen eigen waren. Vielmehr begegnen wir ganz neuartigen Stoffen, vor allen Dingen Eiweißstoffen, wie sie in den Muskelzellen niemals vorkommen. Wir sehen zunächst, daß an Stelle der Muskel-Eiweißkörper Histone auftreten. Es sind dies Eiweißkörper, die basischer Natur sind. Sie enthalten große Mengen von sog. Diaminosäuren. Bald

finden wir an Stelle der Histone, je mehr sich die Geschlechtsorgane, speziell die Hoden, der Geschlechtsreife nähern, Protamine. Diese bestehen fast ausschließlich aus Diaminosäuren. Wir sehen an diesem Beispiel, wie charakteristisch gebaute Zellen ihr Material tief abgebaut an die Blutbahn abgeben. Es werden zunächst plasmatische Stoffe gebildet und auf dem Blutweg den Zellen der Geschlechtsdrüsen zugeführt. Diese übernehmen die indifferenten Stoffe und bauen aus ihnen nun die für sie spezifischen Produkte auf. Ohne Zweifel spielen derartige Prozesse auch im normalen Stoffwechsel eine Rolle. Bald wird da und dort eine Zellgruppe einer anderen in dieser Weise aus helfen. Es ist dies besonders dann der Fall, wenn die Nahrungszufuhr längere Zeit stockt.

Eine Neubildung von Stoffen aller Art aus blutplasmatischen und lymphatischen Produkten demonstriert uns jedes wachsende Haar und jeder Nagel! Jedes neue Blutkörperchen verkündet uns tiefgreifende Umwandlungen, und jedes Sekret, sei es nun ein solches, das unmittelbar in Erscheinung tritt, wie z. B. der Speichel, die Milch, oder ein solches, das erst durch geeignete Operationen, wie Fistelbildung, sichtbar gemacht werden kann, sei es ein sog. inneres Sekret, das das Blut oder die Lymphe als Bahn wählt, gibt Kunde von gewaltigem Ab-, Auf- und Umbau. Eilen gar Tausende und Abertausende von Leukozyten einer Invasion von Mikroorganismen entgegen, um sie abzugrenzen, aufzuhalten und zu bekämpfen, dann ent-

hüllt sich uns in besonders überzeugender Weise ein Bild der synthetischen Fähigkeiten des tierischen Organismus. Auch der erwachsene Organismus vermag in jedem Zeitpunkt ungezählte Zellen von Grund aus auszurüsten und ihren speziellen Funktionen anzupassen.

Würden die von außen zugeführten Nahrungsstoffe mit ihrer ganz fremdartigen Struktur direkt der Blutbahn zugeführt und von dieser aus an die Zellen abgegeben, dann wäre der Organismus beständigen Überraschungen ausgesetzt. Eine Kontrolle des Stoffwechsels wäre gar nicht mehr möglich. Bald würde dieser Stoff kreisen, bald jener, bald die Reaktion des Blutes in dieser, bald in jener Weise beeinflußt werden. Die Zellen wären darauf angewiesen, all diese fremdartigen Stoffe abzubauen. Sie müßten mit allen möglichen Einrichtungen versehen sein, um beständig den Kampf gegen diese Stoffe aufzunehmen. Jede einzelne Zelle im Organismus wäre in gewissem Sinne den einzelligen Organismen gleichgestellt. Wie diese beständig von fremdartigem Material umspült sind und eine Auslese treffen müssen, so müßten dann die einzelnen Körperzellen ebenfalls von Fall zu Fall die für sie brauchbaren Stoffe aussuchen. Es wäre nicht nur die Arbeit der einzelnen Zelle außerordentlich erschwert, sondern ohne Zweifel die gegenseitige Beeinflussung von verschiedenen Zellarten durch bestimmte Sekrete stark behindert. Bald würde da und dort ein in

seinem ganzen Aufbau spezifisch ausgerüsteter Stoff durch fremdartige im Blute kreisende Stoffe abfangen und festgelegt, verändert und vielleicht auch vernichtet. Es würde sehr bald die äußerst feine Regulation des Gesamtstoffwechsels erheblich gestört werden. Schädigungen aller Art könnten nicht ausbleiben. Vor allem könnten die von Fall zu Fall wechselnden Zwischenprodukte Störungen hervorrufen.

Die Zelle arbeitet, wie schon erwähnt, stets stufenweise. Sie kann ein kompliziert gebautes Molekül nicht mit einem Schlage vernichten, und etwa direkt durch Verbrennung in die Endprodukte überführen. Die Zelle baut Schritt für Schritt ab und bewahrt sich so das Gleichgewicht des Energiestoffwechsels. Die rasche Verbrennung von Eiweiß, Fetten und Polysacchariden würde an Ort und Stelle ganz plötzlich eine große Menge von Energie liefern. Sie würde als Wärme in Erscheinung treten und unter Umständen das Leben der Zelle vernichten. Ist somit die allmähliche Erschließung des Energieinhaltes der Nahrung für die Aufrechterhaltung all der fein abgestuften Stoffwechselprozesse und Funktionen der einzelnen Zelle von allergrößter Bedeutung, so kann andererseits, falls fremdartiges, dem Körper nicht angepaßtes Material zum Abbau kommt, manches Zwischenglied entstehen, das schwere Störungen im Gefolge hat. Bald würde da, bald dort eine Zelle empfindlich geschädigt. Der Abbau könnte vielleicht auch gar nicht zu Ende geführt werden, weil die Zelle nun versagt, oder, weil ihr überhaupt das

Agens fehlt, um die vorhandenen Bindungen zu sprengen. So wäre eine Fülle von Möglichkeiten gegeben, die alle die feine Regulation des Zellstoffwechsels und damit auch des Gesamtstoffwechsels ausschließen würden.

All diesen Möglichkeiten beugt der tierische Organismus vor, indem er nur körpereigen und zunächst plasmaeigen gemachtes Material in den Kreislauf entläßt. Das von diesem Gesichtspunkte aus als homogen zu betrachtende Nährmaterial der Gewebszellen liefert Abbau-stufen, mit denen die Zelle längst vertraut ist. Nichts Fremdartiges tritt in Erscheinung. Wie in einer Fabrik bei der Herstellung eines Gegenstandes eine Maschine der anderen vorarbeitet und ein Arbeiter dem anderen Material überreicht, das bis zu einer bestimmten Stufe vorbereitet ist, so unterstützen sich auch die Gewebszellen gegenseitig. Die Darmzellen und die Leberzellen vollziehen für den gesamten Organismus beständig eine wichtige Sortierarbeit. Man stelle sich die Verwirrung und Störung vor, die in einer Fabrik entstehen würde, wenn plötzlich den Maschinen ganz verschiedenartiges Material geboten würde. Sie würden alle bald versagen und stillgelegt sein. Der einzelne Arbeiter, der mit seinen Kenntnissen und seinem Werkzeug nur auf eine bestimmte Phase im Werdegang eines kompliziert gebauten Gegenstandes eingestellt ist, wäre ratlos, wenn ihm plötzlich ganz neue Aufgaben zugemutet würden. Er müßte sich

neue Werkzeuge besorgen und sich von neuem einarbeiten. Würden die Aufgaben regellos wechseln, d. h. wäre er von Fall zu Fall in seiner Tätigkeit auf das ihm übergebene Material angewiesen, dann wäre ein erfolgreiches Arbeiten ganz ausgeschlossen. Genau die gleichen Verhältnisse finden wir bei dem Zellenstaate, der unseren Organismus zusammensetzt. Die einzelnen Zellen sind mit Arbeitern und Maschinen vergleichbar, die in einem Riesenbetriebe in Gruppen gemeinsame Ziele verfolgen. Die Darmzellen mit den Zellen der Anhangdrüsen und speziell den Leberzellen überwachen gewissermaßen die Zufuhr des Rohmaterials. Es wird in der richtigen Weise vorbereitet und dann so umgeprägt, daß es allen Zellen „mundgerecht“ wird. Nun geht das Material von Hand zu Hand — von Zelle zu Zelle.

Man darf bei diesen Überlegungen nicht nur an rein chemische Prozesse denken. Auch die physikalischen spielen eine überaus wichtige Rolle. Jede Zelle besitzt Stoffe, die einen Einfluß auf den osmotischen Druck besitzen und solche, denen in dieser Beziehung jeder Einfluß fehlt. Auch in dieser Hinsicht ist die Zelle stets in feinsten Weise eingestellt. Bald baut sie ab und führt kolloide Stoffe in solche über, die den osmotischen Druck der Zelle erhöhen, bald kettet sie gelöste Stoffe zu immer komplizierter gebauten, großen Molekülen zusammen, bis ein Körper entsteht, der mehr und mehr der Lösung entzogen wird und damit seinen Einfluß auf den osmotischen

Druck der Zelle verliert. Dieses Wechselspiel ist noch nach ganz anderer Richtung für die Zelle von größter Bedeutung. Wir wissen, daß die einzelnen Ionen ganz spezifische Wirkungen entfalten. Auch hier muß die Zelle über Einrichtungen verfügen, um bald die Wirkung des einen Ions hervortreten zu lassen und die des anderen einzuschränken resp. ganz aufzuheben. Sie kann das in mannigfachster Weise bewirken. Bald wird ein Ion z. B. an Proteine oder andere Stoffe gebunden und so seines Charakters beraubt, bald wird durch Abspaltung oder einfache Dissoziation ein Ion in Freiheit gesetzt. Oder aber die Zelle läßt antagonistisch wirkende Ionen in fein abgestufter Weise in ihrer Wirkung sich gegenseitig beeinflussen.

Zahlreiche Erfahrungen haben, wie bereits erwähnt, ergeben, daß bestimmte Zellen auf ganz bestimmte Sekretstoffe, die von anderen Organen abgesondert werden, angewiesen sind. Entfernen wir bestimmte Organe, z. B. die Schilddrüse, die Nebenschilddrüsen, die Geschlechtsdrüsen, die Nebenniere usw., so erhalten wir ganz bestimmte Ausfallserscheinungen. Ja, in vielen Fällen ist das Fehlen dieser Organe mit dem Leben ganz unvereinbar. Dasselbe Phänomen erhalten wir, wenn zwar das Organ an Ort und Stelle bleibt, aber aus irgendwelchen Gründen allmählich seine Funktionen einstellt. Es braucht dabei nicht das Organ als solches zugrunde zu gehen, es genügt,

wenn die Bildung eines spezifischen Sekretes vollständig ausbleibt. Es kommt dieser Zustand dann dem Fehlen dieses Organes in bestimmter Richtung vollständig gleich. Derartige Beobachtungen, wie sie uns die Pathologie liefert, zusammen mit den Feststellungen, die wir jederzeit erheben können, wenn wir bestimmte Organe extirpieren und, nachdem die Folgeerscheinungen sich gezeigt haben, wieder transplantieren, ergeben ein äußerst mannigfaltiges Bild der Wechselbeziehungen der verschiedenen Organe untereinander.

Jede Zellgruppe — jedes Organ — hat innerhalb des übrigen Zellstaates bestimmte Funktionen zu erfüllen und besitzt in dieser Beziehung eine gewisse Selbständigkeit. Gewiß bestehen innerhalb der Zellen eines Organes ebenfalls wieder Wechselbeziehungen. Manche Beobachtungen machen es wahrscheinlich, daß morphologisch scheinbar einheitlichen Organen nicht ohne weiteres eine funktionelle Einheit entspricht. Die Selbständigkeit eines jeden Organes ist nur eine relative. Wie schon wiederholt erwähnt, stehen alle Zellen in regem, gegenseitigem Austausch. Für diese Annahme haben wir Beweise genug, dagegen fehlt uns bis jetzt ein klarer Einblick in die Bedeutung dieser gegenseitigen Abhängigkeit. Vollständig selbständig und ganz auf sich angewiesen ist vielleicht nur das einzellige Lebewesen. Es vollzieht alle zum Leben nötigen Prozesse unabhängig von anderen Zellen, wenn nicht, was auch möglich ist, dem gemein-

samen Vorkommen mancher dieser einfachen Lebewesen die Bedeutung einer Symbiose zukommt. Diese ist, wie schon betont, genau so zu bewerten, wie die Wechselbeziehung der Zellen der höher organisierten Wesen der Pflanzen- und Tierwelt untereinander. Daß auch in den Pflanzen die Zellen in reger Wechselbeziehung stehen, ist nicht zu bezweifeln.

Ohne Zweifel sind auch in den aus Zellstaaten aufgebauten Organismen zahlreiche Zellarten vorhanden, die, ohne mit anderen Zellen im Austausch zu stehen, leben können, gerade so, wie das einzelne Individuum sich von seiner Sippe isolieren kann und doch eine gewisse Zeit fortlebt. Wie aber erst durch das wohlgeordnete Zusammenarbeiten vieler die Existenzbedingungen für ein Volk und einen Staat geschaffen werden, so erhält jede Zellart erst im Zusammenwirken mit all den anderen Zellen im Organismus seine volle Bedeutung. Erst dann kann sie ihre Fähigkeiten voll entfalten. Ja, in vielen Einzelfunktionen ist eine so weitgehende Arbeitsteilung eingetreten, daß ein großer Teil der Zellen vollständig von den Funktionen anderer Zellen abhängig ist. Ein Versagen dieser Zellen führt, wie schon oben betont, zum Siechtum und schließlich zum Tode vieler anderer. Hier liegt noch ein weites Feld der Forschung vor uns. Das „Warum“ und „Wie“ nimmt hier kein Ende.

Die Möglichkeit, einzelne Körperzellen und Gewebstücke in Blutplasma außerhalb des Organismus zu züchten und längere Zeit

am Leben zu erhalten, eröffnet vielen Fragestellungen die Aussicht auf Beantwortung auf experimentellem Wege. Es wird sich zeigen, weshalb manche Zellen ihre normalen Funktionen einbüßen, wenn das Sekret bestimmter Organe ausbleibt. Die Zahl der Möglichkeiten ist fast unerschöpflich. Es können beispielsweise manche Stoffe, wie z. B. Traubenzucker von den Zellen erst dann zu den Endprodukten — Kohlensäure und Wasser — abgebaut werden, nachdem sie in bestimmter Weise vorbereitet worden sind. Es setzt ein stufenweiser Abbau ein. Die Zelle besitzt wohl das Werkzeug, um das vorhandene Substrat zu verändern, es ist jedoch an und für sich noch unfertig. Ein zweites Agens muß es erst funktionstüchtig machen — wie etwa ein Hammer ohne Stiel oder eine Schraube ohne Schraubenzieher erst beim Vorhandensein der fehlenden Materialien verwendbar ist. Dieses Agens wird vielleicht von Zellen anderer Organe ausgesandt.

Es ist wohl möglich, daß wir zurzeit, allzu sehr in Vorstellungen der Strukturchemie gefangen, die Prozesse in der Zelle zu einseitig betrachten und zu wenig an den physikalischen Zustand der Zelle denken. Wir wissen, daß manche Reaktionen in ihrem Verlauf vollständig von den vorhandenen Bedingungen abhängig sind. Es genügt ein Wechsel der Reaktion des Mediums, um z. B. die Wirkung eines Fermentes zu vernichten. Der Zusatz einer Spur eines Elektrolyten beschleunigt unter Umständen eine bestimmte

Reaktion, ja Veränderungen der Bedingungen können sogar Reaktionen vollständig verschieben und zu ganz anderen Endprodukten führen. Die Prozesse im Zellinneren stehen sicher in viel weitgehendem Maße, als im allgemeinen angenommen wird, unter dem Einfluß des physikalischen Zustandes der Zelle. Sicher spielen die kolloiden Stoffe und die Elektrolyte — die Ionen — und vielleicht auch die übrigen gelösten Stoffe in ihren Wechselbeziehungen eine wichtige Rolle. Hier stehen wir Regulationen gegenüber, die wir zurzeit gar nicht übersehen können. Sollte nicht gerade in dieser Richtung das Zusammenspiel der verschiedenen Körperzellen von grundlegender Bedeutung sein? Mancher Prozeß, der in Erscheinung tritt und wegen seiner leichten Feststellbarkeit sich uns in erster Linie aufdrängt, ist vielleicht nur sekundärer Art. Die Ursache — das Primäre — entgeht uns, weil wir zurzeit teils die Fragen nicht richtig zu stellen wissen, teils nicht über Methoden verfügen, um ihnen experimentell nachzugehen.

Vor allen Dingen manifestiert sich bei allen biologischen Problemen unsere völlige Abhängigkeit von der Gedankenwelt und den Methoden der exakten Naturwissenschaften. Wir tragen all das dort Errungene in die Probleme der Biologie hinein. Jahrzehntelang sind dann bestimmte Vorstellungen herrschend. Sie treten zurück, sowie ein neuer Impuls, ein neuer Fortschritt auf dem Gebiete der Physik und Chemie wieder zahl-

reiche Arbeiter auf neue Bahnen lenkt. Es wird gebohrt und gearbeitet, bis ein neuer Stollen in den Berg von Rätself, die uns jede Zelle bietet, getrieben ist. Gar oft endet er blind, hat aber doch auf seinem Wege diesen oder jenen interessanten Befund ergeben. Manchmal ist die Pionierarbeit jedoch von Erfolg gekrönt. Eine wichtige Etappe ist zurückgelegt, ein weiter Ausblick gewonnen. Noch liegt jedoch das ersehnte Ziel — der lückenlose Einblick in die Stoffwechselvorgänge der Zelle — in weiter Ferne. Doch gibt das Erreichte einen Anhaltspunkt dafür, daß wir auf dem richtigen Wege sind. Der vorsichtige Wanderer wird nichts unbeachtet lassen. Die anscheinend unbedeutendste Beobachtung kann die Forschungsrichtung für ganz neue Probleme abgeben.

Beim Studium der Zellfunktionen dürfen wir vor allen Dingen nie außer acht lassen, daß kein einziger Stoff für die Zelle bedeutungslos ist. Es wäre ganz verkehrt, wollte man irgendeinen Stoff — z. B. das Eiweiß — als den „lebenswichtigsten“ betrachten. Ein einziges Ion kann im einzelnen Falle über Leben und Tod der Zelle entscheiden. Ein Konglomerat von Molekülen kann sich zu einem gewaltigen Komplex — einem Kolloid — vereinigen und mit seinen Eigenschaften die ganze Zellfunktion beherrschen. Struktur und Konfiguration der einzelnen Verbindungen, der einzelnen Bausteine der Zellen sind von größter Bedeutung für ihre Eigenart. Dazu kommt dann, zum Teil durch diese bedingt, die Struktur und Konfigu-

ration im physikalischen Sinne. Eine Trennung der chemischen und physikalischen Eigenschaften der Zellbausteine ist unmöglich. Sie alle zusammen geben die Lebensbedingungen für die Zelle ab. Sie prägen ihre Eigenart.

Stoffe, die für eine bestimmte Zellart ein indifferentes Produkt darstellen, können für eine andere schädlich sein. Jede Zelle bildet eigenartige Sekretstoffe. Bis zu ihrer Bildung werden mannigfache Zwischenstufen durchlaufen. Vollzieht sich der ganze Umbau innerhalb der Zelle selbst bis zu plasmaeigenen Stoffen, dann werden etwa auftretende, für andere Zellen nicht gleichgültige Zwischenprodukte im Organismus keine störende Wirkung entfalten können. Werden jedoch solche, nicht genügend umgebaute Stoffe in den allgemeinen Kreislauf entlassen, dann haben wir Störungen aller Art zu befürchten. Ein solcher Zustand wird z. B. dann auftreten, wenn bestimmte Zellen einen angefangenen Umbau nicht vollenden können, weil das Agens — das Ferment — fehlt, um ihn durchzuführen. So kann das Versagen eines Organes in der mannigfaltigsten Weise zu Störungen aller Art führen. Ist erst einmal eine Regulation durchbrochen, dann zieht eine Störung lawinenartig eine andere nach sich. Der Organismus wehrt sich zwar. Er schafft Kompensationen und sucht sich den neuen Verhältnissen anzupassen. Das gelingt ihm oft auch in ganz wunderbarer Weise, und für lange Zeit hinaus ist der Schaden repariert. Die Pathologie liefert

uns täglich Beispiele dieser Art. Das Studium der Zellfunktionen unter veränderten Bedingungen ist eines der reizvollsten, das wir kennen. Die experimentelle Pathologie ist ein Gebiet, das ohne Zweifel für die ganze Physiologie von noch ganz ungeahnter Bedeutung werden wird.

So führen denn alle Beobachtungen über den Bau und den Stoffwechsel der einzelnen Körperzellen in überzeugender, eindeutiger Weise zu der Annahme, daß innerhalb eines bestimmten Organismus ein großer Zellstaat in harmonischer Weise zusammenarbeitet. Die volle Harmonie in diesen Beziehungen wird, es sei dies noch einmal betont, dadurch gewährleistet, daß einerseits die Zellen des Darmes und der Leber nichts in den Kreislauf gelangen lassen, was nicht seiner Eigenart vollständig beraubt ist, und andererseits alle Körperzellen nur Stoffe an die Blutbahn abgeben, die so weit abgebaut sind, daß der zell-eigene Typus zerstört ist. Es kreist somit Blut, das stets die gleichen Stoffwechselprodukte und dieselben Substanzen aufweist. Wir können von diesem Gesichtspunkte aus die Zusammensetzung des Blutes als konstant betrachten. Wahrscheinlich hat die Lymphe, die gewissermaßen zwischen die Körperzellen und das Blut eingeschaltet ist, die Aufgabe, das Blut vor einem Zuviel an den einzelnen Stoffwechselprodukten zu bewahren. Vielleicht wird auch manches Produkt, das noch ungenügend abgebaut

ist, in den Lymphdrüsen oder in der Lymphe selbst vollständig zerlegt. Wir hätten in diesem Sinne das gesamte Lymphsystem, wie schon eingangs betont, als eine wichtige Kontrollstation aufzufassen. Die Lymphe mit ihren Zellen und speziell den Lymphdrüsen wacht darüber, daß nicht plasmafremdes Material in das Blut hereingelangt.

Von den gegebenen Gesichtspunkten aus ergeben sich Ausblicke auf die Bedeutung einer Invasion von Organismen aller Art für den tierischen Organismus. Die Abgeschlossenheit des gesamten Organismus ist sofort gestört, sobald sich innerhalb des körpereigenen Zellstaates an irgendeiner Stelle fremdartige Zellen ansiedeln. In diesem Momente sind in die übrigen, harmonisch aufeinander eingestellten Gewebszellen Zellarten eingeschaltet, die eine vollständig fremdartige Organisation besitzen. Diese fremden Zellen haben entsprechend ihrer ganzen Struktur und Konfiguration einen eigenartigen Stoffwechsel. Sie führen diesen unentwegt im neuen Organismus fort. Sie geben mannigfaltige Stoffwechselendprodukte an das Blut ab. Ferner zerfallen da und dort Zellen, und es gelangen Bestandteile in das Blut hinein, die sowohl art- als natürlich auch vollständig plasma- und zellfremd sind. Die gesamte Regulation des Stoffwechsels ist auf das schwerste geschädigt. Wohl wachen die Zellen der Darmwand nach wie vor darüber, daß von dieser Stelle aus nichts Fremdartiges in den Organismus einbricht. Auch sind die einzelnen

Körperzellen immer noch bemüht, an das Blut nur Stoffe abzugeben, die nicht mehr zelleigen sind. Die gesamte Organisation in der Zusammenarbeit der verschiedenartigen Körperzellen ist jedoch dadurch gestört, daß beständig fremdartige Stoffe von diesen Eindringlingen abgegeben werden. Genau dieselben Verhältnisse haben wir vor uns, wenn aus irgendeinem Grunde Körperzellen ihre Struktur verändern und einen Stoffwechsel sich zu eigen machen, der den übrigen Körperzellen vollständig fremd ist. Entwickeln sich z. B. Krebszellen oder Sarkomzellen, dann haben wir Zellen vor uns, die sich dem gesamten übrigen Zellstaate nicht mehr bei- oder unterordnen. Diese Zellen haben offenbar eine gewisse Selbständigkeit erlangt. Sie unterhalten keine direkten Beziehungen mit den verschiedenartigen Körperzellen. Sie sind gewissermaßen außerhalb des Verbandes der Zellen eines bestimmten Organes getreten. Auch hier haben wir offenbar Sekretstoffe vor uns, Stoffwechselprodukte, die für das Blutplasma fremd sind. Ferner können wir uns vorstellen, daß auch hier Zellen zerfallen und Produkte in das Blut übergehen, die vollständig plasmafremd wirken.

Diese Vorstellungen ergeben die Möglichkeit, die Wirkung von fremdartigen Organismen aller Art und speziell von Mikroorganismen innerhalb des Organismus, und die Beziehungen dieser Zellen zu den übrigen Körperzellen von allgemein physiologischen

Gesichtspunkten aus zu betrachten. Es schien uns wohl der Mühe wert, derartigen Gedankengängen nachzugehen, und den Versuch zu wagen, durch direkte Versuche und Beobachtungen engere Beziehungen zwischen den beiden Forschungsgebieten Physiologie und Immunitätslehre zu knüpfen.

Wir legten uns zunächst die Frage vor: Welche Maßregeln ergreift der tierische Organismus, wenn in seinen Körper und speziell in sein Blut hinein Stoffe gelangen, die art- oder auch nur blut- resp. plasmafremd sind? Ist ihm die Möglichkeit versagt, sich gegen derartige Stoffe zu wehren, oder aber haben die Körperzellen auch jenseits des Darmkanals noch die Fähigkeit bewahrt, zusammengesetzte Stoffe, die dem Organismus fremd sind, durch weitgehenden Abbau in indifferente Bruchstücke zu zerlegen, die dann die Zellen zum Aufbau neuen Materials oder als Energiequelle benutzen können?

Um dieses Problem in einwandfreier Weise lösen zu können, waren Voruntersuchungen auf breitester Basis notwendig. Zunächst mußte festgestellt werden, in welcher Art und Weise die einzelnen Körperzellen die ihnen mit dem Blut normalerweise zugeführten Nahrungsstoffe verwenden. Verbrennt die einzelne Körperzelle kompliziert zusammengesetzte Nahrungsstoffe direkt, oder aber baut sie diese jedesmal bis zu einfachen Bruchstücken ab, und zerlegt sie dann diese

stufenweise weiter, bis schließlich der ganze Energievorrat, soweit der Organismus ihn in Freiheit setzen kann, der Zelle zur Verfügung gestellt ist, und die Stoffwechselendprodukte in Erscheinung treten? Alle bis jetzt nach dieser Richtung ausgeführten Untersuchungen führen, wie eingangs betont, zu der Vorstellung, daß jede einzelne Körperzelle im allgemeinen mit wenigen Ausnahmen über dieselben oder doch ähnliche Hauptfermente verfügt, wie sie von den Zellen der Verdauungsdrüsen in den Darmkanal hinein abgegeben werden. Die Fermente brauchen nicht in allen Einzelheiten identisch zu sein. Es wäre möglich, daß die von den Drüsen des Darmkanals abgegebenen Fermente in ihrer Art mannigfaltiger sind, weil ja mit der Nahrung von außen her ein viel heterogeneres Gemisch von einzelnen Produkten zugeführt wird, als wir es in den bereits umgewandelten, in der Blut- und Lymphbahn kreisenden Nahrungsstoffen der Körperzellen vor uns haben. Es ist auch möglich, daß Unterschiede in der Art des Abbaus und damit in den entstehenden Spaltprodukten sich finden. Festgestellt ist, daß die Körperzellen imstande sind, Fette hydrolytisch in Alkohol und Fettsäuren zu spalten. Ferner können sie kompliziert gebaute Kohlehydrate, speziell das Glykogen, über Dextrine zur Maltose abbauen. Die gebildete Maltose wird von dem Ferment Maltase in zwei Moleküle Traubenzucker zerlegt. Ebenso wissen wir, daß in den verschiedenartigsten Körperzellen Fermente vorhanden sind, die Ei-

weiß in Peptone spalten. Diese werden weiter zu einfacheren Bruchstücken abgebaut. Schließlich bleiben Aminosäuren übrig, die dann einem weiteren Abbau unterliegen.

Es konnte weiterhin gezeigt werden, daß die Körperzellen imstande sind, säureamidartig verkettete Aminosäuren, sog. Polypeptide, in ihre Bausteine zu zerlegen. Diese Fermente sind peptolytische genannt worden. Ihr Nachweis glückte im Tier- und Pflanzenreich in den verschiedenartigsten Zellarten. Bei den Pflanzen sind sie nicht immer in aktivem Zustand vorhanden. Sie treten z. B. in Samen erst in Erscheinung, wenn diese keimen. Ebenso werden sie, wie Iwanow in meinem Institute zeigen konnte, vermißt, wenn die Pflanzen zur Winterszeit ruhen. Beim Fötus sind sie schon recht frühzeitig nachweisbar. Sie konnten z. B. beim Hühnchen schon am 7. Tage der Entwicklung festgestellt werden. Bei Schweineembryonen traten aktive peptolytische Fermente etwa am 40. Tage auf.

Der Nachweis der peptolytischen Fermente läßt sich auf verschiedenem Wege führen. Einmal kann man nach dem Vorgehen von Eduard Buchner die Zellen bestimmter Gewebe oder auch einzelne Zellen durch Zerreiben mit Quarzsand vollständig zerstören und bewirken, daß der Zellinhalt ausfließt. Dann wird das Gemisch mit Kieselguhr vermischt. Diese nimmt aus den Zelltrümmern gierig Flüssigkeit auf. Es entsteht eine leicht knetbare, plastische Masse.

Jetzt wird aus dieser der aufgenommene Saft unter hohem Druck — bis zu 300 Atmosphären — ausgepreßt und durch eine Tonkerze filtriert. Man erhält einen klaren Saft, der vielerlei Bestandteile der Zellen enthält, dem jedoch deren ursprüngliches Gefüge natürlich ganz fehlt. In einem solchen Preßsaft kann man allerlei Fermentwirkungen nachweisen und zeigen, daß mancher Prozeß qualitativ genau in der gleichen Richtung abläuft, wie wenn die Zelle noch als Ganzes erhalten wäre. Dagegen fehlt der Hauptlebensprozeß, die Oxydation zu Kohlensäure und Wasser. Schon geringfügige Verletzungen der Zelle genügen, um diesen wichtigen Prozeß aufzuheben. Es sind im Preßsaft in gewissem Sinne nur noch die vorbereitenden Funktionen erhalten, alles Prozesse, die wir auf Fermente zurückzuführen gewohnt sind. Gibt man zu einem solchen Preßsaft ein Pepton, das sehr schwer lösliche Aminosäuren, wie z. B. Tyrosin oder Cystin enthält, oder eine Peptonart, an deren Aufbau eine Aminosäure beteiligt ist, die im Momente ihrer Abspaltung sich mit Hilfe einer Farbreaktion leicht erkennen läßt¹⁾, dann kann man mühelos verfolgen, ob er ein das zugesetzte Pepton spaltendes Ferment enthält. Das Ausfallen der betreffenden Aminosäuren oder das Auftreten der Farbreaktion verkündet, daß das spaltende Agens zugegen ist.

Noch eindeutigeren Verhältnisse erhält man,

¹⁾ Dies ist z. B. beim Tryptophan der Fall.

wenn man Verbindungen von bekannter Struktur, z. B. Polypeptide, an deren Aufbau die genannten Aminosäuren beteiligt sind, zu diesen Untersuchungen wählt. Oder man verfolgt die Spaltung im Polarisationsrohr. Man mischt eine bestimmte Menge des Preßsaftes mit einer abgemessenen Lösung eines optisch aktiven Polypeptides von bekanntem Gehalte, füllt das Gemisch in ein Polarisationsrohr ein und bestimmt nun rasch das Drehungsvermögen der Lösung. Stellt man dann von Zeit zu Zeit die Drehung wieder fest, dann erhält man einen Einblick in die Art des Abbaus. An Stelle von optisch-aktiven Polypeptiden können wir auch Razemkörper wählen. Sie sind optisch inaktiv, weil sie aus zwei Hälften von gleich stark in entgegengesetzter Richtung drehenden Komponenten bestehen. Die peptolytischen Fermente zerlegen im allgemeinen nur solche Polypeptide, die aus den in der Natur vorkommenden optisch-aktiven Aminosäuren aufgebaut sind. Haben wir ein razemisches Polypeptid, dessen eine Hälfte diese Bedingung erfüllt, dann wird dieser Teil in seine Komponenten zerlegt, und es bleibt diejenige Hälfte des Razemkörpers übrig, die aus Aminosäuren besteht, die sich in der Natur nicht finden. Wir erkennen diese asymmetrische Spaltung daran, daß das ursprünglich optisch-inaktive Gemisch optisch aktiv wird.

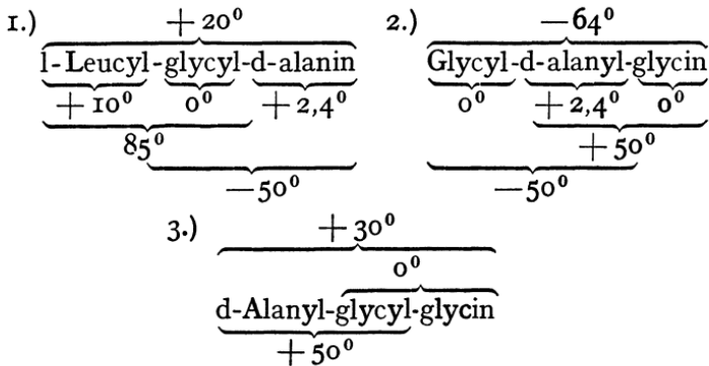
Ein Beispiel möge diese Verhältnisse klarlegen. In der Natur kommen die Aminosäuren l-Leucin und d-Alanin vor, während d-Leucin und l-Alanin noch

nie unter den Abbauprodukten der Proteine gefunden worden sind. Lassen wir peptolytische Fermente auf den Razemkörper d-Alanyl—l-leucin + l-Alanyl—d-leucin einwirken, dann erhalten wir die Aminosäuren l-Leucin und d-Alanin, und es bleibt die Verbindung l-Alanyl—d-leucin übrig. Diese ist optisch aktiv.

Besonders interessante Resultate werden erhalten, wenn optisch-aktive Polypeptide zur Untersuchung gewählt werden, an deren Aufbau mehrere Aminosäuren beteiligt sind. Da bei diesen Körpern das Drehungsvermögen jeder einzelnen möglichen Abbaustufe genau bekannt ist, so läßt sich in exaktester und eindeutigster Weise erkennen, an welcher Stelle das peptolytische Ferment bestimmter Gewebe den Angriff auf das verwendete Substrat eröffnet. Wir haben somit ein Mittel an der Hand, um Fermente verschiedener Herkunft zu vergleichen, und damit ist die Möglichkeit gegeben, in feinsten Weise spezifisch wirkende peptolytische Fermente zu erkennen. Der weitere Ausbau dieses Forschungsgebietes unter Verwendung möglichst mannigfaltiger Substrate aus allen Klassen von Stoffen ist berufen, die Frage nach der Eigenart bestimmter Zellarten in mancher Hinsicht zu beantworten. Man wird in Zukunft imstande sein, bestimmte Zellen an der Art, wie sie Substrate, über deren Aufbau wir selbstverständlich genau orientiert sein müssen, abzubauen, zu erkennen.

Ein Beispiel möge diese Art des Studiums der

Zellfermente klar machen. Die folgende Übersicht gibt Auskunft über das Drehungsvermögen von drei aus drei Aminosäuren bestehenden Polypeptiden. Gleichzeitig ist das optische Verhalten der einzelnen Spaltstücke angegeben.

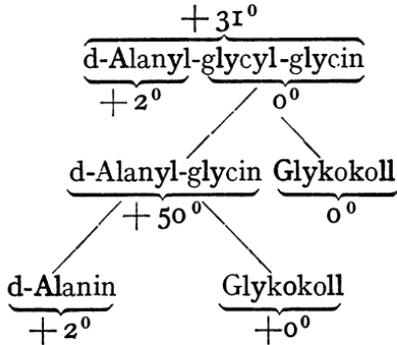


Die Erklärung des Beispiels 3 erläutert auch die anderen. Das Tripeptid d-Alanyl-glycyl-glycin dreht $+ 30^{\circ}$. Würde von einem Ferment zuerst Glycin (= Glykokoll) abgespalten, dann entstünde das Dipeptid d-Alanyl-glycin (vgl. S. 48, I). Das Drehungsvermögen der Lösung müßte nach rechts ansteigen, weil d-Alanyl-glycin stärker nach rechts dreht als das Ausgangsmaterial. Würde dagegen zuerst d-Alanin frei, dann müßte das Drehungsvermögen rasch auf 0° sinken, denn das entstehende Dipeptid Glycyl-glycin ist optisch inaktiv (vgl. II, S. 48).

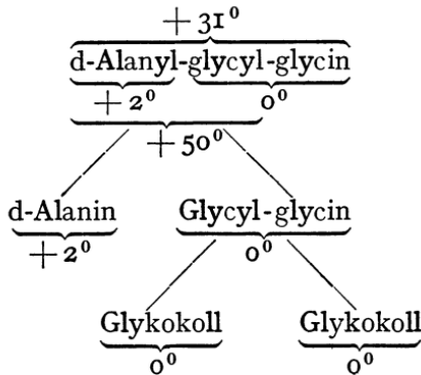
Endlich können wir, um peptolytischen Fermenten in Geweben nachzuspüren, Peptone und Polypeptide, die schwer lösliche Aminosäuren enthalten, in Gewebe

einspritzen und an Ort und Stelle beobachten, ob es zur Abscheidung von Aminosäuren kommt.

I.



II.



