### C. FUNK DIE VITAMINE

## DIE VITAMINE

## IHRE BEDEUTUNG FÜR DIE PHYSIOLOGIE UND PATHOLOGIE

VON

#### CASIMIR FUNK,

ASSOCIATE IN BIOLOGICAL CHEMISTRY, COLLEGE OF PHYSICIANS AND SURGEONS, COLUMBIA UNIVERSITY, NEW YORK CITY
VORSTAND DER BIOCHEMISCHEN ABTEILUNG STAATLICHE HYGIENESCHULE, WARSCHAU



MIT 93 ABBILDUNGEN IM TEXT

DRITTE VOLLSTÄNDIG UMGEARBEITETE AUFLAGE

ISBN 978-3-662-29853-4 ISBN 978-3-662-29997-5 (eBook) DOI 10.1007/978-3-662-29997-5

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

© Springer-Verlag Berlin Heidelberg 1924 Ursprünglich erschienen bei J. F. Bergmann, München 1924 Softcover reprint of the hardcover 3rd edition 1924

#### Vorwort zur ersten Auflage.

Dieser erste Versuch einer Zusammenstellung unserer Kenntnisse über Vitamine und Avitaminosen enthält neben Tatsachen persönliche Ausblicke des Autors, neue Fragestellungen, Ideen und Arbeitspläne. Vieles in diesen Ausführungen ist fragmentarisch, vieles rein hypothetisch. Es ist dieses kleine Buch als der erste Schritt in einer neuen Richtung der Physiologie und Pathologie anzusehen. Tatsachen fehlen noch vielfach auf diesem Arbeitsgebiete, und so müssen vorläufig Hypothesen die Lücken ausfüllen. Und wenn das Gebäude noch lose zusammengefügt ist, so sind doch die Fundamente fest und sicher.

Es ist mir eine angenehme Pflicht an dieser Stelle den Herren Dr. Fraser und Stanton, Prof. Axel Holst, Dr. Mott, Dr. Roberts, Dr. Sandwith und Dr. Zeller, sowie der Londoner Society of Tropical Medicine für gütige Überlassung von Zeichnungen bestens zu danken. Ferner danke ich Dr. Donald Macaulay aus Cape Town, der mich auf eine südafrikanische Rinderkrankheit aufmerksam machte. Ganz besonders aber bin ich meinem Vater Dr. med. J. Funk für seine bereitwillige und unermüdliche Hilfe zum größten Dank verpflichtet.

Die Herren Autoren, die sich mit in diesem Buch behandelten Problemen befassen, werden höflichst aufgefordert mir Separatabdrücke ihrer Arbeiten, die oft schwer zugänglich sind, einsenden zu wollen.

Cancer Hospital Research Institute. Brompton. London. S. W. Oktober 1913.

Der Verfasser.

#### Vorwort zur zweiten Auflage.

Sieben Jahre nach der ersten Auflage erscheint, durch den Krieg verzögert, diese neue Auflage, die in ihrer Gesamtheit umgearbeitet und fast gänzlich neugeschrieben worden ist. In der Zwischenzeit erhielten wir viele Zuschriften von Fachgenossen, die uns mitgeteilt haben, daß unser Werk ihnen eine willkommene Anregung zu Arbeiten gab. Tatsächlich sahen wir seit dem Erscheinen der "Vitamine" eine mächtige Entwickelung dieses Gebietes, und es gewährt uns große Freude, daß unser Werk dazu viel beigetragen hat. Die Ideen, die damals ausgesprochen wurden, sind jetzt

IV Vorwort.

zum großen Teil ausgearbeitet und als richtig befunden worden. Während die erste Auflage noch zu einer Zeit veröffentlicht wurde, in der noch starke Meinungsverschiedenheiten herrschten, fühlen wir uns jetzt berechtigt, nur die Arbeiten zu berücksichtigen, die von den unserigen nicht zu weit entfernt sind. Dadurch gestaltet sich jetzt das Buch viel übersichtlicher. Denn die Vitaminlehre, die schon jetzt das Stadium der Hypothese verlassen hat, steht auf einer festen Grundlage und hat allgemeine Anerkennung gefunden. Trotzdem sind wir uns bewußt, daß noch große Lücken in unseren Kenntnissen vorhanden sind und wir wollen das Kapitel keineswegs als abgeschlossen betrachten.

Diese Lücken sind durch den Umstand zu erklären, daß das Kapitel der Vitamine vielen Fachleuten die Gelegenheit gab, sich durch recht oberflächliche Arbeiten einen Namen zu erobern. Es geschah nur selten, daß die Forscher ernstlich versuchten auf den Grund der von ihnen beobachteten Erscheinungen einzugehen. Um zu Fortschritten auf dem Gebiet der Vitamine zu gelangen, wäre es sehr wünschenswert, daß wenigstens ein Teil der auf diesem Gebiete tätigen Forscher den schon zu oft betretenen Pfad der ausschließlichen Tierversuche verlassen und sich mehr der Chemie, Physiologie, Pharmakologie der Vitamine sowie der Anatomo-Pathologie der Avitaminosen zuwenden würde.

Bei der Bearbeitung dieser neuen Auflage erfreuten wir uns der Hilfe einer Anzahl von Fachgenossen, insbesondere sind wir für die Überlassung von Abbildungen zum Dank verpflichtet. Vor allem möchten wir hier dem Vorstand vom Medical Research Committee (London) sowie Dr. Alfred F. Hess (New York) herzlich danken. Zu besonders großem Dank sind wir Dr. Richard Hamburger, Assistent der Universitätskinderklinik in Berlin, verpflichtet, der die Mühe auf sich genommen hat, die Korrekturen durchzusehen und die sprachlichen Fehler zu beseitigen. Seine sehr willkommene Kritik konnte mangels mündlichen Meinungsaustausches nicht immer voll berücksichtigt werden.

Ganz besonders aber möchten wir die Hilfe hervorheben, die wir von Hon. Hermann A. Metz (New York) erhielten, der, obwohl kein Fachmann, die Bedeutung der von uns bearbeiteten Fragen gewürdigt hat und der uns Gelegenheit gab, nach einer erzwungenen Unterbrechung, die einige Jahre andauerte, uns wieder der experimentellen Arbeit zu widmen. Auch an dieser Stelle wollen wir nicht versäumen, ihm unseren Dank auszusprechen.

Das vorliegende Werk wird nicht nur dem Ernährungsforscher und dem Kinderarzt, sondern auch jedem Arzt nützlich sein, der mit ernährungsphysiologischen Fragen in Berührung kommt. Es behandelt viele Fragen, die auf den Grenzgebieten stehen und die den Pflanzenphysiologen, Bakteriologen und Tierzüchter interessieren werden.

Department of Biochemistry, College of Physicians and Surgeons, Columbia University, New-York City.

Frühjahr 1922.

Der Verfasser.

Vorwort. V

#### Vorwort zur dritten Auflage.

Auch in dieser Auflage hat sich das Tatsachenmaterial stark vergrößert. Dasselbe wurde mit wenigen Ausnahmen bis zum August 1923 geführt und umfaßt über tausend Literaturangaben. Ich möchte an dieser Stelle den Herren DDr. Pappenheimer, Howe, Osborne und Geyelin für die freundliche Überlassung von Illustrationen bestens danken.

Auch möchte ich den Herren, die durch Zusendung von Separatabdrücken meine Aufgabe wesentlich erleichtert haben, meinen besonderen Dank aussprechen.

Staatliche Hygieneschule, Warschau.

Juni 1924.

Der Verfasser.

#### Inhalts-Verzeichnis.

	ite
701,020,	П
Einleitung	1
Historische Übersicht	<b>5</b>
•	
Erster Teil.	
Der Vitaminbedarf der Pflanzen und Tiere	19
Die Rolle der Vitamine im Pflanzenreich	31
Hefearten	32
Bakterien	39
Pilze	18
Höhere Pflanzen	<b>1</b> 9
Die Rolle der Vitamine im Tierreich	55
Das Leben ohne Bakterien	<b>30</b>
110000000	62
	6 <b>4</b>
200 200000 001 000 111 1110 1 1 1 1 1 1	<b>64</b>
Induction 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	66
	68
11mpmom · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	68
, og 5.	70
	70
Troumand and Italian	70
	76
	79
	81
1 1111010 21111110 111111 111111 11111 11111 11111 11111 1111	87 92
Daugettore	94
Teatton	9 <del>4</del> 10
1120000	12
MOOISON WOMONON	18
Trummonon	20
IXWECH	21
120110111111111111111111111111111111111	21
Hunder	26
Haushore	26
Zirogon una ponare	27
Donwomo	- · 32
110140.	32
Izuno unu conson	39
Vitaminbedürfnisse beim Menschen	42

Inhalts-Verzeichnis.	V)	II
Zweiter Teil.	Sei	te
Die Chemie, Physiologie und Pharmakologie der Vitamine	. 14	<b>1</b> 7
Das Anti-Beriberi-Vitamin (B-Vitamin)		
Chemische Untersuchung der Reiskleie		
Chemische Untersuchung der Hefe		
Andere Ausgangsmaterialien	. 17	
Synthetische Versuche		
Stabilität des Anti-Beriberi-Vitamins gegen Hitze, chemische und physikalisc		
Agenzien		77
Nachweis und Bestimmung des Anti-Beriberi-Vitamins		78
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		82
Spezifität des Anti-Beriberi - Vitamins		83
• •		
Der Einfluß der Nahrungszusammensetzung auf den Vitaminbedarf		90
Die Frage nach der Identität des B-Vitamins mit der Substanz, die das Wach		07
tum der Tiere wie auch der Hefe stimuliert	. 13	97
Das Hefewachstum oder Vitamin D		99 05
Die Lipovitamine		05
Antixerophthalmisches Vitamin oder Vitamin A	. 20	09
Antirachitisches Vitamin oder Vitamin E		15
Einfluß der Gewinnungs und Behandlungsmethode des Lebertranes auf d		
Vitamingehalt		19
Die Beziehungen des Antiberiberivitamins und der Lipovitamine zu d		
Lipoiden	. 2	19
Das antiskorbutische Vitamin (C-Vitamin)	. 22	22
Vitamingehalt von verschiedenen Nahrungs- und Genußmitte	l n	
in natürlichem und zubereitetem Zustande		28
Einfluß des Erhitzens und des Kochens auf den Vitamingehalt		30
Getreidearten		36
Kartoffel		46
Milch		47
Fleisch		
Vitamingehalt der gebräuchlichsten Nahrungs- und Genußmittel		55 50
vicamingenant der gebrauchlichsten Nahrungs- und Genubmittei	. 20	56
Dritter Teil.		
Die menschlichen Avitaminosen. (Die menschlichen Avitaminosen sow	iе	
Zustände, bei welchen die Vitamine eine Rolle spielen)		73
Beriberi (japanisch: Kakke)		76
Entstehungsweise der Beriberi und Diäten, die zu dieser Erkrankung führen		78
Die Symptomatologie der Beriberi		81
Pathologische Anatomie der Beriberi	. 20	
		88 90
•		90
Schiffsberiberi	. 29	91
Beziehungen zwischen Beriberi und Skorbut	. 29	91
Skorbut		92
Entstehungsweise		96
Symptomatologie und Verlauf des Skorbuts		98
Infantiler Skorbut		01
Diagnose		02
Anatomo-Pathologie des Skorbuts		03
Therapie	. 30	05

#### Inhalts-Verzeichnis.

Ernährungskrankheiten bei Kindern vom Avitaminosentypus	Seite 306
Rachitis	
Vorkommen	309
Symptomatologie und Diagnose	
Anatomo Pathologie und die chemische Pathologie der Rachitis	
Stoffwechsel	
Therapie und therapeutische Beeinflussung des Stoffwechsels	
Atiologie	
Osteomalazie	
Manche Ernährungsstörungen bei Kindern (Tetanie, Mehlnährschaden, Atro-	
phie usw.)	331
Mehlnährschäden	335
Andere Ernährungsstörungen beim Säugling	337
Die Ernährung des Menschen. (Eine Anleitung zum Studium von Pellagra	
und Hungerödem)	340
Pellagra	352
Geographische Ausbreitung der Pellagra	352
Verlauf der Pellagra	
Symptomatologie und Anatomopathologie der Pellagra	<b>3</b> 56
Die Beziehungen von Pellagra zu den anerkannten Avitaminosen Beriberi und	
Skorbut	
Entstehungsweise der Pellagra	362
Therapie	365
Atiologie der Pellagra	366
Sprue	368
Hungerödem	371
Symptomatologie und Entstehungsweise	373
Pathologische Zustände, bei welchen Vitaminmangel vermutet werden kann.	
Die Bedeutung der Vitamine bei den Infektionen	385
Tuberkulose	391
Lepra	393
Einfluß der Ernährungsweise (bezüglich der Vitamine) auf die	
Wirkung mancher Gifte sowie aufpathologische Zustände nicht	
infektiöser Natur	394
Anhang	410
Literatur	411
Autorenregister	476
Sachregister	494

Die erste Auflage meines Werkes über die Vitamine hatte die Aufgabe. die Aufmerksamkeit der naturwissenschaftlichen und medizinischen Fachgelehrten auf das neue und bestechende Gebiet zu lenken. Die Tatsachen, auf die ich mich im Jahre 1913 gestützt habe, waren weit davon entfernt, als unanfechtbar angesehen werden zu dürfen. Ich wollte nur einen Leitfaden geben, um alles, was mit den Vitaminen in Verbindung gebracht werden konnte, zusammenzufassen, und ich wartete 7 Jahre, um herauszufinden, was nach dem jetzigen Stande der Forschung als irrig und was als richtig betrachtet werden kann. Ich kann mit großer Freude sagen, daß im großen und ganzen meine Ideen nicht sehr weit von der Wahrheit entfernt waren. damals Beriberi, Skorbut, Barlowsche Krankheit als sichere Avitaminosen betrachtet, und ich habe Pellagra, Sprue, Rachitis und einige tierische Stoffwechselkrankheiten als hypothetische Avitaminosen mitaufgenommen. Jahre, die seit meiner Klassifikation verflossen sind, haben klar bewiesen. daß die oben als sicher betrachteten Avitaminosen allgemein als solche akzeptiert worden sind, Rachitis fast allgemein; Pellagra und Sprue dagegen sind ätiologisch noch nicht klar geworden. Auch für die Pellagra kommt in der neuesten Zeit eigentlich nur die diätetische Hypothese in Betracht, die wir später darlegen werden.

Was die Chemie der Vitamine anbelangt, wurde, die wissenschaftliche Literatur allein betrachtet, kein großer Fortschritt gemacht. Allerdings muß eingestanden werden, daß der Kriegszustand die ernstliche und mühsame Forschung, derer das Kapitel immer noch zu einer vollständigen Aufklärung bedarf, nicht besonders begünstigte. Von Zeit zu Zeit hört man, daß in diesem oder jenem Laboratorium das Rätsel aufgeklärt worden ist, ja sogar, daß man auf dem Wege ist, das Vitamin synthetisch darzustellen; doch ein weiteres geduldiges Warten läßt nichts mehr von der Entdeckung hören. Da jedoch ein großer Teil der experimentellen Arbeiten, besonders in den letzten Jahren, in chemischen Fabriken vor sich geht, so ist es möglich, daß Fortschritte gemacht worden sind, von denen wir bis jetzt noch nichts weiter erfahren haben.

Dagegen hat der Krieg leider in einer anderen Richtung die Vitaminforschung sehr gefördert. Die Vitamine sind jetzt nicht nur von rein wissenschaftlich-medizinischem Interesse, sondern sie sind auch in ökonomischer und staatswissenschaftlicher Hinsicht von großer Bedeutung geworden, was ich übrigens in der ersten Auflage meines Buches vorausgesehen habe. Der Krieg hat nicht nur den normalen Austausch der Nahrungsmittel zwischen

vielen Ländern behindert, sondern auch durch allgemeine Verwirrung, durch die Verwendung von landwirtschaftlichen Arbeitskräften für andere Zwecke und Mangel von Transportmitteln, die landwirtschaftliche Eigenproduktion gestört. Obwohl der Krieg, während ich diese Zeilen schreibe, schon beinahe seit 5 Jahren beendigt ist, sind die Zustände nach den mir zugänglichen Berichten nicht viel besser geworden, und obwohl die meisten Länder während und nach dem Kriege eine staatliche Nahrungskontrolle eingeführt haben, leiden die Einwohner noch immer unter dem Produktionsdefizit, das während des Krieges begann. Infolge der hohen Preise, allgemeiner Unruhe und Unwilligkeit, sich wieder ernstlich produktiver Arbeit zu widmen, werden die abnormen Zustände noch einige Jahre fortbestehen. Wir haben nicht die geringste Absicht, die Kenntnis der Vitamine als Lösung der jetzigen Schwierigkeiten zu empfehlen, doch werden wir in diesem Buche Tatsachen und Ideen vorführen, die jetzt von allgemein-menschlichem Interesse geworden sind, Tatsachen, die dazu beitragen können, in jedem Lande des erkrankten Europa (denn als solches muß es jetzt betrachtet werden) das, Elend zu verringern.

Wenn man in verschiedenen Weltteilen die Ernährungsweise der Völker näher betrachtet, speziell die der ländlichen Bevölkerung und die der Arbeiter, so wird man leicht erkennen, daß man keiner Vitaminlehre bedarf, um die Einwohnerschaft in gutem Gesundheitszustand zu erhalten. Von Generation zu Generation wurde die Ernährung dem Klima, ökonomischer Lage und Erforderungen der Arbeitsleistung angepaßt. Mit Ausnahme einiger östlicher Länder, in welchen aus mir übrigens unbekannten Gründen der Instinkt manchmal nicht die richtige Nahrung wählt und daher Beriberiausbrüche bedingt, sehen wir bei der weißen Rasse ein vollkommenes Verständnis für die Nahrungsbedürfnisse, was nur natürlich ist. Gebieten haben wir auch schon vor dem Kriege eine äußerst monotone und einfache Ernährungsweise beobachten können, so daß wir uns eigentlich wundern müssen, daß keine pathologischen Zustände in größerer Zahl auftraten. Wir können aber sicher sein, daß, da wahrscheinlich dieselben Rassen seit Jahrhunderten von ungefähr derselben Nahrung lebten, die Wahl der verschiedenen Nahrungsbestandteile die richtige war, sonst könnte die Rasse eben nicht erhalten bleiben.

Anders liegt es, wenn das Gleichgewicht aus äußerlichen Gründen, wie Krieg, finanzielle Krisis und andere Katastrophen gestört wird. Die jahrhundertelange Erfahrung läßt die Einwohner plötzlich im Stiche und die Bevölkerung ist genötigt, neue Ausgleiche zu suchen, und bis solche wieder durch Erfahrung gefunden worden sind, funktionieren sie wie die Experimentaltiere, die wir für die Eroberung neuer Ernährungstatsachen benutzen. Hier kann die Ernährungslehre erfolgreich eingreifen und die experimentelle Periode bedeutend abkürzen. Das reiche Tatsachenmaterial, das vor und auch während des Krieges, insbesondere in den Vereinigten Staaten und England gesammelt worden ist, kann eine unmittelbare Anwendung finden. Wohl die meisten Nahrungsmittel sind in den letzten Jahren auf ihren Nähr-

wert und Vitamingehalt untersucht worden. Obwohl die meisten Data an Tieren gewonnen wurden, lassen sie sich mit einiger Kritik und Vorbehalt direkt auf den Menschen übertragen, insbesondere als auch hier die große Erfahrung zeigte, daß zwischen den Ergebnissen an Menschen und Tieren keine prinzipiellen Unterschiede bestehen.

Im allgemeinen kann man sagen, daß sowohl während als auch nach dem Kriege eine Verschiebung der Nahrungsbestandteile zuungunsten der Eiweißkörper und Fette und zugunsten von Kohlehydraten mit einer Verminderung der Vitamine stattfand. Die wertvolleren Bestandteile der Nahrung, im Vergleich zu den physiologisch minderwertigen, haben eine größere Teuerung erfahren, so daß wir zwei Gefahren begegnen, nämlich einem Mangel, und damit einer Teuerung der edleren Nahrungsbestandteile. Wenn wir einen Fütterungsversuch beim Tiere gut durchführen wollen, so gehen wir so vor, daß nach Möglichkeit alle Bestandteile der Nahrung, soweit unsere Kenntnisse es erlauben, berücksichtigt werden, mit Ausnahme des einzigen, dessen Einfluß auf den Organismus wir eben studieren wollen. In den jetzigen Ernährungsverhältnissen bei den Menschen ist es anders geworden; wir begegnen Zuständen, die im Tierversuch nur selten vorkommen. Mangelt es an einem Bestandteile, so können wir fast sicher sein, daß die ganze Nahrungswahl unrichtig ist. Ist z. B. der Eiweißgehalt der Nahrung zu niedrig bemessen, so ist gleichzeitig wahrscheinlich, daß die Kohlenhydratmenge zu hoch ist, daß der Vitamingehalt zu niedrig und daß eine unrichtige Zusammensetzung der anorganischen Es ist leicht möglich, daß darin der Grund zu Bestandteile vorhanden ist. suchen ist, daß in der menschlichen Pathologie vorkommende Avitaminosen so schwer ätiologisch aufzuklären waren. Setzt man in diesen Fällen den fehlenden Bestandteil hinzu, so bleibt der Erfolg aus, da noch andere Faktoren unbeachtet geblieben sind.

Unter Umständen kann eine an und für sich vollkommen richtig gewählte Nahrung sich als falsch erweisen, wenn besondere Anforderungen, wie schwere Arbeit, Wachstum, Geburt und Stillen, an den Organismus gestellt werden. Alle diese Umstände müssen berücksichtigt werden, wenn wir die Erkrankungen besprechen, die uns hier besonders interessieren. Die ungenügende Bewertung solcher Bedingungen hat uns die Einsicht in die Ursachen und Entstehungsweisen der merkwürdigen und rätselhaften Zustände wie Hungerödem und Pellagra so erschwert. Selbst ein gut gebildeter Arzt kann leicht von der Wahrheit abgelenkt werden, wenn er seine Patienten über deren Ernährungsweise ausfragt und daraufhin eine lange Liste von Nahrungsmitteln erfährt, an welchen eigentlich nichts auszusetzen ist. Doch wird seine Aufmerksamkeit bald auf scheinbare Nebenbedingungen wie die Lebensweise, Art der Arbeitsleistung, Koch- und Zubereitungsweise der Speisen, gelenkt, Bedingungen, die alle von ätiologischer Bedeutung sind.

Trotzdem eine Anzahl der von mir zuerst ausgesprochenen Ideen jetzt unter dem Namen anderer Forscher geht, bin ich doch glücklich, daß die Vitaminforschung schon so viele praktische Erfolge erzielt hat. Zu der Verbreitung dieser Ideen hat nach meiner Meinung (die vielleicht unrichtig ist)

nicht zum geringen Teile die von mir im Jahre 1912 eingeführte Bezeichnung "Vitamin" beigetragen. Die Prägung des Wortes "Vitamin" diente als Schlagwort, das selbst dem Laien etwas Bestimmtes übermittelte, und es ist nicht nur Zufall, daß gerade zu jener Zeit die Forschung in dieser Richtung sich so sehr entwickelte.

Meine Meinung von der glücklichen Wahl dieser Bezeichnung ist bestärkt einerseits dadurch, dass sie populär geworden ist (denn ein unglücklich gewähltes Schlagwort kann nie populär werden wie ein Volkslied ohne Seele), andererseits dadurch, daß andere Forscher sich unermüdlich bemüht haben, eine andere Nomenklatur einzuführen wie: akzessorische Nahrungsbestandteile, Nahrungshormone, wasserlöslicher Faktor B und fettlöslicher Faktor A, Nutramine, Auximone (für Pflanzen). Manche von diesen Bezeichnungen sind nicht besser, viele schlechter gewählt.

#### Historische Übersicht.

Trotzdem die Vitaminlehre in ihrer gesamten Ausdehnung nicht älter als 12 Jahre ist und obwohl bis vor kurzer Zeit allgemein die Meinung herrschte, daß zu einer vollständigen Ernährung eines tierischen Organismus Eiweißkörper, Fette, Kohlenhydrate, Salze und Wasser genügten, fehlt es in der älteren Literatur nicht an Angaben, die eigentlich schon lange zum eifrigen Suchen von weiteren lebenswichtigen Nahrungsbestandteilen hätten veranlassen sollen. Die Fortschritte, die die Vitaminlehre bereits gemacht hat, lassen die Existenz solcher Substanzen nicht mehr leugnen und jedes Jahr bringt uns Tatsachen, die die Bedeutung der Vitamine für das Leben erweitern.

Die wissenschaftliche Forschung, die zu dem Begriff der Vitamine führte, wandelte durch viele Zwischenstufen, die wir hier kurz behandeln wollen. Einen starken Ansporn zu der modernen Entwicklung der Ernährungslehre gaben die Resultate der Eiweißchemie, die wir in erster Linie den klassischen Arbeiten von Emil Eischer und Kossel verdanken. Diese Arbeiten haben nicht nur die Kenntnisse über die Zusammensetzung der Eiweißkörper gefördert, sondern sie gaben auch Anlaß, die Beziehungen zwischen den einzelnen Nahrungsbestandteilen zu studieren. Vor allem haben sie gezeigt, daß die verschiedenen Proteine qualitativ wie auch quantitativ verschiedene Zusammensetzung aufweisen. Die in der Natur vorkommenden Eiweißkörper sind physiologisch nicht gleichwertig. Ohne hier auf Einzelheiten einzugehen, die in allen Lehrbüchern behandelt werden, wollen wir nur die Tatsachen besprechen, die mit der Vitaminlehre in Beziehung stehen. Durch zahlreiche Versuche ist gezeigt worden, daß einige Aminosäuren, wie das Tyrosin, Tryptophan, Arginin, Cystin und Lysin für den tierischen Organismus mehr oder weniger unentbehrlich sind. Dieses Kapitel ist auch jetzt noch nicht ganz abgeschlossen, doch wissen wir, daß einige Eiweißkörper wie Zein (dem Tryptophan und Lysin fehlt) oder Gelatine (der einige wichtige Aminosäuren fehlen) nicht als die einzige Proteinquelle für den tierischen Organismus dienen können. Auch wurde in der neuesten Zeit wieder oft behauptet, daß vom Tier eine Nahrung, die als Bestandteil tierische Proteine enthält, besser ausgenutzt würde als eine, die aus pflanzlichen Proteinen besteht. Auffassung stützt sich vorzugsweise auf die Vermutung, daß die tierischen Eiweißkörper eine Zusammensetzung besitzen, die dem Organeiweiß näher steht als die pflanzlichen Produkte. Das heißt, der tierische Organismus braucht eine geringere Zufuhr davon, um sich dauernd im Stickstoffgleichgewicht zu befinden. Dieser Ideengang wurde von Thomas (1) dazu benutzt,

um die verschiedenen Eiweiße tierischen und pflanzlichen Ursprungs, je nach ihrer biologischen Wertigkeit hin, zu gruppieren. Alle diese Fragen haben in der Entwicklung der Vitaminlehre ihre Bedeutung gehabt und sind noch jetzt in enger Beziehung zu manchen von unseren Problemen, die wir noch später besprechen werden.

Ein weiteres Problem, welches uns interessiert, ist die Frage nach den synthetischen Fähigkeiten des tierischen Organismus. Die merkwürdigen Ausfallerscheinungen, die wir in diesem Werke behandeln, wurden oft darauf zurückgeführt, daß den Tieren die Fähigkeit abgehen sollte, einige der Körperbestandteile synthetisch aufzubauen. Die Substanzen, die hier in erster Linie in Betracht kommen, sind die Nukleine und die Lipoide oder Phospha-Wäre dies wirklich der Fall, so müßten diese Substanzen auch als Vitamine betrachtet werden, eine Anschauung, die auch jetzt noch von manchen Autoren verfochten wird. Schon die älteren Arbeiten, in denen den damaligen Anschauungen nach mit gereinigten Nahrungsbestandteilen Versuche am Tierkörper angestellt wurden, haben nahezu bewiesen, daß die Nukleine und Lipoide synthetisiert werden können. Trotzdem begegnen wir in Arbeiten, die in den letzten Jahrzehnten ausgeführt wurden und in denen diesen Substanzen eine wichtige, heilende und nährende Eigenschaft zugeschrieben wird, einer Anschauung, die ihren Gipfel in der Aufstellung der Phosphor-Insuffizienztheorie für die Erklärung der Beriberi und ähnlicher Krankheiten von H. Schaumann (2) gefunden hat. Diese Auffassung wurde von mir energisch angegriffen, um den Vitaminen Eingang in die Wissenschaft zu verschaffen. Die Beziehungen zwischen den beiden Körperklassen wollen wir noch in einem besonderen Kapitel besprechen und daher die Frage an dieser Stelle nur streifen.

Schon vor der Einführung der Vitaminlehre begegnen wir Arbeiten, die sich mit der Synthese der Lipoide im Tierkörper befaßten. McCollum, Halpin und Drescher (3) zeigten an Hennen, die mit lipoidfreier Nahrung ernährt wurden, daß die gelegten Eier einen normalen Lezithingehalt aufweisen. Fingerling (4) und auch Abderhalden (5) haben zeigen können, daß die Tiere ihren Bedarf an organischen Phosphorverbindungen aus anorganischen Phosphaten zu decken imstande sind. Doch finden wir in der Beschreibung des Gesundheitszustandes manche Eigentümlichkeiten, die doch auf eine gewisse Bedeutung der Lipoide für das Leben hindeuteten; und es blieb der Vitaminforschung vorbehalten, die Sachlage völlig zu klären.

In diesem Zusammenhange wollen wir vor allem die wichtigen, aus dem Jahre 1909 stammenden Arbeiten von Stepp (6) besprechen. Er machte die wichtige Beobachtung, daß man Mäuse, die mit alkoholerschöpftem Brot und Milch ernährt werden, nicht am Leben erhalten könne. Wird dagegen der Auszug mit der extrahierten Nahrung wieder vereinigt, so erholen sich die Tiere wieder. In einer zweiten Arbeit überzeugte sich Stepp (7), daß es sich nicht um etwa durch Extraktion verlorene Salze handelte und zählte die lebenswichtigen Substanzen der Gruppe der Lipoide zu. Trotzdem der letzte Schluß nicht ganz berechtigt war, verdienten die Arbeiten Stepps tatsächlich

mehr Anfmerksamkeit, als sie zur Zeit ihrer Veröffentlichung gefunden haben. Dies war leider nicht der Fall, da die Verlegung der lebenswichtigen Substanzen in die Lipoidklasse, die bereits als lebenswichtig galten, keinen wichtigen Fortschritt bedeutete.

Außer den Forschungen von Stepp konnten die Vitaminideen bereits aus den Arbeiten abgeleitet werden, die die Bedeutung der Salze für die Ernährung studierten. Hier hat sich besonders die Schule von Bunge große Verdienste erworben. Eine andere Reihe von Versuchen beschäftigte sich mit dem Studium über die Verwertung von gereinigten Nahrungsbestandteilen, besonders bei der Maus, der Ratte und beim Hunde.

Im Jahre 1873 untersuchte Forster (8), ob Hunde bei aschefreier Nahrung am Leben erhalten werden könnten. Und zwar verfütterte er die Fleischrückstände, die nach der Bereitung von Liebigs Fleischextrakt übrig blieben. Diese Rückstände wurden wiederholt mit destilliertem Wasser erschöpft und enthielten zum Schluß nur 0.8% Asche. Sie wurden den Hunden zusammen mit Fett, Zucker und Stärke verabreicht mit dem Resultat, daß die Tiere früher eingingen als die Hungertiere. Untersuchungen an Tauben, die mit Kasein und Stärke (und manchmal etwas Fett) gefüttert wurden, ergaben dasselbe Resultat und vor allem waren die Symptome höchst interessant, die Forster bei den Tauben beobachtete. Sie verweigerten die Nahrung, büßten stark an Gewicht ein, zeigten Schwäche, Opistothonus und merkwürdige Kreisbewegungen. Wie wir später sehen werden, waren diese Symptome, die Forster auf Salzmangel zurückführte, wahrscheinlich identisch mit der Polyneuritis gallinarum, einer Krankheit, die von Eijkman 1897 bei Hühnern beschrieben wurde. In dieser Meinung werden wir noch bestärkt, wenn man die Lebensdauer dieser Tauben näher ins Auge faßt, welche 13, 26 resp. 31 Tage betrug. Bei Hunden wurde Tremor, eigentümlicher Gang und paresisähnliche Schwäche festgestellt.

Die Arbeiten aus Bunges Laboratorium, auf welche dieser Forscher in seinem Lehrbuch der physiologischen und pathologischen Chemie (9) Hinweise machte, verdienen ebenfalls unser Interesse. Lunin (10) beschrieb Versuche an Mäusen, die mit Kasein, Fett und Rohrzucker gefüttert wurden. Von 5 Tieren lebte eines 11, resp. 13, 14, 15 und 21 Tage, während hungernde Tiere 3 bis 4 Tage lebten. Der Zusatz von Soda, die die Aufgabe hatte, die aus dem Eiweiß hervorgehende Schweselsäure zu neutralisieren, verlängerte das Leben der Tiere etwas, und Milchasche zeigte ebenfalls dieselbe Wirkung. Lunin erklärte die Resultate durch Fehlen der organischen Phosphorverbindungen (Lezithin) und durch das gestörte Gleichgewicht zwischen den anorganischen und organischen Nahrungsbestandteilen. Nun hatte Lunin die außerordentlich wichtige Beobachtung gemacht, daß Mäuse mit Milchpulverfütterung noch sehr gut nach 2 1/2 Monaten leben können und schloß daraus, daß Milch außer den bekannten Bestandteilen noch andere unbekannte lebenswichtige Substanzen enthält. Daß dieser Schluß bereits 1881 gemacht worden ist, muß uns wirklich in Erstaunen versetzen. Zu ähnlichen Endresultaten kam auch Socin (11) 1891 in demselben Laboratorium. In seinem Falle lautete das Problem, zu untersuchen, ob anorganisch oder organisch gebundenes Eisen im Tierkörper besser ausgenutzt wird. Hier wurden Mäuse mit einem Gemisch von Blutserum, Fett, Zucker, Stärke, Zellulose und Asche (der Milch entsprechend) gefüttert. Das darin fehlende Eisen wurde in Form von Hämoglobin, Hämatin oder Eisenchlorid zugeführt, ohne daß der geringste Einfluß auf die Lebensdauer beobachtet werden konnte. Die Tiere starben alle nach 32 Tagen, während die Kontrollen auf Eigelb, Stärke und Zellulose noch nach 99 Tagen am Leben waren. Zu denselben Resultaten gelangte auch Bunge (12) selbst. Häusermann (13), der an Ratten, Meerschweinchen, Kaninchen, Katzen und Hunden arbeitete, die mit Weißbrot und Reis ernährt wurden, konnte wohl eine Besserung nach Eisenzusatz erlangen, doch vermochte er einen normalen Ernährungszustand nicht herbeizuführen. Die Versuche von Socin wurden von Hall (14) und von Coppola (15) bestätigt.

Wenn wir nun zu den einfachen Fütterungsversuchen übergehen, so finden wir eine Arbeit von Pasqualis (16), der Hühner mit einem Nahrungsgemisch aus 14% Eiereiweiß, 65% Maisstärke, 4% Zucker, 9% Olivenöl, 2º/o Holzspäne, 1º/o Kochsalz und 1º/o Salzgemisch (der Maisasche entsprechend) fütterte. Zu seinem Erstaunen sah er, daß die Tiere an Gewicht verloren und starben und dies trotz der großen Nahrungseinnahme. ersten exakten Fütterungsversuche an Ratten wurden wohl von Henriques und Hansen (17) gemacht. Die Versuche waren allerdings meistens kurzfristig un'd dauerten nur 3-4 Wochen. Während dieser Zeit nahmen die Ratten an Gewicht zu und zeigten Stickstoffretention. Die Versuchszeit war eben zu kurz bemessen, um Nahrungsmangel zu entdecken. Anders erging es Falta und Noeggerath (18), die diese Versuche wiederholten. Sie fütterten verschiedene Eiweißarten tierischen Ursprungs zusammen mit Fett, Zucker, Stärke, Salzen, Lezithin und Cholesterin. Trotzdem keine der obigen Kombinationen auf die Dauer genügte, war es möglich, Vergleichswerte verschiedener Proteine zu erhalten, da die Ernährungsfehler nach verschiedenen Zeitabständen eintraten. Die Mängel der Diät kamen nur nach langer Fütterungszeit zum Vorschein. Hätte man die Versuche nach 4 Wochen unterbrochen, so könnte man zu dem falschen Schluß gelangen, daß die Nahrung vollwertig sei. Die Nahrungaufnahme verringerte sich nämlich und es wurde die interessante Beobachtung gemacht, daß die Augen der Ratten pathologische Veränderungen aufwiesen, auf die wir noch zu sprechen kommen. Jacob (19) berichtete aus dem Laboratorium von O. Frank über Fütterungversuche an Tauben und Ratten mit einem Nahrungsgemisch, das zur damaligen Zeit als vollständig galt. Die Tauben starben nach einem Maximum von 4 Wochen mit Symptomen einer heftigen Verdauungsstörung, lebten aber etwas länger, wenn das Kasein durch Fleischpulver ersetzt wurde. Ratten dagegen lebten länger mit Kaseingemisch und starben nach 43, 73 und 125 Tagen. Todesursache wurde unzweckmäßige Zusammensetzung der Nahrung, ihre Gleichförmigkeit und Mangel an stimulierenden Bestandteilen betrachtet. Denselben Schlußfolgerungen begegnen wir ziemlich oft in der älteren wie

auch in der neueren Literatur. So z. B. betrachtete McCollum (20) die Ernährungsmißerfolge, die bei synthetischen Nahrungsgemischen entstanden als durch Mangel an Riech- und Reizstoffen aufgetreten, obwohl er jetzt selbst einer der eifrigsten Verfechter der neuen Ideen ist. Durch Zusatz von diesen Riech- und Reizstoffen konnte er allerdings eine Besserung des Ernährungszustandes nicht erzielen. Eine sehr interessante Arbeit wurde von Watson (21) ausgeführt. Er fütterte Ratten mit verschiedenen Fleischsorten und zwar wählte er junge und erwachsene Tiere. Die jungen Tiere starben sehr schnell oder sie zeigten Wachstumshemmung, erwachsene Tiere dagegen litten an Paresen und Sterilität. Dieses letzte Symptom war nicht auf Tryptophanmangel zurückzuführen. Tiere mit Wachstumshemmung wuchsen wieder normal bei gemischter Kost.

Um das Jahr 1906 erschienen die klassischen Arbeiten von Hopkins und seinen Schülern, die sich in ihren Schlußfolgerungen durch große Klarheit auszeichneten. Hopkins fütterte Mäuse mit einem Gemisch, das als Protein Zein (eins der Maisproteine) enthielt, welches sich durch Fehlen des Tryptophans auszeichnet. Die jungen Tiere vermochten bei dieser Nahrung nur 16 Tage zu leben, während ein Zusatz dieser Aminosäure die Lebensdauer um 14 Tage verlängerte. Das Tyrosin war ohne Einfluß. Schon aus diesen Resultaten, nämlich aus der kurzen Lebensdauer, schien es wahrscheinlich, daß in der obigen Nahrung außer Tryptophan noch andere Substanzen fehlten. Der Zustand der so ernährten Tiere war nach der Beschreibung von Wilcock und Hopkins (22) nicht glänzend. Die Tiere waren torpid, hatten kalte Extremitäten, halbgeschlossene Augen und schleimigen Pelz. jener Zeit dachte Hopkins, daß das Tryptophan als die Muttersubstanz des Adrenalins aufzufassen sei. Die chemische Natur der fehlenden Bestandteile (auch nach Tryptophanzusatz) wurde damals nicht erkannt, doch veranlaßten die Versuche Hopkins (23) zu geradezu prophetischen Äußerungen, die hier wörtlich wiedergegeben werden sollen: "But further no animal can live upon a mixture of pure protein, fat, and carbohydrate, and even when the necessary inorganic material is carefully supplied, the animal still cannot flourish. The animal body is adjusted to live either upon plant tissues or other animals and these contain countless substances other than the proteins, carbohydrates and fats. Physiological evolution, I believe, has made some of these well nigh as essential as are the basal constituents of diet; lecithin for instance, has been repeatedly shown to have a marked influence upon nutrition, and this just happens to be something familiar, and a substance that happens to have been tried. The field is almost unexplored, only it is certain that there are many minor factors in all diets, of which the body takes account. In diseases, such as rickets, and particularly in scurvy, we have had for long years knowledge of dietetic factor, but though we know how to benefit these conditions empirically, the real errors in the diet are to this day quite obscure. They are, however, certainly of the kind which comprises these minimal qualitative factors that I am considering. Scurvy and rickets are conditions so severe that they force themselves upon our attention, but many other nutritive errors affect the health of individuals to a degree most important to themselves, and some of them depend upon unsuspected dietetic factors".

Alles was Hopkins in diesem kurzen Paragraph sagte, trifft bis heute zu, obwohl er auf dem damals herrschenden Standpunkt fußte, daß z. B. das Lezithin lebenswichtig sei. Diese Ansichten von Hopkins blieben bis auf die jüngste Zeit unbekannt, was wohl damit zusammenhängt, daß er experimentelle Belege erst im Jahre 1912 veröffentlichte 1).

Bis vor kurzem mangelte es nicht an Stimmen, die die Existenz dieser lebenswichtigen Substanzen in Abrede stellten. Ich brauche nur an die Arbeit von Abderhalden und Lampé (26) aus dem Jahre 1913 zu erinnern, während in der neuesten Zeit Abderhalden seine Meinung darüber geändert hat. Abderhalden (27) führte zahlreiche Fütterungsversuche mit verschiedenen Eiweißkörpern und abgebautem Fleisch usw. aus, ohne jemals zu erkennen, daß diesen Nahrungsgemischen etwas Wichtiges mangelte<sup>2</sup>).

Tatsächlich aber haben die Versuche nicht sehr lange gedauert; die verschiedenen Bestandteile waren nicht sorgfältig gereinigt. Dabei muß bemerkt werden, daß in diesen Versuchen oft kurze Perioden mit einer Nahrung in mehr natürlichem Zustande eingeschaltet wurden, wodurch den drohenden Insuffizienzsymptomen zeitweise abgeholfen wurde. Vor allen Dingen müssen wir erkennen, daß beim Hunde die Symptome, die durch mangelhafte Nahrung verursacht werden, nicht so ausgesprochen sind als bei Tauben und Ratten, wir wir noch später sehen werden. In einer Zeitperiode, in welcher die Vitamintheorie schon bekannt war, fand allerdings Abderhalden (30), daß das verdaute Kasein für erwachsene Tiere weniger Wert besitzt als verdautes Fleisch. Augenscheinlich nahm er an, daß das Glyzin den Unterschied machen könne, da er besondere Versuche unter Zusatz dieser Aminosäure, natürlich ohne Erfolg, anstellte. Ähnliche Vorwürfe können wir den Versuchen von Grafe (31) machen, der die eiweißsparende Wirkung

¹) So z. B. irrt sich Röhmann (24), wenn er behauptet, daß die von mir ausgesprochenen Ideen von Hopkins stammten. Als ich im Jahre 1911 das Gebiet betrat, waren mir die Ansichten von Hopkins vollständig unbekannt. Hopkins (25) in einem Vortrage, den er in New York im Jahre 1921 gehalten hat, betont, dass seine ersten Versuche sich widersprachen und nicht entscheidend waren. Es wäre von historischem Interesse, zu wissen, in welchen Jahren die einzelnen Versuche gemacht worden sind.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Als ich im Jahre 1908 im Städtischen Krankenhaus in Wiesbaden arbeitete, führte ich auf Abderhaldens Veranlassung einige Fütterungsversuche an Hunden aus. Die Tiere wurden mit Edestin, Gliadin, Milchpulver und Fleisch neben den anderen üblichen Bestandteilen gefüttert und da die Versuche nicht sehr erfolgreich waren, wurde nur ein kleiner Teil von Abderhalden und mir (28) veröffentlicht. Zu jener Zeit starben mehrere meiner Hunde, so daß der Stoffwechselversuch immer von neuem angefangen werden mußte und ich machte schon damals die Beobachtung, daß die mit Gliadin oder Edestin gefütterten Tiere sich außerordentlich rasch erholten, sobald ihnen entweder Milchpulver oder Fleisch verabreicht wurden. Mehrere Male schrieb ich damals an Abderhalden, daß die Edestin- und Gliadinmischung nicht ausreichend war, um die Tiere am Leben zu erhalten. Die Symptome, die ich damals gesehen habe, erinnerten sehr an den Zustand, den Chittenden und Underhill (29) bei erbsenernährten Hunden beobachteten.

von Ammoniumsalzen untersucht hat, und auch vielen anderen Autoren auf dem Gebiete der tierischen Ernährung.

Als einer der letzten focht der verstorbene Röhmann (32 u. l. c. 24) die Vitaminlehre an. Er sprach die Meinung aus, daß die Existenz der Vitamine nur deswegen angenommen würde, weil die einzelnen Untersucher kein Glück mit ihren Versuchstieren hatten. Die dieses Thema behandelnde Monographie von Röhmann ist nicht sehr logisch aufgebaut, da er zum Schluß doch die Existenz der Vitamine, allerdings unter einem anderen Namen, annimmt. Seine Ansichten sind übrigens von so vielen Autoren widerlegt worden, daß wir auf sie nicht mehr eingehen wollen.

Trotz der großen Beobachtungsgabe von Forschern wie Bunge und Hopkins, könnte meiner Meinung nach die Vitaminlehre niemals die heutige Bedeutung erlangt haben, wenn nicht von anderer, nämlich von klinischer Seite ein mächtiger Ansporn gegeben worden wäre. Die Tierexperimente, die wir oben besprochen haben, fanden keine Anwendung in der menschlichen Pathologie, da die meisten Kliniker nicht mehr geneigt sind, die Resultate der Tierversuche auf den Menschen zu übertragen. Außerdem war berechtigterweise das große Interesse an den Vitaminen erst dann erweckt, als auf die Anwendung der Resultate für die menschliche Pathologie und Physiologie hingewiesen wurde. Seit langer Zeit, lange vor den erlangten Laboratoriumsresultaten, begegnen wir Meinungen in der Literatur, die die Ätiologie des Skorbuts, der Rachitis und der Pellagra in einem nahezu richtigen Licht erblickten. Die Entstehungsbedingungen dieser Krankheiten waren aber viel zu kompliziert, um sich für eine unmittelbare experimentelle Untersuchung zu eignen. Grundverschieden dagegen war die Sachlage mit Beriberi. Hier hatten wir mit einem Problem zu tun, das ätiologisch verhältnismäßig einfach war, da die Krankheit logischerweise mit dem kontinuierlichen Konsum von Reis in kausalen Zusammenhang gebracht werden konnte. Trotzdem war ein langjähriger Kampf nötig, um dieser Auffassung Eingang in die Literatur zu erzwingen. Als ich die erste Auflage dieses Werkes im Jahre 1913 niederschrieb, war ich noch genötigt, einen harten Kampf darum zu führen. Dies ist jetzt allerdings nicht mehr nötig, da die Stellung der Beriberi als einer Avitaminose allgemeine Anerkennung gefunden hat. Wir wollen die Geschichte der Beriberiforschung an den Schluß dieses Kapitels verlegen, da sie logisch als Einleitung für die Erkennung der Vitamine dienen kann.

Wir wollen hier mit der Besprechung des Skorbuts anfangen, obwohl diese Krankheit eigentlich keinen direkten Anlaß zur Vitaminforschung gegeben hat. Skorbut aber ist die erste Krankheit, die ätiologisch mit einer gewissen Ernährungsweise in Beziehung gebracht worden ist. Die Ursache dafür, daß der Skorbut keinen unmittelbaren Anstoß zur weiteren Forschung gab, war in der Mannigfaltigkeit der Ernährung zu suchen, die als krankheitserzeugend zu betrachten wäre. Die Ursache der Erkrankung ließ sich scheinbar nur schwer durch Mangel eines und desselben Stoffes erklären.

Es war wohl Kramer (33), ein österreichischer Militärarzt, der das Wesen des Skorbuts zum erstenmal erkannte. Im Jahre 1720 mit einer Feldarmee

in Ungarn, hatte er mit einer schweren Skorbutepidemie zu tun. Er schrieb damals an seine Behörden und Kollegen, um Hilfe zu bekommen. Von da aus wurde ihm eine Sendung trockener antiskorbutischer Kräuter gesandt, mit dem Resultat, daß Tausende an dieser Krankheit starben. Er schrieb, darüber in seinem Buche wie folgt.

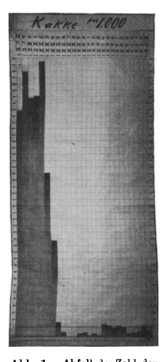
"Skorbut ist eine schreckliche Krankheit, für welche eine Kur in der besten Apotheke nicht zu finden ist. Pharmazie hilft nicht, ebensowenig Chirurgie. Nehme acht vor einer Blutung, scheue Quecksilber wie Gift. Man kann versuchen, das Zahnfleisch zu reiben, die steifen Gelenke mit Fett einzureiben, alles vergeblich. Kann man aber grüne Gemüse erhalten, kann man eine genügende Menge der edlen, antiskorbutischen Säfte herstellen, stehen Apfelsinen, Limonen oder Zitronen zur Verfügung oder deren präservierte Pulpe oder Saft, so daß man daraus eine Limonade herstellen kann, oder in Mengen von 3-4 Unzen selbst verabreichen, dann ist man imstande, das schreckliche Unheil ohne Hilfe von außen zu kurieren." Wie wir sehen, empfahl Kramer eine Therapie, wie sie auch heute nicht besser gewählt sein konnte.

Bachstrom (34) erkannte schon im Jahre 1734, daß die Entstehung des Skorbuts nicht in kaltem Wetter, nicht in Seeluft und Salzfleisch ihre Ursache hat, sondern durch Mangel an frischem Gemüse bedingt ist. Diesen letzten Grund hat er als die primäre Ursache der Erkrankung aufgefaßt. Lind (35), in seinem Werke über den Skorbut, hat über zahlreiche Fälle berichtet, die durch Apfelsinen- oder Zitronendarreichung geheilt wurden. Apfelwein (Cider) war nächst den Apfelsinen wirksam. Er machte schon damals die wichtige Beobachtung, daß sogar sehr schwere Fälle in etwa 6 Tagen zur Heilung gebracht werden konnten und erkannte auch, daß mühsame Arbeit die Skorbutsymptome beschleunigte. Wenn wir jetzt zu der modernen Skorbutgeschichte kommen, so müssen wir vor allem den Namen von Barlow (36) erwähnen, der das Entstehen des infantilen Skorbuts (auch Möller-Barlowsche Krankheit genannt) auf das Verabreichen von langerhitzter Milch zurück-Doch war es erst in der neuesten Zeit, nämlich 1907, daß die Entdeckung des experimentellen Skorbuts der Meerschweinchen gemacht wurde. eine Entdeckung, die von großer Bedeutung für die Vitaminforschung geworden ist. Die Arbeit von Holst und Frölich (37) darüber wurde von vieler Seite einer Nachprüfung unterzogen und gänzlich bestätigt.

Die Rachitisforschung ist eigentlich erst in den letzten Jahren experimentell in Angriff genommen worden, obwohl z. B. Miller (38) schon in der Prä-Vitaminperiode die Rachitis mit einer besonderen Ernährungsweise in Beziehung brachte. Er betrachtete viele seiner Fälle durch Mangel an Butter entstanden und empfahl als Heilmittel: Milch, Sahne, Butter, Eigelb und Lebertran. Schabad (39) sah einen deutlichen Unterschied zwischen Olivenöl, Sesamöl und Lebertran in ihrer Wirkung auf Rachitis und in einer weiteren Arbeit (40) wirft er die Frage über die Natur der rachitisheilenden Substanz auf. Er überzeugte sich, daß dieselbe kein Ferment ist und daß ihre Wirksamkeit durch einstündiges Erhitzen auf 100° nicht vernichtet wird. In unseren

Kenntnissen über Skorbut und Rachitis sind während des großen Krieges große Fortschritte gemacht worden, über welche wir in den späteren Kapiteln berichten werden.

Beriberi ist eine Avitaminose, über welche wir am besten unterrichtet sind. Obwohl Beriberi Hunderte und vielleicht Tausende von Jahren bekannt ist, sind erst in den letzten 25 Jahren tatsächliche Fortschritte in bezug auf ihre Entstehung und Verhütung gemacht worden. Doch muß auch zugegeben werden, daß die Zahl der Beriberifälle ohne Zweifel mit der Einführung der modernen Maschinen zur Reisreinigung ums Vielfache gestiegen ist. Es



Natitive Element Trape

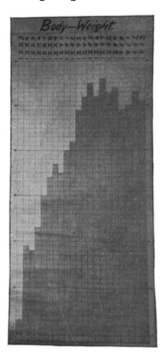


Abb. 1. Abfall der Zahl der Beriberifälle inderjapanischen Marine infolge der Fleischzulage: (nach Takaki).

Abb. 2. Der Kalorienwert der Nahrung sank (vgl. Abb. 1).

Abb. 3. Das Körpergewicht stieg an (vgl. Abb. 1 u. 2).

ist wohl zuerst von Wernich (41) und van Leent (42) vermutet worden, daß zwischen dem Reiskonsum und Beriberi ein kausaler Zusammenhang existiere. Im Jahre 1882 führte Takaki (43) eine Änderung der Reisdiät in der japanischen Marine ein, die durch Fleisch, Brot, Obst und Gemüse ersetzt wurde und seit dieser Zeit ist die früher so schwere Beriberi so gut wie verschwunden.

Die Tabellen von Takaki sind außerordentlich lehrreich. So zeigt die Abb. 1, daß gleichzeitig mit der Abschaffung der Reisdiät im Jahre 1882 in der japanischen Marine ein jäher Absturz der Zahl der Beriberifälle erfolgte, die darauf dauernd gering blieb. Aus der Abb. 2 und 3 sehen wir ferner,

daß, obwohl der Kalorienwert der neuen Diät im Vergleich zur früheren (beriberiauslösenden) Diät geringer war, das durchschnittliche Körpergewicht der Mannschaft bedeutend anstieg.

Noch viel wichtigere Fortschritte wurden auf Java von holländischen Forschern erzielt. Auf Grund von sehr reichem statistischem Material, das auf Eijkmans Veranlassung in 101 javanischen Gefängnissen in den Jahren 1895—1896 gesammelt wurde, gelang es Vordermann (44) nachzuweisen, daß die Krankheit mit dauerndem Konsum von weißem (poliertem) Reis in Beziehung gebracht werden kann. Die Schwankungen der Zahl der Beriberifälle bei verschiedenen Reissorten wird in ausgezeichneter Weise in Vordermanns Tabelle illustriert:

Reissorte	Zahl der Gefangenen	Zahl der Beriberifälle	Faktor Beriberifälle Zahl der Gefangenen
Weißer Reis	150 266	4201	1:39
	35 082	85	1:416
	96 530	9	1:10725

Die von Vordermann veröffentlichten Tatsachen wurden von Braddon (45) auf der malayischen Halbinsel an einem großen Material bestätigt. konnte zeigen, daß die Eingeborenen wie die Stämme der Tamilen, welche sich von Reis nähren, der als "eured" oder als "parboiled" bezeichnet wird, frei von dieser Krankheit bleiben. Dieser Reis zeichnet sich dadurch aus, daß er vor dem Gebrauch gedämpft wird, wodurch die Spelzen leicht abgehen und das Polieren überflüssig machen. Auf die Beobachtung Braddons sich stützend, unternahm Fletcher (46) in Kuala-Lumpur-Irrenhaus 1905 Versuche an Geisteskranken, die ein Jahr dauerten mit dem Zwecke, einen Unterschied zwischen gedämpftem und vollständig geschältem Reis zu entdecken. Durch die ganze Periode war die Nahrung nur in der Qualität verschieden; von 120 Patienten mit geschältem Reis erkrankten 36 an Beriberi, wovon 18 gestorben sind, während bei 123 Patienten mit gedämpftem Reis nur 2 Beriberifälle vorkamen. Die 2 Fälle waren übrigens schon als solche in das Krankenhaus aufgenommen. Ellis (47) berichtet 1909 über ähnliche Versuche aus dem Irrenhaus in Singapore, die sich bis zum Jahre 1901 erstreckten. seiner sehr lehrreichen Statistik zeigte er deutlich, daß die Anzahl der Beriberifälle dort ständig von Jahr zu Jahr abnahm, wenn der weiße Reis durch die gedämpfte Sorte allmählich ersetzt wurde. Analoge Resultate wurden auch von Fraser (48) an gesunden Arbeitern erhalten.

Im Jahre 1897 fand Eijkman (49) (vgl. Vordermann), daß Beriberi durch einen dauernden Konsum von weißem Reis verursacht wird, d. h. daß durch den Polierprozeß ein Bestandteil des Reises verloren geht, der vor dem Ausbruch der Krankheit schützt. Als der wichtigste Teil des Reiskorns wurde von den holländischen Autoren das sogen. "Silberhäutchen" (silvervlissen) betrachtet, das die aus dem weißen Reis entstehenden Toxine neutralisieren sollte. Daraufhin gelang es Fraser und Stanton (50) an der Hand von

Reisschnitten klarzumachen, daß beim Polieren des Reises Substanzverluste eintreten, die weitgehender sind als das Silberhäutchen allein.

Einen großen Fortschritt bedeutet die Entdeckung der experimentellen Beriberi durch Eijkman (51). Diese Entdeckung wurde zufällig gemacht, indem Eijkman beobachtete, daß Hühner, die sich von Speiseresten eines Beriberikrankenhauses ernährten, an einer Krankheit eingingen, die er mit großen Scharfsinn als analog zu der menschlichen Beriberi erkannte. Diese Entdeckung, die im Jahre 1896 gemacht wurde (die Krankheit wurde Polyneuritis gallinarum genannt), erlaubte es, von den Versuchen an Menschen abzukommen und gestattete ein viel reicheres experimentelles Material in kürzerer Zeit zu sammeln.

Nach der Entdeckung der experimentellen Beriberi ging Eijkman einen Schritt weiter. Er fand, daß der Zusatz von Perikarp der Reiskornes oder auch der Reiskleie zum weißen Reis den Ausbruch der Krankheit bei den Tieren zu verhüten imstande war. Für diese Tatsache fand er allerdings nicht die richtige Erklärung. Er glaubte nämlich, daß sich aus der Stärke des Kornes Toxine entwickeln, die auf das Nervensystem deletär wirken und die in ihrer Schädlichkeit durch den Zusatz von Perikarp verhindert werden. Dies ist ja weiter nicht merkwürdig, da in damaligen Zeiten das Wesen der Krankheit recht rätselhaft war. Eijkman (52) machte außerdem die wichtige Beobachtung, daß der wässerige Extrakt der Reiskleie heilende Eigenschaften besitzt. Phytin wurde darin entdeckt und gezeigt, daß es unwirksam ist. Er fand auch, daß die heilende Substanz dialysierbar ist und durch Zusatz von Alkohol nicht ausfällt. Die im Jahre 1897 gemachten Beobachtungen waren übrigens die einzigen, auf die sich die moderne Beriberiforschung stützen konnte. Es gebührt Eijkman das Verdienst, die Grundlagen für die in dieser Zusammenfassung aufgeführten Untersuchungen geschaffen zu haben.

Die Untersuchungen wurden daraufhin auch von Grijns (53) aufgenommen. Er konnte die Angaben von Eijkman völlig bestätigen. Er war übrigens der erste Forscher, der sich klar für die auch jetzt gültige Auffassung der Beriberi ausgesprochen hat. Grijns sagte nämlich, daß die Krankheit ausbricht, wenn in der Nahrung Stoffe fehlen, die für den Stoffwechsel des peripheren Nervensystems von Bedeutung sind 1).

Ähnliche heilende Stoffe wie in der Reiskleie konnte Grijns in einer Bohnenart, in Katjang-idjoe (Phaseolus radiatus) und in Fleisch nachweisen und konnte zeigen, daß die Nahrungsmittel ihre heilende Kraft verlieren, wenn sie auf 120° erhitzt werden. Diese Experimente waren von großer Bedeutung für die weitere Entwicklung der Frage und sie wurde auch von Eijkman (l. c. 52) bestätigt. Bréaudat (55) benutzte mit gutem Erfolge Reiskleie zur Heilung der menschlichen Beriberi. Fraser und Stanton (56) versuchten die Substanz aus der Reiskleie näher zu charakterisieren. Sie fanden, daß dieselbe in starkem Alkohol löslich ist und nach der Trennung

<sup>1)</sup> Eijkman hat über diesen Punkt eine langdauernde Polemik geführt, doch gibt er jetzt zu (54), daß Grijns recht hatte.

von alkohollöslichen Proteinen ihre Aktivität behält. Sie führten Analysen von vielen Reissorten aus und glaubten, daß ein phosphorarmer Reis den Ausbruch der Beriberi auszulösen vermag. Daraufhin empfahlen sie den Phosphorgehalt als einen praktischen Indikator für den Nährwert des Reises. So sollte z. B. Reis, der mindestens 0,46% P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> enthält, als unschädlich betrachtet werden. Man darf aber nicht vergessen, daß Schüffner und Kuenen (57) gezeigt haben, daß auch die Zubereitung der Reisnahrung ebenfalls von Wichtigkeit ist. Es muß nämlich der Reis mitsamt der Brühe genossen werden, was natürlich speziell für die ungeschälte Reissorte gilt. Wird die Brühe regelmäßig weggegossen, so kann auch in diesem Falle leicht Beriberi entstehen. Auf die Zahlen von Fraser und Stanton gestützt, betrachtete Schaumann (58) Beriberi als eine durch Mangel an organisch gebundenem Phosphor verursachte Störung des Stoffwechsels. Diese Theorie wurde daraufhin von Schaumann auf andere Avitaminosen, wie auf Skorbut und Schiffsberiberi erweitert. Sie fand Anhänger [Simpson und Edie (59)] und beherrschte dieses Gebiet der Pathologie bis zu der Vitaminperiode. Zu jener Zeit war wohl diese Hypothese am plausibelsten wegen des großen Unterschiedes im P Gehalt von weißem Reis gegenüber der Reiskleie und wegen des unverdienten Rufes der organischen Phosphorverbindungen als Heilfaktor in der Medizin.

In den nächsten Jahren erschien in rascher Reihenfolge eine ganze Anzahl von Arbeiten, die sich mit der chemischen Natur der heilenden Substanz befaßten. Zu ihrer Darstellung wurden verschiedene Nahrungsmittel verwendet. Hulshoff Pol (60) konnte nachweisen, daß ein wässeriger Extrakt von Katjang-idjoe-Bohnen die heilende Kraft behält, nachdem man die Lösung mit Bleiazetat gereinigt hat. Aus in dieser Weise gereinigtem Filtrat erhielt dieser Autor eine kristallinische Substanz, die er X-Säure nennt; ob dieser Substanz irgendwelche physiologischen Eigenschaften zukommen, darüber fehlen weitere Angaben.

Schaumann (l. c. 2), der die Reihe der heilenden Nahrungsstoffe um einen neuen bereichterte, nämlich Hefe (worauf Thompson und Simpson (61) sie zur Behandlung der menschlichen Beriberi anwandten), untersuchte die Wirkung der schon bekannten Hefebestandteile. Unter anderem wurde die Wirkung von Hefenukleinsäure und Hefelezithin geprüft, ohne daß man eindeutige Resultate erhielt. Den Grund dafür werden wir später sehen, Eijkman (62) konnte zeigen, daß man den aktiven Bestandteil der Hefe mit 88% Alkohol ausziehen kann. Verfasser (63) konnte schon früher diese Beobachtung machen, doch ließ sich in dieser Weise nur ein geringer Teil daraus extrahieren. Teruuchi (64) zog Reiskleie mit schwacher Salzsäure aus, neutralisierte die Lösung, wobei Phytin ausfiel, dann dampfte er das Filtrat ein und extrahierte den Rückstand mit Alkohol. Die so erhaltene Lösung erwies sich als aktiv und enthielt nur einen geringen Teil des ursprünglichen P-Gehalts. Ähnliche Resultate wurden auch von Chamberlain und Vedder (65) erhalten. Sie fanden, daß die heilende Substanz durch Tierkohle absorbiert wird und wollten darauf ein Darstellungsverfahren gründen, das aber fehlschlug. Shiga und Kusama (66) fanden, daß das aktive Prinzip der Reiskleie durch Erhitzen auf 130° in ½°/0 Salzsäurelösung oder in 1°/0 Sodalösung vernichtet wird, nicht aber bei 100°.

Darstellungsversuche aus der Reiskleie wurden auch von Tsuzuki (67) mit wenig Erfolg versucht. Wegen des enormen Reichtums der Reiskleie an Phytin wurde diese Substanz von Aron und Hocson (68) als die heilende betrachtet; die guten Resultate, die von diesen Autoren erhalten wurden, können dadurch erklärt werden, daß das Phytin etwas von der wirksamen Substanz mitgerissen hatte. Die Versuche mit Phytin wurden schon früher von Eijkman ausgeführt und als resultatlos bezeichnet; sie konnten auch von Cooper und Casimir Funk (69) widerlegt werden.

Wollen wir unsere Kenntnisse über die chemische Natur des aktiven Priuzips vor der Einführung der Vitaminlehre (bis 1911) kurz resümieren, so waren folgende Tatsachen mit Sicherheit bewiesen:

- 1. Die Substanz ist löslich in Wasser, Alkohol und säurehaltigem Alkohol.
- 2. Die Substanz ist dialysierbar.
- 3. Durch Erhitzen auf 130° wird sie zerstört.

Als ich die Frage 1911 aufnahm, war es nicht bekannt, ob die aktive Substanz anorganisch oder organisch sei, ob es sich um einen Eiweißbestandteil, Nukleine oder Phosphatide handle. Es war nicht entschieden, ob wir es nicht mit einem Ferment zu tun hätten und es war überhaupt unbekannt, ob die Substanz in den schon bekannten chemischen Gruppen zu suchen oder ein Repräsentant einer neuen unbekannten Körperklasse sei. Eine ganze Anzahl dieser Fragestellungen werden wir schon im Laufe unserer Ausführungen zu beantworten imstande sein.

# Der Vitaminbedarf der Pflanzen und Tiere.

Im historischen Teil haben wir bereits gesehen, daß der tierische Organismus bei einem künstlich zusammengesetzten Nahrungsgemisch auf die Dauer nicht existieren kann. Da systematische Untersuchungen über den Vitaminbedarf aller Pflanzen- und Tierklassen noch nicht vorliegen, läßt sich nicht mit aller Sicherheit behaupten, daß diesem Satz eine unbegrenzte Bedeutung zukommt. Die bisher schon festgestellte Notwendigkeit der Vitamine für das Leben gewisser Tiere und sogar Pflanzen, von Organismen, die genetiseh voneinander weit entfernt sind, macht es wahrscheinlich, daß diese Substanzen für das Leben von allgemeiner Bedeutung sind.

Allerdings läßt sich schon jetzt behaupten, daß der Bedarf qualitativ und quantitativ verschieden ist, und es mag sich später herausstellen, daß verschiedene Organismen verschiedener Mengen und vielleicht auch verschiedener Vitamine bedürfen. Wir wollen hier kurz die Tatsache besprechen, die uns zu diesem Schluß geführt haben und wir wollen auch anführen, wie viele Vitamintypen bis jetzt erkannt sind. Wir ziehen es vor, in diesem Falle von Vitamintypen und nicht von definierten Vitaminen zu sprechen, da wir, so lange diese Substanzen nicht genau identifiziert und miteinander in reinem Zustande verglichen worden sind, natürlich nicht von ihrer Identität oder Verschiedenheit sprechen können. Wir wollen hier gleich vorausschicken, daß wir zur Zeit die Existenz von sechs verschiedenen Vitaminen wahrscheinlich machten, die bis jetzt drei Typen angehören. Ob mit diesen drei Typen die mögliche Zahl bereits erschöpft ist, darüber läßt sich nichts Sicheres aussagen, doch erscheint es a priori unwahrscheinlich, daß die Natur, bei der Mannigfaltigkeit ihrer Formen, Lebensbedingungen und Intensität des Stoffwechsels der verschiedenen Organismen, sich nur auf drei Typen beschränken sollte. Andererseits ist es möglich, daß nach erfogter Reindarstellung das, was wir als eine Substanz ansehen, sich als ein Gemisch herausstellen wird. Es mag sich auch um Komplexe handeln, die dieselbe chemische Gruppe gemeinsam enthalten und außerdem noch andere chemische Gruppen enthalten, über deren Bedeutung wir noch nicht unterrichtet sind.

Es wäre total verfrüht mit McCollum (70) anzunehmen, daß nur zwei (wie er zu jener Zeit annahm) oder drei Vitamine in der Natur existieren. Dieser Forscher gelangte zu dieser Auffassung auf Grund seiner zahlreichen Rattenversuche, die gezeigt haben, daß für diese Tierart zwei Vitamintypen genügen und er zog daraus Schlüsse, die auf das ganze Pflanzen- und Tierreich übertragen werden sollten. Obwohl wir über die Nahrungsbedürfnisse der Ratten im Vergleich zu anderen Organismen sehr gut unterrichtet sind, können wir, solange nicht alle Nahrungsbestandteile (auch Vitamine) in chemisch

reiner Form verabreicht werden, nicht behaupten, daß wir alle für diese Spezies nötigen Nahrungsbestandteile kennen. Das gilt natürlich noch viel mehr für andere Tiere, über deren Stoffwechsel wir noch weniger unterrichtet sind. Es ist deshalb von großer Wichtigkeit, in dem Stadium, indem wir uns jetzt befinden, Verallgemeinerungen dieser Art zu vermeiden, da sie auf die Entwicklung der uns hier interessierenden Fragen hemmend wirken können.

Jetzt wollen wir betrachten, wie die Forschung zu der bisherigen Annahme von drei verschiedenen Vitamintypen gelangte. Als ich im Jahre 1912 (l. c. 63) erkannt habe 1), daß der tierische Organismus der Vitamine zu einer vollständigen Ernährung bedarf, war die Bezeichnung Vitamine nur von sehr allgemeiner Natur. Ich differenzierte wohl schon damals zwischen dem Antiberiberi, antiskorbutischen und antirachitischen Vitamin, doch war diese Klassifikation nur auf die physikalischen Eigenschaften, Vorkommensweise und die Wirkung im Stoffwechsel der Tiere gegründet. Neue Tatsachen kamen hinzu, doch blieb bis jetzt die Klassifikation ungeändert. Wir wußten schon 1912, daß Getreidekörner an der Peripherie eine Substanz enthalten, die für den Stoffwechsel des Menschen und gewisser Vogelarten benötigt wird. Dann wurde von Schaumann (l. c. 2) erkannt, daß eine Substanz mit derselben Wirkung auch in der Hefe und manchen tierischen Extrakten enthalten ist. Ferner war es bekannt, daß der Mensch wie auch das Meerschweinchen eines Vitamins zur Verhütung des Skorbuts bedarf, das schon damals von mir als verschieden von dem Antiberiberivitamin erkannt worden ist. Trotz der oben genannten Tatsachen und der schon von uns besprochenen Arbeiten von Stepp (l. c. 6, 7) und trotz der Resultate der Vitaminforschung aus dem Jahre 1911, sind die neuen Ideen nicht unmittelbar auf die allgemeine Ernährungslehre übertragen worden. Die einzige Arbeit, die sich damit beschäftigte, war die klassische Arbeit von Hopkins (71), die 1912 erschien und in welcher dieser Forscher zeigen konnte, daß ein geringer Milchzusatz zu einem künstlichen Nahrungsgemisch das Wachstum der Ratten möglich macht. Das Milchquantum war so klein gewählt, daß es als Energiequelle nicht in Betracht kam. In diesen Versuchen kam es nicht zur Differenzierung der verschiedenen Vitamine, da gute Milch begreiflicherweise alles zum Leben Nötige enthalten muß. Während der Vitaminbegriff in England zu jener

<sup>1)</sup> Ich betrachte es prinzipiell als sehr wichtig, daß der damals herrschende Begriff der Unentbehrlichkeit der Lipoide oder der Nukleinsubstanzen durch den davon grundsätzlich verschiedenen Vitaminbegriff ersetzt worden ist. Zugleich möchte ich betonen, daß, als ich den Namen "Vitamin" angab, mir wohl bewußt war, daß diese Substanzen später vielleicht als nicht aminartig erkannt werden könnten. Doch es lag mir daran, eine Bezeichnung zu finden, die wohlklingend war und in jedes Idiom paßte, da ich schon damals an der Richtigkeit und künftigen Popularität des neuen Gebietes keinen Zweifel hatte. Wie wir aus dem historischen Teil gesehen hatten, mangelte es nicht an Stimmen, die die Notwendigkeit noch anderer Nahrungsbestandteile für die Ernährung der Tiere, außer den damals bekannten, vermuteten. Diese Meinungen waren mir 1912 leider unbekannt, da sie durch keine experimentellen Beläge erhärtet waren. Ich gab aber als erster zu erkennen, daß es sich um eine neue Klasse von chemischen Substanzen handelte, eine Meinung, die ich auch jetzt, nachdem 12 Jahre verflossen sind, nicht zu ändern brauche.

Zeit schon eine gewisse Anerkennung (nicht ohne ernsten Kampf) erlangt hatte, hat die Verbreitung dieser Ideen in anderen Ländern eine geringe Verzögerung erlitten. So z. B. verneinten Abderhalden und Lampé die Existenz der Vitamine noch im Jahre 1913, Röhmann sogar 1916. In den Vereinigten Staaten erschienen gleichzeitig mit dem Anfang der Vitaminforschung die sehr wichtigen Studien über künstliche Ernährung bei Ratten von Osborne und Mendel (72), die unsere Kenntnisse über den Nährwert verschiedener Eiweißarten ganz erheblich erweiterten. Diese Versuche waren eigentlich die ersten, die mit sorgfältig gereinigten Eiweißpräparaten ausgeführt und lange Zeit (über ein Jahr, 1/3 der Lebenszeit der Ratten) ausgedehnt wurden. Diese Arbeiten dienten zwei Zwecken, erstens dem den Nährwert verschiedener Proteine zu bestimmen, zweitens dem zu untersuchen, wie lange Ratten bei künstlicher Nahrung am Leben erhalten werden können. Ich habe schon damals darauf aufmerksam gemacht, daß es für solche Versuche durchaus nötig ist, den Tieren Vitamine zu verabreichen, wenn man klare Resultate erhalten will. Außerdem habe ich darauf hingewiesen, daß bei vielen Ernährungsversuchen die Nahrung unbewußterweise mit Vitaminen verunreinigt war, die für die lange Lebensdauer der Tiere verantwortlich war. Dies erwies sich später als richtig, so z. B. konnte ich im Milchzucker eine stickstoffhaltige Verunreinigung nachweisen; dasselbe gilt auch für andere aus der Milch dargestellten Produkte. In den Versuchen von Osborne und Mendel war offenbar die Nahrung als ein Ganzes betrachtet ziemlich vitaminfrei; viele der Versuchstiere gingen plötzlich ein oder sie würden eingegangen sein, wenn nicht schnell eine Diätänderung vorgenommen worden wäre. Junge Tiere lebten zwar eine Zeitlang, doch stellten sie meistens das Wachstum ein.

In einer weiteren Arbeit von Osborne und Mendel (73) wurden Versuche beschrieben, in welchen den Ratten ein Futtergemisch vorgelegt wurde, das als vollständig fettfrei betrachtet werden konnte. Es enthielt u. a. eiweißfreie Milch in Pulverform, die mit Äther ausgezogen wurde. Auch in diesem Falle wurde normales Wachstum erlangt. Darauf wurde von denselben Autoren die eiweißfreie Milch auf ihre anorganischen Bestandteile analysiert und eine künstliche eiweißfreie Milch den erhaltenen Analysenresultaten gemäß bereitet, die auch günstiges Wachstum gestattete. In einer etwas später erschienenen Arbeit geben dieselben Autoren (74) allerdings zu, daß mit dem künstlichen Präparat die Resultate doch nicht so günstig verliefen. Es gelang ihnen, Tiere 114 resp. 277 Tage am Leben zu erhalten, doch gingen sie nach dieser Zeit ein ohne daß die Sektion einen plausiblen Grund dafür erkennen ließ. In einem Falle konnte sogar ein Zusatz des natürlichen Präparats das Tier nicht mehr vom Tode retten.

Hopkins und Neville (75) geben an, daß sie ebenfalls versucht haben, die Milch durch ein Präparat zu ersetzen, welches nach den Angaben der amerikanischen Autoren hergestellt war. Sie teilen mit, daß, wenn sie die Handelslaktose, die aus Milch dargestellt wird, durch wiederholtes Umkristallisieren gereinigt hatten, die Tiere das Wachstum gänzlich einstellten. McCollum und Davis (76) gaben an, daß junge Ratten von 40-50 g Gewicht bei der

Osborne-Mendelschen Diät drei und mehr Monate normal wachsen können. Nach dieser Zeit stellen die Ratten bei sonst gutem Allgemeinzustand das Wachstum ein. Die Autoren kommen in Anbetracht meiner Vitaminarbeiten zum Schluß, daß der Wachstumstillstand nicht auf Salz-, Fett- und Phosphatidmangel, sondern auf Vitaminmangel zurückzuführen ist. Sie fanden die nötigen Substanzen in Eigelb und Butter, und zwar im ätherlöslichen Anteil. Sie fanden außerdem, daß trächtige Ratten bei obiger Diät wenig Milch produzierten und die Jungen ein kümmerliches Wachstum zeigten. Normales Wachstum wurde erst erzielt, wenn ätherische Extrakte aus Butter oder Eier zugesetzt wurden.

Fast gleichzeitig mit der Arbeit von McCollum und Davis erschien eine Arbeit von Osborne und Mendel (77), in welcher sie ihre früheren Ergebnisse nachprüften. Als Resultat dieser Studien gaben sie an, daß künstliche wie auch natürliche eiweißfreie Milch auf die Dauer den Ratten nicht genügt. Um vollständiges Wachstum zu erlangen muß dazu entweder Milchpulver oder Butter zugesetzt werden.

In späteren Arbeiten sind McCollum wie auch Osborne und Mendel immer mehr von der Wichtigkeit des Beriberivitamins für das Wachstum abgekommen und die Existenz der spezifischen Wachstumsubstanz wurde in gewisse Fette wie Butter, Eigelb usw. verlegt. Allmählich gelangte das ganze Vitamingerüst ins Wanken, nachdem Osborne und Mendel (78) eine Fraktionierung von Butter vorgenommen haben. Durch Zentrifugieren von Butter zerlegten sie sie in drei Fraktionen. Sie behaupteten, daß das reine Butterfett, das keinen Stickstoff und Phosphor mehr enthalten sollte, noch vollständig wirksam war. Insbesondere wurde dadurch die bei Ratten (bei künstlich zusammengesetzter Nahrung) oft vorkommende Xerophthalmie, eine Krankheit, von der wir noch sprechen werden, geheilt. Diese Versuche sollten als Beweis gelten, daß die Wachstumsubstanz kein Vitamin sein kann. Wir wissen auch jetzt noch nichts über die chemische Natur der Substanz in der Butter, doch stehen keine Tatsachen im Wege, diese Substanz als stickstoffhaltig und zu der Vitaminklasse gehörend anzunehmen, besonders wenn man annimmt, daß sie in sehr geringen Mengen wirksam ist1).

¹) Später haben McCollum und Kennedy (79) die Bezeichnung "wasserlösliches B" für das Beriberi-Vitamin, "fettlösliches A" für das Rachitis-Vitamin und vor kurzem Drummond (80) "wasserlösliches C" für das antiskorbutische Vitamin einführen wollen. Ich habe darauf (81) zu zeigen versucht, daß diese Bezeichnungen in chemischer wie auch logischer Weise nicht korrekt sind. Es wäre total falsch, Substanzen, die aus großen Gemischen durch Ausziehen hergestellt werden, durch ihre Löslichkeit in Lösungsmitteln zu unterscheiden. Doch scheint es empfehlenswert, gewisse in der englischen Literatur vorkommenden Ausdrücke wie z. B.: "Growth promoting water soluble accessory "B factor" durch etwas Einfacheres zu ersetzen. Ich schlage deshalb vor, die folgende Nomenklatur wenigstens vorläufig anzunehmen:

Vitamin B für das Antiberiberi-Vitamin Vitamin A " " Antirachitis-Vitamin Vitamin C " " Antiskorbutisches Vitamin.

Ich konnte jedenfalls durch Fraktionierung der Butter gemeinsam mit Macallum (83) zeigen, daß, wenn man nach den Angaben von Osborne und Mendel größere Mengen von Butterfett (etwa 12 kg) in Azeton löst und diese Lösung mit verdünnter Salzsäure schüttelt, noch 23.4 mg Stickstoff in dem Extrakt nachweisbar waren, nach der Hydrolyse des Fettes mit verdünnter Salzsäure noch weitere 22 mg. Es ist sehr wahrscheinlich, daß man mit der obigen Prozedur nicht die ganze Stickstoffmenge aus der Butter ausziehen kann. Immerhin scheint die Butter sehr stickstoffarm zu sein und daher muß sie eine Substanz enthalten, die in minimalen Mengen wirksam ist. McCollum und Davis (84) schlossen sich damals meiner Meinung an, indem sie ebenfalls an der Stickstofffreiheit der Butter zweifelten. Damit jedoch war die Frage nicht erledigt. Osborne und Wakeman (85) untersuchten von neuem die Butter und fanden darin nur Spuren von Stickstoff und Phosphor. Die Frage nach dem Stickstoffgehalt der Butter ist seit einigen Jahren nicht mehr berührt worden, da die Lösung der Frage nur durch Reindarstellung des Vitamins A herbeigeführt werden kann. Inzwischen jedoch wurde von Wrampelmeyer (86) der Lezithingehalt der Butter aus dem Phosphorgehalt auf 0.017% und von Supplee (87) auf 0.04—0.07% berechnet; von diesem letzten Autor wurde darin die Gegenwart von Cholin, Trimethylamin und Ammoniak festgestellt.

Während Osborne und Mendel wie auch McCollum die Butter resp. andere Fette als die einzige Wachstumssubstanz betrachteten, ging ich mit Macallum (88) ins andere Extrem, indem wir behaupteten, daß das Vitamin B als die einzige Wachstumsubstanz funktioniert. Aus den neueren Arbeiten scheint hervorzugehen, wie ich das schon immer vermutete, daß daß Vitamin B für das Leben viel wichtiger ist und auch in weit größeren Mengen vom Organismus benötigt wird, wie das Vitamin A. Doch sind beide Substanzen für das Wachstum nötig, was aus der oben besprochenen Kontroverse zur festen Tatsache geworden ist. Die Funk-Macallumschen Versuche haben klar dargetan, daß der alleinige Zusatz von Butter zu einer künstlichen Nahrung das Wachstum der Tiere nicht ermöglicht und es zeigte sich, daß ein Zusatz von Hefe unentbehrlich ist. Allerdings ließ sich damals kein Unterschied zwischen dem Wert von Speck und Butter erkennen. Doch muß hier gleich gesagt werden, daß in unseren Versuchen eine große Hefemenge zugesetzt werden mußte, um gute Resultate zu erhalten; feuchte Hefe wirkte besser als die getrocknete. Es ist nicht unmöglich, daß Hefe in frischem Zustande etwas Vitamin A enthält, andererseits ist im Lichte der neuen Resultate von Daniels und Loughlin (89) möglich, daß manche Fette, die bis jetzt als vitaminfrei betrachtet wurden, genug von diesem Vitamin enthalten, um das Wachstum der Ratten zu gestatten.

Diese ersten Buchstaben werden schon in der englischen Literatur oft benutzt und besitzen wenigstens den Vorteil der Einfachheit und Zeitersparnis. Diese Nomenklatur wird in diesem Werke benutzt. Seitdem wir dies niederschrieben, erschien eine Notiz von Drummond (82), der eine damit identische Nomenklatur vorschlägt.

In dieser Weise wurde die Existenz von zwei Vitaminen, A und B, endgültig bewiesen. Außerdem ist es wahrscheinlich geworden, daß die Substanz, die bei dem Wachstum der Ratten die Hauptrolle spielt, identisch mit dem Antiberiberi-Vitamin ist oder jedenfalls demselben Typus angehört. Wenn wir jetzt bei dem Vitamin C anlangen, so ist die Bestimmung seiner Individualität und Differenzierung von den 2 oben beschriebenen Vitaminen auf folgende Weise erreicht worden.

Wenn wir auch das Vitamin C mit dem Vitamin B in der Natur sehr oft vergesellschaftet finden, so kennen wir doch Ausgangsmaterialien wie das Eigelb und auch die trockenen Getreidekörner, worin das erste Vitamin vollständig fehlt, während sie an dem zweiten besonders reich sind. Der Beweis ihrer  $\bar{\mathbf{V}}$ erschiedenheit konnte noch stärker geführt werden, nachdem Seidell (90) zeigen konnte, daß das Vitamin B aus seinen Lösungen quantitativ mit Hilfe des Reagens von Lloyd (Fullers Erde) adsorbiert werden kann. Harden und Zilva (91) konnten dann den Beweis führen, daß aus einem Gemisch von autolysierter Hefe und Apfelsinensaft, beide als Quellen der obigen Vitamine häufig benutzt, durch Adsorption mit Fullers Erde das Vitamin B vollständig entfernt werden kann, worauf das Vitamin C im Filtrat nachgewiesen werden kann. Diese Tatsache ist in Versuchen, die zu anderen Zwecken unternommen wurden, von Byfield, Daniels und Loughlin (92) bestätigt worden. Das Vitamin C ist von den bekannten Vitaminen am empfindlichsten gegen äußere Faktoren und scheint besonders beständig zu sein in Säften, die schwachsaure Reaktion zeigen. Im Zusammenhang mit diesen Tatsachen wollen wir die Entdeckung von Fürst (93) erwähnen, der als erster zeigen konnte, daß, wenn man Getreidekörner keimen läßt. eine Neubildung des Vitamins C stattfindet, das durch Eintrocknen wieder zum Verschwinden gebracht werden kann, um nach Wasserzufuhr wieder zu erscheinen. Ich habe gedacht (l. c. 63), daß darin ein genetischer Zusammenhang zwischen Vitamin C und Vitamin B gesucht werden kann. Durch die Fortschritte in den Methoden zum Nachweis des Vitamins B wird es vielleicht möglich sein, die Frage zu untersuchen, ob mit dem Auftreten des Vitamins C nicht eine gleichzeitige Verminderung des Vitamins B stattfindet. Die Beziehungen der beiden Vitamine zueinander ist noch interessanter geworden, nachdem Osborne und Mendel zeigen konnten (94), daß bekannte Antiskorbutika wie Früchte immer eine ganz bedeutende Menge von B-Vitamin enthalten. Während wir wissen, daß das Vitamin B keine Wirkung auf den Skorbut ausübt, ist umgekehrt die Frage nach der Wirkung von Vitamin C auf die Beriberi nicht endgültig erledigt. Es wäre z. B. möglich, daß zur Therapie des Skorbuts sehr kleine Mengen des Vitamins C genügen, während zur Beeinflussung der Beriberi im Vergleich dazu viel größere Dosen notwendig Die Frage jedoch müssen wir weiterer Forschung überlassen.

Hier müssen wir auch die Frage aufwerfen, ob mit den drei Vitaminen die Zahl dieser Substanzen bereits erschöpft ist? Wir wollen hier gleich vorausschicken, daß wir jetzt im Besitze von Tatsachen sind, die diese Frage unbedingt verneinen. Dieses Thema wird in den neuesten Arbeiten oft berührt

und die Frage kam in Fluß durch das Sammelreferat von Mitchell (95), der zu der Ansicht neigte, daß das Vitamin B von dem Wachstumvitamin verschieden sei. Doch müssen wir gleich bemerken, daß die Schlüsse Mitchells nicht einwandfrei sind. Er verglich ältere mit wenig vorgeschrittener Technik gemachte Arbeiten mit neuen, die viel einwandfreier sind. Daß er dabei Unterschiede findet, ist weiter nicht verwunderlich. Er verglich auch Extrakte, die aus verschiedenen Ausgangsmaterialien stammten. Etwas später kam die erste experimentelle Arbeit darüber von Emmett und Luros (96), wenigstens den Vorteil hatte, daß das Ausgangsmaterial (unpolierter Reis) beim Vergleich der beiden Eigenschaften dasselbe war. Wir wollen die betreffenden Fragen ausführlich bei den Vitaminen besprechen, wollen aber hier nur erwähnen, daß die Funktion des Wachstums und der Heilung der Beriberi an zwei verschiedenen Tieren, nämlich an Tauben und Ratten, gemacht wurde. Der erhitzte, unpolierte Reis zeigte noch etwas abgeschwächte Wachstumswirkung, während die Wirkung auf Taubenberiberi vollständig ausblieb. Wir können viele Gründe finden, die diese Tatsache ohne weiteres erklären können. Vor allem wissen wir nichts über den Vitaminbedarf der beiden Tierarten. Wir werden weiter sehen, daß alle bekannten Tatsachen darauf hindeuten, daß, wenn es sich herausstellen sollte, daß beide Substanzen verschieden sind, sie doch chemisch nicht weit voneinander entfernt sein können. Durch den Nachweis des Vitamins D in der Hefe und anderen Ausgangsmaterialien, worauf wir noch zu sprechen kommen, hat diese Frage eine neue Anregung erhalten. Funk und Dubin (97) konnten nachweisen, daß die Vitamine B und D sich durch Adsorption an Fullerserde zum grossen Teil trennen lassen. Das adsorbierte B Vitamin genügt in diesem Falle für die Tauben, die Ratten dagegen bedürfen auch einer oder mehrerer Substanzen (Vitamin D), die sich im Filtrate befinden. Heaton (98) in einer Arbeit, die in ihrem Gedankengang von der obigen abweicht, gelangt zu demselben Schlusse, daß die Ratten neben dem Vitamin B des Vitamins D bedürfen. Bei einem Vergleich der Löslichkeit der verschiedenen Vitamine der Hefe und der Reiskleie in organischen Lösungsmitteln wurde von Funk, Harrow und Paton gefunden (99), daß die Extrakte und Rückstände nicht immer gleichwertig für Tauben und Ratten sind. Besonders wurde dies bei der Reiskleie beobachtet, wo die Extrakte sich viel besser für Ratten erweisen. Alle diese Tatsachen sprechen dafür, dass die Ratten einer Kombination der wasserlöslichen Vitamine bedürfen und daß wir über ihre Vitaminbedürfnisse noch wenig unterrichtet sind. Daß dies zutrifft, werden wir noch in diesem Kapitel sehen.

Die obigen Versuche, zusammen mit den Studien über das Wachstum der Hefe, haben die Existenz des vierten Vitamins, des Vitamins D, ohne jeden Zweifel bewiesen. Dieses neue Vitamin, das als Hefewachstum-Vitamin oder als das Vitamin D von Funk bezeichnet (100) wurde, begleitet das Vitamin B in allen Produkten, die zur Untersuchung kamen. Mit dieser Substanz scheint die Zahl der analogen Stoffe nicht erschöpft zu sein. Als vitaminartige Substanz wird wohl auch das Ko-enzym der alkoholischen Gärung zu bezeichnen sein und vor allen Dingen, die antidiabetische Substanz des

Pankreas, der Hefe usw., über welche so viel Arbeiten in der letzten Zeit erschienen sind. Eine ähnliche Frage ist im Zusammenhang mit dem Vitamin A (Rachitisvitamin) aufgeworfen worden. Mellanby (101) vertritt die Ansicht, daß bei der Ätiologie der Rachitis dasienige Vitamin in Frage kommt, das an Anlehnung an meine Nomenklatur als das antirachitische Vitamin bezeichnet werden muß (Vitamin A). Dasselbe finden wir in gewissen Fetten wie Butter, Eigelb und Lebertran. Während Mellanby an jungen Hunden arbeitete, glaubte Hess (102) bei Kindern zeigen zu können, daß das Milchfett auf die menschliche Rachitis von keinem Einfluß ist, während Lebertran wirksam war. Daraus zieht Hess den Schluß, daß das sich in der Butter befindende Wachstumvitamin von dem Rachitisvitamin verschieden sei. Forschungen von Howland (103) scheint es doch, daß größere Buttermengen antirachitisch wirken können. Das Vitamin A des Lebertranes zeigt doch gewisse Eigenschaften, die es von dem antirachitischem Vitamin differenzieren. So fanden McCollum, Becker und Shipley (104), daß das erste Vitamin durch Oxydation vernichtet wird, während die antirachitische Wirkung erhalten bleibt. Trotz diesem Unterschied gehören die beiden Substanzen zu dem gleichen Typus und wir werden noch später hervorheben, daß die Möglichkeit besteht, daß die spezifische Wirkung durch die Gegenwart einer labilen Gruppe verursacht sein kann. Sollte es sich herausstellen, daß die beiden Substanzen chemisch verschieden sind, so würde es sich empfehlen, das antirachitische Vitamin als Vitamin E zu bezeichnen.

In diesem Zusammenhange interessieren uns die Arbeiten, die die besondere Rolle der Milch und der Milchprodukte hervorheben. Man wäre manchmal fast geneigt anzunehmen, daß die Milch außer den Vitaminen, die wir schon besprochen haben, noch andere geheimnisvolle Substanzen in sich birgt. Das Gesagte gilt nicht nur für Milch, sondern auch für Produkte, die aus der Milch dargestellt werden wie das Kasein, Laktalbumin und teilweise auch Selbstverständlich ist hier eine andere Schlußfolgerung möglich. nämlich, daß die Milch die günstigste Zusammensetzung an Aminosäuren für den Tierkörper besitzt. Es ist von McCollum und Davis (105) behauptet worden, daß das Erhitzen von Kasein während einer Stunde im Autoklaven (bei 1 Atm.) seinen Nährwert bedeutend heruntersetzt. Diese Angabe wurde von mir und Macallum (106) einer Nachprüfung unterzogen. Wir fanden. daß die Tatsache an und für sich stimmt, doch ließ sich in unseren Versuchen der Übelstand durch Verabreichen von frischem Apfelsinensaft beseitigen 1). Ich glaubte zu iener Zeit, daß das Erhitzen des Kaseins das darin adsorbierte Vitamin C zerstört und meine Meinung darüber wurde durch die späteren Arbeiten von Harden und Zilva (108) und Drummond (l. c. 80) noch erhärtet. Ich habe schon früher zeigen können (109), daß man Tauben durch Zusatz der Vitaminfraktion aus Limonensaft (Lime juice) von Beriberi heilen kann, doch war ich damals nicht sicher, ob diese Wirkung nicht auf der

¹) Hogan (107) fand ebenfalls, daß das Erhitzen der Eiweißkörper und speziell des Kaseins ihren Nährwert nicht beeinträchtigt.

Gegenwart des Vitamins C beruhte. Doch konnten später Osborne und Mendel (l. c. 94) zeigen, daß die günstige Wirkung des Apfelsinensaftes auf das Wachstum der Ratten auf seinem Gehalt an Vitamin B beruht. Diese Ansicht wurde durch die Versuche von Byfield, Daniels und Loughlin (l. c. 92) noch weiter gesichert, indem diese Autoren zeigen konnten, daß der Apfelsinensaft, mit Fullers Erde behandelt, keinen wachstumfördernden Einfluß auf Säuglinge und Ratten mehr ausübt, trotzdem er noch das Vitamin C enthält. Es ist bis jetzt keine Erklärung vorhanden, warum, wenn die Diät scheinbar genügend Vitamin B enthält, auf eine neuerliche Zugabe derselben Substanz der Organismus mit einer Wachstumbeschleunigung antworten sollte. Es liegt hier eine Möglichkeit vor, daß der Apfelsinensaft ein neues Vitamin enthält, das zusammen mit dem B-Vitamin durch Behandlung mit Fullers Erde mitadsorbiert wird.

Osborne, Wakeman und Ferry (110) zeigten, daß gewisse Eiweißarten wie z. B. das Edestin eine viel größere Adsorptionsfähigkeit für das Vitamin B besitzen als andere Proteine, die durch einfaches Waschen davon befreit werden können. Es wäre plausibel anzunehmen, daß das Kasein sowie Laktalbumin ein partielles elektives Adsorptionsvermögen gegenüber einem neuen Vitamin besitzen. Wie wir am Ende dieses Werkes sehen werden, ist die Annahme von für die Tiernahrung besonders wichtigen Aminosäuren oder eines neuen Vitamins für die Erklärung mancher krankhaften Zustände sowie für die Erklärung der Unterschiede zwischen dem Nährwert von Tier- und Pflanzeneiweiß, sehr verlockend. Alle diese Angaben scheinen durch die Arbeit von Freedman und Funk (111) eine einfache Erklärung zu erhalten. Diese Autoren haben zeigen können, daß viele Eiweißkörper, die aus vitaminreichem Ausgangsmaterial bereitet werden, als Verunreinigung eine vitaminartige Substanz enthalten, die das Wachstum gewisser Bakterien fördert. Diese Substanz läßt sich durch die üblichen Reinigungsmethoden nicht entfernen und bestimmt vielleicht den Nährwert gewisser Proteine, die uns im Tierversuch als vollwertig erscheinen. In einer ganzen Anzahl von Arbeiten zeigten Osborne und Mendel (112), daß das Laktalbumin in seinem Nährwert sogar dem Kasein bedeutend überlegen ist und sie schreiben diese Eigenschaft der besonders günstigen Aminosäurenzusammensetzung dieses Eiweißkörpers zu<sup>1</sup>). Edelstein und Langstein (113) kamen vor kurzem zu dem Ergebnis, daß die Überlegenheit der Frauenmilch gegenüber der Kuhmilch für den Säugling darin zu suchen ist, daß die Frauenmilch mehr Laktalbumin enthält.

In einer Reihe von Arbeiten, die sich übrigens nicht durch allzugroße Klarheit auszeichnen, suchten Emmett und Luros (114) zu beweisen, daß, obwohl das Laktalbumin an und für sich ein vollständiges Eiweiß für das Wachstum darstellt, die besonders günstigen Resultate, die damit erhalten wurden, auf die Wirkung der zugleich verabreichten proteinfreien Milch

¹) Später wurde von diesen Autoren gezeigt, daß dies nur dann zutrifft, wenn als Quelle des B-Vitamins proteinfreie Milch benutzt wurde. Sie wirkte scheinbar ergänzend.

zurückzuführen sein sollen. Darin schlossen sich diese Autoren der gleichlautenden Meinung von McCollum, Simmonds und Parsons (115) an. In anderen Worten ausgedrückt soll sich die günstige Wirkung des Laktalbumins für das Wachstum der Ratten nur in Gegenwart eines aus der Milch stammenden Vitamins entfalten. Als solches kann die eiweißfreie Milch oder auch Laktose fungieren. Dieses Vitamin soll von dem Vitamin B und A verschieden sein.

Sugiura und Benedict (116) geben an, daß gewisse Nahrungsgemische mit Hefezusatz wohl imstande sind das Wachstum der jungen Ratte zu gestatten, doch zeichnen sich die Weibchen durch mangelhafte Milchabsonderung aus. Sie nehmen daher an, daß zu diesem Zwecke ein besonderes Vitamin erforderlich Als Illustration dazu wird das Beispiel angeführt, daß ein Kaseinzusatz eine viel wichtigere Wirkung entfaltete als einem einfachen Zusatz von Extra-Eiweiß entsprechen konnte. So ließ sich in diesem Falle das gereinigte Kasein nicht durch gereinigtes Fleisch ersetzen. In einer zweiten Arbeit verringerten sie die Menge der verabreichten Hefe auf ein halbes Prozent der Gesamtnahrung und es erscheint daher nicht unmöglich, daß das Fehlen der Milchabsonderung auf eine ungenügende Menge des B-Vitamins zurückzuführen war. Offenbar haben diese Autoren versäumt, sich durch Zusatz von B-Vitamin zu überzeugen, daß dadurch eine Milchsekretion nicht erregt werden kann. Immerhin zeigen alle die oben genannten Arbeiten, daß eine Möglichkeit der Auffindung neuer noch unbekannter Vitamine, besonders in der Milch, wohl besteht. Obwohl Milch für das junge wachsende Tier die ideale Nahrung darstellt, scheint dies nach den Angaben von Mattill und Carman (117) für die erwachsenen Tiere nicht der Fall zu sein. Es ist denn möglich, daß für solche Tiere ein besonderes Fortpflanzungsvitamin nötig ist, das in der Milch logischerweise fehlen kann. Zu einer ähnlichen Auffassung gelangten auch Evans und Bishop (118), die zeigen konnten, daß an einer künstlichen Nahrung, die uns bis jetzt als vollständig erschien, die Ratten zwar normal wachsen, aber keine Nachkommenschaft aufweisen, Diese letzten Autoren nehmen demnach die Existenz eines besonderen Fortpflanzungsvitamins an.

Zum Schluß wollen wir noch erwähnen, daß unter anderen Möglichkeiten für die Erklärung der Pellagraätiologie schon früher von mir (l. c. 63) und in neuester Zeit auch von Goldberger (119), die Existenz eines besonderen Antipellagravitamins, theoretisch wenigstens, vermutet wurde. Dieses Vitamin könnte z. B. die Substanz darstellen, die leicht von tierischem Eiweiß adsorbiert wird und von welcher wir schon Seite 29 gesprochen haben. Doch sind für diese oder eine andere Auffassung der Ätiologie der Pellagra zur Zeit strenge experimentelle Belege noch nicht vorhanden. Wenn wir hier unsere bisherige Kenntnisse über die Möglichkeit neuer Vitamine kurz zusammenfassen wollen, so sind vier Vitamine mit Sicherheit differenziert worden, weitere zwei (das antirachitische und das Fortpflanzungsvitamin) sehr wahrscheinlich geworden. Es ist zu erwarten, daß neue Vitamine in der nächsten Zukunft sich dazu gesellen werden.

Nachdem wir die einzelnen Vitamintypen besprochen haben, wollen wir auf die Vitaminanforderungen der verschiedenen Organismen näher eingehen.

# Die Rolle der Vitamine im Pflanzenreich.

Schon in den Anfängen der Vitaminforschung war es klar, daß die Bedeutung dieser Substanzen über das Tierreich hinausragt und daß ihnen eine allgemeine biologische Wichtigkeit zukommt. Zu dieser Zeit nahm man an, daß dem tierischen Organismus die Fähigkeit abgeht, sie synthetisch herzustellen und daß er darauf angewiesen ist, in dieser Hinsicht vom Pflanzenreich in direkter oder indirekter Weise abhängig zu sein. Wir müssen aber die Frage aufwerfen, welche Pflanzen überhaupt und welche Pflanzenteile die Fähigkeit besitzen, die Vitamine aus einfacheren Verbindungen aufzubauen. Ferner wollen wir wissen, welche Rolle diesen Substanzen in der Pflanzenphysiologie zukommt. Wir können hier gleich betonen, obwohl sich die Forschung auf diesem Gebiete erst im Anfangsstadium befindet, daß scheinbar nicht alle Pflanzen die Vitamine (dies gilt vielleicht nicht für alle Vitamine) zu bereiten vermögen.

Bei näherer Betrachtung einer höheren Pflanze finden wir die Vitamine hauptsächlich in zwei Organen lokalisiert, nämlich im Samen und in den grünen Blättern, Organen, die sich wenigstens zeitweise in regem Stoffwechsel befinden. Im Samen finden wir ohne Ausnahme eine größere Menge von B-Vitamin neben wechselnden Mengen von A-Vitamin. Es ist höchstwahrscheinlich, daß im Samen, analog der Milch und den Eiern des Tierreichs, alle Substanzen vorhanden sind, die dazu nötig sind, der neuen Pflanze das Fortleben zu gestatten. Für diese Funktion kommt wohl den Vitaminen eine große Rolle zu, doch sind wir hier nur auf Vermutungen angewiesen. Sobald im Samen die richtige Feuchtigkeit und Temperaturbedingungen vorherrschen, beginnen die Fermente zu funktionieren, die sich bis dahin im Ruhestadium Diese Fermente greifen die aufgespeicherten Reservestoffe an. In dieser Beziehung können wir auch die Vitamine zu den Reservestoffen hinzuzählen und wir können uns denken, daß in ihnen durch Fermentwirkung ebenfalls eine chemische Änderung vorgeht. Als Beispiel für diesen Vorgang kennen wir schon die Entstehungsweise des Vitamins C bei der Keimung der Samen. Jede weitere Entwickelung, wie die Teilung der Keimzelle usw., bleibt für uns in Dunkel gehüllt, bis wir den ersten grünen Sproß erscheinen sehen. Welche Rolle die Vitamine bei diesem Vorgang spielen, ist uns nicht bekannt. Vielleicht sind sie für die erste Stoffwechselmanifestation von Bedeutung, vielleicht sind sie für die so plötzlich eintretende Zellteilung verantwortlich. Bei Organismen, die sich durch Konjugierung oder Kopulation fortpflanzen, spielen die Vitamine oder auch analoge Substanzen vielleicht eine Rolle bei später eintretender Kern- und Protoplasmateilung. Wenn wir den ruhenden und keimenden Samen vergleichen, so sehen wir hier den ganzen Unterschied zwischen dem lebenden und toten Gewebe, obwohl die grobe chemische Zusammensetzung in den beiden Stadien wohl nicht sehr weit voneinander entfernt ist. Der ganze Unterschied könnte hauptsächlich in dem Auftreten einer aktiven Vitaminform bestehen. Wir sind bewußt, daß es keinen besonderen Fortschritt bedeutet, wenn man eine unbekannte Größe durch eine andere Unbekannte ersetzt. Immerhin mag es nützlich sein, für die künftige biologische Forschung anzudeuten, in welcher Körperklasse die Substanzen zu suchen sind, die für die Lebenserscheinungen von Bedeutung sind.

Clark (120) beschrieb die Wirkung und Eigenschaften einer Substanz, der er den Namen Oocytin beilegte und die die Fähigkeit besitzen soll, die Bildung der Befruchtungs-Membran bei Seeigeleiern, die mit Strontiumchlorid vorbehandelt wurden, anzuregen. Diese Substanz wurde aus defibriniertem und zentrifugiertem Ochsenblut bereitet und in Pulverform gebracht. Das Pulver gab die Reaktionen auf Eiweiß, Purine und Pentose und enthielt nur wenig Phosphor. Es wurde durch Erhitzen auf 73—80° oder durch längerdauernden Kontakt mit Alkohol inaktiviert. Ähnliche Substanzen wurden von Robertson (121) in dem Sperma der Seeigel nachgewiesen. Diese oder ähnlich wirksame Substanzen spielen natürlich im Pflanzenreich ein analoge Rolle, doch sind sie vorläufig noch dem physiologisch-chemischen Studium wenig zugänglich.

Die Frage nach der Fähigkeit gewisser Pflanzenarten und Pflanzenteile, Vitamine aufzubauen, ist noch weit von der Lösung entfernt. Bei höheren Pflanzen z. B. sind drei Möglichkeiten vorhanden: 1. Das im Samen abgelagerte Vitamin genügt vollkommen, um weitere Synthesen dieser Substanzen in den wachsenden Teilen der Pflanze zu gestatten. 2. Es ist möglich, daß die geringe Menge der Vitamine im Samen genügt, um die junge Pflanze über ein gewisses Stadium zu bringen, von da ab tritt eine Symbiose mit gewissen Mikroorganismen ein, die die Pflanze mit Vitaminen versorgen. 3. Es ist möglich, daß einigen Pflanzenorganen, wie z. B. den Blättern, die Fähigkeit zukommt, wenigstens gewisse Vitamine zu bereiten.

Die Aufgabe dieses Kapitels soll nur ein Hinweis auf die wichtige Rolle der Vitamine im Pflanzenreiche sein, ohne deren Kenntnis die Vitaminlehre nie vollständig sein kann. Die hier zusammengestellten, sehr spärlichen Tatsachen sollen nur als Anregung zu weiteren Arbeiten dienen.

## Hefearten.

Die Hefe stellt seit der Entdeckung ihrer heilenden Wirkung für Beriberi durch Schaumann (l. c. 2) eines der besten Ausgangsmaterialien dar, die für die chemischen Vitaminstudien benutzt wurden. Die Hefe scheint von allen Naturstoffen am reichsten an B-Vitamin zu sein und verdient daher unser besonderes Interesse. Man könnte geneigt sein, von vornherein anzunehmen, daß die Hefezelle so vitaminreich und durch einen so regen Stoffwechsel ausgezeichnet, imstande sein muß sich selbst das Vitamin zu bereiten. Doch ist dies merkwürdigerweise nicht der Fall, wie einige schon in Vergessenheit geratene ältere Arbeiten gezeigt haben. Diese Arbeiten wurden in jüngster Zeit einer Nachprüfung unterzogen und als richtig befunden. Schon Pasteur (122) hat im Jahre 1871 die Beobachtung gemacht, daß die Üppigkeit

des Hefezellenwachstums sehr davon abhängt, wie viele Zellen gleichzeitig zur Impfung benutzt wurden. Er fand auch, daß ein Zusatz gewisser organischer Substanzen die Gärung einiger Hefearten beschleunigt. Wildiers (123) war es, der die Pasteursche Beobachtung richtig verstanden und weiterentwickelt Man kann auch ruhig gestehen, daß Wildiers schon im Jahre 1901 die Existenz der Vitamine vorausgesehen hat. Seine wichtigen Studien haben gezeigt, daß bei einer Nährflüssigkeit, die ein Ammoniaksalz als die einzige Stickstoffquelle enthält, auch eine geringe Impfung genügt, wenn man zu der Flüssigkeit eine kleine Menge sterilen Hefeextrakt zusetzt. Das Wachstum der Zellen wurde in diesem Falle durch die Kohlensäureentwicklung kontrolliert. Er erkannte wohl, daß dieser Wachstumsimpuls nicht auf die Gegenwart von gewöhnlichen und schon bekannten Stoffen zurückgeführt werden kann und nannte die neue Substanz "Bios". Die Eigenschaften der neuen Substanz unterschieden sich nicht sehr von denen, die wir bei dem D-Vitamin kennen lernen werden. Sie war in Wasser und auch in 80% igem Alkohol löslich, unlöslich in Äther. Sie war dialysabel und sollte durch die bekannten Fällungsreagenzien, Phosphorwolframsäure mitinbegriffen, nicht fällbar sein. Die Substanz wurde in saurer Reaktion stabil gefunden, doch wurde sie durch kurzdauerndes Erhitzen in Gegenwart von Alkali zerstört. Die Prüfung der Widerstandsfähigkeit dieser Substanz ergab keine eindeutigen Resultate. Das "Bios" wurde niemals unter den durch Säure erhaltenen Spaltungsprodukten des Eieralbumins und auch niemals in der Hefenasche gefunden. Die Versuche von Wildiers wurden daraufhin von Amand (124) nachgeprüft, der nachgewiesen hat, daß die erfolglosen Versuche, die Hefe durch Überimpfung einer geringen Menge zu züchten, nicht auf der Toxizität der Nährflüssigkeit beruhten. Devloo (125) behauptete, reines Bios aus dem Lezithin dargestellt zu haben. Aus seiner eigenen Darstellung ist allerdings zu ersehen, daß sein Präparat nicht sehr wirksam war, und heute können wir mit Sicherheit sagen, daß die von ihm beschriebene Wirkung auf Verunreinigung des Lezithins mit dem Vitamin zurückzuführen war. Es ist schon früher behauptet worden, daß dem Lezithin die Eigenschaft zukommt, Beriberi zu heilen. Auf dieses Thema kommen wir noch zurück.

Man muß aber nicht denken, daß die wichtigen Schlußfolgerungen Wildiers ohne weiteres Eingang in die Literatur gefunden haben. So hat z. B. H. H. Pringsheim (126) zu dieser Ansicht Stellung genommen, indem er behauptete, daß das Bios von Wildiers nichts anderes vorstelle als Eiweißmaterial, das am besten in der Form ausgenutzt würde, wie es sich in der Hefezelle selbst vorfinde. Diese Erklärung Pringsheims wurde in die Literatur aufgenommen und den Schlüssen von Wildiers wurde keine Aufmerksamkeit mehr geschenkt. So z. B. erklärt Rubner (127), daß das Wachstum der Hefe nur dann beginnt, wenn eine gewisse Beziehung zwischen der Nahrungsmenge und der Zahl der Hefezellen existiert; dabei sollte die Nährstoffspannung als Wachstumsreiz wirken. Doch von Zeit zu Zeit sehen wir in der Literatur Angaben, die sich mit denen von Wildiers vollkommen decken. So hat Vlahuta (128) ein Pepton aus Bierhefe durch kalte Schwefel-

säure dargestellt, das imstande war, die Gärung auszulösen. Brill und Thurlow (129) haben dagegen keine Beschleunigung des Wachstums der Hefezellen durch Reiskleie beobachten können. Die gärungsbeschleunigende Wirkung gewisser Destillations- und Brauereirückstände kann ebenfalls auf die Gegenwart des Vitamins zurückgeführt werden. Moufang (130) hat die Beobachtung gemacht, daß die abgetötete Bier- oder Bäckereihefe eine starke katalytische Wirkung auf die Gärung entfaltet. Saito (131) war der Meinung, daß gewisse chemische Substanzen notwendig sind, um die reproduktiven Elemente der Hefe zu einer vollen Entwicklung zu bringen. Bokorny (132) hat eine Gewichtsvermehrung der Hefe beobachten können, wenn dieselbe auf zuckerhaltigem Harn gezüchtet wurde (wir werden später sehen, daß der Harn vitaminhaltig ist). Vansteenberge (133) studierte die Wirkung der Hefeautolysate auf das Wachstum der Hefe und Milchsäurebakterien hin und fand die für unsere Ausführungen sehr wichtige Tatsache, daß über eine gewisse Optimumkonzentration hinaus diese Autolysate nicht mehr günstig wirken, sondern sogar das Wachstum der Zellen verzögern. fand ferner, daß die hemmende Wirkung gewissen Spaltungsprodukten zukommt und daß das Autolysat verdünnt werden muß, um die beste Wirkung zu entfalten. So hatte z. B. Leuzin, Tyrosin und Asparagin eine hemmende Wirkung für Hefezellen, aber nicht für Milchsäurebakterien. In der neuesten Zeit wurde von Lampitt (134) ebenfalls gezeigt, daß die Zahl der hervorgegangenen Hefezellen von der Zahl der primären Impfzellen abhängig ist. Diese Erscheinung ist wahrscheinlich in der Weise zu erklären, daß bei üppiger Impfung eine Anzahl von toten Zellen mitgeimpft werden und das daraus freigemachte Vitamin dann von den lebenden Zellen ausgenutzt werden kann.

Über die Substanz, die das Hefewachstum anregt, herrschten bis zur kürzesten Zeit vier verschiedene Ansichten: 1. Die Substanz ist mit dem Vitamin B identisch, 2. die Hefewachstumssubstanz ist nicht absolut notwendig, aber vorteilhaft, 3. Hefe braucht kein Vitamin zum Wachstum und 4. sie kann nicht ohne Vitamin D wachsen.

Die erste Ansicht wurde zuerst von Kurono (135) im Jahre 1915 vertreten, indem er zeigte, daß ein aus der Reiskleie dargestellter Auszug das Wachstum der Hefe wie auch die Gärung viel stärker anregte als ein Asparaginoder Peptonzusatz. In Abwesenheit dieses Vitamins ging das Wachstum kaum vor sich. Kuronos Methode bestand in Zählung der Zellen. Etwa 18 verschiedene Hefearten wurden untersucht, von welchen 14 ohne Vitamin nicht zu wachsen vermochten. Vier Arten dagegen, Willia anomala, Pichia farinosa und Pichia rosea, wuchsen ohne Vitaminzusatz. Wie diese Ausnahmen zu erklären sind, werden wir weiter unten sehen. J. R. Williams (136) benutzte in 1919 diese Methode, die dahin umgeändert wurde, daß möglichst wenige Zellen zur Impfung angewandt worden sind, aus welchen unter Umständen einige Tausende Hefezellen in 24 Stunden hervorgehen können. Williams bemühte sich, das Wesen der aktiven Substanz näher zu charakterisieren, so untersuchte er z. B. die schützende Wirkung des Fettes

auf die Zerstörbarkeit des Vitamins durch Alkali. Vitaminextrakte, die der Säure- oder Alkaliwirkung ausgesetzt wurden, schienen von der Hefe besser ausgenützt zu werden. Die stärkste Wirkung wurde mit einem Präparat erhalten, das mit Hilfe der Adsorptionsmethode mit Fullers Erde aus der Hefe dargestellt worden ist. Die aktive Substanz wurde außerdem im alkoholischen Extrakt der proteinfreien Milch, des Weizenembryos, des Pankreatins und im zerlegten Phosphorwolframsäure-Niederschlag aus Hefe nachgewiesen. Kasein und auch Laktose waren ebenfalls aktiv, doch im ersten Falle war die Aktivität nicht auf Aminosäuren, sondern auf Vitaminverunreinigungen zurückzuführen. Die aktive Substanz wurde durch Erhitzen bei einer Atmosphäre im Autoklaven während einer halben Stunde zum Teil inaktiviert. Ein alkoholischer Extrakt aus Eigelb war wirksam, während der ätherische Extrakt, das Vitamin A enthaltend, sich als unwirksam erwies. Das C-Vitamin ist ebenfalls ohne Einfluß auf das Hefewachstum. Abderhalden und Köhler (137) beschreiben ebenfalls die wachstumbeschleunigende Wirkung der aus Hefe erhaltenen Fraktionen auf Hefezellen. Dieselben Autoren untersuchten auch die Wirkung von Hefeextrakten auf das Wachstum von Flagellaten (Colpoda) und Algen (Ulothrix) mit positiven Resultaten.

Williams war nicht allein, um diese Wirkung dem B-Vitamin zuzuschreiben. Eddy und Stevenson (138) und andere Autoren benutzten die Methode, um den Gehalt an Vitamin B in verschiedenen Nahrungsprodukten zu bestimmen. Wir brauchen hier kaum hervorzuheben, daß diese Methode zu diesem Zwecke nur einen partiellen Wert besitzt, da das Vitamin D nur ein unabhängiger Begleiter des B-Vitamins darstellt. Noch weniger Wert besitzt die Methode, die das Gärungsvermögen der Hefe statt des Zellwachstums bestimmt. Ich habe selbst im Jahre 1912 Versuche angestellt, um zu prüfen, ob das B-Vitamin bei dem Gärungsvorgang nicht als Koferment fungieren kann, doch gelang mir zu damaliger Zeit der Beweis nicht. Wie wir sehen werden, ist diese Substanz mit dem Vitamin B nicht identisch, und da ich gereinigte Fraktionen untersucht habe, so ist dies Verhalten ohne weiteres zu verstehen. Abderhalden und Schaumann (139) beschrieben eine phosphorfreie Substanz aus Hefe, die die Gärung einiger Zuckerarten günstig zu beeinflussen vermochte.

Bachmann (140) untersuchte mit derselben Methode das Verhalten von zwei Hefearten, einer Hefeart, wahrscheinlich Saccharomyces cerevisiae und einer anderen, die aus vergorenen Birnen isoliert wurde. Diese zwei Arten zeigten ein abweichendes Verhalten gegenüber den Vitaminlösungen. Die eine Hefe wuchs an der Oberfläche und war weniger von der Vitaminzufuhr abhängig (es wurde hier auf die Analogie mit grünen Blättern und die Möglichkeit der Oxydation hingewiesen). Die Bachmannsche Methode war wie folgt: Eine Hefesuspension wurde steril in eine Nährflüssigkeit in Gärungsröhren eingefüllt, die Kohlensäurebildung nach einer gewissen Zeit gemessen und mit Kontrollen ohne Vitaminzusatz verglichen. Als Vitaminquellen wurden Apfelsinenschalen, Hefewasser, Pepton, Liebigs Fleischextrakt, Honig, ver-

schiedene Gemüseextrakte und Milch untersucht; die Resultate waren meistens dieselben, wie sie mit Hilfe von Tierversuchen erhalten worden sind. Anderslautende Versuche waren wohl auf die größere Empfindlichkeit dieser Methode zurückzuführen. Pasteurisierung und Sterilisieren der Milch verminderten die Aktivität.

Die Methoden, die die Gärung statt des Hefewachstums bestimmen, leiden an dem gemeinsamen Übel, daß sie möglicherweise eine Substanz bestimmen, die nichts mit den Vitaminen B und D zu tun hat. v. Euler und seine Schule haben sich speziell mit dieser Frage befaßt. Zur Bestimmung des Gärvermögens bedienten sie sich einer Methode, die von Harden, Thompson und Young (141) vorgeschlagen worden ist. Das Verfahren wurde dahin modifiziert, daß Trockenhefe benutzt wurde, die aus einem größeren Vorrat mit bekanntem Gärvermögen stammte. Dieselbe wurde zur Entfernung des Koenzyms. gründlich mit Wasser ausgewaschen. Unter Zusatz einer 40/0 igen Na H2 PO4-Lösung, die auf eine optimale Wasserstoffionenkonzentration eingestellt war, wurden die Kölbchen beschickt, von denen eines zur Kontrolle. ohne Vitaminzusatz, diente. Das Volumen der Kohlensäure wurde in gewissen Zeitabständen über Quecksilber abgelesen. Es muß unbedingt darauf geachtet werden, daß alle Lösungen steril benutzt werden. Während Son, Santesson und v. Euler (142) und v. Euler und Pettersson (143) dazu neigten, die Kofermentwirkung mit dem Vitamin B zu identifizieren, kam Tholin (144) auf Grund der verschiedenen Inaktivierungstemperatur zum Schluß, daß die beiden Substanzen verschieden sind. Interessant ist Tholins Beobachtung. daß eine kontaminierte Lösung eine Zerstörung des Koenzyms herbeiführt.

Noch viel deutlicher waren die Versuche von v. Euler und Karlsson (145), die gefunden haben, daß dem Vitamin B in Abwesenheit des Kofermentes keine Wirkung auf die Gärung zukommt. In Gegenwart des letzteren wirkte der Zusatz von Harn am stärksten (200%) Beschleunigung). Es scheint möglich, daß dem Vitamin D, aber nicht dem Vitamin B, eine Rolle bei dem Gärungsvorgang zukommt. Aus meinen eigenen Versuchen scheint es hervorzugehen, daß das Koferment weder mit dem Vitamin B noch mit dem Vitamin D identisch ist. Dagegen ist es möglich, daß das Koferment mit der antidiabetischen Substanz in Beziehung steht. Die Versuche von Harrow, Paton und dem Autor (l. c. 99) zeigten, daß man durch gewisse Lösungsmittel das Koferment nebst wenig Vitamin B und D ausziehen kann und umgekehrt.

Bald nach dem Erscheinen der Arbeiten, die die Hefemethode zur Bestimmung des B-vitamins empfohlen haben, wurde vom Verfasser und Dubin (146) eine Methode ausgearbeitet, die auf schnelle und einfache Weise das Hefewachstum bestimmt. Die Prozedur, die unter dem Vitamin Dihre Beschreibung finden wird, ergab Resultate, die zwar im allgemeinen die Angaben der früheren Autoren bestätigten, doch Anhaltspunkte lieferte, um die Hefewachstumssubstanz von dem B-vitamin zu differenzieren. Zu demselben Ergebnis kamen auch Emmett und Stockholm (147), wie auch Hoet (148. Daß dies wirklich der Fall ist, wurde besonders deutlich durch die Arbeit

von Funk und Dubin (149) bewiesen. Die beiden Vitamine konnten durch fraktionierte Adsorption fast quantitativ getrennt werden. Das Vitamin Dwurde als absolut notwendig für das Hefewachstum angesprochen.

Von anderen Autoren hingegen wurde die Notwendigkeit eines Vitaminzusatzes, um Hefewachstum zu erzielen, überhaupt in Zweifel gezogen. So behaupteten Souza und McCollum (150), daß ein Zusatz von Glukose oder Aminosäuren einen wachstumbeschleunigenden Einfluß ausübte. Unter Aminosäuren meinten sie ein Produkt der Fleischhydrolyse. In beiden Fällen lag ohne Zweifel eine Verunreinigung mit D-vitamin vor. Auch Fulmer, Nelson und Sherwood (151) fanden, daß Hefe auf einem vitaminfreien Nährboden zu wachsen vermag. Sie benutzten zu diesem Zwecke ein Gemisch einiger Salze, Rohrzucker und Dextrin. Fulmer und Nelson (152) geben an, daß sie auf dem obigen Nährboden, den sie Nährboden F nennen, 2 Jahre hindurch mit 300 Überimpfungen die Hefe gezüchtet haben. MacDonald und McCollum (153) züchteten ebenfalls Hefe auf einem Nährboden, der angeblich aus chemisch-reinen Substanzen bestand. Die Zusammensetzung der Lösung war wie folgt:

50 g Rohrzucker, 2,0 KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub>, 2,35 g (NH<sub>4</sub>) SO<sub>4</sub>, 0,25 g CaCl<sub>2</sub>,

0,25 Mg SO<sub>4</sub> in einem Liter von destilliertem Wasser.

Die Angaben von Fulmer, Nelson und Sherwood wurden von Eddy, Heft und Stevenson (154) einer Kritik unterzogen, ohne daß sie die wahren Gründe dieser merkwürdigen Resultate zu finden vermochten, was nur später geschah. Ide (155), der Vorstand des Laboratoriums, wo Wildiers, Amand und Devloo arbeiteten, wandte sich gegen die Schlussfolgerungen von Mac-Donald und McCollum. Er behauptete, daß Hefe auf zweierlei Weise wachsen kann. Langsames Wachsen ohne Bios und ein viel schnelleres unter dem Zusatz dieses Stoffes. Die Wachstumsgeschwindigkeit in den beiden Fällen ist eine sehr verschiedene. Ide glaubte, daß Bios ohne jeden Zweifel eine neue Substanz darstellt, welche mit dem Vitamin B große Analogie besitzt. Ide war in diesem Fälle zu vorsichtig, Hefe kann ohne Vitamin D gar nicht wachsen. Williams (156) dagegen dachte eine Zeitlang, daß die Hefe vielleicht des Vitamins C zum Wachstum bedarf.

Die Frage nach dem Vitaminbedürfnis der Hefezelle ist außerordentlich wichtig, da sie uns die Entstehung des Vitamins B in der Hefe, die von allen Naturprodukten am reichsten an diesem Vitamin gefunden worden ist, offenbart. Das Problem ist deswegen von vielen Seiten bearbeitet worden. Nelson, Fulmer und Cessna (157) gaben an, daß Hefe, in der Lösung F gezüchtet, mit Erfolg als Quelle des B-vitamins für Ratten benutzt werden kann. Dies aber wurde vom Verfasser und Dubin, von Eddy, Heft, Stevenson und Johnson (158), wie auch von Darrah (159) bestritten. Dieser letztere Autor fand zwar, daß Hefe auf vitaminfreien Nährboden durch viele Generationen wachsen kann, aber nur einen geringen Gehalt an

B-vitamin aufweist. Harden und Zilva (160) fanden, daß S. cerevisiae nur schwach ohne Vitamin wuchs, während S. ellipsoideus besseres Wachstum zeigte. In diesem letzten Falle wurde auch mehr Vitamin B gefunden. Die Hefe wurde zentrifugiert und Tauben verabreicht. Aus den Versuchen wurde der vorläufige Schluß gezogen, daß Hefe B-vitamin zu synthetisieren Eijkman, van Hoogenhuize und Derks (161) kamen zu dem Schluß, daß Hefe nicht imstande ist, Vitamin B aufzubauen. Sie fanden. daß die Hefezelle, im Wachstum begriffen, das Vitamin B aus der Lösung an sich reißt, was, wie wir sehen werden, nicht der Fall ist. Eine ohne Vitamin gezüchtete Hefe erwies sich als ohne Wert als Quelle des B vitamins für Hühner. Die Resultate von Fulmer und Mitarbeitern wurden dahin erklärt, daß die Vitamine für Hühner und Ratten verschieden seien. Donald (162) fütterte Ratten mit Hefe als Zusatz von B-vitamin; die Hefe wurde in der MacDonald-McCollumschen Lösung gezüchtet. Diese Hefe erwies sich als vitaminarmer, wenn mit gewöhnlicher Hefe verglichen. Heller (163) berichtet ebenfalls über ähnliche Versuche. Er züchtete ebenfalls Hefe auf dem Nährboden F und verfütterte dieselbe an Ratten und Tauben. Die Hefe erwies sich als nicht vollwertig, aber war doch als Vitaminquelle für beide Tierarten tauglich (vgl. 161).

Alle diese Angaben lassen sich durch die neueren Arbeiten ohne weiteres Als die Versuche von MacDonald vom Verfasser und Freedman (164) aufgenommen wurden, ließ sich zwar die Hefe zu einem geringen Grade züchten, aber die Ausbeute war so gering, daß nicht genug Hefe zu Fütterungszwecken gesammelt werden konnte. Das Wachstum der Zellen ging nur langsam vor sich, bei Zimmertemperatur aber gar nicht. Es wurde nun beobachtet, daß die Ausbeute nach jeder Überimpfung ziemlich konstant ausfiel, woraus der Schluß gezogen wurde, daß die Nährlösung Vitamin D enthalten muß, eine Annahme, die sich als richtig herausgestellt hat. Ausschluß von anderen Bestandteilen (Salze, Wasser) wurde die Aufmerksamkeit auf den Rohrzucker gelenkt. MacDonald und McCollum reinigten zwar den Rohrzucker, aber durch Fällung einer konzentrierten wässerigen Lösung mit absolutem Alkohol. Als der Rohrzucker durch Umkristallisieren aus Alkohol, oder durch Schütteln mit Fullerserde und Umkristallisieren von uns gereinigt wurde, wuchs die Hefe kaum. Unsere Versuche ergaben, daß Nährlösung mit gewöhnlichem Rohrzucker 69,5 mg Hefe in 14 Tagen,

" " gereinigtem " 24,6 mg " " 14 " lieferte. Auch morphologisch war in beiden Fällen ein Unterschied zu erkennen. Im ersten Falle sahen wir normale Zellen in aktivem Knospen begriffen, während im zweiten Falle sporenartige, braungefärbte Gebilde mit runzeliger Zellwand zu sehen waren. Willaman und Olsen (165) berichteten, gleichzeitig mit uns, über gleiche Resultate mit Rohrzucker.

Wir sahen ebenfalls, daß die gereinigten Mutterlaugen der Rohrzuckerkristallisation die wachstumerregende Substanz erhielten. Gleichzeitig haben wir geprüft, welchen Einfluß der Vitamingehalt der Nährlösung, aus welcher die Zellen zur Impfung entnommen wurden, ausübt. Wir sahen, daß dies von großer Bedeutung ist. Hefe, aus einem guten Nährboden entnommen, kann, in Analogie mit Tierversuchen, sich noch eine Zeitlang vitaminfrei fortpflanzen, während vitaminausgehungerten Zellen bald Wachstumstillstand erlangten. Ein ähnliches Verhalten wurde auch von Robertson und Davis (166) beobachtet. Aus diesen Angaben kann man den Schluß ziehen, daß das Hefewachstum von zwei Faktoren abhängig ist. Erstens von dem Vitamingehalt der Nährlösung und zweitens von der Vitaminmenge, die mit der Impfung eingeführt wird. Es geht aus dem Gesagten ohne weiteres hervor, daß Hefe ohne Vitamin D das Vitamin B nicht aufzubauen vermag. Die Frage, ob das letzte Vitamin aus dem Vitamin D hervorgeht, muß natürlich noch offen bleiben. Diese Befunde erklären auch zur Genüge, warum einige Hefearten ohne Vitaminzuschuß von außen zu wachsen scheinen, es muß sich in diesen Fällen um eine Vitaminspeicherung oder geringen Bedarf handeln.

In Ergänzung dieser Fragen haben Clark (167) und gleichzeitig damit Funk und Paton (168) gezeigt, daß Hefe oder eine Mukorart, auf einem Gemisch von Vitaminen B und D wachsend, oft das Vitamin D quantitativ aus der Lösung entfernt, während das Vitamin B, wie die Taubenversuche gezeigt haben, ohne Verluste in der Lösung zurückbleibt. Dieses Resultat stimmt nicht mit den Angaben von Eijkman und Mitarbeitern (l. c. 161) überein und kann vielleicht später zu einer biologischen Methode der Trennung von Vitamin B von dem Vitamin D führen. Auch Wright (169) sprach sich dahin aus, daß Hefe von dem Vitamin D der Lösung lebt. Die Frage nach der Synthese der Vitamine der Hefe ist demnach klar geworden. Das Vitamin B entsteht nicht, wenn Vitamin D nicht zugegen ist.

Die Hefe enthält demnach nicht nur ein Vitamin B, aber ein Gemenge von Vitaminen und vitaminartigen Substanzen, unter welchen bis jetzt nur das Vitamin D, das Ko-ferment und die antidiabetische Substanz nachgewiesen worden sind.

#### Bakterien.

Während Hefeauszug schon 1904 zur Züchtung des B. xylinum von Bertrand (170) angewandt wurde, ist es niemanden aufgefallen, daß diesem Nährboden irgendwie besondere Eigenschaften zukommen könnten. Die meisten Bakterien ließen sich ohne Schwierigkeiten auf den gewöhnlichen Nährböden des Handels züchten. Bei manchen Organismen dagegen ist man auf Schwierigkeiten gestoßen und daher bedeutete hier die Methode von Noguchi (171), der einen Zusatz von kleinen Fragmenten von sterilem Hodengewebe zur Züchtung der Spirochäten empfahl, einen wichtigen Fortschritt. Worin lag die Wirkung dieses Gewebes? Diese Frage blieb unbeantwortet, bis der Krieg kam und die bakteriologischen Laboratorien von ihren üblichen Bezugsquellen für Nährböden getrennt wurden. Es galt vor allen Dingen, das Wittesche Pepton und die Nutrose rasch zu ersetzen. Die Forscher stießen auf Schwierigkeiten, bis die systematische Bearbeitung dieses Gebietes unternommen wurde. Zusammengefaßt kann gesagt werden,

daß die meisten vor dem Kriege gebrauchten Nährböden ihre besonderen günstigen Eigenschaften für das Wachstum der Bakterien wahrscheinlich einer geringen Verunreinigung mit Vitamin verdanken. Dieser Schluß war nicht gerade vorauszusehen. da viele Forscher die Meinung vertraten. daß Bakterien sich auf einem rein synthetischen Substrat züchten lassen. So hat Vedder (172) den Meningokokkus auf Stärke, die aus Maismehl bereitet wurde, gezüchtet. Dorvland (173) beschreibt ebenfalls Erfolge in reinen synthetischen Media, die offenbar keine Vitamine enthielten. Pieper, Humphrey und Acree (174) beschreiben gute Erfolge auf synthetischen Nährböden; auch Lockeman (175) ist der Meinung, daß alles, was zum Wachstum des Tuberkulosebazillus nötig ist, Asparagin als Stickstoffquelle, Glyzerin und anorganische Salze, Phosphor, Kalium und Magnesium sind. Unter den Autoren, die dieselbe Meinung vertraten, können Lieske (176), der das Verhalten von Leptotrix ochranea auf chemisch-reinen Medien studierte, und Vehse (177) genannt werden. Walker (178) betonte speziell, daß manche Bakterien sich vitaminfrei fortpflanzen können, andere dagegen haben die Fähigkeit, Vitamine zu synthetisieren, verloren, weil sie den parasitischen Habitat gewählt haben. Diesen Versuchen kann entgegengehalten werden. daß die Impfung vielleicht so groß war, daß die Nährlösung nicht als vitaminfrei betrachtet werden konnte (vgl. Hefe). Andere Autoren dagegen sprachen sich abweichend aus. Bainbridge (179) konstatierte, daß gewisse Mikroorganismen nicht imstande sind, sich mit Eiweiß als einziger Stickstoffquelle fortzupflanzen. Dieser Meinung schlossen sich Sperry und Rettger (180) an. Robinson und Rettger (181) verglichen in dieser Hinsicht ein mit Fermenten gespaltenes Eiweiß, das Opsin, mit Produkten der Säurehydrolyse des Eiweißes. Entfärben des Opsins mit Tierkohle verminderte den Wert des Nährbodens. Von den untersuchten Eiweißkörpern ergaben die Produkte der Kaseinhydrolyse die besten Resultate, aber nicht so gute wie Opsin. Ochsenfleischauszüge wirkten ebenfalls sehr gut.

Es war von Bedeutung für dieses ganze Kapitel, daß die Anwesenheit von Vitamin in Typhusbazillen von Pacini und Russell (182) festgestellt worden ist. Sie gingen von der Beobachtung aus, daß in der Typhus-Rekonvaleszenzperiode oft ein ganz bedeutendes Körperwachstum stattfindet. Die Bazillen wurden auf dem gewöhnlichen Uschinsky-Nährboden gewonnen. Beide, der zurückgebliebene Nährboden, sowie ein saurer, alkoholischer Auszug aus den Bakterien selbst, wurden Ratten bei künstlicher Nahrung vorgelegt, wobei normales Wachstum stattfand. Auch Thjötta (183) berichtete über den Gehalt der Mukoidbazillen an B-vitamin, während die Ergebnisse mancher Autoren nicht so sicher ausfielen. Damon (184) berichtet, daß B. paratyphosus, B. coli und B. subtilis keinen Einfluß auf Rattenwachstum ausüben. Die zugesetzte Bakterienmenge betrug 600 mg pro 100 g des künstlichen Nahrungsgemisches. Diese Menge mag wohl zu gering gewesen sein, da die Ratten 0,1-0,2 g Trockenhefe pro Tag benötigen. Wollman und Vagliano (185) fanden ebenfalls, daß B. bulgaricus und Amylomucor β nicht genug von den Vitaminen A und B für die Ernährung der Tiere lieferten. Eijkman, van Hoogenhuize und Derks (l. c. 161) berichteten, daß B. coli auf Reiskleie gezüchtet einen ungenügenden Gehalt an B-vitamin, an Hühnern geprüft, aufweist.

Doch aus dem vorhergehenden läßt sich ohne weiteres der Schluß ziehen daß vitaminhaltige Nährböden wohl unser Interesse erwecken müssen, konnte doch Broadhurst (186) zeigen, daß zwanzig verschiedene Bakterienkulturen. die 3-24 Wochen alt waren, durch Zusatz einer sterilen Lösung von B-vitamin aus Bohnen verjüngt werden konnten. Ein solches Präparat wurde von Mackenzie Wallis (187) empfohlen. Es bestand aus Kasein, Arachisnußmehl (peanut flour) und Soda und sollte als Ersatz der Nutrose zur Herstellung von Conradi-Drigalski-Nährboden (für Typhus-Koligruppe) Die Bakterien wuchsen sehr gut darauf und die Erfolge wurden auf die Gegenwart des Vitamins in der Globulinfraktion des Mehles erklärt. Ein analoges Präparat, das aus Fleisch und Eiern bereitet wurde, wurde von Huntoon (188) empfohlen. Bei der Darstellung dieses Präparates wird besonders hervorgehoben, daß jede Filtration, sei es durch Stoff, Filtrierpapier oder Baumwolle, vermieden werden muß; auf diese Vorsichtsmaßregel kommen wir noch zu sprechen. Ein Hefeextrakt als Kulturmedium wurde auch von Ayers und Rupp (189) beschrieben.

Meningokokkus. Die Bedingungen für das Wachstum dieses Mikroorganismus sind von Frl. Lloyd (190) systematisch untersucht worden. fand, daß auch hier das Wachstum ohne Vitamine unmöglich ist. Wenn Aminosäuren den Hauptbestandteil des Nährbodens bildeten, konnten sie nicht ausgenutzt werden, außer wenn eine voluminöse Impfung vorgenommen Dabei konnte ein Unterschied im Verhalten gegenüber Vitaminen bei den verschiedenen Bakterienstämmen beobachtet werden; ältere Laboratoriumstämme brauchten keine äußere Vitaminzufuhr, wenn ihnen eine genügende Menge von Aminosäuren zur Verfügung stand, während frisch aus den Organen isolierte Bakterien ohne Vitamine nicht gezüchtet werden konnten. Zwischen den nötigen Vitaminmengen und den Aminosäuren ließ sich eine Beziehung entdecken und daher wurde angenommen, daß die Bedeutung der Vitamine bei der Ernährung des Meningokokkus darin liegt, daß die Reaktionsgeschwindigkeit der proteolytischen Prozesse beschleunigt Eine weitere Funktion soll darin bestehen, daß die Assimilation von Eisen, Kalzium, Phosphor und Jod erleichtert wird. Das in Frage kommende Vitamin soll in Wasser und Alkohol löslich und ziemlich thermostabil sein, es verträgt ein Erhitzen während 45 Minuten auf 120°. Dieses Vitamin soll sehr leicht durch Filtrierpapier, aber nicht durch Glaswolle adsorbiert werden. Seine Gegenwart wurde im Blut und in der Milch (weniger im Serum) nachgewiesen. Aus diesem Grunde wurde ein Blutagar bereitet (191), das trotz der Hitzekoagulation des darin enthaltenen Eiweißes sich als vitaminhaltig erwies, aber nicht filtriert werden konnte. Die Vorsichtsmaßregeln, die bei der Filtration eingehalten werden müssen, deuten darauf hin, daß wir es mit zwei Vitaminen zu tun haben, die beide notwendig sind und von welchen das eine im Wasser un- oder auch schwer löslich ist. Die hier in Frage

kommenden Vitamine werden ebenfalls durch Eiweiß adsorbiert. Besonders interessant ist die Tatsache (192), daß der Meningokokkus nach 1-10 Überimpfungen im Laboratorium der Vitaminzufuhr nicht mehr bedarf und dies ist wahrscheinlich die Ursache, warum die Bedeutung der Vitamine für die Bakterien nicht schon früher erkannt wurde. Zu derselben Zeit wurden auch die gleichlautenden Arbeiten von Gordon und Hine (193) und auch von Flack (194) gemacht. Diese Autoren haben nachweisen können, daß das Serumalbumin, Hämoglobin, Fibrinogen, Legumin und menschliches Blut das Wachstum des Meningokokkus auf gewöhnlichem Agar beschleunigen, während Glukosezusatz ohne jeden Einfluß ist. Unter anderen wurde das Trypagar, aus einem Extrakt von Erbsenmehl und verdautem Ochsenherz dargestellt, empfohlen. Das beste Resultat wurde auf einem Agar erhalten, das aus Bouillon und gekochtem Erbsenmehlextrakt bestand oder auch aus denselben Bestandteilen, die durch Alkoholfällung von Stärke und Dextrinen befreit wurden. Extrakte aus rohem und gekochtem Weizenembryo zeigten gleichzeitig eine wachstumbeschleunigende und eine lebensverlängernde Wirkung und diese Autoren glauben, daß das Erbsenmehl ein Vitamin enthält, das auf das Wachstum wirkt, während das aus dem Weizenembryo lebensverlängernd ist. Auch Shearer (195) untersuchte die Wirkung einiger Extrakte. Er fand die wirksame Substanz im Nasensekret und glaubte, daß die Substanz nicht als ein gewöhnlicher Nahrungsbestandteil, sondern als ein Katalysator wirkt. Die Substanz erwies sich als wasserlöslich, wenig in Alkohol und gar nicht in Äther löslich. Sie widerstand 12 stündigem Kochen mit starker Salzsäure. Außer auf den Meningokokkus wirkte sie auf B. typhi, Pneumokokkus, B. coli communis und andere pathogene Bakterien. In einer Fortsetzung seiner Arbeit sah Shearer (196), daß die Zerebrospinalflüssigkeit eine Substanz enthält, die noch wirksamer ist als das Blut und Nasensekret. Diese Eigenschaft erklärt das rasche Wachstum des Meningokokkus in den Gehirnmembranen und Höhlen des Zentralnervensystems. Auch in diesem Falle war die Wirkung nicht nur auf den Meningokokkus, sondern auf andere pathogene Bakterien, wie Pneumokokkus, B. typhi, B. coli comm., gewisse Darmstreptokokken und Rachenbakterien nachweisbar. Der Beweis, daß das Vitamin notwendig war, blieb aus, denn eigentlich wurde nur eine Wachstumbeschleunigung bewiesen. Auch Eberson (197) fand, daß ein Hefeextrakt die Lebensdauer des Meningokokkus in einer Kultur mehr als einen Monat verlängerte. Der Nährboden bestand aus Agar, Pepton und Kaliumphosphat. Die Hefe wurde zuerst zwecks Extraktion zwei Stunden bei 1000 nicht übersteigender Temperatur behandelt, das Ganze wurde darauf 1/2 Stunde bei 1 Atmosphäre sterilisiert.

Gonokokkus. Cole und Lloyd (198) dehnten die Vitaminversuche auf den Gonokokkus aus. Hier wurde zur Züchtung Tryptaminblut (tryptisches Verdauungsprodukt des Kaseins) empfohlen. Die Gonokokkenkulturen beanspruchen zu einer günstigen Entwicklung eine passende Ionenkonzentration, eine reichliche Menge von freien Aminosäuren und zwei Vitamine. Eines davon ist leicht adsorbierbar und befindet sich in den Blutkörperchen

und hat die Aufgabe das Wachstum einzuleiten, und ein zweites, das sich in den Geweben vorsindet, relativ wenig adsorbierbar ist und die Eigenschaft zeigt, ein üppiges sekundäres Wachstum zu erzeugen. Die Methode zur Darstellung der beiden Vitamine ist in allen Einzelheiten beschrieben. Diese Vitamine werden von Eiweiß niedergeschlagen, aber nicht in Gegenwart von Agar. Die Filtration durch Papier entfernt das erste Vitamin vollständig und wir haben eine wohl berechtigte Vermutung, daß die Substanz aus den Blut körperchen besonders leicht von Eiweiß adsorbiert wird. Dagegen gehört die in den Geweben befindliche Substanz vielleicht dem Typus des D Vitamins an. Blut scheint beide Substanzen zu enthalten, während im Schafserum die erste Substanz zu fehlen scheint. Morini (199) züchtete den Gonokokkus auf Gelatine mit Bierhefe, Petersen (200) auf Gehirnnährboden.

Streptokokkus. Die Nahrungsbedürfnisse dieser Bakterienart sind recht eingehend studiert worden. Für die Züchtung empfahl Boyer (201) einen salzsauren Auszug aus feinverteilten Knochen. Ayers und Mudge (202) fanden, daß autolysierte Hefe und Kohl eine stimulierende Substanz für diese Bakterien aufwies. Mueller (203) glaubte zuerst, daß Streptokokken zum Wachstum einer Substanz bedürfen, welche er als eine neue Amonosäure auffaßte. Als Nährboden wurde ein Ochsenherzextrakt benutzt, der in der Hitze mit Tierkohle (Norit) entfärbt wurde. Auf einem solchen Substrat ließen sich die Kokken nicht züchten, wohl aber nach Zusatz von Pepton oder gewisser Eiweisshydrolysate. Die aktive Substanz wurde in der Quecksilbersulfatfraktion gefunden und hatte mit Tryptophan, Tyrosin, Zystin und Histidin nichts zu tun. Hefe wurde als ohne Wirkung betrachtet, was nach unseren Resultaten nicht zutrifft. Derselbe Verfasser (204) vertrat später die Ansicht, daß der Streptococcus haemolyticus dreier Substanzen bedarf, nämlich einer Substanz, die in dem entfärbten Auszug zurückbleibt und zweier anderen Substanzen, die sich im Kaseinhydrolysat vorfanden. Und zwar im Filtrat der Silbersulfatbarytfällung die Substanz y, und in der Fällung die Substanz x. In der Zwischenzeit (205) wurde die Substanz v weiter verfolgt und erwies sich als eine neue schwefelhaltige Aminosäure von der Zusammensetzung C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>SNO<sub>2</sub>. Sie wurde aber für Streptokokken unwirksam gefunden.

Freedman und Funk (206) haben dieselbe Frage etwas abweichend behandelt. Nachdem sie die Hauptergebnisse von Mueller bestätigt haben, suchten sie zu entscheiden, ob die aktive Substanz in Kasein dem Eiweißmolekül angehört. Sorgfältig gereinigtes Kasein wurde in Form ihres Na-salzes in Lösung gebracht, mit Fullerserde ausgeschüttelt und durch Ausfällen wiedergewonnen. Es wurde nun festgestellt, daß ein solches Kasein unwirksam geworden ist, während aus der Fullerserde die in Frage kommende Substanz gewonnen werden konnte. Eine ganze Anzahl von Eiweißkörpern wurde sorgfältig gereinigt und in dieser Hinsicht einer Prüfung unterzogen. Als positiv erwiesen sich: Kasein, Laktalbumin, Vitellin, Handelsgelatine, Edestin und Hefeprotein, während 16 andere Eiweißarten tierischen und pflanzlichen Ursprungs negative Resultate ergaben. Um die Aktivität solcher Präparate zu messen, bedienten wir uns, außer dem Wachstum, einer Bestimmung der Wasserstoff-

ionenkonzentration im Vergleich zu einer sterilen Kontrolle. Es ist möglich, daß für solche Zwecke die Methode von Shearer (207) zu empfehlen wäre, die die Wärmeentwickelung unter dem Einfluß der zu prüfenden Substanz in Betracht zieht. Durch die Arbeit von Freedman und dem Verfasser wurde gezeigt, daß diejenigen Proteine sich als aktiv erweisen, die aus einer vitaminreichen Lösung niedergeschlagen werden. Es ist demnach möglich, daß das Vitamin für das Wachstum der Bakterien in diesen Fällen nur eine Verunreinigung darstellt. Die Substanz zeigte große Analogie mit dem D-Vitamin und ist vielleicht damit identisch. In diesem Zusammenhange soll auch erwähnt werden, daß Norris (208) Kasein günstiger als Hefe für die Züchtung der Bakterien vorfand.

Hämophile Bakterien. B. influenzae (Pfeiffer). Hierher gehören vor allem die Arbeiten von Davis (209). Für diese Bakterien erwiesen sich zwei Faktoren von großer Wichtigkeit. Der eine ist Hämoglobin und der zweite eine Substanz, die sich in anderen fremden Bakterien sowie in mannigfaltigen pflanzlichen und tierischen Geweben vorfindet. Diese zweite Substanz wurde z. B. in B. influenzae selbst gefunden, wenn diese und eine andere hämophile Bakterienart zusammen gezüchtet werden. Die Analogie der für das tierische Wachstum notwendigen Faktoren, mit denen, die zum erfolgreichen Züchten der hämophilen Bakterien erforderlich sind, ist schon von Davis selbst hervorgehoben worden. Er dachte sich den Vorgang in der Weise, daß das Hämoglobin als Eisenquelle dient, während die zweite Substanz die Assimilation des Eisens erleichtert. In weiteren Arbeiten sah Davis (210), daß die wachstumbeschleunigende Substanz außer Hämoglobin, auch in weißem und braunem Reis, Weizenmehl und -kleie vorhanden ist und daß die gekeimten Reis- oder Weizenkörner eine größere Wirkung entfalten als die ungekeimten. Auch hier war die wirksame Substanz durch Filtrierpapier adsorbierbar und erwies sich als ziemlich thermostabil, indem sie das Erhitzen auf 100° während 1-2 Stunden vertrug.

Es unterliegt keinem Zweifel, daß diese Resultate den Tatsachen entsprechen, denn sie wurden von vielen Autoren bestätigt. Rivers und Poole (211) konstatierten ebenfalls, daß für B. influenzae zwei Substanzen nötig sind, eine thermostabile aus dem Blute und eine thermolabile aus Hefe. Rivers (212) und Rivers und Bayne-Jones (213) haben zwischen den einzelnen hämophilen Bakterien Unterschiede in bezug auf Ernährung gefunden, die sie als Basis der Klassifikation und Differenzierung einführen wollten. Doch erscheint uns möglich, daß alle diese untersuchten Stämme sich fast gleichartig verhielten. So wurde von Putnam und Douglas (214) beobachtet, daß in Abwesenheit von Hämoglobin, das Wachstum von B. influenzae auch in Symbiose mit anderen Bakterien, unmöglich war. Die Notwendigkeit zweier Faktoren wurde auch von Fildes (215), Thjötta (216) und Thjötta und Avery (217) betont. Die beiden letzten Autoren fanden ebenfalls zwei Substanzen nötig, eine thermostabile im Blute (A), welche sich im krystallisierten Hämoglobin vorfindet, und eine thermolabile Substanz V (Vitamin). die in Blut, Hefe, Tomaten und Erbsen aufgefunden wurde.

Von französischen Autoren wurde dieses Problem ebenfalls sorgfältig bearbeitet.

Agulhon und Legroux (218) untersuchten den Einfluß der Vitamine auf den B. influenzae (B. Pfeiffer). Die wachstumbeschleunigende Wirkung von Blut, Serum, Aszitesflüssigkeit darf nicht als Resultat des Eiweißzusatzes, sondern muß als eine Vitaminwirkung aufgefaßt werden. Die Vitaminextrakte aus defibriniertem Blut wurden auf zweierlei Wegen erhalten. Das Blut wurde entweder mit 4 Vol. absolutem Alkohol gefällt, die Fällung mit derselben Menge Wasser ausgezogen, ausgeschleudert und durch eine Chamberlandkerze filtriert; oder das Blut wurde mit einer Kochsalzlösung ausgezogen und der erhaltene Auszug 15 Minuten auf 80° erwärmt. Diese Auszüge, in Mengen von 5-10% zu gewöhnlichen Nährböden zugesetzt, zeigen einen großen Einfluß auf das Wachstum des B. Pfeiffer. Noch eine 1% jege Lösung ließ ihre Wirkung deutlich erkennen. Es wird die Meinung vertreten, daß die Vitamine in den Zellen in gebundenem Zustande vorkommen und daß die Alkohol- oder Hitzebehandlung sie freimacht. Sie scheinen in Alkohol unlöslich zu sein, denn während ein in der Kälte hergestellter alkoholischer Extrakt unwirksam war, war ein bei 80° bereiteter schwach wirksam. Azetonauszüge, in der Hitze oder Kälte dargestellt, waren unwirksam. Erwärmen auf 80° in Gegenwart von Alkohol oder Azeton mit darauffolgendem Trocknen bei niedriger Temperatur wirkte nicht zerstörend, da aus diesen Pulvern durch Extraktion mit Wasser eine aktive Substanz hergestellt werden konnte. Diese wässerigen Vitaminextrakte verlieren teilweise ihre Wirkung nach 15 Minuten langem Erhitzen auf 90°. Sie zeichnen sich durch eine größere Stabilität aus, wenn das Erhitzen in Gegenwart von Gelose vorgenommen wird; doch auch in diesem Falle werden sie teilweise oder auch vollständig inaktiviert, abhängig davon, ob die Temperatur nur auf 100° oder bis auf 120° erhöht wird. Als zuerst ein total defibriniertes Blut zur Anwendung kam, wurde konstatiert, daß die Vitamine sich in den Formelementen befinden, da der wässerige Auszug des Serums vollständig negative Resultate ergab, während die gewaschenen Blutkörperchen sich positiv verhielten. Hämoglobin und das Blutkörperchenstroma waren ebenfalls negativ. Ausziehen der Blutkörperchen mit einer physiologischen Kochsalzlösung in der Kälte während 24 Stunden ergab nur schwach wirkende Extrakte. man vor der Extraktion Hämolyse mit destilliertem Wasser, dann finden sich die Vitamine im destillierten Wasser. Hier ließen sich, im Gegensatz zu den in diesem Kapitel vorangehenden Angaben, die Extrakte durch eine Chamberlandkerze oder auch Papier ohne Verlust der Aktivität filtrieren; diese Eigenschaft erlaubte es, sterile Lösungen ohne Hitzeanwendung herzustellen. Wirkung der Vitamine wurde irrtümlicherweise ihrem eigentümlichen physikalischen Zustand zugeschrieben. Legroux und Mesnard (219) dehnten diese Versuche auf Extrakte aus Niere, Leber und Herz aus. Was die Natur der vitaminartigen, thermolabilen Komponente anbelangt, so erhielten wir darüber gewisse Anhaltspunkte aus der Arbeit von Agulhon und Legroux, B. influenzae betreffend, Freedman und Funk betreffend den Streptokokkus. Gov (220) bemühte sich diese Substanz näher zu charakterisieren. Es sollte

sich um N-freie Säure handeln, die erst bei gelindem Erwärmen aktiviert wird. Seine Resultate zeigen jedoch, daß, obwohl seine Lösung aktiv war, die isolierte Säure selbst nicht die geringste Wirkung besaß. Davis (221) hat mit großer Sorgfalt die Inaktivierungstemperatur dieser Substanz studiert. Leichtentritt und Zielaskowski (222) haben diese Substanz aus dem Zitronensaft stammend auf B. diphteriae studiert. Dieselbe wurde ziemlich stabil gegen Hitze und Säure, aber nicht gegen Alkalien gefunden. Oxydation und Bestrahlung vernichtete sie nicht, dagegen erwies sie sich relativ leicht adsorbierbar. Die Substanz wurde von C-Vitamin als verschieden erklärt, gleichte aber in ihren Eigenschaften dem D-Vitamin von Funk.

Was die Blutkomponente anbelangt, so beschränkten sich die ersten Studien auf das Blut selbst und das Blutpigment. Davis (223) bestimmte schon in 1907 die Verdünnungsgrenze des Hämoglobins. Sie wurde zu 1:180000 gefunden. Er meinte zu jener Zeit, daß die Aktivität erlosch, wenn das Hämoglobin in Hämatin und Globin gespalten wurde. Fleming (224) konnte Wachstum von B. influenzae durch Anwendung von Blutextrakten erzielen, die mit Schwefelsäure und nachheriger Neutralisation gewonnen wurden. Tocunaga (225) behauptete, daß die aktive Substanz sich im Globin, aber nicht in Hämatin vorfindet, Terada (226) konstatierte, daß die stimulierende Substanz des Blutes erst durch Erhitzen auf 100° zum Vorschein kommt. Jacoby und Frankenthal (227) waren der Meinung dagegen, daß es die Aminosäuren des Hämoglobins sind, die bei dem Phänomen die größte Rolle spielen. Fildes (l. c. 215) untersuchte einige Hämoglobinderivate, wie Oxyhämoglobin, Karboxyhämoglobin und Hämatoporphyrin und fand sie ohne Wirkung, während Hämatin aktiv war. Wir sehen, daß die einzelnen Beobachter nicht ganz in ihren Angaben einig sind und diese Unterschiede beruhen wohl auf der Zusammensetzung des übrigen Nährbodens. Fildes glaubte jedoch, daß das Blutpigment als Sauerstoffüberträger funktioniert. Daß diese Annahme richtig war, beweisen die Ergebnisse von Thjötta und Avery (228) und Avery und Morgan (229). Diese Autoren konnten sich überzeugen, daß B. influenzae nur fakultativ hämophilisch ist, da das Blut durch sterile Fragmente von Kartoffeln, Bananen, Karotten usw. ersetzt werden kann. Diese Substanz besitzt einige Ähnlichkeit mit Peroxydase und ist thermostabil. Sie besorgt die Sauerstoffübermittelung, Es ist klar, daß die obigen Zusätze in nichterhizter Form die beiden nötigen Faktoren liefern. Dieselbe Wirkung kann nach Rivers (230) durch Eierextrakte, und nach Fildes (231) in Übereinstimmung mit den amerikanischen Autoren, durch Kartoffelzusatz erzielt werden. Eine weitere Bedeutung dieser Zusätze, außer Sauerstoff vermittlung, besteht nach McLeod und Gordon (232) in der Vernichtung von Wasserstoffsuperoxyd, das von manchen Bakterien produziert wird. Erreicht dies eine gewisse Grenze, so wird die Kultur getötet. Die Katalase, die sich in den pflanzlichen Zusätzen vorfindet, besorgt die Zerstörung des Wasserstoffsuperoxyd und führt gleichzeitig den Bakterien den Sauerstoff zu.

Vitamin bedürfnisse anderer Bakterien. Was das Züchten anaerober Bakterien anbelangt, so stehen uns die Beobachtungen von Douglas, Fleming

und Colebrook (233) zur Verfügung. Besondere Maßnahmen gegen Luftabschluß erwiesen sich als nicht nötig, wenn man durch Zufuhr von porösem Material wie Asbest, den Bakterien Gelegenheit gibt, sich lokal anaerobe Bedingungen zu schaffen. Sehr wichtig ist es aber, daß ein geeigneter Zusatz zu der Bouillonkultur in Form von Kartoffeln, Karotten, Kohl, Trauben oder am besten Kleie, vor dem Sterilisieren gemacht wird. Ein alkoholischer Kleie-extrakt wirkt nur dann, wenn größere Quantitäten davon zur Anwendung gelangen.

Tuberkelbazillen wurden von Sazerac (234) auf autolysierter Hefe, von Masucci (235) auf verdautem Kasein (Aminoid) erfolgreich gezüchtet.

Die günstige Wirkung des gekochten Fleisches auf das Bakterienwachstum wurde von Wolf und Harris (236) für den B. histolyticus, von Wolf (237) für den Vibrio septicus, B. sporogenes, B. Welchii und auch für den B. proteus (238) beobachtet. Otabe (239) empfahl für die Züchtung von Staphylokokkus Weizenextrakt statt Fleisch. Versuche von McLeod und Wyon (240) sprechen ebenfalls zugunsten der Rolle der Vitamine zur Züchtung dieser Bakterienart. Kligler (241) führt ausgedehnte Versuche aus über die Rolle der Vitamine im bakteriellem Wachstum. Zuerst arbeitete er mit Pneumo- und Meningokokken, später (242) mit Gonokokken, Streptococcus haemolyticus, B. diphteriae, pertussis und influenzae. Untersucht wurden Extrakte aus Ochsenherz, Ziegenblut, Kaninchen und Katzengeweben und menschlichen Exkrementen. Alle diese Auszüge entfalteten eine günstige Wirkung im Verhältnis zu der zugesetzten Menge. Milz, Leber und Niere waren besonders wirksam, Muskelgewebe nur schwach. Ätherextrakte waren total inaktiv.

Dienert und Guillerd (243) benützten zum Züchten von B. coli, und Murray (244) für die nitrierenden Bakterien autolysierte Hefe als Vitaminquelle. Toyama (245) schon in 1914 und Kurono (l. c. 135) in 1915 benutzten Reiskleieextrakte zur Züchtung von ganzer Anzahl von Bakterien als Vitaminquelle, Jiménez (246), Jötten (247), Standfuß und Kallert (248) benutzten ebenfalls Vitaminauszug aus Hefe oder autoklavierten Knochen.

Auch die Toxinbildung ist von der Ernährungsweise abhängig. Um ein wirksames Toxin aus B. diphteriae zu erzielen, genügt nach Bunker (249) und besonders nach L. Davis und Ferry (250) ein Nährboden aus bekannten Substanzen nicht, es muß Vitamin zugegen sein.

Es ist überhaupt in den letzten Jahren selbstverständlich geworden, daß viele Bakterien auf chemisch reinen Substanzen nicht gedeihen können. Die Zulage eines Extraktes, der Vitamine enthält, ist immer zu empfehlen. Aus unseren Studien über Hefe und Bakterien ist es wahrscheinlich geworden, daß die meisten Bakterien sich nicht vitaminfrei züchten lassen. Sollte es dennoch Bakterien geben, die diese Eigenschaft zeigen, so würde ihnen die größte biologische Rolle zukommen, denn sie müßten als Vitaminverschaffer in der Natur betrachtet werden.

Die bis jetzt untersuchten Bakterienarten scheinen alle eines Vitamins zu bedürfen, das wahrscheinlich in der Zukunft mit dem D-Vitamin identifiziert werden kann. Ob das an manche Eiweißarten assozierte Vitamin mit dem letztgenannten identisch ist, oder eine neue Substanz darstellt, muß dahingestellt werden. Außerdem bedürfen viele Bakterien eines Sauerstoffüberträgers, der nicht vitaminartig ist, aber vielleicht durch das Vitamin aktiviert wird.

#### Pilze.

Wegen der geringeren praktischen Bedeutung gegenüber den Bakterien sind die Pilze viel weniger auf ihren Vitaminbedarf untersucht worden. Raulin (251), einer der ersten Schüler von Pasteur, begann im Jahre 1860 eine Serie von wichtigen und sorgfältigen Untersuchungen über die besten Bedingungen zum Wachstum von Penizillium auf künstlichem Nährboden. Seine Hauptaufgabe bestand in Formulierung der optimalen Zusammensetzung der Nährsalze. Seine Lösungen waren nicht absolut vitaminfrei, da er Rohrzucker benutzte (vgl. Kapitel über Hefe). Raulin konstatierte wohl zu jener Zeit, daß Hefewasser und besonders Harn ein großes Wachstum des Mycellium bedingte. Lutz (252) machte wohl zuerst die Beobachtung, daß Pilze oft einen Wachstumstillstand aufweisen, wenn der Nährboden ausgenutzt ist. Doch könnte diese Beobachtung als eine allgemeine Erschöpfung des Nährbodens an Nahrungsbestandteilen aufgefaßt werden. Nach einer Angabe von Currie (253) bedarf Aspergillus niger keiner Extra-Zusätze um zu wachsen, doch gibt er an, daß ein Auszug aus einem alten Mycellium oder auch sporulierten Teilen des Pilzes eine ganz bedeutende Beschleunigung einer neuen Kultur desselben Pilzes bewirkt. Dunn (254) hat eine Pilzart, Rhizopus nigricans, auf einer Nährlösung kultiviert, die aus Salzen, Glukose oder Glyzerin bestand. Terroine, Wurmser und Montané (255) haben Aspergillus niger gezüchtet, wobei es ihnen hauptsächlich darauf ankam, den Wert verschiedener Zuckerarten zu studieren.

Die einzige Arbeit, die uns einen Einblick in die Erfordernisse an Vitaminen von parasitischen und saprophytischen Pilzen gestattet, ist die Arbeit von Er arbeitete mit Sclerotinia cinerea [(Bon) Schröter], Willaman (256). indem er zuerst versuchte, diesen Pilz auf einer Lösung von gereinigten Salzen, Rohrzucker und einem Nitrat zu züchten. Diese und andere Versuche, in welchen außerdem ein Zusatz von Asparagin und auch Aminosäure erfolgte, verliefen negativ. Anderslautend würden die Versuche, wenn Fruchtsäfte, Hefe oder Weizenembryoextrakte zur Anwendung gelangten. Die Untersuchungsmethode wurde so gewählt, daß die Oberfläche des Mycelliums in Quadratzentimetern gemessen wurde, indem gleichzeitig der relative Sporenreichtum notiert wurde. Pfirsich-, Pflaumen- und Apfelsäfte zeigten die größte Aktivität. Außerdem wurde eine ganze Anzahl von Naturprodukten einer Prüfung unterzogen und als aktiv befunden, wenigstens was das Wachstum des Pilzes anbelangt. Dagegen zeigten sich nicht alle diese Auszüge auf die Fortpflanzungsorgane des Pilzes (Sporulation) in gleicher Weise wirksam. Zu diesem letzten Zwecke mußten z. B. Pflanzenteile zur Extraktion angewandt werden, die sich durch einen sehr aktiven Stoffwechsel auszeichnen. solchen gehörten: Pollen, Sporophoren der Pilze und der Sklerotinia selbst, Endknospen von Phasaeolus, sporuliertes Mycellium von Aspergillus.

Beobachtung deutet vielleicht auf die Notwendigkeit zweier Vitamine hin, obwohl Willaman selbst vorläufig geneigt ist, ein einziges Vitamin anzunehmen, das in seiner Wirkung variiert, je nach der Muttersubstanz, die zur Extraktion in Anwendung kommt. Doch muß man zugeben, daß im Laufe dieser Arbeit festgestellte chemische und physikalische Eigenschaften der aktiven Substanzen am besten mit der Annahme zweier Vitamine vereinbart werden können¹). Doch scheint die wichtigste Substanz dem Typus des D-Vitamins anzugehören und sie stimmt auch in den geschilderten Eigenschaften mit den darüber bekannten Tatsachen überein. Linossier (257) mit Oidium lactis arbeitend, fand daß die Beschleunigung des Wachstums durch Vitaminzusatz nur in den ersten Tagen zustande kam. Lumière (258) untersuchte den Einfluß der Hefe auf das Wachstum gewisser Pilze.

### Höhere Pflanzen.

In der ersten Auflage dieses Werkes habe ich, in der Vorahnung einer möglichen Analogie mit dem tierischen Wachstum, ein kleines Kapitel über das Pflanzenwachstum hinzugesetzt, ohne mich zu damaliger Zeit auf eigentliche experimentelle Tatsachen stützen zu können. Doch ließen sie nicht lange auf sich warten. Schon Clinton (259) hat im Jahre 1909 die Beobachtung gemacht, daß Pflanzenauszüge das Vermögen besitzen, die Entwickelung gewisser Pflanzen anzuregen. Haberlandt (260) zeigte, daß nur solche Kartoffelstücke Zellteilung in einer Nährlösung aufwiesen, die von einem Leptombündel durchzogen waren. Nur das embryonale Markgewebe war imstande, Zellteilung ohne Leptom zu geben. Dieser Verfasser vermutete ein spezielles Hormon im Leptom, das der inneren Sekretion der Tiere entsprechen würde.

Bottomley (261) war der erste Forscher, der sich ernstlich mit diesem Problem befaßte. Schon im Jahre 1912 beschäftigte er sich mit der Frage der Fähigkeit gewisser Bakterien, die Humussäuren des Torfes in wasser lösliche Verbindungen überzuführen. Er konnte damals konstatieren, daß ein so behandelter Torf alle die chemischen Verbindungen enthält, die für das Wachstum junger Tomatenpflanzen, Buchweizen, Radieschen und Gerste nötig waren. In der Weiterentwicklung dieser Frage, die sich eng an meine älteren Vitaminarbeiten anschloß, konnte Bottomley (262) aus dem fermentierten Torf eine Substanz mit Wasser oder Alkohol ausziehen. Aus dem alkoholischen Auszug wurde durch Fällung mit Phosphorwolframsäure ein Niederschlag erhalten, der sich nach seiner Zersetzung als wirksam für das Pflanzenwachstum erwies. Die daraus gewonnene Lösung wurde daraufhin mit Silbernitrat gefällt und zum Schluß wurde diese Wachstumsubstanz in derselben Fraktion wie das Vitamin erhalten. Alle wirksamen Fraktionen wurden in ihrer

<sup>1)</sup> Willaman gibt übrigens in seiner Arbeit eine gelungene kurze Definition der Vitamine, als einer Klasse von Substanzen, deren einzelne Repräsentanten für den normalen Stoffwechsel gewisser Organismen nötig sind, die aber nicht dazu beitragen, die Bedürfnisse dieser Organismen an anorganischen Bestandteilen, stickstoffhaltigen Stoffen und energieliefernden Nahrungsbestandteilen zu decken.

Wirkung auf das Wachstum junger Getreidepflänzchen geprüft, und zwar wurden, um das Resultat klarer zu gestalten, nach der Keimung die Kotyledonen, die das Reservevitamin enthalten, entfernt, ohne die Pflanze zu schädigen. Die erhaltenen Resultate waren sehr eindeutig und zeigten, daß die junge Pflanze in einem Zeitabschnitt, in welchem sie durch eigene Stoffwechseltätigkeit nicht zu leben vermag, auf die Vitaminvorräte, die im Samen aufgespeichert sind, angewiesen ist. In der reifen Pflanze werden die Vitamine durch Symbiose mit Bakterien bereitet, die sie synthetisch aus den organischen Bestandteilen des Bodens und aus Düngemitteln darstellen und

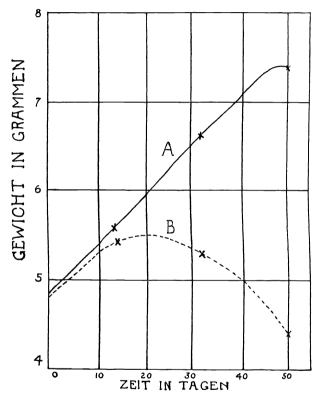


Abb. 4. Pflanzenwachstum. A mit Vitaminzulage, B ohne Vitamin (nach Bottomley).

der Pflanze durch die Wurzeln zuführen. In den Versuchen von Bottomley haben die Kontrollpflanzen (in der Nährflüssigkeit allein) in 50 Tagen eine Gewichtsverminderung von  $10.9^{\circ}$ , erfahren, während mit Vitaminzulage eine Gewichtsvermehrung von  $59^{\circ}$ /o erfolgte. Die dem Werke entnommenen Kurven illustrieren das Gesagte in vorzüglicher Weise. Hier sehen wir den Einfluß der Silbernitratfraktion in einer Verdünnung von 0.35:1000000 zu der Nährlösung zugesetzt.

Die Resultate von Bottomley wurden bald von anderer Seite bestätigt (263) Für die Substanzen, die das Pflanzenwachstum regulieren, wurde von Bottomley die Bezeichnung Auximone gewählt und auch eine einfache

bakteriologische Methode zu ihrem Nachweis beschrieben (264). Diese Methode besitzt gewisse Vorteile gegenüber der Prüfung mit höheren Pflanzen; sie beginnt mit der Extraktion von fermentiertem Torf und Fällung des erhaltenen Extraktes mit Phosphorwolframsäure. Wird nun dieser Auszug zu einer Kultur von nitrifizierenden Bakterien zugesetzt und die ganze Mischung bei 26° im Brutofen gehalten, so bildet sich nach 24-36 Stunden auf der Oberfläche ein Belag und man findet in der Lösung keine Nitrate. Ohne Vitaminzusatz dagegen bleibt der Belag aus und die Nitrifikation geht schnell von statten. Die Nachweismethode scheint spezifisch für die Vitamine zu sein, da eine solche Wirkung niemals durch Zusatz von Rohrzucker, Maltose, Asparagin, Pepton, Leuzin, Tyrosin und Hordein erzielt worden ist. Der Mikroorganismus, der aus dem Belag isoliert werden kann, vermag, ähnlich den nitrierenden, Schwefel- und Eisen assimilierenden Bakterien. auch ohne Zufuhr von organischen Kohlenstoffverbindungen zu wachsen. Bottomlev war ursprünglich der Meinung, daß die Auximone sich darin von den Vitaminen unterscheiden, daß sie hitzeresistent sind. Wir glauben dagegen, daß auf solchen Unterschieden eine erfolgreiche Klassifikation nicht aufgebaut werden kann. Chittenden (265) wiederholte diese Töpfeversuche, in welchen das Verhältnis von bakterisiertem Torf zu der gebrauchten Bodenmenge sehr hoch begriffen war, und war auch imstande. Wachstumsbeschleunigung zu erhalten. Wenn diese Arbeitsweise auf groß angelegte Bodenversuche ausgedehnt wurde, waren die Ergebnisse nicht so eindeutig und die besten Erfolge wurden erzielt, wenn der Regenfall groß war. Bottomley (266) selbst hat seinen ersten Versuch in exakterer Weise wiederholt. Zu diesen Zwecken wurde die Wasserlinse, Lemna minor, benutzt, die auf Detmerscher Nährflüssigkeit, welche als einzige Stickstoffquelle Kaliumnitrat enthält, kultiviert wurde. Diese Pflanze ist nicht imstande, auf anorganischen Bestandteilen allein zu leben: sie wurde von Woche zu Woche schwächer und sah pathologisch aus. Nun wurden von Bottomlev zu der Nährflüssigkeit verschiedene Extrakte zugesetzt, die alle aus fermentiertem Torf hergestellt wurden. Aus den unten in Tabellenform angegebenen Versuchsresultaten kann nur die eine Schlußfolgerung gezogen werden, daß die Wirkung dieser Auszüge nicht nur auf der Gegenwart der darin befindlichen nötigen Bausteine, sondern auch von Vitaminen beruht.

Zusatz	Geschwindigkei verdoppelung in	t der Gewichts- der Zeiteinheit	Zeit, gebraucht für die Verdoppelung			
Zusatz	Zahl der Pflanzen	Frisch- gewicht	Zahl der Pflanzen	Frisch- gewicht		
Kontrolle	1,0	1,0	100	100		
Wasserauszug aus ferm. Torf .	2,05	3,09	48	32		
Derselbe, ohne Humussäure	1,91	2,71	52	37		
Alkoholauszug aus ferm. Torf. Phosphorwolframsäure Nd. aus	1,63	2,01	61	50		
der letzten Fraktion bereitet.	1,24	1,48	80	67		

Diese Versuche wurden daraufhin von Bottomley (267) mit anderen Wasserpflanzen, wie Selvinia natans, Azolla filiculoides und Limnobium stoloniferum mit demselben Resultat wiederholt.

Die Extrakte aus fermentiertem Torf wurden von Rosenheim (268)<sup>1</sup>) chemisch untersucht. Um den Lesern eine Idee von den Mengen der hier in Betracht kommenden wirksamen Substanzen zu geben, werden wir auf



Abb. 5. Wachstum einer Primula-Art. Ohne Vitaminzusatz (links), mit Vitaminzusatz (rechts), nach Rosenheim.

diese Versuche etwas näher eingehen. 15 g des bakterisierten Torfes wurden mit 2 1 Wasser extrahiert. 500 ccm dieser braunen Lösung wurden zu 1250 ccm verdünnt. Dieser Auszug enthielt 0,045°/o Trockensubstanz, 0,034°/o organisches, 0,011% anorganisches Material und 0.003% Stickstoff. Die untersuchten Pflanzen (Primula malacoides) erhielten in einmaliger Dose 0,018 g Torf, was 20 mg organischem Material und 1,9 mg Stickstoff entsprach. so behandelten Pflanzen (s. Abb. 5) waren höher, zeigten Blätter von tiefgrüner Farbe und waren auch im allgemeinen größer als die Kontrollen, wie übrigens aus der Abbildung zu ersehen ist. Substanz, welche imstande ist, Veränderungen in dieser Größe hervorzurufen, muß, der Meinung von Rosenheim nach, den Vitaminen angehören. Aus dem wirksamen Auszug konnte mit Phosphorwolframsäure ein Niederschlag erhalten werden, der nur teilweise in Azeton löslich war (in Analogie

zu Vitaminen, wie wir später sehen werden). Rosenheim versprach in seiner Arbeit die Versuche auf Hefe und Milch auszudehnen.

Bottomley (269) untersuchte die stickstoffhaltigen Bestandteile des Torfes und fand darin keine Nukleinsäure, wohl aber die Spaltungsprodukte derselben, ein Uracil-adenin-dinukleotid und die Komponenten des Guaninzytosin-dinukleotids.

Appleman (270) glaubt, daß die Kartoffelknolle Substanzen enthält, die für das normale Wachstum der Sprößlinge notwendig sind. Es ist deshalb

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) In dieser Arbeit erhebt Rosenheim Prioritätsansprüche in bezug auf Befunde der Bedeutung der Vitamine für das Pflanzenwachstum.

von Wichtigkeit, daß beim Einpflanzen der Kartoffeln ein nicht zu kleines Stück der Knolle benutzt wird. Er betrachtet die Kartoffelkrankheit, die in den Vereinigten Staaten vorkommt und "Spindling sprout disease" genannt wird, als durch Mangel dieser vitaminartigen Substanzen entstanden.

Bottomley (271) untersuchte auch den Einfluß von rohen Nukleinsäurederivaten (Nukleotiden) auf das Wachstum von Lemna minor. Die Wirkung glich in diesem Falle der Aktivität einer sterilisierten Aufschwemmung von Azotobacter chroococcum. Die kombinierte Wirkung der beiden Agenzien, d. h. der Aufschwemmung und der Nukleotide, war stärker und ungleich in ihrem Wesen, so daß beide Zustände als einander ergänzend betrachtet werden konnten. Allerdings zeigten gereinigte Adenin-uracil-Fraktionen keine Aktivität mehr 1).

Frl. Mockeridge (274) aus dem Laboratorium von Bottomley führte Versuche mit Extrakten des fermentierten Torfes an nitrierenden Bakterien des Bodens aus (Bacillus radicicola und Azotobacter chroococcum). Die Resultate sind aus der beigegebenen Tabelle ersichtlich, in welcher die Milligramme des fixierten Stickstoffs angegeben sind:

1.	Nährflüssigkei	t allein												2,6
2.	"	+ wäs	sserige	er Ausz	ug de	s gev	öhi	alic	her	1 ]	Cor.	fes		1,9
3.	"	+	"	"	"	ferr	nen	tie	ten	l	"			7,7
4.	Alkoholischer	Auszug	des f	ermenti	erten	Torf	es							6,5
<b>5</b> .	Phosphorwolfi	ramsäure	Nd.	aus 4			• •							5,6
6	Silberfraktion	ans 5												60

Wir ersehen aus diesen Resultaten, daß sogar eine Bakterie, mit synthetischen Fähigkeiten ausgestattet, die ihr erlauben, Stickstoff aus der Luft zu assimilieren, sich immer noch von Vitaminen beeinflussen läßt. Während die Vitaminwirkung auf die Stickstofffixation eine günstige war, war die Wirkung auf die Denitrifikation herabgesetzt und die Ammoniakbildung blieb unbeeinflußt. Die Untersuchungen wurden daraufhin auf andere Bodenbakterien erweitert und als Regel gefunden, daß die nitrierenden Bakterien in ihrem Wachstum allgemein von den Vitaminen aktiviert werden, während die Fäulnis-, denitrierenden und Ammoniak produzierenden Bakterien diese Beeinflussung nicht zeigen. Diese letzten Bakterien, die die Aufgabe haben, organisches Material zu zersetzen, sollen entweder kein Bedürfnis für Vitamine haben, oder imstande sein, sie synthetisch aufzubauen. Diese zwei großen Bakterienreihen, von denen die eine den Stickstoffkreislauf beginnt und die andere ihn beendet, würden sich, wenn Mockeridge recht hat, in ihrem Stoffwechsel prinzipiell voneinander unterscheiden.

Es muß allerdings eingestanden werden, daß Bottomley und seine Schule sich immer mehr und mehr von dem Gedanken von der Notwendigkeit der Vitamine für das Pflanzenwachstum abwandten und diese merkwürdige Wirkung den Nukleinsäurederivaten zuschrieben. Diese Schlußfolgerungen wanderten in den Bahnen, die Schreiner und Skinner (275) und seine Mit-

<sup>1)</sup> Von Jones (272) und auch von Stead (273) wurden Artikel publiziert, die mehr als Übersichtsreferate betrachtet werden können.

arbeiter für die Wirkung der Nukleinsäurederivate für das Pflanzenwachstum niedergelegt haben. Diese Forscher haben einige Purin- und Pyrimidinderivate aus dem Boden isoliert und auf ihre Wirkung geprüft. Sie konnten zeigen, daß z. B. Xanthin das Gewicht der in Wasser gehaltenen Weizenkeimlinge um 21% vermehrte. Ähnliche Versuche wurden auch von Macalister (276) mit Allantoin und von Coppin (277) mit anderen analogen Substanzen ausgeführt. In jüngster Zeit hat Frl. Mockeridge (278) an Versuchen mit Lemna major zeigen können, daß grüne Pflanzen des Zusatzes von gewissen Substanzen von außen bedürfen, um am Leben zu bleiben. In dieser Reihe wurde der Einfluß von natürlichem Dünger untersucht. Das erhaltene Resultat war in der fünften Versuchswoche wie folgt:

			2	Zahl	der	Pflanzen	im	Mittel
1.	Kontrollf	lüssi	gkeit			27,0		
2.	Extrakte	aus	gefaulten Blätter	'n		64,6		
3.	"	"	dem Bodenmater	rial		66,4		
<b>4</b> .	"	"	bakterisiertem T	$\operatorname{orf}$		132,6		

Es hat sich gezeigt, daß gleichlautende Resultate aus dem Dünger wie aus dem bakterisierten Torf erhalten wurden, und zwar war frischer Dünger viel weniger wirksam als einer, der sich in starker bakterieller Zersetzung befand. Nun fand Mockeridge, daß in den weniger wirksamen Extrakten Nukleinsäure und Nukleotide vorwogen, dagegen in den stärker aktiven Auszügen deren Menge zugunsten von freien Purin- und Pyrimidinbasen zurückging. Deswegen wurde die Schlußfolgerung formuliert, daß die Wirkung nicht den Nukleinsäuren selbst, sondern ihren Spaltungsprodukten zukomme. Selbstverständlich erscheint uns dieser Schluß total unberechtigt, insbesondere, da die Versuche mit rein chemischen Produkten zwar versprochen, aber nicht ausgeführt wurden und da die Versuchsergebnisse nur den Schluß erlauben, daß durch die bakterielle Tätigkeit im Substrat Veränderungen unbekannter Art vorgehen, die das Substrat günstig für das Pflanzenwachstum gestalten. Die Hydrolyse der darin vorhandenen Nukleinsäure kann ebensogut als eine sekundäre Erscheinung ohne jede physiologische Bedeutung aufgefaßt werden. Es ist sehr wahrscheinlich, daß die wachstumbeschleunigende Tätigkeit der Boden und Torfextrakte nicht auf den Nukleinsäurespaltungsprodukten, sondern auf der Gegenwart der Vitamine beruht, die bei der Fraktionierung mitgerissen werden. Sollte sich herausstellen, daß es sich bei dem Pflanzenwachstum um analoge Substanzen wie beim Hefewachstum handelt, so wird es sehr unwahrscheinlich, daß es sich um Purin- und Pyrimidinderivate handeln könnte.

Frl. Mockeridge stellt sich den Vitaminkreislauf so vor, daß die nitrifizierenden Bakterien den grünen Pflanzen die wachstumbeschleunigenden Substanzen zuführen, die teilweise in dem Stoffwechsel der Pflanzen ausgenutzt werden, teilweise in die uns schon bekannten Vitamine umgewandelt und den Tieren in dieser Weise zur Verfügung gestellt werden.

Die Untersuchungen von Bottomley und Rosenheim haben jedenfalls dargetan, daß auch höhere Pflanzen eines Vitamins vom Typus des Anti-

beriberivitamins in ihrem Stoffwechsel bedürfen und Bottomley vertritt die Meinung, daß dieses Vitamin der Pflanze durch Symbiose mit gewissen Bakterienarten zugeführt wird. Ob dies das einzige Vitamin ist, deren die Pflanze bedarf, muß vorläufig dahingestellt bleiben, doch ist es wahrscheinlich, daß das Vitamin vom A-Typus, das sich in reichlichen Mengen im Samen und grünen Blättern befindet, in den Blättern lokal gebildet wird, und zwar vielleicht aus Vorstufen, die der Pflanze von außen zugeführt werden müssen. Die Frage, ob ältere Pflanzen, die schon mit Blättern ausgestattet sind, in demselben Maße der äußeren Vitaminzufuhr bedürfen, muß ebenfalls dahingestellt bleiben und kann vielleicht durch Anwendung von Methoden zur sterilen Züchtung, die von Viktor Grafe (279) zusammengefaßt wurden, gelöst werden.

Es muß jedoch erwähnt werden, daß Lumière (280) jede Bedeutung der Vitamine beim Pflanzenwachstum in Abrede stellt. Er untersuchte nur niedere Pflanzen: Penicillium glaucum, Rhizopus nigricans, Amanita muscaria und Aspergillus niger. Salze in seinen Fällen entfalteten dieselbe günstige Wirkung wie die natürlichen Extrakte. Aus dem besprochenen Kapitel ersehen wir, daß dieser Schluß kaum stimmen kann. Robbins (281), der mit isolierten Wurzelenden der Maispflanze sich befaßte, fand, daß dieselben in Pfeiffers Lösung gezüchtet bald das Wachstum einstellen, was nicht der Fall ist, wenn autolysierte Hefe oder Pepton zugesetzt werden.

Da die ganze Tierwelt ihren Bedarf an Vitaminen direkt oder indirekt mit Pflanzennahrung deckt, ist es außerordentlich wichtg, den Vitaminkreislauf in seiner Gesamtheit genau kennen zu lernen.

# Die Rolle der Vitamine im Tierreich.

Wenn wir uns diesem wichtigen Kapitel zuwenden, müssen wir vor allem die relative Bedeutung der Vitamine in dem Ernährungssystem bestimmen. Es ist dies um so wichtiger, da von manchen Seiten die Rolle der Vitamine so in den Vordergrund gerückt wurde, daß der Eindruck erweckt wird, daß diese Substanzen alle die Unzweckmäßigkeiten der Ernährung vollständig aufheben können. Dies ist selbstverständlich nicht der Fall, wie wir bereits betont haben.

Die Bedürfnisse des tierischen Organismus an den einzelnen Nahrungsbestandteilen sind hauptsächlich an Hunden und in der letzten Zeit an Ratten bestimmt worden und wir können den Leser nur auf die modernen Lehrbücher der Ernährungslehre verweisen, wenn er auf die Frage näher eingehen will. Wir müssen allerdings hervorheben, wie wir übrigens schon in der ersten Auflage getan haben, daß die meisten älteren und viele von den neuen Arbeiten aus diesem Gebiete nicht absolut beweisend waren, da sie entweder die Existenz der Vitamine nicht kannten oder auch deren Bedeutung ignorierten. In den letzten 6 Jahren aber sind viele dieser Ergebnisse mit Rücksichtnahme auf die Resultate der Vitaminforschung wiederholt worden. Die Schlußfolgerungen dieser Forschungen, z. B. für die Ratte, gestalten sich wie folgt: zum vollständigen Gedeihen brauchen diese Tiere vor

allem ein biologisch vollwertiges Eiweiß, das heißt ein solches, das alle nötigen Aminosäuren enthält, ferner ein Kohlenhydrat von der Natur der Stärke, Zucker oder Dextrin, eine gewisse Fettmenge (noch nicht definitiv festgestellt), eine Salzmischung, die so gewählt ist, daß sie alle nötigen Kationen und Anionen, im richtigen Verhältnis zueinander, enthält und schließlich das Aund B-Vitamin. Parsons (282) hat vor kurzer Zeit festgestellt, daß Ratten keines äußeren Zusatzes von C-Vitamin bedürfen. Die Organe der Ratten (Milz. Niere, Muskeln und besonders Leber) enthalten aber gut nachweisbare Mengen von C-Vitamin, wenn sie Meerschweinchen in Form von konzentrierten Extrakten verabreicht werden. Aus welcher Quelle dieses Vitamin stammt (B-Vitamin der Nahrung?), ist bis jetzt noch nicht untersucht worden. muß vorläufig dahingestellt bleiben, ob die Ratten nicht mit einem vollwertigen Eiweiß, Salzmischung und Vitaminen auf die Dauer auskommen können; für manche Tiere, die ausschließlich von Fleisch leben können, ist dies sichergestellt. Die Versuchsreihen von Spriggs (283) und Maignon (284), die über die schädliche Wirkung einer ausschließlichen Eiweißernährung bei Ratten berichteten, können wohl darauf zurückgeführt werden, daß diese Tiere keine ausschließliche Fleischfresser sind und daß ihnen die Vitamine in einer ungenügenden Menge zur Verfügung gestellt worden sind; es könnte sich auch um einen relativen Salzmangel handeln. In einem speziellen Falle sah Maignon (285), als er Ratten mit Eiereiweiß unter Zusatz von einigen Salzen fütterte, eine Krankheit entstehen, die er als eine akute Intoxikation des Zentralnervensystems auffaßte, an welcher die Ratten in einigen Tagen eingingen. Es ist nicht unwahrscheinlich, daß es sich um eine Avitaminose handelte.

Wir dürfen auch nicht vergessen, daß die einzelnen Tiere sich in ihren Bedürfnissen an den einzelnen Nahrungsbestandteilen sehr weit unterscheiden. Dies kann auf Faktoren beruhen, auf welche wir noch zu sprechen kommen.

Was die Nahrungsbestandteile wie Nukleine, Lipoide usw. anbelangt, so werden sie mit höchster Wahrscheinlichkeit synthetisch im Tierkörper gebildet, Es wurde oft behauptet, daß für gewisse Tiere und auch für den Menschen die tierischen Eiweißkörper den vegetabilischen vorzuziehen sind. Dies trifft in der Praxis wohl zu, doch kann diese Tatsache auf vielerlei Weise ihre Erklärung finden. In erster Linie werden, wenn man in gewöhnlicher Weise von animalischem und vegetabilischem Eiweiß spricht, die Naturprodukte damit gemeint, die solche Bestandteile enthalten. Nun bestehen zwischen den beiden Produkten große prinzipielle Unterschiede. Wenn wir ein tierisches Eiweiß verfüttern, wie Fleisch, Eier usw., verabreichen wir das Protein in sehr konzentrierter Form, die sehr am an anderen Nahrungsbestandteilen wie Fett und speziell Kohlenhydraten ist. Anders verhält es sich mit Pflanzenprodukten, sie enthalten das Eiweiß in sehr verdünnter Form und sind meistens von großen Quantitäten von Kohlenhydraten begleitet. Daß dieser Umstand von Bedeutung sein kann, werden wir später sehen. Ferner ist es möglich, daß die tierischen Proteine durch ihre den Tierorganen nahe Zusammensetzung an Aminosäuren besser ausgenutzt werden; außerdem können sie bekannte

und sogar unbekannte Vitamine bei ihrer Bereitung einschließen. So wurde von Osborne, Wakeman und Ferry (l. c. 110) gefunden, daß Edestin nur sehr schwer von B-Vitamin zu reinigen sei. Auf die relativen Werte des Pflanzen- und Tiereiweißes wollen wir bei der Menschenernährung noch weiter eingehen.

Als wir im Jahre 1912 die Vitaminhypothese aufstellten, nahmen wir an. daß diese neuen Substanzen für alle Pflanzen und Tiere wichtig oder sogar unentbehrlich sind, wie dies durch die gegebene Bezeichnung schon ausgesagt werden sollte. Das Tatsachenmaterial, auf welches wir uns jetzt stützen können, um das oben Gesagte zu beweisen, hat sich seit der ersten Auflage unseres Buches erheblich vergrößert, obwohl noch nicht alle Repräsentanten der Tierklassen in dieser Hinsicht untersucht worden sind. Es darf auch nicht verschwiegen werden, daß eine Anzahl der Tiere auf eine vitaminfreie oder auch arme Nahrung gesetzt, zwar gewöhnlich nicht ganz gesund bleiben, doch keine Symptome zeigen, die auf eine der bekannten Avitaminosen hinweisen. Doch können diese Ausnahmen nicht gegen die allgemeine Bedeutung der Vitamine für die Lebensvorgänge sprechen, und zwar aus folgenden Gründen: soweit die untersuchten Tierarten auf einer künstlichen, aus gereinigten Bestandteilen zusammengesetzten Nahrung gehalten wurden, blieben sie nicht sehr lange am Leben, wenn nicht Extrakte aus nichtgereinigten Produkten zugesetzt wurden. Alle Versuche, die das Gegenteil zu beweisen suchten, sind durch Verfütterung von Nahrungskomplexen gemacht worden, die entweder Spuren von schon bekannten oder auch noch unbekannten Vitaminen enthielten. Es hat sich auch gezeigt, daß manche Tierspezies das eine oder andere Vitamin vollständig entbehren kann. Diese Erscheinung sowie das scheinbare Entbehren der Vitamine kann vielleicht durch die Symbiose des Wirtes mit gewissen Bakterien erklärt werden. Diese Mikroorganismen finden sich im Magen-Darmkanal der höheren Tiere in großen Mengen und sind vielleicht imstande, die Vitamine aus vitaminartigen Vorstufen aufzubauen und dem Wirtstier zuzuführen.

In den ersten Stadien der Vitaminlehre waren wir schon der Tatsachen bewußt, daß die Tierwelt in ihrem Bedarf an Vitaminen von der Flora abhängig ist. Während dies der Wahrheit entspricht, sagen wir damit wenig über den Ursprung dieser Substanzen aus. Wir haben hier ein Problem vor uns, das in letzter Instanz die Menschenernährung interessiert und das von großer allgemeiner biologischen Bedeutung ist. Wir sahen schon aus dem Kapitel über Hefe und Bakterien, daß man sogar diesen einfachen Lebensarten die Fähigkeit absprechen muß, Vitamine zu synthetisieren. Ein Prä-Vitamin muß vorhanden sein, damit das Leben und die weiteren synthetischen Vorgänge eingeleitet werden können. Somit sind auch die Pflanzen nicht von den Vitaminen unabhängig. Die Samen im ruhenden Stadium enthalten zum mindesten die Vitamine B, D und A. Wir haben bereits erwähnt (l. c. 93), daß bei dem Keimvorgang ein viertes Vitamin entsteht, das Vitamin C. In welcher Weise geht die Pflanze vor, um ihren Vitamingehalt zu vermehren und Reservevitamine im Samen abzulagern?

In bezug auf die Vitamine B und D stehen uns sehr wenige Tatsachen zur Verfügung. Die Untersuchungen von Harrow und Krasnow (286) haben dargetan, daß die etiolierten und grünen Keimlinge des Maises denselben Gehalt an B- und D-Vitaminen aufweisen, wie die ruhenden Samen. Vorausgesetzt, daß das Trockengewicht in diesen Fällen sich nicht sehr ändert, konnte die Vitaminsynthese beim Keimen nicht demonstriert werden. Es ist aber möglich, daß die Vitaminmenge sogar etwas abnimmt, entsprechend der Neubildung von Vitamin C und anderer, noch unbekannter Substanzen. mehr Experimentalmaterial besitzen wir über die Neubildung von Vitamin A. Die erste Angabe darüber stammt von Coward und Drummond (287). Die ruhenden Samen wurden arm an Vitamin A gefunden und dasselbe galt auch für die etiolierten Keimlinge. Dagegen wurde eine Vermehrung in grünen Keimlingen konstatiert. Pflanzen ohne Chlorophyll enthielten wenig Vitamin A und aus den Versuchen im Dunkeln und im Licht wurde geschlossen, daß hier eine Photosynthese stattfindet, die auch in Abwesenheit von Eisen vor sich geht. Es wurde auch angenommen, daß die Synthese dieses Vitamins aus den anorganischen Bestandteilen stattfindet, was noch zu beweisen bleibt Ältere Pflanzen enthielten mehr Vitamin A. Hughes und Horlacker (288) glauben auch, daß Sonnenlicht bei der Synthese eine große Rolle spielt Dagegen nimmt Wilson (289) einen anderen Standpunkt auf. In seinen Versuchen zeigten auch die etiolierten Keimlinge eine deutliche Vermehrung des A-Vitamins und die anderslautenden Resultate führt er darauf zurück. daß nicht genug von dem Material verfüttert wurde, um eine unbedeutende Synthese zu demonstrieren. Freilich ging die Synthese in grünen Pflanzen auch in seinen Versuchen viel schneller von statten. In neuen Versuchen von Harrow und Krasnow (Privatmitteilung) ergab sich das grüne Material als viel vorteilhafter, während die etiolierten Keimlinge keine Vitaminvermehrung aufwiesen.

Eine neue Arbeit von Coward (290) bringt die Tatsache hervor, daß Sonnenlicht (ultra-violette Strahlen) zur Synthese nicht notwendig ist und dasselbe galt auch für Chlorophyll, Sauerstoff und Kohlensäure. Schon in Gegenwart von elektrischem Licht ging die Synthese vor sich. In Übereinstimmung damit fand Harvey (291), daß Pflanzen einen vollständigen Lebenszyklus (von Samen bis zur Samenbildung) im künstlichen Licht vollziehen können.

Wir werden später sehen, daß die Leber verschiedener Fische besonders reich an Vitamin A und antirachitischem Vitamin (E) ist. Hier müssen wir mit Drummond (292) annehmen, daß der Seeplankton reich an A-Vitamin sein muß. Tatsächlich fand Hjort (293), daß Seetang (Algen, Ulva lactuca, Codium tomentosum, Diatomeen und kleine Crustaceen (Crangon) große Mengen von Vitamin A enthalten. Obwohl durch Hjort, wie auch durch Takahashi (294), gezeigt worden ist, daß Fischeier dieses Vitamin enthalten, glaubt Hjort, daß eben geborene Fische auf den Vitamingehalt des Planktons angewiesen sind, sogar vor dem Einschmelzen des Eidottersackes. Jameson, Drummond und Coward (295) kultivierten Marinalgen und fanden, daß solche,

die photokatalytischen Pigmente enthielten, wohl imstande waren, Vitamin A aufzubauen. Bei Fütterungsversuchen hier waren leider zu wenige Tiere benutzt worden. Nach Untersuchungen von Drummond, Zilva und Coward (296) enthält Plankton viel Vitamin A. Somit finden wir den Ursprung dieses Vitamins aus den Fischlebern und Fischeiern im Plankton.

Die höheren Pflanzen sind in ihren Vitaminsynthesen, was ihren Nährwert für die Tiere und Menschen zum Teil bestimmt, auf den Vitamingehalt der Samen, die Sonnenbestrahlung und die Bodenbeschaffenheit angewiesen. Einen Hinweis auf diese noch wenig bearbeitete Frage finden wir in einer Arbeit von W. A. Davis (297), der meinte, daß die Armut des Bodens in Bihar (Indien) an Phosphor daran schuld ist, daß eine Avitaminose bei Kühen entsteht, die eine niedrige Ausbeute an Milch und damit in Beziehung gebrachte Unterernährung des menschlichen Säuglings zur Folge haben kann. Auch eine Nervenerkrankung bei Pferden wurde in diesen Ortschaften beobachtet. Auf den Zusammenhang zwischen dem Vitamingehalt der Milch und der Bodenbeschaffenheit hat auch Rosenau (298) hingewiesen. McClendon und Henry (299) versuchten die Abhängigkeit der Pflanzenvitamine von der Bodenbeschaffenheit experimentell zu beweisen. Sie fütterten Ratten an Hafer und Gerste, die in gewöhnlichem und Torfboden wuchsen. Die Versuche, die sehr interessant sind, aber leider an einer zu geringen Tierzahl gemacht wurden, ergaben, daß die auf einem besseren Boden wachsenden Pflanzen einen höheren Nährwert aufweisen. Diese letzten enthielten auch mehr Phosphor.

In europäischen Ländern wie auch in den Vereinigten Staaten, wo der Landbau und die Viehzucht in rationeller Weise betrieben werden, kommen wohl diese Umstände weniger in Betracht. Anders ergeht es Ländern wie Australien, Argentinien und Südafrika, wo die Viehzucht energisch betrieben wird, ohne daß man infolge Mangels an Arbeitskräften der Bodenkultur selbst genug Aufmerksamkeit schenkt. Dort hören wir oft von Krankheiten, die zwar heute noch immer nicht als Avitaminosen betrachtet werden, wohl aber sich noch als solche herausstellen können. Hier sehen wir infolge mangelhafter Bewässerung der Felder und periodischer Dürreperioden, Haustiere. die sich monatelang von kümmerlicher Vegetation ernähren, an Krankheiten untergehen, die wir noch genau beschreiben wollen. Hierbei haben wir es vielleicht mit Zuständen zu tun, die wie die einzelnen Glieder einer Kette kausal zusammenhängen. Infolge der ungünstigen Bodenbeschaffenheit und Armut an Bodenbakterien, verkümmern die Pflanzen. Die Tiere, die sich von dieser Vegetation ernähren müssen, erkranken oder befinden sich nicht im besten Gesundheitszustande, ohne daß sehr deutliche Symptome zum Vorschein kommen. Infolgedessen leidet die Nachkommenschaft dieser Tiere, der menschliche Säugling, der sich von der Milch dieser Tiere ernährt wie auch die Erwachsenen, die das Fleisch dieser Tiere genießen. Natürlich können diese Bedingungen auch in den europäischen Ländern, die durch den Krieg gelitten haben und wo der Viehbestand und auch in Zusammenhang damit der natürliche Dünger zurückging, bei der gleichzeitigen Schwierigkeit

künstlichen Dünger zu beschaffen, entstehen. Das Schema, das uns zeigt, wie die einzelnen oben besprochenen Faktoren kausal zusammenhängen können, ist wie folgt:

Ungünstige Bodenverhältnisse

Fehlen von Bodenbakterien

Kümmerliche Vegetation ——→

Mangelhafter Dünger

Kranke Haustiere
(Fleisch und Milch von unvollständigem Nährwert).

(Avitaminosen beim Menschen).

# Das Leben ohne Bakterien.

Wie wir schon einige Male hervorgehoben haben, bildet die unvollständige Kenntnis der Rolle der bakteriellen Flora bei den Tieren eine große Lücke in unserer Schätzung der allgemeinen Bedeutung der Vitamine. Wir wissen oder vermuten jedenfalls, daß manche Bakterienarten in ihrem Stoffwechsel unabhängig von einer änßeren Vitaminzufuhr sind, und da wir eine große Anzahl von Bakterien kennen, die entweder in Symbiose oder auch als Schmarotzer im Magen-Darmkanal der Tiere leben, so können wir uns leicht vorstellen, daß ihre Funktion etwas mit der Zufuhr der Vitamine an das Wirtstier zu tun haben kann.

Schon lange Zeit vor der Einführung der Vitamine in die Ernährungslehre suchte Schottelius (300) die Frage zu entscheiden, ob es möglich ist, Tiere steril aufzuziehen und dauernd am Leben zu erhalten. Nach Überwindung großer experimenteller Schwierigkeiten, die unter anderen die Konstruktion von speziell gebauten Apparaten nötig machten, ist es ihm schließlich gelungen, junge Hühner steril zu erhalten. Die Tiere wurden aber bald kachektisch und ließen sich nicht am Leben erhalten. Bei Anwendung ähnlicher Methoden war auch Belonowsky (301) nicht glücklicher. Die Frage ist darauf von mehreren Forschern an niederen und höheren Tieren in Angriff genommen worden. Von niederen Tieren sind besonders die Fliegen für diese Studien oft benutzt worden. Hierher gehören die Experimente von Bogdanow (302), der sich bemühte, die Larven der Fleischfliege (Calliphora vomitoria) steril aufzuziehen. Er verfuhr wie folgt: die Eier wurden mit Sublimat sterilisiert und die Larven auf sterilem Fleisch gezüchtet. Sie wuchsen aber sehr langsam und zeigten keine Metamorphose. Da sie nicht am Leben erhalten werden konnten, schloß Bogdanow daraus, daß die Bakterien für diese Tierart lebenswichtig seien. In einer Anzahl von Arbeiten suchten Delcourt und Guyénot (303) und auch Guyénot allein, durch Anwendung einer abweichenden Methodik zum Ziele zu gelangen. Sie versuchten durch sukzessives Züchten auf einem sauren Medium aseptische Larven zu erhalten. Sie sahen, daß Fliegen auf Hefe und nach ein paar Generationen auch auf sterilen Kartoffeln zu leben vermochten. Larven wuchsen gut auf Pepton mit Salzzusatz, zeigten aber keine Metamorphose. Wollmann (304) führte diese Versuche nach den Methoden von Bogdanow fort und kam zu denselben Schlußfolgerungen wie dieser Forscher.

Eine Anzahl von Tieren, wie die Skorpione und Wintereidechsen, sollen einen sterilen Darm besitzen und sind daher für solche Versuche besonders geeignet. Mme. Metchnikoff (305) versuchte aber mit negativem Ergebnis Froschlarven steril aufzuziehen, und Moro (306) hat schon vorher analoge Versuche mit Larven der Knoblauchkröte ausgeführt. Die Larven konnten 35 Tage am Leben erhalten werden, doch verhielten sie sich in ihrem Wachstum den Kontrollen gegenüber viel ungünstiger. Da alle diese Versuche nicht sehr eindeutig (wenigstens für die Prä-Vitaminperiode) schienen, wiederholte Cohendy (307) die Versuche von Schottelius an Hühnern. Er baute für diesen Zweck einen sehr kunstvoll erdachten Apparat, in welchem das Futter zusammen mit der ganzen Apparatur 25 Minuten bei 1150 resp. 11/2 Stunden bei 1180 sterilisiert wurde. Cohendy behauptete mit seiner Anordnung gute Resultate erhalten zu haben und kommt zu dem Schlusse. daß das Leben ohne Bakterien wohl möglich sei. Beim Durchlesen seiner Arbeit erhält man doch den Eindruck, daß die Tiere, obwohl sie mehr Futter als die Kontrollen fraßen, viel weniger wogen und schließlich doch eingingen. 40 Tage war die längste Überlebungsdauer (308). Schottelius (309) spricht bei der kritischen Besprechung der obigen Arbeit die Meinung aus, daß Cohendys Versuche im Gegenteil beweisen, daß Darmbakterien nützlich oder sogar unentbehrlich sind.

Auch an Säugetieren sind derartige Untersuchungen durchgeführt worden. Küster (310) arbeitete an Ziegen und es gelang ihm, junge Tiere 35 Tage im sterilen Zustand zu halten, wobei keine Unterschiede gegenüber den Kontrolltieren zu sehen waren. Es ist nicht unmöglich, daß diese Versuche zu kurz bemessen waren. Analoge Versuche sind von Charrin und Guillemonat (311) an Meerschweinchen und auch von Kianizin (312) an Meerschweinchen und Kaninchen ausgeführt worden. Der letztgenannte Forscher ließ diese Tiere sterile Luft einatmen und sterile Nahrung fressen. Schon nach 4-9 Tagen stellten sich die schlimmen Folgen des Regime ein; die Tiere litten an Schwächen und gingen bald ein. Von Nutall und Thierfelder (313) wurden die wohlbekannten Experimente an Meerschweinchen, in welchen diese Tiere 13 Tage keimfrei gehalten wurden, wobei keine krankhaften Zustände und sogar eine Gewichtsvermehrung zustande kamen, ausgeführt. Auch hier waren die Versuche zu kurzfristig.

Wie wir schon in der ersten Auflage hervorgehoben haben, bedürfen diese Versuche einer Nachprüfung unter Berücksichtigung der Resultate der Vitaminforschung. Dieser Meinung gesellen sich auch Weill und Mouriquand (314) und Schaeffer (315) bei. Es muß hervorgehoben werden, daß während alle die Forscher, die sich mit dem Problem des keimfreien Lebens beschäftigten, glaubten, mit einer einzigen Unbekannten (der Rolle der Bakterien) zu arbeiten, zwei Unbekannte vorhanden waren. Bei der Sterilisierung der Nahrung wurden die Vitamine je nach der Wahl der Nahrung und der Temperaturbedingungen

mehr oder weniger durch die Hitze geschädigt und sogar vernichtet. Aus dem Gesagten geht es klar hervor, daß das Problem des keimfreien Lebens sich viel komplizierter gestaltet als es sich die auf diesem Gebiete tätigen Forscher vorgestellt haben. Aus den schon jetzt bekannten Tatsachen können wir schließen, daß bei einigen Tieren, bei welchen es noch nicht gelungen ist, durch vitaminarme oder -freie Ernährung eine Avitaminose zu produzieren, die bakterielle Darmflora möglicherweise die Aufgabe übernimmt, dem Wirtstier die nötigen Substanzen zu bereiten. Um die Aufgabe einwandfrei zu lösen, muß man so vorgehen, daß man zuerst eine keimfreie Züchtung vornimmt; gelingt sie nicht, so lassen sich die Tiere vielleicht durch Vitaminzufuhr retten. Dann könnte es versucht werden, mit den dieser Tierart spezifischen Reinkulturen der Darmbakterien, die normale Ernährung ohne Vitaminzufuhr herzustellen. Erst dann werden wir imstande sein, zu behaupten, daß Vitamine für das ganze Tierreich oder sogar für die ganze organisierte Welt lebensnötig sind 1).

### Protozoa.

Die Versuche an Protozoa sind hauptsächlich mit Paramaecien ausgeführt worden. Lund (323) hat vor kurzer Zeit mitgeteilt, daß er diese einzelligen Organismen auf Hefeextrakt gezüchtet hat, doch sind die Einzelheiten der Versuche noch nicht veröffentlicht worden. Calkins und Eddy (324) haben mit Paramaecium aurelia gearbeitet, die auf zwei verschiedenen Nährböden gehalten wurden, nämlich Heuinfus und gekochtem Mehl. Als Vitaminquelle wurde ein Präparat von B-Vitamin aus dem Pankreas angewandt. Die Zahl der Tochterzellen schwankte in Grenzen der möglichen experimentellen Fehler und deswegen wurde geschlossen, daß das Vitamin keinen Einfluß auf diese Tierart ausübt. Frl. Flather (325) erhielt ein davon etwas abweichendes Resultat. Rein gezüchtete Paramaecienspezies, immer unter identischen experimentellen Bedingungen gehalten, wurden in jedem Versuch zu je drei

<sup>1)</sup> Portier (316) hat eine Hypothese aufgestellt, in welcher er annimmt, daß sich in gewissen pflanzlichen und tierischen Organen hitzeresistente Bakterien vorfinden (Symbioten genannt), die sich biochemisch wie Vitamine verhalten [Bierry und Portier (317)]. Wir wollen hier nicht auf die Theorie selbst eingehen, deren Grundbau uns mangelhaft erscheint. und die schon von Delage (318), Lumière (319) und Ranc (320) einer ernsten Kritik ausgesetzt wurde. Doch kann manchmal eine nicht sehr glückliche Idee etwas Wahres in sich bergen und dies stimmt vielleicht auch für die Hypothese von Portier. Es ist möglich, wie wir bereits betont haben, daß gewisse Tiere und auch Pflanzen ihre Vitamine durch eine Symbiose mit Bakterien erhalten. Diese Idee wurde von Portier und Randoin (321) experimentell geprüft. Die Autoren haben die Beobachtung gemacht, daß sich bei Kaninchen. mit sterilisiertem Kohl und Karotten gefüttert, eine Avitaminose entwickelte, während Kaninchen, die einen Zusatz von Exkrementen von einem anderen, bei derselben Nahrung gehaltenen Tiere erhielten, normal blieben. Es ist uns nicht gut verständlich, warum ein Kaninchen bei derselben Diät eine andere Bakterienflora besitzen soll als das Tier, das die Zulage von Exkrementen erhielt. Es erscheint uns, daß diese Versuche, die als Beweis für die Wichtigkeit der symbiotischen Darmbakterien dienen sollen, viel besser durch den Vitamingehalt der Fäzes erklärt werden können, um so mehr als Weill, Arloing und Dufour (322) durch Verabreichung von lebendigen und toten Kulturen der intestinalen Bakterien Taubenberiberi nicht zu verhüten vermochten.

Zellen in zwei Tropfen von Wasser mit einem Zusatz von einem Tropfen 1% igem Reiswasser aus poliertem Reis oder auch Extrakt aus weißem nichtpoliertem Reis sowie Malzmilch gezüchtet. Der Zellteilungsquotient wurde als Maß der Zelltätigkeit angenommen, und zwar wurden die ersten 24 Stunden außer acht gelassen, um den Zellen Gelegenheit zu geben, sich an die neuen Bedingungen anzupassen. Folgende Werte wurden erhalten: für weißen Reis 0,34, für unpolierten Reis 0,58, für Malzmilch 0,84. Nun war es möglich, durch Zusatz von Malzmilch das Nährvermögen des weißen Reises gleich der Malzmilch zu gestalten. Andere Versuche wurden mit verschiedenen Konzentrationen der gemalzten Milch und auch mit Apfelsinensaft vorgenommen. wobei sich herausstellte, daß ein Zusatz der Malzmilch in höheren Konzentrationen keinen Vorteil mehr ergab, während der Apfelsinensaft eine sehr geringe Wirkung zeigte. Zusatz von Apfelsinensaft zum weißen Reis war von besserem Erfolg begleitet als der Zusatz zum unpolierten Reis, und keine Paramaeciumzelle war imstande, mit Apfelsinensaft allein über 6 Tage zu leben. In diesen Versuchen ließ sich der Vitamineinfluß deutlich erkennen, und zwar handelte es sich in diesem Falle um die kombinierte Wirkung des Vitamingemisches.

Frl. Chambers (326) führte analoge Untersuchungen aus, die eine nur geringe Wirkung des Kartoffelextraktes demonstrierten, der nur dann einen Einfluß besaß, wenn die Nährlösung nicht genug Nahrungsbestandteile enthielt; dasselbe galt für gemalzte Milch. Peters (327) züchtete Colpidium colpoda auf einer Nährflüssigkeit, die außer Salzen ein Gemisch von einigen Aminosäuren und in einigen Fällen nur eine Aminosäure, das Tryptophan, enthielt. Das Gemisch war wirksamen als das Tryptophan allein. Die ersten Teilungen kamen nur langsam zustande, doch gelang es durch Überimpfungen die Kulturen 3 Monate und länger am Leben zu erhalten. Peters betont ausdrücklich, daß keine symbiotischen Mikroorganismen nachgewiesen werden konnten. Später gelang es ihm auch ohne Aminosäurenzusatz Züchtung zu erzielen. Peters glaubt aber doch, daß in gewissen Wachstumsstadien dieser Protozoa eine vitaminähnliche Substanz eine Rolle zu spielen scheint. allen diesen Versuchen, die das Ziel verfolgen, den Einfluß der Vitamine zu studieren, ist es wichtig, das gebrauchte Nahrungsgemisch auf Abwesenheit von Vitaminen zu prüfen. Abderhalden und Köhler (l. c. 137) untersuchten die Wirkung von Hefeextrakten auf Flagellaten (Colpoda) mit positivem Ergebnis.

Robertson (328) arbeitete mit Enchelys farcimen Ehr. Dieses Infusorium läßt sich auf Heuinfus, in Symbiose mit Bakterien, oder auch durch Ernährung mit bakteriellen Produkten, züchten. Die dazu nötige Substanz (329) ist nicht Vitamin B, scheint aber mit dem Vitamin D identisch zu sein. Eine Zellengemeinschaft reproduziert sich besser als eine einzige Zelle, z. B. zwei Zellen ergeben viel mehr Zellen, als eine einzige. Nach Robertson (330) ist diese Erscheinung darauf zurückzuführen, daß die Protozoa an die Nährlösung eine Substanz abgeben, die das Wachstum neuer Zellen anregt. Wie wir unter Hefe besprochen haben, ist dies bei der Hefezelle nicht der Fall.

Die Hefezelle entnimmt der Lösung das Vitamin D, aber gibt nichts an die letzte ab, was für das Wachstum neuer Zellen von Bedeutung sein könnte.

Wenn wir nun die Protozoa verlassen, finden wir eine große Lücke in den uns zugänglichen Angaben über andere Tierreihen. Damit soll nicht gemeint werden, daß solche Arbeiten nicht existieren. Es gilt dies hauptsächlich für die mehrzelligen Tiere, die in verschiedenen zoologischen Stationen untersucht worden sind. Es sind sicher in diesen Fällen zufällig Beobachtungen über deren Ernährungsweise gemacht worden, die für uns von Interesse wären. Es gilt dies auch für Tiere wie Seidenraupen, Bienen und Ameisen, an welchen eine Unmenge von Beobachtungen gemacht worden sind. Leider waren mir die diesbezüglichen Angaben über die Ernährungsweise dieser Tiere unter verschiedenen äußeren Bedingungen total unzugänglich.

### Metazoa.

Wenn wir nun zu den mehrzelligen Tieren übergehen, so wollen wir zuerst eine Versuchsreihe besprechen, die eigentlich zu anderen Zwecken unternommen wurde. Es handelt sich um den Einfluß des Lezithins auf das Wachstum, das von Goldfarb (331) studiert worden ist. Er untersuchte in dieser Hinsicht eine ganze Reihe von Tieren, unter anderen auch Kaulquappen und Eier der Seesterne. Zuerst konnte er feststellen, daß das Lezithin eine gewisse Wirkung entfaltet, aber in einer späteren Arbeit (332) überzeugte er sich, daß Lezithin wirkungslos war. Wie wir später sehen werden, hängt dies wahrscheinlich mit einer Vitaminverunreinigung zusammen, die je nach der Art der Lezithinreinigung variieren kann.

In diesem Zusammenhang wollen wir in wenigen Worten die Versuche von Carrel über die Gewebekulturen in vitro besprechen, die in Zukunft vielleicht auch dazu beitragen können, das Vitaminproblem zu fördern. Ebeling (333), ein Schüler von Carrel, in seinem Bericht über das zehnjährige Züchten eines Gewebes (Fibroblasten) in vitro, vertritt die Ansicht, daß eine vereinfachte Methode der Gewebekulturen wohl geeignet wäre, um die Wirkung von wachstums- und proliferationserregenden Substanzen zu verfolgen. Diese Gewebekulturen können in unseren Betrachtungen als selbständige mehrzellige Organismen betrachtet werden.

## Das Züchten der Gewebe in vitro.

Die meisten Versuche von Carrel sind zu einer Zeit gemacht worden, in welcher die Vitamine unbekannt oder wenig bekannt waren, sonst wäre es möglich, daß die Bedingungen für die Gewebekulturen sich noch besser gestalten ließen. Allerdings muß man eingestehen, daß Carrel die Forschungsergebnisse nahezu voraussah, indem er als Nährflüssigkeit die natürlichen Säfte des tierischen Organismus wählte. Da ich persönlich wenig praktische Kenntnisse über diese Methode besitze, bin ich nicht imstande zu urteilen, ob Carrel nicht noch bessere Resultate erzielt hätte, wenn er seine Nährflüssigkeit auf die Anwesenheit aller für die Ernährung erforderlichen Bestandteile geprüft hätte. Wegen des großen Interesses, das die

experimentelle Chirurgie der Zukunft an dieser Methode noch haben kann, ist es sehr wichtig, die besten Erfolge zu erzielen. Die für diese Versuche benutzten Gewebsfragmente sind aus ihrer normalen Lage herausgerissen worden und müssen nun ein unabhängiges Dasein führen. Sie brauchen deswegen alle die Nahrungsbestandteile (auch Vitamine), die die moderne Ernährungslehre als lebenswichtig bezeichnet. Fischer (334), aus dem Laboratorium von Carrel, machte die Beobachtung, daß ein Darmfragment eines Huhnembryos aus der Nährlösung das Nährmaterial an sich zu reißen imstande ist. Drew (335) allerdings ist der Meinung, daß die Gewebezucht auch ohne Vitamine vor sich gehen kann. Er kommt zu diesem Ergebnis. weil das an Ratten verfütterte embryonale Gewebe, woraus die Nährlösung bereitet wird, sich als nicht reich an Vitaminen herausstellte. Diese Schlußfolgerung muß irrig sein, und Drew widerspricht sich selbst darin in der Folge, indem er sagt, daß die wachstumerregende Substanz thermolabil ist, durch zehnminutenlanges Erwärmen auf 60° zerstört wird, und durch Hefeauszug ersetzt werden kann. Carrel hat durch öftere Überimpfungen dafür gesorgt, daß die Nahrungsbestandteile nicht erschöpft werden. Daß dies ziemlich oft geschehen mußte, um ein Gewebsfragment lange Zeit am Leben zu erhalten, zeigt vielleicht schon, daß die Wachstumsbedingungen noch besser gewählt werden könnten.

Die Methode ließe sich vielleicht in dieser Gestalt noch auf einem neuen Gebiete anwenden. Wir denken uns dies speziell in Beziehung zu der Carrelschen antiseptischen Wundspülungsmethode, die während des großen Krieges ausgedehnt zur Anwendung kam. Man kann sich nämlich vorstellen, daß sich der Organismus der Verwundeten wegen Schock, Komplikationen usw. nicht in bestem Ernährungszustand befindet, und daß auch lokal in dem Wundgewebe, wegen der Störung im Blutkreislauf, nicht die günstigsten Verhältnisse vorwalten. Es wäre aus diesen Gründen interessant, nachdem Gewebestudien die dafür am besten passende Zusammensetzung der Nährflüssigkeit ergeben haben, die gefundenen Tatsachen auf die Wundbehandlung zu übertragen. Praktisch könnte dies durch zeitweises Ersetzen der antiseptischen Flüssigkeit durch eine Nährflüssigkeit geschehen mit dem möglichen Resultat, daß das Wundgewebe lokal ernährt und die Wundheilung beschleunigt werden könnte. Ishido (336) gibt sogar neuerdings an, daß Wunden bei vitaminfrei ernährten Ratten und Meerschweinchen sich viel schwerer heilen und gegen Infektion schützen lassen.

Die Methode von Carrel (337) besteht in folgendem: Durch Anwendung von passenden Versuchsbedingungen ließen sich Gewebsfragmente wie auch Stückehen von Tumoren über 4 Monate lang kultivieren, wobei das Gewebe am Rande Wachstum und Ausbreitung zeigte. Das Gewebe (338), aseptisch entnommen, wird in ein Plasma mit 1/4—2/5 destilliertem Wasser gelegt. Am besten eignet sich dazu das Plasma des Versuchstieres selbst oder eines homologen. Alle 3—4 Tage wird die Gewebskultur [Carrel (339), Carrel und Burrows (340)] eine bis zwei Minuten in Ringerscher Lösung gewaschen und in ein frisches Plasma übertragen. Manche Gewebskulturen lebten

4½ Monate, nach 48 Passagen. Ein Herzfragment pulsierte noch nach 104 Tagen. In künstlichen Medien (Lockes Lösung, Agar und Bouillon) wuchsen nur embryonale Gewebe und Tumoren. In einer der späteren Arbeiten untersuchte Carrel (341) den Einfluß der Gewebsextrakte und Körpersäfte näher [vgl. auch Walton (342)] und fand, daß sie das Wachstum des Bindegewebes ganz besonders beschleunigen und zwar 3 bis 40 mal. Carrel (343) fand vor kurzer Zeit, daß Leukozytenextrakte besonders dazu fähig sind, das Wachstum von Geweben zu fördern. Dies war besonders mit Embryomilzextrakten deutlich und ging mit größerer Verdünnung erheblich zurück. Dies galt nur für dieselbe Tierart; die Wirkung der Extrakte wurde durch Erhitzen auf 56° schwächer, um bei 70° total zu erlöschen-Die aktive Substanz ließ sich wohl durch eine Berkefeld-, aber nicht durch eine Chamberlandkerze filtrieren. Es erscheint uns möglich, daß sich hier ein neues Gebiet für die Vitaminforschung eröffnet.

### Insekten.

Wir verfügen hier über sehr interessante Studien von Jacques Loeb (344). Eine Fliegenart (Drosophila) erreichte das Larvenstadium auf einer Lösung von Rohrzucker und Salzen unter Zusatz von Filtrierpapier. Die Larven waren imstande eine kurze Zeit zu wachsen, speziell nach Zusatz von Alanin oder einem Ammoniumsalz. Die Wirkung der Bakterien auf das Substrat war allerdings in diesen ersten Versuchen nicht berücksichtigt. Fünf aufeinanderfolgende Generationen von Bananenfliegen (345) wurden auf einer Lösung von Glukose, Rohrzucker, Ammoniumtartrat, Zitronensäure, Dikaliumphosphat und Magnesiumsulfat gezüchtet. Wie Loeb selbst bemerkte, war es nicht ganz sicher, daß die Lösung keimfrei war, speziell wurde die Gegenwart einer Hefeart nicht ausgeschlossen. In diesen Versuchen waren die Fliegen selbst nicht steril und deshalb sind von Loeb und Northrop (346) Versuche an Fliegen angestellt worden, die aus Eiern hervorgingen, die mit einer Sublimatlösung sterilisiert waren. Zwölf sterile Generationen wurden in dieser Weise gezüchtet, die vor jeder Komplikation durch Hefewachstum sorgfältig geschützt waren. Die angewandte Nährflüssigkeit bestand aus 450 g Bäckereihefe, 50 g Zitronensäure (die dazu benutzt wurde, um die Infektionsgefahr während der Entnahme der Fliegen zu vermindern) in einem Liter Wasser. In einer großen Anzahl von Versuchen überzeugten sich die Verfasser, daß auf anderen Media wie Filtrierpapier, Rohrzucker mit Zusatz von Salzen, wie auch unter Zusatz von Kasein, Edestin, Eieralbumin, Milch, Gemisch von Aminosäuren, die Larven wohl eine normale Größe erlangten, aber nicht zur Metamorphose gebracht werden konnten. Sterile Fliegen, auf sterilen Bananen oder Kartoffeln gezüchtet, zeigten keine sexuelle Entwicklung. Anders verliefen die Beobachtungen mit Hefe als Substrat; hier waren offenbar alle die Substanzen vorhanden, die zum Wachstum und Entwicklung der Tiere unentbehrlich sind. Butter, Nukleinsäure, Thymusund Schilddrüsenextrakte waren ohne Einfluß und die Autoren sind der Ansicht, daß die hier in Betracht kommenden Substanzen verschieden von

denjenigen sind, die für Tauben, Ratten und andere Warmblüter von Bedeutung sind. Diese Meinung muß natürlich eine geringe Modifikation erfahren, indem vorläufig kein Grund vorliegt, zwischen Fliegen und Warmblütern zu differenzieren. Die Hefesubstanz erwies sich als hitzeresistent. war aber durch Behandlung mit kaltem oder warmem Alkohol in ihrer Wirkung abgeschwächt. Drosophila ist ein monophages Tier und die Hefe scheint eine allein ausreichende Nahrung für diese Tierart zu sein. Diese Fliegen können in jeder Nährlösung leben, die für das Hefewachstum geeignet ist. Mit diesem Organismus wird eben das Medium infiziert. Loeb und Northrop machen mit Recht darauf aufmerksam, daß bei der Betrachtung der synthetischen Fähigkeiten der höheren Tiere die Mitwirkung der Darmbakterien ebenfalls ins Auge gefaßt werden muß. Loeb und Northrop (347) und auch Northrop (348) haben durch speziell angelegte Versuchsreihen zeigen können, daß die Entwicklungsstadien der Fliege (mit Ausnahme des Puppenstadiums) zwischen 8 und 17 Tagen nach Belieben dauern können. Sie glauben, daß die drei Stadien der Metamorphose durch das Entstehen und Verschwinden von drei verschiedenen spezifischen Substanzen reguliert werden.

In einer weiteren Arbeit untersuchte Northrop (349) die Rolle der Hefe bei der Ernährung der Fliegen. Er fand, daß die Zahl der Fliegen, die auf einem gewissen Quantum Hefe zur Entwicklung gebracht werden können, durch Zusatz von Bananen, Kasein oder Zucker erhöht werden kann. Die Wachstumsgeschwindigkeit auf einem Gemenge von Hefe und Bananen ist größer als auf Hefe allein. In Gemischen, die ein geringeres Hefequantum enthalten, wird das Wachstum langsamer, um bei der Verdünnung 1:128 abnorm zu werden. Niere, Leber, Hundepankreas, Mäuseleber und Fliegenkörper selbst waren ausreichende Nahrung für die Larven, während sterilisierte Milz, Herzmuskel, Blut, Nebennieren des Hundes, Schilddrüse nicht ausreichend waren; die Zusätze von Muskelgewebe, Testikeln, sterilisierter Thymusdrüse von Hund, Kaninchen und Kalb gestatteten zwar die Entwicklung einiger Puppen, das Wachstum ging aber nur langsam von statten und die Fliegen zeigten Zwergwuchs. Robertsons Tethelin (Lipoid aus der Hypophyse) war ebenfalls unwirksam.

Guyénot (350) hat den Vitaminen eine Rolle bei der Entwicklung der Fliegenlarven der Drosophila ampelophila zugeschrieben. Baumberger (351) untersuchte ebenfalls einige Fliegenarten und kam zu dem Ergebnis, daß Drosophila melanogaster auf fermentierenden Früchten wie auch auf Hefeprotein leben kann. Hefenukleoproteid, Zucker und Salzgemisch stellt eine genügende Nahrung für Larven vor. Andere Fliegenarten, wie Musca domestica, Desmotopa, Sciaria und Tyroglypha können alle auf Mikroorganismen gedeihen.

Während Bamberger die Ansicht vertrat, daß Fliegen keiner Vitamine bedürfen, bewies die Arbeit von Bacot und Harden (352), daß diese Schlußfolgerung nicht richtig ist. Diese Autoren züchteten Drosophila-Fliegen auf einer basalen Nahrung, die aus Kasein, Stärke, Rohrzucker und Salzen

bestand und fanden, daß ein Zusatz von Weizenembryoauszug oder Hefe sich als nötig erwies, während Milch negative Resultate ergab. Die Gegenwart von C-Vitamin erwies sich als überflüssig, während die Erfordernisse an A-Vitamin noch nicht sichergestellt wurden. Die Autoren schlossen aus den Versuchen, daß die Gegenwart von B-Vitamin unbedingt notwendig ist. Es ist aber jetzt nicht klar, ob es sich hier um D-Vitamin oder um die Kombination beider Vitamine, B und D, handelte.

Wir ersehen aus diesem Kapitel und besonders aus den Arbeiten von Loeb, daß Fliegen zu ihrer Entwicklung der Vitamine bedürfen, und zwar scheinen die Vitamine B und D, oder auch beide, die wichtigste Rolle zu spielen.

Aeppler (353) untersuchte den Vitamingehalt der Bienenreservenahrung (der Larvenzellen) und fand, daß A-Vitamin in ungenügender Menge für Ratten, dagegen B-Vitamin in großen Quantitäten, aus den Pollen stammend, darin sich vorfand. In dieser Weise ist der Vitaminbedarf der Bienen in indirekter Weise demonstriert.

#### Fische.

Wenn wir in der Tierreihe weiter vorwärtsschreiten, so stoßen wir auf keine Vitaminarbeiten, jedenfalls meines Wissens nach, bis wir zu den Fischen kommen. Hier begegnen wir einer Arbeit von Morgulis (354), die wenigstens in einem geringen Maße zu unserem Thema in Beziehung steht. Er fütterte Ochsenherz an Fische und fand, daß es gekocht besser assimiliert wird, während der Ochsenleber keine besonderen Eigenschaften zukamen. Almy und Robinson (355) haben trockene und frische Fischnahrung miteinander auf Nährwert verglichen. Bei der letzten Diät war die Mortalität geringer und die Gewichtsvermehrung viel bedeutender als bei trockener Nahrung.

Die ersten eigentlichen Vitaminversuche mit Fischen wurden von Coward und Drummond (356) ausgeführt. Sie arbeiteten mit Forellen, deren Eier reich an Vitamin A sind. Sogar in der Mitte des Larvenstadiums wurde darin genug von diesem Vitamin aufgefunden. Wurden aber die jungen Fische zu einer Zeit, wenn der Eidottersack absorbiert ist, an Ratten verfüttert, so war ein deutlicher Mangel zu erkennen. Die Forellen wuchsen viel besser, wenn Rattenleber oder Eigelb, statt magerem Fischfleisch, zugesetzt wurden. Obwohl die verschieden gefütterten Fischgruppen, Ratten als Nahrung vorgesetzt, deutliche Unterschiede im Nährwert zeigten, heß sich die absolute Notwendigkeit des A-Vitamins für Fische doch nicht beweisen. Die Mortalität aber war höher in der Gruppe, die wenig A-Vitamin erhielt.

Da die Fischgewebe Vitamin B enthalten, so muß dies Vitamin wahrscheinlich als ein notwendiger Bestandteil der Nahrung dieser Tiergruppe betrachtet werden.

# Amphibia.

Emmett und Allen (357) haben für ihre Vitaminstudien Froschlarven angewandt. Der bei diesen vorkommende Kannibalismus wirkte hindernd

auf die Eindeutigkeit der Resultate. Die Larven erwiesen sich gegen größere Fettzufuhr als äußerst empfindlich und gediehen besser bei einem Nahrungs-

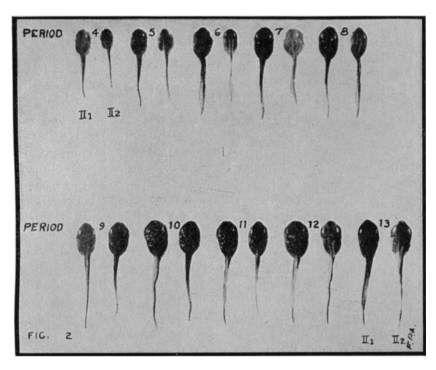


Abb. 6. Wachstum der Froschlarven nach Emmett und Allen. Diät II<sub>1</sub> enthielt die A- und B-Vitamine, Diät II<sub>2</sub> ohne B-Vitamin.

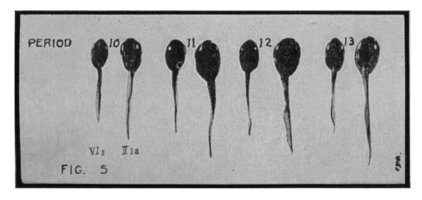


Abb. 7. Wachstum von Froschlarven nach Emmett und Allen. Diät II<sub>1a</sub> enthielt Vitamine, Diät VI<sub>2</sub> war vitaminfrei.

gemisch, das 5% Fett als einem, das 28% Fett enthielt. Beide Vitamine, das A- und B-, schienen nötig zu sein, doch erwies sich das Antiberiberivitamin als das wichtigere von beiden. Die Variierung der Eiweißkonzen-

tration von 10% bis 30% war von keiner besonderen Bedeutung, obwohl das optimale Wachstum in höheren Konzentrationen erhalten wurde.

Laktalbumin oder ein Gemisch von Ochsenfleisch und Hafer war dem Maisgluten überlegen, demnach erwies sich auch die Art des angewandten Eiweißes von Wichtigkeit. Das Wachstum der hinteren Extremitäten ist nach den Angaben von Emmett, Allen und Sturtevant (358) ebenfalls von der Vitaminzufuhr abhängig. Für eine vollständige Metamorphose schien auch die Jodzufuhr von Bedeutung zu sein.

Harden und Zilva (359) untersuchten die Larven wie auch die erwachsenen Frösche. Bei Kaulquappen, die in Wasser unter Zusatz von frischem Fleisch gehalten wurden, ist eine normale Entwicklung erzielt worden. während eine experimentelle Diät, die aus 20% Kasein, 75% Stärke, 5 % Salzen unter Zusatz von Butter, Hefeextrakt und Apfelsinensaft bestand. eine normale Entwicklung nicht gestattete, indem nur zwei von sechs Tieren das erwachsene Stadium erreichten. Demnach muß eine bessere experimentelle Diät aufgefunden werden. Bei erwachsenen Fröschen wurde einer Komplikation begegnet, die sich in der Entwicklung einer fungoiden Krankheit äußerte. Einige der Tiere streckten die Extremitäten vor dem Tode aus und ein Tier litt bei einer Nahrung ohne B-vitamin an Konvulsionen. Ohne A- und B-vitamin starben sieben Frösche innerhalb vier Monaten. Von fünf Tieren, die in ihrer Nahrung die beiden Vitamine mit oder ohne C-vitamin erhielten, starb nur ein Tier. Von sechs Tieren mit A-vitamin mit oder ohne C-vitamin starben alle innerhalb 155 Tagen. Von fünf Tieren auf Bmit oder ohne C-Vitamin, überlebten vier 250 Tage. Billard (360) empfahl ebenfalls Kaulguappen zum Nachweis der Vitamine.

B-vitamin ist demnach für das Auskommen von erwachsenen Fröschen nötig, doch sind die Symptome erst nach 6 Monaten bemerkbar, während das Fehlen des C-vitamins keinen Einfluß auf die Tiere auszuüben scheint.

# Vögel.

## Hühner.

Wie wir schon aus dem historischen Teil ersehen können, sind die Versuche an Hühnern zuerst von Eijkman (l. c. 51) und Grijns (l. c. 53) gemacht worden. Wir haben bereits gesehen, daß Eijkman durch Fütterung der Kost eines Beriberikrankenhauses bei Hühnern eine Krankheit entstehen sah, die er Polyneuritis gallinarum nannte. Eijkman erkannte auch bald, daß auch andere Nahrungsmittel wie Sago, Stärke usw. dieselbe Krankheit hervorrufen können.

# Normale Ernährung der Hühner.

Wir wollen zuerst die normalen Nahrungsbedürfnisse der Hühner betrachten. Wer jemals versucht hat, junge Hühner im Laboratorium zu züchten, kennt die großen Schwierigkeiten, mit denen man zu kämpfen hat. Die erste Erfahrung damit habe ich selbst gemacht (361), als ich versucht

habe, den Einfluß verschiedenartiger Ernährung auf das Wachstum der experimentellen Tumoren zu studieren. Trotz großer Begierde das Futter zu fressen, stellten die Hühner das Wachstum ein und zeigten eine eigentümliche Erkrankung der unteren Extremitäten; die Zehen verloren ihre Spannung und sahen seesternartig gekrümmt aus. Sehr oft kam es vor, daß die beiden Schnabelhälften nicht mehr aufeinander paßten und die Tiere allmählich an der Unfähigkeit, das Futter aufzunehmen, zugrunde gingen. Die Augen waren oft verklebt und die Hühner litten an einer Erkrankung, die langsam zur vollständigen Blindheit führte und heute wohl als Xerophthalmie aufgefaßt werden kann. Eine Diätänderung genügte nicht, um den Zustand zu bessern, zumal die Tiere eine abwechslungsreiche Nahrung erhielten. Es wurde auch versucht, den Tieren lebendige Regenwürmer zu

verabreichen und eine Zeitlang wurden sogar die Böden der Käfige mit Gras, zusammen mit der Erde entnommen, bedeckt und dieses oft gewechselt. Wir glaubten damals, daß das Laufen der Tiere auf dem hölzernen Boden die Beine pathologisch veränderte; außerdem wurde den Hühnern in dieser Weise Gelegenheit geboten, lebendige Würmer zu erhalten. Alle diese Maßnahmen halfen aber nicht und die Tiere erkrankten an Symptomen, die ich damals als rachitisch aufgefaßt habe. Aus diesem Grunde wurde auch versucht, eine Lebertrantherapie einzuleiten. Wie die neben-

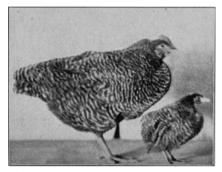


Abb. 8. 7 monatliche Hühner bei normaler Ernährung und mit unpoliertem Reis und Lebertran.

stehende Abbildung bezeugt, gelang es, ein junges Huhn 7 Monate bei unpoliertem Reis und Lebertran am Leben zu erhalten (Casimir Funk und A.B. Macallum (362). Das Tier war normal gebaut, wog aber nur 160 g, während ein Huhn in diesem Alter etwa 2 kg wiegen kann. Es ließen sich keine Symptome, die als rachitisch betrachtet werden konnten, nachweisen.

Das Tier besaß einen großen Schnabel und überlange Federn für seine Größe, alle sekundären sexuellen Merkmale fehlten und das Tier besaß die Stimme eines vierwöchentlichen Hühnchens. Ohne Lebertranzusatz gelang es mir nicht, die Tiere selbst ohne Wachstum über zwei Monate zu erhalten.

Bei weißem Reis starben die jungen Hühner (l. c. 361) nach etwa zwei Wochen, während es möglich war, sie über fünf Wochen mit unpoliertem Reis am Leben zu erhalten. Während die jungen Hühner bei Spratts Hühnerfutter in derselben Zeit ihr Gewicht mehr als verdoppelten, sind die Tiere bei unpoliertem Reis während vier Wochen gar nicht gewachsen. Diese Versuche wurden an 15tägigen Tieren ausgeführt und später mit demselben Resultat wiederholt (Casimir Funk 363). Bei allen exakten Fütterungsversuchen mit Hühnern muß man speziell im Sommer dafür sorgen, daß die Käfige mit Mußlin bedeckt werden, da sie sonst so viel Fliegen fressen, daß die Resultate dadurch unrichtig werden können. Ich habe oft bemerkt, daß

Tiere, trotz der mangelhaften Diät so lange weiter wuchsen, bis der Käfig bedeckt wurde, worauf das Wachstum prompt zum Stillstand kam.

Drummond (364) hat meine Versuche fortgeführt und sie einer scharfen Kritik unterworfen. Er fand, daß die Möglichkeit, Hühner im Laboratorium aufzuziehen, von dem Alter der angewandten Tiere abhängt. Oft, bemerkt er, wachsen die Tiere nicht, wenn sie auf einer normalen Diät gehalten werden. Diese Wachstumhemmung hat seiner Meinung nach nichts mit den Vitaminen zu tun, obwohl seine Resultate mit weißem und rotem (unpoliertem) Reis im Vergleich zu einer normalen Diät identisch mit den meinen waren. Drummond suchte ebenfalls, aber ohne Erfolg, den Zustand der Tiere durch Zufuhr von Erde, Sand und Sägespänen zu bessern. Ich habe (365) später angegeben, daß es mir gelungen ist die Mortalität der Tiere zu vermindern und auch den allgemeinen Zustand bedeutend zu verbessern, als zu der Nahrung Tierkohle zugesetzt und das Trinkwasser durch Milch ersetzt wurde.

Buckner, Nollau und Kastle (366) zeigten, daß junge Hühner bei einem Nahrungsgemisch, das arm an Lysin war, kein gutes Wachstum im Vergleich mit einer lysinreichen Nahrung aufwiesen. Zusatz von Butter war ohne Wirkung. Es ist nicht ausgeschlossen, daß die lysinreiche Nahrung überhaupt eine günstigere Zusammensetzung besaß. Ähnliche Ergebnisse mit Lysin wurden auch von Osborne und Mendel (367) erhalten. In einer späteren Arbeit wandten sich dieselben Verfasser (368) dem Problem der Hühnerzüchtung im Laboratorium zu. Sie geben in Übereinstimmung mit meinen Angaben und in Gegensatz zu den Resultaten von Drummond an, daß es wohl gelingt junge Hühner in Käfigen zu züchten. Bei einer Diät, die Butter als Quelle des A-Vitamins enthielt und durch Zusatz von Filtrierpapier gelang es, einige ein paar Wochen alte Tiere zur normalen Größe zu bringen. Obwohl die meisten Tiere eine Schwäche in den Beinen zeigten, glauben die obigen Verfasser, daß, sobald alle Bedingungen für das Wachstum der Hühner bekannt sind, es gelingen wird, das Huhn in ähnlicher Weise wie die Ratte, zu Wachstumsversuchen anzuwenden. In diesen Versuchen wurde kein grünes Futter verabreicht und die Nahrung wurde als vollständig karotinfrei betrachtet, was von Palmer in Abrede gestellt worden Hart, Halpin und Steenbock (369) sind der Meinung, daß die Krankheit der Hühner, die wir oben besprochen haben und die als "Leg weakness" bezeichnet wird, nicht als Avitaminose betrachtet werden soll. Praktische Hühnerzüchter führen die Ursache dieser Erkrankung auf Mangel an Bewegungsfreiheit und grünem Futter und auf zu viel Fressen zurück. Das ganze Krankheitsbild wird von den Verfassern als Konstipation betrachtet und sie geben zu, daß grünes Futter wegen seines Reichtums an Vitaminen und Zellulose die Konstipation erfolgreich zu beeinflussen vermag. Sie fanden jedoch, daß grünes Futter nicht nötig ist und daß dasselbe Resultat durch Verfütterung von Papier, Schmutz oder Tierkohle erlangt werden kann, allerdings müssen diese Zusätze innig mit der Nahrung vermischt werden. Diese Zusätze dienen nicht nur als Ballast, der die Konstipation verhindert, sondern sie verdünnen auch die Nahrung und machen sie besser ausnutzbar.

Nahrung bestand in den meisten Fällen aus 25% Kasein, 38% Dextrin, 15% Butter, 5% Salzgemisch, 2% Agar und 15% getrockneter Hefe. Mit weniger Kasein, Butter, Hefe und Salzen und mehr Dextrin, einer Diät, die noch sehr günstig für das Wachstum der Ratte ist, wurde bei Hühnern kein Wachstum beobachtet. Die Versuche dauerten 3—4 Monate und es bleibt noch abzuwarten, ob diese Versuchsanordnung auch eine Wiederholung gestattet, denn nur dann können wir das Problem der synthetischen Ernährung der Hühner als gelöst betrachten. Das Papier erwies sich als die beste Ballastsubstanz, doch war Tierkohle in Mengen von 10% zugesetzt auch sehr gut.

Palmer (370) hat eine ganze Anzahl von Versuchen angestellt, um Tiere und besonders Hühner mit vollständig von Pflanzenpigmenten freien Nahrungen aufzuziehen. Diese Versuche verdienen unser besonderes Interesse wegen der Beziehungen der Pflanzenpigmente zu dem A-Vitamin, wie wir später sehen werden. Palmer fand, daß manche tierische Pigmente zu der Karotinoidgruppe gehören und im Pflanzenreich ihren Ursprung nehmen. Die Tierspezies, die ein gefärbtes Fettgewebe aufweisen, erhalten das Pigment aus dem Blute, in welcher Flüssigkeit diese Pigmente mit Leichtigkeit nachzuweisen sind. In einer Fütterungsreihe an Hühnern zeigten Palmer und Kempster (371), daß zwischen dem Gehalt an Karotinoiden in manchen Futtermitteln und dem Gehalt an A-Vitamin eine gewisse Beziehung besteht, sie konnten aber nachweisen, daß dieser Zusammenhang nur scheinbar ist und daß die Pigmente selbst keine Rolle im Stoffwechsel spielen. Sie hatten auch große Schwierigkeiten, die jungen Tiere in geschlossenem Raum aufzuziehen und ferner eine Nahrung zu finden, die frei von Pigmenten war. Zum Schluß wurde eine Nahrung gewählt, die aus weißem Mais, Kleie aus dem weißen Mais, entfärbtem Mehl, zentrifugierter Milch und Knochenmehl bestand. Die Hühner gehörten der weißen Leghornrasse an und hatten ein Anfangsgewicht von 700-750 g. die gefärbten Körperteile, wie der Schnabel und die Federkiele, waren nur sehr schwach gefärbt und die Mortalität war ziemlich hoch. Von 11 Tieren blieben nach 6 Monaten nur 5 am Leben, die das doppelte Gewicht hatten und Eier zu legen begannen. Die Eier waren nicht vollständig pigmentfrei, aber waren äußerst schwach gefärbt. Ganz junge Tiere ließen sich bei dieser Nahrung nicht aufziehen. Ein besserer Erfolg wurde erzielt, wenn eine Filtrierpapierzulage nach dem Vorschlag von Osborne und Mendel vorgenommen wurde. Statt der von diesen Autoren angewandten Butter, die selbst nicht karotinfrei ist, wurde die davon freie Schweinsleber als Quelle des A-Vitamins angewandt. 60 Hühnchen wurden auf diese Nahrung gesetzt, bei welcher sie etwa 6 Wochen gut wuchsen, dann aber einzugehen begannen. In diesem Versuchsstadium wurde die Ferkelleber eingeschaltet, worauf sehr schnell eine Besserung eintrat. Die Tiere, die 3 Monate alt waren, zeigten normale Größe und Gewicht und erhielten im Sommer gelegentlich eine Zulage von pigmentfreien Gemüsen, wie z. B. von weißen Zwiebeln. Palmer und Kempster schließen aus ihren Versuchen, daß junge Hühner ohne Karotinoide leben können, wenn sie in ihrer Nahrung genügend Vitamin besitzen. Sie glauben auch, daß der Weg zur Erkenntnis des Wesens des A-Vitamins durch die Untersuchung der Karotinoide falsch sei. Die mit karotinoidfreier Nahrung ernährten Tiere legen nach 6 Monaten Eier, doch war die Zahl der Hühner der zweiten Generation klein und die Tiere schwächlich.

Hart, Halpin und McCollum (372) und Hart, Halpin und Steenbock (373) studierten ebenfalls die Ernährungsbedingungen der Hühner. Sie wandten für ihre Versuche halberwachsene Tiere an, die mit einem Gemisch von Mais, Gluten oder Kalziumkarbonat oder auch Weizen, Weizengluten und Kalziumkarbonat gefüttert wurden. Die Tiere wuchsen gut und waren imstande, befruchtete Eier zu legen. Diese Befunde stehen im scharfen Widerspruch mit den Resultaten, die an Ratten und Schweinen gewonnen worden sind und zeigen zur Genüge, daß die Nahrungserfordernisse der Hühner und mancher Säugetiere total verschieden sind. Bei Hühnern war eine Zulage aus Salz, Kasein und Butter ohne den geringsten Einfluß, während die sog. Proteinkonzentrate günstig wirkten. Diese Resultate können auf die Wirkung höherer Eiweißkonzentration oder auch auf die Zufuhr von unbekannten Faktoren zurückgeführt werden, die in den Zerealien und Kasein fehlen und die auf die Eierproduktion günstig einwirken. Etwas verschieden verliefen die Versuche mit jüngeren Tieren (l. c. 373). Hier erwies sich Mais als eine genügende Quelle von B- und A-Vitamin, Weizen aber nicht, da die Tiere dabei nur 3 Monate am Leben erhalten werden konnten. Erst als eine Zulage von Salzen, Kasein und Butter gemacht wurde, schien die Nahrung vollständig zu sein. In ähnlicher Weise konnte Harney (374) zeigen, daß für die Eierproduktion der Nährwert von pflanzlichen Futtermitteln mit der animalischen Nahrung trotz ihres hohen Eiweißgehaltes nicht verglichen werden kann und außerdem gibt Kaupp (375) an, daß ein Zusatz von Magermilch sehr fördernd auf die Eierproduktion einwirken kann.

In den letzten Jahren ist eine Anzahl von Arbeiten über die Ernährung von Hühnern erschienen, die meine älteren Angaben zum großen Teil bestätigen. Mussehl, Calvin, Halbersleben und Sandstedt (376) waren wohl imstande, Hühner bis zur Reife in kleinen Käfigen aufzubringen, als sie für genug Nährsalze, ein gutes Eiweiß und Grünfutter gesorgt haben. Alle anderen neuen Arbeiten aus diesem Gebiete demonstrieren die Notwendigkeit des A-Vitamins und des antirachitischen Vitamins für das Aufbringen junger Hühner, im Gegensatz zu Tauben. Diese Tatsache, die bedeutend unterschätzt wurde, ergibt sich besonders aus einer Arbeit von Hart, Halpin und Steenbock (377). Nach der Angabe dieser Autoren ist die viel diskutierte Frage der "Leg weakness" nicht auf Konstipation, sondern auf den Mangel des antirachitischen Vitamins, zurückzuführen. Junge Hühner auf weißem Mais, Magermilch (als Eiweiß- und C-Vitaminquelle) mit CaCO3 und NaCl Zulage, stellten nach 4-6 Wochen das Wachstum ein und starben. In Ausnahmefällen, die am Leben verblieben, kam es zur Entwicklung von Xerophthalmie und Beinschwäche, Erscheinungen, die durch Butter unbeeinflußt, aber durch Lebertran zum Verschwinden gebracht wurden. Demnach muß die Beinschwäche als eine rachitisartige Erkrankung aufgefaßt werden, so daß meine Vermutung von 1914 sich als richtig erwies. Plimmer, Rosedale, Crichton und Topping (378) suchten, in einer leider schwach angelegten Arbeit zu beweisen, daß Hühnchen der Vitamine B, A und C bedürfen. Es gelang diesen Autoren, die Beinschwäche durch Hefeverabreichung zum Verschwinden zu bringen, was sie als eine B-Vitaminwirkung auffaßten. Wenn wir zu der Besprechung der Rachitis kommen, werden wir sehen, daß es sich hier um eine Phosphorzulage handeln konnte. Die Hühner erreichten ein Gewicht von über 1600 g und begannen Eier zu legen. Es gelang aber Plimmer und seinen Mitarbeitern nicht, die Notwendigkeit von A- und C-Vitaminen zu beweisen. In einer weiteren Arbeit (379) untersuchten sie die Rolle von Eiweiß. Die besten Resultate wurden erhalten mit einem Gemenge aus einem Teil von Kasein und vier Teilen Laktalbumin bestehend. Daß Hühner auf den A-Vitamingehalt der Nahrung angewiesen sind, beweist die Arbeit von Wilkins und Dutcher (380), die Fälle von Xerophthalmie in dieser Tierspezies beschrieben haben.

Junge Hühner sind für die Vitaminversuche nach Seymour und Durrant (381) besonders geeignet. Eintägige Hühnchen können sogar für Vorlesungsdemonstrationen für diese Zwecke benutzt werden. Emmett und Peacock (382) benutzten 3—4 wöchentliche Hühnchen zu Vitaminversuchen. Die Anwendung dieser Tiere besitzt den Vorteil, daß Ausfallerscheinungen viel rascher als bei der Ratte auftreten. Besonders geeignet erscheinen sie für das Studium des A-Vitamins. Die Notwendigkeit des C-Vitamins ließ sich dagegen nicht demonstrieren.

In Zusammenfassung der diesbezüglichen Angaben erkennen wir die Notwendigkeit von 2 Vitaminen, nämlich des A- und B-Vitamins für das Wachstum der jungen Hühner. Für die erwachsenen Tiere aber ist die Wichtigkeit des A-Vitamins nicht so klar bewiesen worden. In bezug auf das A-Vitamin unterscheidet sich das Huhn von der Taube, wie wir bald sehen werden. Diese Tatsache allein bestimmt uns, die Taube zum Studium des B-Vitamins besonders zu empfehlen. Dies muß hauptsächlich in bezug auf Hühnerberiberi¹) hervorgehoben werden, eine Erkrankung, die durch Verfütterung von weißem Reis erzeugt wird. Nun konnte McCollum und Davis (383) zeigen, daß dieser Reissorte außer dem B-Vitamin noch vollwertiges Eiweiß, manche Salze und A-Vitamin fehlen. Ob diese an Ratten gewonnenen Resultate ohne weiteres auf andere Tiere übertragen werden können, ist zum mindesten fraglich, doch müssen wir die Möglichkeit ins Auge fassen, daß, wenn wir mit weißem Reis gefütterte Tiere durch Zufuhr des B-Vitamins allein zu heilen versuchen, die manchmal sehr unklaren therapeutischen Resultate auch teilweise auf das Fehlen von anderen Nahrungsbestandteilen zurückgeführt werden können.

<sup>1)</sup> Im Einklang mit manchen anderen auf diesem Gebiete tätigen Forschern habe ich die Bezeichnung — Polyneuritis gallinarum — fallen gelassen, da es sich, den neuen Forschungen nach, nicht um Neuritis, sondern vielleicht um eine allgemeine Erkrankung aller Organsysteme handelt. Schon seit langer Zeit gebrauche ich die Benennung "experimentelle Beriberi der Tiere".

Zum Schluß wollen wir noch eine Arbeit von Houlbert (384) erwähnen, der Hühner bei weißem Reis, Weizen und Gerste hielt, die im Autoklaven erhitzt wurden, um sie vitaminarm zu machen. Zweimal wöchentlich wurde Lebertran verabreicht. Nach 40 Tagen wurde gefunden, daß die Zellteilung in den sexuellen und hämatopoetischen Organen zum Stillstand kam. Wurde dagegen nach 40 Tagen das fehlende Vitamin wieder zu der Nahrung zugesetzt, dann waren die Drüsen wieder in normaler Entwicklung begriffen. Dutcher (385) beobachtete ebenfalls, daß vitaminarme Nahrung Hodenatrophie bei jungen Hühnern zur Folge hatte.

### Hühnerberiberi.

Im Anschluß an die Versuche von Eijkman und Grijns ist die Hühnerberiberi, außer durch weißen Reis, auch durch Fütterung mit Weißbrot hervorgerufen worden [Hill und Flack (386)], eine Beobachtung, die daraufhin auch von Ohler (387) und von Weill und Mouriquand (388) bestätigt worden



Abb. 9. Geflügelberiberi. 1. Tag der Krankheit. Nach Fraser und Stanton.

ist. Ohler rief auch die Krankheit durch Fütterung von Hominy (Maispräparat), aber nicht von ganzem Mais hervor. Wellmann, Bass und Eustis (389) benutzten dazu, in Anlehnung an meine Versuche, Rohrzucker, Maisstärke, und Wellmann und Bass (390) auch Makaroni. Diese Arbeiten besitzen natürlich nur noch ein historisches Interesse, indem sie zeigten, daß Beriberi nicht ätiologisch an den Reiskonsum gebunden ist. Schon seit längerer Zeit wissen wir jedoch, daß jede Nahrung, die arm an B-Vitamin ist, Beriberi erzeugen kann.

Eine vorzügliche Darstellung der Hühnerberiberi finden wir in einer Arbeit von Vedder und Clark (391). Die ersten Symptome bei einer ausschließlichen Ernährung mit weißem Reis erscheinen nach 20—30 Tagen. Sie bestehen in einer beginnenden Paralyse der Extensoren der Beine: der Vogel sitzt oder bewegt sich auf flexierten Tarsometatarsal-Gelenken. Die Paralyse geht dann rasch auf die Flügel, Nacken und schließlich auf die gesamte Muskulatur über. Das Tier liegt dann bewegungslos auf einer Seite, eine schwere Prostration

erscheint oft schon am zweiten oder dritten Tage vom Beginn der Paralyse, spätestens in einer Woche und führt in allen Fällen zum Tode. Wie wir sehen, entwickelt sich das gesamte Krankheitsbild in kurzer Zeit.

Von den einzelnen Symptomen der experimentellen Beriberi sollen die folgenden besonders hervorgehoben werden:

Zyanose. Der Kamm wird schon sehr früh blaurot und diese Erscheinung kann als Prodromalsymptom betrachtet werden.

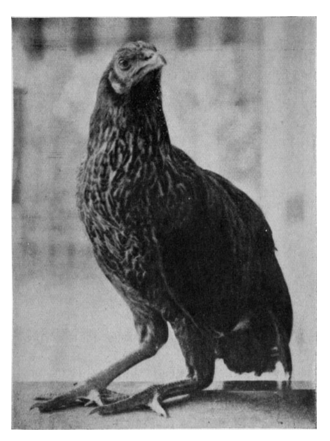


Abb. 10. Geflügelberiberi. 1. Tag der Krankheit. Nach Fraser und Stanton.

Paralyse der Flügelmuskulatur gehört zu den späteren Symptomen, die Flügel hängen dann lose zu Boden.

Spastizität erscheint selten im Anfangsstadium der Krankheit, viel öfter im weiteren Verlaufe. Hierher gehört die typische Retraktion des Kopfes gegen den Rücken, seltener der spastische Gang auf den Zehenspitzen mit steifen Knien. Dysphagie gehört zu den Frühsymptomen, eingeführtes Wasser fließt wieder aus dem Schnabel heraus, beim Füttern aus der Hand verschluckt sich das Tier oft. Der Gewichtssturz ist nach Angabe von Vedder und Clark konstant und beträgt etwa 20% des initialen Gewichtes.

Verlauf der Krankheit. Die oben genannten Autoren schildern den Verlauf der Erkrankung in folgender Weise: in akuten Fällen, mit Prostration und großem Gewichtssturz, entwickeln sich alle Symptome binnen 24 Stunden. Der Vogel liegt auf einer Seite, zeigt Dyspnoe und Zyanose und verendet nach einigen Stunden. Der zweite Typus ist mehr chronisch, in diesen Fällen sehen wir eine Lähmung der Beine, aber gutem Allgemeinzustand. Das Wesen der hier vorkommenden Paralysen wurde von Kato (392) diskutiert. Kato, Shizume und Maki (393) haben die Nerven und Muskeln in Beriberi mit normalen und hungernden Tieren verglichen. In Beriberi wurde eine Verlangsamung der Impulsfortschreitung beobachtet, eine Erscheinung, die von Bedeutung für die Erklärung des Wesens der Beriberi sein kann. Außerdem wurde in der Nervensubstanz eine höhere Wasserstoffionenkonzentration und ein höheres Vermögen, dieselben zu absorbieren, aufgefunden.



Abb. 11. Geflügelberiberi. 2. Tag der Krankheit. Nach Fraser und Stanton.

Von Krause (394) wurde in den Beriberiorganen eine Verwässerung gefunden, die mit bloßem Auge bei der Autopsie nicht sichtbar ist und die auf ein verborgenes Ödem hinweist. Der Appetit bleibt gut und der Gewichtsverlust ist unbedeutend, der Kamm bleibt rot; in diesem Zustand kann das Huhn bis vier Wochen leben. Nach meiner persönlichen Erfahrung ist der zweite Typus für Heilversuche nicht sehr geeignet.

Bei Segawa (395) finden wir ebenfalls zwei Beriberitypen beschrieben, eine Form, die er als eine reine Polyneuritis betrachtet und eine andere Form, die eigentlich mehr ein Hungerzustand ist und sich durch eine ausgesprochene Abneigung gegen Reis auszeichnet. In 66% aller Fälle waren beide Typen kombiniert vorhanden. Nach Segawas Erfahrung blieben manche Tiere bis 219 Tage im guten Zustand, was vielleicht darauf zurückzuführen ist, daß die Tiere Gelegenheit hatten Spuren, von anderem Futter, wie z. B. Fliegen, Ungeziefer zu fressen. Er betrachtete die Erkrankung irrtümlicherweise als eine echte Polyneuritis. Eine chronisch verlaufende Form des Hühnerberiberi wurde ebenfalls von Weill und Mouriquand (396) beschrieben. Hier aber

war nur ein partieller Vitaminmangel vorhanden. Tasawa (397) hat die Beobachtung gemacht, daß die starke Abmagerung und Hungerzustand sich durch einen Zusatz von Eigelb oder ausgekochtem Fleisch beseitigen lassen, wobei nur reine Beriberisymptome zum Vorschein kommen.

Wie wir noch später ausführlicher bei Tauben sehen werden, spielt die Ermüdung eine große Rolle bei der Entstehung der akuten Symptome. In Übereinstimmung damit hat Hulshoff Pol (398) gefunden, daß künstliche Ernährung die akuten Symptome beschleunigt und Williams und Johnston (399) fanden, daß derselbe Effekt auch durch erhöhte Temperatur und körperliche Arbeit erzielt werden kann. Anderson und Kulp (400) führten eine Reihe von Respirationsversuchen an Hühnern aus, die in den letzten Jahren auch viel bei Tauben, Ratten und Hunden ausgeführt worden sind. Dieselben kommen noch später zur Besprechung. Der respiratorische Quotient ist fast gleich bei normalen und reisgefütterten Tieren. Er erreicht den Wert gleich 1, bis zum letzten Stadium, wenn die Assimilation der Nahrung ausbleibt. Der Wert ist dann 0,75, während auch die Wärmeproduktion um 50% niedriger wird.

#### Tauben.

Die Frage der normalen Nahrungsbedürfnisse bei Tauben scheint viel einfacher als bei Hühnern zu liegen. Da wir Tauben im Laboratorium ohne jede Schwierigkeit aufziehen können, und da diese Tiere kein Ungeziefer und Fliegen fressen, so gestalten sich die Fütterungsversuche auch viel sicherer. Junge Tauben, nachdem sie aus dem Ei kommen, werden von beiden Eltern abwechselnd künstlich ernährt, so daß es möglich ist, durch Verabreichen einer speziellen Diät an die Eltern, den Effekt derselben auf das junge Tier von Lebensanfang an zu studieren.

Wir haben selbst erwachsene Tauben über ein Jahr bei reiner Maisnahrung gehalten, wobei die Tiere nicht nur in einem vorzüglichen Gesundheitszustand waren, sondern sich auch in normaler Weise fortpflanzten 1). Diese Tatsache kann nicht genug betont werden, daß ein vollständiger Maiskern eine genügende Nahrung für die Erhaltung und Wachstum der Tauben darstellt, was beweist, daß Mais mindestens für eine Tierspezies, die Taube, vollständig genügt. Dies ist besonders wichtig für unsere spätere Betrachtung der Ätiologie der Pellagra, die neuerdings auf die biologische Minderwertigkeit der Maisproteine zurückgeführt wird. der Mais für die Tauben vollwertig ist, ist auch von anderen Forschern hervorgehoben worden. Insbesondere geben Voegtlin und Myers (401) an, daß es ihnen gelungen ist, Tauben bei Mais allein mindestens 4 Monate in gutem Zustand zu erhalten. In einer anderen Versuchsreihe untersuchten dieselben Verfasser (402) die Bedingungen des Wachstums der jungen Tauben, die von den Eltern gefüttert nach 40 Tagen normale Größe erreichen, wenn die Eltern mit ganzem Mais oder Weizen unter Zusatz von Kalziumsalzen gefüttert

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Unter diesen waren auch Tiere vorhanden, die von Beriberi geheilt waren, was beweist, daß der Geschlechtstrieb nach der Heilung wieder normal war.

werden. Dasselbe Resultat wurde erlangt, wenn Weißbrot unter Zusatz von B-Vitamin und Kalziumsalzen sowie auch Weizenstärke, Kasein, A- und B-Vitamin und Kalziumsalzen, verfüttert wurden. Wegen des möglichen Interesses an jungen Tauben zum Studium des Wachstums wollen wir der Arbeit von Voegtlin und Myers ein Diagramm des normalen Wachstums, verglichen mit dem Wachstum bei Maisnahrung, entnehmen.

Die Frage, ob die Tauben mit Vitamin B allein auskommen können, kann jetzt mit aller Sicherheit beantwortet werden. Schon im Jahre 1914 konnte

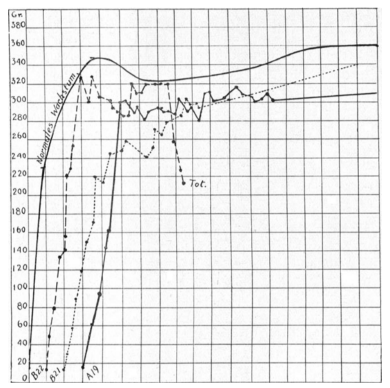


Abb. 12. Wachstum von jungen Tauben, wenn die Eltern mit Mais, Weizen und CaCO<sub>3</sub> ernährt werden. (Nach Voegtlin und Myers.)

der Verfasser (403) zeigen, daß es gelingt erwachsene Tauben 49 resp. 54 Tage auf weißem Reis am Leben zu erhalten, wenn man ihnen alle paar Tage ein sehr reines Präparat von Vitamin B injiziert. Die Tiere gingen schließlich an Wundsepsis zugrunde. Ähnliche Versuche wurden auch später von Stepp (404) ausgeführt, in welchen Tauben mit alkoholextrahiertem Hundekuchen und Reiskleieextrakt 91 Tage in gutem Gesundheitszustand erhalten werden konnten. Funk und Paton (l. c. 168) waren imstande Tauben, über 200 Tage an gereinigtem Vitamin B und Reis ohne Gewichtsverlust zu halten und kamen zum Schluß, daß Tauben nur ein einziges Vitamin nötig haben. Funk und Dubin (l. c. 97) zeigten auch, daß das D-Vitamin für Tauben entbehrlich ist.

Obwohl diese Ergebnisse für erwachsene Tauben als definitiv angesehen werden konnten, blieb noch festzustellen, wie es sich mit jungen Tauben verhielt. Funk und Paton gelang es nicht, durch Zusatz von Eiweiß, Salzen, Kalk und Vitamin A, eine normale Fortpflanzung zu erzielen. In letzter Zeit dagegen berichteten Sugiura und Benedict (405), daß es ihnen möglich war, das Problem der künstlichen Ernährung der Tauben vollständig zu lösen. Die Nahrung bestand aus 22 (Teilen) Kasein, 10 Rohrzucker, 27 Stärke, 2 Agar. 3 Salzen, 30 Butter und 6 Hefe. Butter konnte mit demselben Resultat durch Speck ersetzt werden. Auf dieser Nahrung (15-20 g täglich) gelang es wohl, die Tauben normal zu erhalten, doch ließ die Reproduktion zu wünschen übrig. Nach längerem Experimentieren zeigte sich, daß der Fehler durch eine zu geringe Nahrungszufuhr verursacht war. Als die Nahrung durch eine konzentrierte Zuckerlösung vervollständigt war, verlief die Eiablage normal und es ließen sich normale Tauben aufziehen. Es bleibt noch zu demonstrieren, daß Verunreinigungen im Kasein und Rohrzucker nicht in Frage kommen.

### Taubenberiberi.

Die zur Zeit am meisten angewandte Methode zur Erzeugung der Taubenberiberi ist, wie wir schon gesehen haben, das Füttern von weißem Reis, obwohl noch andere schon früher besprochenen Nahrungsmittel und auch Gemische von isolierten Bestandteilen dazu mit Erfolg benutzt worden sind. Unter anderen habe ich mit Cooper (l. c. 69) 1911 zeigen können, daß man die Erkrankung mit reinem Zucker, Inulin, Dextrin und Stärke erzeugen kann. Später konnte vom Verfasser (406) gezeigt werden, daß Beriberi in Tauben auch auf einer künstlichen Nahrung, aus Kasein, Stärke, Zucker, Fett und Salzen bestehend, sich erzeugen läßt, was auch von Simonnet (407). Hoet (408) und Abderhalden (409) bestätigt wurde. Wegen den angeblichen diätetischen Mängeln von weißem Reis wurde von Dutcher (410) ein Zusatz von 3º/o Kasein empfohlen. Portier und Randoin (411) bereiten die Nahrung durch Sterilisieren im Autoklaven, wobei dafür gesorgt wird, daß nichts von dem Saft verloren geht. Der bequemste Weg aber ist die gewöhnliche Reisfütterung, und diese Methode der Beriberierzeugung braucht kaum eine Besserung zu erfahren. Manche Autoren glauben, daß weißer Reis noch vitaminhaltig ist und daß durch dessen Autoklavieren Beriberi schneller erzeugt wird. Diese Schlußfolgerung [Abderhalden (412)] ist noch nicht ganz sicher und ist auch ohne praktische Bedeutung. Abderhalden machte auch die Beobachtung, daß weiße Tauben schneller an Beriberi erkranken als die dunkelgefärbten Tiere. Werden die Tauben auf eine Nahrung von poliertem Reis gesetzt, so fressen sie den Reis in den ersten paar Tagen mit großer Gier. Dann aber nimmt der Appetit bedeutend ab und gelegentlich sieht man Tiere, die durch heftige Schüttelbewegungen den Reis wieder aus dem Kropf zu entleeren suchen, was ihnen auch meist gelingt. Diese Erscheinung wird noch öfters bei zwangsernährten Tieren beobachtet, wobei es allerdings vorkommt, daß die Tauben den entleerten Reis wieder auffressen. Dieser Umstand macht es schwer, an Tauben Reisfütterungen quantitativer Natur durchzuführen. Man erhält den Eindruck, daß die Tiere Ekel vor Reis haben, der aber aufhört, wenn das nötige Vitamin gleichzeitig verabreicht wird. Nach einigen Tagen ist es am besten, wenn man zur Zwangsfütterung schreitet, und zwar kann dies eine Person bewerkstelligen, wenn man die Taube in einen Holzkasten mit Deckel hineinsteckt; durch die Öffnung im Deckel ragt der Kopf des Tieres heraus. Der Schnabel wird geöffnet und mit Hilfe eines kleinen Metalltrichters, der tubenförmig geformt und mit stumpfen Kanten versehen ist, um das Tier nicht zu verletzen, wird die gewogene Menge Reises mit Hilfe eines Glasstabes gestopft. Eine andere von uns gebrauchte Methode war, die Nahrung in Pillen zu formen und in dieser Weise zu verabreichen. Zu Fütterungs-

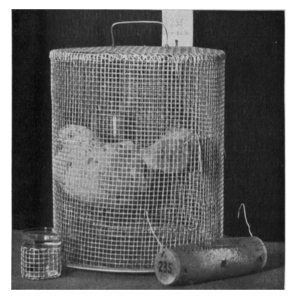


Abb. 13. Taubenkäfig.

zwecken werden am besten große und kräftige Männchen von 300—350 g Gewicht benutzt; die Menge des Reises, die vertragen wird, beläuft sich auf 20—30 g pro Tag, die in 3 Portionen verabreicht wird. Kommt es vor, daß der Kropf vollgestopft ist, so muß man mit weiterer Fütterung abwarten, bis dieser wieder leer wird, eventuell läßt sich durch vorsichtige Massage der Reis darin lockern. Wegen der Komplikation, die durch Fressen von Exkrementen verursacht wird, wurde die Fütterungsmethode von Funk und Paton (l. c. 168) dahin modifiziert, daß die Tauben in individuelle Käfige gesetzt werden. Durch Anfestigen eines Drahtnetzkorbes mit Reis kann die Nahrungsaufnahme von Tag zu Tag verfolgt werden. Es werden jetzt nur Präventivversuche ausgeführt, indem 6 Tauben eine Woche hindurch mit demselben Präparat behandelt werden. Diese Zeitperiode genügt vollkommen, um zu zeigen, ob die in Frage kommende Fraktion oder Nahrungsstoff

Vitamin B enthält. Eine ähnliche prophylaktische Methode wurde auch von Seidell (413) beschrieben. Bei dieser Methode ist es nicht mehr nötig, auf Beriberisymptome zu warten, was eine große Zeitersparnis verursacht. Nach Messerli (414) lassen sich die Beriberisymptome durch Verabreichen von Adsorbentia (Tierkohle, Bolus alba) beschleunigen.

Über den Einfluß der verfütterten Menge kommen wir bei der Physiologie der Vitamine zu sprechen. Nach einigen Tagen läßt sich eine tiefgehende Änderung bei den Tieren bemerken. Von der ursprünglichen großen Kampflust, die speziell dann auftritt, wenn mehrere Tiere zusammen gehalten werden, bleibt wenig übrig. Auch lassen sich sexuelle Erscheinungen, wie das Tanzen der Männchen um das Weibchen, nicht mehr bemerken und die Tiere sitzen schläfrig und apathisch auf den Holzstangen. Sie zeigen immer größere Mühe auf die Holzstangen zu fliegen und ein paar Tage später sitzen einige Tiere dauernd auf dem Boden des Käfigs und kümmern sich nicht darum, daß die höher sitzenden Tiere sie mit dem Kot verunreinigen. Der Kot, der normal von einer halbfesten Konsistenz und weißlicher Farbe ist, wird schleimig-wasserhell oder von gelblicher Farbe, die Tiere zeigen keine Neigung sich davon zu reinigen. Werden die Tiere der Selbstfütterung überlassen, so geht meistens die Freßlust gänzlich zurück und der Zustand der Tiere ist Halbhunger. Bei etwa 30% dieser letzten Tiere entwickeln sich doch typische Beriberisymptome, während der übrige Teil unter allgemeinen Schwächeerscheinungen allmählich zugrunde geht. Von den künstlich ernährten Tieren zeigt ein größerer Prozentsatz die typischen Krankheitserscheinungen und zwar nach einer Zeitperiode, die großen Schwankungen unterworfen ist. Man kann aber sagen, daß die Mehrzahl der Tiere nach etwa 10 bis 30 Tagen der Erkrankung anheimfällt und zwar merkt man, daß meistens die Tiere im Abstand von einigen Tagen erkranken, was den falschen Eindruck einer Epidemie erzeugt. Bei den einzelnen Tieren sehen wir sich einige Krankheitstypen entwickeln, die in beigelegten Bildern illustriert sind und die wenigstens äußerlich eine gewisse Ähnlichkeit mit den bei Menschen beschriebenen Beriberiformen haben. Diese Analogie mag wohl trügerisch sein und die unten beschriebenen Typen hängen vielleicht nur mit dem Ernährungszustand und der Dauer der Reisfütterung zusammen.

Bei einem Typus, den ich als akut bezeichnen möchte, bemerkt man, daß die Gehfähigkeit vermindert ist. Wird das Tier erschreckt, so läuft es eine Strecke ohne Schwierigkeit, doch wenn die Ermüdung kommt, so behilft sich das Tier beim Laufen der Flügel und sitzt bewegungslos, wenn es sich selbst überlassen ist; der Herzschlag ist heftig und man bekommt den Eindruck einer Überanstrengung. Versuche zu fliegen kommen nur selten zur Beobachtung. Das nächste Symptom ist, daß das Tier unkohärente Bewegungen mit dem Kopfe ausführt. Schwingt man das Tier einige Male schnell in der Luft, so läßt sich in vielen Fällen aus der latenten Form die akute Form provozieren. Diese Erscheinung tritt ganz plötzlich auf, der Kopf wird durch eine Kontraktur der Halsmuskel gegen den Rücken ge-

drückt, die Beine an den Bauch herangezogen, das Tier rollt wie eine Kugel über den Kopf; dieses Rollen kann unter Umständen in gewissen Zeitabständen stundenlang fortdauern, wenn das Tier nicht gefesselt wird. In

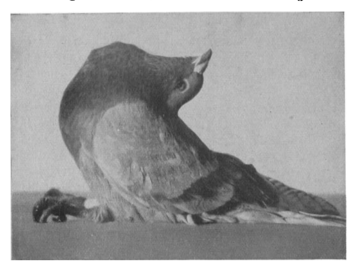


Abb. 14. Spastische Form der Taubenberiberi.

diesem Stadium bleibt das Tier nicht lange am Leben. Es tritt im Laufe eines Tages eine Störung der Atmung auf, das Tier reißt den Schnabel weit auf, offenbar kämpft es gegen Erstickung und schließlich verendet es, indem

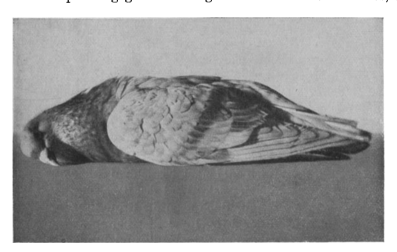


Abb. 15. Atrophische Form.

sich die Kontrakturen lösen. Der Tod tritt nach 12—24 Stunden nach dem Beginn der Symptome ein.

Der zweite Typus, der chronische (Abb. 15—16), verläuft wie folgt. Das Tier wird im Käfig nach etwa zwei Wochen sitzend aufgefunden. Es be-

wegt sich nur ungern, trotzdem es sich am Anfang dieses Zustandes noch sehr gut aufzurichten vermag. Nach einigen Tagen verliert es auch diese Fähigkeit und sitzt bewegungslos auf einem Fleck. Nur selten geht diese

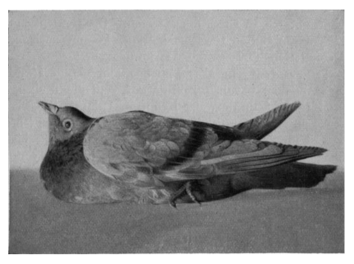


Abb. 16. Paralytische Form.

Form in die spastische über. Gewöhnlich lebt das Tier noch einige Wochen und verendet an derselben Stelle ohne sich zu rühren. Diese Fälle sind für

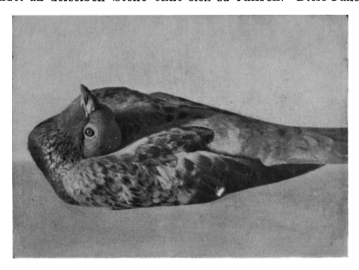


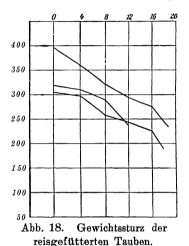
Abb. 17. Spastisch-paralytische Form.

Heilungsversuche nicht brauchbar. Zu solchen Zwecken müssen stets die Tiere der ersten Kategorie zur Anwendung kommen.

Die Tiere der ersten Kategorie zeigen auch verschiedene Typen. Bei manchen bleibt der spastische Zustand konstant bis zum Tode, bei anderen löst sich der spastische Zustand in kurzen Intervallen, um verstärkt wiederzukehren.

Eine weitere Erscheinung, die den beiden Krankheitsformen bei Tauben gemeinsam ist, ist der Gewichtssturz. Dieser ist um so geringer, je eher die Krankheitssymptome in Erscheinung treten. Der Gewichtssturz, der etwa 20—25 % des ursprünglichen Gewichts beträgt, kommt nach meiner Erfahrung bei reisgefütterten Tieren (Abb. 18) immer vor.

Der Gewichtssturz tritt ein, gleich, ob das Tier gefüttert wird oder nicht. Anderslautende Angaben beruhen wohl darauf, daß die Tauben, höchstwahrscheinlich infolge der Lähmung der Kropfmuskulatur, denselben nicht zu entleeren vermögen. Bei der Sektion findet man den Kropf prall mit Reis gefüllt, und wird dieser gewogen, so beträgt sein Gewicht bis 100 g, die



sonst als Körpergewicht in Berechnung kommen würden. Die Arbeiten, die den Einfluß verschiedener Zusätze auf das Körpergewicht studierten, sind aus diesem Grunde nicht einwandsfrei. Es kann nicht genug hervorgehoben werden, daß bei der experimentellen Beriberi, bei strikt durchgeführter Diät, ohne jeden Zweifel bei 100% aller Fälle der Tod eintritt. Theiler. Green und Viljoen (415) haben allerdings beobachtet, daß hungernde Tauben allein bei Wasser eine spontane Heilung der Beriberisymptome zeigen können. Diese Erscheinung wird durch Mobilisierung des in den Geweben des Tieres vorhandenen Vitamins erklärt. Die Gewebe schmelzen beim Hungern schneller ein und dadurch kann plötzlich ein größerer Vitamin-

vorrat dem Tiere zur Verfügung gestellt werden. Bei weiterer Reisfütterung muß der Tod natürlich doch herbeigeführt werden. Die Frage der Unterernährung bei der Taubenberiberi ist auch von Lumière (416) behandelt worden. Lumière gibt an, daß Tauben an Hefe allein Beriberi entwickeln, die durch Reisfütterung zum Verschwinden gebracht werden kann. Diese Angabe, die uns sehr unwahrscheinlich erscheint, muß einer Nachprüfung unterzogen werden. Manche Autoren geben auch an, daß Inanition allein Beriberi verursachen kann. Diese Frage wird noch unter der Physiologie der Vitamine zur Besprechung kommen. Wir können aber hier schon vorausschicken, daß wir noch niemals diese Erscheinung beobachten konnten.

Außer Hühnern und Tauben ist Beriberi auch bei anderen Vogelarten beschrieben worden, was manchmal auch von ökonomischer Bedeutung sein könnte. So hat z. B. Merklen (417) eine Krankheit bei 3-4 Wochen alten Enten beschrieben, die sich in Krämpfen, Paralysen in den Beinen und Hungersymptomen äußerte, und die durch Ersetzen der Nahrung durch eine abwechslungsreichere schnell zurückgingen. Es handelte sich hier vielleicht

Terroine und Barthelemy (424)

werden wir in einer Tabelle kurz zusammenfassen.										
Tierart					Name des Beobachters	Tierart	Name des Beobachters			
Enten .	•				Eijkman (l. c. 49) Külz (418)	Jushimatsu Papageien	Toyama (420) Fink (421)			
Gänse . Sperling					Eijkman (l. c. 49)	Reisvogel Munia maja	Ottow (422) Janson (423)			

Toyama (420)

Wachtel . . . .

um Beriberi. Die bei anderen Vögeln beschriebenen Beriberierscheinungen

## Pathologische Anatomie und chemische Pathologie der Geflügel-Beriberi.

Vidua principalis

Anatomopathologie. Bis vor kurzem war man allgemein der Meinung, daß bei der Geflügel-Beriberi die Erscheinungen von seiten des zentralen Nervensystems im Vordergrunde stehen. Die neuen Arbeiten zeigen dagegen, daß als Resultate des Mangels an B-Vitamin viele, wenn nicht alle Organe, leiden und aus diesem Grunde läßt sich die Krankheit nicht als Polyneuritis bezeichnen. Trotz vieler Mühe ist es noch nicht gelungen, das Organ oder das Gewebe herauszufinden, das primär die Erkrankung auslöst. Damit hängt auch zusammen, daß wir über die Physiologie und Bedeutung der Vitamine noch so wenig unterrichtet sind.

Nervensystem. Wir wollen unsere Besprechung mit dem Nervensystem anfangen, da wir am längsten darüber unterrichtet sind. Sehr gute Angaben darüber finden wir in der schon zitierten Arbeit von Vedder und Clark (l. c. 391) und in neuerer Zeit bei Onari Kimura (425). Wir ersehen aus diesen Arbeiten, daß nicht alle Nerven in demselben Maße eine pathologische Veränderung erfahren, so ist z. B. der Vagus degeneriert, aber nicht hochgradig. Nach der Meinung von Kimura ist Beriberi eine allgemeine Erkrankung des Nervensystems und dies war auch unsere Meinung. Wir glauben noch jetzt, daß alle bei der Beriberi auftretenden pathologischen Veränderungen, so mannigfacher Natur sie auch sind, am besten als zentralen Ursprungs angesehen werden können, indem sie alle als atrophische Veränderungen betrachtet werden können. Natürlich geben wir zu, daß noch eine andere Interpretation gefunden werden kann.

Die Nerven der unteren Extremitäten werden relativ mehr angegriffen wie die der oberen. Insbesondere gilt dies für den N. ischiadicus und peronaeus, die eine fettige Degeneration zeigen auch in Fällen, wo keine sichtbaren Lähmungen vorhanden waren. Diese Veränderungen treten schon nach 7 Tagen der Reisfütterung ein. Die Zahl der degenerierten Fasern steht jedoch in keinem Verhältnis zu der Schwere der Lähmungen. Fälle mit leichten klinischen Symptomen zeigen oft eine enorme Degeneration, während schwere Fälle oft nur 4-10% von degenerierten Fasern zeigen. In der Regel werden 10-15 % sämtlicher Fasern verändert gefunden. Schnyder (426) findet im Gegensatz dazu nur wenig Degeneration bei Vögeln und glaubt wegen des heilenden Einflusses des Vitamins, daß die Paresen nicht Folge der degenerativen Erscheinungen im Gehirn sein können. Wir haben schon mehrmals betont, daß, wenn man ein Tier einige Tage nach der Heilung mit Vitamin tötet und die Nerven histologisch untersucht, die degenerierten Fasern immer noch nachweisbar sind und noch lange Zeit so bestehen, in welcher Zeit die normalen Fasern scheinbar die Funktion der erkrankten übernehmen.

Die Nerven, histologisch untersucht, ergeben das folgende Bild. Nach Kimura ist das erste Zeichen der Degeneration im Achsenzylinder selbst vorzufinden, während die früher herrschende Meinung war, daß zuerst die Markscheiden der Degeneration anheimfallen; die Myelinscheide kann, seiner Meinung nach, vorläufig noch intakt bleiben. Sobald aber diese degeneriert

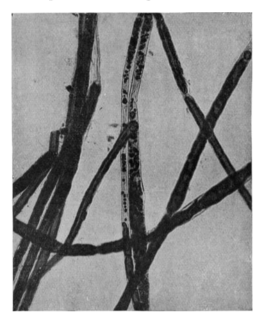


Abb. 19. Fettige Degeneration des N. ischiadicus eines an Polyneuritis erkrankten Huhnes.

ist, läßt sich der Achsenzylinder differenzieren nicht mehr Myelinfragmente werden daraufhin in situ durch die Zellen der Schwannschen Scheide resorbiert. Enthält eine degenerierte Myelinscheide einen Achsenzylinder, so handelt es sich um einen regenerierten Achsenzylinder aus dem bandartigen Protoplasma. Der neue Zylinder ist glatt und zart und erinnert an die Bilder, die man nach einem Trauma sieht.

Dieselben Veränderungen sieht man auch in den dorsalen und ventralen Nervenwurzeln sowie in sämtlichen Strängen des dorsalen Rückenmarks. Ferner sind Veränderungen in den Zellen der Vorder- und Hinterhörner des lumbosakralen Rückenmarks nachgewiesen, hier sind die tigroiden

Körper unsichtbar und die färbbare Substanz (Nißls Methode) ist oberhalb des Achsenzylinders angesammelt. In manchen Fällen sind die Kerne schwach gefärbt. Ähnliche pathologische Nervenstudien sind auch von Weill und Mouriquand (427), Kato und Shizume (428) und Paguchi (429) mitgeteilt worden.

Die Muskeln. Man findet sie atrophiert und fettig degeneriert, aber die Veränderungen gehen nach Rückkehr zur normalen Ernährung schnell zurück.

Das Herz. Ist in den meisten Fällen unverändert, nur selten werden Ödeme, Pigmentation und Spuren parenchymatöser Degeneration gefunden. Hypertrophie des rechten Herzens wie bei der menschlichen Beriberi kommt beim Huhn nicht vor. Dagegen haben wir Hydroperikardium bei Tauben schon selbst gesehen. Die Ödeme führt McCarrison (430) auf Vergrößerung der Nebennieren zurück.

Maignon (431), wie auch Weill, Arloing und Dufourt (432) fanden die Erythrozyten und das Hämoglobin erheblich vermindert, dagegen starke Leukozytose.

Endokrine Drüsen. Die ersten Untersuchungen darüber wurden vom Verfasser und Douglas (433) gemacht. Die Befunde an Tauben ergaben, daß die Thymusdrüse vollständig verschwindet, was auch von R. R. Williams und Crowell (434) bestätigt worden ist; das Verhalten dieser Drüse bei Vögeln ist daraufhin von McCarrison (435) näher untersucht worden. Von Funk und Douglas sind außerdem die Hypophysis, Nebennieren, Oyarien, Testikeln, Nieren, Leber, Pankreas und Milz histologisch untersucht worden. In allen diesen Organen wurden sehr ausgesprochene Degenerationszeichen aufgefunden. Das Studium der Schilddrüse bei Beriberitauben ist noch ausführlicher durch Douglas (436) geschehen, der auf die großen Variationen und auf die Tendenz des Kolloidschwundes aufmerksam machte. McCarrison (437) studierte ebenfalls die Wirkung von vitaminarmer Nahrung auf die Schilddrüse und fand, daß sich dadurch die Größe wie auch das Gewicht der Drüse verringern. Das Studium der Drüsen mit innerer Sekretion bei der Taubenberiberi ist daraufhin von McCarrison (438) aufgenommen worden, der im wesentlichen die Ergebnisse von Funk und Douglas bestätigte, nämlich, daß die Organe in der folgenden Reihenfolge atrophieren: Thymus, Testikeln, Milz, Ovarien, Pankreas, Herz, Leber, Nieren, Magen, Schilddrüse und Gehirn. McCarrison hat dabei eine sehr interessante und wichtige Beobachtung gemacht, nämlich daß die Nebennieren sehr oft hypertrophieren 1) und daß diese Hypertrophie mit dem Eintreten von Ödemen kausal zusammenhängt (l. c. 430). McCarrison glaubt, daß sich im unpolierten Reis, Butter (speziell in der Butter, wie später berichtet wird) und Zwiebeln eine Substanz vorfindet, die vor Ödemen schützt und vielleicht als A-Vitamin betrachtet werden kann. Ähnliche Befunde in bezug auf endokrine Drüsen wurden auch von Abderhalden (439) und Souba (440) erhoben.

McCarrison fand auch, daß das Gehirn, Nebennieren und die Hypophyse im allgemeinen sehr empfindlich gegen Vitaminmangel sind. Die sexuellen Organe zeigen bei den Männchen ein Verschwinden der Spermatogenesis mit darauffolgender Sterilität, bei Weibchen einen Zustand, der der Amenorrhea analog ist. Die Atrophie der Testikeln konnte durch Portier (441) und Novaro (442) bestätigt werden, wobei Portier (443) die schnelle Regeneration unter dem Vitamineinfluß speziell hervorhebt. Diese Tatsache könnte unsere Beobachtung erklären, daß geheilte Beriberitiere sehr bald darauf die Fähigkeit sich zu reproduzieren besitzen.

McCarrison hat in seinen sehr lehrreichen Studien auch die Muskeln untersucht und sie hochstrophisch befunden, das Zentralnervensystem dagegen nur wenig atrophiert; die auftretenden paralytischen Symptome führt er vorwiegend auf die Verschlechterung der funktionellen Tätigkeit der Nervenzellen zurück. Er glaubt wegen der bemerkenswerten Atrophie der Thymus,

<sup>1)</sup> Diese Beobachtung ist leider der pathologischen Abteilung, die sich mit diesem Teil der Arbeit befaßte, in der Arbeit von Funk und Douglas (l. c. 433) vollständig entgangen.

Testikeln, Ovarien und Milz als Folge des Vitaminmangels, die viel bedeutender ist als die Atrophie der anderen Organe, daß die genannten Organe hauptsächlich dazu berufen sind, in der Not den Organismus mit Vitamin zu versorgen. Wenn auch dieser Vorrat erschöpft ist, kommen die Knochen an die Reihe, in welchen das Mark einen besonderen Verlust erleidet. Die Erythrozyten werden ebenfalls um 25% vermindert. Schließlich betrachtet McCarrison das ganze Bild der Beriberi als Syndrom, das 1. aus einer chronischen Inanition, 2. aus einer pathologischen Änderung der Organe der Verdauung und Assimilation, 3. aus einem abnormen Funktionieren der

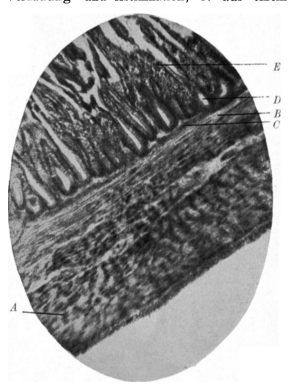


Abb. 20. Oberer Darmabschnitt einer gesunden Taube. (Nach McCarrison.)

Drüsen der inneren Sekretion. insbesondere der Nebennieren und 4. aus schlechter Ernährung des Zentralnervensystems besteht. Zu allen diesen Faktoren gesellt sich noch eine verminderte Resistenz gegen das Eindringen der Mikroorganismen. Dieser letzte Umstand bestimmte McCarrison (444) irrtümlicherweise zuerst, das ganze Bild der Beriberierkrankung als eine Infektion aufzufassen, doch ist er von diesem Standpunkt schon lange abgekommen. Die Histopathologie der Taubenberiberi ist von McCarrison (445) in einer besonderen Arbeit beschrieben worden.

Veränderungen im Magendarmkanal. Die Untersuchungen, die von McCarrison (446) an 153 Tauben gemacht worden sind, haben die folgenden interes-

santen Resultate ergeben. Die obere Portion des Darmes, die sich in der Region des Pankreas befindet und die muskulös ist, ist am schwersten betroffen. Die Atrophie geht so weit, daß die Wände fast durchsichtig werden, besonders wenn der weiße Reis lange Zeit verabreicht wird. Der Darm zeigt hier eine deutliche Hyperämie, Ekchymosen sind nicht selten und mikroskopische Blutungen kommen fast immer zur Beobachtung. Mikroskopisch betrachtet kommt es zu einem partiellen Schwund des Epitheliums. Das Myenteron ist so schwer atrophiert, daß seine motorischen Funktionen darunter leiden. Ferner wurde Degeneration im mesenterischen Plexus von Auerbach beschrieben, die die Funktion der Darmnerven erschwert. Die

Villi (Darmzotten) verschwinden und man findet eine Atrophie und Entzündung der Mukosa mit einer Atrophie des lymphoiden Gewebes. Dieser letztere Umstand ist speziell verantwortlich für die verminderte Infektionsresistenz. Die schwere Darminfektion ist nach McCarrisons (447) Meinung die Hauptursache dafür, daß manche Tiere durch Vitaminzufuhr nicht mehr gerettet werden können. Tauben, die bei autoklaviertem Reis, Butter und Zwiebeln gehalten wurden, entwickeln dasselbe pathologische Bild mit dem Unterschied, daß die Veränderungen nicht so weit fortgeschritten sind. Nach dem Aus-

schalten der Butter konnte gezeigt werden, daß den Zwiebeln die Eigenschaft zukommt. den Darmkanal vor degenerativen Zeichen zu schützen. Durch Zufuhr von vitaminhaltigen Erbsen konnten die Tauben geheilt werden, während das pathologische Darmbild immer noch bestehen blieb. Die Heilung ist seiner Ansicht nach so schnell, daß von einer Vitaminresorption nicht die Rede sein kann; der therapeutische Effekt kann in seiner Schnelligkeit nur mit dem plötzlichen Auftreten des Wachstumsimpetusimkeimenden Samen verglichen werden.

Chemische Pathologie. Die Untersuchungen chemischer Art sind noch nicht zahlreich. Schaumann (l. c. 2) untersuchte die Gehirne von Beriberitauben und fand, daß darin der Phosphorgehalt nicht vermindert war. Zum Unter-

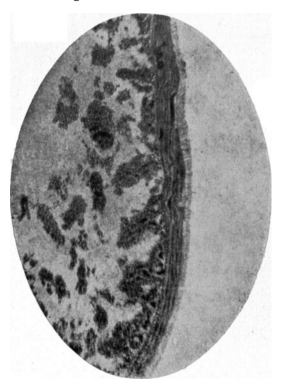


Abb. 21. Oberer Darmabschnitt einer beriberikranken Taube. Dünne Muscularis, intensive Atrophie und Nekrose der Mukosa. (Nach McCarrison.)

schied dazu fand ich (448), daß der Stickstoff- und Phosphorgehalt dieser Gehirne bedeutend gegen den normalen Gehalt zurückgeht und zwar fand ich im Mittel für normale Tauben: 9,77% N und 1,84% P für Beriberitauben 9,31% N und 1,53% P. Meine Resultate wurden von Wieland (449) und von Mathilde Koch und Voegtlin (450) bestätigt, obwohl es nicht sicher ist, wie weit an diesen Erscheinungen das einfache Hungern schuld ist.

Terroine und Barthelemy (l. c. 424) haben hungernde und Beriberitiere in bezug auf Fett- und Lipoidgehalt untersucht. Im Hunger war der Gehalt geringer als in Beriberi. G. M. Findlay (451) bestimmte die Nukleinsäure des Gehirnes und der Leber und fand diese besonders in dem letzten

Gewebe stark vermindert. Vitamindarreichung hatte eine Vermehrung zur Folge.

Die chemische Blutanalyse ergibt nach Palmer und Hoffman (452) eine Verminderung der darin enthaltenen Substanzen wobei der Eiweißverlust sich stärker in Beriberi anzeigt als im Hunger. Keine Beriberifälle kamen im Hunger zur Beobachtung.

Ferner ist von Casimir Funk und v. Schönborn (453) gezeigt worden, daß bei der Taubenberiberi der Blutzuckergehalt bedeutend ansteigt und das Glykogen in der Leber bedeutend erniedrigt oder fast zum Verschwinden gebracht wird. Wir wären sehr dazu geneigt, diese Tatsache mit der Beobachtung von McCarrison über die Hypertrophie der Nebennieren in kausalen Zusammenhang zu bringen.

Hier muß auch erwähnt werden, daß Fuji (454) bei Beriberihühnern den Diastasegehalt des Blutes und Tiger und Simonnet (455), wie auch Rothlin (456) die Pankreasdiastase vermindert gefunden haben. Analoge Befunde wurden von Findlay (457) für die Glyoxylase und von Damianovich (458) für die Katalase der Leber der beriberikranken Tauben erhoben. Artom (459) hebt die Unterschiede im Gehalt an Amylase, Lipase, Invertase und Protease hervor, die im Hunger und Beriberi bestehen. Der Gehalt an diesen Fermenten war bedeutend höher bei der Avitaminose.

# Säugetiere.

Schon im Jahre 1913 haben wir (460) hervorgehoben, daß sich bei gewissen Tieren keine Beriberi entwickelt, wenn sie auf eine Diät von weißem Reis gesetzt werden und wir suchten diese Tatsache dadurch zu erklären, daß diese Erscheinung mit der Art des der Spezies spezifischen Purinstoffwechsels zusammenhänge. Wir haben darauf die Säugetiere in grober Weise in zwei Reihen geteilt, solche die als Endprodukt des Purinstoffwechsels Harnsäure und solche die Allantoin ausscheiden. Der ersten Reihe wäre der Mensch (und die Vögel) zuzuzählen, die an echter Beriberi erkranken, der zweiten Reihe die Ratte, Hund 1), Affe, die an Skorbut erkranken, während die Schweine mit ihrem eigentümlichen Purinstoffwechsel eine Mittelstufe annahmen. diese Annahme noch jetzt aufrechterhalten werden kann, erscheint nicht sicher, denn erstens ist eine Art von Beriberi auch bei Hunden und Ratten beschrieben worden, zweitens verfügen wir neuerdings über eine andere Erklärung der oben geschilderten Beobachtungen. Jedenfalls möchten wir die Frage für weitere Untersuchungen offen lassen, insbesondere da die Beriberi bei gewissen Tieren nicht mit Sicherheit bewiesen ist und mit anderen pathologischen Zuständen verwechselt werden kann. Die Kriteria für die Erkennung der Beriberi, wie die fettige Degeneration der Nerven, sind durchaus keine für

<sup>1)</sup> In diesem Zusammenhange wäre es interessant zu untersuchen, ob die Hunde der dalmatischen Rasse, die nach S. R. Benedict (461) hauptsächlich Harnsäure statt Allantoin ausscheiden und auch die anthropoiden Affen, die nach Hunter und Ward (462) sich wie die Menschen in ihrem Purinstoffwechsel verhalten, in anderer Weise auf den Mangel des B-Vitamins reagieren.



Abb. 22. Die runden Käfige werden für die Versuche benutzt und die verschiedenen Versuchsreihen mit bunten Karten bezeichnot. Die kleinen, viereckigen Käfige werden zum Aufziehen der Jungen, während die großen zum Bebrüten und Aufbewahren der Ratten benutzt.

Beriberi spezifische Erscheinung. Jedenfalls habe ich selbst Ratten, Kaninchen und Meerschweinchen lange Zeit mit weißem Reis gefüttert, ohne daß eine Spur von beriberiähnlichen Symptomen zum Vorschein kam. Die andere Erklärung des verschiedenen Verhaltens gewisser Tiere gegenüber der Diät von weißem Reis, finden wir in der noch unbekannten Rolle der bakteriellen Darmflora, von deren Bedeutung wir schon (S. 60) in dem Kapitel "das Leben ohne Bakterien" gesprochen haben. Wir kommen nun zur Betrachtung der Bedeutung der Vitamine bei verschiedenen Säugetieren.

#### Ratten.

Die Ratte ist in den letzten 13 Jahren im großen Umfange als Experimentiertier für die Lösung von Ernährungsproblemen und auch zu Vitaminstudien herangezogen worden. Der Grund dafür ist darin zu suchen, daß sich Ratten leicht züchten lassen, nicht viel Nahrung aufnehmen und nicht wählerisch in ihrem Geschmack sind. Der Umstand, daß eine größere Anzahl von diesen Tieren gleichzeitig für einen Versuch verwandt werden kann, macht die Versuchsresultate viel sicherer. Da die Nahrung für die meisten Ernährungsprobleme in der Regel-besonders bereitet werden muß, ist das geringe Nahrungsquantum, das die Tiere verzehren, von praktischer Bedeutung. Die Ratten leben etwa 3 Jahre und erreichen die sexuelle Reife sehr früh. Die Schwangerschaft dauert 3 Wochen und die Tiere haben eine zahlreiche Nachkommenschaft; die Zahl der Jungen schwankt je nach dem Alter der Eltern und deren Ernährungszustand und beträgt zwischen 6 und 12. Die jungen Ratten beginnen nach 3-4 Wochen die Nahrung selbständig aufzunehmen und können, wenn sie das Gewicht von 30 g erreicht haben eventuell zu Fütterungsversuchen verwandt werden, obwohl es sich empfiehlt zu warten, bis das Gewicht von 40-60 g erreicht haben. Von verschiedenen Forschern, unter anderen von McCollum, Simmonds und Pitz (463) ist hingewiesen worden, daß Unzulänglichkeiten der Diät sich in einer mangelhaften Milchsekretion der Mutter oder sogar in einem schlechten Gesundheitszustand der Jungen offenbaren können, obwohl bei den Eltern selbst keine Zeichen davon zu sehen sind. Es ist deswegen empfehlenswert, wenn man sich ein Urteil über den Nährwert einer bestimmten Diät bilden will, die Fütterungsversuche mit demselben Material auch auf die nächsten Generationen auszudehnen. Zu solchen Zwecken ist natürlich die Ratte ganz vorzüglich geeignet. Wir können in dieser Tierreihe in kurzer Zeit nicht nur die Wirkung der Diät auf die Eltern selbst studieren, sondern wir sind imstande, unsere Beobachtungen auf das Zeugungsvermögen, die Zahl der lebenden Jungen und die Stillfähigkeit der Mütter auszudehnen. Solche Versuche sind tatsächlich in großem Maßstabe ausgeführt worden und wir wollen hier auf die Arbeiten von Hartwell (464), Sherman, Rouse, Allen und Woods (465) und schließlich Reynolds und Macomber (466) kurz hinweisen. Über dieses Problem wurde in der letzten Zeit sehr viel geschrieben und wir kommen in einem besonderen Kapitel darauf zu sprechen. Nach meiner Erfahrung ist es nicht ratsam die Ratten für die Versuche zu kaufen, sondern es empfiehlt sich sie im Laboratorium zu züchten. Man hat in dieser Weise den Vorteil, die Vorfahren der in Gebrauch kommenden Tiere zu kennen. Erhält man einen Wurf, so hat man manchmal Schwierigkeiten zwischen Männchen und Weibchen zu unterscheiden. Wir verfügen hier über eine Methode, die von Jackson (467) beschrieben worden ist und die uns über die Schwierigkeit hinweghilft. Bei Versuchen mit Ratten ist es auch wichtig einen Käfig zu besitzen, dessen Anordnung es gestattet, die verzehrte Futtermenge genau zu

kontrollieren. Die Ratten haben die Tendenz das Futter zu verstreuen. Schwierigkeit kann umgangen werden, wenn man einen Käfig benutzt, der von meinem früheren Mitarbeiter A. B. Macallum (468) genau beschrieben worden ist. Der Käfig ist mit Trichtern ausgestattet, die man der Größe der benutzten Tiere anpaßt und welche es nicht erlauben, daß das Tier die Pfoten in die Futterpfanne hineinsteckt. Der Käfig ist für zwei Ratten berechnet und gestattet auch den Harn von den Exkrementen zu trennen, wenn man genaue Stoffwechselversuche anstellen will. Das Nähere ersieht man aus der nebenstehenden Abbildung. Da diese Käfige kostspielig und platzraubend sind, werden sie trotz ihrer Vorteile nicht viel benutzt. Es kommen jetzt hauptsächlich zwei Arbeitsweisen in Betracht. Die erste stammt von Osborne und Mendel und wurde genau von Ferry (469) beschrieben. Hier werden individuelle Käfige benutzt, die rund sind und in einen größeren emaillierten Napf gestellt werden. Der Futter- und Wasserbehälter werden zwischen dem Boden und dem Käfig eingeklemmt. Der Boden des

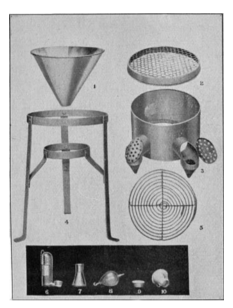


Abb. 23. Rattenkäfig nach Macallum.
6. Wassernapf. 7. Erlenmeyer zum Harnauffangen. 8. Einrichtung zur getrennten Aufnahme von Harn und Fäzes (der Harn fließt an der Außenseite der Kugel in den Erlenmeyer, während die Exkremente in einen Becher fallen). 9. Futternäpfe verschiedener Größe. 10. Trichter verschiedener Größe, sich dem Alter der Ratten anpassend, wodurch das Zerstreuen der Nahrung unmöglich gemacht wird.

Käfigs wird mit Zeitung bedeckt, was die Reinigung erleichtert. Diese Methode, die ich selbst seit einigen Jahren benutze, hat den Vorteil, daß jede Ratte für sich beobachtet werden kann und daß auch der Nahrungsverbrauch mit einiger Genauigkeit verfolgt werden kann.

Die zweite Arbeitsweise stammt von Hart und McCollum und benutzt große Käfige, in welchen 6 oder mehr Ratten (ganzer Wurf) Platz finden können. Diese Methode hat einige Nachteile. Zuerst muß die Reinlichkeit etwas zu wünschen übrig lassen, dann verzehren die Tiere die Exkremente voneinander und zuletzt wenn ein Tier stirbt, wird es von den anderen verzehrt.