Bei all diesen Versuchen ist die Mitwirkung von Mikroorganismen peinlichst ausgeschaltet worden. Es kann keinem Zweifel unterliegen, daß den Gewebszellen diese Fermente selbst zukommen. Das gleiche gilt für die auf Fette, Kohlehydrate, Nukleoproteide, Nukleinsäuren, Phosphatide usw. eingestellten Fermente. Alles deutet darauf hin, daß die Zelle über Agen-

tien verfügt, die ihr gestatten, all die kompliziert gebauten Stoffe, die ihr zugeführt werden und die sie zum Teil selbst aufbaut, bis zu den einfachsten Bausteinen zu spalten. Für diese Annahme spricht außer dem direkten Nachweis der Fermente vor allem auch die Beobachtung, daß im Zellstoffwechsel alle jene Bausteine vorübergehend anzutreffen sind, aus denen sich die kompliziert gebauten Nahrungsstoffe und Zellbestandteile aufbauen.

Es unterliegt heutzutage keinem Zweifel mehr, daß ein gewichtiger Teil der Zellstoffwechselprozesse durch Fermente herbeigeführt wird. Ganz allgemein werden durch Hydrolyse kompliziert gebaute Stoffe von Stufe zu Stufe abgebaut, bis die einfachsten Bausteine gebildet sind. Sind diese einmal entstanden, dann geht der weitere Abbau wieder stufenweise über mannigfaltige Zwischenprodukte entweder zu den Stoffwechselendprodukten, oder aber die gebildeten Spaltprodukte bilden das Ausgangsmaterial zu neuen Synthesen. Es werden von diesen Produkten aus die mannigfachsten Brücken von einer Gruppe von Stoffen zu einer ganz anderen geschlagen.

Es ist somit bewiesen, daß in gewissem Sinne jede einzelne Körperzelle verdauen kann. Es gilt dies namentlich auch von den weißen und roten Blutkörperchen, ja selbst die Blutplättchen sind imstande, hydrolytische Spaltungen durchzuführen. Dem Blutplasma kommt bei dem größten Teil der Tiere und auch beim Menschen eine spaltende

Wirkung von Eiweißstoffen, Peptonen und Polypeptiden nicht zu, wenigstens nicht in mit den jetzigen Methoden nachweisbarem Umfange. Auch das Vermögen, Fette zu spalten, scheint oft zu fehlen. Dagegen wird vielfach behauptet, daß dem Blute stets eine diastatische, d. h. komplizierte Kohlehydrate spaltende Wirkung zukommt. Unter normalen Verhältnissen ist offenbar das Blutplasma im allgemeinen nicht auf eine Zerlegung zusammengesetzter Verbindungen eingerichtet. Nur beim Meerschweinchen liegen unzweifelhaft besondere Verhältnisse vor, indem das Blutplasma hier andere Eigenschaften zeigt, und zum Teil unter normalen Verhältnissen auch solche Polypeptide spaltet, die vom Blutplasma anderer Tiere gar nicht angegriffen werden. Worauf diese Besonderheit des Verhaltens des Plasmas beim Meerschweinchen beruht, können wir zurzeit nicht sagen. Daß' das Blutplasma im allgemeinen eine verdauende Kraft nicht besitzt, ist offenbar so aufzufassen, daß unter normalen Verhältnissen eben nie Stoffe ins Blut hineingelangen, die plasmafremd sind und eines raschen Abbaus bedürfen.

Nachdem diese Beobachtungen gemacht waren, konnte die Frage in Angriff genommen werden, ob das Blutplasma neue Eigenschaften zeigt, wenn dem Organismus plasmafremde und zunächst körperfremde Substanzen mit Umgehung des Darmkanals zugeführt werden. Die Versuchsanordnung war die folgende.

Es wird zunächst der Gehalt des Blutplasmas resp. -serums eines Tieres an proteolytischen und peptolytischen Fermenten unter normalen Verhältnissen, d. h. bei normaler Ernährung festgestellt. Die Vornahme dieser Prüfung gestaltet sich, wie folgt. Es werden dem Versuchstiere, z. B. einem Hunde, aus der Vena jugularis externa oder einer Beinvene etwa 10 ccm Blut entnommen. Man läßt dieses entweder spontan gerinnen und gewinnt Serum, oder man gibt in das Röhrchen, in dem man das Blut auffangen will, 0,1 g Ammonoxalat. Dadurch wird die Gerinnung des Blutes verhindert. Beim Zentrifugieren setzen sich dann die Formelemente ab. Es läßt sich dann das klare Plasma leicht mit der Pipette abheben. In beiden Fällen prüft man — Serum und Plasma — auf die Abwesenheit von Blutfarbstoff. Ist solcher vorhanden, dann sind rote Blutkörperchen zerfallen. Damit ist auch festgestellt, daß die diesen zugehörigen Fermente in die Blutflüssigkeit übergetreten sind. Nur absolut hämoglobinfreies Serum und Plasma darf deshalb zu diesen Versuchen benutzt werden. Man fügt zu einer abgemessenen Menge Serum resp. Plasma eine bestimmte Anzahl Kubikzentimeter einer Eiweiß-, Pepton- oder Polypeptidlösung von bekanntem Gehalte an Substrat, füllt die Mischung in ein Polarisationsrohr ein und bestimmt rasch das Drehungsvermögen mittels eines guten Polarisationsapparates. Das Rohr wird dann in einen Brutschrank gebracht und von Zeit zu Zeit das Drehungsvermögen wieder fest-

gestellt. Um Täuschungen zu entgehen, wird gleichzeitig ein Polarisationsrohr mit den entsprechenden Mengen Plasma resp. Serum + physiologischer Kochsalzlösung — die der Substratlösung entsprechende Menge — gefüllt und unter den gleichen Bedingungen das Drehungsvermögen des Gemisches im Polarisationsapparat beobachtet, und endlich wird auch eine Probe mit der Substratlösung allein angesetzt. Ferner ist es zweckmäßig, dem Gemisch eine abgemessene Menge eines Phosphatgemisches zuzugeben, damit die Fermentwirkung nicht durch Änderungen der Reaktion des Gemenges beeinflusst wird. Damit das Rohr sich während der Beobachtung nicht abkühlt, wird sein Mantel mit Wasser von 37⁰ gefüllt, oder man verwendet einen am Polarisationsapparat angebrachten Brutschrank (vgl. weiter unten die Technik der optischen Methode). Bei diesen Versuchen konnte nie eine Spaltung von Proteinen oder Peptonen festgestellt werden, sofern das Blut von gesunden, normal ernährten Tieren stammte.

Jetzt werden dem gleichen Versuchstier, d. h. dem Tier, dessen Plasma resp. Serum man untersucht hat, bestimmte Stoffe direkt in den Organismus eingeführt, d. h. es wird die abbauende Wirkung der Fermente des Darmkanals künstlich umgangen. Entweder werden die Substanzen unter die Haut gespritzt, oder in die Bauchhöhle, oder aber direkt in die Blutbahn hineingebracht. Nach einiger Zeit wird dann Blut entnommen und mit dem Serum resp. Plasma genau so verfahren, wie es oben geschildert wurde.

Die ersten Versuche wurden mit Hunden und Kaninchen angestellt. Es wurde diesen Tieren Eiereiweiß oder Pferdeblutserum parenteral, d. h. mit Umgehung des Darmkanals zugeführt, und dann geprüft, ob das Plasma der behandelten Tiere bestimmte Polypeptide spaltete resp. rascher spaltete, als das Plasma desselben Tieres vor der Injektion des plasmafremden Materiales. Schon die ersten Versuche ergaben einen positiven Befund. Es zeigte sich, daß der Gehalt des Blutes an peptolytischen Fermenten ein größerer war. Bei einer weiteren Untersuchung wurde Seidenpepton gespritzt. Es ergab sich, daß das Serum normaler Kaninchen Seidenpepton gar nicht abbaute, d. h. es blieb das Drehungsvermögen des Gemisches von Plasma plus Seidenpeptonlösung konstant. Wurde jedoch Serum von solchen Tieren, denen dieses Pepton eingespritzt worden war, mit Seidenpepton zusammengebracht, und dann im Polarisationsrohr rasch die Drehung abgelesen, dann ergab sich, daß die so bestimmte Anfangsdrehung im Laufe der Zeit sich änderte.

Es folgten dann Versuche mit Gliadin, Pepton aus Gelatine, aus Edestin und aus Kasein. Ferner wurden Edestin und Kasein selbst gespritzt. Das Resultat war in allen Fällen dasselbe. Stets ließ sich nach der Zufuhr plasmafremden Materiales im Plasma resp. Serum des behandelten Tieres die Eigenschaft nachweisen, Stoffe, die den Proteinen zugehören, speziell Proteine selbst und deren Peptone, abzubauen.

Eine spezifische Wirkung der zugeführten Substrate ließ sich nur insofern erkennen, als nach der Einspritzung von Proteinen und Peptonen Fermente im Plasma nachweisbar waren, die Abkömmlinge dieser Gruppe abbauten, jedoch nicht z. B. Fette und Kohlehydrate. Umgekehrt konnte nach Einspritzung von Fetten, von Kohlehydraten und auch von Aminosäuren keine Spaltung von Proteinen nachgewiesen werden. Dagegen wurde nach Einspritzung eines bestimmten Proteins oder eines bestimmten Peptongemisches aus einem bestimmten Protein nicht nur das gespritzte Material vom Plasma abgebaut, sondern die Spaltung betraf die ganze Gruppe der Proteine und der nächsten Abbaustufen.

Daß es sich tatsächlich um die Anwesenheit von Fermenten handelt, konnte auf zwei Wegen bestätigt werden. Einmal wurde die Spaltung einer bestimmten Peptonlösung durch das Plasma vorbehandelter Tiere mit der Einwirkung von Hefepreßsaft auf dasselbe Pepton verglichen. Es konnte gezeigt werden, daß der Abbau in beiden Fällen ein sehr ähnlicher war, d. h. die Anfangsdrehung änderte sich im gleichen Sinne, gleichgültig, ob Plasma von vorbehandelten Tieren benutzt wurde, oder aber aktiver Hefepreßsaft.

Besonders eindeutig bewies der folgende Versuch, daß in der Tat Plasma vom vorbehandelten Tiere Proteine abbaut. Es wurde solches mit Gelatine, resp. mit Eiereiweiß zusammengebracht und das Gemisch in einen Dialysierschlauch gefüllt. Nach kurzer

Zeit konnten in der Außenflüssigkeit — gewählt wurde destilliertes Wasser — mit Hilfe der Biuretreaktion Peptone nachgewiesen werden. Wurde Plasma von normalen Tieren mit Eiweißkörpern in einen Dialysierschlauch gefüllt, dann waren selbst nach vielen Tagen in der Außenflüssigkeit keine die Biuretreaktion gebenden Körper nachweisbar. Schließlich ist neuerdings noch festgestellt worden, daß beim Zusammenbringen von Plasma resp. Serum vorbehandelter Tiere mit Eiweiß der Stickstoffgehalt der Außenflüssigkeit in bedeutend höherem Maße ansteigt, als wenn Plasma von normalen Tieren und Eiweiß zusammengebracht werden. Im letzteren Falle ist die Zunahme des Stickstoffgehaltes der Außenflüssigkeit keine größere, als wenn die entsprechende Menge Plasma allein, d. h. ohne Zusatz von Eiweiß in den Dialysierschlauch hineingebracht wird. Selbstverständlich muß bei diesem Versuche das Eiweiß vorher durch Dialyse resp. durch Auskochen von stickstoffhaltigen, kristalloiden Beimengungen befreit werden.

Wurde das Plasma vorbehandelter Tiere, das, wie spezielle Versuche ergeben haben, aktiv war, d. h. Proteine und Peptone spaltete, kurze Zeit auf 60° erwärmt, dann wurde es inaktiviert, d. h. es ließ sich keine spaltende Wirkung mehr nachweisen.

Die erwähnten Befunde sind durch sehr viele Versuche immer und immer wieder bestätigt worden. In allen Fällen wurden selbstverständlich auch bei den Versuchen mit dem Plasma resp. Serum vorbehandelter

Tiere Kontrollversuche einerseits mit Peptonlösung allein, andererseits mit dem Plasma allein ausgeführt. Ferner wurde immer wieder durch Erwärmen auf 60^o inaktiviert, um ja jeder Täuschung vorzubeugen. Die Dialysierversuche endlich zeigten, daß die mit Hilfe der sog. optischen Methode gemachten Beobachtungen vollständig richtig gedeutet worden waren. Erwähnt sei noch, daß auch jodierte Eiweißkörper gespritzt worden sind. Es ließ sich keine spaltende Wirkung des Blutplasmas hervorrufen. Aus anderen Untersuchungen wissen wir, daß jodierte Eiweißkörper schwer oder gar nicht abgebaut werden. Wahrscheinlich sind sie dem Körper so fremdartig, daß der Organismus mit Hilfe seiner Werkzeuge, seinen Fermenten, keinen Angriffspunkt findet, um den Abbau in die Wege zu leiten.

Einige Beispiele, die in Kurvenform die von Zeit zu Zeit beobachtete Zerlegung des Gemisches von Plasma resp. Serum + Substrat (Eiweiß resp. Pepton) wiedergeben, mögen das oben Erläuterte belegen:

1. Ein Hund, dessen Serum keine Peptone spaltete, erhielt am 25. und 29. November und am 4. Dezember 0,5 g Kasein subkutan. Das zu dem folgenden Versuche verwendete Blut war am 6. Dezember entnommen worden. Das Polarisationsrohr wurde mit einem Gemisch von 0,5 ccm Serum, 0,5 ccm Seidenpeptonlösung (10 prozentige) und 7 ccm physiologischer Kochsalzlösung gefüllt. Vergl. Fig. 1, S. 57.

2. Ein Hund erhielt wiederholt subkutan kristallisiertes Eiweiß aus Kürbissamen. Die letzte Injektion

fand am 8. Dezember statt. Es wurden 8 g des Eiweißes zugeführt. Das Serum wurde am folgenden Tage untersucht. Zur Beobachtung wurde 1,0 ccm Serum mit 0,5 ccm einer 10 prozentigen Gelatinepeptonlösung und 2,5 ccm physiologischer Kochsalzlösung gemischt (vgl. Fig. 2).

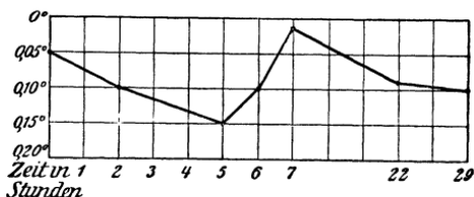


Fig. 1.

3. Der Versuchshund erhielt am 18. Oktober 3 ccm einer 10 prozentigen Seidenpeptonlösung subkutan. Am 21. Oktober wurde Blut entnommen. Das Serum spal-

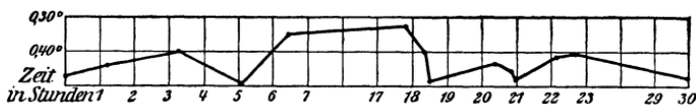


Fig. 2.

tete sowohl Seidenpeptonlösung (Kurve a in Fig. 3) als auch Gelatine (Kurve c in Fig. 3). Beim Erwärmen auf 60° wurde das Serum inaktiv (Kurve b in Fig. 3).

Es sei gleich hier erwähnt, daß wir von vornherein daran gedacht haben, daß die von uns beobachteten Erscheinungen mit der sog. Anaphylaxie, der Überempfindlichkeit, in irgendeinem Zusammenhang

stehen könnten¹⁾. Wir verstehen darunter die merkwürdige Eigenschaft des tierischen Organismus, auf eine zweite Injektion des Materiales, das zur ersten Injektion benutzt worden ist, mit typischen Symptomen zu antworten. Es vergeht eine gewisse Zeit — beim Meer-

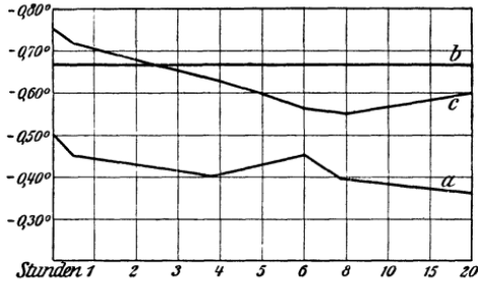


Fig. 3.

- a. 1 ccm Serum.
0,5 ccm einer 10prozentigen Seidenpeptonlösung.
5,0 ccm physiologische Kochsalzlösung.
- b. 1 ccm auf 60° erwärmtes Serum.
0,5 ccm einer 10prozentigen Seidenpeptonlösung.
5,0 ccm physiologische Kochsalzlösung.
- c. 1 ccm Serum.
1 ccm einer 1prozentigen Gelatinelösung.
4,5 ccm physiologische Kochsalzlösung.

schweinchen ca. 15—20 Tage — bis dieser Zustand sich auslösen läßt. Man beobachtet Krämpfe verschiedener Muskelgruppen, Temperatursturz usw. Es konnten auch Peptone nach der Reinjektion des ursprünglich

¹⁾ Hermann Pfeifer, Graz, hat fast gleichzeitig, unabhängig von uns, proteolytische Fermente im Blutplasma von sensibilisierten Tieren nachgewiesen.

gespritzten Proteins im Blute nachgewiesen werden. Verschiedene Autoren haben angenommen, daß die Anaphylaxie in Beziehung zur Bildung von Abbauprodukten aus Proteinen, speziell von Peptonen, stehe, ohne daß es jedoch geglückt wäre, einen eindeutigen Beweis für diese Anschauung zu erbringen. Erst späterhin ist versucht worden, durch Einspritzung von Peptonen und Abkömmlingen von Aminosäuren, speziell von Aminin, Erscheinungen hervorzurufen, die den im anaphylaktischen Shock auftretenden ähnlich sind. Es ist schwer, einwandfrei zu entscheiden, welche Rolle die von uns beobachteten Fermente beim Zustandekommen der Anaphylaxie spielen. Es spricht manches gegen die Annahme einer direkten Beziehung zwischen dem Vorhandensein von aktiven Fermenten und jenem Substrat, auf das sie eingestellt sind. Es ist klar bewiesen worden, daß die Fermente schon zu einer Zeit im Blute vorkommen, zu der sich der anaphylaktische Shok durch die wiederholte Injektion des Materiales, das bei der ersten Einspritzung verwendet worden ist, noch nicht auslösen läßt. Ferner ist bereits betont worden, daß diese Fermente nur innerhalb der Stoffgruppe, die zur Injektion benutzt worden ist, spezifisch sind, nicht aber für den injizierten speziellen Körper. Zur Erzeugung des Shockes hingegen muß das Substrat zugegen sein, mit dem das Versuchstier sensibilisiert worden ist. Für eine bestimmte Bedeutung der Eiweiß abbauenden Fähigkeit des Plasmas für das Zustandekommen des Shokzustandes spricht vielleicht

die von uns bestätigte Beobachtung von Hermann Pfeiffer, wonach während der dem anaphylaktischen Shok folgenden sog. Antianaphylaxie — einem Stadium, während dessen das Tier vollständig unempfindlich für eine weitere Reinjektion ist — die Proteolyse im Plasma nicht mehr nachweisbar ist.

Fassen wir alle bis jetzt erhobenen Befunde zusammen, dann kommen wir zu der Anschauung, daß die von uns gemachten Beobachtungen über das Auftreten von Fermenten im Blutplasma nach der Einspritzung von blutfremden Proteinen und Peptonen unzweifelhaft in irgendeinem Zusammenhang mit der Anaphylaxie stehen. Fraglich bleibt nur, welche spezielle Bedeutung ihnen zukommt. Es wäre denkbar, daß die Fermente im Laufe der Zeit besondere Eigenschaften annehmen und dann vielleicht beim Abbau des zum zweitenmal gespritzten Eiweißes ganz besondere Abbaustufen liefern, die eine spezielle Wirkung entfalten¹⁾.

Es sind noch viele andere Möglichkeiten gegeben. Der Abbau braucht sich ja nicht ausschließlich im Blute zu vollziehen. Wir haben mit unserer Methode bis jetzt nur das Erscheinen von Fermenten im Plasma resp. Serum nachgewiesen, und zwar konnte das geschehen, weil normalerweise im Blutplasma bestimmter Tiere die von uns nach der

¹⁾ Andere Substrate, die gleichfalls abgebaut werden, brauchten ja nicht dieselben Abbauprodukte zu geben. Damit wäre eine spezifische Wirkung für das zuerst gespritzte Material gesichert.

parenteralen Zufuhr von Proteinen und Peptonen aufgefundenen Fermente nicht feststellbar sind. Es ist nicht unwahrscheinlich, daß nach der Zufuhr von artfremdem Materiale auch in den Körperzellen neue Eigenschaften auftreten und in diesen ebenfalls der Abbau dieser körperfremden Stoffe vorgenommen wird. Es würde in gewissem Sinne jede einzelne Zelle, der das fremdartige Material zugeführt wird, genau so, wie das einzellige Lebewesen, den Kampf mit diesem aufnehmen, sofern sie über Waffen, „Fermente“, verfügt, um den Angriff auf das Substrat wirksam durchzuführen. Sie kann jedoch auch, genau so, wie die einfachsten Organismen, durch die Beschaffenheit und Art der Zellwand sich vor dem Eindringen dieser Substrate schützen und abwarten, bis anderswo der Umbau dieses Materiales so weit gediehen ist, daß nun alles Fremdartige verschwunden und ein indifferentes Produkt entstanden ist.

Schließlich braucht das ganze Anaphylaxieproblem nicht einzig allein von rein chemischen Gesichtspunkten aus lösbar zu sein. Weshalb sollten nicht Störungen, hervorgerufen durch Verschiebung des osmotischen Gleichgewichtes, oder Wirkungen besonderer Ionen im Zusammenhang mit den anderen beobachteten Erscheinungen in Betracht kommen? (Vgl. hierzu auch 13 a.) Je weiter derartige Probleme in ihren Grenzen gefaßt werden, um so mehr Wahrscheinlichkeit besteht, daß durch experimentelle Prüfung aller Möglichkeiten der richtige

Weg zur Erklärung der auftretenden Phänomene gefunden wird. Es wäre sicherlich verkehrt, wollte man das Studium der Anaphylaxie allein auf das des Verhaltens des Blutes beschränken. Wahrscheinlich spielen in letzter Linie die Körperzellen beim Zustandekommen der Anaphylaxie die Hauptrolle. Im Verhalten des Blutplasmas spiegeln sich vielleicht die Abwehrmaßnahmen der Körperzellen wieder. Vielleicht kommen auch von Fall zu Fall nur ganz bestimmte Zellarten in Betracht.

Von besonderem Interesse war es, zu prüfen, wie der Organismus reagiert, wenn ihm Blut der eigenen Art und solches von anderen Tierarten in die Blutbahn eingeführt wird. Im letzteren Fall traten im Plasma Fermente auf, die Eiweiß und Peptone spalteten. Wurde arteigenes Blut gewählt, dann blieb jede Reaktion aus, wenn das Blut von einem Tier der gleichen Rasse stammte und direkt, d. h. ohne die Blutgefäße zu verlassen, zugeführt wurde. Wurde dagegen einem Hunde Blut zugeleitet, das einer ganz anderen Rasse zugehörte, dann ließ sich ein Abbau in der Blutbahn nachweisen.

Man könnte gegen die erhobenen Befunde den Einwand erheben, daß das Auftreten von aktiven, Eiweiß spaltenden Fermenten in der Blutbahn zu unübersehbaren Störungen Anlaß geben könnte, indem doch auch die plasmatischen Eiweißkörper dem Angriff durch sie ausgesetzt sind. Dies ist nun offenbar

nicht der Fall, denn das Plasma, das aktives Ferment enthält, behält seine Anfangsdrehung bei, auch kann man nur in Ausnahmefällen bei der Dialyse in der Außenflüssigkeit biuretgebende Stoffe nachweisen. Erst, wenn man dem Plasma Proteine oder Peptone zusetzt, tritt die Fermentwirkung in Erscheinung.

Wie können wir dieses a priori eigenartige Verhalten erklären? Es sind doch schon vor dem Zusatz der Proteine resp. Peptone große Mengen von Eiweißstoffen im Plasma neben aktivem Ferment vorhanden! Wir müssen stets wieder daran erinnern, daß die Fermente in mehr oder weniger ausgesprochen spezifischer Weise auf bestimmte Substrate eingestellt sind. Eine geringe Veränderung in der Struktur und Konfiguration genügt, um ein Substrat einer bestimmten Fermentwirkung zu entziehen. Genau so, wie die Fermente erst durch ein besonderes Agens in die wirksame Form übergeführt werden, werden ohne Zweifel die im Blute und in den Zellen neben den Fermenten vorhandenen Stoffe erst durch besondere Agentien in einen Zustand gebracht, in dem sie angreifbar sind. Auch die Substrate werden in gewissem Sinne aktiviert! Der Körper schützt seine Zellen und die darin enthaltenen Substanzen vor dem Abbau durch Fermente, indem er diesen eine Struktur und Konfiguration — vielleicht spielt auch der physikalische Zustand eine Rolle — gibt, die den Fermenten fremd ist. Von diesen Gesichtspunkten aus können wir ver-

stehen, weshalb die bluteigenen Plasmaproteine von den im Blute kreisenden Fermenten nicht angegriffen werden.

Schließlich könnte man die Frage aufwerfen, weshalb man den Abbau der parenteral zugeführten Proteine und Peptone nicht direkt durch Beobachtung des Drehungsvermögens des Plasmas ohne Zusatz von Proteinen resp. Peptonen verfolgen kann. Wenn das Auftreten proteo- und peptolytischer Fermente im Plasma den Zweck hat, den Abbau der zugeführten Substrate vorzunehmen, dann muß doch im Plasma selbst die Verdauung, der Abbau, zu verfolgen sein. Es ist in der Tat geglückt, bei intravenöser Zufuhr von größeren Mengen von Proteinen und Peptonen, nachdem die Tiere durch frühere Einspritzungen schon vorbereitet waren, nach sofortiger Blutentnahme einerseits eine Änderung der Anfangsdrehung des Plasmas ohne jeden Zusatz zu beobachten und andererseits im Dialyseversuche Peptone in der Außenflüssigkeit nachzuweisen. Daß dieser Nachweis im allgemeinen nicht gelingt, d. h., daß man den Abbau des zugeführten körperfremden Materials nicht durch Beobachtung des Plasmas allein ohne Zusatz von Substraten verfolgen kann, liegt wohl in erster Linie daran, daß die eingeführten Substanzen sofort sehr stark verdünnt werden und ferner wahrscheinlich auch noch in die Lymphe und vielleicht in Körperzellen übergehen. Die optische Methode ist nicht so fein, daß sie auch die geringfügigsten Drehungsänderungen festzustellen gestattete, und

selbst, wenn man solche beobachtete, wäre man nicht sicher, ob die Schwankungen nicht noch innerhalb der Beobachtungsfehler liegen. Ferner geht der Abbau sicher rasch weiter, so daß wir es nur einem glücklichen Zufall zu verdanken haben, wenn wir im Plasma selbst den Abbau des injizierten Materiales verfolgen können. Das sind die Gründe, weshalb wir auf die Anwesenheit der einzelnen Fermente mittels der Substrate prüfen müssen, auf die diese eingestellt sind. Das Substrat ist das Reagens auf das zugehörige Ferment. Sein Abbau verrät die Anwesenheit des letzteren.

Es sei bemerkt, daß die eindeutige Feststellung von proteo- und peptolytischen Fermenten im Blutplasma nach Zufuhr körperfremder Eiweißstoffe in die Blutbahn eine sichere Erklärung für das Verhalten von parenteral zugeführten Proteinen im Stoffwechsel ergaben. Es unterliegt keinem Zweifel mehr, daß diese ausgenutzt, d. h. im Stoffwechsel der Körperzellen verwertet werden, sofern nach unseren Erfahrungen ein Abbau möglich ist. Verschiedene Forscher (Lit. 4, 8, 10, 11, 12, 16, 17, 18, 19), die sich mit Stoffwechselversuchen nach parenteraler Einführung von Proteinen beschäftigt haben, äußerten die Vermutung, daß ein Abbau durch Fermente jenseits des Darmkanals erfolge. Am klarsten drückt sich Heilner aus. Bewiesen wurde dieser nur vermutete Abbau jedoch erst durch den direkten Nachweis der Fermente mittels der geschilderten Versuche und Methoden.

Die Feststellung, daß es gelingt, im Blutplasma von Tieren, das Eiweißkörper und Peptone nicht spalten kann, durch parenterale Zufuhr dieser Verbindungen eine spaltende Wirkung auszulösen, führte von selbst zu der Fragestellung, ob analoge Erscheinungen auftreten, wenn man andere körper- und plasmafremde Stoffe, die nicht der Eiweißkörperreihe angehören, einspritzt. Wir begannen mit der parenteralen Zufuhr von körper- und auch plasmafremden Zuckerarten. Zunächst wurde festgestellt, daß das Plasma resp. Serum von Hunden nicht imstande ist, Rohrzucker zu zerlegen. Bringt man Blutserum oder -plasma vom Hunde mit einer Rohrzuckerlösung zusammen, dann kann man mit Hilfe analytischer Methoden leicht nachweisen, daß der Rohrzucker sich nicht verändert. Vor allen Dingen ist keine Spaltung eingetreten. Der Gehalt des Blutplasmas an reduzierenden Substanzen nimmt nicht zu. Verwendet man dagegen Blutplasma oder -serum von einem Hunde, dem man vorher Rohrzucker unter die Haut oder direkt in die Blutbahn eingespritzt hat, dann beobachtet man beim Zusammenbringen dieses Plasmas mit Rohrzucker, daß das Reduktionsvermögen des Gemisches erheblich zunimmt. Gleichzeitig kann man verfolgen, daß die Menge des zugesetzten Rohrzuckers eine Abnahme erfährt.

Sehr anschaulich gestalten sich diese Versuche, wenn man die spaltende Wirkung des Plasmas mit

Hilfe der optischen Methode untersucht. Man nimmt in diesem Falle Plasma vom normalen Hunde und zwar eine bestimmte Menge davon, gibt dazu eine bestimmte Menge einer Rohrzuckerlösung, füllt das Gemisch in ein Polarisationsrohr ein und bestimmt sein Drehungsvermögen. Man verfolgt dieses dann von Zeit zu Zeit und bewahrt das Polarisationsrohr in der Zwischenzeit im Brutschrank bei 37° auf. Es ergibt sich, daß die Anfangsdrehung unverändert bleibt.

Spritzt man nun dem gleichen Hunde, dem man das Plasma entnommen hatte, etwas Rohrzucker in die Blutbahn ein, dann kann man nach ganz kurzer Zeit nachweisen, daß nunmehr das Plasma imstande ist, Rohrzucker zu zerlegen. Die anfänglich beobachtete starke Rechtsdrehung nimmt fortwährend ab. Sie nähert sich Null und geht schließlich über Null hinaus nach links hinüber. Wir behalten schließlich eine Linksdrehung bei. Aus dem Rohrzucker ist Invertzucker geworden. Dieser besteht aus einem Molekül Traubenzucker und einem Molekül Fruchtzucker, den Bausteinen des Disaccharides Rohrzucker. Da der letztere stärker nach links dreht als der Traubenzucker nach rechts, resultiert schließlich eine Linksdrehung.

Die folgenden Beispiele geben einen Einblick in das Ergebnis derartiger Versuche.

1. Einem Hunde wurden am 22. und 23. Oktober je 5 g Rohrzucker subkutan zugeführt. Das am 24. Oktober entnommene Blut wurde zur Prüfung des Verhaltens des Serums gegenüber Rohrzucker verwendet. Zu 1 ccm

Serum wurden 1 ccm einer 10 %igen Rohrzuckerlösung und 5 ccm physiologische Kochsalzlösung zugefügt. Die Anfangsdrehung des Gemisches war $+0,45^{\circ}$. Am Schlusse des Versuches war das Drehungsvermögen auf $-0,50^{\circ}$ gesunken. Vgl. Fig. 4.

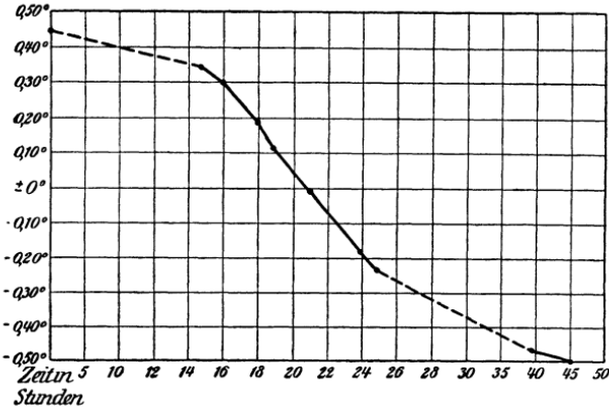


Fig. 4.

2. Einem Hund wurde vor der parenteralen Zufuhr des Rohrzuckers Blut entnommen und das Verhalten des Serums gegenüber diesem Disaccharid festgestellt. Es fand keine Spaltung statt (Kurve 1 in Fig. 5). Nun erhielt das Tier 10 ccm einer 5 %igen Rohrzuckerlösung intravenös. Die 15 Minuten nach der Injektion entnommene Blutprobe zeigte bereits Hydrolyse von zugesetztem Rohrzucker (Kurve 2 in Fig. 5). Zur Kontrolle wurde das Drehungsvermögen des Serums ohne Zusatz von Rohrzucker verfolgt (Kurve A und B in Fig. 5).

Die Versuchsanordnung ergibt sich aus der folgenden Übersicht:

1. 0,5 ccm Serum (Blut vor der Injektion des Rohrzuckers entnommen),
0,5 ccm einer 5 %igen Rohrzuckerlösung,
7,0 ccm physiologische Kochsalzlösung.

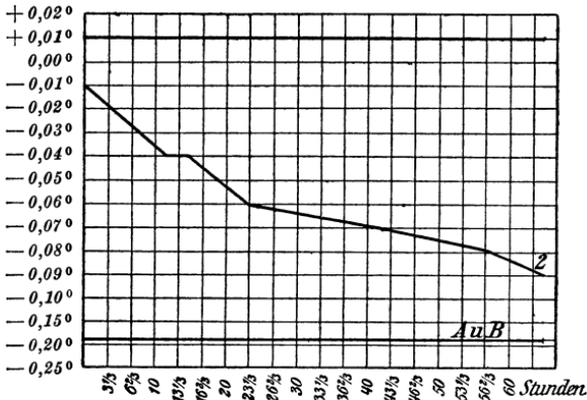


Fig. 5.

2. 0,5 ccm Serum (Blut 15 Minuten nach der intra-venösen Injektion von Rohrzucker entnommen),
0,5 ccm einer 5 %igen Rohrzuckerlösung,
7,0 ccm physiologische Kochsalzlösung.
A u. B. 0,5 ccm Serum,
7,5 ccm physiologische Kochsalzlösung.
3. Weitere Versuche beschäftigten sich mit der Frage, wie lange nach erfolgter parenteraler Zufuhr

von Rohrzucker sich im Blutserum noch Invertin nachweisen läßt. Nach einmaliger subkutaner Zufuhr von Rohrzucker war nach 14 Tagen noch ein schwaches Spaltungsvermögen für dieses Disaccharid erkennbar (Kurve I in Fig. 6). Bei einem Hunde, der zweimal subkutan Rohrzucker erhalten hatte, ließ sich 19 Tage

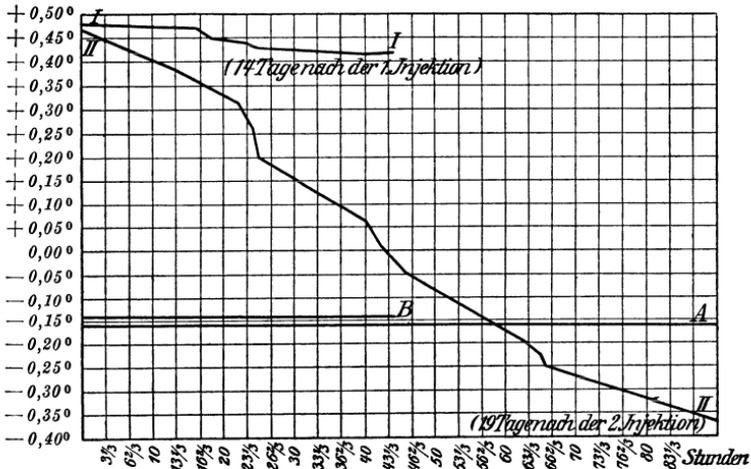


Fig. 6.

darauf noch eine energische Spaltung dieses Disaccharids mit Blutserum herbeiführen (Kurve II in Fig. 6). Die einmal erworbene Eigenschaft klingt somit nicht so gleich wieder ab. Die einzelnen Versuche wurden mit den folgenden Mengen an Serum und Rohrzuckerlösung durchgeführt:

- I. 0,5 ccm Serum (Blut 14 Tage nach der Einspritzung des Rohrzuckers entnommen),

0,5 ccm einer 10 %igen Rohrzuckerlösung,
7,0 ccm physiologische Kochsalzlösung.

- II. 0,5 ccm Serum (Blut 19 Tage nach der 2. Injektion von Rohrzucker entnommen),
0,5 ccm einer 10 %igen Rohrzuckerlösung,
7,0 ccm physiologische Kochsalzlösung.

Kontrollversuch.

A u. B. 0,5 ccm Serum,
7,5 ccm physiologische Kochsalzlösung.