Das Verfahren von Osborne und Mendel könnte als ideal bezeichnet werden, wenn es in zweierlei Weise modifiziert werden könnte. Durch ein Anbringen eines seitlichen Futternapfes nach dem Modell von Macallum oder auch Hoagland (470) wie auch durch Anbringen eines falschen Bodens, durch welchen die Exkremente und der Harn eliminiert werden könnten. Steenbock, Sell und Nelson (471) fanden, daß unter solchen Bedingungen sich der Bedarf an B-Vitamin erheblich vergrößert, ein Umstand, den wir schon früher bei Tauben vermuteten.

Was die Futterbereitung anbetrifft, so muß man viel Sorgfalt dabei an-Vor allen Dingen ist es nötig, daß die Basalnahrung vitaminfrei sei. Dieser Umstand ist in den älteren Arbeiten nicht genug berücksichtigt worden und gab Anlaß zu Meinungsverschiedenheiten, die zur Zeit völlig aufgeklärt worden sind. Wir brauchen hier nur ein Beispiel anzuführen, nämlich die Laktose, die sehr viel als Bestandteil der künstlichen Nahrung benutzt worden ist. Ich habe zuerst darauf hingewiesen (Die Vitamine I. Aufl. S. 159), daß Laktose, die keinem speziellen Reinigungsprozeß unterworfen wird, Spuren von Stickstoff enthält. Diese Stickstoffspuren können aus der Milch stammen und das Wachstum der Ratten durch ihren Vitamingehalt Dies ist in der Tat experimentell von McCollum und Davis (l. c. 105) und auch von Drummond (472) begründet worden. Dies gilt, wie wir bereits gesehen haben, auch für die eiweißfreie Milch. Was das verwandte Eiweiß anbelangt, so ist es ebenfalls nötig es einem Reinigungsprozeß zu unterziehen. In den meisten Fütterungsversuchen wurde Kasein benutzt, das nach dem Vorgehen von Funk und Macallum (l. c. 83) durch mehrmaliges Auskochen mit Alkohol vitaminfrei gemacht wurde. Wir haben bereits gesehen, daß diese Behandlung, trotz der gegenteiligen Behauptungen von McCollum und Davis (l. c. 105), den Nährwert des Kaseins nicht erniedrigt. Man hat auch empfohlen das Kasein durch Lösen in Alkali und Fällung mit Säure oder auch durch Auswaschen mit Wasser zu reinigen. Das Problem der Kaseinreinigung, die das meistbenutzte Eiweiß darstellt, erscheint jetzt nicht sehr einfach. Zuerst konnten Freedman und Funk (l. c. 111) zeigen, daß das Kasein durch einfache Umfällung und Waschen von der Substanz, die das Bakterienwachstum verursacht, nicht befreit werden kann. Später konnte auch vom Verfasser (473) gezeigt werden, daß ein solches Kasein noch bedeutende Mengen Fettsubstanzen (etwa 1%) enthält, die durch Waschen mit kaltem Alkohol und Äther nicht entfernt werden können. Da Drummond und Coward (474) die Zerstörung des A-Vitamins des Kaseins durch Erhitzen in flachen Schalen vornehmen, erschien es interessant zu untersuchen [Funk und Paton (475)] wie es sich mit dem Nährwert des oxydierten und extrahierten Kasein verhält. Die bisherigen Resultate zeigen, daß es zum Entfernen des A-Vitamins nicht genügt die Substanz zu oxydieren, sondern man muß ein mehrmaliges Extrahieren mit siedendem Alkohol vornehmen. Um alle diese Schwierigkeiten zu umgehen schlug Bond (476) vor, statt Kasein Eiereiweiß zu benutzen. Bei Benutzung von Fleisch genügt es nach dem Vorgange von Osborne, Wakeman und

Ferry (l. c. 110) es wiederholt mit Wasser auszukochen. Beim Edestin läßt sich, wie wir bereits gesehen haben, das Vitamin auf diese Weise nur schwer entfernen. Was die anderen meist benutzten Bestandteile anbelangt, so ist Rohrzucker nicht vitaminfrei und soll besser vermieden werden, während die Stärke kaum zu ersetzen ist. Stärke kann durch Waschen gereinigt werden. Was Fett anbelangt, so wird gewöhnlich Speck gebraucht. Ich unterziehe ihn meistens einem dreistündigen Erhitzen im Autoklaven auf 130°. Das Fett kann durch Durchleiten von Luft und Erhitzen vitaminfrei gemacht werden. In den Vereinigten Staaten wird meist jetzt Crisco als Fett gebraucht, ein reduziertes Baumwollesamenöl. Unter Umständen kann man den Fettzusatz gänzlich vermeiden, was noch sicherer ist. Zum ganzen Nahrungsgemisch wird mit Vorteil etwa 3% Agar hinzugesetzt, um die Möglichkeit der Konstipation zu verringern. Wenn man einen noch nicht früher benutzten Nahrungsbestandteil benutzen will, so empfiehlt es sich durch eine entsprechende Kontrolle nachzuprüfen, ob der betreffende Bestandteil auch frei von Vitaminen ist. Als anorganisches Salzgemisch werden meistens die Zusammensetzungen von Osborne und Mendel, die die anorganische Zusammensetzung der Milch nachahmen oder die von McCollum und Simmonds benutzt. Die beiden Gemische besitzen die folgende Zusammensetzung:

S	S			
Osborne und Mendel (477)	McCollum und Simmonds (478)			
CaCO <sub>3</sub> 134,8	NaCl 0,173			
$Na_{2}CO_{3}$ 34,2	$NaH_2PO_4 \cdot H_2O$ 0,347			
$H_3PO_4$ 103,2	K <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> 0,954			
$H_2SO_4$ 9,2	$CaH_2(PO_4_2 \cdot H_2O \dots 0,540)$			
Zitronensäure 111,1 $+1,5 \cdot H_2O$	Eisenzitrat 0,118			
Eisenzitrat $6.34 + 1.5 \cdot H_2O$	Kalziumlaktat 1,300			
KJ 0,02	MgSO <sub>4</sub> (wasserfrei) 0,266			
NaF 0,248	, , , ,			
$K_2Al_2(SO_4)_2$ 0,0245				
$MgCO_3$ 24,2				
K <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> 141,3				
HCl 53,4				
$MnSO_4$ 0,079				

Das Nahrungsgemisch wird am besten in der Weise bereitet, daß es eine mehr oder weniger teigige Konsistenz besitzt; in dieser Form wird die Nahrung von den Ratten am wenigstens zerstreut. Als ein Beispiel einer jetzt als vollständig betrachteten Nahrung für Ratten wollen wir folgende Zusammensetzung anführen:

Bestandteil	º/o	Bestandteil	0/0	Bestandteil	0/0
Kasein Stärke Butter	22 37 10	Speck Agar Salzgemisch .	20 3 3	Hefeauszug	6

Osborne und Mendel fordern mit Recht, daß die Nahrung wasserfrei bereitet sein soll um Bakterienwachstum zu vermeiden. Diese Nahrungszusammensetzung wird nicht von allen Autoren benutzt, McCollum und seine Schule ziehen es vor, mit natürlichen Gemischen zu arbeiten. Obwohl diese Arbeitsweise für viele Probleme ausreicht, ist dieselbe entschieden zu verwerfen, wenn es darauf angeht, die Grundsätze der Ernährung zu studieren. In solchen natürlichen Nahrungsgemischen sind zu viele unbekannte Faktoren zugegen, um die wahre Ursache eines Ernährungsfehlers zu erkennen.

Hier müssen wir auch ein paar Worte über die B-Vitaminquelle für Ratten Zwei Produkte kommen hier hauptsächlich in Betracht: Hefe und Hefeextrakte und Weizenembryoauszüge. Es ist selbstverständlich, daß mit jetzigen Vitaminpräparaten bedeutende Mengen fremder Substanzen verabreicht werden, die wahrscheinlich auch von Einfluß auf die Ernährung sind. werden z. B. mit Hefe größere Eiweißmengen zugeführt. Schon aus diesem Grunde allein wurde Weizenembryoextrakt als B-Vitamin anempfohlen. Daß die Vitaminbedürfnisse der Ratten von den Tauben verschieden sind, scheint auch aus den Versuchen von Funk, Harrow und Paton (l. c. 99) hervorzugehen, worin die Extrakte der Zerealien sich als günstiger für die Ratte in Vergleich mit der Taube erwiesen. In diesem Sinne äußern sich auch Kennedy und Palmer (479), die manche Hefearten untauglich für die Ratte gefunden haben. Hefe ist eben kein konstantes Produkt, es variiert je nach dem Nährboden, auf welchem es gezüchtet wird. Dann ist es auch möglich, daß es eine andere Substanz enthält, die mit dem B-Vitamin in verschiedenen Mengen vergesellschaftet ist.

In älteren Arbeiten, wie z. B. in der Arbeit von Hopkins aus dem Jahre 1912 (l. c. 71), oder auch in der Arbeit von Funk und Macallum (l. c. 88), hat man sich nicht begnügt, die verzehrte Nahrung zu bestimmen, sondern man suchte durch kalorimetrische Bestimmung der Nahrung und der Exkremente den assimilierten Teil der Nahrung zu bestimmen. In den neueren Arbeiten ist man von dieser Arbeitsweise wegen des damit verbundenen Zeitverlustes abgekommen und die meisten Forscher verzichten sogar darauf, die aufgenommene Nahrungsmenge zu verfolgen. Die Ratte ist so zu sagen ein Reagens auf die Prüfung des Nahrungswertes geworden und da in den letzten Jahren viele Tausende von Versuchen gemacht worden sind, suchten die Untersucher die Arbeitsbedingungen so einfach wie möglich zu gestalten. Doch scheint uns das Abwägen der Nahrung von allergrößter Bedeutung zu sein speziell in den Versuchen, die negativ verlaufen. Denn es genügt nicht dem Tier eine Nahrung zu verabreichen, man muß auch sicher sein, daß das Tier genug davon zu sich nimmt. Nimmt man keine Nahrungskontrolle vor, so kann man leicht zu trügerischen Schlüssen gelangen und man wäre geneigt, eine Nahrung als unzulänglich zu bezeichnen, während der wahre Grund für den mißlungenen Versuch in der Unbrauchbarkeit der benutzten Tiere liegt. Hier gilt dies, was wir über die gekauften Ratten im allgemeinen sagten und wir müssen hier hervorheben, daß wir besonders gute Resultate mit schwarz-weißen erhalten haben, die im Laboratorium gezüchtet Diese Abart scheint besonders resistent zu sein.

Die Hauptursache davon, warum die gekauften Tiere nicht zu empfehlen sind, läßt sich aus der Arbeit von Sherman und Kramer (480) ersehen.

Wenn man unbekannte Ratten zu Versuchen über A-Vitamin nimmt, so verhalten sie sich verschieden je nach der vorangehenden Diät der Tiere selbst oder auch der säugenden Mutter. Ähnliche Beobachtungen wurden auch von Hess, Weinstock und Tolstoi (481) in ihren Versuchen über experimentelle Rachitis gemacht. Manche Rattengruppen unbekannter Abstammung entwickeln überhaupt keine Rachitis, was mit der pre-experimentellen Diät in Zusammenhang gebracht werden konnte.

Beim Arbeiten mit Ratten kommt es darauf an, einige charakteristische Hautinfektionen zu verhüten, die besonders bei Albinoratten vorkommen. Kennedy (482) empfiehlt für solche Zwecke Zerstäuben von Fichtenöl, während die oft vorkommende Nasen- und Ohrenwarzen durch Bestreichen mit Chloramin T, gelöst in chloriertem Paraffinöl, zur Heilung gebracht werden können.

Obwohl wir es schon einige Male getan haben, muß es nochmals betont werden, daß nicht alle Ernährungsprobleme am Rattenmaterial gelöst werden Hier wollen wir einige Beispiele erwähnen, die diesen Punkt gut illustrieren. Osborne und Mendel (483) haben gezeigt, daß, wenn das Wachstum der Ratten durch eine speziell gewählte Nahrung gehemmt wird. diese Tiere, nachdem sie 2/3 ihrer Größe erreicht haben, durch Zusatz des fehlenden Bestandteils wieder zum Wachstum gebracht werden können. Obwohl Jackson und Stewart (484) bei der Nachprüfung dieser Data zum Schluß kamen, daß diese Fähigkeit, das Wachstum nach einer Hemmungsperiode aufzunehmen, von dem Alter der Tiere und von der Dauer der Hemmung abhängt (was mit den Angaben von Brüning (485) und Aron (486) übereinstimmt) unter Umständen stark geschädigt sein kann, man muß doch zugeben, daß der Ratte diese Fähigkeit zum großen Teil doch zukommt. Nun wäre es vergeblich, dieselben Resultate beim Menschen und anderen Säugetieren in dem entsprechenden Alter erzielen zu wollen. Andere Tierarten verhalten sich eben verschieden. In derselben Weise ist es wahrscheinlich nicht möglich, das Wesen des Skorbuts und der Pellagra an dieser Tierart zu studieren, wie dies von manchen Forschern versucht worden ist. einzelnen Tiere gleichen sich eben nicht in bezug auf Ernährung und Ernährungskrankheiten.

Doch wurde die Ratte in der letzten Zeit zur Lösung mancher Probleme mit Erfolg benutzt. Wir wollen hier die Rachitis, Fortpflanzung, Laktation, Anämie, der Einfluß der Gifte bei verschiedenen Diäten und Xerophthalmie nennen, alles Fragen, die in besonderen Kapiteln besprochen werden sollen.

Eine interessante Frage knüpft sich an die Versuche mit ungenügender Ernährung, nämlich, inwiefern ein Tier, in unserem Falle die Ratte, die Fähigkeit, besitzt aus zwei Nahrungsgemischen das passende herauszuwählen. Dies ist von Slonaker (487) mit einer ziemlich primitiven Methode versucht worden und später von Osborne und Mendel (488) wie auch Mitchell und Mendel (489) wiederholt worden. In den letzten Versuchsreihen konnte gezeigt werden, daß die Wahl der Ratten meistenteils richtig ist.

Die Vitaminbedürfnisse der Ratten. Obwohl wir die einzelnen Phasen dieser Frage schon im historischen Teile und auch an manchen anderen Stellen kurz berührt haben, scheint es empfehlenswert, dieses Kapitel, das praktisch wie theoretisch so wichtig geworden ist, noch systematisch zu behandeln. Wir haben schon gesagt (trotzdem die Frage eigentlich nicht in das Vitamingebiet gehört), daß für die richtige Ernährung der Ratten vor allem nötig ist, daß die Nahrung als Ganzes die richtige Zusammensetzung besitzt. Wir wissen, daß ein Eiweiß notwendig ist, dessen Zusammensetzung an Aminosäuren nichts zu wünschen übrig läßt. Wir können sagen, daß Kasein, Laktalbumin<sup>1</sup>), Eiereiweiß, Muskeleiweiß sowie einige Proteine pflanz-

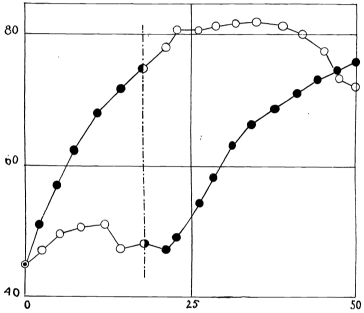


Abb. 24. Rattenfütterungsversuche nach Hopkins. Untere Kurve bis zum 18. Tage vitaminfreie Nahrung, später 3 ccm Milch pro Tag. Obere Kurve das Gegenteil davon.

licher Abstammung sich für diese Tierart als ausreichend erwiesen haben. Suzuki und seine Mitarbeiter (491) und auch Abderhalden (492) zeigten, daß ein künstliches Gemisch von Aminosäuren kein Wachstum bei Ratten zuläßt, während abgebautes Fleisch (Erepton) diese Eigenschaft wegen des Gehaltes an Vitaminen besitzt. Außerdem könnte es sich um ein günstigeres Verhältnis der Aminosäuren zueinander haudeln. Übrigens verweisen wir auf die vorzüglichen Arbeiten von Osborne und Mendel, die die verschiedenen Eiweißwerte an Ratten ausführlich studiert haben.

<sup>1)</sup> Sure (490) allerdings hat in der neuesten Zeit gefunden, daß Laktalbumin kein genügendes Eiweiß ist, da es ungenügend Zystin und Tyrosin enthält. Es ist demnach wahrscheinlich, daß die Resultate von Emmett und Luros (l. c. 114), die nach neuem Vitamin fahndeten, und die gefunden haben, daß Laktalbumin durch eiweißfreie Milch komplettiert wird, durch den Gehalt der eiweißfreien Milch an Zystin und Tyrosin erklärt werden kann.

Ferner ist es nötig, daß den Tieren genügend und richtig zusammengesetzte Salzmischung zu Gebote steht und die einzelnen Nahrungsbestandteile in richtigem Verhältnis zueinander stehen. Diese Bedingung, die wir gelegentlich noch besprechen werden, ist von großer Bedeutung. Es kann nicht gerade gesagt werden, daß diese Grundbedingungen immer genau eingehalten waren; nur in den Arbeiten aus den letzten 6 Jahren haben sie die richtige Würdigung erfahren. Allen den oben besprochenen Faktoren muß Rechnung getragen werden, ehe man sich an ein Vitaminproblem heranwagt.

Wir haben schon die Arbeiten von Osborne und Mendel aus den Jahren 1911-1912 besprochen, in welchen sie noch an der Meinung festhielten, daß sie die Frage der künstlichen Ernährung gelöst hätten. Sie sahen zuerst nicht ein, daß mit der Einführung von "eiweißfreier Milch" in die Diät eine Unbekannte vorhanden war, deren Bedeutung für die Ernährung von vornherein nicht zu ermessen war. Dies geschah trotz der Arbeit von Stepp, der schon die Gegenwart von lebenswichtigen Lipoiden in der Milch ver-Erst durch die klassische Arbeit von Hopkins und dem gleichzeitig von uns (493) erbrachten Nachweis des B-Vitamins in der Milch ist es klar geworden, daß den aus der Milch stammenden Produkten etwas anhaften kann, das für die glänzenden Resultate von Osborne und Mendel verantwortlich sein konnte. Hopkins zeigte, daß eine geringe Milchmenge (einige ccm), zu einem sorgfältig gereinigten Nahrungsgemisch hinzugesetzt, ein normales Wachstum der Ratten zur Folge hatte. Zugleich war die Nahrungsaufnahme bedeutend gestiegen. Der günstige Einfluß dieser geringen Milchmengen läßt sich am besten aus den Kurven, die der Arbeit von Hopkins entnommen sind, illustrieren.

Da von Hopkins die Milch im natürlichen Zustande verabreicht wurde, konnte es sich natürlich um eine kumulative Wirkung mehrerer Unbekannten handeln, was sich später auch als richtig herausstellte. Später konnte vom Verfasser (494) und auch von Osborne und Mendel (495) gezeigt werden, daß die Milch keinen so großen Einfluß ausübt, wie dies von Hopkins zuerst angenommen wurde, doch darf man nicht vergessen, daß der Vitamingehalt der Milch und anderer Nahrungsmittel durchaus keine mathematische Größe darstellt und großen Schwankungen unterworfen sein kann.

McCollum und Davis (l. c. 76) und bald darauf auch Osborne und Mendel (l. c. 77) konnten zeigen, daß eiweißfreie Milch zum Wachstum der Ratten nicht ausreicht und daß die Nahrung gewisser Fettbestandteile bedarf, die sich im Eigelb und in der Butter vorfinden. Die Folgen des Mangels dieser Stoffe sollten sich in einer allgemeinen Unterernährung, mangelhafter Behaarung und in einer eigentümlichen Augenerkrankung äußern, die jetzt als Xerophthalmie aufgefaßt wird. Da diese Erkrankung nicht nur Ratten betrifft, so werden wir sie noch besonders besprechen. Diese neuen Tatsachen waren nur schwer mit den damaligen Vitaminkenntnissen in Einklang zu bringen, um so mehr als Osborne und Mendel (l. c. 73) ein gutes Wachstum mit fettfreien Gemischen erhalten haben. Auch Stepp (496) konnte später zeigen, daß seine lebenswichtigen Substanzen nicht den Lipoiden

angehörten und Lander (497) konnte beweisen, daß dem Cholesterin und Lezithin keine besondere Rolle in der Ernährung zukommt. Deswegen konnten wir nicht verstehen, warum die Rolle des B-Vitamins so sehr in den Hintergrund gestellt und sogar verneint worden ist. Von Aron (498) ist später ebenfalls die Bedeutung der Butter besonders hervorgehoben worden 1). Obwohl wir zur damaligen Zeit schon die Existenz eines besonderen Vitamins annahmen, das sich mit Fetten vergesellschaftet (im Lebertran nahmen wir

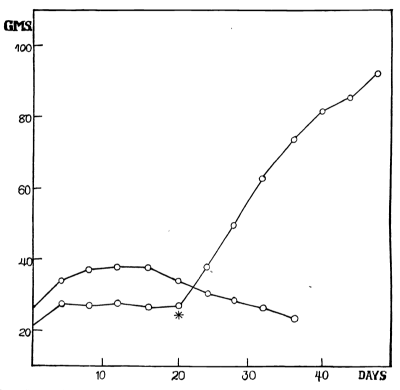


Abb. 25. Die Bedeutung von Vitamin B für das Wachstum der Ratten, in Gegenwart von Butter, Sternchen die Hefezulage anzeigend (nach Funk und Macallum).

trotz seiner Armut an B-Vitamin die Existenz eines besonderen Rachitisvitamins an), waren wir gegenüber der Existenz eines Vitamins in der Butter etwas skeptisch. Darin waren wir durch Versuche mit Macallum nur bestärkt, insbesondere da die Butter sich als frei von B-Vitamin erwies und da es gelungen ist (499), durch Ersatz der Trockenhefe durch feuchte Hefe und Zusatz von Apfelsinensaft, Behandeln der Augen mit Zinksulfat- und Borsäurelösung die Tiere während 150 Tagen in gutem Zustande zu erhalten. Der

<sup>1)</sup> Aron (l. c. 486) hat die Methode eingeführt, die Vitamine sozusagen als Medikament zu verabreichen, d. h. unabhängig von der Nahrung. Diese Methode besitzt den Vorteil, daß die Vitaminzufuhr nichts mit dem Nahrungskonsum zu tun hat, doch ist es nicht immer leicht, den Tieren die nötige Dose beizubringen, wie wir uns selbst überzeugen konnten.

Ersatz von Speck durch Butter führte bei unseren Versuchen keine Besserung herbei. Alle diese Resultate finden jetzt ihre ungezwungene Erklärung. Doch müssen wir betonen, daß wir Keratomalaziefälle auch in Gegenwart von Butter in der Nahrung gesehen haben 1). Mit unseren Versuchen, in Gemeinschaft mit Macallum, haben wir bewiesen, daß die in der Butter vorhandene Substanz nicht die einzige Wachstumsubstanz darstellt, wie es McCollum haben wollte, sondern daß die Gegenwart von B-Vitamin zum

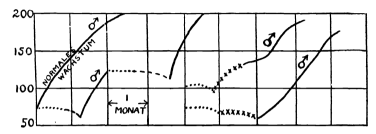


Abb. 26. Rattenwachstum nach dem Bericht des Medical Research Committee (England). Die Kurven zeigen, daß zum Wachstum von Ratten beide Vitamine nötig sind.

···· Diät ohne B-Vitamin. ..... Diät ohne A- und B-Vitamin. - Vollständige Nahrung.

××× Diät ohne A-Vitamin.

mindesten eben so wichtig ist wie die Gegenwart von A-Vitamin. Dies wurde in sehr deutlicher Weise in den Gewichtskurven, die der Arbeit von Funk und Macallum entnommen wurden, illustriert.

Folgen des B-Vitamin-Mangels bei Ratten. Wird eine vollständige Nahrung gewählt, der es nur an A- und B-Vitamin mangelt, so läßt sich nach

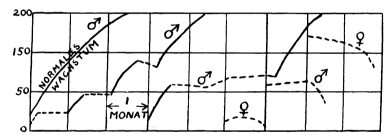


Abb. 27. Wachstumsfehler bei Ratten bei einer Nahrung ohne B-Vitamin. Nach Medical Research Committee (England).

···· Diät ohne B-Vitamin. - Vollständige Nahrung.

Angaben von Desgrez und Bierry (502) während 24 Tagen ein Stickstoffgleichgewicht erzielen. Werden die Versuche länger ausgedehnt, so erhalten

<sup>1)</sup> Auch neuerdings zusammen mit Dubin (500) sahen wir unter 30 Ratten 2 Keratomalaziefälle bei einem Nahrungsgemisch, das die übliche Menge A-Vitamin enthielt. Ein Fall konnte durch Hefezusatz gebessert werden. Im Einklang damit und im Gegensatz zu ihren früheren Angaben, geben McCollum, Simmonds und Becker (501) an, daß auch in Gegenwart von A-Vitamin Xerophthalmie vorkommen kann. Nämlich in Fällen, wo die Nahrung zu viel Na und Cl enthält oder auch salzarm ist.

wir eine Kurve, die hier reproduziert wird und die dem Bericht des englischen Medical Research Commitee (503) über Vitamine entnommen ist.

Aus diesem Diagramm ersehen wir, daß das Wachstum vollständig aufhört, wenn beide Vitamine fehlen; die Tiere wären zugrunde gegangen, wenn nicht rechtzeitig die fehlenden Bestandteile zugesetzt worden wären. Der Zusatz von A-Vitamin allein übt keinen Einfluß auf das Wachstum aus, während der Zusatz von B-Vitamin ein geringes Wachstum auslöst, das aber nach einiger Zeit wieder aufhört. Der Unterschied in der Wirkungsweise der beiden Vitamine wird so erklärt, daß von dem Antiberiberi-Vitamin nur

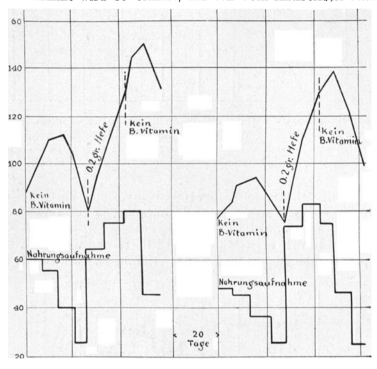


Abb. 28. Einfluß des B-Vitamins auf die Nahrungsaufnahme (nach Osborne).

eine kleine Reserve im Körper vorhanden ist und deswegen sich ein Mangel daran fast unmittelbar konstatieren läßt, während vom Antirachitis-Vitamin größere Reserven vorhanden sein sollen. Diese Beobachtung kann natürlich auch auf andere Weise erklärt werden, nämlich, daß dem B-Vitamin eine größere Bedeutung in den Stoffwechselvorgängen und Wachstum zukommt und dadurch größere Mengen davon benötigt werden. Damit im Einklang steht auch die Tatsache, daß erwachsene Ratten weniger A Vitamin brauchen als junge Tiere, während B-Vitamin das ganze Leben hindurch gleichmäßig benötigt wird. Wehn das B-Vitamin fehlt, so stellen sich Symptome ein, die von Funk und Macallum als analog der Beriberi aufgefaßt wurden. Wie dem auch sein mag, es lassen sich die Symptome in ähnlicher Weise wie bei der Geflügelberiberi beseitigen. Ob es sich wirklich um Beriberi handelt,

muß vorläufig dahin gestellt werden. Eine Parese der hinteren Extremitäten ist allerdings keine zu seltene Erscheinung bei diesen Ratten. Voegtlin und Lake (504) behaupten, daß Ratten viel resistenter gegen Beriberi sind

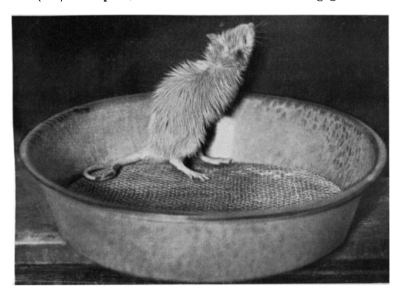


Abb. 29. Eine Ratte, an Folgen des B Vitaminmangels leidend.

als Katzen und Hunde. Da Beriberi keine Infektionskrankheit ist, können wir nicht von einer Resistenz sprechen, sondern wir müssen sagen, daß das Fehlen von B-Vitamin bei der Ratte von keinem sehr charakteristischen Zeichen begleitet ist.



Abb. 30. Zum Vergleich eine normale Ratte desselben Wurfes.

Interessant ist es, den Einfluß der Zufuhr des B-Vitamins auf die Nahrungsaufnahme zu verfolgen, wie durch einen Bericht von Osborne (505) illustriert wird. Osborne ist der Meinung, daß ein täglicher Zusatz von 0,2 g Hefe vollständig genügt, um den Bedarf der Ratte an B-Vitamin zu decken. Mit Recht heben Osborne und Mendel hervor (506), daß sich die Wirkung des B-Vitamins auf den gesamten Stoffwechsel erstreckt und

daß die spezifische Wirkung nicht durch die größere Nahrungsaufnahme bedingt ist.

Was die Folgeerscheinungen des Mangels des B-Vitamins bei Ratten anbelangt, so wurden diese von Drummond (507) untersucht. Unter anderem wurde eine Kreatinurie gefunden, die mit der Einschmelzung der Muskelgewebe in Beziehung gebracht werden kann. Erwachsene Tiere zeigten oft subnormale Temperaturen. Paralytische Symptome kamen verhältnismäßig selten zur Beobachtung. Das rechte Herz war in einigen Fällen vergrößert und die Testikeln zeigten eine Hemmung der Spermatogenese 1). Emmett und Allen (509) untersuchten die Organe und Drüsen der Ratten, die bei B-vitaminarmer Nahrung gehalten wurden. Es wurde eine Atrophie der

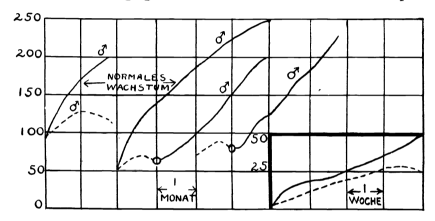


Abb. 31. Geringes Wachstum von Ratten ohne A-Vitamin mit darauffolgendem Wachstumsstillstand. Nach Medical Research Committee (England).

····· Diät ohne A-Vitamin. —— Vollständige Nahrung. O Diätwechsel.

In dem kleinen Diagramm (rechts unten) Wachstum von brusternährten Ratten. Untere Kurve die Mutter ohne A-Vitamin, obere Kurve vollständige Nahrung.

Thymus und eine Hypertrophie der Nebennieren konstatiert, die analog mit Befunden an Vögeln ist. Leber, Herz und andere Organe, insbesondere gewisse Darmsegmente, werden entzündet und infiltriert befunden. Oft wurde auch eine fettige Degeneration einiger Organe gefunden. Ein Mangel des A-Vitamins dagegen führte keine pathologischen Veränderungen herbei, jedenfalls nicht solcher Art, die leicht nachweisbar waren. Die Symptome waren hier um so weniger deutlich, je älter die Tiere waren.

Die Tiere zeigten jedoch äußerlich eine struppige und spärliche Behaarung und eine verminderte Resistenz gegen Infektionen aller Art, die sich im Auftreten von Xerophthalmie sowie Lungenaffektionen wie Pneumonie äußerten. Aron (510) beobachtete diese Erscheinung sowie neuro-paralytische Verände-

¹) Osborne und Mendel (508) haben behauptet, daß Hefe als einzige Eiweißquelle in einer Diät bei Ratten Unfruchtbarkeit verursacht; eine Nachprüfung dieser Befunde steht noch aus. Diese Autoren bestätigen unsere Angabe (l. c. 494), daß Hefeeiweiß für Ratten das Eiweiß in der Nahrung vollständig ersetzen kann.

rungen in der Haut, zu welchen er auch die Xerophthalmie zählt. Cramer, Drew und Mottram (511) verglichen die Symptome, die sich bei der Abwesenheit der Vitamine A und B, oder auch beiden zugleich, bei der Ratte einstellen. In Abwesenheit von A und B entwickelten sich die gleichen Symptome (Degeneration der Thymus, der Milz und Verringerung der Lymphozytenzahl), wie beim Mangel von B-Vitamin allein. Abwesenheit von A-Vitamin verursacht keinen Temperaturabfall. Dieselben Autoren glauben (512), daß die Hauptsymptome der Avitaminose sich in Verringerung der Lymphozytenzahl äußern. Hofmeister (513) sah in Rattenberiberi kein Zeichen der Nervendegeneration, wohl aber deutliche Blutungen im Zerebellum und Medulla. Diese Blutungen standen im Verhältnis mit der allgemeinen Schwere der Symptome. Im Blute fand Mattill (514) nichts Besonderes in Rattenberiberi mit Ausnahme von hohem Kreatingehalt.

In bezug auf Vitamin A untersuchte Simonnet (515) die Entwicklung der männlichen und weiblichen Sexualorgane. Die Testikeln wachsen ständig mit der allgemeinen Gewichtszunahme, während die Ovarien eine Periode von großem Wachstum aufweisen, die nur von kurzer Dauer ist. So vergrößerte sich das Gewicht der Ovarien in 25 Tagen um 460% in einer Zeitperiode, in welcher der Mangel von A-Vitamin ganz besonderen Schaden anrichten kann. Creekmur (516) untersuchte die intestinale Flora und fand eine Verschiebung des Verhältnisses zwischen den grampositiven und -negativen Bakterien. Die Exkremente waren trocken und hart. Brüning (517) sah bei Ratten, die bei kohlenhydratreicher Nahrung gehalten wurden, einen Zustand entstehen, der dem Mehlnährschaden analog war.

Eine Frage, die den Verfasser lebhaft und seit langer Zeit interessiert hat, war zu bestimmen, ob wir mit den beiden oben besprochenen Vitaminen auch alle zu dieser Gruppe gehörenden Substanzen kennen, die für die Rattenernährung in Frage kommen. Wenn man die vielen Arbeiten liest, die sich mit diesem Problem befassen, wäre man geneigt die Frage zu bejahen. Dazu müssen wir vor allem sehen, ob das Wachstum, das bis jetzt bei künstlichen Nahrungsgemischen erhalten wurde, auch das optimale Wachstum der Ratte darstellt. Wenn wir die Arbeiten darüber studieren, so sehen wir in den meisten Wachstumskurven das Wachstum bei der experimentellen Diät mit normalem Wachstum verglichen. Um uns selbst ein Urteil darüber zu bilden. haben wir (l. c. 494) das Wachstum einer Anzahl von Ratten bei normaler Nahrung verfolgt, die unter anderen auch aus Hefe und kondensierter Milch bestand. Die Versuche ergaben, daß das Wachstum, das von Osborne, Mendel und McCollum als normal bezeichnet wird, nicht das Optimum für diese Tierart darstellt. Zum Vergleich geben wir hier die normalen Wachstumskurven nach Osborne und Mendel, McCollum und Verfasser.

Es muß auch bemerkt werden, daß in einem großen Prozentsatz dieser Arbeiten, und besonders gilt dies für Arbeiten von McCollum und seinen Mitarbeitern, noch große Nahrungskomplexe benutzt wurden, die theoretisch jedenfalls eine oder auch mehrere Unbekannte beherbergen können. Andererseits muß man zugeben, daß in Laboratorien, wie in den Arbeitsstätten von

Osborne und Mendel, die über große Erfahrung in der Ernährung von Ratten verfügen, der Zustand der künstlich ernährten Ratten in bezug auf Gesundheitszustand, Zeugung und die Fähigkeit der Aufzucht der Jungen nichts zu wünschen übrig ließ. Die Erklärung hierfür mag auch darin liegen, daß durch die große Erfahrung eine Zusammensetzung der Nahrung gewählt wurde, die sich in irgend einer Weise gegenseitig vervollständigte. In unseren früheren Arbeiten glaubten wir zuerst aus den Symptomen (Neigung zu Blutungen, Petechien, Rosenkranz) und günstiger Wirkung von Apfelsinensaft, schließen zu können, daß den Ratten das antiskorbutische Vitamin fehlt. Macallum (518) schloß sich später unserer Meinung an. Dann erschienen Arbeiten

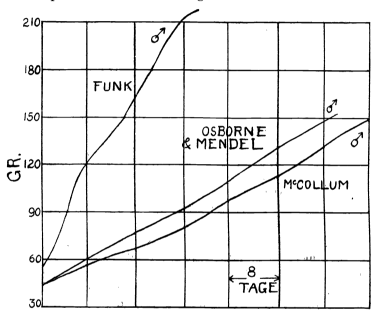


Abb. 32. Vergleich von Wachstum von Ratten bei normaler Nahrung nach Osborne-Mendel, McCollum und Funk.

von Harden und Zilva (l. c. 108) und Drummond (l. c. 80), die unsere damaligen Beobachtungen völlig bestätigten. Doch neuerdings kamen neue Zweifel auf, indem Osborne und Mendel (l. c. 94), wie auch Byfield, Daniels und Loughlin (l. c. 92) zeigen konnten, daß in Fruchtsäften neben Vitamin C noch ganz bedeutende Mengen von Vitamin B vorkommen. Dies stimmt auch mit unseren neuen Beobachtungen überein, die wir gemeinsam mit Dubin gemacht haben, daß Ratten bei einer Nahrung, die genug B-Vitamin enthält, eine Besserung ihres Zustandes zeigen, wenn man ihnen extra B-Vitamin verabreicht. In unseren früheren und neueren Versuchen haben wir oft beobachtet, daß das Verabreichen eines frisch hergestellten Nahrungsgemisches immer von einem besseren Wachstumseffekt begleitet ist.

Wenn man die Arbeiten über das Wachstum der Ratten liest, so bemerkt man, daß nur Arbeiten mit positiven oder gänzlich negativen Resultaten zur Beschreibung kommen. Dagegen haben wir oft gesehen, daß sich Ratten nach 90—100 Versuchstagen bei einem Nahrungsgemisch, das als genügend betrachtet wird, nicht in bestem Gesundheitszustande befanden. Wenn wir ein konkretes Beispiel aus unseren mit Dubin (l. c. 500) gemachten Versuchen geben wollen, können wir sagen, daß es oft nicht gelingt, die Tiere zum normalen Wachstum zu bringen, trotzdem das Nahrungsgemisch als ausreichend betrachtet werden kann. Eines unserer Nahrungsgemische bestand aus folgendem:

Ausgekochtes Fleisch	22	Speck .				20	Autolysierte Hefe			4
Rohrzucker	15	Stärke .				22	Apfelsinensaft .			3
Rutter	10	Acer				3	Salzgemisch	_		3

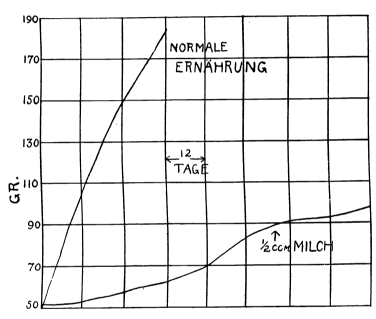


Abb. 33. Wachstumshemmung bei Ratten bei richtig zusammengesetzter Nahrung, verglichen mit Normalkurve (Funk und Dubin).

Trotz der Tatsache, daß an dieser Zusammensetzung im Lichte der modernen Ernährungslehre nichts auszusetzen ist, gestaltete sich das Wachstum unserer Tiere sehr ungünstig. Daraufhin suchten wir durch Zusatz von A. und B Vitamin, Tomatensaft, kleinen Milchmengen sowie durch Ersatz des Fleisches durch Kasein, das Wachstum normal zu gestalten. Obwohl manche von diesen Modifikationen eine geringe zeitweise Wirkung ausübten, blieb die Wachstumskurve flach. Daß die Tiere selbst wachstumsfähig waren, konnte durch den Effekt der normalen Ernährung bewiesen werden. Vor kurzer Zeit gab auch Hopkins (519) an, daß er ebenfalls Mißerfolge mit Ratten beobachtet hat. Diese Erscheinung wurde durch Variationen in der Jahreszeit erklärt.

Auch von Osborne und Mendel (l. c. 506) wurde mitgeteilt, daß Ratten unter Hefezusatz nicht so gut aufzuziehen sind wie in Gegenwart von eiweiß-

freier Milch, besonders ließ sich ein Unterschied in dem Vermögen, die Jungen aufzuziehen, bemerken. Zu ähnlichen Schlußfolgerungen kamen auch Sugiura und Benedikt (l. c. 116) sowie Freise (520); besonders der letzte Forscher schrieb der Milch eine besondere Rolle zu. Nach allem, was wir gesagt haben, erscheint es wünschenswert, die Ernährungsbedingungen der Ratten noch weiter zu studieren.

Die Vitaminbedürfnisse bei der Ratte sind nicht so einfach wie bei der Taube, dies müssen wir nicht vergessen. Wir haben darauf hingewiesen (l. c. 7), daß die Vitamine B und A für die Ratte nicht genügen, sondern daß sie noch einer Fraktion bedürfen, die wenigstens ein neues Vitamin enthält, vielleicht das Vitamin D. Heaton (l. c. 98) bestätigte diese Annahme, indem er zeigen konnte, daß die Organe der Beriberitauben normale Mengen D-Vitamin enthalten, während B-vitaminfreiernährte Ratten 50% Verlust aufweisen. Einen wahren Hinweis auf die geringen Kenntnisse der Ernährungsbedingungen der Ratten finden wir in den zahlreichen neuen Arbeiten über die Fortpflanzung und Laktation in einem anderen speziellen Kapitel.

## Mäuse.

Wie wir schon gesehen haben, waren die bahnbrechenden Arbeiten über künstliche Ernährung von Stepp, Röhmann, Lunin, Socin und anderen an Mäusen gemacht worden. Wenn wir von den älteren Arbeiten absehen, die mehr ein historisches Interesse besitzen und uns den modernen Ergebnissen zuwenden, so sehen wir in der Arbeit von Brailsford Robertson (521) statistische Data in bezug auf das Wachstum der Mäuse angeführt, die zum Vergleich mit den Tieren bei experimenteller Diät herangezogen werden können. Miss Thompson und Mendel (522) studierten die Nahrungsbedürfnisse der Maus, die für die Wachstums- und Dauererhaltung der Tiere nötig sind, ferner die Wachstumshemmung, die durch Unterernährung erzeugt wird und die Nahrungsmengen, die nötig sind, um diese Hemmung zu überwinden; Mendel und Judson (523) analysierten die gesamte Trockensubstanz, das Fett und Asche bei wachsenden Mäusen bei verschiedenen Ernährungsbedingungen. Miss Mitchell (524), ebenfalls aus dem Laboratorium von Mendel, beschrieb einen Käfig für Mäuse, der das Verstreuen der Nahrung verhütet. M. B. Schmidt (525) machte die interessante Beobachtung, daß eine fehlerhafte Ernährung bei diesen Tieren, wenn sie auch keinen sichtbaren Einfluß auf die erste Generation ausübte, Folgen davon in den darauffolgenden Generationen zeigte. Morpurgo und Satta (526) arbeiteten an Mäusen in Parabiose, von welchen das eine Tier nur Rohrzucker, das andere eine vollständige Nahrung erhielt. Beide Mäuse wurden am Leben erhalten, was beweist, daß das eine Tier nicht nur alle gewöhnlichen Nahrungsbestandteile, sondern auch die Vitamine mit dem Blutstrom erhielt.

Von den wichtigeren Arbeiten an Mäusen wollen wir zuerst die Versuche von Stepp besprechen. Die ersten von diesem Forscher aus dem Jahre 1909—1911 stammenden Arbeiten haben wir sehon flüchtig berührt. Er extrahierte die ganze Mäusenahrung, wodurch die Vitamine teilweise ausgezogen, teilweise vernichtet wurden. In dieser Weise erhielt er Mischavitaminosen, die auf das Fehlen von mindestens 2 Vitaminen zurückzuführen waren. Er konnte sich überzeugen (527), daß Lezithin, Cholesterin, Kephalin. Zerebron und Phytin nicht imstande waren, die mit Alkoholäther ausgezogenen Stoffe in ihrer physiologischen Bedeutung zu ersetzen. Er fand auch, daß durch die Ätherextraktion allein die wichtigsten Stoffe nicht entfernt wurden, wohl aber durch Alkohol allein. Wenn Eigelb mit Alkohol ausgezogen wurde, gingen diese Substanzen in Lösung, nicht aber wenn Azeton angewandt wurde. Im Anschluß daran fand Röhl (528), daß das gewöhnliche Handelslezithin diese Stoffe enthielt, während sich reines Lezithin als vollständig inaktiv erwies. In einer weiteren Arbeit, die aus dem Jahre 1914 stammt, nähert sich Stepp (529) der jetzt herrschenden Auffassung von der Lebenswichtigkeit von zwei Vitaminen für Mäuse, obwohl er das fettbegleitende Vitamin noch als ein Lipoid auffaßt. Später, 1916, ging Stepp (530) einen Schritt weiter, indem er zwei verschiedene Extrakte anwandte, ein Extrakt aus Eigelb und ein zweites aus der Reiskleie (Orvpan). Die Versuche waren jedoch auch in diesem Falle nicht vollständig klar, da Stepp im ersten Falle mit einem Vitamingemisch (Eigelb) arbeitete, während er es mit einem Lipoid zu tun zu haben glaubte. Ferner konnte er zeigen (531), daß ein Gemisch von Lezithin, Kephalin, Zerebron, Cholesterin und Orypan zu einem mit Alkohol extrahierten Hundekuchen hinzugesetzt, das Leben der Mäuse wenigstens bis zu einem gewissen Grade unterhalten konnte. Es ist aber nicht unmöglich, daß es sich um eine kumulative Wirkung von Verunreinigungen mit A-Vitamin gehandelt hat. Dezani (532) hat Arbeiten ausgeführt, die den Zweck hatten, die Genese des Cholesterins aufzuklären. Dazu fütterte er Mäuse mit Alkohol und Äther extrahiertem Mehl und Kasein. Die Tiere starben nach 18-19 Tagen, einen Gewichtssturz von 41% zeigend. In den Exkrementen ließ sich Cholesterin nachweisen und Dezani (533) ist der Meinung, daß Mäuse bei lipoidfreier Nahrung am Leben erhalten werden können. Hier mag auch eine der typischen Arbeiten von Röhmann (534) berücksichtigt werden, in welcher Mäuse bei einer Nahrung, bestehend aus Kasein, Hühnereiweiß, Nukleoproteid aus Leber, Kartoffelstärke, Margarine und einer Salzmischung gezüchtet wurden. Dieses Futter erwies sich als nicht ausreichend und die Tiere wuchsen bedeutend schlechter als bei Milch und Semmeln. Durch Ersatz des Nukleoproteids durch Vitellin waren die Versuchsresultate nicht viel besser und Röhmann betrachtete dies Nahrungsgemisch nur für erwachsene Tiere als ausreichend. Auch Fleischextrakt und getrocknetes Fleischpulver wirkten nicht besonders günstig, Eigelb dagegen günstig, aber nicht wachstumfördernd, während Eifett sogar auch von älteren Tieren nicht gut vertragen wurde. In einer zweiten Versuchsreihe wurde das Futter mit Hefe verrührt und unter Zusatz von Eigelb gebacken. Die Resultate waren sehr gut und blieben beim Ausschluß der Hefe aus. Lezithin erwies sich als nicht nötig. Röhmanns Versuchsresultate decken sich, wie wir sehen, mit den an Ratten gewonnenen.

Wheeler (535) führte an Mäusen Fütterungversuche aus, deren Anordnung die gleiche war wie die der ersten Rattenversuche von Osborne und Mendel. Auch hier wurde eiweißfreie Milch als Zusatz benutzt, die jedoch als die einzige Vitaminquelle nicht ausreichte; künstliche eiweißfreie Milch erwies sich als total ungenügend. Mäuse scheinen zu ihrem Wachstum mehr Eiweiß zu beanspruchen als die Ratten, doch wachsen sie schneller nach Zusatz eines Milchpräparates als diese letzten Tiere. Mattill (536) studierte den Nährwert der Milch an Mäusen, speziell in bezug auf Wachstum und Fortpflanzung. MacArthur und Luckett (537) untersuchten die Wirkung von Lezithin, Kephalin, Zerebrosiden uud Cholesterin als Zusätzen zu einer künstlich zusammengesetzten Nahrung und kamen zu dem Ergebnis, daß diese Substanzen entbehrlich sind. Ferner untersuchten sie den Einfluß von Eigelb und fanden, daß die nötigen Substanzen (wahrscheinlich Vitamine, wie sie damals bemerkten) in Äther unlöslich und im kalten Alkohol löslich waren und sich als thermolabil erwiesen. Butter und Olivenöl waren ohne weiteren Zusatz unwirksam. Mitchell und Nelson (538) fanden, daß Mäuse bei künstlichem Nahrungsgemisch nicht wuchsen, wohl aber nach Zusatz von eiweißfreier Milch. Mäuse verhalten sich in ihrem Vitaminbedarf wie Ratten.

Zu Vitaminversuchen kommen Mäuse in den letzten Jahren wohl wenig in Betracht. Renshaw (539) studierte den Einfluß des Hefezusatzes zu einer künstlich zusammengesetzten Nahrung. Die interessante Beobachtung, die er dabei machen konnte, besteht darin, daß für jedes Tier die nötige Hefemenge bestimmt werden mußte, was, wie wir später sehen werden, auch für Tauben zutrifft. v. Euler (540) benutzte Mäuse zum Studium des A-Vitamins und Morinaka (541) bestimmte die Zusammensetzung dieser Tiere in Avitaminose. Während in dem Wassergehalt keine bedeutende Unterschiede sich vorfanden, war der Salzgehalt höher, im Vergleich mit normalen Tieren, speziell in bezug auf Kalzium und Magnesium; der Phosphorund Kaliumgehalt erwies sich niedriger.

#### Meerschweinchen.

Das Meerschweinchen ist neben der Taube und der Ratte eines der häufigst gebrauchten Tiere zu Zwecken der Vitaminforschung und kommt eigentlich nur für das Studium von experimentellem Skorbut in Betracht. Für andere Avitaminosen hat es sich als unbrauchbar erwiesen, doch mangelte es nicht an Untersuchern, die das Meerschweinchen zum Studium der Pellagra- und Rachitisfrage heranziehen wollten. In dieser Hinsicht ist nichts Typisches gefunden worden und wir verweisen den Leser auf die entsprechenden Kapitel. Auch für die Beriberiforschung ist dieses Tier wenig benutzt worden, doch behauptete Schaumann (l. c. 2), unter 65 Meerschweinchen, die mit getrockneten Körnern gefüttert wurden, zwei typische Beriberifälle mit histologisch nachgewiesener multipler Neuritis gesehen zu haben. Diese Versuchsresultate haben nie eine Bestätigung gefunden. Man kann allgemein sagen, daß es bei diesen Tieren nicht leicht ist, die geplante Nahrung zu verfüttern

und dadurch ist das Studium mancher Ernährungsprobleme erschwert. Wir wissen übrigens wenig von den Vitaminbedürfnissen dieser Tiere, besonders was das Vitamin A und B anbelangt, da beim Studium des experimentellen Skorbuts Nahrungsgemische in Betracht kommen, die diese beiden Vitamine enthalten. In letzter Zeit haben Hume (542) und Tozer (543) gefunden, daß Meerschweinchen ebenfalls das A-Vitamin benötigen; die Knochenveränderungen, die bei Mangel daran angetroffen wurden, waren den Befunden beim Skorbut ähnlich. Das Meerschweinchen eignet sich sehr gut zum Nachweis des A-Vitamins. Dieses Tier bietet den Vorteil, daß es in diesem Falle das Wachstum gleich einstellt, Fette werden sehr schlecht vertragen und können nicht geprüft werden.

Die Entdeckung des experimentellen Skorbuts verdanken wir Holst und Frölich (544) im Jahre 1907, obwohl schon im Jahre 1895 ein ähnlicher Zustand von Theobald Smith (545) bei derselben Tierart beobachtet wurde. Holst und Frölich untersuchten den Skorbut bei einigen Tierarten, doch empfahlen sie besonders das Meerschweinchen zu diesem Zwecke. Es erwies sich als nicht nötig, eine spezifische Nahrung zu wählen, denn diese Autoren konnten nachweisen, daß beim Meerschweinchen Skorbut mit jeder Nahrung hervorgerufen werden kann, die auch beim Menschen skorbuterzeugend ist. wie auch mit jeder Nahrung, die im Autoklaven höheren Temperaturen ausgesetzt wird. Mit großem Scharfsinn erkannten sie, daß die hervorgerufenen Symptome die größte Analogie mit dem menschlichen Skorbut besitzen. Meerschweinchen, die entweder mit Roggen- oder Weizenbrot (und Wasser) oder mit Hafer-, Roggen-, Weizen-, Gersten- und Reismehl gefüttert werden, gehen nach einigen Wochen ein. Holst und Frölich empfehlen zu diesen Zwecken große Tiere von etwa 350 g Gewicht zu benutzen, die den heftigen Gewichtssturz (etwa 40%) besser vertragen können. Diese Autoren kamen zu dem Schluß, daß der menschliche ebenso wie der Meerschweinchen-Skorbut wohl auf dieselbe Ursache zurückzuführen sind und sie versuchten auch zwischen dem experimentellen Skorbut und einfacher Inanition zu differenzieren. Der Hungerzustand, mit einer Gewichtsverminderung von 30-40%, löst die Skorbutsymptome nicht aus, andererseits kamen skorbutische Erscheinungen zum Vorschein, ohne daß die Tiere eine größere Abmagerung zeigten.

Nicht alle Forscher akzeptieren die einfache ätiologische Erklärung des Meerschweinchenskorbuts. Jackson und Moore (546) und Jackson und Moody (547) wollten durchaus auch einen bakteriellen Faktor in die Ätiologie einführen. Moore und Jackson (548) befestigten den Glauben daran, nachdem sie sahen, daß auch rohe Milch diese Tiere nicht vor dem Skorbut zu schützen vermag. Die Erklärung dafür ist darin zu suchen, daß die Milch nicht genügend C-Vitamin für diese Tierart besitzt. Im Gegensatz zu den obigen Autoren konnten Givens und Hoffmann (549) die absolute Sterilität des Blutes der kranken Tiere beweisen. Abels (550) glaubt, daß sich skorbutische Meerschweinchen durch sehr geringe Resistenz gegen Infektionen auszeichnen. Blutungen werden von diesem Autor ebenfalls auf Infektion zurückgeführt. Ferner haben McCollum und Pitz (l. c. 70) geglaubt, daß

Meerschweinchen-Skorbut hauptsächlich auf Konstipation zurückzuführen sei und zogen aus ihren Versuchen den allgemeinen Schluß, daß Skorbut keine Avitaminose sei und daß die bekannte antiskorbutische Eigenschaft der Fruchtsäfte auf ihrer abführenden Wirkung beruhe. Auch andere Laxative wie Phenolphthalein und Mineralöl konnten mit demselben Erfolg benutzt werden. Diese Ansichten wurden von einem Mitarbeiter von McCollum, Pitz (551) noch weiter entwickelt, indem die günstige Wirkung des Milchzuckers, der die Eigenschaft besitzen soll, das Wesen der bakteriellen Darmflora zu modifizieren, besonders untersucht wurde. Die Ansichten von McCollum und seinen Mitarbeitern haben begreiflicherweise einen Proteststurm hervorgerufen 1). Harden und Zilva (553) konnten unmittelbar darauf zeigen, daß die Resultate von McCollum darauf beruhten, daß er seinen Meerschweinchen Milch ad libitum gab und in dieser Weise die Skorbutentstehung verhütete. Wurde die Milch weggelassen, dann hatte Laktose nicht die geringste Wirkung auf den Verlauf der Krankheit. Übrigens sind die Ansichten darüber von mehreren Forschern zurückgewiesen und auch von McCollum selbst verlassen worden.

Wenn wir in der ersten Auflage unseres Buches und auch später (554) Zweifel an der Identität des Meerschweinchen- und Menschenskorbuts ausgesprochen haben, so hing dies mit den wenig glücklichen Heilungsresultaten zusammen, die wir mit Milch, Limonensaft (Lime juice), Kartoffel- und Zitronensaft erhielten. Alle die von uns damals beobachteten Schwierigkeiten sind von zahlreichen Forschern ins Klare gebracht worden, und zur Zeit liegt kein Grund vor zu zweifeln, daß es sich beim Meerschweinchen wirklich um Skorbut handelt.

Wie wir schon gesagt haben, sind die Vitaminbedürfnisse der Meerschweinchen bis auf das C-Vitamin noch wenig untersucht worden. Häusermann (l. c. 13) hat seine Versuche über die Wirkung der Eisensalze auf die Meerschweinchen erweitert, ohne daß sich auch hier Erfolge erblicken ließen. Heim (555) fand, daß Meerschweinchen bei roher oder gekochter Kuhmilch nicht leben können. Von 8 Tieren starben 1 nach einem Monat, 2 nach zwei Monaten, die übrigen 5 konnten drei Monate (die ganze Versuchszeit) am Leben erhalten werden. Sogar die letzten zeigten Gewichtsverlust. Von 25 Tieren, in einer anderen Versuchsreihe, starben die Tiere nach 4—14 Tagen, wobei Zellulosezusatz keinen Effekt, wohl aber Malzextrakt und ein alkoholischer Auszug aus gekeimter Gerste eine deutliche Wirkung hatten. Rondoni und Montagnani (556) führten vergleichende Versuche mit Mais, Hafer und Fasten aus. Meerschweinehen zeigten bei Mais mildere Skorbutsymptome als Tiere bei Hafer.

Besonders interessant war die Arbeit von Ingier (557), der die Wirkung der Ernährung auf trächtige Meerschweinehen untersuchte. Auch hier hatte eine Diät aus Hafer und Wasser bestehend einen skorbuterzeugenden Einfluß auf den Embryo. Wurde diese Diät in der späteren Periode der Trächtig-

<sup>1)</sup> Torrey und Hess (552) haben die bakterielle Darmflora bei Meerschweinchen- und Säuglingsskorbut untersucht, aber keine anormalen Befunde erheben können.

keit angefangen, so wurden keine pathologischen Veränderungen in den Knochen gefunden. Eine kurze Ernährung mit der Milch der skorbutischen Mütter verwandelt den latenten Skorbut in die aktive Form. Bei trächtigen Tieren entwickelt sich die Krankheit schneller und mit deutlicheren Symptomen als bei den nichtträchtigen und führt im ersten Stadium der Trächtigkeit zum Tode. In gier hat ebenfalls eine fettige Degeneration der Nerven bei diesen Meerschweinchen festgestellt.

Experimentelle Bedingungen zur Erzeugung des experimentellen Skorbuts. Die Diät, die am meisten zur Erzeugung dieser Krankheit angewandt wird, besteht aus Hafer. Hafer soll nach den Untersuchungen von McCollum, Simmonds und Pitz (558) arm an vollwertigem Eiweiß,

Salzen und A-Vitamin sein.  $\mathbf{E}\mathbf{s}$ zweifellos wahr, daß unter den Bedingungen, wie Holst arbeitete, die Meerschweinchen bald den Appetit verlieren und unter skorbutischen Erscheinunmit Hungersymptomen gemischt, zugrunde gehen. wegen bedeutete es einen Fortschritt, wenn man nach dem Vorgehen von Miss Chick und Miss Hume (559) den Tieren von sterilisierter einen Zusatz Milch verabreicht. Dieser Zusatz verzögert kaum die Entwicklung des Skorbuts, bessert aber den Allgemeinzustand der Tiere bedeutend und entsprach den Ideen über den Nährwert des Hafers. die von McCollum und seiner

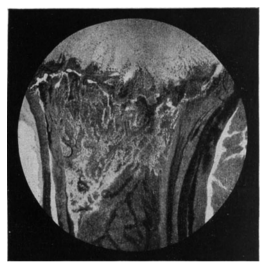


Abb. 34. Längsschnitt einer skorbutischen Meerschweinchenrippe, mit Fissuren, Blutungen im Periost und blassem Mark (nach Holst und Frölich).

Schule vertreten waren. Die Erzeugung des experimentellen Skorbuts hat keine Schwierigkeiten mehr in sich, speziell nach dem Einführen des Milchzusatzes und die Versuche gestalten sich sehr einfach. Cohen und Mendel (560) empfehlen zu diesem Zwecke Tiere von 110—250 g Gewicht. Diese Autoren geben an, daß Lebertran keinen Einfluß auf den Skorbut hat, so daß eine Komplikation mit Rachitis nicht zu befürchten ist. Skorbut konnte auch bei Sojabohnenmehl erzeugt werden, wenn man es mit Zellulose und Salzen vervollständigt; von Vitaminen A und B ist genug darin enthalten. Hess und Unger (561) benutzten Hafer, Heu und Wasser (dazu kann noch Lebertran hinzugesetzt werden) als basale Diät und fanden, daß dabei Meerschweinchen von 200—300 g Gewicht in 2—3 Wochen an Skorbut erkranken. Segawa (562) erzeugte die Erkrankung durch Verfütterung von Kindermehlen.

Im Lister Institut in London, wo viele Arbeiten an Meerschweinchen gemacht wurden, wurde die ursprüngliche Methode von Holst und Frölich dahin modifiziert, daß eine Diät, aus Hafer, Kleie und 60 ccm Milch bestehend, an Meerschweinchen von 350 g Gewicht verabreicht wird. Die Milch wird während einer Stunde im Autoklaven auf 1200 erhitzt. Bei dieser Nahrung wachsen die Tiere in normaler Weise während 15 bis 50 Tagen,

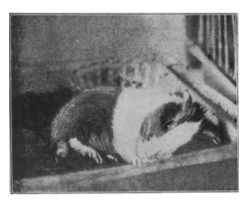


Abb. 35. Skorbutisches Meerschweinchen (Faceache position), nach Medical Research Committee (England).

worauf nach etwa Tagen die ersten Skorbutsymptome zu sehen sind. Die Tiere verlieren an Gewicht und nach 30-40 Tagen tritt, an Folgen von akutem Skorbut, der Tod ein. Gegenwart von genügend C-Vitamin ist das Wachstum kontinuierlich.

Die Symptome, die schon zum größten Teil von Holst und Frölich beschrieben worden sind, sind wie folgt: die Mahlzähne werden lose. mit Blutungen im Zahnfleisch. Manchmal wurde nur eine bläuliche Hyperämie beobachtet und nur in wenigen Fällen Ulzerationen. Blutungen wurden außerdem konstant in den Weich-

teilen der Kniegegend und unter dem Periost der vorderen Enden der Rippen gefunden.

Oft ist die Verbindung zwischen den Rippen und dem Knorpel gelockert, oft tritt auch eine Ablösung der Epiphysen der Röhrenknochen ein, besonders



Abb.36. Skorbutischer Femur eines Meerschweinchens. Blasses Mark und atrophische

Trabeculae (nach

brüchigkeit, Hämaturie und Ödeme beobachtet. Zu diesen Symptomen gesellen sich nach Miss Chick und Mitarbeitern (563) noch eine große Schmerzhaftigkeit und Schwellungen der Gelenke, die schon in den ersten Stadien zur Beobachtung kommen. Das Tier nimmt eine charakteristische Stellung ein ("Skorbut-Stellung"), indem es auf einer Seite liegt und das schmerzende Glied in die Luft ausstreckt. In anderen Fällen wieder liegt das Tier mit dem Kopfe auf dem Boden des Käfigs, eine Stellung, die durch Schmerzen in den Kiefern und im Zahnfleisch bedingt ist ("Scurvy face-ache position" der englischen Forscher).

der Tibiae. Ferner wurden Duodenalgeschwüre, Knochen-

Sobald die Zähne lose werden, verweigern die Tiere Holstund Frölich). die Nahrung und der Tod kann ein paar Tage darauf eintreten. Wird nun aber den Tieren eine nicht zur völligen Heilung ausreichende Menge C-Vitamin verabreicht, so erholen sie sich, beginnen zu wachsen, ohne daß die Gelenke normal werden. Ein reichlicher Zusatz von C-Vitamin vor dem Versuche übt nach Heß (564) keinen Einfluß auf die Entstehungszeit des Skorbuts aus, d. h. es scheinen im Körper keine Reserven dieses Vitamins zu bestehen.

Nach dem Tode wird Rarifikation der langen Knochen mit Frakturen zwischen der Epiphyse und der Diaphyse beobachtet. Auch in den Rippen kommen Frakturen vor.

Die Knochen zeigen Ossifikationsstillstand sowie Atrophie des fertigen Knochengewebes und der Ossifikationszonen; das Knochenmark verliert an den Diaphyseenden seinen lymphoiden Charakter, wird zellarm, mitunter homogen ("helles Mark"). Heß und Unger (565) machen auch darauf aufmerksam, daß sie beim Skorbut Rosenkranz beobachtet haben, was Rachitis vortäuschen kann. Rondoni und Montagnani (l. c. 556) beschrieben pathologische Untersuchungen an Meerschweinchen, die mit Mais gefüttert wurden. Die Erscheinungen decken sich mit denen beim experimentellen Skorbut, obwohl sie etwas milder ausfielen. Die Organe, die am meisten verändert gefunden wurden, waren die Milz, Schilddrüse und Nebennieren, weniger das Zentralnervensystem, Leber, Organe der Verdauung, Nieren und Knochenmark, noch weniger das Myokardium und die Lungen. Die Veränderungen in der Schilddrüse und Nebennieren gehen Hand in Hand mit einer Hypertrophie der Langerhansschen Inseln einher. Schilddrüse und Milz zeigte Sklerosis, die Nebennieren eine Verminderung der Lipoide und Zeichen der Atrophie und Degeneration im Cortex. Rondoni (566) beobachtete schon, daß die Nebennieren zwar vergrößert sind, doch weniger Adrenalin enthalten. Dies bedeutet einen großen Unterschied zwischen Skorbut und Beriberi; bei dieser letzten Krankheit ist die Adrenalinmenge vermehrt. Rondoni glaubt, daß das Bild des Maidismus (Maisfütterung) von Pellagra verschieden ist. McCarrison (567) untersuchte den Einfluß der Diät aus Hafer und überhitzter Milch. Während das Gewicht der normalen Nebennieren bei Meerschweinchen etwa 0,467 g beträgt, war das Gewicht beim Skorbut im Mittel etwa 0,955 g. Histologisch wurde darin eine hämorrhagische Infiltration (diese ist vielleicht an der Vergrößerung der Drüse schuld?) und Atrophie der zellulären Elemente von Cortex und Medulla gefunden. Trotz der Größe der Drüse ist die Adrenalinmenge vermindert und beträgt etwa die Hälfte des normalen Wertes. Die Adrenalinmenge per g des Tiergewichtes sinkt bis auf ein Viertel. Diese Zeichen treten auf, wenn äußere Skorbutsymptome noch nicht zu sehen sind. La Mer und Campbell (568) aus dem Laboratorium von Sherman konnte McCarrisons Resultate völlig bestätigen, während Morikawa (569) außer dieser Tatsache noch die Lipoide dieser Drüse näher untersuchte. Die Schilddrüse kann nach McCarrison (l. c. 437) eine Vergrößerung durch Infiltration Außerdem wurde von McCarrison (570) gefunden, daß die erfahren. Harnblase pathologisch verändert wird. Entzündungen der Mukosa und Muskularis der Blase und Zeichen der Degeneration im Epithelium kommen zur Beobachtung, vergesellschaftet mit einer blutigen Infiltration.

Besseson (571) bestimmte die Gewichtsveränderungen der verschiedenen Organe im Skorbut der Meerschweinchen. Was die Blutbefunde anbelangt, so fand Herzog (572) keine typischen Abweichungen, während Hara (573) deutliche Anämie mit Hämoglobinverringerung und eine Vermehrung der

polychromatophilen kernhaltigen roten Zellen und Leukozyten vorfand. Bedson (574) verglich die Blutbefunde beim Skorbut der Meerschweinchen, Affen und Menschen. Blutplättchen waren normal, Erythrozyten waren vermehrt im prodromalen Stadium, verringert im akuten Stadium. Die Untersuchung von Blutgefäßen durch Findlay (575) ist von besonderem Interesse wegen den Beziehungen zu skorbutischen Blutungen. Diese Erscheinung soll primär auf der mangelhaften Ernährung des kapillaren Endotheliums beruhen. Diese schwellen auf und erzeugen Blutstauung, die ihrerseits Blutungen und mangelhafte Sauerstoffversorgung der Gewebe zur Folge hat.

Was den Stoffwechsel beim Skorbut anbelangt, so sind wir im Besitze von Daten von Baumann und Howard (576), die eine Differenzierung vom einfachen Hungern gestatten. Die Tiere wurden mit Hafer ernährt und der anorganische Stoffwechsel verfolgt. Stickstoff, Schwefel und Phosphorausscheidung waren verringert, Natrium und Chlor blieben unbeeinflußt, Kalium wurde retiniert, Kalzium- und Magnesiumausscheidung vergrößert gefunden. Diese Autoren waren imstande, die für den infantilen Skorbut typische "weiße Linie" von Fränkel zu beobachten. Zum Vergleich können die an normalen Meerschweinchen gewonnenen Zahlen von Smith und Lewis (577) herangezogen werden.

Durch Bestimmen der Alkalireserve des Blutes dieser Tiere waren McClendon, Cole, Engstrand und Middlekauff (578) imstande zu zeigen, daß der Skorbut der Meerschweinchen nichts mit Azidose gemeinsam hat. Zu demselben Resultat ist der Verfasser auch früher (l. c. 554) durch Verabreichen von Natriumbikarbonat angelangt.

Lewis und Karr (579) haben das Blut und Organe von skorbutischen Tieren viel reicher an Harnstoff gefunden als bei Kontrolltieren. Diese Zahlen konnten durch Hunger oder Wasserverarmung nicht erklärt werden. Karr und Lewis (580) studierten die Größe der konjugierten Phenolausscheidung. Die erhaltenen Zahlen waren normal und daher erscheint der Schluß unberechtigt, daß beim Meerschweinchenskorbut eine abnorme bakterielle Zersetzung im Darme stattfindet.

Nach McCollum und Parsons (581) verhält sich der Präriehund (Cyromys ludovicianus) in seinem Bedürfnis an C-Vitamin nicht dem Meerschweinchen, sondern der Ratte analog.

#### Kaninchen.

Kaninchen wurden viel seltener zur Lösung von Vitaminfragen herangezogen. Dies hat seinen Grund darin, daß diese Tiere gegenüber Vitaminmangel sehr wenig empfindlich sind, wie wir uns auch persönlich überzeugt haben (l. c. 554). Wir haben z. B. in der ersten Auflage berichtet, daß Kaninchen länger als 3 Monate allein bei Hafer leben können und in ihrem Verhalten große individuelle Schwankungen zeigen. Die Erklärung dafür liefert vielleicht die Arbeit von Portier und Randoin (l. c. 321). In diesen Versuchen wurden Kaninchen bei Kohl und Karotten gehalten, die im Autoklaven eine Stunde auf 125° erhitzt wurden. Diese Tiere starben ge-

wöhnlich nach 11—17 Tagen unter Symptomen einer Avitaminose. Als diese Versuche an einem größeren Tiere wiederholt wurden, konnte dies Resultat nicht mehr erhalten werden. Das Tier wurde während 3 Monaten beobachtet und nahm während dieser Zeit sogar an Gewicht zu. Diese Beobachtung fand keine Erklärung, bis eines Tages bemerkt wurde, daß das Tier Exkremente fresse. Nun wurden 2 Versuchsreihen angestellt, in welchen eine Reihe als Zusatz zu der Nahrung Exkremente von anderen, auch bei devitaminisierter Nahrung gehaltenen Kaninchen, erhielt. Die Tiere, die Exkremente erhielten, blieben über 100 Tage gesund und zeigten Gewichtsvermehrung. Die Verfasser erklären dieses Resultat in der Weise, daß mit den Fäzes Bakterien erhalten werden, die symbiotisch die Vitamine für das Tier bereiten. Es darf aber auch nicht vergessen werden, daß Fäzes allein Vitamine enthalten können, wie wir an einer anderen Stelle sehen werden.

Die Empfindlichkeit dem Vitaminmangel gegenüber ändert sich mit dem Alter der Tiere. Durch Fütterung von hochsterilisierten Gemüsen an junge und ausgewachsene Kaninchen überzeugten sich Lopez-Lomba und Portier (582), daß

Kaninchen von 500 g Gewicht nach 15 Tagen starben,

" 700 g " 30 " "

" 850 g " 60 " "

" 1000 g " blieben vollständig gesund.

Auch hier wurde dieses Verhalten durch die bakterielle Flora erklärt. Nach G. M. Findlay (583) tritt noch der Einfluß der antenatalen Ernährung hinzu. Schwangere Kaninchen, ohne Vitamin C gehalten, haben eine Nachkommenschaft mit Blutungen in den Gelenken und internen Organen, während die Mütter selbst gesund bleiben.

Schaumann (l. c. 2) glaubte bei Kaninchen, die mit Mais gefüttert wurden, experimentelle Beriberi erzeugt zu haben, die durch Hefe oder Katjang-idjoe-Bohnen geheilt werden konnte. Da Mais sehr reich an B-Vitamin ist, so ist wahrscheinlich dieser Zustand mit Skorbut verwechselt worden. Abderhalden und Lampé (l. c. 26) haben eine Paresis bei einem mit Reis ernährten Kaninchen sehen können. Beriberi jedoch ist nie einwandfrei bei Kaninchen erzeugt worden. Dagegen ist Skorbut bei diesen Tieren schon von Holst und Frölich (l. c. 37) beschrieben worden, identisch mit Skorbut der Meerschweinchen. Im Gegensatz dazu betrachten Morgen und Beger (584) die Erkrankung der mit Hafer ernährten Kaninchen als eine Azidosis, die durch Verabreichung von Kalziumkarbonat und Natriumbikarbonat beseitigt werden kann. Mit diesen Zusätzen lebten einige von diesen Tieren bis zu 190 Tagen, öfter unter Gewichtsvermehrung. Ich (l. c. 554) habe diese Arbeit nachgeprüft und mich überzeugen können, daß Zusatz von Alkali wirklich appetitanregend und lebensverlängernd wirkt, aber nicht vor dem Tode zu schützen vermag. Zu denselben Resultaten sind auch McClendon, Cole. Engstrand und Middlekauff (l. c. 578) gelangt. (585) fand, daß die Alkalireserve des Blutes sehr davon abhängt, ob die Nahrung base oder säurebildend ist, doch mit Recht machen McClendon, v. Meysenbug, Engstrand und King (586) darauf aufmerksam, daß Kurijamas Resultate durch Skorbut kompliziert waren, da er seine Tiere mit Hafer fütterte.

Aus dem Gesagten ersehen wir, daß Kaninchen kaum zum Studium von Skorbut verwendbar sind. Nach den Angaben von Nelson und Lamb (587) sollen Kaninchen geeignet sein, um Keratomalazie zu studieren. Zwei Kaninchen wurden mit Handelskasein, Dextrin, Laktose, Weizenkeimen, Salzmischung und einem alkoholischen Extrakt von Alfalfagras gefüttert; es entwickelte sich nach 60 Tagen eine Augenerkrankung bei ihnen, die von diesen Autoren als identisch mit Xerophthalmie aufgefaßt wurde. Eines der Tiere konnte durch Butterzusatz geheilt werden.

Nelson, Lamb und Heller (588) untersuchten die Vitaminbedürfnisse der Kaninchen mit großer Sorgfalt. Diese Tiere sind gegen Skorbut resistenter als Meerschweinchen. Eine skorbuterzeugende Diät bei den letzten ruft bei Kaninchen ein optimales Wachstum herbei. Dagegen sind die Erfordernisse an Vitamin A größer als bei Ratten, Schweinen und Hühnern. Kaninchen mit Hafer unter Zusatz von Na Cl und Ca CO<sub>3</sub> gefüttert zeigen Paralysen der Hinterbeine nach 2-4 Monaten. Butterzusatz führte eine Besserung und Heilung herbei. Eine ausreichende Nahrung für Ratten führte zu Xerophthalmie der jungen Kaninchen innerhalb vier Wochen, bei älteren Tieren nach acht Wochen. Es gelang nicht, junge Tiere mit einer künstlichen Nahrung aufzuziehen. Es besteht daher die Möglichkeit, daß zu diesen Zwecken die Anwesenheit eines neuen Vitamins erforderlich ist. Anzeichen einer rachitisartigen Erkrankung wurden ebenfalls beobachtet. Dieselben Autoren (589) fütterten Weibchen mit einer Nahrung arm an Vitamin A. Die Mutter und der ganze Wurf entwickelte Xerophthalmie, die durch Zufuhr von Butter an die Mutter zur Heilung gebracht wurde. Die Schwangerschaft und Laktation vergrößerten eben die Bedürfnisse an diesem Vitamin. Xerophthalmie in dieser Tierart wurde ebenfalls durch Hayashi (590) studiert. Das Auftreten dieser Erkrankung schwankte zwischen 10 Tagen und 3 Monaten.

### Katzen.

Schaumann (l. c. 2) fütterte zwei Katzen mit denaturiertem Fleisch, das im Autoklaven mit Soda auf 120° erhitzt wurde. Das eine Tier ging nach 42 Tagen, das andere nach 58 Tagen unter vollständiger Lähmung zugrunde. Es scheint nach den neueren Angaben, daß die von Schaumann beobachtete Erscheinung wirklich Beriberi darstellt. Die Versuche wurden nämlich von Weill, Mouriquand und Michel (591) wieder aufgenommen, die zeigen konnten, daß dieselben Symptome sowohl mit ausgekochtem wie mit sterilisiertem Fleisch ausgelöst werden. Während Tiere mit kleinen Mengen von frischem Fleisch nach 45 Tagen starben, wurden mit sterilisiertem Fleisch nervöse Symptome schon nach 35 – 39 Tagen erzielt. Voegtlin und Lake (592) haben bei Katzen mit fettfreiem Fleisch, das mit 10°/o Sodalösung während 3 Stunden auf 120° erhitzt wurde, eine typische Beriberi hervorrufen können. Die Beriberisymptome ließen sich mit B-Vitamin sehr schnell,

manchmal schon nach 12 Stunden, vollständig beseitigen. Der Krankheit kann auch durch tägliche Verabreichung von 2 ccm autolysierter Hefe per Kilogramm Gewicht vorgebeugt werden, aber nicht durch Zusatz von 5% Butter oder 10% gereinigtem Kasein. Mit Ochsenfleisch, das ohne Sodazusatz erhitzt wurde, blieben die Tiere gesund, mit Ausnahme der Schwangerschafts- und Laktationsperiode, wenn die Vitaminbedürfnisse größer werden. Da Fano (593) produzierte ebenfalls Beriberi in Katzen durch Fütterung mit sterilisiertem Fleisch. Die Krankheit trat nach 25 Tagen auf und die Tiere starben zwei Tage später. Die histologische Nervenuntersuchung ergab analoge Veränderungen wie bei den Vögeln, nämlich fettige Degeneration der Myelinscheide und ähnliche Befunde im Rückenmark. Osborne, Wakeman und Ferry (l. c. 110) fanden allerdings sehr wenig B-Vitamin im mageren Ochsenfleisch und daß paarmaliges Auskochen mit Wasser diese Substanz bis auf Spuren entfernt. Auch über Bedürfnisse der Katzen an A-Vitamin ist vor kurzer Zeit berichtet worden. Settles (594) studierte den Einfluß des Milchfettes, während Mackay (595) diese Tiere Studium der experimentellen Rachitis heranzuziehen versucht hat. erhaltenen Resultate waren vorläufig nicht sehr eindeutig, doch gelang es nicht, bei diesen Tieren Rachitis zu erzeugen. Tozer (596) hat die Tiere von Mackay anatomisch untersucht und Veränderungen gefunden, die nicht sehr von denen verschieden sind, die beim experimentellen Skorbut der Meerschweinchen wie auch beim Mangel von A-Vitamin angetroffen werden.

## Löwen.

Bland-Sutton (597) beobachtete Rachitis bei jungen Löwen in Gefangenschaft, wenn sie zu früh entwöhnt und mit rohem Fleisch gefüttert wurden. Scheinbar bestand ein Mangel an A-Vitamin, da die Tiere mit Milch und Lebertran geheilt wurden.

#### Hunde.

Hunde werden jetzt oft zu Vitaminstudien benutzt und aus diesen Gründen wollen wir dieser Tierart etwas mehr Platz widmen. Speziell für die experimentellen Arbeiten an Rachitis ist dieses Tier wichtig geworden.

Stoffwechselversuche an Hunden haben wir teilweise schon im historischen Teil besprochen. Hierbei kam es öfters vor, daß die Autoren unerkannte und unbeabsichtigte Versuche mit Vitaminmangel ausführten. Nehmen wir z. B. eine Arbeit aus dem Jahre 1886 von Cahn (598), der die Folgen des Chlorhungers studieren wollte. Als Nahrung wurde ausgekochtes Fleisch gewählt und Cahn beschrieb eine Anzahl von Symptomen des Chlorhungers, unter anderen Blut im Mageninhalt, was vielleicht auf verringerte Resistenz der Kapillaren bezogen werden kann. Ähnliche Versuche wurden auch von Trappe (599) mit ausgekochtem Fleisch ausgeführt, um die Bedeutung der Magensalzsäure zu studieren. Versuche zu denselben Zwecken wurden auch von Rosemann (600) und auch Bönniger (601) bei einer Diät von ausgekochtem Fleisch gemacht. Von Bönniger wurde

die Beobachtung gemacht, daß die Tiere das Futter verweigerten und Erbrechen, Apathie und Angst zeigten. Merkwürdigerweise sollten alle diese Symptome zurückgehen, wenn Natriumbromid verabreicht wurde. Pflüger (602) beobachtete Enteritis bei Hunden, die mit fettarmem, sterilisiertem Fleisch gefüttert wurden.

Tsuji (603) führte Stoffwechselversuche mit vitaminfreier Nahrung aus. Das Tier befand sich im N-Gleichgewicht während 52 Tagen und die Absorption aus dem Darme schien glatt zu verlaufen. Das Gleichgewicht wurde plötzlich am 69. Tage gestört und blieb bis zum 97. Tage negativ. In der letzten Periode vor dem Tode dagegen (97—107) Tage) wurde eine positive Bilanz erhalten, vielleicht nicht so sehr durch mangelhafte Sekretion, wie durch das Freiwerden der Gewebevitamine bedingt.

Aron und Sebauer (604) studierten den Einfluß der Kalksalze für wachsende Hunde.

Von Wolfgang Heubner (605) und seiner Schule (Lipschütz, Durlach) wurde eine ganze Anzahl von Arbeiten über die Bedeutung des Phosphors an Hunden gemacht, die wohl heute nicht viel mehr als historisches Interesse besitzen. Die gewöhnliche zu diesem Zwecke gebrauchte Nahrung bestand aus Tapioka oder weißem Reis, Eiereiweiß, Palmin, Rohrzucker und Salzen. Heubner glaubte in dieser Weise eine phosphorarme Nahrung zu verwenden, während er in Wirklichkeit mit einer vitaminfreien Diät zu tun hatte. Unter dem Einfluß meiner Arbeiten hat Heubner die Sachlage später erkannt und den Vitaminen einen Platz eingeräumt. Aus der Arbeit von Schmorl (606), der pathologisch anatomische Untersuchung dieser Hunde unternahm, läßt sich vielleicht ersehen, daß in den Versuchen von Heubner eine gemischte Avitaminose erzeugt wurde. Bei jungen Hunden waren rachitische Erscheinungen im Vordergrund, doch ist es nicht klar, ob die Knochenveränderungen skorbutischen oder rachitischen Ursprungs waren oder auch gemischte Formen darstellen.

Noch weniger zufriedenstellend waren die Arbeiten von Masslow (607), der dieselbe Frage wie Heubner an Hunden studierte und fast dieselbe experimentelle Diät anwandte. Obwohl die Arbeiten um das Jahr 1913 ausgeführt wurden, wußte Masslow offenbar noch nichts von der Bedeutung der Vitamine. Die einzige für uns interessante Beobachtung, die von ihm gemacht wurde, war die allgemeine Verarmung des Tierkörpers an anorganischen Bestandteilen bei einer Nahrung, die tatsächlich vitaminfrei war. Konnte doch Miyadera (608) beweisen, daß eine negative Kalkbilanz sich in eine positive unter dem Einfluß des Vitamins umwandeln kann.

Wenn wir jetzt zu der Besprechung von Arbeiten, die sich in bewußter Weise mit der Vitaminfrage beschäftigten, übergehen, so müssen wir vor allem bemerken, daß Hunde gegen Mangel an allen drei Vitamintypen empfindlich zu sein scheinen. Doch obwohl Holst und Frölich (l. c. 37) beim Hunde einen experimentellen Skorbut hervorrufen konnten, scheinen diese Tiere gegen das Fehlen der C-Vitamins am wenigsten empfindlich zu sein. Schaumann (l. c. 2) fütterte Hunde mit denaturiertem Fleisch und

beschrieb beriberiähnliche Erscheinungen mit Paresen und Veränderungen an Rachen und Zunge. Diese letzte Erscheinung ist eher als skorbutischer Natur anzusehen. Doch behauptete Schaumann (609), daß alle diese Symptome durch Hefetherapie beseitigt werden können und da die Hefe kein C-Vitamin enthält, so müßte es sich um Beriberi handeln. Es muß jedoch bemerkt werden, daß die Angaben über Beriberi bei Hunden nicht gleichlautend sind. Theiler, Green und Viljoen (l. c. 415) geben an, daß es ihnen nicht gelungen ist, durch Fütterung mit weißem Reis Beriberi oder Skorbut zu erzeugen; die Tiere litten nur an allgemeiner Unterernährung, während Voegtlin und Lake (l. c. 592) und Damianovich und Catán (610) bei Hunden bei soda-extrahiertem Fleisch eine wahre Beriberi beschrieben haben.

Karr (611) studierte die Bedeutung der Vitamine an Hunden, die mit Speck, Rohrzucker, Salzgemisch und Eiweiß in Form von Kasein oder Weizengluten gefüttert wurden. Nach 3—9 Wochen verweigerten die Tiere die Nahrung. Hier wurde beobachtet, daß erwachsene Hunde jedenfalls nur wenig A- und C-Vitamin benötigen, da Hefe allein in Mengen von 0,1 g den Appetit der Tiere wieder normal machte, während eine Gabe von 0,2 g Beriberi in 8—12 Stunden zu heilen vermochte. Die Eiweißausnutzung schien durch B-Vitamin nicht beeinflußt zu werden. Studien über den Zusammenhang zwischen der Nahrungsaufnahme und dem B-Vitamingehalt der Nahrung wurden von Cowgill (612) gemacht. Damit die Fütterungsversuche glatt verlaufen und um Nahrungsverweigerung zu vermeiden, ist es nach Cowgill (613) nötig, täglich ein Hefevitaminquantum getrennt von der übrigen Nahrung den Hunden einzuführen. Wird Hunden eine Nahrung, ohne Vitamin B, verabreicht, so tritt nach Harding und Gaebler (614) eine vermehrte Kreatinausscheidung auf, wenn man dieses Vitamin den Tieren zuführt.

Wenn wir nun zu rachitisähnlichen Erkrankungen beim Hunde übergehen, so kommen wir zn einer aus dem Jahre 1889 stammenden Arbeit von Stilling und v. Mering (615), die Hunde mit ausgekochtem Fleisch und Fett fütterten, um das Wesen der Osteomalazie und kalziumarmen Nahrung zu studieren. Die Versuche dauerten 126 Tage. Hebrant und Antoine (616) beschrieben eine typische Osteomalazie beim Hunde. Guérin (617) beobachtete bei fleischgefütterten jungen Hunden Rachitis, während Tiere desselben Wurfes, die gesäugt wurden, davon frei blieben. Manche von den obengenannten Versuchen wurden bei einer nicht nur vitaminarmen, sondern auch kalziumarmen Nahrung ausgeführt und die beschriebenen pathologischen Veränderungen waren nichts anderes als Osteoporosis. Die Arbeit von Roloff (618) aus dem Jahre 1879 wie auch die Mitteilung von Reimers und Boye (619) gehören zu dieser Kategorie. Bull (620) beschreibt ein massenhaftes Auftreten von Rachitis bei jungen Hunden in Adelaide, Australien, die mit gekochtem Fleisch und Kopfweide (pollard) ernährt wurden.

Doch unser Hauptinteresse in diesem Kapitel beanspruchen die systematischen Untersuchungen von E. Mellanby (l. c. 101). Dieser Forscher fütterte junge Hunde im Alter von 5—8 Wochen mit Nahrungsgemischen von verschiedener Zusammensetzung, die arm an A-Vitamin waren. Sie

erwiesen sich als mehr oder weniger zur Erzeugung von Rachitis geeignet und zum Schluß wurden die folgenden zwei Nahrungsgemische zu diesen Zwecken gewählt:

	Diat A	Diat B		Diat A	Diat B
Magermilch	175 ccm	250 350 ccm	Hefe	10 g	5—10 g
Weizenweißbrot 70%	Ad libitum	Ad libitum	Apfelsinensaft .	_	3 ccm
Leinöl	10 ccm	10 ccm	NaCl	1-2 g	1-2 g

Etwa 200 Hunde wurden zu diesen Studien benutzt; die Tiere wurden zuerst 6 Monate auf dem Nahrungsgemische gehalten, später kürzer als es sich herausstellte, daß Hunde bei der Diät B schon nach 6 Wochen rachitische Erscheinungen entwickelten. Mellanby hat das Verhalten verschiedener Futtermittel animalischen und vegetabilischen Ursprungs untersucht und gefunden, daß die, die gegen Rachitis schützten, sich durch Reichtum an A-Vitamin auszeichneten. Doch wirkte auch fettarmes Fleisch entschieden verzögernd auf die Entstehung der Rachitis. Schnellwachsende Hunde schienen am raschesten der Krankheit zu unterliegen, was wahrscheinlich beweist, daß aktives Wachstum mehr antirachitisches Vitamin beansprucht.

Symptomatologie. Die Ossifikation der Knochen geht in anormaler Weise vor sich, die Knochen biegen sich, die Ligamente werden lose und bringen die Deformitäten noch stärker zum Vorschein.

Schwellungen der Knochenepiphysen waren leicht bemerkbar und je nach nach der Schwere der Erkrankung entwickelten sich Deformitäten des Brustkastens mit einem typischen Rosenkranz. Die Tiere waren gegen Infektionen sehr wenig resistent, waren apathisch und lethargisch und zeigten eine große Unwilligkeit zu heftigeren Anstrengungen und dies zu einer Zeit, wenn die existierenden Knochenveränderungen noch nicht dafür verantwortlich sein konnten. Diese Erscheinung war durch Herabsetzung des Muskeltonus verursacht.

Nach dem Tode wurden die Knochen sehr arm an Kalzium gefunden und zeigten im Röntgenbilde eine für Rachitis charakteristische Erscheinung, wie aus der Abbildung 37 zu ersehen ist. Das Tier erhielt die rachitiserzeugende Nahrung. Die Ungleichförmigkeit der Knochenepiphysen und das öfters vorkommende osteoide Gewebe sind die zwei hauptsächlichen Symptome. Edward und May Mellanby (621) haben gefunden, daß bei fettreichen Diäten und besonders bei Butterzufuhr eine Hyperplasie der Schilddrüse auftritt. Das Gewicht der Drüse kann das fünffache oder sogar mehr des normalen Wertes betragen. Die Hyperplasie, die der Graves Krankheit analog ist, tritt besonders dann auf, wenn die Hunde wenig körperliche Bewegung haben, fehlt dagegen, wenn Hunden Lebertran verabreicht wird. Diese Resultate wurden von denselben Autoren (622) auf die menschliche Erkrankung übertragen und es waren bei einigen Patienten durch Einschränkung der Fettzufuhr und Verabreichen von Lebertran vielversprechende Erfolge zu verzeichnen. Nach Henderson (623) enthielten Muskeln der rachitischen Hunde weniger Kreatin als die der normalen. Sharpe (624) verglich den Lipoidgehalt des Blutes und der Leber bei normalen und rachitischen Hunden. Die Zahlen im letzten Falle waren niedriger, besonders in der Leber und standen in keinem Verhältnis mit dem Fettgehalt der Nahrung.

Wir werden später unter Rachitis sehen, daß Mellanby's bahnbrechende Versuche doch einige Faktoren außer acht ließen, auf die wir noch eingehen

wollen. Seine Versuche haben jedoch viel dazu beigetragen, die Ätiologie der Rachitis aufzuklären.

Wir wollen hier eine Arbeit von Chittenden und Underhill (l. c. 29) besprechen. Diese Autoren ernährten Hunde mit gekochten Erbsen, Zwieback und Baumwollsamenöl und sahen eine Erkrankung entstehen; die sie als analog zu der menschlichen Pellagra auffaßten. Die Krankheit entwickelte sich nach 2-8 Monaten, wobei sich größere Quantitäten von Erbsen als weniger schädlich erwiesen. Die Krankheit konnte durch Fleischzusatz geheilt werden und bestand in Ulzerationen des Maules, das von Geschwüren bedeckt war; das ganze Enteron war hämorrhagisch. Außerdem wurde ein großer Gewichtssturz und ein eigentümlicher Gang und Diarrhoe beobachtet. Wenn ein Teil der Erbsen durch Kasein ersetzt wurde, dann erschienen die Symptome eher. Wegen dem Interesse, das diese Erkrankung für das Studium der Pellagra und der menschlichen Ernährung überhaupt in der Zukunft besitzen kann, wollen wir in der Bibliographie eine Reihe von



Abb. 37. Röntgenogramm der Extremität eines rachitischen Hundes (nach Mellanby, Medical Research Committee [England]).

Arbeiten anführen (625), die über analoge Erscheinungen bei Hunden berichteten. In der Tat haben Wheeler, Goldberger und Blackstock (626) diese Erkrankung, die unter dem Namen "Black-tongue" bekannt ist, zum Studium von Pellagra herangezogen. Diese Erkrankung, die epidemieartig auftritt, wurde von Tierärzten in vielen Ländern beschrieben. Die Mortalität erreicht 75% und das finale Stadium dauert 4-8 Tage. Zwei Autopsien ergaben Entzündung, der Mukosa der Zunge, des Rachens und der Pylorusgegend. Die amerikanischen Autoren und besonders Saunders (627) machten darauf aufmerksam, daß in den Vereinigten Staaten die geographische Verbreitung dieser Hundekrankheit mit der Pellagra oft zusammen-

fällt. Es erscheint dringend nötig, die Versuche auszudehnen, insbesondere den Einfluß der diätetischen Behandlung hier zu studieren.

Zum Schluß wollen wir noch erwähnen, daß Steenbock, Nelson und Hart (628) durch Fütterung von Magermilch, Hafer, weißem Mais, mit Kasein- und Kalkzusatz Xerophthalmie in drei von fünf Hunden binnen 94 Tagen erzeugen konnten.

## Haustiere.

Wir kommen nun zu der Besprechung der Haustiere, unter welchen wir Ziegen, Schafe, Pferde, Ochsen und Schweine betrachten wollen. Hier kommen wir zu Fragen, die oft noch nicht ganz klar sind, aber eine enorme Bedeutung in sozialer und ökonomischer Hinsicht besitzen. Wir haben sehr wenig genaue Kenntnisse über den Vitaminbedarf dieser Tiere. Dagegen begegnen wir in vielen Weltteilen Krankheiten, die obwohl ätiologisch noch nicht aufgeklärt, immerhin einige Anhaltspunkte dafür geben, daß sie den Avitaminosen angehören könnten. Es handelt sich in den meisten Fällen um Erkrankungen, die in der Natur in großer Zahl entstehen und daher unser besonderes Interesse beanspruchen.

# Ziegen und Schafe.

Experimentelle Untersuchungen an diesen Tieren sind zuerst von Schaumann (l. c. 2) gemacht worden. Ein Ziegenbock erhielt Mais und weißen Reis, magerte stark ab und zeigte nach der Meinung von Schaumann Paresen, obwohl Mais sicherlich genug B-Vitamin enthält. Das Tier erhielt dann Hefe, Katjang-idjoe-Bohnen und Grünfutter (das letzte während eines Monats) als Zulage und nahm wieder an Gewicht zu. Dieser Einfluß wurde der Hefe und den Bohnen zugeschrieben, obwohl dem Grünfutter vielleicht eine größere Bedeutung zukam. Dieser Versuch war nicht klar und deshalb besitzt er keine Bedeutung. Henriques und Andersen (629) ernährten Ziegen parenteral mit abgebautem Fleisch, Glukose, Natriumazetat und Salzen. Es wurde während 20 Tagen eine bedeutende Stickstoffanlagerung erzielt. Diese Autoren erhitzten dann das Nahrungsgemisch 20 Minuten bei 110° und konnten konstatieren, daß damit Stickstoffgleichgewicht nicht mehr erzielt werden konnte, wohl aber wenn die Temperatur 100° nicht überstieg. Diese Resultate wurden auf die Hitzelabilität des Tryptophans zurückgeführt. Fingerling (630) ernährte Lämmer mit anorganischen und organischen Phosphorverbindungen, wobei keine prinzipiellen Unterschiede konstatiert werden konnten. Fingerling zog den richtigen Schluß, daß die oft beobachtete fehlerhafte Ernährung mit anorganischen Phosphorverbindungen nicht auf die Form des Phosphors, sondern auf die Zusammensetzung des Futters selbst zu beziehen ist.

Theiler, Green und Viljoen (l. c. 415) waren nicht imstande durch Reisfütterung bei Schafen und Ziegen eine Avitaminose zu erzeugen. Diese Tiere vertrugen die Reisdiät besser, wenn ein Zusatz von autoklaviertem Heu oder Stroh verabreicht wurde. Gelegentlich kam Enteritis zur Beobachtung, die jedoch nach der Meinung dieser Autoren nichts mit der Diät zu tun hatte. Die Bedürfnisse an B-Vitamin schienen jedenfalls sehr klein zu sein.

Wir kommen jetzt zu den natürlich vorkommenden Ernährungsstörungen. Solche wurden von Hoare (631) in Form von Ödemen beschrieben, die sich bei ungenügendem Futter und schlechten klimatischen Bedingungen entwickeln. Eine Krankheit "Staggers" genannt wurde bei Schafen von Jones und Arnold (632) aus Südamerika beschrieben. Es ist eine nervöse Störung, die durch Konsum von grobem Gras (Poa argentina) bei Schafen wie auch bei Pferden und Kühen verursacht wird. Über ihre Ätiologie waren die Autoren nicht im klaren. Sie scheinen sich mehr der toxischen Anschauung zuzuneigen. Die beobachteten Symptome waren allgemeine Schwäche, Muskeltremor, merkwürdige Bewegungen des Kopfes, Steifheit der Glieder, vorübergehende Paralyse mit spastischen Erscheinungen, speziell nach vorangehender Erregung, Störung des Sehvermögens und Konjunktivitis. Die Krankheit konnte experimentell durch Fütterung von Pampagras bei dafür empfindlichen Tieren erzeugt werden. Die Zeit, die dazu nötig war, um die Erkrankung hervorzurufen, schwankte zwischen 2 und 21 Tagen und betrug im Mittel etwa 10 Tage, wobei auch oft spontane Heilungen vorkamen. Durch Diätwechsel ließ sich stets eine Heilung herbeiführen. Junge Tiere waren viel empfindlicher als ausgewachsene und die Krankheit ist auf ein Grasgift zurückgeführt worden, das in allen Jahreszeiten darin vorkommt und in allen Teilen der Pflanze gleichmäßig vorhanden ist. Post mortem der Tiere ergab nichts Positives und es ließen sich keine Anhaltspunkte über das Wesen des Toxins gewinnen. Reid und Aston (633) sahen eine Knochenkachexie bei Schafen. die sie auf Mangel von anorganischen Bestandteilen der Nahrung zurückführten.

Bei Renntieren sah Ibele (634) eine Erkrankung, die "Lecksucht" genannt wird und die von Ibele (635) und Christmann (636) auf Mangel an Kaliumsalzen zurückgeführt wird. Als Therapie werden kalireiche Molassen empfohlen.

Es ist schwer, ohne diese kranken Tiere selbst gesehen zu haben, sich ein Urteil über das Wesen der Erkrankungen zu bilden. Die Beobachtung, daß die Krankheit in einem Falle schon nach zweitägiger Fütterung hervorgerufen werden kann, würde entschieden gegen eine Avitaminose sprechen, wenn nicht die Autoren ausdrücklich betonen würden, daß dies nur bei empfindlichen Tieren möglich ist. Diese geringe Resistenz kann, theoretisch wenigstens, durch eine vorangehende mangelhafte Ernährung bedingt sein.

#### Schweine.

Die Ernährung dieser Tiere wurde von zwei Gesichtspunkten aus studiert, erstens von Tierzüchtern in bezug auf Nahrungserfordernisse, zweitens von Laboratoriumsforschern in bezug auf die Vitamine. Es ist wahr, wie Evvard (637) es betont, daß wenn man diesen Tieren die freie Wahl der Nahrung gestattet, der natürliche Instinkt den Tieren die richtige Ernährungsweise diktiert. Verschieden davon sind die Bedingungen im Winter, wenn man den Tieren die fertige Nahrung vorlegt. Hart und McCollum, sowie ihre Mitarbeiter, studierten die genauen Nahrungserfordernisse der Schweine in bezug auf Wachstum, Erhaltenbleiben und Fortpflanzung. Solche Studien sind bereits 1908 von Hart, McCollum und Fuller (638) veröffentlicht

worden. Sie konnten zeigen, daß Schweine, mit Reis und gewaschener Kleie gefüttert, an Osteoporosis litten, während solche bei nichtgewaschener Kleie nicht diese Erkrankung zeigten. Hart und McCollum (639) sahen, daß zwischen Weizen und Mais große Unterschiede in bezug auf Wachstumsmöglichkeit besteht. Während die Tiere bei Weizen nur das Gewicht von 100 englischen Pfund erreichten, haben sie bei Mais das Gewicht von 200 bis 300 Pfund erreicht. McCollum (640) fütterte junge Schweine mit Weizen, Hafer und Mais und fand, daß sich Kasein sowie Magermilch als eine besser nutzbare Eiweißquelle erwies. Nach 3 Monaten gingen die Tiere erheblich zurück und McCollum läßt die Frage offen, ob dieser Zustand auf Salzmangel, Vitaminmangel oder auf die Gegenwart einer toxischen Substanz zu beziehen war. Hart und McCollum (641) konnten junge Schweine bei Mais oder Gluten nicht dauernd am Leben erhalten, während Kasein- oder Milchzusatz das Wachstum erheblich verbesserte. Hart und Steenbock (642) untersuchten eine Reihe von pflanzlichen Produkten unter Zusatz von solchen tierischer Abstammung und kamen zu der Erkenntnis, daß Reis, Weizen, Mais, Kartoffel und Kohl einen geringen Nahrungswert besaßen; ob hier die Vitamine eine Rolle spielten, wurde nicht weiter untersucht. Ferner suchten in einer weiteren Arbeit ebenfalls Hart und Steenbock (643) die Frage zu entscheiden, ob die Gegenwart oder Mangel an Vitaminen dabei eine Rolle spielte. Zu diesem Zwecke wurden diesmal erwachsene Schweine sehr lange Zeit bei Körnern wie Mais und Hafer gehalten. Mitunter kam es doch zu krankhaften Erscheinungen wie Steifheit in den Extremitäten und Schwierigkeit sich fortzubewegen und besonders kam es zu diesen Zuständen, wenn die Tiere trächtig wurden oder ihre Jungen zu stillen anfingen. Eine große Anzahl von Jungen kam tot zur Welt. Kamen diese Erscheinungen nicht beim ersten Wurf zum Vorschein, so waren sie beim zweiten Wurf bemerkbar. In den meisten Fällen konnte eine Besserung beobachtet werden, wenn die Körnerdiät durch ein Maisalfalfagemisch ersetzt wurde, das viel vitaminreicher ist. Die Ernährungsfehler wurden aber hauptsächlich auf die unzweckmäßige Zusammensetzung der anorganischen Bestandteile zurückgeführt. Trotz den vielen Arbeiten auf diesem Gebiete scheint nicht einmal der Eiweißbedarf der Schweine genau bekannt zu sein. Während O'Brien (644) 48 Schweine 19 Wochen lang mit Mais, Kleie und Molke gefüttert hat und kein gutes Wachstum, besonders am Anfang des Versuches, zu erzielen vermag, stehen uns dem gegenüber die Versuche von Swanson (645) zur Verfügung, die besonderen Wert besitzen. Hier haben wir mit langdauernden Versuchen, die sich fast über 3 Jahre erstreckten, zu tun. Schweine, die mit dem Anfangsgewicht von 26 kg zu dem Versuch herangezogen wurden, erreichten nach 1060 Tagen, an Mais allein, das Endgewicht von 270 kg. Während dieser Zeit betrug die gesamte Nahrungsaufnahme 1404 kg, mit einem Eiweißgehalt von 136 kg. Das Anfangswachstum war nicht so günstig wie nach 400 Versuchstagen. In Parallelversuchen unter Zusatz von eiweißfreier Magermilch gestaltete sich die Mästung etwas günstiger. Bemerkenswert in diesen Versuchen ist das gute Wachstum an Mais allein, über dessen schlechten Nährwert so viel publiziert wurde. Diese Versuche haben einige Bedeutung für die Erkenntnis der Rolle von Mais für die Entstehung von Pellagra. Es scheint aus den Versuchen über Mais hervorzugehen, daß die verschiedenen Maissorten, die für die Fütterungsversuche angewandt wurden, ungleichen Nährwert besitzen. Diese exakten Versuche sind auch wichtig für die Erkenntnis der Ätiologie mancher praktisch sehr folgereichen Erkrankungen des Viehbestandes, die neuerdings viel auf Giftwirkung zurückgeführt werden. Wir sehen doch, daß es bei einer Stallfütterung sehr leicht zu Ernährungsfehlern kommen kann, ohne daß es nötig erscheint, eine toxische Ursache dafür anzunehmen.

Die Überlegenheit von Magermilch allen anderen Nahrungsgemischen gegenüber wurde auch in einer Anzahl von Arbeiten von Klein (646) berichtet. Dieser günstige Einfluß läßt sich entweder durch ein besser geeignetes Eiweiß, Vitamingehalt oder beide Faktoren erklären.

Trotz aller dieser und der noch weiter zu besprechenden Arbeiten sind wir über den Vitaminbedarf der Schweine noch nicht genau unterrichtet. Das hängt damit zusammen, daß Versuche, in welchen nur der Vitaminfaktor fehlt und alle anderen Faktoren berücksichtig sind, noch kaum bekannt sind. In jeder der hier besprochenen Arbeit handelt es sich wahrscheinlich um Mischsymptome, die kein einwandfreies Urteil über die Nahrungsbedürfnisse dieser Tiere erlauben. Es ist dies um so mehr schade, als das Schwein, ein allesfressendes Tier, sich besonders zum Studium der Ernährung beim Menschen eignet.

Schon im Jahre 1907 beschrieben Holst und Frölich (l. c. 37) Symptome bei reisgefütterten Schweinen, die als Mischformen von Beriberi und Skorbut betrachtet wurden. Da dem weißen Reis alle drei Vitamine fehlen, ist es unmöglich zu sagen, welches Vitamin für diese Tiere am wichtigsten ist. Theiler, Green und Viljoen (l. c. 415) dagegen konnten keine spezifischen Symptome bei dieser Fütterung beobachten. In einem Falle wurden Gallensteine gefunden, in anderen Fällen kam Enteritis zur Beobachtung, die vielleicht als Zeichen einer Avitaminose aufzufassen ist. Plimmer (647) hat Skorbut bei Schweinen bei gekochter Nahrung beobachtet, eine Erkrankung, die durch Füttern von ungekochter Nahrung geheilt wurde. Green (648) führte Versuche mit einer kalziumarmen Nahrung aus und fand auf diese Weise zwei Arten von Unterernährung: eine Art hängt mit Eiweiß zusammen, das sich qualitativ als unzureichend erwies, die zweite Art konnte auf eine mangelhafte Eiweiß- und Salzzufuhr zurückgeführt werden. Die Tiere befanden sich in einem schlechten Ernährungszustand, zeigten Defekte im Knochenwachstum mit mangelhafter Verkalkung. Ersatz von Speck durch Butter übte keinen günstigen Einfluß aus. Nach den Angaben von Lamb und Evvard (649) unterliegt es keinem Zweifel, daß weißer Mais für Schweine nicht vollwertig ist. Wegen seiner Armut an A-Vitamin muß er mit Butter ergänzt werden. Das Schwein scheint gegen Mangel von A-Vitamin ziemlich empfindlich zu sein. Nelson, Lamb und Heller (l. c. 588) haben diesen Befund erhoben ohne eigentliche Xerophthalmie zu sehen. Dagegen berichten

Hughes und Winchester (650), daß sie erst nach 10 Monaten einer vitaminarmen Nahrung wirkliche Xerophthalmiefälle, zusammen mit nervösen Symptomen, beobachten konnten. Eine andere Arbeit, in welcher die Autoren für die Gegenwart von A-Vitamin in dem Nahrungsgemisch sorgten, stammt von Hart, Miller und McCollum (651). Eine typische Zusammensetzung der Nahrung, die von diesen Autoren gebraucht wurde, bestand aus 95,5 Teilen Weizenfutter, 2,5 Teilen Weizengluten, 2 Teilen Butter, Dikaliumphosphat und Kalziumlaktat. Bei dieser Nahrung entwickelten die Tiere Symptome, die große Ähnlichkeit mit Beriberi hatten.

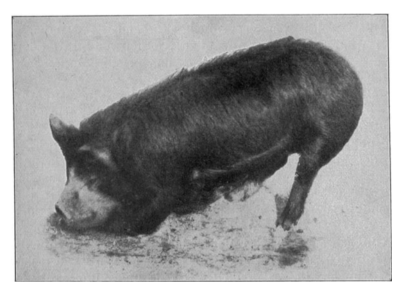


Abb. 38. Beriberiähnliche Erkrankung bei Schweinen, die mit einer Nahrung aus 45 Teilen Mais, 45 Teilen Hafer, 10 Teilen Ölsamenpreßkuchen und 5 Teilen Butter bestehend, ernährt wurden (nach Hart, Miller und McCollum).

Unter anderen wurden pathologische Veränderungen im Rückenmark aufgefunden, die fettige Degeneration zeigten. Die Symptome kamen ungefähr nach 9 Monaten zum Vorschein, wenn Gewichtssturz, Schwierigkeiten der Fortbewegung, struppige Behaarung, schweres Atmen und Muskeltremor beobachtet wurden. An den Extremitäten wurde Steifheit und ein Nachschleppen der Beine gesehen; wurde den Tieren wieder auf die Beine geholfen, so sanken sie wieder in die Kniee. Da zu dieser Zeit McCollum die Existenz des C-Vitamins vollständig negierte, wurde die gebrauchte Nahrung als eine vollständige betrachtet und die Erkrankung auf die toxische Wirkung des Weizens zurückgeführt. Zusatz von einer vollständigen Milch hatte nur wenig Effekt auf das Allgemeinbefinden der Tiere, dagegen wirkte ein Zusatz von Alfalfagras in der Weise, daß die Tiere den normalen Zustand völlig erlangten. In allen diesen Versuchen war das Wachstum unterbrochen, wenn das Allgemeinbefinden der Tiere schlechter wurde. Es scheint uns, daß sich ohne weitere stichhaltige Beweise die Toxizität des Weizenkornes nur schwer akzeptieren

läßt. Es erscheint nicht unmöglich, daß in allen benutzten Nahrungsgemischen die Menge des A-Vitamins zu knapp bemessen war, während das C-Vitamin fast vollständig fehlte. Versuche, diese Vitamine zuzusetzen, wurde nicht angestellt. Ich glaube, daß diese Autoren (k. c. 651) selbst mehr dazu geneigt sind, statt der der Toxizität, eine rachitisartige Erkrankung anzunehmen. In diesem Sinne kann auch die Arbeit von Maynard (652) erklärt werden. der die Hinterbeineparalyse der Schweine studierte. Die 12 Wochen alten Ferkel wurden während 3 Monaten an einem Teil Hominvfutter und 1.4 Teilen Gemisch von Magermilch, NaCl und Kalksalzen gefüttert. Drei von den vier Tieren entwickelten Steifheit der Hinterbeinen, Trockenheit der Haut, Schwellungen in der Kniegegend und Paralysen. Ein Zusatz von 100 g. Karotten zusammen mit extra Knochenmehl und Kalksalzen besserte den Zustand und führte schließlich vollständige Heilung herbei. Es ist wahrscheinlich, daß es sich hier um Fehlen von antirachitischem Vitamin handelte. Auch direkte Versuche bei Schweinen Rachitis zu erzeugen, wurde ausgeführt. Golding, Zilva, Drummond und Coward (653) untersuchten die Entwicklung von Rachitis und den Einfluß von Kalk und Vitamin A auf dieselbe. Acht Ferkel desselben Wurfes wurden in die folgenden vier Gruppen geteilt:

Gruppe	Diätmängel	Gewichtsvermehr
I	Ca und A	19,0 kg
II	${f A}$	21,8 ,,
III	Ca	28,4 ,,
IV	Kontrolle mit Ca und A	33,8 ,,

Aus dem Resultat der Autopsien war leider nicht ganz klar, ob eine rachitisartige Erkrankung oder einfache Osteoporose vorlag. Die Versuche wurden durch verschiedenartige Fütterung vor dem Versuch wie auch durch zu viele unbekannte Faktoren kompliziert. Viel klarer in diesem Sinne gestalteten sich die Versuche von Elliot, Crichton und Orr (654), in welchen Schweine an Kleie und Hafer mit Vitaminzusatz (A, B und C) gefüttert wurden. Die Tiere entwickelten Rachitis nach zwei Monaten, während die Kalkzufuhr vor derselben schützte. Die Tiere dagegen, die wenig Vitamin A, aber genug Kalksalze erhielten, blieben in ihrer Ernährung etwas zurück, waren aber von Rachitis verschont.

Mit Produkten, aus Baumwollsamen gewonnen, verhält es sich natürlich anders. Diese enthalten eine toxische Substanz, die Gossypol genannt wird. Solche Produkte an Schweine verfüttert führen den Tod, den Angaben Roberts (655) entsprechend, in 50-80 Tagen herbei. Aber auch in diesen Fällen soll nach Rommel und Vedder (656) ein Vitamindefizit bestehen. Dieses Futter löst bei diesen Tieren nach 8-15 Tagen ein Krankheitsbild aus, das der hydropischen Form der menschlichen Beriberi entsprechen sollte; es bestand eine weitgehende Analogie mit den Symptomen, die sich bei Schweinen nach Verfütterung von weißen Reis entwickeln. Um die Theorie von Bunge, welche aussagt, daß die Zufuhr von Kaliumsalzen eine vermehrte Natrium- und Chlorausscheidung zur Folge hat, zu studieren, fütterte Miller (657) Schweine an Stärke und Wasser. Er konnte zwar Bunges

Ansichten bestätigen, doch waren die Versuche zu kurz bemessen um den Einfluß der Vitaminentziehung zu verfolgen.

Trotz dieser Reihe von Versuchsresultaten sind wir über die Vitaminbedürfnisse der Schweine noch nicht im klaren und wir müssen weitere Angaben darüber abwarten.

## Pferde.

1908 haben Friedberger und Froehner (658) eine Ödemkrankheit bei Pferden und Ochsen beschrieben, die schwere Arbeit in den Zuckerrübenraffinerien leisteten und dabei mit Rübenrückständen gefüttert wurden. Diese Rückstände zeichnen sich durch einen sehr geringen Eiweißgehalt, der nur ½ 0/0 ausmacht, sehr wenig Trockensubstanz (5 0/0) und hohen Wassergehalt (95 0/0) aus. Diese Nahrung, die außer dem Eiweiß wahrscheinlich auch in bezug auf andere Bestandteile mangelhaft war, zusammen mit der schweren Arbeit und hohem Wassergehalt des Futters, war an der Entstehung dieser Erkrankung schuld. Ähnliche pathologische Zustände wurden ebenfalls von Hutyra und Marek (659) bei Pferden beobachtet.

Scheunert, Schattke und Lötsch (660) sahen eine Krankheit bei Pferden, die an Osteomalazie erinnerte, in den armen Gebirgsgegenden Sachsens. Van Sageghen (661) sah in belgischem Kongo Osteomalaziefälle bei Pferden und Eseln in Gegenden, wo der Boden kalzium- und phosphorarm war. Keine Fälle kamen zur Beobachtung, wo das Trinkwasser kalkhaltig war. Die Erkrankung ließ sich durch Kalziumbikarbonatdarreichung günstig beeinflussen. Kawakami (662) sah bei Pferden eine Krankheit, die "sukumi" oder "gokusukumi" genannt wird, und die entsteht, wenn diesen Tieren Reis, Gerste und Hafer verabreicht wird. Die Krankheit zeigt gewisse Analogie mit experimenteller Beriberi der Tiere und beginnt mit Darm-Magenbeschwerden. Theiler, Green und Viljon (l. c. 415) fütterten Pferden über 6 Monate mit weißem Reis ohne ein Zeichen einer Avitaminose zu erblicken. Dies ist um so merkwürdiger, als der weiße Reis außer an B-Vitamin noch an Eiweiß, Salzen und A-Vitamin arm sein soll. Scheunert (663) beobachtete bei Pferden, die ausschließlich mit Hafer gefüttert wurden, eine negative Bilanz der Mineralstoffe, Appetitmangel, Schwund der Kräfte und Tendenz zu Lähmungen, sich entwickeln.

In allen diesen Fällen handelt es sich wohl primär um eine Insuffizienz oder Mangel an antirachitischem Vitamin.

## Kühe und Ochsen.

Im Jahre 1913 ist meine Aufmerksamkeit auf südafrikanische Rindererkrankungen von dem leider zu früh verstorbenen Dr. Donald Macauley gelenkt worden, die dort unter dem Namen Stijfziekte und Lamziekte bekannt sind. Beim Durchlesen der einschlägigen Literatur konnte ich sehen, daß ähnliche Krankheitszustände in allen Weltteilen bekannt sind. So berichtete Stewart<sup>1</sup>) (664) über eine Erkrankung, die meistens in Australien unter dem Namen "Rickets" bekannt ist. In den armen Gebirgsgegenden Sachsens

<sup>1)</sup> Stewart war geneigt, die Erkrankung als eine Avitaminose anzusehen.

ist nach dem Bericht von Lötsch (665) ein pathologischer Zustand, Stallmangel genannt, gar nicht selten. Er soll durch Futter verursacht sein, das arm an Salzen ist. Diese schwere Stoffwechselstörung erinnert sehr an die menschliche Rachitis und Osteomalazie. In Knochenbrüchigkeit der Rinder (Lecksucht), die von Ostertag und Zuntz (666) untersucht wurde, ergaben die Knochenbefunde nach Nessler (667) zwar einen allgemeinen Schwund der Knochensubstanz, aber keine eigentliche Verringerung der Mineralbestandteile. Aus Neu-Seeland kommt ein Bericht von Aston und Reakes (668) über progressive Anämie, die dort unter der lokalen Bezeichnung "Bushsickness" geht. Es soll durch Mangel an Salzen entstehen und von Lamziekte unterschieden sein.

Diesen natürlich vorkommenden krankhaften Zuständen gegenüber verfügen wir über Erfahrungen, die experimentell durch Füttern des Rindes gewonnen wurden. Russel und Morrison (669) fanden, daß Rinder mit Hafer, Stroh und Butter oder auch mit Kasein, Butter und Haferstroh gefüttert, eine miserabel aussehende Nachkommenschaft zur Welt bringen. Dieser Zustand wurde nicht als eine Avitaminose sondern als durch Kalziummangel verursacht angesehen, da ein Zusatz dieser Salze den Zustand dieser Tiere bedeutend zu bessern vermochte. Fleischmann (670) sah, daß Kälber mit Heu gefüttert, oft erkrankten und stellte sich die Aufgabe, die chemischen Veränderungen zu studieren, die bei dem Trocknen des Grases vor sich gehen. Er konnte tatsächlich beweisen, daß das Lezithin, Phosphoproteide wie auch das Eiweiß dabei eine Zersetzung erleiden. Da jedoch der Gesamtstickstoff keine Änderung zeigte, können wir annehmen, daß in den anorganischen Bestandteilen ebenfalls keine Verluste zu finden waren. Wir könnten hier die wahre Veränderung in dem Verlust von Vitaminen durch das Trocknen suchen. die Zubereitung des Viehfutters auf den Nährwert desselben von erheblichem Einfuß sein kann, beweist eine Arbeit von Hart, Steenbock, Hoppert und Humphrey (671), die die Kalziumassimilation mit trockenem und frischem Alfalfagras untersucht haben. Die Ca-bilanz erwies sich viel besser wenn frisches Gras zur Anwendung kam. Dieselben Autoren mit Bethke (672) fanden auch einen großen Unterschied zwischen dem Nährwert von Gras, das in Anwesenheit und Abwesenheit von Luft und Licht getrocknet wurde. In diesem letzten Falle kann es sich wohl um Zerstörung des Vitamins gehandelt haben.

Poenaru (673) untersuchte das Rindvieh in Spiritustreibereien, die einen Destillationsrückstand des Malzes als Futter erhalten. Die Tiere erwiesen sich als hoch-kachektisch, was auf die Vitaminarmut dieser Rückstände zurückgeführt wurde.

Einen etwas anderen Gedankengang finden wir in der Arbeit von Henry (674). Bei der Besprechung einer australischen Rinderkrankheit, die er "Impaction paralysis" nennt und die an Lamziekte erinnert, führt er die Ursache der Erkrankung auf die Armut des Bodens an Kalzium und Phosphor mit darausfolgender Phosphorarmut der Nahrung zurück. Die Krankheit kommt am Schlusse der Dürresaison an Orten vor, wo die Vegetation durch

die australische Kaninchenplage geschädigt worden ist. Das Vorkommen der Krankheit entsprach den Orten, an denen eine abnorme Lust Knochen zu fressen bestand und wo auch seit einiger Zeit Osteomalazie herrschte. Ein guter Heilerfolg wurde durch Verabreichen eines nahrhaften Futters z. B. von Magermilch erzielt. Wir haben schon früher die interessante Auffassung von Davis (l. c. 297) besprochen, der die Bodenarmut in erster Linie als Ursache der Krankheiten der Haustiere beschuldigt. Es ist uns klar, daß, wenn die Vegetation durch äußere Ursache so kümmerlich wird, daß sie den Tieren nicht mehr genug Kalzium und Phosphor bietet, dieser abnorme Zustand wohl auch Defekte an anderen wichtigen Nahrungsbestandteilen wie Vitaminen verursachen kann. Es darf auch nicht vergessen werden, daß es bei den Avitaminosen oft zu einer Verarmung an anorganischen Bestandteilen kommt und diese Erscheinung das Tier dazu bestimmen kann, einen besonderen Hunger auf Knochen oder auch andere kalzium- und phosphorreiche Materialien zu zeigen. So z. B. teilt Forbes (675) mit, daß Haustiere oft ein abnormes Verlangen nach Mineralstoffen besitzen. Schwein und Rind fressen manchmal große Mengen von Knochenmehl, worauf sich ihr Gesundheitszustand bessert. Viehzüchter wissen, daß der Zustand der Knochen bei Pferden von dem Futter und in letzter Linie von der Bodenbeschaffenheit abhängig ist. Place (676) glaubte nicht nur Erkrankungen vom Beriberitypus beim Rinde zu sehen. sondern auch skorbutähnliche Zustände beim Rind, Pferd und Schaf, infantilen Skorbut beim Kalb und Schaf und Erkrankungen von Pellagratypus mit Haut- und Magen-Darmsymptomen.

Stijfziekte und Lamziekte. Diese Krankheiten des Rindes und der Ziegen sind in Südafrika sehr verbreitet und wurden von Theiler (677) beschrieben. Diese Erkrankungen, besonders Lamziekte, sind dort von so großer ökonomischer Bedeutung geworden, daß eine ganze Anzahl von bedeutenden Forschern unter der Leitung von Sir Arnold Theiler sich der Lösung dieser Frage widmete. Das Lamziekteproblem ist in manchen stark befallenen Gegenden so akut geworden, daß es sich wegen der großen Sterblichkeit nicht mehr lohnte die Viehzucht zu betreiben.

Stijfziekte ist von den beiden Krankheiten die viel weniger untersuchte, wahrscheinlich aus dem Grunde, weil ihr eine geringere praktische Bedeutung zukommt. Es ist eine Knochenerkrankung junger Tiere, die sich durch Schwellungen der Gelenkenden, der Metatarsal- und Metakarpalknochen, in zweiter Linie der Epiphysen der langen Knochen auszeichnet. Diese Schwellungen sind schmerzhaft und, da die vorderen Extremitäten besonders befallen sind, sucht das Tier sie nach Möglichkeit zu entlasten und läuft mit nach vorne gerückten Hinterbeinen und gewölbten Rücken umher. Muskelschwäche und abnorme Appetittendenzen (pica) gehören ebenfalls zu den Symptomen dieser Krankheit. Die Temperatur bleibt normal. Die Diaphysen der erkrankten Knochen sind beim Durchschneiden tiefrot und von blutig-seröser Flüssigkeit durchflossen.

Einige Formen der Stijfziekte ähneln der Lamziekte sehr, ohne daß, nach der Meinung von Theiler, Green und Viljoen (l. c. 415), ein Zusammen-

hang zwischen den beiden Erkrankungen besteht. Theiler gibt zu, daß Stijfziekte vielleicht eine Avitaminose ist. Ließe sich dies bestätigen, so wäre es für die Erklärung des Lamziekteproblems von Bedeutung, denn es könnte als Beweis dafür dienen, daß die Ernährung des Rindes an manchen Orten von Süd-Afrika zu wünschen übrig läßt. Wie dem auch sei, läßt sich, nach den mir zugänglichen Angaben, die Stijfziekte durch Diätänderung heilen, besonders sollen hier gutes Gras, grüne Gerste und grüne Hirse von Erfolg begleitet sein. Es ist uns leider unbekannt geblieben, ob die Krankheit überhaupt eine Avitaminose ist, und wenn dies der Fall sein sollte, ob sie durch Mangel von Vitamin A bedingt ist.

Lamziekte oder Gal-Lamziekte. Die Geschichte der Lamziekteforschung ist für uns besonders instruktiv, da sie uns den Zusammenhang

zwischen Bodenbeschaffenheit, Klima, Vitamingehalt der Nahrung, Mineralstoffwechsel und manche sekundär auftretende Erscheinungen vor die Augen führt. Lamziekte ist, nach dem jetzigen Stande der Forschung wenigstens, keine Avitaminose und sie wäre in unseren Ausführungen nicht am Platze, wenn nicht eine Möglichkeit bestehen würde, daß eine der ätiologischen Phasen dieser Erkrankung durch Vitaminmangel verursacht sein könnte.

Diese Erkrankung befällt alle Rassen des Rindes ohne Einfluß des Geschlechtes. Junge Tiere, kalbende Kühe oder milchende Tiere scheinen aber besonders empfindlich zu sein. Lamziekte entsteht besonders nach langen Dürreperioden und besteht in Paralysen und Kontrakturen, die durch Entartung des peripheren und Zentralnervensystems bedingt sind und die in grober Weise an die Geflügelberiberi erinnern. Wir finden hier Paralysen

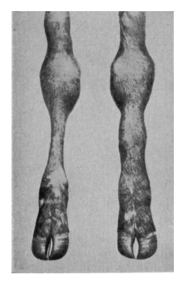


Abb. 39. Stijfziekte. (Nach Theiler.)

der Vorder- und Hinterbeine, Opisthotonus, Dysphagie und Parese der Zunge. Zu den Frühsymptomen gehören Appetitmangel und Pica (abnorme Appetitneigungen), Speichelfluß, Milchverlust, Konstipation oder auch Diarrhoe. Temperaturen scheinen stets subnormal zu sein. Der gewöhnliche Verlauf ist subakut, dauert einige Wochen; dabei können sich die Tiere scheinbar erholen, um einen zweiten Anfall zu erliegen. Trotz der Heilung können die Kontrakturen noch längere Zeit bestehen bleiben. Akute Formen sind von 2—7 tägiger Dauer, doch kommen auch foudroyante Formen zur Beobachtung, in welchen scheinbar vollständig gesunde Tiere binnen 10—20 Stunden in einen komatösen Zustand verfallen, der bei einer subnormalen Temperatur zum Tode führt. Von südafrikanischen Farmern wird häufig dieser Zustand mit einem anderen verwechselt, der "Poverty" genannt wird und eine Art der Unterernährung darstellt. Dieser Zustand "Poverty" könnte eventuell auch eine verborgene Avitaminose sein.

Pathologische Anatomie der Lamziekte. Die Befunde sind besonders von Hedinger (678) beschrieben worden. Sie bestehen in Hydrothorax, Ecchymosen der Pleura, des Epikards, des Endokards und der Thymus. Hyperämie wurde in allen abdominalen Organen, in der Mukosa des vierten Magens, Gedärmen und Lungen gesehen. Ein mäßiges Hydroperikardium kommt oft zur Beobachtung. Enteritis des Dünndarms mit Hämorrhagien und Aszites, sowie einer Dilatation des Herzens verknüpft, gehören nicht zu den Seltenheiten. In den Knochen dagegen konnten makroskopisch keine Veränderungen aufgefunden werden.

Ätiologie. Wir können uns leicht vorstellen, daß bei der enormen praktischen Bedeutung dieser Erkrankung keine Mühe gespart wurde, um ihre Ursache aufzudecken. Eine der älteren Theorien von Theiler (l. c. 677) bestand in der Annahme von Toxinen im Grase. Diese Theorie wurde von Viljoen (679) experimentell nachgeprüft, indem er eine ganze Anzahl von Tieren mit Grasarten fütterte, die aus Lamziektegegenden stammten. Versuche verliefen negativ. Die Infektionstheorie wurde von Spruell (680) auf ihre Bedeutung geprüft, indem Kühe und Ziegen meistens intravenös mit dem Blute, Lymphdrüsenmaterial, Aszitesflüssigkeit der kranken Tiere injiziert wurden. Auch hier verliefen die Versuche resultatlos. Mitchell (681) und Walker (682) versuchten vergeblich, die Krankheit durch das Leichenmaterial von kranken Tieren auf gesunde Tiere zu übertragen. der ersten Auflage dieses Werkes habe ich die Meinung ausgesprochen, daß die Lamziekte eine beriberiähnliche Erkrankung sei. Diese Ansicht ist von mir 1915 (683) dahin abgeändert worden, daß ich eher eine Analogie mit Rachitis annahm. Trotzdem ist meine erste Ansicht einer sorgfältigen Nachprüfung unterzogen worden und hauptsächlich Stead (684) bemühte sich, eine Analogie mit experimenteller Beriberi nachzuweisen. Er fütterte Schweine mit Fleisch, das von Lamziektetieren stammte und glaubte zu finden, daß es ärmer an B-Vitamin als normales Fleisch war. Auch Rinder wurden mit weißem Reis, Samp (ein Produkt aus entschältem Mais), weißem Mehl und Hafer gefüttert und zeigten Pica, Steifheit der Glieder und Schmerzen beim Laufen. Theiler, Green und Viljoen (l. c. 415) haben eine ganze Reihe von Tierspezies, die wir schon an den entsprechenden Stellen besprochen haben, auf ihren Bedarf an B-Vitamin untersucht, und zwar kamen Pferde. Hunde, Ziegen, Schafe und Schweine zur Untersuchung. Sie wurden bei einer Diät gehalten, die wesentlich aus weißem Reis bestand und es konnte in keinem Falle eine Erscheinung hervorgerufen werden, die als experimentelle Beriberi aufgefaßt werden konnte. Speziell wurden Rinder über ein Jahr bei weißem Reis gehalten, ohne daß Beriberisymptome auftraten. schlimmsten Falle wurden Erscheinungen angetroffen, die sich mit Befunden von Stead deckten und die als Laminitis betrachtet wurden, die nicht auf Mangel von B-Vitamin zurückgeführt werden konnte. Inzwischen hat auch Stead scheinbar seinen Standpunkt verlassen und neigt sich den neuen Ansichten von Theiler zu 1). Eine Kuh hat nach ein paar Tagen der Ernäh-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Theiler sagt, daß kein Gras so vitaminarm sein könnte, wie die von ihm gebrauchten Nahrungsgemische und glaubt deswegen, daß es sich nicht um eine Avitaminose handeln könne. Das Überleben der Tiere führt er auf Bakteriensymbiose zurück.

rung mit weißem Reiß und autoklaviertem Stroh oder Heu ein Kalb zur Welt gebracht, das blind war. Die Bedeutung der Vitaminhypothese wurde von Theiler auf zwei Wegen geprüft. Erstens durch Wiederholung der Versuche von Stead mittelst Verfütterung von an Lamziekte erkrankten Rindern; sichere Zeichen der Verarmung an B-Vitamin konnten nicht gefunden werden. Zweitens wurde der Einfluß von B-vitaminreichen Produkten studiert. Ein Zusatz von Orypan (Extrakt aus Reiskleie) und Hefe erwies sich ohne Wirkung und wir können daher mit Sicherheit annehmen, daß Lamziekte nicht durch Fehlen des B-Vitamins verursacht sein kann. Versuche mit anderen Vitaminen wurden nicht angestellt.

Inzwischen haben Theiler und seine Mitarbeiter (685) das Wesen der Lamziekta selbst scheinbar völlig aufgeklärt. Sie nehmen an, daß in der Ätiologie dieser Erkrankung 6 Zustände vorhanden sind, die für ihr Auftreten verantwortlich sind und die sich wie Glieder einer Kette zueinander verhalten.

## Dieselben sind:

- 1. Ein Toxin oder Gift, das die Krankheit auslöst.
- 2. Toxinbildende Saprophyten.
- 3. Vorhandensein von Leichenmaterial, in welchem das Toxin gebildet wird.
- 4. Pica oder abnorme' Appetitneigung, die die Tiere dazu veranlaßt, Leichenmaterial zu fressen, was unter normalen Bedingungen nicht geschieht.
- 5. Die Art der Vegetation und Bodenbeschaffenheit (und Klima), auf welcher Pica entsteht.
- 6. Empfindlichkeit der Tiere für das Toxin,

Das Toxin wurde eingehend untersucht und scheint dem Botulinustoxin analog zu sein. Es ist sehr wirksam, indem schon 0,00001 cem per Kilogramm des Tieres die tödliche! Dose darstellt. Lamziekte ließ sich auch experimentell durch Einfuhr des Toxins produzieren. Die Prophylaxe und Therapie besteht in der Eliminierung eines der sechs obengenannten Kettenglieder, wenigstens theoretisch. Praktisch erwies sich aber, daß der beste Angriffspunkt die Pica darstellt und da uns dieser Zustand so wie so am meisten interessiert, wollen wir uns diesem Thema zuwenden.

Pica. Es hat sich in Südafrika herausgestellt, daß sich nicht nur beim Rind dieser Zustand entwickeln kann, sondern man kann ihn auch an Sträußen, Ziegen und Hausgeflügel konstatieren. Pica soll ein nervöser Zustand sein, der nur da auftritt, wo die Bodenbeschaffenheit so ist, daß das Wasser die oberen Schichten rasch passiert. Dadurch soll im Boden eine Phosphorverarmung eintreten, die ihrerseits eine phosphorarme Vegetation erzeugen soll. Pica selbst ist nicht gefährlich und wird es nur dann, wenn die Tiere infizierte Leichen zu fressen bekommen. Dieser Zustand läßt sich nachweisen, wenn man den Tieren faule Knochen vorlegt. Nehmen sie diese auf, dann ist die Diagnose der Pica gesichert.

Therapie der Pica. Zur Bekämpfung der Pica kann eine allgemein variierte Diät benutzt werden, die die Erkrankung in einem Monat heilt. Zwei Pfund Weizenkleie heilt sie in drei Wochen und 112 g Knochenmehl soll dieselbe Wirkung entfalten können. Ausserdem wird die Darreichung von Kalziumphosphat, Natriumphosphat und sogar Phosphorsäure in Trinkwasser warm empfohlen.

Ätiologie der Pica. Wie wir eben gesehen haben, wird von Theiler als Hauptursache der Pica eine Phosphorarmut der Nahrung angenommen, zu gleicher Zeit vielleicht zu viel Kalzium in der Nahrung, obwohl wohl zugegegeben wird, daß auch andere diätetische Faktoren noch eine Rolle spielen können. Theiler gibt auch zu, daß eine Analyse der Nahrung für Phosphor Zahlen liefert, die in den Grenzen der angenommenen Bedürfnisse solcher Tiere entsprechen und schlägt deshalb vor, daß die angenommenen Zahlen einer Revision unterzogen werden müssen. Wir wissen allerdings aus dem Studium der Avitaminosen, daß es bei solchen Zuständen oft zu einer negativen Bilanz der anorganischen Bestandteile kommen kann; speziell bei der Rachitis sehen wir oft eine negative Bilanz des Kalziums und des Phosphors und es wurde gefunden, daß die Zufuhr von Phosphor (ich erinnere nur an den Phosphorlebertran, Hypophosphite usw.) in diesem Zustand eine deutliche Besserung erzeugen kann. Dasselbe kann bei der Pica der Fall sein. Tier hat vielleicht genug Phosphor in der Nahrung, vermag ihn aber nicht zu retinieren, weil in der Nahrung das antirachitische Vitamin fehlt. Zufuhr von Phosphor, in irgendwelcher Form, kann vielleicht zu einer zeitweisen Besserung führen, und kann vielleicht im Lichte der modernen Lamziekteansichten auch vor dieser Erkrankung schützen, indem die Tiere nicht das Leichenmaterial fressen. Aber die Ursache der Pica und die Stoffwechselerkrankung kann fortbestehen, bis eine bessere Jahreszeit kommt und die Vegetation sich erholt. Denn es konnte deutlich gezeigt werden, daß Pica nur in gewissen Jahreszeiten entsteht, wenn die Vegetation kümmerlich wird. Ist dies der Fall, so können in solcher Vegetation auch außer den Salzen die Vitamine fehlen. Denn eine normale Vegetation sollte den Tieren alles bieten, was zur Erhaltung des Lebens nötig ist. Das gleichzeitige Entstehen von Unterernährung in Form von "Poverty" und auch vielleicht von Stijfziekte in Lamziektegegenden, weist auf tiefgehende, diätetische Defekte der lokalen Vegetation hin. Die Frage der Picaätiologie kann nur durch exakte Versuche und besonders Stoffwechselversuche aufgeklärt werden. Solche exakten Untersuchungen scheinen noch vollständig zu fehlen. allem muß untersucht werden, ob die Stoffwechselstörung selbst durch Zufuhr von Phosphor beseitigt werden kann und vor allem muß untersucht werden, wie sich die Wirkung des antirachitischen Vitamins, das wohl in einer kümmerlichen Vegetation in suboptimalen Mengen vorhanden sein kann, gestaltet. Die Wirkung dieses Vitamins auf die Pica ist noch ebensowenig untersucht worden.

Da Theiler (686) in seinem neuesten Bericht auf den Phosphorstoffwechsel besonders Gewicht legt, so können wir wahrscheinlich die südafrikanischen Rindererkrankungen provisorisch und primär als durch Mangel an antirachitischem Vitamin entstanden betrachten.

#### Affen.

Zu Vitaminstudien wurden zur Zeit nur die niederen Affen angewandt und zwar stammt die erste Angabe darüber von Schaumann (l. c. 2), der einen Affen mit gewässertem weißem Reis fütterte, wobei das Tier nach 74 Tagen zugrunde ging. Vor dem Tode waren Paresen der hinteren Extremitäten vorhanden, die Freßlust hatte abgenommen und das Tier zeigte einen Gewichtsverlust von 27%. Die histologischen Nervenbefunde waren nicht sehr typisch für experimentelle Beriberi und es mangelte in diesem Falle an einem Kontrollversuch unter Zusatz von B-Vitamin, um zu beweisen, daß dieser Zustand wirklich durch Fehlen dieser Substanz verursacht war. Shiga und Kusama (687) beschrieben eine echte Beriberi bei Affen mit Anasarka, Hydroperikardium und Ödem der Lungen, während Noë (688) durch Reisfütterung keine Beriberi bei diesen Tieren zu erzeugen vermochte. McCarrison (689) suchte ebenfalls durch Verfüttern von autoklaviertem gemahlenem, weißem Reis bei Macacus sinicus Beriberi zu erzeugen, während in einem anderen Versuche Butter zugesetzt wurde. Die erste Gruppe starb im Mittel nach 23,4 Tagen und die zweite (mit Butter) nach 15 Tagen. Keines der Tiere vermochte länger als 100 Tage am Leben zu bleiben. Obwohl typische Beriberi oder Ödem nicht zur Beobachtung kamen, wurden die klinischen Symptome aus progressiver Anämie, gastrointestinalen Störungen und progressiver Asthenie bestehend, als Folge einer Avitaminose betrachtet. Magen, Darmwände und Omentum waren sehr dünn und hatten ihren Fettgehalt eingebüßt. Es wurden hyperämische, nekrotische und entzündliche Veränderungen darin aufgefunden, die in dem ganzen gastrointestinalen Kanal nachweisbar waren. Außerdem kamen degenerative Erscheinungen im neuromuskulären Apparat der Gedärme zur Beobachtung, die zur Erweiterung des Magens und anderer Darmpartien führten. Auch nekrotische Erscheinungen in den sekretorischen Schichten und Verminderung der gegen Infektion schützenden Elemente waren deutlich zu sehen. Diese Versuche brauchen natürlich nicht nur auf das Fehlen des B-Vitamins zurückgeführt werden, da in den benutzten Nahrungsgemischen auch das C-Vitamin fehlte.

Größere Bedeutung erlangte der Affe zum Studium des Skorbuts, nachdem Hart (690) und später Hart und Lessing (691) diese Erkrankung bei Affen beschrieben haben. Junge Affen, die mit kondensierter gekochter Milch, Reis und Weißbrot gefüttert wurden, entwickelten einen Zustand, der sich in seinen Symptomen vollständig mit dem infantilen Skorbut deckte, während bei erwachsenen Affen die erhaltenen Symptome mehr dem Skorbut der Erwachsenen ähnlich war. In ihrem Buch geben sie eine ausgezeichnete Darstellung der Symptome und der pathologisch-anatomischen Befunde (mit vorzüglichen Abbildungen), so daß wir den Leser für nähere Angaben auf das Werk selbst verweisen müssen. Besonders sind dort die Veränderungen

an den Knochen genau beschrieben worden. Die Versuche von Hart wurden von Talbot, Todd und Peterson (692) und dann ein paar Jahre später von Harden und Zilva (693) bestätigt. Diese letzten Autoren haben Skorbut mit einer Nahrung erzeugt, die nur Spuren von B-Vitamin enthielt, schlagen aber vor, daß es in künftigen Versuchen wünschenswert erscheint, daß die Nahrung genügend A- und B-Vitamin enthält. Dies ist,

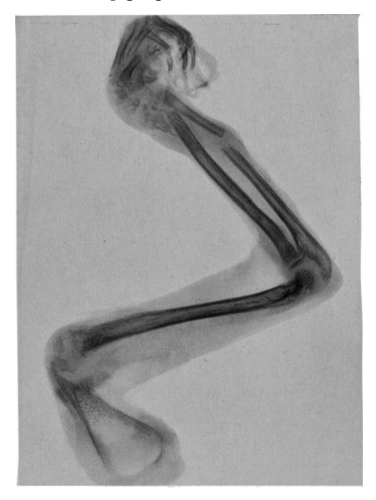


Abb. 40. Spontane Fraktur beim skorbutkranken Affen (nach P. R. Howe).

auch unserer Meinung nach, sehr wichtig, denn bei den Vitaminstudien muß man dafür sorgen, daß nur ein einziger Faktor fehlt. Harden und Zilva waren imstande, die Krankheit durch Antiskorbutika zu heilen. In einer späteren Arbeit zeigten Harden und Zilva (694), daß es zwei Monate dauert, um Skorbut beim Affen zu erzeugen. Die von ihnen benutzte Nahrung bestand aus 300 g Reis, 50 g Weizenkeimen, 2 g Salzmischung und 5 g Butter. Schon 2 ccm frischer Apfelsinensaft täglich per os genügen,

um die Tiere vor Skorbut zu schützen. Wurden geringere Dosen angewandt, dann erkrankten die Tiere an Skorbut, mit Paralysen der hinteren Extremitäten, die als eine Pseudo-Paralyse bezeichnet wurde. Interessant ist es, daß ein Affe bedeutend weniger C-Vitamin als das Meerschweinchen bedarf. Ein Affe von 2—3 kg Gewicht braucht davon so viel, wie ein Meerschweinchen von 300—400 g Gewicht.

Unter anderen wurde von Hart und Lessing (l. c. 691) ein linksseitiger Exophthalmus mit hochgradigem hämorrhagischen Ödem des oberen Augenlides beschrieben. Dieselbe Beobachtung wurde auch von Zilva und Still (695) gemacht.

Chemische Studien über den Mineralstoffwechsel der skorbutischen Affen wurden von Howard und Ingvaldsen (696) ausgeführt. In vorliegendem Falle wurde die Erkrankung mit kondensierter Milch in 4 Monaten produziert. Verlust von Salzen, der gewöhnlich beim Menschen- und Meerschweinchenskorbut so deutlich ist, ließ sich hier nicht nachweisen.

Harden und Zilva (697) berichteten über einen Versuch an 3 Affen, die zwei Jahre alt waren und die 250—300 g Reis, 10 g Hefeextrakt (Marmite), 2 g Salzgemisch und 4 cem Apfelsinensaft täglich erhielten. Eines dieser Tiere erhielt kein Fett und kein A-Vitamin und entwickelte nach 289 Tagen ein Ödem mit Diarrhöe. Das zweite Tier dagegen erhielt Butter als Zusatz, lebte 299 Tage, worauf der Versuch unterbrochen wurde. Das dritte Tier erhielt Olivenöl und starb nach 262 Tagen ohne charakteristische Symptome. Butterzusatz hatte keinen wachstumsfördernden Einfluß. Da die Nahrung sehr fettarm war und da die Bedeutung des Fettes für den Affen unbekannt ist, wollen die Verfasser weiltere Versuche abwarten, um zu entscheiden, welche Rolle dem Vitamin bei der Entstehung dieses Ödems zukommt. Allerdings gibt Hewlett (698) an, daß er 1907 die Erzeugung einiger Ödemfälle beim Affen beschrieben hat, die genug Milch erhielten, um ihren Bedarf an A-Vitamin zu decken, doch konnte es sich um Mangel an B-Vitamin handeln. Im Urin dieser Tiere wurde kein Eiweiß gefunden.

Wir wollen noch erwähnen, daß Chick und Hume (699) einen Zustand beim Affen beschrieben haben, der als identisch mit der menschlichen Pellagra betrachtet wurde. Die benutzte Nahrung bestand aus Zucker, Maisstärke, Salzen und Maisgluten in verschiedenen Mengenverhältnissen, so daß in dieser Weise mehr oder weniger Protein verabreicht wurde. Alle drei bekannten Vitamine waren in der Nahrung vorhanden. Wir werden diesen Versuch noch bei der Ätiologie der Pellagra besprechen. Auch Koch und Voegtlin (700) versuchten schon vorher bei Affen Pellagra experimentell zu erzeugen.

In einigen Arbeiten wurde ebenfalls versucht durch diätetische Maßnahmen Knochenveränderungen zu erzeugen. Corson White (701) fütterte Affen mit folgender Nahrung: zwei Bananen oder Apfel, sechs kleine Pataten, etwas gekochtem Reis, manchmal Brot, Nüsse oder Salat. Bei so einer Ernährung konnte er Fälle von Osteitis deformans (Pagetsche Krankheit) konstatieren. Howe (702) studierte die Entkalkung der Zähne auf einer skorbut-

erzeugenden Diät, die wesentlich aus Weizen, Soyabohnen, Hafer, trockener Magermilch, Butter und einigen Salzen bestand. Während wir die Veränderungen in den Zähnen später besprechen wollen, wollen wir hier erwähnen, daß mit dieser Diät Arthritis experimentell erzeugt wurde.

Für die Forscher, die sich über Ernährungsversuche bei diesen Tieren interessieren, ist es wichtig zu erfahren, wie die Affen von den Händlern, wie auch in den zoologischen Gärten in unseren geographischen Breiten gefüttert werden. Schaumann (l. c. 2) gibt an, daß in dem Institut für Schiffs- und Tropenhygiene zu Hamburg Affen auf Brei gehalten wurden, der aus weißem gekochtem Reis bestand; als Zusätze erhielten sie Johannisbrot, Erdnüsse und Früchte. Nach eigenen Erkundigungen, die ich im Zoologischen Garten in New-York angestellt habe, bekommen die kleinen Affen täglich gekochten Reis, eine Tasse Milch, Bananen, Äpfel, süße Kartoffeln (sweet potatoes), Zwiebeln und Karotten. Einmal wöchentlich erhalten sie ein wenig pulverisierten Schwefel. Für den Schimpansen gibt es zwei rohe Eier in Milch, Bananen, zwei Apfelsinen und ein Dutzend gekochte Pflaumen jeden zweiten Tag. Die Affen lebten bei dieser Kost jahrelang in sehr gutem Gesundheitszustand.

#### Vitaminbedürfnisse beim Menschen.

Nachdem wir die Vitamin- und Nahrungsbedürfnisse bei verschiedenen Tieren verfolgt haben, sind wir dazu vorbereitet, diese Verhältnisse auch beim Menschen zu studieren. Nicht selten sehen wir, daß viele Kliniker sich davor scheuen, die Ergebnisse der experimentellen Tierforschung auf den Menschen zu übertragen und sie haben recht, skeptisch zu sein. Doch müssen wir hier betonen, daß alles, was wir in den vorhergehenden Kapiteln besprochen haben, sich auf eine solide Grundlage stützt. Wir hahen hier mit fundamentalen Gesetzen der Zellernährung zu tun, die für alle lebenden Organismen gültig sind. Ebensowenig wie der heutige Kliniker die physiologische Bedeutung des Eiweißes oder gewisser Aminosäuren ignorieren kann. ebensowenig darf er an der Bedeutung der Vitamine für die menschliche Ernährung zweifeln. Wir geben ohne weiteres zu, daß die Avitaminosen beim Menschen sich vielleicht nicht so einfach wie in den Tierexperimenten gestalten. In den letzten vermögen wir die Arbeitsbedingungen so zu wählen, daß wir imstande sind, die Bedeutung eines einzigen Bestandteiles in exakter Weise zu studieren. Dies war allerdings sogar in wissenschaftlichen Laboratorien nicht immer der Fall, und hauptsächlich deshalb sind wir über die Ernährungsfrage noch nicht vollständig im klaren. Wir waren genötigt, auch hier oft nur empirisch vorzugehen, so daß wir eine Nahrung den Experimentaltieren vorlegten, die außer einem fehlenden Vitamin noch in anderer Hinsicht unvollständig war. In diesem Stadium waren wir noch, als ich die erste Auflage dieses Werkes niederschrieb. Seit dieser Zeit hat die Vitaminforschung große Fortschritte gemacht, doch blieben viele von den damals erhaltenen Tatsachen bis auf den heutigen Tag mit wenigen Ausnahmen bestehen. Sollte es sich später herausstellen, daß die menschlichen Avitaminosen nicht nur durch das Fehlen des entsprechenden Vitamins, sondern durch andere Nebenfaktoren mitbedingt sind, so behält die Lehre von der Bedeutung der Vitamine für das Leben ihre volle Gültigkeit. Daß die Verhältnisse bei den menschlichen Avitaminosen komplizierter sein können, als dies auf den ersten Blick erscheint, haben wir bereits betont. Kommt es beim Menschen zum Fehlen eines Vitamins, so kann man fast sicher sein, daß dies nicht das einzige Übel der krankheitserzeugenden Diät ist. dem Fehlen des einen Vitamins kann es sich um suboptimale Mengen anderer Vitamine handeln. Ferner kann es zum Eiweiß- und Salzmangel kommen. Außerdem ist es möglich, daß die Mengenverhältnisse der einzelnen Bestandteile nicht richtig sind, ferner ist es auch möglich (und dies ist wohl in der Praxis sehr oft der Fall), daß das Vitamin zwar in der Nahrung vorhanden ist, doch seine Menge nicht ganz ausreicht. Daß ein partieller Vitaminmangel in menschlicher Ernährung vorkommen kann, wird von manchen Autoren entschieden bestritten. Da das Gegenteil davon hauptsächlich zu Zwecken der Einführung von regelmäßigem Konsum von Vitaminpräparaten behauptet wird, müssen wir uns nicht wundern, daß solche Ansichten auf große Feindlichkeit stoßen. Wenn wir auch zur Zeit zugeben müssen, daß bis jetzt ein Vitaminmangel in der gemäßigten Zone noch unbewiesen blieb, müssen wir mit offenen Augen weiter forschen und uns von den herrschenden Meinungen unbeeinflußt lassen.

Durch alle diese Faktoren bedingt dürfen wir uns nicht wundern, daß uns das Bild einer Avitaminose oft etwas verschleiert erscheint. Nehmen wir hier ein konkretes Beispiel, die Rachitis. Obwohl diese Erkrankung bei der wohlhabenden Bevölkerung auch nicht selten ist, kommt sie doch meistens bei den ärmeren Volksschichten vor, wo schlechte Wohnungsverhältnisse usw. neben der diätetischen Ursache eine Rolle spielen können. Auch kann es sich hier nicht nur um das Fehlen des antirachitischen Vitamins handeln, wie dies jetzt als Ursache der Rachitis angenommen wird, sondern es kann sich um einen partiellen Mangel anderer Faktoren handeln. Alle diese Bedingungen können uns das klinische Bild der Rachitis, wie wir es kennen, liefern.

Die meisten pathologischen Zustände, die wir als menschliche Avitaminosen bezeichnen, finden ihre Parallele in den Tierzuständen, die wir schon besprochen haben. Auch sind die Erkrankungen experimentell hervorgerufen worden und wurden von den besten Fachleuten als identisch mit den menschlichen Avitaminosen betrachtet. Damit ist unser Beweismaterial noch nicht erschöpft. Es sind nämlich auch beim Menschen Versuche in exakter Weise durchgeführt worden, die geradezu die Beweiskraft eines gut angelegten Tierversuches besitzen. Andererseits kennen wir aus der Klinik Fälle, die unter genauer Kontrolle der Nahrungsaufnahme standen, aus welchen Gründen die Entstehungsbedingungen der betreffenden Erkrankungen ganz genau verfolgt werden konnten. Aus allem hier Gesagten ist es klar, daß wir bei der Besprechung der menschlichen Avitaminosen nicht mehr auf Vermutungen angewiesen sind. Wir sind im Besitze von Beweisen, die es

sicher machen, daß der Mensch mindestens vier Vitamine, nämlich des Antiberiberi (B), antirachitischen (E), antixerophthalmischen (A) und antiskorbutischen (C) Vitamins bedarf.

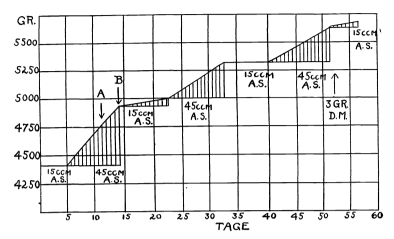


Abb. 41. Große Gaben von Apfelsinensaft (A.S.) geben gleichförmige Gewichtsvermehrungen, während eine Nahrungszulage, sowie kleine Mengen Apfelsinensaft (15 ccm) keinen Effekt zeigen. Apfelsinensaft, in welchem das B-Vitamin durch Kaolin entfernt wurde, gab dagegen keine Ausschläge (nach Byfield, Daniels und Loughlin).

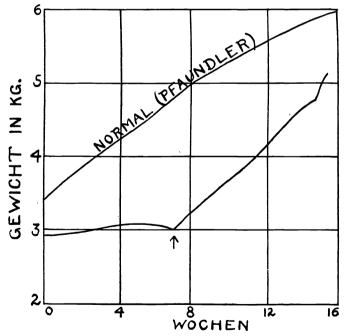


Abb. 42. Einfluß einer Vitaminzulage, aus 50 g Butter und 30 g rohen Rübensaft (Vitamine A und C) bestehend, zu der Kost der Mutter auf das Wachstum der brusternährten Säuglinge (nach Dalyell, durch die Güte von British Medical Journal).

Besonders aus der Kinderpraxis sind uns Beobachtungen bekannt, die sich mit den Resultaten der Tierforschung vollständig decken. Hier wollen wir vor allem die Arbeit von Hess (703) erwähnen, der den Einfluß des C-Vitamins auf das Wachstum und Gewicht der kleinen Kinder studierte. Allerdings glauben Byfield, Daniels und Loughlin (l. c. 92), daß seine Resultate auf die Gegenwart des B-Vitamins zurückgeführt werden müssen. Dadurch ist für unsere Zwecke nichts von der Beweiskraft der Versuche von Hess verloren gegangen. Byfield, Daniels und Loughlin konnten

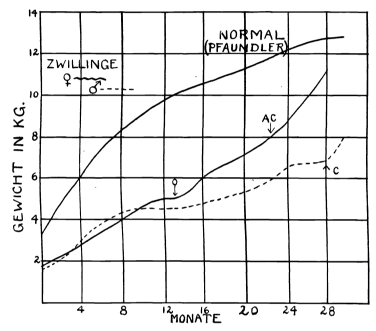


Abb. 43. Skorbutkranke Zwillinge: Knabe und Mädchen. Das Mädchen erhielt (Pfeil) ein Antiskorbutikum in Form von roher Milch, später (AC) Zitronen- oder Rübensaft, Butter und Lebertran. Der Knabe litt viele Monate an subakutem Skorbut und erhielt viel später, C-Vitamin, worauf sein Wachstum schnell vor sich ging. In diesem Falle bestand auch deutliche Rachitis (nach Dalyell, von British Medical Journal zur Publikation überlassen.)

zeigen, daß, wenn man Kindern Apfelsinensaft verabreicht, der durch Adsorption mit Kaolin des B-Vitamins beraubt worden ist, keine Wirkung auf das Wachstum stattfand, während der nicht behandelte Saft einen viel größeren Ausschlag als ein Zusatz einer gleichen Kalorienmenge in Form einer Vermehrung der Grundnahrung bewirkte. Dies ist deutlich aus dem beigelegten Diagramm zu ersehen.

Interessant in dieser Arbeit war es, daß die Versuche an Kindern parallel mit Ratten gemacht wurden und identische Resultate ergaben. Ein zweites Beispiel dieser Art sehen wir in der Arbeit von Frl. Chick und Frl. Dalyell (704), die die Wirkung der Vitamine speziell auf die unterernährten Kinder in Wien studiert haben. Allerdings war auch hier die Wachstumswirkung

des C-Vitamins aller Wahrscheinlichkeit nach eigentlich auf den gleichzeitigen Gehalt an B-Vitamin zurückzuführen.

Die Verabreichung des Vitamins an die stillende Mutter mit Einwirkung auf das Wachstum des Kindes kann ihre Parallele nur in den exaktesten Tierversuchen finden.

Logischerweise sollten wir schon hier mit der Besprechung der menschlichen Avitaminosen, wie Beriberi, Skorbut, Rachitis, Osteomalazie und einiger diskutierbarer Krankheiten wie Pellagra und Hungerödem beginnen. Auch andere Zustände wie Xerophthalmie, Erkrankungen der Zähne, manche Infektions- und konstitutionelle Zustände, die in ihrem Wesen von der Vitaminzufuhr beeinflußt zu sein scheinen, sollten schon hier besprochen werden. Die Anwendung auf die menschliche Pathologie ist begreiflicherweise das Endziel der ganzen Vitaminforschung. Wir glauben aber, daß nach der Besprechung der Chemie und Physiologie der Vitamine sowie des Gehaltes der verschiedenen Nahrungsmittel an diesen wichtigen Substanzen, ferner des Einflusses der Behandlung der Nahrungsmittel vor dem Konsum, der Leser viel eher imstande sein wird, sich ein richtiges Urteil über die Bedeutung der Vitamine für die menschliche Pathologie zu bilden.

Zweiter Teil.

# Die Chemie, Physiologie und Pharmakologie der Vitamine.

In den vorhergehenden Kapiteln haben wir Tatsachen besprochen, die uns dazu bewogen haben, zum mindesten drei verschiedene Vitamintypen anzunehmen. Eine große Anzahl von Arbeiten chemischer Art sind schon erschienen, die sich mit dem Wesen dieser merkwürdigen Substanzen befassen, ja man kann sogar sagen, daß kein einziges Gebiet der physiologischen Chemie sich zur Zeit einer solchen Fülle von Publikationen erfreut wie das Vitamingebiet. Es hängt dies damit zusammen, daß sich neue Tatsachen und Beobachtungen mit einer erstaunlichen Leichtigkeit gewinnen lassen. Aus diesen Gründen wird von den meisten Forschern ein tieferes Eindringen in das Gebiet vermieden. Sie begnügen sich in der Regel mit indirekten Schlußfolgerungen. Dieser Zustand der Erwartung eines entscheidenden Fortschrittes auf dem Gebiete der Vitamine bietet den Repräsentanten der destruktiven Richtung eine vorzügliche Gelegenheit, die hier mehr wie auf anderen wissenschaftlichen Gebieten tätig sind, die Lösung unserer Fragen zu hindern. Trotz dieser Schwierigkeiten schreitet die Erkenntnis des Wesens der Vitamine langsam vorwärts und wir können hoffen, daß mit der Wiederaufnahme der wissenschaftlichen Tätigkeit nach dem Kriege das endgültige Ziel, die chemische Isolierung der Vitamine, nicht sehr weit von uns entfernt bleibt.

Eine Frage, die wir hier berühren müssen, betrifft den oft gemachten Vergleich der Vitamine mit den Fermenten. Diese Ansicht wurde besonders durch Seidell (705) vertreten. Da das Wesen der Fermente trotz langjährigen Studiums noch der Aufklärung harrt, so bildet dieser Vergleich eine schlechte Prognose für das Vorwärtskommen unserer Studien über Vitamine. Zudem finden wir zwischen diesen beiden Körperklassen weitgehende Differenzen. Während wir bei den Fermenten beobachten können, daß bei einem Temperaturintervall, sagen wir zwischen 50—70°, plötzlich eine Triebfeder wie in einem Uhrwerk zerspringt, sehen wir bei den Vitaminen, daß die Inaktivierung mit der Temperaturerhöhung schrittweise vor sich geht. Im allgemeinen tritt die vollständige Zerstörung erst bei einer viel höheren Temperatur als bei Fermenten ein. Die Vitamine erscheinen uns im Vergleich mit Fermenten als relativ einfach gebaute Körper und es wäre wünschenswert, daß sich mehr Chemiker an das Problem heranwagten.

Wir kommen nun auf die Schwierigkeiten zu sprechen, die sich auf das ganze Vitamingebiet erstrecken. Gehen wir von irgend einem Rohmaterial aus, und setzen wir es mannigfachen chemischen und physikalischen Prozeduren aus, so finden wir gewöhnlich, daß die Vitamine sich als

ziemlich resistent erweisen. Wird an dieser Stelle eine chemische Fraktionierung eingeschaltet, so sehen wir, daß nach einigen Operationen die Aktivität teilweise oder auch gänzlich verschwindet. Wir müssen uns deswegen die Frage stellen: Was ist in der natürlichen Kombination vorhanden, das diese Substanzen vor der Zerstörung schützt. Lange Zeit war man der Ansicht, daß es eine Säure ist, die diesen Substanzen die Resistenz verleiht. Dies ist wahrscheinlich jedoch nur teilweise der Fall. Eine zweite Möglichkeit besteht darin, daß die natürliche Kombination vor einer Oxydation schützt. Dieser Punkt läßt sich experimentell aufklären und daher vermeiden.

Die Hauptschwierigkeit der Isolierung besteht nach meiner Meinung darin. daß die Vitamine in den meisten Ausgangsmaterialien, die bis jetzt angewandt wurden, sich mit großen Mengen inaktiven Materials vergesellschaftet finden. Wir begegnen schon Schwierigkeiten, wenn wir eine geringe Menge einer bekannten Substanz mit größeren Mengen von ebenfalls gut bekannten Substanzen vermischen und dann die Abtrennung vornehmen wollen. Auch hier haben wir es mit dem Gesetz der Massenwirkung zu tun, und nur die Substanzen lassen sich leicht abtrennen, die in großen Mengen in den Gemischen vorhanden sind. Fügen wir noch ein, daß wir hier mit Zellbestandteilen zu tun haben, die uns in ihrem chemischen Wesen noch recht wenig bekannt sind, so wird uns klar, wie das Problem erschwert wird. Wie wenig uns die Bestandteile der Zellen bekannt sind, wird uns bei der Fraktionierung der Vitamine besonders klar. Wir stoßen fortwährend auf Zellbestandteile. die uns total unbekannt sind. Diese Schwierigkeit suchte man zu umgehen, indem Ausgangsmaterialien zur Wahl kamen, die bei einem deutlichen Gehalt an Vitaminen weniger inaktives Material aufwiesen. Auch dieser Weg wird sich wahrscheinlich als trügerisch erweisen, denn werden die Vitamine darin konzentriert, so konzentrieren wir zu gleicher Zeit die Verunreinigungen. Es fehlt uns an einer Methode, die uns erlauben würde, die Vitamine in einer einzigen Operation von dem inaktiven Material zu trennen und die auf eine große Menge Ausgangsmaterial schnell anwendbar wäre. Denn es ist nicht unmöglich, daß die Langsamkeit der gewöhnlichen chemischen Prozeduren sich bei der Isolierung der Vitamine als sehr störend erweisen wird. Handelt es sich z. B. um Ausschluß der Luft, so ist es nicht sehr schwer, dies während zweier Tage zu bewerkstelligen, stellt aber ein neues Problem dar, wo es sich um wochenlange Prozeduren handelt. Dazu gesellt sich noch, daß wir für den Nachweis der Vitamine über keine sichere Farbenreaktion oder pharmakologische Nachweismethode verfügen, die uns eine schnelle Antwort auf die Frage liefern könnte, in welcher Fraktion sich das Vitamin befindet. Es dauert manchmal wochenlang, bis wir darüber Sicherheit haben, und während dieser Zeit müssen die Fraktionen auf weitere Bearbeitung warten. Die Wege, die bis jetzt zur Isolierung der Vitamine betreten worden sind (und das Gesagte gilt fast ausschließlich für das stabilere B-Vitamin), sind die folgenden:

1. Fraktionierung des aktiven Materials nach den bekannten Methoden.

- 2. Versuche zur Trennung des aktiven Materials durch Löslichkeit und selektive Adsorption.
- 3. Prüfung auf vitaminähnliche Wirkung von Verbindungen von bekannter oder unbekannter Konstitution.
- 4. Synthetische Versuche, von Substanzen ausgehend, die bei den Vitaminarbeiten isoliert worden sind.

Zur Zeit hat es keine von diesen 4 Prozeduren zum endgültigen Resultat gebracht, und die erste von diesen Methoden, die die direkteste ist, hat bisher die besten Ergebnisse geliefert. Auf diesem Wege sind einige Fällungsreaktionen gefunden worden, die zu einer Vitaminfraktion führten, die im Vergleich mit der Kompliziertheit des Ausgangsmaterials recht einfach gebaut erscheint. Es ließen sich aus diesen Fraktionen wohldefinierte Substanzen isolieren, die in unreinem Zustande noch über eine sehr deutliche heilende Wirkung verfügten, die aber bei einer weiteren Reinigung viel, wenn nicht die ganze Wirksamkeit verloren. Doch ist es gelungen, die daraus isolierte Substanz bis zum konstanten Schmelzpunkt umzukristallisieren, ohne daß dabei die Wirkung vollständig verloren ging, und das geschah bei meiner Bearbeitung der Hefe. Auch hier ist der Einwand berechtigt, daß darin das Vitamin in einer so geringen Menge vorhanden war, daß es den Schmelzpunkt nicht mehr zu beeinflussen vermochte. Nun müssen wir uns fragen, ob wir hier mit inaktivem Material. das das Vitamin absorbiert, oder mit einem oder mehreren Umwandlungsprodukten zu tun haben, die als inaktive Bruchstücke des Vitamins aufzufassen sind. Denn es ist klar, daß es sehr unwahrscheinlich ist, daß das Vitamin spurlos verschwindet. Wenn das Radium eine vollständige Zersetzung erleidet, so bleibt schließlich inaktives Blei zurück. Es ist nicht unmöglich, daß wir bei dem Vitamin auf ein ähnliches Problem stoßen. In dieser Meinung werden wir noch bestärkt, wenn wir unter den Begleitsubstanzen des B-Vitamins stets auf Substanzen mit einem Pyridinring stoßen, die als Zellbestandteile zum ersten Male bei den Vitaminarbeiten festgestellt wurden. Wären wir sicher, daß diese Pyridinderivate Umwandlungsprodukte des Vitamins darstellen, dann wäre es möglich, ihre chemische Formel und und Konstitution mit ziemlicher Leichtigkeit zu beweisen und dann an den allmählichen Aufbau zu denken, worin der Zufall und ein gutes Urteil behilflich sein könnten. Obwohl die Menge dieser isolierten Pyridinderivate klein genug ist, um an die Beziehung mit den Vitaminen zu denken, sind unsere Anhaltspunkte nicht dazu ausreichend, um uns an solche Arbeit heranzuwagen, denn es könnte sich schließlich um zufällige Verunreinigungen handeln.

Der zweite Weg, durch Ausziehen mit verschiedenen Lösungsmitteln oder auch durch Adsorption das Vitamin zu isolieren, hat einige interessante Resultate geliefert; es konnte schließlich doch gezeigt werden, daß solche Fraktionen noch große Komplexe darstellen, so daß noch eine weitgehende Fraktionierung notwendig wäre, wobei die obengenannten Schwierigkeiten ans Tageslicht treten würden.

Der dritte Weg ist eigentlich nur dazu geeignet, Substanzen von bekannter Zusammensetzung auszuschließen, erwies sich aber zur Erforschung der Natur der Vitamine als irreführend. Denn bei einem positiven Resultat konnte es sich entweder um eine Verunreinigung mit Vitamin oder auch um eine sekundäre Wirkung handeln, die eine Vitaminwirkung vorzutäuschen imstande war.

Der vierte Weg, die synthetischen Versuche, haben bis zuletzt noch keine Ergebnisse geliefert, weil die Arbeiten auf schwacher theoretischer Grundlage standen. Welches ist denn der beste Weg, um zu der Erkenntnis der Vitaminnatur zu gelangen? Vor allem müssen wir die Vitamine stabiler machen, was bereits in Angriff genommen worden ist. Sollte dies nicht gelingen, so müssen wir in der Natur nach einem Vitamin fahnden, das sich als stabiler erweist. Wir werden bereits sehen können, daß im allgemeinen das B-Vitamin stabiler als die zwei anderen Vitamine ist. Es genügt schon, daß nach der chemischen Reindarstellung dieser Substanz noch eine einzige Funktion intakt bleibt, die diese Substanz als ein Vitamin charakterisiert. Wir haben bereits gesehen, daß alle drei Vitamintypen im Pflanzensamen vorhanden sind, oder eventuell durch chemische Umlagerung entstehen können. Obwohl wir keine endgültigen Beweise besitzen, daß die drei Vitamintypen chemisch miteinander verwandt sind, ist es durchaus nicht ausgeschlossen, daß die Aufklärung eines einzigen Vitamins bei dem Studium anderer Vitamintypen von großer Hilfe sein kann.

Die Vitamine haben alle gemeinsam, daß sie zum Leben nötig sind und daß sie auch dazu nötig sind, um eine aus schon bekannten Bestandteilen zusammengesetzte synthetische Nahrung vollwertig zu machen. Außerdem haben sie dies gemeinsam, daß sie scheinbar mit keinem der bekannten Nahrungsbestandteile identifiziert werden konnten, daß sie in sehr geringen Mengen wirksam sind und sich alle durch eine nicht zu große Stabilität auszeichnen. Es ist einerseits möglich, daß wir neuer chemischer Methoden bedürfen, um ihre chemische Natur zu erkennen, andererseits ist es nicht ausgeschlossen, daß unsere altbewährten Methoden, die uns bei der Isolierung und Identifizierung so vieler in der Natur vorhandenen Produkte so vorzügliche Dienste geleistet haben, auch hier zum Ziele führen werden.

## Das Anti-Beriberi-Vitamin (B-Vitamin).

Den Stand der Frage bis zum Jahre 1911 haben wir bereits im historischen Teil behandelt. Wir haben wohl bemerkt, daß bis zu dieser Zeit die auf diesem Gebiet tätigen Forscher im Zweifel waren, ob der die Beriberi heilende Faktor wirklich eine chemisch faßbare Substanz darstellt. Ich konnte nun mit Cooper (l. c. 69) zeigen, daß wenn man Preßhefe während 24 Stunden mit 20% Schwefelsäure unter fortwährendem Kochen hydrolysiert und dann die Schwefelsäure durch Zusatz von Baryt quantitativ entfernt, daß das eingedampfte Filtrat über eine ganz erhebliche Heilkraft verfügt. Diese Stabilität in Gegenwart von Säure machte es wahrscheinlich, daß die in Frage kommende Substanz eine organische Base ist, die sich durch die für diese Klasse von

Verbindungen bekannten chemischen Eigenschaften auszeichnen würde. Auf diese Auffassung gestützt ist von mir (706) eine systematische Untersuchung der Reiskleie in Angriff genommen worden.

## Chemische Untersuchung der Reiskleie.

Da zum Nachweis des B-Vitamins keine chemische Reaktion bekannt war, so wurde jede von den untersuchten Fraktionen auf Tauben mit experimenteller Beriberi geprüft. Als das richtige Moment für die Einführung des Vitamins (die übrigens zuerst per os geschah) wurde das Erscheinen von Nacken-, Flügel- und Beinkontrakturen angesehen. Sich selbst überlassen, sterben die Vögel, vom Anfang dieses Stadiums an gerechnet, nach etwa 12 Stunden.

Ganze Reihen von Vorversuchen wurden ausgeführt, um eine möglichst einfach zusammengesetzte wirksame Lösung zu erhalten. Dies wurde erreicht, indem die Reiskleie, die der Hauptsache nach aus Zellulose, Phytin und Fett zusammengesetzt ist, durch Schütteln auf der Schüttelmaschine mit Alkohol, der zu einem gewissen Grade mit gasförmiger Salzsäure gesättigt war, extrahiert wurde. Dieses Verfahren besaß gegenüber dem älteren den Vorzug, daß die Lösung von alkohol-unlöslichen Substanzen vollkommen frei wurde. Die alkoholische Lösung wurde daraufhin im Vakuum eingedampft, wobei schließlich ein fettiger Rückstand zurückblieb. Dieser Rückstand wurde auf dem Wasserbade geschmolzen, heiß mit Wasser extrahiert und die beiden Schichten heiß im Scheidetrichter getrennt. Der wässerige Extrakt, der sehr aktiv war, wurde mit Schwefelsäure versetzt, bis die Lösung 5% ig war, und mit einer 50% igen Phosphorwolframsäurelösung, so lange noch eine Fällung eintrat, gefällt. Der erhaltene Niederschlag wurde in üblicher Weise mit Baryt zersetzt und das erhaltene Filtrat nach Eliminierung des überschüssigen Baryts auf den Heilwert gegenüber beriberikranken Tieren geprüft. Lösung erwies sich als sehr wirksam und war phosphor-, protein- und kohlenhydratfrei (l. c. 706). Die erste Schwierigkeit, der hier begegnet wurde, war die, daß es nicht möglich war, die richtige Dosis für kranke Tauben zu finden. Wie sich später herausstellte, war die Lösung reich an freiem Cholin, das für Tauben sehr giftig ist. Diese Schwierigkeit konnte überwunden werden, indem die Dosis auf die verwendete Reiskleie umgerechnet wurde. Mit jeder weiteren Fraktion mußte natürlich, den eingetretenen Verlusten entsprechend, die Dosis vergrößert werden.

Die Tatsache, daß die Lösung phosphorfrei war, gab der Schaumannschen Phosphormangel-Hypothese den letzten Stoß, denn hier wurde zum erstenmal deutlich gezeigt, daß eine vollkommen phosphorfreie Lösung wirksam sein kann. Da das phosphorwolframsaure Filtrat gänzlich inaktiv war, so mußte die ganze wirksame Substanz in den Niederschlag übergegangen sein.

Hier wurden dann die üblichen Methoden angewandt, die für die Aufarbeitung solcher Niederschläge gewöhnlich gute Dienste leisteten. Die erhaltene Lösung, die viel Kali enthielt und deswegen ziemlich stark alkalisch

reagierte, wurde mit Salzsäure neutralisiert und im Vakuum zum Sirup eingedampft. Der Rückstand wurde in Alkohol aufgelöst, wobei der größte Teil des Kaliumchlorids zurückblieb. Die alkoholische Lösung wurde daraufhin mit Sublimat gefällt, der erhaltene Niederschlag aus Wasser unter Zusatz von etwas Sublimat umkristallisiert. Die erhaltenen Kristalle wurden in Wasser suspendiert und mit Schwefelwasserstoff zersetzt. Diese Lösung sowie die, die durch Eliminierung von überschüssigem Quecksilber erhalten wurde, erwiesen sich beide als aktiv. (Das Filtrat jedoch viel stärker.) Somit gelang es nicht, eine Trennung durch Sublimat zu bewirken. Die aus dem Niederschlag erhaltene Lösung wurde im Vakuum eingeengt, der Rückstand in Alkohol gelöst und mit einer alkoholischen Platinchloridlösung fraktioniert gefällt. Es wurde eine ganze Anzahl von Fraktionen erhalten, die nach den Analysen aus reinem Cholin bestanden. Die alkoholische Lösung war immer noch wirksam, nachdem das ganze Cholin quantitativ entfernt worden war. Es bestand daher kein Zweifel, daß die heilende Substanz nicht der Cholingruppe angehört. In der nach der Fällung mit Sublimat zurückgebliebenen Mutterlauge wurden darauf verschiedene Fällungsmittel probiert, um die wirksame Substanz niederzuschlagen.

Als solches wurde Silbernitrat vom Verfasser gewählt, und zwar in alkalischer Lösung, also der Histidingruppe entsprechend. Zu diesem Zwecke wurde die Lösung mit Silbersulfat von Chlor befreit. Nach Entfernung des Silbers und der Schwefelsäure wurde die Lösung mit Salpetersäure sauer gemacht und dann solange mit Silbernitrat versetzt, bis die Lösung mit Baryt eine braune Fällung gab.

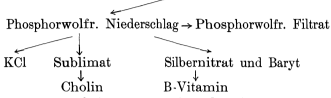
Dann wurde eine gesättigte Barytlösung zugesetzt, solange bis ein Tropfen der klaren Lösung, mit ammoniakalischer Sibernitratlösung versetzt, nur eine geringe weiße Fällung ergab. Der erhaltene Niederschlag wurde von Salpetersäure gut ausgewaschen, mit Schwefelwasserstoff zersetzt, von letzten Spuren von Baryt mit einer sehr verdünnten Schwefelsäure befreit und im Vakuum eingeengt. Die so erhaltene Lösung erwies sich als sehr aktiv. Durch langsames Verdunsten der Lösung im Exsikkator unter Zusatz von Alkohol wurde eine farblose kristallinische Substanz erhalten. Die Ausbeute betrug 0,4 g aus 50 kg Reiskleie (aus Malay bezogen). Die sehr geringe Ausbeute erschwerte begreiflicherweise die weitere Untersuchung ungemein, es gelang nur eine gewisse Anzahl von Reaktionen auszuführen. Die in Nadeln kristallisierte Substanz schmolz sehr scharf bei 233° (unkorr.), war ziemlich schwer in kaltem Wasser und in kaltem Alkohol löslich. Eine andere Substanz ließ sich zu damaliger Zeit in der Fraktion nicht nachweisen.

Über die therapeutische Bedeutung dieser Substanz haben wir uns damals nur mit großer Vorsicht ausgedrückt, doch war eine heilende Wirkung ohne jeden Zweifel vorhanden, und war als Dose eine Substanzmenge angewandt, die 4 mg Stickstoff enthielt. Kleinere Dosen wurden zu jener Zeit nicht probiert.

In einer späteren Arbeit (l. c. 63) habe ich für die wirksame Substanz den Namen Beriberi-Vitamin vorgeschlagen, um auszudrücken, daß es sich hier um eine stickstoffhaltige und für das Leben unentbehrliche Substanz handelt.

Um den Darstellungsgang zu veranschaulichen, wollen wir denselben in einem Schema rekapitulieren:

Reiskleie → Alkohol-Extr. → Wässeriger Auszug



In einer späteren Arbeit versuchte ich das Verfahren zu vereinfachen (l. c. 493). In erster Linie wurde die Reiskleie statt mit salzsäurehaltigem mit gewöhnlichem Alkohol extrahiert. Der wässerige Auszug wurde dann statt mit Phosphorwolframsäure gleich mit Silber und Baryt gefällt. Ich konnte nun die Beobachtung machen, daß dieser Extrakt sich gegen den früheren ganz verschieden verhielt; er schien weniger Kali zu enthalten, auch kein freies Cholin. Durch Zersetzen des Silberniederschlages wurde nicht etwa die Vitaminfraktion, sondern eine Substanz erhalten, die bei 231° schmolz und mit Allantoin identifiziert werden konnte. In einer Mitteilung von Schaumann (707) wurde ebenfalls eine Isolierung einer stickstoffhaltigen Substanz beschrieben, die vielleicht Allantoin war, sie wurde aber weder chemisch noch therapeutisch untersucht.

Somit gelang es uns, aus der Reiskleie in der ersten Instanz zwei schon bekannte stickstoffhaltige Substanzen zu isolieren, nämlich Allantoin, Cholin und die Vitaminfraktion. Die von mir in meiner ersten Arbeit über Reiskleie beschriebene Methode erwies sich ohne Zweifel als für die Isolierung der Vitaminfraktion sehr geeignet, doch das Problem erwies sich als komplizierter als es auf den ersten Blick erschien. Speziell waren wir Schwierigkeiten begegnet, als die Reiskleie nicht im Laboratorium, sondern in einer chemischen Fabrik im größeren Maßstabe extrahiert wurde. Die Untersuchung wurde an 380 kg Reiskleie begonnen (708). Die angewandten Methoden waren genau die gleichen wie in meiner früheren Arbeit mit Reiskleie. Aus technischen Gründen schien es aber empfehlenswert, die Entfettung der Kleie vorwegzunehmen. Anstatt salzsäurehaltigen Alkohols wurde gewöhnlicher Alkohol benutzt und der eingedampfte Extrakt wurde zwei Stunden mit 5% Schwefelsäure hydrolysiert. Der weitere Gang der Untersuchung war wie oben geschildert, die einzelnen Fraktionen wurden zuerst nicht mehr untersucht, nur die Vitaminfraktion einer erneuten sorgfältigen Untersuchung unterzogen. Die anderen für die Frage nicht in Betracht kommenden Substanzen gelangten bei einer späteren Gelegenheit zur Bearbeitung. Durch fraktionierte Kristallisation der Vitaminfraktion glaubte ich zuerst zwei verschiedene Substanzen isoliert zu haben, doch schienen sie zusammen auszukristallisieren, besonders wenn das Einengen zu weit getrieben wurde. Wird nun die erste Fraktion umkristallisiert, so wird eine in Nadeln kristallisierende Substanz erhalten, die bei 233° (unkorr.) schmilzt und bei der Mikroverbrennung nach Pregl die folgenden Zahlen liefert:

Nur ein geringer Teil des Stickstoffs läßt sich nach van Slyke bestimmen. Nach Kjeldahl läßt sich kein Stickstoff bestimmen. Aus diesen Analysenzahlen wurde in dieser Arbeit die Formel C<sub>26</sub>H<sub>20</sub>N<sub>4</sub>O<sub>9</sub> berechnet. Doch wie wir später sehen werden, stimmen diese Analysenzahlen fast ebensogut auf die Formel der Nikotinsäure,  $C_6H_5O_2N$ , die 58,3 %  $C_7$ , 4,08 % H und 11,34 % Nverlangt. Die Substanz schien mit der in dieser Fraktion früher nachgewiesenen Substanz (l. c. 706) identisch zu sein. Während das Gewicht der ursprünglichen Rohfraktion 2,5 g betrug, betrug das Gewicht der umkristallisierten Substanz nur 1,8 g. Durch weitere Reinigung ließ sich der Schmelzpunkt nicht mehr in die Höhe treiben. Die Mutterlauge dagegen wurde weiter fraktioniert und enthielt eine Substanz, die scheinbar löslicher in Wasser war als die erste. Nach mehrmaligem Umkristallisieren schmolz die Substanz bei 234° (unkorr.). Diese Substanz, mit wässeriger Pikrinsäure versetzt, liefert ein schwer lösliches Pikrat, das aus Wasser umkristallisiert bei 218º (unkorr.) schmilzt, von hellgelber Farbe ist und in Form von Prismen und Platten kristallisierte. Die Substanz liefert bei der Analyse folgende Zahlen:

```
4,217 mg liefert 9,625 mg CO<sub>2</sub> und 1,48 mg H<sub>2</sub>O; 58,37\,^{0}/_{0} C, 3,93\,^{0}/_{0} H, 4,276 , , 9,16 , , , 1,45 , , ; 58,45\,^{0}/_{0} C, 4,06\,^{0}/_{0} H, 3,11 , , 0,315 cm<sup>3</sup> N (714 mm, 19,5°); 11,11\,^{0}/_{0} N, 3,608 , , 0,362 , , (712 mm, 19,5°); 10,97\,^{0}/_{0} N.
```

Für die Formel  $C_6H_5O_2N$  (123,05) wurde berechnet:  $58,3^{\circ}/_{0}$  C,  $4,08^{\circ}/_{0}$  H und  $11,34^{\circ}/_{0}$  N. Das Pikrat besitzt die folgenden Zusammensetzung:

```
4,471 mg liefert 6,74 mg CO<sub>2</sub> und 0,895 mg H_2O; 41,12^{0}/<sub>0</sub> C, 2,24^{0}/<sub>0</sub> H, 2,404 , 0,349 cm<sup>3</sup> N (707 mm, 19^{0}); 15,79^{0}/<sub>0</sub> N.
```

Die Zahlen passen auf die Formel  $C_{12}H_8O_9N_4$  (352,12), die 40,9% C, 2,29% H und 15,91% N verlangt. Die Zusammensetzung dieser Substanz sowie ihres Pikrats charakterisieren dieselbe als Nikotinsäure (m-Pyridinkarbonsäure). Diese Substanz ist zum ersten Male von Suzuki, Shimamura und Odake (709) in der Natur aufgefunden worden und ist später von Suzuki und Matsunaga (710) ausführlich beschrieben worden. Wir werden später sehen, daß dieselbe Substanz in der Vitaminfraktion der Hefe von mir aufgefunden worden ist.

Aus der Mutterlauge der Nikotinsäure ließ sich eine weitere Substanz isolieren, die die Millonsche Reaktion, jedenfalls als Rohprodukt lieferte. Wegen der geringen Ausbeute konnte ihre Untersuchung nicht zu Ende geführt werden. Nachdem meine Arbeit erschienen ist, unternahm Schaumann (711) eine Untersuchung der Reiskleie unter Anwendung der von mir beschriebenen Methode. Er konnte eine geringe Menge einer kristallisierenden Substanz aus der Sublimatfraktion der Reiskleie darstellen und

sie als wirksam erkennen. Er konnte meine Resultate vollständig bestätigen, eine Reindarstellung des Vitamins gelang ihm aber nicht. Später haben eine ganze Anzahl von Autoren meine Angaben einer Nachprüfung unterzogen und mindestens in bezug auf die Darstellung der Vitaminfraktion vollständig bestätigt. Unter diesen wollen wir Wellmann, Eustis und Scott (712), wie auch Eustis und Scott (713) nennen. Vedder und R. R. Williams (714) haben nach meiner Methode eine kristallinische Base erhalten, die therapeutisch wirkte. Sie fanden, daß nichthydrolysierte Extrakte langsamer wirkten als die hydrolysierten. Sie sahen außerdem, daß das Vitamin in 95% Alkohol nicht vollständig löslich ist und daß starke Alkalien es zersetzen: es erwies sich auch mit basischem Bleiazetat als nicht fällbar. Dieselben Resultate wurden auch von R. R. Williams und Saleeby (715) erhalten, speziell wurde die Silbernitratbarytmethode bestätigt. Später teilte Williams (716) verschiedene Modifikationen meines Verfahrens mit, auf die wir nicht weiter eingehen wollen. Issoglio (717) fand ebenfalls, daß Phosphorwolframsäure das Vitamin ausfällt. Ferner ist die Isolierung des Vitamins aus Reiskleie von Kondo und Gomi (718) und von Murai (719) versucht worden 1). Brill (722) versuchte das Vitamin durch Adsorption an Infusorienerde zu konzentrieren, was nicht gut gelang, ferner haben auch Fraser und Stanton (723) Extraktions- und Isolierungsversuche ausgeführt.

Eine viel interessantere Arbeit wurde von Suzuki, Shimamura und Odake (l. c. 709) veröffentlicht. Diese Autoren extrahierten entfettete Reiskleie am Rückflußkühler mit Alkohol, je drei Stunden mit frischem Lösungsmittel, bis die Extraktion vollständig war. Die alkoholischen Auszüge wurden vereinigt und eingedampft. Der Rückstand wurde mit Wasser verdünnt, mit Schwefelsäure (bis die Lösung dreiprozentig war) versetzt und mit 30% iger Phosphorwolframsäure gefällt. Die durch Zersetzung des Phosphorwolframsäureniederschlages erhaltene Lösung erwies sich als sehr aktiv und wurde Rohoryzanin I genannt. Die Ausbeute betrug 1,2 g aus 300 g entfetteter Reiskleie. Diese Fraktion heilte Tauben in Mengen von 3—4 cg verabreicht prompt, das Filtrat der Phosphorwolframsäurefällung erwies sich dagegen als unwirksam. Die Fraktion war in Wasser und Alkohol löslich, war schwach sauer, zeigte eine positive Millon- und Diazoreaktion. Durch Zusatz von Bleiessig entstand eine geringe Fällung, besser nach Zusatz von Ammoniak. Durch Sublimat, Quecksilberazetat und -nitrat wurde die Sub-

<sup>1)</sup> Auch einige Patente über die Isolierung des Vitamins aus der Reiskleie sind bekannt. Das von Tsuzuki (720) war nichts anderes als ein eingedampfter alkoholischer Extrakt der Reiskleie. Ferner kennen wir das Patent von Gams und Schreiber (721) und das damit identische Patent der Societé pour l'Industrie chimique à Bâle, das in Kürze in der folgenden Prozedur bestand. Die Reinigung der Reiskleieextrakte, die sehr wenig inaktives Material enthalten sollen, bestand in einer Fällung der Extrakte mit Bleiazetat in saurer Lösung, dann in neutraler Lösung. Dann wurde das Filtrat mit Alkaloidreagenzien, wie Phosphorwolframsäure oder Oxalsäure gefällt und die erhaltene Fällung in wässeriger Lösung mit Kalziumkarbonat zerlegt. In dieser Weise wurde ein Sirup erhalten, der in Methyl- aber nicht im absoluten Athylalkohol, Äther und Azeton löslich ist. Die Lösung gab eine starke Diazoreaktion. Das Produkt kommt unter Namen Orypan in Handel.

stanz partiell gefällt. Dann wurde eine Aufspaltung dieser Fraktion ausgeführt, wobei ausdrücklich bemerkt wurde, daß dabei die therapeutische Wirkung vollständig verloren geht. Dies war, wie wir bereits gesehen haben, in meinen Versuchen nie der Fall; das Vitamin erwies sich gegen Säuren stets sehr resistent.

Die Spaltung wurde durch zweistündiges Erhitzen mit 3% iger Salzsäure bewerkstelligt. Beim Erkaltenlassen schieden sich aus der Lösung gelbbraune gefärbte Kristalle aus, die aus heißem Alkohol umkristallisiert wurden. dieser Weise wurden zweierlei Substanzen erhalten, von denen die erste bedeutend schwerer löslich als die zweite war. Beide Substanzen sollen in Wasser schwer löslich sein und sauer reagieren, sie sind in Alkali löslich und lassen sich durch Zusatz von Säure wieder abscheiden. Bei der Analyse gab die erste Substanz die Formel C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und wurde α-Säure genannt, die zweite Substanz besaß die Formel C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>4</sub> und wurde β-Säure genannt. Beide Substanzen sollen die Millonsche und die Diazoreaktion zeigen. fehlen die Schmelzpunkte und die Untersuchung der Derivate in den Angaben der japanischen Autoren. Aus dem Hydrolysat konnte außerdem Cholin und Nikotinsäure (Schmelzpunkt 214°) in Form von Pikraten isoliert werden, ferner Traubenzucker. 100 Teile Rohoryzanin gaben 10 Teile α- und β-Säure, 30 Teile Cholin und Nikotinsäure und 23 Teile Glukose. 1 g Rohoryzanin gab 0,044 g Stickstoff, wovon 0,035 g durch Phosphorwolframsäure fällbar war, wovon sich 0,009 g in Form von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Säure befand.

Wie diese Zusammenstellung zeigt, ergab die Untersuchung der Reiskleie durch die japanischen Autoren wesentlich von meinen abweichende Resultate. Dies wird besonders aus unseren weiteren Ausführungen klar. Das Rohoryzanin I wurde daraufhin einer weiteren Reinigung unterzogen, es wurde in Wasser gelöst und mit einer 20% igen Tanninlösung so lange gefällt, solange noch eine schwache Trübung entstand. Die Fällung wurde abfiltriert und mit einer 1% igen Tanninlösung rasch gewaschen. Der Niederschlag wurde in einem Mörser einige Male mit einer 3% igen Schwefelsäure verrieben, bis eine vollständige Lösung eintrat. Die Lösung wurde mit einem Überschuß von Baryt versetzt, die Fällung filtriert und im Filtrat der Überschuß an Baryt mit Schwefelsäure entfernt. Die Lösung wurde mit Äther geschüttelt und eingedampft. In dieser Weise wurde ein Präparat erhalten, das Rohoryzanin II genannt wurde und das dreimal wirksamer war als das Präparat I.

Wurde eine konzentrierte wässerige Lösung dieses Präparat mit einer wässerigen Pikrinsäure unter Vermeidung eines Überschusses verrieben so schied sich eine flockige Fällung ab, die beim Stehen in der Kälte kristallinisch wurde. Die Kristalle enthielten noch etwas Nikotinsäurepikrat beigemengt, doch blieb es beim vorsichtigen Arbeiten in Lösung Das Oryzaninpikrat wurde durch Lösen in kaltem Azeton und Verdunstenlasseu der Lösung im Exsikkator umkristallisiert: gelbbraune sternförmig gruppierte mikroskopische Nadeln. Den Tauben verabreicht, erwies sich das Präparat als sehr aktiv; eine Menge, die 2 cg Pikrat entsprach, entfaltete auf die Tiere eine außerordentlich günstige Wirkung. Die Substanz wurde nur zwei

Tauben verabreicht. Die Menge des erhaltenen Pikrats war so gering, daß es sogar für die Schmelzpunktbestimmung nicht ausreichte. Die Frage, das reine Oryzanin dieselben Spaltungsprodukte wie das Rohoryzanin I geben würde, wurde deshalb von den Autoren offen gelassen. Seit der Veröffentlichung dieser Arbeit im Jahre 1912 ist von den japanischen Autoren keine Bestätigung (meines Wissens jedenfalls) der obigen Angaben bekannt geworden Inzwischen habe ich mit Drummond (724) die Angaben einer Nachprüfung unterzogen, wobei alle Versuche, die Substanz als Pikrat zu isolieren, fehlschlugen. Vor allem hat sich gezeigt, daß ein Reiskleieextrakt noch sehr kompliziert zusammengesetzt ist und von den vielen darin vorkommenden Substanzen konnte von mir außer dem früher beschriebenen Cholin, Allantoin und Nikotinsäure noch Betain, Adenin, Guanin und wahrscheinlich Guanidin isoliert werden. Eine Beobachtung, die hier zufällig gemacht worden ist, zeigt, wie vorsichtig man bei ähnlichen Fraktionierungen mit Schlußfolgerungen sein muß. Es wurde in diesem Falle eine scheinbar reine Substanz isoliert. die nach dem Umkristallisieren einen konstanten Schmelzpunkt zeigte. Substanz bestand aus einem Gemenge von Betain und Nikotinsäure, die sich durch Umkristallisieren nicht trennen ließen. Erst als die Nikotinsäure als Kupfersalz abgetrennt wurde, kam das Betain zum Vorschein. Es hat sich auch in dieser Arbeit gezeigt, daß die Vermutung von Barger (725), daß die von mir im Jahre 1913 beschriebene Substanz, welcher ich damals die Formel C<sub>26</sub>H<sub>20</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> gab, Nikotinsäure darstellte, richtig war. Allerdings ist die Meinung, die in dem Bericht der Medical Research Committee (l. c. 503) vertreten ist, daß es sich um Nikotinsäure handelte, die mit dem Vitamin verunreinigt war, unrichtig, denn die Analyse deutete schon damals auf reine Nikotinsäure hin und demzufolge wurde eben nie eine Heilwirkung bei Anwendung dieser Substanz beobachtet. Wenn wir unsere Versuche an Reiskleie kurz rekapitulieren wollen, so gelang es mir nur die heilende Substanz im Jahre 1911 abzuscheiden, als ich das Extrahieren der Reiskleie selbst vornahm. Als dies für mich fabrikmäßig geschah, blieben die Erfolgeaus und daher wurden die von mir in Aussicht gesetzten Tierversuche nie veröffentlicht. Trotzdem ist es unberechtigt, aus diesen negativen Reiskleieversuchen auf meine positiven Hefeversuche zu schließen, die wir im nächsten Kapitel besprechen werden.

Zum Schluß wollen wir eine Arbeit von Hofmeister und Tanaka (726) erwähnen. In dieser vorläufigen Notiz wurde der Anschein erweckt, daß das Vitamin der Reiskleie in reinem und wirksamem Zustande isoliert worden ist, doch steht uns jetzt die ausführliche Mitteilung von Hofmeister (727) zur Verfügung, die die Sachlage geklärt hat. Die Methode von Hofmeister, die von den früher benutzten abwich, soll hier besprochen werden. Auch Hofmeister beginnt seine Arbeit damit, daß mein Vitamin aus Nikotinsäure bestand, was, wie wir gesehen haben, nicht stimmt, da dort, wo ich Nikotinsäure vorfand, nie eine Heilwirkung nachgewiesen werden konnte-

Hofmeister erschöpfte Reisfuttermehl dreimal mit doppeltem Volumen 80% oigem Alkohol auf der Schüttelmaschine. Die filtrierte Flüssigkeit wurde im Vakuum unter Durchleiten von Luft eingeengt. Dann wurde der Rück-

stand bis zum Gehalt von 30/0 mit Salzsäure angesäuert, die Fettsäuren mit Äther entfernt und die von Äther befreite Flüssigkeit bei niederer Temperatur bis zum Sirup eingeengt und zur Befreiung von kolloidalen Verunreinigungen nochmals in 80% of digem Alkohol aufgenommen. Das klare Filtrat wird mit Soda schwach alkalisch gemacht (wobei ein Überschuß von Alkali sorgfältig zu vermeiden ist) und mit nach Kraut bereitetem Jodwismutkalium unter stetigem Rühren gefällt. Dabei ist eine stärkere saure Reaktion zu vermeiden, da sonst die aktive Substanz mit ausfällt. Der schmutzig-graugelbe Niederschlag der Cholinfraktion wird nach 5stündigem Stehenlassen abgesaugt, das Filtrat mit einem Zehntel des Volumens 20% jeger Salzsäure versetzt und mit demselben Reagens unter Rühren die aktive Substanz vollständig ausgefällt. Der pulverige, schön ziegel- bis purpurrot gefärbte Niederschlag wird scharf abgesaugt, in einer Reibschale mit Silberkarbonat sorgfältig verrieben und sofort nach der Zerlegung aufs Filter gebracht. Die schwach alkalisch reagierende, silberhaltige Flüssigkeit wird sogleich mit HCl schwach sauer gemacht, nach dem Absitzen von AgCl abfiltriert und im Vakuum nahe zur Trockene eingeengt. Der Rückstand erstarrt zu einer wenig gefärbten, strahligen, zerfließlichen Kristallmasse. Aus dem erhaltenen Rohhydrochlorid, das Tauben in Mengen von 5-10 mg in 24 Stunden heilte und die Wirkung während 8-10 Tagen behielt, wurde mit Goldchlorid ein gelber, zuerst amorph, dann kristallinisch werdender Niederschlag erhalten, der aus Wasser in Plättchen und flachen Prismen kristallisierte. Die Menge des erhaltenen Aurats entsprach scheinbar der Menge des verwendeten Hydrochlorids. Schmelzpunkt 273,5°, der bei weiterem Umkristallisieren bis auf 277° (unkorr.) steigt. Dieses Aurat war noch nicht ganz rein und wurde aus diesem Grunde in das Hydrochlorid zurückverwandelt, dieses aus Wasser umkristallisiert; aus den reineren Kristallen wurde ein aschegraues Präparat erhalten, das bei 240° schmolz und die Formel C5H11NO2.HCl besaß. Aus diesem Präparat wurde dann das reine Chloraurat dargestellt, das ebenfalls analysiert wurde. Die freie Base, die Oridin genannt wurde, ist eine weiße, pulverige, hygroskopische Substanz, die in Wasser mit schwachsaurer Reaktion leicht löslich ist, wenig in kaltem und gut in kochendem absolutem Alkohol löslich ist. Aus dieser letzten Lösung läßt sich die Base durch Zusatz von Äther in Kristallen erhalten. Erhitzt liefert sie pyridinartige Dämpfe. In Wasser werden Niederschläge mit Phosphorwolfram- und Phosphormolybdänsäure, Jodwismutkalium, Goldchlorid, aber nicht mit Bromwasser, Platinchlorid oder Sublimat erhalten. Der Phosphorwolframsäureniederschlag ist in Wasser schwerlöslich, wohl aber löst er sich in Azeton. Die wässerige Lösung löst kein Kupferkarbonat und liefert keine Farbenreaktion mit Eisensalzen. Isonitril- und Senfölreaktionen fehlen. Mit Natronlauge erhitzt bilden sie keine alkalischen Dämpfe, wohl aber nach dem Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor. Mit Kalziumhydrat liefert die Base Pyridingeruch. Fichtenspanreaktion war bei den reinsten Präparaten nur schwach. Formaldehyd und Schwefelsäure keine Färbung, auch nicht nach dem Erhitzen mit Salpetersäure und Alkalizusatz. Die Formel ist mit dem Betain isomer und die Substanz ist vielleicht ein Dioxypiperidin. Die reine Substanz erwies sich als unwirksam und Hofmeister fragt sich, ob die wirksame Substanz inaktiviert wurde oder auch ins Filtrat überging. Ich habe oft versucht das Vitamin mit Goldchlorid zu fällen, doch ist mir dies nie gelungen. Außerdem, wie ich mich neuerdings wieder überzeugt habe, ist eine Anzahl von Substanzen mit Jodwismutkalium fällbar, unter diesen auch Nikotinsäure. Nach Hofmeister (l. c. 726) sind Kolamin, Prolin, Hämatin, Papaverin, Trigonellin und Stachydrin auf Beriberitauben ohne Wirkung. Ich habe versucht, die Methode von Hofmeister für die Isolierung des B-Vitamins aus Tomaten anzuwenden; dieselbe erwies sich aber in meinen Händen als unpraktisch.

Hefe

Hefe										
	N	Rück- stand	Tage	Ge- wichts- ände- rung bei Tauben im Mittel pro Tag	Tage	Ge- wichts- ände- rung bei Ratten im Mittel pro Tag	Rück- stand für Tauben	Rück- stand für Ratten	Hefe- wachs- tum 1/2 ccm Extrakt	CO.Ferment 2 ccm der Lösung Kohlensäuremengen in ccm in 2 Stunden
Athylalkohol 50%	1,14	4,30	8	+0,04	14	+ 0.4	- 0,5	0,64	8,0mm	43
Athylalkohol 60%	1,03	4,05		+0,46	14	. ,			11,5	14,2
Athylalkohol 70%	1,07	4,16		+1,28	14			+0,08	11,0	8,2
Athylalkohol 80%	0,81	3,10		+0,3	14	+0,11	0,6	+0,66		4,7
Methylalkohol $60^{\circ}/_{0}$	1,36	5,31		+0,67	10	+1,05	0,5	+0,15	8,75	6
Methylalkohol 70%	1,32	5,52		+1,23	12	+0,71	- 0,05	+1,23	7,75	1,5
Prophylalkohol 70%		4,09	1	+0.85	14	+2,27	- 0,7	+0,58	10,0	7
Butylalkohol 70%	0,07	0,55	7	-1,3	14	0,02	+1,2	+3,0	3,5	10
Isobutylalkohol 70°/0.	0,22	1,0	8	-0,75	14	0,23	+ 0.8	+1,47	2,5	11
Azeton $70^{\circ}/_{0}$		2,07	8	+1,22	14	+2,61	+0,12	+0,73	8,0	12
Methyl-Athyl-Keton 70%		2,05	8	0,8	14	0,32	+0,77	+2,23	3,0	0
Essigsäure 70%	0,81	_	8	+0,57	14	+ 0.5	1,02	+0,28	13,0	16,7
Reiskleie										
Athylalkohol 50%	10.15	21,53	1.8	+0,57		+2,2	-0,58	+0.08	3 + 7,0	1 0
Athylalkohol 60%.		12,31		+0.18		1		- 1,3	2,0	5,25
Athylalkohol 70%	, ,	52,46		+0,16		1 ' '		+1,7	6,5	18,5
Athylalkohol 70% (heiß)	1	20,91		+0,23			0,85		9,3	l oʻ
Prophylalkohol 70%.	1 '			- 0,48		+ 2,6		+ 1,8	,	
Azeton $70^{\circ}/_{0}$		18,32		1 '		+2,8	,	+ 1,8		

In den letzten drei Jahren ist nicht viel über Reiskleie veröffentlicht worden. Die Erkenntnis aber, daß die Reiskleie außer dem Vitamin B noch andere vitaminartige Substanzen beherbergt, hat dazu bewogen nach einem Lösungsmittel zu suchen, das sich spezifisch für das Vitamin B erweist. Solche Studien sind von Funk, Harrow und Paton (l. c. 99) an der Reiskleie (vgl. auch weiter unten unter der Hefe) ausgeführt worden. Hier wurden die Extrakte auf den Gehalt an B- und D-Vitaminen, den Gehalt an Ko-Ferment sowie der Wachstumssubstanz für Ratten untersucht. Von den Lösungsmitteln,

die in Anwendung kamen, ergab sich 60% Alkohol als das beste, besonders am Rattenwachstum gemessen. Hier auch wurde wahrscheinlich zum ersten Male gezeigt, daß die Extraktion vollständig war, indem der Rückstand sich als inaktiv erwies. Es ließ sich leider kein Lösungsmittel auffinden, das das B-Vitamin ohne D bereiten konnte (vgl. Tabelle S. 160).

Die einzige neuere Arbeit, die das B-Vitamin der Reiskleie von der chemischen Seite angreift 1), stammt von Tsukive (729). Dieser Autor bestätigte meine Angaben über die Fällbarkeit des B-Vitamins mit Phosphorwolframsäure. Silbernitrat in alkalischer Reaktion und ammoniakalischer Silbernitratlösung und die Nichtfällbarkeit durch Bleiazetat, Platin- und Goldchlorid und Pikrolonsäure und partielle Fällung mit Sublimat. Er fand, dass der Niederschlag mit ammoniakalischer Silbernitratlösung sich im Überschuß von Ammoniak löst, und daß das Pikrat in warmem Wassen und Alkohol löslich ist. Vitamin B war in Übereinstimmung mit anderen Autoren in 80% Alkohol unlöslich, aber löslich in Gegenwart von Säuren. Von den Farbenreaktionen erwiesen sich die Biuret-, Schmidt-, Millon-, Xanthin-, Murexid- und Diazo-Reaktionen als negativ. Die Folinsche Harnsäureprobe war nur schwach positiv. In der nichthydrolysierten Reiskleie wurden folgende Substanzen nachgewiesen: Glukose und Läyulose, Cholin, Adenin, Hypoxanthin, Arginin und Lysin, aber kein Histidin oder Tryptophan. Das Vitamin B erwies sich für Tauben wie auch für Ratten wirksam. Es wird sehr leicht durch kolloidale Substanzen adsorbiert.

Tsukiye's Fraktionierungsverfahren war wie folgt: 1 kg Reiskleie wurde auf dem Wasserbade mit 3 l Wasser während zwei Stunden extrahiert. Der eingedampfte Extrakt wird mit 75% Alkohol ausgezogen und filtriert und im Filtrat das Fett mit Äther ausgezogen. Es wird mit Bleiazetat ohne Überschuß gefällt, das Blei mit Schwefelsäure entfernt und die Lösung mit Phosphorwolframsäure gefällt. Der gewonnene Niederschlag wird zerlegt und im Filtrat das Vitamin nach dem Ansäuern mit Salpetersäure mit Silbernitrat gefällt. Das Filtrat wurde mit Baryt schwach alkalisch gemacht und der abfiltrierte Niederschlag in verdünnter Schwefelsäure gelöst und mit Schwefelwasserstoff von Silber befreit. Nach dem Entfernen der Schwefelsäure wird mit Salpetersäure angesäuert und zur Trockene verdampft. Der Rückstand wurde mit 10% iger Silbernitratlösung ausgezogen und zum Filtrat eine ammoniakalische Silbernitratlösung zugesetzt. Der Niederschlag wurde wieder in verdünnter Schwefelsäure gelöst und die zugesetzten Reagenzien entfernt. Das letzte Filtrat wird eingeengt und mit 10 Vol. absolutem Alkohol gefällt.

<sup>1)</sup> Wells (728) beschreibt die Methode zur Bereitung von Tikitikiextrakt (Reiskleie-extrakt) zur Therapie der menschlichen Beriberi. Die feingemahlene Reiskleie wurde mit einem doppelten Volumen 25°/0 Alkohol während 48 Stunden unter Schütteln extrahiert. Nach dem Dekantieren wird der Rückstand in der Filterpresse ausgepreßt und das Filtrat im Vakuum eingeengt, bis das Sirup das spez. Gewicht 1,18 besitzt. Dieser Sirup wird in einer Superzentrifuge abgeschleudert und die klare Flüssigkeit durch Zusatz von ¹/₃ Vol. 95°/0 Alkohol gereinigt. Es wird wieder zentrifugiert und dann bis zum spez. Gewicht 1,32 eingeengt. Nach dem Stehenlassen wird der entstandene Niederschlag entfernt und das Filtrat pasteurisiert. 1 ccm entfaltet die Wirkung von 20 g Reiskleie.

Das Präparat wird zentrifugiert, gewaschen und getrocknet. Die therapeutische Dose für Tauben ist 5—6 mg. 4 kg Reiskleie liefert 0,3—0,5 g von diesem Präparat.

### Chemische Untersuchung der Hefe.

Die chemische Seite des B-Vitamins ist in den meisten Büchern, Sammelreferaten und Spezialartikeln stiefmütterlich behandelt worden. Wir werden uns bemühen, hier nur die feststehenden Tatsachen anzugeben, um dem Leser Gelegenheit zu geben, sich selbst ein Urteil über den Stand der Frage zu bilden. Es ist noch zu früh zu sagen, ob die Isolierung dieses Vitamins jemals vollständig geglückt war. In jedem Falle ist die von uns gemachte Untersuchung des Hefeextraktes eine der wenigen Angaben, auf die wir uns zu einem geringen Teil stützen können. Die Hefe ist von uns nach verschiedenen Methoden untersucht worden, doch wissen wir vor allem nicht, ob sich das Vitamin darin in freiem oder gebundenem Zustande befindet. Die zur Zeit bekannten Tatsachen weisen auf beide Möglichkeiten hin.

In unserem ersten Versuch, das Vitamin aus der Hefe zu isolieren (l. c. 493) wurden 75 kg getrocknete Hefe mit Alkohol extrahiert, der alkoholische Extrakt im Vakuum eingeengt und der Rückstand mit 5 % iger Schwefelsäure 5 Stunden am Rückflußkühler hydrolysiert, nach dem Erkalten von ausgeschiedenen Fetten abfiltriert, das Filtrat mit dem gleichen Volum Wasser verdünnt und mit Phosphorwolframsäure gefällt. Die Fällung wurde in der üblichen Weise zerlegt und das Filtrat davon eingeengt. Daraufhin wurde eine konzentrierte wässerige Lösung von Silbernitrat so lange zugesetzt, bis ein Tropfen der klaren Lösung mit einer gesättigten Barvtlösung versetzt. nicht mehr eine weiße, sondern eine braune Fällung von Silberoxyd erzeugt. Die von einem sehr voluminösen Purinbasenniederschlag befreite Lösung wird so lange mit einer gesättigten Barytlösung versetzt, solange die Flüssigkeit mit einer ammoniakalischen Silbernitratlösung noch eine weiße Fällung liefert. Der hier erhaltene Silberniederschlag wurde mit Schwefelwasserstoff zersetzt und im Filtrat, nach der Entfernung von letzten Spuren Baryts, im Vakuum zu einem kleinen Volum eingedampft, der Rückstand in eine Schale übergeführt und unter Zusatz von Alkohol im Exsikkator stehen gelassen, wobei sich allmählich Kristalle ausschieden, deren Menge 0,6 g betrug. Diese wurden aus verdünntem Alkohol umkristallisiert, wobei 0,45 g in farblosen Nadeln (s. Abb. 44) resultierte. Die Substanz schmolz bei 233°.

Diese Substanz aus Hefe erwies sich als therapeutisch wirksam; in Mengen von 2—4 cg kranken Tauben gegeben, vermochte sie sie in kurze Zeit zu heilen. Kleinere Dosen wurden zu jener Zeit nicht versucht. Die Substanz war durch Quecksilberazetat, aber nicht durch -Nitrat oder Sulfat fällbar. Sie gab mit einer Nitronlösung versetzt keinen Niederschlag, der auf die Gegenwart von Salpetersäure hindeuten würde, und besaß neutrale Reaktion. Mit Kupferoxyd wurde kein blaues Kupfersalz erhalten, das die Substanz als eine Aminosäure charakterisieren würde. Das Filtrat der Silberfällung erwies sich als vollständig inaktiv.

Eine andere Hefemenge wurde nach einer abweichenden Vorschrift verarbeitet. Der alkoholische Extrakt wurde nämlich nach dem Einengen im Vakuum einfach mit Wasser extrahiert und nicht der Hydrolyse, wie oben, unterworfen. Dabei ging das Vitamin in die wässerige Lösung über. Die hier erhaltene Lösung wurde mit Phosphorwolframsäure gefällt und überhaupt wie oben verfahren; doch wurde in diesem Falle in der Silberfraktion keine wirksame Substanz, sondern eine Substanz isoliert, die mit dem Uracil identifiziert werden konnte. Das ganze Vitamin befand sich im Filtrat, woraus vielleicht geschlossen werden kann, daß das Vitamin der Hefe sich vielleicht hauptsächlich in gebundenem Zustande befindet. Darauf wurde

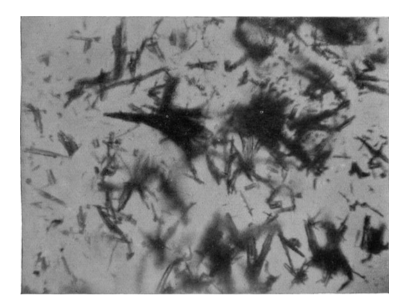


Abb. 44. Mikrophotogramm der Kristalle aus der Vitaminfraktion der Hefe.

das Filtrat der Silbernitratfällung mit Schwefelsäure hydrolysiert und das ganze Trennungsverfahren nochmals angewandt. Auch hier wurde einem Gemisch von Pyridinbasen begegnet, unter welchem auch Thymin nachgewiesen werden konnte, so daß schließlich nach einem umständlichen Trennungsverfahren (mit Quecksilbersalzen) nur eine Spur der aktiven Substanzen nachgewiesen werden konnte. Diese Beobachtung zeigt, daß beim Arbeiten mit Vitaminen die Zahl der Manipulationen am besten auf das Minimum begrenzt sein muß, wenn man Resultate erhalten will.

In einer weiteren Arbeit (730, l. c. 708) habe ich die Vitaminfraktion weiter untersucht, wobei zur Bearbeitung 2,5 g Rohfraktion benutzt wurde, die nach der schon beschriebenen Methode aus 100 kg getrockneter Hefe dargestellt wurde. Dieses Produkt wurde durch Zersetzen der Silberbaryt-Fraktion erhalten, besaß eine kristallinische Struktur und schmolz bei 110° (unkorr.). Diese Vitaminrohfraktion erwies sich in einer ganzen Anzahl von Fällen als

ein vorzüglicher Heilstoff für experimentelle Beriberi der Tauben. Wie die beigefügten Photogramme zeigen (Abb. 45—50), vermag das Präparat kranke Tauben in sehr kurzer Zeit (2—3 Stunden) vollständig zu heilen. Nähere Angaben darüber finden wir im Protokoll, das in Form einer Tabelle (S. 169) am Ende dieses Kapitels die Wirkung der aus der Hefe gewonnenen Substanzen veranschaulicht. Die angewandte Dosis der Rohfraktion war 4—8 mg,

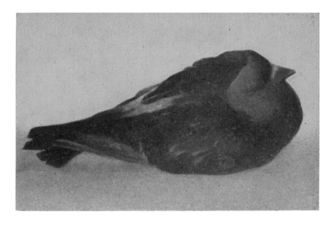


Abb. 45. Vogel vor der Behandlung.

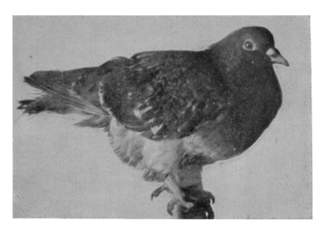


Abb. 46. Derselbe (Abb. 45) geheilt mit 8 mg Hefevitamin nach 2 Stunden.

und zwar wurde das Präparat intramuskulär beigebracht. Das Produkt gab eine starke Harnsäure und Phenolreaktion von Folin und Macallum (731).

Diese aus 2,5 g bestehende rohe Vitaminreaktion wurde nun aus verdünntem Alkohol umkristallisiert und lieferte zuerst 1,6 g einer Substanz, die in mikroskopischen Nadeln kristallisierte. Nach mehrmaligem Umkristallisieren ließ sich der Schmelzpunkt nicht über 229° (korr.) bringen. Die erste Kristallisation zeigte immer noch die Reaktionen, von denen wir eben gegesprochen haben; erst, als die Substanz zweimal umkristallisiert wurde; gingen

diese Reaktionen verloren. Die gereinigte Substanz wurde mit der früher erhaltenen verglichen, und es wurden auch Mischschmelzpunkte ausgeführt, wobei die neue Substanz deutlich um vier Grade niedriger schmilzt. In gleichen Mengen zusammengemischt, schmelzen die beiden Substanzen bei 229° (korr.) Die beiden Substanzen waren in ihrer Löslichkeit, Reaktionen und Kristallformen vollständig identisch. Die Substanz gab mit Millon eine weiße Fällung,

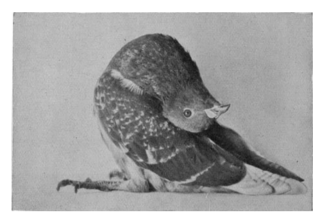


Abb. 47. Vor der Behandlung.

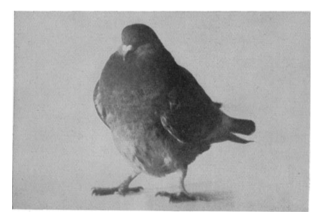


Abb. 48. Derselbe (Abb. 47) nach 3 Stunden mit 4 mg Hefevitamin geheilt.

sonst waren die Farbenreaktionen immer negativ. In einer 0,74% igen Lösung konnte eine deutliche Drehung der Polarisationsebene nicht mit Sicherheit nachgewiesen werden. Sie lieferte bei der Analyse, bei 100° im Vakuum getrocknet, folgende Zahlen:

```
3,267 mg lieferte 6,63 mg CO_2 und 1,05 mg H_2O; 55,35% O_0 O_0
                                                                                                                     8,425
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            55,72%, ,
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           3,60^{\circ}/_{0} ..
                                                                                                                                                                                                                                                     1,36
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             55,50%, ,,
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           3,58^{\circ}/_{\circ}
                                                                                                                     8,66
                                                                                                                                                                                                                                                       1,36
                                                                                                                     0,373 cm<sup>8</sup> N
                                                                                                                                                                                                                                    (710 \text{ mm}, 15,5^{\circ});
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       13,53% N
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    13,21 % ,,
3,627
                                                                                                                     0,430
                                                                                                                                                                                                                                                                                                         14º);
                                                                                                                                                                                                                                    (712)
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      13,28^{\circ}/_{0} ...
3,286
                                                                                                                                                                                                                                                                                                          180);
                                                                                                                     0,401
                                                                                                                                                                                                                                   (705)
```

Diese Zahlen entsprechen der Formel C<sub>24</sub>H<sub>19</sub>O<sub>9</sub>N<sub>5</sub> (521,24), welche 55,25 % C, 3,68 % H und 13,44 % N verlangt. Da beim Trocknen dieser Substanz bei 100 m Vakuum ein deutliches kristallinisches Sublimat im Rohr erschien, wurden Analysen ausgeführt, bei welchen die Substanz im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet wurde. Dabei wurden folgende Zahlen erhalten:

```
3,733 mg liefert 7,775 mg CO<sub>2</sub> und 1,185 mg H_2O; 56,80% C, 3,55% H_2O; 56,66% H_2O; 56,80% H_2O; 57,80% H_2O; 57,80% H_2O; 57,80% H_2O; 57,80% H_2O; 57,
```

Diese Zahlen entsprechen der Formel: C<sub>26</sub>H<sub>21</sub>O<sub>9</sub>N<sub>5</sub> (547,26), die 57,01 % C, 3,87 % H und 12,81 % N verlangt. Es scheint damit, daß beim Trocknen in höheren Temperaturen eine an Kohlenstoff reiche Substanz verlustig geht. Diese Eigenschaft sowie der große Unterschied in der elementaren Zusammensetzung, schließen es vollständig aus, daß es sich in diesem Falle um Nikotin-

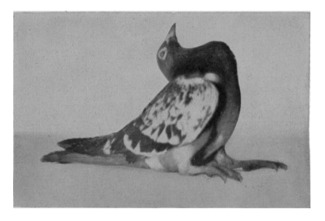


Abb. 49. Vor der Behandlung.

säure handeln könnte. Davon haben wir uns wieder vor kurzer Zeit durch Prüfung mit der Hefemethode überzeugen können, wie wir noch später hervorheben wollen. Wird in dieser Substanz der Stickstoff nach Kjeldahl bestimmt, so läßt sich ungefähr der dritte Teil davon freimachen. 0,1328 g verbraucht 4,0 cm³ N/10 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Gef. 4,21% N.

Wird die Substanz mit Lauge gegen Phenolphtalein titriert, so wird zur Neutralisation von 0,0373 g Substanz 2,8 cm³ N/10 KOH verbraucht. Für eine vierbasische Säure von der Formel  $C_{24}H_{29}O_{9}N_{5}$  wird 2,8 cm³ berechnet. Daß diese Substanz Säurecharakter besitzt, ist sehr wichtig, und wir werden darauf noch zurückkommen. Was die therapeutische Wirkung der Substanz I anlangt, so finden wir Angaben darüber in der Tabelle S. 169.

Das Filtrat und die Mutterlaugen der Substanz I, die eine starke Phenolund Harnsäurereaktion zeigten, wurden mit wässeriger Pikrinsäure gefällt. Es wurde dabei ein kristallinisches Pikrat erhalten, dessen Menge 0,9 g betrug, das zuerst aus einem Gemisch von Azeton und Alkohol und dann aus Wasser umkristallisiert wurde. Die einmal umkristallisierte Substanz lieferte noch eine positive Phosphorwolframsäurereaktion. Beim Reinigen erhöhte sich der Schmelzpunkt von 217° bis 219° (unkorr.). Die hellgelb gefärbten Nadeln der Substanz lieferten bei der Verbrennung die folgenden Zahlen:

```
4,70 mg lieferte 7,115 mg CO<sub>2</sub> und 0,98 mg H_2O; 41,29% C, 2,33% H_2O; 41,29% C, 2,33% H_2O; 15,99% H_2O; 15,99% H_2O; 15,99% H_2O; 15,99% H_2O; 15,99% H_2O; 15,99% H_2O; 15,89% H_2O; 16,1261 H_2O; 17,1261 H_2O; 17,1261 H_2O; 18,1261 H_2O; 19,1261 H_2O; 19,1261
```

Ber. für C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>O<sub>9</sub>N<sub>4</sub> (352,12) 40,9% C, 2,29% H, 15,91% N und 65,05% Pikrinsäure. Dieses Pikrat wurde mit Nītron quantitativ zersetzt und lieferte, wenn eingedampft, 0,45 g von seidenglänzenden, farblosen Nadeln, deren Schmelzpunkt nach dem Umkristallisieren auf 235% (unkorr.) stieg. Die Kristalle waren ziemlich leicht in Wasser löslich und lieferten keine Farben-

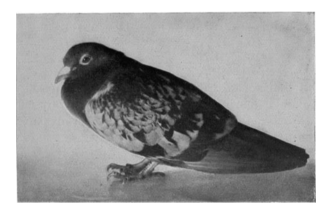


Abb. 50. Derselbe (Abb. 49) nach 3 Stunden mit 8 mg Hefevitamin geheilt.

reaktionen. Die Substanz bei 100° im Vakuum getrocknet, lieferte bei der Analyse folgende Zahlen:

```
3,432 mg liefert 7,345 mg CO<sub>2</sub> und 1,11 mg H<sub>2</sub>O; 58,37\% C, 3,62\% H, 3,784 , , 8,11 , , 1,325 , , ; 58,45\% , 3,92\% , 3,92\% , 3,415 , , 0,343 cm<sup>3</sup> N (702 mm, 18,5\%); 10,87\% N 2,562 , , 0,252 , , (713 , 15,5\%); 10,92\% ,
```

Ber. für  $C_6H_5O_2N$  (123,05) 53,8% C, 4,08% H und 11,34% N. Die Substanz erwies sich somit als Nikotinsäure. Mit der Nikotinsäure aus Reiskleie gemischt zeigte sie denselben Schmelzpunkt und ebenso verhielten sich die Pikrate.

Die Mutterlauge der Pikratfällung, die eine starke Harnsäure und Phenolreaktion zeigte, wurde zwecks Entfernung der Pikrinsäure mit Äther in saurer Lösung ausgeschüttelt. Nach Entfernung der Salzsäure wurde die Lösung langsam eingedampft und lieferte 0,4 g einer Substanz, die bei 210° schmolz und aus verdünntem Alkohol bis zum konstanten Schmelzpunkt umkristallisiert wurde, worauf der Schmelzpunkt bis auf 222—223° erhöht werden konnte. Es ergaben sich mikroskopisch kleine Nadeln, etwas mehr in Wasser löslich

als die Substanz I. Die reine Substanz lieferte die Harnsäurereaktion nicht mehr, wohl aber die Phenolreaktion bei negativem Millon. Für die Analyse wurde eine Substanzprobe im Vakuum-Exsikkator bei gewöhnlicher Temperatur, eine andere bei 100° und 115° im Vakuum getrocknet. Die über Schwefelsäure getrocknete Substanz lieferte die folgenden Zahlen:

```
3,559 mg liefert 7,745 mg CO<sub>2</sub> und 1,21 mg H<sub>2</sub>O; 59,35% C, 3,80% H 3.445 , 0.875 cm³ N (706 mm, 17%); 11,90% N.
```

Getrocknet im Vakuum bei 100°:

```
4,172 mg liefert 9.965 mg CO<sub>2</sub> und 1,585 mg \rm H_2O; 59,26% C, 4,12% \rm H_2O_3 2,716 , , 0,295 cm³ N (711 mm 15%); 12,04% N.
```

Getrocknet im Vakuum bei 115°:

3,694 mg liefert 7,99 mg CO $_2$  und 1,22 mg  $\rm H_2O\,;~58,99^{\circ}/_{\! o}$  C,  $\rm 3,70^{\circ}/_{\! o}~H.$ 

Diese Zahlen stimmen annäherend gut auf zwei Formeln, doch besser auf die zweite:

Ber. für 
$$C_{29}H_{18}O_7N_4$$
 (462,22); für  $C_{29}H_{23}O_9N_5$  (585,28)  
 $C: 59,71^{\circ}/_{0}$  59,46°/<sub>0</sub>  
 $H: 3,84^{\circ}/_{0}$  3,96°/<sub>0</sub>  
 $N: 12,12^{\circ}/_{0}$  11,97°/<sub>0</sub>.

Wenn wir nun die Hefefraktionierung kurz rekapitulieren wollen, so haben wir aus der Vitaminfraktion, die eine starke Harnsäure- und Phenolreaktion lieferte, drei verschiedene Substanzen isolieren können:

Substanz	Schmelz- punkt	Harn- säure- reaktion	Phenol- reaktion	Bemerkungen
$\mathrm{C_{24}H_{19}O_9N_5}$ bei $\mathrm{I00^{0}}$ getr	2290	_	_	Kein Pikrat
$C_{26}H_{21}O_9N_5$ bei gew. Temp. getr.	2230		_	n n
$C_{29}H_{23}O_{9}N_{5}$	222-2230	_	+	Liefert kein Pikrat
$C_6H_5O_2N$	2350			Lief. Pikrat. Nikotinsäure

Außerdem verliert die erste Substanz beim Erhitzen im Vakuum eine geringe Menge einer kohlenstoffreichen Substanz, wobei sich die bei der Analyse gewonnenen Zahlen erniedrigen. Wenn uns oft der Vorwurf gemacht wird, daß wir nur unreine Nikotinsäure in Händen hatten, so ist dies nicht berechtigt, da die Analysenzahlen von der Zusammensetzung und Eigenschaften dieser Säure zu weit entfernt sind. Was die therapeutische Wirkung dieser Substanz anbelangt, so ist damit eine ganze Anzahl von Versuchen angestellt worden, unter welchen selbstverständlich auch negative Resultate vorhanden waren. In der Tabelle wird die Substanz  $C_{26}H_{21}O_{9}N_{5}$  als Substanz I und  $C_{29}H_{23}O_{9}N_{5}$  als Substanz II bezeichnet.

Alle diese Substanzen wurden den Tauben intramuskulär beigebracht und die erhaltenen Resultate machen es klar, daß der Substanz I die stärkste heilende Wirkung zukam.

Auch von anderen Forschern sind Untersuchungen der Hefe angestellt worden. Barsickow (732) kam zum Schluß, daß die heilende Wirkung nur den lebenden oder abgetöteten Hefezellen zukommt, während er die Extrakte meistens als unwirksam fand. Daß diese letzte Annahme unrichtig

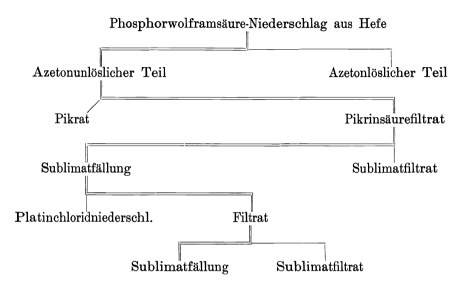
Nr. des Tieres	Substanz	Dosis	Wirkung	Tod nach
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15	Rohkristallisation  " (Fig. 45—46)  " (Fig. 47—48)  " (Fig. 49—50)  Substanz 1  "  "  Subst. I u. Nikotinsäure  "  "  "  "  "  "  "  Nikotinsäure  "  "  "  Nikotinsäure  "  "  "  "  "  Nikotinsäure  "  "  "  "  "  "  "  "  "  "  "  "  "	4 " 8 " 8 " 4 " 2 " 5 u. 2 mg 4 " 2 " 3 " 2 " 4 " 2 " 3 " 2 " 1 cg 5 mg 4 " 4 " "	Heilung in 3 St.  " 2 " " 3 " " 3 " " 3 " " 3 " Part. Heilung in 7 Std.  Besserung  Besser. in einig. Std.  Heilung in 2 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> Std.  " 3 " " 2 " " 2 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> " " 4 "  Keine Wirkung  Etwas " Keine " " "	4 Tagen 6 " 4 " 4 " 3 " 4 " 5 " 6 " 7 " 4 " 2 " 3 " 2 " 1 "
17 18	Substanz II ""	5 " 5 "	יי יי יי יי	

ist, braucht nicht besonders hervorgehoben zu werden. Edie, Evans, Moore, Simpson und Webster (733) hydrolysierten die Hefe nicht, sondern haben den alkoholischen Extrakt nach dem Eindampfen des Lösungsmittels direkt mit Silbernitrat und Baryt behandelt. Sie erhielten dabei einen hygroskopischen Sirup, der sich für Tauben als sehr wirksam erwies, wobei geringe Dosen (6 mg) in der Regel genügten, um Tauben zu heilen. Durch weitere Reinigung wurde eine kristallinische Substanz erhalten, deren geringe Ausbeute die weitere Reinigung nicht mehr gestattete. Sie wurde, trotz ihres Gehaltes an Asche, analysiert, wobei Angaben über die therapeutische Wirkung dieser gereinigten Substanz fehlen.

Eine andere Methode, die zur Trennung des Vitamins von einer großen Menge inaktiven Materials angewandt werden kann, ist von uns (734) im Jahre 1916 beschrieben worden. Diese Methode beruht auf der Trennung der Phosphorwolframate durch ihre verschiedene Löslichkeit in Azeton. Der Rückstand, aus dem alkoholischen Extrakt von 100 kg getrockneter Hefe bereitet, wurde mit 10°/0 Schwefelsäure extrahiert, dieser Extrakt auf die Hälfte verdünnt und mit Phosphorwolframsäure gefällt. Der erhaltene Niederschlag, der 2237 g betrug, wurde mehrere Male mit trockenem Azeton verrieben, wobei schließlich 144 g als unlöslicher Teil zurückblieben. Dieser Anteil, der 5,1°/0 des gesamten Niederschlages repräsentierte, enthielt nach dem Ergebnis der Tierversuche das ganze Vitamin. Der Niederschlag wurde mit neutralem Bleiazetat zersetzt¹) und die erhaltene Lösung mit Pikrinsäure gefällt. Die

<sup>1)</sup> Es wurde auch versucht, die Zersetzung durch Ausschütteln mit Amylalkohol in saurer Lösung nach van Slyke (735) vorzunehmen, doch erwies sich die Methode als nicht quantitativ, weil die letzten Spuren der Phosphorwolframsäure auf diese Weise nur schwer zu entfernen sind.

voluminöse Fällung bestand aus Adeninpikrat. Aus der Mutterlauge ließ sich das Vitamin nicht kristallinisch abscheiden, so daß sie weiter mit Sublimat, Platinchlorid und Pikrolonsäure fraktioniert wurde. Der Gang der Fraktionierung, der durch Tierversuche kontrolliert wurde, geschah nach dem unten angegebenen Schema, wobei die doppelten Linien die vitaminenthaltenden Fraktionen bedeuten.



Nach einem Patent von Böhringer & Söhne (736) wurde die Phosphorwolframsäure in der obigen Methode durch Phosphortitansäure ersetzt. Nun wurde von Cooper (737) gezeigt, daß, wenn man Preßhefe 36 Stunden bei 35° stehen läßt, die Masse halbflüssig wird und durch Trennung der Zellrückstände mittelst Filtration eine Flüssigkeit erhalten werden kann, die fast das gesamte Vitamin der Hefe enthält und autolysierte Hefe genannt wird. Es konnte später gezeigt werden, daß die Hefebestandteile darin nicht vollständig autolysiert sind, denn wenn die Flüssigkeit auf 60—70° erhitzt wird, so fällt Eiweiß in ziemlich großen Mengen aus. Wurde nun die Azetonmethode auf diese Flüssigkeit ausgedehnt, so war die Menge der azetonunlöslichen Fraktion viel größer und betrug etwa 1125 g aus 5 kg Preßhefe. Nun konnten wir zeigen, daß, wenn man die Phosphorwolframate des Cholins, Betains, Stachydrins, Guanins, Adenins, Guanidins, Kreatinins und Nikotinsäure auf ihre Löslichkeit in Azeton-Wassergemischen von verschiedener Zusammensetzung prüft, sich die Löslichkeit wie folgt verhält:

$$25^{\circ}/_{\circ}$$
 Azeton  $\rightarrow 100^{\circ}/_{\circ} \rightarrow 50^{\circ}/_{\circ} \rightarrow 75^{\circ}/_{\circ}$ .

Wenn man diese vier Konzentrationen wählt, so ist die Löslichkeit im 25% ojeen Azeton am geringsten, im 75% ojeen Azeton am größten. Nun konnten wir mit Dubin (l. c. 146) zeigen, daß die autolysierte Hefe viel mehr Vitamin enthält als Vitaminextrakte, die durch Erschöpfung der Hefe mit verschiedenen Lösungsmitteln hergestellt werden. Aus diesen Gründen wäre

die autolysierte Hefe für die Vitamingewinnung allen anderen Extrakten überlegen, wenn nicht zugleich eine große Menge von inaktiven Extraktivstoffen mit in Lösung gehen würde. Behandelt man den aus der autolysierten Hefe erhaltenen Phosphorwolframsäureniederschlag direkt mit wasserfreiem Azeton, so bleibt ungefähr ein Drittel davon unlöslich, in dem sich eine große Menge von Purinderivaten befindet. Gebraucht man dagegen die Azeton-Wassermethode, wie oben skizziert, so erhält man aus dem eben besprochenen Niederschlag, der 1125 g betrug, die folgenden Fraktionen:

Total.Nie- Löslich in Löslich in Löslich in Löslich in Unlöslicher derschlag  $25\,^{\circ}/_{0}$  Azeton  $100\,^{\circ}/_{0}$  Azeton  $50\,^{\circ}/_{0}$  Azeton  $75\,^{\circ}/_{0}$  Azeton Rückstand  $1125\,g$   $522\,g = (46,4\,^{\circ}/_{0})$   $190\,g = 16,8\,^{\circ}/_{0}$   $155\,g = 13,7\,^{\circ}/_{0}$   $108\,g = 9,6\,^{\circ}/_{0}$   $150\,g = 13,3\,^{\circ}/_{0}$ 

Dieser Methode könnte demnach eine Bedeutung zukommen, doch sind in diesem Falle noch keine Tierversuche angestellt worden 1).

Eine Methode, die seinerzeit große Fortschritte versprach, wurde von Seidell (739) beschrieben. Wenn man z. B. einen Liter von autolysierter Hefe mit 50 g von Lloyds Reagens (Fullerserde) schüttelt und stehen läßt, dann den Niederschlag filtriert und mit verdünnter Salzsäure auszieht, so wird aus der Lösung das B-Vitamin quantitativ entfernt, da das Filtrat sich vollständig negativ verhält. Die große Hoffnung, die wir in diese Methode gesetzt haben, hat sich nicht verwirklicht. Denn erstens ist es sehr schwer, das Vitamin aus der Fällung wiederzugewinnen, und zweitens wird zugleich eine große Anzahl von Substanzen mitadsorbiert, die sich schwer entfernen lassen. Schließlich ist es R. R. Williams und Seidell (740) gelungen, das Vitamin durch Verarbeitung des Niederschlages mit 5 % iger Natronlauge zu entziehen, wobei es sich herausstellte, daß das Vitamin durch viel Adenin verunreinigt Daß dabei das B-Vitamin durch Alkalien inaktiviert wird, ist nicht zu befürchten. Osborne und Leavenworth (741) konnten zeigen, daß verdünnte Alkalien nicht gefährlich sind, besonders dann nicht, wenn die Einwirkung von kurzer Dauer ist. Zum Freimachen des Vitamins können die Methoden benutzt werden, die für die Alkaloiddarstellung aus Fullerserde-Niederschlägen von Rhodehamel und Stuart (742) empfohlen werden. Neuerdings hat Seidell (743) seine Fullerserde-Methode mit meinen Silberverfahren kombiniert und versprechende Resultate erhalten. das Freimachen des Vitamins mit Barytlösung vor, indem das Filtrat rasch neutralisiert wird. Aus der Lösung werden zuerst die Purinsubstanzen durch Fällen mit Ag NO<sub>3</sub> entfernt, worauf im Filtrat das Vitamin durch Fällen mit ammoniakalischer Ag NO3-Lösung gewonnen und in derselben Weise umgefällt wird. Die erhaltene Verbindung wurde auf ihren Silbergehalt analysiert, obwohl nach meinen Befunden hier noch ein kompliziertes Gemisch und wahrscheinlich auch Nikotinsäure vorliegt.

Später gab Seidell (744) einige chemische Data über sein Verfahren an. Der in saurer Lösung entstehende Niederschlag besteht hauptsächlich aus

<sup>1)</sup> Inzwischen wurde diese Methode von Drummond (738) noch weiter bearbeitet, indem er verschiedene Phosphorwolframate auf ihre Löslichkeit untersucht hat und die praktische Anwendungsmöglichkeit dieser Befunde diskutiert.

Adeninsilber, das wechselnde Mengen Salpetersäure enthalten soll. Aus dem Niederschlage, mit ammoniakalischer Silbernitratlösung erhalten, ließ sich nichts Charakteristisches isolieren. Das interessanteste Ergebnis von Seidell ist, daß unter den Bedingungen, unter denen er arbeitete (Fällung in konzentrierter Lösung), ein Teil des Vitamins sogar in saurer Lösung ausfällt, während in die zweite Fraktion ein wenig von den Purinbasen hineingelangt. Der nächste Fortschritt [Seidell (745)] bestand darin, daß statt autolysierter Hefe ein Hefeextrakt zur Aufarbeitung kam, der nach der Methode von Osborne-Wakeman hergestellt wurde (vgl. weiter unten). Es zeigte sich, daß unter diesen neuen Bedingungen die Fullererde viel weniger Verunreinigungen aufnimmt und daß das Vitamin B in größerer Konzentration und frei von Adenin erhalten wird.

In einer späteren Arbeit gibt Seidell (746) wohl an, daß dem Verfahren manche Mängel anhaften. Durch die Aufarbeitung der Fullerserde mit Barytlösung geht <sup>2</sup>/<sub>3</sub> der Wirkung verloren, indem die behandelte Fullerserde noch sehr viel von Stickstoffverbindungen zurückhält. Die ammoniakalische Silbernitratlösung fällt dagegen nur ein Drittel des Vitamins aus. Der Verfasser mit Levy (747) konnte dies schon vor dem Erscheinen dieser Angaben feststellen. Erstens ist uns oft nicht gelungen, eine wirksame Vitaminlösung aus der Fullerserde zu erhalten, ohne daß plausible Gründe dafür zu erkennen waren. Die Vitaminwirkung ist unabhängig von der Stickstoffmenge, die in Freiheit durch das Alkali gesetzt wird. Es ist unmöglich sogar durch mehrmaliges Ausziehen mehr als 50% des Stickstoffes freizumachen. Man kann nicht umhin zu schließen, daß das Verfahren keine einfache Adsorption, sondern eine komplizierte chemische Reaktion darstellt. Venable (748) zeigen, daß Pinen mit Fullerserde behandelt eine intramolekulare Anderung und Polymerisation erfährt. Unsere Resultate mit Levy waren wie folgt:

Fullerserde	Barytlösung	Tempe- ratur	Extrakt I	Extrakt II	Extrakt III	Rück- stand
I 50 g II " III " IV V VI " VII " VIII " IX "	9,66% 1 L. , 2 L. 1 L. kalt u. 68% 1 L. 2 L. 3 L. 1 L. 2 L. 3 L. 1 L. 2 L. 3 L.	77 ° 25 25 25 25 25 25 25 27 77	41,4 % 42,4 35,4 36,4 45 40,0 43,9 46,2 52 57,6	5,7 6,9 16,2	5,7	30°/ <sub>0</sub> 32,2 26,5 26,5 24 17,3

Sogar mit heißer Barytlösung wurde kaum über 50% des Stickstoffes ausgezogen. Der Stickstoffverlust ist auch teilweise auf volatile Verbindungen, hauptsächlich Ammoniak, zurückzuführen.

Wir haben ebenfalls geprüft, ob bei der Fällung einiger Basen, die sich in der Vitaminfraktion befinden, mit ammoniakalischer Silbernitratlösung,

Salpetersäure niedergerissen wird. Die folgenden Salze wurden rein hergestellt und analysiert:

$\mathbf{Substanz}$	${f Formel}$	Silbergehalt
Nikotinsäure	$\mathrm{C_6H_4O_2NAg}$	$46,93{}^{\rm o}/{}_{\rm o}$
Guanidin	$\mathrm{CH_5N_3} + \mathrm{Ag_2O}$	$74,\!32$
Histidin	$C_6H_7O_2N_3Ag_2 + H_2O$	$65,\!6$
Histamin	$\mathrm{C_5H_8N_3Ag}$	$50,\!5$

Die Gegenwart von Salpetersäure in diesen Salzen konnte nicht bestätigt werden.

Wie ich mich überzeugen konnte, kann statt Baryt auch Ammoniak oder Pyridin zur Extraktion von Fullerserde benutzt werden oder man kann nach dem Verfahren von Eddy, Heft und Stevenson (l. c. 158) das Vitamin mit spezieller Tierkohle adsorbieren und durch Eisessig wieder in Freiheit setzen. Diesen letzten Befund konnte ich auch bestätigen. Voegtlin und White (749) haben das Vitamin an Mastix und kolloidales Arsensulfid adsorbieren können, wobei die Verunreinigung nicht aus Adenin, sondern aus Guanin bestand 1).

Drummond (751) hat unsere Angaben über das B-Vitamin einer Nachprüfung unterzogen, und obwohl er sie zum größten Teil bestätigen konnte, kam er zu dem Schluß, daß unseren chemischen Arbeiten keine Bedeutung zukommt, weil die Vitamine bei den verschiedenen Fällungsmethoden in Wirklichkeit nicht gefällt, sondern nur an die Niederschläge adsorbiert werden. Die Eigenschaft, absorbiert zu werden, kommt vielen bekannten, rein chemischen Substanzen zu. Ich brauche hier nur an das Lloyd sche Reagenz zu erinnern, das, wie ich mich selbst an Ratten überzeugen konnte, Strychnin und andere Alkaloide quantitativ adsorbiert. Auch reiner Traubenzucker wird von manchen Blutkohlenarten in ganz beträchtlichen Mengen verändert. Übrigens hat Drummond die Fällung mit Silbernitrat-Baryt in einer von mir abweichenden Weise ausgeführt und hat als Versuchstiere Ratten benutzt, die, wie wir sehen werden, sich von Tauben und Hühnern abweichend verhalten.

Abderhalden und Schaumann (752) haben in letzter Zeit eine große Arbeit über die Hefe veröffentlicht, die leider so unklar geschrieben ist, daß es schwer zu beurteilen ist, ob sie einen Fortschritt bedeutet. Diese Autoren nehmen in Anlehnung an die Schaumannsche Phosphatidtheorie an, daß das B-Vitamin der Hefe sich in diesem Ausgangsmaterial als ein Nukleoproteid vorfindet. Sie waren imstande, ein Nukleoproteid aus der Hefe zu isolieren, das sich als aktiv erwies. Tauben konnten damit durch Gaben von einem halben Gramm täglich 70 Tage am Leben erhalten werden. Wir haben bereits gesehen, daß solchen Angaben vorläufig keine Bedeutung zukommt, da es sich dabei um Adsorptionserscheinungen, ähnlich denen bei Fullerserde handeln könnte.

<sup>1)</sup> Ein patentiertes Verfahren zur Darstellung von Vitamin B aus Hefe stammt von Agopian (750).

Die Autoren nehmen außerdem an, daß die Muttersubstanz des Vitamins je nach dem Ausgangsmaterial verschieden sein soll. Das Vitamin wurde aus Hefeextrakten durch Azetonfällung gewonnen, wobei zwecks Reinigung diese Fällung einige Male wiederholt wurde. Diese Rohfraktion wurde physiologisch untersucht und es wurde gefunden, daß sie Taubenberiberi zwar heilt, aber die Tiere nicht dauernd am Leben erhalten kann. Ein anderes Präparat wurde ebenfalls aus der Hefe durch Behandlung mit Alkalien gewonnen. Diese Substanz heilte Taubenberiberi nicht, war aber imstande, zugleich mit dem Azetonpräparat verabreicht, Tauben nahezu dauernd am Leben zu erhalten. Durch wiederholte Fällung mit Sublimat wurden aus dem Azetonpräparat eine ganze Anzahl von Substanzen isoliert, unter welchen scheinbar nur eine einzige neue Substanz in reinem Zustande erhalten worden ist. Diese Base, Aschamin genannt, besaß die Struktur von Dimethylpropenylamin,

gegen Beriberi. In anderen untersuchten Fraktionen wurde stets Betain als Verunreinigung aufgefunden. Alle diese Substanzen waren aus hydrolysierter Hefe bereitet, und die Autoren glauben, daß die wirksame Substanz der Betaingruppe angehört, d. h. die Struktur dieser Substanzen besitzt. In einer späteren Arbeit gibt Abderhalden (753) an, daß die wirksame Substanz durch absoluten Alkohol oder absoluten Alkohol und Azeton nicht quantitativ aus der Hefe entfernt werden kann, eine Tatsache, die uns nicht neu ist.

Sugiura (754) führte Hefe- wie auch Karottenextrakte in Kollodiumsäcke ein und ließ den Inhalt der Säcke durch die Membran durchgehen, wobei sich ein Produkt an der Außenseite kristallinisch ausschied. Es wurde offenbar gehofft, die aktive Substanz auf diese einfache Weise rein darzustellen, doch dialysierte natürlich das ganze Gemisch.

Dagegen wurde von Osborne und Wakeman (755) eine Arbeitsmethode beschrieben, die mehr Erfolg verspricht. Das Verfahren besteht hauptsächlich darin, daß die Autolyse des Zellinhaltes der Hefe vermieden wird, indem gewaschene Hefezellen in kochendes Wasser, das mit etwas Essigsäure versetzt ist, eingeführt werden, wobei das Eiweiß koaguliert und ein Hefeextrakt, von Autolyseprodukten befreit, als Ausgangsmaterial dienen kann. In einem konkreten Falle kam 4,5 kg feuchte Hefe gleich 830 g Trockenhefe zur Bearbeitung. Dieses Material wurde in kochendes Wasser eingebröckelt, die Masse zentrifugiert und der Rückstand wieder mit Wasser ausgezogen. Im ganzen wurden dazu 15 l Wasser benutzt; die vereinigten Extrakte wurden zu 2 l eingedampft und in 3 l 93% oigen Alkohol hineingegossen, so daß die Stärke des Alkohols auf 52%, dem Gewicht nach, sank. Die Fällung, die unwirksam war, wurde abfiltriert und das Filtrat und Waschflüssigkeit auf 30 ccm eingeengt. Diese Flüssigkeit wurde in 1960 ccm

93% oigem Alkohol hineingegossen, worauf der Gehalt der Gesamtlösung an Alkohol auf 79% sank. Diese zweite Fällung wurde zweimal in 100 ccm Wasser gelöst und mit Alkohol gefällt, wobei der Gehalt an Alkohol 90% erreichen soll. Diese Fraktion soll fast das gesamte B-Vitamin der Hefe enthalten und entspricht 6,2% der trockenen Hefe. Das Präparat zeigte saure Reaktion, gab eine starke Fällung mit Bleiazetat, auch mit Sublimat, und 25% dieser Fraktion konnte mit Silbernitrat-Baryt gefällt werden. Diese Arbeit zeigt, daß das Vitamin der nichthydrolysierten Hefe in starkem Alkohol unlöslich ist. Auch diese Methode ist nach meinen Befunden nicht sehr praktisch, da die Resultate sehr schwankend sind, und da eigentlich bei jeder neuen Hefemenge die Fällungsgrenzen von neuem bestimmt werden müssen. Die Fällung des Vitamins war in unseren Versuchen nur partiell.

Wir verfügen auch über einen Bericht über Chemie der Hefe von Myers und Voegtlin (756). Diese Forscher waren imstande, das B-Vitamin der Hefe mit Olivenöl auszuschütteln; das Verfahren besaß aber scheinbar keine besonderen Vorteile gegenüber der üblichen Extraktion, so daß sie später Methylalkohol mit etwas Salzsäure versetzt zur Extraktion anwandten. Der erhaltene Extrakt wurde im Vakuum eingeengt und der Destillationsrückstand mehrere Male mit verdünnter Salzsäure ausgezogen. In diesem Auszug wurden die Purinbasen mit Silberazetat gefällt. Die Fällung wurde abfiltriert und zu dem Filtrat mehr Silberazetat zugesetzt, dann eine gesättigte Barytlösung. Diese Fällung wurde in üblicher Weise zersetzt und im Filtrat das Histidin mit Quecksilbersulfat entfernt. Im Filtrat wurde das Vitamin mit absolutem Alkohol vollständig gefällt. Die Fällung wurde in Wasser gelöst von Quecksilber befreit, worauf eine sehr aktive Lösung erhalten wurde. Diese Lösung lieferte eine braune Diazoreaktion und enthielt ein Produkt, das dem Histamin ähnlich war. Wurde die Lösung eingeengt, so wurden Kristalle erhalten, die nur so lange wirksam waren, solange sie mit der Mutterlauge umgeben waren. Wurden die Kristalle mit Alkohol gewaschen, so änderte sich ihre kristallinische Form von Spindeln zu Prismen. Werden dagegen die Prismen aus Wasser umkristallisiert, so werden wieder Spindeln erhalten. In diesen Versuchen wurde das Vitamin durch Trocknen inaktiviert. Die Adsorptionsmethoden erwiesen sich auch hier als nicht spezifisch.

Während Levine, McCollum und Simmonds (757) speziell Eisessig zur Extraktion von Vitamin B empfohlen haben, ist von Funk, Harrow und Paton (l. c. 99) eine ganze Anzahl von organischen Lösungsmitteln geprüft worden. Während die gesamten Resultate am besten aus der Tabelle (vgl. S. 160) zu ersehen sind, wollen wir hier nur hervorheben, daß 70% Alkohol das beste Lösungsmittel darstellt, indem ein unwirksamer Rückstand resultiert. Wollen wir dagegen den geringsten Stickstoffgehalt als Maßstab nehmen, dann ist Azeton oder Propylalkohol vorzuziehen. Auch bei Versuchen mit Hefe wurde gefunden, daß, verglichen mit Tauben, die Ratten meistens bessere Ernährung und Wachstum unter dem Einfluß der Extraktionsrückstände zeigen.

#### Andere Ausgangsmaterialien.

Hulshoff-Pol (l. c. 60 und 758) berichtete über weitere Versuche mit der X-säure aus Katiang-idjoe-Bohnen (Phasaeolus radiatus), allerdings ohne weitere Angaben über die Chemie dieser Substanz. Wir haben im Jahre 1912 die Milch (l. c. 493) in dieser Hinsicht untersucht. Als Ausgangsmaterial dafür wurde ein Milchtrockenpräparat benutzt, das unter dem Namen "Trumilk" in Handel kommt. Dieses wurde mit Alkohol und Äther ausgezogen. vereinigten Extrakte wurden eingeengt und der Rückstand mit 10% Schwefelsäure 5 Stunden hydrolysiert. In dieser Weise wurden aus 1398 g des Präparats 51 g Phosphorwolframsäureniederschlag erhalten. Aus diesem Niederschlag wurde in üblicher Weise die Silberbarytfraktion hergestellt. Die zersetzte Fällung gab eine geringe Kristallmenge, die bei 230° schmolz und Taubenberiberi deutlich zu heilen vermochte. Aus Ochsenhirn (l. c. 493) konnte auf dieselbe Weise aus 2180 g Trockenhirn 220 g Phosphorwolframsäureniederschlag und eine Spur einer kristallinischen Substanz aus der Silberbarytfraktion erhalten werden, die bei 203° schmolz und ebenfalls heilende Eigenschaften besaß. Voegtlin und Towles (759) untersuchten die Extrakte aus dem Rückenmark und fanden, daß die autolysierten Extrakte wirksamer waren als die natürlichen Extrakte.

Aus 42 Litern des Limonensaftes des Handels (l. c. 493) konnten wir 1200 g von Phosphorwolframaten erhalten, woraus eine Vitaminfraktion, die 5,9 g betrug, erhalten wurde. Obwohl nichts aus dieser Fraktion auskristallisieren wollte, erwies sich die Lösung für Taubenberiberi heilend. Bei unserem Nachweis der Vitamine in der oben zitierten Arbeit konnte zwar die Gegenwart von B-Vitamin bewiesen werden, doch war die kristallinische Substanz selbst vielleicht nur durch das Vitamin verunreinigte Nikotinsäure.

Sullivan und Voegtlin (760) fraktionierten Weizenkleie-, Erbsen- und Ochsenleberextrakte. Die Rückstände aus den entsprechenden alkoholischen Extrakten wurden in einem Strom von Kohlensäure mit 5—10% Schwefelsäure während 5 Stunden hydrolysiert. Die Niederschläge, die mit Phosphorwolframsäure erhalten wurden, wurden entweder direkt oder nach dem Auflösen in 50% Alkohol mit neutralem Bleiazetat zerlegt. Die Filtrate wurden, nach der Entfernung von Blei, mit einem Uberschuß von Silberazetat gefällt und nach der Entfernung des Purinniederschlages mit Baryt behandelt.

Steenbock (761) bereitete eine in Wasser-Azeton lösliche Fraktion aus Eigelb, die wirksam und nicht quantitativ mit Phosphorwolframsäure fällbar war. McCollum und Simmonds (l. c. 478) suchten das B-Vitamin durch Extraktion mit verschiedenen organischen Lösungsmitteln zu konzentrieren. Sie fanden, daß Bohnen mit Äther, Benzol oder Azeton erschöpft werden können, ohne daß das Vitamin in Lösung geht. Dann kann man mit Alkohol ausziehen; die eingedunstete Lösung läßt sich gut in Benzol aufnehmen. Dieselbe Methode wurde auf die Verarbeitung von Weizenkeimen und Schweineleber erweitert.

### Synthetische Versuche.

Obwohl wir selbst einige synthetische Versuche mit Nikotinsäure angestellt haben, gestützt auf das Vorkommen dieser Säure in den Vitaminfraktionen verschiedener Herkunft, sahen wir ein, daß theoretische Gründe für diesen Ideengang kaum vorhanden sind. Williams (l. c. 716) dagegen hat Versuche dieser Art angestellt. Er kondensierte p-Oxynikotinsäure mit sich selbst oder auch mit Nikotinsäure und glaubte zu sehen, daß das resultierende erste Kondensationsprodukt auf die Geflügelberiberi energischer einwirkte, als alle anderen ähnlich zusammengesetzte Kondensationsprodukte. Darauf hat Williams (762) die sehr verlockende Theorie aufgestellt, daß Oxypyridine sowie Pyridinkarbonsäuren in zwei isomeren Formen vorkommen. die verschiedene Kristallform besitzen und unter gewissen Bedingungen ineinander übergeführt werden können. Die labile Form soll einige Tage intakt bleiben und in diesem Falle heilende Eigenschaften besitzen, dann wird sie in die inaktive, stabile Form umgewandelt. Später hat Williams (763) seine Theorie auf gewisse Pyrimidin- und Purinderivate erweitert, nämlich solche, die theoretisch imstande sind, den Betainring zu bilden. Williams und Seidell (l. c. 740) haben in der Tat versucht, das Adenin, das aus der autolysierten Hefe durch Adsorption an Fullerserde gewonnen wurde, durch Kochen mit Eisessig und Essigsäureanhydrid in eine isomere Form zu verwandeln. Dieser labilen Form sollte eine therapeutische Bedeutung zukommen, nach dem Umkristallisieren sollte diese Eigenschaft verloren gehen, wobei diese Substanz in gewöhnliches Adenin zurückverwandelt werde. Die Theorie von R. R. Williams erklärte sehr schön die geringe Stabilität des B-Vitamins, doch leider ließ sie sich nicht bestätigen. Voegtlin und White (l. c. 749) suchten vergeblich ein aktiviertes Produkt aus dem Adenin zu erhalten, während Harden und Zilva (764) dasselbe bei o-Oxypyridinen und Adenin anstrebten. Neuerdings gab Williams (765) an, daß eine Reihe von isomeren synthetischen Produkten eine Antiberiberiwirkung entfalten können, Von diesen sollen β-Oxypyridin, β-Methylpyridon und 4-Phenylisocytosin eine partielle Wirkung besitzen. Die Ergebnisse seiner Tierversuche sind aber nicht überzeugend.

# Stabilität des Anti-Beriberi-Vitamins gegen Hitze, chemische und physikalische Agenzien.

Schon seit den Forschungen von Grijns (l. c. 53) wissen wir, daß das B-Vitamin aus Katjang-idjoe-Bohnen beim Erhitzen auf 120° seine heilende Eigenschaften verliert. Seit dieser Zeit hat sich eine Anzahl von Autoren mit dieser Frage beschäftigt. Doch hat sich bald herausgestellt, daß eine Anzahl von Faktoren dabei mitspielen. Zu solchen Faktoren gehörten: das relative Reichtum des angewandten Ausgangsmaterials an diesem Vitamin, die chemische Reaktion des Substrates und die Dauer der Hitzeeinwirkung 1). Obwohl diese Frage wegen ihrer ätiologischen und diätetischen Bedeutung

<sup>1)</sup> Emmett und Luros (l. c. 96) geben eine gute Bibliographie über diese Frage.

praktisch sehr wichtig ist, besitzt sie nur ein mäßiges theoretisches Interesse, solange das Vitamin selbst nicht rein dargestellt und in seinen Eigenschaften bekannt geworden ist. Erst dann werden wir imstande sein, derartige Versuche exakt durchzuführen. Aus der Besprechung der Isolierungsversuche ist es ohne weiteres klar, daß dieses Vitamin ziemlich beständig ist und einer Anzahl von chemischen und physikalischen Eingriffen widerstehen kann. Um so schwerer ist es zu verstehen, in welchem Stadium der Bearbeitung diese Substanz zugrunde geht. Bei der Fraktionierung begegnen wir dieser Substanz scheinbar ohne besonders große Verluste bis an das Endstadium, worauf die Wirksamkeit schnell zum Verschwinden gebracht wird. Man gewinnt fast den Eindruck, daß die Begleitsubstanzen das Vitamin zu stabilisieren vermögen. Wir müssen zugeben, daß wir über die Ursache dieser Erscheinung nichts wissen, und obwohl diese Labilität später eine äußerst einfache Erklärung finden könnte, so erscheint sie uns heute merkwürdig geheimnisvoll.

Was die Löslichkeit des B-Vitamins anbelangt, so haben wir die hierher gehörenden Daten an verschiedenen Stellen bereits mitgeteilt. Alle Autoren scheinen darüber einig zu sein, daß diese Substanz in starkem Alkohol unlöslich, aber in säurehaltigem Alkohol dagegen löslich ist. Es sind auch manche Anhaltspunkte dafür vorhanden, daß diese Substanz durch andauerndes Kochen in alkoholischer Lösung inaktiviert werden kann. Was die Wirkung der Hitze anbelangt, so variieren die Angaben sehr. Nach den Versuchen von Funk und Paton (l. c. 168), die in exakter Weise ausgeführt wurden, wirkte schon längeres Stehenlassen mit verdünntem Alkali stark inaktivierend. Dagegen sind die Autoren darüber einig, daß dieses Vitamin gegen Säuren nahezu resistent ist. Von anderen chemischen Agenzien ist die Diazotierung nach den Angaben von McCollum und Simmonds (l. c. 478) von keinem Einfluß. Außerdem waren wir (766) imstande, im Jahre 1916 zu zeigen, daß die Einwirkung von Radium, in Dosen, wie sie in der Radiumtherapie benutzt werden, keinen zerstörenden Einfluß auf das B-Vitamin der autolysierten Hefe ausübt. Damit im Einklang steht die Arbeit von Zilva (767), der die Wirkung der ultravioletten Strahlen in dieser Beziehung untersuchte. Im Gegensatz zu den obigen Angaben berichten Sugiura und Benedikt (768), daß große Dosen von y-Strahlen des Radiums das Vitamin der autolysierten wie auch trockenen Hefe nahezu vernichten. Weill und Mouriquand (769) führten analoge Versuche mit Röntgenstrahlen an Gerstekörnern aus.

### Nachweis und Bestimmung des Anti-Beriberi-Vitamins.

In den Anfängen der Vitaminforschung stand uns zum Nachweis des B-Vitamins nur eine einzige Methode zur Verfügung. Beriberi wurde bei Hühnern und Tauben (die letztgenannten Tiere wurden öfter dazu benutzt) durch Füttern mit weißem Reis hervorgerufen und das zu prüfende Präparat wurde per os oder intramuskulär¹) eingeführt. Diese letzte Methode besitzt den

<sup>1)</sup> Wir waren einer der ersten, die die parenterale Zufuhr dieses Vitamins anwandten. Wir konnten leider aus der Literatur nicht ersehen, wer diese Methode als erster einführte.

Vorteil, daß man eine rasche Wirkung erzielt und daß man auch sicher ist. daß die Lösung von dem Tiere ausgenutzt wird und nicht vielleicht aus dem Schnabel wieder ausfließt. Ein negatives Ergebnis der therapeutischen Maßnahmen beweist durchaus noch nicht, daß die zu prüfende Lösung unwirksam sei. Negative Resultate können dadurch bedingt sein, daß die Erkrankung des Tieres zu weit fortgeschritten ist, um durch die obigen Maßnahmen beeinflußt zu werden, oder die Fehler können durch die Gegenwart von toxischen Produkten bedingt sein. Hauptsächlich durch die Bemühungen von Osborne und Mendel wie auch McCollum und seinen Mitarbeitern ist dann die zweite Methode ausgearbeitet worden, die wir schon bei der Besprechung der Vitaminbedürfnisse der Ratten behandelt haben. Die Methode besteht darin, daß man das zu prüfende Präparat zu einer vollständigen Nahrung zusetzt, der nur das B-Vitamin fehlt. Kann damit Wachstum bei jungen Ratten erzielt werden, so ist die Gegenwart dieses Vitamins bewiesen. Diese Methode besitzt Nachteile, die wir in einem der nächsten Abschnitte noch eingehend erörtern wollen. Beide Methoden sind insofern ungünstig, als man bei den Isolierungsversuchen bei jeder neuen Fraktion, auf das Ergebnis der Tierversuche warten muß, während die Vitaminpräparate sich weiter und weiter zersetzen. Aus diesen Gründen war man schon seit langer Zeit bemüht. eine Methode ausfindig zu machen, die es gestattet, den Nachweis in der kürzesten Zeit durchzuführen. Auch aus praktischen Gründen wäre eine solche Methode von Vorteil, um den Vitamingehalt verschiedener Nahrungsmittel einzuschätzen.

Der erste Versuch in dieser Richtung wurde von Fraser und Stanton (l. c. 56) gemacht. Auf der Phosphormangeltheorie von Schaumann fußend, glaubten sie aus dem P-Gehalt des Reises auf seinen Vitamingehalt schließen zu dürfen. Voegtlin und Myers (770) haben ebenfalls den P-Gehalt des Weizens und des Maises als einen ziemlich guten Indikator betrachtet. Dagegen zeigte Green (771), daß, wenn man den P-Gehalt des amerikanischen Maises als Einheit annimmt, dann alle südafrikanischen Maissorten, die sehr phosphorarm sind, als vitaminarm betrachtet werden müßten, was durchaus nicht der Fall ist. Ottow (l. c. 422) ist ebenfalls der Meinung, daß die Bestimmung des P-Gehaltes allein zu trügerischen Schlüssen führen kann. Er glaubt, daß die Bestimmung der Menge der alkohollöslichen Fraktion des Reises schon viel sicherer sei, während von ihm als die einzige zuverlässige Methode die Anwendung von Tierversuchen betrachtet wird.

Wir (772) suchten zuerst in Nahrungsmitteln, die eine geringe Menge Reststickstoff aufweisen wie z. B. die Milch, uns durch die N-Bestimmungen ein Urteil über die Vitaminmenge zn bilden. Zu diesen Zwecken wurde ein alkoholischer Extrakt aus selbstbereiteter Trockenmilch und daraus der mit Phosphorwolframsäure fällbare Anteil dargestellt und auf N-Gehalt analysiert. Das einzige Ergebnis, das dabei erzielt wurde, war, daß durch Zentrifugieren der Milch ein großer Teil des Reststickstoffs verloren geht und offenbar in die Sahne übergeht. Während in einer nichtzentrifugierten Milch von dieser Fraktion im Mittel 2,2 mg per Liter enthalten ist, betrug diese Menge in der

zentrifugierten Milch nur 1,4 mg. Dies beweist vielleicht, daß Milchfett (Butter) stickstoffhaltige Vitamine enthalten kann. Da wir ferner gesehen haben, daß die Vitaminfraktionen Substanzen enthalten, deren Stickstoff sich nur teilweise nach Kjeldahl bestimmen läßt, haben wir auch den Unterschied in der Analyse des Stickstoffs nach Dumas und Kjeldahl zur Schätzung der Vitaminfraktion benutzen wollen. Da aber diese Fraktion relativ große Mengen von Pyridinderivaten enthält, so ist diese Methode ohne Wert, solange wir den Zusammenhang dieser Substanzen mit den Vitaminen nicht kennen. Brill und Alincastre (773) suchten auf ähnliche Weise aus dem Phosphorwolframsäureniederschlag aus verschiedenen Gemüsearten den maximalen Vitamingehalt zu ermitteln. Aus dem N-Gehalte der aktivierten Fullerserde, aus autolysierter Hefe abgeschieden, suchte Seidell (774) den Vitamingehalt der Hefe zu ermitteln. Auch Eddy (775) arbeitete auf dieselbe Weise, um zur Schätzung des Vitamingehaltes eines mit Fullerserde dargestellten Präparats aus dem Pankreas zu gelangen. Da die Fullerserde bei der Fällung größere Mengen von inaktivem Material mitreißt, so besitzt auch diese Methode keine Bedeutung.

Wir haben bereits bei der Chemie des B-Vitamins gesehen, daß wir uns oft Reaktionen bedient haben, die von Folin und Macallum (l. c. 731) für die Bestimmung der Harnsäure und Phenole eingeführt wurden. Es ist von uns, wie auch später von anderen Forschern, mitgeteilt worden, daß alle vitaminhaltigen Extrakte diese Reaktion liefern. Die Reaktion beruht auf der Entwicklung von blauer Farbe mit Phosphorwolframsäure und Phosphormolybdänsäure nach Sodazusatz. Die chemische Natur der diese Reaktionen liefernden Substanzen ist von dem Verfasser und Macallum (776), von Lewis und Nicolet (777) und von Levine und Burns (778) untersucht worden. Wir konnten auch mit Macallum zeigen, daß wenn man einen Schnitt durch das Maiskorn macht und diese Reaktionen in situ ausgeführt werden, die blaue Farbe sich an den Stellen entwickelt, die bekannterweise reich an Vitamin sind. Natürlich sind diese Stellen auch an anderen Extraktivstoffen reicher. Als diese Methode zur chemischen Analyse der verschiedenen Maismahlprodukte zur Anwendung kam (779), konnten wir an Extrakten, die in der Kälte und in der Wärme hergestellt wurden, zeigen, daß die entwickelte Farbe mit dem Vitamingehalt ansteigt. Bei den in der Wärme hergestellten Extrakten war die Farbe schwächer, was darauf hinweist, daß die färbungliefernden Substanzen in der Hitze zerstört werden. Wenn es sich auch später mit großer Wahrscheinlichkeit herausstellen wird, daß diese Reaktionen mit dem Vitamin nichts Gemeinsames besitzen, können sie sich bei der Vitaminfraktionierung als nützlich erweisen, indem sie als ein Reinheitsindex der isolierten Substanzen betrachtet werden können. Diese Reaktionen können wahrscheinlich auch dazu dienen, um die Reinheit der isolierten Lipoide zu beurteilen.

Green (780) suchte an der Hand einer biologischen Methode (Tierversuchen) den Vitamingehalt der verschiedenen Nahrungsmittel zu ermitteln. Die Methode wurde aus der Lebensdauer der Tauben bei verschiedenen vitaminreichen und vitaminarmen Nahrungsstoffen abgeleitet. Als Resultate dieser Studien hat Green die Formel

$$S = \frac{C}{V - x} \cdot \frac{1}{K}$$

aufgestellt, in welcher S die Lebensdauer, C die Vitaminmenge, die das Tier verlieren kann, ohne an Beriberi zu erkranken, V die Vitaminmenge, die nötig ist, um eine gegebene Nahrungsmenge im Stoffwechsel zu verwerten, x die Vitaminmenge in der gegebenen Nahrung, K die Konstante, die von der Qualität und Quantität der verabreichten Nahrung abhängig ist, bedeutet. Mit Hilfe dieser Formel wurde der Vitamingehalt verschiedener Nahrungsmittel und besonders der Maisprodukte festgestellt. Die erhaltenen Zahlen stimmten im allgemeinen mit den Erfahrungen überein, die von anderen

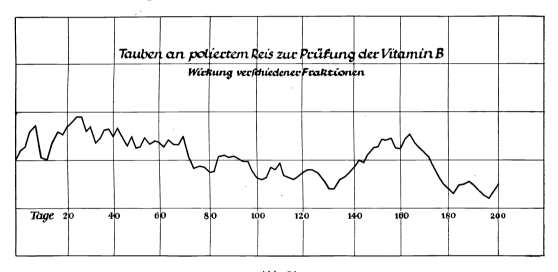


Abb. 51.

Forschern mit denselben Produkten gemacht worden. Der schwache Punkt der Formel liegt darin, daß nach ihr der weiße Reis noch vitaminhaltig sein muß, was zum mindesten unbewiesen ist. Außerdem ist es wahrscheinlich, daß das Überleben von Tauben von vielen unbekannten Faktoren abhängig ist.

Nach dem Gesagten ist wohl klar, daß bis jetzt die einzige Methode, die uns zum Nachweis und Bestimmung von Vitamin B zur Verfügung steht, die biologische Methode ist. Und zwar sind wir der Meinung, daß das einzige Laboratoriumstier, bei welchem die reine B-Wirkung zu beobachten ist, die Taube darstellt. Das Verfahren von Funk und Paton (l. c. 168) empfiehlt sich besonders dazu, wo die Tauben in einzelnen Käfigen gehalten werden, in welchen Fällen die Nahrungsaufnahme verfolgt werden kann. Unter diesen Umständen (mit 6 Tauben für jeden Versuch) genügt schon eine Woche, und oft 3—4 Tage, um einen qualitativen Nachweis auszuführen. Für die quantitative Bestimmung muß die Dose langsam heruntergesetzt

werden, was manchmal bis 2 Wochen dauern kann. Dies ist die rascheste und die bequemste Methode, die uns jetzt zur Verfügung steht.

Was die Grundnahrung anbetrifft, so genügt weißer Reis und damit, zusammen mit dem Vitamin B, können die Tiere mit Sicherheit <sup>1</sup>/<sub>2</sub>—1 Jahr gehalten werden. Es muß aber dafür gesorgt werden, daß jede Woche ein vitaminarmes Präparat durch ein vitaminreiches ersetzt wird (s. Abb. 51). Es empfiehlt sich jedoch, obwohl es nicht absolut notwendig ist, einen Zusatz von gewaschenen Eierschalen zu verabreichen. Da diese einfache Methode auch von Seidell (l. c. 413), Jansen (781) wie auch von anderen Autoren mit Erfolg benutzt worden ist, ist es nicht nötig, nach dem Vorschlage von Simonnet (782), ein kompliziertes künstliches Futtergemisch zu verabreichen.

#### Spezifität des Anti-Beriberi-Vitamins.

Schon kurze Zeit nach dem Erscheinen unserer chemischen Vitaminstudien begegnen wir einer ganzen Anzahl von Arbeiten, die über Heilerfolge bei Geflügelberiberi mit gänzlich verschiedenen, heterogenen Substanzen berichteten. Diese Angaben hatten den unerwünschten Erfolg, daß Zweifel an der Spezifität der Vitaminwirkung aufkamen. Es schien fast, daß Substanzen nahezu aus allen chemischen Gruppen unter Umständen als Vitamine fungieren können. Obwohl die Mehrzahl dieser Angaben entweder widerlegt oder von den betreffenden Autoren selbst verlassen wurden, sehen wir leider, daß viele dieser Resultate Eintritt in die Literatur erlangt haben. Wir dürfen nicht vergessen, daß die Heilung der akuten Beriberisymptome theoretisch auf zwei Wegen erfolgen kann: erstens durch die Zufuhr des spezifischen Vitamins, zweitens durch Maßnahmen, die das Reservevitamin, das sich in Organen und Geweben befindet, plötzlich mobilisieren können. Durch die obigen zwei Möglichkeiten lassen sich die meisten diesbezüglichen Literaturangaben zwanglos erklären. Sogar spontane Heilungen, die wir selbst noch nicht beobachtet haben (die uns aber plausibel erscheinen) und die im Hunger vorkommen sollen, können wir durch das Einschmelzen der Gewebe und Freiwerden des Vitamins erklären. Jede pharmakologisch wirksame Substanz, die den Stoffwechsel rege macht, könnte daher die oben angegebene Wirkung vortäuschen.

Eijkman (783) gab an, daß Tauben, die von mir zum Nachweis des B-Vitamins benutzt worden sind, für diese Zwecke nicht geeignet sind, da sie ein abweichendes Verhalten von den Hühnern zeigen. Er behauptete, daß ein Gemisch von KCl und NaCl (3:1) in Dosen von 20—40 mg eine Heilung von Taubenberiberi herbeiführt, während dies bei Hühnern nicht geglückt ist. Wir (784) haben diese Angabe bei Tauben nachgeprüft und waren nicht imstande, sie zu bestätigen. Trotzdem finden wir diese Angabe häufig in der Literatur angeführt. Später konnten wir zeigen (785), daß gewisse Purin- und Pyrimidinderivate eine deutliche lebensverlängernde Wirkung auf reisgefütterte Tauben besitzen. Diese Beobachtung wurde von einigen Autoren, wie von Williams und Saleeby (l. c. 715) bestätigt, von

anderen Autoren wieder in Abrede gestellt. Da diese Produkte pharmakologisch oft nicht ganz indifferent sind, so läßt sich ihre Wirkung vielleicht auf die oben besprochene Weise erklären. Cooper (786 und 787) fand, daß Chinin und Strychnin eine deutliche Wirkung auf experimentelle Beriberi aufwiesen. Später konnte er jedoch zeigen, daß Chinin eine Vitaminverunreinigung enthielt, die Wirkung des Strychnins dagegen können wir durch Wirkung auf den Stoffwechsel erklären. Abderhalden und Lampé (l. c. 26) gaben an, daß Rizinusöl eine heilende Wirkung besitze, doch später berichteten Abderhalden und Ewald (788), daß sie nicht imstande waren, ihre früheren Angaben zu bestätigen. Sie glaubten aber, daß das Vitamin dem β-Imidazoläthylamin analog sei. Dutcher (l. c. 410) untersuchte das Verhalten der Schilddrüse, Thyroxin (chemisch reine wirksame Substanz der Schilddrüse), Tethelin (Lipoid aus der Hypophyse) und Pilokarpin und fand, daß diesen Produkten eine therapeutische Rolle bei der Beriberi zukommt. Die Versuchsangaben von Dutcher sind nicht sehr überzeugend. Pilokarpin wurde übrigens von Abderhalden und Ewald ohne Wirkung befunden, Schilddrüse wurde von Vedder und Clark (l. c. 391) ebenfalls als wirkungslos betrachtet, während Seaman (789) in ihr die Gegenwart von B-Vitamin nachweisen konnte. Da aber die Schilddrüsensubstanz eine mächtige Anregung des Stoffwechsels bedingt, so kann die Mobilisierung des Vitamins aus den Geweben unter Umständen eine Heilwirkung vortäuschen, obwohl in unseren Versuchen der Tod der Tiere noch beschleunigt wurde. Thyroxin hat allerdings bis jetzt in meinem Laboratorium die oben beschriebene Heilwirkung nicht zu zeigen vermocht. Was die Wirkung des Tethelins anbelangt, so kann diese Substanz, wenn man nach ihrer Darstellungsweise urteilt, Vitamin als Verunreinigung enthalten. Dutcher, Holm und Bierman (790) prüften gewisse, mit Thyroxin verwandte, Indolpräparate und fanden sie aktiv, doch bedürfen diese Angaben einer Bestätigung. Wenn wir unsere Angaben noch dadurch vervollständigen wollen, daß es Chamberlain, Vedder und Williams (l. c. 65), Abderhalden und Schaumann (l. c. 752), Koskowski (791), Pantaleoni (792), Bogenval (793) und Lipschütz (794) nicht gelungen ist, durch die Darreichung von schon bekannten Substanzen und besonders eines Aminosäuregemisches Beriberi zu beeinflussen, müssen wir, bei der Anwendung einer etwas strengeren Kritik der gegenteiligen Angaben, ohne weiteres erkennen, daß das B-Vitamin eine wohlbegrenzte und spezifische Wirkung besitzt, welche durch andere Substanzen nicht zu ersetzen ist.

## Physiologie und Pharmakologie des Anti-Beriberi-Vitamins.

Wenn wir uns ein allgemeines Bild von dem Wesen der Beriberi machen wollen, so sehen wir vor allem eine sehr deutliche Verlangsamung des Lebensprozesses<sup>1</sup>), ähnlich wie man es im Hunger beobachtet. In der Tat konnte

<sup>1)</sup> Damit im Einklang stehen die Beobachtungen von Drummond (l. c. 507) und Abderhalden (l. c. 753) über gefundene subnormale Temperaturen bei Beriberitauben.

Ramoino (795) zeigen, daß bei reisernährten Tauben der Respirationsquotient sehr niedrig ist und durch Vitaminzufuhr wieder in die Höhe getrieben werden kann. Ähnliche Untersuchungen sind auch von Jansen und Mangkoewinoto (796), Freudenberg und György (797) und von György (798) gemacht worden. Anderson und Kulp (l. c. 400) führten eine Anzahl von Respirations- und Kalorimeterbestimmungen an Hennen aus. An weißem Reis fiel die Wärmeproduktion in der letzten Lebensperiode etwa um 50% des normalen Wertes. Abderhalden und Schmidt (799) und Abderhalden und Wertheimer (800) verglichen den Gaswechsel von hungernden und reisgefütterten Tauben und fanden denselben stark vermindert, was auf mangelhafte Zellatmung zurückgeführt wurde. Caridroit (801) fand an Tauben, daß der Gaswechsel in der ersten Woche der Reisfütterung sich normal verhielt, dann plötzlich abstieg. Der respiratorische Quotient, zuerst 0,9, fällt bis zu 0,7, um bei den eintretenden Spasmen auf 0,8 zu steigen. Groebbels (802) fand bei Mäusen, daß der Sauerstoffverbrauch parallel der Gewichtssteigerung verläuft. In kalorimetrischen Studien an Tauben beobachtet Novaro (803) zuerst eine Erniedrigung der Wärmeproduktion, als Folge der geringeren Nahrungsaufnahme, später Gewichtsabnahme und Temperaturabfall. Gewichtsverlust war größer als im Hunger. Irrtümlicherweise, glauben wir, nimmt Gulick (804) an, daß die primäre Ursache des verlangsamten Stoffwechsels die Kalorienarmut der Nahrung darstellt. Wenn wir die Ergebnisse dieser Versuche kurz zusemmenfassen wollen, so kommen wir zum Schluß, daß bei der Beriberi Verlangsamung der Lebensvorgänge zustande kommt, die nicht auf die Inanition zurückgeführt werden kann. Dies ergibt sich auch aus den Untersuchungen von McCarrison (l. c. 447) bei der Geflügelberiberi, in welchem Zustand die schon besprochenen pathologischen Veränderungen im Darme und manchen drüsigen Organen beschrieben wurden. Im Hunger ist der ganze Organismus darauf abgestimmt, möglichst geringe Energie- und Substanzverluste zu erleiden. der experimentellen Beriberi dagegen wird eine, wenn auch vitaminfreie oder -arme Nahrung eingeführt. Im Gegensatz zum Hunger wird dadurch Energie verbraucht, Verdauungssäfte werden sezerniert und die Assimilationsvorgänge ausgelöst. Diese Vermutung ließ sich tatsächlich experimentell beweisen. Abderhalden (805) verglich die Gewichtsstürze von Tauben, die nur Wasser erhielten, mit solchen, die auch Hefe als Zusatz erhielten. Nach 10 Tagen zeigten die ersten 98 g Verlust, während die letzten 115 g Verlust anzeigten. Diese Resultate können so interpretiert werden, daß im Hunger das Einschmelzen der Gewebe angeregt wird. In ähnlicher Weise konnte Collazo (806) zeigen, daß Hunger dem Vitaminmangel partiell entgegenwirkt. dings konnten Funk und Paton (l. c. 168) nicht finden, daß Tauben an einer ungenügenden Vitaminmenge rascher der Beriberi verfallen als solche Tiere, die genügende Dosen erhalten. Mit einem Worte, das Vitamin scheint den Stoffwechsel nicht zu erregen oder nur dann, wenn längere Karenz Wir sind nicht imstande, schon heute auf die primäre Ursache der ganzen Störung hinzuweisen. Die pathologischen Zustände, die wir bei dieser Erkrankung beobachten, lassen noch nicht klar unterscheiden, welche von diesen Zuständen als primär und was als sekundär angesehen werden kann. Wir wissen nur, daß das Tier einer minimalen Vitaminmenge bedarf, um sich wieder auf eine normale Basis zu stellen. Mit einem Schlage ändert sich dann der ganze Zustand und man kann kaum begreifen, wie dies durch eine winzige Substanzmenge verursacht werden kann.

Der Einfluß von geringen Vitaminmengen auf den Stoffwechsel der Tauben wird sehr gut durch die Stoffwechselversuche von Schaumann (l. c. 609) demonstriert:

Weißer Reis	Spontane Nahrungs- aufnahme	Kalorien	Ge- wichts- abnahme	Quotient: Kot Nahrung	Einnahmen in Prozenten				
					N	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	Asche	CaO	MgO
Ohne Vitamin. Mit Vitamin.	204,3 g 295,1 g	658,7 951,6	20,70 °/ <sub>0</sub> 9,41 °/ <sub>0</sub>	11,47 º/ <sub>0</sub> 8,53 º/ <sub>0</sub>	69,3 101,4	45,26 63,56	'		238,89 347,0

Die Stickstoffbilanz wurde positiv, und auch die Bilanzen der anorganischen Bestandteile haben sich erheblich gebessert. Das Gewicht des Kotes im Vergleich zu der Nahrungsaufnahme zeigte, daß die Nahrung viel besser ausgenutzt wurde.

Ein ähnliches Resultat wurde vom Verfasser und Levy¹) erhalten. Hier wurden die Stoffwechselversuche an ausgewachsenen Ratten ausgeführt. Unter dem Einfluß des Vitamins B (vgl. die graphische Darstellung S. 186) wurde die N-, P-. S- und Ca-Bilanz günstiger. Kalkbilanz ist, in den Versuchen ohne B, niemals negativ geworden und ließ sich etwas weniger deutlich beeinflussen. Das merkwürdige Resultat bestand darin, daß schon die Zufuhr von Vitamin D, ohne B, sehr günstig wirkte, worauf wir noch zurückkommen werden. Die Nahrungsaufnahme war erhöht, was ich schon früher für Tauben festgestellt habe. Zu demselben Ergebnis gelang auch Cowgill (807) an Hunden, wo das Vitamin B intravenös zugeführt eine Appetitsteigerung, die etwa 6 Tage dauerte, verursachte. Später konnte er (808) zeigen, daß die appetiterregende nichts mit der sekretogenen Wirkung gemeinsam hat, indem Liebigsextrakt auf die sekretorischen Vorgänge, nicht aber auf den Appetit wirkte. Wright (809), der mit Ratten arbeitete, glaubt, daß die Appetitwirkung durch den Einfluß auf den Verdauungskanal, die intestinale Stasis lösend, zu erklären ist. Besonders deutlich läßt sich der Einfluß von B-Vitamin auf die Nahrungsaufnahme aus der Arbeit von Funk und Paton (l. c. 168) ersehen. Wir konnten zeigen, daß bei einer konstanten Vitaminzufuhr das Verhältnis zwischen dem Gewicht des Tieres und der spontanen Nahrungsaufnahme in Form von Reis konstant bleibt.

Was die quantitativen Vitaminbedürfnisse anbelangt, so konnten Osborne und Mendel (810) an Ratten ermitteln, daß dieselben mit dem Alter und Gewicht des Tieres ansteigen. Wird eine suboptimale Menge verabreicht, so findet kein Wachstum statt. Im allgemeinen ließ sich zeigen, daß eine

<sup>1)</sup> Noch nicht veröffentlicht.

Ratte von 100 g Gewicht (nach Abzug von Fett, also nur aktives Gewebe) etwa 50-60 mg Hefe pro Tag nötig habe. Yo shiue (811) konnte diese Tatsache noch dadurch vervollständigen, daß künstlich ermüdete Ratten noch ein höheres Bedürfnis aufweisen als im Ruhestadium. Was die Tauben anbelangt, so konnten Funk und Paton beweisen, daß die Vitaminbedürfnisse

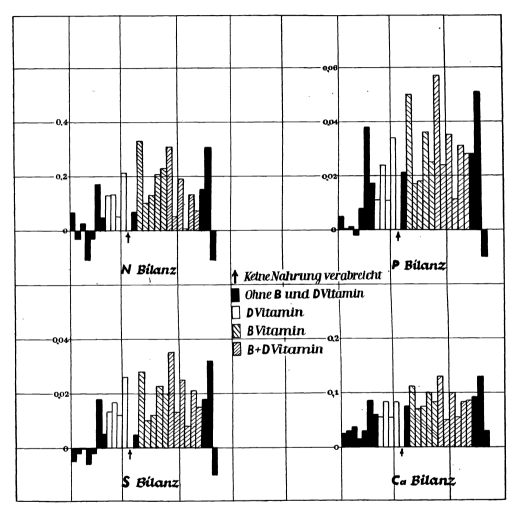


Abb. 52.

in einzelnen Tieren sehr stark schwanken (etwa im Verhältnis von 1:3) und zwar ohne Rücksicht auf Geschlecht, Alter oder Gewicht.

Um eine Analogie zu finden, können wir ein Tier bei einer vitaminfreien Nahrung mit einer Maschine vergleichen, die ohne Öl läuft. Zuerst arbeitet die Maschine tadellos, dann entstehen langsam geringe Defekte und schließlich stellen sich im Laufe der Zeit ernstere Defekte ein, die noch immer durch Zufuhr von Öl abgewendet werden können. Zum Schluß kommt es zu einem

Zustand, der durch Ölung nicht mehr gut gemacht werden kann und der zu einem vollständigen Zusammenbruch führt. Bei Tieren kennen wir nur eine primäre Ursache, gleich dem Fehlen des Öles in der oben angegebenen Analogie, nämlich das Fehlen des spezifischen Vitamins. Es erscheint uns noch jetzt verlockend, alle die beobachteten Erscheinungen auf Veränderungen des Zentralnervensystems zu beziehen. Eine andere Erkärung dafür ist, daß das Vitamin als Muttersubstanz eines wichtigen Produktes der Drüsen der inneren Sekretion aufzufassen ist, eine Ansicht, die wir unter anderen in der ersten Auflage angeführt haben und die von neuem von Massalongo (812) in den Vordergrund gestellt worden ist. Ein anderer Zusammenhang kann in der Genese der Verdauungssäfte erblickt werden. Lumière (813) glaubt, daß die primäre Ursache der Beriberi in dem Mangel an Sekretionen zu sehen ist. Diese Meinung ist wohl richtig, nur muß man sich die Frage stellen, ob das Vitamin B direkt oder indirekt sekreterregend wirkt. Bickel (814), wie auch Mivadera (815) unter seiner Leitung, fanden, daß Hunde an vitaminfreier Nahrung keine Magensaftsekretion aufweisen, doch liegt es nicht an der Unfähigkeit der Drüsen, Saft zu sezernieren. Die Resorption der Nahrung aus dem Darme ging in normaler Weise vor sich; Bickel glaubt aber, daß das Vitamin B mit dem Aufbau jenseits der Darmwand zu tun hat. Mottram, Cramer und Drew (816) dagegen nehmen eine verminderte Fettresorption im Darme an. Danysz-Michel und Koskowski (817) sahen bei Beriberitauben, daß Histamin noch auf die Saftabsonderung wirken kann, aber ein Sekret von schwacher Fermentwirkung liefert. Besonders interessant für unsere Zwecke ist die Arbeit von Tsukiye und Okada (818), die mit einem besonders sorgfältig gereinigtem Präparat von Vitamin B Versuche anstellten. Dieses Präparat war nicht nur imstande, die Amylase des Pankreas (aber nicht die Lipase oder Trypsin) in vitro zu aktivieren, sondern auch die Pankreassaftsekretion bei einem Fistelhund, wobei der resultierende Saft auch fermentreicher wurde. Trotz aller Sorgfalt konnte es sich auch hier um eine Verunreinigung gehandelt haben. Im Zusammenhang damit hat Jansen (819) die Frage nach der Identität des Sekretins mit dem Vitamin aufgeworfen, und kam zu dem Ergebnis, daß diese Substanzen nicht identisch sind. Voegtlin uud Myers (820) haben sich ebenfalls mit dieser Frage beschäftigt. Sie konnten zeigen, daß die beiden Substanzen sich in derselben Fraktion vorfinden und sie glaubten, daß die beiden Substanzen sich ähneln, wenn sie nicht ganz identisch sind. Ihre Versuchsresultate schienen diese Schlüsse nicht zu gewährleisten, da sie in derselben Fraktion eine starke Sekretin- und eine schwache Vitaminwirkung sahen, während ein Vitaminpräparat großen Vitamin- und geringen Sekretingehalt aufwies. In der Tat konnten sie später selbst zeigen, daß Vitaminfraktionen durch eine histaminähnliche Substanz verunreinigt sind. Daß die beiden Substanzen verschieden sind, zeigen die Arbeiten von Cowgill (821) und Anrep und Drummond (822). Cowgill und Mendel (823) gaben ebenfalls an, daß Auszüge von Reis, Weizenembryo, Bohnen und Hefe keine Galle, Speichel- oder Pankreassekretion erregen können. Auch ließ sich bei beriberikranken Tieren Sekretin nachweisen. Bickel, Eisenhardt uud Djenab (824) haben im Spinat ein Sekretin nachgewiesen, das die Magensaft- und Pankreassekretion auslöste. Die Substanz befand sich in der Arginin-Histidinfraktion und wurde durch Erhitzen auf 140° inaktiviert. Sie befindet sich darin im gebundenen Zustande und kann durch Salzsäurehydrolyse freigemacht werden. Die Beziehungen dieser Substanz zu dem Vitamin waren bereits von diesen Autoren vermutet. Diese Resultate wurden von van Eweyk (825) und Togawa (826) bestätigt. Auch Vezar und Bögel (827) beschäftigen sich mit dieser Frage.

Uhlmann (828) untersuchte die pharmakologische Wirkung des Orypans (Reiskleieextrakt) sowie der Extrakte mancher Gemüse und Nahrungsmittel. Die beobachtete Wirkung war der Wirkung des Cholins und Pilokarpins ähnlich, war aber nicht damit identisch. Uhlmann schreibt sie der Gegenwart von Vitamin zu. Es ist jedoch wahrscheinlich, daß es sich in seinen Fällen um histaminähnliche Substanzen handelte. Bürgi (829) führte ebenfalls pharmakologische Versuche aus und zwar mit unreinen Vitaminauszügen. Mit Orypan wurde eine parasympathetische Wirkung auf die Speicheldrüsen festgestellt, sowie eine stimulierende Wirkung auf die Froschmuskeln. Son, Santesson und v. Euler (l. c. 142) fanden, daß Auszüge, Vitamin B enthaltend, eine Blutdruck- und Pulserniedrigung bewirkten. Abderhalden und Gellhorn (830) untersuchten die Wirkung auf glatte und gestreifte Muskulatur und haben eine Erregung als Regel konstatiert. Die von uns selbst dargestellten Vitaminpräparate erwiesen sich nach den Versuchen von Prof. Cushny als wirkungslos, was Blutdruck, Atmung und die Wirkung auf das Herz anbelangt. Es ließ sich keine Beziehung zu den Drüsen der inneren Sekretion, außer der schon bei der Geflügelberiberi besprochenen, entdecken.

Andere Forscher suchten Beziehungen zu den Oxydationsvorgängen im Körper zu finden. Dutcher (831) und Dutcher und Collatz (832) konnten eine Verminderung der Katalase in den Organen der Beriberitauben feststellen, doch wurde fast dasselbe bei hungernden Tieren von Burge und Neill (833) beschrieben. Damianovich und Pilado (834) haben den Vitaminextrakten schon in vitro eine Wirkung auf Katalase und Lipase zugeschrieben. Sammartino (835) machte mit Recht darauf aufmerksam, daß bei solchen Studien die Änderung der Reaktion durch die Vitaminauszüge schon eine Wirkung vortäuschen könnte. In alkalischer Reaktion wirken auch die Vitaminextrakte viel stärker auf die Katalase ein.

W. R. Hess (836) nahm die Beziehung zwischen dem Vitamin B und Oxydasewirkung an, indem er (837) die Ansicht vertrat, daß Beriberi durch Mangel von Respirationsenzymen, ähnlich wie bei der Blausäurevergiftung, bedingt ist. Auch Fleisch (838) schloß sich dieser Meinung an. de Wyss (839) glaubt, daß die Injektion von Substanzen, die die Gewebeatmung stören, beriberiähnliche Erscheinungen hervorrufen kann. Abderhalden (840) dagegen konnte diese Wirkung der Blausäure nicht bestätigen, ist aber doch einer der eifrigsten Verfechter der Rolle des Vitamins B bei den Gewebe-

oxydationen. Es konnte nämlich mit Wertheimer (841) zeigen, daß die Gewebe der Beriberitauben eine geringere Zellatmung aufweisen, als die der normalen Tiere. Auch in vitro ließ sich der Sauerstoffverbrauch der Gewebe der kranken Tiere stärker in die Höhe treiben als der der normalen Tiere. Später gaben dieselben Autoren (842) an, daß auch normale Blut- und Hefezellen unter dem Einfluß von Vitamin B mehr Sauerstoffverbrauch anzeigen. Auch bei reisgefütterten Tauben ließ sich (843) eine größere Empfindlichkeit gegen Sauerstoffentziehung feststellen. Die Versuche wurden so angestellt. daß die Tauben in Glasgefäße gesetzt wurden, die zu dem gewünschten Grade evakuiert werden konnten. Diese Autoren sind der Meinung, daß die Paralysen und Krämpfe in Beriberi als Erstickungserscheinungen aufgefaßt werden können. Demnach müßte das Vitamin B entweder als Oxydase selbst, oder als die Muttersubstanz der letzteren aufgefaßt werden. Auch gegen Kohlensäure sollen die Beriberitauben (844) mehr empfindlich sein. Die Organe dieser Tiere geben nur eine schwache Zysteinreaktion. Die synthetischen Fähigkeiten bleiben dagegen bestehen, z. B. geht der Aufbau der Ornithursäure in normaler Weise vor sich.

Verfasser konnte zusammen mit Levy die Angabe von Abderhalden, daß Hefe oder Erythrozyten in ihrem O-verbrauch durch Vitamin B stimuliert werden können, bis jetzt nicht bestätigen. Wir glauben, daß wenn solche Wirkung stattfindet, dieselbe durch die Gegenwart in den Präparaten von Glutathion (ein Dipeptid des Zysteins und der Glutaminsäure) bedingt ist. In der Tat konnte Holden (845) zeigen, daß wenn solche Extrakte einer Oxydation untergehen, was wahrscheinlich in unseren Versuchen der Fall war, dann keine Wirkung auf die Atmung stattfindet.

Wenn man einem Tiere ein vitaminfreies Futter verabreicht, was geschieht mit den Vitaminreserven, die in den Organen aufgespeichert sind? Man wäre geneigt anzunehmen, daß das Tier an dem wertvollen Produkt festhalten würde. Dies scheint merkwürdigerweise nicht der Fall zu sein. Schon Cooper (l. c. 787) konnte zeigen, daß, wenn man die Exkremente von Hühnern, die mit unpoliertem Reis gefüttert wurden oder von Kaninchen bei Brot und Kohl mit Alkohol extrahiert und die verdampften Extrakte Beriberitauben zuführt, damit eine Heilung erzielt werden kann. Dies beweist, daß nicht das ganze B-Vitamin der Nahrung assimiliert wird, sondern daß ein Teil davon in den Fäzes erscheint. Eine andere Erklärung dafür wäre in dem Vitamingehalt der bakteriellen intestinalen Flora zu suchen, obwohl Braddon und Cooper (846) den Vitamingehalt dieser bakteriellen Flora nur niedrig fanden. Portier und Randoin (l. c. 321) glauben dagegen, daß das Vitamin des Darmkanals von den Bakterien abstammt. Muckenfuss (847) fand B-Vitamin im Harne und Galle, was auch von Gaglio (848), Curatolo (849) und von van der Walle (850) bestätigt wurde. Im letzten Falle wurde der Hunde- und Menschenharn untersucht. Es zeigte sich, daß nur bei einer vitaminreichen Nahrung der Harn vitaminhaltig ist. Von dem Verfasser (l. c. 406) konnte ebenfalls gezeigt werden, daß wenn man Tauben, die an Beriberi gestorben sind, zerkleinert und mit Alkohol extrahiert, den Auszug verdampft, den Rückstand mit Wasser auszieht und Beriberitauben zuführt, diese prompt geheilt werden. Diese Versuche, die auch von Theiler, Green und Viljoen (l. c. 415), W. R. Hess und Takahashi (851) und Abderhalden (l. c. 412) bestätigt worden sind, zeigen deutlich, daß Tiere an Beriberi erkranken, trotzdem sie noch Vitamin in ihren Geweben enthalten. Es scheint somit, daß ein Teil des Vitamins in den Geweben (vielleicht als ein Bestandteil des Zellprotoplasmas) so gebunden ist, daß es dem Tiere selbst nicht mehr zur Verfügung steht. Eine andere Erklärung dieses Vorganges wäre vielleicht in der Äußerung von Green zu deuten (l. c. 781), der gefunden hat, daß der tierische Organismus einer ganz bestimmten Vitaminmenge bedarf, um sich in normalem Gesundheitszustand zu befinden. Dies scheint wirklich der Fall zu sein, und sobald die Vitaminmenge etwas unter die normale Menge sinkt, kommt es zum Beriberiausbruch. Die Menge des aus den Organen freiwerdenden Vitamins ist eben zu niedrig. Obwohl die Organe solcher Tiere immer noch Vitamin B enthalten, ist das Aufspeicherungsvermögen nach den Versuchen von Penau und Simonnet (852) stark begrenzt. Auf das unwirtschaftliche Verhalten der Ratten dem Vitamin B gegenüber wurde auch von Steenbock, Sell und Jones (853) hingewiesen. Eine Aufspeicherung dieses Vitamins ließ sich in keinem Alter feststellen. Auch war eine vorangehende Fütterung mit viel Vitamin B von keiner praktischen Bedeutung. Wird den Tieren eine vitaminarme Nahrung verabreicht, so würde man glauben, daß die Tiere nur mehr von dieser Nahrung zu sich nehmen müssen, um die nötige Vitaminmenge zu erhalten. So sprechen sich Osborne und Mendel (854) dahin aus, daß manche Nahrungsmittel genug Vitamin für Ratten besitzen, wenn nur diese Tiere mehr von dem Nahrungsgemisch genießen wollten. Hier gerade begegnen wir einer Schwierigkeit, die auch von praktischer Bedeutung ist, nämlich der Frage der Vitaminverdünnung in den natürlichen Nahrungsmitteln. Mit jeder Nahrungszusammensetzung muß die entsprechende Vitaminmenge mitverabreicht werden. Diese Erkenntnis führt uns auf das nächste Kapitel.

## Der Einfluß der Nahrungszusammensetzung auf den Vitaminbedarf.

Über den Einfluß der größeren und geringeren Zufuhr einer vitaminfreien Nahrung auf die Entstehung der Beriberi begegnen wir in der Literatur geradezu entgegengesetzten Ansichten. Während Maurer (855) und Cooper (l. c. 787) behaupteten, daß die Zufuhr von größeren Reismengen den Krankheitsausbruch beschleunigt, gaben Chamberlain, Bloombergh und Kilbourne (856) an, daß bei einer geringeren Reiszufuhr die Erkrankung sich schneller entwickelte. Sie fanden sogar, daß Beriberi im Hunger entsteht. Diese Angaben wurden später von Eijkman und Hoogenhuyze (857) bestätigt. Diese Autoren fanden, daß der Ausbruch der Beriberi durch eine vollständige Futterentziehung hervorgerufen werden kann, besonders wenn man dafür sorgt, daß durch Verabreichung von großen Wassermengen der Organismus ausgewaschen wird. Die hier auftretende Hungerberiberi ließ sich

ebenfalls durch Vitamin zur Heilung bringen. Allerdings sahen Theiler, Green und Viljoen (l. c. 415) spontane Heilungen bei Tieren, die nur Wasser erhielten. Diese therapeutischen Erfolge wurden durch Mobilisierung des in den Geweben vorhandenen Vitamins erklärt. Walshe (858) hat bei langlebenden hungernden Hühnern, Abderhalden (859) bei Tauben und Cowgill (l. c. 612) bei Hunden keine Beriberi gesehen; bei Tauben haben wir diese Beobachtung noch nie gemacht, und wir müssen uns fragen, ob Hungerberiberi bei anderen Tieren wie auch beim Menschen vorkommen kann. Eine merkwürdige Angabe wurde in diesem Zusammenhange von Lumière (860) gemacht. Er fand, daß Tauben, bei geringen Nahrungsmengen und genügender Vitaminmenge gehalten, an Beriberi erkranken, dagegen auf Zusatz von weißem Reis geheilt werden. Es ist jedoch möglich, daß hier Hungerschwäche mit Beriberi verwechselt wurde. Die Ausnutzung der Nahrung ohne Vitamin B wird nach Tscherkes (861) so schlecht, daß bei solchen Tieren die zugeführte Nahrung als Gift wirkt.

Der Einfluß der Zusammensetzung der Diät auf das Entstehen der Beriberi wurde vom Verfasser (862) im Jahre 1913 untersucht. Zu jener Zeit erschien eine Arbeit von Abderhalden und Lampé (l. c. 26), in welcher sie die toxische Theorie der Beriberi verfochten. Bei Verfütterung von gekochtem Reis kamen die Krankheitssymptome später zum Vorschein als wenn roher Reis angewandt wurde. Diese Beobachtung, die an und für sich richtig war, die aber durch Entfernung von Toxinen aus dem Reis erklärt wurde, ließ sich auf viel einfachere Weise erklären. Der gekochte Reis nimmt so viel Wasser auf, daß es unmöglich wird, eine dem rohen Reis äquivalente Menge zu verabreichen, und die Resultate gestalten sich wie folgt:

Gekochter Reis		Roher Reis			
Beriberiausbruch	$\mathbf{Tod}$	Beriberiausbruch	$\mathbf{Tod}$		
44 Tage	44 Tage	25 Tage	26 Tage.		

Wird dagegen den Tauben eine Reismenge, die 10 g rohem Reis entspricht, verfüttert, dann gestalten sich die Resultate etwas verschieden:

Gekochter Reis		Roher Reis			
Beriberiausbruch	$\mathbf{Tod}$	Beriberiausbruch	$\mathbf{Tod}$		
27 Tage	29 Tage	28 Tage	30 Tage.		

Hier sehen wir, daß die Krankheit sich zu gleicher Zeit entwickelt, wenn die verfütterte Reismenge in beiden Fällen die gleiche ist. In einer weiteren Arbeit (863) waren wir imstande zu zeigen, daß wenn man Tauben 5, 10 und 20 g täglich verfüttert, die Krankheit um so schneller eintritt, je größere Mengen Reis dargereicht werden:

Reismenge	5	10	20 g
Beriberi	39	36	22 Tage
Tod	42	<b>3</b> 8	22

Wir haben diese Beobachtung ebenfalls an einer synthetischen Diät nachgeprüft und zwar erhielten die Tauben in jedem Falle die gleiche Nahrungsmenge (12,5 g):

Nahrung	Salze	Kasein	Zucker	Speck	Stärke	Beriberi- ausbruch
<b>А</b> В С D	4 4 4	60 12 12 12	12 12 12 60	12 60 12 12	12 12 60 12	30 Tage 40 ,, 24 ,, 28 ,,

Aus diesen Versuchen haben wir damals geschlossen, daß das B-Vitamin eine besondere Rolle beim Kohlenhydratstoffwechsel spielt, da bei der Verabreichung von großen Kohlenhydratmengen die Tauben eher der Erkrankung anheimfallen. Unsere Angaben über den Einfluß der Reisfütterung wurden von Braddon und Cooper (l. c. 846 und 864) im Jahre 1914, von Weill und Mouriquand (865) und auch von Green (l. c. 780) bestätigt. Green allerdings nimmt an, daß nicht Kohlenhydrate, sondern der gesamte Stoffwechsel bei dem Vitaminbedürfnis eine Rolle spielt. Mouriquand, Michel (866) konstatierten ebenfalls, daß Beriberisymptome und Nicodiévitch rascher auftreten, wenn die Tiere mehr Reis assimilieren. Das Erbrechen von Reis bei Vögeln wird demnach als ein Abwehrvorgang betrachtet. Abderhalden (l. c. 859) findet jetzt auch, daß eine Zulage von Kohlehydraten das Auftreten der Erkrankung beschleunigt und auch die Symptome selbst typischer gestaltet. Von anderen Forschern sind dagegen unsere Ansichten zurückgewiesen worden. So sahen Eijkman und Hoogenhuyze (l. c. 857) in ihren Versuchen, daß eine Fleischzulage die Beriberisymptome nicht verzögerte. Da diese Erkrankung auch bei einer ausschließlichen Fleischfütterung entstand, führten die Verfasser dies gegen unsere Ansichten an. Da jedoch 40% des Eiweißes im Tierkörper über die Glykogenstufe abgebaut wird und da auch im Hunger der Abbau der Gewebe in derselben Weise vor sich geht, so können diese Tatsachen in Wirklichkeit nicht gegen unsere Ansichten aufgeführt werden. Vedder (867) schloß sich der Meinung der holländischen Forscher an. Er führte im ganzen 5 Versuche aus, die vielleicht weniger überzeugend sind als sie auf den ersten Blick erscheinen.