Mit dieser Feststellung haben wir, ohne es zu wissen, Versuche bestätigt, die vor uns Weinland ausgeführt hatte. Ihm war es bereits geglückt, zu zeigen, daß das Blutplasma vom Hunde imstande ist, Rohrzucker zu spalten, d. h. es besitzt Invertin, sobald man parenteral Rohrzucker zuführt. Die Versuche sind dann auf andere Zuckerarten, vor allen Dingen auf Milchzucker ausgedehnt worden. Es ließ sich zeigen, daß auch dieser verändert wird, doch scheint hier neben einer Hydrolyse noch ein Abbau in anderer Richtung vorzukommen.

Auffallend ist die Beobachtung, daß nach Zufuhr von gelöster Stärke und auch von Milchzucker das Blutplasma resp. Serum imstande ist, Rohrzucker zu spalten. Es scheinen also auch hier nach der Zufuhr von artfremden Zuckerarten nicht nur Fermente aufzutreten, die ausschließlich auf das Kohlehydrat, das gespritzt worden ist, eingestellt sind. Ferner scheint die Fähigkeit des Organismus, Fermente zu

liefern, Grenzen zu haben, denn nach der Zufuhr von Raffinose ließ sich eine bestimmte Reaktion nicht nachweisen. Wahrscheinlich ist dieses Material den Körperzellen zu fremdartig.

Interessant ist, daß der Fermentgehalt im Plasma nach der Zufuhr von artfremdem Material, seien es Produkte der Eiweißreihe, oder Stoffe der Kohlehydratreihe, recht lange anhält. Das Spaltvermögen des Plasmas konnte in einzelnen Fällen bis zu 3 Wochen nach der Injektion noch deutlich festgestellt werden. Wichtig ist ferner der Befund, daß nach intravenöser Zufuhr von Rohrzucker bereits nach einer Viertelstunde Invertin im Blutplasma nachweisbar war. Wurden Eiweißstoffe subkutan zugeführt, dann dauerte es drei bis vier Tage, bis die Fermentbildung voll zur Geltung kam.

Schließlich wurde auch das Verhalten von Produkten der Fettreihe geprüft. Hier ergaben sich zunächst Schwierigkeiten in der Methodik. Der Versuch, die Fettspaltung im Blute durch einfache Titration der gebildeten Säuren festzustellen, schlug fehl. Die Fragestellung, ob nach Zufuhr körper- und plasmafremder Fette eine Zunahme des Lipasegehaltes des Blutplasmas erfolgt, konnte erst in Angriff genommen werden, nachdem Michaelis und Rona die Veränderung der Oberflächenspannung bei der Zerlegung der Fette als Grundlage einer Methode zum Studium der Fettspaltung gewählt hatten. Die Fette

gehören zu den stark oberflächen-aktiven Stoffen, während die bei der Spaltung entstehenden Abbauprodukte, Alkohol und Fettsäuren, keinen merklichen Einfluß auf die Oberflächenspannung besitzen. Bringt man Plasma von einem normalen Tier mit einer Fettart, z. B. Tributyrin, zusammen, und läßt man das Gemisch aus einer Kapillare ausfließen, dann erhält man in einer bestimmten Zeit eine bestimmte Tropfenzahl. Wird nun diesem Tiere auf irgendeinem Wege Fett in die Blutbahn eingeführt, dann ergibt sich eine Änderung der Tropfenzahl. Sie nimmt ab.

Nach den bis jetzt vorliegenden Erfahrungen scheinen bei Fetten kompliziertere Verhältnisse vorzuliegen, als bei den Proteinen und Polysacchariden. Während nach den bisherigen Erfahrungen im Blute unter normalen Bedingungen stets Proteine bestimmter Art und offenbar auch in bestimmter Menge kreisen und auch der Kohlehydratgehalt ein in engen Grenzen konstanter ist, zeigen die Fette ein anderes Verhalten. Der Fettgehalt des Plasmas schwankt innerhalb weiter Grenzen. Nach einer fettreichen Nahrung finden wir im Blutplasma so viel Fett, daß wir es mit bloßem Auge erkennen können. Lassen wir Plasma nach einer fettreichen Nahrung stehen, dann rahmt es direkt ab. Es erscheint an der Oberfläche des Plasmas eine Fettschicht. Nach kurzer Zeit verschwindet das Fett wieder aus dem Blute. Es wird den verschiedenen Körperzellen zugeführt, da verbraucht, umgewandelt, oder auch direkt als Reservematerial abgelagert. Es scheint, daß das

Blut auf jedes Ansteigen des Fettgehaltes mit einer Vermehrung von Lipase antwortet. Es wäre von den erörterten Gesichtspunkten aus dieses Mehr an Fett als plasmafremd zu betrachten. Nur das vollständig nüchterne Tier zeigt kein oder fast kein Fettspaltungsvermögen. Nach einer fettreichen Nahrung läßt sich aktive Lipase im Blute nachweisen. Ferner konnte gezeigt werden, daß während einer längeren Hungerperiode die fettspaltende Wirkung des Blutes ansteigt. Es steht dies im Einklang mit der Erfahrung, daß während des Hungers ein lebhafter Transport von Stoffen stattfindet. Wiederholt konnten während des Hungers im Blute größere Mengen von Fett nachgewiesen werden. Wird artfremdes Fett zugeführt, dann erhält man ein besonders hohes Spaltvermögen des Plasmas für Fette.

Bei den Fettstoffen bereitet es einige Schwierigkeiten, nicht plasmazeigenes gemachtes Fett in die Blutbahn hinein zu bekommen. Spritzt man Fette subkutan, so bleiben sie an Ort und Stelle lange Zeit liegen und werden vielleicht erst nach eingetretener Spaltung weiter transportiert. Bei intravenöser Zufuhr läuft man Gefahr, durch Fettembolien den Tod des Tieres herbeizuführen. Ein Eintritt artfremden Fettes in das Blut konnte erst erzwungen werden, nachdem eine alte Erfahrung von J. Munk zunutze gemacht wurde. Wird nämlich eine große Menge von Fett verfüttert, dann läßt sich dieses in den Geweben und selbstverständlich auch

im Blute nachweisen. Wir verfütterten große Mengen von Rüböl und von Hammeltalg, und fanden dann ein sehr stark ausgesprochenes Fettspaltungsvermögen im Plasma. Hier sei gleich erwähnt, daß bei den Proteinen und Peptonen und ferner bei den Kohlehydraten dieselbe Wirkung erreichbar ist, wie nach parenteraler Zufuhr, wenn der Übertritt dieser Stoffe durch eine Überschwemmung des Darmkanals mit den betreffenden Nahrungsstoffen von der Darmwand aus erzwungen wird. Ferner sei hervorgehoben, daß es auch gelingt, auf diesem Wege eine Anaphylaxie hervorzurufen. Wird einem Tier eine große Menge von Eiereiweiß zugeführt, dann geht unzweifelhaft unverändertes Protein in die Blutbahn über. Möglich ist, daß auch Peptone zur Resorption kommen, die noch die spezifische Struktur des Eiereiweißes besitzen. Dieser Übertritt läßt sich durch die sog. biologischen Reaktionen, Präzipitinreaktion usw., vor allen Dingen aber in exakter Weise durch den Nachweis von peptolytischen Fermenten in der Blutbahn feststellen. Wird nach bestimmter Zeit Eiereiweiß zum zweitenmal parenteral oder enteral — in diesem letzteren Falle muß die Zufuhr eine sehr reichliche sein¹⁾ — eingeführt, dann erhält man gleichfalls den Zustand des Shockes.

Da, wie schon betont, auch die arteigenen Fette in der Blutbahn ein gesteigertes Fettspaltungsvermögen

¹⁾ Die enterale Sensibilisierung und darauffolgende enterale Shockauslösung ist uns bis jetzt nur zweimal einwandfrei geglückt.

hervorrufen, ist es ziemlich schwer, zu entscheiden, ob die artfremden Fettstoffe eine spezifische Wirkung auslösen. Weitere Versuche müssen hier eine Entscheidung bringen.

Endlich haben wir auch begonnen, Nukleoproteide, Nukleine und Nukleinsäuren mit Umgehung des Darmkanals in den Organismus einzuführen. Es ergab sich, daß nach Zufuhr dieser Körper in gesteigertem Maße Fermente im Blutplasma auftreten, die diese Körper rasch abbauen (vgl. hierzu auch Lit. 21). Ferner konnte gezeigt werden, daß sich sowohl für bestimmte Nukleoproteide als auch für Nukleine anaphylaktische Erscheinungen ganz spezifischer Art hervorrufen lassen. Versuche, die gemeinsam mit Kashiwado durchgeführt worden sind, ergaben bei Meerschweinchen, daß die zweite Injektion des gleichen Materials, das zur ersten Einspritzung verwandt wurde, eigenartige Krämpfe der Nacken- und der Kiefermuskulatur hervorruft. Ferner zeigte sich regelmäßig eine vermehrte Peristaltik. Die Tiere ließen fortwährend Kot. Bald traten dann auch Lähmungserscheinungen auf. Immer war ein starker Temperatursturz vorhanden. Wir spritzten z. B. Nukleoproteide und Nuklein-Substanzen, die aus Thymus dargestellt worden waren, ferner Nukleoproteide aus den Blutkörperchen der Gans. Die Reaktion war in allen Fällen eine streng spezifische. Bei der Verwendung von Nukleinsäuren konnten wir keine bestimmten Resultate erhalten. Es scheint, daß diese

keine anaphylaktischen Erscheinungen hervorrufen, können. Es dürften bei den Nukleoproteiden und Nukleinen die Eiweißkomponenten den Ausschlag geben. Es gelingt vielleicht, durch eine systematische Untersuchung der Kernsubstanzen verschiedener Zellarten des gleichen Individuums die Frage zu entscheiden, ob „**kerneigene**“ Eiweißkörper am Aufbau der Kerne beteiligt sind, oder ob dem Kern im Zellstoffwechsel eine Rolle zukommt, die sich von Zelle zu Zelle innerhalb des gleichen Individuums in ähnlicher Weise wiederholt.

Solange die rein chemische Forschung uns auf Fragen, welche die feinere Struktur von Zellbausteinen betreffen, keine Antwort geben kann, sind wir auf indirekte Methoden angewiesen. Diese haben in relativ kurzer Zeit schon ein gewaltiges Gebiet erschlossen und überall interessante Ausblicke auf allerlei Zellprozesse eröffnet. Es ist die Aufgabe der Zukunft, all den gemachten Beobachtungen mit exakten Methoden nachzugehen und die vielen Unbekannten, mit denen die bisherigen Methoden zurzeit noch rechnen müssen, durch bekannte Größen zu ersetzen.

Fassen wir all die beobachteten Erscheinungen zusammen, dann ergibt sich das folgende Bild. Mit der Zufuhr von artfremden und speziell plasmafremden Substanzen bringen wir Stoffe in den Organismus hinein, die den Körperzellen ihrer

ganzen Struktur nach vollständig fremdartig sind. Es hat kein Umbau stattgefunden. Damit die Körperzellen diese Stoffe verwerten können, müssen die dem Organismus angepaßten Produkte so weit abgebaut werden, daß ihr spezifischer Charakter verloren geht. Dieser Abbau erfolgt durch Fermente und setzt offenbar sehr rasch ein. Die blut- resp. plasma- und körperfremden Stoffe sind für die Zellen nicht gleichgültig. Sie können eine schädigende Wirkung entfalten. Beim Abbau dieser Stoffe bilden sich zunächst Abbaustufen, die gewiß an und für sich zum Teil wenigstens dem Organismus auch fremd sind. Sie können unter Umständen ebenfalls schädlich sein. Entstehen diese Stoffe bei dem stufenweisen Abbau stets nur in geringer Menge, und erfolgt der weitere Abbau sehr rasch, dann wird die Schädigung nur eine geringfügige und eine vorübergehende sein. Wenn dagegen auf einmal sehr viele derartige Abbaustufen vorhanden sind, dann können sie in ihrer Gesamtheit schwere Störungen verursachen. Es braucht in diesen Fällen nicht nur ihre chemische Natur, ihre Struktur und Konfiguration zum Ausdruck zu kommen, wir müssen vielmehr auch daran denken, daß beim Abbau der kolloiden Stoffe Produkte entstehen, die einen Einfluß auf den osmotischen Druck ausüben und auf diesem Wege bestehende Gleichgewichte stören können. Was wir im Plasma beobachten, vollzieht sich, wie oben schon hervorgehoben, vielleicht in gleicher Weise auch im Zellinnern. Bemerket sei noch, daß der Organismus bei der Zufuhr von einfacher kon-

stituierten Körpern, von Kristalloiden, sich außer durch Abbau des fremdartigen Materials noch dadurch wehren kann, daß er es zum Teil wenigstens durch die Nieren ausscheidet. Die gleiche Abwehrmaßregel kann auch einsetzen, wenn beim Abbau kompliziert gebauter Stoffe einfachere Bruchstücke entstanden sind. Die Ausscheidung beschleunigt in diesem Falle die Entfernung des blutfremden Materials aus dem Körper. Freilich verliert dann der Organismus einesteils kostbares Brennmaterial und andernteils manchen Baustein für seine Zellen.

Mancherlei Beobachtungen sprechen dafür, daß die parenteral zugeführten Stoffe, soweit sie umgebaut werden können, vom Organismus verwertet werden, d. h. der Ernährung dienen. Es wird in gewissem Sinne die Verdauung, die sich sonst im Darmkanal vollzieht, und die bewirkt, daß nichts Fremdartiges in den Körper übergeht, in der Blutbahn nachgeholt.

Eine offene Frage ist es, woher diese Fermente, die wir **Abwehrfermente** nennen wollen, stammen. Es spricht sehr vieles dafür, daß die Leukozyten hierbei eine Rolle spielen (vgl. hierzu auch Lit. 23). Sie geben wahrscheinlich die Fermente an die Blutbahn ab. Wir hätten dann in gewissem Sinne analoge Erscheinungen im Blutplasma vor uns, wie sie z. B. Friedrich Müller bei der Auflösung des bei der Pneumonie in die Alveolen ausgeschiedenen Fibrins beobachten konnte. Wir sehen hier zahlreiche Leukozyten in das feste Exsudat ein-

dringen und es zur Lösung bringen. Dann setzt die Resorption der gebildeten Spaltprodukte ein. Es findet gewissermaßen eine Verdauung in den Alveolen statt. Auch hier lassen sich, wie durch spezielle Versuche gezeigt werden konnte, Fermente im Alveoleninhalt (im ausgeworfenen Sputum) nachweisen, die aus den Leukozyten ausgetreten sind. Die alte Anschauung, wonach die Leukozyten Stoffe von außen in sich aufnehmen und dann verdauen, ist durch die Beobachtung, daß Fermente nach außen abgegeben werden können und somit die Verdauung außerhalb der Zelle sich vollziehen kann, zu ergänzen. Wir möchten es vorläufig dahingestellt sein lassen, ob nur den weißen Blutkörperchen und unter diesen wiederum nur speziellen Arten in dieser Richtung eine Bedeutung zukommt. Wir vermuten, daß auch die roten Blutkörperchen und wahrscheinlich auch die Blutplättchen eine bedeutsame Rolle bei diesen Prozessen spielen. Das Vorhandensein von Fermenten in den genannten Zellen darf selbstverständlich nicht ohne weiters mit der Bildung der Abwehrfermente in Beziehung gebracht werden, denn daß auch diese Zellelemente Werkzeuge besitzen müssen, um Nahrungsstoffe zu einfachen Molekülen abzubauen und andererseits ihren Leib wieder aufzubauen, ist ohne weiteres klar. Immerhin ist es auffallend, daß in diesen Zellarten so aktive Fermente und in so großer Menge vorhanden sind. Es scheinen nach unseren Versuchen die Spaltungen in diesen Zellen

viel rascher zu erfolgen, als in den übrigen Körperzellen. Gewiß haben die roten Blutkörperchen außer der Funktion, Sauerstoff zu transportieren, noch andere Aufgaben im Gesamthaushalt des Organismus zu erfüllen!

Nach unseren Beobachtungen unterliegt es keinem Zweifel mehr, daß der tierische Organismus fremdartigem Materiale gegenüber nicht schutzlos preisgegeben ist. Brechen körperfremde Produkte in seinen Körper ein, dann sendet er auf die speziellen Substratarten eingestellte Abwehrfermente aus. Diese bewirken nicht nur durch weitgehenden Abbau eine Zerstörung des spezifischen Charakters des parenteral zugeführten Stoffes, sondern sie ermöglichen auch eine Verwertung der sich bildenden Spaltprodukte im Zellstoffwechsel. Die festgestellte Reaktion gestattet uns jederzeit, zu entscheiden, ob eine bestimmte Substanz körpereigen ist oder nicht. Nun haben wir bereits betont, daß wir neben körpereigenen und körperfremden Stoffen ohne Zweifel auch blut- resp. plasmaeigene und blut- resp. plasmafremde, und endlich zelleigene und zellfremde zu unterscheiden haben. Wir haben bereits geschildert, wie der Darm mit seinen Fermenten und denen der Anhangsdrüsen alles Fremdartige zerlegt, bis ein indifferentes Gemisch von einfachsten Bausteinen übrig bleibt, und wie dann die Zellen der Darmwand und der Leber die resorbierten Produkte sorgfältig prüfen, ob auch alles Körper- und Blutplasmafremde entfernt resp.

umgewandelt ist. Außerdem sorgen alle Körperzellen dafür, daß aus ihnen nichts in die Blutbahn übertritt, das nicht einen bestimmten Grad des Abbaues erreicht hat. Als schützende Hülle legt sich außerdem zwischen Blutbahn und die Körperzellen die Lymphe mit ihren vielseitigen Einrichtungen. Hier wird nochmals alles sortiert und erst dann in die Blutbahn entlassen, wenn alles blut- resp. plasmaeigen geworden ist. Für uns existiert kaum mehr ein Zweifel darüber, daß das Lymphsystem in der erwähnten Richtung im Stoffwechsel eine sehr wichtige vermittelnde Rolle spielt. Bald werden Stoffe abgebaut und zu plasmaeigenen Stoffen gestempelt, bald werden Produkte bestimmter Art aufgebaut. Die Lymphe ist, wie schon betont, in gewissem Sinne als Puffer zwischen Blut- und Körperzellen aufzufassen — als eine neutrale Zone, in der alles soweit als möglich ausgeglichen wird.

Wenn diese Vorstellungen richtig sind, dann muß es möglich sein, körpereigenen, jedoch blut- resp. plasmafremden Substanzen nachzuspüren, indem wir auf bestimmte Fermente fahnden. Es ist wohl denkbar, daß bei bestimmten Krankheiten die Zellen den Abbau der Nahrungsstoffe und der Körperbestandteile nur ungenügend vollziehen, und daß gewissermaßen noch zelleigene Stoffe an die Lymphe abgegeben werden. Diese wird, wie schon eingangs betont, in manchen Fällen mit Hilfe ihrer Zellen, der Leukozyten, und ihrer speziellen Organe, ihrer Drüsen, soweit es mög-

lich ist, eingreifen, und manches plasmafremde Produkt, bevor es in das Blut eindringt, noch zu zerlegen suchen. In vielen Fällen dürfte aber wohl plasmafremdes Material in das Blut hineingelangen und Störungen aller Art bewirken.

Wir kennen nun zwei Zustände, bei denen ohne Zweifel plasmafremde Stoffe im Blute kreisen. Es ist dies die Bence Jones'sche Albuminurie und die Schwangerschaft. Bei der letzteren sind es sicher arteigene Stoffe, während bei ersterer die Möglichkeit besteht, daß nicht arteigene Verbindungen vorliegen. Die Bence Jones'sche Albuminurie findet sich nämlich wohl fast immer mit Sarkomatose der Knochen verknüpft. Ob das Sarkom als arteigenes Gewebe oder ganz fremdartiges zu betrachten ist, wissen wir zurzeit noch nicht.

Was die Schwangerschaft anbetrifft, so wissen wir seit den wichtigen Beobachtungen Schmorls, daß es zur Abreißung von Zellen der Chorionzotten kommen kann, die dann in der Blutbahn verschleppt werden. Namentlich Veit hat gezeigt, daß solche Vorgänge relativ häufig sind¹⁾. Weichardt und später auch Richard Freund versuchten das Erscheinen der Chorionzotten in der Blutbahn in Zusammenhang mit der Eklampsie zu bringen. Weichardt dachte an eine Zellauflösung — Zytolyse. Es sollten dabei toxische Produkte entstehen.

¹⁾ Vgl. hierzu Hans Hinselmann: Die angebliche, physiologische Schwangerschaftsthrombose von Gefäßen der uterinen Plazentarstelle. Ferdinand Encke, Stuttgart 1913.

Für uns hatten diese Beobachtungen und Ansichten insofern eine Bedeutung, als sie uns darauf hinwiesen, daß während der Gravidität die Möglichkeit bestand, arteigenes jedoch plasmafremdes Material im Blute anzutreffen. War unsere Ansicht richtig, wonach der tierische Organismus Fermente spezieller Art mobil macht, sobald plasmafremdes, wenn auch arteigenes Material in das Blut übergeht, dann mußte es somit möglich sein, während der Schwangerschaft solche nachzuweisen. Da jedoch die Fermente erfahrungsgemäß nach 14—21 Tagen nach stattgehabter Zufuhr der plasmafremden Stoffe wieder verschwinden, so war kaum zu hoffen, daß stets während der Schwangerschaft Abwehrfermente anzutreffen seien. Man mußte vielmehr eine sehr große Anzahl von Fällen untersuchen, um den glücklichen Fall zu fassen, bei dem gerade kurz zuvor eine Ablösung von Zottenzellen stattgefunden hat.

Die Erfahrung zeigte jedoch bald, daß das Serum von Schwangeren immer Abwehrfermente enthält, die auf Plazenta-eiweiß eingestellt sind. Es kann somit das Loslösen von Chorionzottenepithelien zum mindesten nicht allein die Ursache des Erscheinens der Abwehrfermente sein. Dazu kommt, daß auch die Stute während der Schwangerschaft über Abwehrfermente verfügt, die auf Plazenta-eiweiß eingestellt sind. Die Stutenplazenta verfügt über keine Chorionzotten!

Wie können wir uns das Vorhandensein

der Abwehrfermente während der Schwangerschaft erklären? Sie werden ganz sicher nur in äußerst seltenen Fällen durch das Hineingelangen von morphologischen Elementen hervorgerufen. In den allermeisten Fällen handelt es sich um den Übergang von einzelnen Stoffen — Bausteinen bestimmter Zellen oder deren Abbaustufen. Es könnte nun sein, daß die sicher außergewöhnlich lebhaften Stoffwechselprozesse an der Grenze zwischen mütterlichem und fötalem Organismus dazu führen, daß mancherlei Produkte von den Plazentazellen nur ungenügend zerlegt werden. Der Stoffwechsel geht vielleicht mit einer gewissen Überstürzung vor sich. Es ist aber auch denkbar, daß die Zellen selbst leicht zerfallen.

Die folgende Ansicht trifft vielleicht das Richtige. Der mütterliche Organismus verfügt bis zum Eintritt der Gravidität über eine bestimmte Summe von Zellen bestimmter Art. Alle sind in ihrem Stoffwechsel harmonisch aufeinander abgestimmt. Nun kommt es mit eingetretener Befruchtung zum Auftreten eines ganz neuartigen Gewebes, das bestimmte Aufgaben zu erfüllen hat. Sind das befruchtete Ei und die mit ihm entstehende Plazenta mit ihren Zellarten auch ganz arteigen, so bietet doch der Stoffwechsel all dieser Zellen etwas ganz Neuartiges für den Zellenstaat des mütterlichen Organismus. Das Blut erhält wahrscheinlich Stoffe — vielleicht auch Sekrete —, die plasmafremd sind und bleiben. Die Zeit ist zu kurz, als daß das Blut sich völlig an diese neuartigen Stoffe gewöhnen

könnte. Mit der Ausstoßung der Plazenta verschwinden die auf ihr Eiweiß eingestellten Abwehrfermente wieder ziemlich rasch. Es ist natürlich auch möglich, daß mannigfaltige Momente die auf Plazentabestandteile eingestellten Fermenten bedingen.

Die zuletzt diskutierte Anschauung ergibt die Möglichkeit, das Einsetzen der Funktion eines bestimmten Organes zu prüfen. Würde ein Organ zu einer bestimmten Zeit plötzlich eine bestimmte Funktion, z. B. die Lieferung eines bestimmten Sekretes, aufnehmen, dann wäre es denkbar, daß dieses zunächst „plasmafremd“ wirkt. Vielleicht wäre zur Pubertätszeit von seiten der Keimdrüsen etwas Derartiges zu erwarten. Nach dieser Richtung bei brünstigen Tieren angestellte Untersuchungen ergaben bis jetzt noch kein sicheres Resultat.

Zahlreiche eigene Untersuchungen und solche verschiedener Forscher haben ergeben, **daß während der ganzen Zeit der Schwangerschaft im Blute Abwehrfermente kreisen, die imstande sind, Plazenta-eiweiß abzubauen.** Schon ca. 8 Tage nach der stattgehabten Befruchtung sind die Fermente nachweisbar. Ihre Gegenwart ist ganz unzweifelhaft vom Kreisen der Plazenta entstammender, plasmafremder Stoffe abhängig, denn die Abwehrfermente verschwinden innerhalb 14—21 Tagen, wenn die Plazenta nicht mehr mit dem mütterlichen Organismus in Verbindung steht.

Es ist auch versucht worden, Plazentagewebe mit

fötalem Blutserum abzubauen. Es trat keine Verdauung ein. Ebenso wenig greift das Serum Schwangerer Gewebe des Fötus selbst an. Allerdings muß diese Beobachtung noch stark erweitert werden. Es wäre a priori denkbar, daß es Entwicklungsstadien gibt, in denen das fötale Gewebe noch so wenig differenziert ist, daß es noch einen gemeinsamen Charakter trägt. Nabelblutserum + Serum von Schwangeren zeigte auch keinen Abbau. Wäre ein solcher eingetreten, dann hätte man eine sehr einfache Methode zur Diagnose der Schwangerschaft gehabt!

Nach den jetzt vorliegenden Erfahrungen darf behauptet werden, daß es in eindeutiger Weise gelingt, aus dem Verhalten des Blutserums gegenüber koaguliertem Plazentagewebe resp. gegenüber Plazentapepton eine bestehende Schwangerschaft zu diagnostizieren oder, korrekter ausgedrückt, zu entscheiden, ob eine Plazenta vorhanden ist, die mit dem mütterlichen Organismus noch in Austausch steht. Eine Einschränkung ist nur deshalb notwendig, weil einige Zeit nach der Abstoßung der Plazenta die Abwehrfermente noch nachweisbar sind. Für die praktische Serodiagnostik der Schwangerschaft kommt natürlich dieser Umstand kaum je in Betracht, weil man ja den zu untersuchenden Fall klinisch kennt. Normale, nicht schwangere Individuen ergeben keinen Abbau von Plazentagewebe.

Es war nun die außerordentlich wichtige Frage zu entscheiden, ob auch dann Abwehrfermente allgemeinerer Natur auftreten, wenn der Organismus sonstige plasmafremde Stoffe enthält. Diese Fragestellung läßt sich folgendermaßen präzisieren: Baut Serum von Individuen, die an Infektionskrankheiten leiden, ein Karzinom besitzen, oder Erkrankungen anderer Natur aufweisen, Plazentagewebe ab? A priori mußte man dies annehmen, denn es war beobachtet worden, daß nach Zufuhr von artfremden Stoffen in die Blutbahn nicht Fermente auftreten, die nur die eingeführte Verbindung abbauten, sondern die erzeugten Abwehrfermente griffen eine Reihe weiterer Stoffe der gleichen Art an. Es waren keine streng spezifischen Abwehrfermente gebildet worden, sondern nur solche, die in ihrer Wirkung auf eine bestimmte Klasse von Verbindungen beschränkt waren. Auch als zu den Versuchen körpereigene, jedoch plasmafremde Stoffe gewählt wurden, traten nicht streng spezifische Fermente auf!

Wir prüften das Serum von tuberkulösen Individuen, von Karzinomträgern, von Personen mit Salpingitis usw. auf das Verhalten gegenüber Plazentagewebe. Es trat in keinem einzigen Falle ein Abbau ein! Zu unserer großen Überraschung zeigte es sich, daß der tierische Organismus dann streng spezifisch eingestellte Fermente mobil macht, wenn bestimmte Zellen plasmafremde Stoffe abgeben.

Wie soll man sich dieses verschiedene Verhalten erklären, je nachdem wir künstlich plasmafremde Stoffe zuführen oder der Organismus selbst diese Zufuhr übernimmt? Es sind verschiedene Möglichkeiten vorhanden. Einmal wird die Zelle das plasmafremde Material nur in Spuren abgeben. Wir können diese Verhältnisse nicht nachahmen. Unsere Eingriffe sind immer brutal. Wir schaffen ohne weiteres pathologische Verhältnisse. Wir können die Zufuhr in Spuren schon deshalb nicht nachahmen, weil wir den sicher vorhandenen Regulationsmechanismen aus deren Unkenntnis keine Rechnung zu tragen vermögen. Wir verändern mit der Einspritzung des fremdartigen Materials mit einem Schlage die Zusammensetzung des Blutes. Wir schädigen den ganzen Organismus. Es ist in dieser Hinsicht von großem Interesse, daß man dann, wenn z. B. Rohrzucker in sehr geringen Mengen zugeführt wird, Abwehrfermente erhält, die nur Rohrzucker abbauen. Steigert man die Menge des Rohrzuckers, dann wird sehr oft auch vom Blutserum Milchzucker abgebaut. Übergibt man dem Blute sehr große Mengen des genannten Zuckers, dann tritt überhaupt kein Abwehrferment auf!

Weiterhin ist die Möglichkeit vorhanden, daß die von uns künstlich zugeführten Stoffe nicht mehr jene Feinheit in der Organisation besitzen, um spezifisch auf sie eingestellte Fermente zu bedingen. Die Zelle gibt die einzelnen plasmafremden Stoffe mit ihrem gan-

zen spezifischen Gepräge ab. Wir dagegen bringen schon verändertes Material in die Blutbahn. Man kann diesen Unterschied etwa, wie folgt, zum Ausdruck bringen. Auf der einen Seite treten zwei Personen mit „spezifisch“ ausgewählten Waffen an, um sich zu bekämpfen. Es handelt sich um einen vorbereiteten Kampf. Die Waffen sind bestimmt worden und nach ihnen richtet sich die Abwehr. Im anderen Falle packen sich zwei Individuen ohne Wahl der Kampfmittel in brutaler Weise an. Jede Kampfweise wird gewählt, gilt es doch den Gegner auf jeden Fall niederzuringen!

Vor allem dürfen wir eines nicht vergessen! Wenn wir Proteine oder Peptone und dergleichen in die Blutbahn einführen, dann sind das sicher in keinem Falle einheitliche Verbindungen. Mit den Peptonen führen wir sicher ungezählte verschiedenartige Abbau-stufen in die Blutbahn ein. Nehmen wir z. B. Eier-eiweiß, dann sind ohne Zweifel auch zahlreiche, ganz verschiedenartige Eiweißstoffe zugegen. Wir dürfen dabei nicht übersehen, daß Spuren der einzelnen Stoffe genügen, um die Fermentbildung anzuregen. Die Zelle dagegen entläßt wahrscheinlich ganz bestimmt charakterisierte Stoffe.

Führen wir das plasmafremde Material künstlich zu, so reagiert darauf, weil stets Gemische von Stoffen vorliegen, der tierische Organismus mit einer ganzen Summe von Abwehrfermenten. Er ist gewissermaßen auf alles gefaßt. Er kennt in gewissem

Sinne das zugeführte Produkt nach keiner Richtung. Versagen dagegen einzelne bestimmte Zellen an irgend-einer Stelle ihres Stoffwechsels, dann erscheint im Blut-plasma von Moment zu Moment immer nur eine Spur eines spezifisch organisierten Stoffes. Er wird sofort durch das ihm entgegengesetzte Abwehrferment seiner Eigenart entkleidet. Man könnte auch daran denken, daß die betreffenden Zellen, die plasmafremdes Material abgeben, selbst die Fermente liefern und den weiteren Abbau ins Plasma hineinverlegen, doch liegen für eine solche Annahme noch keine Beweise vor.

Man wird nun gegen diese Vorstellungen ein-wenden, daß es dann ganz unverständlich sei, wes-halb man die spezifisch eingestellten Fer-mente mit gekochten Geweben erkennen kann! Es dürfte doch durch das Kochen manche Feinheit im Aufbau des Substrates verwischt werden. Dies gilt ohne Zweifel nur von den physikalischen Eigenschaften, dagegen kaum von den chemischen. Wir können einen Körper der Zusammensetzung A—B—C—D und einen solchen von der Struktur B—C—D—A lange Zeit kochen, beide werden immer noch die gleiche Zusammen-setzung und die gleiche Struktur besitzen, wohl aber können physikalische Änderungen eintreten. So kann z. B. das Drehungsvermögen sich ändern und dadurch auch teilweise das biologische Verhalten beeinflußt werden. Es spricht somit nichts dagegen, daß das Substrat, auf das das Ferment eingestellt ist, trotz vielleicht neu erworbener Eigenschaften für das Fer-

ment noch angreifbar ist. Wir können mit einem auf ein bestimmtes Schloß eingestellten Schlüssel dieses auch dann noch aufschließen, wenn es in weitgehendem Maße zerstört und verändert ist, wenn nur noch der Schlüssel in die Führung paßt und den Riegel zurückbringen kann. Der ganze übrige Anteil des Schlosses kann dabei von Grund aus verändert sein.

Die Fermente packen ein bestimmtes Substrat an bestimmter Stelle an. Sie verbinden sich sehr wahrscheinlich immer mit Gruppen, auf die sie eingestellt sind. Erst dann erfolgt sekundär die Störung des Gleichgewichtes der Verbindung. Solange nur diese Stelle unverändert ist, vermag das Ferment noch zu wirken. Ganz anders liegen die Verhältnisse, wenn wir dieses stark veränderte Produkt mit all seinen Gruppen in die Blutbahn bringen. Soll der Abbau ein vollständiger sein, dann muß eine Vielheit von Fermenten wirken. Die neuartigen, durch das Denaturieren bewirkten Verhältnisse kommen bei der Zufuhr in die Blutbahn voll zum Ausdruck. Bei der Suche nach den Fermenten setzen wir mit dem gekochten Gewebe eine Vielheit von Proteinen der Fermentwirkung aus. Es kommt hier nur jene Gruppierung von Atomen in Betracht, auf die das Ferment eingestellt ist. Alle anderen Gruppen fallen außer Betracht, denn, daß durch das Kochen Strukturverhältnisse geschaffen würden, die nun auch Fermenten zugänglich sind, für die das nicht denaturierte Substrat unzugänglich war, ist wohl kaum anzunehmen.

Viel eher wäre mit der Möglichkeit zu rechnen, daß mit zu weit gehender Denaturierung eine ursprünglich angreifbare Gruppe so stark verändert wird, daß nunmehr das Ferment unwirksam bleibt. Die Gruppe könnte ihm fremd geworden sein.

Viel schwerer wiegend ist auf den ersten Blick der folgende Einwand. Wir benützen beim Dialysierverfahren koagulierte Eiweißstoffe, um auf Abwehrfermente zu fahnden. Bei der optischen Methode werden aus diesen dargestellte Peptone verwendet. Liegt da nicht ein Widerspruch in der Untersuchungsmethodik mit den oben entwickelten Vorstellungen über die Entstehungsursache der Abwehrfermente vor? Wenn wir uns vorstellen, daß die Abwehrfermente die Aufgabe haben, plasmafremdes, aus mehreren Bausteinen aufgebautes Material in seine Bausteine zu zerlegen, dann müssen wir ohne weiteres annehmen, daß Fermente zur Stelle sind, die den Abbau wenigstens so weit durchführen können, daß die zellspezifischen Merkmale zerstört werden. Infolgedessen müßten wir erwarten, daß falls Proteine von den Abwehrfermenten abgebaut werden, auch Peptone zerlegt werden, vorausgesetzt, daß wir solche als Substrat benutzen, die den normalen fermentativen Abbaustufen des Ausgangsmateriales entsprechen. Wenn wir also annehmen, daß das plasmafremde Material stets Eiweißcharakter hat, d. h. daß die Abwehrfermente ihren Abbau bei dieser Stufe beginnen, dann macht es keine Schwierigkeiten, sich vorzustellen, daß das

Dialysierverfahren und die optische Methode zu den gleichen Resultaten führen. Im ersteren Fall lassen wir das Abwehrferment den Abbau beim Eiweißstadium beginnen und stellen das Auftreten von kristalloiden, diffundierbaren Abbaustufen (Peptonen) fest. Im anderen Fall arbeiten wir den Fermenten vor und bereiten Peptone, die wir dann durch die Abwehrfermente zerlegen lassen. So lassen wir Schwangerenserum auf gekochtes Plazentaeiweißgemisch einwirken, oder wir verwenden bei der optischen Methode aus diesem dargestelltes Pepton. Im ersteren Fall zeigt uns das Auftreten von diffundierbaren Abbaustufen in dem Dialysat den eingetretenen Abbau von Eiweiß an. Beim letzteren Verfahren schließen wir aus der eintretenden Drehungsänderung auf eine Änderung in der Zusammensetzung des zugesetzten Substrates, nämlich des Peptongemisches.

Nun wird wohl oft und vielleicht in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle nicht ein Eintritt von Eiweiß in die Blutbahn erfolgen, sondern von Abbaustufen aus solchem. Wir können ohne weiteres verstehen, daß die optische Methode uns verlässliche Resultate ergibt, denn es ist wohl möglich, daß das angewandte Peptongemisch auch jene Abbaustufen enthält, die plasmafremd gewirkt haben. Weshalb können wir jedoch auch einen Abbau von Eiweiß feststellen? Wir fangen doch in jenen Fällen, wenn die Körperzellen z. B. Peptone mit noch zelleigenem Gepräge dem Blutplasma übergeben, beim Dialysierver-

fahren mit dem Abbau bei einer höheren Stufe an, als es im Blute selbst der Fall war.

Leider kennen wir die Fermente ihrer Natur nach gar nicht. Wir erkennen sie ausschließlich an ihrer Wirkung. Aus diesem Grunde vermögen wir auf die meisten Fragestellungen, die sich auf Fermente und ihre Wirkungen beziehen, nur mit Vermutungen zu antworten. Wir können uns vorstellen, daß das Ferment auf eine einfachere Abbaustufe eingestellt ist und trotzdem auch ein komplizierter gebautes Molekül angreift, sofern jene Gruppe, an der es das Substrat anpackt, auch in diesem vorhanden und erreichbar ist. Es kommt ja nur darauf an, ob das Ferment eine seiner eigenen Struktur und Konfiguration entsprechende Gruppe in dem betreffenden Molekül vorfindet. Auch muß man damit rechnen, daß in einem hochmolekularen Körper die gleiche Gruppierung mehrmals wiederkehren kann. Immerhin halten wir es für wohl möglich, daß man auf Fälle stoßen wird, bei denen die optische Methode einen Abbau anzeigt, während das Dialysierverfahren ein negatives Resultat ergibt. Allerdings ist bis jetzt kein einziger solcher Fall einwandfrei nachgewiesen.

Alle diese Erörterungen wären überflüssig, wenn wir einerseits die Fermente und andererseits die plasmafremden Bestandteile kennen würden. So stehen wir ausschließlich vor der Tatsache, daß auf bestimmte Substrate eingestellte Fermente im Blutserum unter ganz bestimmten Be-

dingungen anzutreffen sind. Vollständig neu ist der eindeutige Nachweis, daß der tierische Organismus sich innerhalb gewisser Grenzen ganz allgemein mittels Fermenten gegen abbaufähige, aus mehreren Bausteinen bestehende Verbindungen wehrt. Neu ist ferner der Gedanke, daß sich mittels dieser Fermente die Funktion bestimmter Organe beurteilen läßt. Endlich ist neu, daß der tierische Organismus so spezifisch eingestellte Fermente mobil macht und damit gleichzeitig dokumentiert, daß die Bestandteile seiner verschiedenartigen Zellen einen der betreffenden Zellart allein zukommenden Aufbau besitzen.

Es ist gegen die Annahme streng spezifisch eingestellter Fermente eingewendet worden, daß nicht anzunehmen sei, daß spezifische Reaktionen vorliegen, weil ja der sog. antitryptische Titer nach Henkel-Rosenthal, die Cobragifthämolyse nach Heyne-
mann und ferner die Katalysatorenbeeinflussung nach Weichardt nicht spezifisch seien. Man vergißt, daß ohne Zweifel der fermentative Abbau das Primäre darstellt, und diejenigen Stoffe, die für die erwähnten Methoden in Betracht kommen, erst sekundär eben durch die Abwehrfermente entstehen. Daß beim Abbau der ursprüngliche, charakteristische Bau einer Verbindung bald zerstört wird, haben wir wiederholt betont. Alle möglichen Abbaustufen verschiedenartigster Herkunft

können in mancher Beziehung gleichartig wirken. So läßt sich z. B. eindeutig zeigen, daß die Hydrolyse des Dipeptids d-Alanyl-glycin durch Zusatz von optisch-aktiven α -Aminosäuren hemmen läßt. Es ist gleichgültig, welcher Art die α -Aminosäure ist, wenn sie nur zu den Bausteinen der Proteine gehört. Wir weisen den Abbau eines spezifisch gebauten Substrates nach, während die betreffenden Methoden sich mit dem Einfluß der entstandenen Spaltprodukte befassen.

Selbstverständlich würde der Umstand, daß es geüglückt ist, auf der gegebenen Basis eine **Serodagnostik der Schwangerschaft** aufzubauen, nicht genügen, um von einer **Serodagnostik der Organfunktionen** zu sprechen. Die weitere Forschung auf der gegebenen Grundlage hat jedoch unter Anwendung der mitgeteilten Methoden Resultate ergeben, die wohl jetzt schon dazu berechtigen, anzunehmen, daß ein neuer Weg zur Erweiterung unserer Kenntnisse des Zellaufbaus und des Zellstoffwechsels unter normalen und pathologischen Verhältnissen aufgefunden ist.

Da zurzeit unsere Kenntnisse der physikalischen und chemischen Eigenschaften der kompliziert gebauten Zellbestandteile und der Stoffwechselprodukte noch sehr dürftige sind und außerdem die plasmafremden Bestandteile immer nur in Spuren auftreten, so sind wir nicht imstande, auf diese selbst direkt zu fahnden.

Wir müssen deshalb einen indirekten Weg einschlagen und prüfen, ob ein bestimmtes Blutserum über Fermente verfügt, die ein einem bestimmten Organ zugehörendes Substrat abzubauen vermögen. Wir legen in gewissem Sinne dem Serum bestimmte Fragen vor, indem wir ihm alle möglichen Organe zusetzen und beobachten, welches oder welche von ihm abgebaut werden. Finden wir einen Abbau, dann schließen wir auf eine irgendwie nicht normale Tätigkeit der Zellen des betreffenden Organes. Wir nehmen an, daß primär von dem betreffenden Organe Stoffe aus den Zellen entlassen wurden, die noch nicht genügend plasmæigen gemacht worden sind und vor allen Dingen noch Züge erkennen lassen, die den betreffenden Zellarten eigen sind.

In Zukunft wird man nicht ganze Organe und Gewebe zu solchen Untersuchungen wählen, sondern bestimmte Zellarten. Man wird ferner streng darauf zu achten haben, ob das verwendete Gewebe normal oder verändert ist. Es ist wohl denkbar, daß bei bestimmten Erkrankungen nur in bestimmter Weise veränderte Gewebe abgebaut werden. Es wäre in diesem Falle das erkrankte Gewebe so verändert, daß in gewissem Sinne die plasmæfremden Stoffe für das normale Organ zellfremd sind, d. h. es treten Verbindungen und Abbaustufen auf, die vollständig fremdartig wirken. Ja, man könnte sogar daran denken, daß geradezu körperfremde Produkte sich bilden können.

Die Tatsache, daß der tierische Organismus das Eindringen von plasmafremden Stoffen — sei es solchen, die dem Stoffwechsel bestimmter Zellen seiner Organe entspringen, sei es, daß direkt Bestandteile von Zellarten im Blutplasma auftreten — mit spezifisch eingestellten Fermenten beantwortet, ist von allergrößter Bedeutung für die gesamte Physiologie und Pathologie.

Bis jetzt vermochten wir nur drei verschiedene proteolytische Fermente zu unterscheiden, nämlich das Pepsin, das Trypsin und das Erepsin. Dazu kommen vielleicht noch als proteolytische Fermente das Labferment und das Fibrinferment. Streng genommen muß das Erepsin ausscheiden, weil es in der Hauptsache auf Eiweißabbaustufen eingestellt ist. Die Erfahrungen mit den Abwehrfermenten legen die Vermutung nahe, daß z. B. das Trypsin nicht einheitlicher Natur ist. Zwar ist der Fall denkbar, daß Fermente existieren, die, wie ein Dietrich zahlreiche Schlösser zu öffnen vermag, auch ganz verschiedene Substrate abbauen, wenn diese nur der gleichen Art von Verbindungen angehören. Wahrscheinlicher ist es jedoch, daß im Trypsin Fermente verschiedener Art vereinigt sind. Im Blute treten diese Komponenten vielleicht einzeln in wirksamer Form auf.

Die Abwehrfermente sind für uns ferner, wie schon betont, Reagentien auf den charakteristischen, typischen Bau der Bestand-

teile bestimmter Zellarten. Wir wollen diese Vorstellung an einem Beispiel klar machen. Großes Aufsehen erregte seinerzeit die Beobachtung, daß es einzellige Lebewesen gibt, die scheinbar Verstandestätigkeit entfalten. So sah man unter dem Mikroskop, wie das einzellige Lebewesen *Vampyrella Spirogyrae* von Algenfaden zu Algenfaden eilt, bis es bei einer bestimmten Algenart halt macht, um sie als Nahrungsquelle zu benützen. Man kann noch so viele verschiedene Algenarten wählen, immer wieder wird die gleiche Art gefunden! Diese auf den ersten Blick sehr überraschende Erscheinung findet ihre Erklärung ohne Zweifel in folgendem: Jedes Lebewesen verfügt über Fermente. Emil Fischer hat diese mit Schlüsseln verglichen, und das Substrat, auf das sie eingestellt sind, mit einem Schloß. Wie im allgemeinen ein bestimmter Schlüssel nur ein bestimmtes Schloß öffnet und schließt, so können bestimmte Fermente nur ein Substrat von bestimmtem Bau abbauen oder zum Aufbau verwenden.

Die *Vampyrella Spirogyrae* eilt nun mit ihren Fermenten, mit denen sie sich Nahrungsstoffe in geeigneter Form zurecht machen will, von Algenfaden zu Algenfaden. Überall versucht sie mit ihren „Schlüsseln“ aufzuschließen. Es gelingt ihr das nur in einem bestimmten Fall, nämlich, wenn das Schloß zu den Schlüsseln paßt, d. h. wenn die Zellwand des betreffenden Algenfadens so beschaffen ist, daß durch die vorhandenen Fermente ein Abbau erfolgen kann.

Es wird eine Bresche in die Zellwand gelegt. Der Zellinhalt liegt frei und kann nun als Nahrung dienen.

So zeigt uns dieses einzellige Lebewesen an, daß die verschiedenen Algenarten einen ganz verschiedenen Zellbau besitzen. Die Abwehrfermente ergeben das gleiche. Auch sie vermitteln uns ein Kenntnis, die wir zurzeit auf keinem anderen Wege uns verschaffen können.

Es sind umfassende Untersuchungen im Gange, um festzustellen, ob die einzelnen Zellarten eines Organismus über spezifisch eingestellte Fermente verfügen. Wir wissen, daß jede Zelle Fermente braucht, um die zugeführten Nahrungsstoffe zu zerkleinern oder aus ihnen neue Verbindungen aufzubauen. Ferner wissen wir, daß die Zelle Teile ihres Inhalts zerlegen und durch neues Material ersetzen kann. Sollten sich nicht auch hier spezifische Wirkungen ergeben? Bei den von uns nach dieser Richtung ausgeführten Versuchen wurden aus bestimmten Zellen Peptone bereitet. Es wurde dann versucht, diese mittels der entsprechenden Zellfermente abzubauen. Es muß auf diesem Wege bei geeigneten Bedingungen gelingen, zu beweisen, daß jede Zellart ihre eigene Struktur hat. Auch wird man die Zellfermente mittels des Dialysierverfahrens und der optischen Methode viel besser studieren können, als es bisher möglich war.

Die Zahl der Fragestellungen, die sich an

das Mitgeteilte anschließt, ist so ungeheuer groß, daß wir uns damit begnügen wollen, nur einige anzudeuten. Einmal möchten wir gerne wissen, woher die Abwehrfermente stammen, und ob solche auch in den einzelnen Zellen selbst vorkommen. Es wäre z. B. denkbar, daß die Darmwand und vielleicht auch die Leberzellen stets mit bestimmten Abwehrfermenten ausgerüstet sind, um Stoffe, die, ungenügend abgebaut, das Darmepithel passieren, noch weiter zu zerlegen. Es ist sehr wahrscheinlich, daß den Leukozyten in dieser Richtung eine wichtige Rolle zufällt. Sie durchheilen den ganzen Organismus. Sie sind als Schutzorgane aufzufassen. Sie sehen, bildlich gesprochen, überall nach, ob Ordnung herrscht. Manche Produkte beseitigen sie durch Aufnahme in ihren Zelleib — Phagozytose —, gegen andere senden sie Fermente aus, um sie zu zerkleinern und dadurch ihres charakteristischen Baus zu entkleiden.

Vor allen Dingen wird man mittels der mitgeteilten Methoden die gegenseitige Abhängigkeit der einzelnen Organe studieren können. Nehmen wir z. B. die Schilddrüse weg, dann ist vorauszusehen, daß ein anderes Organ, das in einzelnen seiner Funktionen von dieser Drüse abhängig ist, in seinem Stoffwechsel gestört wird und nun plasmafremdes Material abgibt. Dem Versagen dieses Organes folgt vielleicht ein zweites, das bisher Sekretstoffe von jenen erhalten hatte, und so enthüllt sich uns Beziehung um Beziehung.

Vielleicht läßt sich nach Untersuchung eines großen Materiales zeigen, daß Ausfallserscheinungen vorkommen, die nach den bisherigen Erfahrungen auf eine Erkrankung eines bestimmten Organes hinweisen, während dieses in Wirklichkeit ganz normal funktioniert. Es ist nämlich folgender Fall denkbar. Wir wollen annehmen, daß das Organ B bei einer ganz bestimmten Funktion von Organ A abhängig sei. Dieses soll ganz normal arbeiten, dagegen sei B so verändert, daß es zelleigene Stoffe an das Blut abgibt. Auf solche Produkte sei das von Organ A abgegebene Sekret eingestellt. Dieses findet somit jene Stoffe, die es im Organ B beeinflussen soll, bereits im Blute vor. Es verbindet sich mit ihnen und gelangt aus diesem Grunde nicht zum Organ B. Wir beobachten dieselben Ausfallserscheinungen, wie wenn Organ A erkrankt wäre! Das Dialysierverfahren und die optische Methode würden in diesem Falle das zunächst überraschende Resultat ergeben, daß im Blutserum Abwehrfermente vorhanden sind, die auf Bestandteile von Organ B eingestellt sind, während solche, entgegen der Erwartung, die auf Bestandteile des Organes A passen, gänzlich fehlen würden! Organ A versagt eben nur scheinbar, weil infolge einer primären Dysfunktion des Organes B die Sekretstoffe ihr Ziel nicht an der richtigen Stelle erreichen. Sie werden vorher abgefangen!

Wir wollen nicht unerwähnt lassen, daß vielleicht öfter, als man annimmt, im Blute plasmafremde Stoffe kreisen. Wir denken dabei vor allem an zerfallende

Formelemente des Blutes. Sollte es nicht ab und zu vorkommen, daß in der Blutbahn Blutkörperchen aufgelöst werden? Vielleicht beruht auf dem Vorkommen von auf die Bestandteile der Blutkörperchen eingestellten Abwehrfermenten die Tatsache, daß bluthaltige, gekochte Gewebe häufig mit allen möglichen Sera einen Abbau geben. Es ist dies eine Fehlerquelle, die nicht hoch genug angeschlagen werden kann. Nur absolut blutfreie Organe ergeben eindeutige Resultate. Wir sind mit der Fahndung auf die genannten Abwehrfermente beschäftigt. Besonders häufig trifft man bei Karzinom auf sie. Jeder, auch der kleinste Bluterguß in den Geweben, wird leicht dieser Art von Abwehrfermenten rufen!

Auf dem Gebiete der Pathologie gibt es kein Gebiet, das sich nicht zur Erforschung mit den gegebenen Methoden eignen würde. Wir wollen einige erwähnen. Zunächst kann man versuchen, mittels auf bestimmte Zellarten eingestellter Abwehrfermente auf Organe zu fahnden, die blut- resp. plasmafremde Stoffe abgeben. Es wird dies dann der Fall sein, wenn ein bestimmtes Organ seinen sonst normalen Stoffwechsel nicht vollständig zu Ende führt. Es ist jedoch auch der Fall möglich, daß Abbaustufen oder Sekretstoffe gebildet werden, die an und für sich fremdartig sind. Ob auch quantitative Verhältnisse ausschlaggebend sein können, muß die Zukunft lehren. Es wäre möglich, daß ein ganz normal zusammengesetzter Sekret-

stoff auch dann **plasmafremd** wirken kann, wenn er in zu großer Menge ins Blut übergeht.

Man wird auch in pathologischen Fällen durch Verfolgung einer bestimmten Erkrankung feststellen können, in welchen Wechselbeziehungen die einzelnen Organe zueinander stehen. Man beobachtet vielleicht, daß anfangs nur ein Organ eine Dysfunktion zeigt. Bald folgt ein anderes nach usw.

Man wird auch therapeutische Studien machen können. Hat eine therapeutische Maßnahme ein Verschwinden der Abwehrfermente zur Folge, dann wird man die Therapie anders zu beurteilen haben, als wenn diese nicht weichen.

Ein weites Gebiet stellen alle Fälle von Degenerationen dar, wie Muskel- und Nervendegeneration. Ferner Prozesse, bei denen es zur Bildung von Zerfallsprodukten aller Art kommt, eitrige Einschmelzung von Geweben, Resorption von Exsudaten, von Blutergüssen usw.

Ein besonders umfassendes Gebiet stellen natürlich die Infektionskrankheiten. Man wird einerseits festzustellen haben, ob Abwehrfermente gegen die betreffenden Mikroorganismen zugegen sind, und ferner, ob das befallene Gewebe vom Blutserum abgebaut wird. Einmal können die Mikroorganismen das Gewebe — ihren Nährboden — in ganz eigenartiger, körperfremder Art abbauen und dadurch **plasmafremde** Abbaustufen bewirken, oder es wird das geschädigte Gewebe so verändert, daß es die nor-

malen Stoffwechselprozesse nicht mehr einhalten kann. Eine Fülle von Beobachtungen sind auf diesem Gebiete zu erheben.

Erwähnt sei, daß festgestellt worden ist, daß bei Miliartuberkulose Abwehrfermente gegen Tuberkelbazillen vorhanden sind. Es scheint, daß das Serum von tuberkulösen Rindern nur den bovinen Typus abzubauen vermag. Käsig verändertes Lungengewebe wurde vom Serum von Tieren, die an Miliartuberkulose litten, nicht abgebaut, wohl aber von solchen, die käsige Pneumonie aufwiesen. Diese mit Unterstützung von Andrejewsky an Rindern und Kühen ausgeführten Versuche ermuntern zu weiteren Studien.

Bei dieser Gelegenheit sei darauf hingewiesen, daß das Dialysierverfahren zum Nachweis von Abwehrfermenten den großen Vorteil bietet, entstandene Abbaustufen toxikologisch zu prüfen. Man kann das Dialysat, das ja die Abbaustufen enthalten muß, direkt oder nach erfolgtem Einengen bei niederer Temperatur und vermindertem Druck zu Tierversuchen aller Art verwenden.

Sind auf bestimmte Mikroorganismen eingestellte Fermente nachgewiesen, dann ergibt sich ganz von selbst die Fragestellung, welche Bedeutung den Abwehrfermenten im speziellen Falle zukommt. Sie können schützend wirken. Es ist jedoch auch möglich, daß sie es sind, die die giftig wirkenden Stoffe erst

beim Abbau der plasmafremden Stoffe erzeugen. Das Ferment kann nicht „wissen“, was für Folgen auftreten, wenn es ein bestimmtes Substrat zerlegt. Vielleicht war das angegriffene Substrat ganz harmlos für den Organismus, und es entstehen erst beim Abbau schädigende Stoffe.

Ergibt die weitere Forschung, daß der tierische Organismus sich mit Erfolg mittels bestimmter Fermente verteidigt, dann ist ein Weg zur Therapie gegeben. Man wird durch direkte Zufuhr der betreffenden Mikroorganismen oder bestimmter Teile von ihnen Abwehrfermente, die auf sie eingestellt sind, erzeugen und versuchen, diese mit dem Serum zu übertragen. Wir können genau feststellen, wann die Abwehrfermente zur Stelle sind.

Wichtig ist die folgende Beobachtung, die sich allerdings noch nicht auf ein genügend großes Material stützt. Wird einem Tiere zum ersten Male Eiweiß in die Blutbahn gebracht, dann findet man nach ca. vier Tagen zum ersten Male Abwehrfermente. Wiederholt man die Zufuhr nach etwa einem Monat, dann treten die Abwehrfermente bedeutend früher auf. Sollte nicht die Immunität zum Teil darauf beruhen, daß der Organismus rascher als sonst Abwehrfermente mobil machen kann?

Von den gegebenen Gesichtspunkten aus läßt sich gewiß unter anderem auch die Syphilis studieren. Einerseits kommen die befallenen Gewebe und andererseits die Spirochäten als zu prüfende Substrate in be-

tracht. Selbstverständlich sind auch Abwehrfermente im Serum zu vermuten, die Fette, Kohlehydrate, Nukleoproteide usw. abzubauen vermögen. Der Nachweis von proteolytischen Abwehrfermenten bedeutet nur einen speziellen Fall. Wir haben diesen herausgegriffen, weil zurzeit keine Methoden existieren, um lipolytische, amylolytische Fermente, kurz die auf die genannten Zellbestandteile eingestellten Fermente eindeutig nachzuweisen, es sei denn, daß man größere Serummengen zur Verfügung hat. Man wird später sicher die Untersuchung auch auf andere Fermente ausdehnen.

Wir wollen am Beispiel der Infektionskrankheiten etwas eingehender erörtern, wie wir uns das Verhältnis der Mikroorganismen zum Zellstaat des Wirtes vorstellen.

Kehren wir zu der eingangs entwickelten Vorstellung zurück, wonach der Organismus unter normalen Umständen ein in sich abgeschlossenes Ganzes vorstellt. Wir haben bereits betont, daß die Harmonie sämtlicher Vorgänge innerhalb des ganzen Zellstaates gestört wird, sobald sich fremdartige Zellen, Gebilde, die ihren eigenen Stoffwechsel und ihren eigenen Bau besitzen, ansiedeln. Diese Zellen wollen einerseits ernährt sein, andererseits geben sie Stoffwechselprodukte und vielleicht auch Sekretstoffe mannigfacher Art nach außen ab. Damit sie das ihnen zunächst zellfremde Nährmaterial, das dem Wirte angehört, benutzen können, müssen auch sie Fermente besitzen, um es zu

erschließen. Es wäre denkbar, daß die Stoffe des Wirtes zunächst in die Zelle aufgenommen und dann in dieser verarbeitet würden. Wahrscheinlicher ist es, daß die sich ansiedelnden Zellen Fermente nach außen abgeben, die den Nährboden in der Umgebung zerlegen und so zur Aufnahme vorbereiten. Die entstandenen Abbau-stufen werden dann von der Zelle übernommen. Ein Umbau muß auf alle Fälle eintreten, speziell dann, wenn die Stoffe zum Aufbau neuer Zellen dienen sollen. Untersuchungen, die mit verschiedenen sog. Toxinen angestellt worden sind, haben ergeben, daß unzweifelhaft in diesen spaltende Agentien vorhanden sind. Doch sprechen diese Versuche nicht eindeutig dafür, daß die Mikroorganismen Fermente aussenden, weil schwer zu entscheiden ist, ob die sog. Toxine des Handels einheitliche Produkte darstellen und vor allem immer nur Sekretstoffe enthalten.

Vorbedingung für die Existenzmöglichkeit von Mikroorganismen innerhalb eines bestimmten, ihnen zunächst fremden Zellstaates ist somit das Vorhandensein von Fermenten, die es ihnen ermöglichen, aus den zell- und blut-eigenen Stoffen des Wirtes für sie verwendbare Nahrungsstoffe zu bilden. Hier kommen ohne Zweifel Beziehungen zwischen der Konfiguration der Fermente und der Substrate in schärfster Weise zum Ausdruck. Wie oft mag ein Mikroorganismus in den Organismus hineingelangen und einzig deshalb erliegen, weil er nicht imstande ist, auf dem vorhandenen Nähr-

boden sich zu ernähren! In anderen Fällen kann er sich ansiedeln, weil vorhandene Substrate durch seine Fermente erschlossen werden können! Sind die Substanzen aufgebraucht und werden keine der gleichen Art vom Wirt an Ort und Stelle nachgeliefert, dann sind den Mikroorganismen die Existenzbedingungen entzogen. Sie gehen zugrunde oder sie müssen eine neue „Weide“ aufsuchen. Es mag wohl auch in vielen Fällen der Fall eintreten, daß die Zellen des Wirtes die vom Mikroorganismus ausgesandten Fermente abfangen oder sonst unwirksam machen und auf diesem Wege den Eindringlingen ihre Existenz erschweren oder ganz vernichten.

Wie empfindlich die einzelnen Organismen in bezug auf die Nährsubstrate sind, das ergeben die zahlreichen Laboratoriumsbeobachtungen über die Züchtung der verschiedenartigsten Mikroorganismen. Wir wissen, daß manche von ihnen nur gedeihen, wenn ganz bestimmte Substrate geboten werden. Daß eine Veränderung des Nährmediums für bestimmte Lebewesen die Existenzbedingung aufhebt, beweist in schönster Weise die Beobachtung, daß die Infektion mit Trichophytonpilzen zur Zeit der Pubertät von selbst ausheilt. Offenbar werden die Zellen der Haut mit dem Eintritt der Geschlechtsreife so verändert, daß das Substrat des Wirtes — die Bestandteile der Haut — dem Pilze als Nahrungsmittel nicht mehr zugänglich ist. Von diesem Gesichtspunkte aus können wir uns wohl vorstellen, daß Medikamente und

sonstige therapeutische Maßnahmen eine Heilwirkung ausüben, ohne auf bestimmte Zellarten, die im tierischen Organismus als Parasiten leben, direkt einzuwirken. Sie brauchen nur die für das betreffende Lebewesen notwendigen Existenzbedingungen durch Veränderung des Nährsubstrates zu vernichten. Es ist denkbar, daß bestimmte Mittel bestimmte Zellen so verändern, daß deren Bestandteile nicht mehr als Nährmaterial für die betreffenden Organismen in Betracht kommen.

Der Umstand, daß die körperfremden Zellen, um ihre Existenz weiterführen zu können, und vor allen Dingen um ihre Art zu erhalten, auf Nährmaterialien mannigfaltigster Art angewiesen sind, gibt uns einen Einblick in die Art der Beeinflussung des Wirtes durch diese Parasiten. Sie können einmal durch die einfache Wegnahme von Nährsubstraten schädigend wirken. Ferner können bei der vorbereitenden Zerlegung des Nährmaterials Zwischenstufen entstehen, die dem Organismus Schaden zufügen. Wir können uns wohl vorstellen, daß bestimmte Zellarten über Fermente verfügen, die bestimmte Substrate in ganz charakteristischer Weise abbauen und z. B. Abbaustufen liefern, die den Zellen des Wirtes ganz fremd sind. Das gleiche Substrat kann in der mannigfaltigsten Weise zu den einfachsten Bausteinen abgebaut werden. Die Vorstellung eines atypischen Abbaues von

körper-, zell- und plasmaeigenen Stoffen durch die Fermente von fremdartigen Zellen eröffnet die Möglichkeit, daß Mikroorganismen, ohne von sich aus an und für sich giftige Stoffe in den Kreislauf zu bringen, einzig und allein dadurch schädigend wirken, daß sie aus dem Materiale des Wirtes durch fermentativen Abbau Produkte bilden, die schädigend in den Stoffwechsel des Wirtes eingreifen. Es braucht sicher nicht in jedem Fall der Giftstoff, das sog. Toxin, in der Zelle des Mikroorganismus selbst zu entstehen. Es kann vielmehr auch außerhalb der Zelle durch ausgesandte Fermente gebildet werden. Bei der Zuführung von artfremdem resp. plasmafremdem Materiale hatten wir ebenfalls mit Abbaustufen zu rechnen, die dem Organismus fremdartig sind und eine schädigende Wirkung entfalten können. In diesem Falle ist das fremdartige Substrat die Ursache der Entstehung von struktur- und konfigurationsfremdem Material. Bei der Invasion von Bakterien haben wir dagegen eine Zerlegung von körper-, plasma- und zelleigenem Material, jedoch erfolgt hier der Abbau durch Fermente, die vielleicht anderer Art sind. Die Ursache der Entstehung von körperfremdem Abbaumaterial ist somit hier nicht auf das Substrat, sondern auf die Art der Fermente zurückzuführen. Es ist wohl möglich, daß es mit der Zeit gelingen wird, diesen fermentartigen, von den Parasiten ausgesandten Agentien im tierischen Organismus nachzuspüren. Vor

läufig müssen wir uns damit begnügen, auf die Möglichkeit einer durch einen solchen Abbau herbeigeführten Schädigung hinzuweisen.

Die fremdartigen Zellen können ferner dadurch schädigend auf den Organismus einwirken, daß sie innerhalb des Körpers zerfallen. Stirbt eine solche Zelle, dann kommt Material in den Kreislauf, das fremdartig ist. Wir können diesen Vorgang mit der parenteralen Zufuhr körperfremden und plasmafremden Materiales vergleichen. Der Organismus wird sich ohne Zweifel auch in diesem Falle in der Weise gegen dieses ihm vollständig fremdartige Substrat wehren, daß er es durch weitgehenden Abbau seiner spezifischen Struktur beraubt. Wir hätten dann vollständig analoge Verhältnisse vor uns, wie bei der parenteralen Einführung verschiedenartiger Substanzen, und wie bei dem Eindringen von für das Blutplasma fremdartigen Chorionzottenzellen in die Blutbahn. Die Reaktion wäre überall dieselbe. Auch hier kann der Fall eintreten, daß der Organismus beim Abbau dieser Substanzen Abbaustufen erzeugt, die an und für sich schädigend wirken. Es käme dann von Fall zu Fall hauptsächlich darauf an, ob diese Zwischenstufen nur in geringer Menge auftreten und rasch weiter abgebaut werden, oder aber, ob der Organismus unter bestimmten Umständen vielleicht im Abbau stockt, sei es, daß die Abbaustufen nicht rasch genug weiter zerlegt oder entfernt werden, sei es, daß ein Mangel an dem Ferment vorhanden ist, das den Abbau weiterführt. Wir

können uns wohl vorstellen, daß der Abbau der Leibsubstanz toter Mikroorganismen ohne direkte Beteiligung der Mikroorganismen selbst die mannigfachsten Störungen im Gefolge haben kann. Es wäre damit eine zweite Störung im harmonischen Ablauf des gesamten Stoffaustausches des Wirtes gegeben, ohne daß die Mikroorganismen als solche eine direkte Wirkung entfalten würden.

Schließlich ergibt sich noch die Möglichkeit, daß bestimmte Mikroorganismen in sich selbst giftige Stoffe erzeugen und nach außen abgeben. Es ist zurzeit noch sehr fraglich, wie man diese Stoffe auffassen soll. Handelt es sich um Stoffe, die im Stoffwechsel der Mikroorganismen selbst eine Rolle spielen, oder aber sind Agentien vorhanden, die nach außen abgegeben den Nährboden des Mikroorganismus in bestimmter Weise, z. B. durch Abbau oder Umbau in bestimmter Weise beeinflussen sollen. Es wäre wohl denkbar, daß bestimmte Mikroorganismen über Agentien verfügen, die in der Lage sind, einen bestimmten Nährboden in bestimmter Weise umzustimmen. Viele Beobachtungen aus der Pathologie haben gezeigt, daß bestimmte Mikroorganismen zur Vorbereitung des Nährbodens einer sog. Mischinfektion bedürfen, d. h. bestimmte Bakterien verändern die Zellsubstanz des Wirtes derartig, daß nun eine bestimmte andere Bakterienart Bedingungen vorfindet, die für ihr Weiterleben günstig sind. Es scheint, daß auch für bestimmte Geschwulstarten, Sarkom und Karzinom,

eine Vorbereitung des Nährbodens durch bestimmte Stoffe in manchen Fällen von großer Bedeutung ist. Man wird in Zukunft all diesen Möglichkeiten mehr Bedeutung beilegen müssen. Wenn es gelänge, die Bedingungen, unter denen bestimmte Bakterien leben können, noch besser abzugrenzen, als es bis jetzt der Fall ist, und zwar auf Grund eingehender Studien der Zusammensetzung des Nährbodens, dann würde man ohne Zweifel in die Lage kommen, viel zielbewußter therapeutisch einzugreifen. Ferner wäre es dann möglich, den Begriff der schädigenden Wirkung bestimmter Bakterienarten viel besser zu formulieren, als es zurzeit der Fall ist. Leider wird es kaum möglich sein, hier mit direkten Methoden einzugreifen, es sei denn, daß es gelingen würde, die einzelnen Mikroorganismen auf Substraten zu züchten, über deren Zusammensetzung wir ganz genau orientiert sind. Die Fortschritte auf dem Gebiete der Chemie der verschiedenen Zellbausteine und der Nahrungsstoffe führen uns diesem Ziele zwar immer näher, es ist jedoch noch ein großer Weg zurückzulegen, ehe wir über den Aufbau bestimmter Eiweißstoffe, bestimmter Phosphatide und Nukleoproteide usw. so genau orientiert sind, daß wir neben Strukturunterschieden auch Unterschiede in der Konfiguration in die Wagschale werfen können. Werden wir erst einmal so weit sein, dann wird sich auch die Möglichkeit ergeben, den Begriff der Disposition durch bestimmte Tatsachen zu ersetzen.

Die vorliegenden Gedankengänge sollen nur zeigen,

daß wir bei der Frage nach den Schädigungen, die Bakterien im Wirt ausüben, nicht nur die Bakterien als solche betrachten dürfen, sondern, daß mit Erfolg ihr gesamter Stoffwechsel in den Vordergrund gerückt wird. Nicht die Bakterien allein und die sog. Toxine kommen bei der ganzen Frage nach den Immunitätsreaktionen in Betracht, sondern wahrscheinlich in allererster Linie Stoffwechselzwischenprodukte und Abbaustufen, die zum Teil wenigstens ganz außerhalb der betreffenden Zellen entstehen. Vor allen Dingen kommt auch der Bau des Lebewesens in Betracht. Der Kampf des Wirtes richtet sich nicht nur gegen den lebenden Mikroorganismus, sondern auch gegen die beim Zerfall des toten Lebewesens sich bildenden Bruchstücke und vor allen Dingen auch gegen die bei der Vorbereitung des Nährbodens entstehenden Zwischenprodukte. Überall wird der Organismus mit seinen Fermenten eingreifen und versuchen, alles Struktur- und Konfigurationsfremde und auch das im physikalischen Sinne Fremdartige ab- und umzubauen. Je mehr ihm das gelingt, um so mehr wird er den Mikroorganismen die Existenzbedingungen nehmen und die eigenen Zellen vor den schädigenden Wirkungen dieser Substanzen bewahren.

Wir kommen somit zum Schlusse, daß wenigstens ein Teil der Abwehrmaßregeln des Organismus gegen Infektionen aller Art auf

der Mobilmachung von Fermenten beruht, um das fremdartige Material — seien es nun Stoffwechselzwischen- oder -endprodukte, oder beim Zerfall von Zellen frei werdende Bestandteile — möglichst rasch seines spezifischen, für den Organismus — den Wirt — fremdartigen Baues zu entkleiden. Sicher helfen hierbei noch andere Prozesse mit. Es werden die Abbaustufen oxydiert, reduziert, methyliert, azetyliert, benzoyliert usw. und ohne Zweifel auch in der mannigfaltigsten Weise mit verschiedenen Verbindungen gekuppelt. Die Abwehrfermente bereiten das körperfremde Material in geeigneter Weise vor, damit die einzelnen Körperzellen dann mit speziellen Prozessen eingreifen können. Die Fermente werden bei all diesen Vorgängen nicht verändert. Sie gehen vorübergehend mit dem zu verändernden Substrate eine Bindung ein. Ist der Abbau durchgeführt, dann steht das Ferment wieder zur Verfügung, um neue Reaktionen — vor allem Spaltungen — einzuleiten. Eine Überproduktion von Fermenten als Antwort auf das Eindringen von fremdartigen Stoffen ist somit nicht notwendig.

Man könnte gegen die Hervorhebung der erwähnten Schutzmaßnahmen des Organismus gegen das Eindringen körper-, plasma- und zellfremden Materiales einwenden, daß mit der Feststellung von Fermenten im Blutplasma, und mit der Annahme, daß solche bei Infektionskrankheiten eine bedeutsame Rolle spielen,

wenig gewonnen sei, denn die Fermente als solche sind uns unbekannt. Wir wissen nichts über ihren Aufbau, ihre Natur und ihre spezielle Wirkungsweise. Wir erkennen die Fermente nur an ihrer Wirkung. Der Umstand, daß sie in spezifischer Weise auf bestimmte Substrate eingestellt sind, ermöglicht ihren Nachweis. Wir erblicken in der Erkenntnis, daß Fermente bei den Abwehrmaßregeln des tierischen Organismus gegen fremdartiges Material eine bedeutsame Rolle spielen, insofern einen Fortschritt, als dadurch Vorgänge experimentell verfolgbar sind, die wir auch unter normalen Verhältnissen in den einzelnen Körperzellen antreffen. Die Zelle bereitet mit Hilfe von Fermenten fortwährend das ihr zugeführte plasmaeigene Nährmaterial in geeigneter Weise zu, sei es, daß ein weiterer Abbau zu vollziehen oder eine Synthese einzuleiten ist. Die Fermente sind die Werkzeuge der Zellen, um das Brennmaterial in geeignete Form zu bringen, um den Bau der Zelle zu zimmern und um mancherlei Stoffe zu bereiten, die als Sekret im gesamten Organismus irgendeine bestimmte Rolle zu spielen haben. Macht der Organismus Abwehrfermente mobil, dann vollziehen seine Zellen nichts vollständig Neuartiges. Ein gewohnter Prozeß wird auf den speziellen Fall übertragen. Die Fermente werden dem neuartigen Substrat angepaßt, und wenn es erforderlich ist, nach außen — in die Blutbahn — abgegeben. So reiht sich diese Art der Verteidigung der Zelle gegen fremdartige Stoffe unmittelbar an gewohnte Vor-

gänge des Zellstoffwechsels an — ein Ziel, das Paul Ehrlich bei all seinen Forschungen immer in den Vordergrund seiner Forschungen gestellt hat. Gleichzeitig gibt eine sorgfältige Analyse der durch die Fermente bewirkten Prozesse die Möglichkeit, viel eindeutiger als es bisher der Fall war, festzustellen, welcher Art die durch die Anwesenheit körperfremder Zellen bewirkten Schädigungen sind. Bald ist der Parasit aktiv beteiligt, bald nur passiv und bald ist sein Einfluß ein mannigfaltiger.