Im ersten Versuche nahm er 11 Hühner, die in ihrem Gewicht zwischen 1800-3800 g schwankten und fütterte sie mit Reis, wobei die Tiere freiwillig fraßen. Die Rückstände wurden am nächsten Tage wieder zurückgewogen. Zwischen dem Krankheitsausbruch und der Menge des genossenen Reises ließ sich keine Beziehung entdecken. Da die Tiere im Alter und Körpergewicht sehr stark differierten, so daß der Energieverbrauch und Bedarf verschieden war und da dieser Versuch mit 2 Reihen von Versuchstieren in zwei verschiedenen Monaten mit der Möglichkeit einer Ungleichheit der äußeren Temperatur gemacht wurde, ist dieser Versuch von Vedder nicht ganz eindeutig. In einem zweiten Versuch nahm Vedder 12 Hühner von 1200 g Gewicht im Mittel und fütterte sie künstlich mit 100, 50 und 25 g weißem Reis täglich. Nun spricht sich Vedder dahin aus, daß Tauben an Überernährung wie Unterernährung zugrunde gehen können, indem der im Kropfe angesammelte Reis in mechanischer Weise Störungen hervorruft. Wenn wir auch mit Vedder annehmen, daß die Hühner mit 100 g Reis in der Tat durch Überfütterung zugrunde gingen und nur die Tiere in unseren Beachtungskreis ziehen, die weniger Reis erhielten, so zeigten die Hühner mit 50 g Reis Beriberi nach 20 Tagen, die mit 25 g dagegen viel später, was

eigentlich die Resultate von anderen Autoren völlig bestätigt. In einem dritten Versuche wurde unpolierter Reis zur Fütterung benutzt und hier gingen die Tiere nicht an Überfütterung zugrunde, obwohl ihnen 50 und 75 g Reis täglich verabreicht wurden. In einem vierten Versuche wurden die Hühner mit sterilisiertem Fleisch und Eiern gefüttert und die Resultate zeigten deutlich, daß die Eier etwas und Fleisch mehr Vitamin enthielten. Vedder glaubt, daß wenn Beriberi ohne Fütterung von Kohlenhydraten entstehen kann, dann als sicher anzusehen ist, daß das B-Vitamin keine Rolle bei dem Stoffwechsel dieses Nahrungsbestandteiles spielt. Wir haben bereits gesehen, daß dieser Schluß wahrscheinlich unrichtig ist. Könnte die Nahrung in diesem Versuche wirklich als vitaminfrei betrachtet werden (was nicht der Fall ist), so könnte die Verspätung der Beriberisymptome als der beste Beweis für die Richtigkeit unserer Anschauungen betrachtet werden, daß nämlich das B-Vitamin eine besondere Bedeutung bei Kohlenhydratfütterung hat. Im fünften und letzten Versuch werden die Hühner mit sterilisierten Eiern und Fleisch unter Zusatz von weißem Reis gefüttert. Die Eier bestanden scheinbar aus Eiereiweiß und Eigelb und waren wahrscheinlich nicht vollständig vitaminfrei; die darin zurückgebliebene Vitaminmenge könnte vielleicht für 25 g Reis genügen. Eier und Fleisch, das hier benutzt wurde, sollten nach Vedders Angaben mit den Präparaten identisch sein, die im vierten Versuche angewandt wurden. Dies ist sehr unwahrscheinlich, da die Hühner in Versuch IV bei 50 g Eiern Beriberi nach 61 Tagen zeigten, während im Versuch V die Tiere mit 25 g Eierzulage gar keine Beriberisymptome aufwiesen. Wie wir aus dem Gesagten ersehen, sind Vedders Einwände nicht stichhaltig. Wenn man außerdem unsere Taubenversuche näher betrachtet und von den Tauben mit größeren Reismengen absieht, so unterstützen die Resultate mit geringen Reisquanten das von uns Gesagte sehr. Auch in unserem Versuch mit synthetischer Nahrung (scheinbar Vedder entgangen), der unsere Reisresultate bestätigte, war die Nahrungsmenge - 12,5 g täglich - konstant gehalten, so daß die Nahrung nur qualitativ aber nicht quantitativ schwankte.

Die in diesen Versuchen vorhandene Schwierigkeit besteht hauptsächlich darin, daß die für den Stoffwechsel nötige Vitaminmenge nicht von der genossenen Menge der Nahrung, sondern von ihrem assimilierten Anteil abhängig ist. Dieser Umstand ist bei Tauben und Hühnern wegen des Verstreuens der Nahrung und auch der Leichtigkeit, mit welcher diese Tiere die Nahrung wieder auswürgen, nur schwer zu kontrollieren. Aus diesen Gründen erschien es uns wünschenswert, diese Ergebnisse an Ratten, bei welchen die Nahrungskontrolle leicht durchzuführen ist, zu wiederholen. Diese Versuche, die gemeinschaftlich mit Dubin (l. c. 500) ausgeführt worden sind und die Resultate an Tauben allgemein bestätigen konnten, werden in einem anderen Kapitel zur Besprechung kommen.

Von anderen Autoren wurde diese Frage mit Hilfe von Respirationsversuchen in Angriff genommen. Gerstenberger und Burhans (868) sahen, daß Beriberitauben Kohlenhydrate gut auszunutzen vermögen. Mattill (869) in analogen Versuchen an Ratten fand Rohrzucker gut ausnutzbar, wohl ging aber die Assimilation langsamer vor sich. Magne und Simonnet (870) bestimmten den Respirationsquotient bei Beriberitauben und fanden ihn gleich wie im Hunger oder an einer kohlenhydratfreien Nahrung. Wird Glukose parenteral zugeführt, so wird sie schlecht ausgenutzt, wahrscheinlich infolge von mangelhafter Gewebeoxydation. In der Ausnutzung verschiedener Zuckerarten ließ sich nach Abderhalden (871) ein Unterschied ersehen, indem Rohrzucker bessere Resultate gab als Glukose. Wir sahen bereits, daß diese Zuckerart eine vitaminähnliche Verunreinigung enthält. Die Resultate der Arbeit von Bickel (872) können vielleicht ebenfalls in

unserem Sinne interpretiert werden. Er exstirpierte die Leber bei normal und vitaminfrei ernährten Hunden. Während bei normal ernährten Hunden Glukosezufuhr eine Intoxikation verhütete, war bei vitaminfrei ernährten Tieren das Gegenteil der Fall. Er glaubt demnach, daß der Leber bei der Entstehung der Avitaminose eine Rolle zukommt.

Funk und Paton (l. c. 168) suchten die Frage mit einer neuen Methodik Eine Anzahl von Tauben wurden bei spontaner Reisaufzu entscheiden. nahme in Vitamingleichgewicht versetzt, d. h. nur soviel Vitamin verabreicht. um dieselben von Gewichtsturz zu bewahren. Nun wurde eine gewisse Stärkemenge künstlich verabreicht mit der Absicht, das Vitamingleichgewicht zu stören. In einer anderen Tiergruppe wurde Eiweiß verabreicht, hier sollten sich die Vitaminbedürfnisse verringern. Das letztere war wirklich der Fall, was unsere Resultate an Ratten bestätigte. Dagegen mißglückten die Stärkeversuche vollständig, indem bei Tauben die Reisaufnahme aufhörte. Diese Resultate könnten vielleicht auch in unserem Sinne interpretiert werden, indem gefunden wurde, daß eine gewisse Vitaminmenge nur ein gewisses Nahrungsquantum zu handeln vermag. Jedenfalls müssen die Versuche wiederholt werden. Abderhalden (l. c. 871) betrachtete Fleisch als gegen Beriberi schützend, doch könnte es sich um Vitaminspuren handeln. Mit Fleisch allein, in großen Quantitäten zugeführt, gefüttert, konnten Tauben nach Abderhalden (873) monatelang gehalten werden, obwohl es bekannt ist, daß Fleisch arm an Vitamin B ist.

Ob unsere Meinung, daß das B-Vitamin bei dem Kohlenhydratstoffwechsel eine wichtige Rolle spielt, aufrecht erhalten werden kann, muß vorläufig dahingestellt bleiben, denn gleichzeitig mit der Anreicherung der Nahrung mit Kohlenhydraten in Form von Stärke oder Zucker, findet zu gleicher Zeit eine Verminderung von Eiweiß statt. Daß Eiweiß in der Ernährung eine besondere Rolle spielt, ist bekannt. Maignon (874) hat Ratten mit Nahrungsgemischen gefüttert, die in ihrem Eiweiß-, Stärke- und Fettgehalt stark variierten, nur waren leider bei diesen Versuchen die Vitamine nicht berücksichtigt. Während jedes der Eiweißfettgemische das Gewicht der Tiere während 50 Tagen konstant zu erhalten vermochte, war dies bei Eiweißstärkegemischen nur der Fall, wenn die beiden Komponenten in gleichen Mengen vorhanden waren. Daraus wurde der Schluß gezogen, daß Eiweiß besser mit Fett als mit Stärke ausgenutzt wird. Die beste Ernährung wurde erzielt, wenn 1 Teil Eiweiß, 1 Teil Fett und 1,33 Teil Stärke zusammen verabreicht wurden. Zu ähnlichen Resultaten gelangten auch Bierry und Portier (875), die auch die Meinung vertreten, daß sich in einem Nahrungsgemisch das Eiweiß und Fett in einem ganz bestimmten Verhältnis befinden Bierry (876) sah, daß Stoffwechselstörungen nur dann vermieden werden können, wenn die einzelnen Nahrungsbestandteile im richtigen Verhältnis zueinander stehen.

Während wir früher glaubten, daß die verzögernde Wirkung einer Eiweißzulage auf das Auftreten der Beriberi auf die Gegenwart von darin enthaltenem B-Vitamin zurückgeführt werden müßte, ist es vielleicht nicht mehr

nötig, diese Erscheinung auf die Verunreinigung mit diesem Vitamin zurück-Wir werden später sehen, daß ein solcher Einfluß entweder auf die vitaminsparende Wirkung des Eiweißes oder auf die Gegenwart einer besonders lebenswichtigen Substanz im Eiweißmolekül zurückgeführt werden kann. Aus diesen Gründen muß man mit Schlußfolgerungen vorsichtig sein, wenn man Extraeiweiß zu der Nahrung zusetzt. Wir können dies besser an einem Beispiel erkennen. Betrachten wir die Arbeit von Johns und Finks (877), die den Nährwert und B-Vitamingehalt von Kriegsbroten, die 74°/0 des Kornes enthielten, untersucht haben. Sie haben an Ratten gefunden, daß die obige Nahrung genug B-Vitamin, aber nicht genug Eiweiß enthielt, da die Tiere erst nach Kaseinzusatz normal zu wachsen anfingen. Dieser Schluß ist vielleicht nicht ganz richtig; die wachstumbegrenzende Ursache war möglicherweise doch im Mangel an B-Vitamin zu suchen. Ähnlichen Zuständen begegnen wir häufig bei dem Studium von Pellagra und Hungerödem und wir kommen in den diesbezüglichen Kapiteln nochmals darauf zurück. Wir haben bereits gesehen, daß in den Versuchen vom Verfasser mit Dubin (l. c. 500) an Ratten gezeigt werden konnte, daß durch größere Zufuhr von Kohlenhydraten der Bedarf an B-Vitamin steigt. In dieser Hinsicht erwiesen sich die Ratten den Tauben ähnlich, nur daß in Rattenversuchen das Fett im Überschuß viel schwerere Störungen als bei den Tauben verursachte.

Außer den oben angegebenen Resultaten wurde vom Verfasser und v. Schönborn (l. c. 453) gefunden, daß während bei normalen Tauben der Glykogengehalt der Leber 1,17% und der Blutzuckergehalt 0,1% betrug, bei einer künstlichen vitaminfreien Nahrung das Glykogen auf 0,48% sinkt und der Blutzucker auf 0,15% steigt. Tauben, mit einem Überschuß von Zucker ernährt, zeigten 4,5% Glykogen und 0,15% Blutzucker, bei einem Überschuß an Stärke kein Glykogen und 0,26% Blutzucker. Wurde in diesem letzten Falle B-Vitamin verabreicht, so näherten sich die Glykogen- und Blutzuckerwerte den Normalwerten. Diese Resultate wurden vom Verfasser (878) später nochmals wiederholt und bestätigt. Außerdem wurde in dieser Arbeit der Einfluß von Substanzen studiert, die durch ihre Wirkung auf den Kohlenhydratstoffwechsel bekannt sind. Von solchen Substanzen wurde Glukose, Phlorizin, Adrenalin, Pituitrin, Schilddrüse und Nebenschilddrüsen in ihrem Einfluß auf die Taubenberiberi geprüft, und zwar kamen normal und reisernährte Tauben zur Untersuchung. Besonders interessant waren die Versuche mit Adrenalin, das das Überleben der Tiere abkürzte, was auch bei der Schilddrüse der Fall war. Grundverschieden davon war der Einfluß der Nebenschilddrüsen. Während Schilddrüse den Blutzuckergehalt und Aminostickstoff im Serum erhöhte und den Glykogengehalt der Leber erniedrigte, war bei der Verabreichung der Nebenschilddrüsen der Glykogengehalt erhöht, Blutzucker wenig beeinflußt und Aminostickstoff erhöht. Allerdings müssen wir zugeben, daß Elias und Kolb (879) auch bei hungernden Hunden eine Glukosurie nachweisen konnten, die auf Azidose zurückgeführt wurde und durch Verabreichung von Alkali zum Verschwinden gebracht werden konnte.

Wir haben bereits betont, daß wir zur Zeit nicht wissen, wie viele von den Hungersymptomen als Folgen der Avitaminose betrachtet werden können und

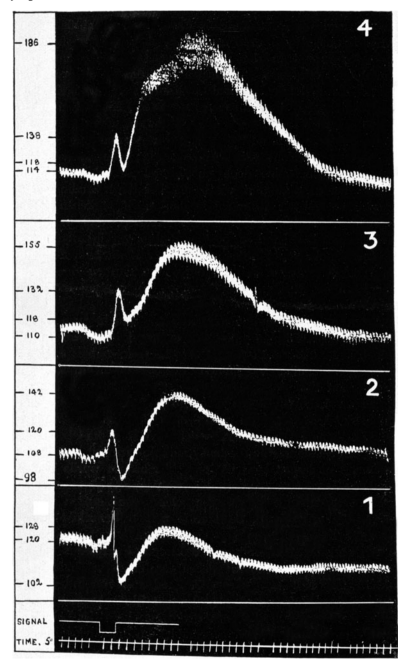


Abb. 53. Vergleich von Adrenalingehalt der Nebennieren von normalen, hungernden und beriberikranken Tauben am Schaf geprüft.
1. Normale Tauben.
2. Kontrolle mit 0,01 mg Adrenalin.
3. Hungernde Tauben.
4. Beriberitauben. (Nach McCarrison.)

wie viele von den Beriberisymptomen auf den Hungerzustand zurückgeführt werden müssen.

Die Befunde der Glukosurie bei der Taubenberiberi stehen wahrscheinlich mit den Befunden von McCarrison (l. c. 438) und Rondoni (880) in Beziehung. Dieser Forscher fand, daß bei der Geflügelberiberi die Nebennieren eine erhebliche Vergrößerung erfahren und sich gleichzeitig durch einen hohen Adrenalingehalt auszeichnen.

Auch hier wurde bei den hungernden Tauben ein erhöhter Adrenalingehalt, wenn auch nicht so hoch als bei der Beriberi gefunden; auch waren die Nebennieren etwas vergrößert. Was hungernde Tiere anbelangt, wurde dieselbe Beobachtung auch von Vincent und Hollenberg (881) gemacht. In McCarrisons Arbeit finden wir auch zahlreiche Angaben über die Temperatur, Atmung, Gewicht der einzelnen Organe bei der Taubenberiberi, die ebenfalls ein physiologisches Interesse besitzen.

Zum Schluß dieses Kapitels wollen wir noch bemerken, daß, außer der Beeinflussung der Bedürfnisse an B-Vitamin durch die relative Zusammensetzung der Nahrung aus Eiweiß, Kohlenhydraten und Fett, diese Bedürfnisse möglicherweise noch von der gleichzeitigen Gegenwart oder Abwesenheit anderer Vitamine abhängig sind. Ist z. B. die Menge des A-Vitamins gering, so gestalten sich vielleicht die Bedürfnisse an B-Vitamin höher. Wir verfügen aber noch nicht über exakte Versuche darüber.

## Die Frage nach der Identität des B-Vitamins mit der Substanz, die das Wachstum der Tiere wie auch der Hefe stimuliert.

Wir haben bereits (S. 27) die Frage nach der Identität dieser Substanzen, die Arbeit von Mitchell (l. c. 95) wie auch die von Emmett und Luros (l. c. 96) teilweise besprochen. Was den Vergleich des B-Vitamins mit der Wachstumsubstanz für Ratten anbetrifft, so waren wir imstande, gemeinsam mit Macallum zu zeigen (882), daß diese letzte Substanz ebenfalls mit Phosphorwolframsäure gefällt werden kann, wobei auch die weitere Fraktionierung versucht wurde. Da unsere, damals gebrauchte Nahrungzusammensetzung nicht genug A Vitamin enthielt, so waren die weiteren Resultate nicht mehr erfolgreich und schienen darauf hinzudeuten, daß Tauben entweder zur Verhütung der Beriberi weniger B-Vitamin beanspruchen als Ratten für das Wachstum nötig haben oder daß das B-Vitamin stabiler als das Wachstumsvitamin ist. Drummond (l. c. 751) konnte unsere Angaben bestätigen und kam zu dem Ergebnis, daß beide Substanzen aller Wahrscheinlichkeit nach identisch sind. Emmett und Luros (l. c.) scheinen darüber eine andere Meinung zu haben. Sie untersuchten die Wirkung hoher Temperaturen auf unpolierten Reis, wobei sie den Einfluß des Autoklavierens bei verschiedener Hitze und Dauer studiert haben. Diese verschieden behandelten Produkte wurden einerseits Tauben ohne Beikost, andererseits zusammen mit Laktalbumin, Butter, Salzen und Speck Ratten verabreicht. Das B-Vitamin. das von Tauben benötigt wird, erwies sich als nicht stabil und wurde durch 2-stündiges Erhitzen auf 120° total vernichtet, während Ratten bei dem obigen

Nahrungsgemisch noch zu wachsen imstande waren. Emmett und Luros kommen zum Schluß, daß beide Vitamine voneinander verschieden sind. Auch in der Hefe nahmen Emmett und McKim (883) die Existenz von 2 Vitaminen an, nämlich ein Antiberiberivitamin und ein Wachstumsvitamin. Zu dieser Schlußfolgerung sind sie auf Grund ihrer Adsorptionsversuche mit Fullerserde angelangt. Sie zeigten, daß die damit gewonnene Fraktion zwar von Beriberi schützt, aber nicht imstande ist das Gewicht des Tieres zu beeinflussen. Doch sehen wir erstens, daß sich in unseren Versuchen an Hefe, im Gegensatz zu den obigen, das gewöhnliche B-Vitamin sich als resistenter erwies, zweitens, daß in den Versuchen dieser Autoren an einer Tierart der Reis allein, an einer anderen Reis mit verschiedenen Zusätzen geprüft worden ist. Wie wir noch später sehen werden, kann ein Eiweißzusatz mit Leichtigkeit eine Vitaminzugabe vortäuschen. Endlich können die beiden untersuchten Tierarten verschiedene Vitaminbedürfnisse besitzen. Dies scheint jedoch nach den Versuchen von Funk und Dubin (l. c. 97) nicht die richtige Erklärung zu sein. Schüttelt man autolysierte Hefe mit Fullerserde (50 g pro Liter), wird dieselbe abfiltriert und das Filtrat zweimal mit je 100 g Fullerserde behandelt, so werden in Tierversuchen die folgenden Resultate erhalten. Die erste Fraktion genügte vollständig für Tauben als Vitaminquelle, erwies sich aber untauglich für Ratten. Diese letzten Tiere scheinen auch der zweiten Fällung zu bedürfen und noch bessere Resultate wurden erhalten, wenn auch das letzte Filtrat nach der Fullerserde Behandlung verabreicht wurde. Nach diesen Versuchen scheinen die Bedürfnisse an wasserlöslichen Vitaminen bei Ratten ganz kompliziert auszufallen. Deshalb sind diese Tiere zum Nachweis von Vitamin B nicht besonders geeignet.

Dieser Unterschied zwischen Tauben und Ratten läßt sich oft im Laboratorium feststellen. So wirkt Hefe als Vitaminquelle für Tauben günstiger als für Ratten, dagegen ist mit dem Weizenembryo und Reiskleie nach Funk, Harrow und Paton (l. c. 99) das Gegenteil der Fall. Es wird gut jetzt anzunehmen, daß Ratten zweier oder noch mehr Substanzen der B-Vitaminreihe bedürfen und manche Autoren schließen sich dieser Meinung an.

Was die Identität der Wachstumsubstanz für Hefe und Bakterien mit dem Vitamin Banbelangt, so sind diese Substanzen sicher voneinander verschieden. Emmett und Stockholm (l. c. 147) waren die ersten, die darauf hinwiesen. Dieser Schluß wurde gezogen an der Hand der verschiedenen Inaktivierungstemperatur, sowie des Verhaltens der Fullerserde gegenüber. Wird unpolierter Reis stark erhitzt, so erweist er sich untauglich für Tauben, während noch damit Hefewachstum erzielt werden kann. Wird auch autolysierte Hefe mit Fullerserde ausgeschüttet, so ist das Filtrat unwirksam für Tauben und wirksam für Hefe.

Diese Resultate wurden durch Funk und Dubin (884) vollständig bestätigt und zwar konnte Fullerserde oder Tierkohle zur Trennung benutzt werden. Die Substanz, die das Hefewachstum erregt, wurde Vitamin D von mir genannt und findet ihre Besprechung in dem nächsten Abschnitt. Auch auf einem anderen Wege ließ sich die Verschiedenheit beider Substanzen beweisen.

Funk und Paton (l. c. 168) konnte durch Züchten von Hefe auf einem Vitamingemisch, das Vitamin D aus der Lösung entfernen, ohne im Filtrat die Menge des Vitamins B zu verringern. Die Nichtidentität beider Vitamine wurde auch von Heaton (l. c. 98), Clark (l. c. 167) und Lecoq (885) angenommen. Ob das Vitamin D in der Ernährung der Ratten eine Rolle spielt scheint wahrscheinlich, doch bedarf diese Frage noch einer sorgfältigen Bearbeitung.

Außer dem Vitamin D enthält Hefe, wie auch andere Rohmaterialien, das Ko-Ferment. Obwohl die Hefeextrakte nach Abderhalden (886) und anderen Autoren diese oben besprochenen Substanzen nebeneinander enthalten, sind sie nach der Meinung von v. Euler und Karlsson (l. c. 145) nicht identisch. Dieselbe Schlußfolgerung schien auch aus meinen eigenen Versuchen berechtigt zu sein. Auch zellfreie Zymaselösungen können durch Hefeextrakt nach Sammartino (887) in ihrem Gärungsvermögen beeinflußt werden. Das Ko-Ferment kann vielleicht in der tierischen Ernährung (Zuckerausnutzung) eine Rolle spielen, so daß sorgfältige Tierversuche auch hier als nötig zu betrachten sind.

#### Das Hefewachstum oder Vitamin D.

In den vorangehenden Kapiteln haben wir bereits auseinandergesetzt, wie wir zu der Differenzierung dieses Vitamins gelangten. Wir wollen daher hier nur auf die Darstellungsversuche, Eigenschaften und Methoden zur Bestimmung dieser Substanz eingehen. Das Vitamin D ist ein ständiger Begleiter des Vitamins B und ist auch in nichtgereinigtem Rohrzucker und wahrscheinlich anderen Kohlehydraten in Spuren vorhanden.

Darstellungsversuche. Die ersten Versuche darüber stammen wohl von Wildiers (l. c. 123), ohne daß er die Existenz von Vitamin B voraus-Später versuchten Funk und Dubin (l. c. 884) die Substanz näher zu charakterisieren. Das Vitamin D ließ sich auch im Harn nachweisen, was auch von van der Walle (l. c. 850) bestätigt wurde. In Getreidekörnern, Mais und Weizen, ließ es sich auch außerhalb des Embryos feststellen. Trennung von Vitamin B geschieht nach den Verfahren, die bereits beschrieben worden sind. Durch fraktionierte Fällung mit Phosphorwolframsäure ließ sich keine Trennung erzielen, obwohl die Beobachtung gemacht worden ist, daß das Vitamin D weniger quantitativ gefällt wird. Auch das Filtrat enthält noch namhafte Mengen davon. Eine Trennung von Vitamin B lässt sich nach Funk und Paton (l. c. 168) auch auf einem biologischen Wege erzielen. Wird auf einem Gemisch von Vitamin B und D Hefe gezüchtet, so wird das Vitamin D entfernt, während die Tierversuche (siehe Kurven S. 200) eine unveränderte B-Vitaminmenge anzeigen. Das Vitamin D ist gegen Reduktion (katalytisch oder mit Zink und Salzsäure), Oxydation und Diazotierung resistent und stellt wahrscheinlich das einfachste wasserlösliche Vitamin dar. Es gelang uns in einzelnen Versuchen, das Material zu verestern und einen aktiven Ester in hohem Vakuum durch Destillation zu gewinnen. Es muß auch hervorgehoben werden, daß die aus der Vitaminfraktion von

mir dargestellten Substanzen nach vielen Jahren sich für das Hefewachstum als aktiv erwiesen.

Die anderen Darstellungsverfahren, obwohl sie auch nach dem Vitamin D fahndeten, benutzten zum Nachweis einer Methode, die eigentlich das Koferment bestimmte. Daher waren Unstimmigkeiten hier zu erwarten. Die Arbeit von Fränkel und Schwarz (888) gehört zu dieser Reihe. Hier wurde feuchte Hefe mit 80% Alkohol ausgezogen, der Auszug einge-

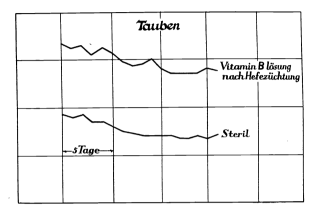


Abb. 54.

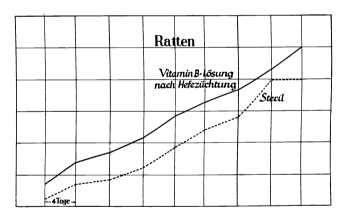


Abb. 55. Hefe auf einer Lösung von Vitaminen B und D gezüchtet, entfernt kein Vitamin B (wohl aber Vitamin D).

dampft und das Fett mit Äther ausgezogen. Die Flüssigkeit wurde darauf mit Bleiazetat gefällt. Das Filtrat, mit Pikrolonsäure behandelt, abfiltriert und das Filtrat mit Phosphorwolframsäure ausgefällt. Nach dem Zersetzen des Niederschlages und Neutralisation mit Schwefelsäure sollte in der Lösung die aktive Base sich als Sulfat befinden. Ein weiterer Beitrag zu derselben Frage wurde von Fränkel und Scharf (889) geliefert. Miller (890) versuchte dagegen die Hefesubstanz zu charakterisieren, die die Invertase aktiviert. Diese Substanz erwies sich als verschieden von dem Vitamin D.

Trennungsversuche mit Phosphorwolframsäure wurden darauf unternommen und das Vitamin D hauptsächlich im Filtrat der Fällung aufgefunden. Daß es sich bei der Aktivierung der Invertase um eine neue N-haltige Substanz handelt, wurde bereits in 1913 von v. Euler und Cramér (891) vermutet.

Einige Autoren, wie z. B. Fulmer und Nelson (892), legen sich die Frage vor, ob zum Wachstum der Hefe zwei Substanzen nötig seien? Einige experimentelle Belege für diese Auffassung wurden von Schweizer (893) geliefert. Er glaubte nämlich, daß die autolysierte Hefe ohne Zellmembranen schwächer wirkt, als wenn beide Komponenten zusammen geprüft werden; um darüber zu entscheiden, sind weitere Versuche notwendig.

Eigenschaften. Außer dem Verfasser untersuchten Fränkel und Scharf (894) die Adsorptionsreaktionen dieser Substanz. Fullerserde gab eine gute Adsorption, Kaolin wirkte dagegen quantitativ, dagegen erwies sich Aluminiumhydrat für diese Zwecke als untauglich. Nach Untersuchungen von Funk und Paton (l. c. 168) ist das Vitamin D thermolabil, aber viel weniger als das Vitamin B. Dasselbe gilt auch für die Wirkung von Alkalien. Die Adsorption ist viel schwieriger wie bei dem Vitamin B, was vielleicht darauf hinweist, daß die Substanz von niedrigerem Molekulargewicht ist.

Bestimmung. Zwei Methoden werden hier benutzt: die eine, die das Hefewachstum bestimmt, und eine andere, die sich mit der Gärung befaßt. Diese letzte Methode ist indirekt und nicht ganz exakt, weil sie mit der Aktivierung der Gärungskatalysatoren zu tun hat. In praxi mögen beide Methoden ziemlich parallel verlaufen.

Wir kommen nun zu der Besprechung einer Methode, die schon teilweise unter den Vitaminerfordernissen der Hefe behandelt wurde. Die Methode beruht darauf, daß gewisse Hefearten einer Zufuhr von Vitamin D bedürfen, um wachsen zu können. Wir haben die Arbeiten von Williams (l. c. 136), Bachmann (l. c. 140) und Abderhalden und Schaumann (l. c. 752) behandelt, die zu der Entwicklung dieser Methode führten. Bald darauf wurden Arbeiten veröffentlicht, die sich die Aufgabe stellten, die obige Methode praktischer zu gestalten. Eddy und Stevenson (l. c. 137) unterwarfen die Methode von Bachmann einer Nachprüfung und fanden, daß sie nicht sehr zuverlässig ist. Daraufhin wandten sie sich der Methode von Williams zu, indem sie sie durch das Einführen von genau kalibrierten Mikropipetten (ähnlich denen, die bei der Opsoninmethodik benutzt werden) zur Entnahme von Hefezellenaufschwemmung und der Vitaminlösung etwas exakter gestalteten. Die Hefe- und Vitamineinheiten, mit den nötigen Kontrollen, werden auf ein Objektglas entleert, in welches kleine Quadrate geätzt sind, und im Brutschrank gehalten. Nach einer gewissen Zeit werden die Gläser aus dem Brutschrank entnommen, gefärbt und die Zellen gezählt. Die Schwierigkeit dieser Methode bestand in den Hefezellenklumpen, die oft mit der Zellaufschwemmung eingeführt wurden. Trotz des Schüttelns der Zellaufschwemmung und partiellen Zentrifugierens, um die Klumpen zu entfernen, ließ sich diese Schwierigkeit nicht ganz umgehen. Eddy und Stevenson haben unter anderen Substanzen auch die von uns 1912 und 1913 isolierten Substanzen der Hefe (s. Chemie der Hefe) auf ihre Wirksamkeit geprüft und aktiv gefunden, während Nikotinsäure vollständig unwirksam war. Die aktive Substanz wurde durch Erhitzen auf 100° nicht zerstört, wohl aber teilweise bei 120°. Mit dieser Methode wurde bei stillenden Tieren mehr Vitamin D in der Brustvene als in der Jugularvene gefunden.

Da erschienen fast zu derselben Zeit zwei Methoden, eine von R. J. Williams (895) und die andere vom Verfasser und Dubin (l. c. 146), die beide einen Fortschritt in dem Nachweis der für das Hefewachstum nötigen Vitamine bedeuteten. Die Methode von Williams besteht in folgendem: 0,3 g

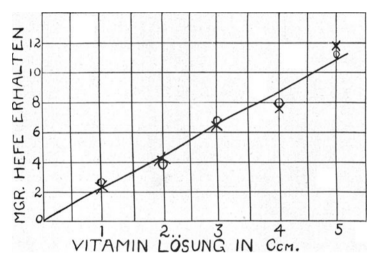


Abb. 56. Einfluß der Vitaminkonzentration auf das Hefewachstum (nach R. J. Williams).

frische Fleischmann-Hefe werden aus dem Innern des Preßkuchens entnommen und in einem Liter sterilen Wassers aufgeschwemmt. Von dieser Aufschwemmung wird 1 ccm entnommen, in die Nährflüssigkeit eingeführt und die Kulturen bei 30° während 18 Stunden im Brutofen gehalten, worauf das weitere Wachstum durch Zusatz von Formalin unterbrochen wird. Die Hefezellen werden daraufhin auf einem Goochtiegel filtriert, mit Wasser und Alkohol gewaschen und bei 103° zwei Stunden getrocknet. Mit einer Vitaminlösung von einer nicht angegebenen Quelle wurde eine Wachstumskurve erhalten, die hier reproduziert wird.

Sie zeigt, daß mit höheren Vitaminkonzentrationen die Zellenmenge proportional ansteigt und daß die Kurve unter günstigen Bedingungen eine gerade Linie darstellt. Williams sah auch, daß gewisse Extrakte wie autolysierte Hefe oder Extrakte, die in Gegenwart von Säure hoch erhitzt wurden, auf das Wachstum der Hefe hemmend wirken können. In solchen Fällen ließ sich durch stärkere Verdünnung ein besseres Resultat erzielen.

Die Methode von Verfasser und Dubin ist noch einfacher und besteht kurz in folgendem. Zuerst wird eine Hefeaufschwemmung durch Schütteln einer Platinöse einer 48stündigen Hefekultur in 100 ccm steriler Nägelilösung hergestellt. Es ist am besten, für diese Zwecke untergärige Hefe anzuwenden. Dann werden zwei Reihen von Reagenzgläsern mit der unbekannten Vitaminlösung, sowie zwei Kontrollen, die Hefeaufschwemmung allein und die Vitaminlösung allein, bereitet. Diese letzte Kontrolle ist nicht sehr wichtig und dient

nur dazu, um die Bildung eines Niederschlages oder Trübung zu entdecken. Alle diese Reagenzgläser werden 20 Stunden im Brutofen bei 30° gehalten, die Zellen in einem Bade durch Erwärmen auf 70-80° getötet und der Inhalt quantitativ in Zentrifugiergläser übergeführt. deren unterer Teil kapillarartig gebildet und in Millimeter geteilt ist. Sie werden dann 15 Minuten lang zentrifugiert und das Volum, das die Zellen einnehmen, abge-Das Ablesen muß lesen. schnell geschehen, da sonst die Zellen die Tendenz zeigen, in die Höhe zu schnellen. Die Kontrolle ohne Vitaminzusatz muß von dem Hauptergebnis abgezogen werden (s. Abb. 57). Eine ähnliche Methode wurde später von Berman (896) und Schweizer (897) beschrieben.

Methoden zur Bestimmung von Vitamin D wurden eben-

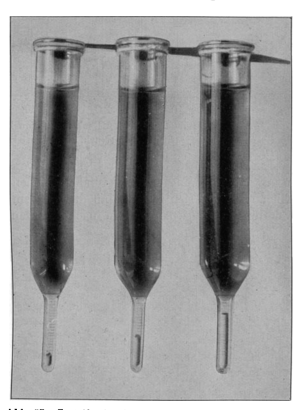


Abb. 57. Zentrifugiergläser zur Bestimmung des D-Vitamins nach der Hefewachstumsmethode. Links die Kontrolle ohne Vitamin, Mitte und rechts verschiedene Vitaminkonzentrationen (nach Funk-Dubin).

falls von W. D. Fleming (898) und Damianovich und Catán (899) angegeben. Die letzten Autoren bestimmen die Abnahme von Zucker nach der Gärung.

Bei der Anwendung dieser Methode ließ sich zeigen, daß die Kontrolle mit Hefe allein sehr konstant ist und von den in der Aufschwemmung gebrauchten Hefezellenmenge nahezu unabhängig ist (s. Kurve Abb. 58).

Die Versuche mit steigenden Konzentrationen von autolysierter Hefe ergaben eine Kurve, die von der Kurve von Williams bedeutend abweicht, aber vielleicht eher dem Verhalten der natürlichen Extrakte entspricht. Wir

haben uns ebenfalls davon überzeugt, daß die Resultate dieser Methode durch die Gegenwart hemmender Substanzen stark beeinflußt sind. Aus diesen und anderen Gründen scheint es voreilig, mit Hilfe dieser Methode den Vitamingehalt verschiedener Nahrungsmittel bestimmen zu wollen.

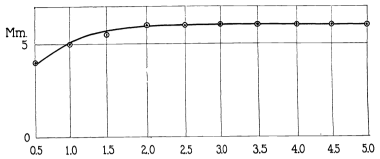


Abb. 58. Einfluß der Hefezellenkonzentration bei konstanter Vitaminmenge. (Nach Funk-Dubin.)

Eine ganze Anzahl von Problemen ist von uns mit Hilfe dieser Methode in Angriff genommen worden und wir wollen einige der Resultate hier mitteilen. Es ließ sich zeigen, daß die von dem Verfasser isolierten und analysierten Substanzen der Hefe nach 7 Jahren noch eine deutliche Aktivität

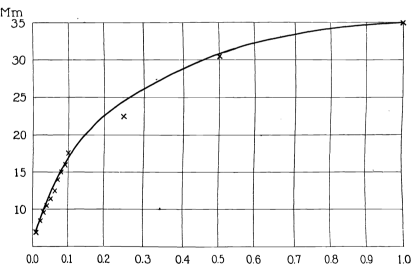


Abb. 59. Wachstum der Hefe unter dem Einfluß verschiedener Konzentrationen autolysierter Hefe (nach Funk-Dubin).

zeigen, obwohl diese Substanzen zum konstanten Schmelzpunkt umkristallisiert wurden, und obwohl die aus der Hefe isolierte Nikotinsäure sich als inaktiv erwies. Weißer, polierter Reis zeigte keine Wirkung auf das Hefewachstum, dasselbe gilt auch von Vitamin A und C.

Die Anwendung dieser Methoden zum Nachweis von B-Vitamin wurde von Souza und McCollum (l. c. 150) kritisiert. Sie wandten die erste Methode von Williams, die etwas modifiziert wurde, für ihre Studien an und fanden als Regel, daß mit steigenden Mengen von Vitamin D das Wachstum der Hefe sich günstiger gestalten läßt. Sie glauben aber, daß die Methode kaum zum Nachweis des Vitamins D Verwendung finden kann, weil auch ein Zusatz von Glukose und Aminosäuren einen wachstumbeschleunigenden Einfluß zeigen. Wenn wir aber die experimentellen Belege dieser Autoren ins Auge fassen, so ersehen wir, daß der Zusatz einer 10% jegen Glukoselösung während der ersten 24 Stunden im Brutofen kaum einen Unterschied gegenüber den Kontrollen zeigte, erst nach 48 Stunden machte sich, wenn auch nicht konstant, ein Einfluß bemerkbar. Diese Verzögerung der Wirkung zeigt ohne Zweifel, daß die beschleunigende Wirkung der Glukose eine sekundäre Erscheinung darstellt und vielleicht durch Plasmolyse einiger Hefezellen oder durch eine Vitaminverunreinigung ihre Erklärung finden kann. Die Angabe über die günstige Wirkung der Glukose ließ sich in meinem Laboratorium nicht bestätigen. Wenn Souza und McCollum von dem günstigen Einfluß der Aminosäuren sprechen, meinen sie damit ein Produkt der Hydrolyse von Fleisch mit Schwefelsäure. Dieses Präparat sowie ein alkoholischer Extrakt von Weizenkeimen, der unter Zusatz von Soda im Autoklaven erhitzt wurde, erwiesen sich beide bei Versuchen an Ratten als frei von B-Vitamin, während sie auf Hefe noch wirksam waren. lysiertes Fleisch gab die doppelte Zellenmenge, somit war die Wirkung nicht sehr ausgesprochen. Die Autoren geben zu, daß durch ihre Versuche nicht gezeigt worden ist, daß das D-Vitamin beim Hefewachstum keine Rolle spielt; sie waren nur imstande zu zeigen, daß das Wachstum der Ratte und der Hefe nicht von denselben Extrakten parallel beeinflußt wird. Wenn wir die Bedürfnisse an Stickstoffverbindungen für die Hefe studieren wollen, müssen die Verunreinigungen in den Proteinen und Aminosäuren in Betracht gezogen werden. Diese Vorsichtsmaßregel wurde bis jetzt nur von Freedman und Funk (l. c. 111) und von Swoboda (900) berücksichtigt. Die neuen Untersuchungen machen es klar, daß die Hefemethode nur einen relativen Reichtum an Substanzen vom Typus des B-Vitamins anzeigt, aber nicht zur Bestimmung des Antiberiberivitamins herangezogen werden kann.

## Die Lipovitamine.

Diese Substanzen kommen meistens vergesellschaftet mit gewissen Fetten vor, worm sie sich in dem nicht verseifbaren Anteil befinden. Wenn man nach der Wirkung und einigen Trennungsversuchen urteilen will, so mögen wir hier mit zwei verschiedenen Substanzen zu tun haben, die chemisch jedenfalls nahe verwandt sind. Es unterliegt keinem Zweifel, daß wir mit zwei verschiedenen Wirkungen zu tun haben, nämlich eine antixerophthalmische und ernährungsfördernde und eine zweite, die den Mineralstoffwechsel reguliert und auch allgemein die Ernährung bessert. Die Differenzierung der beiden Substanzen geschah hauptsächlich als Resultat der Rachitisstudien, die noch an der richtigen Stelle Erwähnung finden werden. Es genügt hier zu bemerken, daß Butter reichlich Vitamin A, aber sehr wenig von anti-

rachitischem Vitamin (Vitamin E), während Lebertran viel mehr von beiden Substanzen enthält. Dies bewog Zilva und Miura (901) dazu, die beiden Substanzen als identisch zu betrachten und offenbar hält Zilva (902) noch heute an dieser Meinung fest. Dies wurde durch die Arbeit von McCollum und Mitarbeitern (903) erschüttert, in welcher er zeigen konnte, daß zur Verhütung der Rachitis 20% Butter in der Nahrung nötig seien, während von Lebertran schon 1% genügte, was auch von Howland (904) bestätigt wurde. Ferner konnten McCollum, Simmonds, Becker und Shipley (905) zeigen, daß durch Durchleiten von Luft durch auf 100% erhitzten Lebertran, das Vitamin A darin vollständig inaktiviert wird, während der größte Teil des Vitamins E erhalten bleibt.

Zucker und Barnett (906) vertreten die Meinung, daß man nur dann von einem antirachitischen Vitamin sprechen darf, wenn die Gegenwart dieser Substanz, außer im Lebertran, in normaler Nahrung nachgewiesen werden Sie suchten deshalb diese Substanz aus Butter, Kokosnußöl, Spinat, Karotten, Schweineleber usw. zu konzentrieren, aber fehlten darin. Deshalb wurde die antirachitische Wirkung dieser Nahrungsstoffe nicht auf die Gegenwart eines Vitamins, sondern auf die Fähigkeit unlösliche Kalksalze zu bilden, zurückgeführt. Diese Schlußfolgerung ist nicht berechtigt, da die Autoren unbewiesen ließen, ob die angewandte Prozedur auch für die Zwecke der Konzentration tauglich sei. Sie ließen sogar den Beweis aus, daß durch die angewandte Prozedur Vitamin A konzentriert wurde, das sicher in den Rohmaterialien zugegen war. Daß beide Wirkungen zusammen erhalten werden können, wurde von Steenbock, Jones und Hart (907) demonstriert. Durch Verseifen von Lebertran wurde eine Fraktion erhalten, die an Hunden und Ratten beide Wirkungen entfaltete, Allerdings, was Gemüse anbelangt, so konnte durch Verfütterung desselben zwar eine antixerophthalmische aber keine antirachitische Wirkung aufgefunden werden. Im Gegensatz dazu waren Hart, Steenbock und Hoppert (908) imstande, den Kalkstoffwechsel der Kühe und Schweine durch Verabreichung von grünem Gemüse, Apfelsinensaft usw. günstig zu beeinflussen. Dieselbe Eigenschaft wurde von Bogert und Trail (909) der Hefe und Butter zugeschrieben. McClendon und Shuck (910) waren dagegen nicht imstande, die Gegenwart von antirachitischem Vitamin im Spinat nachzuweisen, wohl aber des Vitamin A. Ansichten von Zucker gelangten ins Schwanken, nachdem Hess (911) das Vitamin E (an Kindern sowohl wie an Ratten) im Eigelb nachgewiesen hat.

Es ist kein Zweifel darüber vorhanden, daß das Vitamin A weniger stabil als das Vitamin E ist. Wenn man mit Vorsicht vorgeht, so gelingt es nach Funk und Dubin (912), von Lebertran ausgehend, die beiden Wirkungen fast intakt zu erhalten. Aber nicht nur die Oxydation zerstört das Vitamin A, schon eine milde katalytische Reduktion in Wasserstoffatmosphäre, bei gewöhnlicher Temperatur, scheint dieselbe Wirkung zu besitzen. Es darf vielleicht aus diesem Verhalten der Schluß gezogen werden, daß die Wirkung von Vitamin A an eine labile Gruppe (doppelte Bindung, Aldehydgruppe) gebunden ist, die leicht eine chemische Änderung erfährt. Sobald dies

geschehen ist, so bleibt nur die antirachitische Wirkung übrig. Da es aber uns möglich ist, die beiden Wirkungen einigermaßen zu trennen, so sind wir dazu berechtigt, von zwei Vitaminen zu sprechen.

Das Wesen der Lipovitamine. Drummond (913) vertrat in einer seiner Arbeiten die Ansicht, daß das Vitamin A einen fermentartigen und mehr oder weniger unfaßbaren Körper darstellt. Er stellt Versuche mit verschiedenen bekannten Substanzen an und fand, daß Fettsäuren, Glyzerin, Cholesterin, Lezithin, Sphingosin, Phrenosin, Kephalin, Lipochrome und Karoten nicht die Wirkung des A-Vitamins entfalten können. Steenbock (914) machte die interessante Beobachtung, daß der Gehalt des Maises an A-Vitamin mit dem Gehalt an gelben Pigmenten einhergeht. So wurden weiße Maisarten frei von diesem Vitamin befunden und dasselbe Verhalten zeigen auch die meisten Gemüsearten. Wurde nach den Angaben von Steenbock und Boutwell (915) der weiße Mais mit Butter, Kleber oder Spinat vervollständigt, dann trat das Wachstum der Ratten ein. Palmer (916) dagegen sprach sich gegen diese Ansichten aus. Erstens konnte er zeigen, daß Hühner, wenigstens eine Generation hindurch, bei einer Nahrung leben können, die frei von Karotinoiden ist, wobei es natürlich auch möglich ist, daß Hühner mit einer geringen Menge oder auch ohne A-Vitamin leben können. Zweitens gelang es ihm auch, Säugetiere, z. B. Ratten (Palmer und Kennedy (917), zu züchten, deren Blut und subkutanes Gewebe pigmentfrei waren. Trotz der Tatsache, daß die Milch dieser Tiere ebenfalls pigmentfrei war, waren sie imstande, ihre Jungen zu stillen und aufzuziehen. Ähnliche Versuche wurden auch von van den Bergh und Muller (918) angestellt. Palmer gibt auch an, daß wir Ölen begegnen, die zwar Pigment enthalten, aber keinen Gehalt an A-Vitamin aufweisen. Solch ein Öl soll Baumwollsamenöl darstellen. Rosenheim und Drummond (919) haben ebenfalls diese Frage in Angriff genommen und konnten im allgemeinen die Tatsache bestätigen, daß Nahrungsmittel, die Lipochrome enthalten, in der Regel auch einen Gehalt an A-Vitamin aufweisen. Doch wurde gefunden, daß eine reine Karotenlösung frei von diesem Vitamin ist und diese Autoren glaubten, daß, obwohl dieses Vitamin verschieden von Karoten und Xanthophyll sein soll, es sich doch mit diesen Pigmenten vergesellschaftet findet. Inwiefern das chemisch reine Karoten das Wachstum von Ratten auslöst, darüber sind die Meinungen verschieden. Während Stephenson (920) glaubt, daß das reine Karoten vom Schmelzpunkt 172-1730 vollständig inaktiv ist und daß auch mit Tierkohle vollständig entfärbte Butter noch A-Vitamin enthält, geben Steenbock, Sell, Nelson und Buell (921) an, daß sie mit reinem Karoten Wachstum erzielt haben. Autoren haben das A-Vitamin aus Alfalfaheu sehr resistent gefunden. Es vertrug Verseifung in der Wärme, Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd und Reduktion mit naszierendem Wasserstoff. Aus dem nicht verseifbaren Anteil ließen sich kristallinische Azetylprodukte erhalten, ohne daß die Wirkung verloren ging. Das Lebergewebe enthält außer den zwei bekannten gelben Pigmenten eine andere Substanz, die Lipochromreaktionen gibt und außerdem die Farbenreaktion mit Schwefelsäure liefert, die in der Literatur als spezifisch für

Lebertran angesehen wird. Diese Substanz ist keine Verunreinigung, sondern sie läßt sich konstant in Lebertran und Leberfetten nachweisen. Hijmans van den Bergh und Muller (922) haben Methoden beschrieben, die zur Trennung von Lipochromen im Blut angewandt werden können. Um sie in Freiheit zu setzen, erwies sich eine Fällung der Serumproteine mit Alkohol als nötig. Es wurde vermutet, daß andere chemische Substanzen die Pigmente begleiten. Drummond und Coward (923) haben eine Anzahl von Ölen und Fetten auf ihren Gehalt an Pigment und A-Vitamin untersucht und haben gefunden, daß diese beiden Eigenschaften nicht immer einander parallel gehen. In der Butter wurde der Pigmentgehalt ziemlich parallel dem Gehalt an A-Vitamin gefunden, während gewisse Schweinefette und Hundefette kein Pigment, aber einen deutlichen Gehalt an Vitamin aufweisen. Sie kommen zu dem Ergebnis, daß eine Beziehung zwischen dem Pigment und A-Vitamin nicht aufrechterhalten werden kann, wenn man nicht mit Steenbock annimmt, daß in manchen Fällen die Pigmente sich in der Leukoform befinden.

Auch in der neuesten Zeit scheint die Diskussion darüber nicht ganz erloschen zu sein. Während Palmer (924) immer noch die Meinung vertritt, daß die Lipochrome und Vitamin A nichts gemeinsam haben, geben Steenbock, Sell und Boutwell (925) an, daß grüne Erbsen, die mehr Lipochrome als die gelben enthalten, auch reicher an Vitamin A sind. Steenbock und Sell (926) untersuchten von neuem verschiedene Teile von Karotten, Pataten und Kohl und fanden eine enge Beziehung zwischen dem Pigment und der Vitaminwirkung. Coward (927) fandebenfalls mehr Karotten in verschiedenen Pflanzen zusammen mit größerer Vitaminwirkung.

Es scheint uns, daß die Frage nur dann eindeutig entschieden werden kann, wenn die Lipovitamine in reinem Zustande isoliert sein werden, was hoffentlich nicht mehr lange dauern wird. Diese Frage könnte wahrscheinlich einen bedeutenden Fortschritt durch das Studium der Schwefelsäurereaktion des Tranes erfahren, einer Reaktion, die schon seit Jahren bekannt ist, aber neuerdings infolge der Beziehungen zu den Lipovitaminen eine neue Bedeutung erhalten hat. Die Reaktion beruht auf Bildung von Purpurfarbe nach Zusatz von konzentrierter Schwefelsäure zum Trane und kann nach der Angabe von Richmond und England (928) durch Verdünnung des Öles mit Paraffinöl viel empfindlicher gemacht werden. Harden und Robison (929) glauben, daß die Reaktion auf einer Kondensation eines Sterins mit einem Aldehyd beruht. Durch Zufügen von Furfuraldehyd waren sie imstande, die Reaktion intensiver zu gestalten, so daß 1/2 mg von Lebertran schon eine deutliche Färbung ergab. Nach Evers und Foster (930) liefert Butter diese Reaktion ebenfalls. Drummond und Watson (931) haben diese Reaktion in den Leberölen verschiedener Säugetiere, Vögel und Fische beschrieben. Sie glauben nicht, daß die dafür verantwortliche Substanz zu den Lipochromen zu zählen ist. Die Substanz, die die Färbung liefert, befindet sich in dem nichtverseifbaren Anteil des Öles und wird durch Oxydation rasch zerstört. Damian ovich (932) fand, daß ein Auszug aus gelbem Mais ein charakteristisches Absorptionsspektrum liefert, das von weißem Mais und Olivenöl nicht geliefert wird. Das Vitamin A, ist, wie wir später sehen werden, nicht nur mit Fetten vergesellschaftet. Es wurde auch im Harne, Apfelsinensaft und Magermilch nachgewiesen.

#### Antixerophthalmisches Vitamin oder Vitamin A.

Eigenschaften des A-Vitamins. Die Eigenschaften dieses Vitamins sind ebenfalls noch recht wenig bekannt. Sogar die Frage, ob die Substanz wasserlöslich oder nur im Wasser emulgiert ist, muß einstweilen offen bleiben. McCollum, Simmonds und Steenbock (933) haben angegeben, daß fettfreie Milch noch ziemlich beträchtliche Mengen von A-Vitamin enthält, eine Tatsache, die nach den neuen Resultaten auch zu stimmen scheint. Nach den Angaben dieser Autoren ließ sich dieses Vitamin aus geschmolzener Butter durch wiederholte Extraktion mit kleinen Wassermengen ausziehen. dieser Prozedur ist die zurückbleibende Butter inaktiv, und diese Autoren haben scheinbar stillschweigend angenommen, daß die wässerigen Auszüge aktiv waren. Dagegen konnten Steenbock, Boutwell und Kent (934) zeigen, daß beide Teile, das übrigbleibende Butterfett wie auch der wässerige Auszug, unwirksam sind. Sie glaubten, daß Wärmeanwendung und nicht die Oxydation den Grund der Zerstörung darstellt, doch werden wir sehen, daß dazu noch eine andere Komplikation hinzutritt. Die Angabe von McCollum, Simmonds und Steenbock (l. c. 933) dagegen, daß entfettete Magermilch noch A-Vitamin enthält, wurde von Hopkins (935) neuerdings bestätigt.

Die erste Angabe über die Stabilität der aktiven Substanz aus Butter stammt von Osborne und Mendel (936). Diese Autoren fanden, daß wenn man durch Butter während 2½ Stunden Wasserdampf leitet, das Vitamin dadurch nicht zerstört wird. Daß diese Substanz im Eigelb gegen Hitze stabil ist, wurde auch von McCollum und Davis (937) behauptet. Dagegen fand Drummond (938), daß das A-Vitamin aus Butter und anderen Ausgangsmaterialien gegen Hitze sehr empfindlich ist, worin er die Angaben von Steenbock bestätigen konnte. Drummond behauptete auch, daß die Oxydation bei der Zerstörung der aktiven Substanz keine Rolle zu spielen scheint. Steenbock und Boutwell (939) fanden gelben Mais oder Alfalfa nach dreistündigem Autoklavieren wirksam. Osborne und Mendel (940) fanden Butter als solche gegen Aufbewahren und Lichteinfluß viel stabiler als ihren nicht kristallisierbaren Anteil, das Butteröl.

Alle diese sich scheinbar widersprechenden Angaben lassen sich sehr gut vereinbaren, wenn die neue Beobachtung von Hopkins (l. c. 935 und 941) zu Hilfe genommen wird. Dieser Forscher fand nämlich, daß bei der Zerstörung des A-Vitamins nicht die Temperatur, sondern die Oxydation die Hauptrolle spielt. Die Angabe von Hopkins wurde von Drummond und Coward (942) bestätigt und steht im Einklang mit dem Befund von Osborne und Mendel (943), die die Butter stabil fanden, wenn durch sie Wasserdampf hindurchgeleitet wurde, aber nicht wenn die Butter ohne Gegenwart von Wasser erhitzt wurde. Die Stabilität könnte in diesem Falle durch die Entfernung der Luft durch Wasserdampf erklärt werden, obwohl auch trockene

Butter während 15 Stunden auf 69° erhitzt werden konnte, ohne daß deutlich Schädigung bemerkt wurde.

Was die Wirkung von physikalischen Faktoren anbelangt, so konnte Zilva (l. c. 767) zeigen, daß Butter, während 8 Stunden der Wirkung der ultravioletten Strahlen ausgesetzt, ihre Wirksamkeit vollständig verliert, aber nieht in Abwesenheit von Luft (944). Da durch Bestrahlung die Möglichkeit der Ozonbildung vorhanden ist, wurde von Zilva (945) auch diese Möglichkeit untersucht und tatsächlich gefunden, daß Ozon stark zerstörend auf das A-Vitamin wirkt. Was die Lichtwirkung allein anbetrifft, so sind die Resultate nach der Angabe von Drummond und Coward (l. c. 942) darüber noch nicht ganz klar.

Obwohl die Zerstörung des A-Vitamins durch Oxydation gewisse Angaben gut erklärt, läßt sich die Zerstörung bei der Reduktion der Fette, die nach den Angaben von Fahrion (946) bei einer Temperatur von 75—120° vorgenommen wird, schwerer verstehen. Diese Angabe wurde auch von Drummond (l. c. 923) bestätigt und läßt sich nach Funk und Dubin (l. c. 912) durch das Vorhandensein einer labilen Gruppe erklären, die durch Oxydation wie auch Reduktion chemisch verändert wird. Die Hitzestabilität des A-Vitamins wurde von Simonnet (947) diskutiert.

Chemie des A-Vitamins aus der Butter und anderen Ausgangsmaterialien. Die ersten Isolierungsversuche des A-Vitamins aus der Butter sind von McCollum und Davis (l. c. 84) angestellt worden. Sie behaupteten, daß wenn man eine Lösung von Butter in Petroleumäther mit alkoholischer Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur hydrolysiert, die Seifenlösung neutralisiert, daß die aktive Substanz durch Ausziehen mit Olivenöl darin konzentriert werden kann. Osborne und Mendel (l. c. 936) lösten Ochsenfett und Butter bei 40° in Alkohol auf und ließen es durch Ausfrieren bei — 20° auskristalli-Das A-Vitamin konnte in diesem kristalisierten Anteil nicht nachgewiesen werden, sondern befand sich in dem öligen, nicht kristallisierbaren Anteil. Drummond (l. c. 913) versuchte die Angaben von McCollum und Davis über die Stabilität bei der Verseifung zu wiederholen. Nachdem Butter bei gewöhnlicher Temperatur verseift war, wurde das Lösungsmittel im Vakuum entfernt, die Seifen in Wasser gelöst und der nicht verseifte Anteil mit Äther ausgezogen. Alle bei dieser Prozedur erhaltenen Fraktionen wurden auf ihre Aktivität auf Ratten geprüft und negativ gefunden. Neuerdings haben Steenbock, Sell und Buell (948) die Saponifikationsversuche wiederholt und gefunden, daß Lebertran mit 20% alkoholischer Kalilauge (600 ccm pro 300 g Öl) 4 Stunden bei 37°, ohne an Wirkung zu verlieren, verseift werden kann. Da die wirksame Substanz nach Verdünnen mit Wasser in alkalischer Lösung in den Äther übergeht, wurde geschlossen, daß das A-Vitamin weder ein Fett noch ein Ester darstellt. Sogar halbstündiges Kochen hatte keine Wirkung. Als Beitrag zu der Frage nach dem Stickstoffgehalt der Butter können die Arbeiten von Cusick (949) und Ferris (950) hier Erwähnung finden, die darin verschiedenen N-haltige Verbindungen quantitativ bestimmt haben.

Zahlreiche Versuche wurden angestellt, um dieses Vitamin aus verschiedenen Gemüsearten und Gräsern durch Extraktion zu konzentrieren. Dabei waren McCollum, Simmonds und Pitz (951) der Meinung, daß durch Extraktion der Pflanzengewebe durch Äther das Vitamin daraus nicht entfernt werden kann, weil es aller Wahrscheinlichkeit nach an das Eiweiß gebunden ist. Dies ist jedoch Osborne und Mendel (952) vollständig gelungen. trockneten Spinat und Kleber im Luftstrom bei 60°, worauf eine Ätherextraktion vorgenommen wurde und ein sehr aktives Material erhalten werden konnte. Diese Angaben wurden von Zilva (953), der aus Karotten einen wirksamen alkoholischen und ätherischen Extrakt erhielt, bestätigt. Steenbock und Boutwell (954) waren nicht imstande, durch Ausziehen von Karotten mit Äther allein einen aktiven Auszug zu erzielen, während dies mit Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol gelungen ist; trotzdem zeigten die Rückstände noch fast die gesamte Aktivität. Bei der Anwendung von Alfalfagras als Ausgangsmaterial gab eine einfache Ätherextraktion kein Resultat, während eine Mischung von Alkohol und Benzol fast quantitative Extraktion lieferte. Dieselben Autoren versuchten ebenfalls, eine Fraktionierung durch verschiedene Löslichkeit zu bewerkstelligen. Alfalfa wurde mit kaltem Alkohol versetzt, der Alkohol auf dem Wasserbade abdestilliert und der Rückstand mit 20% iger alkoholischer Kalilauge über Nacht stehen gelassen. Nach der Verseifung wurde mit Äther versetzt, vom ätherunlöslichen Anteil abfiltriert: die mit Wasser gewaschene ätherische Lösung erwies sich als aktiv. Aus diesem Rückstand wurde das Karoten vom Xanthophyll durch Ausziehen mit Petroleumäther getrennt, wobei sich die Karotenfraktion als aktiv, die Xanthophyllfraktion als inaktiv erwies. v. Euler (955) untersuchte die Karottenextrakte, worin verschiedene Sterine und Phosphatide sich vorfinden. Die isolierten Substanzen erwiesen sich als inaktiv, während der rohe Benzolauszug das Wachstum bei Mäusen erregte. Zusammen mit Bernton (956) konnte er daraus ein Sterin von der Formel C25H44O und ein Phosphatid isolieren.

Nachweis des A-Vitamins. Der einzige bis jetzt gebrauchte Nachweis dieser Substanz ist, wie wir bereits gesehen haben, das Verhalten der Ratten. Um den Nachweis eindeutig zu gestalten, muß nach Angaben von Drummmond und Coward (l. c. 474) vor allem dafür gesorgt werden, daß die basale Nahrung vollständig frei von dieser Substanz ist. Die basale Nahrung für diese Zwecke ist auf folgende Weise zusammengesetzt:

8					,		U		
Gereinigtes Kasein .						18	Hefeextrakt .		<b>5</b>
Gereinigte Reisstärke						52	Apfelsinensaft		5
Gereinigtes reduziertes	P	fla	nze	nöl	1)	15	Salzmischung		5

Das Kasein wurde in flachen Schalen während 24 Stunden auf 102° erhitzt und dann mit Alkohol und Äther kontinuierlich extrahiert. Wir haben bereits erwähnt, daß es sich empfiehlt, das Kasein einer Alkoholextraktion in der Wärme und einer Oxydation zu unterziehen. Das verwendete Eiweiß muß peinlich frei von Vitamin A sein. Pénau und Simonnet (958) gebrauchten

<sup>1)</sup> Vergl. dazu Simonnet (957).

dazu gereinigtes Pepton. Apfelsinensaft soll besser unterlassen werden, da es Vitamin A enthält, während Hefe davon frei zu sein scheint. Reisstärke erwies sich in dieser Beziehung als rein und kann als solche in Verwendung Als Fett wurde vollständig reduziertes Pflanzenöl, gewöhnlich Baumwollsamenöl, angewandt. Ist man aber der Freiheit dieses Öles an Vitamin A nicht sicher, so empfiehlt es sich, auf die Fettzulage völlig zu verzichten. Auf dieser basalen Diät sollen Ratten, die 4-5 Wochen alt sind und zwischen 50-70 g wiegen, kein Wachstum zeigen. Erfolgt Wachstum, so kann geschlossen werden, daß die basale Nahrung nicht genügend gereinigt Ältere Tiere, d. h. Tiere, die über 100 g wiegen, sollen nicht zur Anwendung gelangen, da die Erfordernisse an A-Vitamin mit dem Alter abnehmen. Steht das Wachstum dieser Tiere während 10-14 Tagen still, so kann die zu prüfende Substanz, am besten apart von der Nahrung, verabreicht werden. Erfolgt Wachstum, so kann geschlossen werden, daß in der Zulage A-Vitamin vorhanden war. Zilva und Miura (959) geben die genaue Prozedur an. Ratten von 50-60 g Gewicht hören nach 10-15 Tagen der basalen Nahrung zu wachsen auf. Nach 3-4 Wochen dieser Fütterung wird das betreffende Öl, mit wenig der basalen Nahrung vermischt, in einem kleinen Behälter den Tieren vorgelegt oder auch direkt in die Schnauze eingetröpfelt. Die Dose des Lebertranes pro Tag beträgt 1,7-5 mg, von Butter 2-4 g. Die Technik ist aber nicht so einfach, wie aus der Literatur zu erwarten wäre. Nach meiner eigenen Erfahrung wachsen oft die Ratten, sogar auf der reinsten basalen Nahrung, 2-3 Monate. Dagegen ist die Altersgrenze nicht so wichtig, Ratten über 100 g Gewicht können auch mit Erfolg benutzt werden. Besondere Schwierigkeiten bereitet das Verabreichen der zu prüfenden Fraktionen. Sie sind oft so gering, daß sie mit Schwierigkeit genau bestimmt werden können. Das Vermischen mit einem vitaminfreien Fett ist dagegen nicht zu empfehlen, da schon 1/2 g Fett pro Tag die schwersten Störungen verursachen kann. Es kann leicht aus solchen Versuchen geschlossen werden, daß die betreffende Fraktion frei von Vitamin A ist, was wahrscheinlich in der Praxis schon oft geschah.

Zum Nachweis dieses Vitamins läßt sich auch die heilende Wirkung gegen Xerophthalmie benutzen. Nach dem Erscheinen der Symptome wird das zu prüfende Präparat eine Woche verabreicht, nach welcher Zeit eine Besserung zu erwarten ist. Als Grundnahrung wird von manchen Autoren eine einfachere gewählt, die aus Mehl, Eiereiweiß (getrocknet) und Salzen besteht. Zum Nachweis des A-Vitamins in Nahrungsmitteln (außer Fetten, die schlecht vertragen werden) können den Angaben von Hume (l. c. 542) zufolge auch Meerschweinchen benutzt werden.

Da diese Methoden langwierig sind, suchte man schon lange Zeit nach einer Prozedur, die Zeitersparnis bedeuten würde. Eine solche Methode wurde von Cramer, Drew und Mottram (960) vorgeschlagen, die eine deutliche Abnahme der Blutplättchenzahl in Abwesenheit von Vitamin konstatierten. Unter gewissen Kautelen wird Blut aus dem Schwanze der Ratte entnommen, und darin das Verhältnis von Erythrozyten zu Blutplättchen bestimmt.

Die Verminderung der letzten Blutelemente schien spezifisch den Mangel an Vitamin A anzuzeigen. Bedson und Zilva (961) fanden die Methode nicht sicher, da nur 4 der 6 Ratten eine Verringerung außerhalb der Fehlergrenze ergaben. Sie glauben auch nicht, daß diese Befunde spezifisch seien. Eine andere Methode scheint aussichtsreicher zu sein. Die Methode wurde von Evans und Bishop (962) beschrieben und besteht in dem spezifischen Einfluß des Mangels an A-Vitamin auf den Östrus Zyklus der weiblichen Ratte, die durch Entnahme des Vaginalsekretes kontrolliert wird. Das Weibchen scheint für solchen Mangel besonders empfindlich zu sein und reagiert durch Verlängerung des Östrus, der der Menstruation entspricht. Dies wird mikroskopisch durch die Natur der in der Ausscheidung befindlichen Zellen bestimmt. Die Methode soll schon nach kurzer Zeit der mangelhaften Fütterung ein Resultat ergeben.

Bedeutung des A-Vitamins für die Physiologie und Pathologie. Beim Studium dieses Vitamins in verschiedenen Nüssen kamen Coward und Drummond (963) zu dem Ergebnis, daß dieses Vitamin im Samen sich nur in geringen Mengen befindet, aber bei dem Keimungsprozeß in größeren Mengen zum Vorschein kommt. Wir haben uns schon an einer anderen Stelle dahin ausgesprochen, daß die grünen Blätter unter der Sonnenstrahlenwirkung bei der Genese des A-Vitamins eine Rolle spielen. Delf (964) schließt sich dieser Meinung an, indem die inneren weißen Kohlblätter arm an diesem Vitamin gefunden wurden.

Hughes (965) fütterte eine Anzahl von Tierarten mit an Vitamin A reichen und armen Nahrungsgemischen. Die Untersuchung der Organe dieser Tiere ergab vorläufig keine Beziehung zwischen dem Gehalt der Nahrung und dem Gehalt der Organe an diesem Vitamin. Drummond, Golding, Zilva und Coward (966) gaben an, daß Schweinefett aus zwei Gründen arm an A-Vitamin ist, nämlich weil erstens in der Nahrung des Schweines diese Substanz knapp ist, und zweitens beim Ausschmelzen des Fettes eine Oxydation stattfindet.

Wir haben bereits besprochen, daß das Fehlen des A-Vitamins bei Ratten außer Xerophthalmie keine charakteristischen pathologischen Veränderungen nach sich zieht 1), und deshalb ist es schwer zu entscheiden, worin die Wichtigkeit dieser Substanz liegt. Drummond (968) versuchte diese Frage zu lösen. Da diese Substanz in der Regel mit Fetten assoziert ist, war es am einfachsten anzunehmen, daß dieser Körper bei dem Fettstoffwechsel eine Rolle spielt. Ein solcher Zusammenhang ließ sich allerdings nicht nachweisen. Ratten, denen beides, Fett und Vitamin, mangelte, zeigten kein abweichendes Verhalten den Tieren gegenüber, bei welchen nur ein Bestandteil fehlte. Die Temperatur dieser Ratten war normal, somit hat diese Substanz nichts mit der Körpertemperaturregulierung zu tun. In einem anderen Versuch wurde von Drummond geprüft, ob nicht das A-Vitamin eine Rolle bei der Syn-

<sup>1)</sup> Neuerdings stehen uns von Davis und Outhouse (967) darüber einige Angaben zur Verfügung, die aber, außer dem Einfluß auf die Nachkommenschaft, nicht viel Wichtiges ergaben.

these der Neutralfette aus Fettsäuren spielen könnte. Zu diesem Zwecke wurde eine Reihe von Tieren mit Fett, eine andere mit Fettsäuren gefüttert. Auch wenn das A-Vitamin in der Nahrung fehlte, wurde das Fettsäuregemisch gut assimiliert und die Tiere wiesen einen normalen Fettgehalt auf. In unseren Versuchen mit Dubin (l. c. 500) haben wir Ratten eine Nahrung verabreicht, die eine große Menge Neutralfettes enthielt. Diese Tiere stellten trotz der Darreichung der Vitamine das Wachstum gänzlich ein und verloren bedeutend an Körpergewicht. Wir versuchten den Ansatz der Tiere durch größeren Zusatz von A-Vitamin in Form von Butter oder Lebertran zu bessern, aber ohne Erfolg. Zum Unterschied von B-Vitamin soll das A-Vitamin, parenteral zugeführt, ohne Wirkung sein.

Daß das Vitamin A eine wichtige Rolle spielt, wurde von Coward, Lush und Palmer (969) demonstriert. Es zeigte sich, daß die Leber der Ratten, analog den Befunden bei dem Vitamin B, bedeutende Mengen dieses Vitamins aufspeichern kann, was in letzter Instanz natürlich von der Nahrung abhängt. Die junge Ratte aber hört vor der Abnutzung dieses Vorrates zu wachsen auf. Dies zeigt an, daß dem Vitamin A außer im Wachstum, noch eine allgemeine Rolle zukommen muß. E. Cooper (970) fand, daß bei reichlicher Zufuhr dieses Vitamins an Menschen und Hunde dasselbe in den Harn passieren und eine wahre "alimentäre Vitaminurie" erzeugen kann. Wegen der heilenden Wirkung von ultravioletten Strahlen auf Rachitis wurde die Belichtungsfrage in Beziehung zu Vitamin A auch sorgfältig untersucht. Sheets und Funk (971) konnten zwischen bestrahlten und nichtbestrahlten Ratten keinen Unterschied in bezug auf Wachstum und Xerophthalmie entdecken. Powers, Park und Simmonds (972) untersuchten den Einfluß von Sonnenlicht und frischer Luft, wie auch von ultravioletten Strahlen. Die Bestrahlung verlängerte das Leben der Ratten und verzögerte etwas den Ausbruch der Xerophthalmie, war aber nicht imstande, die Erkrankung und den Tod zu verhüten. Die Versuche mit Sonnenlicht waren durch die frische Luft kompliziert. Hume (973) und Hume und Smith (974) haben ein positives Resultat inbezug auf Wachstum durch Bestrahlung erhalten. Es genügte auch die Ratten in ein Glasgefäß zu setzen, das den ultravioletten Strahlen vor dem Versuch ausgesetzt wurde. Diese Wirkung ist nicht durch Ozon bedingt. Xerophthalmie aber konnte nicht verhütet werden. Besserung des Zustandes der bestrahlten Ratten konnte ebenfalls durch Goldblatt und Soames (975) festgestellt werden, nicht dagegen wenn die Nahrung Vitamin A enthielt. In keinem Falle gelang es, Vitamin A durch Bestrahlung zu ersetzen.

Die Rolle des A-Vitamins für die Pathologie wurde von Mendel (976) zusammenhängend behandelt. Besonders wurde hervorgehoben, daß diese Substanz für erwachsene Tiere weniger Bedeutung besitzt als für junge, wachsende. Es wurde auch auf die Häufigkeit der Xerophthalmie sowie auf das Auftreten von Harnsteinen hingewiesen, Erkrankungen, die dann hauptsächlich entstehen, wenn das A-Vitamin in der Nahrung fehlt. McCarrison (977) nimmt an, daß dem A-Vitamin bei der Vorbeugung von Ödem eine

Rolle zukommt. Alle diese letztgenannten Angaben werden wir noch in den entsprechenden Kapiteln zusammenhängend behandeln.

#### Antirachitisches Vitamin oder Vitamin E.

Wir kommen hier nur auf die Chemie des Lebertranes, den Einfluß der Behandlung des Rohöles zu sprechen und verweisen den Leser auf das Rachitiskapitel, wo die Nachweismethoden ausführlich behandelt werden. Wenn wir nun zu der Chemie des Lebertranes übergehen, so müssen wir vorausschicken, daß die Isolierungsmethoden für die beiden darin enthaltenen Wirkungen dienen. Die einen Forscher fahndeten nach dem Vitamin A, die anderen nach dem Vitamin E. Es ist bis jetzt nicht gelungen, die beiden Vitamine auf chemischem Wege zu trennen und beide getrennt in aktiver Form zu erhalten. Es gelang bis jetzt nur das Vitamin A durch Oxydation oder Reduktion zu vernichten und das übrigbleibende Vitamin E zu konzentrieren.

Chemie des Lebertrans. Lebertran ist eigentlich das einzige Ausgangsmaterial, aus welchem versucht wurde, dieses Vitamin zu isolieren. Obwohl Osborne und Mendel (978) schon im Jahre 1914 gezeigt haben, daß dieses Öl A-Vitamin enthält und obwohl wegen der Beziehungen zu der Therapie der Rachitis dieses Öl schon seit lange unser besonderes Interesse beansprucht, sind wir über die Natur der darin enthaltenen Vitamine noch wenig unterrichtet. Wenn wir aber die uns bekannten Tatsachen über die Resistenz der Lipovitamine verschiedener Quellen und die Darstellung von Lebertran (die wir beschrieben [979] fanden) ins Auge fassen, so kommen wir zum Schluß, daß wegen der Stabilität des Vitamins Lebertran das beste Ausgangsmaterial für die chemische Isolierung darstellt. Frl. Iscovesco (980) glaubte, daß fast der ganze Phosphor und fast der ganze Stickstoff des Lebertranes sich in Form eines Lezithids oder Lezithalbumins befindet. Wird zu dem Öl Azeton unter Rühren zugesetzt, so bildet sich ein Niederschlag, um sich nach einem Maximum wieder aufzulösen. Das Öl, durch Azetonzusatz von einer Lezithinportion befreit, wurde mit dem gleichen Volumen von 95% Alkohol geschüttelt. Zu der alkoholischen Lösung, die den ganzen Phosphor des Öles enthielt, wurde absoluter Alkohol hinzugesetzt und in dieser Weise 2 Fraktionen erhalten. Der lösliche Anteil wurde bei gelinder Temperatur eingedampft, der Rückstand in Äther gelöst und mit Azeton gefällt. dieser Weise wurde aus einem Kilo Öl 0,02 g des reinen Lezithids erhalten, das in Benzol und Chloroform löslich war, bei 70° schmolz und 60°/° C, 7,3% H, 2,1% N und 4% P enthielt. Es stellte eine halbfeste Masse dar, mit welcher Versuche an Kaninchen, die bei normaler Nahrung gehalten wurden, ausgeführt wurden. Das Lezithid in Olivenöl wurde jeden zweiten Tag während 130 Tagen subkutan verabreicht. Die erhaltenen Resultate waren wie folgt:

		(	Gew	richtszunahme
Kontrollen				33°/ <sub>0</sub>
Lebertran				
Lebertran ohne Lezithid .		•		37º/o
Olivenöl				33 º/o
Olivenöl mti 0,5% Lezithid				56 º/o

Nach diesen Versuchen würde es erscheinen, daß die gesamte aktive Substanz im Lezithid vorhanden war. Doch steht eine Nachprüfung dieser Daten an Ratten, die eine A-vitaminfreie Nahrung erhalten, noch aus.

Andere Untersucher wandten sich den stickstoffhaltigen Bestandteilen des Öles zu. Im Jahre 1888 zeigten Gautier und Mourgues (981), daß sogar ein gereinigtes Öl eine geringe Menge von organischen Basen enthält, die zu jener Zeit als Ptomaine oder Alkaloide aufgefaßt wurden.

100 kg des Öles wurden mit dem gleichen Volum 33% igem Alkohol erschöpft, zu welchem 4 g Oxalsäure pro Liter zugesetzt wurden. Die wässerig-alkoholische Lösung wurde mit Kalziumhydroxyd gesättigt, filtriert und das Filtrat im Vakuum bei 45° verdampft. Zum Schluß der Destillation wurde Kalziumkarbonat und -hydrat zugesetzt, das Gemisch zur Trockne verdampft und der Rückstand mit 90% igem Alkohol erschöpft. Aus diesem Auszug wurde nach dem Entfernen des Alkohols im Vakuum starke Kalilauge zugesetzt und die alkalische Lösung mit Äther ausgezogen. Zu diesem Auszug wurde eine ätherische Oxalsäurelösung zugesetzt, die die vorhandenen Basen als Oxalate fällte. Die Ausbeute betrug 52–65 g Oxalate aus 100 kg des Öles. Die Oxalate wurden in verdünnter Kalilauge gelöst und die in Freiheit gesetzten Basen als Öl abgeschieden. Das Öl wurde getrocknet und fraktioniert, wobei folgende Fraktionen erhalten wurden:

I. Fraktion 87-90° Butylamin, III. Fraktion unter 100° Hexylamin,

II. " 96-980 Amylamin, IV. " zwischen 198-2000 Hydrotoluidin.

Die Destillation wurde darauf bis 215° fortgesetzt, worauf der braun gefärbte Destillationsrückstand mit Äther ausgezogen wurde. Die ätherische Lösung wurde verdunstet, der Rückstand mit HCl versetzt und mit einer Platinchloridlösung gefällt, wobei eine Base, Aselin genannt, als Doppelsalz erhalten wurde, die die Zusammensetzung C<sub>25</sub>H<sub>32</sub>N<sub>4</sub> besitzen sollte. Aus der Mutterlauge wurde eine zweite Base von der Zusammensetzung C<sub>19</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub> isoliert, die Morrhuin genannt wurde. Es ist nicht unmöglich, daß diese beiden Basen entweder Kondensations- oder Zersetzungsprodukte darstellen, die sekundär bei der Destillation entstanden sind.

Diese Arbeit, die kaum mehr als ein historisches Interesse besitzt, zeigt jedenfalls, daß Lebertran stickstoffhaltige Substanzen enthält, die uns wegen der Beziehungen zu dem A-Vitamin interessieren können.

Verfasser (982) hat ein Rohöl untersucht und fand, daß die Menge der darin enthaltenen Extraktivstoffe viel größer war als bei dem gereinigten Öl. Verfasser hat sich schon längst dahin ausgesprochen, daß rohe Lebertrane sich wahrscheinlich als aktiver herausstellen werden. (Dies wurde in der Tat vor kurzer Zeit von Zilva und Miura (l. c. 901) experimentell festgestellt.) 23,5 kg des Rohöles wurden mit je 660 ccm Alkohol, 2 Liter Wasser und 50 ccm konz. HCl dreimal extrahiert, die Extrakte im Vakuum eingedampft und die Rückstände, die ölig waren, mit Schwefelsäure hydrolysiert und mit Phosphorwolframsäure gefällt. Der erhaltene Niederschlag, fast trocken, betrug 969 g. Das Öl mit Schwefelsäure hydrolysiert (2 Stunden) ergab noch weitere 186 g dieses Niederschlages, während das Öl, das nach dem Eindampfen der wässerig-alkoholischen Lösungen hinterblieb, nach der Hydrolyse nur 19,5 g lieferte. Eine zweite Portion des Öles, die 25 kg betrug und die mit Schwefelsäure anstatt Salzsäure behandelt wurde, ergab 1117 g Phosphorwolframate, von welchen 61,2 g in Azeton unlöslich waren. Diese Fraktion gab nach dem Zersetzen mit Bleiazetat einen Niederschlag mit; Sublimat in alkoholischer Lösung. Es ist eine ganze Anzahl von Fraktionen von uns bereitet worden, die infolge von äußeren Umständen und damaligem

Mangel einer bequemen Methode zum Nachweis nicht auf ihre Wirkung geprüft werden konnten.

Mit einem alkoholischen Auszug aus Lebertran konnte Lax (983) Beriberi bei Tauben nicht heilen.

Eine der oft begegneten Ansichten über Lebertran bestand darin, daß die geheimnisvolle Wirkung des Öles der ungesättigten Natur desselben zugeschrieben wurde. Paal und Roth (984) waren imstande, den Lebertran mit kolloidalem Palladium und Wasserstoff zu einer festen Masse zu reduzieren, wobei die Reduktion sämtlicher ungesättigter Bindungen fast quantitativ gelang. Der allgemeine Nährwert eines solchen Öles wurde von Suzuki und seinen Mitarbeitern (l. c. 491) untersucht und gut befunden. Auf den Vitamingehalt eines solchen Präparates kommen wir bald zu sprechen. Von Chapman (985) und von einer Reihe von japanischen Autoren wie Tsujimoto (986), Tsujimoto und Toxama (987) und auch Kubota (988) wurde aus dem Lebertran ein sehr ungesättigter Kohlenwasserstoff unter dem Namen Spinacen oder Squalen isoliert, der sich aber nach den Untersuchungen von Suzuki als Ersatz für A-Vitamin ohne Bedeutung erwies. Toyama (989) konnte darin außer dem Squalen, Octadecenol, Cetyl-, Selachyl- und Batylalkohol isolieren. Bull (990) hat durch Bromieren des Öles ein Gemisch von C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>Br<sub>10</sub>O<sub>2</sub> und C<sub>20</sub>H<sub>28</sub>Br<sub>12</sub>O<sub>2</sub> erhalten. Auch wegen der Anwendung für die Therapie der Lepra sind solche Produkte wie Natriummorrhuat von Rogers (991) hergestellt worden.

Die modernen Fraktionierungsmethoden des Lebertrans beruhen fast alle auf der Beobachtung von McCollum und Davis (l. c. 84) und Steenbock, Sell und Buell (l. c. 948), daß nach der Verseifung, die aktive Substanz in dem unverseifbaren Anteil sich vorfindet und durch Ausschütteln mit organischen Lösungsmitteln gewonnen werden kann. Das einzige Verfahren, das davon abweicht, stammt von Funk und Dubin (l. c. 912) und besteht darin, daß Lebertran mit kolloidalem Palladium in Wasserstoff zu einer festen Masse reduziert wird. Das Verfahren, wie wir schon erwähnt haben, ist nur für die Gewinnung von Vitamin E tauglich. Die reduzierte feste Masse wird aus Alkohol oder Azeton umkrystallisiert, wobei die aktive Fraktion im Lösungsmittel zurückbleibt. Die Fraktion wird darauf verseift, um die Cholesterinester zu spalten und das Cholesterin mit Digitonin ausgefällt. Wir haben auch versucht, den Lebertran und die aktive Fraktion im hohen Vakuum zu destillieren, doch ist das Studium der Destillate noch nicht beendet.

Alle anderen Versuche, eine der zwei Wirkungen des Lebertrans zu konzentrieren, beruhen auf der Anwendung der Verseifungsmethode. Bei der Anwendung dieser Methode konnten Steenbock, Jones und Hart (l. c. 907), sowie Funk und Dubin die beiden Wirkungen erhalten. Zucker, Pappenheimer und Barnett (992) fanden, daß die Basen von Gautier und Mourgues (l. c. 981) inaktiv sind. Der Rückstand davon mit NaOH verseift ergab, daß die Fettsäuren und Cholesterin inaktiv waren. Die Autoren glaubten, daß die aktive Substanz vielleicht den Sterinen angehört. In einer

weiteren Mitteilung berichtete Zucker (993), daß es sich empfiehlt, zuerst den Lebertran mit 95% Alkohol zu extrahieren. Dieser Auszug wird nach dem Einengen verseift und die Seifen als Kalkseifen gefällt. Die Seifen enthielten die aktive Substanz, die durch Azeton ausgezogen werden konnte. Es wird behauptet, daß das Präparat die tausendfache Konzentration des Tranes darstellt, besitzt aber nur die antirachitische Wirkung.

Es scheint uns, daß Takahashi (994) viel näher dem Ziele gelangt ist, obwohl uns die japanische Originalarbeit noch nicht zur Verfügung steht. Hier wurde Lebertran mit alkoholischer KOH verseift, die Seifen wurden mit einer alkoholischen Kalziumchloridlösung gefällt und das Filtrat nach Sättigung mit Kohlensäure eingeengt. Man muß ständig unter Luft- und Lichtausschluß arbeiten. Der Rückstand wurde mit Äther ausgezogen und die Lösung mit Kaliumkarbonat in Wasser behandelt. Die eingedampfte ätherische Lösung wurde mit Methylalkohol ausgezogen und enthält außer dem Cholesterin die aktive Substanz (Vitamin A). Die Substanz wurde stabil gegen Alkalien gefunden und soll N und P nicht enthalten. Es bildet kein Azetylderivat, absorbiert Brom nicht, reduziert aber eine ammoniakalische Silbernitratiösung. Die Fraktion erleidet eine Änderung im Sonnenlicht und an der Luft, indem sie Sauerstoff aufnimmt und an Gewicht zunimmt. Gleichzeitig damit geht die charakteristische Schwefelsäurereaktion verloren. Takahashi erhielt das Produkt in halbfester Form und glaubt, daß es sich um ein Aldehyd handelt. Die Ausbeute betrug 0,1% und die Dose von 1:10000 war für Ratten wirksam. Obwohl diese Arbeit einen Fortschritt bedeutet, läßt sich noch kaum entscheiden wie weit wir noch von dem Endziel entfernt sind.

Das Verfahren von Funk und Dubin (l. c. 912) weicht etwas von dem obigen ab. Wir untersuchten zuerst die verschiedenen Lösungsmittel zur Extraktion des Tranes und fanden, daß Eisessig in der Hitze das einzige Lösungsmittel darstellt, das ein inaktives Öl hinterläßt, während Alkohol eine unvollständige Extraktion ergab. Der essigsaure Auszug wurde im Vakuum eingeengt, der Rückstand verseift und die aktive Substanz nach dem Einengen des Alkohols mit Äther aufgenommen. Die Verseifung wurde darauf nochmals wiederholt und die aktive Fraktion mit Digitonin, zwecks Entfernung von Cholesterin, behandelt. Es erwies sich schwer dasselbe quantitativ zu entfernen und eine cholesterinartige Substanz kristallisiert noch aus der Mutterlauge aus. Die konzentrierte Fraktion wies nur Spuren von Stickstoff auf, erhielt aber Schwefel in größeren Mengen, vielleicht der Taurocholsäure der Leber entstammend.

In diesem Zusammenhang möchten wir eine Arbeit von Wieland und Alles (995) erwähnen, obwohl sie direkt nichts mit unserer Frage zu tun hat. Diese Arbeit zeigte, daß die Sterine in der Natur mit einer N-haltigen Substanz vorkommen können. Es handelte sich hier um Bufotoxin, den giftigen Bestandteil der Krötendrüsen. Diese Substanz  $C_{35}H_{62}C_{11}N_4$  konnte in ein Sterin und Suberyl-arginin gespalten werden. Es ist möglich, daß die Vitamine des Tranes sich in einer analogen Verbindung primär vorfinden.

Was den relativen Gehalt des Tranes an Vitaminen A und E anbelangt, so konnte von Zilva und Miura (l. c. 901) gezeigt werden, daß Lebertran 250 mal so viel Vitamin A enthält als Butter, was auch von Poulsson (996) behauptet wurde. Außerordentlich ist die große Resistenz dieser Substanzen Alkalien gegenüber.

## Einfluß der Gewinnungs- und Behandlungsmethode des Lebertranes auf den Vitamingehalt.

A priori wäre man geneigt anzunehmen, daß dunkle Trane, weniger gereinigt, einen höheren Vitamingehalt aufweisen. Die alte Methode der Ölgewinnung, die in Faulenlassen der Leber und Sammeln des aufsteigenden Öles bestand, wurde durch eine neuere ersetzt, die durch Einleitung von Wasserdampf dasselbe Ziel erreicht. Diese letzte Methode ergibt ein reineres Produkt. Nach Drummond und Zilva (997) soll das Bleichen des Öles unterlassen werden und jede Oxydation muß vermieden werden. Die Leber von vielen anderen Fischen liefert ebenfalls ein sehr aktives Öl. Die Faulenlassenmethode muß nach Lang (998) vollständig verlassen werden.

Es scheint, daß die übrigen Reinigungsmethoden, außer Bleichen, von geringem Einfluß auf die Aktivität sind (Stammers 999), der Vitamingehalt des Öles ist nach Holmes (1000) von dem Ernährungszustand der Fische abhängig. Die Lebern, die im Frühling gesammelt werden, ergeben ein dunkles Öl, von geringerer Aktivität, verglichen mit Sommerölen, die aus fettreichen Lebern hergestellt werden. Das Rohöl enthält nach Holmes (1001) 80% des ausgepreßten Öles und 20% von Stearin, das entfernt wird. Mit der Entfernung des Stearins geht auch ein Teil der Aktivität verlören, so daß das Rohöl vitaminreicher ist.

Eine Zeitlang versuchte man in Deutschland ein Oxy-Lebertran [Freudenberg und Klocman (1002)] einzuführen, ein Präparat, das durch Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd bereitet wurde. Obwohl Stöltzner (1003) behauptet, mit einem analogen Präparat gute therapeutische Erfolge erzielt zu haben, ist nach dem Gesagten das Produkt entschieden zu verwerfen. Weniger untersucht sind die Tranemulsionen (Hess und Unger 1004). Sie sind vielleicht schon aus dem Grunde nicht zu empfehlen, weil sie vielleicht bei einer Oxydation der Emulgierung untergehen und weil sie nur etwa 30°/o des Öles enthalten.

# Die Beziehungen des Antiberiberivitamins und der Lipovitamine zu den Lipoiden.

Die Aufgabe dieses Kapitels ist es zu beweisen, daß die B- und C-Vitamine vermutlich nicht die geringste Beziehung zu den Lipoiden besitzen. Für das A-Vitamin ist dies allerdings schwer zu demonstrieren. Das Zusammenbringen der beiden Klassen von Substanzen, der Lipoide und Vitamine, geschah dadurch, daß die Lipoide und speziell Lezithin in der Regel keine einheitlichen Produkte darstellen, sondern oft auch Vitamine als Verunreinigung enthielten. Von Cronheim (1005) wie auch von anderen Autoren wurde

oft behauptet, daß dem Lezithin eine Bedeutung im Stoffwechsel zukommt, während Robertson (1006) bei Fütterung dieser Substanz an Mäuse allerdings nur eine Wachstumshemmung konstatieren konnte.

In der Biochemie wurde jahrelang die Meinung vertreten, daß wenn man tierische oder pflanzliche Gewebe mit Alkohol oder noch besser mit Äther auszieht, daß die in diesem Lösungsmittel befindliche Fraktion ohne weiteres als Lipoid betrachtet werden kann. Bei unseren ersten Versuchen, die im Lister Institute im Jahre 1911 in London ausgeführt wurden und die als Endziel hatten, das Vitamin zu isolieren, konnten wir uns überzeugen, daß eine Erschöpfung mit Alkohol eine große Menge von stickstoffhaltigen Substanzen (Purinen, Pyrimidinen etc.) entfernt, unter welchen sich auch die Vitamine befinden. Gerade diese Beobachtung wurde von McLean (1007), der damals auch in demselben Institute arbeitete, dazu benutzt, um das Lezithin von stickstoffhaltigen Verunreinigungen zu befreien. Zu diesen Zwecken wurde ein Rohlipoid aus Pferdefleisch fein emulgiert und wiederholt mit Wasser ausgezogen. Im primären Alkoholauszug sowie in den in dieser Weise erhaltenen wässerigen Extrakten konnte die Gegenwart von Karnosin, Hypoxanthin und Vitamin mit Sicherheit nachgewiesen werden. Mutterlaugen wurden von McLean an Cooper (l. c. 786) zwecks Vitaminisolierung abgegeben, der daraus mit Leichtigkeit das Vitamin zu fraktionieren vermochte. Aus obengenannten Gründen ist es auch wahrscheinlich, daß die wachstumbefördernde Wirkung des von Iscovesco (1008) isolierten Lezithids der Leber auf der Gegenwart von Vitamin beruhte. Dasselbe gilt vielleicht auch für das aus der Hypophyse von Robertson (1009) isolierte Tethelin. Dieses Lipoid, das als rein betrachtet wurde, lieferte Reaktionen auf Purinsubstanzen, wie auch eine Diazoreaktion, so daß es sich hier sicher nicht um ein reines Lipoid handelte.

Was das B-Vitamin anbelangt, so konnte durch Cooper (1010) wie auch später von Sullivan und Voegtlin (1011) gezeigt werden, daß zwischen den Lipoiden und dem Vitamin B kein Zusammenhang besteht. Was das A-Vitamin anbelangt, so liegen die Verhältnisse allerdings verschieden, doch liegt noch kein Grund vor, um mit Aron (l. c. 498, 1012) und Stepp (1013) von einer Unentbehrlichkeit der Lipoide für das Leben zu sprechen. Erstens konnte mit einem Gemisch der bekannten Lipoide, welche aus Lezithin, Kephalin, Zerebron und Cholesterin (Stepp l. c. 531) bestand, nur eine geringe Wirkung erzielt werden, die vielleicht durch die Summierung der Verunreinigungen erklärt werden konnte. Zweitens konnte Stepp (l. c. 404) zeigen, daß mindestens ein Tier, nämlich die Taube, bei B-Vitamin ohne Lipoide leben kann. Vor kurzer Zeit gab Stepp (1014) an, daß Hunde und Ratten mit einer alipoiden Nahrung nicht leben können, wobei sich bei diesen Tieren Paralysen der hinteren Extremitäten, aber keine Beriberi entwickelte. Ein Zusatz des B-Vitamins verlängerte das Leben der Tiere, konnte sie aber nicht vom Tode retten. Diese Versuche sollten beweisen, daß die Tiere am Mangel der Lipoide zugrunde gingen. Allerdings gibt Abderhalden (l. c. 859) an, daß Cholesterin unentbehrlich ist. Wacker und Beck (1015) behaupten, daß Cholesterin bei der antirachitischen Wirkung des Tranes eine Rolle spielt. Obwohl es uns merkwürdig erscheinen muß, daß die Genese der Sterine im Tierkörper noch nicht klargestellt ist, ist es möglich, daß die Frage nur dann zu entscheiden ist, wenn das Vitamin A frei von Cholesterin hergestellt werden kann. An diesem Umstand litten die Versuche von Niemes und Wacker (1016), wo die Diät der Ratten außer an Sterinen, an Vitaminen mangelte. Interessant ist es, daß in diesen Versuchen die grauschwarzen Tiere ihre Farbe ins braune wechselten. Gardner und Fox (1017) in Menschenversuchen entschieden, daß die Menge der ausgeschiedenen Sterine die Aufnahme übersteigt und daher eine Synthese stattfinden muß. Takahashi (1018) untersuchte die wachstumfördernde Wirkung von Cholesterin, Lezithin, Kephalin und Protagon. Nur die letzte Substanz schien eine vorübergehende Wirkung zu besitzen. In meisten Fällen, besonders bei männlichen Ratten, wurde sogar eine Wachstumshemmung beobachtet.

Betrachten wir nun die Frage nach der Beziehung des A-Vitamins zu den Lipoiden etwas näher. Während man früher der Meinung war, daß dieses Vitamin ausschließlich mit den tierischen Fetten in Beziehung steht, wurde später gefunden, daß auch grüne Blätter große Mengen derselben Substanz enthalten. Das A-Vitamin soll auch in der Magermilch vorhanden sein und da diese frei von Lipoiden sein soll, so müßte schon auf Grund dieser Beobachtung, falls sie bestätigt werden kann, die Beziehungen zu den Lipoiden verneint werden. Überhaupt ist die Frage der Wasserlöslichkeit des A-Vitamins noch nicht erledigt, da bei der Erschöpfung eines Fettes mit Wasser, wie wir bereits gesehen haben, noch die mögliche Oxydation in Frage kommt. Myers und Voegtlin (l. c. 756) haben das B-Vitamin der Hefe mit Olivenöl ausgeschüttelt, wobei sie nachweisen konnten, daß in das Öl außer dem Vitamin noch andere stickstoffhaltige Substanzen mit hineingelangen. In diesem Falle müßte man den ganzen in dem Öl löslichen Anteil als Lipoid oder jedenfalls als fettlöslich betrachten. Da das A-Vitamin niemals als Bestandteil eines reinen Lipoids nachgewiesen worden ist und da bis jetzt alle rein isolierten Lipoide bei der Prüfung der Wirksamkeit negative Resultate ergaben, so liegt kein Grund vor, das A-Vitamin den Lipoiden zuzuzählen. Denn es könnte sich später herausstellen, daß die Assoziation dieses Vitamins mit den Fetten nur eine zufällige ist.

Cramer (1019) beschrieb einen neuen Typus von Drüsenfettgewebe, das er "lipoid gland" oder "cholesterol gland" nennt. Dieses Gewebe, das sehr reich an Cholesterin und anderen Lipoiden ist, verliert diese Bestandteile, wenn das Tier auf eine vitaminfreie Nahrung gesetzt wird. Cramer glaubt, daß dieses Gewebe eine Rolle beim Entstehen der Avitaminosen spielt, indem es als eine Vitaminreserve des Körpers fungiert. Die exakten Funktionen dieses neuen Fettgewebes sind noch nicht bekannt, doch glaubt Cramer, daß zwischen diesem Gewebe, der Schilddrüse und Nebennieren enge Beziehungen bestehen.

#### Das antiskorbutische Vitamin (C-Vitamin).

Die Chemie und Eigenschaften des C-Vitamins. Die ersten Angaben darüber verdanken wir Holst und Frölich (l. c. 544). Diese Autoren konnten zeigen, daß frische Kartoffeln, Weißkohl, Löwenzahn, Karotten, Himbeersaft, Zitronen- und Sauerampfersaft dieses Vitamin enthalten. Sie fanden die interessante Tatsache, daß die verschiedenen Antiskorbutika sich in bezug auf die Stabilität des C-Vitamins wesentlich unterscheiden. Es kommt dies beim Erhitzen, Aufbewahren und Trocknen zum Vorschein. Über den Grund für diese Erscheinungen sind wir vorläufig noch ganz im Dunkeln. Wir wissen noch nicht, ob es sich in diesen Fällen um verschiedene oder um gleiche Substanzen handelt, doch ist dies verschiedenartige Verhalten gegenüber den äußeren Faktoren nicht unbedingt auf das Vorhandensein verschiedener Substanzen zurückzuführen. Denn es ist wohl möglich, daß dies durch verschiedene Bindungsweise des Vitamins und die Eigenschaften des Saftes bedingt sein kann.

Man kann wohl im allgemeinen sagen, daß Antiskorbutika gekocht schwächer wirken als im rohen Zustande, ferner schädigt sie das Erhitzen auf 110-120° mehr als das Aufkochen bei 100°. Es ist nicht nur das Erhitzen, das schädigend wirkt, sondern auch das Trocknen, was übrigens mit der Erfahrung übereinstimmt, die bei der Ätiologie des menschlichen Skorbuts gemacht worden ist. Dabei sollte nach der Auffassung von Holst und Frölich die relative Feuchtigkeit des Trockenraumes von Einfluß sein, so z. B. ging die antiskorbutische Wirkung von Kartoffeln, Karotten, Löwenzahn und Weißkohl bei Zimmertemperatur schneller verloren als im Brutraum bei 37°. Erhitzen von Zitronensaft während 1½ Stunde auf 120° zerstört nach Mouriquand und Michel (1020) etwa 90° der Aktivität.

Der getrocknete Löwenzahn ist, zum Unterschied von Weißkohl, vollständig unwirksam. Anders verhielten sich die Säfte, die aus diesen Gemüsearten gewonnen wurden. So verliert der Weißkohlsaft seine prophylaktische Eigenschaften, wenn er 10 Minuten lang auf 60°, 70° oder 100° erhitzt wird; dasselbe geschah auch, wenn der Saft bei gewöhnlicher Temperatur (unter Zusatz von Antiseptika) oder auch im Eisschrank aufbewahrt wurde. Fruchtsäfte im Vakuum getrocknet und bei Zimmertemperatur 2 Jahre aufbewahrt verlieren nach Harden und Robison (1021) 50 %, bei 290 aufbewahrt 85 % der Wirkung. Zitronensaft in Tablettenform bereitet behält die Wirkung ein ganzes Jahr, wenn nach Bassett-Smith (1022) jedes Erhitzen während der Prozedur vermieden wird. Der getrocknete Zitronensaft des Handels Man muß aber dazu bemerken, daß Zitronensaft weist keine Aktivität auf. das stabilste Antiskorbutikum ist. Wir werden über die Wirkung des Kochens auf die antiskorbutischen Eigenschaften im darauffolgenden Kapitel zu sprechen kommen.

Gänzlich verschieden im Verhalten zu den oben erwähnten Nahrungsstoffen ist der Zitronensaft und teilweise auch die Milch. Man kann den Zitronensaft eine Stunde auf 110° erhitzen, ohne daß er merklich an Wirkung

verliert. Nun enthält dieser Saft 7% Zitronensäure, und dies brachte Holst und Frölich auf den Gedanken, daß unter der Wirkung der Säure das Vitamin C stabiler wird. Dieser Gedanke wurde dadurch bestätigt, daß auch andere sauer reagierende Säfte wie Himbeer- und Sauerampfersaft dieselbe Stabilität gegen Erhitzen aufwiesen. Auch die Hitzestabilität des Weißkohlund Löwenzahnsaftes ließ sich durch Säurezusatz bedeutend erhöhen, wobei ein Haltbarmachen auf die Dauer doch nicht gelang.

Diese letzte Erfahrung wurde darauf bei den Extraktionen zu Nutze gezogen. Wurde der frisch getrocknete Weißkohl statt mit reinem Alkohol, mit Alkohol ausgezogen, dem etwas Zitronensäure zugesetzt wurde, so erwiesen sich die in dieser Weise erhaltenen Extrakte für Meerschweinchen als viel wirksamer. Andere Isolierungsversuche wie das Dialysieren oder Extrahieren mit Petroläther schlugen fehl. Holst und Frölich gelang es nicht, durch intraperitoneale Einspritzungen den experimentellen Skorbut der Meerschweinchen günstig zu beeinflussen.

Die Stabilität von Vitamin C in Gegenwart von Säuren wurde auch von Bezssonow (1023) mit Vorteil benutzt. Die Säure muß schon beim Zerkleinern des Rohmaterials zugesetzt werden. Von Kartoffeln ausgehend konnte dies durch Zusatz von 1% Zitronensäure oder Weinsäure bewerkstelligt werden. Die Rolle des Säurezusatzes besteht darin, daß dieselbe von der zerstörenden Wirkung der Oxydasen schützt, die in saurer Lösung unwirksam sind. Andere Fermente scheinen dabei nach Erma Smith und Medes (1024) keine Rolle zu spielen. Im Gegenteil wirkte der Zusatz von Invertase günstig, indem die Zerstörung weniger Fortschritte machte.

In einer späteren Mitteilung gaben Holst und Frölich (1025) an, daß Weißkohl bei 37° getrocknet und im Exsikkator aufbewahrt das C-Vitamin noch nach 13 Monaten enthielt. Es gelang auch aus dem Weißkohl durch Ausziehen mit einem Gemisch von Alkohol und Glyzerin einen wirksamen Extrakt zu erhalten. Auch ließen sich aktive Auszüge mit verdünntem Alkohol, dem ½°/0 iger Zitronensäure zugesetzt wurde, erhalten. Sogar heißer, 80°/0 iger Alkohol mit ½°/0 iger Zitronensäure bringt das C-Vitamin aus frisch getrocknetem Weißkohl in Lösung. Seit den aus dem Jahre 1913 stammenden Arbeiten von Holst und Frölich wurden trotz einer großen Zahl von Publikationen keine prinzipiellen Fortschritte gemacht.

Nicht viel später wurde von dem Verfasser eine chemische Fraktionierung des C-Vitamins in Angriff genommen und zwar wurde versucht, die bei der Hefe gebrauchten Methoden auch hier anzuwenden. Die erhaltenen Resultate waren aber nicht sehr ermutigend und sind teilweise schon in der ersten Auflage besprochen. Die Versuche scheiterten hauptsächlich an dem Mangel an Kenntnissen über den Skorbut der Meerschweinchen sowie über das Verhalten von C-Vitamin, die uns damals kaum zur Verfügung standen. Obwohl uns darüber zur Zeit besser begründete Tatsachen zur Verfügung stehen, ist bis jetzt die Chemie dieses Vitamins nicht vorwärtsgeschritten. Wir haben im Jahre 1912 Milch, Kartoffel- und Limonensaft in dieser Hinsicht untersucht, wobei als Versuchstiere Meerschweinchen und Kaninchen

verwandt wurden, die bei Wasser und Hafer gehalten wurden. Sie starben im Mittel nach 20-30 Tagen unter deutlichen skorbutischen Symptomen. Nach Zusatz von frischem Kartoffelsaft gingen die Tiere nach 36 Tagen ein. während nach dem Reinigen dieses Saftes mit Bleiazetat die Tiere bereits nach 27 Tagen verendeten. Ein täglicher Zusatz von 25 ccm Milch hatte eine bedeutende Aufschiebung der Skorbutsymptome zur Folge, während nach 50 ccm Milch die Skorbutssymptome noch nach 50 Tagen fernblieben, wobei die Tiere manchmal sogar an Gewicht zunahmen. Die anderslautenden Resultate von Chick und Hume werden wir bei der Milch besprechen. Proteinfreie Milch, die durch Fällung von Kasein mit Essigsäure bei 50° und Entfernung des Laktalbumins durch kolloidale Eisenlösung hergestellt und durch Ausfrieren (dies ist vielleicht eine praktische Methode zum Einengen des C-Vitamins) konzentriert wurde, besaß in Mengen, die 200 ccm frischer Milch entsprachen, nur eine recht unbedeutende Wirkung. Ein alkoholischer Extrakt aus der Milch, den wir selbst im Vakuum getrocknet haben, besaß sogar in großen Dosen keine Wirkung, während der Extraktionsrückstand in Mengen von 30 g verabreicht in einigen Fällen eine deutliche Wirkung zeigte. Zunächst haben wir uns mit dem Limonensaft beschäftigt (l. c. 109), der allgemein als ein vorzügliches Antiskorbutikum bekannt war. Wir konnten uns damals nicht darüber klar werden, warum dieser Saft bei Meerschweinchen unwirksam war. Dasselbe Resultat wurde auch mit den zersetzten Phosphorwolframaten, die aus dem Limonensaft dargestellt wurden, erhalten. Wir begannen damals schon an der Identität von Meerschweinchenskorbut und Menschenskorbut zu zweifeln, doch wurde die Sachlage vor kurzer Zeit von Alice Henderson Smith (1026) vollständig aufgeklärt. In einer historischen Skizze konnte diese Autorin zeigen, daß die Angaben über die skorbutschützende Wirkung des Limonensaftes nicht auf den heute angewandten, aus westindischen sauren Limonen hergestellten Saft zutreffen, sondern auf Saft aus süßen Zitronen und Limonen, die aus den Mittelmeergegenden stammen. Der heute gebrauchte Limonensaft erwies sich als unwirksam. Diese Vermutung ließ sich in der Tat durch Davey (1027) experimentell begründen. Dagegen waren wir imstande im Limonensaft die Gegenwart von B-Vitamin nachzuweisen. Außerdem wurde daraus ein Terpen von der Formel C13H24O3, eine Purinbase C4H7O2N3 (Schmelzpunkt 2820) und eine Substanz aus der Histidinfraktion, die bei 138-189° schmolz und die Formel CaH18O6N2 aufwies, isoliert. Aus der Cholinfraktion wurde eine Base als Platindoppelsalz isoliert, das bei 220° schmolz und welcher die Formel C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>O<sub>2</sub>N gegeben wurde; eine neuerliche Untersuchung ergab, daß diese Substanz mit Stachydrin C<sub>7</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N identisch ist. Diese Angaben werden hier gemacht, da eine dieser Substanzen sich später als ein Umwandlungsprodukt des C-Vitamins herausstellen kann.

Später wurden die Angaben von Holst und Frölich über die Extrahierbarkeit des C-Vitamins durch Alkohol von Freise (1028) an Futterrüben wie auch von Freudenberg (1029) bestätigt. Daraufhin wurde von Harden und Zilva (1030) gezeigt, daß wenn man den Apfelsinensaft durch Fällen

mit Kalziumkarbonat von Zitronensäure befreit und das Gemisch mit einem Volum Alkohol behandelt, filtriert und das Filtrat im Vakuum bei 37º eindampft, eine aktive Lösung resultiert, die aber mit der Zeit an Wirksamkeit verliert. Wird Zitronensaft in derselben Weise behandelt und bei saurer Reaktion zur Trockne verdampft, so resultiert ebenfalls ein wirksamer Rück-Später konnten Harden und Robison (1031) zeigen, daß das C-Vitamin beim Destillieren nicht flüchtig ist und daß der Trockenrückstand beinahe dieselbe Wirksamkeit wie der Originalsaft besitzt und in einem trockenen Behälter während 6 Monaten aufbewahrt werden kann. Apfelsäfte erwiesen sich als viel ärmer an C-Vitamin. Das oben Gesagte gilt für Säfte. die im Laboratorium konzentriert wurden; im Großbetriebe hergestellt, büßen die Präparate nach den Angaben von Harden und Robison (1032) 63% ihrer Wirksamkeit ein. Das Trocknen von Apfelsinensaft im Großbetriebe wurde von McClendon und Dick (1033) beschrieben und das so erhaltene Produkt wurde von McClendon, Bowers und Sedgwick (1034) auf Aktivität geprüft. Wir ersehen ohne weiteres, daß aktive Präparate des C-Vitamins auch bei Fehlen von Zitronensäure aber in Abwesenheit der Oxydasen, erhalten werden können.

In der neuesten Zeit wurden wieder Versuche gemacht das Vitamin C zu konzentrieren. Vedder (1035) von Apfelsinensaft ausgehend, fand, daß dieses Vitamin in Alkohol löslich ist, daß aber die Aktivität in alkoholischer Lösung rascher zugrunde geht als in wässeriger. Es ist unlöslich in Äther, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, dagegen löslich in Azeton und Essigäther. Phosphorwolframsäure wirkt darauf zerstörend. Es wird durch neutrales Bleiazetat nicht gefällt und wird von der der Tierkohle nicht absorbiert. Die Prozedur gestaltete sich wie folgt: getrockneter Apfelsinensaft wurde mit absolutem Alkohol ausgezogen, die Lösung eingeengt und der Rückstand mit Azeton extrahiert. Nach dem Einengen wurde der Rückstand mit Äther behandelt und daraufhin mit Essigäther ausgezogen. Dieser Lösung wird das Vitamin C durch Wasser entzogen. Die Wirkung des Präparats wird nach allen diesen Manipulationen auf ½ reduziert. Der konzentrierte Auszug enthält nur wenig Stickstoff, keine Lipoide, Aminosäuren oder Salze, enthält aber viel Kohlehydrate.

Bezssonow (1036) verfuhr wie folgt: Kohlsaft mit hydraulischer Presse gewonnen, wurde mit neutralem Bleiazetat behandelt und das Filtrat nach dem Entfernen von Blei im Vakuum zum Sirup konzentriert. Die Ausbeute betrug 2,5 %, wovon 0,1 g schon für Meerschweinchen genügte. Während der ganzen Behandlung wurde unter Ausschluß von Luft gearbeitet.

Givens und McClugage (1037) trockneten Apfelsinensaft nach zwei verschiedenen Methoden. Erstens in flachen Schalen bei 55-60° während 50 Stunden, zweitens nach einer Methode, die jetzt viel zum Trocknen von Milch (Just-Hatmaker-Verfahren) angewandt wird und die nur ein kurzes Erhitzen auf 75-80° erfordert. Während die nach der zweiten Methode hergestellten Präparate fast die Aktivität des unbehandelten Saftes besaßen, verloren die nach der ersten Methode erhaltenen einen großen Teil ihrer

Wirkung. Die wirksamen Produkte ließen sich über 3¹/₂ Monate lang unzersetzt aufbewahren. Stabile Präparate von C-Vitamin wurden von Dubin und Lewi (1038), wie auch von Bassett-Smith (1039) aus Apfelsinensaft und von Givens und Macy (1040) aus anderen Früchten (Zitronen, Trauben, Himbeeren, Erdbeeren und Ananas) hergestellt und nach langem Aufbewahren aktiv befunden. Über ähnliche Erfahrungen mit getrockneten Gemüsepreßsäften berichten R. Hamburger und E. Stransky (1041).

Was die Stabilität des C-Vitamins gegen Alkalien anbelangt, so verfügen wir auch hier über eine Zahl von Arbeiten. Harden und Zilva (1042) haben Apfelsinensaft mit einer ½0 N. Natronlauge alkalisch gemacht, 24 Stunden lang in diesem Zustand aufbewahrt, worauf die Aktivität bedeutend zurückging. Hess und Unger (1043), wie auch LaMer. Campbell und Sherman (1044) haben ähnliche Versuche angestellt und glauben, daß besonders das Aufbewahren bei alkalischer Reaktion ungünstig auf die Aktivität wirkt. Wird nämlich der Saft bei schwach alkalischer Reaktion aufgekocht und gleich darauf neutralisiert, so ist die Wirkung nur wenig beeinträchtigt. Sogar die Neutralisation des Saftes ist nach Vedder (1045) nicht ganz ohne Belang. Mit frischem Saft ist die Zerstörung nicht groß, wohl aber mit aufgekochtem Saft. McClendon und Sharp (1046) untersuchten ob die Reaktion der natürlichen Säfte nicht etwa alkalisch ist, auf welche Eigenschaft die Zerstörung des C-Vitamins beim Kochen zurückgeführt werden könnte; die meisten Säfte aber wurden als schwachsauer befunden.

Sommer und Hart (1047) gaben an, daß in der Milch die C-Vitamin zerstörende Wirkung des Kochens nicht auf der Ausfällung von Zitraten beruhe, während Faber (1048) sogar fand, daß ein Zusatz von Natriumzitrat schon in einer Konzentration von 0,25 % auf dieses Vitamin zerstörend wirkt. Hess und Unger (1049) fanden, daß die Gegenwart von Kupfer die Wirkung des Vitamins C katalytisch zu zerstören vermag.

Was die Oxydierbarkeit des C-Vitamins anbelangt, so wurde von Fowler (1050) im Jahre 1914 gezeigt, daß mit Wasserstoffsuperoxyd präservierte Milch skorbuterzeugend ist. Hess (1051) und Hess und Unger (1052) glauben jedenfalls, daß mit Luft geschüttelte oder mit Wasserstoffsuperoxyd behandelte Milch, Tomatenkonserven oder Apfelsinensaft erheblich an der antiskorbutischen Eigenschaft verlieren, besonders wenn gleichzeitig erhitzt wird [Dutcher, Harshaw und Hall (1053)]. Diese Befunde wurden noch weiter von Zilva (1054) bestätigt und von Anderson, Dutcher, Eckles und Wilbur (1055) besonders auf Milch erweitert. Erhitzen ohne Luftzutritt übte hier nur eine geringe Vernichtung des C-Vitamins aus. Bezssonow (1056) beschrieb eine Modifikation der Folinschen Reaktion, die von mir und Macallum (l. c. 776) bei der Fraktionierung des Vitamins B eingeführt wurde. Das Reagenz selbst wird wie folgt zubereitet: 44 g Natrium wolframat, 2,7 g Phosphormolybdensäure, 400 ccm Wasser, 5 ccm 85% Phosphorsäure und 60 ccm 5 N/H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> werden zusammen 2 Stunden auf 50 bis 60° erwärmt. Alle Antiskorbutika lieferten die Färbung, aber nicht nach Hitzeeinwirkung. Neuerdings bedient sich Bezssonow (1057) auch einer Reaktion mit o- und p-Dioxyphenolen.

Nach Angaben von Zilva (l. c. 767 u. 945) haben die ultravioletten Strahlen auf das C-Vitamin keine Wirkung, doch ist das dabei entstehende Ozon gefährlich. Auch die Adsorption ist bei diesem Vitamin nicht sehr zu befürchten. Es läßt sich nach Harden und Zilva (l. c. 91) mit Fullerserde oder kolloidaler Eisenlösung nicht adsorbieren und man ist auch imstande, die Lösungen durch ein Berkefeldfilter ohne merkliche Verluste zu filtrieren. Ellis, Steenbock und Hart (1058) allerdings geben an, daß Schütteln mit Tierkohle dieses Vitamin teilweise aus der Lösung entfernt und daß auch das Filtrieren durch Chamberlandkerze nicht ohne Verluste vor sich geht. Diese Autoren untersuchten ebenfalls die Wirkung der Oxydation sowie der Reduktion. Diese letzte Maßnahme scheint keine Verluste zu bewirken.

Nach Zilva (l. c. 945) bewirkt die Hydrolyse während 5 Stunden mit doppeltnormaler Salzsäure, ohne Luftzutritt, eine ganz deutliche Inaktivierung. Nach Zilva und Miura (1059) läßt sich das Vitamin C durch Differenzialdialyse nicht von Vitamin B trennen.

Über den Nachweis und Bestimmung des Vitamins C sprachen wir schon unter dem Meerschweinchenskorbut. Wir wollen hier nur anführen, daß Sherman, La Mer und Campbell (1060) eine praktische Methode beschrieben haben. Die Grundnahrung, die sie empfehlen, besteht aus 59% Hafer, 30% Magermilchpulver, 10% Butter und 1% NaCl. Die Milch wurde zwei Stunden in flachen Schalen oxydiert. Die Meerschweinchen sollen in gutem Wachstum begriffen sein und 350 g wiegen. Das Resultat der Versuche wird aus dem Gewicht der Tiere, Lebensdauer, Symptome und dem Ergebnis der Autopsien beurteilt. Zur Bestimmung geringer Differenzen, z. B. des Unterschieds zwischen Frauenmilch und Kuhmilch, wurde von Wright (1061) vorgeschlagen, die Meerschweinchen auf einer ungenügenden Menge Apfelsinensaft zu halten und dann das Vitamin C durch die zu prüfende Milch zu vervollständigen. Sonst müßte man sehr große Milchmengen verabreichen. Nach Bezssonow (l. c. 1036) übt Lebertran eine ungünstige Wirkung auf Meerschweinchen aus, eine Wirkung, die durch Vitamin C partiell aufgehoben sein soll.

Was die Bedeutung des C-Vitamins im Organismus anbelangt, so ist recht wenig darüber bekannt, und was wir darüber wissen, kommt noch bei dem menschlichen Skorbut zur Besprechung. Die Frage, ob das C-Vitamin, parenteral zugeführt, wirksam ist, ist von verschiedenen Autoren verschieden beantwortet worden. Holst und Frölich (l. c. 544) haben es intraperitoneal und Harden und Zilva (l. c. 1030) bei subkutaner Applikation unwirksam gefunden. Dagegen konnten Hess und Unger (1062) an Kindern und Lesné und Vaglianos (1063) an Tieren zeigen, daß intravenöse Therapie mit schwach alkalisch gemachtem Apfelsinensaft nicht nur möglich, sondern auch zu empfehlen ist.

Van der Walle (l. c. 850) war nicht imstande, das Vitamin C im Meerschweinchenharne zu entdecken, was auch von Vedder (1064) bestätigt wurde. Außer in Pflanzen wurde Vitamin C von demselben Autor auch in vielen tierischen Organen nachgewiesen. Während Ochsenfleisch und Ochsenherz sich als negativ erwiesen, wurde diese Substanz in der Kalbsleber, weniger in der Niere, Lunge, Milz und Thymus gefunden.

Auch hier, wie bei dem B-Vitamin, nahm Hess (1065) eine Zeitlang an, daß eine große Zufuhr von Kohlenhydraten den Skorbutausbruch begünstigen kann, doch hat er (1066) seine Meinung darüber neuerdings geändert. Hess hat versucht, durch Zusatz von 3% of Mehl zu der Milch den Skorbutanfall bei Kindern zu beschleunigen, mit negativem Resultat. Wir glauben aber nicht, daß die Kohlenhydratmenge groß genug war, um deutliche Ausschläge zu erhalten. G. M. Findlay (1067) fand, daß die Zufuhr von Eiweiß und Kohlenhydraten den Ausbruch des Skorbuts beschleunigt und besonders bei Zufuhr von Kohlehydraten auch einen großen Gewichtssturz herbeiführt.

Abderhalden (1068) fand in Analogie mit Beriberi eine Verminderung des Sauerstoffverbrauches der skorbutkranken Meerschweinchen. Auch hier ließ sich die Atmung durch Hefedarreichung in die Höhe treiben.

## Vitamingehalt von verschiedenen Nahrungs- und Genußmitteln in natürlichem und zubereitetem Zustande.

Wir haben bereits hervorgehoben, daß in den letzten Jahren die meisten Nahrungsmittel auf ihren Nährwert und Vitamingehalt untersucht worden sind. Die erhaltenen Resultate erlauben uns wohl eine Einsicht in die diesbezüglichen Vergleichswerte, doch müssen wir bei der Beurteilung der Daten zu großer Vorsicht mahnen. Vor allem darf nicht vergessen werden, wie dies heutzutage leider oft geschieht, daß die an einer Tierart gewonnenen Resultate nicht ohne weiteres auf eine andere übertragen werden können. Um dies dem Leser klarzulegen, haben wir ein Kapitel über die Erfordernisse verschiedener Organismen an Vitaminen vorausgeschickt, auf welches wir hier nur verweisen wollen.

So z. B. dünkt uns als irreführend, wenn man den Nährwert einer tierischen Nahrung bei ausschließlichen Pflanzenfressern zu bestimmen sucht und dies mag die Ursache der gewaltigen Unterschiede zwischen der Erfahrung am Menschen und manchen Ergebnissen der Tierforschung sein. Hierher gehören die beobachteten Unterschiede zwischen dem antiskorbutischen Wert des Fleisches beim Menschen und Meerschweinchen.

Einer anderen Schwierigkeit in der Beurteilung der Resultate begegnen wir in dem Mangel an quantitativen Methoden zur Bestimmung der Vitamine, was besonders beim Vergleich der im Anfang der Vitaminforschung erhaltenen Resultate mit den modernen Ergebnissen, die bei einem besseren Verständnis des neuen Gebietes erzielt worden sind, zum Vorschein kommt. Viele von den älteren Resultaten sind ohne Rücksicht auf die quantitativen Verhältnisse erhalten worden und mit Recht machen Chick und Hume (1069) darauf aufmerksam, daß wir in dieser Hinsicht anstreben müssen, quantitativ zu arbeiten. Wollen wir als Beispiel den Einfluß der Alkalien auf die Vitamine

studieren, so genügt es nicht, einfach das Alkali zu dem Nahrungsmittel zuzusetzen und dem Tier zu verabreichen. Wir müssen zuerst die minimale schützende Dose des natürlichen Präparates bestimmen, denn wird von vornherein eine zu große Dose angewandt, so kann das Präparat trotz einer weitgehenden Zerstörung genug Vitamin enthalten, um therapeutisch zu wirken, und wir kommen zu dem irrigen Schluß, daß der benutzte Eingriff ohne Einfluß auf den Vitamingehalt blieb.

Die meisten von den bis jetzt ausgeführten Tierversuchen leiden an dem Umstand, daß mit der Zufuhr der Vitamine in Form von vitaminhaltiger Nahrung oder sogar von Extrakten zugleich die Zusammensetzung der basalen Nahrung verändert wird, ohne daß wir über die entsprechenden Kontrollen ohne Vitaminzufuhr verfügen. Die meisten Untersucher betrachten auch den Vitamingehalt einer gewissen Nahrung zu sehr als eine unveränderte Konstante, als eine mathematische Größe. Wir werden in diesem Kapitel sehen, daß dies durchaus nicht der Fall ist und wir verstehen es gut, wie die verschiedenen Forscher mit derselben Nahrung zu grundverschiedenen Resultaten gelangen können.

Nachdem wir auf den möglichen Zusammenhang von Vitaminen und Appetit [Mendel (1070)] und auf die Notwendigkeit einer neuen Gesetzgebung für Nahrungsmittel unter Rücksicht auf die Vitamine [Ranwez (1071)] nur hinweisen wollen, gehen wir zu der Besprechung der Behandlung der Nahrungsmittel in ihrer Rückwirkung auf den Vitamingehalt über. Hierher gehören die Einflüsse des Erhitzens, Kochens, Trocknens, Aufbewahrens, Sterilisierens und der Konservenbereitung. Hier werden wir auch die wichtigeren Nahrungsmittel, die für die menschliche Ernährung in Betracht kommen, ausführlich besprechen. Es wird uns aber unmöglich, auf alle diesbezüglichen Untersuchungen näher einzugehen und aus diesem Grunde werden wir am Ende dieses Kapitels alle die uns zugänglichen Daten in Tabellenform zusammenstellen, worin wir den relativen Reichtum der Nahrungsmittel an den drei bis jetzt bekannten Vitaminen angeben werden. Die erste Tabelle dieser Art, worin nur wenige Nahrungsmittel berücksichtigt wurden, wurde von Cooper (1072) in den Jahren 1912-1914 zusammengestellt. Tabelle bezog sich nur auf den Gehalt an B-Vitamin. Eine ähnliche Tabelle stammt aus dem Bericht des Medical Research Committee (l. c. 503), in der versucht wurde, die gefundenen Werte quantitativ auszudrücken. Die Werte wurden demgemäß auf Weizenkeim gleich 100 in bezug auf den Gehalt an B-Vitamin ausgedrückt.

Nahrungsmittel	Wert	Wasser- gehalt	Nahrungsmittel	Wert	Wasser- gehalt
Weizenkeime	100	10-13	Linsen	80	-
Weizenkleie	25	10—13	Eigelb	50	70
Reiskeime	200	10-13	Ochsenleber	50	70
Preßhefe,	60	70	Ochsenmuskeln	11	.75
Erbsen, trocken	. 40	12	Kartoffeln	4,3	80

In demselben Bericht sehen wir auch die ersten Versuche, den Gehalt anderer Vitamine quantitativ auszudrücken. Alle diese Werte wurden an Tiermaterial gewonnen und gelten streng genommen nur für die Tierart, an welcher die Resultate gewonnen wurden. Dies bezieht sich besonders auf quantitative Verhältnisse. Chick und Dalyell (1073) haben eine andere Tabelle in bezug auf C-Vitamin zusammengestellt, worin die Werte sich auf Zitronensaft gleich 100 beziehen.

Frischer roher	We	ißk	ohl	saf	to	dei	r K	Coh	lbl	ätte	er	110
Frischer roher	Ap:	felsi	ne	nse	íft					•		100
Weißer Rübens	saft											60
Grüne Bohnen								•				<b>3</b> 0
Gekeimte Erbs	en,	fris	$\mathbf{ch}$					• '				30
Karottensaft .	•											7,5
Roterübensaft .												7,5
Fleischsaft (Oc	$\mathbf{h}\mathbf{s})$	•							•			7,5
Kartoffeln (39	Min	ı. g	eko	$\operatorname{ch}$	t)							7,5
Frische Kuhmi												

In unserer Tabelle dagegen haben wir uns nicht damit begnügt, die Vitaminwerte allein anzugeben, sondern wir suchten auch den Nährwert des Eiweißes verschiedenen Ursprungs anzugeben. Diese Rubrik wird uns vielleicht dazu verhelfen, den Unterschied zwischen dem Nährwert von pflanzlichem und tierischem Eiweiß zu demonstrieren, was in bezug auf die Ätiologie der Pellagra und des Hungerödems von Wichtigkeit sein kann. Es erscheint uns nicht unmöglich, daß viele Eiweißkörper entweder eine lebenswichtige unbekannte Aminosäure oder auch ein neues Vitamin adsorbiert enthalten.

### Einfluß des Erhitzens und des Kochens auf den Vitamingehalt<sup>1</sup>).

Die ersten Angaben über dieses praktisch wichtige Thema verdanken wir Schüffner und Kuenen (l. c. 57). Studien über die Stabilität von B-Vitamin in den Nahrungsmitteln wurden auch von Grijns (l. c. 53) unternommen. In der neuesten Zeit wurde dieses Feld mit einer verbesserten Technik systematisch von Chick und Hume (1075) bearbeitet. Diese Autoren studierteu unter anderem die Wirkung der Hitze auf das B-Vitamin der Weizenkeime und fanden, daß die Temperatur von 100° während 2 Stunden wenig Einfluß besitzt, wogegen Temperaturen über 120° ein rasches Zerstören zur Folge hatten. Miller (1076) hat das Kochen und Autoklavieren (bei 115° 45 Min.) der Karotten und Bohnen ohne jeden Einfluß auf das Vitamin D gefunden; dasselbe wurde von Whipple (1077) für Kohl und Zwiebeln bestätigt. In diesen letzten zwei Arbeiten wurde der Gehalt an D-Vitamin mit der schon von uns beschriebenen Hefemethoden bestimmt.

<sup>•1)</sup> Eine gute Zusammenstellung der darüber bekannten Daten in bezug auf das B-Vitamin finden wir in einer Arbeit von Emmett und Luros (l. c. 114) und E. F. Kohman (1074).

Die Stabilität des C-Vitamins gegen Hitze hängt sehr von der Natur des Ausgangsmaterials ab. Weill und Mouriquand (1078) geben an, daß dieses Vitamin sehr labil sei, bemerken aber, daß Zitronensaft ohne merklichen Verlust eine Stunde auf 110° erhitzt werden kann. Tozer (1079), Mitarbeiter von Frl. Chick, führten Versuche an Kohl aus: einstündiges Erhitzen auf 60° verminderte die antiskorbutische Wirkung um 70%, auf 90% um 90%, während ein kürzeres Erhitzen (20 Min.) auf 90% oder 100° die Aktivität nur um 70°/6 verminderte; wir ersehen daraus, daß nicht die Höhe der Temperatur, sondern die Dauer der Erhitzung die Hauptrolle spielt. Eddy, Shellow und Pease (1080) verglichen den Einfluß des Kochens in offenen Gefäßen und unter Druck auf den Gehalt an Vitamin C des Kohles. In offenen Gefäßen betrug die Kochzeit 45-90 Min., während unter Druck dazu nur 2-13 Minuten nötig waren. In beiden Fällen, sogar in Abwesenheit von Luft, war der Verlust mindestens 90%. Strudwick (1081), Stanley und Whipple (1082) untersuchten in dieser Hinsicht den Einfluß des Kochens in Kochkisten, wobei die Erhitzungszeit bedeutend verlängert wird. Die Resultate zeigten, daß ein schnelles Erhitzen diesem Verfahren bedeutend überlegen sind.

Delf<sup>1</sup>) (1083) untersuchte vergleichsweise das Verhalten von Kohlblättern und Kohlsaft, wobei gezeigt wurde, daß das Vitamin C im natürlichen Zustand, d. h. in den Kohlblättern viel resistenter ist. Rübensaft (Swedes) erwies sich stabiler als Kohlpreßsaft. Apfelsinensaft auf 130° erhitzt verlor 50°/o seines Wertes. Givens und McClugage (1084) fanden Tomaten gegen Hitze ziemlich resistent. Wurden sie aber 15 Minuten oder länger auf 100° erhitzt. so mußte davon eine größere Menge im Vergleich zu dem Rohmaterial verabreicht werden, um Meerschweinchen vor Skorbut zu schützen. Außer dem Erhitzen spielt scheinbar die Oxydation bei der Inaktivierung des C-Vitamins eine große Rolle. Rossi (1085) verabreichte Meerschweinchen Hafer und Heu, die in offenen Gefäßen bei 126° sterilisiert wurden. Die Tiere gingen an Skorbut ein; ein davon abweichendes Resultat wurde erhalten, als diese Nahrungsmittel in geschlossenen Gefäßen in der obigen Weise behandelt wurden. Die damit ernährten Meerschweinchen blieben noch nach 2 Monaten am Leben. Auch Delf (l. c. 1083) glaubt, daß Luftzutritt die Inaktivierung des C-Vitamins beschleunigt und dieser Umstand spielt nach den Angaben von Steenbock, Boutwell und Kent (l. c. 934) sowie anderer Autoren, deren Meinung darüber wir bereits berücksichtigt haben, auch eine Rolle bei der Vernichtung des A-Vitamins.

Die Hitzezerstörung der Vitamine hängt noch von einem weiteren Faktor ab, nämlich von der chemischen Reaktion des Ausgangsmaterials. Die diesbezüglichen Angaben über die Vitamine B und C sind ganz sicher und wurden bereits besprochen. Beim Vitamin A scheint die Reaktion wenig

<sup>1)</sup> Beim Vergleich des Temperaturkoeffizienten bei der Hitzeinaktivierung des C-Vitamins mit Toxinen und Fermenten kam Delf zum Schluß, daß dieses Vitamin eine relativ einfach zusammengesetzte Substanz darstellt.

Rolle zu spielen, da diese Substanz gegen Alkalien resistent ist. Während McCollum und Simmonds (l. c. 478) über eine beträchtliche Zerstörung des Vitamins B durch Alkalien berichten, geben Daniels und McClurg (1086) an, daß sie dadurch keine Zerstörung bei Kohl und Soyabohnen fanden. Diese Angabe muß auf einem Irrtum beruhen oder es wurde so viel Material verfüttert, daß noch eine gewisse Wirkung übrig blieb. Auch beim C-Vitamin muß man nach den Angaben von Daniels und Heisig (1087) den Zusatz von Soda streng vermeiden. Hess und Unger (1088) machen auf die Anwendung von Soda bei dem Bereiten von Kindermehlen aufmerksam. Bei der Hitzeinaktivierung spielt nach Petragnani (1089) die Feuchtigkeit eine wichtige Rolle. Ohne Feuchtigkeit weisen einige Nahrungsstoffe noch nach einem 4-stündigen Erhitzen einen Gehalt an Vitamin B auf.

Es wurde oft behauptet, daß die Stabilität des Apfelsinensaftes der sauren Reaktion des Mediums zuzuschreiben ist. Doch soll nach den Angaben von Delf (l. c. 1083) die Neutralisation der darin enthaltenen Säure keine deletäre Wirkung ausüben.

Wenn wir dieses praktisch sehr wichtige Kapitel rekapitulieren wollen, so hängt die Vitaminstabilität beim Erhitzen nicht so viel von der Temperaturhöhe wie von der Dauer des Erhitzens ab. In diesem Zusammenhange ist die Idee von Givens und McClugage (1090) von Interesse; diese Autoren glauben, daß, wenn Antiskorbutika wie beim langsamen Trocknen bei niedriger Temperatur lange erhitzt werden, die Fermente, die in den Geweben enthalten sind, das Vitamin C zersetzen. Werden die Fermente durch schnelles Erhitzen auf höhere Temperaturen inaktiviert, dann soll sich das C-Vitamin als resistenter erweisen 1). Diese Angaben wurden bestätigt. Außerdem scheinen die Vitamine im natürlichen Zustande stabiler zu sein als in Form von Extrakten oder Preßsäften. Für die zwei von vier bekannten Vitaminen, nämlich für das A- und C-Vitamin spielt die Oxydation in Gegenwart der Luft bei der Vernichtung eine große Rolle, außerdem spielt wahrscheinlich für alle Vitamine die chemische Reaktion des Substrats eine Rolle.

Der Gehalt des Kochwassers an Vitamin. Daß beim Wegschütten von Kochwasser Vitaminverluste entstehen können, ist zuerst von Schüffner und Kuenen (l. c. 57) hervorgehoben worden. Außer den Vitaminen entstehen auf diese Weise auch Verluste an anderen wasserlöslichen Substanzen und es ist deshalb nicht umsonst, wenn Hindhede (1091) auf den großen Nährwert von Suppen und speziell Gemüsesuppen hinweist. Hill (1092) gibt z. B. an, daß beim Kochen von Kartoffeln Verluste entstehen, die 70% aller wasserlöslichen Stoffe darstellen können. Auf denselben Umstand haben eine Anzahl von Autoren, vom Standpunkt der Vitamine betrachtet, hingewiesen, wie Denton (1093), Dunham (1094), Daniels und McClurg (l. c. 1086), Miller (l. c. 1076) und Whipple (l. c. 1077). Besonders die

<sup>1)</sup> Diese Beobachtung kann mit der Stabilität in saurem Medium in Zusammenhang gebracht werden, wenn man annimmt, daß die Oxydasen in saurer Lösung ihre Wirkung nicht entfalten können.

beiden letzten Autoren haben gefunden, daß durch Weggießen von Kochwasser 30-70% des D-Vitamins verloren geht.

Der Einfluß des Trocknens. Da die Frage der Entwässerung von Nahrungsmitteln schon in praktische Bahnen geleitet wurde, so müssen wir nur bedauern, daß die darüber bekannten Tatsachen nur recht spärlich sind. Murlin (1095) glaubt die getrockneten Nahrungsmittel in ihrem Nährwert den frischen gleichstellen zu können. Prescott (1096) hebt in seiner Mitteilung besonders die praktische Seite dieses Problems bezüglich Transport und Aufbewahren, speziell für Verproviantierung von Armeen im Felde hervor. Er besagt auch, daß die Verluste an C-Vitamin beim Trocknen durch ein zweckmäßigeres Verfahren vermieden werden können. Givens und Cohen (1097) untersuchten diese Frage beim Weißkohl und Kartoffeln. Trocknen im Luftstrom bei 40-520 hatte eine beträchtliche Verminderung der Aktivität zur Folge. Mit dem einfachen Trocknen ist die Zubereitung von Speisen noch nicht erledigt und praktisch kommen noch zwei weitere Faktoren in Betracht, nämlich das Lagern und das Aufkochen, wenn es zum Konsum kommt. Diese zwei letzten Faktoren sind leider von den meisten Untersuchern wenig berücksichtigt worden. Erst vor kurzer Zeit erschien eine Arbeit von Shorten und Ray (1098), die die obige Vermutung experimentell bestätigt. Außerdem wurde gefunden, daß, wenn man Weißkohl oder Kartoffeln zuerst erhitzt oder kocht und dann trocknet, dann für das Meerschweinchen jedenfalls kein C-Vitamin mehr zurückbleibt 1). Givens und McClugage (1100) fanden Tomaten in dieser Hinsicht resistenter, wenigstens in bezug auf das Aufbewahren nach dem Trocknen, da die Aktivität nach drei Monaten noch erhalten blieb. Darauf folgende Kochversuche wurden allerdings scheinbar nicht ausgeführt, sind aber nicht besonders wichtig, da Tomaten auch roh genossen werden können. Shorten und Ray (1101) haben verschiedene Gemüsearten einfach an der Sonne getrocknet und auf ihren Gehalt an B- und C-Vitamin untersucht. Die Resultate ergaben, daß das B-Vitamin offenbar unverändert blieb, während das C-Vitamin der Karotten, Zwiebeln und Weißkohl für Meerschweinchen auch erhalten blieb. Spinat dagegen verlor diese Eigenschaft. Osborne und Mendel (1102) untersuchten eine ganze Reihe von bei 80° getrockneten Gemüsen auf ihren B-Vitamingehalt. Aus dieser Reihe erwiesen sich Spargeln und Petersilie am reichsten, obwohl alle übrigen reicher darin waren als Früchte. Während, wie wir sehen, das Vitamin B sich beim Trocknen ziemlich resistent erweist, konnte Eckman (1103) in einer Reihe von getrockneten Früchten auch eine antiskorbutische Wirkung konstatieren. Falk, McGuire und Blount (1104) studierten die Fermente der entwässerten Gemüsearten. Sie fanden sie inaktiviert und heben die Resistenz der Vitamine

¹) Holst und Frölich (1099) dagegen finden, daß, wenn man Feuchtigkeit und mögliche Hydrolyse ausschließt, man bei Weißkohl zu aktiven Dauerpräparaten gelangen kann. Die Entwässerung geschah bei 37° im Vakuum unter Anwendung von Phosphorpentoxyd, das immerzu erneuert wurde. Die Präparate wurden nach 10, 18 und 26 Monaten geprüft und aktiv gefunden.

im Vergleich damit hervor. Givens und McClugage (l. c. 1090) veröffentlichten eine sehr sorgfältige Untersuchung über das Trocknen von Kartoffeln. Stellen wir die Resultate dieser Autoren zusammen, so finden wir, daß wenn man Kartoffeln einer Serie von Prozeduren aussetzt, daß die einzelnen Wirkungen sich summieren und daß als Folge davon ein total inaktives Produkt resultiert. Werden die Kartoffeln gekocht, gedämpft oder gebacken und dann getrocknet, so wird als Regel ein inaktives Produkt erhalten. Das Trocknen allein hat nicht diesen destruktiven Effekt. Vitamin war am wenigsten zerstört, wenn die Kartoffeln in der Schale gebacken (vielleicht Luftabschluß) und dann getrocknet wurden. Zusatz von Säure vor der Behandlung hatte nicht den gewünschten Einfluß. Auch im Vakuum getrocknete Kartoffeln verlieren viel von ihrer Wirkung. haben bereits gesehen, daß schnelles Trocknen bei hohen Temperaturen weniger zerstörend wirkt als langsames Trocknen bei niedriger Temperatur. Lagern und nachheriges Trocknen wurde nicht untersucht, doch ist es aus dem Gesagten klar, daß das C-Vitamin der Kartoffeln nicht sehr resistent ist.

Konservenbereitung. Auch dieses Gebiet ist noch nicht ausreichend untersucht worden. Wir glauben, daß für diese Frage die Nahrungsmittel in zwei Klassen eingeteilt werden können, je nachdem die Konserve vor dem Konsum nochmals gekocht wird oder nicht. Wir finden hier die Bedingungen ähnlich wie beim Trocknen. Bigelow (1105) hat die Probleme, die uns bei der Konservenbereitung begegnen, zusammenfassend besprochen. Von verschiedenen Ausgangsmaterialien ausgehend, wurden so verschiedene Verhältnisse angetroffen, daß Schlüsse allgemeiner Natur kaum noch gezogen werden können. Hess und Unger (1106) fanden z. B., daß Tomatenkonserven noch ein vorzügliches Antiskorbutikum für Kinder darstellen. Autoren führten dieses Schutzmittel in die Kinderpraxis ein, wo es besonders in Anstalten geeignet ist, den jetzt teuren Apfelsinensaft durch etwas Billigeres zu ersetzen. Dieser Befund ist von praktischer Bedeutung, da bei einer möglichen Skorbutgefahr Tomatenkonserven, die wahrscheinlich haltbar sind, im voraus vorbereitet werden können. Allerdings geht nach den Angaben von Hess und Unger (l. c. 1043) die Wirkung nach dem Aufkochen bedeutend zurück. Daniels und McClurg (l. c. 1086) glauben nicht an die Zerstörung des B-Vitamins bei der Konservenbereitung, doch scheint es uns. daß ein abschließendes Urteil darüber noch nicht gefällt werden kann. Campbell und Chick (1107) behandelten Weißkohl und Bohnen nach Methoden, die bei der Konservenbereitung benutzt werden. Prozedur verlor Weißkohl ungefähr 2/3 und die Bohnen 75—90°/0 ihrer Wirksamkeit. Die Vitamine B und A waren sehr stark vermindert: diese Autoren wollten diese Tatsache durch das Übergehen von A-Vitamin ins Kochwasser erklären. Wurden nämlich diese Extrakte Meerschweinchen vorgelegt, so wurde ein besseres Wachstum erzielt. Somit müßte man mit Campbell und Chick annehmen, daß das Vitamin A in das Kochwasser überging und damit wasserlöslich wurde. Die herrschenden Ansichten über den Nährwert der Konserven gehen weit auseinander. Savage (1108) glaubt, daß sie im allgemeinen weniger gefährlich sind als frische Nahrung. Dagegen ist Gralka (1109) der Meinung, daß keine Methode der Konservierung der Gemüse, sie, in bezug auf das Vitamin C, gleich den frischen machen kann. Givens, McClugage und Van Horne (1110) geben an, daß Äpfel und Bananen durch Konservenbereitung sehr viel an antiskorbutischer Wirkung abnehmen, weniger dagegen wenn Zitronensäure zugesetzt wird. Es unterliegt keinem Zweifel, daß die moderne Vitaminlehre eine große Änderung in der Konservenindustrie ausüben wird und daß mit der Zeit Mittel gefunden werden, welche die Konserven diätetisch einwandsfrei gestalten werden. Schon jetzt werden Wege vorgeschlagen, die darin einen Fortschritt bedeuten. Kohman (1111) spricht sich dahin aus, daß die Oxydation der Vitamine bei der Konservenbereitung vermieden werden kann. Er legt der Oxydation einen größeren schädigenden Einfluß bei als der Sterilisation.

Was uns in dieser Hinsicht fehlt, sind exakte Versuche über den Wert der Konserven als Dauernahrung. Die Fütterungsversuche müssen entscheiden, wie lange wir uns auf so eine Ernährung stützen können. Ein Anfang zu solchen Studien wurde von Athanasiu, Pampil und Stavresco (1112) gegeben. Diese Versuche ergaben, daß die Konservennahrung weniger Nährwert, als die frische Nahrung besitzt und daß sie auch schlechter verwertet wird.

Die letzte Frage, die wir in diesem Zusammenhange besprechen wollen. ist die Frage des Alterns und Aufbewahrens. Hulshoff Pol (1113) konnte menschliche Beriberi mit Erbsenpuree heilen; doch erwiesen sich Erbsen, die drei Jahre alt waren, in dieser Hinsicht als völlig wirkungslos. Weill, Mouriquand und Michel (l. c. 591) fanden dasselbe beim denaturierten Fleisch, das 14 Monate aufbewahrt wurde. Diese Nahrung erwies sich für Katzen als viel schädlicher als frisch denaturiertes Fleisch. Delf und Skelton (1114) haben Weißkohl getrocknet und bei gewöhnlicher Temperatur aufbewahrt. Nach 2-3 Wochen verlor das Präparat 93% seiner Wirkung, nach 3 Monaten gingen 96-97% verloren. Hess und Unger (1115) fanden kein C-Vitamin in getrockneten Pflaumen, während Orangenschalen noch nach 3 Monaten eine Aktivität aufwiesen. Das Aufbewahren von Apfelsinensaft hat einen sehr deutlichen Einfluß, indem in einem alten Saft nur die Hälfte der Aktivität zurückblieb. Getrocknete Karotten, 3-5 Wochen und 7 Monate aufbewahrt, waren ganz wirkungslos. Hess und Unger schließen daraus, daß getrocknete Vegetabilien zwar ihren Nährwert behalten, doch in bezug auf den Gehalt an C-Vitamin frische Naturprodukte nicht zu ersetzen vermögen. Dieses Altern geht nicht nur bei Konserven und getrockneter Nahrung vor sich, sondern vollzieht sich auch bei Vegetabilien im Naturzustande. Hess und Unger (l. c. 1043) haben in dieser Beziehung Karotten von verschiedenem Alter untersucht. Während junge Karotten auch nach dem Kochen ihre Aktivität behalten und auch das Trocknen unter Durchleiten von Luft und Aufbewahren während 3 Monaten vertragen können, ist dies bei alten Karotten viel weniger der Fall.

Aus allem hier Gesagten ersehen wir ohne weiteres, daß sich allgemeine Sätze über die Stabilität der Vitamine nicht aufstellen lassen. Jeder einzelne Fall muß besonders untersucht werden, da wir noch keine Regel kennen, die die Stabilität oder die Labilität dieser Substanzen bestimmt. Offenbar ist der Vitamingehalt der zum Konsum vorbereiteten Nahrungsmitteln stark von dem ursprünglichen Gehalt im Naturzustande abhängig. Dieser ursprüngliche Gehalt kann eventuell von einem Weltteil zu einem anderen, von einem Land zu einem anderen variieren und von der Bodenbeschaffenheit, Klima usw. in letzter Instanz abhängig sein. Das hier Gesagte gilt für unsere primären Vitaminquellen. Bei den sekundären Vitaminquellen — den tierischen Produkten — ist die Frage noch viel komplizierter und hängt von vielen teils bekannten und teils unbekannten Faktoren ab, die wir schon an einigen Stellen besprochen haben.

#### Getreidearten.

Unter dieser Rubrik wollen wir nicht nur die Zerealien wie Weizen, Gerste, Roggen und Mais, sondern auch die Brotsorten besprechen. ein ätiologischer Zusammenhang zwischen der Behandlung von Getreidearten für den menschlichen Konsum und der Beriberi schon seit langer Zeit vermutet und sogar sichergestellt war, haben die durch den Krieg bedingten ökonomischen Zustände unser Interesse an der Frage bedeutend angespornt wie auch unsere tatsächlichen Kenntnisse darüber gefördert. Fast in allen Ländern haben sich die Forscher bemüht, den Nährwert des Getreides in bester Weise auszunutzen. Zu der Frage der ökonomischen Ausnutzung des Getreidekornes gesellt sich noch, wie wir bereits bei der Ätiologie der Geflügelberiberi gesehen haben, daß in den meisten Getreidekörnern das B- und A-Vitamin in bestimmten Teilen des Kornes lokalisiert ist. Durch das moderne Mahlverfahren können diese Substanzen mehr oder weniger vollständig entfernt werden. Es ist zwar wahr, daß unter normalen Zuständen, wenn sich die Bevölkerung außer von Brot noch von anderen Nahrungsmitteln ernährt, keine unmittelbare Gefahr einer Avitaminose besteht, doch müssen wir bedenken, daß zur jetzigen Zeit die Brotnahrung einen großen Prozentsatz der Gesamtnahrung bilden kann. Obwohl Ganzkornbrot noch in vielen Ländern fast ausschließlich genossen wird, wurde in Ländern mit höherer Kultur Weißbrot in jeder Form entschieden dem Ganzkornbrot vorgezogen. Außer Geschmacksgründen sind einige wissenschaftliche Tatsachen bekannt, die das Feinmahlen des Getreides empfehlenswert erscheinen lassen. Einer dieser oft zitierten Gründe ist die Tatsache, daß Mehle aus Ganzkorn sich viel schwerer aufbewahren lassen. In der Tat läßt sich das viel fett- und fermentreichere Ganzkorn viel schwerer konservieren. Dieser Grund wird oft für das Polieren von Reis angeführt und Ottow (l. c. 422) gab Mittel an, um die Haltbarkeit des unpolierten Reises zu erhöhen. Dies gilt noch mehr für den sehr fettreichen Mais. Winton, Burnet und Bornmann (1116) geben an, daß entkeimter Mais viel haltbarer ist. Die zweite Ursache, warum Ganzkorn sich schwer in die Praxis einführen ließ, besteht darin, daß viele Forscher der Meinung sind, daß ein mit Kleie gebackenes Brot unökonomisch sei. Seine Assimilation soll nicht nur mangelhaft sein, sondern soll auch Verluste anderer

zugleich genossener Nahrungsstoffe bedingen. Doch sind die Forscher darüber nicht ganz einig. Während Hindhede (1117), Röhmann (1118), Eijkman (1119), Hulshoff Pol (1120), Dutcher (1121) und Stoklasa (1122) glauben, daß Ganzkornbrot sehr gut ausgenutzt wird, begegnen wir auch Meinungen, wie den von Pugliese (1123), van Leersum und Munk (1124) und Rubner (1125), die aussagen, daß solche Brotsorten schlecht ausgenutzt werden und sogar, wie schon oben vermerkt, Verluste bedingen.

Schon seit Liebig (1126) wußte man, daß der Nährwert des Getreides durch Mahlen erniedrigt wird; er sprichtsich im Jahre 1854 folgendermaßen aus: "Kein einziges Nahrungsmittel wird durch das moderne Mahlverfahren so entwertet wie gerade das Getreidekorn. Je weißer das Mehl, desto weniger Nährwert besitzt es."

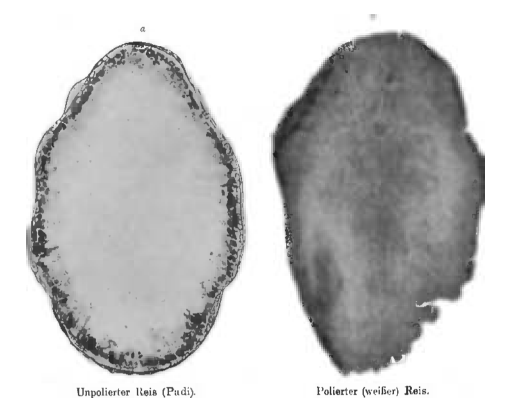
Im Jahre 1871 wußte Magendie (1127) schon, daß Tauben bei feinem Weizenmehl zugrunde gehen, während sie von Roggen leben können. Hunde gingen bei Weizenmehl nach 40 Tagen ein, während sie von grobem Soldatenbrot ganz gut zu leben vermochten. Oseki (1128) hat den Wert verschiedener Brotsorten bei Mäusen untersucht. Er fand Roggen- und Kommißbrot ausreichend, Weizenbrot und Gerstenmehl als nichtausreichend. Weill und Mouriquand (1129) haben anstatt der Kleie bei der Brotbereitung Zusatz von Kleieauszügen empfohlen, wodurch die Zufuhr der manchmal lästigen Zellulose vermieden wird, Hawk, Smith und Bergeim (1130) empfehlen dagegen Hefezusatz. Sherman, Rouse, Allen und Woods (1131) glauben ebenfalls an der Hand ihrer Rattenversuche an den größeren Nährwert des vollständigen Weizenkornes, verglichen mit Weißbrot. Der Nährwert verschiedener Mehle wurde an Kaninchen von Achard und Gaillard (1132) und von Lecoq (1133) an Ratten ermittelt.