Der Nachweis, daß bei den Verteidigungsmaßnahmen der tierischen Zellen gegen fremdartige Stoffe Fermente eine wichtige Rolle spielen, eröffnet der experimentellen Forschung neue Bahnen. Wird es auch noch lange nicht gelingen, die Natur der Fermente aufzuklären, so bietet sich doch von Fall zu Fall die Möglichkeit, die zweite Unbekannte, nämlich das Substrat, immer mehr auszuschalten. Je weiter unsere Kenntnis der Zusammensetzung und des Aufbaues der Nahrungsstoffe und der Zellbestandteile fortschreitet, um so mehr kommen wir in die Lage, Substrate bekannter Struktur verwenden zu können. Mit diesen können wir in viel sicherer Weise den Fermenten nachspüren und feststellen, in welcher Art sie ein bestimmtes Produkt abbauen. Wir werden die einzelnen Abbaustufen festhalten und ihre Eigenschaften studieren können und so allmählich in die Geheimnisse der Folgen von Infektionskrankheiten und die Grundlagen der Immunitätsreaktionen eindringen.

Es gibt auf dem Gebiete der Biologie kaum eine reizvollere Aufgabe, als zu erforschen, wie der Organismus sich verteidigt, wenn in den harmonischen, bis in die kleinsten Einzelheiten in feinsten Weise geregelten Stoffwechsel fremde Elemente störend eingreifen. In diesen Problemen treffen sich die mannigfaltigsten, den Zellstoffwechsel betreffenden Fragestellungen. Je weiter der Biologe die Grenzen seines Forschungsgebietes zieht, je mehr er allgemeinen Erscheinungen nachgeht, um so mehr darf er hoffen, für das Studium spezieller Vorgänge neues Rüstzeug zu gewinnen und neue Wege zu finden. Das Auftreten der Abwehrfermente im tierischen Organismus beim Eindringen von für seinen Körper oder auch nur für einzelne seiner Zellen oder das Blut fremdartigen Materialen, gibt uns Ausblicke auf manche Probleme der Pathologie und speziell der Immunitätsforschung. Jede Annäherung von scheinbar heterogenen Gebieten durch Beobachtungen, die gemeinsame Reaktionen und Vorgänge vermuten lassen, muß mit Freude begrüßt werden. Ergibt sich doch dann die Möglichkeit, daß beim Austausch der mit ganz verschiedenartiger Methodik und verschiedenen Fragestellungen erhaltenen Ergebnisse weite Ausblicke auf grundlegende Eigenschaften der Zellen verschiedener Abkunft sich eröffnen.

Die größte Bedeutung werden fortgesetzte Beobachtungen an einem Falle bei einer bestimmten Erkrankung haben. Es wäre verkehrt, wollte man z. B.

hundert Fälle von Tuberkulose, von Paralyse, von Dementia praecox usw. untersuchen, ohne das klinische Bild eingehend zu berücksichtigen. Vor allem wird man bestimmte Krankheitstypen dauernd in ihren verschiedenen Stadien beobachten müssen. So wird z. B. die Epilepsie vor, während und nach dem Anfall, zur Zeit von Remissionen usw. zu untersuchen sein.

Auch das normale Individuum bietet Möglichkeiten zu derartigen Studien, es sei an die Pubertät, das Klimakterium usw. erinnert.

Ein weiteres wichtiges Gebiet stellen all die verschiedenen Formen von Nephritis dar. Ist die Niere in den einzelnen Fällen beteiligt oder scheidet sie nur blutplasmafremdes Eiweiß aus, d. h. spielt sie zunächst nur eine passive Rolle? Die folgende Beobachtung illustriert einen solchen Fall. Serum von einer an Nephritis gravidarum leidenden Patientin baute Plazentaeiweiß und -pepton fast gar nicht ab. Das Drehungsvermögen des Serums war auffallend hoch. Wurde dieses Serum mit solchem von einer normalen Schwangeren zusammengebracht, dann trat eine Änderung der Drehung des Gemisches ein. Daß ein Abbau vorlag, zeigte auch der entsprechende Dialysierversuch. Jedes Serum, für sich dialysiert, ergab keine Eiweißabbauprodukte. Wurden die beiden Sera — dasjenige des Falles von Nephritis gravidarum und das der normalen Schwangeren — zusammen der Dialyse unterworfen, dann trat im Dialysat Pepton auf. Dieser Fall ist offenbar, wie folgt, zu erklären.

In das Blut sind, wie bei jeder Schwangerschaft, plasmafremde Stoffe und zwar in diesem Falle Proteine gelangt. Normalerweise werden diese Verbindungen durch Abbau mittels der Abwehrfermente entfernt. Bei der Patientin mit Nephritis gravidarum war der Abbau offenbar sehr mangelhaft. Infolgedessen häuften sich die plasmafremden Proteine an. Sie wurden schließlich durch die Niere entfernt.

Mit dieser Beobachtung decken sich Befunde von Aschner recht gut, der fand, daß das bei Eklampsie im Harn auftretende Eiweiß vom Serum Schwangerer abgebaut wird, während das nicht der Fall ist, wenn man Eiweiß von einem Fall von gewöhnlicher Nephritis zum Versuche verwendet. Selbstverständlich genügen Spuren des spezifisch gebauten Eiweißes, um einen Abbau mittels spezifisch eingestellter Fermente in Erscheinung treten zu lassen. Man darf natürlich nicht aus der Tatsache, daß Schwangerenserum sich gegenüber bestimmtem Harn-eiweiß ganz spezifisch verhält, schließen, daß das gesamte ausgeschiedene Protein einem bestimmten Typus angehört. Es kann die Eklampsie mit einer gewöhnlichen Nephritis gepaart sein oder diese im Gefolge haben!

Hervorgehoben sei in diesem Zusammenhange, daß gewiß die Eklampsie und die Schwangerschaftstoxikosen ein dankbares Gebiet zur Erforschung der speziellen Verhältnisse abgeben. Bis jetzt scheint es, als ob die Eklampsie prognostisch

um so ungünstiger ist, je mangelhafter der Abbau der blutplasmafremden Proteine ist. Selbstverständlich darf man aus dieser Beobachtung noch keine weitgehenden Schlüsse ziehen. Es ist durchaus nicht gesagt, daß das Entscheidende bei der Eklampsie der mangelhafte Abbau der plasmafremden Stoffe ist. Es ist wohl möglich, daß dieser erst sekundär bedingt ist. Bemerkenswert ist der Umstand, daß bei Eklampsie sicher eine Dysfunktion der Leber festgestellt werden konnte. Bei einem Fall — der einzige, der nach dieser Richtung untersucht worden ist! — ergab sich auch eine Dysfunktion der Schilddrüse.

Sehr geeignete Gebiete sind ferner die Geschwulstbildungen. Vor allem das Karzinom dürfte zu blutplasmafremden Stoffen und damit zu Abwehrfermenten führen. Eigene Erfahrungen haben gezeigt, daß das Serum von Karzinomträgern gekochtes Karzinomgewebe abbaut, dagegen nicht Plazenta. Umgekehrt konnte nie ein Abbau von Karzinom durch das Serum von Schwangeren beobachtet werden. Nach unseren Erfahrungen dürfte eine Frühdiagnose des Karzinoms möglich sein. Ferner wird vielleicht die Methode von Bedeutung für die Kontrolle der therapeutischen Maßnahmen bei Karzinom, seien sie nun operativer oder sonstiger Art. Vierzehn Tage bis drei Wochen nach dem Verschwinden der Karzinomzellen müßten nach den sonstigen Erfahrungen die auf Krebsgewebe eingestellten Fermente verschwunden sein.

Endlich sei noch der Stoffwechselerkrankungen gedacht und all jener Erscheinungen, die ätiologisch ganz unklar sind, wie z. B. zahlreiche Dermatosen, ferner die sympathische Ophthalmie usw. Hier muß Organ für Organ durchgeprüft werden, bis man auf eines trifft, für das Abwehrfermente auffindbar sind. Sehr interessant wird sich ferner das exakte Studium der sog. Nährschäden der Säuglinge von den gegebenen Gesichtspunkten aus gestalten.

Gewiß wird man auch imstande sein, experimentell und mittels der klinischen Beobachtung die Angriffspunkte bestimmter Gifte, wie Blei, Nikotin, Alkohol (Methyl-, Äthylalkohol usw.), Äther, Chloroform, Morphium usw., festzustellen. Man wird primäre und sekundäre Schädigungen abgrenzen und manches neue Licht in Fragen der Toxikologie und Pharmakologie hineinragen können.

Zum Schlusse wollen wir einen Überblick über jene Forschungen geben, die seit dem Erscheinen der ersten Auflage dieses Buches erschienen sind. Wir selbst verfügen über mehr als 300 Fälle von Differentialdiagnosen zwischen Schwangerschaft und Nichtschwangerschaft. Es waren unter diesen Fällen Komplikationen aller Art vorhanden — Salpingitis, Karzinom, Myom, Parametritis, Tuberkulose usw. Mit Ausnahme eines unklaren Falles von wahrscheinlichem Abort ist keine Fehldiagnose gestellt worden. Ferner sind 24 Fälle von Karzinom geprüft worden.

Das Serum von Karzinomkranken baute das gleichartige, gekochte Karzinom ab, dagegen nie Plazentagewebe.

Es sei gleich hier bemerkt, daß man sich bei derartigen Versuchen nie auf ein bestimmtes gekochtes Organ allein verlassen darf. Der große Vorteil der ganzen Untersuchungsart ist der, daß man jeden Fall durch Kontrollversuche vollständig sicherstellen kann. Man wird z. B. Plazenta stets auch mit Serum von sicher nicht graviden Personen und auch von Männern prüfen. Ferner wird man immer wieder alle möglichen Organe der Einwirkung eines bestimmten Serums aussetzen.

Die Serodiagnostik der Schwangerschaft ist bis jetzt mit Erfolg angewandt worden von Erich Frank und Fritz Heimann, R. Franz und A. Jarisch, Henkel, Schlimpert und Hendry, Ferrari, Decio, Gaifami, Schwarz, Mc Cord, Ekler, Hirschfeld, Stange, Epstein, Rübsamen, Schiff, Lichtenstein, Jonas, Maccabruni, Aschner u. A. Freund und Brahm haben im Gegensatz zu den genannten Forschern 30 % Fehldiagnosen. Engelhorn und ferner Behne berichten über ungünstige Ergebnisse. Es unterliegt keinem Zweifel, daß Fehler in der Methodik zu den Fehldiagnosen führten, denn es ist nicht gut möglich, daß an zahlreichen Orten die Serodiagnostik der Schwangerschaft ausgezeichnete Resultate ergibt, während sie in den Händen anderer Forscher versagt!

Während viele Forscher mit uns der Ansicht sind,

daß die bei der Schwangerschaft auftretenden Abwehrfermente spezifisch auf Plazentaeiweiß eingestellt sind, glauben einige Autoren, daß eine streng spezifische Wirkung nicht vorliegt. Auch hier bedeuten sicher die positiven Ergebnisse mehr als die negativen.

Von besonderer Bedeutung ist die Feststellung von Epstein, wonach von 37 untersuchten Sera von Krebskranken alle bis auf eines, das einem 80jährigen kachektischen Patienten entstammte, koaguliertes Karzinomeiweiß abbauten. In keinem einzigen Falle wurde Plazentaeiweiß angegriffen. Es wurde ferner das Serum von 47 Personen, die sicher kein Karzinom besaßen, dagegen zum Teil wenigstens an schweren Krankheiten mit allgemeinem Kräfteverfall litten, auf seine Einwirkung auf Karzinomgewebe geprüft. In 46 Fällen fand kein Abbau statt.

Für die Annahme von Fermenten, die ganz spezifisch auf bestimmte Substrate eingestellt sind, spricht besonders auch die folgende interessante Beobachtung von Paltauf. Tumorgewebe von einer 61jährigen Frau wurde von Serum eines Karzinomträgers, das Karzinomgewebe abbaute, nicht angegriffen, dagegen baute Schwangerenserum das koagulierte Gewebe ab. Die pathologisch-anatomische Diagnose lautete: malignes Chorionepitheliom.

Bauer berichtet über den Nachweis von Abwehrfermenten im Blutserum bei endemischem Kropf, die imstande sind, Schilddrüsengewebe abzubauen.

Auch dann wurden solche Fermente beobachtet, wenn ein Kropf nicht bestand, jedoch die klinischen Erscheinungen auf eine gestörte Schilddrüsentätigkeit hinwiesen. Wir selbst fanden in einem Falle von Myxödem Abbau von Schilddrüsenewebe. Es handelt sich ohne Zweifel bei diesen Erkrankungen durchaus nicht, wie man bis jetzt annahm, um eine Athyreosis, sondern um eine Dysthyreosis.

Sehr interessant sind die Feststellungen bei der Basedowschen Krankheit. Bei dieser findet man Abbau der Thymusdrüse, der Schilddrüse und oft des Ovariums, wie Lampé und Papazolu an einem größeren Materiale feststellen konnten. Kein anderes Organ wurde abgebaut. Interessanterweise wurde nur ganz ausnahmsweise normale Schilddrüse, dagegen immer Basedow-Schilddrüse angegriffen.

Diese Beobachtung weist auf zwei Arten von Möglichkeiten der Erzeugung plasmafremder Stoffe hin. Einmal kann die normal aufgebaute Zelle den sonst ganz normalen Abbau bestimmter Substanzen nicht zu Ende führen. Es gelangen Substanzen ins Blut, die noch charakteristische Züge jener Zellen aufweisen, denen sie entstammen. Der Abbau ist auf einer bestimmten Stufe stehen geblieben. Eine gewisse Analogie zu dieser Art von Störung des Zellstoffwechsels bieten jene Anomalien, bei denen einfachere Produkte nicht vollständig zerlegt werden. Es sei an die Cystinurie, die Alkaptonurie, die Pentosurie usw. erinnert. Bei der ersteren wird Cystin, bei der Al-

kaptonurie Homogentisinsäure und bei der letzteren eine Pentose im Harn ausgeschieden. Auch manche Formen der Glukosurie gehören hierher. Die Zellen können den Traubenzucker nicht anpacken. Es fehlt ein aktives Ferment, um den Angriff auf dieses Kohlehydrat zu eröffnen.

Ferner kann die Ursache der Blutplasmafremdheit dadurch bedingt sein, daß bestimmte Zellen an und für sich entartet sind. Sie besitzen einen pathologischen Bau und liefern aus diesem Grunde fremdartiges, dem Blutplasma nicht vertrautes Material.

Erwähnt seien noch die Versuche von Bauer und von Reines, die Ätiologie der Sklerodermie aufzuklären. Die ausgeführten Versuche weisen auf eine Dysfunktion der Schilddrüse hin. Wahrscheinlich sind noch andere Organe in Mitleidenschaft gezogen. Auch bei diesen Versuchen zeigt sich die Tatsache, daß bestimmte Organe abgebaut werden und andere nicht.

Fausser berichtet über zahlreiche Beobachtungen an Fällen von Dementia praecox, Paralyse und manisch-depressivem Irresein. Bei ersterer Erkrankung fand er Abwehrfermente gegen die Geschlechtsdrüsen und gegen Hirnrinde. Das bedeutet nach unserer Auffassung, daß diese Organe eine Dysfunktion aufweisen. Welches Organ primär seine normalen Funktionen einstellt, läßt sich zurzeit nicht sagen. Beim manisch-depressiven Irresein war bis jetzt kein Abwehrferment zu entdecken. Bei der Paralyse

wurde fast immer Hirnrinde abgebaut. Johannes Fischer und vor allem Wegener bestätigen diese Befunde.

Selbstverständlich bedeuten diese Untersuchungen zunächst nur einen raschen Vorstoß in unbekanntes Gebiet. Es sind noch mancherlei Etappen nachzuholen, um das Bild zu einem vollständigen zu machen. Vor allem wird man den serologischen Befund vorangehen lassen, und die klinische, oft unsichere Diagnose mit ihm vergleichen. Oft wird erst die spätere Beobachtung zeigen, ob die serologische Diagnose recht behält. Vor allem wird man die einzelnen Fälle klinisch möglichst eingehend deklarieren müssen. Die serologische Diagnostik von Erkrankungen des Nervensystems würde dann einen großen Erfolg bedeuten, wenn es mit ihrer Hilfe gelänge, bisher vereinigte Krankheitsbilder je nach den vorhandenen Abwehrfermenten in Gruppen zu trennen, denen auch der klinische Verlauf entsprechen würde. Jedenfalls muß jeder einzelne Fall gründlich und fortlaufend studiert werden.

Die vorliegenden Untersuchungen haben deshalb noch eine besondere Bedeutung, weil sie eindeutig die spezifische Wirkung der Abwehrfermente ergeben. Fauser und Wegener teilen mit, daß weibliche Kranke mit *Dementia praecox* niemals Hoden, wohl aber Ovarien abbauten. Umgekehrt wurde von Männern nur Hodengewebe, niemals aber Ovarium angegriffen. Beide Autoren haben auch mit Plazenten Versuche an-

gestellt und einerseits die Serodiagnostik der Schwangerschaft bestätigt und andererseits gezeigt, daß das Serum von Männern niemals Plazentagewebe abbaut. Sehr wichtig ist die Mitteilung von Wegener, daß bei Neuritis Muskelgewebe abgebaut wird.

Endlich sei noch erwähnt, daß versucht worden ist, Licht in die Ätiologie von Erkrankungen der Augen zu bringen, über deren Ursache Bestimmtes noch nicht bekannt ist. Vor allem interessiert die sympathische Ophthalmie. Die auf diesem Gebiete von v. Hippel und Hegener durchgeführten Untersuchungen zeigen deutlich, daß die Abwehrfermente spezifische Wirkungen entfalten. Die Zahl der Beobachtungen ist noch zu klein, um jetzt schon bestimmte Schlüsse ziehen zu können.

Im Anschluß an diese letzteren Beobachtungen sei besonders darauf aufmerksam gemacht, wie wichtig es ist, alle Fälle klinisch über längere Zeit zu verfolgen und auf keinen Fall nur die Erkrankung zu berücksichtigen, die die Veranlassung zur Untersuchung gab. Vor allen Dingen ist der weitere Verlauf der Krankheit in all ihren Phasen zu verfolgen. Wir besitzen im Dialysierverfahren und in der optischen Methode Hilfsmittel, die uns gestatten, dauernd die Organfunktionen zu prüfen.

Die vorliegenden, hier kurz skizzierten Beobachtungen werden sicherlich bald von den verschiedensten Seiten aus eine Erweiterung erfahren. Vielleicht wird sich später herausstellen, daß andere Er-

klärungsmöglichkeiten sich einstellen, als die, die hier entwickelt wurden. Vor allen Dingen ergibt sich die Möglichkeit, manche schon vorliegende, mit anderen Methoden erhaltene Resultate in die mit den neuen Methoden genommenen Befunde einzureihen. So dürfte der von Hermann Pfeiffer und seinen Schülern erhobene Befund von toxischen Verbindungen im Harn bei bestimmten Erkrankungen und Zuständen ein Hinweis darauf sein, daß jene Produkte, die von den Abwehrfermenten gebildet werden, auch zur Ausscheidung gelangen. Die vergleichende Untersuchung der Dialysate wird jedoch erst zeigen, ob direkte Beziehungen zwischen solchen Abbauprodukten und den giftigen Bestandteilen des Harnes vorhanden sind, und ob die Bezeichnung „Eiweißzerfallstoxikosen“ berechtigt ist.

Methodik.

1. Das Dialysierverfahren.

Prinzip der Methodik: Eiweiß diffundiert als Kolloid nicht durch tierische Membranen hindurch, dagegen sind schon die nächsten Abbaustufen, die Peptone, dialysabel. Bringen wir Eiweiß in einen Dialysierschlauch, und stellen wir diesen in Wasser, so wird in diesem auch nach langer Zeit kein Eiweiß auftreten. Wenn wir jedoch in den Schlauch neben Eiweiß z. B. Pepsinsalzsäure oder aktives Trypsin geben, so können wir nach kurzer Zeit in der Außenflüssigkeit, dem Dialysat, Verbindungen nachweisen, die aus Eiweiß durch Abbau sich gebildet haben. Es sind dies die sog. Peptone und noch einfachere Abbaustufen. Sollen wir irgendeine Flüssigkeit auf ihren Gehalt an proteolytischen, d. h. Eiweiß abbauenden Fermenten untersuchen, dann geben wir diese mit Eiweiß zusammen in einen Dialysierschlauch und beobachten, ob in der Außenflüssigkeit, gegen die wir dialysieren, Peptone auftreten. Ist das nicht der Fall, dann schließen wir, daß die Flüssigkeit keine aktiven Fermente

enthält, die Eiweiß abbauen können. Finden wir Peptone, dann wissen wir, daß ein Abbau von Eiweiß erfolgt ist. In unserem Falle ist die zu prüfende Flüssigkeit Blutserum. Selbstverständlich bleibt das ganze Verfahren das gleiche, wenn man Zerebrospinalflüssigkeit, Lymphe oder Organextrakte resp. -preßsäfte auf ihre Fähigkeit, Eiweiß abzubauen, untersuchen will.

Dialysierhülsen: Der Erfolg der Untersuchung auf Eiweiß spaltende Fermente mittels des Dialysierverfahrens ist in erster Linie von der Güte der Dialysiermembran abhängig. Sie muß vor allem zwei Anforderungen entsprechen. Einmal muß sie absolut undurchlässig für Eiweiß und ferner gleichmäßig durchlässig für die Eiweißabbaustufen sein. Würde die Hülse Eiweiß durchlassen, dann würden Peptone vorgetäuscht, wenn man nicht besondere Reaktionen zum Nachweis von Eiweiß zu Hilfe nimmt. Verwendet man Dialysierhülsen, die Peptone verschieden leicht diffundieren lassen, dann käme es zu Täuschungen in der Beurteilung des Ausfalls des Versuches, weil, wie wir gleich vernehmen werden, stets ein Kontrollversuch mit der zu prüfenden Flüssigkeit allein ausgeführt wird und dessen Ausfall mit demjenigen Versuch zum Vergleiche kommt, bei dem Eiweiß mit der betreffenden Flüssigkeit zusammen zur Dialyse angesetzt wurde. Würde nun die eine Hülse sehr dicht sein und Peptone nur schwer oder gar nicht durchlassen, dann wäre natürlich eine große Fehlerquelle vorhanden.

Wir kennen eine sehr große Zahl von Dialysiermembranen. Es zeigte sich, daß nur wenige brauchbar sind. Das Dialysierverfahren erfordert Dialysierschläuche, die wiederholt verwendet werden können. Als die besten Schläuche erwiesen sich diejenigen von Schleicher & Schüll, Düren, Rheinland. Die von dieser Firma abgegebenen Hülsen dürfen auf keinen Fall ohne gründliche Prüfung verwendet werden, weil fast stets Hülsen vorhanden sind, die Eiweiß durchlassen, und ferner auch solche sich finden, durch die Peptone schwer diffundieren. Eine gründliche Prüfung der Hülsen ist unerläßlich¹⁾. Die Hülsen müssen ferner kurz sein. Schlauchart Nr. 579 A ist für das Dialysierverfahren hergestellt worden. Verwendet man Hülsen, die weit über die Außenflüssigkeit, gegen die man dialysieren will, hinausragen, dann findet zu leicht eine ganz ungleichmäßige Verdunstung des Dialysates statt. Dieses durchtränkt den Schlauch, steigt in ihm hoch und verdunstet dann. Da, wie wir sehen werden, alles davon abhängt, daß das Dialysat bei den Vergleichsversuchen nicht durch ungleichmäßige Verdunstung in seiner Konzentration beeinflußt wird, muß alles vermieden werden, was diese Fehlerquelle bedingen könnte.

Die erste Aufgabe, die bei der Anwendung des Dialysierverfahrens zu erfüllen ist, ist die Prüfung der Hülsen, die sog. Eichung der Dialysierschläuche.

¹⁾ Geprüfte Hülsen liefert die Firma Schöps, Halle a. S., doch wird es gut sein, sich selbst von ihrer Brauchbarkeit zu überzeugen.

Sie erstreckt sich, wie schon betont, auf Undurchlässigkeit für Eiweiß und ganz gleichmäßige Durchlässigkeit für die Eiweißabbaustufen.

a) Prüfung auf Undurchlässigkeit für Eiweiß: Man bereitet sich eine Eiweißlösung. Man nimmt am einfachsten Eiereiweiß. 5 ccm ganz frischen Eiereiweißes werden im Meßzylinder mit Wasser auf 100 ccm aufgefüllt. Dann wird durch Umschütteln gut gemischt. Vom Eiereiweiß, das man einem frischen Ei entnimmt, benutzt man nur die flüssigeren Anteile, während Flocken, Häute, kurz festere Produkte, ausgeschaltet werden. Man erhält sonst keine gute Mischung. An Stelle des Eiereiweißes kann man auch Blutserum nehmen.

Nunmehr bereitet man die zu prüfenden Hülsen vor. Sie werden durch Einlegen in kaltes Wasser aufgeweicht. Es dauert dies etwa eine halbe Stunde. Die Hülsen werden nun in kleine Erlenmeyerkölbchen gestellt (Fig. 7) und mit 2,5 ccm der gut gemischten Eiereiweißlösung beschickt. Diese wird mit einer Pipette abgemessen. Beim Einfüllen der Lösung wird die Pipette tief in den Schlauch eingeführt. Man muß peinlich genau darauf achten, daß die Außenseite der Dialysierhülle nicht mit der Eiweißlösung in Berührung kommt. Es würde in einem solchen Falle das Dialysat eine positive Reaktion auf Peptone vortäuschen können, wenn man z. B. die Biuretprobe anwendet, denn



Fig. 7.

Eiweiß und Peptone geben diese Probe. Um jede Möglichkeit einer solchen Fehlerquelle auszuschließen, wird die Hülse nach erfolgter Beschickung zwischen Daumen und Zeigefinger am oberen, offenen Ende verschlossen und in fließendem Wasser gründlich abgespült. Dann verschließt man die Hülse in der gleichen Art etwa in ihrer Mitte und läßt nunmehr Wasser in das Innere des oberen Teiles der Hülse treten. Man spült so den Teil der Hülse aus, der beim Dialysieren das Dialysat überragt und ferner ohne Toluolbedeckung ist. Indem man mit den die Hülse verschließenden Fingern gegen das offene Ende der Hülse streicht, entfernt man das eingeflossene Wasser. Diese ganze Manipulation hat folgenden Zweck. Beim Einfüllen der Eiweißlösung kann es leicht passieren, daß man die Innenseite der Hülse mit der Pipette in der Nähe des freien Randes berührt. Es könnte etwas Eiweißlösung hängen geblieben sein. Diese würde dann nach einiger Zeit eintrocknen und eventuell beim Herausnehmen der Hülse am Schlusse des Versuches durch Verstäubung das Dialysat verunreinigen. — Bevor man die Hülsen anfaßt, reinige man die Hände gründlich! Sehr empfehlenswert ist die Anwendung von Pinzetten.

Die abgespülten Hülsen werden nunmehr in Erlenmeyerkölbchen gebracht, die mit 20 ccm sterilisiertem, destilliertem Wasser beschickt sind. Niemals darf das Beschicken der Dialysierhülsen in den Kölbchen geschehen, in denen man die Dialyse vornehmen will. Es kann zu leicht etwas aus der Pipette in das Kölbchen fallen. Um Fäulnis zu verhindern, überschichtet

man die Außenflüssigkeit und den Hülseninhalt mit einer ca. $\frac{1}{2}$ cm hohen Schicht Toluol. (Vgl. Fig. 7, S. 135.) Am besten bedeckt man die Kölbchen mit einem Uhrglas, wenn man es nicht vorzieht, verschließbare Gefäße anzuwenden. Die Dialyse wird entweder bei Zimmertemperatur vorgenommen oder noch besser in einem verschließbaren Raume bei konstanter Temperatur. So kann man z. B. die Kölbchen in einen Brutschrank einschließen.

Nach ca. 16 Stunden — die Zeit spielt bei dieser Prüfung keine Rolle, weil die Hülsen ja nur auf Undurchlässigkeit gegenüber einem Kolloid geprüft werden — wird die Dialyse unterbrochen. Es werden die Erlenmeyerkölbchen, die zweckmäßig numeriert sind, in einer Reihe aufgestellt. Nunmehr entnimmt man mittels einer Pipette, die man mit dem Zeigefinger verschlossen rasch durch die Toluolschicht durchführt, 10 ccm des Dialysates und bringt es in ein Reagenzglas, das am besten die gleiche Nummer, wie das entsprechende Erlenmeyerkölbchen, trägt. Man vermeidet so am besten Verwechslungen. Selbstverständlich muß für jedes Dialysat eine besondere, absolut reine Pipette verwendet werden. Es empfiehlt sich nicht, das Überführen der Dialysate in die Reagenzgläser mit ein und derselben Pipette, die dann jedesmal rasch gereinigt wird, vorzunehmen, weil zu leicht Verunreinigungen vorkommen können. Verfügt man über Reagenzgläser, die eine Marke tragen, die 10 ccm abgrenzt, dann kann man bei dieser Prüfung

auch so verfahren, daß man das Toluol nach Herausnahme der Hülse abgießt und nunmehr das Dialysat direkt in das Reagenzglas einfüllt. Es kommt bei der Anstellung der Biuretreaktion nicht auf peinlich exaktes Abmessen an. Ferner schadet etwas Toluol nichts.

Jetzt gibt man zu jeder Probe im Reagenzglas ca. 2,5 ccm 33 proz. Natronlauge. Man mischt durch Hin- und Herbewegen des Reagenzglases und nicht durch Verschließen desselben mit dem Daumen und Umschütteln, weil sonst zu leicht Verunreinigungen eintreten können. Sehr oft trüben sich die Dialysate beim Vermischen mit der Natronlauge. Es stört dies die Reaktion nicht. Zur Prüfung auf durchgetretenes Eiweiß stehen uns verschiedene Methoden zur Verfügung. Am besten hat sich uns die Biuretreaktion bewährt. Man könnte auch die Präzipitinbildung unter Anwendung von vorbereitetem Serum benutzen, doch ist solches Serum nicht immer zur Hand. Ferner könnte man daran denken, das Ninhydrin zu verwenden. Dieses ist jedoch nicht so empfindlich für Eiweiß. Das Ninhydrin reagiert mit Verbindungen, die in α -Stellung zum Karboxyl eine Aminogruppe tragen, unter Bildung eines blauen bis violetten Farbstoffes, sofern die Konzentration der reagierenden Verbindungen eine genügend große ist. Das große Eiweißmolekül besitzt nicht viele freie Amino- und Karboxylgruppen. Sobald es abgebaut wird, werden solche Gruppen frei. Die Ninhydrinreaktion fällt um so stärker aus, je tiefer das Eiweiß abgebaut wird, vorausgesetzt, daß die

Abbaustufen zugegen bleiben. Mit jeder Spaltung wird eine Amino- und eine Karboxylgruppe frei. Die Biuretreaktion verhält sich ganz anders. Je tiefer der Eiweißabbau geht, um so schwächer fällt schließlich die Biuretreaktion aus. Wird eine gewisse Grenze im Abbau überschritten, so wird sie negativ.

Die Biuretreaktion ist leider ziemlich schwer zu erkennen, wenn es sich um den Nachweis von Spuren von Violettrotfärbung handelt. Das Auge ist für diese Farbe offenbar wenig empfindlich. Es existieren große individuelle Unterschiede. Vermag jemand nicht eine schwache Biuretreaktion zu erkennen, dann ist er auf bereits geeichte Hülsen angewiesen, oder er muß sich mit der Ninhydrinreaktion behelfen und versuchen, durch längere Dialyse den Eiweißgehalt des Dialysates etwa für Eiweiß durchlässiger Hülsen zu steigern. Da nun sowohl das Eiweiß des Eies als auch das Serum an und für sich Stoffe enthält, die mit Ninhydrin reagieren und dialysieren, so muß man mit einer geeichten Hülse ausprobieren, welche Menge der betreffenden Eiweißlösungen man anwenden darf, ohne daß das Dialysat an und für sich eine positive Ninhydrinreaktion ergibt. Die Ausführung der Ninhydrinprobe ist unten bei der Prüfung auf gleichmäßige Durchlässigkeit für Eiweißabbaustufen beschrieben.

Die Biuretreaktion wird, wie folgt, vorgenommen: Man gibt zu den mit Natronlauge durchmischten Dialysaten je 1 ccm einer sehr verdünnten, wäßrigen Kupfersulfatlösung, — z. B. 1 : 500. Diese Lösung läßt

man mit einer Pipette langsam an der Wand des Reagenzglases herabfließen, so daß eine Übersichtung erfolgt. Man betrachtet nun im durchfallenden Lichte die Grenzschicht zwischen der blauen, oft durch Ausfallen von Kupferhydroxyd getrübbten Schicht und der darunter befindlichen farblosen Flüssigkeit. Die geringste Spur von Violett- bis Rosafärbung beweist, daß die Hülse, die das betreffende Dialysat geliefert hat, unbrauchbar ist. Man sei bei dieser Prüfung eher zu streng, d. h. man verwerfe auch dann die Hülsen, wenn die Biuretreaktion ein unsicheres Resultat ergeben hat.

b) Prüfung der Dialysierhülsen auf gleichmäßige Durchlässigkeit für Eiweißabbauprodukte. Diejenigen Hülsen, die kein Eiweiß durchgelassen haben, werden zunächst gründlich gereinigt. Ihr Inhalt wird ausgegossen. Dann bringt man die Hülsen am besten auf ein Sieb und läßt ca. eine halbe Stunde lang Wasser über sie fließen. Zur Sicherheit wirft man sie auf höchstens eine halbe Minute in siedendes Wasser. Es sei gleich hier bemerkt, daß die Erfahrung gezeigt hat, daß die Hülsen das Kochen nicht gut vertragen. Sie werden leicht zu dicht. Nunmehr werden die Hülsen mit 2,5 ccm einer 1 proz. Seidenpeptonlösung (Seidenpepton Höchst) beschickt. Wieder spült man jede einzelne Hülse sorgfältig mit Wasser ab und setzt sie nunmehr in ein mit 20 ccm sterilisiertem, destilliertem Wasser beschicktes Erlenmeyerkölbchen (vgl. hierzu S. 135—137). Es wird mit Toluol überschichtet.

Auch hier dialysiert man am besten, um ganz gleiche Bedingungen für alle Hülsen zu haben, im Brutschrank.

Nach ca. 16 Stunden wird die Ninhydrinreaktion an- gestellt. Da diese Reaktion vollständig von den Kon- zentrationsverhältnissen abhängig ist, so sind bei die- ser Probe ganz besonders die folgenden Fehlerquellen zu beachten. Einmal darf das Dialysat nicht verschie- den stark eindunsten. Aus diesem Grunde gibt man viel Toluol zu und bedeckt am besten das Erlenmeyer- kölbchen mit einem Uhrglas. Es ist klar, daß, wenn die verschiedenen Dialysate verschieden stark einge- dunsten würden, schon dadurch die Ninhydrinreaktion verschieden stark ausfallen müßte. Die zweite Fehler- quelle liegt im Kochen der einzelnen Proben, das vor- genommen wird, um die Farbstoffbildung hervorzu- rufen. Wir kommen auf diese gleich zurück.

Bei der Anstellung der Ninhydrinreaktion muß man stets daran denken, daß das Ninhydrin ein äußerst empfindliches Reagenz auf Eiweißstoffe, auf Peptone, Polypeptide und Aminosäuren ist. Der Schweiß rea- giert stark mit Ninhydrin und auch die Epidermis- schuppen usw. Es ist am vorteilhaftesten, jede Be- rührung des Dialysierschlauches mit den Händen zu vermeiden und diesen nur mit ausgekochter Pinzette anzufassen. Alle Utensilien müssen absolut rein und trocken sein. Man verlasse sich nicht auf eine Schnell- trocknungsmethode. Das schließt zum vorneherein aus, daß man bei der Überführung des Dialysates in das Reagenzglas mit einer Pipette auskommt.

Man muß auch für die eigentlichen Versuche so viele Pipetten à 10 ccm zur Verfügung haben, als man Dialysate hat. Die Reagenzgläser müssen auch absolut rein und trocken sein. Das Abgießen des Dialysates in die Reagenzgläser ist nicht statthaft, weil das Toluol die Reaktion stören kann. Vor allem verhindert es das richtige Kochen.

Im einzelnen verfährt man, wie folgt: Man führt auch hier die mit dem Finger verschlossene Pipette durch die Toluolschicht hindurch und nimmt dann 10 ccm vom Dialysat auf. Das Durchführen der Pipette im verschlossenen Zustande hat den Zweck, zu verhindern, daß Toluol aufgenommen wird. Nachdem man 10 ccm von allen Dialysaten mit je einer besonderen Pipette in die Reagenzgläser übergeführt hat, fügt man zu jeder Probe genau 0,2 ccm einer genau 1 proz. wäßrigen Ninhydrinlösung. Man benützt zur Abmessung eine kapillare Pipette von 1,0 ccm. Die Ninhydrinlösung bereitet man sich, wie folgt: Das Ninhydrin wird in 0,1 g Packungen in den Handel gebracht. Diese Menge schüttet man aus dem Röhrchen in einen Meßkolben à 10 ccm. Nunmehr klopft man die Substanz aus dem Röhrchen möglichst aus, indem man dieses in die Mündung des Meßkolbens hält. Es gelingt nicht, auf diese Weise die 0,1 g Ninhydrin quantitativ in den Meßkolben überzuführen. Man muß vielmehr den Rest des Ninhydrins im Röhrchen mit destilliertem und sterilisiertem Wasser zur Lösung bringen. Diese gießt man

in den Meßkolben und spült noch einige Male das Röhrchen mit Wasser aus. Jetzt füllt man den Meßkolben bis fast zur Marke auf. Das Ninhydrin ist in Wasser ziemlich schwer löslich. Man muß, um rasche Lösung herbeizuführen, etwas erwärmen. Am besten stellt man den Meßkolben in den Brutschrank. Sobald Lösung eingetreten ist, läßt man abkühlen und füllt dann bis zur Marke auf.

Die Ninhydrinlösung ist nicht unbegrenzt haltbar. Sie kann infiziert werden. Auch ist die Lösung lichtempfindlich. Man kann sie in einem braunen Meßkolben aufbewahren. Nötig ist das nicht, denn wenn man sich jedesmal nur 10 ccm der Lösung bereitet, so wird sie stets rasch aufgebraucht sein.

Nachdem alle mit 10 ccm Dialysat beschickten Reagenzgläser mit 0,2 ccm Ninhydrinlösung beschickt worden sind, gibt man einen Siedestab hinzu. Dieser ist unbedingt notwendig, weil nur ganz gleichmäßiges Kochen eine vergleichbare Farbreaktion ermöglicht. Die Siedestäbe des Handels werden in etwa 10 cm lange Stücke geteilt, dann kocht man sie mit destilliertem Wasser aus. Sie werden im Brutschrank getrocknet und dann in einem sorgfältig verschlossenen Glasgefäß aufbewahrt. Niemals greife man die Siedestäbe mit der Hand an. Sie werden mit der Pinzette in die Reagenzgläser gebracht.

Jetzt beginnt das Kochen, Die Art, wie man kocht, ist für die Ausführung der Probe von ausschlaggebender Bedeutung. Es muß intensiv ge-

kocht werden, gleichzeitig muß vermieden werden, daß auch nur eine Spur überspritzt oder ungleichmäßiges Verdunsten eintritt. Sind alle Proben gekocht, dann überzeuge man sich sofort, daß in allen Reagenzgläsern die Flüssigkeit genau gleich hoch steht. Am besten verwendet man weite Reagenzgläser, bei denen 10 ccm Inhalt durch eine Marke kenntlich gemacht ist. Man kann dann schnell feststellen, ob das wichtige Postulat des ganz gleichartigen Kochens erfüllt ist.

Das Reagenzglas wird zuerst mittels eines Halters mitten in die Flamme eines Bunsenbrenners geführt. Die Flamme soll hoch sein. Man beobachtet nun scharf, wann an der Wand des Reagenzglases die ersten Gasblasen auftreten. Es ist dies nach wenigen Sekunden der Fall. Von diesem Punkte an rechnet man und kocht bis die Minute voll ist. Nach 10—15 Sekunden tritt lebhaftes Sieden ein. Sobald dieser

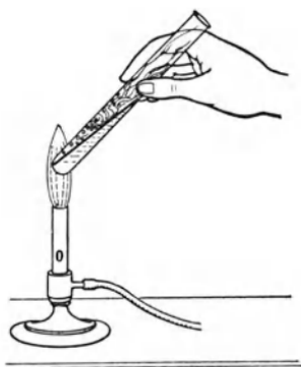


Fig. 8.

Punkt erreicht ist, führt man das Reagenzglas an den Rand der Flamme und kocht in halber Flammenhöhe weiter. Vgl. Fig. 8. Man kann auf diese Weise ununterbrochen lebhaft kochen, so daß die Flüssigkeit bis über die Hälfte des Reagenzglases hinaus sich bewegt, ohne daß es zum Überkochen kommt. Man

wende auch nicht einen Bruchteil einer Sekunde seine Aufmerksamkeit vom Kochen! Es hängt alles von der richtigen Durchführung dieser Operation ab. Wird zu schwach gekocht, dann kann unter Umständen jede Reaktion ausbleiben. Wird bei den einzelnen Proben verschieden stark gekocht, dann wird die Intensität der Farben eine verschiedene sein. Kurz, man kommt zu fehlerhaften Resultaten.

Man wartet nunmehr eine halbe Stunde ab und vergleicht nun die Intensität der Blaufärbung bei den einzelnen Proben. Man erkennt, daß eine bestimmte Farbenintensität vorwiegt. Alle Proben, die schwächer oder stärker gefärbt sind, werden notiert und dann diejenigen Hülsen, die die entsprechenden Dialysate geliefert haben, verworfen. Man muß auch hier streng sein, weil man sonst bei den eigentlichen Versuchen Täuschungen erlebt. Es kann z. B. der Fall eintreten, daß Serum allein und Serum + Organ genau gleich wenig mit Ninhydrin reagierende Verbindungen, die dialysabel sind, enthalten, wir erhalten jedoch bei der Probe mit dem Dialysat des Versuches Serum + Organ eine positive Reaktion, weil die Hülse durchlässiger für Eiweißabbauprodukte war als die Hülse des Kontrollversuches.

Die für Eiweißabbaustufen gleichmäßig durchlässigen Hülsen werden nunmehr gründlich ausgespült, 30 Sekunden in kochendes Wasser getaucht und dann in eine sterilisierte Flasche gebracht. Man fügt sterilisiertes Wasser zu, ferner die gleiche Menge

Chloroform und Toluol. Die Flasche soll mit der Flüssigkeit vollständig angefüllt sein. Die Hülsen sind nunmehr zum Gebrauch fertig. Sie werden mit einer sterilisierten Pinzette der Flasche entnommen und am besten während allen Manipulationen nicht mit den Fingern berührt.

Darstellung der Substrate (Organe): Zu den Versuchen brauchen wir als Substrat entweder einen Eiweißkörper oder ein Gemisch von solchen, z. B. ein Organ. Die Darstellung des Substrates ist von ausschlaggebender Bedeutung für den ganzen Erfolg des Dialysierverfahrens. Wer sich nicht peinlich genau an die Vorschriften hält, muß Mißerfolge erleben. Er wird sie mit Sicherheit vermeiden, wenn er die Präparation des Substrates mit voller Aufmerksamkeit durchführt. Im Prinzip handelt es sich darum, Substrate zu gewinnen, die koaguliertes Eiweiß enthalten und absolut frei von dialysierbaren Stoffen, die mit Ninhydrin reagieren, sind. Wir werden die Gewinnung des Substrates an Hand der Darstellung der koagulierten Plazenta schildern. Die übrigen Organe werden genau gleich behandelt, nur muß man besonders fettreiche und an Lipoiden reiche Organe zuvor mit Tetrachlorkohlenstoff im Soxhletapparat extrahieren. Das gleiche gilt z. B. auch für Tuberkelbazillen. Plazenten wird man immer in frischem Zustande erhalten können. Bei den übrigen Organen ist man auf Leichenorgane angewiesen. In diesem Falle soll die Sektion möglichst frühzeitig

vorgenommen werden. Am besten eignen sich Leichen von Verunglückten. Ist dem Tode eine lange Agonie vorausgegangen, dann sind die Organe meist ganz unbrauchbar. Sehr wichtig ist die Untersuchung des Organes auf pathologische Veränderungen. Man muß unbedingt angeben, in welchem Zustand das angewandte Organ sich befand. Es könnten leicht verschiedene Resultate erhalten werden, wenn der eine Forscher normale Organe und der andere veränderte zu seinen Versuchen benutzt.

Das Organ muß absolut blutfrei sein. Die Plazenta wird zur Entblutung zunächst mechanisch von Blutgerinseln befreit. Gleichzeitig entfernt man die Eihäute und die Nabelschnur. Dann zerschneidet man die Plazenta in etwa markgroße Stücke und quetscht diese in fließendem Leitungswasser aus. Am besten bringt man die Stücke auf ein Sieb. Man läßt unaufhörlich Wasser auf die Plazentastücke strömen und drückt jedes einzelne Stück mit der Hand aus. Von Zeit zu Zeit preßt man die Plazentastücke in einem Tuch, in das man sie einschlägt, aus. Das Waschen der Plazenta wird nie unterbrochen. Stücke, die geronnenes Blut enthalten, das nur schwer abgegeben wird, werden fortgeworfen. Schließlich bringt man die Stücke in eine Reibschale und zerdrückt sie mit dem Pistill. Hierbei bringt man noch die letzte Spur von Blut weg. Ferner kann man Bindegewebe ausschalten. Man hat nunmehr ein schneeweißes Gewebe. Dieses wird sofort gekocht. Der ganze

Prozeß dauert je nach der Art des Gewebes eine bis höchstens drei Stunden.

Man gibt in einen Emailletopf zirka die hundertfache Menge des Gewebes an destilliertem Wasser und bringt es zum Sieden. In das kochende Wasser gibt man das absolut blutfreie Gewebe. Es empfiehlt sich, zirka fünf Tropfen Eisessig auf einen Liter Wasser zuzufügen. Man kocht 10 Minuten und gießt dann das Kochwasser durch ein Sieb, spült das Gewebe zirka fünf Minuten lang gründlich mit destilliertem Wasser und wiederholt das Kochen mit neuem Wasser, dem man keine Essigsäure mehr zufügt. Das Kochen, Abgießen des Kochwassers, das Abspülen des Gewebes und das erneute Kochen führt man am besten ohne jede Unterbrechung zirka sechsmal durch. Ist man gezwungen, das Kochen zu unterbrechen, dann versäume man nie, sofort große Mengen Toluol auf das das Gewebe enthaltende ausgekochte Wasser zu geben. Unterläßt man das, so erfolgt! Infektion des Gewebes. Man muß dann oft stundenlang auskochen, bis das Organ wieder von auskochbaren Substanzen befreit ist, die mit Ninhydrin reagieren.

Verfügt man über eine Zentrifuge, so wird das Kochwasser zweckmäßig scharf abzentrifugiert. Besonders, wenn man mit fein zerkleinerten Organen oder mit Bakterienkulturen und dergl. arbeitet, ist eine Zentrifuge unerläßlich, man würde sonst zu viel Material beim Abgießen des Wassers verlieren.

Nach der sechsten Auskochung nimmt man nun-

mehr höchstens die fünffache Menge Wasser. Je weniger Wasser man verwendet, um so schärfer fällt die Prüfung auf auskochbare, mit Ninhydrin reagierende Stoffe aus. Auf alle Fälle muß so viel Wasser vorhanden sein, daß man fünf Minuten lang energisch kochen kann, ohne daß Anbrennen zu befürchten ist. Nunmehr filtriert man vom Kochwasser etwas durch ein gehärtetes Filter ab. Zu 5 ccm des Filtrates gibt man mindestens 1 ccm der 1 proz. wässerigen Ninhydrinlösung und kocht, wie Seite 144 angegeben, eine Minute. Nur dann, wenn auch nicht die geringste Violettfärbung nach einer halben Stunde wahrnehmbar ist, darf das Organ als brauchbar betrachtet werden. Ferner muß es auch jetzt noch schneeweiß sein. Nur die Leber, die Milz und die Niere lassen sich nicht ganz weiß erhalten. Ist ein Organ während des Kochens grau oder gar braun geworden, dann war es nicht blutfrei, oder aber man hat das Kochen nicht richtig durchgeführt. Fällt die erwähnte Probe positiv aus, dann kocht man weiter, d. h. man gießt das Kochwasser ab, spült gründlich mit destilliertem Wasser aus und kocht wieder mit nicht mehr als der fünffachen Menge Wasser fünf Minuten. Es wird wieder durch ein gehärtetes Filter filtriert und zu 5 ccm des Filtrates mindestens 1 ccm Ninhydrinlösung gegeben und eine Minute gekocht.

Erweist sich das Organ als schneeweiß und absolut frei von auskochbaren, mit Ninhydrin reagierenden Stoffen, dann wird es sofort in eine Flasche mit ein-

geschliffenem Stopfen gebracht. Die Flasche wird vorher sterilisiert. Nun gießt man wenig sterilisiertes, destilliertes Wasser, viel Chloroform und Toluol nach. Die Flasche muß so gefüllt sein, daß der Stopfen in die Flüssigkeit taucht. Ein sorgfältig zubereitetes Organ muß unbegrenzt haltbar sein. Das Organ wird nur dadurch wieder unbrauchbar, daß es infiziert wird. Es sind verschiedene Möglichkeiten vorhanden, um ein tadelloses Organ zu verderben. Einmal darf man es nur mit sterilisierter Pinzette aus der Flasche entnehmen. Man darf nichts von der entnommenen Probe in die Flasche zurückgeben, wenn sie der Gefahr einer Infektion ausgesetzt war — Liegenlassen usw. Die Flasche muß deshalb mit Toluol vollständig angefüllt sein, weil es sonst leicht vorkommen kann, daß etwas Gewebe an der Wand des Gefäßes kleben bleibt. Sitzt dieser Teil über dem Toluol, dann fault er und fällt später zum übrigen Gewebe. Die Flaschen mit den Organen bewahrt man am besten im Eisschrank auf.

Genau so, wie Gewebe vorbereitet werden, kann man Bakterien und andere Lebewesen präparieren. Auch hier wird ausgekocht. Es gelten die gleichen Regeln. Selbstverständlich kann man auch Organe in Gewebe trennen. Je spezieller die Fragestellungen werden, um so mehr wird man sich auf ganz bestimmte Gewebe beschränken.

Eine besondere Behandlung erfordern alle jene Organe, die sehr dicht sind und beim Kochen fest

werden. Karzinome, Myome usw. können schneeweiß aussehen und doch noch Blut beherbergen. Hier hilft nur Zerhacken in feinste Teile vor Mißerfolgen.

Jedes Organ muß eingestellt werden. Die Plazenta ist dann brauchbar, wenn sie von Serum von Karzinomträgern, von Individuen mit Salpingitis, von Tuberkulösen usw. nicht abgebaut wird. Karzinom ist dann richtig hergestellt, wenn es vom Serum Schwangerer nicht angegriffen wird.

Niemals verwende man ein bestimmtes Organ ausschließlich zur Prüfung auf eine bestimmte Dysfunktion. Immer arbeite man mit Kontrollen. Man setze die Plazenta z. B. gleichzeitig mit Serum von sicher nicht Schwangeren an. Man verwende auch Serum von Männern. Würde man z. B. mit einer ungenügend präparierten Pankreasdrüse ausschließlich Fälle von Diabetes untersuchen, so würde man vielleicht immer einen „Abbau“ finden! Ein derartiger Irrtum wird dadurch ausgeschlossen, daß man einerseits für tadellos präparierte Organe Sorge trägt und dann immer Kontrollversuche mitlaufen läßt.

Von grundlegender Bedeutung ist die Feststellung des morphologischen Zustandes des Organes und die seiner Herkunft! Es ist leicht möglich, daß bei einer bestimmten Krankheit ein normales Organ nicht abgebaut wird, während ein solches mit bestimmten Veränderungen angegriffen wird. So wäre es wohl möglich, daß z. B. eine normale Schilddrüse von Basedowserum nicht zerlegt wird, während

eine Drüse, die von einem Morbus Basedowi stammt, dem Abbau unterliegt. Genau ebenso, wie jeder untersuchte Fall klinisch genau geprüft sein muß und unbedingt weiter zu verfolgen ist, so muß auch das zu verwendende Substrat genau charakterisiert sein. Bloße statistische Anhäufung von Fällen mit prozentischen Angaben von Fehldiagnosen sind einer wissenschaftlichen Mitteilung unwürdig. Jeder einzelne Fall muß klinisch untersucht sein. Das ist der Grund, weshalb die Früchte der ganzen Forschung ausschließlich den Klinikern zufallen müssen. Der Physiologe könnte nur Fall an Fall reihen, ohne imstande zu sein, sie einzeln zu charakterisieren oder gar fortlaufend zu beobachten. Schon aus diesem Grunde scheidet seine weitere Mitarbeit aus.

Gewinnung des Blutserums: Es sind drei Bedingungen zu erfüllen. Das Serum muß möglichst arm an dialysierbaren Stoffen sein, die mit Ninhydrin reagieren. Man erreicht das, indem man das Blut im nüchternen Zustand entnimmt. Bei allen Fällen, bei denen der Eiweißstoffwechsel lebhaft ist, bei Krankheiten, die mit Gewebszerfall einhergehen, bei Karzinom z. B., dann bei Resorption von Exsudaten, Transsudaten und bei allen eitrigen Prozessen, endlich bei Blutergüssen, enthält das Blutserum immer eine größere Menge solcher Verbindungen. — Das Serum muß ferner absolut frei von Hämoglobin sein. Im Zweifelsfalle ziehe man das Spektroskop zu Rate.

Das Serum muß absolut frei von Formele-

menten sein. Gegen diesen Punkt wird oft verstoßen. Ein Serum kann absolut klar aussehen und doch Billionen von roten Blutkörperchen enthalten! Man muß das Serum zweimal zentrifugieren und zwar mit einer guten elektrischen Zentrifuge. Das Blut wird am besten mittels einer absolut trockenen Nadel entnommen und direkt in einem sterilisierten Zentrifugierglas oder noch besser in einem kleinen Erlenmeyerkölbchen aufgefangen. Man läßt das Blut spontan gerinnen und wartet ab, bis sich Serum auspreßt. Jede Maßnahme zur Beschleunigung des Absatzens des Serums birgt die Gefahr der Hämolyse in sich. Gewöhnlich erhält man nach 5—6 Stunden reichlich Serum. Hat es sich nicht genügend abgesetzt, dann zentrifugiert man. Im anderen Fall gießt man das Serum in ein anderes Zentrifugierrohr und zentrifugiert etwa 5—10 Minuten. Man wird leicht feststellen können, daß scheinbar von Formelementen ganz freies Serum beim Zentrifugieren eine ganze Schicht roter Blutkörperchen absetzt. Würden diese im Serum verbleiben, dann erhielte man während der Dialyse Hämolyse im Dialysierschlauch! Der Versuch würde ein unrichtiges Resultat ergeben.

Es genügen 15—20 ccm Blut. Zum Versand darf nur Serum kommen. Dieses muß auf alle Fälle nochmals zentrifugiert werden. Das Serum soll nicht über 12 Stunden alt sein, es sei denn, daß man es wirklich steril aufgefangen und aufgehoben hat. Bei der Blutentnahme, dem Auffangen und der Verarbeitung des Blutes arbeite man aseptisch.

Ausführung eines Versuches.

Es gelten für die Durchführung eines Dialysierversuches die folgenden Grundregeln:

1. **Peinlichste Sauberkeit** ist die erste Grundbedingung zum Gelingen der Versuche. Es bezieht sich das auf den Arbeitsplatz und sämtliche Utensilien. Die Pipetten, Reagenzgläser, die Erlenmeyerkölbchen usw. müssen peinlich genau gereinigt und absolut trocken sein.

2. Man verwende ausschließlich sterilisiertes, destilliertes Wasser. Das sog. destillierte Wasser weist oft einen sehr hohen Gehalt an Keimen aller Art auf. Verwendet man beispielsweise solches Wasser als Außenflüssigkeit bei der Dialyse, dann sind Fehlern Tür und Tor geöffnet.

3. Man arbeite möglichst aseptisch und antiseptisch.

4. In dem Raume, in dem die Versuche vorgenommen werden, dürfen weder bakteriologische Arbeiten noch chemische ausgeführt werden. Vor allem muß ein Brutschrank für diese Versuche reserviert sein. Es ist nicht statthaft, daß der gleiche Brutschrank zu bakteriologischen Zwecken verwendet wird.

5. Man überzeuge sich vor dem Beginne des Versuches, ob alle Utensilien in tadelloser Verfassung zur Stelle sind.

6. Die Versuche können nur bei guter Beleuchtung angesetzt werden. Es ist nicht möglich, mehr als höchstens 5—6 Versuche mit der erforderlichen Sorgfalt durchzuführen.

7. Bevor man an erfolgreiche Versuche denken kann, muß man nicht nur die Ausführung der Methodik beherrschen, sondern man muß auch ihre Grundlagen kennen. Man muß über der Methode stehen!

Der Versuch selbst wird, wie folgt, begonnen. Zuerst erfolgt die Blutentnahme. Nur dann, wenn man ein Organ längere Zeit nicht benutzt hat, und man nur das eine Präparat zur Verfügung hat, empfiehlt es sich, das Substrat zuerst auf seine Brauchbarkeit zu prüfen. Da bei richtiger Behandlung das Organ gut bleibt, kommt es kaum vor, daß von dieser Seite Schwierigkeiten zu erwarten sind. Während das Blut gerinnt und Serum absetzt, bereitet man alles zum Versuche vor.

Vor jedem Versuche wird das Organ geprüft. Man unterlasse diese wichtige Regel nie! Es könnte ja sein, daß alle Teile eines Organes frei von auskochbaren, mit Ninhydrin reagierenden Stoffen waren, bis auf das eine oder andere Stück. Man mache es sich zur Pflicht, im Protokoll stets zu vermerken: Organ geprüft!

Man nimmt so viel von dem Gewebe, als man zu den anzustellenden Versuchen benützen will, und gibt dazu höchstens die fünffache Menge Wasser. Braucht

man so wenig Gewebe, daß man mit dem Kochen Schwierigkeiten hat, dann nimmt man mehr Gewebe. Man kocht am besten im Reagenzglas und zwar fünf Minuten lang. Man muß energisch kochen. Man filtriert durch ein kleines, gehärtetes Filter und gibt zu 5 ccm Filtrat mindestens 1 ccm der 1 %igen Ninhydrinlösung. Sollte man nicht 5 ccm Filtrat erhalten, so bedeutet es natürlich keinen Fehler, wenn man mit 1 ccm Ninhydrinlösung kocht, denn je schärfer die Bedingungen dieser Probe sind, um so besser!

Man kocht, wie Seite 144 beschrieben worden ist, unter Zuhilfenahme eines Siedestabes eine Minute. Nur dann, wenn die Lösung auch jede Spur einer Violettfärbung vermissen läßt, darf man das Organ verwenden. Man wartet mit der Feststellung des Aussehens der Lösung eine halbe Stunde. Braucht man das Organ nicht sofort, dann überschichtet man es gleich mit Toluol.

Ergibt diese Probe noch eine Färbung, dann muß man das Substrat wieder mit der fünffachen Menge destillierten Wassers auskochen, bis die Probe negativ ausfällt.

Man gibt nun so viele geeichte Dialysierhülsen als man braucht in leere, trockene Erlenmeyerkölbchen und beschickt die Hülsen mit ca. $\frac{1}{2}$ g des Organes. Man zerzupft es vorher mit Pincetten, um die Oberfläche zu vergrößern. Niemals fasse man es mit den Händen an! Eine bestimmte Anzahl von Hülsen werden mittels einer Pipette mit Serum allein versehen. Man nimmt

1,5 ccm Serum. Die gleiche Menge fügt man zu den Hülsen, die das Organ enthalten. Nun spült man die Hülsen, wie Seite 136 beschrieben, gründlich ab und setzt sie nun in mit 20 ccm destilliertem, sterilisiertem Wasser beschickte Erlenmeyerkölbchen. Nun gießt man eine große Menge Toluol in die Hülse und auf die Außenflüssigkeit. Man sorgt hierbei dafür, daß der das Toluol überragende Teil der Hülse mit Toluol getränkt wird.

Nunmehr kommen die Kölbchen in den Brutschrank, der 37 Grad aufweisen muß. Bei höherer Temperatur würden die Fermente geschädigt und bei niederer würde der Abbau zu langsam vor sich gehen.

Nach ca. 16 Stunden wird der Versuch unterbrochen. Auf dem Hülseninhalt und der Außenflüssigkeit muß am Schluß des Versuches noch viel Toluol stehen. Am besten stellt man die nummerierten Erlenmeyerkölbchen ohne jede besondere Ordnung auf. Man entnimmt mittels einer Pipette, die man verschlossen durch die Toluolschicht durchführt, 10 ccm des Dialysates, und gibt diese in ein trockenes, weites, absolut reines Reagenzglas. Für jedes Dialysat verwendet man selbstverständlich eine besondere, absolut reine und trockene Pipette. Niemals versuche man, so zu arbeiten, daß man die Pipette nach Gebrauch rasch mit Wasser, Alkohol und Äther reinigt. Zu leicht ist die Reinigung unvollkommen.

Jetzt fügt man zu jeder Probe 0,2 ccm der 1 %igen wässerigen Ninhydrinlösung und ferner einen Siedestab (vgl. S. 143). Nun kocht man eine Probe nach

der anderen vollständig gleichmäßig eine volle Minute (vgl. hierzu S. 144). Nach einer halben Stunde wird festgestellt, welche Proben eine Färbung aufweisen und welche nicht. Erst dann sieht man nach, welche Fälle es sind. Sind Proben vorhanden, die stärker eingedampft worden sind als andere, dann werden sie verworfen, wenn es sich um positive Reaktionen handelt. Es kann zum Beispiel vorkommen, daß das Dialysat des Serums eine negative Reaktion gibt, während Serum + Organ eine leichte Violettfärbung zeigt. Sind beide Proben nach der Vorschrift gleich gekocht worden, dann sind sie auch gleichmäßig eingedunstet. In diesem Falle gilt auch die leichteste Färbung unbedingt als positiv. Wenn dagegen die Probe: Serum + Organ stärker eingedunstet war, dann ist die Möglichkeit gegeben, daß die stärkere Konzentration die Ursache der Färbung ist. Trotz absolut gleicher Mengen der mit Ninhydrin reagierenden Stoffe im Dialysat des Serums und desjenigen des Versuches Serum + Organ ist durch das stärkere Eindampfen eine höhere Konzentration bewirkt worden.

Es sind folgende Fälle möglich. Der gewöhnliche Ausfall der Reaktion ist entweder: Dialysat von Serum und von Serum + Organ negativ. Dann ist kein Abbau erfolgt. Hätte man mit Plazenta gearbeitet, so würde man verneinen, daß eine Plazenta in lebensfrischem Zustande mit dem betreffenden Organismus in Verbindung steht. Oder es ist Serum allein negativ und Organ + Serum positiv. Die Diagnose lau-

tet auf Schwangerschaft oder besser auf eine vorhandene Plazenta, die noch aktiv mit dem mütterlichen Organismus in Verbindung steht.

Es kann vorkommen, daß das Serum allein genügend Substanzen an das Dialysat abgibt, um unter den gewählten Bedingungen eine positive Reaktion zu geben. Wenn in einem solchen Fall die Probe Organ + Serum eine unzweifelhaft stärkere Blaufärbung aufweist, dann wird der Fall als positiv reagierend gebucht. Sobald jedoch der Unterschied in der Farbenintensität klein ist, wird der Versuch nochmals mit weniger, z. B. nur 1 ccm Serum angesetzt. Es wird sich dann klar entscheiden, ob ein Abbau eintritt oder nicht, indem die Serumprobe dann negativ wird.

Niemals darf man das Eintreten der Reaktion bei künstlicher Beleuchtung feststellen! Ebenso wenig darf man die Reagenzgläser im Reagenzglasgestell vergleichen. Man muß jedes einzelne herausnehmen und auf weißem Papier im durchfallenden und auch im auffallenden Licht betrachten.

Schwierigkeiten machen einzig und allein rötliche und braungelbe Farbtöne. Sie haben nichts mit der Ninhydrinreaktion zu tun. Man kann sie leicht erkennen, indem man eine wirklich violette Lösung so lange mit Wasser verdünnt, bis die Farbenintensität der zu vergleichenden Probe gleich ist. Man sieht dann sofort, daß trotz der großen Verdünnung die Farbe violett bleibt. Ein rötlicher resp. braun-

gelber Farbton beweist, daß entweder nicht ganz sorgfältig gearbeitet wurde oder das Blut Säuren resp. Alkalien enthält, die überwiegen. Die Versuche müssen wiederholt werden, denn es könnte ja sein, daß unter den vorhandenen Bedingungen eine positive Reaktion verdeckt wird. Wir werden weiter unten bei der Besprechung der Fehlerquellen noch auf weitere Einzelheiten zurückkommen.

Unter Umständen kann noch eine besondere Kontrollprobe notwendig werden. Es ist dies zum Beispiel dann der Fall, wenn man Mikroorganismen auf einem Nährboden gezüchtet hat, den man nicht ganz, z. B. durch Zentrifugieren entfernen kann. In diesem Falle muß man den keimfreien Nährboden für sich so lange auskochen, bis das filtrierte Kochwasser mit Ninhydrin keine Färbung mehr gibt. Ferner behandelt man die Kultur ganz gleich und setzt dann folgende Proben an: 1. Serum allein, 2. Serum + Nährboden und 3. Serum + Kultur. Würde der Versuch 2 auch einen Abbau ergeben, dann würde selbstverständlich eine positive Reaktion bei Versuch 3 nicht beweisen, daß die verwendeten Mikroorganismen abgebaut worden sind.

Wir haben die Ausführung des Versuches so geschildert, wie er jetzt vorgenommen wird. Früher wurde zum Nachweis des Eiweißabbaus die Biuretreaktion verwendet. Zu 10 ccm des Dialysates wurden 2,5 ccm 33 %ige Natronlauge gegeben und dann mit sehr verdünnter Kupfersulfatlösung über-

schichtet. Vgl. hierzu S. 139. Zeigte sich ein violetter bis rötlicher Ring, dann wurde die Reaktion als positiv betrachtet.

Die Biuretprobe ist ausschließlich deshalb gegenüber der Ninhydrinprobe zurückgestellt worden, weil die meisten Untersucher schwache Biuretreaktionen nicht mit Sicherheit erkennen können. Wer jedoch in der Lage ist, die Biuretreaktion auch bei geringem Ausfall feststellen zu können, sollte unter allen Umständen auch diese Probe beibehalten.

Die Fehlerquellen des Dialysierverfahrens.

Es sind zahlreiche Möglichkeiten vorhanden, die zu Fehlresultaten führen können. Wir betrachten sie am besten von den einzelnen Utensilien und Manipulationen aus.

1. Die Hülsen. Es wird vorausgesetzt, daß die Hülsen peinlich genau geprüft sind. Es dürften im Durchschnitt von den Dialysierhülsen der Firma Schleicher und Schüll zirka 20—30% unbrauchbar sein. Fast immer sind solche darunter, die Eiweiß durchlassen. Die Hülsen können nachträglich unbrauchbar werden. Einmal können sie durchlässig für Eiweiß werden. Das tritt wohl nur dann ein, wenn die Hülsen mißhandelt werden. Sie dürfen nicht mit einer rauhen Bürste bearbeitet werden. Ferner darf man sie nicht lange kochen. Die Hülsen können durch Kochen undurchlässig für Pepton werden. Man muß die Hülsen hauptsächlich wässern und fast gar nicht kochen.

Die Hülsen müssen in sterilisiertem Wasser unter viel Toluol und Zusatz von Chloroform aufbewahrt werden. Vgl. S. 145. Niemals lasse man die Hülsen mit Inhalt längere Zeit stehen.

Eine große Fehlerquelle, die jedoch bei richtigem Arbeiten unmöglich eintreten kann, ist die, daß die Hülsen nicht genügend gereinigt werden. Es enthält dann die Hülsenwand noch Spuren von Stoffen, die mit Ninhydrin in genügender Konzentration reagieren. Sind die Mengen dieser Stoffe an und für sich auch so gering, daß sie selbst niemals eine Farbreaktion ergeben, so können sie doch durch Addition zu im Serum vorhandenen analogen Stoffen eine sonst negative Reaktion zu einer positiven machen. Man schenke deshalb der richtigen Behandlung der Hülsen die größte Aufmerksamkeit!

Die Hülsen müssen etwa aller vier Wochen wieder geprüft werden. Stellen sich schon früher Fehldiagnosen ein und sind andere Fehler ausgeschlossen, so prüfe man sofort die Hülsen auf Eiweißdurchlässigkeit und gleichmäßige Durchlässigkeit für Peptone.

2. Das Serum. Hier kommt nur in Betracht das Alter, die Möglichkeit einer Infektion, die Hämolyse und der Gehalt des Serums an roten Blutkörperchen und anderen Formelementen. Vgl. hierzu S. 152, 153.

3. Das Organ. Dieses ist wohl fast immer die Ursache der Fehldiagnosen. Es wird meistens übersehen, daß es sich bei der Anstellung der Versuche

und ihrer Durchföhrung um quantitative Verhältnisse handelt. Es sind zwei Fälle zu unterscheiden:

1. Die Biuretreaktion. Das Serum gibt allein keine Stoffe ab, die dialysieren und die Biuretreaktion geben. Es ist somit das Serum in bezug auf Verbindungen, die die Biuretreaktion geben, gleich Null zu setzen. Es ist verhältnismäßig leicht, das Organ so auszukochen, daß das Kochwasser keine Biuretreaktion mehr gibt. Wenn die Ninhydrinreaktion negativ ausfällt, dann wird man niemals eine Biuretreaktion erhalten. Bringt man ein solches Organ mit Serum zusammen und gibt nunmehr das Dialysat eine positive Biuretprobe, dann ist man sicher, daß ein Abbau stattgefunden hat. Die Verhältnisse liegen hier sehr einfach.

2. Die Ninhydrinreaktion. Um die folgenden Darstellungen zu verstehen, muß man sich einprägen, daß das Blutserum immer in wechselnden Mengen Verbindungen enthält, die unter der Peptongrenze sich befinden und mit Ninhydrin reagieren. Nach einer Mahlzeit, bei der Eiweiß aufgenommen wurde, steigt die Menge dieser Stoffe im Serum sofort an. Aus diesem Grunde soll man das Blut nüchtern entnehmen.

Es waren zahllose Versuche notwendig, um festzustellen, welche Menge von Serum im allgemeinen nur so viel der erwähnten Substanzen an das Dialysat abgibt, daß die Reaktion mit Ninhydrin negativ bleibt. Zu wenig Serum möchte man nicht anwenden,

um den Abbau des Organeiweißes möglichst umfassend zu gestalten. Es zeigte sich, daß 1,5 ccm Serum im allgemeinen angewandt werden können. Selbstverständlich kann unter Umständen auch mehr Serum so wenig mit Ninhydrin reagierender Stoffe abgeben, daß die Reaktion mit dem Dialysat negativ bleibt. Es kann auch umgekehrt vorkommen, daß 1,5 ccm Serum allein schon ein positiv reagierendes Dialysat liefern. Das ist der Grund, weshalb der Kontrollversuch mit Serum allein absolut unerlässlich ist. Er zeigt an, ob das Serum die Voraussetzung, daß es nicht schon allein genügend Stoffe zur Reaktion mit Ninhydrin abgibt, erfüllt. Selbstverständlich muß man zum Organ aus dem erwähnten Grunde genau die gleiche Menge Serum zufügen, wie man zur Kontrolle mit Serum allein genommen hat.

Fällt nun die Reaktion mit Serum allein negativ aus, dann besagt das einzig und allein, daß das Dialysat jene Verbindungen, die mit Ninhydrin reagieren, in einer Konzentration enthalten hat, die nicht genügt, um eine Färbung zu geben. Mehr besagt der Befund nicht. Vor allem sagt er nicht aus, daß jene Verbindungen fehlen. Engt man ein derartiges Dialysat ein, dann gibt es schließlich ebenfalls eine positive Reaktion.

Wir stehen somit vor der Tatsache, daß wir nur feststellen können, ob genügend Verbindungen zur Farbreaktion zugegen sind, nicht aber wieviel davon.

Wenn nun die folgenden Bedingungen erfüllt sind, dann macht dieser Umstand gar keine Schwierigkeiten. Das Organ muß absolut frei von Stoffen sein, die mit Ninhydrin reagieren und sich auskochen lassen, d. h. ins Filtrat übergehen. Es darf beim Aufbewahren im Brutschrank absolut keine Verdunstung des Dialysates eintreten. Ferner darf man beim Kochen der eigentlichen Proben keine ungleichmäßige Verdampfung herbeiführen.

Ein Beispiel möge diese Verhältnisse klarlegen. Wir wollen annehmen, es seien 12 Versuche mit Serum von Nichtschwangeren angestellt worden. Das Serum habe in allen Fällen ein negatives Resultat ergeben. Daraus folgt, daß sämtliche Dialysate jene Konzentration an Verbindungen, die mit Ninhydrin unter Farbstoffbildung reagieren, nicht erreicht haben. Erst von einer bestimmten Konzentration an tritt Färbung auf. Wir wollen diese Grenze mit 1 bezeichnen. Es sind nun beispielsweise die in umstehender Tabelle (S. 166) angeführten Fälle möglich.