Unsere Kenntnisse über die Lokalisation der Vitamine in Getreidekörnern haben in den letzten Jahren eine Modifikation erfahren. Während die ersten auf diesem Gebiete tätigen Autoren annahmen, daß die schützenden Substanzen sich im Silberhäutchen befinden (einer dünnen Membran, die das Reiskorn umspannt), wurde von Fraser und Stanton die Lokalisation der schützenden Substanz in die Aleuronschicht verlegt. Später haben McCollum und Davis (1134) gezeigt, daß das B-Vitamin sich vorzugsweise im Keim befindet. Chick und Hume (1135) fanden dagegen dieses Vitamin im Reis, Weizen und Mais auch teilweise im Perikarp. Voegtlin, Lake und Myers (1136) glaubten durch Tierversuche beweisen zu können, daß das B-Vitamin des Weizens und des Maises sich im Keim vorzugsweise wie auch im Perikarp befindet, sie schlossen sich zuerst der Meinung von Chick und Hume an. Später aber glaubten Voegtlin und Myers (l. c. 401) zeigen zu können, daß, wenn man das Weizen- oder Maiskorn (s. Abb. 61 und 62) in 2 Teile zerschneidet und den Teil ohne Keim den Tieren verfüttert, das vollständige Fehlen des B-Vitamins darin bewiesen werden kann. Somit mußte dieses Vitamin im Keim allein vorhanden sein. Diese Frage scheint jetzt durch die Arbeit von Bell und Mendel (1137) definitiv gelöst zu sein. Die erste wichtige Tatsache, die diese Autoren entdeckt haben, ist, daß nicht alle Weizensorten den gleichen Gehalt an B-Vitamin aufweisen. So z. B. enthält der Marquis Frühlingsweizen mehr als dreimal so viel von dieser Substanz, als der Minnesota Winterweizen. Diese Tatsache ist für die praktische Ernährungsfrage von außerordentlich großer Bedeutung, da es jetzt nicht mehr genügt zu sagen, daß man Weizen verfütterte, sondern man muß seine genaue Zusammensetzung kennen. Diese Variationen zeigen sich auch im Eiweißgehalte an. So z. B. enthält nach Hindhede (1138) der dänische Weizen 8,63% Eiweiß, während der Rigaweizen 15,63%, also fast das doppelte, enthalten soll. Dies demonstriert nochmals die Wichtigkeit bei Stoffwechselversuchen die Analysen selbst vorzunehmen und nicht die Zahlen aus Tabellen zu entnehmen. Wenn wir nun zu der Arbeit von Bell und Mendel zurückkehren, so untersuchten diese Autoren die verschiedenen Mahlfraktionen des Weizens, die sich wie folgt verhielten:

	Produkt	Prozentteil des Kornes	Minimum-Menge für Ratten						
	Ganzkorn	100	40% der Nahrung						
~	Patent flour	0—5	? " "						
	First clear	10—15	40'0/0 , ,						
	Second clear	5	40%, , ,						
	Low grade	16	20 % , ,						
	Middlings	40	10%, , ,						
	Bran (Kleie)	24	20%, , ,						

Diese Werte an Ratten gewonnen beweisen das Vitaminreichtum der peripheren Schichten. Wurde das Korn in den Keim- und Perikarpteil mit einem Messer geteilt, so wurde Vitamin B in beiden Teilen aufgefunden, im Keim aber in einer viel höheren Konzentration. Trotz dieser größeren Konzentration enthält der Keim nur 16% des Vitamins B des Ganzkornes, da der Keim nur einen geringen Teil des ganzen Kornes ausmacht. Petragnani (1139) fand gleichweise, daß Mehlmittelsorten nur 1/3 des Vitamins B zurückbehalten. Verfasser konnte mit Dubin (l. c. 146) zeigen, daß die Hefewachstum beschleunigende Substanz sich im Keimabteil befindet, aber auch außerhalb des Keimes in deutlich nachweisbaren Mengen vorhanden ist (in Analogie zu Vitamin B). Für praktische Zwecke scheint es nach den Angaben von Greig und Curjel (1140) zu genügen, wenn man zum Zwieback 15% Weizenkeime zusetzt. Diese Maßregel wurde für das englische Kolonialheer empfohlen, um die Mannschaften gegen Beriberi zu schützen. In den Vereinigten Staaten wurde ein Brot in den Handel gebracht (1141), das aus weißem Mehl inter Zusatz von Keimextrakt und viel Milch bereitet wird. Wie wir uns überzeugt haben, wirkt dieses Brot sehr günstig auf das Rattenwachstum, wahrscheinlich infolge des großen Milchgehaltes.

Nun müssen wir uns die Erage vorlegen, wie es sich mit dem Gehalt an B-Vitamin verhält, wenn man die Getreidemehle bei dem Brotbacken erhitzt. Weill und Mouriquand (1142) erhitzten entschälte Gerste während 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Stunden auf 120°. Die damit gefütterten Tauben starben unter deutlichen Beriberisymptomen statt nach 50 Tagen schon nach 38 Tagen. Bei weißem Reis entstand diese Erkrankung nach 18—25 Tagen, mit sterilisiertem weißem



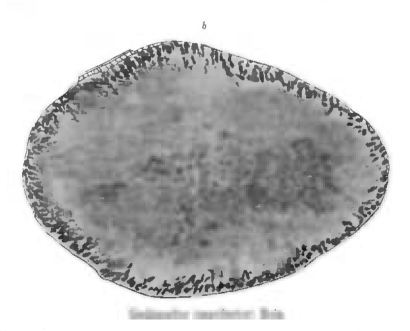


Abb. 60. Substanzverluste beim Entkleien des Reises nach Fraser und Stanton.

Reis schon nach 9—16 Tagen. Sie glauben deswegen annehmen zu müssen, daß entschälte Getreidekörner noch Vitamin enthalten, weil nach dem Sterilisieren die Symptome schneller eintraten. Chick und Hume (l. c. 1075) erhitzten Weizenkeime auf hohe Temperaturen, wobei sie eine Inaktivierung bei einer Temperatur von 120°, aber nicht beim zweistündigen Erhitzen auf 100° feststellten. Aus diesen Resultaten glauben sie, daß beim Brotbacken das B-Vitamin nicht viel von seiner Wirksamkeit einbüßt. Wenn man Hefe zu der Teigbereitung benutzt, dann kann ein Teil des B-Vitamins des fertigen Brotes auch dieser Quelle entstammen.

Wir haben schon mehrmals den Punkt berührt, daß Samen beim Keimen das C-Vitamin entwickeln. Diese Tatsache, zuerst von Fürst entdeckt, wurde von Chick und Delf (1143) für praktische Zwecke weiterentwickelt und außer für Getreidearten auch für Erbsen und Bohnen von Koga (1144) bestätigt. Weill und Mouriquand (1145) führten analoge Versuche mit keimender Gerste aus, später zeigten diese Autoren, gemeinschaftlich mit Frl. Péronnet (1146), daß das Vitamin C in größeren Mengen sich erst in den späteren Tagen der Keimung entwickelt.

Reis. Die meisten hierhergehörenden Daten sind bereits an verschiedenen Stellen berührt worden. Wir haben die Angaben von Fraser und Stanton (l. c. 50) besprochen, die an der Hand von Abbildungen genau zeigten, wie Substanzverluste beim Polieren des Reises entstehen. Aus den angegebenen Abbildungen (Abb. 60) ersehen wir jedenfalls, warum beim Genuß von poliertem und gedämpftem Reis solche gewaltigen Unterschiede in der Zahl der Beriberikranken bedingt sind.

Auch die Frage, ob der polierte Reis noch B-Vitamin enthält, ist bereits erledigt worden. Es wäre nun wichtig zu erfahren, ob dieser Reis A-Vitamin enthält, wir fanden aber keine Angaben darüber. Diese Tatsache wäre für uns besonders wichtig, um zu erfahren, ob Tauben bei poliertem Reis allein unter Zusatz von B-Vitamin dauernd am Leben bleiben können. Verfasser hat darüber gemeinsam mit Dubin (1147) Versuche angestellt, in welchen Tauben mit Reis, der lange Zeit bei 125° unter Druck erhitzt wurde. bei 3% Kasein und Salzzusatz, gefüttert wurden. Durch das lange Erhitzen wurde gehofft, die Reste des A-Vitamins zu zerstören. Die Tauben nahmen an Gewicht zu und blieben über 6 Monate vollständig gesund. Nach dieser Zeit ließ sich durch A-Vitaminzufuhr keine Gewichtszunahme erreichen. Tauben nahmen, im Gegenteil, nach Lebertranzufuhr an Gewicht ab. vertragen eben das Fett schlecht. Was den Nährwert der Reiskleie allein anbetrifft, glaubt Mattei (1148), daß mit Reiskleie allein Tauben nicht am Leben erhalten werden können. Um dies zu erzielen, mußte in seinen Versuchen ein Zusatz von weißem Reis vorgenommen werden. Wise und Broomell (1149) haben die Wirkung der modernen Mahlverfahren auf die Zusammensetzung des übriggebliebenen Reiskornes untersucht. Polieren wird die Schale, Keim, sechs Kleieschichten und ein Teil der siebenten Schicht entfernt, wobei der totale Gewichtsverlust 10 Prozent betragen kann. Bei der Analyse konnte ein Verlust von 70 % der Asche,

85 % des Fettes und 10 % des Eiweißes nachgewiesen werden. Um diese Verluste zu vermeiden, wurde von Guareschi (1150) der Genuß von weniger radikal poliertem Reis empfohlen. Um den Nährwert des unpolierten Reises einzuschätzen, schlug Pool (1151) Asche statt Phosphorbestimmung vor.

Gerste. Aus den älteren Angaben über die Gerste schien hervorzugehen, daß das B-Vitamin darin nicht in derselben Weise lokalisiert ist wie bei anderen Getreidearten. In den älteren japanischen Angaben, wie bei Sanevoshi (1152), finden wir, daß Gerste Geflügelberiberi zu heilen vermag, wogegen Weill und Mouriquand (1153) mit geschälter Gerste Beriberi bei dem Geflügel auslösten, und Steenbock, Kent und Gross (1154) sahen. daß Gerste für Ratten, ähnlich den anderen Getreidearten, Mangel an A-Vitamin, Eiweiß und Salzen zeigte.

Hafer. McCollum. Simmonds und Pitz (l. c. 558) betrachten die Zusammensetzung des Hafers als ungünstig für die Ernährung der Tiere. An Ratten geprüft wurde darin ein Mangel an A-Vitamin, Eiweiß und Salzen entdeckt. Dies gilt, wie wir uns selbst überzeugen konnten, viel weniger für Tauben.

Weizen. Voegtlin und Myers (l. c. 401) glauben, daß sich das Vitamin darin ausschließlich im Keim befindet und wir haben bereits unsere Einwände dagegen geäußert. Wie sich die verschiedenen Schichten des Weizenkornes zueinander verhalten, ersehen wir am besten aus der nebenstehenden Abbildung, die der Arbeit dieser oben genannten Autoren entnommen wurde, aus welcher wir auch die Schnittrichtung ersehen, die von Voegtlin und Myers für ihre Vitaminlokalisationsversuche angewandt wurde.

McCollum, Simmonds und Pitz (1155) untersuchten speziell den Nährwert des Weizen-

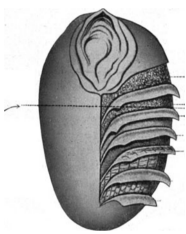


Abb. 61. Weizenkorn, die einzelnen Schichten zeigend. (Nach Voegtlin und Myers.)

keimes. Qualitativ betrachtet erwies sich dieser Bestandteil des Weizens als ausreichend, doch für praktische Zwecke mußte ein Salzzusatz vorgenommen werden. Das B-Vitamin befindet sich darin in großen Mengen, Vitamin A dagegen in geringeren Mengen. Osborne und Mendel (1156) und Bell und Mendel (l. c. 1137) untersuchten den Nährwert der verschiedenen Mahlprodukte des Weizenkornes und glauben nicht an die ausschließliche Lokalisation des B-Vitamins im Keime. Die benachbarten Partien sollen daran auch sehr reich sein wie z. B. die Peripherie des Kornes, wogegen das Endosperm und die Kleie nicht viel davon enthalten.

Mais. Wegen einer möglichen ätiologischen Beziehung des Maiskonsums zu der Pellagra sind die Untersuchungen über den Nährwert und Zusammensetzung des Maiskornes besonders wichtig. Die Untersuchungen darüber sind sehr zahlreich und befassen sich hauptsächlich mit Bestimmungen des Nähr-

wertes des Maises und der Maisprodukte. Bezzola (1157) zeigte, daß Mais keine ausreichende Nahrung darstellt um Meerschweinchen in gutem Gesundheitszustand zu erhalten; sie verlieren die Haare, bekommen starke Diarrhöe und gehen ein. Ein Unterschied bei der Verwendung von gutem und schlechtem Mais wurde nicht beobachtet. Lucksch (1158) fand, daß Meerschweinchen. mit gutem Mais ernährt, die Haare verlieren, eine Hyperämie der Darmmukosa und eine Vergrößerung der Nebennieren zeigen. Mit einem Gemisch von Mais, Mehl und Grünkraut genährt, verlieren sie ebenfalls die Haare und erkranken an einer Lähmung der hinteren Extremitäten und Dünndarmkatarrh. Die Maisnahrung erwies sich auch ungenügend für Kaninchen und Hunde, wobei im Frühling die erhaltenen Resultate deutlicher waren als im Herbst. Das Blut der Versuchstiere wurde untersucht und stets steril gefunden. v. Neusser (1159) berichtete über eine Krankheit bei Pferden, die unter dem Namen Emmaisadura in Mexiko und Kolumbia bekannt ist und die durch verdorbenen Mais verursacht sein will. Als Symptome dieses Übels werden Abmagerung, Schwindel, Traurigkeit, Krämpfe, Tollheit, Ausfall der Haare und der Zähne und Abfallen der Hufe angegeben. (1160) machte auf das häufige Auftreten skorbutischer Symptome bei Pellagra aufmerksam, speziell auf die Knochenporosität, die charakteristisch für den Skorbut ist. Er wiederholte Luckschs Experimente an Meerschweinchen und kam zu dem Ergebnis, daß man der von diesem Autor beschriebenen Erkrankung durch Zusatz von frischem Kohl vorbeugen konnte. Sogar der konstant auftretende Haarausfall konnte vermieden werden, obwohl die Versuche im Frühling angestellt wurden. Das ganze Syndrom wurde von Holst folglich als Skorbut betrachtet. Baglioni (1161) führte ebenfalls Fütterungsversuche mit Maisprodukten am Meerschweinchen aus. Im Lichte der modernen Forschung hat Holst recht gehabt, wenn er bei den Meerschweinchen bei Maisfütterung vorkommende Erkrankungen als Skorbut charakterisierte. Da in den meisten Maisfütterungsversuchen kein Antiskorbutikum zugesetzt wurde, war das entstandene Krankheitsbild so stark durch skorbutische Erscheinungen kompliziert, daß diese Versuche für die Aufklärung der Pellagra keinen Wert besitzen. Die Frage gestaltet sich anders. wenn Vögel als Versuchstiere angewandt wurden. Schon Ohler (l. c. 387) hat bemerkt, daß, wenn man geschälten Mais an Hühner verfüttert, sie an Beriberi erkranken. Driscoll (1162) sah bei Hühnern, die mit geschältem Mais gefüttert wurden, eine Krankheit entstehen, die der menschlichen Pellagra ähnlich sein sollte und die unter anderen Symptomen ein Erythema an den Beinen gab. Die Hühner wurden wieder gesund, als sie wieder auf den ganzen Mais gesetzt wurden. Clementi (1163) fütterte Hühner mit gekochtem Mais und Polenta und sah nervöse und Verdauungsstörungen entstehen; sie traten aber erst nach vielen Monaten der Fütterung ein. Auch Szalagyi und Kriwuscha (1164) führten Fütterungsversuche mit Mais an Hennen, Enten und Gänsen aus.

Urbeanu (1165) führte Versuche an Ratten und Hühnern aus. Bei den Hühnern entwickelten sich Hautsymptome wie auch bei Ratten. Bei den Getreidearten. 243

ersten Tieren erst nach 10—12 Monaten der Fütterung, wobei verschiedene Zulagen wie Kartoffeln oder Soyabohnen einen günstigen Einfluß ausübten. Suärez (1166) führte dagegen Versuche an Tauben und Mäusen aus. Er sagt in seiner Arbeit, daß bei beiden Tierarten nach 25—35 Tagen eine beriberiähnliche Erkrankung entstand, die sich durch Hefe beeinflussen ließ. Nach Versuchen mit Hunden spricht sich Nitzesco (1167) dahin aus, daß Mais keine vollständige Nahrung darstellt. Besonders wichtig für unsere späteren Ausführungen sind die Versuche von Swanson (l. c. 645) der Schweine ausschließlich an Mais mit gutem Erfolg während drei Jahre fütterte. Rondoni (1168) versuchte für seine Studien an Pellagra Meerschweinchen zu benutzen, erkannte aber wohl, daß diese Tiere nicht dazu geeignet sind und empfahl diese Studien am Menschen oder Affen auszuführen.

Hogan (1169) fütterte Mais vergleichsweise an Ratten und Schweine. Für die erste Tierart war diese Nahrung nahezu ausreichend, beim Schweine dagegen ließ sich ein Eiweißmangel entdecken, da sie auf Zusatz von Eiereiweiß zu wachsen anfingen. Diese letzte Arbeit führt uns zur Betrachtung des Nährwertes der Maisproteine, ein Kapitel, das für die Pellagraätiologie ebenfalls von Bedeutung geworden ist. Mendel und Fine (1170) haben in dieser Richtung Versuche an Hunden angestellt. Das Maisglutellin, ein Eiweißpräparat, welches aus Zein und Glutenin besteht, schien nach den Resultaten dieser Autoren ebensogut ausgenutzt zu werden wie Fleisch. Das Verhältnis der zwei Eiweißkomponenten zueinander schwankte in gewissen Grenzen, war aber ungefähr 1:1. Die beiden Eiweiße wurden durch Alkohol getrennt, worin das Zein löslich ist. Osborne und Mendel (1171) haben auch an Ratten gezeigt, daß ein Gemisch von Zein und Maisglutellin (1:1) als alleinige Eiweißquelle normales Wachstum zur Folge hat. Baglioni (1172) hat Untersuchungen über die Nährwerte von Mais- und Weizenmehl verglichen mit Eipulver angestellt. Beide, das Weizen- und das Eiereiweiß erwies sich dem Maiseiweiß als überlegen. Die Ausnutzungsresultate waren mit den Mehlen besser als mit den daraus isolierten Eiweißen. Alle drei Produkte gaben aber N-Anlagerung und daraus konnte geschlossen werden, daß Mais auch Proteine enthält, die einen höheren Nährwert als das Zein selbst besitzen. McCollum und Simmonds (1173) fanden, daß wenn man 80% Mais mit 20% Bohnen an Ratten verfüttert, daß es auch dann noch an A-Vitamin und Eiweiß mangelt. Die Untersuchungen von Johns, Finks und Paul (1174) geben die folgende Zusammensetzung des Maiskornes in den verschiedenen Eiweißkomponenten:

Globuline,	I	Albu	ım	$_{ m ine}$	u	$^{\mathrm{nd}}$	Pr	ote	ose	$\mathbf{n}$		21,9°/o
Zein												
Glutellin												
In Alkoho												

Während bekannterweise das Zein kein vollwertiges Eiweiß darstellt, ist die Zusammensetzung des Glutellins für die Ernährung sehr günstig. Als eine Erklärung der Ernährungsfehler, die bei einer ausschließlichen Maisnahrung entstehen, wird von diesen Autoren angegeben, daß gewisse Mahl-

produkte erstens arm an B-Vitamin sind und daß sie zweitens, obwohl sie ein vollwertiges Eiweiß, es doch in einer sehr verdünnten Form enthalten, so daß Eiweiß in konzentrierter Form zugeführt werden muß. Diese Ansicht scheint uns genau den bekannten Tatsachen zu entsprechen. Osborne und Mendel (1175) finden ebenfalls, daß die diätetischen Fehler, die durch Ernährung mit Maisfutter entstehen, durch Eiweißmangel verursacht sind. Diese Fehler lassen sich durch Verabfolgen von Magermilchpulver prompt beseitigen, doch muß dieser Zusatz bis zu 50% des Maises betragen, ehe der Ernährungszustand wieder normal wird.

Wir kommen nun auf den Vitamingehalt des Maises zu sprechen und später zu der Betrachtung, welchen Einfluß der Mahlprozeß auf den Vitamingehalt ausübt. Es ist schon lange bekannt, daß der Maiskeim viel mehr Fett als das Ganzkorn enthält. Die Tabelle darüber, die wir weiter unten anführen, stammt aus dem Werke von Woods (1172). Auch der Eiweißgehalt schwankt in demselben Sinne.

								F'ett	Eiweiß
Das ga	nze	M	[ai	sko	rn			4,30/0	12,7 º/o
Endosp	erm	ì						$1,5{}^{0}/{}_{0}$	$12,2^{0}/_{0}$
Hülse								$1,6^{0}/_{0}$	6,6 º/o
$\mathbf{Keim}$							•.	$28,6^{\circ}/_{\circ}$	$21,7^{\circ}/o$

Wir machen selbst Analysen der verschiedenen Mahlprodukte des südafrikanischen Maises (l. c. 779) und kamen zu dem Ergebnis, daß das Mahlen des Maises große Verluste verursacht, die vermieden werden könnten.

Analysenresultate des gemahlenen Mais (97%) des Kornes entsprechend).

	Wasser	Asche	Kjeldahl-N	Dumas-N	Melanin-N	Amino-N	$P_2O_5$	Fett	Fettsäuren	Cholesterin	Lipoid P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	Kolorimetri- g. sche Bestim- mung Folin-	Macallum-
<ol> <li>Ganzkorn</li> <li>Hoch gemahlenes Fut-</li> </ol>	12,71	1,56	1,78	1,74	0,14	0,99	0,56	4,5	3,88	0,247	0,0154	0,35	0,55
ter, 86%	12,63	1,48	1,67	1,73	0,13	0,95	0,36	3,9	3,36	0,22	0,0098	0,23	0,45
3. Erste Kleie von Nr. 2	10,48	2,09	1,23		0,14	0,61	0,30	4,7	4,18	0,36	0,0164	1,06	1,00
4. Zweite Schicht von												<b>.</b>	
Nr. 2	10,71	4,04	2,31	2,34	0,16	1,40	1,43	12,8	11,1	0,44	0,0353	0,70	0,60
5. Wenig gemahlenes												1	
Futter	12,41									, ,	0,0153	,	, ,
6. Kleie von 5	10,55	1,40	0,65	-	0,07	0,3	0,23	1,86	1,58	0,27	0,0084	0,35	0,70

Wir haben keine Literaturangabe getroffen, die über den Nährwert des Eiweißes verschiedener Maisschichten berichtet. Es ist jedoch möglich, daß die zwei Haupteiweiße des Maises, das Zein und das Glutenin in verschiedenen Schichten des Maiskornes lokalisiert sind, so daß durch das Mahlverfahren das Korn z. B. des Glutenins beraubt und an dem weniger wertvollen Zein verhältnismäßig reicher wird. Mit den oben analysierten Maisprodukten hat

der Verfasser Fütterungsversuche an Tauben angestellt, doch ist es uns niemals gelungen, damit Beriberi zu erzeugen.

Aus der unten angegebenen Abbildung des Maiskornes ersieht man ohne weiteres die Lokalisation des Keimes, wodurch die großen Substanz- und Nährverluste zu erklären sind, wenn er beim Mahlen entfernt wird.

Analysen der Maismahlprodukte wurden ebenfalls von Juritz (1177) und von MacCrae (1178) veröffentlicht. Poppe (1179) hat außerdem gefunden, daß durch Auslaugen des Maiskornes ähnlich wie beim Kochprozeß die ins Wasser übergehenden Nährstoffe  $36,2^{\circ}/_{0}$  betragen. McCollum, Simmonds und Pitz (1180) fanden, daß Mais alle nötigen Aminosäuren enthält, aber nicht im richtigen Verhältnis zueinander und außerdem arm an A-Vitamin und Salzen ist. Während dies an Ratten gefunden wurde, konnten Weill und Mouriquand (1181) Tauben länger als 240 Tage mit ganzem Mais am

Leben erhalten, wogegen geschälter oder sterilisierter Mais krankhafte Störungen Voegtlin, Lake verursachte. Mvers (l. c. 1136) fanden ebenfalls, daß das ganze Maiskorn genug B-Vitamin für Tauben enthält. Wird aber dasselbe Korn verabreicht, dem der größte Teil der Aleuronschicht und der Keim entzogen wurde, so wird bei Tauben oder Hühnern binnen 3 Wochen eine beriberiähnliche Krankheit produziert, die sich ihrerseits durch Zufuhr des B-Vitamins heilen ließ. Voegtlin, Sullivan und Myers(1182). wie auch Hughes (1183) kamen ebenfalls zu gleichen Resultaten.

Steenbock und Boutwell (l.c. 915) zeigten, daß im Gegensatz zu der herrschenden Meinung, nach der Mais

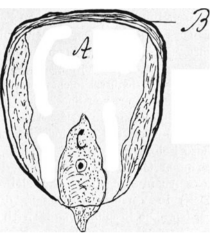


Abb. 62. Durchschnitt eines Maiskorns. Lupenvergrößerung. 4 Endosperm. B Hülse. C Keim.

arm an A-Vitamin ist, gewisse stark gelb pigmentierte Sorten ziemlich reich an diesem Vitamin sind. In Zusammenfassung des Gesagten wollen wir nochmals ausdrücklich betonen, daß Mais für die meisten Vogelarten eine vollständige Nahrung darstellt. Mit den Säugetieren, mit Ausnahme des Schweines, verhält es sich anders, hier ist er nicht sehr günstig, und diese Tatsache wird jetzt allgemein der biologischen Minderwertigkeit der Maisproteine zugeschoben. Da aber der Mais für Vögel und Schweine ein vollwertiges Eiweiß enthält, so ist es unrichtig, von der biologischen Minderwertigkeit der Maisproteine zu sprechen. Bei Versuchen mit Säugetieren, besonders bei solchen, bei denen sich Skorbut entwickeln kann, dürfen wir nicht außer acht lassen, daß Mais jedenfalls, wenn er trocken ist, kein C-Vitamin enthält. Die Minderwertigkeit der Maisproteine hängt nicht so sehr mit dem ungünstigen Gehalt an Aminosäuren zusammen, sondern mit dem Umstande, daß für manche Tiere die Verdünnung des vollwertigen

Proteins durch minderwertiges Eiweiß und große Mengen Stärke ungünstig auf die Verwertung einwirkt.

### Kartoffel.

Wir haben bereits in der ersten Auflage den Standpunkt vertreten, daß bei einer Bevölkerung, die sich hauptsächlich von Kartoffeln ernährt, keine Avitaminosen vorkommen und auch Pellagra gänzlich unbekannt ist. Wert der Kartoffeln für die Verhütung der Avitaminosen ist teilweise von einigen Forschern anerkannt worden. Obwohl der Eiweißgehalt der Kartoffeln gering ist und obwohl von den Kartoffeln wegen der großen Verdünnung der darin vorkommenden wertvolleren Bestandteile eine große Menge genossen werden muß, scheint es sicher zu sein, daß bei den Kartoffeln die große Verdünnung durch Stärke usw. wenigstens für den Menschen unschädlich zu sein scheint. Der Verfasser hat oft Gelegenheit gehabt, die polnischen Bauern bei ihren Mahlzeiten zu beobachten. Wenn die Männer von der Feldarbeit zurückkommen, so wird ihnen eine enorme Schüssel mit Kartoffeln vorgelegt, so daß ein Stadtbewohner gar nicht begreifen kann, wie die Leute mit den großen Nahrungsmengen fertig werden können. Doch der ganze Inhalt der Schüssel (nicht etwa Teller), der zur Erhöhung des Geschmackes mit einer Spur von Speck zusammen gekocht wird, verschwindet in einer unglaublich kurzen Zeit. Aus den vielen modernen Untersuchungen über den Nährwert der Kartoffeln ist es uns ohne weiteres klar, warum die Bauern diese kolossalen Mengen zu sich nehmen müssen. Es hängt dies mit dem geringen Gehalt an Eiweiß und den drei Vitaminen zusammen. Die vorzügliche Ausnutzung des Kartoffeleiweißes wurde ohne Zweifel von Hindhede (1184) in Versuchen bewiesen, die noch später zur Besprechung gelangen werden. Die Resultate von Hindhede sind von Abderhalden, Fodor und Röse (1185) wie auch von Rose und Cooper (1186) bestätigt worden. Trotz der Einwände von Rubner (1187) glauben wir, daß die Resultate von Hindhede auf festem Boden stehen. Es muß noch bemerkt werden, daß nach König (1188) der Eiweißgehalt verschiedener Kartoffelsorten zwischen 0,69 und 3,67% schwankt.

Anders als beim Menschen verliefen die Versuche bei Tieren und besonders an Ratten und Meerschweinchen. Wir haben bereits gesehen, daß in des Verfassers älteren Versuchen über Meerschweinchen-Skorbut frischer Kartoffelsaft keine große schützende Wirkung gegenüber dieser Erkrankung besaß. McCollum, Simmonds und Parsons (1189) haben an Rattenmaterial Resultate bekommen, die den Versuchen am Menschen gänzlich widersprechen. Diese Autoren fanden, daß Kartoffeln anderen Nahrungsmitteln in ihrem Nährwert nicht überlegen sind und Salz-, Eiweiß- und A-Vitaminmangel aufweisen. Man wäre geneigt, daraus zu schließen, daß zwischen der Ratte und dem Menschen Unterschiede in der Verwertung der Kartoffeln bestehen. Osborne und Mendel (1190) fanden den B-Vitamingehalt der Kartoffeln für die Ratten genügend, wobei kein Unterschied zwischen alten und neuen Kartoffeln bemerkt wurde. Abderhalden und Schaumann (l. c. 752) haben die

Beobachtung gemacht, daß wenn man Tauben trockene Kartoffeln verfüttert. sich Ödeme an den unteren Teilen der Beine entwickeln. Was den Vitamingehalt der Kartoffeln anbelangt, so wurde von Chick und Mitarbeitern (zit. nach 503) gefunden, daß Kartoffeln (rohe und gekochte) alle drei Vitamine in geringen Quantitäten enthalten. Boruttau (1191) hat an Mäusen den Einfluß der Temperatur auf den Nährwert der Kartoffeln untersucht. Ähnlich gestalteten sich die Versuche von Auer (1192) aus Hofmeisters Laboratorium. Der Einfluß des Trocknens wurde von Givens und McClugage (l. c. 1090) studiert. Sie kamen zum Schluß, daß wenn man schnell auf höhere Temperaturen erhitzt, weniger Vitamin zerstört wird als wenn man langsam auf niedere Temperaturen erwärmt. Der Grund dafür soll in der Zerstörung des C-Vitamins durch die bei niederen Temperaturen noch tätigen Fermente liegen. Deswegen müssen die Enzyme durch schnelles Erhitzen inaktiviert werden. Aus gleichen Gründen konnte Bezssonoff (1193) beweisen, daß intakte Kartoffeln eine gute antiskorbutische Wirkung besitzen, während der zerquetschte Mark der Kartoffel nur sehr schwach wirkte.

### Milch.

Milch ist für unsere Betrachtungen ein so wichtiges Lebensmittel, daß wir bei ihr, wie auch in der ersten Auflage geschehen ist, länger verweilen müssen. Seit 1913 sind so große Fortschritte gemacht worden, daß viele Literaturangaben wegfallen können, die wir in der ersten Auflage zur Durchführung unserer Leitidee benötigten. In bezug auf die Milchfrage waren wir die ersten, die die Beziehungen der Milchzusammensetzung zu manchen Avitaminosen bei Kindern klar erkannten. Wir haben bereits im Jahre 1912 zwei Postulate aufgestellt, ohne welche die Aufklärung gewisser Avitaminosen nicht möglich war. Die zwei Postulate waren: Erstens, daß beim Erhitzen der Milch gewisse Vitamine mehr oder weniger vollständig vernichtet werden, und zweitens, daß der Vitamingehalt der Milch von dem Vitamingehalt des Futters abhängig sein muß. Obwohl die beiden Postulate beinahe selbstverständlich sind, ließen sie sich nicht ohne eine gewisse Mühe einführen. Die von uns damals aufgestellten Sätze für die Kuhmilchernährung der Kinder: Hygiene der Kühe, gutes Futter, möglichst kurzes Aufkochen der Milch, möglichst kurzes Aufbewahren nach dem Abmelken und nach dem Pasteurisieren, behalten auch heute ihren vollen Wert. Unsere scharfe Stellungnahme zu der Milchfrage war dadurch nötig, weil damals Lane-Claypon (1194) in einem Bericht zu dem Local Government Board in London zu dem Ergebnis gelangte, daß das Kochen der Milch ihren Nährwert nicht beeinflusse. Es ist zwar wahr, daß dieselbe Verfasserin (1195) schon ein Jahr später, im Jahre 1913, sich dahin ausgesprochen hat, daß die Frage doch noch einer weiteren Bearbeitung bedürfe. Die daraufkommenden Jahre brachten eine Fülle von Experimentalarbeiten, die unseren damaligen Standpunkt völlig bestätigten. Später ist von Lane-Claypon (1196) ein Buch erschienen, das diese Fragen ausführlich behandelt.

Nachweis der Vitamine in der Milch. Den Nachweis des B-Vitamins haben wir im Jahre 1912 (l. c. 493) geführt, worauf Hopkins ebenfalls im Jahre 1912 die Gegenwart von Wachstumssubstanzen darin entdeckte. Die Beschreibung der infantilen Beriberi durch Hirota (1197) und Andrews (1198) lieferte eigentlich schon den Beweis, daß die Vitamine der Milch aus der Nahrung der Mutter stammen müssen, da diese Säuglinge durch die an Beriberi erkrankten Müttern gestillt wurden. Die Frage nach dem Nährwert der erhitzten Milch, speziell in Beziehung zu dem infantilen Skorbut, wurden ohne Kenntnis der Vitamine von Sir Thomas Barlow, Neumann, Heubner und anderen behandelt, Arbeiten, die wir unter dem entsprechenden Titel noch besprechen werden.

Einfluß der Nahrung auf den Vitamingehalt und die Zusammensetzung der Milch. Durch den Beweis der Variationen in der Milchzusammensetzung sind wir imstande manche von den Verschiedenheiten in den Literaturangaben zu erklären. Diese Tatsache, die eigentlich den Viehzüchtern und Milchproduzenten, ohne Kenntnis der Vitamine, schon lange bekannt war, mußte in bezug auf die Vitamine eine Neubearbeitung erfahren. Daß die Milch je nach dem Futter einen verschiedenen Nährwert besitzen kann, wurde von Carr, Spitzer, Caldwell und Anderson (1199), Hart, Nelson und Pitz (1200), McCollum und Simmonds (1201), Drummond (1202), Behre (1203), Clothier (1204), Honcamp (1205) und Cary (1206) schon hervorgehoben. Eine Reihe von interessanten Arbeiten wurde von Eckles und Palmer (1207) und besonders von Eckles, Palmer und Swett (1208) veröffentlicht. Diese letzten Autoren haben gezeigt, daß die Milch keine konstante Zusammensetzung besitzt, sondern in ihrem Eiweißund Fettgehalt bedeutenden Schwankungen unterworfen ist. In bezug auf den Fettgehalt der Milch wurden allerdings diese Angaben von Pasch (1209). Behre (1210) und Stern (1211) bestritten. Lederer (1212) inbesonderem untersuchte den Einfluß der Kriegsdiät auf die Frauenmilch. Dieselbe zeigte einen verminderten Gehalt an Zucker, Fett oder Gesamtstickstoff. kenntnis der Schwankungen in dem Eiweißgehalt der Milch haben eine Beziehung zu der heutigen, diskutierbaren Auffassung der Pellagra, die wir noch unter der Pellagra besprechen werden, da unter diesen Umständen infantile Pellagra recht häufig vorkommen müßte, was nicht der Fall ist. Die Schwankungen in der Milchzusammensetzung erklären ohne weiteres die Resultate von Chick, Hume und Skelton (1213), die gefunden haben, daß zum Schutz von Meerschweinchen gegen Skorbut größere Milchmengen nötig sind als es Verfasser gefunden hat. Die Frage der Abstammung der Milchvitamine von der Nahrung ist bereits experimentell behandelt worden. McCollum, Simmonds und Pitz (1214) haben dies im allgemeinen für die Vitamine B und A angenommen. Osborne und Mendel (l. c. 495) konnten keinen Unterschied zwischen Sommer- und Wintermilch im Gehalt. an B-Vitamin erkennen. In bezug auf das Vitamin C ließ sich dieser Zusammenhang deutlich erkennen. Hart, Steenbock und Ellis (1215) fütterten Kühe mit trockener und vergleichsweise mit frischer Nahrung. Während Milch. 249

von der zweiten Milch für den Schutz des Meerschweinchens gegen Skorbut 15-50 ccm täglich nötig waren, waren von der ersten Nahrung 50-75 ccm für denselben Zweck nötig. Diese Angaben wurden von Hess, Unger und Supplee (1216) bestätigt und dadurch erweitert, daß sie imstande waren zu zeigen, daß schon eine dreiwöchentliche Fütterung mit trockener und frischer Nahrung solche Unterschiede hervorrufen kann. Bei Milch, der Trockennahrung entstammend, lebten Meerschweinchen im Mittel nur 56 Tage, während sie bei Milch, frischer Nahrung entstammend, über 120 Tage lebten und nach dieser Zeit nur einen milden Skorbut aufwiesen. In der Milchprobe, die mehr C-Vitamin enthielt, wurde auch mehr Kalzium und Phosphor angetroffen und 50% mehr Zitronensäure. Nach Steenbock, Boutwell und Kent (l. c. 934) und nach Drummond und Coward (l. c. 923) gilt dasselbe auch für das A-Vitamin und zwar ruft auch hier schon eine dreiwöchentliche Fütterung diese Veränderung hervor. Dutcher, Eckles, Dahle, Meád und Schaefer (1217), sowie Hughes, Fitch und Cave (1218) bestätigen die obigen Resultate der Abhängigkeit der Vitamine der Milch von der Nahrung der Kuh. Drummond, Coward und Watson (1219) untersuchten die Bedingungen, unter welchen die Milch und Butter den höchsten Gehalt an Vitamin A aufweisen. Trotz dem geringen Fettgehalt erwies sich das Kolostrum als an diesem Vitamin reichhaltiger. Butter enthielt weniger daran, als die entsprechende Milchmenge. Manche Butterproben enthielten nur wenig Vitamin A, dem vorangehenden Futter entsprechend. Kennedy und Dutcher (1220) in ihren Studien über die Abhängigkeit der Vitamine B und A in der Milch von dem Futter untersuchten hauptsächlich den Zeitintervall, nach welchem die Diätänderung sich in der Milch offenbart. Erst nach vier Wochen ließ sich dies zum Vorschein bringen. Die Wintermilch von stallgefütterten Kühen erwies sich als viel schlechter verglichen mit der Sommermilch. Die praktische Bedeutung dieses Resultates ist sehr groß, da es möglich war durch eine besondere Diät (Körner und Grünzeug) sogar die Wintermilch vollwertig zu gestalten.

Der Gehalt der Milch an Vitaminen. Nachdem wir gesehen haben, daß der Vitamingehalt der Milch, je nach der Zusammensetzung des Futters, Schwankungen¹) unterworfen ist, müssen wir noch hinzusetzen, daß der Vitamingehalt der rohen Milch nicht sehr hoch bemessen ist. Dadurch schon ist es bedingt, daß die Behandlung der Milch, das Aufbewahren usw. die durch den Gehalt an Vitaminen gewährleistete Sicherheitsgrenze sehr leicht gefährden kann. Der Verfasser (l. c. 494) wie auch Osborne und Mendel (l. c. 495) und Gibson und Conception (1222) haben gezeigt, daß der Gehalt der Milch an B-Vitamin nicht sehr hoch ist. Steenbock, Sell und Nelson (1223) bestimmten das Bedürfnis der Ratten an Vitamin B in Form von Durchschnittsmilch als 15 ccm pro Tag, an Vitamin A 2 ccm. Kennedy und Dutcher (l. c. 1220) fanden, daß 10 ccm guter Milch als Quelle des B-Vitamins für Ratten genügt, von Wintermilch erwiesen sich sogar 15 ccm

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Außerdem hat Moore (1221) die Frage aufgeworfen, ob infektiöse Zustände bei Kühen nicht einen Einfluß auf den Vitamingehalt der Milch ausüben könnten.

pro Tag als ungenügend. Osborne, Mendel und Cannon (1224) konnten ihre früheren Angaben über den Gehalt der Milch an B-Vitamin vollständig bestätigen. Von Frauenmilch waren 10 ccm pro Tag nötig [vgl. dazu eine ältere Arbeit von Gibson (1225)]. Daß dies auch für das C-Vitamin der Fall ist, wurde von Chick, Hume und Skelton (1226) bewiesen. Was das A-Vitamin anbelangt, so scheinen von diesem Vitamin größere Mengen in der Milch vorhanden zu sein. Doch sind wir über die Beständigkeit auch dieser Substanz noch sehr im unsicheren, indem jede Behandlung — wegen der wahrscheinlichen leichten Oxydierbarkeit dieser Substanz — eine bedeutende Verminderung des Gehaltes der Milch an A-Vitamin bewirken kann.

Nach Sherman, MacLeod und Kramer (1227) enthält die Magermilch die Hälfte des A-Vitamins der Vollmilch. Nach C. H. Hunt und A. R. Winter (1228) enthält die Ziegenmilch mehr Vitamin C als die Kuhmilch.

Durch das oben Gesagte können wir uns vorstellen, daß die Behandlung der Milch bei Kindern, wo sie fast ausschließlich Nahrung ist, eine Avitaminose erzeugen kann. Daß dies beim infantilen Skorbut der Fall ist, wurde von Hess (1229) durch Anwendung von pasteurisierter Milch gezeigt. Die Erkrankung entsteht allerdings erst nach ein paar Monaten und ist nur von milder Natur. Außer dem Erhitzen spielt, wie Hess (1230) und Hess und Unger (1231) mit Recht hervorheben, das Außbewahren eine große Rolle bei der Erhaltung der antiskorbutischen Eigenschaften. Miller (1232) vertrat ebenfalls die Ansicht, daß sogar rohe Milch nur einen Gehalt an C-Vitamin aufweist, der gerade innerhalb der Sicherheitsgrenze liegt, so daß jede weitere Manipulation mit der Milch gefährlich sein kann.

Einfluß des Erhitzens der Milch auf den Vitamingehalt. Studien darüber wurden meistens mit C-Vitamin gemacht. Darüber sind auch die meisten Forscher einig, daß das Erhitzen der Milch Skorbut zur Folge haben kann. Andere Forscher dagegen glaubten, daß die Nährwertverminderung nach dem Erhitzen nicht ausschließlich auf die Vitamine zurückzuführen McCollum und Davis (l. c. 105) behaupteten, daß diese Erscheinung durch eine Schädigung des Kaseins durch Hitze bedingt sei. Diese Erklärung haben wir bereits besprochen und experimentell zurückgewiesen. Daniels und Stuessy (1233) haben gezeigt, daß Ratten mit Milch ernährt, die eine Minute gekocht wurde, nicht wachsen können. Die Versuche in dieser Arbeit wurden auch mit Milch, die bei anderen Temperaturen längere oder kürzere Zeit erhitzt worden war, ausgeführt. Diese Autoren haben damals gefunden. daß ein Zusatz von Eiweiß in Form von Kasein oder Eigelb das weitere Wachstum der Ratten erlaubte. In einer neuen Arbeit berichten Daniels und Loughlin (1234), daß die Resultate mit Kasein und Eigelb von Daniels-Stuessy einfach auf eine Zufuhr von Ca-Salzen zurückzuführen waren. Diese Autoren fanden, daß, wenn man Milch langsam bei niederen Temperaturen wie bei dem Pasteurisieren erhitzt, sich in dem Gefäß ein kleiner Belag bildet. der Ca Salze enthält. Wird die Milch kurz aufgekocht oder wird dafür gesorgt. daß der Belag wieder mit der Milch vermischt wird und nicht mehr sedimentiert, dann wachsen die Ratten ebensogut als bei nichterhitzter Milch. Dasselbe Milch. 251

Resultat wurde erhalten, wenn man zu der erhitzten Milch lösliche Kalziumsalze wie Kalziumglyzerophosphat zusetzt. Wenn man die Bedeutung der Versuche von Daniels und Loughlin kritisch betrachtet, so geben diese Autoren an, daß die Verminderung des Nährwertes der Milch nach dem Erhitzen nicht auf die Zerstörung des B und A-Vitamins, sondern auf die Fällung von Ca-Salzen zurückzuführen ist. Obwohl die Zerstörung des C-Vitamins in dieser Arbeit nicht berührt wurde, wollen diese Autoren den Anschein erwecken, daß die Veränderungen der Milch beim Kochen gar nichts mit den Vitaminen zu tun habe. Es ist aber nicht unmöglich, daß wenn diese Autoren ihre Versuche auf Kinder ausdehnen, wie sie in der Arbeit versprochen haben, ihre Resultate verschieden von den an Ratten gewonnenen lauten werden. Solche Versuche wurden von Daniels und Stearns (1235) angekündigt, aber noch nicht in den Einzelheiten bekannt gemacht.

Die ersten Versuche über den Einfluß des Erhitzens auf das C-Vitamin wurden von Frölich (1236) ausgeführt. Eine Milch, die 10 Minuten auf 98° erhitzt wurde, verlor ihre schützende Kraft gegenüber dem Meerschweinchenskorbut, wogegen bei 70° während 30 Minuten pasteurisierte Milch in ihrer Wirkung unsicher war. Während der Verfasser fand, daß 50 ccm Milch den Meerschweinchenskorbut verhindern, fanden Chick, Hume und Skelton (l. c. 1213), daß dies nicht zutrifft. Barnes und Hume (1237) untersuchten den Einfluß des Erhitzens, Trocknens und schnellen Aufkochens auf den Vitamingehalt der Milch. Trockenmilch (die bei höherer Temperatur schnell getrocknet war) hatte bedeutend an C-Vitamin eingebüßt und kurz aufgekochte Milch war bedeutend besser als Trockenmilch. Die B- und A-Vitamine schienen durch Trocknen nicht an ihrer Wirksamkeit verloren zu haben. Steenbock und Smith (1238) haben ähnliche Resultate mit roher und verdampfter Milch erhalten. Die Frage der Pasteurisierung der Milch wurde von Macallum (1239) besprochen. Polet und Lecoq (1240) geben an, daß bei 74° C pasteurisierte oder kurzaufgekochte Milch noch C-Vitamin enthält, welches durch ein nochmaliges Kochen oder Stehenlassen verloren geht. Was Vitamin B anbelangt, so fand Petragnani (1241), daß das Sterilisieren diese Substanz beträchtlich beeinflußt. Lesné und Vaglianos (1242) kamen zu dem praktischen Ergebnis, daß die Pasteurisation die Milch nicht steril macht. Es empfiehlt sich vielleicht deswegen die Milch zu sterilisieren und dann den Kindern Apfelsinensaft zu verabreichen. Das Altern der pasteurisierten Milch und speziell das Präservieren mit Wasserstoffsuperoxyd oder Natriumperborat ist nach Kahrhel (1243) aus den uns schon bekannten Gründen entschieden zu verwerfen.

Wir haben bereits einen weiteren Faktor erwähnt [Hess und Unger (l. c. 1049)] der den Vitamingehalt der Milch beeinflussen kann. Wir wollen hier über die katalytische Vernichtung des Vitamins C durch Kupferspuren sprechen. Diese Spuren wurden von Supplee und Bellis (1244) in normaler Kuhmilch und vor kurzer Zeit durch Hess und Supplee (1245) auch in der Frauenmilch nachgewiesen. Diese Metallspuren sollen der Nahrung entstammen und können bei der Vernichtung des Vitamins C eine Rolle spielen.

Einfluß des Trocknens und des Eindampfens der Milch. Über den Vitamingehalt der kondensierten Milch gehen die Meinungen auseinander Aus Frankreich wird berichtet, daß an einer solchen Milch Skorbutgefahr nicht besteht. Diese Meinung wurde von Lassablière (1246) und Variot (1247) vertreten. Besonders dieser letzte Autor hat unter 50000 so ernährten Kindern niemals Skorbut beobachtet. Sekine (1248) züchtete dagegen Mäuse in normaler Weise während den ersten 100 Tagen, später litten die Tiere an Beriberi und Anämie. Durch Zusatz von Vitamin B und Eisen wurden sie wieder normal. Hume (1249) hat den Wert der Milch, die die ganze Sahne enthielt und im Vakuum eingedampft war, am Affen geprüft und gefunden, daß die A- und C-Vitamine nicht zerstört werden, wenn man nachher die Verdünnung wie in der Kuhmilch herstellt. Wird dagegen solche Milch für Säuglinge noch weiter verdünnt, so könnte sich dadurch Vitaminmangel einstellen. In der neuesten Zeit sind Verbesserungen der technischen Prozedur empfohlen worden (1250), die den natürlichen Vitamingehalt der kondensierten Milch besser ausnutzen werden. Schon aus einem älteren Bericht an das Local Government Board (1251) ersehen wir, daß gegen den Nährwert der Trockenmilch ernste Einwände erhoben wurden. Insbesondere wurde die vor dem Konsum nötige Verdünnung als gefährlich angesehen. Diese wichtige Frage wurde auf amtliche Veranlassung in den Vereinigten Staaten und in England einer Bearbeitung unterzogen. Ein Bericht darüber erschien in den U. S. Public Health Reports (1252). Winfield (1253) studierte diese Frage an 87 Kindern und 40 Ratten und kam zu dem Ergebnis, daß Trockenmilch vollständig zu sein scheint, aber nur für die ersten Wachstumsperioden. Die Ratten wuchsen nicht mehr, als sie 2/3 ihrer Größe erreicht hatten und an diesem Punkt mußte eine gewöhnliche Mischkost eingeschaltet werden. Naish (1254) spricht sich dahin aus, daß bei Anwendung von trockener Magermilch für die Ernährung der Kinder die Gefahr des Skorbuts auch ohne Obstzufuhr nicht besteht, während Pritchard (1255) diesen letzten Zusatz empfiehlt. Hess und Unger (l. c. 1043) sind der Meinung, daß, nach der Methode von Just-Hatmaker während einiger Sekunden bei 1160, getrocknete Milch ebensogut gegen Skorbut schützt wie frische Milch. In einigen Fällen konnte sogar damit eine Heilung herbeigeführt werden. Hart, Steenbock und Ellis (1256) haben speziell die verschiedenen industriellen Methoden zum Trocknen der Milch unter Berücksichtigung der Ernährung der Kühe miteinander verglichen, wobei große Unterschiede zur Beobachtung kamen. Im Gegensatz dazu fanden Jephcott und Bacharach (1257), daß Milch nach dem Walzen- und Zerstäubungsprozeß getrocknet keine Unterschiede aufweist und daß auch die Anwendung von Sommer- und Wintermilch ohne Belang Die Erkenntnis, daß gewisse trockene Milchsorten (Walzenverfahren) noch reichlich Vitamine enthalten, hat ihre Anwendung für die Praxis sehr gefordert. Der Gehalt der Trockenmilch an Vitamin B ist nach Johnson und Hooper (1258) auch bei der durch Zerstäubungsprozeß gewonnenen Trockenmilch nicht beeinträchtigt. Nach Johnson (1259) genügt ein Aquivalent von 16 ccm solcher Milch für Ratten. Dagegen ist der Gehalt an Vitamin C

Milch. 253

eines so hergestellten Präparates nach Dutcher und Ackerson (1260) und Johnson und Hooper (1261) stark beeinträchtigt. An diesem Resultat ist wahrscheinlich der Kontakt mit Luft während der Darstellung schuldig. Obwohl die grobe chemische Zusammensetzung der Trockenmilch nach Supplee (1262) kaum von der gewöhnlichen Milch abweicht, ist es nach Sherman, Winslow, Fisk und Greenwald (1263) und Blackham (1264) wahrscheinlich, daß die Trockenmilch etwas von der antiskorbutischen Wirkung einbüßt.

Der Mangel an frischer Milch in vielen Ländern hat allen präservierten Milchsorten gegenüber der Trockenmilch den Vorzug gegeben. sich heraus, daß die Verfütterung solcher Milch in Fällen, wo es darauf ankommt, eine größere Nahrungskonzentration zu verabfolgen, von entschiedenem Vorteil ist. Zahlreiche Berichte darüber erschienen (1265) in der pädiatrischen Literatur. Nach Bosworth (1266) würde es sich empfehlen, die Zusammensetzung der Trockenmilch für die Zwecke der Säuglingsernährung zu modifizieren, nämlich das Fett und Kalzium zu verringern und das Eiweiß zu erhöhen. Nach sorgfältigen Stoffwechseluntersuchungen an Kindern aber von Talbot (1267) und Clark (1268) lieferte Trockenmilch sehr gute Ernährungsresultate, ein Antiskorbutikum wurde aber extra zugesetzt. Emerson (1269) empfahl zu Zwecken der Konservierung von Frauenmilch dieselbe zu trocknen, was praktisch wegen der geringen Größe der dazu nötigen Apparatur mit Schwierigkeiten verknüpft ist. Es ist möglich, daß hier der von Salomonson und v. Euler (1270) eingeführte Zerstäubungsapparat (in CO<sub>2</sub>-Atmosphäre), gute Dienste leisten kann. Coutts (1271) fand, daß Trockenmilch bei der Kinderernährung bessere Resultate als frische Milch liefert. Er glaubt, daß schon dreimonatliche Säuglinge getrocknete Vollmilch vertragen können. Er empfahl auch eine synthetische Milch, in welcher die Sahne durch billigere Pflanzenfette ersetzt wurde, die wahrscheinlich aber arm an A-Vitamin waren. Gerstenberger (1272) und seine Mitarbeiter bemühten sich ebenfalls, das Butterfett durch ein billigeres Fett zu ersetzen. Sie gingen von der Magermilch aus, zu welcher Pflanzenfett und Lebertran zugesetzt wurden. 311 Kinder wurden mit dieser Milch ernährt und zeigten keine Symptome von Rachitis, Spasmophilie oder Anämie. So ein Präparat ist jetzt im Handel und besitzt den Vorteil, daß es sich eventuell den individuellen Nahrungsbedürfnissen des Säuglings anpassen kann.

Allgemeine Angaben über den Nährwert der Milch. Die Frage der Verdünnung bei der Anwendung von kondensierter und trockener Milch scheint auch eine praktische Bedeutung zu besitzen. Washburn und Jones (1273) haben gezeigt, daß auch der Fettgehalt der Milch große Bedeutung besitzt. An Versuchen mit jungen Ferkeln überzeugten sie sich, daß Magermilch das Wachstum dieser Tiere nicht erlaubte. Milch mit mäßiger Fettmenge (2,5%) schien die besten Resultate zu liefern, während zu viel Fett (5%) rasches Wachstum veranlaßte, wobei die Tiere aber zu fett und apathisch wurden. Eine zu große Verdünnung der Milch hatte eine große Verminderung

des Nährwertes zur Folge, während eine zu konzentrierte Milch schwache und zu fette Jungen erzeugte, wobei die Knochen nur 2/3 ihrer normalen Stärke aufwiesen. In der letzten Zeit kommen auch Ansichten vor, die die Ausnahmestellung der Milch in bezug auf Nährwert bestreiten. (l. c. 520) sprach nach Versuchen an Ratten die Meinung aus, daß der Milch entweder ein wichtiger Bestandteil fehlt oder durch Behandlung verloren Er konnte aber sehen, daß sich Tiere bei einer mangelhaften Diät schnell erholten, wenn ein Zusatz von 10% Trockenmilch gemacht wurde; somit besitzt Milch eine vorzügliche ergänzende Wirkung. Dieselbe Wirkung Honig, Sirup, andere Zerealien, alkoholischer besaß auch Gerstenmalz. Extrakt von Gerstenmalz, Karotten, Eigelb, Bohnen, Kasein, geringere Mengen von Trockenmilch (weniger als 10%) besaßen keine der Trockenmilch vergleichbare Wirkung. Zu ähnlichen Resultaten, gelangten auch Mattill und Conklin (1274) an Rattenmaterial. Bei gewöhnlicher Milch wuchsen die Tiere zuerst sehr gut. Später jedoch, besonders bei Weibchen im Alter von 50-100 Tagen, stellte sich ein Wachstumsstillstand ein. Es wurde lange gesucht, an welchem Nahrungsbestandteile es mangeln könnte. Autolysierte und gewöhnliche Hefe, Weizenkeime wurden zugesetzt, wobei nur zeitweise Besserung eintrat. Zusatz von Eisen und Kasein waren auch ohne Erfolg. Dagegen wurden bessere Resultate durch Zusatz von Trockenmilch erhalten, was wohl anzeigt, daß die Verdünnung der verabreichten Nahrungsmittel von Bedeutung ist. Sogar bei Anwendung von Trockenmilch konnte bewiesen werden, daß Milch in jeder Form nicht die ideale Nahrung für die späteren Lebensstadien darstellt. Hier war wieder eine Verdünnung (55 Teile Trockenmilch mit 40 Teilen Stärke und 5 Teilen Butter) von Nutzen, worauf normales Wachstum und Fortpflanzung eintrat. Verdünnung der Trockenmilch mit Speck gab dasselbe Resultat wie die Verdünnung mit Stärke. Zulage von 1 % Hefe hatte ebenfalls normales Wachstum zur Folge. Aus diesem Grunde stellen sich diese Autoren die Frage, ob durch Zufuhr von Hefe nicht etwas eingeführt wird, was in anderen Kombinationen fehlt und versprechen neue Versuche darüber. In der Tat konnten Hawk, Smith und Bergeim (1275) die ergänzende Wirkung der Hefe bei Milchnahrung bestätigen und die gleichen Befunde wurden von Mattill (l. c. 536) bei Mäusen erhoben. Sherman und Crocker (1276) studierten den Nährwert von Gemischen von Trockenmilch und Weizen an Ratten. Zu viel Milch schien ungünstig zu wirken und von den angewandten Mischungen erwies sich 1/3 Milch und 2/3 Weizen am günstigsten. Eine interessante Arbeit über den Nährwert der Milch für Katzen wurde von Pucher und Cori (1277) veröffentlicht. Erwachsene Katzen wurden an Fleisch und Wasser gehalten und waren normal. Wurde das Wasser durch die gleiche Menge Milch ersetzt, so entwickelten sich schon nach 24 Stunden Durchfälle, Ausscheidung von alkalischem Harn mit einer zuckerartigen, reduzierenden Substanz. Wurde Milch unterlassen, so wurden die Tiere nach 48 Stunden normal. Diese Versuche bezeugen, daß für erwachsene Tiere die Milch in vielen Fällen einen ungünstigen Einfluß ausüben kann.

Fleisch. 255

Aus allem in diesem Kapitel Gesagten ist es klar, daß wir über den Nährwert der Milch noch nicht vollständig unterrichtet sind und daß dieses Nahrungsmittel wahrscheinlich noch manche Rätsel für uns birgt.

### Fleisch.

Das Fleisch als ein Bestandteil der Nahrung ist von dreifacher Bedeutung, erstens als wichtige Eiweißquelle, zweitens als Quelle der Vitamine, wenn es als ausschließliche Nahrung genossen wird und drittens als ein Vitaminsparer. Diese letzte Eigenschaft werden wir noch später besonders besprechen. Nach unserer eigenen Erfahrung kennen wir keine einzige Nahrung, die so wenig Vitaminzulage erfordert als animale Eiweißkost und besonders Fleischkost.

Wenn wir in diesem Kapitel von Fleisch sprechen, so meinen wir damit das Muskelgewebe allein, denn drüsige Organe wie Leber, Niere usw. zeichnen sich durch einen besonderen Reichtum an Vitaminen aus. Das B-Vitamin im Fleisch wurde zuerst von Cooper (l. c. 786) nachgewiesen. Osborne und Mendel (1278) untersuchten den Wert des getrockneten Fleisches in dieser Beziehung und fanden es nicht besonders reich daran: durch Extraktion mit Wasser sank der Gehalt an B-Vitamin noch bedeutend. Nach Hoagland (1279) enthalten die Organe des Ochsen Vitamin B in folgender Reihenfolge. Am reichsten daran war das Herz, dann Niere, Leber, viel weniger Milz, Lunge, Gehirn, Kalbsthymus, Pankreas, Eingeweide, Blutserum, Blut und Erythrozyten. Die Organe von Schwein und Schaf besaßen ungefähr denselben Wert. Gekochte Organe zeigten einen großen Verlust an, während gebratene oder gebackene Organe das Vitamin B in beträchtlichen Mengen enthielten. Trockenfleisch enthält nach Osborne und Mendel (1280) genug A-Vitamin, Schweinehirn und herz genug von beiden Vitaminen. Cole (1281) berichtete ebenfalls, daß Fleischpulver noch eine genügende Menge des A- und B-Vitamins enthält.

Was den Gehalt des Fleisches an C-Vitamin anbelangt, so scheinen die praktische Erfahrung und Laboratoriumsergebnisse nicht parallel zu gehen. Doch bestehen wahrscheinlich die Widersprüche nur scheinbar, da die Praxis gezeigt hat, daß frisches Fleisch geringe Mengen C-Vitamin enthält. Dies ergibt sich ohne weiteres aus dem Bericht von Nansen (1282) über seine Polarfahrt, wie auch aus dem Bericht von Stefánsson (1283). Dieser Autor gab an, daß auf seiner Expedition Skorbutfälle durch Zufuhr von frischem rohem Fleisch geheilt wurden. Wir wissen aber schon, daß dazu nach den Angaben von Curran (1284) 2-4 Pfund von rohem Fleisch nötig sind, da dieser Autor Skorbutfälle nach täglichem Konsum von 300 g gekochtem Fleisch sah. Willcox (1285) gibt an, daß in der englischen Armee in Mesopotamien Skorbut dadurch entstand, daß indische Truppen den Genuß von Fleisch verweigerten. Er ist entschieden der Meinung, daß Fleisch als ein Antiskorbutikum funktionieren kann. Pitz (l. c. 551) fand in seinen Skorbutstudien an Meerschweinchen, daß eine Besserung im Eiweißanteil der Nahrung das Leben der Tiere deutlich verlängerte, was vielleicht als eine vitaminsparende Wirkung des Eiweißes betrachtet werden konnte. Dutcher.

Pierson und Biester (1286) fanden, daß Meerschweinchen sogar durch Zufuhr von frischen Fleischsäften vor Skorbut nicht geschützt werden können. Dasselbe wurde von Givens und McClugage (1287) für entwässertes Fleisch gefunden. Diesen Resultaten kann entgegengehalten werden, daß das Meerschweinchen größere Bedürfnisse an C-Vitamin besitzt als der Mensch. Daß die Bedürfnisse an diesem Vitamin bei verschiedenen Tieren variieren können, wurde schon von Harden und Zilva (l. c. 694) hervorgehoben.

Parsons (l. c. 282) konnte dagegen zeigen, daß manche Organe, besonders Leber, aber auch Milz und Niere über relativ große Mengen C-Vitamin verfügen, so groß, daß schon 10 g Schweineleber per diem Meerschweinchen vollständig vor Skorbut schützt. Durch Bereitung von Extrakten, die statt der Säfte oder Organe selbst verfüttert wurden, war die Verfasserin imstande, größere Mengen Extraktivstoffe aus den Muskeln zu verabreichen, wobei gezeigt worden ist, daß ein Extrakt aus 55—95 g Muskel genügt, um Meerschweinchen vor Skorbut zu schützen. Fischmuskel dagegen besaß auch in diesem Falle keine Wirkung. Die Gegenwart von Vitamin C in tierischen Organen wurde durch Vedder (l. c. 1064) klar bewiesen. Leber enthält davon die gleiche Menge wie Kohl oder Apfelsinensaft. Nieren, Lunge, Milz, Thymus, Gehirn viel weniger, aber noch deutlich, während Ochsenfleisch selbst kaum eine Aktivität besaß. Die drüsigen Organe sind demnach eine gute und praktische Quelle des C-Vitamins.

## Vitamingehalt der gebräuchlichsten Nahrungs- und Genußmittel.

Diese Zusammenstellung, die, wie wir uns bewußt sind, nicht vollständig sein kann, gibt dem Leser eine Vorstellung von der Zahl von Versuchen, die ausgeführt worden sind, um uns die bis jetzt bekannten Tatsachen zu beweisen. Wir haben nicht versucht, die Vitaminwerte zahlenmäßig auszudrücken, da wir glauben, daß dazu die Forschung noch nicht genug Anhaltspunkte besitzt. In der Tabelle bedeutet ein Kreuz, daß das betreffende Vitamin nur in Spuren vorhanden ist, beim Eiweiß hingegen, daß es nicht ausreichend ist. Aus der Tabelle ersehen wir ohne weiteres, daß die Ausgangsmaterialien, die sehr vitaminreich sind, auch ein Eiweiß von hohem biologischen Wert enthalten.

Produkt	B. Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C- Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
			Zerealie	Zerealien, Mehle, Gräser.				
Hafer	++	McCollum-Sim- monds-Pitz (558)	+	Dieselben (558)	1	ı	+	McCollum-Sim- monds-Pitz (558)
			0	McCollum-Davis				
Hafermehl	+	Oseki (1128)	ı		-	!	1	1
Roggen	.	` I	0	McCollum-Davis	ı	1	++	Abderhalden (1290)
				(1288)				
Roggenbrot	++	Oseki (1128)	1		1	-	++	Oseki (1128)
Gerste	++	Steenbock-Kent-	0	Steenbock-Kent-	1	ı	++	Steenbock-Kent-
		Gross (1154)		Gross (1154)				Gross~(1154)
Gerstenmehl	С	Saneyoshi (1152) Oseki (1128)	١		1		-	l
Gerste gekeimt	,	()	1	l	++	Weill-Mouriquand	ı	ì
Weizenganzkorn	ı	ı	-	ı	ı	(1145)	++	Hindhede (1138)
Weizenkleie	+ +	Sullivan-Voegtlin	ı	ı	1	l	I	l
Weizenkeime	- - - - -	(760) (1135)		I	-	I	1	I
	- + - + - +	McCollum-Sim- monds-Pitz (1155)	0	McCollum-Sim- monds-Pitz (1155)	0	Hess (1289)	+++	McCollum-Sim- monds-Pitz (1155)
		Osborne-Mendel						
Weizenbrot	0	(1136) Oseki (1128)	1	1		ļ	++	Sherman (1291)
Weizenmehl		i		1		!	++	Baglioni (1172)
Weizenendosperm	+	Bell-Mendel (1137)	1	i	1	į	ı	١
	+	Osborne-Mendel						
Kommißbrot	++	(1136) Chick-Hume (1135) Oseki (1128)		ı		ı	1	I

Produkt	B- Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C- Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
Reisganzkorn	+00	11	10	11	1		+++	Suzuki (491) Suzuki (491)
Reis poliert autoklav. Reis gedämnft	o + +	11	1 1					1
Maisganzkorn	+ + +	McCollum-Sim- monds-Pitz (1180)	+	McCollum-Sim- monds-Pitz (1180)	1	i	1	I
Maiskeim	++++	Chick-Hume (1135)	1	1	ı	1		I
Maisendosperm	+	Chick-Hume (1135)	1	1	1		ı	I
Maisfutter	1	1	++	McCollum-Davis	i	1	ı	I
Maisglutenfutter	+	Johns-Finks-Paul		1	1	ı	l	f
Mais gelber	+ + +	Johns-Finks-Paul	++	Steenbock-Boutwell	ı	1	I	I
Mais gelber, autoklav.	ı	(*);;  -	++	Steenbock-Boutwell	1	1		I
Mais weißer	ı	1	0	Steenbock-Boutwell	1	1		I
Maismeh	+	Oseki (1128)	-	(618)	i	l	+	Baglioni (1172)
Maisöl.	1		+ +	Drummond-Coward	1	1	1	1
Mellinskinderfutter	+	Wheeler-Biester	1	(GZ6)	1	1	0	Wheeler-Biester (1292, 1293)
Eskayskinderfutter	+	Wheeler-Biester (1293)	1	l	1	1	0	Wheeler-Biester (1292, 1293)
Buchweizen ungeschält.	+	Auer (1192)	1	i	-	1		I
Buchweizen geschält .	0	Auer (1192)	1	Mondal		1		
Kleber getrocknet	++	Osborne-Menuel (1294)	+ + +	(1294)				
Kleberätherextrakt	1		++	Osborne-Mendel (952)	1	l	1	1

1	ì	ļ	}	I		Osborne-Mendel	(1290) Abderhalden (1290)	Holmes (1301) Daniels-Nichols		I	Mackenzie-Wallis	Daniels-Loughlin	Johns (1302)	Holmes (1301)		McCollum-Sim-	monds-Parsons (1303)
ı	ı	1	ı	I		++	+	+ + + +	1	I	+ +	+	++	<del>-1</del> +	_	+	l
	1	1	I	1	-	-			Cohen-Mendel (560)	· 	ŧ				l	1	l 
I	1	I	I	I		ı		,	0	ı	1			I	I	I	I
Osborne-Mendel	(1294) Steenbock-Boutwell	Steenbock-Boutwell	(954) Steenbock-Boutwell	Osborne-Mendel (1294)	Leguminosen.	Osborne-Mendel	(1295) Daniels-Nichols (1296)		1	Osborne-Mendel	(1300)	Daniels-Loughlin	Coward-Drummond	(693)	Drummond-Coward	(923)	1
+ · + +	+ +	+ +	+	+ + +	1	٥.,	+		1	+	1	+	ر +	i	+	. 1	ı
Osborne-Mendel	(1294)	I	I	Osborne-Mendel (1294)	-	Osborne-Mendel	(1295) Daniels-Nichols (1296)		1	1	Mackenzie∙Wallis (1997)	Daniels-Loughlin	Greig (1299)	ļ	1	Sullivan-Voegtlin	(760) Oseki (1128)
++	1	1	İ	+++		++++			ı	ı	+ +	+ +	++	1	1	+ + +	+
Alfalfa getrocknet	Alfalfaalkoholextr	Alfalfabenzolextr	Alfalfa autoklav.	Timothy		Soya-Bohnen			Soya-Bohnenmehl	Soya-Bohnenfutter	Erdnüsse (Peanuts)			Erdnifisse oedämnft.	Erdnußöl	* Erbsen	Erbsenmehl

Produkt	B- Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C. Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
Erbsenpüree Erbsen alte Erbsen alte Erbsen gekeimt Bohnen alte Bohnen gekeimt Bohnen gekeimt Bohnenmehl	+0101++	Hulshoff-Pol (1113) Hulshoff-Pol (1113)	1     1   1	[	+   +	Chick-Delf (1143) 	11111	
Pferdebobnen Lupinenbobnen Linsen	1   +	Cooper (1072)	1111	1	+	_ _ _ Chick-Delf (1143)	++11	Abderhalden (1290) Abderhalden (1290) —
Kunner bean pods (Bohnenhülsen) · · · · Runner autoklav. · ·				1 [	+ + + +	Campbell-Chick (1107) Campbell-Chick (1107)		1 1
Hirse	+ ++	McCollum-Sim- monds-Pitz (1304) Johns-Finks (1306) Miller (1307) Read (1308)	Spur +	Auer (1192) McCollum-Sim- monds-Pitz (1304)		.	+	McCollum-Sim- monds-Pitz (1304)
Baumwollensamenöl-	+	Richardson-Green	+	Samen. Richardson-Green		ı	++++	Richardson-Green
Baumwollensamenfutter	- a. - +	(1309) Richardson-Green (1310)	- a. +	(1309) Richardson-Green (1310)	I		0 0 +	(1309) Richardson-Green (1310) Wells-Eving (1311) Osborne-Mendel (1312)

Baumwollensamenöl, .	1	1	+	Drummond-Coward	í	i	1	1
Baumwollensamenöl re-			+	DanielsLoughlin(89)				
duziert	1	1	0	Drummond Coward	ı	-	1	1
Sesamöl	1	1	0	(925) Schabad-Sorocho-	1	ļ	1	f
			+	Wetz (53) Drummond-Coward				
Leinsamenöl		1	+	Drummond-Coward	1	1	1	1
Leinsamenöl reduziert .	i 	1	0	(923) Drummond-Coward (923)	1	ı	I	1
				Vegetabilien.				
Weißkohl roh	+	Steenbock-Gross	+	Steenbock-Gross	+ + +	Givens-Cohen (1097)	1	I
Weißkohl langsam getr.	+	(1313) Shorten-Ray (1101)	1	(1313)	c	Girong Cohen (1007)		
					0	Delf-Tozer (1079)	i	l
Weißkohl schnell getr.	+ +	Osborne-Mendel	+ +	Osborne-Mendel	+	Givens-Cohen (1097)	1	•
		(1294)		(1294)		Shorten-Ray (1101)		
Weißkohl gekocht	++	Daniels-McClurg	1	!	++	Cohen-Mendel (560) Delf (1084)	ı	!
		(1086)			-			
Weißkohlsaft erhitzt .	ı	ŀ	1	1	0	Delf (1084)	1	1
Weißkohl getr. aufbe-	•							
wahrt	I	ı	l	1	30	Delf-Skelton (1114)	1	1
Weißkohl speziell getr.	-	ı	1	1	++	Holst-Frölich		1
,						(1099)		
" Konserven	++	Daniels-McClurg	1	1	+	Campbell-Chick		1
Kartoffel roh	-	(1086)	İ		-	(1107)		
			İ		⊦ ⊦ ⊦	(1090)	1	j

Produkt	B. Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C. Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
Kartoffel gekocht	++	Steenbock-Gross	- ¿+	Steenbock-Gross	+++	Givens-McClugage (1090)	+	McCollum-Sim- monds.Parsons(1189)
	<b>+</b> +	Osborne-Mendel	+	Osborne-Mendel		•	++++	Hindhede (1184)
	•	(0611)	+	McCollum-Sim-				
				$\begin{array}{c} \text{monds-Parsons} \\ (1189) \end{array}$				
Kartoffelsaft roh	-	·	ı	1	+ + +	Chick-Hume- Skelton (1226)	ı	I
Vontoffolflooken	0	Auer (1192)	ı	i	I	ı	I	1
Kartoffel getrocknet	1		1	1	+	Givens-McClugage	1	1
Kartoffelschalen	++	Osborne-Mendel	1		0	Givens-McClugage (1090)	ı	ļ
Kartoffel gebacken			ı	**	++	Givens-McClugage	I	1
Kartoffel gedämpft		ı		1	+	Givens-McClugage	1	I
Kartoffel langsam getr.	1		ı	I	0	Givens McClugage	1	1
Kartoffel schnell getr.	l	1	1	i	+	Givens-McClugage (1090)		1
Rüben weiße	+++	Osborne-Mendel	1	1	ı	1		1
Rübensaft (swede)	1	(arar)	-	1	+ +- +-	Chick-Rodes (1316)	ı	i
Rübensaft gekocht Runkelrüben	+	Osborne-Mendel			0	Chick-Rodes (1316)	1	1
Zuckerrüben	0	Steenbock-Gross	+5	Steenbock-Gross	l	1	1	1
Karotten neu getr.	+	Steenbock-Gross (1313)	+	Steenbock-Gross (1313)	+ + +	Hess-Unger (1043)	ı	ı

Karotten alt getr	1	1	1	1	++	Hess-Unger (1043)	1	1
Karotten sonnengetr	7	Shorten-Ray (1101)			-	Chamten Day (1101)		
Karotten getrocknet auf-	-  -  -	SHOLOH TENY (1101)		!	<del> -</del>  -	Shorten-ray (1101)	l 	
bewahrt	١	1	l	i	++	Hess-Unger (1043)		1
Karottensaft	١	ı		1	- +	Chiel Phodes		
					<del> -</del>	(1316)		
Karotten-Alkoholextr	++	Sugiura (754)	1		1	`   ,	1	!
Karotten-Atherextr	. 1		+	Zilva. (953)	I		١	1
Tomaten roh	+	Osborne-Mendel	- <del>-</del>	Osborne-Mendel	+++++	Givens-McCluggoe	1	ŀ
		(1315)	-	(943)	-	(1084, 1100)		
Tomaten erhitzt	1	I	ļ	1	++	Givens-McClugage	1	1
1 - 1 - 1 1 1 - 1 1 -						(1084, 1100)		
romaten getrocknet	l	I	1	ŀ	+ +	Givens-McClugage	1	l
5						(1084, 1100)		
Lomatenkonserven		1	j		+	Givens-McClugage	l	1
						(1084, 1100)		
		;			+ +	Hess-Unger (1106)	I	1
ZWIEDEL FOR	<del> -</del> <del> -</del>	Osporne-Mendel	1	1	I	ı	I	1
Zwiebel sonnengetr.	+	(1315) Shorten-Bay (1101)			-	Charter Passetton		
Turish oloutuoltt	_ <	Chamberly TT 3	1		<del> -</del>  -	Shorten-ray (1101)	l	ı
Zwiebeieklaku	>	d trini	I	I	I	ŀ	1	١.
;		der-Williams (65)						
Rutabaga (englisch) .	+	Steenbock-Gross	<del>~</del>	Steenbock-Gross	I	ı	I	1
;		(1314)		(1314)	٠			
Dasheen (englisch)	+ +	Steenbock-Gross	<u>ئ</u>	Steenbock-Gross	í	l	I	1
1		(1314)		(1314)		•		
Mangelwurzel	+	Steenbock-Gross	<u>ئ</u>	Steenbock-Gross	+	McLean (1317)	1	1
		(1314)		(1314)				
Pastinake	+ +	Steenbock-Gross	7	Steenbock-Gross	ı	1	I	
		(1314)		(1314)				
Spinat getrocknet	+	Osborne-Mendel	+++	Osborne-Mendel	i	1	l	
		(1294)		(1294)				
Spinat sonnengetr	0	Shorten-Ray (1101)	1	1	0	Shorten-Ray (1101)	I	1
Spinat-Atherextrakt	1	1	++	Osborne-Mendel	ı	1	1	
				(952)		_		

Produkt	B. Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C- Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
Pataten	+	Steenbock-Gross	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	Steenbock-Gross		1		1
Salat	<b>~</b> +	Steenbock-Gross	+	Steenbock-Gross	1	I	1	ļ
Chard (englisch) · · ·	+	Steenbock-Gross	+	Steenbock-Gross		ı	l	l
Chard autoklav	1	(979)	+	Steenbock-Boutwell	1	-		1
Rhabarber	i	I	l	(BOB)	+++	Pierson-Dutcher (1318)	ı	I
				Früchte.				
Apfelsinensaft Apfelsinensaft gekocht .	+ +	Osborne-Mendel (94)	+ 1	Osborne Mendel (94) $ ++++$ Osborne-Mendel $ +++$	+ + + + + + + +	Delf (1083) Delf (1083)		1 1
Apfelsinensaft autoklav.	1	I	1	(1319)	++	Delf (1083)	1	ļ
Apfelsinensaft getrockn. X thylalk Auszno	+ 1	Osborne Mendel (94)		1	1 ‡	 Hart-Steenbock-	l i	1
. Garage						Lepkovsky (1321)	1	ı
Methylalk. Auszug .		1	1		+	Hart-Steenbock- Lepkovsky (1321)		1
Apfelsinensaft alter.	ı	1;	1	1	+ :	Hess-Unger (1115)	ļ	ı
Apfelsinenschalen Limonen frisch	+	Osborne-Mendel (94)	+ 1	E. Cooper (1320)	++	Hess-Unger (1062) Chick-Hume-Skel-	[ ]	1 1
Limonen konserv.	1	I		İ	0	ton (1323) Chick-Hume-Skel	1	1
Zitronen	++	Osborne Mendel (94)	1	l	+ + + + +	ton (1323) Chick-Hume-Skel-	I	i
Cronofunit	+	Osborne-Mendel (94)	- 1	1	1	(212)	-	ł
Traubensaft (Handels).	_~	Osborne Mendel (94)	1	ļ	+	Chick-Rodes (1316)	ı	I

Zwetschgen	++	Osborne-Mendel (94)	١	1	+	Hess (1324)		!
Apfel	+	Osborne-Mendel (94)	1	I	+	Givens-McClugage	1	l
Birnen	++	Osborne-Mendel (94) Sugiura-Benedict	l <del>1</del>	Snøjura-Benedict	+	(250) — Tewis (1326)	10	— Sugiura-Benedict
Bananen gekochte	-	(116)	- 1	(116)	- 0	Givens-McClugage-	1	(116)
Erdbeeren	-	1	l	ı	+	Van Horne (1110) Smith-Bergeim-	1	ļ
Tamarind ) & .	1	1	1		_ +	Hawk (1322) Chick-Hume-Skel-	i	1
Cocum Früch	-	1	1	I	+	ton (1327) Chick-Hume-Skel-	1	I
Mango (amchur)	1	ı	1	1	+	ton (1327) Chick-Hume-Skel- ton (1327)	.	l
I ~	_	_		Nisse.				
Kokosnufiprefikuchen .	++	Johns-Finks-Paul (1328)	+	Johns-Finks-Paul (1328)	l	1	++	Johns-Finks-Paul (1328)
							++++	Jansen (1332)
Kokosnuköl Kokosnukmarcarine	1	1	÷.	Jansen (1330) Pickard (1331)	1 1			1 !
Brasilianische Nuß	++	Cajori (1329)	+	Coward-Drummond	I			
Barcelona-Nuß.	++	Cajori (1329)	<del>2.</del> +	(963) Coward Drummond	I	1	1	1
Englische Walnuß	++	Cajori (1329)	<del>;</del> +	(963) Coward-Drummond	1	1	++	Cajori (1329)
Schwarze Walnuß	+ - + -	Cajori (1329)	-	(909) — —————————————————————————————————	1 1	I	1 3	Coion
manualii	+ + 	(1959) (agoli (1959)	+	Coward-Drummond	l	S .	<del> -</del>	Cajori (1529)
Mandelöl		l	+0	Rose-MacLeod(1333) Osborne-Mendel (978)	I	ı		I

Produkt	B- Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C- Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
Butternuß		!	¿+	Coward-Drummond	I	١		1
Kastanie	++++	Cajori (1329) Cajori (1329) Cajori (1329) Cajori (1329)		(cos)			1 ! + +	
	- - -		Verschi	Verschiedenes.		-	- - -	
Malz	++	van der Wielen	1	ı	+++	McClendon-Cole	ı	I
Malzextrakt	I	(oper)	I	l	0	Driel (1334)	1	I
Malzsuppe		1 8	1	1	+ 4	Gerstenberger(1339)		1
Bier	⇒ î;	Harden-Zilva (1337) Lüers (1335)	1	1	- I	Harden-Zilva (1537) —		1
Palmöl	ı		++	Drummond-Coward	ı	1	1	1
Olivenöl	1	I	0	Schabad-Sorocho-	1	ı	1	1
			+	wetz (55)  Drummond-Coward (923)	ı		1	l
Blumennektar	<u>;</u> +	Dutcher (1344)	1	-	1	ı	1	I
Pollen	++	Dutcher (1344) Mattei (1148–1340)	1		1 ]			
Katteebohnen gerostet.	- +	Trigg (1341)		١				i
Тее	+-	Trigg (1341)	I	1	1 1	ı		I
Pilze	+	Simmonds (1342)	1					
Wein	<del>7</del>	Randoin-Portier (1343)	1	ı	1	I	-	1
				_				

Hefe (Bier)	++++	Schaumann (2)	٠.	Osborne-Mendel	0	Hess (1289)	+++	Funk (494)
	_			(943)				Osborne-Mendel (508)
Hefe erhitzt	+++	Karr (611)	ı	ı	1	١		1
Hefe autoklav.	++	Karr (611)	1		ļ	1		.1
Hefe-Bäckerei	+	Karr (611)	1	-	ļ	1	1	1
			Tieri	Tierische Produkte.				
Milch	+	Chick-Hume (1345)	1	1	+	Chick-Skelton(1226)  $++++$  Osborne-Mendel (73)	++++	Osborne-Mendel (73)
	+	Osborne-Mendel	1					
Wilch mager	-	(fe#) 			-	T		i
Milch mager getrocknet			-	1	⊢ •	Darnes-nume (1597)	l	1
			+	Courts (1271)	+	Winfield (1253)	I	
Milch aufbewahrte	I	1	  -	١	Spur	Hess-Unger (1230)	1	ı
Milch kurz aufgekochte	ı	1	1	1	.+	Barnes-Hume (1237)		1
Milch pasteurisierte.		1	l	1	Verlust	Hess (1229)	l	1
Milch kondensierte	۰.	Sekine (1248)	1	ı	+	Hart-Steenbock-	ı	ı
						Smith (1238)		
Milch sterilisierte	۸.	Gibson-Conception	I		1	1		1
		(2221)						
Milch Sommer-	I	i	ı	ı	+ +	Barnes-Hume (1237)	1	1
Milch Winter	1	1	١	1	+	Barnes-Hume (1237)	!	ı
Milch eiweißfreie.	++	Osborne-Mendel (73)	:	1	J		1	1
Handelskasein	$\operatorname{Spur}$	Funk-Macallum (88)	Spur	Drummond (474)	I	ı	++++	+++++ Osborne-Mendel (73)
Butter	0	Funk-Macallum (88)	++++	McCollum-Davis(76)	I	1	. 1	
Butteröl	1	1	++++	Osborne-Mendel (78)	j	1		ļ
Laktose	+	Drummond (472)	1	l	0	Cohen-Mendel (560)		1
Käse	0	Cooper (1072)	1	ı	1		ı	1
	<u>~;</u>	Robinson (1346)	I		I	ı	I	ı
Horlicks Malzmilch	I	1	I	1	ı	I	++	Wheeler-Biester
				•				(1292)
Nestles Kindermehl	1.		l	I	1	1	+++	Wheeler-Biester (1292)
	_			_			_	

Produkt	B- Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C. Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
Eipulver (ganz)	+	Osborne-Mendel-		-	I	}	+ + +	Baglioni (1172)
Ei gekocht	1	——————————————————————————————————————		ı	0	Hess-Unger (561)	1	ſ
Eigelb	+-	Cooper (1072)	+++	Osborne-Mendel		I	1	ţ
Fleisch mager (roh)	+	Steenbock (761)	1	(1948)	0	Dutcher-Pierson-	++++	Weill-Mouriquand
						Biester (1286)		(591)
4*.					+	Parsons (282)		
Fleisch mager (gekocht)	1	1	1		+	Willcox (1285)		ı
Fleisch gefroren	1	1		l	1.	i	+++++	Weill-Mouriquand
Fleisch getrocknet	<u>ئ</u> +	Osborne-Mendel	I		0	Givens-McClugage	ı	<u></u> [
Fleisch gepulvert.	++	(1278) Cole (1281)		I	-	(1287)	+	Cole (1281)
Fleisch gesalzen	1	,		ı	1	1	++++	Weill-Mouriquand
Fleisch sterilisiert	+	Weill-Mouriquand-	1	l	ı	1		(10)
Fleischkonserven	0	Weill-Mouriquand-	ļ	ì	1	ı	+++++	Suzuki & alt. (1349)
Fleischsaft		Michel (591) —		ı	0	Dutcher-Pierson-	ı	1
Leber (Ochs)	++++++	Sullivan-Voegtlin	-	1	+	Parsons (282)	1	1
	· +	Cooper (1072)		!	1	1	ļ	I
Myokarulum Gestreifte Muskeln	+++	Cooper (1072)	ı	1	ı	1	1	I
Schweineherz	. +	(1280) Osborne-Mendel	++	Osborne-Mendel	i	I	ı	ſ
		(1280)		(1280)				

-	100017	-	(1980)				
++	(1280) Osborne-Mendel (1280)	++	Osborne-Mendel (1280)	1	1	ı	I
++	Voegtlin-Towles	1	. 1		ı		1
+++++	Voegtlin-Towles	I	ì	1	1	I	1
+ + +	Osborne-Mendel	1	1	l	I	1	1
+++			!	-	1	I	1
+++	02	0	Emmett-Luros(1353)		1	I	i
0		+	Daniels-Loughlin (89)		l	1	I
	(001)	0	Drummond Coward				
ı	ſ	+++	(929) Drummond-Coward	1	I	1	}
-	1	+++	Drummond-Coward	1	1	ı	I
ļ	1	+ +	Drummond-Coward	1	!		1
1	1	+	Halliburton-Drum-	ı	1	l	1.
1	l	+	Osborne-Mendel	1	ı	1	1
I	ı	+ +	Osborne-Mendel (1348)	l	I		I
+	Drummond (1352)		Drummond (913)  Drummond (913)  Drummond (913)	10		+ +           +	Drummond (1352)
	- + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	- + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	(1280) Osborne-Mendel (1280) Voegtlin-Towles (759) Osborne-Mendel (1280) Eddy (1350) Swoboda (1351) Sullivan-Voegtlin	(1280) Osborne-Mendel (1280) Voegtlin-Towles (759) Osborne-Mendel (1280) Eddy (1350) Swliyan-Voegtlin (760) O Characteristic of the control o	(1280) Osborne-Mendel	(1280) Osborne-Mendel ++ Osborne-Mendel (1280) Voegtlin-Towles (759) Voegtlin-Towles	(1280)

Produkt	B- Vitamin	Literatur	A- Vitamin	Literatur	C- Vitamin	Literatur	Eiweiß	Literatur
Kabliau	+1	Drummond (1352)	++	Drummond (1352) McCollum-Davis		1 1	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	++++ Drummond (1352)
Kabliaulebertran	1	I	+ + + +	(1355) Ogborne-Mendel (978)	0	Cohen-Mendel (560) Hess-Unger (561)	1	I
Hering Sardinen Sardinen	<del>د</del> 4 م	Drummond (1352) Weill-Mouriquand	+	Drummond (1352)	1 [	1 1	++++	Drummond (1352)
Lachskonserven	1 i	(Tec)	   -   -		1 1	1 1	+ + + +	Drummond (1352)
Thunfischmuskeln Thunfischleber	111	1   1	- + + + - + + + - + + +	Sekine (1356) Sekine (1356) Sekine (1356)	111	111	111	1 1 1
		. <b>. .</b>	rschiede	Verschiedene tierische Produkte.	lukte.			
Honig	<u>-</u>	Dutcher (1344)	<u>;</u>	Hawk-Smith-	0	Faber (1353)	1	ı
Erepton Aminosäurengemisch .		.	1 1		11	11	+ + 0 +	Suzuki & alt. (491) Suzuki & alt. (491)
			Exotisc	Exotische Nahrungsstoffe.	ě			
Indische: Ghee Lentil dal Attah	1 + + +	111	+11	Ghose (1359)		111	111	1 1 1
Chinesische: Mung-bohnen Kaoliang	++	Embrey (1360)	++	I I	11	1 i	1 1	1 (

1	
1	
1	Embrey (1362) " " " " Santos (1364)  — — — — — — — — — — — — — — — Santos (1364)
.1	++++ +++++ +++++
Cordero (1361)	Darrah (1363)
+	1       +
Cordero (1361)	Santos (1364) " " " " "
+	++++++
Mexikanische: Pulque	Pomelo Gurken Chico Gusva Gusva Lansones Avogadobirnen Mongo Okra Duhat Togi (Mongo gekeimt)

Dritter Teil.

## Die menschlichen Avitaminosen.

Die menschlichen Avitaminosen sowie Zustände, bei welchen die Vitamine eine Rolle spielen.

Die erste Periode der Vitaminforschung, die wir in die Jahre von 1910 bis 1920 verlegen wollen, diente als Lehrzeit. Die Vitaminhypothese, die jetzt nicht mehr als Hypothese aufgefaßt werden kann, hat diese Probejahre überstanden und wird in einer mehr oder weniger modifizierten Form, aller Wahrscheinlichkeit nach, fortbestehen. Die Periode der Begeisterung, in welcher alle möglichen pathologischen Zustände als Avitaminosen aufgefaßt wurden, ist vorüber und wir wollen bei den folgenden Besprechungen recht objektiv sein. Beim Studium der bekannten oder auch vermuteten Avitaminosen stoßen wir auf die ernste Schwierigkeit, daß die meisten Ärzte zwei Lagern angehören. Die einen sind Verfechter der Vitamine, die anderen dagegen wollen von den Vitaminen nichts wissen. Der dadurch entstandene Zustand ist nicht gerade dazu behilflich eine rasche Lösung der uns hier interessierenden Fragen herbeizuführen. Besitzt man eine vorgefaßte Meinung, so sieht man alle Tatsachen in einem Lichte, das sich diesen Meinungen am besten anpaßt. Wir finden auch wenig Zusammenarbeit zwischen dem Experimentalforscher und dem Kliniker. Dies wäre um so wünschenswerter, weil die meisten Experimentalforscher über wenig klinische Erfahrung verfügen, während dem nur klinisch tätigen Arzt öfters eine breite, wissenschaftliche Kenntnis der Ernährungsvorgänge fehlt.

Oft lesen wir in klinischen Arbeiten bei der Besprechung einer möglichen Avitaminose, daß Diätwechsel und Vitamintherapie eingeleitet wurden, ohne Erfolge erzielt zu haben. Die ganze Sachlage wird mit ein paar Worten abgefertigt und es wird oft versäumt, Einzelheiten der manchmal wichtigen Beobachtungen mitzuteilen. Bei rein wissenschaftlichen Arbeiten, sei es auf dem Gebiete der physiologischen Chemie, Physiologie oder Pharmakologie, ist es üblich, Resultate zu beweisen. Es interessieren uns die tatsächlichen Befunde und Experimentaldaten der Arbeiten mehr als die daraus gezogenen Schlüsse. In den klinischen Arbeiten über Avitaminosen sehen wir als Schlußfolgerungen der betreffenden Autoren oft nur persönliche Eindrücke ohne die nähere Angabe von Daten, auf deren Grundlage vielleicht noch eine andere Auffassung möglich wäre. Im Interesse des Fortschritts wäre es sehr erwünscht, wenn in den klinischen Arbeiten aus unserem Gebiete eine exakte Schilderung der vorhergehenden Diät der Patienten, sowie eine genaue Beschreibung der angewandten Vitamintherapie zu finden wäre. In dieser Weise wäre Gelegenheit geboten, sich in jedem einzelnen Falle ein selbständiges Urteil über die mitgeteilten Fälle zu bilden, was jetzt oft gänzlich unmöglich ist. Seit der ersten Auflage unseres Buches sind aus den oben angegebenen Gründen, trotz vieler Publikationen, keine großen Fortschritte gemacht worden. Die damals als Avitaminosen aufgefaßten krankhaften Zustände werden auch heute als solche betrachtet, während die vermuteten Avitaminosen auch heute nur Vermutungen geblieben sind. Der Verfasser, als Vertreter der Vitaminrichtung, möchte alle diese Zustände als Avitaminosen bewiesen sehen, doch andererseits wäre es wünschenswert, das, was nicht in diesen Komplex hinein gehört, so schnell als möglich ausgeschlossen würde.

Auch in bezug auf die sicheren Avitaminosen sind wir uns wohl bewußt, daß immer noch eine Minorität bestehen bleibt, die eine von uns abweichende Meinung besitzt. Während wir in der ersten Auflage alle diese divergenten Ansichten mitteilen wollten, glauben wir aus Übersichtlichkeitsgründen jetzt darauf verzichten zu müssen. Damit soll aber nicht gemeint sein, daß wir die Gegner der Vitaminlehre ignorieren wollen. Dies Werk soll aber die Vitamine behandeln und wir wollen diesen Weg nicht verlassen.

Das oben Gesagte gilt noch viel mehr von der Besprechung der pathologischen Zustände, die keine Avitaminosen im engeren Sinne sind, bei welchen aber die Ab- oder Anwesenheit von Vitaminen eine Rolle spielen könnte. Die Aufnahme dieser Zustände in unser Werk soll durchaus nicht beweisen, daß der Verfasser schon jetzt fest daran glaubt, daß diese Zustände in eine dauernde Beziehung mit den Vitaminen gebracht werden können. Es ist möglich, daß manche von den hier zu besprechenden Krankheiten in Zukunft eine von der unseren abweichende Erklärung erhalten werden. Unsere Darstellung bildet nur die möglichen Ausblicke der zukünftigen Vitaminlehre und schließt eine andere Lösung dieser Probleme nicht aus.

Nun wird uns der Leser fragen, warum nicht schon jetzt eine Antwort auf die oben skizzierten Probleme möglich ist. Warum können wir nicht sagen, ob der betreffende Zustand ätiologisch mit den Vitaminen in Zusammenhang gebracht werden kann oder nicht. Außer der Tatsache, daß die Vitamine zum Leben unbedingt nötig sind, wissen wir kaum etwas über die physiologische Bedeutung dieser Substanzen, wie wir aus den vorhergehenden Kapiteln bereits ersehen haben. Als Folgen des Vitaminmangels sehen wir die mannigfaltigsten pathologischen Zustände entstehen. Wir sehen Zeichen einer allgemeinen verminderten Assimilationsfähigkeit, negative Bilanzen mancher wichtiger anorganischer und organischer Bestandteile, verminderte Resistenz gegen Infektionen. Außerdem sehen wir Veränderungen in den meisten Organen, in den Drüsen der inneren und äußeren Sekretion, trophische Veränderungen in der Haut. Wie alle diese Zustände mit dem Fehlen der Vitamine in Beziehung gebracht werden können, ist uns zur Zeit total unbekannt. Die obige Liste der Symptome ist so groß, daß wir daraus Beziehungen zu allen möglichen Krankheitszuständen konstruieren könnten. Wenn wir noch hinzufügen, daß die Möglichkeit besteht, daß noch neue Vitamine zum Vorschein kommen könnten, so ersehen wir daraus die Mannigfaltigkeit der möglichen Vitaminausblicke.

Die Forschung der Avitaminosen wird noch dadurch erschwert, daß die diesen Zuständen charakteristischen Symptome auch außer auf den Vitaminmangel auf davon total verschiedene Ursachen zurückgeführt werden können. So sehen wir Ödeme entstehen, die äußerlich dem Hungerödem gleichen, aber nicht diätetischen, sondern infektiösen Ursprungs sind. Wir beobachten beriberiähnliche Symptome, die nicht durch das Fehlen des B-Vitamins, sondern durch Toxine und Gifte bedingt sind; dasselbe gilt auch von vielen trophischen Erscheinungen. Durch diese Komplikationen wird die Literatur der Avitaminosen sehr unklar, denn es kommt oft vor, daß einer der eben geschilderten Fälle echten Avitaminosen gegenübergestellt wird, indem behauptet wird, daß alle analogen Fäile nichts mit den Avitaminosen zu tun hätten. Aus diesem Grunde muß man mit der Beurteilung von sporadischen und isolierten Fällen sehr vorsichtig sein, es kann sich leicht um einen Irrtum in der Diagnose handeln. Treten aber solche Fälle in Massen auf (was in praxi meistens der Fall ist), dann kann kaum ein diagnostischer Fehler zustande kommen.

Die Vitamine sind in den letzten Jahren mit der orthopädischen Chirurgie, gewissen Augenleiden wie Hemeralopie, Xerophthalmie, mit manchen Infektionen wie Tuberkulose, Pneumonie, Lepra, manchen Stoffwechselkrankheiten, wie Arthritis, Diabetes (auch Krebs) und mit dem Zustand der Zähne in Beziehung gebracht worden. Wir wissen schon jetzt, daß diese Zustände Beziehungen zu der Diät besitzen, ob es sich aber in diesen Fällen um den spezifischen Einfluß der Vitamine handelt, ist noch nicht bewiesen und auch schwer zu beweisen. Da viele von diesen pathologischen Zuständen trotz mühsamer Forschung bisher keine erhebliche Aufklärung erhalten haben, so sehen wir kein Übel darin, wenn die Vitaminforschung einen neuen Ansporn zum Studium dieser Fragen geben würde. Wir kennen Beispiele dafür, wie auch strittige Hypothesen zur endgültigen Lösung von manchen Fragestellungen beigetragen haben. Denn Stillstand bedeutet Rückschritt.

## Beriberi (japanisch: Kakke).

Bei der Besprechung dieser Erkrankung beschränken wir uns ausschließlich auf die menschliche Erkrankung, während viele Phasen dieser Frage schon bei der Geflügelberiberi behandelt wurden. Vor allem verweisen wir den Leser, der sich speziell für Beriberi interessiert, auf das gründliche Werk von Vedder (1365) wie auch auf Beschreibungen von Chalmers und Castellani (1366) und Schilling (1367), die in ihren Ausführungen schon auf der modernen Auffassung der Beriberi fußen. Beriberi ist eine Krankheit, die nach den Angaben von Findlay (1368) schon seit Jahrhunderten, wenn nicht Jahrtausenden bekannt ist. Ihr Auftreten wurde in der römischen Armee beschrieben, die Arabien 24 a.C. eroberte. Chinesische Autoren im zweiten Jahrhundert machen Bemerkungen darüber. Neiching, das älteste medizinische Buch (2697 a.C.) spricht schon deutlich von der Erkrankung.

Beriberi. 277

Ostasien mit den ostasiatischen Inselgruppen (Polynesien inbegriffen) bildet den Hauptherd der Beriberi. Der zweitgrößte Herd findet sich in Brasilien und den angrenzenden Ländern. Ferner zeigt die Afrikaküste zahlreiche Herde. Es wurde häufig behauptet, daß das feuchtwarme Klima besonders prädisponierend auf die Entstehung der Krankheit wirke. Diese Behauptung ist unrichtig, so wurde z. B. während des Russisch-japanischen Krieges im japanischen Heere ein starker Beriberiausbruch trotz des strengen Winters beobachtet; auch im Norden Japans ist Beriberi endemisch. oben genannte Behauptung hat vielmehr ihren Grund darin, daß Reis nur in feuchter Wärme gut gedeiht. Japan ist das am stärksten befallene Land. Bälz und Miura (1369) schätzen die Zahl der Beriberikranken in Japan auf etwa 50000 jährlich. Bedeutend weniger ist China befallen, dagegen finden wir in Korea zahlreiche Herde. Ferner finden wir die Krankheit auf der malaiischen Halbinsel stark verbreitet. Die Zahl der Fälle dort wurde von Fraser (1370) im Jahre 1911 auf 5540 geschätzt, unter welchen 695 Todesfälle vorkamen. Dasselbe gilt auch für die Inseln des Malaiischen Archipels, Java, Borneo, Celebes, die Molukken, Neu-Guinea und besonders für Sumatra. Simpson (1371) berichtet über Fälle in Singapore, wo die Erkrankung bei den chinesischen Kulis oft zum Vorschein kommt. In Hawai, Neukaledonien und Nordaustralien wird die Krankheit meist unter den eingewanderten Japanern und Chinesen beobachtet. Weitere Beriberizonen finden wir in Kochinchina, Siam [nach den Angaben von Hepburn (1372)] und Birma, an der Gangesmündung [nach Mulvany (1373)], an der Ostküste von Ostindien, Ceylon, Malabar und weniger an der Koromandelküste.

In Afrika sind zahlreiche Herde an der Ost- und Westküste bekannt. So berichtet Chevalier (1374) über eine Epidemie in Serenli (Ost-Afrika) mit 112 Fällen in sechs Monaten mit 44 Todesfällen. Am Kongostrome werden die reisessenden Kaffern oft von der Krankheit befallen, während andere Eingeborene, denen die Reisnahrung unbekannt ist, davon verschont bleiben. Dubois und Corin (1375) beschrieben eine Anzahl von Fällen in Bokala (Belg. Kongo), die durch Konsum von Maniok verursacht waren. Ebenso ist Beriberi auf den Madagaskar-, Mauritius- und Reunioninseln bekannt.

In Amerika bilden die Philippinen und Brasilien zwei wichtige Herde. Aus Brasilien kommt uns ein Bericht von Lovelace (1376), der binnen vier Jahren 934 Fälle selbst beobachten konnte; die Krankheit ist dort seit 250 Jahren bekannt. Die Beriberizone breitet sich dort aus: gegen Norden bis Cayenne und Venezuela, nach dem Süden bis Rio de la Plata. Lovelace ist nicht der einzige Beobachter in Brasilien. Es stehen uns noch die Berichte von Wolcott (1377) und Fraga (1378) zur Verfügung, dieser letzte sah Fälle in Bahia. Riddell, Smith und Ingravidez (1379) beschrieben Fälle in dem Militärkrankenhause in Porto-Rico. Little (1380) sah eine Anzahl von Fällen in Neufundland bei Weißbrot entstehen. Aus den vorigen Kapiteln sahen wir schon, daß nicht nur der Konsum von weißem Reis die Krankheit, etwa spezifisch, auftreten läßt.

In den Vereinigten Staaten selbst kamen Beriberifälle nur äußerst selten

zur Beobachtung. Parker (1381) beschrieb einen Ausbruch dieser Erkrankung im Gefängnis in Elisabeth N. J., durch Weißbrot entstanden. Reed (1382) sah Fälle in Kalifornien bei Chinesen und Japanern. Travis (1383) beschrieb ebenfalls eine Epidemie in Eddyville (Kentucky).

In Europa wurde Beriberi in den Jahren 1894, 1896 und 1897 in einigen Irrenhäusern Irlands beobachtet, im Jahre 1894 kamen in Richmond Asylum bei Dublin 147 Fälle zum Vorschein, wovon 25 der Erkrankung erlagen. Chantemesse und Ramond (1384) berichteten über gleichzeitiges Auftreten von Beriberi in der Irrenanstalt in Saint-Lemmes (bei Angers), die im Jahre 1898 auftrat und zu 40 Todesfällen führte. Schüffner (1385) glaubt im allgemeinen, daß aller Wahrscheinlichkeit nach Beriberifälle von Zeit zu Zeit sporadisch vorkommen und unter anderen Namen behandelt werden. Vor kurzer Zeit wurden Fälle von Martinez (1386) aus Spanien und Portugal mitgeteilt. Wir ersehen aus dieser Zusammenfassung, daß Beriberi besonders in Anstalten, wie Gefängnissen, Krankenhäusern usw. auftritt, wo die Nahrung in großen Quantitäten und in großen Gefäßen vorbereitet wird. weitere Gelegenheit für die Ausbrüche der Beriberi bieten die Kriegszeiten. Im Russisch-japanischen Kriege hatten die Japaner nach Schilling (l. c. 1367) zirka 70000-80000 Fälle, während die Russen, wie wir später sehen werden, nur Skorbutfälle aufwiesen. Im letzten Kriege verfügen wir über ähnliche Beobachtungen. Sicard, Roger und Rimbaud (1387), Roger (1388) und Leggate (1389) berichten über zahlreiche Fälle bei chinesischen und indochinesischen Arbeitern, die während des Krieges zu schweren Arbeiten nach Frankreich geschickt wurden. Massalongo (1390) beschrieb Fälle an der italienischen Front. Willcox (1391) aus den Mittelmeergegenden in der englischen Armee im Jahre 1916, die nicht auf Reiskonsum zurückgeführt werden konnten, später auch aus Mesopotamien (1392). Braddon (1393) untersuchte eine Anzahl von Fällen aus dem Mittelmeerkriegsschauplatz, Hehir (1394) und Sprawson (1395) aus Mesopotamien bei der Belagerung von Kut-el-Amara.

# Entstehungsweise der Beriberi und Diäten, die zu dieser Erkrankung führen.

Es ist sehr wichtig für das Verständnis des Wesens der Beriberi die Zusammensetzung der Nahrung zu kennen, die zu der Entstehung dieser Erkrankung führt. Dies ist um so wichtiger, als eine Anzahl von Untersuchern zu dem Ergebnis gelangte, daß die Diät ihrer Patienten, vom Standpunkt der Ernährungslehre betrachtet, völlig zufriedenstellend war. Hier müssen wir uns auf die geringe Anzahl von exakten Daten stützen, die uns aus zwei Quellen tatsächlich zur Verfügung stehen. Einerseits kennen wir die Nahrungszusammensetzung bei den Versuchen, die dahin gingen experimentelle Beriberi beim Menschen zu erzeugen, andererseits durch Studium einer geringen Anzahl von Beriberiausbrüchen, bei welchen die Zusammensetzung der Diät in exakter Weise verfolgt war.

Beriberi. 279

Zu der ersten Reihe gehört die Arbeit von Fraser und Stanton (l. c. 48), die Beriberi bei gesunden japanischen Kulis durch eine Nahrung, die fast ausschließlich aus weißem Reis bestand, hervorriefen. Dabei waren 80 bis 90 Tage nötig, bis die Krankheit zum Vorschein kam. Eine andere aber noch viel wichtigere Arbeit stammt von Strong und Crowell (1396). Diese Forscher führten einen Versuch an Freiwilligen aus einem Gefängnis in den Philippinen aus. Diese wurden in vier Gruppen geteilt, von welchen jede Gruppe eine gewisse Menge Fisch, Speck, Bananen, Kartoffeln und Zucker erhielt. Reis wurde als Hauptnahrung, und zwar in drei verschiedenen Formen verabreicht.

Gruppe	Reissorte	Zahl der Freiwilligen	Beriberifälle	
1	Weißer Reis und Reis-	8	2	
2	Weißer Reis	17	13	
3	Unpolierter Reis	7	1 (milde Form)	

Mit dem obigen Versuch konnte gezeigt werden, daß unpolierter Reis zwar den Ausbruch der Erkrankung verhüten kann, doch scheint der B-Vitamingehalt dieser Reissorte gerade die notwendige Menge kaum zu überschreiten. Die ersten Symptome wurden schon nach 60 Tagen konstatiert. Caspari und Moszkowski (1397) berichteten über einen Versuch, den Moszkowski an sich selbst anstellte. Er lebte 230 Tage lang von Reis und anderer Pflanzennahrung ohne Fleisch, Eier oder Käse und erkrankte an einer milden Beriberiform, doch schon mit kardialen Symptomen und starkem N-Verlust. Die Symptome gingen nach dem Verabreichen von Reiskleie prompt zurück. Es ist wahrscheinlich, daß die Nahrung geringe Mengen B-Vitamin enthielt, da der Ausbruch der Erkrankung deutlich verzögert war. Fraga (1398) führte einen Versuch an neun Gefängnisinsassen aus. Er war nicht imstande mit sterilisiertem Reis und sterilisierten Bohnen die Krankheit während 43 Tagen zu erzeugen. Die Versuchspersonen zeigten Widerwillen gegen diese Nahrung und der Versuch mußte unterbrochen werden.

In der letzten Zeit wurde wieder ein bedeutsamer Versuch von Ohmori und Mitarbeitern (1399) ausgeführt. In einer Diät von Reis, Weißbrot, frischem und konserviertem Fisch, Bohnenpaste, Butter und wechselnden Mengen von Salat, Kohl und Früchten wurden 6 leichte Beriberifälle und 5 normale Kontrollen gehalten. Bei den Beriberifällen wurde eine Verschlimmerung des Zustandes mit Entwicklung von Herzsymptomen beobachtet. Die Magensekretion verminderte sich bedeutend. In den normalen Individuen traten schon Parasthesien nach 2 Wochen auf, mit deutlichen Beriberisymptomen nach 35 Tagen. Einige Kontrollen blieben vollständig gesund, was mit dem Kalorienreichtum und Vitamingehalt der Nahrung in Beziehung stand. Nach

Injektion von Reiskleieextrakt besserten sich die Symptome sofort, ein starkes Nahrungsbedürfnis trat auf, die Magensekretion fing an zu funktionieren.

Die zweite Gruppe der uns zugänglichen Tatsachen bezieht sich auf die Kenntnisse der Zusammensetzung der Diät, die zur Beriberi führte. Chamberlain (1400) untersuchte die Mannschaften der Eingeborenen-Armee in den Philippinen. Von diesen Mannschaften, die 5200 Köpfe zählte, erkrankten 618 im Jahre 1908 und 558 im Jahre 1909 an Beriberi. Die Nahrung, die zum Ausbruch der Beriberi führte, bestand aus 340 g frischem Ochsenfleisch oder seinem Äquivalent von englischem Speck (Bacon), Fleischkonserven oder Fisch, 560 g weißem Reis, 225 g Mehl oder Brot und 225 g Kartoffeln oder Zwiebeln. Als die Nahrung im Jahre 1910 zugunsten von mehr Bohnen und unpoliertem Reis modifiziert wurde, fiel die Zahl der Beriberikranken auf sechs Fälle. McClosky (1401) berichtete ebenfalls über die Wirkung der Kontrolle des Reiskonsums auf die Zahl der Beriberikranken in Indien. Die von Riddell, Smith und Igravidez (l. c. 1379) beschriebenen Fälle aus Porto-Rico entstanden nach drei Monaten einer Diät, die aus weißem Reis, Gemüse und Fleischkonserven bestand.

Aus dem Bericht von Hehir (l. c. 1394) ersehen wir, daß die englischen Truppen in Kut-el-Amara zahlreiche Beriberifälle aufwiesen bei einer Diät, die aus weißem Mehl, Pferdefleisch und Fleischkonserven bestand. Die Belagerung dauerte über 4½ Monate, und diese Zeit genügte schon, um die Erkrankung hervorzurufen.

In Bestätigung der Befunde des Verfassers (l. c. 862) und von Braddon und Cooper (l. c. 864) an Tauben hat Braddon (l. c. 1393) Beobachtungen über die Abhängigkeit der Beriberiausbrüche von der Zusammensetzung der Nahrung bei den englischen Truppen aus den Mittelmeergegenden angestellt. Dieser Forscher hat eine Tabelle über die Zusammensetzung von zwei beriberierzeugenden Diäten, verglichen mit zwei anderen Diäten, bei welchen keine Krankheitsfälle vorkamen, angegeben, die wir hier (siehe folgende Seite) reproduzieren wollen. Der Gehalt an B-Vitamin wurde auf den Weizenkeim gleich Hundert bezogen. Der Quotient  $\frac{V}{X}$  zeigte das Verhältnis von Nahrungsstoffen, die B-Vitamin enthalten, zu solchen, denen dieses Vitamin fehlt.

Die Berechnungsweise in der Tabelle (s. S. 281) ist wahrscheinlich nicht sehr exakt, doch liefert sie Anhaltspunkte über das Verhältnis von Eiweiß zu Kohlenhydraten; bei beriberiproduzierenden Diäten war der Quotient viel geringer. Interessant ist es auch, daß Braddon, obwohl die Mannschaften noch in gutem Gesundheitszustande waren, durch Fehlen von Reflexen einen Verdacht auf Beriberi faßte, was sich auch später bestätigte. Dies zeigt deutlich, daß Beriberi schon vor dem Erscheinen von charakteristischen Symptomen konstatiert werden kann.

281

Nahrungsmittel	Vitamin- wert	Beriberierzeugend per Woche		Zufriedenstellend per Woche	
	West	Diat $A_1$	Diät A <sub>2</sub>	Diät B	Diät C
Reis		800		600	800
		6400	6400	3200	4800
Weißbrot	i —	0400	0400	200	200
Eingemachtes	_	400	400	200	200
Zucker	-				
Käse	_	400	400	400	
Getrocknete Früchte			_	400	-
Gesalzener Fisch	_			575	_
Margarine, Butter oder Öl		400	400	200	100
X = Totale Menge von Futter, dem					
B-Vitamin fehlt		8400	7600	5750	5875
Hafergrütze	10			400	400
Frisches Fleisch oder Speck	10	1200	1200	850	1200
Erbsen, Bohnen, Linsen	50		800	400	600
Kartoffeln oder frisches Gemüse.	5	400	400	1200	800
V = Totalgewicht von Nahrungs-	ľ	100	100		
mitteln, B-Vitamin enthaltend	_	1600	2400	2850	<b>30</b> 00
$\overline{ m Verh\"altnis} \ rac{ m V}{ m X} \ . \ . \ . \ . \ . \ . \ .$		0,2	0,3	0,5	0,5

### Die Symptomatologie der Beriberi.

Eine latente Form der Beriberi existiert ohne jeden Zweifel (vgl. Braddon, 1. c. 1393). Es werden nicht selten schwere Beriberisymptome, meist akut verlaufend, nach einem Trauma oder Überanstrengung ausgelöst. Es entstehen oft nach einer Operation schwere, meist tödlich verlaufende Erkrankungen bei Personen, die vor der Operation keine manifesten Symptome der Krankheit zeigten. Bei Soldaten kommen nach langen Märschen akute Beriberifälle vor. Leichte abortive Fälle sind sehr häufig. Die Patienten klagen dann über ein Gefühl von Schwere in den Beinen und über Unsicherheit beim Gehen oder Stehen in den Knien, so daß sie oft zusammensinken. Diese Beschwerden werden besonders in den Sommermonaten vorgebracht. wird über Herzklopfen nach einer Anstrengung, über Kribbeln oder Taubheif in der Haut der Unterschenkel geklagt. Hautsymptome in Form von Erythem, Petechien und Exanthem kommen ebenfalls vor. Zu den Frühsymptomen gehört auch Hemeralopie; die alte Therapie von Hippokrates (Leber) bekommt somit eine wissenschaftliche Erklärung. Hemeralopie zu der Symptomatologie des Skorbuts und der Pellagra und kann vielleicht als ein Symptom des Vitaminhungers aufgefaßt werden. minderung der geschlechtlichen Fähigkeiten wird meistens beobachtet.

Hepburn (l. c. 1372) gibt an der Hand von Beobachtungen von 100 Fällen die folgende Reihenfolge der Symptome an. Die ersten Symptome bestanden in der Regel in einer der drei Manifestationen: 1. Ödem der Füße und Beine in 50% aller Fälle, 2. anästhetisches Gefühl und Kribbeln in den Beinen in 42% und 3. epigastrische Erscheinungen in 7%. Ein weiches, mitral-

systolisches Geräusch war in 20 Fällen bei der ersten Untersuchung hörbar. Kardiale Arhythmie wurde in 5 Fällen im Initialstadium beobachtet. Von Kato und Yamada (1402) wurde Arhythmie auch im Rekonvaleszenzstadium beobachtet. Die Körpertemperatur wurde von Doyle (1403) subnormal gefunden. Was das Blutbild anbelangt, so wurde von Chun (1404) eine Vergrößerung der Zahl der Leukozyten, die 100% betrug, konstatiert. Der Blutdruck wurde von Yoshikawa, Yano und Nemoto (1405) bis zu 200 mm gefunden. Jida (1406) untersuchte die Zerebrospinalflüssigkeit. In einer Anzahl von Fällen fand er dabei eine Drucksteigerung, speziell während des akuten Stadiums, bis zu 280 mm bei niedrigem Blutdruck. Diese Flüssigkeit von Fällen mit hohem Druck zeigte, in das Kaninchenrohr injiziert, eine mächtige vasokonstriktorische Wirkung (was vielleicht auf einen hohen Adrenalingehalt hinweist). Sicard und Roger (1407) konnten dagegen irgendwelche Besonderheiten in der Zerebrospinalflüssigkeit nicht entdecken.

Das Krankheitsbild der Beriberi zeigt nach Bälz und Miura vier verschiedene Formen:

- I. Die leichte sensibel-motorische Form,
- II. die trockene, atrophische Form,
- III. die hydropisch-atrophische und
- IV. die perniziös-akute Form.

Diese Formen können auch ineinander übergehen. Im wesentlichen zeigt das Krankheitsbild beim chronischen Verlauf vorwiegend Paralysen und Muskelatrophien, beim akuten Verlauf dagegen gastro intestinale Störungen, Anasarka, Hydroperikardium und schwere kardiale Symptome.

I. Die sensibel-motorische Form. Sie ist die bei Beriberi am häufigsten vorkommende. Nach einer Anstrengung, besonders in den Sommermonaten, fühlt der Kranke Unsicherheit und Schwäche in den Beinen, oft Taubheit der Fußrücken und der Unterschenkel. Die Wadenmuskeln sind druckempfindlich. Dazu gesellt sich Herzklopfen nach einer Anstrengung und Ödem an den Unterschenkeln. Der Kniereflex ist im Anfang gesteigert, später gewöhnlich erloschen. Die Temperatur bleibt normal. In diesem Stadium kann Heilung eintreten oder es kommt zum Fortschreiten der Symptome mit allmählichem Übergang in die trockene, atrophische oder die hydropische Form.

II. Die trockene atrophische Form (Abb. 63). In diesem Stadium kommt es zur allmählichen Lähmung und Muskelatrophie, zuerst der Unterschenkel, dann der Oberschenkel, der Hände und Arme. Schließlich werden auch die Rumpfmuskel befallen. Die Kranken zeigen dann eine skelettartige Abmagerung. Auch in diesem Stadium der Krankheit kann unter Umständen eine Besserung und schließlich nach Monaten eine vollständige Heilung erfolgen. Die Motilität, elektrische Reaktion, die ursprüngliche Muskulatur, der Patellarreflex kehren langsam wieder zurück. In anderen Fällen kommt es zu Rezidiven, die Lähmungen und Atrophien nehmen zu, der Fuß bleibt dauernd in Stellung des Pes equinovarus (Abb. 65), die Hand hängt schlaff herunter, mit halbgeschlossenen Fingern wie bei jeder Radialislähmung. Nach

Beriberi. 283

langem Bestehen der Krankheit entwickeln sich dauernd bleibende Kontrakturen am Fuß, seltener an den Fingern und am Bizeps. Der Kranke kann nur auf Fußspitzen mit Hilfe von Krücken gehen. Diese schweren chronischen Zustände sind unheilbar.

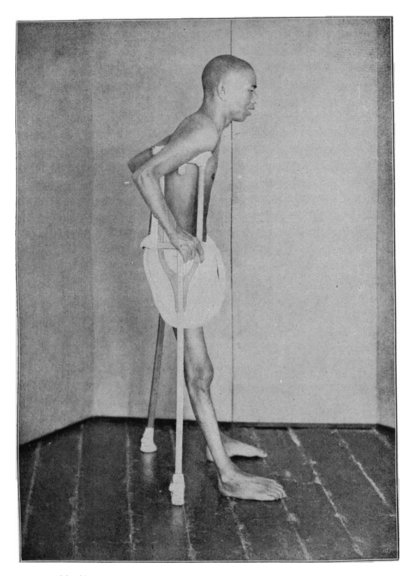


Abb. 63. Atrophische Beriberi. (Nach Bälz und Miura.)

III. Die hydropische Form (hydropisch-atrophische Form, Bälz und Miura). Bei dieser Form sind neben den oben beschriebenen Symptomen die Zirkulationsstörungen schärfer ausgeprägt. Hier beherrschen Herzklopfen, Tachykardie, Dyspnoe, Oligurie, Wadenschmerz und Ödeme das Krankheits-

bild. An den Knöcheln, an der Tibia findet man ein blasses Ödem, in schweren Formen auch an den Oberschenkeln und am Rumpf, besonders in der Schulter- und Nackengegend, oft auch an den Armen und im Gesicht. Zu den wichtigsten Erscheinungen gehört Hydrops der serösen Höhlen,

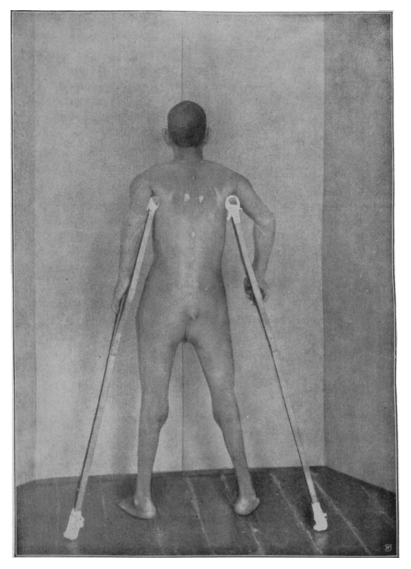


Abb. 64. Atrophische Beriberi (Rückenansicht). (Nach Bälz und Miura.)

namentlich des Perikardiums und der Pleura. Die Harnabsonderung ist stark vermindert, oft auf 200-300 ccm oder noch weniger. Der Harn hat ein hohes spezifisches Gewicht, ist eiweißfrei, läßt Urate ausfallen und zeigt eine deutliche Indikanreaktion. Tritt Heilung auf, so verschwindet unter

Beriberi. 285

starker Diurese das Ödem, wobei die große Abmagerung und Muskelatrophie zum Vorschein kommt. In zahlreichen Fällen tritt der Tod ein teils durch die Folgen des schweren Hydroperikardiums, teils durch Lähmung des Herzmuskels oder endlich durch den Übergang in die akute perniziöse Form. Bei puerperaler Beriberi wird in der Regel die hydropische Form beobachtet.

In schweren Fällen kommt es mitunter zur Lähmung der Interkostalmuskeln, des Zwerchfells, seltener der Hirnnerven (Nn. optici, abducens, facialis, hypoglossus). Häufiger werden die Kehlkopfmuskeln gelähmt. Vaguslähmung wird allgemein als Todesursache angesehen.



Abb. 65. Muskelkontraktur und Atrophie bei Beriberi (Spitzfußstellung.)
(Nach Bälz und Miura.)

Epidemic Dropsy. Unter diesem Namen wurde von Greig (1408) eine Krankheit beschrieben, die ebenfalls durch Reis zu entstehen scheint und die zuerst als identisch mit der hydropischen Beriberi betrachtet wurde. Es ist aber auch möglich, daß die "Epidemic Dropsy", die manchmal von Fieber begleitet ist, nicht Beriberi, sondern mit dem Hungerödem verwandt ist. Greig (1409) untersuchte später die Entstehungsweise dieser Erkrankung etwas näher und fand, daß manche der Erkrankten sich von Weizen ernähren, der sorgfältig von der Hülse und Kleie befreit wurde. Fleischzulage hatte in diesen Fällen einen günstigen Einfluß. Die Frage der Ätiologie dieses krankhaften Zustandes werden wir noch an entsprechender Stelle zu behandeln Gelegenheit haben.

IV. Die akute perniziöse oder kardiovaskuläre Form. Diese Abart entsteht akut und primär oder aus oben beschriebenen Formen, nämlich durch Überanstrengung, nach einer Operation, auch ohne nachweisbare Ursache. Ganz plötzlich, oft binnen einiger Stunden, entwickelt sich ein schweres Krankheitsbild: Präkordialangst, Schmerz im Epigastrium, Dyspnoe,



Abb. 66. Paralytische Form der Beriberi. (Gütigst von Dr. Henry Fraser zur Verfügung gestellt.)

Tachykardie, Übelkeit, brechen, Diarrhoe, Jaktation. Die Temperatur bleibt normal. das Bewußtsein klar. Das Herz ist stark vergrößert, besonders der rechte Ventrikel; die ganze Herzgegend und ihre Umgebung pulsiert infolge der Parese der Interkostalmuskel und der verstärkten Herzarbeit. Die sichtbare Pulsation am Epigastrium gehört zu den Frühsymptomen der Krankheit. Oft besteht ein systolisches Geräusch an der Spitze, auch im zweiten oder dritten Interkostalraum, der zweite Pulmonalton ist verstärkt. An der Arterie cruralis hört man ein diastolisches Geräusch, in schweren Fällen einen ebensolchen Ton. Der Puls ist beschleunigt, 120, in schweren Fällen 130 und 140, voll und weich. Atmung ist wild und keuchend, der ganze Thorax wird krampfhaft gehoben. Es entsteht oft Heiserkeit oder Aphonie. Die Urinmenge ist stark vermindert, bis 200 und 1.00 ccm pro die und noch weniger. Der Harn liefert eine starke Indikanreaktion.

in manchen Fällen ist er schwach eiweißhaltig, seltener gibt er eine schwache Diazoreaktion. Der Tod tritt unter kleinem frequentem Puls, Zyanose und Lungenödem binnen einigen Tagen oder Wochen, aber auch mitunter plötzlich nach einigen Stunden ein.

Die Mortalität bei Beriberi bewegt sich in weiten Grenzen. Bei manchen Massenauftreten in Sumatra, Java und Manila war die Sterblichkeit eine Beriberi. 287

erschreckende, bis 60—70% und noch höher, während sie unter den holländischen Truppen in Insulinde 2—6%, unter den japanischen Truppen 2—4% betrug. Die Sterblichkeit bei der hydropischen Form ist größer als bei der trockenen, während die akute perniziöse Form die höchsten Zahlen liefert. Früher wurde die Durchschnittsziffer auf 37% geschätzt, doch sind in den letzten Jahren infolge einer besseren Kenntnis der Ursache und

Therapie der Krankheit bedeutend niedrigere Ziffern notiert. Ein Teil der ehronischen Fälle stirbt an Komplikationen, unter welchen die Tuberkulose die größten Zahlen aufweist.

Säuglingsberiberi. Diese Form wurde zuerst von Hirota (l. c. 1197) beschrieben und entsteht bei Säuglingen, die durch beriberikranke Mütter gestillt werden, wobei es vorkommt, daß diese keine Zeichen der Erkrankung aufweisen. Die beobachteten Symptome sind der Beriberi der Erwachsenen analog: hartnäckiges Erbrechen, Zyanose um den Mund und Nase, Dyspnoe, Tachykardie, Aphonie, Ödem des Gesichts und der Beine, Oligurie, stets ohne Fieber. In manchen von den Fällen befindet sich die Mutter noch in dem latenten Stadium und zeigt nur Indikanurie, während sich manifeste Symptome erst später bei ihr ein-Diese Angaben wurden von Andrews (l. c. 1198) auf den Philippinen bestätigt. Er fand, daß eine große Anzahl von Säuglingen dort an dieser Die Milch solcher Ursache sterben. Mütter erwies sich als fettarm (20/0 statt 4º/o), während ihr Ca-und P-Gehalt sehr erhöht war. Wurde diese Milch jungen Hunden verabreicht, so ent-



Abb. 67. Hydropische Form der Beriberi. (Gütigst von Dr. Henry Fraser zur Verfügung gestellt.)

wickelte sich bei ihnen Beriberi. Die Frage nach der Entstehungsweise und dem Wesen der infantilen Beriberi wurde auch von Lagane (1410), Weill und Mouriquand (1411) und Walshe (1412) behandelt. Außerdem untersuchten Ogata und Jizuki (1413) den Einfluß der mütterlichen Beriberi auf den Fötus. Nach den Angaben von Roxas (1414) ist auf den Philippinen die Säuglingsberiberi bei künstlich ernährten Kindern viel seltener. Suzuki (1415) begegnete infantile Beriberi mit normalen Müttern, wie auch gesunde Säuglinge mit beriberikranken Müttern. Tupas (1416) beschreibt

36 Fälle von infantiler Beriberi, wovon 30 unter drei Monaten. Das jüngste Kind war 14 Tage alt. Die Röntgenaufnahme ergab in 16 Fällen eine Vergrößerung des rechten Herzens, das rechte Ventrikel war in einigen Fällen dreimal so groß, als das linke. Hydroperikardium kam ebenfalls zur Beobachtung. Wells (1417) verwandte therapeutisch die Reiskleieauszüge mit vorzüglichem Erfolg. Einige Ärzte in den Philippinen sind der Meinung, daß diese Extrakte nur bei infantiler Beriberi von Nutzen sind, dagegen bei Erwachsenen versagen. Dieser Schluß kann natürlich nicht ganz richtig sein. Die große Zahl der beobachteten Fälle von infantiler Beriberi, verglichen mit der Seltenheit von Skorbut und Pellagra bei natürlich ernährten Säuglingen, macht es wahrscheinlich, daß die Ausscheidung des B-Vitamins in der Milch etwas verschieden von den anderen Vitaminen erfolgt.

## Pathologische Anatomie der Beriberi.

Eine gute Monographie darüber finden wir bei Dürck (1418). Zur Sektion kommen meistens die akuten Fälle. Die Haut der Beriberileichen ist meist ödematös, zyanotisch an den Extremitäten, Lippen und Ohren, oft mit subkutanen Hämorrhagien; auch die Muskulatur ist ödematös. Zu den häufigsten typischen Befunden gehört Hydroperikardium, welches infolge der Degeneration der Herzbeutelnerven entsteht. Auch Hydrothorax, Aszites und punktförmige Hämorrhagien an den serösen Häuten werden oft gefunden. Im Magen, im Duodenum werden in akuten Fällen nicht selten Ekchymosen notiert. Das Herz und besonders der rechte Ventrikel und Vorhof sind bedeutend dilatiert und hypertrophisch. Der Herzmuskel selbst zeigt gelbliche Flecken und Streifen (fettige Entartung). Die Lungen sind meist ödematös. Die Nieren sind blutreich, es werden hier wie auch in anderen Organen kleine Blutungen gefunden. Nephritis kommit nicht zur Beobachtung.

Die wichtigsten Veränderungen werden bei der Beriberi in den peripheren Nerven und Muskeln gefunden. An den peripheren Nerven sind makroskopisch, außer selten vorkommenden kleinen Blutungen unter der Scheide oder zwischen den Fasern, keine Veränderungen sichtbar. Mikroskopisch dagegen finden wir alle Stadien der Degeneration. Die Entartung beginnt damit, daß das Nervenmark varikös wird, besonders in der Nähe der Schnürringe, es zerfällt in Klumpen und Kugeln und schließlich in einen körnigen Detritus. Achsenzylinder bleibt dagegen oft lange Zeit erhalten, doch schließlich zerfällt auch dieser. Die Schwannsche Scheide bildet dann einen schlaffen Schlauch mit Vermehrung der Kerne. In frischen akuten Fällen ist die Zahl der degenerierten Fasern nur gering. An den Nervenendigungen in den Muskeln sind nur diejenigen Nervenfasern gequollen und granuliert, welche an die degenerierten Muskelfasern herantreten. Diese degenerative Neuritis befällt hauptsächlich an den Beinen die Nervi ulnares, radiales und mediani, ferner den Nervus phrenicus und vagus. Bälz (1419) fand sie auch in den Nierennerven. Höchstwahrscheinlich sind aber fast sämtliche Rückenmarknerven von der Degeneration betroffen. Bälz (l. c.) wie auch Ellis (1420) fanden Beriberi. 289

Veränderungen am Sympathikus, besonders am Plexus cardiacus und pulmonalis, am Splanchnikus, am Plexus solaris. Rumpf und Luce (1421) fanden auch degenerative Vorgänge in den hinteren Wurzeln. Im Hirn und Rückenmark, wie auch in anderen Organen, findet man venöse Stauung und ödematöse Durchtränkung. Einzelne Autoren haben die motorischen Ganglienzellen der Vorderhörner atrophisch und vakuolisiert gefunden. Der Kern liegt oft asymmetrisch, durch eine große Vakuole zur Seite gedrückt. Rumpf und Luce fanden frische parenchymatöse, diffuse Markscheidendegeneration in der weißen Substanz des Rückenmarks. Die pathologisch-histologischen Veränderungen im Nervensystem finden ihre weitere Besprechung unter Pellagra mit Beifügung zahlreicher Abbildungen, denn nach der Meinung eines hervorragenden Neuropathologen, Mott (1422), gehören diese Veränderungen bei beiden Krankheiten zu demselben Typus; damit soll natürlich nicht gesagt werden, daß beide Krankheiten ätiologisch verwandt sein müssen.

Die kranken Muskeln zeigen alle Stufen der Entartung und Atrophie. Das erste Zeichen der Degeneration besteht in Undeutlichwerden der Querstreifung. Oft werden die Muskelfasern wachsartig, homogen und brüchig. Für die übrigen pathologischen Veränderungen verweisen wir übrigens auf das bei der Geflügelberiberi Gesagte.

Chemische Pathologie. Blut. Der Blutzuckergehalt wurde bei der infantilen Beriberi von Suzuki (1423) in 36 Fällen zu 0,0808% bestimmt. Diese Blutzuckererniedrigung wird auf eine Hypofunktion der Nebennieren zurückgeführt. Diese Befunde sind verschieden von denen, die bei der Geflügel-Ohmori und Mitarbeiter (l. c. 1399) dagegen beriberi erhoben wurden. fanden in 2 Fällen den Blutzuckergehalt auf 0,22 und 0,197% erhöht, mit einer Erniedrigung nach Zufuhr von Vitamin B. Auch der Harn wurde als zuckerhaltig erkannt. Es ist schade, daß hier nur zwei Analysen vorlagen. In Übereinstimmung damit fand Ohno (1424) den Adrenalingehalt der Nebennieren von einem normalen Wert 2,82 mg auf 9,45 mg erhöht, de Langen, Schut, Wechuizen und Alting (1425) fanden bei Beriberi den Lipoidund Fettgehalt des Blutes sehr niedrig. Yakakoshi (1426) hat den Cholesteringehalt des Blutes bei Beriberi, ähnlich wie bei der Anämie, niedrig gefunden. Arima (1427) untersuchte den Reststickstoff in 28 Fällen und fand ihn erhöht. Shinkai (1428) bestimmte den Harnstoff- und Aminostickstoffgehalt des Blutes und des Harnes bei dieser Erkrankung.

Zerebrospinalflüssigkeit. Suzuki (1429) hat den Zuckergehalt darin normal gefunden.

Harn. Suzuki (1430) fand den Aminostickstoff des Harnes bei der kardialen Form der Beriberi sehr stark vergrößert. Fälle von hydropischer Beriberi wurden von Pagniez und Vallery-Radot (1431) auf die Eliminierung von Kochsalz bei salzarmer Nahrung untersucht. Die Ausscheidung war sehr groß, eine vorhergehende starke Retention anzeigend. Bei der hydropischen Form der Beriberi passiert, wie beim nephritischen Ödem, Kochsalz die Niere nur mit Schwierigkeit; das Wasser sammelt sich bei der

Beriberi in den Muskeln, während sich beim nephritischen Ödem die Flüssigkeit subkutan ansammelt. Diese Verfasser glauben, daß das Entstehen der feuchten oder trockenen Form der Beriberi durch die Schwere der Nierenläsionen bestimmt ist.

## Die Therapie der Beriberi.

Die Vitamintherapie der Beriberi ist zur Zeit schon so gut eingeführt, daß wir nicht viel Worte darüber zu verlieren brauchen. Einer der ersten Versuche darüber stammt von Thompson und Simpson (l. c. 61), die zu diesem Zwecke Hefe mit gutem Resultat anwandten. Die Versuche wurden daraufhin von Vedder und Williams (l. c. 714) auf ein Reiskleiepräparat erweitert. Diese Autoren glaubten mit einem Vitaminpräparat, das nach unserer Methode bereitet wurde, bei der trockenen Beriberi gute Resultate erzielt zu haben, während bei der hydropischen Beriberi keine Erfolge erzielt wurden. Daraus wurde geschlossen, daß zur Beeinflussung der verschiedenen Beriberitypen mehrere Vitamine nötig sind. Diese Beobachtung kann eventuell durch die Schwere der Symptome erklärt werden ohne dieser Hilfshypothese zu bedürfen. Gute Resultate mit Vitaminpräparaten wurden auch von Williams und Saleeby (l. c. 715) verzeichnet. Saleeby (1432) benutzte später autolysierte Hefe bei Erwachsenen und bei Kindern. Die angewandte Dosis betrug 15-40 ccm dreimal täglich für Erwachsene, 2-4 ccm für Kinder alle 3 Stunden, wobei größere Dosen ohne Vorteil waren. Deutliche Erfolge wurden nach 3 Tagen verzeichnet, doch wurde die Behandlung noch weitere 14 Tage fortgeführt. Bei Säuglingen war der Erfolg noch viel rascher. Nach Ohmori und Mitarbeitern (l. c. 1399) ist es wichtig eine ausreichende Dose zu verabreichen. Ist dies nicht der Fall, so kann eine Verschlimmerung des Zustandes eintreten. Eine Standardisierung der Reiskleieextrakte wurde von tel Rosario und Maranon (1433) empfohlen. Im letzten Kriege wurde in der englischen Armee ein Hefepräparat (Marmite) mit vorzüglichem Erfolg therapeutisch angewandt (Willcox l. c. 1391). Auch Hepburn (l. c. 1372) hat mit der Vitamintherapie in Siam Erfolge verzeichnet.

Therapie der infantilen Beriberi. Dieselbe besteht entweder im Milchwechsel oder in der Vitamintherapie. Besonders große Erfolge wurden mit Reiskleieextrakt (Tiki-tiki) erzielt. Die Symptome verschwinden nach Albert (1434) nach einigen Tagen, manchmal nach einigen Stunden. Cox (1435) hebt die Verminderung der Fälle der Säuglingsberiberi auf den Philippinen seit der Einführung der Vitamintherapie besonders hervor. So sank die Mortalität in Manila von 1100 jährlich (1908--13) auf 605 in 1919.

Es braucht nicht besonders gesagt zu werden, daß bei der Anwendung der Vitamintherapie auch Mißerfolge verzeichnet wurden. Hier gilt das, was wir unter Geflügelberiberi gesagt haben, daß es zu einer erfolgreichen Vitamintherapie durchaus nötig ist, daß die anatomischen Veränderungen nicht zu weit fortgeschritten sind und daß keine andere komplizierende Faktoren zugegen seien. So z. B. glaubt Ashford (1436), daß in klinischer Beriberi

außer Vitaminmangel noch ein Eiweißmangel vorkommt. Nach Oseki (1437) ist die menschliche Beriberi nur eine partielle Avitaminose (Hypovitaminose), während die Geflügelberiberi eine totale Avitaminose sein soll.

#### Schiffsberiberi.

Es ist wohl theoretisch möglich, daß zu gleicher Zeit in der Nahrung die Vitamine B und C fehlen und so zu einer Mischform des Skorbuts und der Beriberi führen. Solche Mischformen sind noch nicht mit voller Sicherheit beschrieben worden, doch wäre es möglich in der Schiffsberiberi einen solchen Zustand zu erblicken. Über das Wesen dieser Krankheitsform sind die einzelnen Forscher nicht einig. Diese Form entstand auf Segelschiffen, wenn der Vorrat an frischen Vegetabilien dem Ende nahte. Charakteristische Symptome sind Anästhesie der Extremitäten, Kurzatmigkeit und schließlich Tod durch Herzschwäche. Zum Unterschied von gewöhnlicher Beriberi erholen sich die Kranken sehr schnell, wenn sie frischen Proviant erhalten, während auch Nervensymptome nur selten zur Beobachtung kommen. Besteht die Schiffsmannschaft aus Repräsentanten der reisessenden Völker, die ihre Speisegewohnheiten beibehalten, so entwickelt sich nicht Schiffsberiberi, sondern wahre Reisberiberi. Da lange Seefahrten jetzt viel seltener vorkommen, so ist Schiffsberiberi jetzt wenig anzutreffen. Während des Krieges wurde im New Yorker Hafen das deutsche Schiff "Kronprinz Wilhelm" interniert, das eine große Anzahl von Kranken mit Schiffsberiberi an Bord hatte. Die Mannschaft besaß eine große Quantität von gefrorenem Fleisch, während die Offiziere einen täglichen Zusatz von frischen Gemüsen und Früchten erhielten und von der Erkrankung freiblieben. Da Früchte und Gemüsearten die beiden Vitamine B und C enthalten, so läßt sich durch den letzten Umstand kein Schluß über das Wesen dieses Zustandes fällen. Nocht (1438) war der Ansicht, daß die Krankheit nicht identisch mit der Reisberiberi sei, während Vedder (l. c. 1365) glaubt, daß die beiden Krankheiten identisch sind. Holst und Frölich (1439) dagegen sahen in ihr eine größere Verwandtschaft mit dem Skorbut, doch gab Holst (1440) später an, daß auf den norwegischen Schiffen die Mannschaften, die sich von Roggenbrot ernährten, von der Erkrankung verschont blieben. Wurde dagegen der Roggen mit Weizen vermengt, so trat die Krankheit auf. Aus dem Gesagten würde man schließen, daß es sich hier um Beriberi handelte, worin Holst noch durch das Ergebnis seiner Taubenversuche bestärkt wurde.

Schiffsberiberi ist wahrscheinlich jedoch ein gemischtes Syndrom, das sich von Skorbut durch die Anästhesie der Extremitäten, von Beriberi durch skorbutische Zahnfleischsymptome unterscheidet.

# Beziehungen zwischen Beriberi und Skorbut.

Wie wir bereits in dem vorangehenden Kapitel bemerkt haben, glauben wir, daß Mischavitaminosen von Beriberi und Skorbut unter Umständen auftreten können, doch entwickelt sich in der Praxis beim Fehlen beider

Vitamine vorzugsweise nur ein Krankheitstypus. Es ist durchaus möglich, daß Skorbut sich bei einer ausschließlichen Reisnahrung entwickelt. Während der Belagerung von Paris im Jahre 1871 kamen, wenn die Beobachtungen richtig sind, solche Fälle tatsächlich vor und wurden von Delpech (1441) und Bucquoy (1442) mitgeteilt. Garcia (1443) beschreibt ebenfalls eine Mischform des Skorbuts und der Beriberi. Scherer (1444) hatte Gelegenheit, ein Massenauftreten von Skorbut in Deutsch-Südwestafrika mit 30% Sterblichkeit zu sehen. Die Krankheit entstand dort durch ausschließliche Reisnahrung und war von Beriberisymptomen begleitet. In einzelnen Fällen waren Herzdilatation, Anasarka, seröse Ergüsse im Perikardium, Pleura und Peritoneum zu sehen, Symptome, denen unter Umständen bei beiden Krankheitsformen begegnet wird. Auch Greig (l. c. 1409) sah bei Fällen von Epidemic Dropsy Skorbutsymptome mit Zahnfleischblutungen in 10% seiner Fälle. Gouzien (1445) beschreibt ein interessantes Krankheitsbild in Hanoï. Zuerst entwickelte sich Beriberi; als der weiße Reis durch die handgemahlene Sorte ersetzt wurde, genasen sämtliche 64 Patienten prompt um etwas später an Skorbut zu erkranken. Etwas schwerer lassen sich die Skorbutfälle beurteilen, die in Südafrika mit entschältem Mais entstehen. Fleming, Macaulay und Clark (1446) berichteten über Tausende von solchen Fällen bei den Minenarbeitern in Südrhodesia.

Die Zusammensetzung der Nahrung war dort wie folgt:

Mealiefutter (ein an B-Vitamin armes Maisprodukt)

2 Pfund täglich,
Fleisch

1 Pfund pro Woche,
Bohnen

2 Pfund pro Woche,
Eine Art Nüsse (Monkey nuts)

1 1/2 -2 Pfund pro Woche.

Orenstein (1447) ist allerdings der Meinung, daß die Differentialdiagnose zwischen Beriberi und Skorbut in diesen Fällen nicht mit aller Sicherheit geführt worden ist, er konnte aber feststellen, daß diese Erkrankung auf Zusatz von Obst und Gemüse prompt zurückging. Darling (1448) faßt diese südafrikanische Erkrankung als Skorbut auf, dessen Bild durch Beriberi kompliziert ist. Unter den pathologischen Befunden wurde eine Hypertrophie des rechten Herzens, fettige Degeneration der Herzmuskulatur und des Vagus sowie gesteigerte Reflexe konstatiert. In einer späteren Mitteilung meint Darling (1449), daß der Skorbut des Randbezirkes nicht so leicht therapeutisch zu behandeln war wie reiner Skorbut und betrachtet ihn deshalb als Mischform.

Was wir mit diesen Angaben besonders hervorheben wollen ist die Tatsache, daß wir bei der Beriberi sowie anderen menschlichen Avitaminosen auf pathologische Zustände stoßen, die vielleicht als nicht allein durch Fehlen eines einzigen Vitamins entstanden betrachtet werden können.

#### Skorbut.

Eine geschichtliche Übersicht dieser interessanten Erkrankung finden wir bei Schröder (1450), Schelenz (1451), Hirsch (1452), Autran (1453), besonders aber in einer neuen Monographie von Hess (1454), der das ganze

Skorbut. 293

Gebiet des Skorbuts kritisch betrachtet. Im allgemeinen historischen Teil haben wir bereits in großen Zügen die Entwicklung des Gebietes berührt sowie die richtige Beurteilung des Wesens des Skorbuts durch Ärzte des 18. Jahrhundert, wie die von Kramer (l. c. 33), Bachstrom (l. c. 34) sowie Lind (l. c. 35) hervorgehoben. Aus allen diesen Angaben ersehen wir, daß Skorbut schon jahrhundertelang bekannt ist und besonders bei langen Seefahrten [Hodenpiji (1455)], Polarfahrten sowie zu Kriegszeiten zum Vorschein kam. Cook (1456) teilte in seinem Reisebericht die Mittel mit, die er dazu benutzte, um der Krankheit vorzubeugen. Auf einer Reise wurde dazu rohes Seelöwenfleisch, auf der zweiten Fahrt eine Malzinfusion benutzt. und ähnliche Erfahrungen gestützt führte, auf Veranlassung von Sir Gilbert Blaine (1457), die englische Marine im Jahre 1804 die Verabreichung des Limonensaftes ein, worauf nach Budd (1458) die Zahl der Kranken sich bedeutend verminderte. Es erscheint sicher, daß Skorbut in jedem wie auch im letzten Kriege in großen Zahlen vorkam, in Friedenszeiten aber als Folge von Mißernten besonders an Kartoffeln. MacNab (1459) sah zahlreiche Fälle in der englischen Armee in Nasirabad in Rajputana (Indien) in den Jahren 1833-1834. Die Erkrankung wurde dort durch Genuß einer einheimischen sauren Pflanze, Phyllanthus emblica, zum Stillstand gebracht. Im amerikanischen Bürgerkriege (1460) kamen 30714 Skorbutfälle zum Vorschein, als im Winter getrocknete Vegetabilien genossen wurden. Im Deutsch-Französischen Kriege von 1870 bis 1871 kamen zahlreiche Fälle bei der Belagerung von Paris zur Beobachtung, die von Delpech (l. c. 1441) Bucquoy (l. c. 1442) und anderen Ärzten (1461) beschrieben wurden. Krankheit brach damals viel in den Gefängnissen aus und war oft von Ödemen begleitet. In dem Russisch-Japanischen Kriege kam diese Krankheit bei den Russen zum Vorschein und wurde ausführlich von Sato und Nambu (1462) und von Blau (1463) beschrieben. Sir W. G. Macpherson (1464) sah 20000 Fälle während der Belagerung von Port Arthur. Was die Erkrankung bei der zivilen Bevölkerung anbetrifft, so tritt sie auf, wenn es an Kartoffeln und frischen Gemüsen mangelt, besonders wenn große Mengen Fleisch nicht zur Verfügung stehen. Curran (l. c. 1284) berichtet über zahlreiches Auftreten von Skorbutfällen im Swift-Krankenhaus in Dublin im Jahre 1847 bei Patienten, die eine tägliche Zulage von fast einem Pfund Fleisch oder 1/2 Liter Milch pro Tag in ihrer Nahrung besaßen. Rae (1465) berichtete, daß bei der Hudson Bay-Expedition die Eingeborenen keinen Skorbut aufwiesen, da sie eine sehr große Fleischmenge, nämlich Männer 8 Pfund, Frauen 6 Pfund und die Kinder 2 Pfund pro Tag zu sich nahmen. Lanceraux (1466) berichtete über Fälle in den Gefängnissen des Seine-Departement, die durch Mangel von frischem Gemüse und Kartoffeln entstanden sind. In Rußland war die Krankheit fast immer vorhanden und eines von diesen Massenauftreten wurde von Berthenson (1467) beschrieben. Müller (1468) sah zahlreiche Fälle in Nürnberg im Frühjahr 1911 auftreten, die als Folge der schlechten Ernte in den Wintermonaten entstanden sind. Taussig (1469) glaubt, daß in Österreich, auch vor dem Weltkriege, Skorbut nicht selten zur Beobachtung kam, besonders, wenn die Kartoffeln schwerer zu beschaffen waren. Die Stellung der Kartoffeln als Schutzmittel gegen Skorbut ist vollständig sichergestellt. Dies läßt sich auch aus den neuesten Angaben ableiten. In England kamen besonders im Jahre 1917 Fälle in Armenhäusern in Glasgow [Pickens (1470), Richard und MacKinnon (1471)] und in Newcastle [Harlan (1472)] vor, die auf die obige Tatsache zurückgeführt werden konnten (Kartoffelmangel). In einem Bericht über den Gesundheitszustand der Stadt Manchester (1473) waren ebenfalls Skorbutfälle im Frühling desselben Jahres verzeichnet. Ein Leitartikel aus dem British Medical Journal (1474) aus dieser Zeit zeigt die ernste Situation und die Gefahren des Ersetzens der Kartoffeln in der Diät durch Reis und Brot. Die Kartoffelmenge, die nötig ist, um vor Skorbut zu schützen, beträgt nach dem Ausschuß der Englischen Royal Society (1475) etwa ein Pfund pro Tag. Hess (l. c, 1454) demonstrierte den ätiologischen Zusammenhang zwischen dem Auftreten der Erkrankung mit der Kartoffelmenge, die in einer Anstalt, die 200 Fälle aufwies, tatsächlich zur Verteilung kam. Lind (1476) beschrieb eine Anzahl von Fällen in einem Krankenhaus in New Victoria (Australien), während G. R. Hopkins (1477) 3000 Fälle in Aruba sah, einer kleinen Insel in Holl. Guyana, die im Jahre 1915 eine Gesamtbevölkerung von 10000 Seelen aufwies. Die Ursache der Erkrankung war eine totale Mißernte in den Jahren 1912-1914. Die Ernährung der Eingeborenen bestand aus Mais, Maisfutter, gesalzenem Fisch, kleiner Fleischmenge, meist getrocknet oder gesalzen. wohlhabende Bevölkerung der Insel, die frisches Gemüse und Früchte importierten, blieb von der Krankheit verschont. Als die Regenperiode kam und frisches Gemüse der Bevölkerung wieder zur Verfügung stand, verschwand die Krankheit vollständig.

Bei den Truppen kamen während des Krieges wahrscheinlich Tausende von Fällen zur Beobachtung [Hess (1478)] und es ist höchstwahrscheinlich, daß keine einzige Armee davon ganz verschont blieb. Hehir (l. c. 1394) beschrieb zahlreiche Fälle bei den indischen Truppen in Mesopotamien, die den Fleischgenuß infolge von religiösen Skrupeln verweigerten. Turner (1479) gibt an, daß 30—50% dieser Truppen an Skorbut erkrankten, und zwar gibt Willcox (l. c. 1285) die folgenden Zahlen an:

Im Jahre 1916 11445 Fälle ,, ,, 1917 2197 ,, ,, ,, 1918 825 ,,

wogegen bei den englischen Truppen nur sporadische Fälle vorkamen. Die Sachlage wurde so ernst, daß von der englischen Regierung ein Gärtnerkorps (1480) nach Mesopotamien geschickt wurde, um dort Gemüse jeder Art zu pflanzen und auch Samen zu verteilen, die je nach dem Bedarf gekeimt werden konnten. L. Hill (1481) hat einen Skorbutausbruch bei den englischen Truppen in Schottland beschrieben, der auf ein zu langes Kochen von Gemüsen zurückgeführt wurde. Die Krankheit brach dort besonders bei Mannschaften aus, die schwere Arbeit verrichteten.

Skorbut. 295

In Rußland wurde während des Krieges die Krankheit von Hörschelmann (1482), bei den russischen Gefangenen in Turkestan von Disqué (1483) beschrieben. Börich (1484), Chefarzt einer Roten-Kreuz Station in Rußland, sah selbst 1343 Fälle. In manchen Truppeneinheiten waren 75% der Mannschaften dieser Erkrankung anheimgefallen.

In Frankreich berichtete Harvier (1485), daß im Jahre 1917 95% seiner 800 Mannschaften Skorbut bekamen, während zu gleicher Zeit die Erkrankung bei anderen Truppen gleichfalls entdeckt wurde. Benoit (1486) sah 63 Fälle bei einer Mannschaft von 350, aber nur von vorübergehendem Charakter, die Kranken erholten sich ohne besondere Behandlung. Auch Mouriquand (1487) hat über eine Anzahl von Skorbutfällen in der Armee gesprochen.

Aus der italienischen Armee stehen uns die Berichte von Ferrari (1488), Ramoino (1489) und Vanutelli (1490) zur Verfügung. Dieser letzte Autor sah 200 Fälle von infektiöser Purpura mit hämorrhagischem Skorbut. Gingui (1491) sah Fälle im Jahre 1916 bei Truppen, die in hohen Gegenden (1500—2000 m) stationiert waren. Vallardi (1492) hatte Gelegenheit, 180 Fälle bei den italienischen Soldaten in Mazedonien zu beobachten, die unter anderen Symptomen Ikterus und Drüsenvergrößerung (wahrscheinlich als sekundäre Infektion aufzufassen) aufwiesen.