Es sind mit den gleichen Sera und den gleichen Mengen drei Versuchsserien ausgeführt worden. Beim ersten Versuch war das Organ = 0, d. h. es war absolut frei von Stoffen, die auskochbar und filtrierbar waren und unter strengsten Bedingungen mit Ninhydrin unter Farbstoffbildung reagierten. Überall addierte sich zu der Menge von Stoffen, die vom Serum allein dem Dialysat übergeben wurden, 0 g derartiger Verbindungen hinzu. Somit blieb auch beim Versuch Serum +

Fall	Versuche mit Serum	Gehalt des Serums an Ver- bindungen, die mit Ninhydrin bei genügender Konzentration unter Farbstoff- bildung reagie- ren würden	Versuch mit Organ + Serum	Versuch mit Organ + Serum	Versuch mit Organ + Serum
	allein		Organ = 0	Organ = 0,10	Organ = 0,50
	Ninhydrin- probe		Ninhydrin- probe	Ninhydrin- probe	Ninhydrin- probe
1.	—	0,12	—	—	—
2.	—	0,45	—	—	—
3.	—	0,84	—	—	+
4.	—	0,65	—	—	+
5.	—	0,89	—	—	+
6.	—	0,98	—	+	+
7.	—	0,87	—	—	+
8.	—	0,99	—	+	+
9.	—	0,42	—	—	—
10.	—	0,86	—	—	+
11.	—	0,78	—	—	+
12.	—	0,75	—	—	+

Organ die Ninhydrinreaktion selbstverständlich negativ. Beim zweiten Versuch wurde ein Organ genommen, das gerade noch eine Spur von reagierenden Stoffen an das Kochwasser abgab. Wir wollen annehmen, es enthalte 0,10 g¹⁾ solcher Verbindungen. Diese Menge addiert sich zu der Menge jener Verbindungen hinzu, die das Serum abgibt. Es wird Fall 6 und 8 positiv! Es wird der Grenzwert 1 überschritten. Also

¹⁾ Es handelt sich hier nur um ein Beispiel. Selbstverständlich würden in Wirklichkeit nicht 0,10 an das Dialysat übergehen wenn das Organ nur soviel abgeben kann, sondern weniger.

durch einfache Addition eine positive Reaktion und damit zwei Fehldiagnosen! Die dritte Versuchsreihe zeigt den Ausfall der Ninhydrinreaktion, wenn das Organ noch mangelhafter präpariert ist.

Genau der gleiche Zustand wird erreicht, wenn die Dialysate im Brutschrank ungleich verdunsten. Nehmen wir z. B. Fall 6 und 8. In beiden Fällen erreicht das Serum allein schon fast den Grenzwert 1. Würde nun das Dialysat beim Versuch Organ + Serum stärker eindunsten oder nachher beim Kochen der Proben das entsprechende Dialysat stärker eingedampft als dasjenige des zugehörigen Kontrollversuches mit Serum allein, dann würde ebenfalls ausschließlich durch Konzentration eine positive Reaktion und damit eine Täuschung hervorgebracht werden!

Diese Beispiele mögen jeden warnen, die gegebene Methodik in ungenügender Weise anzuwenden. Man wird verstehen, daß Fehldiagnosen vorgekommen sind, und daß andererseits wieder ausgezeichnete Resultate gemeldet werden.

In Wirklichkeit wird der Grenzwert 1 nicht oft erreicht. Leider ist dies jedoch gerade dann der Fall, wenn Karzinom, Myom, Salpingitis, Exsudate, Eiterungen, Blutungen in Gewebe usw. vorliegen, d. h. gerade dann, wenn die Methode differentialdiagnostisch Wertvolles leisten sollte. Es ist klar, daß die Untersuchung derartiger Fälle doppelt zur Vorsicht mahnt.

Nicht ein einziger Punkt der Vorschriften entbehrt einer bestimmten Begründung. Meist

sind es Kleinigkeiten, an denen die Untersuchungen gescheitert sind. Ein Blick auf die Literatur zeigt jedoch, daß jetzt schon an vielen Orten die Methode richtig angewandt wird und zu überraschend schönen Erfolgen führt.

Weitere Fehlerquellen sind: Anwendung von nicht trockenen Gefäßen, von mit der Hand angefaßten Siedestäben, Verunreinigungen der Pipetten mit Speichel, ungenaues Abmessen der Ninhydrinlösung, Anwendung von infiziertem Wasser, Züchtung von Bakterien neben den Verdauungsversuchen im gleichen Brutschrank, ungenügende Überschichtung des Hülseninhalts und der Außenflüssigkeit mit Toluol, unkonstante Temperatur des Brutschrankes. Alle diese Fehlerquellen dürften eigentlich kaum vorkommen. Dagegen wird oft folgendes übersehen. Nachdem die Hülse mit dem Organ und dem Serum beschickt ist und das Toluol zugegeben worden ist, muß man unbedingt nachsehen, ob auch das ganze Gewebe vom Serum und Toluol bedeckt ist. Klebt ein auch noch so kleines Stück Gewebe über der Toluolgrenze, dann kann dieses in den 16 Stunden faulen und grobe Fehler veranlassen.

Zum Schlusse seien noch folgende Ergänzungen angegeben, die bis jetzt nicht allgemein in Gebrauch genommen worden sind, weil sie nicht absolut notwendig sind. Man kann statt der Kontrolle mit Serum allein eine solche mit Organ + inaktiviertem

Serum einschalten. Das Serum wird 30 Minuten auf 60 Grad erwärmt. Diese Art der Kontrolle vermag ein nicht genügend präpariertes Organ anzuzeigen.

Von der Idee ausgehend, daß ein bestimmter Grenzwert vorhanden sein muß, um mit Ninhydrin eine Farb-reaktion zu geben, könnte man daran denken, daß die Prüfung des filtrierten Kochwassers mit 1 ccm Ninhydrinlösung nicht genügt. Wir haben deshalb eine Seidenpeptonlösung dargestellt, die so stark verdünnt wurde, bis 5 ccm davon mit 1 ccm Ninhydrinlösung eben keine Färbung mehr gaben. Es wurden nun 2,5 ccm filtriertes Kochwasser und 2,5 ccm dieser Seidenpeptonlösung zusammengegeben. Dann wurden 2 ccm der Ninhydrinlösung zugefügt. Das Gemisch wurde in der gewohnten Weise eine Minute gekocht. Die Reaktion blieb negativ. Es wäre immerhin möglich gewesen, daß durch Addition der Grenzwert erreicht worden wäre. Ferner wurde ein solches Gemisch von 10 ccm auf 5 ccm eingeeengt. Nach Zusatz von 1 ccm und ferner von 2 ccm Ninhydrinlösung trat keine Färbung ein.

Man kann ferner das Organ allein zur Kontrolle ansetzen. In diesem Falle muß man jedoch das Dialysat entweder sehr stark einengen oder, wie eben geschildert, mit einer Lösung von Seidenpepton oder von Aminosäuren versetzen, die selbst schon am Grenzwert steht, so daß jede Addition die Färbung hervorbringt.

Schließlich sei nochmals betont, daß ein Organ, das bluthaltig ist, häufig auch dann versagt, wenn es die Bedingung mit dem Kochwasser

vollständig erfüllt (vgl. S. 147). Es ist noch nicht ganz aufgeklärt, weshalb bestimmte Serumarten koaguliertes Blut abzubauen vermögen. Vorläufig ist nur die Erfahrung vorhanden, daß derartige Organe immer Versager geben. Wahrscheinlich dürften in solchen Fällen auf Bestandteile der Blutkörperchen eingestellte Abwehrfermente vorhanden sein, die durch Auflösung von Formelementen in der Blutbahn oder auch außerhalb derselben hervorgerufen worden sind.

Vielfach ist der Wunsch geäußert worden, es möchte speziell für den Ausfall der Ninhydrinreaktion eine Farbenskala angegeben werden, damit die Stärke der Reaktion allgemein gleichartig angegeben werden könne. Er läßt sich nicht gut erfüllen, weil die Ninhydrinreaktion sich nicht scharf abstufen läßt. Jeder einzelne Untersucher wird bei einiger Erfahrung bald beurteilen können, ob die Reaktion stark, mittelstark, schwach oder sehr schwach ausgefallen ist. Außerdem darf man der Intensität der Reaktion kein zu großes Gewicht beilegen. Es ist wohl möglich, daß z. B. im einen Falle eine Menge hochmolekularer Peptone im Dialysat vorhanden ist. Die Biuretreaktion ist auffallend stark, dagegen die Ninhydrinreaktion schwach. Umgekehrt ist der extreme Fall denkbar, daß der Abbau die Peptongrenze unterbietet. Man erhält eine tiefblaue Ninhydrinreaktion als Zeichen dafür, daß viele Verbindungen mit der Struktur der Aminosäuren vorhanden sind, während die Biuretreaktion negativ ausfällt. Diese Bemerkungen zeigen schon,

daß das Ninhydrin viel mehr Verbindungen der Reihe der Eiweißabbaustufen erkennen läßt, als die Biuretreaktion.

Gewiß läßt sich die ganze Methodik des Dialysierverfahrens noch mannigfaltig modifizieren. Vor allem kann man die Apparatur vervollkommen. Man könnte z. B. daran denken, einen Apparat zu konstruieren, der es ermöglicht, die Lösungen bei der Ninhydrinreaktion auf einmal gleichmäßig unter Ausschluß jeder Verdunstung zu kochen. Wir haben mit Absicht keine solchen Vorschläge gemacht, weil uns der große Vorteil der jetzigen Anwendungsform der Methodik darin zu liegen scheint, daß sie einfach, klar und übersichtlich ist. Wir haben auch Versuche angestellt, um die Darstellung der Organe zu vereinfachen und vor allem abzukürzen. Studien mit unter besonderen Kautelen bei 37° getrockneten und gepulverten Organen ergaben gute Resultate, doch besteht die Gefahr, daß sie leicht infiziert werden. Auf jeden Fall müssen so vorbereitete Organe auch vor dem Gebrauch geprüft werden. Das Auskochen hat zudem den Vorteil, daß das Gewebe aufgelockert und dadurch der Fermentwirkung zugänglicher gemacht wird.

2. Die optische Methode.

Prinzip der Methode. Die optische Methode gestattet, Veränderungen optisch aktiver Substrate durch Feststellung von Drehungsänderungen mittels eines Polarisationsapparates nachzuweisen.

Wir verfolgen mittels der optischen Methode im Prinzip genau dasselbe, wie mit dem Dialysierverfahren. Bei diesem letzteren stellen wir die Umwandlung eines Kolloids in ein diffundierbares Kristalloid fest. Sie erfolgt durch hydrolytischen Abbau. Bei der optischen Methode gehen wir aus rein technischen Gründen nicht von Eiweiß aus, sondern von aus diesem dargestelltem Pepton. Eiweiß können wir nicht verwenden, weil es uns behindern würde, das Drehungsvermögen des Substrat-Serumgemisches festzustellen. Es würde Fällungen erzeugen oder doch das Gemisch so heterogen machen, daß feine Drehungsänderungen nur schwer zu verfolgen wären. Bei der Anwendung der optischen Methode lassen wir [den Abbau durch im Serum vorhandene Fermente später einsetzen als beim Dialysierversuch. Wir nehmen dem Ferment eine Strecke des Abbaus ab, indem wir das Eiweiß im Reagenzglas in Pepton umwandeln. Es muß unser Bestreben sein, das Peptongemisch möglichst hochmolekular zu erhalten, denn unsere Erfahrung hat gezeigt, daß zu tiefe Abbaustufen von manchem Serum nicht mehr angegriffen werden, das höher molekulare Peptone noch abbaut. Es zeigt sich hier ganz scharf, daß die Zusammenfassung der proteolytischen Fermente zu einer Einheit der Wirklichkeit durchaus nicht entspricht. Wir haben ganz sicher für verschiedene Abbaustufen verschiedene Fermente. Die Hauptaufgabe bei der

Übertragung der optischen Methode auf biologische Fragestellungen war die Ausarbeitung einer Methode, die zu hochmolekularen Peptonen führt, die dem Eiweiß noch möglichst nahe stehen.

Ausführung der optischen Methode: Die Ausführung der Methode ist sehr einfach. Man gibt in ein Reagenzglas 1 ccm absolut hämoglobinfreies Serum. Es darf auch keine Formelemente enthalten und muß steril sein. Dazu fügt man 1 ccm einer 5—10 %igen Peptonlösung aus dem betreffenden Organ. Man kann natürlich auch aus Bazillen oder auch aus bestimmten Proteinen Peptone bereiten. Man mischt Serum und Peptonlösung und gießt das Gemisch in ein 2 ccm fassendes Polarisationsrohr und bestimmt das Drehungsvermögen des Gemisches, nachdem es 37 Grad angenommen hat. Man verfolgt dann das Drehungsvermögen in bestimmten Zeitabschnitten. Bleibt eine Änderung des Drehungsvermögens aus, dann nehmen wir an, daß ein Abbau nicht stattgefunden hat. Finden wir nach einiger Zeit eine andere Drehung als am Anfang des Versuches, dann dürfen wir, wie besondere Versuche mit Fermentlösungen ergeben haben, auf einen fermentativen Abbau schließen.

Es sei zunächst die Darstellung des Peptons geschildert.

Darstellung von Peptonen zur Anwendung bei der optischen Methode.

Organe werden zunächst genau so entblutet, wie es Seite 147 beschrieben worden ist. Sie können dann direkt zur Hydrolyse angesetzt werden, nachdem man die Gewebstücke zwischen Filtrierpapier möglichst von Wasser befreit hat. Will man eine größere Menge des gleichen Gewebes sich ansammeln lassen, dann kocht man das blutfreie Gewebe 10 Minuten lang in Wasser und bewahrt es hierauf in sterilisiertem Wasser mit Chloroform und Toluol auf. Es ist in diesem Falle natürlich nicht notwendig, das Organ so lange zu kochen, bis sein Kochwasser keine mit Ninhydrin reagierenden Stoffe mehr enthält. Das Kochen hat hier nur den Zweck, die etwa noch vorhandenen Zellfermente zu vernichten, es könnte sonst Autolyse eintreten. Hat man genügend Organe zusammen, dann werden sie ebenfalls vor dem Eintragen in die Schwefelsäure möglichst von Wasser befreit. Nervengewebe muß man zunächst nach erfolgtem Entbluten und Aufkochen mit Tetrachlorkohlenstoff extrahieren, weil sonst der Abbau durch die Lipoidhülle sehr erschwert ist. Auch die Tuberkelbazillen muß man von Lipoiden befreien.

Zur Hydrolyse verwendet man 70 %ige (Volumenprozent) Schwefelsäure. Sie muß kalt sein. Man benutzt von ihr die dreifache Menge des zu spaltenden Gewebes. Man schüttelt energisch um und verschließt das Gefäß sorgfältig. Von Zeit zu Zeit wird umgeschüttelt. Bald löst sich das Gewebe auf. Die

Lösung färbt sich mehr oder weniger stark braun. Nach genau dreitägigem Stehen bei Zimmertemperatur (höchstens 20 Grad) stellt man das das Hydrolysat enthaltende Gefäß in Eiswasser und verdünnt mit der zehnfachen Menge destillierten Wassers. Der Zusatz muß ganz allmählich erfolgen. Man kontrolliere mittels eines Thermometers die Temperatur der Lösung. Sie darf nie mehr als 20 Grad warm werden. Ist das Gefäß zu klein, dann führt man die Lösung in ein größeres über und benützt das Verdünnungswasser zum Ausspülen des ersten Gefäßes.

Nunmehr beginnt man mit dem Ausfällen der Schwefelsäure mit Baryt. Man verwendet dazu reinen, kristallisierten Baryt und gibt von ihm so viel zu, bis die Lösung weder mit Barytwasser noch mit Schwefelsäure einen Niederschlag gibt. Bei der Prüfung mit Barytwasser kann es vorkommen, daß ein Niederschlag entsteht, trotzdem keine Schwefelsäure mehr zugegen ist. Es sind Barytsalze von Peptonen, die ausfallen. Sie sind in Salpetersäure löslich, während schwefelsaurer Baryt darin unlöslich ist.

Bei der Neutralisation geht man so vor, daß man die Menge des notwendigen Baryts auf Grund der angewandten Schwefelsäuremenge berechnet. Man gibt den Baryt am besten in Substanz zu und rührt so lange durch, bis die Umsetzung vollständig ist. Zunächst verfolgt man die Neutralisation der Schwefelsäure mittels Lackmuspapiers. Schließlich filtriert man kleine Proben durch einen kleinen Trichter mit

Filter ab¹⁾ und prüft eine Probe mit Barytwasser²⁾ und eine andere mit Schwefelsäure. Tritt im ersteren Fall eine Trübung oder Fällung ein, dann versetzt man die Probe mit Salpetersäure und erwärmt eventuell etwas. Bleibt der Niederschlag bestehen, dann ist das ein Zeichen, daß man zur ursprünglichen Lösung noch Baryt zugeben muß. Man arbeite mit ganz verdünnten Lösungen von Schwefelsäure und Baryt, sonst schießt man zu leicht weit über das Ziel hinaus.

Ist die Lösung frei von Schwefelsäure und Baryt, dann beginnt man mit der Filtration durch ein doppeltes Faltenfilter, oder man nutschts durch ein mit Tierkohle gedichtetes, gehärtetes Filter ab. Noch rascher kommt man zum Ziel, wenn man eine Zentrifuge zur Verfügung hat. Der Bariumsulfatniederschlag wird mit destilliertem Wasser aufgerührt, im Mörser mit Wasser durchgeknetet und dann wieder filtriert. Es ist im Interesse einer guten Ausbeute an Pepton vorteilhaft, das Auswaschen mit kaltem Wasser mehrmals zu wiederholen. Man kann dabei die Ninhydrinprobe als Prüfstein für das gute Auswaschen des

¹⁾ Verfügt man über eine Zentrifuge, dann empfiehlt es sich, Proben des Gemisches abzuzentrifugieren. Man erhält so auf alle Fälle ohne jede Verluste sofort klare Lösungen.

²⁾ Man verwendet zur Prüfung zweckmäßig eine wässrige Bariumchloridlösung, weil das Barytwasser sich durch Anziehen von Kohlensäure unter Bildung von Bariumkarbonat trübt. Bei Verwendung der genannten Lösung gebe man nie die angestellte Probe zur ursprünglichen Lösung zurück! Sie wird weggegossen!

Niederschlag nehmen. Man gibt zu einer Probe des Filtrates etwas Ninhydrin, z. B. 1 ccm, und kocht eine Minute. Ist die Färbung schwach oder gar negativ, dann hört man mit dem Auswaschen auf.

Unterdessen hat man schon mit dem Einengen begonnen. Da Peptonlösungen stark schäumen, so benützt man den in der Figur 9 dargestellten Apparat. Er gestattet die Peptonlösung bei ca. 40 Grad unter stark vermindertem Druck zur Trockene einzudampfen. Der Tropftrichter hat den Zweck, dem Destillierkolben die Peptonlösung in Tropfen zuzuführen. Diese verdampfen sofort. Es kommt nicht zur Schaumbildung.

Niemals dampfe man die Peptonlösung stark ein, ohne mehrmals nachgesehen zu haben, ob die Lösung wirklich frei von Schwefelsäure und Baryt ist. In der großen Verdünnung können Spuren dieser Verbindungen dem Nachweis entgehen. Bei der Konzentration der Lösung nimmt natürlich auch diejenige der Schwefelsäure resp. des Barytes zu. Es könnte so nachträglich zu einer Hydrolyse des Pepton gemisches kommen.

Es verbleibt schließlich ein hellgelb gefärbter, sirupöser Rückstand. Er wird mit ca. der 100 fachen Menge Methylalkohol übergossen und mit diesem gekocht. Die siedend heiße Lösung filtriert man durch ein Faltenfilter in etwa die fünffache Menge kalten Äthylalkohols hinein. Man stellt diesen zweckmäßig in Eiswasser. Die Fällung läßt sich durch Zusatz von

Äther vervollständigen. Es wird sofort filtriert, sobald der Niederschlag sich zusammenzuflocken beginnt. Man muß bei der Filtration darauf achten, daß während

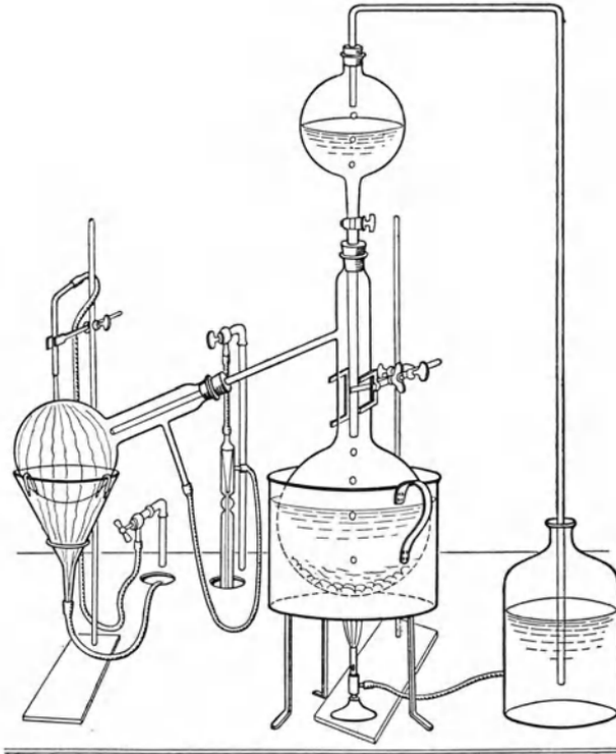


Fig. 9.

des Filtrierens das Filter nie leer läuft. Am besten benützt man eine Nutsche. Erst zum Schluß läßt man die Mutterlauge ganz ablaufen und bringt das

Filter sofort in einen Vakuum-Exsikkator. Nach ein bis zwei Tagen ist das Pepton ganz trocken und läßt sich zur Wägung bringen. Man bereitet zunächst eine 10 %ige Lösung in 0,9 %iger Kochsalzlösung und bestimmt das Drehungsvermögen der Lösung. Beträgt es mehr als 1 Grad, dann verdünnt man die Lösung, bis sie eine Drehung von ca. 0,75 Grad aufweist. Die höhere Drehung würde nichts schaden. Die Verdünnung erfolgt nur, um das kostbare Material möglichst gut auszunützen.

Eichung des Peptons: Wir wollen annehmen, daß wir Plazentapepton dargestellt haben. Dieses wird mit Serum von sicher nicht schwangeren Individuen zusammengebracht. Es darf die Anfangsdrehung sich nicht ändern. Ist dies dennoch der Fall, dann ist das Pepton sicher nicht frei von Schwefelsäure resp. Baryt! Mit Serum von Schwangeren muß ein Abbau eintreten. Man liest zunächst alle Stunden ab und prüft mit vielen Sera. Man konstruiert sich aus den einzelnen Ablesungen eine Normalkurve für das Pepton, indem man auf der Abszisse den Drehungswinkel und auf der Ordinate die Zeit einträgt (vgl. die auf S. 57, 58, 68, 69, 70 mitgeteilten Kurven). Kennt man einmal die Art der normalen Änderung der Drehung des Serum-Pepton-Gemisches dann braucht man bei der Diagnosenstellung normaler Fälle nur alle 4 bis 6 Stunden abzulesen. Verfolgt man besondere Zwecke, dann wird man häufiger ablesen.

Die optische Methode ergänzt das Dialysierver-

fahren nach mancher Richtung. Einmal kann man quantitative Unterschiede in der Raschheit der Spaltung feststellen. Ferner lassen sich qualitative Unterschiede beobachten. Beim Dialysierverfahren dagegen kann man das Dialysat zu Tierversuchen verwenden und es zum Beispiel nach erfolgtem Einengen Tieren einspritzen, um festzustellen, ob die erhaltenen Abbauprodukte toxisch wirken.

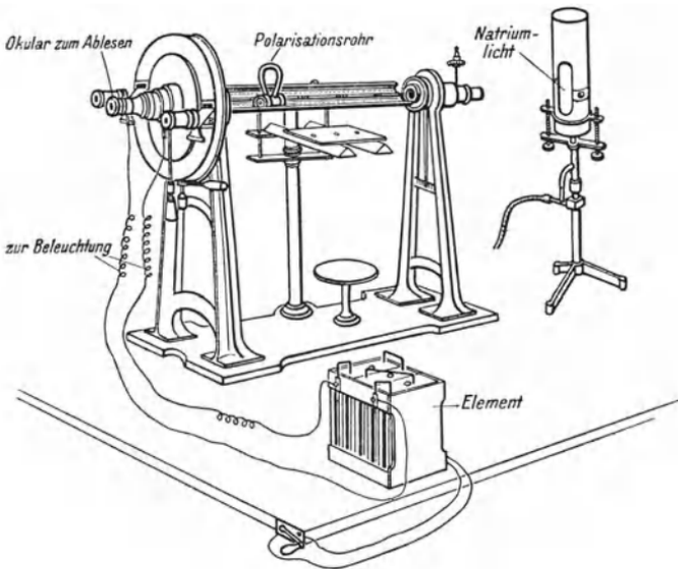


Fig. 10.

Um das Drehungsvermögen zu bestimmen, bedarf man eines vorzüglichen Instrumentes. Allen Anforderungen genügt nur der Polarisationsapparat von Schmidt & Hänsch, Berlin (Fig. 10). Er

gestattet, Hundertstel-Grade abzulesen. Da jedermann beim Ablesen individuelle Fehler macht, d. h. das Drehungsvermögen ein und derselben Lösung verschieden bestimmt, so mußte festgestellt werden, wie groß diese Fehlergrenze im Durchschnitt ist. Es zeigte sich, daß die meisten Untersucher auf 0,02 Grad genau einstellen können. Um ganz sicher zu gehen, wurde auch ein Unterschied von 0,04 Grad noch als Fehlergrenze bezeichnet. Erst bei einer Drehungsänderung von 0,5 Grad wird eine Spaltung angenommen. Man konnte die Grenze ohne Gefahr hinausrücken, weil dann, wenn eine Hydrolyse des Peptons erfolgt, die Drehungsänderung sicher über 0,04 Grad hinausgeht.

Die Methode als solche hat kaum Fehlerquellen. Höchstens könnten Trübungen, Ausflockungen usw. Täuschungen veranlassen. Da jedoch glücklicherweise durch derartige, übrigens bei richtigem Arbeiten höchst seltene Vorkommnisse sofort die Ablesung der Drehung unmöglich wird, schaltet sich diese Fehlerquelle von selbst aus. Es wäre natürlich ganz verfehlt, wollte man versuchen, eine trübe Lösung zu polarisieren.

Eine große Fehlerquelle würde zustandekommen, wenn man das Drehungsvermögen der kalten Lösung als Anfangswert betrachten würde. Man darf die Drehung erst ablesen, nachdem der Rohrinhalt 37 Grad warm geworden ist. Am besten liest man nach einer Stunde ab und wiederholt die Ablesung nach der

zweiten Stunde. Die so gewonnenen Werte dürfen im allgemeinen nicht weit auseinander stehen, weil die Spaltung erst nach etwa sechs Stunden sich sicher bemerkbar macht. Länger als 36—48 Stunden soll man im allgemeinen das Drehungsvermögen nicht verfolgen.

Einen großen Fortschritt würde es bedeuten, wenn es gelingen würde, die Ablesung des Drehungsvermögens durch eine automatische Registrierung zu ersetzen. Man würde so objektive Werte erhalten und könnte Einzelheiten verfolgen, die in den großen Zeitintervallen, in denen abgelesen wird, jetzt der Beobachtung entgehen. Versuche nach dieser Richtung sind im Gange.

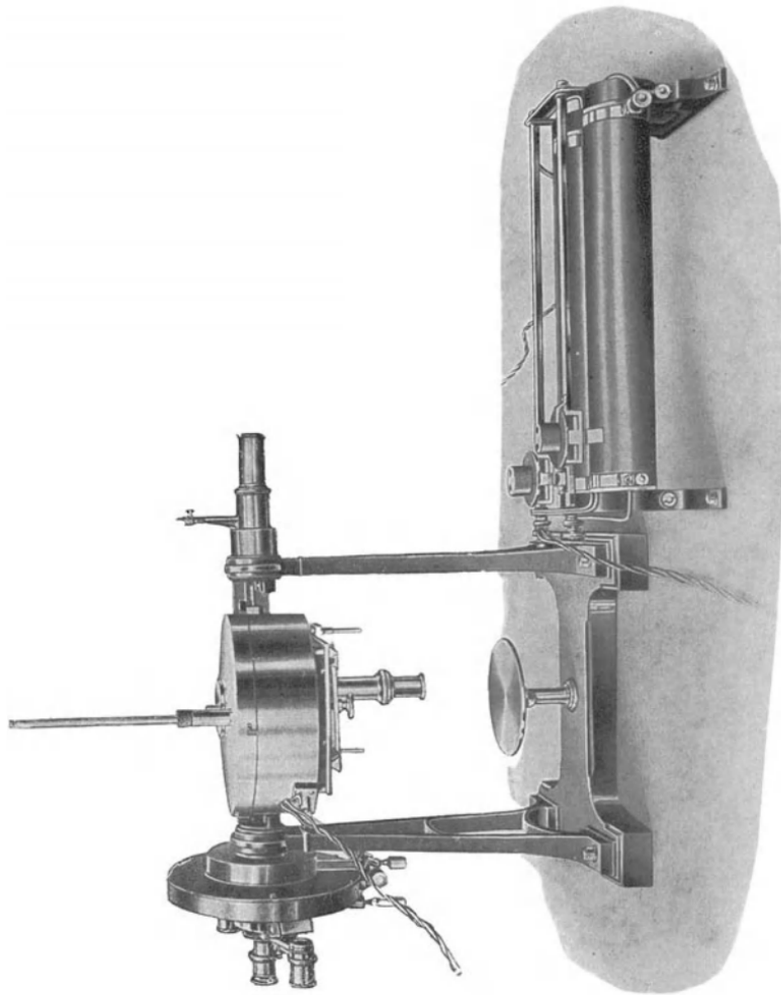
Um die Abkühlung der Polarisationsröhrchen beim Polarisieren einzudämmen, sind zunächst Röhrchen konstruiert worden, die einen Wassermantel besitzen (Fig. 11). Jetzt ist ein elektrisch heizbarer Brutraum am Polarisationsapparat selbst angebracht worden¹⁾. Er kann sechs Polarisationsröhren aufnehmen, die sich, ohne daß der geheizte Raum geöffnet wird, in das Gesichtsfeld bringen lassen. Es wird so jeder Einfluß von Temperaturschwankungen vollständig vermieden (Vgl. Tafel 1).



Fig. 11.

¹⁾ Emil Abderhalden, Über eine mit dem Polarisationsapparat kombinierte elektrisch heizbare Vorrichtung zur Ablesung und Beobachtung des Drehungsvermögens bei konstanter Temperatur. Zeitschr. f. physiol. Chemie. 84. 300 (1913).

Abderhalden, Abwehrfermente. 2. Aufl.



Die größte Fehlerquelle liegt im Beobachter selbst. Das Auge ermüdet bald. Man kann nicht zu viele Ablesungen auf einmal ausführen. Man muß sich so einüben, daß man schließlich für die einzelne Bestimmung höchstens 30 Sekunden braucht. Sobald das Auge ermüdet, so wird die Ablesung unsicher. Man befasse sich nicht mit der optischen Methode, ehe man nicht über eine genügende Sicherheit in den Ablesungen verfügt.

Literatur.¹⁾

Zusammenfassende Darstellung über den Zellstoffwechsel und den eigenartigen Bau der Zellen bestimmter Arten, Individuen und speziell der einzelnen Organe.

- Emil Abderhalden: Die Bedeutung der Verdauung für den Zellstoffwechsel im Lichte neuerer Forschungen auf dem Gebiete der physiologischen Chemie. Zeitschr. des Österreichischen Ingenieur- u. Architekten-Vereins. 1911, Nr. 11 u. 12 und im Verlag Urban u. Schwarzenberg, Berlin-Wien — 1911.
- Emil Abderhalden: Neuere Anschauungen über den Bau und den Stoffwechsel der Zelle. Julius Springer, Berlin 1911.
- Emil Abderhalden: Les conceptions nouvelles sur la structure et le métabolisme de la cellule. Revue générale des sciences pures et appliquées. 23. Jahrg., Nr. 3, S. 95. Febr. 1912.
- Emil Abderhalden: Synthese der Zellbausteine in Pflanze und Tier. Febr. 1912. Julius Springer, Berlin.
- Emil Abderhalden: Lehrbuch der physiologischen Chemie. 1. und 2. Aufl. Urban u. Schwarzenberg, Berlin-Wien. 1906 u. 1909. Hier ist in den Schlußkapiteln „Ausblicke“ bereits auf die engen Beziehungen zwischen den Stoffwechselfprozessen der Körperzellen und denjenigen der parasitären Zellen (Mikroorganismen) hingewiesen.

Vergleichende Untersuchungen über die Zusammensetzung der Milch und des Säuglings.

- Emil Abderhalden: Die Beziehungen der Zusammensetzung der Asche des Säuglings zu derjenigen der Asche der Milch. Zeitschr. f. physiol. Chem. 26. 1899. S. 498.
- Emil Abderhalden: Die Beziehungen der Wachstumsgeschwindigkeit des Säuglings zur Zusammensetzung der Milch beim Kaninchen, bei der Katze und beim Hunde. Zeitschr. f. physiol. Chem. 26. 1899. S. 487.

¹⁾ Vgl. die neuesten Arbeiten S. 198 u. 199.

- Emil Abderhalden: Die Beziehungen der Zusammensetzung der Asche des Säuglings zu derjenigen der Asche der Milch beim Meerschweinchen. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **27**. 1899. S. 356.
- Emil Abderhalden: Die Beziehungen der Wachstumsgeschwindigkeit des Säuglings zur Zusammensetzung der Milch beim Hunde, beim Schwein, beim Schaf, bei der Ziege und beim Meerschweinchen. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **27**. 1899. S. 408 und 594.

Die Verwendung verschiedenartiger Stickstoffquellen durch niedrigere Organismen.

- Emil Abderhalden und Peter Rona: Die Zusammensetzung des „Eiweißes“ von *Aspergillus niger* bei verschiedener Stickstoffquelle. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **46**. 1905. S. 179.
- Emil Abderhalden und Yutaka Teruchi: Kulturversuche mit *Aspergillus niger* auf einigen Aminosäuren und Polypeptiden. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **47**. 1906. S. 394.

Untersuchung von Tier- und Pflanzengewebe auf das Vorkommen von proteo- und peptolytischen Fermenten.

1. Zur Technik des Nachweises proteo- und peptolytischer Fermente.

- Emil Abderhalden und Alfred Schittenhelm: Über den Nachweis peptolytischer Fermente. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **60**. 1909. S. 421.
- Emil Abderhalden: Notiz zum Nachweis peptolytischer Fermente in Tier- und Pflanzengewebe. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **66**. 1910. S. 137.
- Emil Abderhalden und Hans Pringsheim: Beitrag zur Technik des Nachweises intracellulärer Fermente. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **65**. 1910. S. 180.
- Emil Abderhalden: Die optische Methode und ihre Verwendung bei biologischen Fragestellungen. *Handbuch der biochem. Arbeitsmethoden.* **5**. 1911. S. 575.

2. Versuche über die Wirkung der peptolytischen Fermente.

- Emil Fischer und Emil Abderhalden: Über das Verhalten verschiedener Polypeptide gegen Pankreasferment. *Sitzungsberichte der kgl. preußischen Akademie der Wissenschaften* X. 1905.

- Emil Fischer und Emil Abderhalden: Über das Verhalten verschiedener Polypeptide gegen Pankreassaft und Magensaft. Zeitschr. f. physiol. Chem. **46**. 1905. S. 52.
- Emil Fischer und Emil Abderhalden: Über das Verhalten einiger Polypeptide gegen Pankreassaft. Zeitschr. f. physiol. Chem. **51**. 1907. S. 264.
- Emil Abderhalden und A. H. Koelker: Die Verwendung optisch-aktiver Polypeptide zur Prüfung der Wirksamkeit proteolytischer Fermente. Zeitschr. f. physiol. Chem. **51**. 1907. S. 294.
- Emil Abderhalden und Leonor Michaelis: Der Verlauf der fermentativen Polypeptidspaltung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **52**. 1907. S. 326.
- Emil Abderhalden und Alfred Gigon: Weiterer Beitrag zur Kenntnis des Verlaufs der fermentativen Polypeptidspaltung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **53**. 1907. S. 251.
- Emil Abderhalden und A. H. Koelker: Weitere Beiträge zur Kenntnis der fermentativen Polypeptidspaltung. IV. und V. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **54**. 1908. S. 363 und **55**. 1908. S. 416.
- Emil Abderhalden und Carl Brahm: Zur Kenntnis des Verlaufs der fermentativen Polypeptidspaltung. VI. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **57**. 1908. S. 342.
- Emil Abderhalden, G. Caemmerer und L. Pincussohn: Zur Kenntnis des Verlaufs der fermentativen Polypeptidspaltung. VII. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **59**. 1909. S. 293.

3. Untersuchungen über das Vorkommen der peptolytischen Fermente.

a) in Tier- und Pflanzengewebe.

- Emil Abderhalden und Peter Rona: Das Verhalten des Glycyl-l-tryosins im Organismus des Hundes bei subkutaner Einführung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **46**. 1905. S. 176.
- Emil Abderhalden und Yutaka Teruuchi: Das Verhalten einiger Polypeptide gegen Organextrakte. Zeitschr. f. physiol. Chem. **47**. 1906. S. 466.
- Emil Abderhalden und Alfred Schittenhelm: Die Wirkung der proteolytischen Fermente keimender Samen des Weizens und der Lupinen auf Polypeptide. Zeitschr. f. physiol. Chem. **49**. 1906. S. 26.

- Emil Abderhalden und Peter Rona: Das Verhalten von Leucyl-phenylalanin, Leucyl-glycyl-glycin und von Alanyl-glycyl-glycin gegen Preßsaft der Leber vom Rinde. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **49**, 1906. S. 31.
- Emil Abderhalden und Andrew Hunter: Weitere Beiträge zur Kenntnis der proteolytischen Fermente der tierischen Organe. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **48**, 1906. S. 537.
- Emil Abderhalden und Yutaka Teruuchi: Studien über die proteolytische Wirkung der Preßsäfte einiger tierischer Organe sowie des Darmsaftes. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **49**, 1906. S. 1.
- Emil Abderhalden und Yutaka Teruuchi: Vergleichende Untersuchungen über einige proteolytische Fermente pflanzlicher Herkunft. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **49**, 1906. S. 21.
- Emil Abderhalden und Filippo Lussana: Weitere Versuche über den Abbau von Polypeptiden durch die Preßsäfte von Zellen und Organen. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **55**, 1908. S. 390.
- Emil Abderhalden und Auguste Rilliet: Über die Spaltung einiger Polypeptide durch den Preßsaft von *Psalliota campestris* (Champignon). *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **55**, 1908. S. 395.
- Emil Abderhalden und Damhahn: Über den Gehalt ungekeimter und gekeimter Samen verschiedener Pflanzenarten an peptolytischen Fermenten. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **57**, 1908. S. 332.
- Emil Abderhalden und Hans Pringsheim: Studien über die Spezifität der peptolytischen Fermente bei verschiedenen Pilzen. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **59**, 1909. S. 249.
- Emil Abderhalden und Robert Heise: Über das Vorkommen peptolytischer Fermente bei den Wirbellosen. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **62**, 1909. S. 136.
- Emil Abderhalden und Eugen Steinbeck: Weitere Untersuchungen über die Verwendbarkeit des Seidenpeptons zum Nachweis peptolytischer Fermente. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **68**, 1910. S. 312.
- Emil Abderhalden: Über den Gehalt von Eingeweidewürmern an peptolytischen Fermenten. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **74**, 1911. S. 409.

Emil Abderhalden und Heinrich Geddert: Darstellung optisch-aktiver Polypeptide aus Racemkörpern. Zeitschr. f. physiol. Chem. **74**. 1911. S. 394.

b) im Blut.

Emil Abderhalden und H. Deetjen: Über den Abbau einiger Polypeptide durch die Blutkörperchen des Pferdes. Zeitschr. f. physiol. Chem. **51**. 1907. S. 334.

Emil Abderhalden und Berthold Oppler: Über das Verhalten einiger Polypeptide gegen Blutplasma und -serum vom Pferde. Zeitschr. f. physiol. Chem. **53**. 1907. S. 294.

Emil Abderhalden und H. Deetjen: Weitere Studien über den Abbau einiger Polypeptide durch die roten Blutkörperchen und die Blutplättchen des Pferdeblutes. Zeitschr. f. physiol. Chem. **53**. 1907. S. 280.

Emil Abderhalden und Peter Rona: Das Verhalten von Blutserum und Harn gegen Glycyl-l-tryosin unter verschiedenen Bedingungen. Zeitschr. f. physiol. Chem. **53**. 1907. S. 308.

Emil Abderhalden und Wilfred Manwaring: Über den Abbau einiger Polypeptide durch die roten Blutkörperchen und die Blutplättchen des Rinderblutes. Zeitschr. f. physiol. Chem. **55**. 1908. S. 377.

Emil Abderhalden und James Mc. Lester: Über das Verhalten einiger Polypeptide gegen das Plasma des Rinderblutes. Zeitschr. f. physiol. Chem. **55**. 1908. S. 371.

c) im Sputum während der Lösung bei Pneumonie.

Emil Abderhalden: Zur Kenntnis des Vorkommens der peptolytischen Fermente. Zeitschr. f. physiol. Chem. **78**. 1912. S. 344.

4. Prüfung der Wirkungsart der proteo- und peptolytischen Fermente von Tumorzellen und Bakterien.

Emil Abderhalden: Neue Forschungsrichtungen auf dem Gebiete der Störungen des Zellstoffwechsels. Arch. f. wissenschaftl. und praktische Tierheilkunde. **36**. 1910. S. 1.

Emil Abderhalden: Studium über den Stoffwechsel von Geschwulstzellen. Zeitschr. f. Krebsforschung. **9**. 1910. 2. H.

Emil Abderhalden und Peter Rona: Zur Kenntnis der peptolytischen Fermente verschiedenartiger Krebse. Zeitschr. f. physiol. Chem. **60**. 1909. S. 411.

- Emil Abderhalden, A. H. Koelker und Florentin Medigreceanu: Zur Kenntnis der peptolytischen Fermente verschiedenartiger Krebse und anderer Tumorarten. II. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **62**. 1909. S. 145.
- Emil Abderhalden und Florentin Medigreceanu: Zur Kenntnis der peptolytischen Fermente verschiedenartiger Krebse und anderer Tumorarten. Zeitschr. f. physiol. Chem. **66**. 1910. S. 265.
- Emil Abderhalden und Ludwig Pincussohn: Zur Kenntnis der peptolytischen Fermente verschiedenartiger Krebse und anderer Tumorarten. Zeitschr. f. physiol. Chem. **66**. 1910. S. 277.
- Emil Abderhalden, Ludwig Pincussohn und Adolf Walther: Untersuchungen über die Fermente verschiedener Bakterienarten. Zeitschr. f. physiol. Chem. **68**. 1910. S. 471.

Über die Verwendbarkeit der optischen Methode bei biologischen Fragestellungen.

Technik der Methode.

- Emil Abderhalden: Die Anwendung der „optischen Methode“ auf dem Gebiete der Immunitätsforschung. Med. Klinik. Jahrg. 1909. Nr. 41.
- Emil Abderhalden: Die Anwendung der optischen Methode auf dem Gebiete der Physiologie und Pathologie. Zentralbl. f. Physiol. XXIII. Nr. 25.
- Emil Abderhalden: Die optische Methode und ihre Verwendung bei biologischen Fragestellungen. Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden. **5**. 1911. S. 575.

Schutzfermente nach Zufuhr körperfremder Eiweißstoffe und Peptone.

- Emil Abderhalden und Ludwig Pincussohn: Über den Gehalt des Kaninchen- und Hundeplasmas an peptolytischen Fermenten unter verschiedenen Bedingungen. I. Mitt. Zeitschr. f. physiol. Chem. **61**. 1909. S. 200.
- Emil Abderhalden und Wolfgang Weichardt: Über den Gehalt des Kaninchenserums an peptolytischen Fermenten unter verschiedenen Bedingungen. II. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **62**. 1909. S. 120.

- Emil Abderhalden und Ludwig Pincussohn: Über den Gehalt des Hundebloodserums an peptolytischen Fermenten unter verschiedenen Bedingungen. III. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **62**. 1909. S. 243.
- Emil Abderhalden und Ludwig Pincussohn: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. IV. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **64**. 1910. S. 100.
- Emil Abderhalden und K. B. Immisch: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. V. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **64**. 1910. S. 423.
- Emil Abderhalden und A. Israel: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. VI. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **64**. 1910. S. 426.
- Emil Abderhalden und J. G. Sleswyk: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. VII. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **64**. 1910. S. 427.
- Emil Abderhalden und Ludwig Pincussohn: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. IX. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **64**. 1910. S. 433.
- Emil Abderhalden und Ludwig Pincussohn: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. X. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **66**. 1910. S. 88.
- Emil Abderhalden und Ludwig Pincussohn: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. XIII. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **71**. 1911. S. 110.
- Emil Abderhalden und E. Rathsmann: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. XIV. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **71**. 1911. S. 367.
- Emil Abderhalden und Benomar Schilling: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. XV. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **71**. 1911. S. 385.
- Emil Abderhalden und Ernst Kämpf: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. XVI. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **71**. 1911. S. 421.

Schutzfermente nach Zufuhr körperl- und blutfremder Kohlehydrate.

- Emil Abderhalden und Carl Brahm: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. VIII. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chem. **64**. 1910. S. 429.

Emil Abderhalden und Georg Kapfberger: Serologische Studien mit Hilfe der „optischen Methode“. XI. Mitteilung. Parenterale Zufuhr von Kohlehydraten. Zeitschr. f. physiol. Chem. **69**, 1910. S. 23.

A n h a n g.

Emil Abderhalden und Julius Schmid: Bestimmung der Blutmenge mit Hilfe der „optischen Methode“. Zeitschr. f. physiol. Chem. **66**, 1910. S. 120.

Emil Abderhalden und Arthur Weil: Beobachtungen über das Drehungsvermögen des Blutplasmas und -serums verschiedener Tierarten verschiedenen Alters und Geschlechts. Zeitschr. f. physiol. Chem. **81**, 1912. S. 233.

Emil Abderhalden und T. Kashiwado: Studien über die Kerne der Thymusdrüse und Anaphylaxieversuche mit Kernsubstanzen. Zeitschr. f. physiol. Chem. **81**, 1912. S. 285.

Emil Abderhalden: Weitere Studien über Anaphylaxie. Zeitschr. f. physiol. Chem. **82**, 1912. S. 109.

Schutzfermente nach Zufuhr von Fetten.

Emil Abderhalden und Peter Rona: Studien über das Fettspaltungsvermögen des Blutes und Serums des Hundes unter verschiedenen Bedingungen. Zeitschr. f. physiol. Chem. **75**, 1911. S. 30.

Emil Abderhalden und Arno Ed. Lampé: Weitere Versuche über das Fettspaltungsvermögen des Blutes und des Plasmas unter verschiedenartigen Bedingungen. Zeitschr. f. physiol. Chem. **78**, 1912. S. 396.

Schutzfermente nach Zufuhr körpereigener, jedoch blutfremder Stoffe.

Nachweis von proteolytischen Fermenten im Blute während der Schwangerschaft.

Emil Abderhalden, R. Freund und Ludwig Pincus-sonn: Serologische Untersuchungen mit Hilfe der „optischen Methode“ während der Schwangerschaft und speziell bei Eklampsie. Praktische Ergebnisse der Geburtshilfe und Gynäkologie. II. Jahrg., II. Abt. 1910. S. 367.

Emil Abderhalden und Miki Kiutsi: Biologische Untersuchungen über Schwangerschaft. Die Diagnose der Schwangerschaft mittels der „optischen Methode“ und dem Dialysierverfahren. Zeitschr. f. physiol. Chem. 77. 1912. S. 249.

Übersichten über Probleme der Immunitätsforschung und speziell über Anaphylaxie.

- E. Friedberger und Mitarbeiter: Zahlreiche Arbeiten über Anaphylaxie in der Zeitschr. f. Immunitätsforschung und experimentelle Medizin.
- E. Friedberger: Die Anaphylaxie mit besonderer Berücksichtigung ihrer Bedeutung für Infektion und Immunität. Deutsche med. Wochenschr. 1911. Nr. 11.
- E. Friedberger: Die Anaphylaxie. Fortschritte der Deutsch. Klinik. 2. 1911. S. 619.
- E. Friedberger: Über das Wesen und die Bedeutung der Anaphylaxie. Münchener med. Wochenschr. 1910. Nr. 50 und 51.
- Ernst Moro: Experimentelle und klinische Überempfindlichkeit (Anaphylaxie). J. F. Bergmann, Wiesbaden. 1910.
- Hermann Pfeiffer: Das Problem der Eiweißanaphylaxie. Gustav Fischer, Jena. 1910.
- Clemens von Pirquet: Allergie. Julius Springer, Berlin 1910.
- Robert Rössle: Fortschritte der Cytotoxinforschung. J. F. Bergmann, Wiesbaden. 1910.
- Wolfgang Weichardt: Jahresbericht über die Ergebnisse der Immunitätsforschung. Seit 1906 erscheinend. Ferdinand Enke, Stuttgart. Enthält neben Übersichtsberichten Einzelreferate über alle das Immunitätsgebiet berührenden Arbeiten.
- Alfred Schittenhelm: Über Anaphylaxie vom Standpunkt der pathologischen Physiologie und der Klinik. Jahresbericht über die Ergebnisse der Immunitätsforschung. 1910. Ferdinand Enke, Stuttgart.
- Edgar Zunn: A propos de l'Anaphylaxie. Bruxelles. 1911.
-

1. Bruno Bloch und Rudolf Massini: Studien über Immunität und Überempfindlichkeit bei Hyphomyzetenkrankungen. Zeitschr. f. Hygiene. 63. 1909. S. 68.

2. **Gustav von Bunge**: Der Kali-, Natron- und Chlorgehalt der Milch, verglichen mit dem anderer Nahrungsmittel und des Gesamtorganismus der Säugetiere. *Zeitschr. f. Biol.* **10**, 1874. S. 295 und 323.
3. **Gustav von Bunge**: Lehrbuch der Physiologie des Menschen. **2**, 1901. S. 103.
4. **W. Cramer**: On the assimilation of protein introduced parenterally. *Journ. of physiol.* **37**, 1908. S. 146.
5. **P. Esch**: Über Harn- und Serumtoxizität bei Eklampsie. *Münchener med. Wochenschr.* **59**, 1912. S. 461.
6. **Emil Fischer**: Bedeutung der Stereochemie für die Physiologie. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **26**, 1898-99. S. 60.
7. **Rupert Franz**: Über das Verhalten der Harntoxizität in der Schwangerschaft, Geburt und im Wochenbett. *Arch. f. Gynäkol.* **96**, 1911. Heft 2.
8. **U. Friedemann** und **S. Isaac**: Über Eiweißimmunität und Eiweißstoffwechsel. *Zeitschr. f. exper. Path. u. Therap.* **1**, 1905. S. 513; **3**, 1906. S. 209 und **4**, 1907. S. 830.
9. **G. B. Gruber**: Peptolytische Stoffe und Immuntstoffe im Blut. *Zeitschr. f. Immunitätsforschung und exper. Therap.* **7**, 1910. S. 762.
10. **Ernst Heilner**: Über die Wirkung großer Mengen artfremden Blutserums im Tierkörper nach Zufuhr per os und subkutan. *Zeitschr. f. Biol.* **50**, 1907. S. 26.
11. **Ernst Heilner**: Versuch eines indirekten Fermentnachweises (durch Alkoholzufuhr); zugleich ein Beitrag zur Frage der Überempfindlichkeit. *Münchener med. Wochenschr.* 1908. Nr. 49.
12. **Ernst Heilner**: Über das Schicksal des subkutan eingeführten Rohrzuckers im Tierkörper und seine Wirkung auf Eiweiß- und Fettstoffwechsel. *Zeitschr. f. Biol.* **61**, 1911. S. 75.
- 13a. **Ernst Heilner**: Über die Wirkung künstlich erzeugter physikalischer (osmotischer) Vorgänge im Tierkörper auf den Gesamtstoffumsatz mit Berücksichtigung der Frage von der „Überempfindlichkeit“. *Zeitschr. f. Biol.* **50**, 1908. S. 476.
13. **Hertle** und **Hermann Pfeiffer**: Über Anaphylaxie gegen artgleiches blutfremdes Eiweiß. *Zeitschr. f. Immunitätsforschung und exper. Therap.* **10**, 1911. S. 541.
14. **Th. Heymann**: Eine „Reaktion“ im Serum Schwangerer, Kreißender und Wöchnerinnen. *Arch. f. Gynäk.* **90**, 1910. Heft 2.
15. **G. Kapsenberg**: Studien über Immunität und Zellzerfall. *Zeitschr. f. Immunitätsforschung.* **12**, 1912. S. 477.

16. Kornel von Körösy: Über parenterale Eiweißzufuhr. Zeitschr. f. physiol. Chem. **62**. 1909. S. 76. **69**. 1909. S. 313.
17. L. Lommel: Über die Zersetzung parenteral eingeführten Eiweißes im Tierkörper. Verhandl. des Kongresses für innere Medizin. **24**. 1907. S. 290 und Arch. f. exper. Path. u. Pharm. **58**. 1908. S. 50.
18. Leonor Michaelis und Peter Rona: Untersuchungen über den parenteralen Eiweißstoffwechsel. Pflügers Arch. für die gesamte Physiologie. **71**. 1908. S. 163; **73**. 1908. S. 406; **74**. 1908. S. 578.
19. Carl Oppenheimer: Über das Schicksal der mit Umgehung des Darmkanals eingeführten Eiweißstoffe im Tierkörper. Hofmeisters Beiträge. **4**. 1903. S. 263.
20. H. Pfeiffer und S. Mita: Experimentelle Beiträge zur Kenntnis der Eiweiß-Antieißreaktion. Zeitschr. f. Immunitätsforschung und exper. Therap. **6**. 1910. S. 18.
21. Hermann Pfeiffer und A. Jarisch: Zur Kenntnis der Eiweißzerfallstoxikosen. Zeitschr. f. Immunitätsforschung und exper. Therap. **16**. 1912. S. 38.
22. H. Pfeiffer: Neue Gesichtspunkte zum Nachweis von Eiweißzerfallstoxikosen. Mitteil. des Vereins der Ärzte in Steiermark. Nr. 8. 1912.
23. Giacomo Pighini: Über die Bestimmung der enzymatischen Wirkung der Nuclease mittels „optischer Methode“. Zeitschr. f. physiol. Chem. **70**. 1910-11. S. 85.
24. Gottlieb Salus: Versuche über Serumgiftigkeit und Anaphylaxie. Med. Klinik. Jahrg. 1909. Nr. 14.
25. Heinrich Schlecht: Über experimentelle Eosinophilie nach parenteraler Zufuhr artfremden Eiweißes und über die Beziehungen der Eosinophilie zur Anaphylaxie. Habilitationsschrift F. C. W. Vogel, Leipzig. 1912.
26. Wolfgang Weichardt: Über Syncytiolysine. Hygien. Rundschau. 1903. Nr. 10. Vgl. auch Münchner med. Wochenschr. 1901. Nr. 52, und Deutsche med. Wochenschr. 1902. Nr. 35.
27. Wolfgang Weichardt: Studien über das Wachstum und den Stoffwechsel von Typhus- und Colibacillus und über die Tätigkeit ihrer Fermente. Zentralbl. f. die gesamte Physiol. und Path. des Stoffwechsels. N. F. Jahrg. 5. 1910. S. 131.
28. E. Weinland: Über das Auftreten von Invertin im Blut. Zeitschr. f. Biol. **47**. 1907. S. 279.

**Im Jahre 1912 bis 15. Juni 1913 erschienene Untersuchungen,
bei denen das Dialysierverfahren resp. die optische Methode
Verwendung gefunden hat.**

1. Erich Frank und Fritz Heiman n: Die biologische Schwangerschaftsdiagnose nach Abderhalden und ihre klinische Bedeutung. Berliner klin. Wochenschr. 1912. Nr. 36.
2. R. Franz und A. Jarisch: Beiträge zur Kenntnis der serologischen Schwangerschaftsdiagnostik. Wiener klin. Wochenschr. 25. 1912. Nr. 39.
3. J. Veit: Bewertung und Verwertung der Serodiagnostik der Schwangerschaft. Zeitschr. f. Geburtshilfe u. Gynäkologie. 72. 1912. S. 463.
4. A. Fauser: Einige Untersuchungsergebnisse und klinische Ausblicke auf Grund der Abderhaldenschen Anschauungen und Methodik. Deutsche med. Wochenschr. 1912. Nr. 52.
5. M. Henkel: Zur biologischen Diagnose der Schwangerschaft. Archiv f. Gynäk. 99. 1912. S. 1.
6. A. Fauser: Weitere Untersuchungen (3. Liste) auf Grund des Abderhaldenschen Dialysierverfahrens. Deutsche med. Wochenschr. 1913. Nr. 7.
7. Bruno Stange: Zur Eklampsiefrage. Zentralbl. f. Gynäk. 137. 1913.
8. Hans Falk: Das Dialysierverfahren nach Abderhalden, eine Methode zur Diagnose des Frühmilchendseins der Kühe. Berliner tierärztl. Wochenschr. 1913. Nr. 8.
9. Ernst Engelhorn: Zur biologischen Diagnose der Schwangerschaft. Münchener med. Wochenschr. 1913. Nr. 11.
10. Fritz Heiman n: Die Serodiagnostik der Schwangerschaft. Die Naturwissenschaften. 1. 1913. S. 283.
11. Henry Schwarz: Abderhaldens serodiagnosis of pregnancy and its practical application. Interstate med. journ. 20. 1913. S. 195.
12. Carlo Ferrari: Ricerche sulla diagnosi della gravidanza col metodo polariscopico e col metodo della dialisi. Liguria medica. 7. 1913. Nr. 5—6.
13. Hans Schlimpert und James Hendry: Erfahrungen mit der Abderhaldenschen Schwangerschaftsreaktion (Dialysierverfahren und Ninhydrinreaktion). Münchner med. Wochenschr. 1913. Nr. 13.

14. A. F a u s e r: Zur Frage des Vorhandenseins spezifischer Schutzfermente im Serum von Geisteskranken. Münchener med. Wochenschr. 1913. Nr. 11.
15. P. G a i f a m i: Sulla serodiagnosi della gravidanza col metodo della dialisi secondo Abderhalden. Bolletina della R. Acad. med. di Roma. 39. 1913. Nr. 3—4.
16. C e s a r e D e c i o: Prime ricerche sull' applicazione della reazione di Abderhalden nel campo ostetrico. Annali di Ostetricia e Ginecologia. 1913.
17. H i r s c h f e l d: Die Schwangerschaftsdiagnose nach Abderhalden und ihre wissenschaftliche Grundlage. Schweizerische Rundschau f. Med. 1913. Nr. 13.
18. J u l i u s B a u e r: Über organabbauende Fermente im Serum bei endemischem Kropf. Wiener klin. Wochenschr. 26. 1913. Nr. 16.
19. E m i l E p s t e i n: Die Abderhaldensche Serumprobe auf Karzinom. Wiener klin. Wochenschr. 26. 1913. Nr. 17.
20. R u d o l f E k l e r: Erfahrungen mit der biologischen Diagnose der Schwangerschaft nach Abderhalden. Wiener klin. Wochenschr. 26. 1913. Nr. 18.
21. R e i n e s: Bericht über Versuche bei Sklerodermie. Vgl. Wiener klin. Wochenschr. 26. 1913. Nr. 18. S. 729.
22. P a l t a u f: Untersuchung eines Falles von Chorionepitheliom. Vgl. Wiener klin. Wochenschr. 26. 1913. Nr. 18. S. 729.
23. O t t o W. L e d e r e r: Bericht über Serodiagnose der Schwangerschaft. Vgl. Wiener klin. Wochenschr. 26. 1913. Nr. 18. S. 728.
24. E r n s t F r e u n d: Über die Serodiagnose des Karzinoms. Vgl. Wiener klin. Wochenschr. 26. 1913. Nr. 18. S. 730.
25. F r i t z H e i m a n n: Zur Bewertung der Abderhaldenschen Schwangerschaftsreaktion. Münchener med. Wochenschr. 1913. Nr. 17.
26. N. M a r k u s: Untersuchungen über die Verwertbarkeit der Abderhaldenschen Fermentreaktion bei Schwangerschaft und Karzinom. Berliner klin. Wochenschr. 1913. Nr. 17.
27. J o h a n n e s F i s c h e r: Gibt es spezifische, mit dem Abderhaldenschen Dialysierverfahren nachweisbare Schutzfermente im Blutserum Geisteskranker? Sitzungsberichte u. Abhandlungen der Naturforschenden Gesellschaft von Rostock. 5. 3. Mai 1913.

28. **Cesare Decio**: Untersuchungen über die Anwendung der Abderhaldenschen Reaktion auf dem Gebiete der Geburtshilfe. Gynäk. Rundschau. 1913.
29. **Carey Pratt and McCord**: The employment of protective enzymes of the blood as a means extracorporeal diagnosis. Serodiagnosis of pregnancy. Surg. Gynec. and Obstetr. **16**. 1913. Nr. 4. S. 418.
30. **Williams and Pearce**: Abderhaldens Biological Test for pregnancy. Surg., Gynec. and Obstetr. **16**. 1913. Nr. 4. S. 411.
31. **Henry Schwarz**: The practical application of Abderhaldens biological test of pregnancy. The interstate med. Journ. **20**. 1913.
32. **Richard Freund und Carl Brahm**: Die Schwangerschaftsdiagnose mittels der optischen Methode und des Dialysierverfahrens. Münchener med. Wochenschr. 1913. Nr. 13. S. 685.
33. **Bruno Stange**: Zur biologischen Diagnose der Schwangerschaft. Münchener med. Wochenschr. 1913. Nr. 20. S. 1084.
34. **Erich Frank und Fritz Heimann**: Über Erfahrungen mit der Abderhaldenschen Fermentreaktion beim Karzinom. Berliner klin. Wochenschr. 1913. Nr. 14.
35. **Behne**: Ergibt das Dialysierverfahren von Abderhalden eine spezifische Schwangerschaftsreaktion? Zentralbl. für Gynäkologie. 1913. Nr. 17.
36. **Th. Petri**: Über das Auftreten von Fermenten im Tier- und Menschenkörper nach parenteraler Zufuhr von art- und individuumeigenem Serum. Münchener med. Wochenschr. 1913. S. 1137.
37. **C. A. Hegner**: Zur Anwendung des Dialysierverfahrens nach Abderhalden in der Augenheilkunde. Münchener med. Wochenschr. 1913. S. 1138.
38. **W. RübSamen**: Zur biologischen Diagnose der Schwangerschaft mittels der optischen Methode und des Dialysierverfahrens. Münchener med. Wochenschr. 1913. S. 1139.
39. **Wegener**: Serodiagnostik nach Abderhalden in der Psychiatrie. Münchener med. Wochenschr. 1913. S. 1197.
40. **Erwin Schiff**: Ist das Dialysierverfahren Abderhaldens differentialdiagnostisch verwertbar? Münchener med. Wochenschr. 1913. S. 1197.
41. **Victor L. King**: Über trockenes Plazentapulver und seine Anwendung bei dem Abderhaldenschen Dialysierverfahren be-

- züglich der Diagnose der Schwangerschaft. Münchener med. Wochenschr. 1913. S. 1198.
42. W. Jonas: Beiträge zur klinischen Verwertbarkeit der Abderhaldenschen Schwangerschaftsreaktion (Dialysierverfahren). Deutsche med. Wochenschr. 1913. S. 1099.
 43. Francesco Maccabruni: Über die Verwendbarkeit der Abderhaldenschen Reaktion bei der Serumdiagnose der Schwangerschaft. Münchener med. Wochenschr. 1913. S. 1259.
 44. Fauser: Pathologisch-serologische Befunde bei Geisteskranken auf Grund der Abderhaldenschen Anschauungen und Methodik. Psychiatrisch-neurol. Wochenschr. 31. Mai 1913.
 45. Arno Ed. Lampé und Papazolu: Serologische Untersuchungen mit Hilfe des Abderhaldenschen Dialysierverfahrens bei Gesunden. Münchener med. Wochenschr. 1913.
 46. Bernard Aschner: Untersuchungen über die Serumfermentreaktion nach Abderhalden. Berliner klin. Wochenschr. 1913.
 47. Arno Ed. Lampé und Papazolu: Serologische Untersuchungen mit Hilfe des Abderhaldenschen Dialysierverfahrens bei Gesunden und Kranken. Studien über die Spezifität der Abwehrfermente. 2. Mitt. Untersuchungen bei Morbus Basedowii, Nephritis und Diabetes melitus. Münchener med. Wochenschr. 1913.
 48. Gebb: Die Untersuchungsmethoden nach Abderhalden in der Augenheilkunde. 39. Zusammenkunft der ophthalmol. Gesellschaft zu Heidelberg. 1913. Ref. Medizin. Klinik. S. 885. 1913.
 49. von Hippel: 39. Zusammenkunft der ophthalmol. Gesellsch. zu Heidelberg.
 50. Ludwig Pincussohn: Untersuchungen über die fermentativen Eigenschaften des Blutes. Biochemische Zeitschrift 51. 1913. 107.
 51. K. Jaworski und Z. Szymanowski: Beitrag zur Serodiagnostik der Schwangerschaft. Wiener klin. Wochenschr. Nr. 23. 1913.
 52. Lichtenstein: Zur Serumreaktion nach Abderhalden. Münchener med. Wochenschr. 1913.
- Emil Abderhalden: Diagnose der Schwangerschaft mit Hilfe der optischen Methode und des Dialysierverfahrens. Münchener med. Wochenschr. 1912. Nr. 24.
- Weiterer Beitrag zur Diagnose der Schwangerschaft mittels der optischen Methode und des Dialysierverfahrens. Münchener med. Wochenschr. 1912. Nr. 36.

- Emil Abderhalden:** Weiterer Beitrag zur biologischen Feststellung der Schwangerschaft. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **81**, 1912. S. 90.
- Die Diagnose der Schwangerschaft mittels der optischen Methode und des Dialysierverfahrens. *Berliner tierärztl. Wochenschr.* 1912. Nr. 25.
- Nachtrag zu: Weiterer Beitrag zur biologischen Feststellung der Schwangerschaft. *Münchener med. Wochenschr.* **40**, 1912 und *Berliner tierärztl. Wochenschr.* 1912. Nr. 42.
- Emil Abderhalden und Arthur Weil:** Über die Diagnose der Schwangerschaft bei Tieren mittels der optischen Methode und des Dialysierverfahrens. *Berliner tierärztl. Wochenschr.* 1912. Nr. 36.
- Emil Abderhalden:** Die optische Methode und das Dialysierverfahren als Methoden zum Studium von Abwehrmaßregeln des tierischen Organismus. Die Diagnose der Schwangerschaft bei Mensch und Tier mittels der genannten Methoden. *Handb. der biochemischen Arbeitsmethoden.* **6**, 1912. S. 223.
- Die Serodiagnostik der Schwangerschaft. *Deutsche med. Wochenschr.* 1912. Nr. 46.
- Ausblicke über die Verwertbarkeit der Ergebnisse neuerer Forschungen auf dem Gebiete des Zellstoffwechsels zur Lösung von Fragestellungen auf dem Gebiete der Pathologie des Nervensystems. *Deutsche med. Wochenschr.* 1912. Nr. 88.
- Der Nachweis blutfremder Stoffe mittels des Dialysierverfahrens und der optischen Methode und die Verwendung dieser Methoden mit den ihnen zugrunde liegenden Anschauungen auf dem Gebiete der Pathologie. *Beiträge zur Klinik der Infektionskrankheiten und zur Immunitätsforschung.* **1**, 1913. Heft 2. S. 243.
- Zur Frage der Spezifität der Schutzfermente. *Münchener med. Wochenschr.* 1913. Nr. 9.
- Über eine mit dem Polarisationsapparat kombinierte elektrisch-heizbare Vorrichtung zur Ablesung und Beobachtung des Drehungsvermögens bei konstanter Temperatur. *Zeitschr. f. physiol. Chemie.* **84**, 1913. S. 300.
- Emil Abderhalden und Arno Ed. Lampé:** Über den Einfluß der Ermüdung auf den Gehalt des Blutersums an dialysierbaren, mit Triketohydrindenhydrat reagierenden Verbindungen. *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **85**, 1913. S. 136.
- Emil Abderhalden und Hubert Schmidt:** Einige Beobachtungen und Versuche mit Triketohydrindenhydrat (Ruhemann). *Zeitschr. f. physiol. Chem.* **85**, 1913. S. 143.

Verlag von Julius Springer in Berlin.

Im Februar 1912 erschien:

Synthese der Zellbausteine in Pflanze und Tier

Lösung des Problems der künstlichen
Darstellung der Nahrungsstoffe

Von Prof. Dr. Emil Abderhalden

Direktor des Physiologischen Institutes der Universität zu Halle a.S.

Preis M. 3,60; in Leinwand gebunden Preis M. 4,40

Im Oktober 1911 erschien:

Neuere Anschauungen über den Bau und den Stoffwechsel der Zelle

Von Prof. Dr. Emil Abderhalden

Direktor des Physiologischen Institutes der Universität zu Halle a.S.

Vortrag, gehalten auf der 94. Jahresversammlung
der Schweizerischen Naturforsch.-Gesellschaft
in Solothurn, 2. August 1911

Preis M. 1,—

Im April 1912 erschien:

Physiologisches Praktikum

Chemische und physikalische Methoden

Von Prof. Dr. Emil Abderhalden

Direktor des Physiologischen Institutes der Universität zu Halle a.S.

Mit 271 Figuren im Text

Preis M. 10,—; in Leinwand gebunden M. 10,80

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.

Verlag von Julius Springer in Berlin.

Im März 1912 wurde vollständig:

Biochemisches Handlexikon, unter Mitwirkung hervorragender Fachleute herausgegeben von Professor Dr. **Emil Abderhalden**, Direktor des Physiologischen Institutes der Universität zu Halle a. S. In sieben Bänden. Preis M. 324,—; in Moleskin gebunden M. 345,—. Die Bände sind auch einzeln käuflich. *Ausführliche Probeflieferung steht zur Verfügung!*

Im Juli 1913 erscheint:

Grundrifs der Fermentmethoden

Ein Lehrbuch

für

Mediziner, Chemiker und Botaniker

Von

Prof. Dr. Julius Wohlgemuth

Assistent am Kgl. Pathologischen Institut der Universität Berlin

Preis M. 10,—; in Leinwand gebunden M. 10,80

Die einfachen Zuckerarten und die Glucoside. Von **E. Frankland Armstrong**, D. Sc., Ph. D. Autorisierte Übersetzung der 2. englischen Auflage von Eugen Unna. Mit einem Vorwort von Emil Fischer. 1913.

Preis M. 5,—; in Leinwand gebunden M. 5,60

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.

Verlag von Julius Springer in Berlin.

Untersuchungen über Aminosäuren, Polypeptide und Proteine. 1899—1906. Von Emil Fischer. 1906.

Preis M. 16,—; in Leinwand gebunden M. 17,50

Untersuchungen in der Puringruppe. 1882—1906. Von Emil Fischer. 1907. Preis M. 15,—; in Leinwand geb. M. 16,50

Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente. 1884—1908. Von Emil Fischer. 1909.

Preis M. 22,—; in Leinwand gebunden M. 24,—

Organische Synthese und Biologie. Zweite, unveränderte Auflage. Von Emil Fischer. 1912. Preis M. 1,—

Neuere Erfolge und Probleme der Chemie. Experimentalvortrag, gehalten in Anwesenheit S. M. des Kaisers aus Anlaß der Konstituierung der Kaiser-Wilhelm-Gesellschaft zur Förderung der Wissenschaften am 11. Januar 1911 im Kultusministerium zu Berlin. Von Emil Fischer, Professor an der Universität Berlin. 1911. Preis M. —,80

Biochemie. Ein Lehrbuch für Mediziner, Zoologen und Botaniker. Von Dr. F. Röhm, a. o. Professor an der Universität und Vorsteher der chemischen Abteilung des physiologischen Instituts zu Breslau. Mit 43 Textfiguren und 1 Tafel. 1908. In Leinwand gebunden Preis M. 20,—

Der Harn sowie die übrigen Ausscheidungen und Körperflüssigkeiten von Mensch und Tier. Ihre Untersuchung und Zusammensetzung in normalem und pathologischem Zustande. Ein Handbuch für Ärzte, Chemiker und Pharmazeuten sowie zum Gebrauch an Landwirtschaftlichen Versuchsstationen. Unter Mitarbeit hervorragender Fachmänner herausgegeben von Dr. Carl Neuberg, Universitätsprofessor und Abteilungsvorsteher am Tierphysiologischen Institut der Königl. Landwirtschaftlichen Hochschule Berlin. Mit zahlreichen Textfiguren und Tabellen. Zwei Teile. 1911. Preis M. 58,—; in 2 Halblederbände gebunden M. 63,—

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.

Verlag von Julius Springer in Berlin.

Die chemische Entwicklungserregung destierischen

Eies (Künstliche Parthenogenese). Von Jacques Loeb, Professor der Physiologie an der University of California in Berkeley. Mit 56 Textfiguren. 1909.

Preis M. 9,—; in Leinwand gebunden M. 10,—

Über das Wesen der formativen Reizung. Von Jacques

Loeb, Professor der Physiologie an der University of California in Berkeley. Vortrag, gehalten auf dem XVI. Internationalen Medizinischen Kongreß in Budapest 1909. Preis M. 1,—

Das Leben. Sein Wesen, sein Ursprung und seine Erhaltung.

Präsidentialrede, gehalten zur Eröffnung der „British Association for the Advancement of Science“ in Dundee, September 1912. Von E. A. Schäfer, LL. D., D. Sc., M. D., F. R. S., Professor der Physiologie an der Universität Edinburgh. Autorisierte Übersetzung aus dem Englischen von Charlotte Fleischmann. 1913. Preis M. 2,40

Instinkt und Erfahrung. Von C. Lloyd Morgan, D. Sc.,

LL. D., F. R. S., Professor an der Universität zu Bristol. Autorisierte Übersetzung von Dr. R. Thesing. 1913.

Preis M. 6,—; in Leinwand gebunden M. 6,80

Umwelt und Innenwelt der Tiere. Von J. von Uexküll,

Dr. med. h. c. 1909.

Preis M. 7,—; in Leinwand gebunden M. 8,—

Seit Januar 1913 erscheint:

Die Naturwissenschaften. Wochenschrift für die Fortschritte der Naturwissenschaft, der Medizin und der Technik (gleichzeitig Fortsetzung der von W. Sklarek begründeten Naturwissenschaftlichen Rundschau). Herausgegeben von Dr. Arnold Berliner und Dr. Curt Thesing. Jährlich 52 Nummern im Umfang von je ca. 48 Spalten. Preis vierteljährlich M. 6,—

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.