Aus Deutschland und Österreich stehen uns von den Militärärzten zahlreiche Beriehte zur Verfügung, aus welchen es klar wird, daß viele der Fälle als Purpura oder Rheumatismus diagnostiziert (1493) wurden. Die Skorbutfälle im Kriege waren so zahlreich, daß spezielle Abteilungen für Skorbutkranke eröffnet wurden. Schreiber (1494) hatte 30 deutsche Kriegsgefangene als Patienten, die an Skorbut litten, der zuerst als ein Purpura rheumatica aufgefaßt wurde. Speyer (1495) wurde von den deutschen Behörden nach Bulgarien gesandt, um dort Skorbut zu studieren. Lobmeyer (1496) hat ihn in der türkischen Armee beobachtet, es ist aber möglich, daß manche dieser Fälle durch das Hungerödem oder Beriberi kompliziert waren. Skorbutfälle, die während des Krieges vorkamen, kommen noch im Laufe unserer Ausführungen zur Besprechuug. Trotz der Tatsache, daß der Krieg schon seit einigen Jahren vorüber ist, kommen noch immer Skorbutfälle zur Beobachtung. Vor allem isolierte Fälle, die natürlich auch in normalen Zeiten vorkommen können, wie der Fall von McClelland (1497) in England oder der Fall von Levy (1498) in Holland. Dieser letzte Fall trat bei einem Manne auf, der längere Zeit nur von Zerealien lebte. Dann begegnen wir Fällen von maskiertem Skorbut, wie Godlewski (1499) und Alexander-Katz (1500) berichtet haben. Ferner im südafrikanischen Hüttengebiet, wo die Skorbutfälle augenscheinlich niemals total auslöschen (Donaldson 1501). Als Nachspiel des Krieges können aber die Skorbutfälle betrachtet werden, die noch im Jahre 1922 in Deutschland und Österreich beschrieben worden sind. Knöpfelmacher (1502) begegnete einer Anzahl von Fällen bei älteren Kindern in Wien. In Berlin Umber (1503) betonte ausdrücklich, daß während des 58 jährigen Bestehens der Berliner medizinischen Gesellschaft, nur ein einziger Fall von Skorbut vorgestellt wurde, während 1922 in ein paar Monaten 386 Fälle zur Beobachtung kamen. Zu gleicher Zeit mit dem Skorbut der Erwachsenen kamen in Mitteleuropa zahlreiche Fälle von infantilem Skorbut zum Vorschein. Zwar ist es nicht mehr nötig, zwischen diesen beiden Skorbutformen zu differenzieren, doch der Übersichtlichkeit halber werden die beiden Formen in unserer Besprechung besonders behandelt.

### Entstehungsweise.

Es ist immer lehrreich und auch praktisch wichtig, die Diät genau zu kennen, die zu bestimmten Avitaminosen führt. Auch in bezug auf den Skorbut stehen uns einige solcher Daten zur Verfügung. Scherers Bericht (l. c. 1444) teilt uns solche über 862 Skorbutfälle in den früheren deutschen Kolonien bei Gruben- und Eisenbahnarbeitern mit, wovon 289 letal endeten. Die Nahrung bestand dort aus einem Kilo weißem Reis und aus zweimal wöchentlichen Fleischzulagen (500 g), fast ohne Obst und Gemüse. Die ersten Symptome kamen nach 4—6 Wochen zum Vorschein. In dem Bulletin of Tropical Diseases (1504) begegnen wir einer Beschreibung einer Nahrungszusammensetzung, die zu zahlreichen Skorbutfällen in den Gefängnissen in Burma führten:

Geschälter	Re	is	684 g	$\mathbf{Gew\ddot{u}rze}$		4 g
Bohnen .			114 g	Fischpaste		14 g
Gemüse .			285 g	Salz		
Pflanzenöl			14 g			

Es zeigte sich dort, daß eine Zulage von Gemüse, Milch, Fleisch oder Fisch wenig Einfluß auf die Erkrankung besaß, wohl aber eine Zulage von Pataten (sweet potatoes). Dyke (1505) beschreibt zahlreiche Fälle bei den südafrikanischen Eingeborenen, die zu Kriegsarbeiten nach Frankreich exportiert wurden. Die Krankenzahl betrug 680 bei einer Gesamtzahl von Die Diät bestand aus 450 g gefrorenem Fleisch oder 1700 Mannschaften. Fleischkonserven und 225 g frischem Gemüse. Außerdem wurde Maisfutter oder Reis, Brot und Margarine verabreicht. Gemüse wurde 3 Stunden lang gekocht, was wahrscheinlich an dem Ausbruch der Erkrankung zum Teil schuldig war, außerdem bemerkte Dyke, daß die Eingeborenen 3 Liter Bier, Kaffir genannt, zu sich nahmen, das in Afrika aus gekeimten Körnern bereitet wurde, in Frankreich aber aus dem ungekeimten Mais bereitet wurde. Dieses Bier soll die Eingeborenen in der Heimat vor Skorbut schützen. Comrie (1506) war während des Krieges mit englischen Truppen in Nordrußland, wo er Skorbut in den dortigen Gefängnissen beobachtete. Die Krankheit begann nach 4-7 Monaten bei einer Diat, die aus 313 g Mehl oder Zwieback, 205 g Reis, Hafergrütze, Erbsen oder Bohnen, 205 g gefrorenem oder Konservenfleisch oder gesalzenem Hering bestand; dazu gab es Speck oder Schweinefleisch 50 g, Tee 7 g, Zucker 28 g, Salz 21 g und konservierten Limonensaft 14 g täglich. Von den untersuchten Antiskorbutika erwiesen sich am besten in der angegebenen Reihenfolge: saure Milch, frisches Fleisch, frischer Zitronensaft, gekeimte Erbsen, Fruchtkonserven und gekeimte Bohnen. Stevenson (1507) glaubt, daß die Krankheit bei Erwachsenen sich nach 4-8 Monaten entwickelt Skorbut. 297

und daß 200 g gekochtes Gemüse täglich der Erkrankung vorzubeugen ver-Nach den Angaben von Chick und Dalvell (1508) ist ein zu langes Kochen der Gemüse oft an dem Ausbruch von Skorbut schuld. dieser Weise entstandenen Fälle kamen in der Pirquetschen Kinderklinik in Wien vor, die 8 Wochen, nachdem das frische Gemüse etwas knapp bemessen wurde, auftraten. Diese Autoren glauben auch, daß ein rasches Wachstum dieser Kinder bei einer sehr kalorienreichen Nahrung das Entstehen des Skorbuts besonders begünstigte. Macklin und Hussey (1509) betrachten eine Nahrung, die reich an Vitamin B ist, einigermaßen auch gegen Skorbut schützend, und in diesem Verhalten sahen sie eine gewisse Beziehung zwischen den beiden Krankheitsbildern. Während und nach dem Kriege kam eine Anzahl von Skorbutfällen auch bei älteren Kindern vor. was früher im Frieden wohl äußerst selten der Fall war. Tobler (1510) machte darauf besonders aufmerksam, indem er über 200 solcher Fälle mit-Erich Müller (1511) beschrieb eine Anzahl dieser Fälle aus dem Waisenhaus in Rummelsburg bei Berlin, welche auf den Genuß von getrocknetem Gemüse zurückgeführt werden konnten. Weill und Dufourt (1512) sahen Skorbut bei Kindern zwischen 2 1/2-6 Jahren in einer Zone, die während des Krieges von deutschen Truppen besetzt war.

Was den Säuglingsskorbut oder die Barlowsche Krankheit anbelangt [vgl. Sammelreferate darüber von Morse (1513), so kommt diese Erkrankung wohl ausschließlich bei künstlich ernährten Kindern vor. Wir verfügen allerdings über einige Angaben, wie z. B. von Netter (1514) und Tupas (1515), die Fälle bei Brustnahrung beschrieben, doch bei einer kritischen Besprechung solcher Fälle kommt Hess (l. c. 1454) zu dem Schluß, daß diese Angaben nicht sicher sind, obwohl sie theoretisch wenigstens nicht ganz ausgeschlossen sind. Die Ursache der Erkrankung ist in der erhitzten Milch (pasteurisiert oder sterilisiert) zu suchen, wobei das von uns in den früheren Kapiteln Gesagte hier Anwendung finden kann. Das Füttern von künstlichen Milchprodukten wie kondensierter [Giorgi (1516)], homogenisierter oder Dauermilch oder von Kindermehlen als Hauptnahrung [Cheadle und Poynton (1517)], führt die Erkrankung herbei. Nach dem Einführen des Soxhletapparates wurde nicht selten die Milch 45 Minuten und länger erwärmt. Die erste eingehende Untersuchung dieser Erkrankung verdanken wir Sir Thomas Barlow (l. c. 36). Von diesem Autor wie auch von Holst und Frölich (l. c. 1439) sowie von Looser (1518) wurde daraufhin auf die Identität mit dem Skorbut der Erwachsenen geschlossen.

Durch die Arbeiten von Neumann (1519) haben wir den kausalen Zusammenhang zwischen dem Kochen der Milch und dem Auftreten des infantilen Skorbut serkannt. Er beobachtete die Entstehungsweise von Fällen bei einer Milch, die zuerst in der Molkerei pasteurisiert und am nächsten Tag, vor dem Konsum, in einem Soxhletapparat 10—15 Minuten erhitzt wurde. Neumanns Schlußfolgerungen wurden von Heubner (1520) bestätigt und von A. Meyer (1521) mit neuen Belegen versehen. Über einige Skorbutfälle mit gekochter Milch wurden auch von Brachi und Carr (1522)

aus England berichtet. Im Jahre 1898 hat die American Pediatric Society (1523) einen Bericht erstattet, worin 356 Fälle gesammelt wurden, sämtliche bei künstlicher Nahrung entstanden. Cheadle und Poynton (l. c.) haben bis 1908 90 solcher Fälle zusammengestellt.

In der neueren Zeit hat sich besonders Hess mit seinen Mitarbeitern mit infantilem Skorbut befaßt. Hess und Fish (1524) fanden, daß man Skorbut bei Kindern durch Verabreichen von Milch, die 30 Minuten lang auf 145° F erhitzt wurde, auslösen kann. Durch Zusatz von Antiskorbutika läßt sich der Krankheit vorbeugen. Sittler gibt an (1525), daß wenn man Milch 5 Minuten auf dem Wasserbade erwärmt, solche Milch nicht skorbuterzeugend wird. Comby (1526) beschrieb 41 Fälle bei Patentmehlen (Kindermehlen), unter welchen sich viele Kinder vorfanden, die mit einer falschen Diagnose gesandt wurden. Epstein (1527) berichtet über eine Anzahl von Fällen, die während des Krieges in Prag entstanden. Die benutzte Milch war offenbar einige Male erhitzt worden, wobei Apfelsinen und frisches Obst schwer zu beschaffen waren.

Wir müssen noch die Mehlnahrung als einen ätiologischen Faktor in Betracht ziehen. Bendix (1528) beschrieb einen Fall bei mit Kufekes Mehlnahrung verdünnter Kuhmilch, der durch rohe Milch geheilt wurde. auch die Kohlenhydratzulage keine Beschleunigung der Erkrankung zur Folge haben, so wirkt sie doch ungünstig infolge der Milchverdünnung. und Unger (l. c. 1088) haben gezeigt, daß Malzsuppe, die unter Alkalizusatz bereitet wird, besonders stark skorbuterzeugend wirkt, während Gerstenberger (l. c. 1339) unter Umständen auch eine Heilung damit herbeiführen konnte. Solche Heilungen können auch auf Variationen in der Milchqualität zurückgeführt werden. Fordyce (1529) glaubt ebenfalls, daß die Erkrankung auf die Anwendung von Kindermehlen zurückgeführt werden kann; er sah die Krankheit selten im Alter von 6 Monaten und später als im Alter von einem Jahr entstehen. Außer den hier berührten Tatsachen kommen bei der Entstehung des infantilen Skorbuts die Faktoren in Betracht, die wir bereits bei der Besprechung des Nährwertes der Milch berührt haben, auf welches Kapitel wir den Leser verweisen wollen.

# Symptomatologie und Verlauf des Skorbuts.

Das Prodromalstadium des Skorbuts zeichnet sich durch eine eigenartige Hautblässe, Apathie, Traurigkeit, Muskelschwäche und leichte Dyspnoe aus. Die Haut wird gelblich, trocken und schuppend und bedeckt sich, besonders an den unteren Extremitäten, mit Petechien und größeren lividen Flecken, die durch subkutane Hämorrhagien bedingt sind. Dazu gesellen sich oft Schmerzen in der Lendengegend und den Beinen, die oft als rheumatisch aufgefaßt werden. Nach Sheasby (1530) sollen Schwellungen an Ohrmuscheln oft als Initialzeichen gelten. Hautveränderungen wurden oft beschrieben, so berichtet Taussig (l. c. 1469) über ein Exanthem der Beine. Aschoff und Koch (1531) beschrieben kleine Hämorrhagien um die Haar-

Skorbut. 299

papillen (piqueté scorbutique) und ein Exanthem, das an gewissen Körperstellen lokalisiert ist und besonders in den Skorbutfällen während des Krieges in Rumanien und den Karpathen zur Beobachtung gelang.

Ähnliche Hautveränderungen wurden von Rheindorf (1532) beschrieben. Wiltshire (1533) sah unter den 3000 Skorbutfällen in der serbischen Armee zahlreiche Hautsymptome, die er Hyperkeratosis nennt, ein Zustand, der in

87% seiner Fälle vorkam. ferner ein Exanthem von petechialem Typus, an der Stelle lokalisiert, auf die Aschoff und Koch schon aufmerksam machten. Wiltshire sah auch konische Wucherungen um die Haarfollikel entstehen. v. Niedner (1534) beobachtete, daß infektiöse Exantheme gleichzeitigem Skorbut oft einen hämorrhagischen Charakter annehmen. Nach der Mitteilung von Sato und Nambu (l. c. 1462) ist die Haut sowie das subkutane Gewebe oft ödematös. entstehen nach Wassermann (1535) an den Schenkeln subkutane diffuse. schmerzhafte Schwellungen, nach Speyer manchmal (l. c. 1495) auch Wadenabszesse. Schwellungen in den Kniekehlen kommen auch vor. Das Zahnfleisch wird dunkelrot, weich und geschwollen, besonders in der Umgebung von kariösen Zähnen, obwohl dieses cha-

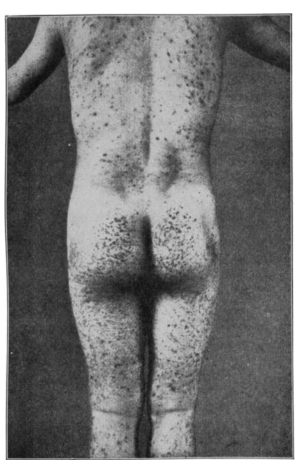


Abb. 68. Skorbutisches Hautexanthem. (Nach Aschoff-Koch.)

rakteristische Zeichen manchmal auch total fehlt. Manchmal wuchert das Zahnfleisch, so daß die Zähne vollständig verdeckt werden. Von Zlocisti (1536) wurde auch eine ulzero-gangränöse Stomatitis beschrieben. Aschoff und Koch sahen die Zähne ausfallen mit darauffolgenden Hämorrhagien.

Im späteren Verlauf leiden die Kranken sehr an Dyspnoe und Palpitationen; sie werden leicht ohnmächtig, die Herzschwäche nimmt zu. Die Kranken magern stark ab und die Muskeln werden atrophisch, wobei Kontrakturen nicht besonders selten sind. Scherer (l. c. 1444) beschreibt Spitzfußstellung, die er

sich infolge einer Blutung entstanden denkt, Aschoff und Koch beschreiben eine charakteristische Stellung, die sie als "Seiltänzerstellung" bezeichnen.

Richter (1537) spricht von Tetanussymptomen beim Skorbut. Es ist nicht ganz klar, ob diese Symptome zum Skorbutbild gehören oder durch Komplikationen, z. B. mit Beriberi, verursacht sind.

Der Puls ist schnell, der linke und rechte Ventrikel oft stark vergrößert. Zu dem Skorbutbilde gesellen sich auch Aszites, dystrophische Ödeme, sub-

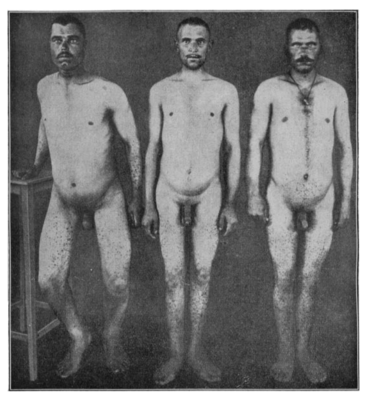


Abb. 69. Seiltänzerstellung und Lokalisation des Hautexanthems bei Skorbut. (Nach Aschoff-Koch.)

periostale Blutungen, blutigseröse Ergüsse im Perikardium, Pleura oder in einem der großen Gelenke. In diesem Stadium begegnen wir auch hartnäckigen Diarrhöen und blutig-serösen Entleerungen. Manchmal kommt es zum Ikterus, wie von Scherer (l. c. 1444) und auch von Urizio (1538) mitgeteilt wurde. Der Tod tritt oft infolge von Komplikationen infektiöser Natur auf, obwohl auch die Todesursache vom Herzen ausgehen kann.

Vergesellschaftung mit der Hemeralopie (Nyktalopie = Nachtblindheit) wurde von Zak (1539) bei russischen Kriegsgefangenen beobachtet. Hift (1540) war imstande, diese Skorbutkomplikationen durch eine Lebertherapie zu beseitigen, was vielleicht anzeigt, daß der Zustand des Skorbuts in diesen Fällen noch durch eine andere Avitaminose kompliziert war. O'Shea (1541)

Skorbut. 301

sah 300 Fälle von Hemeralopie bei englischen Truppen, wovon bei 22 Fällen der Augenhintergrund untersucht wurde; in drei dieser Fälle wurde als einzige Veränderung eine gewisse Blässe des Hintergrundes beobachtet. Netzhautveränderungen beim Skorbut wurden ebenfalls von Kitamura (1542) untersucht.

#### Infantiler Skorbut.

Infantiler Skorbut entsteht zwischen dem 6. und 18. Lebensmonat, seltener früher oder später, und zwar wurde von Hess (l. c. 1454) außer der akuten Form eine subakute und eine latente Form differenziert, eine Auffassung, die ebenfalls von Miller (1543), Nassau und Singer (1544) und Wimmer (1545) akzeptiert wurde. Die subakute Form ist nicht sehr gut definiert, aber das Wachstum hört auf. Außer der etwas abnormen Hautfarbe und manchmal einem Ödem der oberen Augenlider sieht man keine weiteren pathologischen Zeichen. Das Kind ist jedoch launisch und die unteren Glieder sind etwas druckempfindlich. Die Kniereflexe sind fast immer deutlich akzentuiert. Alle diese Symptome lassen sich prompt durch Anwendung von Antiskorbutika beseitigen, wobei auch das Wachstum nach Hess (l. c. 703) wieder auftritt.

Die latente Form ist noch weniger ausgesprochen, aber die Kinder erholen sich in auffälliger Weise nach der Darreichung von Antiskorbutika. Die latente Form soll nach Hess besonders in Städten vorkommen, wo die Milch pasteurisiert in den Handel kommt. Es braucht nicht besonders hervorgehoben zu werden, daß diese weniger deutlichen Formen des infantilen Skorbuts viel öfter als die akuten Formen vorkommen. Ein chronischer Skorbut bei einem älteren Kinde mit Knochendystrophie, schmerzhaften Paraplegien, Kachexie, Anämie, absoluter Anorexie, aber ohne Blutungen, wurde von Franchetti (1546) beschrieben.

Als initiale Symptome werden Muskelschwäche, Anämie und Appetitmangel verzeichnet. Eine Schmerzhaftigkeit der Beine tritt auf, das Kind hält die Beine unbeweglich und schreit beim Berühren auf. Dieses Verhalten erinnert nach den Angaben von Comby (1547) an Pseudoparaplegien. Oft sieht man Schwellungen [Wallgren (1548)], manchmal nur an einer Extremität, die periostalen Charakter besitzt, speziell an den Tibien. Knochenveränderungen bleiben nach Frank (1549) oft ein Jahr bestehen. Mitunter wurden Schwellungen in den Muskeln, durch Blutungen verursacht, beobachtet. Die Haut an den beiden Fußrücken ist oft ödematös, während die Haut oberhalb der Schwellungen blaß aussieht. Beim Vorhandensein der Zähne gesellen sich die charakteristischen Zahnfleischzeichen hinzu. schwammigen, blutenden Schwellungen werden in manchen Fällen ulzerös, die Zähne können lose werden und auch ausfallen. Sehr charakteristisch ist die Oligurie, die von Gerstenberger (1550) beschrieben wurde, seltener Hämaturie. Die Temperatur bleibt normal, nur selten steigt sie auf 39° C infolge von Blutresorption nach erfolgten Blutungen (Barlowfieber). Der Tod kann, wenn keine therapeutischen Maßnahmen erfolgen, infolge von Herzschwäche und Blutungen eintreten. Initiale Phasen des Skorbuts wurden von Cozzolino (1551) und Fälle mit anderen Nahrungsdefekten kompliziert von Rosenbund (1552) beschrieben. Cozzolino empfahl eine häufige Inspektion des Zahnfleisches zwecks rascher Erkennung der Krankheit.

Ein Ekzem wurde von Hess (l. c. 1454) in 8 Fällen beobachtet. Einmal kam ein symmetrisches Erythem zur Beobachtung, das sehr stark an ein Pellagraerythem erinnerte) Exophthalmus infolge von Blutungen wurde von Cheadle und Poynton (l. c. 1517) wie auch von Zilva und Still (l. c. 695) und Steele (1553) beobachtet. Er soll häufiger am linken Auge vorkommen. Schödel und Naumwerk (1554) haben eine Vergrößerung des rechten Herzens beobachtet, während Hess (1555) auf das ziemlich häufige Auftreten von Polypnoe und Tachykardie binwies, wahrscheinlich durch Läsionen am Pneumogastricus bedingt. Erdheim (1556) beschreibt ebenfalls Herzläsionen bei der Barlowschen Krankheit.

#### Diagnose.

Aus dem in vorigen Abschnitten Gesagten ergibt sich ohne weiteres das klinische Bild des Skorbuts, welches infolge der neuerdings möglichen Differentialdiagnose durch Verabreichen des C-Vitamins sich noch einfacher erkennen läßt. Veränderung der Gesichtsfarbe, follikuläre Veränderungen in der Haut, Petechien, subkutane Blutungen, Hemeralopie, Zahnfleischerkrankung, Gefühl der Ermüdung und Kurzatmigkeit, schneller Puls (etwa 140), sind besonders charakteristisch. Die Erkrankung kann mit Rheumatismus und vielleicht mit manchen hämorrhagischen Diathesen (Purpura) verwechselt werden. Zur Entscheidung dient hier die Anamnese sowie der Erfolg der Vitamintherapie, Manchmal ist die hämatologische Untersuchung des Blutes für die Diagnose von Wert, die nach Rosin (1557) jedoch meistens ein unspezifisches Bild einer Anämie ergibt. Die sogenannte "Tibialgia" von v. Schrötter wird von Labor (1558) ebenfalls als Skorbut angesprochen.

Was die Diagnose des infantilen Skorbuts anbelangt, so wurde oft die von Fränkel (1559) bei der Röntgenaufnahme der Knochen beschriebene "weiße Linie" als charakteristisch angesprochen. Sie stellt einen Schatten dar, welcher an den Epiphysenenden der langen Knochen sichtbar ist. Dieses Zeichen wurde ebenfalls von Brown (1560) und von vielen anderen Autoren beobachtet; Hess jedoch (l. c. 1454) glaubt nicht, daß ihm eine diagnostische Bedeutung zukommt. Er konnte diesen Schatten auch in Skorbutfällen sehen, die schon lange geheilt waren. Hess und Unger (l. c. 1231) haben eine Kapillarenresistenz-Reaktion zur Diagnose des Skorbuts eingeführt, die darin besteht, daß man den Arm mit einer Aderpresse 3 Minuten lang komprimiert, worauf beim Skorbut petechiale Flecken zum Vorschein kommen.

Hämatologie. Über das Blutbild haben eine Anzahl von Autoren ihre Erfahrungen mitgeteilt, doch scheint es nicht, daß spezifische Befunde erhoben wurden. Auf diesem Gebiete begegnen wir den Arbeiten von Labor

Skorbut. 303

(1561), Leitner (1562), Brandt (1563), Wassermann (1564) und Benoit (1565); dieser letzte Autor erhob Befunde bei 63 Erwachsenen. Hausmann (1566) fand eine Verringerung der Neutrophilenzahl. Hess und Fish (l. c. 1524) machten hämatologische Studien bei der Barlowschen Krankheit, untersuchten auch die Gerinnungszeit des Blutes, welche normal ausfiel.

Was die Chemie des Blutes anbelangt, so wurde der Zuckergehalt in einigen Fällen von Rolly und Oppermann (1567) wie auch von Schumm (1568) bestimmt und fast normal gefunden. Hess und Killian (1569) bestimmten den Kalzium-, Zucker-, Harnstoffgehalt des skorbutischen Blutes sowie das diastatische Vermögen und das Kohlensäurebindungsvermögen. Sie fanden eine mäßige Azidose, geringeren Kalziumgehalt (anders als bei der Rachitis), im übrigen wurden normale Werte erhalten.

Stoffwechselversuche. Baumann und Howard (1570) haben einen Fall von Skorbut der Erwachsenen auf den anorganischen Stoffwechsel untersucht. Die Chlor- und Natrium-Bilanzen waren negativ und gestalteten sich nach Zusatz von Antiskorbutika nicht viel günstiger. Der Schwefelstoffwechsel bei Erwachsenen wurde auch von Labbé, Haguinea und Nepreux (1571) untersucht und ziemlich abnorm gefunden. Der untersuchte Fall befand sich wahrscheinlich im Stadium der Rekonvaleszenz und zeichnete sich durch eine große Harnstoffausscheidung aus, was vielleicht auf die Auflösung der Ödeme hindeutet. Versuche von Lust (1572) und besonders von Lust und Klocman (1573) wurden bei einem älteren Kinde ausgeführt. Das Kind zeigte eine Retention von allen anorganischen Bestandteilen, die nach erfolgter Heilung ausgeschieden wurden, dies gilt vor allem für das Kalzium. Diese Angaben, die zuerst etwas unsicher aussahen, scheinen sich jetzt zu bestätigen. Was den Kalziumstoffwechsel anbelangt, so wurden die obigen Resultate von Moll (1574) bestätigt. Frank (1575) führte Versuche in zwei Fällen aus, in akutem Stadium wurde Kalzium retiniert, welches in der Rekonvaleszenz wieder zur Ausscheidung gelangte. In Ergänzung dazu führten Knipping und Kowitz (1576) Gasstoffwechselversuche an Konservennahrung aus. Der basale Stoffwechsel erwies sich als erhöht, der Sauerstoffverbrauch aber ging nach Darreichung von Vitamin C zurück.

## Anatomo-Pathologie des Skorbuts.

Eine vorzügliche Monographie darüber finden wir in dem Werk von Aschoff und Koch (l. c. 1531) sowie in einer älteren Arbeit von v. Samson-Himmelstiern. Schwere Fälle ausgenommen kommen oft guternährte Leichen zur Sektion. Das Unterhautgewebe ist besonders an den Extremitäten mit blutig-seröser Flüssigkeit diffus imbibiert. Dabei sind zerstreute Blutextravasate, frische und alte, zu sehen. Die Adduktorenseite der Beine zeigt mehr Blutungen als die Abduktorenseite, die Blutungen im Muskel selbst sind jedoch selten. Blutungen werden ferner in dem Periost, besonders an der Tibia und bei jüngeren Individuen an der Epiphysengrenze der langen Knochen und an den Knorpelgrenzen der Rippen beobachtet. Knochenuntersuchungen bei Erwachsenen wurden nur spärlich angestellt, es scheint aber, daß auch hier

Loslösungen des Knorpels (Frakturen) zustande kommen. Oft wird Rosenkranz wie bei der Rachitis beobachtet. Vergrößerung des rechten und linken Herzventrikels mit fettiger Degeneration des Herzmuskels wurde konstatiert. Die meisten Organe wurden von Aschoff und Koch mikroskopisch untersucht. In den Knochen wurde Osteoporosis und ein Schwund der Osteoblasten gefunden. Drüsen der inneren Sekretion wurden ebenfalls untersucht, aber nichts Besonderes darin entdeckt. Nebennieren z. B. zeigten nur einen höheren Lipoidgehalt. Feigenbaum (1577) fand Hämorrhagien im Rückenmark, Scherer (l. c. 1444) Blutungen in der Dura und Pia sowie Bindegewebs-

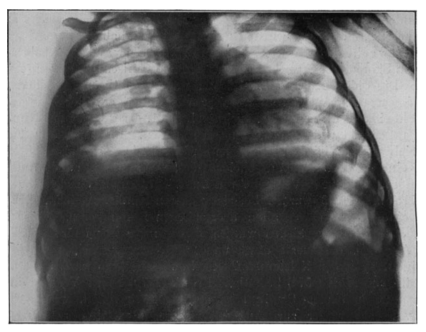


Abb. 70. Skorbutischer Rosenkranz beim Kinde. (Nach Hess.) (Aus Hess, Scurvy, Past und Present. Durch die Güte von Verleger J. B. Lippincott.)

wucherungen in der Leber. In Übereinstimmung mit den schon besprochenen Befunden an Meerschweinchen betrachtet Bierich (1578), daß das Skorbutbild durch mangelhafte Ernährung des kapillaren Endotheliums bedingt ist.

Ekchymosen finden sich oft an der Pleura, seltener im Peritoneum, in schweren Fällen in den Lungen. Blutig-seröse Ergüsse im Perikardium und Pleura und seltener Aszites waren die Befunde von Johnson Smith (1579).

Barlowsche Krankheit. Die pathologischen Befunde wurden von Fränkel (1580) beschrieben. Die Knochen kamen bei der infantilen Form viel öfter zur Untersuchung. Das Periost ist blutreich und verdickt, doch frei von kleinzelliger Infiltration; zwischen dem Periost und dem Knochen finden sich ausgebreitete Blutungen. An den Diaphysenenden der langen Knochen verliert das Knochenmark seinen lymphoiden Charakter und stellt hier ein zellarmes, retikuläres und gefäßarmes Gewebe dar, welches sich an

Skorbut. 305

gefärbten Schnitten wegen seiner Zellarmut durch die helle Farbe kennzeichnet ("Helles Mark"). Diese Entartung des Knochenmarkes ist spezifisch für den infantilen Skorbut und verhindert die normale Ossifikation. Die Knochenneubildung ist herabgesetzt oder völlig aufgehoben und das fertige Knochengewebe ist atrophiert, speziell an den Ossifikationszonen. In seltenen Fällen wurden Blutungen unter der Dura gefunden, ferner in manchen Gelenken, in den Lungen, Milz und in den Nieren. Wie wir bereits beim experimentellen Skorbut der Meerschweinchen vermerkt haben, ist von Hess und Unger (l. c. 565) gezeigt worden, daß ein skorbutischer Rosenkranz durch Verabreichung von C-Vitamin geheilt werden kann.

Man ersieht daraus, daß die oft in der Literatur begegnete Komplikation des Skorbuts durch rachitische Zeichen mitunter vielleicht auf den obigen Umstand zurückgeführt werden kann. Durch Untersuchungen am Knochen lassen sich aber die Skorbutläsionen sehr gut von den Rachitisläsionen unterscheiden. Bei Rachitis finden wir ein breites Band von osteoidem Gewebe, welches an den Epiphysenenden gebildet wird, ein breites Band von ungenügend verkalktem Knorpel, welches niemals beim Skorbut zur Beobachtung kommt. Beim Skorbut ist das Wachstum der Knochenosteoblasten stark gehemmt; findet aber Wachstum statt, dann geht es in normaler Weise vor sich. Außerdem finden wir einen Unterschied in der Zahl der kleinen Blutgefäße im Knorpelgewebe und im Mark, die beim Skorbut sehr spärlich, bei Rachitis aber viel zahlreicher vorkommen. Hess (1581) sah außerdem eine Degeneration der Vorderhörner des lumbaren Rückenmarks. Ide (1582) berichtete aus der Pirquetschen Klinik über Endarteritis bei drei Kindern, wovon eines an Gangrän der Füße litt.

Bahrdt und Edelstein (1583) analysierten die verschiedenen Organe beim infantilen Skorbut. Das Knochenmark war arm an Trockensubstanz. Kalzium und Phosphor. Derselbe Befund wurde ebenfalls für die Muskeln erhoben, für die anderen Organe wurden normale Zahlen erhalten.

## Therapie.

Nachdem wir schon den antiskorbutischen Wert verschiedener Nahrungsmittel besprochen haben, brauchen wir hier nicht mehr auf diese Daten einzugehen. Unter der Anwendung von Antiskorbutika gehen in den meisten Fällen die Symptome nach 2 Wochen zurück. Ja sogar ernste Symptome wie Hydroperikardium und Hydrothorax lassen sich sehr gut therapeutisch beeinflussen. Doch kann es, wenn die Fälle zu weit fortgeschritten sind, zu Mißerfolgen kommen. Paget (1584) behandelte 133 Skorbutfälle mit Kamelmilch mit gutem Erfolg und Nobel (1585) infantilen Skorbut mit konzentrierter Kuhmilch. Von Zitronensaft scheinen schon 24 ccm täglich zu genügen, um prophylaktisch zu wirken. Auch gekeimte Erbsen und Bohnen wurden, wie wir bereits gesehen haben, in der Praxis angewandt. Sie wurden von Wiltshire (l. c. 1305) bei serbischen Soldaten mit vorzüglichem Erfolg zunutze gezogen. Die Behandlung von postskorbutischen Zuständen wurde von Schulhof (1586) beschrieben.

Was die Therapie der Barlowschen Krankheit anbelangt, so besteht sie in der Zufuhr von ungekochter oder eingedickter Milch (l. c. 1585), Orangeschalenextrakten, Tomatenkonserven (Hess und Unger l. c. 1106), ferner durch Fruchtsäfte (Delille 1587) in natürlichem Zustande. Hess und Unger (l. c. 1062) und Donaldson (1588) berichteten über gelungene intravenöse Therapie mit neutralisiertem Apfelsinensaft. Harden, Zilva und Still (1589) haben die Zitronendauerpräparate, R. Hamburger und Stransky (l. c. 1041) Gemüsetrockenpulver mit gutem Erfolg bei der Kinderbehandlung benutzt.

Was die Therapie durch Bluttransfusion anbelangt, so erwies sich das Blut in Händen von Hess (l. c. 1454) als nicht sehr reich an C-Vitamin, denn zu Heilungszwecken mußten große Blutmengen angewandt werden. Auch Ruecks (1590) Resultate damit gestalteten sich nicht viel sicherer. Mit einem gutgewählten Antiskorbutikum ist die Heilwirkung dagegen fast magisch. Schon in 24—48 Stunden ist der Heileffekt sehr deutlich zu sehen.

# Ernährungskrankheiten bei Kindern vom Avitaminosentypus.

## Rachitis.

Diese überaus wichtige Volkskrankheit entsteht vorwiegend im ersten und zweiten Lebensjahre. Allerdings wurde während des letzten Krieges die Erkrankung fast in jedem Alter angetroffen, so daß sich die Grenzen zwischen der eigentlichen Rachitis, Rachitis tarda und Osteomalazie fast verwischt haben. Wie wir sehen werden, besitzt Rachitis eine komplizierte Atiologie. In der Praxis handelt es sich wohl um Kombination von einigen Faktoren, unter welchen der Mangel an antirachitischem Vitamin, Mißverhältnis zwischen dem Kalzium und Phosphor der Nahrung, der Eiweißgehalt der Nahrung, sowie die Belichtung die Hauptrolle spielen. Die Rachitis ist besonders an Orten verbreitet, wo die natürliche Ernährungsweise wenig verbreitet ist und wo die Wetterverhältnisse ungünstig sind. Dies ist besonders in Großstädten der Fall, in ärmeren Bezirken, wo die diätetischen und die hygienischen Maßregeln zu wünschen übrig lassen. Glisson (1591) in seinem klassischen Werk über Rachitis, das im Jahre 1650 erschien, glaubte schon, daß feuchtes nebliges Klima zu der Erkrankung prädisponiert. Die relativ ätiologische Wichtigkeit der diätetischen und der hygienischen Momente wurden besonders gut von Mann (1592) und Engel (1593) behandelt. Dieser letzte Autor gab einige statistische Data aus Dortmund an. Von 1384 zwischen dem Alter von 2-10 Jahren untersuchten Kindern waren 42,8% rachitisch, 21,3% mit schweren Formen. In diesen Fällen ließ sich ein deutliches Verhältnis zu der Anzahl der Personen, die in einem Zimmer hausten, erkennen:

Zahl von Zimmern	Zahl von Personen in 1 Zimmer	Rachitis bei Kindern
1	$3,9  ^{0}/_{0}$	70 °/o
2	$2,41^{0}/o$	$44,2$ $^{\mathrm{o}}/\mathrm{o}$
3	2,06 º/o	$30,6$ $^{\mathrm{o}}/\mathrm{o}$
4	1,82 0/0	46 °/o
5	1,28 %	25 °/0
6	1,08 0/0	$33,5^{\ 0}/o$

Es braucht nicht besonders hervorgehoben zu werden, daß gleichzeitig mit mangelhaften Wohnungsverhältnissen auch die Diät leiden kann. Rachitis verläuft im allgemeinen chronisch, ist an sich nicht lebensgefährlich, prädisponiert aber zu Infektionen, besonders der Atmungsorgane.

Rachitis kommt überall vor, besonders in der gemäßigten Zone, ist seltener im Norden, (Island, Grönland, Norwegen), selten in den Tropen (Ostindien, China, Japan), auch nicht häufig in Süditalien und Spanien. Überhaupt kommt Rachitis seltener in Ländern vor, wo die Brusternährung zur Regel gehört und wo die Kinder den Sonnenstrahlen ausgesetzt sind, häuft sich dagegen in den großen industriellen Städten, wo die diätetischen und Wohnungsverhältnisse mangelhaft sind. Neumann (1594) gibt an, daß in Arosa Rachitis und Tetanie selten sind, weil die Kinder außerhalb der Wohnungen sich aufhalten, dagegen in Davos, die eine kleine Stadt ist, häufig sind. Irgendein Rasseneinfluß läßt sich kaum nachweisen: so z. B. leiden Neger und Süditaliener oft in den Vereinigten Staaten an Rachitis, während sie in ihrer Heimat davon verschont bleiben [Cautley Die oft beobachtete Rassenempfindlichkeit kann ebensogut auf diätetische Gewohnheiten, klimatische und Wohnungsverhältnisse zurückgeführt werden. Strongman und Bowditch (1596) machten die Beobachtung, daß in Boston Rachitis unter den eingewanderten Italienern, Juden und Polen sich sehr stark verbreitet. Diese Autoren führen dies darauf zurück. daß die Nahrungsgewohnheiten eine Änderung erfahren. Fleisch, Eier, Fisch und Gemüse ist dort sehr teuer und der Milchkonsum ist gering. Dass auch dabei die Sonnenstrahlen eine große Rolle spielen, bezeugt die Arbeit von Neve (1597), der angibt, daß in Srinagar (Britisch-Indien), bei einer Diät und Hygiene, die viel zu wünschen übrig lassen, infolge der intensiven Sonnenstrahlen keine Rachitisfälle vorkommen. Ähnlich berichten Hutchison und Murphy (1598), daß in Indien Rachitis auch in besseren Klassen vorkommt, aber nur bei Frauen und Kindern, die eingeschlossen bleiben.

Es unterliegt aber keinem Zweifel, daß auch in der Nahrungszusammensetzung ein wichtiges kausales Moment vorliegt. Kondensierte Milch in Verbindung mit Kindermehlen, sowie eine einseitige Mehlnahrung führt regelmässig zu der Entstehung der Rachitis. Aber auch die Überfütterung ist nach Jundell (1599) von Bedeutung. Es genügt oft die Kalorienmenge auf 60-70 per kg zu verringern, um eine deutliche Besserung zu erzielen. Noch besser wirkt eine zeitweilige Inanition, wie wir später sehen werden. Nach Wengraf und Mitarbeitern (1600) und Sweet (1601) ist die rachitis-

erzeugende Nahrung arm an Eiweiß und Fett. Ausschließliche Milchnahrung, sogar gekocht, soll nach Dennett (1602) Rachitis nicht herbeiführen, wirkt aber auch nicht prophylaktisch. Sogar an bester Milch sahen Chick und Mitarbeiter (1603) im Winter und Frühling neue Fälle entstehen, während im Sommer die Kinder gesund blieben. Auch die Frauenmilch ist nach Pollitzer (1604) nicht absolut von Rachitis schützend. Die Entstehung der Erkrankung in diesem Falle hängt sehr viel von dem kongenitalen Vorrat an antirachitischem Vitamin ab. Während Rachitisfälle Brown und Mitarbeiter (1605) immer noch bei brusternährten Säuglingen beschrieben worden sind, ist nach Hess (1606) die Inzidenz viel seltener. Von den künstlich ernährten Säuglingen sollen in Großstädten etwa 75% an der Krankheit leiden. Obwohl es uns logisch erscheint, daß das Vorkommen von Rachitis an Brustmilch durch die Diät der Mutter zu erklären, muß man mit Hess (1607) zugeben, daß die Diät allein nicht an der Erkrankung schuld sein Die Schwankungen in der Zahl der Krankheitsfälle je nach der Jahreszeit, häufiger im Frühling und Winter und seltener im Sommer, können demnach am besten durch kombinierte bessere Nahrung und erhöhte Sonnenenergie ihre Erklärung finden. Allerdings ist Hess (1608) der Meinung, daß die Intensität der Bestrahlung allein ausschlaggebend ist. Während nach Kjerrulf (1609) schon die Rachitis seit dem Jahre 1554 beschrieben worden ist, und schon die Knochenbefunde aus der Steinzeit rachitische Veränderungen aufweisen, ist nur in den letzten Jahren die Erkenntnis der Erkrankung so weit fortgeschritten, daß wir die Entstehung neuer Fälle vollkommen vorzubeugen vermögen. Die neuen Sammelreferate von Findlay (1610) und besonders von Park (1611) bringen das oben gesagte klar hervor. Wir wissen leider noch nicht, wie die vorbeugende und heilende Wirkung der Strahlenenergie und Vitamin E zu interpretieren sind. Wir sahen bereits, daß manche Autoren eine stimulierende Wirkung der ultra violetten Strahlen annehmen, vielleicht handelt es sich um eine mobilisierende Wirkung des in den Organen aufgespeicherten Vitamins. Es sind in unseren Kenntnissen noch manche Lücken auszufüllen, doch muß es noch energisch betont werden, daß wir schon imstande sind, Rachitis vollständig zu eliminieren. Die Mannigfaltigkeit der möglichen ätiologischen Momente bewog Shipley, Park, McCollum und Simmonds (1612) dazu die Frage zu lüften, ob Rachitis ein einheitliches Diese Fragestellung erscheint uns verfrüht und Krankheitsbild darstellt. nur von theoretischem, aber keinem praktischen Interesse.

Es ist möglich, daß die Rachitisstudien auch für die Heilung von schwer beeinflußbaren Frakturen, besonders bei älteren Leuten, sein können. Durch die Arbeiten von Tisdall und Harris (1613), Eddy und Heft (1614) und Moorhead, Schmitz, Cutter und Myers (1615) ist gezeigt worden, daß in normal heilenden Frakturen der P-Gehalt des Blutes denselben Wert wie bei Kindern erreicht, der sich allgemein hochgestaltet. Auch bei anderen chirurgischen Eingriffen ist derselbe Befund gemacht worden. Es wäre von Interesse, die Frage zu studieren, ob bei nicht heilenden Frakturen die Rachitistherapie von Nutzen sein könnte.

#### Vorkommen.

Nach den neubekannten Tatsachen ist es unwahrscheinlich, daß die Krankheit an irgendein bestimmtes Alter gebunden ist, obwohl es als sicher erscheint, daß in der Periode des größten Knochenwachstums die Erkrankung sich am ehesten einstellt. Rachitis ist äußerst häufig und wir brauchen hier nur zwei Angaben anzuführen, um das hier Gesagte zu illustrieren. Schmorl (1616) gab an, daß unter den Kinderleichen, die unter dem Alter von 4 Jahren zur Sektion gelangten, 90% rachitische Zeichen aufwiesen. Schwartz (1617) sah unter 4944 von ihm untersuchten Kindern 15% Craniotabes im ersten Lebensjahr, 35% zeigten Rosenkranz (wovon 13% im ersten Lebensmonat). Auch kongenitale Rachitis wurde mit Sicherheit beobachtet [Kassowitz (1618)]. Méry und Parturier (1619) sahen einen Fall bei einem 6-wöchentlichen Kinde. Wieland (1620) hat ebenfalls darüber berichtet, doch (1621) glaubt er nicht an die Existenz der angeborenen Rachitis. Sinclair (1622): und Carr (1623) glauben, daß Frühgeburten besonders leicht der Rachitis anheimfallen, indem das nötige Reservematerial noch nicht vollständig bereitet worden ist. Hamilton (1624) und Comby (1625) haben Kraniotabes bei Frühgeburten beschrieben. Retterer und Fisch (1626) beschrieben einen Fall von kongenitaler Mikromelie, den sie als Rachitis auffaßten. die Rachitis in iedem Alter vorkommen kann, so sind die Fälle von angeborener Rachitis nicht rätselhaft, die Mutter kann während der Schwangerschaft ebenfalls an Mangel an E-Vitamin und Sonnenlicht leiden, weil dann die Bedürfnisse größer sind als im Normalzustande. Unter den Fällen von Osteogenesis imperfecta befinden sich aller Wahrscheinlichkeit nach solche, die der kongenitalen Rachitis anzureihen sind. Andere dagegen müssen wohl als eine angeborene Osteoporosis mit Assimilationsfehler des Kalziums angesehen werden. Ostheimer (1627) beschrieb einen Zustand bei Kindern, Fragilitas ossium genannt, welcher an Osteoporosis (Kalkmangel) erinnerte und welcher sich weder durch eine Kalzium- noch durch Lebertrantherapie beseitigen ließ, wohl aber durch den Diätwechsel der Mutter. glaubt, daß diese Erkrankung durch eine Stoffwechselstörung der Mutter bedingt war. Ein Fall von Osteogenesis imperfecta wurde von Bookman (1628) mitgeteilt. Hier wurde als Therapie Kalziumlaktat und Lebertran angewandt, der Erfolg war ein guter, es ist aber nicht ganz klar, welchem von diesen beiden Mitteln es zuzuschreiben ist. Noch besser erholte sich dieses Kind bei Brustmilch. Ein weiterer Fall von derselben Krankheit wurde von McClanahan und Willard (1629) mitgeteilt bei einem Kinde, das mit multiplen Frakturen zur Welt kam, ein anderer Fall wurde nach Schabad (1630) mit Lebertran gebessert.

Bedeutungsvoll für unsere Frage ist die Rachitis bei natürlich ernährten Kindern. Über so einen Fall berichtete Brade-Birks (1631) und in diesem Zusammenhang haben Hess und Unger (1632) die Diät der Negerfrauen in New York in einem Bezirk kontrolliert, wo die Kinder sehr stark an Rachitis leiden. Die Diät wurde als sehr unzureichend angesehen.

Die mangelhafte Ernährung in Europa während des Krieges, speziell in den zentraleuropäischen Staaten, hat nach den Angaben von Japha (1633) eine starke Vergrößerung der Zahl der Rachitisfälle mit sich gebracht. Die Sterblichkeit im Rachitisalter infolge von direkt auf diese Krankheit zurückzuführenden Lungenkomplikationen hat sich nach den Angaben von Engel (1634) erheblich vergrößert. Weiß (1635) berichtete, daß 90% der nach dem Jahre 1917 geborenen Kinder in Wien an Rachitis litten, wobei auch Kinder wohlhabender Eltern nicht davon verschont blieben. Die Erkrankung erschien hauptsächlich bei Kindern im Alter von 1-4 Jahren. Zu demselben Ergebnis für Deutschland gelangten Adams und Hamilton (1636). Rachitis im späteren Kindesalter wurde von Schlee (1637), Stetter (1638), Sauer (1639) und Henze (1640) in Deutschland und von Sutton (1641) bei australischen Schulkindern beschrieben und die Literatur darüber wurde von Frangenheim (1642) zusammengestellt. Schlattersche Krankheit, die in einer Abtrennung der Epiphysen der langen Knochen und anderen ähnlichen Frakturen besteht, wurde bei einem 13 jährigen Knaben von W. Müller (1643) und ähnliche Fälle von Paus (1644) und anderen Autoren (1645) beschrieben und als Spärachitis aufgefaßt. Wir führen hier diese Fälle an, da sie uns in ganz natürlicher Weise in das Gebiet der Osteomalazie führen.

Die Bedeutung der Rachitis bei Kindern für das weitere Leben ist wahrscheinlich unterschätzt worden. Außer der Möglichkeit von permanenten Knochendeformitäten, auf deren Bedeutung von Park und Howland (1646), Brusa (1647) und anderen Autoren (1648) hingewiesen wurde, hat die Erkrankung nach den Angaben von Engel (1649) einen Einfluß auf das Wachstum der Kinder, vielleicht auch auf die geistige Entwickelung. Nach Karger (1650) und Looft (1651) sind diese Kinder wenig tätig und geistig wenig entwickelt. Léri und Beck (1652) untersuchten in dieser Beziehung die französischen Soldaten und sahen, daß solche, die in der Kindheit an Rachitis litten, außer anatomischen Veränderungen geistig stumpf und gegen körperliche Anstrengung wenig resistent waren.

# Symptomatologie und Diagnose.

Rachitis ist vorwiegend eine Erkrankung der Knochen, doch muß sie als eine allgemeine Stoffwechselstörung aufgefaßt werden. Die Kinder zeigen einen schwachen Muskeltonus, schwitzen sehr stark, besonders an der Kopfhaut. Nach Marfan (1653) beginnen die Knochenveränderungen bei kleinen Kindern am Schädel, um später auf die Rippen und Extremitäten überzugehen, in älteren Kindern dagegen werden die Rippen und Arme befallen. Die Kinder fangen in diesem Zustande erst spät zu laufen an. Die Fontanellen bleiben länger als gewöhnlich offen und der Verlauf der Krankheit kann einigermaßen durch Messen der Öffnung kontrolliert werden. Schwellungen der Knorpelenden der Rippen (Rosenkranz) sind leicht zu palpieren und manchmal auch ohne dies sichtbar. Nach Juaristi (1654) sind die Augen bei den Rachitikern runder und zeigen mehr von der Sklera, durch Knochenveränderungen im Augenhintergrunde bedingt, der Penis ist lange

und hängt schlaff nach unten. Wahrscheinlich ist auch die Verzögerung der Entwickelung der Zähne für die Rachitis charakteristisch, die Emaille ist oft mangelhaft und mit grünlichem Belag bedeckt, worauf eine Anzahl von Autoren (1655) hingewiesen haben. Auch gestaltet sich [Lichtenstein (1656)] die Geschmacksempfindung bei Rachitikern abnorm. Auf die Zähne kommen wir übrigens noch in einem speziellen Kapitel zu sprechen. Verschiedene andere Symptome, durch einen geringen Muskeltonus bedingt, wurden ebenfalls beschrieben. Man beobachtet charakteristische Schädelformen und die typischen Knochenverbiegungen, die rachitischen Ursprungs sind.

Was die Diagnose anbelangt, so bietet sie keine große Schwierigkeit. Die Differenzierung vom Skorbut wurde schon bei der letzten Krankheit erwähnt. Schwieriger gestaltet sich die Differentialdiagnose zwischen der Rachitis und manchen pseudorachitischen Erscheinungen wie Osteoporose. Hier kann vielleicht in einigen Fällen das Röntgenbild von Nutzen sein, außerdem der Erfolg der Vitamin- verglichen mit der Kalktherapie.

## Anatomo-Pathologie und die chemische Pathologie der Rachitis.

Eine übersichtliche und glänzende Darstellung dieses Kapitels finden wir in dem Werk von v. Recklinghausen (1657). Das wesentliche Merkmal der Rachitis ist das Verharren des Knorpels im unverkalkten Zustande. Der rachitische Knochen ist durch seinen abnorm geringen Erdalkaligehalt gekennzeichnet. Die Ablagerung von Kalksalzen ist in denjenigen Skelettteilen gehindert, die während des normalen Wachstums solchen aufnehmen. und zwar geschieht es nach Schmorl (1658) im gesamten Skelett. Eine intensiv gesteigerte Resorption des bereits verkalkten Knochens gehört nicht zu dem Bilde der Rachitis, charakterisiert dagegen die experimentelle Pseudorachitis. Bei der Untersuchung des rachitischen Knochens fällt das Überwiegen des Knorpels über das Knochengewebe auf, so findet Dibbelt (1659) im normalen Knochen 29,4° o Knorpel, bei der Rachitis dagegen 71,3°/o. Nach Schmorl (l. c. 1658) findet ebenfalls eine abnorme Bildung des osteoiden Gewebes statt. Wichtige Veränderungen im Knochenmark wurden von Marfan, Bardouin und Feuillé (1660) aufgefunden. Markzellen wurden an Stellen entdeckt, an welchen sie normalerweise nie vorkommen. Diese Zellen werden später durch fibroide Zellen ersetzt, mit einer Wucherung der Knorpelzellen. Durch diesen Vorgang wird die Störung in der Funktion der Osteoblasten erklärt. Hutinel und Tixier (1661) haben die obigen Angaben bestätigt. Kassowitz (1662) fand im Knochen, der sich im starken Wachstum befand, verstärkte Blutfülle an den Epiphysengrenzen, die eine Proliferation der Knorpelzellen verursacht und den normalen Ossifikationsvorgang stören soll. Heubner (1663) und Pommer (1664) finden dagegen keine Entzündung, sondern nur eine scheinbar abnormale Proliferation des Knorpelgewebes. Ribbert (1665) sah auch einen reichlichen Knorpelzellenuntergang. Außer in den Knochen wurden von Hagenbach und Burckhardt (1666), Bing (1667), Banu (1668) wie auch Müller (1669) in schweren Fällen Muskeldystrophien aufgefunden. Nach Mohr (1670) leidet bei der

Rachitis außer den Muskeln auch das Zentralnervensystem. Von den Drüsen der inneren Sekretion wurde durch du Castel (1671) die Thymus untersucht und hypertrophisch gefunden. Stölzner (1672) fand die Nebenniere klein mit einem geringen Adrenalingehalt, während Cattaneo (1673) dies nicht bestätigen konnte. Eine Wucherung von Nebenschilddrüsenzellen wurde von Pappenheimer und Minor (1674) konstatiert. Anzeichen einer Pankreasstörung, die sich aus dem Fettgehalt der Faeces ersehen ließ, wurde von Dodds (1675) beobachtet. Infolge dieser Störung tritt die mangelhafte Fettund Kalkresorption ein.

Was die chemischen Befunde anbelangt, so gibt Dibbelt (l. c. 1659) die folgende Zusammensetzung für den normalen und rachitischen Knochen an:

	Normal	Rachitisch
Fett	1,89	7,50
$\operatorname{Ca_3(PO_4)_2}$	<b>57,3</b> 8	15,11
Mg-Phosphat	1,72	0,78
$CaCO_3$	8,95	3,15
Andere Salze	0,83	$2,\!20$

Gaßmann (1676) findet folgendes:

	Normal	Rachitisch
CaO	24	21
$P_2O_5$	33	30
$CO_2$	3	2,75
MgO	0,10	0,35 - 0.74

Im rachitischen Knochen wurden außerdem 5% von organischer Substanz gefunden. Ähnliche analytische Resultate wurden auch von Schabad (1677) erhalten. Simonini (1678) sah auch Beziehungen zwischen dem Ca-Gehalt der Knochen und der Zähne beim rachitischen Kinde. Rost (1679) fand den Wassergehalt des rachitischen Knochens höher als bei normalem, den Aschegehalt der Rippen und der Vertebra dagegen um 20-69% niedriger. Aschenheim und Kaumheimer (1680) fanden in schweren Fällen den Kalkgehalt der Muskeln vermindert. Der Kalkgehalt des Blutes wurde von Aschenheim (1681) schwankend, des Serums dagegen durch Denis und Talbot (1682) niedrig gefunden. Nach Howland und Kramer (1683) wurde bei Rachitikern der Kalkgehalt des Serums oft normal, dagegen der Phosphorgehalt stets niedrig gefunden. Die Bestimmung des Ca- und P-Gehaltes im Blute und in den Knochen bildet eines der besten diagnostischen Mittel für die Erkennung der Rachitis, wir kommen später noch ausführlich darauf zu sprechen. Der Zuckergehalt der Zerebrospinalflüssigkeit wurde von Suzuki (l. c. 1429) vermindert gefunden.

#### Stoffwechsel.

Nach Dibbelt (1684) ist bei der Rachitis die Ausscheidung der Salze mit dem Kote erhöht, im Harn dagegen vermindert, mitunter ganz fehlend. Tritt Heilung ein, so finden wir zuerst eine Hyperretention von Kalksalzen mit gleichzeitig vergrößerter Ausscheidung im Harn. Da seinerzeit die Ätiologie der Rachitis mit der Kalziummenge in der Nahrung in Beziehung gebracht worden ist, suchte Denton (1685) zu finden, wie groß der Ca-Bedarf bei Kindern eigentlich ist. Aron (1686) bemühte sich um den Nachweis, daß die Milch und speziell Frauenmilch eine Kalkmenge enthält, die gerade den unteren Bedarf deckt. Gleichen Zwecken dienten auch die Analysen der Frauenmilch, die von Schabad (1687) unternommen wurden. Orgler (1688) hat die Schlußfolgerungen von Aron abgelehnt und seine Resultate auf eine fehlerhafte Berechnung des Kalkbedarfes zurückgeführt. Cronheim und Erich Müller (1689) haben den Mineralstoffwechsel der normalen und rachitischen Kinder miteinander verglichen und keine weitgehenden Unterschiede gefunden. In den Fällen von Aron war vielleicht die eigentliche Stoffwechselstörung vorüber. Während die Annahme einer zu geringen Kalkmenge sich im allgemeinen nicht bestätigen ließ, ist die geringere Ausnutzung des Kalkes bei den Rachitikern zur Tatsache geworden, die durch zahlreiche Arbeiten von Schabad (1690) und anderen Autoren eine feste Stütze erhielt. Schabad (1691) hat auch den Phosphorstoffwechsel in Betracht gezogen und ihn in verschiedenen Stadien der Rachitis und Rekonvaleszenz miteinander und mit normalen Zahlen verglichen. Die untersuchten Kinder befanden sich in verschiedenem Alter, und zwar bei Brust- und Kuhmilchnahrung, und wurden mit normalen Kindern verglichen. Die erhaltenen Zahlen folgen:

Diät	Zustand und Alter	_	O <sub>5</sub> - neidung   Harn	Verhältnis d. ausgeschie- denenP <sub>2</sub> O <sub>5</sub> zu d. gegebenen Menge		$\begin{array}{c} \text{Verteilung} \\ \text{von } P_2O_5 \end{array}$		Überschuß im Kot im Ver- hältnis zu Ca <sub>3</sub> (PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub>	
		g	g	Total	Harn	Harn	Kot	CaO	$\mathrm{P_2O_5}$
Brustnahrung .	Normal 4-5 M. Progr. R. 5-13 M.	0,023 0,034	0,018 0,021	$\begin{array}{c c} 65,3 \\ 122,2 \end{array}$	52,8 <b>7</b> 2,2	80,6 60,8	19,4 39,2	64.8 52,8	
Kuhmilch	Normal 3-6 M. R. 5-8 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> M.	0,214 0.186	0,119 0,077	70,7 94,6	45,1 39,3	65,2 $39,3$	34,8 60,7	77,8 14,1	_
Ältere Kinder bei Mischkost	Normal 4—5 J. R. 4 J.	0,15 0,091	0,102 0,04	80,3 102,1	51,5 44,9	64,4 44,1	35,6 55,9	22,0	39,8
Floride Rachitis	1—31 M.	0,178	0,069	71,8	27,5	38,2	61,8	(16,5)	23,3
Rekonvaleszenz	2 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> —8 J.	0,103	0,077	65,5	48,7	74,4	25,6	35,6	(64)

In neuerer Zeit wurden ausgedehnte Stoffwechselversuche bei Rachitikern von Schloss (1692) ausgeführt.

Nach Flamini (1693) beträgt die CaO-Ausscheidung bei normalen Kindern im Harn 0,125 g pro Tag, bei rachitischen 0,05 g, bei einer Einnahme von 3,4 g pro Tag. Peiser (1694) fand ebenfalls die Ca-Bilanz negativ. Von Schwarz (1695) wurde der N- und S-Stoffwechsel beim rachitischen Zwergwuchs

und von Schabad (1696) der Mineralstoffwechsel bei Rachitis tarda bestimmt. Die Ergebnisse von Schabad über die mangelhafte Resorption von Kalk wurden von Dibbelt (1697) bestätigt. Die Ausnutzung des Kalkes vergrößert sich nach Findlay, Paton und Sharpe (1698) ständig bis zum Alter von 13 Jahren.

Die Einwirkung der Zusammensetzung der Nahrung auf die Ausnutzung des Kalkes lieferte interessante Resultate. Der Einfluß des Nahrungseiweißes wurde von L. F. Meyer (1699) und von Tada (1700) untersucht. Diese Forscher fanden, daß die N-Ausscheidung nicht parallel der Ca-Ausscheidung geht. Der Einfluß von Fetten wurde von L. F. Meyer (l. c. 1699), Rothberg (1701) und Orgler (1702) untersucht. Diese Autoren und besonders Orgler (1703) fanden merkwürdigerweise, daß Zusatz von Fetten (sogar in Form von Vollmilch?) ungünstig auf die Kalkausnutzung wirke und zwar durch Kotverluste in Form von Seifen. Beim Vergleich des Einflusses von Lebertran und Butter auf die Kalkbilanz wurden folgende Zahlen erhalten:

	Ohne Lebertran	Mit Lebertran		Wenig Milchfett	Viel Milchfett
1.	+0,060	+0,175	6.	+0,137	-0,198
		+0,141	7.	+0,038	-0,034
2.	0,014	+1,143	8.	+0,043	-0,120
		+0,519	9.	+0,037	-0,267
3.	+0,073	+0,303			
4.	0,038	<del> 0,285</del>			
		+0,141			
		+0,108			
<b>5</b> .	+0,067	+0,465			

Auf diese ungünstige Wirkung der Butter hat besonders Hess (1704) hingewiesen. Im Gegensatz dazu fand Telfer (1705), daß Fett weder in Form von Lebertran oder Milchfett einen Einfluß auf den Kalkstoffwechsel ausübt. Es ist jedoch wahrscheinlich, daß die Dauer seiner Versuche (4-5 Tage) zu kurz bemessen war. Außerdem war das Kind nicht rachitisch. Hutchison (1706) fand die Seifenausscheidung in rachitischen Stühlen etwas vermindert und zwar 2,2 g statt 2,5 g bei normalen Kindern. Er fand außerdem (1707), daß durch voluminöse Stühle der Fettverlust sich sehr hoch gestalten kann, die negative Bilanz betrug unter Umständen etwa 0,6 g täglich, das Fett macht manchmal ½ des Kotvolumens aus.

Holt, Courtney und Fales (1708) konnten in ihren Fällen ebenfalls einen Fettverlust im Kot konstatieren, dagegen konnte die schlechtere Ausnutzung des Kalkes nach Milchfettdarreichung (Butter) von diesen Autoren (1709) nicht bestätigt werden.

Der Zusatz von Kohlenhydraten scheint nach den bisherigen Angaben den Kalkstoffwechsel günstiger zu gestalten, obwohl die Resultate nicht konstant waren. Berichte darüber stammen von Dibbelt (1710), Massaneck (1711), Tada (l. c. 1700) und Rothberg (l. c. 1701). Howland und Marriott (1712) haben die Wirkung von Zucker und Zerealienzusatz untersucht und

ihn günstig gefunden, der Einfluß eines großen Kohlenhydratüberschusses wurde allerdings nicht untersucht.

Freise und Rupprecht (1713) sehen eine Erhöhung der Kalkretention nach Verabreichung besonders von rohem Mohrrübensaft. R. Hamburger und Stransky (l. c. 1041) eine gleiche Wirkung von frischgetrockneten rohen Gemüsesäften.

#### Therapie und therapeutische Beeinflussung des Stoffwechsels.

Die Therapie der Rachitis mit Phosphorlebertran wurde durch Kassowitz eingeführt und auch von Trousseau (1714) in seinen Vorlesungen aus dem Jahre 1872 empfohlen und wird noch jetzt meistens in der ursprünglichen Form benutzt. Wenn man sich an die Ergebnisse des Ca-Stoffwechsels anlehnt, so sind die klinischen Berichte über den therapeutischen Wert des Lebertrans nicht besonders eindeutig und man kann sich nicht des Schlusses enthalten (was übrigens immer schon unsere Meinung war), daß vielleicht nicht jeder Lebertran denselben Heilwert besitzt. Dies wurde tatsächlich durch Zilva und Miura (l. c. 901) experimentell gefunden. Über die günstige Einwirkung von Lebertran verfügen wir vor allem über eine Anzahl von Arbeiten von Schabad (1715) und seinen Mitarbeitern. Auch der Wert von Lebertranemulsionen wurde darin geprüft. In einer neueren Arbeit untersuchte Schabad (1716) die Wirkung der Czerny-Kellerschen Diät bei Rachitis und fand, daß sie offenbar nicht ausreichend war, da Lebertranzusatz noch günstig wirkte, während dies bei einer reinen Milchdiät in seinen Fällen nicht nötig war. Über die Erfolge der Phosphorlebertrantherapie wurde ebenfalls von Birk (1717) berichtet.

Es fragt sich nun, ob in der obigen Kombination der Phosphorzusatz Frank und Schloß (1718) glauben, daß zwischen den beiden Präparaten Lebertran und Phosphorlebertran keine weitgehenden Unterschiede bestehen. Schloß (1719) empfahl ein gleichzeitiges Verabreichen von einem Ca-Präparat. Großer (1720) untersuchte die Retention von organischen Kalziumsalzen. Pereida y Elardi (1721) glaubt nicht an die günstige Wirkung des Ca-Zusatzes, da in der Nahrung eine ausreichende Kalziummenge vorhanden sein soll. Kurt Meyer (1722) hat den Einfluß der Lebertrantherapie auf die Ca-Bilanz studiert und gute Resultate erhalten. Von Tobler (1723) wurden auch 4 Fälle der Spätrachitis mit Phosphorlebertran geheilt und ähnliche Resultate wurden auch von Ricklin (1724) berichtet. Phemister (1725) glaubte zuerst, daß Phosphor keine Bedeutung in der Rachitistherapie besitzt, aber die Bildung von osteoidem Gewebe anregt. Allerdings glauben jetzt Phemister, Miller und Bonar (1726), daß Phosphor allein schon heilend wirken kann. Zu dem Glauben an die Möglichkeit der therapeutischen Beeinflussung der Rachitis, durch Phosphor allein, gesellen sich auch Sherman und Pappenheimer (1727) und Pappenheimer, McCann, Zucker und Hess (1728) an der Hand ihrer Versuche an Ratten. Sie haben bei Ratten Rachitis durch eine phosphorarme Nahrung hervorgerufen und durch Phosphorzusatz heilen können. Diese Versuche erschienen uns zuerst nicht klar, doch werden wir unter der Ätiologie sehen, daß sie eine neue experimentelle Stütze erhalten haben. Liénaux und Huynen (1729) glauben dagegen an die therapeutische Bedeutung des Kalkes in der Rachitis.

Im Gegensatz zu den obigen, mehr oder weniger klaren Ergebnissen, stehen uns die Resultate von Hess und Unger (1730) an Negerkindern in New York zur Verfügung. In diesen Fällen kam Lebertran ohne die Komplikation des Phosphorzusatzes zur Anwendung. In dem Negerbezirk beträgt die Zahl der Rachitisfälle etwa 90% aller Kinder, die Mortalität erreichte die Zahl von 314%, wobei Tuberkulose, Pneumonie und Keuchhusten die größte Rolle spielten. Es ist bekannt, daß die Rachitis zur Erkrankung der Atmungsorgane prädisponiert. 40 Kinder wurden im ganzen mit Lebertran behandelt, während 16 Kinder als Kontrollen dienten. Die Kinder waren zwischen 4-12 Monate alt und das gesamte Resultat war wie folgt:

Totale Lebertran- menge im Mittel g	Dauer der Therapie in Monaten	Zahl der Kinder	Rachitis	Keine Rachitis	Prozent von Nicht- rachitischen
1550	6	32	2	<b>3</b> 0	93
655	6	5	1	4	80
600	4	12	5	7	58
0	_	16	15	1	6

Die Kinder waren meist brusternährt und der Erfolg der Therapie war besonders in Fällen, die größere Mengen Lebertran erhielten, sehr deutlich. Diese Autoren (l. c. 1632) untersuchten auch die Diät der Mütter dieser Kinder und fanden sie sehr mangelhaft. Die Resultate von Ferguson (1731) fielen fast in demselben Sinne aus. Eine Anzahl von Rachitikern wurde von Mackay (1732) ambulatorisch behandelt. Kleine Dosen von Lebertran, Butter oder Baumwollensamenöl hatten keine Wirkung, wohl aber größere Lebertrandosen. Die therapeutische Bedeutung des Lebertrans ist jetzt allgemein akzeptiert worden. Howland und Park (1733) hatten Heilerfolge mit diesem Mittel schon nach 3 Wochen, und vollständige Kuren nach 2 Monaten. Kindern, die Lebertran schlecht vertragen, kann Eigelb mit gutem Erfolg [Hess (1734)] gereicht werden. 30 Tropfen pro Tag ist die prophylaktische Dose, zur Heilung eignet sich aber Eigelb viel schlechter, als Lebertran, indem sehr große Dosen dazu erforderlich sind. Nach Aron (1735) besitzt Mohrrübenextrakt bei der Rachitis keine Wirkung. Hamburger und Stransky (l. c. 1041) sahen prophylaktische und therapeutische Wirkungen von Gemüsepreßsäften.

Neben dem Lebertran erlangte die Strahlentherapie eine praktische Bedeutung. Diese Behandlung ist dort besonders wichtig, wo Lebertran nicht in Anwendung gebracht werden kann.

Raczynski (1736) hat 1912 eine sehr interessante Theorie aufgestellt, die mit der später zu beschreibenden Domestikationstheorie von Kassowitz

recht gut in Einklang ist. Er betrachtete Rachitis als durch Mangel an Sonnenlicht entstanden und seine Ansichten scheinen tatsächlich durch die neuen experimentellen Untersuchungen bestätigt zu werden. Huldschinsky (1737) war imstande Rachitis durch künstliche Höhensonne klinisch zur Heilung zu bringen, indem gleichzeitig im Röntgenbilde eine deutliche Kalkdeponierung zustande kam. Mengert (1738) benutzte die Quarzlampe zu prophylaktischen Zwecken und Erlacher (1739) war imstande durch diese Maßnahme 46 Rachitiker ohne Diätänderung günstig zu beeinflussen. Die Erfolge mit Quarzlampe wurde vielseitig (1740) sichergestellt. R. Hamburger (1741) berichtet über günstige Erfolge systematischer Freilichtbehandlung in

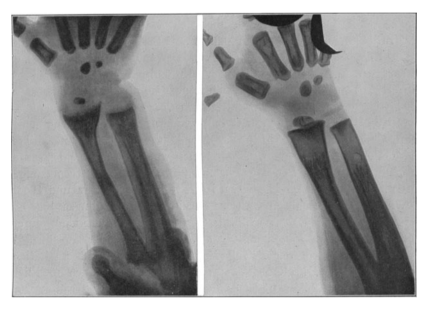


Abb. 71. Röntgenogramm der rachitischen Knochen beim Kinde; links vor der Behandlung mit Lebertran (Mai 22., 1920) und rechts nach der Behandlung (Okt. 31., 1920) (nach Hess).

Verbindung mit Lebertrandarreichung. Hess und Unger (1742) haben für dieselbe Zwecke Sonnenlicht, ebenfalls ohne Diätänderung verwandt und von diesen Autoren (l. c. 1608) wurden die Schwankungen im Rachitisauftreten, je nach der Jahreszeit, durch den Sonneneinfluß erklärt. Diese Erklärung erscheint neben anderen Faktoren als recht plausibel. Über die therapeutische Anwendung von Sonnenlicht wurde von verschiedener Seite berichtet (1743). Außer dem Sonnenlicht und Quarzlampe kann auch eine gewöhnliche Bogenlampe angewandt werden [Hess (1744)], während die Röntgenstrahlen ohne Bedeutung sind [Hess, Unger und Steiner (1745); Winkler (1746)]. Die Permeabilität von Glas und Kleidern, den therapeutischen Strahlen gegenüber, wurde von Hess und Mitarbeitern (1747) untersucht. Durch Lichttherapie sind die Negerkinder nach Kramer und Boone (1748) auch günstig zu beeinflussen, vielleicht etwas schwerer als die Kinder ohne Pigment.

Die obigen therapeutischen Maßnahmen wurden von Jundell (1749) und Garrahan (1750) miteinander verglichen.

Um den Erfolg der therapeutischen Maßnahmen zu verfolgen, ist es nicht unbedingt notwendig, Stoffwechselversuche auszuführen. Die klinische Verfolgung von Anzeichen von Kraniotabes, Rosenkranz und Röntgenaufnahme der Extremitäten ist nach Hess und Unger (1751) nicht sehr zuverlässig. Diese letzte Methode ist jedoch sehr viel von Fränkel und Lorey (1752), Sachs (1753), Huldschinsky (l. c. 1737), Phemister (l. c. 1725), Hess, Howland und Park (1754) und Dufour (1755) erfolgreich benutzt worden. Der Erfolg der Lebertrantherapie läßt sich bei den Tieren manchmal schon nach 2 Tagen konstatieren, bei Kindern nach etwa drei Wochen, nach welcher Zeit die Deponierung des Kalkes deutlich sichtbar wird (s. Abb). Eine Methode, die viel objektiver ist, ist die Blutanalyse mit Bestimmung von Kalzium und besonders Phosphor. Die Methode, die von Howland und Kramer (l. c. 1683) eingeführt wurde, wird jetzt allgemein zu Rachitisstudien angewandt. Später hat McClendon (1756) diese Studien aufgenommen. Für brusternährte Säuglinge ist der P-Gehalt der Muttermilch von praktischem Interesse. v. Meysenbug (1757) wurde der Gehalt bei rachitischen und nicht-rachitischen Kindern gleichlautend gefunden, während im Blute der Rachitiker eine deutliche Verringerung (2,8 mg) vorhanden war. Somit handelt es sich in diesen Fällen nicht um P-Mangel, sondern um schlechte Ausnutzung. Von Kramer, Casparis und Howland (1758) und Kramer und Howland (1759) wurde der normale Gehalt an Kalzium bei Säuglingen 10,5 mg und P 5,4 mg bestimmt. Das Verhältnis der beiden Zahlen kann durch den Quotienten von etwa 57 ausgedrückt werden. Bei der Rachitis ist der Quotient 25-30, indem der P-Gehalt bedeutend abnimmt. In Ratten sind die Resultate analog: in Rachitis etwa 2,8 mg, in normalen und geheilten Tieren etwa 7 mg. Interessant ist es, daß 15-30% von Butter in der Nahrung den gleichen Einfluß besitzt, als Lebertran. Die vergleichende Wirkung von Lebertran, Quarzlampe und Sonnenlicht bei Kindern wird in der folgenden Tabelle zusammengestellt:

	Ca	P
Lebertran nach 10 Wochen	9,8	6,0
Quarzlampe 6 Wochen	10,1	$4,\!5$
Sonnenlicht 3 Wochen	10,3	3,8.

Der Einfluß verschiedener Öle bei Ratten, bei gleichem Salzgehalt der Nahrung, ergab sich wie folgt:

	•							Ca	P
Kontrollen	$(\mathbf{R}$	ach	itis	3)				10,2	2,5
Lebertran								10,3	5,7
Haifischöl									6,0
Maisöl .								10,1	2,7
Olivenöl .									$2,\!4$
Butter (15	-30	) °/	o)					10,0	4,8—7,0.

Nach Gutman und Franz (1760) kann Heilung eintreten, ohne daß der P-Gehalt normale Höhen erlangt. Diese Höhe wird in der letzten Instanz durch den P-Gehalt der aufgenommenen Nahrung bestimmt. Wenn man den Gesamtphosphorgehalt des Blutes in Fraktionen teilt, so ergibt sich nach Zucker und Gutman (1761), daß der totale säurelösliche Anteil bei der Rachitis nicht vermindert ist (mit Ausnahme der komplizierenden Anämie), der anorganische Anteil ist vermindert, durch Vermehrung des nichtspaltbaren Anteiles, der organisch gebunden ist. Der nicht-hydrolysierbare Anteil bleibt normal. Die Tatsache, daß nach Hess und Lundagen (1762) der P-Gehalt des Blutes bei Kindern je nach der Jahreszeit schwankt, muß natürlich bei solchen Studien in Betracht gezogen werden.

Außer der Blutanalyse kommt noch nach Autopsien die Knochenanalyse in Betracht, die auch lehrreich ist. Es können Gesamtasche und auch Kalzium bestimmt werden, nur müssen die Knochen vor dem Einaschen entfettet werden. Die zuverlässigste Diagnose ergibt sich natürlich aus den histologisehen Untersuchungen der Knochen, der kosto-chondralen Rippenenden oder der Epiphysen der hinteren Extremitäten.

#### Ätiologie.

Von der Gesamtzahl der Rachitishypothesen spielt die Vitamintheorie immer die Hauptrolle, denn praktisch bedeutet wohl diese Ursache das wahre kausale und primäre Moment. Wir sind aber dessen bewußt, daß noch andere Erklärungen herangezogen werden können. Eine dieser Hypothesen, nämlich die kausale Beziehung zu den Drüsen der inneren Sekretion haben wir bereits in der ersten Auflage ausführlich besprochen und wollen nicht mehr darauf eingehen. Da die Funktion der Vitamine überhaupt und speziell des E-Vitamins total unbekannt ist, so schließt die Vitaminhypothese der Rachitis eine mögliche Rolle dieser Drüsen bei der Entstehung der Rachitis nicht aus. Das Studium der Ätiologie der Rachitis befindet sich gerade seit einigen Jahren im Flusse. Nach den Resultaten der modernen experimentellen Rachitisforschung kann diese Erkrankung durch eine ganze Anzahl von Faktoren bedingt sein, eine Tatsache, die der Rachitis eine Ausnahmestellung in der Pathologie verleihen würde. Es werden augenblicklich drei solche Faktoren in den Vordergrund gestellt: Fehlen von E-Vitamin, Fehlen von Phosphor und Fehlen von Sonnenlicht. Jeder dieser Faktoren allein ist imstande die Krankheit auszulösen, die sich bei Hunden und Ratten analog der menschlichen Erkrankung gestaltet. Durch jeden dieser Faktoren läßt sich der Kalkstoffwechsel beeinflussen und experimentelle Rachitis zur Heilung bringen, wobei gleichlautende Resultate an Kindern erhalten wurden. Es ist jedoch noch nicht klar, wie diese drei Ursachen kausal zusammenhängen. Sie sollen jedenfalls dasselbe pathologische Bild ergeben. R. Hamburger (l. c. 1741) vertritt die Meinung, daß die Wirkung so heterogener Faktoren nur durch ihren gemeinsamen Angriffspunkt, nämlich der Beeinflussung des Kalkstoffwechsels, zu erklären sei. Er glaubt, daß der Kalkumsatz besonderer stimulierender Reize oder Sensibilisatoren bedürfe, zu deren wichtigsten er

dazu ständen calciprive Faktoren wie Lichtmangel, hereditäre Einflüsse, gewisse Infekte, Ernährungsfehler. Kalkstabilisierende und calciprive Momente könnten sich gegenseitig aufheben oder in günstigem oder ungünstigem Sinne kumulieren. Die neuesten Anschauungen über Rachitis sind in den Referaten von Korenchevsky (1763), Mellanby (1764), McCollum und Mitarbeitern (1765) und Paton (1766) diskutiert worden.

Die Domestikationstheorie von v. Hansemann (1767) und auch von Kassowitz (1768) ist neuerdings von einer Anzahl von englischen Autoren, wie Findlay (1769), Paton, Findlay und Watson (1770) und Ferguson (l. c. 1731) sowie auch durch die moderne Lichttherapie akzentuiert worden. Dick (1771) glaubt, daß die Rachitis eine Erkrankung der Kinder in großen industriellen Zentren ist und daß sie in den Tropen sowie auch in Japan und China nicht vorkommt. Doch scheint die letzte Angabe wenig begründet zu sein. Obwohl wir nicht behaupten wollen, daß schlechte hygienische Bedingungen ohne jede ätiologische Bedeutung für die Entstehung der Rachitis sind, glauben wir jedoch, daß dieser Umstand nicht die einzige Ursache der Erkrankung sein kann. Denn, wie es meist in der Praxis ist, sind ungünstige hygienische Bedingungen auch mit einer mangelhaften Ernährungsweise verbunden. Mann (1772) hat 1000 Rachitisfälle in London statistisch untersucht, wobei ihm 250 Kontrollen zur Verfügung standen. Seine Resultate sprechen zugunsten der diätetischen Ursache der Rachitis, indem auch er der Ernährungsweise besondere Aufmerksamkeit schenkt. Eine kritische Betrachtung seiner Fälle überzeugte ihn wie folgt:

44% der Fälle hatten einen Fettmangel und Kohlenbydratüberschuß in ihrer Diät,

16% hatten Brustnahrung bei einer schlechten Ernährung der Mutter. 13% der Fälle kamen in Familien mit finanziellen Schwierigkeiten vor. In 6% war ein deutliches Mißverhältnis der Nahrungsbestandteile zugunsten der Kohlenhydrate zu sehen.

Czerny (1773) und Siegert (1774) räumen der Erblichkeit eine wichtige Rolle ein. Von Pommer (l. c. 1664) und später auch von Schabad (1775) wurde ein zentraler Ursprung aller Rachitismanifestationen angenommen; diese Auffassung schließt ebenfalls die diätetische Ursache dieser Erkrankung nicht aus. Andere diätetische Theorien waren wie folgt:

- I. Fettmangel und Kohlenhydratüberschuß: Herter (1776); Holt (1777); Cheadle (1778).
- II. Mangel einer Substanz in der Nahrung unbekannter Natur: Hopkins (l. c. 23).
- III. Kalkmangel in der Nahrung: Stölzner (1779).
- IV. Überreiche Nahrung: Esser (1780).
  - V. Mangel an organischen Phosphorverbindungen. Schaumann (l. c. 2).
- VI. Ernährungsstörung jeder Art, Azidose und überreiche Ernährung: Pritchard (1781).
- VII. Fehlen des antirachitischen Vitamins: Casimir Funk; Mellanby.

Jede dieser Hypothesen besitzt eine gewisse Berechtigung und erhielt manche Stütze in den jetzt bekannt gewordenen Tatsachen.

Die Vitaminätiologie der Rachitis. Diese Theorie ist zuerst von uns in der obigen Form aufgestellt worden und wurde auf einen Mangel eines spezifischen antirachitischen Vitamins zurückgeführt, wobei die Anwesenheit eines solchen Vitamins im Lebertran angenommen wurde. Diese Ansichten wurden zum ersten Male von Edward Mellanby (l. c. 101) einer experimentellen Nachprüfung unterworfen. Bei der Besprechung der Vitaminerfordernisse der Hunde haben wir bereits die Versuche von Mellanby berührt. Er teilt die von ihm untersuchten Nahrungsstoffe in 2 Gruppen ein, je nachdem sie vor der Rachitis schützen oder nicht.

Nicht schützend:

Schützend gegen Rachitis:

 $\operatorname{Brot}$ 

 ${\bf Hafergr\"{u}tze}\ (Oatmeal)$ 

Reis

Magermilch

Hefe (10—20 g pro Tag)

Apfelsinensaft 5 ccm pro Tag

Leinsamenöl

Babassuöl

Hydriertes Fett

 $Ca_3(PO_4)_2$ Fleischprotein

NaCl

Milchprotein

Vollmilch (500 ccm pro Tag)

Lebertran Butter Speck Olivenöl

Erdnußöl (Arachisöl)

Talg (suet)

Baumwollensamenöl

Fleisch

Fleischextrakte Malzextrakt

Zur Zeit von Mellanbys erster Veröffentlichung war die Ansicht allgemein verbreitet, daß Pflanzenöle und -fette kein A-Vitamin enthalten und infolgedessen war die obige Tabelle nicht so eindeutig, wie es heute der Fall ist. Trotz mancher schwer erklärbaren Unterschiede war Mellan by der Ansicht. daß das A-Vitamin und das antirachitische Vitamin identisch seien. seinen Angaben gestalteten sich die Bedürfnisse an diesem Vitamin besonders hoch, wenn sich der Organismus im raschen Wachstum befand. späteren Mitteilung gab Mellanby (1782) an, daß die Bedürfnisse an A-Vitamin sehr stark von der übrigen Zusammensetzung der Nahrung abhängig seien. Der hohe Proteingehalt einer Nahrung stimuliert den gesamten Stoffwechsel, die Kinder sind aktiv und brauchen weniger von diesem Vitamin. Bei einer kohlenhydratreichen Nahrung ist der Stoffwechsel träge und der Organismus braucht mehr von demselben Vitamin. Es erscheint aber logischer, gemäß unser persönlichen Auffassung, den Einfluß der eiweißreichen Nahrung in der Vitaminsparung zu sehen. Auch ist der Phosphorgehalt der basalen Nahrung (Mehl, Eiweiss) nach McClendon und Baugess (1783) von größter Bedeutung. Außerdem spielt nach McCollum, Simmonds, Shipley und Park (1784) die Nahrungsaufnahme eine wichtige Rolle. Bei Nahrungsverweigerung kann eventuell eine Spontankur eintreten. Außer der Diätzusammensetzung soll nach Mellanby (1785) das Alter eine große Rolle spielen. Bei älteren Tieren ließ sich die Rachitis nur schwer produzieren, in solchen Fällen waren auch spontane Heilungen nicht selten anzutreffen. Daß dies für die menschliche Pathologie nicht ganz zutrifft, sehen wir in den Fällen der Rachitis tarda und auch bei der Osteomalazie. Das Kapitel der Ätiologie der Rachitis kann noch nicht als abgeschlossen betrachtet werden. Trotz der wertvollen Versuche von Mellanby sind noch einige Punkte nicht klar, wie z. B. der prophylaktische Einfluß von Fleischextrakten. Es ist nicht unmöglich, daß sich Mellanbys Versuche durch Nichtbeachtung des Lichteinflusses etwas unklar gestalteten. Dieser Einfluss muß bei den experimentellen Arbeiten mitberücksichtigt werden, wie es nach einer persönlichen Mitteilung R. Hamburger als erster getan hat (noch nicht veröffentlicht).

Später haben Noël Paton und Watson (1786) die Versuche von Mellanby an jungen Hunden einer experimentellen Prüfung unterworfen, wobei sie zu dem Schluß gelangten, daß die Hunderachitis nicht auf das Fehlen von antirachitischen Vitamin, sondern von dem Energiegehalt der Nahrung, Bewegungsfreiheit und Sauberkeit abhängig ist. Sie geben jedoch zu, daß Hunde bei Magermilch leichter der Rachitis anheimfallen.

Hess und Unger (l. c. 102) speziell haben die Resultate von Mellanby einer scharfen Kritik unterworfen. Diese Autoren haben 5 Kinder im Alter von 5-12 Monaten auf einer Nahrung gehalten, die aus 180 g Kristalak (getrocknete Magermilch mit 0,2% Fett), 30 g Rohrzucker, 15-30 g autolysierter Hefe. 15 ccm Apfelsinensaft. 30 g Baumwollesamenol (und Grütze für ältere Kinder) bestand. Manche von diesen Kindern wurden nahezu 2 Jahre bei dieser Diät gehalten. Zur Zeit dieser Veröffentlichung galt die obige Diät als vollständig frei von A-Vitamin. Die einzigen Folgen dieser Ernährungsweise waren etwas verlangsamtes Wachstum, Defekte in der Emaille der Zähne, deutliche Verzögerung des Gehvermögens und geringere Resistenz gegen Infektionen, aber keine Rachitis. Hopkins (l. c. 935) hat den Versuchen von Hess entgegengehalten, daß die obige Nahrung nicht vollständig frei von A-Vitamin war, indem die Magermilch noch als Träger dieses Stoffes betrachtet werden kann; auch das Baumwollesamenöl ist nicht frei von diesem Vitamin. Obwohl diese Einwände teilweise berechtigt sind, können wir nicht daran zweifeln, daß die von Hess und Unger benutzte Nahrungszusammensetzung tatsächlich sehr arm an A-Vitamin war. Was bedeuten diese Ver-Sollen sie so interpretiert werden, daß Rachitis nichts mit dem Dies war natürlich die erste Schlußfolgerung von A-Vitamin zu tun hat. Hess und Unger. Nein, diese wichtigen Versuche zeigen, daß die Bedürfnisse der Kinder an A-Vitamin unter Umständen sehr gering sein können, nämlich dann, wenn die übrige Zusammensetzung der Nahrung in bezug auf Eiweiß. Salze, Vitamine B und C nichts zu wünschen übrig läßt und wenn die Kinder den Sonnenstrahlen ausgesetzt sind. Die individuellen Unterschiede bei den einzelnen Kindern, bei gleicher Diät, können vielleicht auf ungleiche Ausnutzung der Nahrungsbestandteile oder auf Lichteinfluß zurückgeführt werden. Außerdem berichteten Hess und Unger in derselben Arbeit, daß sie Rachitis bei Kindern beobachtet haben, die mit Milch ernährt wurden, die  $2^{1/2}$ — $3^{\circ}/_{0}$  Fett enthielt (600—700 ccm täglich), auch bei brusternährten Kindern, deren Mütter augenscheinlich genug A-Vitamin in der Nahrung erhielten. Alle diese Fälle konnten mit Lebertran geheilt werden. Holt, Courtney und Fales (1787) haben ein Kind 5 Wochen lang auf Pflanzenfett, als alleinigem Fettbestandteil (scheinbar ohne A-Vitamin) gehalten. Das Kind stellte bei gutem Allgemeinzustand das Wachstum ein. Bei zwei anderen Kindern entstanden Hordeola und bei zwei anderen Ekzem im Gesicht, das verschwand, wenn Milchfett verabreicht wurde. v. Gröer (1788) machte einen Versuch an 2 Kindern, die während der ersten Hälfte des ersten Jahres bei einer fettfreien Diät nahezu normal wuchsen. Die Nahrung bestand aus einer Magermilch, die nur  $0.01^{\circ}/_{\circ}$  Fett enthielt und Rohrzucker; später wurde auch Hafergrütze dazugesetzt. Hier sehen wir wieder den Beweis dafür, daß unter Umständen Kinder mit sehr wenig A-Vitamin auskommen können.

Hess (l. c. 1051) konnte dagegen mit einer Nahrung, die aus Eiweißmilch mit Sahne, Dextrin, Malzpräparat und Apfelsinensaft bestand, fast regelmäßig Rachitis erzeugen, indem 75% der Kinder die Krankheit bekamen. Er gibt aber zu, daß diese Diät auch arm an B-Vitamin war.

Unter den Gegnern der Vitamintheorie der Rachitis (Mangel von A-Vitamin) fanden sich auch zuerst McCollum, Simmonds und Parsons (1789) auf Grund ihrer Rattenversuche, sowie Robb (1790). Dieser letzte Autor kommt auf Grund von Versuchen an Meerschweinchen zum Schluß, daß das C-Vitamin schon den Mineralstoffwechsel beherrscht, so daß die Annahme der Existenz eines besonderen antirachitischen Vitamins nicht mehr nötig erscheint. Wir brauchen nicht besonders darauf einzugehen, da hier offenbar ein Irrtum vorliegt.

In den letzten Jahren erschien eine Anzahl von Arbeiten von McCollum und seinen Mitarbeitern (1791), Sherman und Pappenheimer (l. c. 1727 und 1728), sowie von Hess, McCann und Pappenheimer (1792), die sich mit der experimentellen Erzeugung von Rachitis bei Ratten beschäftigten. Rachitisähnliche Erkrankung bei Ratten wurde von uns schon 1915 beobachtet und eine skolioseähnliche Verkrümmung der Wirbelsäule mit Rosenkranz läßt sich bei diesen Tieren mit Diäten erzeugen, die sehr fetthaltig sind, aber auch Lebertran enthalten (l. c. 500). McCollum und seine Mitarbeiter fütterten Ratten mit künstlichen Nahrungsgemischen und fanden, daß eine an A-Vitamin und Phosphor arme, aber kalkreiche Nahrung zur Rachitis führt. Bei gleichzeitiger Zufuhr von Lebertran (aber nicht von Butter) kamen die Tiere mit der obigen Nahrung aus. Demzufolge übt Lebertran einen spezifischen Einfluß auf die Knochenentwickelung aus und zwar läßt sich die Kalkablagerung etwa nach 2—8 Tagen in den Knochen röntgenographisch nachweisen.

Experimentelle Rachitis bei Ratten. Die Versuche zur Erzeugung von Rachitis bei Ratten sind so wichtig für die Erkennung des Wesens der Erkrankung geworden, daß wir hier einige der gebrauchten Methoden besprechen wollen. Obwohl auch spontane Rachitis [Korenchevsky (1793)]

manchmal bei Ratten angetroffen wird, bedürfen wir als Regel einer besonderen Diät, um die Erkrankung mit Sicherheit zu erzeugen. Die einfachste und scheinbar die zuverlässigste Methode scheint die von Sherman und Pappenheimer (l. c. 1727) beschriebene zu sein. Dieselbe benutzt als Diät hauptsächlich Mehl und wurde von Pappenheimer, McCann und Zucker (1794) etwas in diätetischer Hinsicht vervollständigt.

Die Nahrung beste	Die Salzmischung aus:				
Mehl	80,9	KCl	0,85	Fe-Zitrat	0,1
Eiereiweiß	10,0	$Na_2CO_3$	0,85	KJ	0,0002
Butter	5,0	$\mathrm{MgCO}_{3}$	0,286	$MnSO_4$	0,00078
Salzmischung	g 4,1	Ca-Lakta	at 2,0	NaF	0,0024
		KAl(SO.	. 0,00024	•	

In Übereinstimmung mit McCollum, Simmonds, Shipley und Park (1795) wurde auch hier gefunden, daß Rachitis durch viel Ca und wenig Poder auch umgekehrt erzeugt werden kann.

Die rachitiserzeugende Nahrung von McCollum, Simmonds, Shipley und Park (1796) besteht aus:

Weizen	33	
Mais	33	
Gelatine	15	Die Nahrung enthält 0,3019 g P
Weizengluten	15	und 1,221 g Ca.
NaCl	1	_
$CaCO_3$	3	

Die Rachitisprobe wird in folgender Weise ausgeführt. Eine Gruppe von Ratten soll auf dieser Nahrung 35—45 Tage gehalten werden, wobei dafür gesorgt sein muß, daß die Tiere eine ausreichende Nahrungsaufnahme zeigen. Dann wird der Hälfte der Tiere die antirachitische Fraktion verabreicht. Nach 5—7 Tagen werden die Tiere getötet, die Tibia längsweise gespalten, mit Silbernitratlösung getränkt und dem Licht exponiert. Die neue Kalkablagerung läßt sich durch Silberreduktion erkennen. Nach meiner eigenen Erfahrung ist die Probe unzuverlässig und ohne praktische Bedeutung. McCollum, Simmonds, Shipley und Park (1797) gaben später einige Vorsichtsmaßregeln an, die bei der Bereitung des Nahrungsgemisches erforderlich sind.

Bei der Erzeugung der Rachitis handelt es sich nicht nur um den Caund P-Gehalt der Nahrung, denn wurde in meinem Laboratorium ein künstlich zusammengesetztes Nahrungsgemisch ähnlich dem oben beschriebenen hergestellt, so ließ sich Rachitis nur sehr unregelmäßig erzeugen. Das Nahrungsgemisch besaß die folgende Zusammensetzung:

Eieréiweiß	18	)	
Stärke	55,6	1	
Speck	16	n	0.4504
Butter	2	} }	0,1584 g
Salze	3	Ca	1,228 g
$CaCO_3$	2,4	ł	
Trockenhefe	3	]	

Andere Faktoren, auf welche große Sorgfalt gelegt werden muß, ist das Alter der Tiere [Korenchevsky (1798)] und der Vorrat an E-Vitamin, den die Tiere zur Welt bringen (Ernährung der Mutter). Korenchevsky und Carr (1799) fanden, daß die Diät des Vaters keine Rolle spielt. Eckstein und Szily (1800) und Hess und Weinstock (1801) untersuchten den Einfluß der Laktation auf die Entstehung der Rachitis. Die letzten Autoren fanden, daß das Vitamin E nur unvollständig in der Milch sezerniert wird. Außerdem ist die Fettdarreichung, die zur Auflösung der zu prüfenden Fraktion angewandt wird, ein störender Faktor. Es wird oft beobachtet, daß schon 0,5 g von Extrafett pro Tag das Ernährungsgleichgewicht vollständig zerstört. Die gesamte Phosphordarreichung (z. B. die Hefemenge, als Quelle des Vitamins B) muß sorgfältig kontrolliert werden.

Wie wir bereits erwähnt haben, kann die Diagnose durch Röntgenaufnahmen, Blutanalyse und in letzter Instanz durch Knochenanalyse und histologische Untersuchung vervollständigt werden. Die Knochenverände-

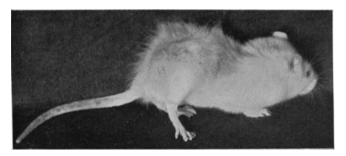


Abb. 72. Experimentelle Rachitis. Skolioseartige Einknickung der Wirbelsäule.

rungen, schon oft äußerlich durch Vergrößerung der Epiphysen sichtbar, zeichnen sich mikroskopisch durch Verharren des Knorpels, Blutgefäßeinvasion und Mangel der Ossifikationszonen aus. Die Tiefe der Zellen des osteoiden Gewebes zeigt schon oft die Schwere des Leidens an. Der Heilungsvorgang deckt sich nach Pappenheimer (1802) gänzlich mit den Vorgängen bei der infantilen Rachitis. In Abwesenheit von Vitamin B zeigen die Ratten nach Shipley, McCollum und Simmonds (1803) Knochenveränderungen, die dem Meerschweinchenskorbut gleichen. Nach Hess, Unger und Pappenheimer (1804) muß man bei den Rachitisversuchen darauf achten, daß auch Spontanheilungen bei ungenügendem Wachstum vorkommen können. mit der P-Zufuhr muß vorsichtig umgegangen werden. Manche P-Verbindungen zeigen einen deutlichen Heilerfolg, ohne Vitaminzufuhr. dagegen nicht, so ist z. B. nach Eddy, Muller und Heft (1805) dies bei der Phytinzufuhr nicht der Fall. Sehr interessant aber ist das Verhalten von Hexosephosphorsäure [Robison (1806)]. Möglicherweise spielt die Hexosephosphorsäure-Substanz eine Rolle bei der Ossifikation. Es wurde konstatiert. daß die Knochen junger Ratten diese Substanz zu spalten vermögen und daß auch rachitische Knochen dieselbe in vitro aus der Lösung aufnehmen können.



Abb. 73. Normale Rattenrippe. (Nach Pappenheimer.)



Abb. 74. Experimentelle Rattenrachitis. (Nach Pappenheimer.)



Abb. 75. Experimentelle Rattenrachitis. (Nach Pappenheimer.)

Der säurelösliche Anteil des Blutphosphors kann durch die Hexophosphatase gespalten werden. Von Shipley, Park, McCollum, Simmonds und Kinney (1807) ist das Verhalten von Strontium studiert worden. Wird Kalzium durch Strontium in der Nahrung ersetzt, so kommt es zu der Entwickelung von Strontiumrachitis, die durch Lebertranzufuhr nicht beeinflußt sein soll.

Jackson und Carleton (1808) bestimmten die Gewichte der Organe bei der Rattenrachitis, ohne bedeutsame Resultate erlangt zu haben. Die Exstirpation der Sexualorgane hat nach Korenchevsky (1809) auf die Rachitisentstehung keine Wirkung. Nach Mellanby (1810) beschleunigt die Schilddrüsenfütterung die Entstehung der Krankheit. Kauffman, Creekmur und Schultz (1811) produzierten experimentelle Otosklerose bei der Ratte an einer rachitiserzeugenden Nahrung. Der Ca-und P-Gehalt des Skeletts und der Weichteile wurde von McCann und Barnett (1812) bestimmt. Nach Zucker, Johnson und Barnett (1813) ist das Verhältnis von Basen und Säuren in der Nahrung für die Entstehung der Rachitis von ausschlaggebender Bedeutung. Diese Erkrankung entwickelt sich vorzugsweise bei basenbildender Diät, nicht aber bei säurebildender.

Die Rattenrachitis erlangte eine besondere Bedeutung für die moderne Auffassung der Rachitis. Außer dem Vitamin E, dessen Bedeutung neuerdings auch von McCollum, Simmonds, Shipley und Park (1814) angenommen worden ist, haben die experimentellen Rachitisstudien viel Licht auf die Rolle von Butter, und anderen Fetten, und Milch geworfen. Wir glauben nicht, daß normal zusammengesetzte Milch frei von dem antirachitischen Vitamin sein kann, welches bei der Entwickelung des jugendlichen Organismus eine so wichtige Rolle spielt. Wir glauben vielmehr, daß die Milch durch schlechte Ernährung der Mutter oder unhygienischen Bedingungen daran verarmt sein kann, oder auch, daß durch die Oxydation der Milch [Türk (1815)] viel von der antirachitischen Wirkung verloren geht. Wir gesellen uns der Meinung von Howland (l. c. 904), Korenchevsky und Carr (1816) und Goldblatt (1817) an, daß die Milch deutliche antirachitische Wirkung besitzt.

In Zusammenfassung der uns bekannten Tatsachen können wir mit Kramer und Howland (1818) sagen, daß das klinische Bild der infantilen Rachitis durch die Verringerung des Phosphorgehaltes des Blutes charakterisiert ist. Eine Besserung oder Heilung kann durch Hunger, manche Öle, anorganischoder organisch gebundenen Phosphor oder durch Belichtung mit Strahlen gewisser Wellenlänge herbeigeführt werden. In der französischen pädiatrischen Literatur sind wir nur einem Autor [Nathan (1819)] begegnet, der die Vitamintheorie der Rachitis ohne weiteres akzeptiert. Wenn auch die Rachitisfrage von praktischer Seite aus als gelöst betrachtet werden kaun, müssen uns weitere Arbeiten über das Wesen der Erkrankung Aufschluß geben.

#### Osteomalazie.

Die Spätrachitis, die wir schon erwähnt haben, bildet das natürliche Bindeglied zwischen der Rachitis der kleinen Kinder und der Osteomalazie. Diese letzte Erkrankung scheint auf einer der Rachitis identischen Stoffwechselerkrankung zu beruhen. Einen gewissen Beweis für den genetischen Zusammenhang dieser Krankheiten sehen wir in einer Arbeit von Ogata (1820). In der Provinz Toyama in Japan entwickelte sich unter scheinbar identischen Lebensbedingungen bei den Kindern Rachitis, bei den Erwachsenen Osteomalazie. Vor dem Kriege trat die Krankheit fast ausschließlich bei jungen graviden Frauen auf, bei denen sie oft einen bedrohlichen Charakter annahm. Diese Form der Erkrankung wurde von Liesegang (1821) und auch von Scipiades (1822) und Brenner (1823) beschrieben und meistens mit den Drüsen der inneren Sekretion in ätiologische Beziehung gebracht. Eine Hyperaktivität der Ovarien ließ sich nach Dayton (1824) in einem Falle doch deutlich feststellen. Eine Beziehung zu der Gravidität wurde oft vermutet, obwohl dieser Zustand ohne Zweifel nur einen sekundären Faktor darstellt. Es ist daher nicht unmöglich, daß eine Unterbrechung der Schwangerschaft von einer Besserung begleitet werden kann [Koltonski (1825)]. In Tirol, wo die Erkrankung als puerperalen Ursprungs betrachtet worden ist, scheint es nach Posselt (1826) nicht immer der Fall zu sein. Von seinen 67 Fällen kam die Erkrankung zehnmal bei Männern vor, außerdem ließ sich ein hereditärer Faktor in weiteren 20 Fällen feststellen. Januszewska (1827) berichtet über 3500 Fälle aus Bosnien nach einer mangelhaften Ernährung, von rheumatoiden Erscheinungen begleitet. Fälle kamen zwischen Dezember und April zum Vorschein und zeigten eine ähnliche Periodizität, wie wir sie schon bei der Rachitis bemerkt haben und die mit der Besserung in der Diät und Belichtung in Beziehung gebracht werden kann. Die Erkrankung konnte durch Phosphorlebertran sehr günstig beeinflußt werden. Nach Saltzmann (1828) ist die Krankheit in Finnland sehr selten, obwohl dort oft milde Rachitisformen vorkamen.

Während des Krieges hat man in Mitteleuropa wahrscheinlich Tausende von solchen Fällen beobachten können. In Wien, speziell im Sommer 1919 (1829) kamen viele solche Fälle zur Beobachtung. Diese Frequenz der Fälle wurde auch von Partsch (1830) wie auch von Sauer (1831) hervorgehoben. Die Erkrankung kam nach Hamel (1832), Heyer (1833) und Hirsch (1834) nicht nur in den Adoleszenzjahren (12-20) vor, sondern auch bei Männern nach Köpchen (1835) und im Greisenalter bei Männern und Frauen nach Curschmann (1836) (vor dem Kriege) zur Beobachtung. Fälle von Hungerosteomalazie wurden ferner von A. Cramer und Schiff (1837), Reichel (1838) wie auch besonders von polnischen Autoren beschrieben. Von diesen letzten sah Higier (1839) in Warschau während des Jahres 1917 70 Fälle im Alter von 19 bis 56 Jahren. Eine gute Darstellung der galizischen Fälle aus den Jahren 1918—20 finden wir bei Orzechowski (1840). Die Analyse seiner 93 Fälle ergab die Erkrankung bei 83 Frauen. Was das Alter der Patienten anbetrifft, so schwankte dasselbe zwischen 15 und 72 Jahren.

22 Fälle wurden als alimentären Ursprungs klassifiziert, 20 als puerperal, 19 als klimakterische Symptome, 7 als senil und 17 ohne bekannte Ätiologie. Aus der klinischen Beschreibung einiger Fälle läßt sich ein Mangel an Vitamin B ebenfalls ersehen. Die Symptome der Osteomalazie gingen Hand in Hand mit Tetanieerscheinungen einher.

Symptome. Chelmonski (1841) beschreibt zwei Formen der alimentären Knochenerkrankung, die in Polen 1917-1918 wütete. Eine Form mit Schmerzen in den Gliedern und Knochenbrüchigkeit und eine zweite, die mehr der klassischen Osteomalazie ähnelte, zwar nicht bei Schwangeren, aber mit schweren Veränderungen im Becken und fortschreitender Parese der unteren Extremitäten. Hier treten wie bei der Rachitis die Knochenveränderungen in den Vordergrund; trotzdem ist die Diagnose nicht leicht und die Krankheit wird oft mit Rheumatismus verwechselt. Bei Frauen kommen nach Croftan (1842), meistens in der Beckengegend, Frakturen vor. Bei jungen Leuten beider Geschlechter im Alter von 17-20 Jahren wurde der Zustand von Looser (1843) beschrieben. Die Symptome bestanden in einer Vergrößerung der Schilddrüse, Ermüdung beim Gehen, Schmerzen in den Knien und Knöcheln. Schmerzhaftigkeit der Knochen ist eine der frühesten Erscheinungen. Alwens (1844) sah 26 Fälle bei Frauen im Alter zwischen 19 und 72, davon 65 % während und nach dem Klimakterium. Das Gewicht der Patienten betrug in den meisten Fällen zirka 100 Pfund, 15 Fälle zeigten Wirbelsäulenverkrümmung, bei 10 Fällen waren spontane Frakturen beobachtet. Böhme (1845) und Korenchevsky (1846) betonen besonders die vollständige Analogie zwischen der Rachitis und der Osteomalazie. Imhof (1847) glaubt, daß Osteomalazie oft von Psychosen (Dementia praecox) begleitet ist. Gould (1848) glaubt an eine vollständige Analogie zwischen der Osteomalazie und der Recklinghausenschen Krankheit und bemerkt, daß außer einer Erkrankung der peripheren Nerven bei dem letztgenannten Zustande noch andere Faktoren eine Rolle spielen; seiner Meinung nach deuten die gefundenen Knochenläsionen darauf. Recklinghausenscher Krankheit wurden auch von Weiss (1849) und von Comby (1850) und Da Costa (1851) beschrieben. Eine ähnliche Erkrankung kommt unter dem Namen von Kahler-Bezzolo's Krankheit in der Literatur vor. Ein solcher Fall wurde von Cantieri (1852) bei einem jungen Mann beschrieben, der sich längere Zeit von Zitronen und Essig unterhielt. ähnliche Erscheinung besteht in spontanen Frakturen der Knochen (Fragilitas ossium). Eine Form davon kann mit Sicherheit auf eine unzweckmäßige Ernährung zurückgeführt werden, wie dies auch von Szenes (1853) behauptet worden ist. Eine andere Form dagegen scheint hereditären Ursprungs zu sein |Burns (1854)| und nur bei männlichen Abkommen vorzukommen. Die Skleren der so afflizierten Familien sind nach Stewart (1855) bläulich verfärbt.

Anatomisch-pathologische Befunde wurden von Hanau (1856) und auch von Wild (1857) erhoben. Der letzte Autor sah an den Knochen Veränderungen, die denen bei der Rachitis erhobenen analog sind, nämlich Befunde von unverkalktem osteoidem Gewebe.

Stoffwechsel Scott (1858) hat bei der puerperalen Form den Kalkstoffwechsel studiert. Die Kalkmenge im Harne war vergrößert, während in der Gravidät und bei der Laktation die Ausscheidung vermindert war. gefundenen Zahlen waren wie folgt: Normal CaCl, pro Liter Harn 1.146 g, bei der Osteomalazie 1,36, bei der Gravidität und Laktation 0,988 g. Kalkgehalt des Blutes ist bei der Osteomalazie vergrößert (normal 0,45 g CaO pro Liter: Osteomalazie 0,58 g), bei der Gravidität dagegen wurde keine Abweichung von den normalen Zahlen gefunden. Leo Zunz (1859) führte Stoffwechselversuche bei der puerperalen Osteomalazie aus. Er fand die Kalkbilanz negativ, eine deutliche Besserung durch Kastration. Elfer und Kappel (1860) führten Stoffwechselversuche mit und ohne Zufuhr von Extrakten der innersekretorischen Drüsen aus. Die Ca- und Mg-Bilanz war manchmal negativ, die P-Bilanz blieb dagegen positiv. Bei Hungerosteopathien fand Adlers berg (1861) eine Vergrößerung der Ammoniakausscheidung mit gleichzeitiger negativer N-Bilanz. Einfuhr von größeren Mengen Natriumbikarbonat führt zu einer Verminderung der Ammoniakausscheidung, durch welches Verhalten die Hungerosteopathie von der wahren Osteomalazie differenziert sein soll.

Therapie. Die Lebertrantherapie wurde nicht oft angewandt, doch waren bei ihrer Anwendung die Berichte günstig. Looser, Curschmann, Köpchen, Hamel und Hume und Nirenstein (1862) haben darüber berichtet. In den meisten von diesen Fällen wurde aber, zugleich mit dieser Therapie, eine Diätänderung vorgenommen. Dalyell und Chick (1863) sahen eine deutliche therapeutische Wirkung von Ölen und Fetten tierischen Ursprungs, die bekannt sind, das Vitamin E zu enthalten.

Ätiologie. Hutchison und Patel (1864) sahen zahlreiche Fälle bei mohamedanischen Frauen in Bombay. Die Ursache der Krankheit wird hier von den Autoren nicht auf die Diät, frühzeitiges Heiraten oder langdauernde Laktation zurückgeführt, sondern durch die Domestikationstheorie der Rachitis, auf Bewegungs- und Luftmangel erklärt. Die Beschreibung der Fälle bei Männern und Greisen beweist ohne weiteres, daß die Krankheit an sich nichts mit dem Puerperium zu tun hat. Die Fälle im Greisenalter wie auch bei den Erwachsenen zeigen, daß diese rachitisähnliche Erkrankung, im Gegensatz zu den Befunden von Mellanby bei der Rachitis der jungen Hunde, nichts mit dem Wachstum gemeinsam hat. Zur Zeit der Ausbreitung dieser Krankheit in Mitteleuropa bestand ein Mangel an Milch, Eiern, Käse und Butter. Die Bevölkerung ernährte sich von Kohl, Rüben, wenig Kartoffeln und Fleisch. Es bestand demnach ein Mangel an E-Vitamin wie bei der Rachitis. Das Wesen der Osteomalazie wurde von White (1865) ausführlich besprochen. Was das Wesen der Hungerosteomalazie anbelangt, so hat Goldflam (1866) Recht, wenn er dieselbe auf einen Ernährungsfehler zurückführt. Denn es ist unwahrscheinlich, daß die Belichtung eine Änderung erfahren hat. Die praktische Behandlung der Osteomalazie ist durch die Fortschritte in der Rachitisfrage bestimmt.

# Manche Ernährungsstörungen bei Kindern (Tetanie, Mehlnährschaden, Atrophie usw.).

Bei der Besprechung dieser Zustände müssen wir vor allem hervorheben, daß unter dieser Rubrik wahrscheinlich von den verschiedenen Autoren Zustände, die wirklich Avitaminosen sind sowie solche, die eine davon ganz verschiedene Atiologie besitzen, zusammengebracht worden sind. Bei dem jetzigen Stand unserer Kenntnisse läßt sich dies leider nicht gänzlich vermeiden.

Tetanie (Spasmophilie). Wenn wir diese Krankheit als Beispiel nehmen, so erscheint uns das klinische Bild der Spasmophilie nicht absolut begrenzt, und mit Recht hebt Luzzatti (1867) hervor, daß es schwer ist, wegen des atypischen Verlaufs der kindlichen Epilepsie, zwischen der Tetanie und epileptischen Konyulsionen zu differenzieren. Auch kann eine Kalkverarmung nach den Angaben von Stheehman und Arntzenius (1868) klinische Konsequenzen mannigfacher Art nach sich ziehen. Die Diagnose der Spasmophilie kann durch Prüfung der elektrischen Erregbarkeit erleichtert werden, ist aber nicht absolut sicher. Es wird jetzt allgemein angenommen, daß die tetanischen Zustände bei Kindern durch Kalkmangel ausgelöst werden. Daß in solchen Fällen die Kalkretention mangelhaft ist, wurde schon von Cybulski (1869) in 1906 bewiesen. Theoretisch aber ist es möglich, daß die Kalkverarmung des Körpers auf verschiedenen Wegen zustande kommen kann. Es kann sich um einen Kalkmangel in der Nahrung handeln, einen Zustand, der durch eine Kalktherapie allein aufgehoben werden könnte. Die Krankheit kann auch durch eine Erkrankung der Nebenschilddrüsen bedingt sein, dann wäre eine Opotherapie (Organtherapie) am Platze. Zuletzt kann es sich um eine Verarmung des Organismus an Kalksalzen handeln, die infolge von rachitischen Zuständen entstand. Auf diese letzte Möglichkeit hat Pepper (1870) mit Recht hingewiesen. der Praxis begegnen wir wahrscheinlich allen drei Ursachen. Reyher (1871) hebt besonders hervor, daß die in Deutschland vorkommende Tetanie identisch mit der Beriberi sein könnte. Die oft gefundenen Blutungen in den Nebenschilddrüsen sollen auf die allgemeine hämorrhagische Tendenz zurückgeführt werden. Er behauptet ebenfalls, daß Zufuhr von Vitamin B den Zustand, den er "spasmogener Nährschaden" nennt, günstig zu beeinflussen vermag. Die Erregbarkeit soll durch Kalkverluste bedingt sein. Es ist möglich, daß es sich hier um Beriberi mit Kalkverlusten handelte.

Viele Autoren versuchten Spasmophilie experimentell zu erzeugen. Dies wird meistens durch Exstirpation von Nebenschilddrüsen erzielt. Gross und Underhill (1872) glauben, daß dabei 2 Faktoren von Bedeutung sind: erstens, niedriger Kalkgehalt und zweitens, hoher Kaliumgehalt der Nahrung. Cruickshank (1873) fand bei experimenteller Tetanie niedrige Kalkwerte im Gesamtblut, wie auch im Plasma und Zellen. Im Gesamtblut ist der Ca-Gehalt gegenüber den normalen Tieren um 37% erniedrigt. Salvesen (1874) ist der Meinung, daß die Nebenschilddrüsen den Kalkstoffwechsel beherrschen. Hunde, bei welchen diese Drüsen exstirpiert wurden, können

auf einer Nahrung aus 500 ccm Milch, Brot und Haferschleim bestehend dauernd am Leben erhalten werden, dagegen bekommen sie nach Fleischgenuß Krämpfe, die oft zum Tode führen. Milch muß demnach eine Substanz enthalten, die die Tetanie verhütet, und diese Substanz wurde mit Kalk identifiziert. Wurde aus der Milch der Kalk ausgefällt, so erwies sich das Filtrat als wirkungslos. Es ist aber nicht unmöglich, daß zugleich mit dem Kalk das antirachitische Vitamin mitgefällt wird. Immerhin ergeben Salvesens Versuche, daß eine Kalkzugabe jede tetanieerzeugende Nahrung vervollständigt. Kalk, speziell wenn injiziert, ist nur von geringer Wirkung, dies hängt mit der raschen Ausscheidung dieses Elementes zusammen. Glukosetoleranz wurde bedeutend vermindert gefunden. Luce (1875) fand bei Ratten, die in der Nahrung wenig Kalk und Vitamin E erhielten, eine Hyperplasie der Nebenschilddrüsen. Beim Mangel an Vitamin allein tritt diese Erscheinung nicht konstant auf.

Es ist interessant, daß Tetanie schon im 17. Jahrhundert [Shipley (1876)] mit Kalk behandelt wurde. Nach Blühdorn (1877) tritt die Erkrankung nur im Winter und Frühling auf, also ähnlich der Rachitisinzidenz, sie ist nicht selten bei brusternährten Kindern. Nach Morse (1878) ist die Tetanie nach dem Alter von 7 Jahren selten, dagegen beschrieb Grant (1879) Tetanie bei 6 erwachsenen Personen. Bei einer Untersuchung von 1648 Kindern fand Schultze (1880) ein positives Chvostekzeichen bei 8,4% der Kinder, wovon 2/3 an echter Spasmophilie litten.

Stoffwechsel. Während der Kalkgehalt des Blutes bei normalen Kindern einen sehr konstanten Wert darstellt, ist nach Kramer, Tisdall und Howland (1881) dieser Wert bei der Spasmophilie stets niedriger, während nach Freudenberg und György (1882) der P-Gehalt entweder normal oder erhöht erscheint. Das Bild der Rachitis soll durch Azidose, das der Tetanie durch Alkalose charakterisiert sein. Underhill, Tileston und Bogert (1883) führten eine sorgfältige Stoffwechseluntersuchung bei einem Tetaniekinde aus. Der Versuch umfaßte zwei Perioden, eine kalkarme und eine kalkreiche. Die Resorptionsfähigkeit des Kalkes ist besser bei der Tetanie als bei normalen Kindern, auch die Eliminierung geschah rascher. Der Kalkgehalt des Blutes war niedrig und ließ sich durch Kalkzugaben nur schwer beeinflussen. Der Stickstoffwechsel schien sich normal zu gestalten, während die Fettverwendung mangelhaft war. Im Harne trat eine vermehrte Ammoniakausscheidung auf, trotz Abwesenheit von Azidose.

Atiologie. Der Kalkmangel als die alleinige Ursache der Erkrankung muß ziemlich selten sein, da die meisten uns zugänglichen Angaben nicht über die günstige Wirkung der Ca-Therapie berichten. Wenn von Kalktherapie gesprochen wird, wie in Fällen von Rohmer und Vonderweidt (1884) und von Scherer (1885), wurde diese Therapie meistens durch Lebertran und Phosphor ergänzt. Thiemich (1886) hat die Ca-Therapie allein ohne Einfluß gefunden, während Petrone und Vitale (1887) in ihren Fällen die Nebenschilddrüsentherapie ohne Wirkung fanden und dies trotz der pathologischen Veränderungen in diesen Drüsen, die von Pincherle und Maggesi

(1888) aufgefunden wurden. Auch Arntzenius (1889) fand Nebenschilddrüsentherapie ohne Wirkung. Einige Forscher glauben, daß abnorme Stoffwechselprodukte, die bei der Nebenschilddrüsenanomalie auftreten, die Kalkbilanz stören können. Freudenberg und György (1890) z. B. glauben an die störende Wirkung gewisser Aminosäuren, Guanidin, Kreatinin usw., Paton (1891) dagegen faßt den Vorgang als eine Störung des Lezithinstoffwechsels auf. Es erscheint aber sicher, daß bei der klinischen Tetanie die Störung der Nebenschilddrüsenfunktion nur eine sekundäre Erscheinung darstellt, doch kann eine Hypofunktion dieser Drüsen nach Kummer (1892) auch zur Störung des Kalkstoffwechsels führen. Die dritte Möglichkeit, die Kalkverarmung infolge von rachitischer Stoffwechselerkrankung, wird durch die häufige Vergesellschaftung dieser Krankheit mit der Rachitis und Osteomalazie bestärkt. So fand Januszewska (l. c. 1827) unter 3500 Fällen von Osteomalazie 338 Tetaniefälle. Auch Sauer (l. c. 1831) beschrieb diesen Zusammenhang und wurde in seiner Meinung durch erfolgreiche Lebertrantherapie bestärkt. Die Beziehungen zwischen der Rachitis und Tetanie werden von der modernen Kinderheilkunde für die Erklärung des Wesens der letzteren Erkrankung in den Vordergrund gestellt. Howland und Kramer (1893) heben diese Beziehungen besonders hervor. Beide Krankheitsbilder sind durch abnormen Mineralstoffwechsel charakterisiert. Trotzdem ist der Unterschied bedeutend. Der hohe P-Gehalt des Blutes bei der Tetanie [Elias und Weiß (1894)] verzögert die Rachitissymptome. Wird durch die Kalkzufuhr die Tetanie gebessert, so kommt oft Rachitis zum Vorschein. Doch ist nach Zahn (1895) der Kalkgehalt des Blutes bei der Tetanie nicht immer erniedrigt. Wie wir in dem nächsten Abschnitt sehen werden, ist das Tetaniebild durch die Beziehungen von Alkalien zu den Erdalkalien beherrscht. In Bestätigung dieser Ansicht betrachtet Nassau (1896), daß eine abnorme Retention von Na und K für die Entstehung der Spasmophilie schuldig ist. Nach Tisdall (1897) ist der Quotient von Natrium zu Kalzium von besonderer ätiologischer Wichtigkeit. Damit im Einklang stehen die Befunde von Jeppson und af Klercker (1898), von Jeppson (1899) und Rohmer (1900), die die Tetaniesymptome durch Zufuhr von Alkaliphosphaten, besonders Kaliumphosphat auslösten. Takasu (1901) hat Spasmophilie mit der Beriberi in Beziehung gebracht. In seinem Falle war die Möglichkeit des Bestehens von infantiler Beriberi vorhanden. Da die rachitische Störung in jedem Alter vorkommen kann, so kann die kausal damit verbundene Tetanie auch in jedem Alter vorkommen. Klose (1902) glaubt, daß diese Erkrankung nicht vor dem Alter von 2 Monaten vorkommt, Blühdorn dagegen (1903) fand sie in jedem Kindesalter. Außerdem ist es nicht ausgeschlossen, daß gewisse Formen der Graviditäts- und Laktationstetanie auf die obigen Ursachen zurückzuführen sind, doch wurde dies von Faas (1904) bestritten. Tetanie scheint durch eine einseitige Mehlnahrung begünstigt zu werden und ist bei brusternährtem Säugling nach Guthrie (1905) recht selten. Wernstedt (1906) ist der Ansicht, daß speziell die Molke für die Entstehung der Krämpfe verantwortlich ist, außerdem glaubt er, daß das Mißverhältnis

zwischen dem Milchzucker und Milchsalzen eine kausale Rolle spielt. Lust (1907) gibt an, daß die Tetanie nur bei 2% Brustkindern und bei 55,7% künstlich ernährten Kindern vorkommt. Nach Bossert und Gralka (1908) zeichnet sich die wahre Spasmophilie dadurch aus, daß sie durch Diätänderung beeinflußt werden kann. Bei der Rachitis tritt Kalkverarmung in den Knochen, bei der Spasmophilie in den Muskeln auf. v. Meysenbug (1909) glaubt allerdings nicht, daß die Spasmophilie etwas mit den drei bekannten Vitaminen zu tun hat, doch werden wir aus der Therapie ersehen, daß die Tetanie in engen Beziehungen zu der Rachitis steht.

Symptome. Zur Diagnose der Tetanie kann man sich der Erbschen Reaktion (Steigerung der galvanischen Erregbarkeit der Muskeln und der motorischen Nerven), sowie des Chvostekschen Zeichen [Steigerung der mechanischen Nervenerregbarkeit, speziell des N. facialis oder popliteus [Ibrahim (1910)] bedienen. Nach Stheehman und Arntzenius (l. c. 1868) ist das Chvosteksche Zeichen viel empfindlicher. Nach Bossert (1911) werden manchmal Ödeme und karpopedale Spasmen beobachtet. Behilflich bei der Diagnose ist die Bestimmung des Kalkgehaltes des Blutes. Howland und Marriott (1912) finden in normalen Fällen im Blute 10-11 mg Ca, bei Rachitis etwas weniger, bei Tetanie im Mittel 5,6 mg, manchmal nur 3,5 mg. Diese Autoren finden, daß die Ca-Therapie wenn auch langsam, so doch deutlich wirkt. Elias und Spiegel (1913) fanden den Phosphorgehalt des Blutes sehr hoch; Tisdall, Kramer und Howland (1914) das Verhältnis von Natrium und Kalium zum Kalzium und Magnesium stark vergrößert, Kaliumgehalt dagegen erhöht. Stheehman und Arntzenius (1915) finden, daß der Ca-Gehalt des Blutes kein sicheres Zeichen der Tetanie sei. Der Gehalt des Kalkes im Blute kann hoch sein und doch kann es sich um einen Kalkmangel in den Geweben handeln, was durch die Erbsche Reaktion zutage tritt. v. Meysenbug (1916) fand, daß Thiemichs Zeichen nicht durch niedrigen Kalkgehalt des Blutes bedingt ist und daß größere Kalkzufuhr bei älteren Kindern die anodische Reaktion nicht zu beeinflussen vermag. Die Bestimmung des Salzstoffwechsels bei der Tetanie wurde von Fletcher (1917) ausgeführt. Liefmann (1918) hat die Azetonausscheidung im Harne während des akuten Stadiums sehr hoch gefunden, während Sharpe (1919) die Guanidinausscheidung im Kote vergrößert fand. Hoobler (1920) gab an, daß sich die Ca-, Mg- und P-Bilanzen negativ gestalten. Bolten (1921) fand auch bei Fragilitas ossium (Osteopsathyrosis) verminderten Kalkgehalt des Blutes mit einer Steigerung der elektrischen Erregbarkeit.

Therapie. Kalziumtherapie wurde von Howland und Marriott (l. c. 1712) beschrieben. Thiemich (l. c. 1886) empfahl Brustnahrung und Phosphorlebertran. Brown und Fletcher (1922) empfahlen ebenfalls Phosphorlebertran. Von neueren Arbeiten darüber hat Stheehman (1923) wie auch Brown, MacLachlan und Simpson (1924) die Lebertranarbeiten bestätigt. Diese letzten Autoren fanden die intravenösen Einspritzungen von Ca-Laktat ohne Einfluß, wenn nicht dieser Eingriff von einer gleichzeitigen

Phosphorlebertrantherapie begleitet wurde. Die klinischen Zeichen der Tetanie verschwinden in 10—17 Tagen, während ohne Kalkzufuhr die Wirkung stark verzögert war. Nach Ochsenius (1925) verursacht Lebertranphosphortherapie Verschwinden der Krämpfe, die elektrische Übererregbarkeit bleibt aber bestehen bis die Kalktherapie eingeleitet wird. Scheer (1926) erhielt gute therapeutische Erfolge mit salzsäurehaltiger Milch, Moschini (1927) sogar durch vollständige Entziehung der Milch aus der Nahrung. Neuerdings hat Huldschinsky (1928) die Strahlentherapie, die er bei der Rachitis angewandt hat, mit Erfolg auf Tetanie ausgedehnt, was auch von Sachs (l. c. 1753) bestätigt wurde.

#### Mehlnährschäden.

Es ist wahrscheinlich, daß auch unter diesem Namen Krankheitszustände grundverschiedener Ätiologie zusammengefaßt wurden. In den Jahren 1905 bis 1910 kamen besonders in Deutschland, aber auch in anderen Ländern, Massenerkrankungen bei Säuglingen zur Beobachtung. Diese traten als Folge der längere Zeit währenden Verabreichung von Mehlpräparaten als Hauptnahrung auf. Erst Czerny (1929) erkannte die Gefahren dieser Ernährungsweise und nannte die daraus entstehenden Folgen — Mehlnährschaden. braucht wohl nicht besonders betont werden, daß diese Erkrankung nur bei künstlich ernährten Kindern auftritt. Kinder, die die Kuhmilch schlecht oder gar nicht vertragen haben, wurden wochen- und öfters monatelang mit verschiedenen Mehlpräparaten ernährt. Von den Gefahren einer kohlenhydratreichen Nahrung bei Säuglingen wird neuerdings von Bloch (1930), Franz Hamburger (1931), Doléris (1932) und Perrot und Lecoq (1933) Zuerst wird diese Nahrung augenscheinlich sehr gut vertragen, das gute Aussehen der Säuglinge läßt die Vermutung nicht aufkommen, daß die Nahrung mangelhaft sei. Später aber, nach einer Zeit, die bei einzelnen Kindern in weiten Grenzen schwankt, entwickelt sich ein Krankheitsbild, das nach Rietschel (1934) in 3 verchiedenen Formen auftritt nämlich als: rein atrophische Form (Hungerzustand), atrophisch-hydrämische und hypertonische Form.

Die rein atrophische Form tritt bei mehlernährten Kindern auf und zwar mit folgenden Symptomen. Die Stühle reagieren sauer, mit reichlicher Schleimabsonderung und Gärung. Es entwickelt sich allmählich eine hochgradige Atrophie und Hypertonie der Muskulatur; die Muskeln sind prall, was oft Wohlbefinden des Säuglings vortäuscht. Elektrische Übererregbarkeit der peripheren Nerven gehört zu den oft vorkommenden Symptomen. Dabei besteht eine hochgradige Neigung zu sekundären Infektionen (Soor, Aphthae, Hautabszesse, Otitis, Phlegmone, Pneumonie). Trotz der schwersten Symptome wird oft der Magendarmkanal bei der Sektion fast intakt gefunden.

Die atrophisch-hydrämische Form äußert sich anfänglich in Ödemen an den unteren Extremitäten, die nach Noeggerath (1935) wohl auf Herzschwäche beruhen, später zeigen die Kinder oft ein aufgedunsenes Gesicht, manchmal auch skorbutische Veränderungen des Zahnfleisches (Bogen 1936).

Die hypertonische Form erinnert sehr an periphere Nervenaffektionen. Man findet in dieser Kategorie Fälle mit an den Bauch herangezogenen Beinen, steifer Wirbelsäule, Tetanie mit gesteigerter elektrischer Erregbarkeit und Karpopedalspasmen, die wochenlang anhalten. Die Prognose ist schlecht, die Kinder gehen an Neuritis [Grüneberg (1937)] zugrunde.

Ätiologie. Langstein (1938) glaubte an eine Analogie dieser Erkrankung mit der Beriberi. Er sah in einem Falle eine so hochgradige Hypertonie der Muskeln, daß er es mit einem Falle der Littleschen Krankheit zu tun zu haben glaubte. In manchen Fällen des Mehlnährschadens mag es sich sogar um Beriberi gehandelt haben. Nach den Angaben von Hess (l. c. 1454), der die Krankheit bei einer genügenden Menge Vitamin C entstehen sah, ist eine Analogie mit Skorbut ausgeschlossen. Dagegen scheint nach den neuen Angaben eine Ähnlichkeit mit Hungerödem zu bestehen. In diesem Sinne äußert sich L. F. Meyer (1939) und Rietschel (1940). Im Anschluß daran berichtete Benjamin (1941), daß sich beim Mehlnährschaden nach Fütterung von Eiweißmilch eine hohe Stickstoffretention beobachten läßt, die vielleicht auf ein Verlangen des Organismus nach Eiweiß hinweist. Zuerst betrug die Retention 50% der Einnahme, später 15-20%. Da Eiweißmangel oft als die Ursache von Hungerödem betrachtet wird, so ist diese Angabe von Interesse. Da aber eine Diät, hauptsächlich aus Mehl bestehend, unter Umständen sehr vitaminarm sein kann, so läßt sich die Möglichkeit nicht von der Hand weisen, daß es sich in manchen Fällen um eine Avitaminose handelt. Auch Hess (l. c. 1454) schließt sich dieser Meinung an. In jedem Falle hat Keller (1942) recht, wenn er sagt, daß eine fast ausschließliche Mehlnahrung nur vorübergehend angewandt werden kann. Es scheint aber Fälle in der Literatur zu geben, wie der Fall von Steinitz und Weigert (1943), in welchem infolge von schlechter Toleranz für Milch eine ausschließliche Mehlnahrung längere Zeit hindurch verabreicht worden ist. Salge (1944) glaubt, daß bei den einzelnen Kindern große Unterschiede in bezug auf Stärketoleranz bestehen. Er sah ein Kind, das 2 Monate ausschließlich mit Mehlen ernährt wurde, ohne daß ernstliche Folgen davon sichtbar waren. Die pathologischen Zustände, die bei Kindern mit einer stärkereichen Nahrung entstehen, wurden auch von Abt (1945) studiert.

In der englischen pädiatrischen Literatur ist der Begriff Mehlnährschaden nur selten anzutreffen, Störungen dieser Art werden allgemein unter Atrophie zusammengefaßt [Cautley (1946)]. Dieser Autor beschreibt die Symptome folgendermaßen: Die Krankheit nimmt ihren Ursprung aus einer unzweckmäßigen Diät, vorwiegend Mehlnahrung. Es treten großer Gewichtsverlust, Diarrhöe, Erbrechen auf. Oft werden diese Symptome von Stomatitis aphtosa, Enteritis, Bronchitis und Furunkulosis begleitet. In schweren Fällen findet er Ödeme an der Haut der Extremitäten und später des Gesichts, Petechien, Opisthotonus. Bei der Sektion wurden Ödeme der Hirnhäute, pleurale Ekchymosen, im Magen und Darm Erosionen und subepitheliale Blutungen gefunden. In chronischen Fällen wurde fettige Degeneration der Leber und des Nierenepithels festgestellt. Nach G. B. Fleming (1947) können

die Atrophiker Kohlenhydrate und Fette gut verwenden. Die Unterernährung nimmt aber ihren Ursprung in der mangelhaften Resorption der Kohlenhydrate aus dem Darme.

Frank und Stolte (1948) analysierten die Organe von Kindern, die an Mehlnährschaden starben. Speziell kam die Leber zur Untersuchung. Natrium und Chlor war darin höher, Kalium niedriger, während Fett, Asche, Magnesium, Kalzium, Phosphor und Schwefel keine großen Abweichungen von normalen Werten zeigten. Steinitz und Weigert (l. c. 1943) haben in einem Falle einen hohen Fettgehalt der Organe und mehr  $P_2O_5$  gefunden.

Noeggerath (l. c. 1935) empfiehlt als Therapie die Verabreichung roher Milch. Dasselbe wird von Hohlfeld (1949) vorgeschlagen. Bendix (1950) empfiehlt für Atrophie hauptsächlich Brustnahrung.

#### Andere Ernährungsstörungen beim Säugling.

Bei vielen wohlbekannten Ernährungsstörungen beim Säugling läßt sich leider aus der jetzigen pädiatrischen Literatur kein klares Bild ihrer Ätiologie konstruieren. Die einzelnen Krankheitsbilder sind vor allem nicht scharf voneinander abgetrennt worden. Über den chaotischen Zustand in der heutigen Auffassung der Atrophie haben sich Morse und Talbot (1951) ausgesprochen. Um so schwerer ist es für einen, der diesem Gebiete fernsteht. sich ein abschließendes Urteil darüber zu bilden. Unter den hier zu behandelnden Ernährungsstörungen kommen die exsudative Diathese, Atrophie (im Sinne der deutschen pädiatrischen Literatur), Marasmus, Milchnährschaden, Athrepsie usw. in Betracht. Viele von diesen Zuständen werden heutzutage als durch Fettzufuhr, von anderen dagegen durch Fettmangel [Nobécourt (1952)] verursacht betrachtet. Es sind in der Kinderpraxis Fälle bekannt, an welchen jede mögliche Nahrungszusammensetzung versucht worden ist, aber vergebens, ja es gibt sogar in diesem Zustande (zwar selten) Kinder, die nicht mehr eine völlig normale Brustnahrung vertragen können. Inwiefern dieser Zustand durch einen organischen Fehler oder durch eine vorhergehende unzweckmäßige Ernährung bedingt ist, scheint nicht immer klar zu sein. In manchen Fällen mag die mangelhafte Ernährung so großen Schaden erzeugt haben, daß dem Kind durch die beste Diät nicht mehr geholfen werden kann.

Für manche von den obengenannten Ernährungsstörungen wurden von Péhu (1953) in Frankreich Gemüsesuppen als therapeutische Maßnahme eingeführt. Diese Therapie wurde in Deutschland von Moro (1954) in Form von Karottensuppe benutzt, womit gute Erfolge verzeichnet wurden. Eine ähnliche Therapie wurde von Stark (1955) und von R. Hamburger und Stransky (1956) bei avitaminosenverdächtigen Fällen empfohlen, und neuerdings kommt uns ein analoger Bericht von Aron und Samelson (1957) zu. Von McClendon und Sedgwick (1958) wurde für Säuglingsernährung Spinatpulver empfohlen und gute Gewichtsvermehrungen damit erzielt. Aron (1959) empfiehlt die Aufschließung der Mehle durch Fermentwirkung, wonach solche Produkte gut von schwierigen Fällen ausgenutzt werden sollen.

De Sanctis (1960) betrachtet Eigelb als ein vorzügliches diätetisches Mittel für atrophische Kinder. Die vorgeschriebene Dose ist ein Teelöffel bis ganzes Eigelb pro Tag. Erich Müller (1961) empfiehlt Kartoffelmehl als Zugabe, Luttinger (1962) Bienenhonig. Jedenfalls ist nach Gorter (1963) eine Mehlnahrung als an Eiweiß, Fett, Salzen und Vitaminen mangelnd, streng zu verwerfen. Bei der Ernährung kleiner Kinder möchte Faber (1964) prinzipiell dem natürlichen Instinkt und Appetit eine größere Bedeutung einräumen. Seiner Erfahrung nach genügt dieser Instinkt um eine gute Nahrungswahl, auch den Vitaminen gegenüber, zu treffen.

Wir begegnen in der Literatur von Zeit zu Zeit Angaben, die über eine erfolgreiche Vitamintherapie bei gewissen Störungen berichten. Kohlbrugge (1965) behandelte mit gutem Erfolg Cholera infantum mit Apfelsinensaft, eine Krankheit, die allgemein als Infektion oder Intoxikation aufgefaßt wird. Holt, Courtney und Fales (1966) behandelten mit gutem Erfolge einen Fall von "Intestinalem Infantilismus" mit Lebertran. Was diese isolierten Erfolge bedeuten, darüber haben wir kein Urteil. Nach Howland (1967) müssen bei intestinalem Infantilismus die Kohlenhydrate aus der Nahrung vollständig weggelassen werden.

Wir brauchen nicht speziell hervorzuheben, daß bei der Ernährung der Kinder dieselben Gesetze obwalten, die wir schon bei den Tieren formuliert haben. Außer den längstbekannten Nahrungsbestandteilen müssen wir für die Gegenwart der drei Vitamine sorgen, ferner ist wichtig, daß sich die edleren Bestandteile in einer nicht allzu großen Verdünnung im Nahrungsgemisch vorfinden. Manche von den verzeichneten therapeutischen Erfolgen mit den Vitaminen beruhen wohl darauf, daß entweder die betreffenden Vitamine, obwohl sie vorhanden waren, nicht ausreichten, oder daß das relative Verhältnis der einzelnen Nahrungsbestandteile zueinander nicht ganz richtig gewählt wurde. Auf solche Möglichkeit haben Weill und Mouriquand (1968), Knöpfelmacher (1969) und, was das B-Vitamin anbelangt, Daniels, Byfield und Loughlin (1970) hingewiesen. In diesem Sinne können wir gewisse Erfolge der Vitamintherapie bei einem schlecht definierten Krankheitszustand, der gewöhnlich als "Marasmus" oder Unterernährung (Malnutrition) bezeichnet wird, erklären. Eddy und Roper (1971), sowie auch Dubin und Lewi (l. c. 1038) hatten bei den oben vermerkten Fällen deutliche Erfolge zu verzeichnen. Marriott (1972) klassifiziert die Ernährungsstörungen beim Säugling in zwei Reihen:

- $1.\ \, {\rm Ein}\ \, {\rm toxischer}\ \, {\rm Zustand},\ \, {\rm einer}\ \, {\rm schweren}\ \, {\rm Diarrh\"{o}e}\ \, {\rm folgend},\ \, {\rm und}$
- 2. chronische Unterernährung (Marasmus).

Was die Atrophie anbelangt, so wird sie nach der jetzigen Auffassung durch Fettzufuhr verursacht. In diesem Sinne sind auch die Angaben von Friedberg und Noeggerath (1973) zu deuten, die hier die Anwendung von zentrifugierter Brustmilch empfehlen. Diese erinnert uns an gewisse Versuche, die der Verfasser zusammen mit Dubin (l. c. 500) an Ratten ausführte. Diese Tiere erhielten eine vollständige synthetische Diät, die über 50% Fett enthielt. Die jungen Ratten waren imstande, dabei 2—3 Monate

zu leben. Trotz des Vitamingehaltes der Nahrung wuchsen die Tiere nicht, sie büßten sogar 50% ihres Gewichts ein und sahen aus, wie die atrophischen Kinder meistens beschrieben werden. Die Tiere zeigten eine hochgradige Verfettung der Leber, in einigen Fällen Ödeme und Skoliose mit einer dauernden Kurvatur der Wirbelsäule. Eine physiologische Erklärung dieser Erscheinung steht einstweilen noch aus. Sollte es sich aber herausstellen, daß der Milchnährschaden sowie die Dekomposition von Finkelstein auf den großen Fettgehalt der Nahrung zurückzuführen sind, dann ließe sich der Einfluß des Fettes in der obigen Weise experimentell studieren.

Bei der Säuglingsatrophie fand Salge (1974) die Resorptionsfähigkeit zufriedenstellend. Energie- und Stoffwechsel dieser Kinder wurde von Bahrdt und Edelstein (1975) studiert. Die Assimilation der Fette wurde von Hutchison (l. c. 1707) normal gefunden, Fettverluste sind aber ziemlich hoch infolge von voluminösen Stühlen. Der Eiweißgehalt des Blutes wurde von Utheim (1976) niedrig gefunden und sie glaubt, daß die Eiweißsynthese sich abnorm gestalte, in anderen Fällen dagegen soll eine Kohlenhydrat-überernährung stattgefunden haben. Mattill, Mayer und Sauer (1977) geben an, daß die Glukosetoleranz der atrophischen Kinder höher ist als bei den normalen. Ederer (1978) fand bei der Dystrophie die ungesättigten Gehirnphosphatide auf ½ vermindert, dagegen die gesättigten um das Doppelte vermehrt. Von Gladstone (1979) wurden Fruchtsäfte als Therapie empfohlen. Heilung mit Brustnahrung und in einem Falle mit Kuhmilch wurde von Marfan (1980) beschrieben.

Die exsudative Diathese von Czerny (1981) steht nach Hess (l. c. 1454) in keinem Zusammenhange mit Vitaminmangel. Der Zustand aber führt oft zu Skorbut, Ekzemen und petechialen Blutungen. Nach Czerny ist diese Erkrankung konstitutionell bedingt und wird durch die schädliche Wirkung der Mästung, insbesondere mit Milch gefördert. Schippers (1982) fand in diesen Zuständen einen geringen Fettgehalt des Blutes. Marfan (1983) betrachtet Athrepsie als eine Unterernährungskrankheit, aber nicht als Avitaminose, indem er annimmt, daß es sich um Fehlen spezifischer Enzyme der Brustmilch handelt. Utheim (1984) betrachtet Athrepsie als durch künstliche Ernährung entstanden. Die meisten Kindern von den 102 die nach St. Louis mit dieser Erkrankung gekommenen Kinder, erhielten kondensierte, gesüßte Milch als Hauptnahrung. Bei der Athrepsie mag sich wohl um partielle Avitaminose handeln. Die oxydative Fähigkeit, mit Überführung von Benzol in Phenol gemessen [Utheim (1985)], ist stark erniedrigt. Ein großer Verlust der Nahrungsbestandteile im Kote (bis 26°/0) ist ebenfalls Der Eiweißgehalt des Blutes ist sehr niedrig [Utheim charakteristisch. (1986) mit einer allgemeinen Verringerung des Blutvolums. Nach Maggiore (1987) besteht in manchen Fällen von Dekomposition bei Säuglingen eine deutliche Avitaminose mit einer begleitenden bakteriellen Invasion. Wegen des jetzigen besseren Verständnisses der Nahrungserfordernisse des Säuglings ist eine gründliche Neubearbeitung dieser Ernährungsprobleme als sehr notwendig zu betrachten.

## Die Ernährung des Menschen.

### Eine Anleitung zum Studium von Pellagra und Hungerödem.

Eine der leitenden Ideen dieses Werkes besteht in der jetzt ziemlich gut bewiesenen Vermutung, daß es bei der Ernährung nicht genügt, daß die nötigen Nahrungsbestandteile zur Verfügung stehen, sondern daß sie sich auch im richtigen Verhältnisse zueinander befinden müssen. Dieser Ideengang entwickelte sich hauptsächlich aus Beobachtungen an Ratten. Wird diesen Tieren eine qualitativ richtig zusammengestellte Nahrung (ad libitum) zur Verfügung gestellt, so sehen wir doch oft Ernährungsfehler entstehen. Man wäre geneigt anzunehmen, daß diese Tiere nur mehr Nahrung zu sich zu nehmen brauchten, um alle Bestandteile in richtigen Mengen zu erhalten. In der Praxis dagegen zeigt sich, daß dies nicht der Fall ist. Mag das Tier noch so sehr seine Nahrungsaufnahme vergrößern, das Verhältnis der einzelnen Komponenten zueinander kann sich nicht ändern, wenn eine konstant zusammengesetzte Nahrung verabreicht wird. Diese zu große Verdünnung gewisser Komponenten kann wohl auch in der menschlichen Ernährung vorkommen und ein ziemlich unklares ätiologisches Bild ergeben.

Pellagra, Sprue, Hungerödem und der schon besprochene Mehlnährschaden der Kinder können vielleicht mit dem oben Gesagten in kausale Beziehung gebracht werden. Wenigstens zwei von den hier angeführten Erkrankungen sind neuerdings auf den Mangel von biologisch hochwertigem Protein zurückgeführt worden. Als solches wird im allgemeinen eine Anzahl von animalischen Eiweißstoffen angesehen. Sollte sich diese Auffassung als richtig herausstellen, dann müßten diese pathologischen Zustände von der Liste der Avitaminosen gestrichen werden, was auch tatsächlich von mancher Seite schon geschehen ist. Die ätiologische Aufklärung dieser Erkrankungen ist jedoch so wenig fortgeschritten, daß uns dieser Schritt einstweilen unberechtigt erscheint. Im jüngsten Kriege spielte die Ernährung eine viel größere Rolle als gewöhnlich von den Laien angenommen wird. Zur Zeit des Krieges sahen wir einen immensen Stoffwechselversuch vor sich gehen, aus welchem eine große Anzahl von Schlußfolgerungen gezogen werden könnte, wenn nicht die ernste Lage kaltblütige Erwägungen verböte. Der verstorbene Pharmakologe Meltzer sprach sich einmal aus, daß die während des Krieges gesammelten Daten dringend einer Neubearbeitung bedürfen. Darin mag er wohl richtig gesehen haben, doch die Beweiskraft des großen unfreiwilligen Ernährungsversuches, den wir vor unseren Augen sich abspielen sahen, bleibt unerschüttert, und wir können uns ihn bei unseren Ausführungen zunutze machen. Eine Anzahl von Fragestellungen muß für unsere Zwecke hier eine kurze Besprechung finden, nämlich:

- 1. Die Frage nach dem Eiweißminimum.
- 2. Vergleich des Nährwertes von Pflanzen- und Tiereiweiß.
- 3. Die chemische Gruppe des Eiweißes, die ihm die hohe biologische Wertigkeit verleiht.
- 4. Einflußder Kriegsernährung auf den Gesundheitszustand der Bevölkerung.

Wegen Mangel an Platz können wir leider auf die skizzierten Fragen nicht sehr ausführlich eingehen. Dem Eiweiß im Ernährungssystem wurde immer eine Ausnahmestellung und mit Recht eingeräumt. Auch neuerdings begegnen wir diesen Ansichten in der Arbeit von Gigon (1988) und auch von Grumme (1989). Um so wichtiger ist es das physiologische Eiweißminimum zu kennen. Wir wissen, daß wir hier den Ansichten von zwei Schulen begegnen, nämlich der Schule von Voit-Rubner, die ein hohes Eiweißminimum verlangt, und der Schule von Chittenden-Hindhede, die sich mit bedeutend niedrigeren Zahlen begnügt. Die Zahlen von Chittenden wurden von Hindhede (l. c. 1184) noch bedeutend heruntergebracht. Hindhede (1990) konnte in einer großen Anzahl von langdauernden Ernährungsversuchen zeigen, daß Erwachsene bei 20 g täglich assimilierten Eiweißes bei 3900 Kalorien auf die Dauer leben und normal arbeiten können. Die Versuche sind wohl die längsten, die zu experimentellen Zwecken gemacht worden sind und besitzen eine große Beweiskraft. In einem konkreten Falle dauerte der Versuch 305 Tage und die Nahrung bestand aus Kartoffeln (vgl. S. 246). Margarine, manchmal Zwiebeln und Früchten. Hindhede glaubt, daß, wenn die Nahrung genug Kalorien enthielte, der richtige Eiweißgehalt sich von selbst einstelle, nur müsse man vorsichtig sein, daß die Nahrung genug Vitamine enthielte. In demselben Sinne fielen auch die Brotversuche von Hindhede (1991) aus. Bei dem Brote, das als Ganzkornbrot genossen wurde, erwiesen sich 30-35 g von assimiertem Eiweiß als nötig. Die übrige Diät bestand aus Margarine und Früchten und der längste Versuch dauerte 242 Tage. Ein Versuch mit grob zerquetschtem Weizen (l. c. 1138) dauerte 282 Tage. In manchen dieser Versuche ist es sogar merkwürdig, daß die beteiligten Personen nicht an Skorbut erkrankten, doch ist es möglich, daß Früchte genossen wurden. Auch im Versuche mit Gerstenwassergrütze (1992) unter Zusatz von Margarine und Zucker gestalten sich die Eiweißminimazahlen sehr niedrig. Hindhede (1993) befaßte sich auch mit der Frage des Fettminimums, was auch für die Beurteilung der Kriegsernährung von Wichtigkeit ist. In diesem Falle bestand die Versuchsnahrung aus Kartoffeln, Kohl, Rharbarber und Äpfeln ohne Fettzusatz. Die Versuchspersonen befanden sich während 16 Monaten in vorzüglichem Gesundheitszustand, so daß ein Mangel von Tiereiweiß und Fett nicht als die Ursache von Pellagra und Hungerödem betrachtet werden kann, da diese Ernährung viel länger dauerte, als es für die Entwicklung dieser Krankheiten nötig ist. Bang (1994) glaubt allerdings, daß die Versuchspersonen von Hindhede Ausnahmefälle sind und daß dadurch seine Resultate nicht ohne weiteres allgemein angewandt werden können, besonders nicht für Kinder und Lungenkranke.

Hindhede nimmt an, daß ein Gramm von Kartoffel- oder Broteiweiß, wenn assimiliert, genau einem Gramm Fleisch- oder Milcheiweiß entspricht; doch sind diese Ansichten bis jetzt noch nicht allgemein anerkannt worden. So haben z. B. in einer neuen Versuchsreihe an Ratten McCollum Simmonds und Parsons (1995) zeigen können, daß tierische Organe

und besonders Niere eine pflanzliche Nahrung vervollständigen können, während Leber und Muskeln etwas geringere Wirkung entfalteten. Neumann (1996) glaubt ebenfalls. daß man von ausschließlicher Brotnahrung leben kann. Döllner (1997) dagegen nennt bei der Besprechung der Ätiologie des Hungerödems die letzte Erkrankung "Kartoffelkrankheit". Er sah diesen Zustand beim Genuß größerer Kartoffelmengen und Zerealien entstehen. Kraszewski (1998) glaubt, daß Kartoffel Ca- und Mg-arm sind und daher mit Brot und Gemüse ergänzt werden müssen. Auch über das Proteinminimum sind leider die einzelnen Autoren nicht ganz einig. Jansen (1999) berechnet, daß für einen Menschen von 62 kg Gewicht 2000 Kalorien und 60,5 g Protein nötig sind, allerdings waren die von Hindhede benutzten Diäten viel kalorien-Sherman (2000) rechnet aus, daß für einen Erwachsenen von reicher. 70 kg Gewicht 44,4 g Eiweiß pro Tag nötig sind. Taylor (2001) kam bei seinen Studien über die Ernährung von englischen Kriegsgefangenen in Deutschland zum Schluß, daß 70-90 g Eiweiß verabreicht werden müssen. Benoit (2002) hat den Stoffwechsel einer ganzen Anzahl von kriegsgefangenen russischen Offizieren in Deutschland untersucht und kam zu dem Ergebnis, daß sie während 16 Monaten ohne jede Beschwerden bei 48 g Eiweiß und 1700 Kalorien auskamen, wobei das Eiweiß teils pflanzlicher, teils tierischer Ab-Botazzi (2003) spricht sich gegen die Einführung der stammung war. Chittendenschen Zahlen in der italienischen Armee aus. Hintze (2004) akzeptierten <sup>3</sup>/<sub>4</sub> der Voitschen Nahrungsbedürfniswerte; mit dieser Frage beschäftigte sich auch Praußnitz (2005). Stille (2006) verteidigt die Ansichten von Hindhede gegenüber den Ansichten von Er teilte die Nahrung mit, bei welcher er und seine Familie während des Krieges bestanden haben und welche sich aus 54,6 g Eiweiß und 2100 Kalorien zusammensetzte. Funk, Lyle und MacCaskey (2007) haben über einen 20 tägigen Stoffwechselversuch mit Hefe, Reis und Weißbrot an 4 Männern berichtet. Mit 5-7 g Stickstoff wurde nahezu ein Stickstoffgleichgewicht erzielt. Die nicht sehr zufriedenstellenden Resultate waren vielleicht teilweise auf die Abwesenheit der Vitamine (besonders in Perioden ohne Hefe) oder auch auf eine relative Kalorienarmut zurückzuführen. war dies einer der wenigen Stoffwechselversuche, wo der Effekt solcher Nahrungsgemische auf die Zusammensetzung des Blutes studiert worden ist. Über den Nährwert der Bäckereihefe haben Hawk, Smith und Holder (2008) günstig berichtet, die Hefe vermochte 30% des Eiweißes zu ersetzen. Nach dem Bericht des Nahrungsausschusses der Royal Society (2009) ist das Nahrungsbedürfnis des Menschen von 66 kg Gewicht, 171 cm Höhe und Alter zwischen 25 und 50 Jahren, wie folgt:

> Kalorien (große) 70,3 pro Stunde, eine Frau 2650 pro Tag, geistiger Arbeiter 2200—2600 (mit viel Eiweiß).

Eine Verringerung der obigen Werte zu <sup>2</sup>/3 der obigen Zahlen während einiger Monate bietet keine Gefahr, bei längerem Bestehen so einer Diät tritt eine Gefahr der Tuberkulose auf. Eiweißbedürfnis: 60—80 g, einschließend

Eiweiß tierischen Ursprungs, für Säuglinge und Kinder in Form von Milch. Fettbedürfnis: japanischer Soldat 20 g pro Tag, italienischer Feldarbeiter weniger als 60 g, Engländer 75 g. 35—40 % der Kalorien der Nahrung soll aus dem Fett stammen. Frische Früchte und Gemüse, als Vitaminquelle, sollen in der Diät stets repräsentiert sein.

Nach dieser kurzen Betrachtung über das Proteinminimum kommen wir jetzt zum Vergleich des Nährwertes des Pflanzen- und tierischen Eiweißes. Daß hier ein großer Unterschied zugunsten des tierischen Eiweißes besteht. wird jetzt von vielen Seiten behauptet, und wie wir gesehen haben, von Hindhede zurückgewiesen. Die jetzige Meinung von Hindhede wurde schon vor vielen Jahren von Rutgers (2010) verteidigt. Boruttau (2011) hat an der Hand von Stoffwechselversuchen gezeigt, daß Pflanzeneiweiß gut ausgenutzt wird, er glaubt nicht, daß die biologische Wertigkeit den Gehalt an Vitaminen anzeigt, denn unpolierter Reis besaß einen niedrigeren biologischen Wert als der polierte Reis. Botazzi (2012) dagegen glaubt an den speziellen Nährwert von tierischem Eiweiß und Fett. Röse und Berg (2013) vertreten eine Ansicht, die sich der unseren nähert, indem sie annehmen. daß das Eiweißbedürfnis von der Art des Eiweißes sowie von der Zusammensetzung der übrigen Nahrung abhängt. Dem Milcheiweiß wird meistens eine Ausnahmestellung in der Ernährung eingeräumt. Auch neuerdings ist dies von Hart und Steenbock (2014) wieder behauptet worden, und wir müssen uns die Frage vorlegen, welche chemische Gruppe im Eiweißmolekül diesen besonderen Ernährungswert besitzt.

Diese Frage ist experimentell so ausführlich bearbeitet worden, daß darüber allein ein Buch geschrieben werden könnte. Aus diesen Gründen müssen wir uns an die Hauptresultate halten. Die sogenannte biologische Wertigkeit von Eiweißkörpern ist von Thomas (l. c. 1) an verschiedenen Produkten bestimmt worden und ergab folgende Zahlen:

Ochsenfleisch	104	Reis	 <b>8</b> 8	Erbsen 56
Kuhmilch	<b>10</b> 0	Kartoffeln .	 79	Weizenmehl 40
Fisch	95	Kasein	 70	Maismehl 30

Diese Tabelle fußt auf der Auffassung von der Bedeutung der Ähnlichkeit der Tiereiweiße mit den Organproteinen und ist bedingt durch ihren relativen Gehalt an lebenswichtigen Aminosäuren. Eine ganze Anzahl von Aminosäuren wurden als solche erkannt. Doch hat sich bei dem Studium der Nahrungsbedürfnisse der niederen Organismen (die Hefe mit inbegriffen) herausgestellt, daß manche Eiweißkörper Substanzen enthalten, die bei der Hydrolyse bis jetzt noch nicht aufgefunden worden sind. McCollum und Davis (l. c. 105) glauben gefunden zu haben, daß, wenn man Kasein autoklaviert, seine Nährkraft bedeutend abnimmt, doch ließ sich nach Funk und Macallum (l. c. 106) dieser Übelstand durch Zufuhr mancher vitaminhaltiger Produkte beseitigen. Es ist jedoch nicht unmöglich, daß das Erhitzen mancher Proteine ihren Nährwert herabsetzen kann. Mueller (l. c. 203) machte in diesem Zusammenhange eine interessante Beobachtung bei der Züchtung von Streptokokken, nämlich daß Pepton, Kasein, Edestin in der Tryptophanfraktion eine Substanz enthalten,

die für das Wachstum dieser Mikroorganismen unentbehrlich zu sein scheint. Mueller war der Meinung, daß es sich hier um eine neue Aminosäure handele und er wurde darin bestärkt, nachdem ungefälltes Kasein dieselben Eigenschaften besaß. Doch kann strenggenommen dieser Umstand nicht gegen die Vitaminnatur dieser Substanz aufgeführt werden, denn erstens erwies sich die wirksame Substanz so stark adsorbierbar. daß sie mit Tierkohle quantitativ entfernt werden konnte; zweitens wird die Substanz bei der ersten Kaseinfällung mitgefällt, so daß dies aller Wahrscheinlichkeit nach auch bei der Umfällung geschieht. Durch Umfällung des Kaseins läßt sich vielleicht keine Abtrennung erzielen. Wir sahen bei anderen Bakterien, daß die vitaminähnlichen Substanzen dort sogar nicht durch Papier filtriert werden konnten ohne adsorbiert zu werden. Wolle, Seide, Gelatine und hydrolysierte Hefe erwiesen sich als unwirksam. Was die Natur dieser Substanz anbelangt, so befand sie sich in der Tryptophanfraktion; wurden aber die in dieser Fraktion gefundenen Substanzen auf die obige Wirkung geprüft, so wurde kein Resultat erhalten. Wurde die Fraktion mit Phosphorwolframsäure gefällt, so verschwand die Wirkung in der Fällung wie auch im Filtrat. Wurde die Fraktion kristallisiert, so blieb die Substanz immer im Filtrat und erwies sich als nicht sehr stabil. De Souza und McCollum (l. c. 150) sahen, daß hydrolisiertes Fleisch auf Hefewachstum eine Wirkung entfaltete. Verfasser sah mit Dubin (l. c. 149), daß ein vollständig extrahiertes Fleisch (der letzte Auszug nicht mehr auf Hefe wirkend), wenn hydrolysiert, eine deutliche Wirkung zeigte. Die Frage, ob wir es hier mit einem Vitamin oder einer unbekannten Aminosäure zu tun haben, muß vorläufig offengelassen werden, doch erscheint es uns nicht unmöglich, daß die obigen Befunde einen neuen Ansporn zum Studium des Eiweißes liefern werden, indem wir über eine biologische Reaktion verfügen, die uns bei der Fraktionierung gute Dienste leisten könnte. Auch die Eiweißnährwerte können uns in einem neuen Lichte erscheinen, denn die Versuche zeigen jedenfalls, daß manche Proteine in einem mehr oder weniger ungereinigten Zustande (denn der Reinheitsgrad läßt sich natürlich nicht feststellen) außer den bekannten Spaltungsprodukten, noch etwas enthalten. das uns bis jetzt verborgen blieb. In diesem Sinne sind vielleicht die Versuche von Funk, Paton und Freedman (2015) zu deuten. In diesen Versuchen an Ratten, in welchen das Kasein der Nahrung in Form von Natriumkaseinat durch Fullerserde gereinigt wurde, war das Wachstum stark heruntergesetzt. Da wir jedoch bis jetzt nicht imstande waren, das so gereinigte Kasein zu vervollständigen, so muß die Frage offengelassen werden, ob aus dem Kasein eine vitaminartige Substanz entfernt worden ist, oder ob das Eiweiß selbst eine chemische Änderung erfahren hat, die es für die Ernährung untauglich macht. Immerhin konnten wir schon früher nachweisen, daß die Fullerserde aus dem Kasein eine Substanz entfernt, die bei der Züchtung der Mikroorganismen eine Rolle spielt.

Es erscheint uns sehr verlockend die vitaminähnliche Substanz, die an manche Eiweißarten adsorbiert ist, mit der Ätiologie der Pellagra und mit dem ganzen Problem der Eiweißernährung in Beziehung zu bringen. Bei

unseren fortgeschrittenen Kenntnissen über die Natur und Nährwert der Eiweißkörper erscheint uns merkwürdig, daß wir noch nicht genau wissen, welche Eiweißarten und in welchen Gewichtsmengen sie für die Menschenernährung tauglich sind. Nach den neuesten Ergebnissen von Osborne und Mendel (2016) ist die Frage nicht so einfach zu beantworten. Galt doch Gliadin lange Zeit als ein für Ratten unvollständiges Eiweiß. Dies ist auch für die übliche Nahrungszusammensetzung (18% Eiweiß) auch tatsächlich der Fall. Wurde nun die Gliadinmenge auf 80% der Gesamtnahrung erhöht, dann zeigten die Ratten normales Wachstum. Dieses Ergebnis zeigt vielleicht an, daß die sog. unvollständigen Eiweißarten doch Spuren von mangelnder Aminosäuren enthalten, die bei einer höheren Zufuhr unter Umständen genügen können.

Daß der Eiweißgehalt eines Nahrungsgemisches von Bedeutung ist, ergabsich ohne weiteres aus den älteren Arbeiten von Osborne und Mendel, die die Eiweißminima verschiedener Produkte an Ratten bestimmten. Die Versuche wurden allerdings nicht vom Standpunkte der Vitamine ausgeführt. Bei der Besprechung der Geflügelberiberi sahen wir, daß ein Überschuß von Kohlenhydraten in der Nahrung den Ausbruch der Erkrankung beschleunigt, von Proteinen dagegen verlangsamt. Verfasser hat nun mit Dub in (l. c. 500) Versuche an Ratten ausgeführt, bei welchen sich die Nahrungskontrolle besser gestaltete. Die Vitaminzufuhr war in allen Diäten konstant und die Nahrungszusammensetzung schwankte nur in ihrem Gehalt an Eiweiß, Fett, Stärke und Zucker. Die Zusammensetzung war wie folgt:

Diät	Fleisch	Zucker	Stärke	Speck	Salze	Hefe autol.	Apfel- sinensaft ccm	Agar	Leber- tran
Fleisch Zucker Stärke Speck	49 12 12 12	12 49 12 12	12 12 49 12	12 12 12 49	3 3 3	4 4 4	3 3 3 3	3 3 3	5 5 5 5

Die erhaltenen Resultate sind in Tabelle unten zusammengestellt.

Diät			Gewichts  Zunahme   Abnahme  '00   '00  in den darauffolgenden 55 Tagen		Totalgewichts- Zunahme in Prozent <sup>1</sup> )
Fleisch	43		86		129
Zucker	15	_	55		70
Zucker + Vitamin	15		145		160
Stärke	6		62		68
Stärke + Vitamin	6		165	_	171
Speck		9	_	8	—17
Speck + Vitamin		9	34		25

<sup>1)</sup> In diesem Falle gelten die Zahlen für 60 Tage, da die Tiere nach dieser Zeit normale Größe erreichten.

Das Vitamin B wurde an den verzeichneten Stellen nach 55 Tagen zugesetzt. Die einzelnen Bestandteile wurden sehr sorgfältig gereinigt und auf den Vitamingehalt geprüft, dies gilt besonders für das Fleisch. Wir sehen, daß die Ratten bei mehr Fleisch keiner Extravitaminzulage bedürfen, während die Tiere bei Kohlenhydratüberschuß sich unter dieser Behandlung auffällig schnell erholten. In einer anderen Reihe wurden Ratten mit stärke- und fleischreicher Nahrung vergleichsweise gefüttert, ohne B-Vitamin. Die Ratten mit Fleisch (Kurve VII, S. 346) leben bedeutend länger als die mit Stärke (Kurve VIII). Die Verhältnisse sehen wir am besten aus dem hier beigegebenen Diagramm.

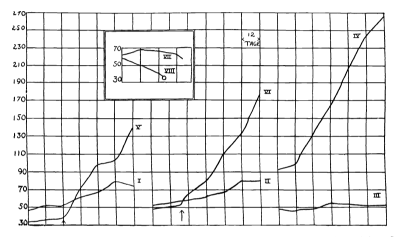


Abb. 76. Vitaminbedürfnisse der Ratten, bei eiweiß-, kohlenhydrat- und fettreichen Nahrungsgemischen. Nahrungszusammensetzung s. S. 345.

I Stärkediät.

V Stärkediät + B-Vitamin nach 14 Tagen.

II Zuckerdiät.

IV Zuckerdiät + B-Vitamin nach 20 Tagen.

III Fettdiät.

VI Eiweiß ohne Extravitamin.

VII Eiweiß ohne B-Vitamin.

VIII Stärkediät ohne B Vitamin.

 $\bigcirc = \mathbf{Tod}.$ 

Pfeil = Extravitaminzulage.

Ähnliche Versuche wurden von Maignon (2017) ausgeführt, doch schenkte er den Vitaminen keine Aufmerksamkeit. Auch von Grafe (2018) wurden derartige Experimente an Hunden angestellt; Emmett (2019) beschäftigte sich mit derselben Frage, doch steht uns ein ausführlicher Bericht darüber noch nicht zur Verfügung. Tachau (2020) vermutete schon vor einigen Jahren, daß die Ausnutzung gewisser Nahrungsbestandteile, wie des Zuckers, von dem Eiweißgehalt der Nahrung abhängig sein kann. In den letzten Jahren hat man der Frage nach der Bedeutung der prozentualen Zusammensetzung der Nahrung eine besondere Aufmerksamkeit geschenkt. Zuerst wurde die Bedeutung des Kohlenhydratüberschusses studiert. Hier hat Tscherkes (l. c. 861) in seinen Taubenversuchen, die leider an einer zu geringen Anzahl von Tieren ausgeführt wurden, zu zeigen versucht, daß beide Kohlenhydrate und Eiweißkörper Beriberi bedeutend zu beschleunigen vermögen. Die Tauben benötigen etwa 17,5 Kal. pro 100 g Gewicht, und die Versuche wurden

so angestellt, daß die Kalorienzufuhr konstant blieb. Im vollständigen Hunger, gleichlautend mit unseren eigenen Versuchen, blieb der Beriberiausbruch vollständig aus. Dagegen fand Tscherkes (2021), daß in partiellem Hunger (½ der nötigen Kalorienzufuhr), die beschleunigende Wirkung von Kohlenhydraten und Eiweiß ebenfalls deutlich zum Ausdruck gelangt. Zu einem ähnlichen Ergebnis gelang auch Orgel (2022) in bezug auf Kohlenhydrate allein. Bickel (l. c. 872) ist der Meinung, daß in der Avitaminose Kohlenhydrate direkt toxisch wirken.

Bessere Kenntnisse von der Rolle und dem Wesen der Vitamine erlaubten die Versuche, in welchen die bekannten Nahrungsbestandteile stark variierten. Solche Versuche, über welche wir schon mit Dubin (l. c. 500) berichteten, sind auch von Osborne und Mendel (l. c. 2016) angestellt worden. Hier an einer Diät, die 75% Fett enthielt, erlangten die Ratten ein Gewicht von 280 g, die Nahrungsaufnahme blieb aber gering. Die Erklärung für dieses Verhalten ist darin zu suchen, daß infolge von Kalorienüberschusses, die Nahrungsaufnahme so gering wird, daß nicht genug von Eiweiß, Vitaminen und Salzen verzehrt wird. Über den störenden Einfluß des Fettes auf das Wachstum von Kaulquappen hat auch McCarrison (2023) berichtet. Nächst wurde die Frage nach der Rolle der in der Nahrung präformierten Kohlenhydrate gelüftet. Es hat sich gezeigt, daß dieselben nicht nötig sind. Durch Zufuhr einer geringen Menge von Vitamin A konnte auch das Problem der Notwendigkeit des Fettes in Angriff genommen werden. Hier konnten Drummond und Coward (2024) und Osborne und Mendel (2025) zeigen, daß Zufuhr von Fetten nicht notwendig ist, obwohl natürlich dieselben als Energiespender nützlich sind. In Übereinstimmung mit unseren Versuchen mit Dubin (l. c. 500) wurde auch der Einfluß von großen Eiweißkonzentrationen untersucht. In diesem Falle geht das Wachstum der Ratten zuerst viel schneller vor sich, bleibt aber nach einer gewissen Zeit stehen. Die Ursache dafür werden wir bald sehen. Diese Versuche ergaben vor allem das Ergebnis, daß Kohlenhydrate in der Nahrung, sogar bei omnivoren und herbivoren Tieren, wie Ratten, unnötig seien. Dies wurde von Osborne und Mendel (2026) bewiesen, als sie den Eiweißgehalt der Rattennahrung auf 90% erhöhten. Außer dem Kasein wurden von Osborne und Mendel (2027) noch andere Eiweißarten zu diesen Zwecken benutzt. Auch Drummond, Crowden und E. L. G. Hill (2028) führten ähnliche Versuche an Ratten und jungen Katzen An 83% Kasein blieb das Wachstum der Ratten nach einer Zeitlang aus, und dieser störende Einfluß ließ sich besonders bei Männchen konstatieren. Bei jungen Katzen dagegen, wie man erwarten konnte, verlief die Ernährung viel normaler. Die Frage, worin der störende Einfluß von größeren Eiweißmengen bei den Herbivoren besteht, kann vielleicht in den Versuchen von Newburgh und Clarkson (2029) an Kaninchen ihre Antwort finden. Diese Autoren waren imstande, durch Verabreichung von 36º/o Ochsenfleisch in der Nahrung typische Arteriosklerose zu produzieren. Osborne, Mendel, Park und Darrow (2030) fanden, daß schon 75% Eiweiß (weder pflanzlicher oder tierischer Herkunft) bei Ratten eine deutliche Hypertrophie der Nieren

verursacht. Das Gewicht dieser Organe war um das zweifache erhöht, jedoch ohne Entzündungs- oder Degenerationszeichen. Die allgemeine Ernährung solcher Tiere ist schlecht und es tritt eine Atrophie der Thymus und öfters der Testikel auf.

Welche Bedeutung kommt nun den oben beschriebenen Versuchen zu. Sie zeigen, daß die Eiweißkonzentration in einem gegebenen Nahrungsgemisch von der größten Bedeutung ist. Die Verdünnung des Eiweißes und der Vitamine durch größere Kohlenhydratzufuhr ist nicht ohne Folgen. Bei Gegen wart von viel Eiweiß sind die Vitaminbedürfnisse des Organismus auf das Minimum beschränkt. Wie dies zu erklären ist, darüber verfügen wir über keine festen Anhaltspunkte. Das Eiweiß wirkt vielleicht dadurch vitaminsparend, daß es, verglichen mit anderen Nahrungsbestandteilen, bei der Verdauung und Assimilation weniger Vitamine benötigt. Vielleicht ist der Gehalt an der oben beschriebenen, für das Wachstum von Mikroorganismen nötigen Substanz im Eiweiß bei diesem Vorgang von Bedeutung. Wie wir andererseits gesehen haben, ist eine zu große Eiweißzufuhr auch nicht ohne Gefahr.

Hieraus wird uns klar, daß die Ätiologie der Pellagra und des Hungerödems mit den einzigen Worten: "Fehlen von Tiereiweiß" nicht erledigt werden kann. Wäre dies der Fall, so müßten wir in den Berichten aus Zentraleuropa vielen Pellagrafällen begegnen, was durchaus nicht der Fall ist. Außerdem ist es zweifelhaft, daß zwei so verschiedene Erkrankungen wie Pellagra und Hungerödem von derselben Ursache, Fehlen von Eiweiß, ausgehen können. Wenigstens in einem Falle muß logischerweise ein Irrtum vorliegen. Obwohl wir fest an die diätetische Ursache der beiden Erkrankungen glauben, müssen wir die Theorie, daß sie durch Fehlen von animalischem Eiweiß entstehen, entschieden zurückweisen. Wäre dies die wahre Ursache, dann müßten wir unter den Millionen von Menschen. die von einer ausschließlichen Pflanzennahrung leben, viel mehr Pellagra antreffen. Bei beiden Krankheiten, Pellagra und Hungerödem, scheint das Verhältnis zwischen dem Eiweiß, Kohlenhydraten und Vitaminen (vielleicht ist auch der kalorische Wert der Nahrung oft zu niedrig) nicht richtig zu sein und dies ist alles, was wir heute darüber wissen.

Wir kommen nun zu der Betrachtung des Ernährungszustandes in Europa während des Krieges sowie der Wirkung dieser Ernährung auf den allgemeinen Ernährungszustand der Bevölkerung. Die Ernährungsweise in Deutschland zu dieser Zeit wurde von Haupt (2031), Mason (2032), Bornstein (2033) und von anderen Autoren beschrieben. Die Ernährungsfrage in Deutschland wurde in einer allgemeinen Weise von Baage (2034) und Flügge (2035) behandelt. Dieser letzte Autor beschäftigte sich besonders mit dem Ernährungsproblem als Folge des Weltkrieges. Lusk (2036) in seiner interessanten Zusammenstellung über die physiologischen Folgen der Unterernährung zitiert die Rubnerschen Zahlen bezüglich der deutschen Kriegsernährung. Gribbon

und Noël Paton (2037), Gribbon und Ferguson (2038) und Gribbon (2039) führten eine detaillierte Untersuchung der unterernährten Kinder in Zuntz und Löwy (2040) konstatierten, daß schon am Anfang des Krieges kräftige Männer ca. 12% ihres Körpergewichts verloren; Rosenthal (2041) fand häufig eine Störung des Lipoidstoffwechsels. Der Einfluß auf die Kinder und Neugeborenen wurde von Hoffmann (2042), Jahreiß (2043), Bloch (2044), Kaupe (2045) und Hamburger (2046) studiert. schlechte Ernährung hatte offenbar keinen leicht erkennbaren Einfluß auf das intrauterine Leben. Die Größe und das Gewicht der Neugeborenen war nicht sehr von den normalen Werten verschieden. Für die Kinder des Schulalters sehen wir die Berichte von Abderhalden (2047), Pfaundler (2048) und Blanton (2049), die alle auf die schlechtere Entwicklung der Kinder in körperlicher und geistiger Hinsicht hinwiesen. Die dauernden Folgen der Kriegsernährung wurden von Czerny (2050), Valagussa (2051) und Schlesinger (2052) diskutiert. Besonders dieser letzte Autor hebt das abnorm verspätete Wachstum der kriegsernährten Kinder hervor. Der einzige erfreuliche Bericht stammt von Rott (2053), der ein Verringern von gastrointestinalem Katarrh und Cholera nostras konstatierte, infolge von einer allgemeinen Zunahme der Brusternährung. Im allgemeinen aber schien es nach Hammann (2054) auch den brusternährten Kindern schlechter zu gehen, das vielleicht auf eine geringere Milchabsonderung (s. Kapitel über Laktation) zurückzuführen war. In Belgien wurde dasselbe von Demoor (2055) und Duthoit (2056), in Frankreich von Nobécourt (2057) konstatiert. Über die Effekte des Krieges in Polen berichtete Fronczak (2058), in Dänemark und der Schweiz Rosenfeld (2059). Das Studium der Kriegsernährung hat auch das Problem der Kinderernährung in Ländern, die kaum unter dem Einfluß der Kriegszeiten standen, viel gefördert. In den Vereinigten Staaten bringen uns die Berichte von Rich (2060), Hollen (2061) und T. Clark (2062) die Tatsache hervor, daß 50 % der Schulkinder unterernährt sind. Nach Kerley, Lorenze und du Bose (2063) kommt diese Unterernährung auch öfters bei den Kindern der wohlhabenden Leute vor. Fales (2064) untersuchten die Nahrungsbedürfnisse der Kinder in bezug auf Eiweiß und Fett. Die Untersuchungen die an 100 Kindern ausgeführt wurde, ergaben wie folgt. Das Eiweißbedürfnis im zweiten Jahr beträgt 44 g, im 15. Jahr 130 g; 4 g per kg im ersten Jahr, 2,6 g vom sechsten Jahr ab, <sup>2</sup>/<sub>3</sub> davon als tierisches, <sup>1</sup>/<sub>3</sub> als pflanzliches Eiweiß. In der Provinz Ontario in Kanada fanden A. Brown und Davis (2065) 26% der Schulkinder unterernährt und ein ähnlicher Bericht kommt uns aus Frankreich von Méry (2066) zu.

Eine exakte Zusammensetzung der Nahrung (pro Woche) wurde von Berg (2067) aus dem Jahre 1917 in Dresden berichtet:

		Gramm per Woche:	
Ganz-Roggenbrot .	1500	Grieß 14 Eier	35
Weizenbrot	350	Zucker 21 Käse	14
Kartoffeln	630	Schweinefleisch 126 Früchte und Gemüse 4	00
Kohlrabi	3500	Butter od. Margarine 35 Kaffeersatz	14

Dies gab pro Tag 33 g Eiweiß, davon in tierischer Form 4 g, Fett 10 g und 1217 Kalorien. Wir ersehen daraus, daß die Nahrung an Eiweiß, Fett, Kalorien und Vitamin A (und wahrscheinlich manchmal auch C) Mangel litt. de Waele (2068) beschreibt die Nahrungszusammensetzung in einem Frauenheim in Gent, wo 300 alte Frauen zwei Jahre an folgenden 3 Diäten abwechselnd lebten:

- 1. 41 g Eiweiß, 7,7 g Fett, 240 g Kohlenhydrate, 1200 Kalorien
- 2. 38 g ,, 6,7 g ,, 268 g ,, 1287 ,, 3. 74 g ,, 10,5 g ,, 320 g ,, 1670 ,,

Es handelte sich hier um Personen, die ein ruhiges Leben führten. Hehir (2069) beschreibt den Ernährungszustand der englischen Truppen im belagerten Kut, ein Zustand, der 148 Tage dauerte. Zum Schlusse wurden nur 1100–1800 Kalorien verabreicht, mit dem Resultat, daß der Gewichtssturz 10—15% und der Fettschwund 80% betrug. Die Fähigkeit Nahrung zu assimilieren ging so stark zurück, daß man mit der normalen Ernährung nur allmählich fortschreiten konnte.

Viele von den beobachteten Ernährungsstörungen in Deutschland wurden durch Fettarmut erklärt und auf diesen Nahrungsbestandteil wurde sehr viel Gewicht (Thoms 2070) gelegt. Es ist zwar wahr, daß die Fettarmut den kalorischen Wert einer Nahrung bedeutend herunterdrückt, doch ist die Fettarmut sehr oft mit Mangel an A-Vitamin verwechselt worden. Denn ohne Fett kann man sehr gut leben, was von Osborne und Mendel (2071) und anderen wieder an Tieren demonstriert worden ist. Diese Autoren zeigten, daß Ratten bei fettfreien Gemischen, aber in Gegenwart von A-Vitamin vorzüglich wachsen können und gegenüber der üblichen Nahrungszusammensetzung eine doppelte Nahrungsmenge zu sich nehmen. Das Wachstum gestaltet sich in den ersten Stadien infolge einer größeren Eiweißeinnahme viel günstiger. Drummond (2072) erhielt mit fettfreien Nahrungsgemischen dieselben Resultate wie Osborne und Mendel. Diese Resultate finden ihre Parallele in Versuchen an Kindern und Erwachsenen, die wir schon besprochen haben.

Wenn der Fettmangel nicht an der schlechten Ernährung in Deutschland schuldig war, wie kam es zu den sehr ausgesprochenen Ernährungsstörungen. In einer ganzen Anzahl von Arbeiten zeigte Hindhede (2073), wie dies zustande kam. Obwohl Deutschland zu Anfang des Krieges in bezug auf Nahrungsreserven besser als Dänemark stand, ist man in Deutschland wegen des Glaubens an den besonderen Nährwert der tierischen Nahrung und des großen Eiweißbedürfnisses mit dem Viehbestand bis zuletzt schonend umgegangen, weswegen dieser sehr viel von der eventuell für den Menschen in Frage kommenden Nahrung verzehrte. Dies galt besonders für Schweine, die ähnlich wie die Menschen ernährt wurden. Auf diesen Umstand haben auch Kuczynski und Zuntz (2074) hingewiesen. In Dänemark dagegen ließ man den Viehbestand durch passende Gesetzgebung zurückgehen; infolgedessen hatte das dänische Volk eine Nahrung, die nach Hindhede (2075) in folgender Weise zusammengesetzt war:

#### Gramm per Woche:

Ganz-Roggenbrot 1860-2036	Vollmilch 700—2100	Käse	125-140
Weizenbrot 420-700	Magermilch 700-1400	Bier	700
Kartoffeln 2500-3500	Ochsenfleisch . $175-500$	Früchte, Gemüse .	700
Grieß 210-350	Schweinefleisch . 175-314	Kaffee	35 - 60
Zucker 448-467	Butter, Margarine 250		

Dies gab pro Tag 57-68 g Eiweiß, davon tierischen Ursprungs 17-33, 48-59 g Fett und 2300-2400 Kalorien. Von der dänischen Normalnahrung unterscheidet sich diese Kriegsnahrung durch überhaupt weniger Eiweiß und durch Substituierung von tierischem Eiweiß durch die pflanzliche Art. Was war nun der Effekt dieser Ernährungsweise auf den Gesundheitszustand der Bevölkerung? Die Mortalität sank auf 10,4 pro Mille, die niedrigste Zahl von allen Ländern. Es war eine deutliche Verminderung von Infektionen, Tuberkulose inbegriffen, zu konstatieren und eine bemerkenswerte Senkung der Krebsmortalität, die auf 50% des früheren Wertes sank. Leider ist es nicht sicher, wieviel von dieser Besserung des Allgemeinzustandes der Diät und wie viel der Abstinenz von Alkohol, Tabak und Kaffee zuzuschreiben ist. Von den Avitaminosen in Dänemark kamen uns nur Berichte über das Vorkommen von Xerophthalmie zu, die wir später behandeln werden. In Deutschland dagegen sah man, obwohl es an A-Vitamin mangelte, kaum Xerophthalmie.

In diesem Zusammenhange ist der Bericht über die Diät der Koreaner von van Buskirk (2076) von erheblichem Interesse. Die übliche Kalorienzufuhr dort beträgt 2727 Kal., wovon 89% dem Reis und den Gemüsen entstammte. Die Eiweißzufuhr beträgt 90,9 g, wovon nur 5,2 g tierischen Ursprungs, meistens in Form von Fisch. Bei 30 Studenten war die Eiweißkonsumption 90 g, wovon 16 g tierischen Ursprungs. Milch und Butter wurde niemals genossen. Die Anzahl der Kalorien pro 70 kg Gewicht betrug 2400.

Wir verfügen noch über andere Beobachtungen über den Einfluß der Kriegsnahrung auf den allgemeinen Zustand und dadurch bedingte pathologische Erscheinungen, von Neuhaus (2077) bearbeitet. Bei Frauen wurde viel Kriegsamenorrhöe von Nilsson (2078) und von v. Lingen (2079) gesehen. Puerperale Eklampsie war nach Gessner (2080) sehr stark vermindert. Auf die Laktation wirkte die Kriegsernährung nach Momm (2081) und Klotz (2082) sehr ungünstig, auch die Resistenz gegen Drogen war nach Zernik (2083) vermindert. Die Zahl der Tuberkulosefälle war in Deutschland [Kiefer (2084)] und in England (2085) sehr vergrößert. Beim Krebs dagegen geschah das Gegenteil [nach Rumpel (2086)] und Janowitz (2087). Was Diabetes anbelangt, so verringerte sich die Krankenzahl nach Rumpel (l. c. 2086) und Elias und Singer (2088) bedeutend. Nach einem Bericht aus Berlin (2089) fiel die Zahl der Kranken von 0,44 auf 0,31 %, dagegen stiegen die Tuberkulosefälle von 0,75 auf 0,92 in 1917. Tallq vist (2090) in seinem 10 jährigen Rückblick (1912-22), der sich mit einer Anzahl von Diabetes- und Basedowkranken befaßt, kommt zum Schluß, daß die Kriegsernährung sehr günstig

auf den Rückgang dieser Fälle wirkte. Er führte diese Erscheinung auf eine allgemeine Senkung der Funktion der innersekretorischen Drüsen zurück, die sehr schnell auf eine Unterernährung reagieren. Reiss (2091) führt die allgemein herrschende gastrische Hypoazidität nicht auf Vitaminmangel, sondern auf die schwach sekretionserregende Eigenschaft der abnormen Ernährung zurück. Der Einfluß auf die Augenkrankheiten wurde von Seefelder (2092) und Kolinski (2093) studiert.

Aus dem Gesagten ersehen wir, daß trotz der geringen Menge von Tiereiweiß in der Kriegsdiät von Mitteleuropa keine Ausbrüche von Pellagra beobachtet wurden, worüber S. Harris (2094) berichtet; auch trotz des Mangels an A-Vitamin recht wenig Xerophthalmie. Dagegen wurde viel Skorbut (den wir schon besprochen haben) und Hungerödem angetroffen. Wir sahen aus dem großen dänischen Stoffwechselversuch, daß 68 g Eiweiß (mit 27 g Tiereiweiß) pro Tag mit 50 g Fett und 2500 Kalorien völlig genügten, um die Erfordernisse zu decken. Daß darin das Eiweiß vielleicht noch vermindert und durch gutes Pflanzeneiweiß ersetzt werden kann, beweisen die Versuche von Hindhede.

## Pellagra.

Pellagra ist eine nicht kontagiöse, endemische Krankheit der maisessenden Landbevölkerung, die vorwiegend in Norditalien, Rumänien, Südtirol und Nordamerika vorkommt. Die Krankheit besteht in einem spezifischen Erythem der Haut, Stomatitis, Gastroenteritis und schweren degenerativen Veränderungen des zentralen Nervensystems; der Verlauf ist akut oder chronisch, die Sterblichkeit bedeutend. Pellagra wurde speziell von Bouchard (2095), Roussel (2096), Marie (2097), Roberts (2098), Schilling (2099), Niles (2100), Harris (2101) und Perroncito (2102) besprochen.

## Geographische Ausbreitung der Pellagra.

Norditalien ist das wichtigste Pellagraland; hier ist die Krankheit seit 1700 bekannt; am stärksten ist Piemont, die Lombardei, Venezien und Emilien befallen, viel schwächer Mittelitalien. Der Süden ist fast frei und auf Korsika, Sardinien und Sizilien ist Pellagra unbekannt. Die italienische Pellagra nimmt offenbar ab; im Jahre 1898 waren 3987 Todesfälle, 1905 2359 Todesfälle verzeichnet.

Der Zensus zeigte:

Ĭm	Jahre	1870	97 855	Pellagrafälle
	1)	1881	$104\ 067$	,,,
	,,	1899	$72\ 603$	,,
	,,	1905	$55\ 029$	,,
	,,	1910	33 869	, ,,

In Österreich, besonders in Südtirol, waren zwischen 1875 und 1905 zahlreiche Fälle bekannt geworden, seit dieser Zeit nahmen sie aber rasch

Pellagra. 353

ab; so fiel die Zahl der Kranken in Rovereto nach Weiss (2103) von 8053 im Jahre 1904 nach der Einführung von Kartoffeln auf 3503 im Jahre 1912. In Rumänien wurde die Zahl der Pellagrakranken vor ein paar Jahren auf zirka 75000 berechnet; in Serbien und Bulgarien und besonders in Transylvanien und Bukowina (2104) nimmt die Pellagra anscheinend zu. In England haben Sambon und Chalmers (2105), Box (2106), Low und Yellowlees (2107) einige Fälle beschrieben. Doch scheint die Diagnose von sporadischen Fällen etwas unsicher zu sein, obwohl sie nicht ausgeschlossen sind. In Frankreich soll die Erkrankung erst seit Napoleon I. bekannt geworden sein, besonders in den Sumpfgegenden von Landes, wurde aber durch Roussel (l. c. 2096) total zum Erlöschen gebracht.

In Ägypten, besonders in Unterägypten, finden wir einen unbedeutenden Pellagraherd. In Kanada wurden Fälle von Pinault (2108). Rolph (2109) und Mackay (2110) beobachtet. Dagegen war Pellagra in Nordamerika vor einigen Jahren in steter Zunahme, anscheinend seit dem Jahre 1880; manche Autoren dagegen glauben, daß sie erst seit 1900 aufgetreten ist. Der Verlauf dort ist viel akuter als in Italien und die Sterblichkeit bedeutend höher. Die Endemie ist am stärksten in den Südstaaten (besonders Texas, Arkansas, Louisiana, Mississippi, Kentucky, Tennessee, Alabama, Virginia, Nord- und Südkarolina, Georgia) und Mexiko, obwohl in letzter Zeit von Shattuck (2111) und Marsh (2112) über Fälle aus dem Norden der Vereinigten Staaten berichtet wurde. Lavinder (2113) zählt in den Jahren 1907 bis 1912 30 000 Pellagrafälle mit 40 % Sterblichkeit. Petersen (2114) berichtete vor kurzem, daß im Jahre 1915 in den Vereinigten Staaten aus dieser Ursache 10663 Todesfälle vorkamen, im Jahre 1916 aber nur 6289; in südlichen Staaten sollten die Pellagrakranken zu dieser Zeit etwa 1/2 0/0 der Bevölkerung ausmachen, womit sich die Zahl der Kranken dort auf 165000 stellen würde. Nach Geiger (2115) sollte im Jahre 1921 die Zahl der Todesfälle von Pellagra in den Vereinigten Staaten auf 2112 gesunken sein. Von anderen Avitaminosen gibt er für dasselbe Jahr die folgenden Zahlen an: Beriberi 5 Fälle, Skorbut 77 und Rachitis 496. In den Vereinigten Staaten nach dem Kriege infolge der ökonomischen Depression befürchtete man (2116), daß die Zahl der Pellagrafälle beträchtlich ansteigen wird, was offenbar sich nicht verwirklicht hat. Aus der Kanalzone wurden Fälle von Deeks (2117) mitgeteilt, welche bei kohlenhydratreicher Nahrung entstanden sind. In Südamerika haben Tuttle (2118) und Olózaga (2119) Fälle beschrieben. McDonald (2120) sah Pellagra in Antigua, Nicholls (2121) auf der Insel St. Lucia, de Kock und Bonne (1222) in Surinam und Viswalingam (2123) bei den chinesischen Kuli in Malay.

## Verlauf der Pellagra.

Pellagra breitet sich auf dem Lande aus, während die Städte frei von der Krankheit bleiben. In Italien und Ägypten befällt die Krankheit die ärmere Landbevölkerung, in Nordamerika dagegen erkranken auch wohlhabende Landbewohner, welche aber immer die gewöhnliche ländliche Lebens-

weise führen. Nach Roberts (2124) veränderte sich in den letzten Jahren das Bild der Pellagra in den Vereinigten Staaten; die akute Form gleicht dort mehr der italienischen Erkrankung, und manche Formen sind so mild, daß sie leicht übersehen werden können. Die Erkrankung kommt öfters bei Frauen als bei Männern vor, und zwar wird das Verhältnis zwischen beiden Geschlechtern verschieden angegeben (2:1 oder 3:1). Nach Siler und Garrison (2125) wie auch nach Grimm (2126) kommt die Pellagra oft nach einer Geburt vor und in 83% aller Fälle bricht sie in Familien aus, die sich in schlechten ökonomischen Verhältnissen befinden.

Die ersten Attacken sowie Rezidive ereignen sich in Italien meist im Frühjahr, im März oder April, in Nordamerika vom Februar angefangen, den ganzen Sommer hindurch bis zum Spätherbst. Winteremissionen gehören zum Typus der Krankheit. Über Winterfälle in Amerika haben Wellman und Sparkes (2127) berichtet.

Die Pellagra verschont kein Alter, doch sind Fälle bei Säuglingen scheinbar sehr selten. Niles (l. c. 2100) sagt z. B., daß ihm persönlich kein Fall unter 5 Jahren und wenige unter 10 Jahren bekannt geworden sind. Fälle bei älteren Kindern kommen nach Snyder (2128) oft vor, so sollen 10% der Fälle unter 15 Jahren alt sein. In einem Falle der Erkrankung einer Mutter, die ihr Kind bis zu 6 Wochen stillte, stellten sich ein paar Tage später beim Kinde mit künstlicher Ernährung Pellagrasymptome ein. Weston (2129) fand 15 Kinderfälle in Kolumbia, von welchen ein Fall eine erkrankte Mutter hatte; es entwickelte sich Pellagra, kurz nachdem die Brustnahrung eingestellt wurde. Ein weiterer unter 4 Jahren wurde von Galbraith (2130) mitgeteilt. Voegtlin und Harries (2131) teilten einen sehr interessanten Fall mit. Es handelte sich um einen fünfmonatlichen, brusternährten Säugling, dessen Mutter keine Symptome zeigte. Lustberg und Birchett (2132) haben vor kurzer Zeit 3 Fälle von Pellagra bei brusternährten Kindern mitgeteilt. Es handelte sich hier um Säuglinge von pellagrakranken Müttern. Wir werden später noch diese interessante Fälle bei der Ätiologie weiter besprechen. Byfield (2133) beschreibt eine pellagraähnliche Erkrankung bei 17 Kindern unter 4 Jahren, für die er aber eine infektiöse und nicht eine alimentäre Ursache annimmt. Eine ähnliche Beobachtung steht uns von Zahorsky (2134) zur Verfügung. Nach Murphy (2135) ist die Erkrankung bei den Kindern viel milder, ohne nervöse Symptome.

Pellagra ist nicht hereditär, dagegen zeigen die Kinder der Pellagrösen oft Zwergwuchs, geistige Schwäche und andere Degenerationsmerkmale. Die Krankheit ist nicht kontagiös, niemals wurde eine Infektion in einem Waisenhaus, unter Gästen einer Sommerfrische, nach Goldberger (2136) niemals unter Ärzten und Wärtern eines Pellagrakrankenhauses beobachtet.

Der Verlauf der Krankheit ist sehr verschieden; es gibt schwere akute Fälle, die nach einigen Wochen letal enden, und chronische Formen mit Remissionen und jahrelanger Dauer. Bei der Betrachtung von 100 Fällen sah Wood (2137) die ersten Symptome in folgender Weise verteilt: Haut in

Pellagra. 355

100%, gastrointestinale Störung in 77%, Symptome im Mund manchmal vor den Hautsymptomen. Von den Hautsymptomen kamen 97% an Händen und Unterarm vor, in 39 Fällen nur an den Händen, meistens an den unbedeckten Körperstellen, in einem Falle aber perianal und zweimal am Rumpf. Nach Roberts (l. c. 2098) kommen im ganzen vier verschiedene Krankheitstypen vor.

- 1. Akute maligne Form. Dauer 2 Wochen bis 3 Monate. Kann als erste Attacke erscheinen oder im Verlaufe der Krankheit, oder endlich terminal in chronischen Fällen mit Prostration, Konvulsionen, Fieber und Diarrhöe. Kontinuierliches Fieber 38—40,5°. Puls 120—130, klein, oft arhythmisch. Die Zunge tiefrot, fissuriert, schmerzhaft; schmerzhafte Stomatitis und Pharyngitis; typische Dermatitis, Hautpetechien. Dazu gesellen sich nicht selten: Tremor, Konvulsionen, Tetanus, Delirium, Inkontinenz. Diese Form wird oft "typhoide Pellagra" genannt.
- 2. Leichte subchronische Form. Vorwiegend bei jungen Individuen, leichte Fälle mit Dermatitis und Dyspepsie, mit Ausgang in Heilung. Dauer 1—2 Jahre, kein Fieber. Diese Form ist sehr häufig in Italien und Rumänien, seltener in Amerika. Die Symptome bestehen in leichter Dermatitis am Handrücken und Handgelenk, Rötung der Mundschleimhaut, Konstipation oder leichter Diarrhoe.
- 3. Schwere kachektische subchronische Form. Temperatur anfänglich etwa 37,7°. Puls 100. Sehr ernste Symptome seitens des Digestionstraktus: die Zunge tiefrot, erodiert, Mund- und Pharynxschleimhaut tiefrot, schmerzhaft, Zahnfleisch geschwollen, blutend: Nausea, Erbrechen, Gastralgie, hartnäckige seröse Diarrhöe, Gewichtssturz. Später zerebrale Symptome, Geistesschwäche, skelettartige Abmagerung.
- 4. Chronische Form. Dauer 1—20 Jahre. In den meisten Fällen werden 3 Perioden unterschieden: A. Erste Periode mit Dermatitis und Dyspepsie, wie bei leichten subchronischen Fällen. B. Zweite Periode, Symptome seitens des Digestionstraktus werden ernster, es treten Gastralgie, tabetoide Magenkrisen, Erbrechen, Diarrhoe, Tenesmen, mitunter Dyspnoe und leichte Hydropsien auf; Puls 80-100, typische Dermatitis; bei Remissionen ist die Gesichtshaut braunrot, schuppend, Handrücken braunrot, runzelig, greisenhaft, Zu diesem Bilde gesellen sich Gehirn- und Rückenmarksymptome: unsicherer Gang, Vertigo, Tremor, epileptiforme und tetanische Anfälle, Kontrakturen, gesteigerte Reflexe. So kommt es früher oder später zur dritten Periode mit Kachexie und Geistesschwäche, mitunter mit Hemiplegie oder Paraplegie und endlich mit seröser terminaler Diarrhöe, Petechien, Muskelatrophie, Inkontinenz. Normale Temperatur gehört zur Regel, nur ausnahmsweise wird terminales Fieber in den letzten Tagen der Krankheit beobachtet.

Außer diesen 4 Typen kommen noch leichte abortive Formen vor, die wir noch bei der experimentellen Pellagra beim Menschen besprechen werden.

#### Symptomatologie und Anatomopathologie der Pellagra.

1. Gastrointestinaler Kanal. Diagnostisch wichtig ist die pellagröse Zunge: im Frühstadium belegt, später tiefrot, fissuriert in der Mitte und an den Rändern, oft schmerzhaft. Das Zahnfleisch schwammig, rot, leicht blutend, wie beim Skorbut; manchmal alveolare Pyorrhoe. Schwellung und Rötung der Mund- und Pharynxschleimhaut; mitunter Aphthen oder kleine Blasen, Pyrosis, Gastralgie, Übelkeit, Erbrechen. Bei der Magenuntersuchung in 20 Fällen hat Johnson (2138) bei 16 Fällen Salzsäuremangel konstatiert. Dieser Befund wurde durch Givens (2139) bestätigt. Er fand aber auch Fälle, bei denen Salzsäure und Pepsin nachweisbar waren, besonders bei Kindern.

Wichtig ist die pellagröse Diarrhoe; bei einem Frühjahrsanfall kommt es zu 10—20, oft schleimigen und blutigen, täglichen Entleerungen. Im Terminalstadium werden die Entleerungen noch häufiger, serös farblos. Indikanurie wurde oft gefunden. Sämtliche Symptome seitens des Gastrointestinaltraktus scheinen zentralen Ursprungs zu sein. Siler (2140) möchte die Fälle ohne gastrointestinale Störung nicht als Pellagra ansehen, doch scheint es uns, daß eine solche Abtrennung nur künstlich wäre.

Anatomisch-pathologisch wurde im Magen in akuten Fällen Schwellung, Rötung mit Erosionen, besonders am Pylorus gefunden. In chronischen Fällen ist die Magenschleimhaut blaß, mit Schleim bedeckt und die Muskularis atrophisch. Im Darm: in akuten Fällen Enteritis mit Ulzerationen in Dünnund Dickdarm, seltener im Duodenum, in chronischen Fällen war nach Lynch (2141) die Mukosa blaß, mit Schleim bedeckt, atrophisch, die Muskelschicht verdünnt. Die Leber ist derb, atrophisch, seltener fettig entartet.

Die pellagröse Dermatitis gehört zu den wichtigsten Frühsymptomen der Krankheit. In leichten Formen ist diese Dermatitis makulopapulös, in schweren, akuten Formen vesikulös oder bullös mit intensiver Rötung mit Ödem und Schmerz. Sie erscheint in typischer Weise symmetrisch am Handrücken und Handgelenk (der pellagröse Handschuh), dann am Nacken, seltener am Gesicht, an den Füßen (der pellagröse Schuh). Diese Dermatitis wurde von Gurd (2142) mit der Röntgenstrahlen-Dermatitis verglichen. Der pellagröse Schuh und Handschuh reicht oft bis zu einem Drittel des Unterarms resp. des Unterschenkels. Am Gesicht lokalisiert sich die Dermatitis an den Nasenflügeln, Schläfen, hinter den Ohren; manchmal treten Ekchymosen an den Augenlidern auf. Am Ellenbogen, am Unterarm bleibt die Haut lange Zeit rauh und schuppend; diese langdauernde Schuppung kann mitunter am Gesicht, an den Schultern, sogar am ganzen Körper auftreten. In chronischen Fällen werden manchmal die Nägel grauweiß, verdickt und brüchig. Remissionen erscheint die Haut an den affizierten Stellen braunrot, mitunter dunkelbraun, dies in seltenen Fällen am ganzen Körper.

Es ist von ätiologischer Wichtigkeit, daß bei der Produktion der menschlichen experimentellen Pellagra durch Goldberger (2143) sich die ersten Symptome am Skrotum befanden. Dieser Umstand hat manche Autoren dazu bewogen, an der Beweiskraft der Befunde von Goldberger zu zweifeln,

Pellagra. 357

indem behauptet wurde, daß er es nicht mit echter Pellagra zu tun hatte. Infolgedessen ist es wichtig hier anzuführen, daß Deiaco (2144), Merk (2145), Deeks (l. c. 2117), Crosby (2146) und Wood (l. c. 2137) diese Lokalisation der Dermatitis in ihren Fällen als erstes Zeichen sahen.







Abb. 78.



Abb. 79.

Abb. 77—79. Verschiedene Formen und Lokalisationen des Pellagraerythems. (Abb. 77—78 nach Roberts, Abb. 79 nach Zeller.)

Diese spezifische Dermatitis scheint eine Trophoneurose zentralen Ursprungs zu sein, doch kann die Mitwirkung der Sonne nicht verneint werden. Zu den nervösen Symptomen gehört auch das Brennen an Händen und Füßen, ein lästiges, von der Dermatitis unabhängiges Symptom.

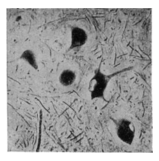


Abb. 80. Vorderhornzellen mit asymmetrisch gelegenem Kern bei Pellagra. (Nach Mott.)

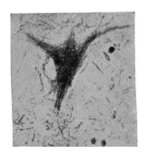


Abb. 81. Betzzelle im motorischen Cortex. (Nach Mott.)

3. Das Nervensystem. Zu den Frühsymptomen der schweren Fälle gehört der Rückenschmerz. Die Reflexe sind im Frühstadium verstärkt (Lateralstränge). Die Muskeln werden in der Hälfte der chronischen Fälle atrophisch, mitunter fettig entartet, an Händen und Füßen entstehen manchmal Kontrakturen in Flexionsstellung. Entartungsreaktion fehlt gewöhnlich.



Abb. 82. Rückenmark, Regio lumbalis bei Pellagra. (Nach Mott.)

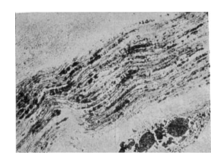


Abb. 83. Nervus ischiadicus bei Pellagra. Längsschnitt. (Nach Mott.)

Zu den späteren Symptomen gehören Tremor, besonders der Hände, seltener der Zunge, der Lippen, Krämpfe einzelner Muskelgruppen, in schweren Fällen spastischer oder ataktischer Gang. Als terminale Symptome werden tetanische, epileptiforme Anfälle, Paralyse der Sphinkteren beobachtet. Geistesstörung gehört zum typischen Bild der schweren Pellagra. Zu den Initialsymptomen gehört Insomnie, Schweigsamkeit, Traurigkeit, später Hypochondrie, endlich Psychosen allerlei Art. Die letztgenannten Störungen entwickeln sich in 10% aller Pellagrafälle in Italien, in zirka 5% in Amerika, wahrscheinlich öfter bei der chronischen Form. Nach Sandy (2147) ist in den Irrenanstalten

Pellagra. 359

der südlichen Staaten von Nordamerika die Zahl der durch Pellagra entstandenen Fälle sehr groß. In Ägypten ist Pellagra nach Marie (2148) für viele Fälle von Geisteskrankheiten verantwortlich. Miller und Ismail (2149) untersuchten die verschiedenen Typen der pellagrösen Geisteskranken in Ägypten. 651 Fälle wurden wie folgt klassifiziert:

Amentia 320 42%, typisches erstes Stadium, Manie 115 Melancholie 113 Dementia 103.

Die Sterblichkeit betrug 32 %, 47 % der Kranken wurden entlassen.

Anatomisch-pathologisch wurden im Gehirn folgende Läsionen gefunden: Pia und Arachnoidea verdickt, mitunter milchig getrübt, auch ekchymotisch. Im Gehirn meist Ödem und Hyperämie mit Hydrops der Ventrikel. In chronischen Fällen werden oft das Gehirn und die Gehirnwindungen, besonders die frontalen atrophisch, hart und anämisch. Mikroskopisch sind die kortikalen Nervenzellen entartet, mit Schwellung, Vakuolenbildung. Verschiebung der geschwellten Kerne nach der Seite, später Atrophie der entarteten Zellen.

Im Rückenmark wird in akuten Fällen Gefäßerweiterung und Ödem gefunden, in chronischen Fällen hauptsächlich Degeneration der Hinterstränge und des direkten Pyramidaltraktus. Zerstreute Herde mit Schwund der Nervenfaser in der ganzen weißen Substanz des Rückenmarks werden ebenfalls gefunden. Mitunter sind auch die hinteren Wurzeln degeneriert, mit Arterienverdickung. In der grauen Substanz, und zwar in den Zellen der Vorder- und Hinterhörner finden wir Pigmentierung, Schwellung des Zellprotoplasmas, Chromatolysis, Verschiebung des Nukleus nach der Seite. Im Sympathikus wurde ebenfalls Degeneration, besonders in den Abdominalganglien gefunden. Es muß ausdrücklich betont werden, daß in den Nervenzentren nirgends entzündliche Läsionen zu finden sind, die sämtlichen Veränderungen sind nach Mott (l. c. 1422) ausschließlich degenerativer Natur.

Mikroskopische Blutungen werden oft in den Nervenzentren angetroffen. In einem von Chalmers (2150) untersuchten Falle aus Rumänien war eine bedeutende Blutung im unteren zervikalen und dorsalen Teile des Rückenmarks die Ursache des Todes. Im N. ischiadicus fand Mott zerstreute Entartungen der Nervenfaser.

4. Kreislaufsystem. Im Blut wird nach Findlay (2151) im Gegensatz zur Beriberi meist Lymphozytenvermehrung gefunden. Hämoglobin zirka 80%, Pulsfrequenz gewöhnlich 100, bei akuter Pellagra bis 120, der Blutdruck ist meist niedrig. Die Blutuntersuchung auf Mikroorganismen absolut negativ. Bardin (2152) fand eine Vergrößerung der Zahl der kleinen und großen Lymphozyten und eine Verminderung der polymorphonukleären Neutrophilen. Mikroskopische Befunde wurden ebenfalls von Nagamatsu (2153) mitgeteilt. Befunde in der Zerebrospinalflüssigkeit gaben nach Lorenz (2154) keinen Anlaß dazu, Pellagra als eine Infektion des Zentralnervensystems zu betrachten.

Das Herz ist meist atrophisch, pigmentiert, bröckelig, seltener fettig entartet. Lungen: manchmal Lungenodem, Hyperämie, Hydrothorax.

- 5. Knochen. Lombroso (2155), Babes und Sion (2156) haben in manchen Fällen von Pellagra Brüchigkeit der Rippen und langen Knochen beobachtet. Auch Frakturen der langen Knochen wurden bei Pellagra gefunden. Ähnliche Läsionen sind charakteristisch für den menschlichen und experimentellen Skorbut. Bei Roberts (l. c. 2098) finden wir Röntgenogramme pellagröser Knochen, welche eine Rarefizierung der Knochenenden zeigen.
- 6. Sexualorgane. Bei akuter Pellagra wird nicht selten Vulvovaginitis beobachtet, in seltenen Fällen mit Gangran der Labien. Bei chronischer

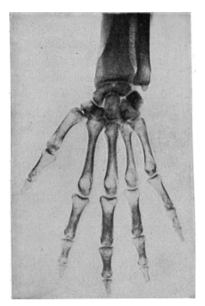


Abb. 84. Rarefaktion der Phalangenenden bei Pellagra. (Nach Roberts.)

Pellagra kommt sehr oft Amenorrhöe vor. Abortus wird in 20% der Fälle bei graviden Pellagrösen notiert, Blutungen nach der Geburt kommen ebenfalls oft vor. Bei latenter Pellagra wird nicht selten infolge von Gravidität ein akuter Ausbruch ausgelöst; eine analoge Beobachtung wurde schon bei Beriberi gemacht.

7. Andere Organe. Von Augensymptomen wurde von Marie (l. c. 2097) Konjunktivitis mit Pterygion und Hemeralopie beschrieben, manchmal pigmentäre Retinitis. Calhoun (2157) fand, daß sogar gewisse Sehstörungen, speziell gewisse Formen der Farbenblindheit, anderen Pellagrasymptomen vorangehen, weshalb sie zur Diagnose herangezogen werden können.

Was die Drüsen der inneren Sekretion anbelangt, hat Beeson (2158) in 316 Fällen 25 Fälle von Schilddrüsenkomplikation beobachtet. Modinos (2159) sah Fälle in

Ägypten mit vergrößerten Nebennieren, die Drüsen wiesen doppeltes Gewicht auf. Bei Fällen von Wilson (2160), ebenfalls in Ägypten, waren diese Drüsen viel leichter. Morse (2161) fand schwere atrophisch degenerative Veränderungen in der Schilddrüse und im Nebennierenmark. In den neueren Berichten, speziell aus Ägypten, wurde der Insuffizienz der Nebennieren besondere Aufmerksamkeit geschenkt [vgl. Wilson (l. c. 2160)].

8. Chemische Pathologie. Koch und Voegtlin (2162) haben Rückenmark und Gehirn bei den Pellagrösen analysiert. Die erhaltenen Zahlen stimmen im allgemeinen mit denen überein, die bei der Taubenberiberi erhalten wurden. Ein Verlust an Lipoiden, speziell im Rückenmark, war eines der wichtigsten Resultate.

Im Harn wurde von Ridlon (2163) in 96% aller Fälle Indikanurie konstatiert. Murlin (2164) fand hohe Aminostickstoff- und Hippursäurewerte (2-3 mal höher als bei Normalen), was auf eine schlechtere Stickstoffausnutzung

Pellagra. 361

hinweist. Wurde die kohlenhydratreiche Diät durch eine eiweißreiche ersetzt, dann wurden die Werte geringer. Der Effekt dieser beiden Diäten auf die Zusammensetzung des Blutes wurde durch Lewis (2165) untersucht. kohlenhydratreiche Diät hatte niedrigere Harnstoff- und Nichteiweißstickstoffwerte zur Folge, sonst waren die Werte normal. Jobling und Maxwell (2166) sowie Sullivan und Stanton (2167) bestimmten die Alkalireserve des Blutes nach der CO<sub>0</sub>-Methode, die gefundenen Zahlen wichen nur unbedeutend von den normalen ab; es war keine Azidose aufzufinden. Sullivan und Jones (2168) haben im Speichel in einem Falle Indikan aufgefunden; außerdem wurde eine geringere Rhodanreaktion erhalten, auf Verlangsamung des Eiweißstoffwechsels hinweisend. Sullivan und Dawson (2169) sahen, daß die Rhodanwerte im Speichel sowie im Harne sich in der Rekonvaleszenz Außerdem wurden von denselben Autoren (2170) die Phenole im Harne als Mass der Darmfäulnis bestimmt. Sulli van (2171) war imstande, aus dem Harne der Pellagrakranken Indoläthylamin als Pikrat zu isolieren.

9. Stoffwechsel. Die ersten exakten Stoffwechselversuche an Pellagrösen wurden von Myers und Fine (2172) ausgeführt. Die verabfolgte Nahrung war laktovegetabilisch und wurde gut ausgenutzt. Nicolaidi (2173) fand große Nahrungsverluste durch den Kot. Albertoni und Tullio (2174) hatten negative N-Bilanzen bei Mais, die durch Fleisch positiv wurden. Hunter, Givens und Lewis (2175) fanden bei 7 Pellagrakranken eine positive Stickstoffbilanz bei einer pellagraerzeugenden Nahrung. Boyd (2176) fand in einem Stoffwechselversuch an türkischen Kriegsgefangenen in Ägypten, in Bestätigung früherer Befunde, eine Verringerung der Salzsäure im Magen, verringerte pankreatische Sekretion, Eiweiß- und Fettverlust im Kot (merkwürdig für eine Erkrankung, die durch Eiweißmangel verursacht sein soll?), als Zeichen einer sehr schlechten Eiweißassimilation. In den neueren Arbeiten. wie bei Sullivan, Stanton und Dawson (2177) finden wir diesen letzten Befund besonders hervorgehoben. Nach Sullivan (2178) verhalten sich die Pellagrakranken im Stoffwechselversuche wie auf einer eiweißarmen Nahrung. Die stickstoffhaltigen Bestandteile des Harnes fallen sehr niedrig aus.

Prognose. In Italien wurden für das Jahr 1905 55029 Pellagrafälle mit 2359 Todesfällen registriert, d. h. über 4% Mortalität. In Amerika war vor einigen Jahren die Prognose viel ernster, nämlich 50% Sterblichkeit in den Krankenhäusern und 20—25% in der Privatpraxis. Es ist selbstverständlich, daß das Bild der Pellagra, wegen der diätetischen Ursache, mit dem Wohlstand der Bevölkerung schwankt und oft mildere oder ernstere Formen annimmt.

#### Die Beziehungen von Pellagra zu den anerkannten Avitaminosen Beriberi und Skorbut.

In dem kleinen Abschnitt über die Beziehungen von Beriberi zu Skorbut in Südafrika (S. 292) haben wir Skorbut bei einer Nahrung entstehen sehen, die aus sehr wenig Tiereiweiß und Mais bestand und doch zu keinen Pellagrafällen führte. Dasselbe gilt auch für das Massenauftreten von Skorbut, das

G. R. Hopkins (l. c. 1477) bei einer Bevölkerung beschrieben hat, die sich fast ausschließlich von Mais ernährte. Marie (l. c. 2097) sowie Viswalingam (2179) haben Skorbut als eine prädisponierende Ursache der Pellagra angesehen.

Was die Beziehungen der Pellagra zu Beriberi anbelangt, hat Sheppard (2180) Pellagrafälle in Singapore bei einer ausschließlichen Reisnahrung gesehen. Stannus (2181) gibt an, daß er eine große Zahl von Fällen in Nyasaland bei Reis (nur teilweise entschält) entstehen sah; Gemüse, Fisch oder Fleisch wurde nur einmal in 14 Tagen genossen. Die Krankheit verlief ohne das charakteristische Exanthem, doch waren gewisse Zeichen der Hautaffektion um den Mund sichtbar. Dagegen wurde ein pellagraähnliches Exanthem von Schüffner und Kuenen (2182) bei der Beriberi beobachtet; Mendelson (2183) sah sogar einen Fall, den er als Beriberi und Pellagra zugleich betrachtete. Nighting ale (2184) sah 1210 pellagraähnliche Fälle in Südrhodesia, die er "Zeïsm" nannte. Die Krankheit entstand bei gemahlenem Mais, war mild und ohne Exanthem, mit einer leichten Dermatitis und Mundsymptomen. Er gibt an, daß sich Lebertrantherapie als günstig erwies. Ed wards (2185) bezeichnet eine Erkrankung als periphere Neuritis, die in Jamaika bei der armen Bevölkerung angetroffen wird, die sich mit einer stickstoffarmen Diät ernährt. Die Symptome ähnelten mehr der Pellagra als der Beriberi. Zum Schluß wollen wir auf die Zusammensetzung der Diät aufmerksam machen, die Braddon (l. c. 1393, S. 281) als beriberierzeugend betrachtete. Sie war äußerst arm an tierischem Eiweis und müßte eigentlich nach den neuen Auffassungen zur Pellagra führen. Dieses kleine Kapitel wurde hier eingeschaltet, nicht um die Verwandtschaft zwischen Pellagra und den Avitaminosen zu demonstrieren, sondern um zu zeigen, daß wir unter Umständen mit Mischformen zu tun haben, die zeigen, daß wenn die Nahrung eines Bestandteiles entbehrt, wahrscheinlich gleichzeitig noch andere darin fehlen.

# Entstehungsweise der Pellagra.

Obwohl theoretisch Pellagra auch ohne Maiskonsum entstehen kann, erscheint und verschwindet sie in der Praxis mit dem Maisbau. So wurde im Jahre 1840 der Mais in Ägypten eingeführt und im Jahre 1847 begegnen wir den ersten Pellagrafällen. In Spanien ist die Erkrankung seit zwei Jahrhunderten einheimisch und ist dort mit dem Beginn der Maiskultur erschienen; gegenwärtig wird dort viel Roggen, Weizen, Hafer, aber wenig Mais gebaut und die Krankheit ist dort fast erloschen. Weiß (2186) sah, daß seit 1905, nach dem Ausschluß des Maises aus der Diät, die Fälle in Tirol viel seltener wurden. Alpago-Novello (2187) hat in einer italienischen Provinz den Maisbau teiweise durch Rüben und Kartoffeln ersetzt, wodurch die Fälle abnahmen. Es scheint auch nicht gleich zu sein, ob handgemahlener oder maschinengemahlener Mais zum Konsum gelangt. In den Vereinigten Staaten wurde oft gefunden, daß in den Gebirgen, wo oft nur die handgemahlene Qualität zur Verfügung steht, keine Fälle vorkommen, dagegen in

Pellagra. 363

kleinen industriellen Städten, wo die Einwohner das Maismehl gebrauchsfertig beziehen. Dies wurde von Wood (2188) hervorgehoben und wurde mir vor kurzem durch eine persönliche Mitteilung von Dr Fitch, der aus diesen Gegenden stammt, bestätigt. Blosser (2189) sah 130 Fälle bei einer Nahrung entstehen, die sehr viel Rohrzuckerprodukte, speziell Melasse, enthielt. Durch Weglassen dieser Produkte, die im Süden der Vereinigten Staaten sehr beliebt sind, ließ sich eine Besserung erzielen. Daß in Pellagragegenden eine sehr kohlenhydratreiche Nahrung konsumiert wird, wird aus dem Bericht von Jobling und Petersen (2190) klar. Babes (2191) bemerkte wohl, daß als im Februar 1918 die ganze Bevölkerung von Bukarest auf Brot, aus Mais und Weizen bestehend, gesetzt wurde, schon im Mai zahlreiche Pellagrafälle erschienen. Es waren somit 3 Monate zur Entwickelung der Krankheit nötig. Lombroso (l. c. 2155) und Camurri (2192) beschreiben eine Nahrungszusammensetzung aus den italienischen Pellagradistrikten:

$_{ m Lom}$	${f Camurri}$				
Mais	1091 g täglich	Polenta	$1500~\mathrm{g}$	täglich	
Reis und Gerste	67 ,, ,,	Reis	100 ,,	,,	
Bohnen	60 ,, ,,	$\operatorname{Bolnen}$	100 ,,	,.	
Kartoffel	67 ,, ,,	Kartoffel	100 ,,	,,	
Gemüse	250,,,,	$\mathbf{Gem\ddot{u}se}$	100 ,,	,,	
$\operatorname{Speck}$	21 ,, ,,	$\mathbf{Speck}$	20,	,,	
Olivenöl	33 ,, ,,	Olivenöl	10 ,,	,,	
Fisch	67 ,, ,,	$\mathbf{Milch}$	100 ,,	,,	
Geflügel	27 ,, ,,	Käse	50 ,,	,,	

Außerdem wurden große Differenzen in der Sommer- und Winterernährung beobachtet, die das periodische Auftreten der Pellagra im Frühling gut erklären. Es scheint nämlich, daß sich die italienische Bevölkerung im Winter viel schlechter ernährt. Lombroso berichtet über solche Diätänderungen in der Provinz von Ferrara:

Diät in den 8 Wintermonaten: Diät in 4 Sommermonaten:

Polenta	1000 g	160 g
Milch		
${f Eier}$	fast gar keine	fast gar keine
$\mathbf{Z}$ wiebel	eine täglich	zwei täglich
${f Maisbrot}$	50 g	400 g
Hausbrot	50 ,,	200 ,,
Fleisch	10 ,,	60 ,,
Käse	<b>5</b> ,,	$20 \; ,$
$\operatorname{Bohnen}$	<b>150</b> ,,	$40\;,,$
$\mathbf{Fisch}$	20 ,,	wenig.

Die letzte Angabe wurde auch von Devoto (2193) bestätigt. Wilson (2194) sah Pellagra bei einer Diät entstehen, die aus 2200 Kalorien bestand und 92 g Eiweiß enthielt. Das Eiweiß bestand <sup>3</sup>/<sub>4</sub> aus Weizen und <sup>1</sup>/<sub>4</sub> aus Mais, bei 10°/<sub>0</sub> der Kriegsgefangenen entwickelte sich in einem Jahr Pellagra,

wobei die Krankheit nur bei schwerer Arbeit entstand. Boyd und Lelean (2195) sahen bei 6000 türkischen Kriegsgefangenen in Ägypten 18% Pellagra auftreten, während bei den Deutschen zuerst keine Fälle vorkamen. Als auch den Deutschen schwerere Arbeit zu verrichten gegeben wurde, kamen auch hier nach Lelean (2196) 65 Fälle zum Vorschein. Bouchard (l. c. 2095) sah, daß Schafhirten an Pellagra erkrankten, während die Kuhhirten davon freiblieben. Der Unterschied soll im Milchkonsum der Kuhhirten begründet sein.

Die Entstehungsweise der Pellagra wurde durch Goldberger und seine Mitarbeiter in besonders exakter Weise studiert. Goldberger, Wheeler und Sydenstricker (2197) haben die Diät von kranken und gesunden Einwohnern in einer kleinen industriellen Stadt in S. Carolina miteinander verglichen. In der Kost der Gesunden befand sich Milch, Fleisch, Gemüse und Obst. Die Eiweißaufnahme betrug etwa 85 g, wovon 1/3 animalischen Ursprungs war. Die Ursache dafür, warum andere Autoren den obigen Unterschied nicht sahen, liegt in dem Umstand, daß man die präpellagröse Diät studieren muß und nicht die, die während des Anfalls aufgenommen wird. Denn in diesem Stadium ist die Erkrankung schon in Besserung begriffen. Das Auftreten von Krankheitsfällen war nach Goldberger, Wheeler und Sydenstricker (2198) dem Einkommen umgekehrt proportional. Sydenstricker (2199) konnte an der Hand von statistischen Daten zeigen, daß die Fälle zahlreicher wurden, wenn sich die Einwohner wegen der Preiserhöhung in ihren Ausgaben einschränken mußten. Möglicherweise steht die Verminderung der Pellagrafälle in den Vereinigten Staaten und die Vergrößerung der Zahl der Fälle nach dem Kriegsschluß mit dem wachsenden Wohlstand der Bevölkerung während des Krieges in Verbindung. Der Einfluß der ökonomischen Lage der Bevölkerung auf die Pellagrainzidenz wurde auch von Wheeler (2200) betont. Der italienische Pellagraausschuß [(Lustig und Franchetti (2201)] kommt zu dem gleichen Resultat. Dieser Bericht zeigt deutlich die Abhängigkeit dieser Erkrankung von den Löhnen der Industrie und der Möglichkeit der Arbeiter sich eine bessere Nahrung zu verschaffen. Goldberger und Wheeler (l. c. 119) riefen Pellagra bei 11 Gefängnisinsassen experimentell hervor. Die Nahrung wurde genau kontrolliert. Nahrung wurde durch Sullivan und Jones (2202) analysiert und der Vitamingehalt durch Sulivan (2203) an Tieren festgestellt. Die Nahrung bestand aus 41-54 g Eiweiß, wovon 80-97% pflanzlichen Ursprungs war: sie erwies sich auch als knapp an B- und A-Vitaminen. Die Kontrollen erhielten eine bessere Diat vorgelegt. Die Versuche dauerten 61/2 Monate, in welcher Zeit sich bei fünf von den 11 Versuchspersonen Symptome entwickelten, die als etwas abnorme Pellagrasymptome angesehen werden müssen. Die ersten Symptome erschienen am Skrotum, doch haben wir solche Fälle schon kennen gelernt. Es ist nach Goldberger wahrscheinlich, daß die 11 Personen milde Pellagra hatten und daß die Symptome je nach der Diät bedeutend variieren können. Goldberger (2204) wies nach, daß schon 3 Monate genügen, um bei einer entsprechenden Diät Pellagrasymptome zu erhalten.

Pellagra. 365

#### Therapie.

Schon Roussel (l. c. 2096) sprach sich im Jahre 1866 dahin aus, daß die diätetischen Maßnahmen die wichtigsten sind, um Pellagra zu bekämpfen, worüber eine ganze Anzahl von Autoren einig sind, darunter auch Rover (2205), der sich schon im Jahre 1835 ähnlich aussprach. Lombrose (l. c. 2155) sah, daß Fleischzulage eine außerordentlich günstige Wirkung entfaltet. Kleiminger (2206) heilte 13 pellagröse Geisteskranke durch Diät und Lorenz (2207) benutzte ebenfalls viel die Diättherapie. Elebash (2208) benutzte dazu grüne Gemüse und Fruchtsäfte, Allison (2209) Milch, Eier und Früchte, Sylvester (2210) zuerst Fruchtsäfte, dann Magermilch und In ähnlicher Weise gingen Bravetta (2211), Willets (2212) und Ridlon (2213) vor. Dieser letzte Autor behandelte 51 Fälle mit einer speziell gewählten Diät, wobei sich 48 erholten. Goldberger, Waring und Willets (2214) haben eine Diät, aus Milch, Fleisch, Gemüsen und einer Verminderung von Kohlenhydraten bestehend, in einigen Asylen ausprobiert sehr gute prophylaktische und therapeutische Resultate erhalten. Voegtlin, Neill und Hunter (2215) haben die Vitamintherapie in der Praxis angewandt und folgende Resultate erhalten. Mit B-Vitamin ließen sich keine Erfolge erzielen, während mit A-Vitamin, in Form von Leberund Thymusextrakten, scheinbar ein gewisses Resultat erlangt wurde, ohne daß die Resultate eindeutig waren. Sherman (2216) empfiehlt empirisch Milch als Prophylaktikum. Die diätetische Behandlung der Pellagra wird jetzt allgemein angewandt. White (2217) in seinem Bericht über diese Erkrankung in einem armenischen Flüchtlingenlager in Ägypten betont ausdrücklich, daß in solcher Weise Pellagra zum Verschwinden gebracht werden kann, ohne daß in Lebensbedingungen irgendwas geändert zu sein braucht. Stannus (2218) behauptet, daß eine bessere Ernährung in Nyasaland die Erkrankung vollständig aus dem Wege schaffte. Deeks (2219) legt spezielles Gewicht auf die Einschränkung der Kohlenhydrate, ferner empfiehlt er frisches Obst und Gemüse, zusammen mit Fleisch, Fisch, Milch, Käse, Butter und Ganzweizenbrot. Er ist überzeugt, daß an so einer Diät Pellagra vollständig erlöschen würde. Wheeler (2220) behandelte eine Anzahl der Fälle ambulatorisch, indem ein Mittagsbrot aus Milch, Fleisch, Brot, Butter und Früchten bestehend, verabreicht wurde. 54 Fälle wurden in dieser Weise behandelt mit einem vorzüglichen Resultat. Einige Remissionen kamen nach 5-8 Monaten, nachdem die Behandlung unterbrochen wurde, vor.

Wie wir aus dem Gesagten ersehen, wurden die besten Resultate durch Diätwechsel erzielt, und zwar waren hier die komplexen Produkte wirksam, die wir unter dem Namen Tiereiweiß bezeichnen. Wir haben bereits hervorgehoben, daß mit der Darreichung von Fleisch, Eiern oder Milch, nicht nur tierisches Eiweiß verabreicht wird, sondern Nahrungskomplexe, die zum Teil unbekannt sind. Mit dieser Maßnahme wird eine kohlenhydratreiche und eiweißarme Nahrung in eine eiweißreiche und kohlenhydratarme Nahrung umgewandt, wodurch die ganze Ernährung einen gewaltigen Umschwung

erleidet. Aus dem oben Gesagten ergibt sich ohne weiteres die moderne Anschauung über die Ätiologie der Pellagra.

## Ätiologie der Pellagra.

Pellagra entsteht hauptsächlich bei Maiskonsum, was neuerlich wieder von Lustig (2221) hervorgehoben wird. Eine ganze Reihe von Hypothesen wurde aufgestellt, um das Wesen der Pellagra zu erklären, auf die wir hier nicht eingehen können. Sogar die Anhänger der Infektionstheorie, wie Siler, Garrison und MacNeal (2222), Bory (2223) und Babes (2224) geben teilweise zu, daß auch die Diät eine Rolle bei dieser Erkrankung spielt. Manche Beobachter geben an, daß Pellagra sich auch bei einer normal zusammengesetzten Nahrung entwickelt. Mit Recht betonen Tanner und Echols (2225), daß man in solchen Fällen sicherstellen muß, daß eine solche Nahrung tatsächlich aufgenommen wird.

Den Nährwert des Maises haben wir schon (S. 241) besprochen. Mit der Auffassung, daß sogar das ganze Korn einen geringen biologischen Nährwert besitzt, sind wir nicht einverstanden, da die meisten Vögel davon dauernd leben können. Wie es sich mit dem Eiweißnährwert verhält, nachdem manche Teile durch Mahlen entfernt worden sind, darüber wissen wir nicht viel.

Die Berichte aus Ägypten von Wilson (l. c. 2160), Boyd (2226) und Roaf (2227) haben gezeigt, daß bei der Pellagra die Eiweißassimilation gestört ist und gleichzeitig eine Störung des sympathischen Nervensystems Speziell Wilson ist der Meinung, daß der biologische Wert des Eiweißes nie unter 40 g Kasein sinken darf, wenn nicht die Gefahr des Entstehens von Pellagra auftreten soll. Tatsächlich glich der Eiweißgehalt der pellagraerzeugenden Diät nur 22 g Kasein. Es ist jedoch wahrscheinlich. daß die biologischen Eiweißwerte noch einer gründlichen Revision bedürfen. Die meisten von den Beobachtern der ägyptischen Pellagra kamen zum Schluß, daß es sich um das Fehlen einer lebenswichtigen Aminosäure, vermutlich Tryptophan, handele. Bigland (2228) gesellt sich dieser Meinung bei, während Enright (2229) Pellagra bei deutschen Kriegsgefangenen sah, die seiner Meinung nach genug Eiweiß in der Nahrung hatten. Auf die obige Auffassung gestützt, unternahmen es Chick und Hume (l. c. 699), experimentelle Pellagra bei Affen zu produzieren. Diese Affen erhielten eine Nahrung, die alle Vitamine enthielt, die aber in ihrem Eiweißgehalt in Form von Maisgluten erheblich schwankte. Drei Affen wurden zu diesem Versuch herangezogen, wovon sich bei einem ein Erythema und andere Symptome auf den Nasenflügeln entwickelten, die als Pellagra aufgefaßt und durch Kaseindarreichung gebessert wurden. Da in diesem Versuch die Nahrungs- und Vitamineinnahme nicht kontrolliert wurde, und da es uns überhaupt merkwürdig erscheint, daß man das Studium einer Erkrankung. die durch Mangel an tierischem Eiweiß bedingt sein soll, bei pflanzenfressenden Tieren, die nach der Saugperiode normalerweise niemals tierisches Pellagra. 367

Eiweiß zu sich nehmen, vornimmt, müssen wir die Stichhaltigkeit dieser Versuche ablehnen.

Goldberger und Tanner (2230) hat einige therapeutische Versuche mit paar isolierten Aminosäuren an Menschen angestellt. Er glaubte in dieser Weise eine Besserung erzielt zu haben, doch müssen wir weitere Versuche darüber abwarten. Persönlich stehen wir solchen Versuchen skeptisch gegenüber. Jobling und Arnold (2231) haben Pellagrafälle beobachtet, die in bezug auf tierisches Eiweiß keinen Mangel hatten. Immerhin sehen wir mit einem großen Interesse Versuchen entgegen, die uns über das menschliche Bedürfnis an lebenswichtigen Aminosäuren aufklären werden. Solche Untersuchungen sind von Ide (2232) über Tryptophan ausgeführt worden. Auch Plimmer (2233) bespricht die modernen Eiweißfragen vom Standpunkte der Pellagraätiologie.

Die Auffassung, daß Pellagra durch Mangel an Eiweiß mit höherem biologischen Wert bedingt ist, steht in mancher Beziehung im Gegensatz zu den schon besprochenen Resultaten von Hindhede und auch mit Erfahrungen von Fachleuten, die mit der Volksernährung in den verschiedenen Ländern vertraut sind. Auch im letzten Kriege in Europa war trotz des Fehlens von tierischem Eiweiß recht wenig Pellagra bekannt geworden.

Die moderne Auffassung des Wesens der Pellagra hat in der neuesten Zeit kaum eine Änderung erfahren. Densten (2234) betrachtet dieselbe als eine diätetische Erkrankung, Fabroni (2235) dagegen als eine unspezifische Avitaminose. Dieser letzten Auffassung können wir nicht zustimmen, eine eng begrenzte, charakteristische Erkrankung, wie Pellagra, muß unbedingt eine einheitliche und konstante Ursache besitzen. Wilson (2236) neigt sich jetzt zu der Ansicht, daß außer dem Eiweiß- noch ein Cholesterinmangel eine Rolle spielt. Goldbergers (2237) Ansichten haben zur Zeit wenig Änderung erfahren. Er glaubt immer noch, daß die chemische Natur der Bausteine, die in dem zugeführten Eiweiß vorhanden sind, die primäre Ursache der Pellagra ist. Goldberger und Tanner (2238) sahen Remissionen an einer Diät, die in bezug auf die bekannten Vitamine und Salze vollständig Sechs dieser Fälle, die eine verzügliche Nahrungsaufnahme zeigten, verdienen ein besonderes Interesse. Sie erhielten 113 g Maisbrot, 28 g Erbsen, 14 g Butter, 4 bis 5 mal wöchentlich Gemüse oder Pataten; außerdem Lebertran, Konserventomaten und Hefe. Zwei Fälle entwickelten Pellagra an dieser Diät, die nur in bezug auf Eiweiß mangelhaft sein sollte. weiterer Fall erkrankte an einer Nahrung, die 24 g Milchproteine enthielt; wurde 45 g Eiweiß in Form von Kasein oder Magermilch hinzugesetzt, zugleich mit Einschränkung der Vitaminzufuhr, so gingen die Krankheitssymptome zurück. Die Fälle von infantiler Pellagra an Brustnahrung oder von Erwachsenen an einer gewissen Menge Milch wurden durch individuelle Unterschiede im Eiweißbedarf erklärt. Diese Auffassung erscheint uns leider etwas gekünstelt. Als Regel jedoch genügten 36 g Milcheiweiß pro Tag, um der Krankheit vorzubeugen. Goldberger glaubt, daß die Vitamine, wenn reichlich zugegeben, den Eiweißmangel zu korrigieren vermögen. Daher räumt er den Vitaminen wenigstens eine sekundäre Rolle in der Pellagraätiologie

ein. Hindhede (2239) betont mit Recht, daß, um menschliches Bedürfnis an Nahrungsbestandteilen zu entscheiden, Versuche an Menschen notwendig sind. Seiner Meinung nach ist Milch für Erwachsene überflüssig. In Beantwortung Hindhedes Einwände hebt Goldberger (2240) hervor, daß er niemals ein absoluter Anhänger der Eiweißätiologie der Pellagra war. In der Tat gibt er immer andere Möglichkeiten zu.

Infantile Pellagra, wie z. B. der Fall, der durch Voegtlin und Harries (l. c. 2131) mitgeteilt wurde, könnte zur Aufklärung der Ätiologie herangezogen werden. Es ist zwar wahr [nach Eckles, Palmer und Swett (2241)], daß der Proteingehalt der Milch bis zu einem gewissen Grad durch die Nahrung beeinflußt werden kann, doch können die möglichen Schwankungen nur schwer die Entstehung der Säuglingspellagra, von welcher einige Fälle bekannt geworden sind, erklären. Insbesondere sind in dieser Beziehung die Fälle von Lustberg und Birchett (l. c. 2132) lehrreich. Obwohl in diesen Fällen die Nahrung der Mütter eiweiß- und vitaminarm, aber kohlenhydratreich war (sie bestand in der Hauptsache aus getrockneten Bohnen und Erbsen, Mais, Speck und eingedampfter Milch), war die Muttermilch, chemisch analysiert, völlig normal zusammengesetzt. Pellagra in diesen Fällen war milder und besserte sich prompt, als die Brustnahrung durch künstliche Ernährung ersetzt wurde.

Wir gesellen uns der Meinung von Goldberger (l. c. 119) zu, der die folgenden ätiologischen Faktoren für möglich hält:

- I. Partieller Mangel an Vitaminen.
- II. Fehlen von tierischem Eiweiß.
- III. Fehlen eines noch unbekannten Vitamins.
- IV. Der Einfluß aller dieser Faktoren zusammen.

Wir glauben, daß die Verdünnung von Eiweiß durch Kohlenhydrate die Vitaminerfordernisse erhöht, so daß sie, obwohl Vitamine vorhanden sind, nicht ausreichen. Wir haben auf die mögliche Bedeutung der dem Eiweiß assoziierten wichtigen Substanzen hingewiesen, wobei es nicht unmöglich ist, daß diese Substanzen beim Mahlen von Mais verloren gehen. Es wäre total verfrüht, das Pellagrakapitel schon jetzt abschließen zu wollen.

So lange kein Laboratoriumstier gefunden ist, bei welchem Pellagra mit Sicherheit erzeugt werden kann, scheint uns, daß diese Krankheit vielleicht nur durch langdauernde und systematische Untersuchungen der Ernährungsbedingungen beim normalen Menschen selbst studiert werden kann. Solche Untersuchungen erscheinen dringend notwendig, und wir hoffen selbst in der nächsten Zukunft die Frage experimentell in Angriff zu nehmen.

# Sprue.

Diese Erkrankung, die auch als Aphtae tropicae, Ceylon sore mouth, Psilosis linguae et intestini, Diarrhoe alba, Tropical diarrhoea, Diarrhée de Cochinchine bezeichnet wird, wurde ausführlich durch Van der Scheer (2242), Thin (2243), W. C. Brown (2244), Begg (2245), Schilling (l. c. 1367) und

Sprue. 369

Castellani und Chalmers (l. c. 1366) beschrieben. Diese nicht infektiöse Krankheit, seit 1776 studiert, ist in Asien, besonders auf der malayischen Halbinsel, Siam, Annam, Sumatra und Java, aber auch in Indien, Ceylon, China, Japan, ferner in Australien endemisch und in Europa selten. In den Vereinigten Staaten wurden Fälle von Wood (2246), Boyd (2247), Sturtevant (2248) und Simon (2249) mitgeteilt. Diese Patienten waren nie in den Tropen; doch wurden auch Fälle von Hiatt und Allan (2250) bei Leuten gesehen, die aus den Tropen kamen. Die Symptome der Krankheit bestehen in schmerzhafter Stomatitis mit Blasenbildung und Erosionen und hartnäckiger Diarrhöe mit grauweißen, schaumigen Entleerungen. Die Krankheit soll oft durch Diättherapie heilbar sein.

Symptomatologie [Cantlie (2251)]. Zungenrand und Spitze sind gerötet, erodiert, mit kleinen Vesikeln und mitunter mit kleinen Geschwüren bedeckt. Ähnliche Erosionen, Vesikeln und Geschwüre werden am Zahnfleisch, Lippen, am weichen Gaumen, Uvula und Wangen gefunden. Die Kranken klagen über bedeutende Schmerzen beim Kauen und Schlucken. Die Erkrankung kommt nach Bahr (2252) bei Frauen viel häufiger vor und kann mit perniziöser Anämie verwechselt werden.

Der Bauch ist aufgetrieben, besonders am Epigastrium, der Kranke klagt über Druck, Völle und Brennen in der Magengegend, besonders nach der Mahlzeit, ferner kommt Sodbrennen, Aufstoßen und Erbrechen (ohne Übelkeit) zum Vorschein. Bei der Magenuntersuchung wurde nicht selten Hypochlorhydrie und Achlorhydrie gefunden. In den Morgenstunden kommt es ohne Leibschmerzen und ohne Tenesmus zu einigen kopiösen, weichen, schaumigen Entleerungen von grauer Farbe. Der Fettgehalt der Fäzes ist bedeutend erhöht und die Befunde gleichen nach Halberkann (2253) einer Pankreasaffektion. Nach T. B. Brown (2254) fehlen die pankreatischen Fermente und durch ihre Zufuhr sollen gute Erfolge zu erzielen sein. Nach Silverman und Denis (2255) treten wieder die pankreatischen Enzyme im Duodenum auf, wenn die Patienten sich erholen. Pankreas wäre demnach funktionsfähig. Die Zahl der roten Blutkörperchen ist durchgehend verringert (1-3 Millionen per Kubikmillimeter), Hämoglobinindex 60-70%. Elders (2256) betont das Vorkommen von Anämie von perniziösem Typus bei der Sprue. Diese Anämie führt er ebenfalls auf diätetische Unzulänglichkeiten der Nahrung zurück. In manchen Fällen gesellt sich Tetanie zum klinischen Bilde der Sprue. Hier verfügen wir über die neueren Berichte von Bassett-Smith (2257) wie auch von Barach und Murray (2258). Diese letzten Autoren haben die Nebenschilddrüsen untersucht und normal gefunden.

In ernsten Fällen kommt es zu bedeutender Muskelschwäche, Gewichtssturz, Depression, zerebralen Reizerscheinungen. Im letzten und schweren Stadium wird oft kontinuierliches Fieber konstatiert. Die Haut wird grau und schuppend, die Zunge erscheint glatt, rissig, atrophisch; an den Knöcheln zeigt sich Ödem, die Leber wird atrophisch, die Diarrhöe wird immer schwerer, der Puls langsam und schwach.

Anatomische Pathologie. Im Darm finden wir eine primäre Kongestion in den Gefäßen der Submukosa, später Hämoglobinexsudation und Rundzelleninfiltration und als Folgeerscheinung Atrophie der Darmschleimhaut. Dieser konstante Befund der primären Läsionen in der Submukosa spricht gegen einen lokalparasitären Ursprung der Krankheit. Ösophagus und der Magen werden in ähnlicher Weise, doch weniger intensiv affiziert. In schweren chronischen Fällen wird Atrophie der Darmwand, oft Zirrhose des Pankreas [Sitt (2259)] gefunden.

Therapie. Mittel, wie Opium, Wismut und dergleichen sind eher schädlich. Von Schmitter (2260) wurde Emetin empfohlen, doch scheint nach Mühlens (2261) dies nur in solchen Fällen indiziert zu sein, die mit Dysenterie kompliziert sind. Simon (2262) hat Vakzine mit gutem Resultat angewandt, doch gibt er zu, daß gleichzeitig eine Diätänderung vorgenommen werden muß. Castellani (2263) gibt Natriumkarbonat in Verbindung mit diätetischer Behandlung. Nach den Angaben von Wegele (2264) ist die diätetische Therapie am erfolgreichsten. Elders (2265) behauptet, daß Fälle von Sprue durch eine entsprechende Diät stets zu heilen sind. Die Besserung geht aber langsam vor sich, was von einer chronischen Erkrankung zu erwarten wäre. Zu den besten Mitteln gehören nach reicher Erfahrung Milch nach Low (2266), Obst nach Cantlie (2267) und Fleisch nach Conran (2268). Es ist dies dieselbe Diät, die bei der Avitaminosenbehandlung angewandt wird, nur muß diese bei Sprue mit besonderer Vorsicht und mit kleinen frequenten Gaben eingeleitet werden. Besonders empfehlenswert ist rohe oder kurzgekochte Milch, roher Fleischsaft, Fleischbrühe und Fleischgelee, von Früchten besonders Erdbeeren (bis zu 2-3 Pfund täglich), aber auch Äpfel, Apfelsinensaft, Weintrauben, Stachelbeeren und Brombeeren (Blackberries). Cantlie (2269) rät mit Fleischdiät vorsichtig anzufangen (Fleischsaft, Fleischgelee) und jeden 3. bis 4. Tag einen Milchtag einzuschalten. Ausschließliche Milchdiät genügt nicht, um eine Heilung herbeizuführen, sie muß deshalb in entsprechenden Fällen mit Fruchtdiät kombiniert werden. Später wird eine leichte, gemischte Kost vorsichtig und allmählich eingeleitet. Bovaird (2270) empfiehlt als Therapie Einschränkung der Fette und Kohlenhydrate und Verabreichen von Eiweiß und Früchten.

Pathogenese. Da Sprue viel seltener als Pellagra ist, ist die Zahl der darüber publizierten Arbeiten nicht groß. Die meisten Autoren, unter welchen Cantlie (l. c. 2267) und Michael (2271) zu nennen wären, glauben an eine infektiöse Ursache der Erkrankung. Der Hauptrepräsentant dieser Richtung ist Ashford (2272), der in 85% aller Fälle eine Hefeart, Monilia psilosis, gefunden hat. Diese Auffassung wurde durch Rogers (2273) und neuerdings durch die Befunde von Fleisher und Wachowiak (2274) aufrecht erhalten. Diese letzten Autoren waren imstande, in drei Fällen von chronischer Diarrhöe, unter welchen sich ein Fall von Sprue befand, eine Hefeart zu isolieren, die, an Kaninchen verfüttert, Diarrhöe produzierte. In dem Blute dieser Tiere ließ sich wieder die Hefe nachweisen. Da scheinbar in diesen drei Fällen drei verschiedene Hefearten isoliert worden sind, der

Sprue. 371

Organismus selbst nicht spezifisch für die Erzeugung der Diarrhöe war, verlieren diese Befunde an Anwendung für die Betrachtung der Ätiologie der Sprue. Insbesondere Elders (l. c. 2265) und Hannibal und Boyd (2275) wenden sich gegen diese Moniliatheorie, indem sie ähnliche Befunde auch bei normalen erheben konnten. Sie glauben nicht, daß wir es hier mit einem spezifischen Erreger zu tun haben. Ashford (2276) hat vor kurzem seine Auffassung dahin modifiziert, daß die diätetischen Mängel für das Wachstum der Monilia einen günstigen Boden schaffen.

Die folgenden Tatsachen sprechen für die Avitaminosenatur der Sprue. Ashford (2277) fand, daß in Porto-Rico nur die Stadtbewohner an Sprue erkrankten, die viel Brot aßen, aber nicht die Bauern, die sich von Bananen Nach W. C. Brown (l. c. 2244) erkrankten in Ostindien die chinesischen Kulis an Beriberi, die Europäer bei einer Diät, die nicht viel von der der Kulis abwich, an Sprue. Stewart (2278) ist sogar der Meinung. daß keine ernsten Gründe vorliegen, um Pellagra und Sprue als zwei verschiedene Erkrankungen zu betrachten. Heaton (2279) glaubt an den alimentären Ursprung der Erkrankung und Elders (2280) betrachtet Sprue als eine Avitaminose. Werner (2281) sah Skorbutsymptome (Petechien an den Unterschenkeln) bei der Sprue. In den Anfangsstadien der Sprue zeigt sich oft ein Widerwille gegen Fleisch, und dieser Widerwille, zusammen mit der bekannten Furcht vor Obst bei Diarrhöe, führt in fataler Weise zur weiteren Entwickelung der Krankheit. Doch der wichtigste Grund, warum wir Sprue hier aufnehmen, ist der Einfluß der Diätänderung auf den Verlauf der Erkrankung, indem therapeutische Erfolge mit vitaminhaltigen Nahrungsmitteln wie Obst usw. erzielt werden. Besonders der Umstand, daß bei der Behandlung auf ungekochte Nahrungsmittel (Obst, Milch usw.) Gewicht gelegt wird, liefert eine weitere Stütze für unsere Auffassung. Besonders bei der Anwendung von Erdbeeren betont Leede (2282) ausdrücklich, daß Konservenerdbeeren viel weniger wirksam sind als frische, und daß die darin enthaltene aktive Substanz durch Erhitzen inaktiviert wird. und Browning (2283) haben die interessante Beobachtung gemacht, daß wenn man Erdbeeren zuerst mit Alkohol und dann mit Äther extrahiert, der Auszug sehr gute therapeutische Resultate bei der Sprue liefert. Leider wurden die Spruekranken gleichzeitig mit Milch und Alkali behandelt. wir bei Sprue eine Erkrankung vor uns haben, die Pellagra oder Skorbut ähnelt, läßt sich jetzt noch nicht mit Sicherheit sagen. Wir müssen weitere Arbeiten darüber abwarten.

## Hungerödem.

Hungerödem kam schon vor dem letzten Kriege oft zur Beobachtung und Sticker (2284) sowie Prinzing (2285) beschäftigten sich speziell mit der Geschichte dieser Erkrankung. Dieser letzte Autor gibt in seiner historischen Zusammenstellung keine Fälle zwischen dem Peloponnesischen Krieg (430—425 v. Chr.) und der Belagerung von Port Arthur im Jahre 1904 an. Maliwa

(2286) glaubte, daß Hungerödem in den napoleonischen Kriegen, bei der Belagerung von Paris und in dem Burenkrieg zur Beobachtung kam. Tatsächlich beschreibt Wheeler (2287) solche Fälle in den Konzentrationslagern in dem Burenkrieg. Digby (2288) und McLeod (2289) berichten über diese Krankheit während der Hungersnot in Indien und Ceylon in den Jahren 1876—1877. Patterson (2290) sah zahlreiche Fälle in Chinkiang (China) im Jahre 1899, während die Bevölkerung sich von Vegetabilien ernährte. Landa (2291) zählte Hunderte von Fällen in Mexiko während des Krieges im Jahre 1915, Fälle, die bei Rüben und Spinat entstanden sind.

In dem letzten Kriege wurde die erste Mitteilung darüber von Rumpel (2292) gemacht. Dann kamen in rascher Reihenfolge zahlreiche Berichte von Jürgens (2293) bei den Kriegsgefangenen, von Bönheim (2294) aus Bonn und von Lange (2295) aus Ostpreußen. Aus Österreich kamen unter anderen Berichten von Knack (2296), Schiff (2297) und Jaksche (2298), und zwar waren in einem Teil von Böhmen allein 22000 Fälle mit 4% Mortalität bekannt geworden.

Vandervelde und Cantineau (2299) und Breuer (2300) teilten Fälle in Belgien mit. Beyerman (2301) sah Fälle im Irrenhaus in Medemblik (Holland) in den Jahren 1917—18, die mit frischem Gemüse geheilt wurden; in diesen Fällen war vielleicht eine Komplikation mit Skorbut vorhanden. Strauß (2302), Guillemin und Guyot (2303), Budzynski und Chelchowski (2304) beschrieben die Erkrankung in Polen, die letzten Autoren am Anfang des Krieges. Wells (2305) sah zahlreiche Fälle im Jahre 1917 in Rumänien, Tonin (2306) bei Kriegsgefangenen in Italien, Bolaffio (2307) bei italienischen Gefangenen in Deutschland und Enright (2308) bei türkischen Kriegsgefangenen in Ägypten.

Mann, Helm und Brown (2309) kamen mit 3000 Fällen in Haiti in Berührung, von denen 200 Fälle zur Sektion kamen. Die Erkrankung bricht schon seit Jahren dort in Gefängnissen aus, und zwar nach weniger als 3 Monaten nach der Gefangensetzung.

Bei Säuglingen entwickelt sich bei kohlenhydratreicher Nahrung mitunter ein Zustand, Mehlnährschaden genannt, von dem wir schon gesprochen haben. Viele von diesen Fällen, wenn vielleicht auch nicht alle, können dem Hungerödem angereiht werden. Über solche Fälle berichtete Vacher (2310) bei der Belagerung von Paris; später wurden ähnliche Zustände von de Wolf (2311) und Potter (2312) beim Marasmus der Kinder beschrieben. Dieser letzte Autor glaubte Eiweißmangel als Ursache der Erkrankung annehmen zu Weitere solche Fälle wurden von Chapin (2313), Waterman sollen. (2314), Hume (2315), Ashby (2316), Klose (2317) und E. Hamburger (2318) mitgeteilt. Viele von diesen Autoren haben den Effekt einer Diätänderung, speziell Eiweißzulage notiert. Ein besonders lehrreicher Fall wurde von Willemse (2319) veröffentlicht. Es handelte sich um ein 18 Monate altes Kind, das zwei Wochen lang mit Reiswasser und wenig Milch gefüttert wurde. In den letzten 2 Tagen entwickelte sich eine intensive Neuritis mit Ödem mit Verschwinden der Symptome, sobald Diätwechsel stattgefunden hat. Schick und Wagner (2320) haben zwei Fälle von Ödem bei älteren Kindern (etwa 4 Jahre alt) gesehen. Der Appetit der Kinder war launisch, bei einem Kinde trat sogar Instinktaberration auf, indem es Mörtel an sich nahm. An gemischter Kost erholten sich die Kinder sofort. Diese Autoren betrachteten beide Fälle als eine Avitaminose. In der amerikanischen Literatur wird diese Erkrankung oft als "Acrodynia" beschrieben. Wir verfügen hier über Berichte von Weston (2321), Cartin (2322), Emerson (2323), Lindsay (2324), McNeal (2325) und Thursfield und Paterson (2326).

Interessant ist die Beziehung von Hungerödem zu "Epidemic Dropsy" in Indien. Diese von Greig (l. c. 1408) beschriebene Krankheit wurde zuerst als hydropische Beriberi angesehen. Obwohl auch skorbutische Symptome dabei zur Beobachtung kamen, konnten die Patienten durch Fleischzulage bedeutend gebessert werden. Die meisten dieser Fälle entstanden bei Reisnahrung, doch können sie mit dem Hungerödem identifiziert werden und in letzter Zeit werden wieder solche Fälle von Bhowmik und Starker (2327) aus dem Malda Gefängnis in Indien beschrieben. Megaw und Banerji (2328) beschreiben Epidemic Dropsy in einer wohlhabenden bengalischen Familie, aus 13 Mitgliedern bestehend, wovon 12 in einem Abstand von 2 Monaten an Ödem erkrankten. In vielen Fällen waren die Beriberisymptome deutlich zu sehen und die Autoren fassen diese Erscheinung als ein Ödem von Beriberitypus auf. McCay (2329) sieht die Ursache der Epidemic Dropsy im Eiweißmangel. In einer Zusammenstellung aus diesem Gebiete tritt Maver (2330) dafür ein, daß Hungerödem, Ödem der Kinder und "Epidemic Dropsy" dieselbe Ätiologie haben.

## Symptomatologie und Entstehungsweise.

Eine vorzügliche Beschreibung der Symptomatologie, Pathologie und Pathogenese findet der Leser bei Schittenhelm und Schlecht (2331), bei Schiff (2332) wie auch bei Maase und Zondek (2333) und Lubarsch (2334). Das äußerlich sichtbare Zeichen ist das Ödem, das meistens an den Beinen, am Gesicht in der Nähe der Augen lokalisiert ist. (2335) sind Wadenschmerzen sehr charakteristisch. Polyurie ist nach Rumpel und Knack (2336) und Zondek (2337) sehr ausgesprochen. Jansen (2338) fand erniedrigten Blutdruck und subnormale Temperaturen. Jeß (2339) hebt die Augensymptome: Hemeralopie und peripapilläres Ödem der Retina hervor. Sehr charakteristisch für das Hungerödem ist die ausgesprochene Bradykardie [Rumpel und Knack (l. c. 2336)]. Diese Erscheinung ist nach Schittenhelm und Schlecht (l. c. 2331) nicht auf Herzschwäche zurückzuführen, sondern auf dieselben Ursachen, die das Ödem bedingen. Adrenalin steigert in diesen Fällen den Blutdruck nicht und die gewöhnlichen Herzmittel, wie Digitalis und Koffein haben wenig Wirkung, während Atropin keinen Einfluß auf die Bradykardie ausübt. Der Puls ist außerordentlich klein, langsam (32-36) und weich. Reflexe sind normal. Konstipation wurde öfter beobachtet als Diarrhöe, doch treten dünne Stühle konstant auf, wenn die Ödeme schwinden. Die Erkrankung kam meistens bei schwerarbeitenden Männern vor, die Überanstrengung schien die Erkrankung einzuleiten. Oft genügte schon Bettruhe, um die Ödeme zum Verschwinden zu bringen und eine Besserung zu erzielen. Die Erkrankung ist oft mit verschiedenen Infektionen wie lobärer Pneumonie, Bronchitis und Furunkulose vergesellschaftet.

Die einzelnen Autoren geben für die Entstehungsweise der Krankheit eine verschiedene Erklärung an, doch unterliegt es keinem Zweifel, daß die schlechte Nahrung die primäre Ursache sein muß; die prädisponierenden Umstände waren schwere körperliche Arbeit und Kälte. Knack und Neumann (2340) gaben unzureichende Ernährung durch Steckrüben und große Wasseraufnahme als Ursache an. Falta (2341) sah die verantwortliche Diät in Brot, Kohl, getrockneten Gemüsen und Steckrüben. Die gesamte Nahrung enthielt 30—59 g Eiweiß und 1200—1400 Kalorien, das Gemüse wurde in diesen Fällen in großen Mengen 4—7 Stunden lang gekocht. Die von Falta mitgeteilten Fälle kamen bei Kriegsgefangenen vor. Bürger (2342) gab ebenfalls die exakte Zusammensetzung der angeschuldigten Diät an. Sie bestand aus 55,9 g Eiweiß, 8,5 g Fett und 284,6 g Kohlenhydraten (1478 Kalorien). Kraus (2343) sah Fälle bei einer Nahrung von 800—1300 Kalorien, die aus 15% nicht verdaubaren Kohlenhydraten, wenig Fett und einem Maximum von 50 g Eiweiß bei schwerer Arbeit bestand.

Pathologie. Bei der Sektion wird ein kompletter Schwund des Fettpolsters aufgefunden, obwohl scheinbar auch gut ernährte Individuen der Erkrankung erlagen. Atrophie aller parenchymatösen Organe wurde konstatiert, die Leber und die Muskeln waren glykogenfrei. Hülse (2344) fand ebenfalls Herzatrophie, in einigen Fällen wurden die Nebennieren vergrößert gefunden, dagegen waren nach Lippmann (2345) keine pathologischen Veränderungen in den Nerven zu finden. Nach Paltauf (2346) ist die Anämie nur unbedeutend, nach Jacobsthal (2347) findet man im Präödemstadium hohe Hämoglobin- und Erythrozytenwerte. Weltmann (2348) fand Anisozytose, Polychromatophilie, starke Leukopenie, Lymphozytose und Verwässerung des Blutes. Nach Weltmann (2349) besteht eine ausgesprochene pankreatische Insuffizienz mit Pankreasatrophie und Abwesenheit der Tryptase im Duodenalsaft. Bei der Epidemic Dropsy fand Maynard (2350) einen vergrößerten intraokularen Druck.

Stoffwechsel. Schittenhelm und Schlecht (l. c. 2331) führten Stoffwechselversuche bei einer Nahrung aus, die als ödemproduzierend betrachtet wurde (45—55 g Eiweiß und 1100—1800 Kalorien). Es wurde bald herausgefunden, daß ein eigentlicher Assimilationsfehler bei den Kranken nicht bestand, da die Personen bei mehr Eiweiß und Fett an Gewicht zunahmen und N-Retention zeigten. Zondek (l. c. 2337) hatte Kranke, die 6 Liter Urin pro Tag hatten, mit Ausscheidung von 40 g Kochsalz und mehr, bei übrigens normalen N-Werten. Phosphorsäureausscheidung war hoch (4—5 g). Hülse (l. c. 2344) konnte ebenfalls eine gute Eiweißassimilation nachweisen, glaubt dagegen, daß die Desaminierung der Aminosäuren fehlerhaft ist. Franke und Gottesmann (2351) studierten die Ausscheidungsgeschwin-

digkeit des Harnstoffs, Kochsalz und anderer Salze und fanden eine Ver-Die pathologische Chemie des Hungerödems wurde auch von langsamung. Feigl (2352) bearbeitet, der die Krankheitsfälle von Rumpel studierte. Schittenhelm und Schlecht (l. c. 2331) haben den Eiweißgehalt des Blutes niedrig gefunden, nämlich 4.5-5-7% statt 7-9%. Die Erythrozyten wiesen einen verminderten Lipoidgehalt auf. Der Meinung dieser Autoren nach sind die niedrigen Zahlen nicht nur auf Verdünnung des Blutes zurückzuführen, denn wenn die Ödeme schwinden, sinken die Blutwerte noch. Der Blutzuckergehalt wurde entweder normal oder erhöht gefunden. Die Zusammensetzung der Ödemflüssigkeit glich der der Exsudate. Im höchsten Ödemstadium beobachtete man eine Retention von Wasser sowie von Chloriden. Schwund der Ödeme findet man viel Harn- und Kochsalzausscheidung, die durch Thyreoidin noch erhöht und durch Adrenalin verringert wird. Hypophyseextrakte wirken ebenfalls, aber nur auf die Kochsalzausscheidung. Was den Chlorstoffwechsel anbelangt, so ist das Bild nach Malisoa und Eckert (2353) durch die Avidität der Gewebe für dieses Element bestimmt. Das Ödem, nach der Meinung dieser Autoren, ist nicht durch Herzschwäche oder Nierenzustand, sondern durch Hyperthyreoidismus und verringerte Aktivität anderer innersekretorischen Organe bedingt.

Therapie. Auch hier herrscht keine Einigkeit in den Literaturangaben. Zak (2354) glaubte, daß das Hungerödem nicht nur durch die Zufuhr von animalischen Produkten (Eier, rohe Kalbsleber), sondern auch durch Mohrrübensaft geheilt werden kann. Maase und Zondek (2355) waren der Meinung, daß die Zufuhr von 100 g Fett die Krankheit zum Stillstand bringen kann. Schiff (l. c. 2332) sucht die Ursache der Erkrankung nicht in Kalorienmangel an sich, sondern im Mangel von Kartoffeln, frischem Gemüse und Milch: Zufuhr von Hefe, Bier und Fett war nicht von Heilerfolg begleitet. Knack und Neumann (l. c. 2340) sahen bei Kartoffelzusatz gute Erfolge. Reach (2356) benutzte die Opotherapie, besonders in Form von Testikeln, mit gutem Erfolge. v. Hößlin (2357) und Schittenhelm (2358) glauben hauptsächlich an die Wirkung der Eiweißtherapie. Isenschmid (2359) führt gewisse Ödeme, wie solche, die nach Dysenterie und anderen langdauernden Krankheiten auftreten, auf dieselben Ursachen zurück, die zur Entstehung von Hungerödem führen; seiner Meinung nach sollen sie auch in gleicher Weise behandelt werden. Die meisten Autoren zeigen ein besonderes Vertrauen zum Eiweiß tierischen Ursprungs als therapeutisch richtigem Mittel. Die oben angeführte Therapie ergibt ohne weiteres die leitenden Ideen über die Ätiologie des Hungerödems.

Ätiologie. Von manchen Autoren wurden wegen des großen Fettmangels während des Krieges die Ätiologie an das Fehlen dieses Nahrungsbestandteils geknüpft. Wir sahen bereits, daß dies nicht zutreffen kann und daß es sich höchstens um einen Mangel von A-Vitamin handeln könnte. Denn die meisten animalischen Produkte, die angewandt wurden, enthielten wohl dieses Vitamin in kleineren, wenn auch nicht ausreichenden Quantitäten. Andere Autoren wie Aron (2360) glauben, daß Hungerödem durch Kalorienarmut der Nahrung

bedingt ist. Park (2361) war der Meinung, daß das Ödem durch Eiweißund Fettmangel sowie große Wasserzufuhr bedingt war. Rubner (2362) und Determann (2363) führten es auf Eiweißmangel zurück. Diese letzte Auffassung ist auch im Einklang mit der Erfahrung, die beim Studium der parenchymatösen Nephritis durch Epstein (2364) und des renalen Ödems durch Allbutt (2365) gewonnen wurde. Sie findet eine weitere Stütze in den Arbeiten über experimentelles Ödem der Tiere, speziell bei Mäusen und Ratten. Tachau (l. c. 2020) sagt. daß wenn das richtige Verhältnis zwischen dem Eiweiß und Kohlenhydraten durch Zusatz der letzteren gestört wird, es dann zur Entwickelung von Ödemen kommt. Denton und Kohman (2366) sahen, daß wenn Ratten mit Karotten, Kasein, Stärke, Butter oder Speck und Salzen genährt werden, diese Nahrung nur dann genügte, wenn die Karotten die Hälfte der gesamten Kalorien ausmachten. Wurde aber dieses Verhältnis durch Zusatz von Stärke oder Fett geändert, dann entwickelten sich bei einem großen Prozentsatz aller Tiere Ödeme. Kohman (2367) bearbeitete diese Idee weiter, wobei sich durch die obige Diät, besonders bei Wasserzusatz, Ödeme entwickelten, die durch Kaseinzulage geheilt wurden. Wir fanden allerdings keine genauen Angaben über die Nahrungsaufnahme, außerdem sprachen wir schon in der Einführung zu diesem Kapitel unsere Bedenken gegen die Annahme von Eiweißmangel als ätiologischen Faktor für die Erzeugung von Hungerödem aus. Kaseinzusatz könnte erstens eine Steigerung des Appetits mit der Konsequenz einer größeren Vitaminaufnahme bewirken. Zweitens verdünnt wasserhaltige Nahrung nicht nur ihren Vitamin- und Eiweißgehalt, sondern bedingt auch große Verluste durch Auswaschen. Kohman suchte diese Vorwürfe zu umgehen, indem bei einer in der üblichen Weise zusammengesetzten synthetischen Diät gezeigt wurde, daß eine geringe Nahrungsaufnahme allein kein Ödem verursacht. Da hier aber die Nahrung richtig zusammengesetzt war, so lassen sich die Resultate nicht auf die Karottennahrung übertragen. Da die Rübennahrung oft und wahrscheinlich mit Recht, als die Hauptursache von Hungerödem in Deutschland aufgefaßt wurde, interessiert uns eine Arbeit von Boock und Trevan (2368), die den Nährwert von roten Rüben untersuchten. Die Arbeit wurde dadurch angeregt, daß eine Anzahl von Fällen an dieser Nahrung erkrankten und verendeten. Aus diesen Gründen wurde eine Reihe von Meerschweinchen an Kleie, Hafer, roten Rüben und Wasser ernährt. Sie starben alle nach etwa 2 Monaten. Nach vielen Versuchen wurde festgestellt, daß die diätetischen Unzulänglichkeiten der roten Rüben im Mangel an Kalk, Ballast und Vitamin E bestanden. Kasein besaß ebenfalls eine ergänzende Wirkung, durch Anwendung von phosphorfreiem Eiweiß, wie Edestin, zeigte sich bald, daß die ergänzende Wirkung in dem Phosphor ihren Ursprung nahm. Dies zeigt, daß in den Kohmanschen Versuchen die Kaseinwirkung vielleicht nicht auf das Eiweiß selbst zurückzuführen war.

Eine andere Hypothese beschäftigte sich mit der Rolle der Nebennieren bei der Entstehung von Ödemen; sie wurden durch McCarrisson (l. c. 430 und 977) aufgestellt. Dieser Forscher zeigte, daß sich bei der Beriberi eine vergrößerte Adrenalinausscheidung vorfindet, die an der Ödemerzeugung schuldig sein soll. Butter, aber nicht alle Fette, soll eine Substanz (wahrscheinlich A-Vitamin) enthalten, die vor dem Ödem schützt. Dieser Ideengang wurde in fast unveränderter Form von Bigland (2369) aufgenommen, welcher für die Entstehung des Hungerödems und Pellagra vergrößerte resp. verringerte Aktivität der Nebennieren als kausale Ursache betrachtet. Nixon (2370) nimmt als Ursache des Ödems Armut an Kalorien (Fett?), Eiweiß und Wasserüberschuß an, wobei auch dem Adrenalin eine Bedeutung eingeräumt wurde. Allerdings gelang es Kellaway (2371) nicht, durch Adrenalinzufuhr bei Tauben Ödeme zu erzeugen. Zum Schluß wollen wir die von Schittenhelm und Schlecht (l. c. 2331) angenommene Pathogenese berücksichtigen. Diese Autoren fassen den Mangel an Eiweiß und Fett als Anlaß, Kälteeinfluß und schwere Arbeit als unterstützende Momente auf. Sie glauben, daß Hungerödem bei einer kohlenhydratreichen Nahrung entsteht. Der Unterschied gegenüber Beriberi liegt in der Bradykardie. Dagegen kamen skorbutähnliche Symptome wie Stomatitis und Blutungen aus dem Zahnfleisch zur Beobachtung. Hemeralopie sowie Xerosis der Augen wurden auch ziemlich oft notiert. Darreichung von Vitamin B hatte keinen therapeutischen Erfolg. Es besteht eine große Analogie zum Mehlnährschaden.

Unsere Vermutung ist, daß wir es beim Hungerödem, ähnlich wie in Versuchen von Boock und Trevan (l. c. 2368), mit einer Komplikation von Ursachen zu tun haben, doch steht das Mißverhältnis der einzelnen Nahrungsbestandteile sowie eine unzureichende Ernährung im Verhältnis zu der zu verrichtenden Arbeit im Vordergrund. Auch bei dieser Erkrankung muß das weitere Studium zum Zweck einer vollständigen Aufklärung des Problems eingreifen.

# Pathologische Zustände, bei welchen Vitaminmangel vermutet werden kann.

Bei manchen hier zu besprechenden Fragen läßt sich eine ätiologische Beziehung zwischen der Zusammensetzung der Nahrung und diesen pathologischen Zuständen vermuten. Dagegen läßt sich oft nicht beweisen, ob es sich um Mangel an Vitamin oder anderen Bestandteilen handelt.

Kallak. Little (2372) berichtete im Jahre 1908 über eine Erkrankung (Kallak genannt), die bei den Eskimos in Neu-Fundland vorkommt. Diese Erkrankung besteht in einer merkwürdigen pustulösen Dermatitis an Händen, Ellenbogen und anderen Körperstellen mit hartnäckigem Jucken. Die Erkrankung endet meistens in Heilung. Die Einwohner dort wissen schon aus Erfahrung, daß die Erkrankung auftritt, sobald ihnen Seelöwenfleisch nur in geringer Quantität zur Verfügung steht. Sie kommt erst im Herbst vor, wenn die Leute hauptsächlich von Fischen leben und wenn die dort wild wachsenden Beeren selten werden. Die Menschen leben dort nur von Seelöwenfleisch, Caribou, Vögeln, Fisch und Beeren, einer sehr eiweißreichen Kost. Die Erkrankung prädisponiert zu Skorbut und Little glaubt, daß es sich um eine Avitaminose handeln könnte.

Schützengrabenkrankheit (Trenchsickness). Bruntz und Spillmann (2373) beschrieben diese Krankheit bei den französischen Soldaten in den Schützengräben, die aber scheinbar schon früher bekannt war [Greig (2374)]. Die Erkrankung bestand teilweise aus neuritischen Symptomen (Parästhesien, Schmerzen, motorischen Störungen, Asthenie) sowie skorbutischen Symptomen im Munde und speziell am Zahnfleisch.

Nachdem eine bessere Diät (frisches Gemüse und Früchte) eingeführt wurde, verringerte sich die Zahl der Kranken erheblich. Es handelte sich um Skorbut neben einem partiellen Fehlen anderer Vitamine, bestärkt durch Kälte, Überanstrengung. Psychische Momente sowie Unsauberkeit spielen wahrscheinlich eine große Rolle in der Pathogenese. Alle Extremitäten waren affiziert. Diese Erkrankung wurde auch durch Mercier (2375) und Chauvin (2376) studiert.

Intestinale Stasis etc. Im Anschluß an seine interessanten Befunde am Darme bei der Geflügelberiberi suchte McCarrison (2377) seine Befunde zu einer Erklärung mancher unklaren Darmkrankheiten heranzuziehen. Er meinte z. B., daß richtig ernährte Kinder weniger Tendenz zur Intussuszeption zeigen. Unter den Erkrankungen, die McCarrisson in Beziehung zu den Vitaminen bringt, ist die intestinale Stasis, die von Sir Arbuthnot Lane (2378) und auch neuerdings von anderen Autoren (2379) behandelt wurde, ferner die intestinale Toxamie und die sog. "Coeliac disease", die von Still (2380) beschrieben wurde, aufgeführt. Still sah unter 41 Fällen dieser letzten Erkrankung vier, die Skorbut vor der Erkrankung hatten. Taylor (2381) konstatierte in seinen 7 Fällen, daß eine Periode mangelhafter Ernährung stets dem Krankheitsausbruch vorausging. Fehlen von Magensalzsäure war der Befund in 5 Fällen. Als Therapie empfahl er eine eiweißreiche, aber stärke- und fettarme Nahrung. Als Zeichen des Vitaminmangels wurden von McCarrison Dilatation des Magens, Lufteinschlüsse im Darme, Verschlechterung der neuro-vaskulären Kontrolle des Gastrointestinaltraktus, Bildung von Magenulzera und besonders Kolitis aufgezählt. Mackenzie Wallis (2382) schloß sich der Meinung von McCarrison in bezug auf Coelac Disease an, indem er die Vitamintherapie mit gutem Erfolg bei solchen Zuständen einleitete.

Hemeralopie. Wir sahen bereits, daß bei den verschiedenen menschlichen Avitaminosen oft Hemeralopie zur Beobachtung kommt. Diese Erscheinung ist wohl an kein bestimmtes Vitamin geknüpft, sondern entsteht unspezifisch, vielleicht bei jeder Art von unzureichender Ernährung. Wir haben jedoch Angaben in der Literatur gefunden, die auf ein Massenauftreten dieser Augenaffektion hinweisen, die sich durch Lebertran günstig beeinflussen ließ. Ishiwara (2383) sah solche Fälle in Japan. Er hat den Lipoidgehalt des Blutes in seinen Fällen untersucht und erniedrigt gefunden. Als Heilung eintrat, wurden die Zahlen normal. Tricoire (2484) sah 320 solcher Fälle bei den französischen Soldaten, die durch Lebertran prompt geheilt wurden. Smith (2385) glaubt dagegen, daß im Kriege die Nachtblindheit meistens simuliert wurde, da eine Einschränkung des Sehfeldes nicht zu konstatieren

war. Während McCollum, Simmonds und Parsons (l. c. 1995) glauben, daß Hemeralopie diätären Ursprungs und durch Lebertran heilbar sei, betrachtet Appleton (2386) Hemeralopie und Schneeblindheit, wenigstens in den Polargegenden (Labrador) als durch die starken Sonnenstrahlen auf Grund einer nervösen Störung bedingt. Sie soll dort nur bei Männern vorkommen. Allerdings kommen Avitaminosen in diesen Gegenden relativ häufig vor und die Nahrungszusammensetzung in den verschiedenen Jahreszeiten wird von diesem Autor gut geschildert. Über Hemeralopie wurde auch von Bell (2387) berichtet. Pick (2388), Feilchenfeld (2389) und besonders Rutherford (2390) berichteten über den Einfluß der Kriegsernährung auf die verschiedenen Augenaffektionen. Dieser letzte Autor führt eine Anzahl von Augenaffektionen auf mangelhafte Nahrung zurück.

Exophthalmischer Kropf (Graves Disease). Wir haben bereits bei der Besprechung der experimentellen Rachitis der Hunde die Beobachtung von E. und May Mellanby (l. c. 621, 622) besprochen, die eine Hyperplasie der Schilddrüse bei Fütterung gewisser Fette (besonders Butter) feststellten. Diese Hyperplasie ließ sich durch Lebertrandarreichung beseitigen. Die Resultate wurden bereits auf einige menschliche Fälle (Fetteinschränkung, Lebertrantherapie) mit gutem Erfolg übertragen, doch ist die Zahl der Beobachtungen noch gering.

Schwarzwasserfieber (Blackwater fever). In der letzten Zeit kam diese Erkrankung wieder zur Untersuchung, speziell was ihre Ätiologie anbelangt. Hall (2391) betrachtet es als eine Stoffwechselkrankheit. Früher immer als eine Infektion betrachtet, wurde diese Erkrankung einer sorgfältigen Untersuchung durch Blacklock (2392) unterworfen, der zu dem Ergebnis gelangte, daß dazu nicht die geringsten Anhaltspunkte vorhanden sind. Es ist sehr wahrscheinlich, daß diese Krankheit vom Standpunkte der Ernährung weiter verfolgt werden wird.

Anämie. Die Frage der Blutregeneration unter dem Einfluß verschiedenartiger Ernährung wurde in den letzten paar Jahren viel experimentell bearbeitet. Was wir unter Anämie verstehen, kann sicherlich auf mannigfaltige ätiologische Momente zurückgeführt werden. Deshalb ist das, was wir hier vorführen, nicht auf alle Anämien auszudehnen. Doch ist bei der Behandlung jeder Art von Anämie das hier angeführte von großem Interesse.

Die Frage nach der möglichen Bedeutung der Vitamine bei der Entstehung der Chlorose und Anämie ist schon vor paar Jahren gelüftet worden. Madsen (2393) und Katumi (2394) haben diesen Standpunkt in ihren Arbeiten vertreten. Was die perniziöse Anämie anbelangt, deren Ätiologie uns noch recht rätselhaft erscheint, ist nach der Meinung von Bordoni und Guerra (2395), immer gut die Vitaminfrage im Auge zu behalten. Sie beschreiben einen Fall bei einem Matrosen, wo eine deutliche Unterernährung von längerer Dauer mit Sicherheit der Anämie voranging. In einer kritischen Analyse von 117 Fällen von perniziösen Anämie kamen Panton, Jones und Riddoch (2396) zu dem Ergebnis, daß die Ätiologie dieser pathologischen Erscheinung noch sehr dunkel ist. Von den einzelnen Symptomen bestand Durchfall in

30 Fällen mit einer deutlichen Achylie, kardio-vaskuläre Symptome waren in 63 und Paresthesien in den Extremitäten in 18 Fällen zu konstatieren. Diese Unsicherheit der Ursache kommt nach G. Rosenow (2397) auch in der Behandlungsweise zutage. Bei der Anämie der Kinder, die auch in den Bereich unserer Betrachtungen hingehört, lassen sich nach Lehndorff (2398) zwei Typen differenzieren. Eine ist eine kongenitale Form, die fast physiologisch ist und drei Monate dauert, ohne Rücksicht auf die angewandte Behandlung. Der zweite Typus hat eine unbekannte Ursache, ist aber auf die schädliche Wirkung des Milchfetts oder vielleicht Vitaminmangel zurückzuführen. Jedenfalls kann dieser Typus durch Ausschaltung der Milch aus der Nahrung und durch Zufuhr von Gemüse zur Heilung gebracht werden. Die verschiedenen klinischen Bilder der Chlorose kamen auch in der Arbeit von Weill und Dufourt (2399) zur Diskussion. Vom Standpunkt der Vitamine ausgehend wandte Fronzig (2400) Karottenextrakte mit gutem Erfolge an.

Wenn wir uns jetzt der experimentellen Anämie zuwenden, so wollen wir die älteren Arbeiten aus diesem Gebiete vorwegnehmen. Pearce, Austin und Pepper (2401) studierten den Einfluß der Diät auf die Anämie, einer Splenektomie folgend. Die Versuche, die an Hunden ausgeführt worden sind, zeigten, daß rohes Fleisch günstiger auf die Blutregeneration als gekochtes Fleisch wirkte. Sie neigten schon 1915 dazu, dies auf den Vitamingehalt zurückzuführen. Asher und Doubler (2402) haben bei solchen Hunden den Einfluß einer eisenarmen Nahrung studiert. Aber auch in diesem Falle erwies sich der Hämoglobingehalt als sehr konstant und ging nur langsam zurück. A. H. Smith und Ascham (2403) haben den Einfluß der Splenektomie auf die Blutbildung und Wachstum bei der zweiten Generation studiert. Als allgemeines Resultat wurde gefunden, daß in solchem Falle die Anämie ausblieb.

Eine Anzahl von anderen Autoren untersuchte die Frage mit speziell geplanten Fütterungsversuchen. Weitbrecht (2404), der das Problem an Ratten bearbeitete, fand, daß die gewöhnliche basale Diät eine einfache Anämie von Chlorosetypus erzeugt, die durch Fettzufuhr in eine gefährlichere, aplastische Form verwandelt wird. Downs und N. B. Eddy (2405) glaubten zu finden, daß Vitamin B keinen Einfluß auf die Bildung von roten Blutzellen bei Kaninchen ausübt. Brinchmann (2406) fand, daß Meerschweinchen an Milch und Weizengrieß gefüttert, eine chlorotische Anämie entwickeln, die sich aber durch einfache Eisenzufuhr beeinflussen läßt. Er betont aber. daß diese Resultate nur für die untersuchte Tierart gültig sind. Yoshiue (2407) untersuchte den Einfluß verschiedener Vitamine auf die Eisenassimilation bei Mäusen und fand, daß Reiskleie und Kohlrabi besser als die Zufuhr von Vitaminen A und C wirkte. Happ (2408) studierte an Ratten die wechselseitigen Beziehungen zwischen den Vitaminen und dem Kalk- und Phosphorstoffwechsel. Er fand, daß eine richtig zusammengesetzte Nahrung, auch beim Eisenmangel, keine Anämie zur Folge hat. Milch- und Brotnahrung z. B. erzeugt keine Anämie in der ersten Generation, wohl aber in der zweiten. Mangel an

A- und B-Vitaminen soll ebenfalls an sich allein nicht anämieerzeugend sein. Eine Diät, die arm an Vitamin E und Phosphor, aber normal in bezug auf Kalk ist, produzierte Rachitis, aber keine Anämie. Eine kalkarme, aber phosphorreiche Nahrung produzierte aber beide, Rachitis und Anämie. Diese Arbeit bringt daher die Anämie in Beziehung zu dem allgemeinen Mineralstoffwechsel, eine Arbeitsrichtung, die vielleicht aussichtsreich ist. McGowan und Crichton (2409) fanden, daß Schweine, die von Fischresten, Mais, Brauereiheferückständen gefüttert wurden, Junge zur Welt bringen, die pigmentarm sind, Ödem der Haut und hohe Mortalität aufweisen. Der Zustand konnte durch Darreichung von Eisenoxydsalz behoben werden. Die Autoren glauben, daß diese Beobachtung Beziehungen zur nassen Beriberi und manchen Säuglingserkrankungen besitzt.

Eine andere Reihe von experimentellen Arbeiten wurden mit einer Technik ausgeführt, die die Blutregeneration nach Blutungen studiert. Musser (2410) fand, daß die Zufuhr von einfachen Eisensalzen ohne Einfluß auf die Blutbildung unter solchen Bedingungen ist. Whipple (2411) verglich in einer analogen Arbeit das Blutbildungsvermögen von einigen Nahrungsmitteln. Als das beste erwies sich rohes Fleisch, dann in absteigender Reihe gekochte Leber, Hämoglobin und Butter. Verschiedene nicht-grüne Pflanzenteile, Fisch, Lebertran und die gebräuchlichsten Eisen- und Arsenikpräparate erwiesen sich als inaktiv. Geiling und Green (2412) haben allgemein gefunden, daß eine eiweiß-, vitamin- und salzarme Nahrung die Blutregeneration nach einer Blutung stark verzögert. Jencks (2413) führte ähnliche Versuche an Ratten aus, aber mehr quantitativer Natur. Wird solchen Ratten <sup>1</sup>/s des Blutes entnommen, dann erholen sie sich, nicht dagegen wenn die Blutung die Hälfte des normalen Volums beträgt. Auf den einzelnen Diäten wurde die Blutregenerationszeit gemessen und folgende Resultate erzielt:

${f Versuchsbedingungen}$						Blutregenerationszeit		
Normale Ratten beide	n (	Ges	chl	$\operatorname{ech}$	ts			6-9 Tage
Wachsende Ratten .								79 ,,
Unterernährung								7—9 ,,
Hunger								13 ,,
Kasein (allein)								9—12 ,,
Butter (allein)								
Eiweißfreie Diät								9—12 ,,
Ohne Vitamin B								12—13 ,,
Hefe (allein)								
Apfelsinensaft (allein)								6 ,,
Tomaten								

Vitaminreiche Substanzen ergaben somit ein besseres Resultat. Eine zweite Blutung ergibt dieselbe Regenerationszeit, eine dritte aber eine viel längere. J. M. D. Scott (2414) fand, daß eine eisenarme Nahrung allein ohne Blutungen keine Anämie erzeugt. Blutungen allein nur dann, wenn sie oft (8 mal je 1 %) des Gewichts der Tiere) wiederholt werden. Das Blut wurde mit Hilfe von Blutegeln entnommen und die letzten vor und nach der Blutung gewogen.

Grünes Gemüse verhütet die Anämie gänzlich. Dasselbe Resultat wurde mit jungen Ratten erhalten (Scott 2415), wenn die Mütter von Weißbrot und Milch ernährt werden. Diese neuen Arbeitsrichtungen auf dem Gebiete versprechen, wie wir sehen, interessante Resultate.

Geweberegeneration. Hier haben wir es mit einem Problem zu tun, das der Blutregeneration völlig analog ist und speziell für die Wundheilung von Interesse ist. Die Frage wird in folgender Weise experimentell behandelt. Mit Hilfe von Chloroform werden Lebernekrosen erzeugt, um später die verschiedenen Bedingungen, unter welchen die Regeneration der Leberzellen stattfindet, zu studieren. Davis, Hall und Whipple (2416) führten in der obigen Weise eine Versuchsreihe aus, in welcher die Werte verschiedener Gewebe verglichen wurden. Muskel- und Fettgewebe verschiedener Herkunft erwiesen sich als ohne die geringste Wirkung, wohl aber die Leber selbst, die Niere und das Gehirn. In etwas exakterer Weise wurde dasselbe von Smith und Moise (2417) an Ratten studiert. An Osborne-Mendelscher Diät wurde der relative Regenerationswert von Kasein und Gliadin bestimmt. Es ließ sich aber kein Unterschied konstatieren, wahrscheinlich weil das Tier Organeiweiß und nicht das Nahrungseiweiß zur Regeneration verwandt hat.

Sterilität und Fortpflanzung. Reynolds und Macomber (l. c. 466, 2418) waren vielleicht die ersten, welche auf den Einfluß der Ernährung auf die Zeugungsfähigkeit der Ratten aufmerksam gemacht haben. kamen auch Vitaminmängel in Betracht. Später hat Macomber (2419) 5 verschiedene Diäten in dieser Hinsicht untersucht, die niedrig in Kalk, Vitamin A und Eiweiß waren. Die Ratten wiesen partielle Sterilität auf, besonders dann, wenn mehrere Faktoren unzureichend waren. Macomber versuchte auch diese Resultate in der menschlichen Praxis zu verwenden. Hughes. Payne und Fox (2420) sahen, daß die Fertilität der Hühnereier mit einem höheren Vitamingehalt der Nahrung sich vergrößerte. Sherman und Muhlfeld (2421) verglichen in dieser Hinsicht zwei Diäten: eine aus 1/6 Milchpulver und 5/6 Weizen und eine andere aus 1/3 Milch und 2/3 Weizen zusammengesetzt. Auf der zweiten Diät war die Reproduktion und das Gedeihen der Jungen viel besser. Meyerstein (2422) sah in seinen anatomischen Untersuchungen, daß beim Vitaminmangel die Sexualorgane einen besonderen Schaden erleiden. Die Gonaden werden nicht reif und das interstitielle Gewebe wird hypertrophisch.

Die ganze Frage kam in Schwund, als man durch Anwendung einer künstlichen Diät die Frage in exakterer Weise zu bearbeiten anfing. Hier haben Mattill und ganz besonders Evans und Bishop Verdienste erworben. Wir können hier, ohne gleich auf alle Einzelheiten einzugehen, vorausschicken, daß an einer Diät, die in jeder Hinsicht als physiologisch korrekt galt, die Ratten zwar wachsen können, aber gänzlich steril bleiben. Mattill (2423) fand z. B., daß weibliche Ratten an Milchpulver steril blieben. Modifikation durch Verdünnen mit Speck, Stärke und Salzen blieb ohne Effekt. Nach Hefezusatz war die Fertilität hergestellt, aber die Jungen blieben nur ein paar Tage am Leben. Das Gewicht der Gonaden war wie folgt:

16 Männchen	Нуре	ertrophie	Atrophie		
	8	$16^{0}/_{0}$	8	$42^{0}/_{0}$	
31	Weibchen	6	$16^{0}/_{0}$	25	36 º/o.

Allen (2424), der die Testikeln dieser Ratten histologisch untersuchte, fand nur eine partielle Fertilität bis zum 150.—175. Lebenstage bestehen. Mattill und Carman (l. c. 117) sahen, dass die Testikeln nur die Hälfte des Durchschnittsgewichts aufwiesen, mit Degeneration des seminalen Epitheliums und Proliferation des interstitiellen Gewebes. Die Veränderungen, die beobachtet wurden, sind denen ähnlich, die beim Mangel von Vitamin B zu sehen sind. Mattill und Stone (2425) haben für die Erklärung dieser merkwürdigen Tatsache zwei Möglichkeiten ins Auge gefaßt, entweder fehlt in der Milch eine Substanz, um den Tieren sexuelle Reife zu gestatten, oder die Milch enthält Hemmungsstoffe. Ein höherer Gehalt an Milchpulver produziert einen größeren Schaden, der dann permanent wird und sich durch eine normale Kost nicht mehr beheben läßt. Während die Testikeln eine histologische Veränderung erlitten haben, schienen die Ovarien normal Trotzdem werden die Weibchen stärker durch die obige Diät geschädigt. Interessant ist es, daß Zufuhr von Kalziumphosphat den Zustand nicht zu bessern vermag, Hefe dagegen besitzt eine teilweise heilende Wirkung, die bis jetzt nicht klargelegt wurde. Die Wirkung jedenfalls scheint nicht auf die Gegenwart von Vitamin B zurückzuführen sein. ohne Einfluß auf die Laktation gefunden.

Beim Studium des Östrus Zyklus bei der weiblichen Ratte und dem Einfluß darauf von verschiedenen Diäten kamen Evans und Bishop (2426) zu dem Ergebnis, daß außer den Vitaminen, die das Wachstum beeinflussen. noch andere Vitamine in der Nahrung vorhanden sind, die für die normale uterine und ovariale Funktion unbedingt nötig sind. Gleichzeitig mit diesem Befund wurde konstatiert, daß der Östrus ein vorzügliches Mittel ist, um an weiblicher Ratte die Gegenwart von Vitamin A zu prüfen. Beim Mangel dieses Vitamins besteht eine Prolongation der Desquamation des vaginalen Epitheliums, die normalerweise nur während des Östrus und Ovulation besteht. Später (l. c. 118) haben dieselben Autoren gezeigt, daß Ratten an einer vollständigen Diät normal wachsen, aber doch vollständig steril sind. Dieser Vorgang ist auf plazentale Unregelmäßigkeiten zurückzuführen, die zur Abstoßung des Embryos führen, während die Ovulation in normaler Weise weiter vor sich geht. Ob es sich hier um ein neues Vitamin handelt, wie diese Autoren es vorschlagen, muß vorläufig dahingestellt werden. Salatblätter, trockenes Alfalfagras, Weizenembryo und größere Mengen (24%) von Butter scheinen die Sterilität vorzubeugen, während Hefe und Lebertran in diesem Falle keine Wirkung zeigten. Während diese Beobachtungen selbst von Osborne und Mendel (l. c. 2016) bestätigt worden sind, die zu der Reihe von wirksamen Substanzen Eigelb zufügten, ist die Interpretation dieser Wirkungen nicht so einfach. Mitchell (2427) wollte diesen Vorgang als Folge der Konstipation auffassen, weil sie nach Zusatz von Agar normale Reproduktion erzielte. Von diesem Standpunkte aus wurden einige Versuche

von Murlin und Mattill (2428) ausgeführt, die aber bis jetzt noch keine klaren Resultate lieferten. Die Arbeit von Daniels und Hutton (2429) bezeugt vielleicht, daß es sich bei diesen Vorgängen um eine Mineralstoffwechselstörung handeln könnte. Palmer und Kennedy (2430) konnten ebenfalls den Fortpflanzungsfehler von männlichen Ratten an Vollmilch durch Hefezusatz teilweise beheben. Sie glauben nicht, daß dies durch Vitamin B bewerkstelligt wird, da alkoholextrahierte Hefe noch immer wirksam war. (Solche Hefe enthält aber gewöhnlich noch bedeutende Mengen Vitamin B.) Wurde eine künstliche Trockenmilch hergestellt und Weibchen daran gefüttert, so zeigten sie normale Reproduktion. Die unklaren Resultate mit Hefe machen es ietzt noch unmöglich, zu entscheiden, ob es sich um ein neues Vitamin oder die Wirkung der schon bekannten Vitamine handelt. Diese Tatsache bewegt uns, mit der endgültigen Schlußfolgerung abzuwarten. Es ist möglich, daß es sich hier um das Fehlen eines vitaminartigen Prähormons in der Nahrung handelt. Immerhin bleibt die Tatsache, daß eine als vollständig betrachtete Nahrung zur Sterilität führt, bestehen.

Laktationsfehler. Die Frage der Milchabsonderung schließt sich eng an das vorangehende Kapitel an, es möge sich hier um ein und dasselbe Problem handeln. de Wesselow (2431) studierte den Gehalt an Phosphor, Kalk und Trockensubstanz während der Schwangerschaft und der Laktation. Der charakteristische Befund bestand in den hohen Phosphorwerten während der Laktation. Korenchevsky (2432) studierte speziell den Einfluß der mütterlichen Ernährung auf das Wachstum und die Entwickelung der jungen Ratten. Er hebt die Verarmung an Vitamin A während der Laktation besonders hervor. Die Notwendigkeit neuer Versuche über die Ernährungsbedürfnisse in dieser kritischen Lebensperiode (besonders in bezug auf Phosphor, Kalk und Vitamine) wird stark betont. John und Schick (2433) studierten an Ratten den Einfluß der Schwangerschaft und Laktation auf die Nahrungsaufnahme. Während der Schwangerschaft selbst ist die Nahrungsaufnahme nicht erhöht, wohl aber in der Laktation. Die Tiere nahmen 21/2 mal so viel Nahrung auf, eine Menge, die in normalen Tieren nicht ohne schlimme Folgen bleiben kann.

Wollman und Vagliano (2434) untersuchten die Bedeutung der Vitamine bei der Laktation. Vitaminfreie Ernährung hatte, wie man es erwarten könnte, eine mangelhafte Milchabsonderung zur Folge. Auch an Milchnahrung allein, war die Entwicklung der jungen Tiere mangelhaft, konnte aber durch Hefezusatz auf die Höhe gebracht werden. Die bedeutsamen Untersuchungen auf diesem Gebiete sind aber von Miss Hartwell ausgeführt worden, die diese Frage schon seit einiger Zeit systematisch bearbeitet hat. Die Grundbeobachtung (Hartwell l. c. 464) hier war, daß Ratten an Brot eine gute Stillfähigkeit haben, daß aber, wenn die Nahrung eiweißreicher gestaltet wird, sich schlimme Folgen bei jungen Ratten einstellen. Die ersten Versuche von Hartwell (2435) waren nicht besonders klar und ließen sich infolge von mangelhafter Versuchsanordnung nur schwer interpretieren. Der Hauptfehler bestand darin, daß die Nahrung von Anfang an nicht als vollwertig

bezeichnet werden konnte. Immerhin ergaben die Versuche, daß ein Zusatz von einem guten Eiweiß, wie Kasein, bei jungen Ratten bald Krämpfe und Tod herbeiführte. Durch verschiedene Zusätze ließ sich das Übel beseitigen. Der Vorgang wurde daher als eine Intoxikation aufgefaßt. Später konnte z. B. Hartwell (2436) zeigen, daß Edestin in geringen Mengen die Stillfähigkeit der Mutter bessert in Fällen, wo zuerst Eiweißmangel bestand. Erreicht aber die Edestinmenge 46% der Gesamtnahrung, dann starben die Jungen. die besten Zusätze, die zu jener Zeit als Antidota (2437) bezeichnet wurden. erwiesen sich: Milch, Hefe, Tomaten, Kartoffel, Karotten, Artischokken, Weizenembryo und Eigelb, während Früchte und Gemüsesäfte weniger Wirksamkeit zeigten. Später wurde diese Wirkung als Vitamin B-Wirkung aufgefaßt. Was uns besonders an dieser Beobachtung interessant erscheint. ist, daß die eiweißreiche Nahrung die jungen, aber nicht die erwachsenen Ratten (Hartwell 2438) schädigt. In ihrer letzten Arbeit hat Hartwell (2439) eine größere Zahl von Gemüsen und anderen Nahrungsmitteln, in Form ihrer Extrakte, untersucht und zu der oben angeführten Liste Fleisch und Fisch hinzugesetzt. Aus den Resultaten von Hartwell ließe sich vielleicht schließen. daß die gegen Eiweißschädigung schützende Wirkung in Vitamin B zu sehen ist, dem vielleicht eine besondere Rolle im Eiweißstoffwechsel zukommt. Doch kommen mannigfache Zweifel auf, die in dieser Arbeit diskutiert werden, ob es sich wirklich um dieses Vitamin handeln könnte. Es erscheint uns vorläufig wünschenswert, das Problem der Laktation dem Problem der Fortpflanzung zu nähern, da es wahrscheinlich erscheint, daß beide Fragen zugleich ihre Aufklärung finden werden.

# Die Bedeutung der Vitamine bei den Infektionen.

Da eine unzureichende Ernährung und speziell die Vitaminarmut die Resistenz gegen Infektionen erniedrigt, so wurde als Folge der defekten Nahrung zuerst an eine mangelhafte Produktion von Antikörpern gedacht. Die Frage ist von vielen Autoren experimentell in Angriff genommen worden. Hektoen (2440) sah bei Ratten bei künstlicher Ernährung, Zilva (2441) bei einer vitaminarmen Nahrung bei Ratten und Meerschweinchen, daß die Bildung von Antikörpern normal vor sich geht. Dagegen soll nach Kleinschmidt (2442) die Hämolysinbildung bei einer unzweckmäßigen Ernährung nicht die optimalen Werte erlangen. Guerrini (2443) fand, daß Beriberitauben die Resistenz gegen B. anthracis verlieren. Sie sollen nicht imstande sein, Agglutinine zu Nach Hilgers (2444) ist bei den unterernährten Meerschweinchen der Komplementtiter erniedrigt. Harper und Welker (2445) untersuchten in dieser Hinsicht die Ernährung mit grünen und chlorophyllfreien Pflanzen. Ein beträchtlicher Unterschied in bezug auf den Agglutininwert des Serums wurde konstatiert. R. Hamburger und Goldschmidt (2446) haben den Ambozeptor- und Komplementgehalt bei skorbutischen Kindern und Meerschweinchen bestimmt und keine großen Ausschläge gegenüber den Kontrollen gefunden. Nach G. M. Findlay und Mackenzie (2447) besteht keine Änderung des Phagozytoseindex in Ratten an vitaminfreier Nahrung.

wurde auch von Werkman (2448) in bezug auf Antikörperbildung bei Ratten, Kaninchen und Tauben, ohne B- und A-Vitamine, bestätigt. opsonischen Index und Phagozytose anbelangt, fand Werkman (2449), daß in Avitaminose kaum eine Verminderung stattfand. In vitro dagegen waren die Unterschiede viel deutlicher. Das avitamine Tier vermag anscheinlich Opsonine zu bilden und die Verminderung der Resistenz gegen Infektionen, die sicher besteht und wir noch besprechen werden, beruht wahrscheinlich auf einer Hemmung des Mechanismus der Phagozytose. Da die Körpertemperatur in Avitaminose meistens erniedrigt ist, so ist es möglich, daß dies die Resistenz gegen Bakterien schädigen kann. Dieser Erklärung schließt sich auch G. M. Findlay (2450) an. Andere Autoren, wie Cramer, Drew und Mottram (l. c. 960) glauben, daß die Verminderung der Blutplättchenzahl, die speziell beim Mangel an Vitamin A vorkommt, die Ursache der abgeschwächten Resistenz ist. Diese Verminderung der Blutplättchen wurde auch von Werkman (2451) bei Kaninchen bestätigt. Es ist jedoch bekannt, daß die Ernährungsweise bei den verschiedenen Infektionen eine gewisse Rolle spielt. Angaben darüber stehen von E. Thomas (2452), Valagussa (2453) und Peiser (2454) zur Verfügung. Dieser letzte Autor berichtet hauptsächlich über den Einfluß des Nahrungsfettes auf die Resistenz gegen Infektionen. Von den Arbeiten, die sich spezifisch mit dem Einfluß des Vitaminmangels auf Infektionen befaßten, sind McCarrison (2455) und Setti (2456) zu nennen. Hughes, Bushnell und Payne (2457) fanden, daß Hühner in Abwesenheit von Vitaminen B und A leichter der Roupinfektion anheimfallen. Dasselbe Verhalten zeigen Tauben B. anthracis gegenüber nach D'A Biondo (2458). Eine verminderte Resistenz gegen B. anthracis und Pneumokokkus bei Ratten, Kaninchen und Tauben wurde auch von Werkman (l. c. 2451) festgestellt. In bezug auf Vitamin C stehen uns in dieser Hinsicht die Berichte von Leichtentritt und Zielaskowski (2459) und G. M. Findlay (2460) zur Verfügung. Diese Autoren sind einig, daß skorbuterzeugende Diäten bei Meerschweinchen die Resistenz gegen Bakterien und Trypanosomen vermindern. Wir müssen hier betonen, daß seit der Erkennung der Natur der Xerophthalmie dieses Kapitel sehr an Bedeutung zugenommen hat. Die über die Xerophthalmie bekannten Daten erlauben vielleicht eine teilweise Übertragung auf andere Infektionskrankheiten. Denn hier kennen wir eine Infektionskrankheit, die sich in spezifischer Weise durch die Vitamintherapie beeinflussen läßt.

Ein weiteres Gebiet der Infektionskrankheiten, bei welchen die Vitamine noch in einer anderen Richtung von Bedeutung sein können, ist die Diät bei verschiedenen akuten und speziell chronischen Infektionen. Bei akuten Infektionen interessiert uns vor allem die Diät während der Rekonvaleszenz. Es geschieht nicht selten, daß in allen diesen Zuständen eine recht einseitige Ernährung wochenlang verabreicht wird, wie z. B. Mehlsuppen, wodurch die Genesung eine Verzögerung erleidet und die Resistenz der Patienten noch heruntergesetzt wird. Diese Zustände kommen speziell nach Typhus vor, wie Morrison (2461) hervorgehoben hat. Die Frage der Diät beim Typhus

wurde auch von Barker (2462) bearbeitet, während Coleman (2463), Walton (2464), Carter, Howe und Mason (2465) hauptsächlich auf den Kalorienreichtum der Rekonvaleszenzdiät Gewicht legten.

Speziell Coleman macht auf die Notwendigkeit einer richtig zusammengesetzten Nahrung aufmerksam, mit welcher er 222 Patienten mit dem Resultate behandelte, daß die Mortalität um 50% niedriger wurde. Combe (2466) beschrieb den Einfluß der Kriegsernährung auf den Verlauf und Rekonvaleszenz des Typhus in Deutschland.

Isenschmid (l. c. 2359) glaubt, daß manche Ödeme, die nach Dysenterie oder anderen langdauernden Krankheiten entstehen, alimentären Ursprungs sind und dem Typus des Hungerödems angehören.

In allen diesen Fällen ist es wichtig, daß die Nahrung, wenn auch in geringer Menge und dem Zustand und Appetit des Patienten angepaßt, in ihrer Zusammensetzung vollständig sein soll. Nicht umsonst kommt Milch für die vorliegenden Zwecke so oft zur Anwendung. Ist die Erkrankung oder Rekonvaleszenz bei unzweckmäßiger Ernährung sehr in die Länge gezogen, so kann es unter Umständen zur Entwickelung einer Avitaminose kommen. Ein Gebiet, das vielleicht auch ein zukünftiges Feld für Vitaminstudien werden kann, ist die Beeinflussung der intestinalen Flora und Fauna. Creekmur (2467) fand beim Mangel von Vitamin A bei Ratten, daß die Fäzes trocken wurden und wenige lebendige Bakterien enthielten. Der Charakter der Flora selbst erlitt dagegen nur wenig Veränderung. Hegner (2468) untersuchte die Flagellaten des Rattendarmes an künstlicher Pflanzennahrung, Fleischnahrung und rachitiserzeugender Diät. Auch die Wirkung von Hefe- und Milchzusatz wurde studiert. Die gefundenen Unterschiede in bezug auf die untersuchten drei Spezies waren erheblich.

Xerophthalmie. Diese Erkrankung, auch Keratomalazie und manchmal Ophthalmie genannt, scheint auch endemisch vorzukommen. So beschrieb Herdlika (2469) eine ähnliche Erkrankung bei den südwestlichen Indianern der Vereinigten Staaten, während McCarrison (2470) mitgeteilt hat, daß die Krankheit in Britisch-Indien nicht selten vorkommt, bei einer Nahrung von Reis und Pflanzenölen entsteht und durch Lebertran heilbar ist. Die Erkrankung besteht in einer Infektion der Konjunktiva, die unter Umständen zu einer Zerstörung der Kornea, Ausfallen der Linse und der Iris und zu totaler Blindheit führen kann. Mori (2471) beschrieb als einer der ersten die Erkrankung etwas eingehender in Japan. Ein Ausbruch dieser Krankheit, dort Hikan genannt, wurde von diesem Autor mitgeteilt, der 1400 Fälle eingehend untersuchte, die in einer Zeit von partiellem Hunger entstanden. Die Krankheit kam nur selten bei Fischern vor und wurde durch Hühnerleber geheilt. Czerny und Keller (2472) sahen die Krankheit später bei einer kohlenhydratreichen Nahrung entstehen. Falta und Noeggerath (l. c. 18) waren vielleicht die ersten Forscher, die diese Erkrankung experimentell bei Tieren hervorriefen. Später wurde dieser Zustand von Knapp (2473) bei Ratten beobachtet. Knapp glaubte schon, daß sich analoge Zustände auch bei Kindern einstellen

können. Dann erschienen seit 1913, in rascher Reihenfolge, die schon besprochenen Arbeiten von Osborne und Mendel wie auch von McCollum, so daß die Ursache der Erkrankung mit der Anwesenheit von gewissen Fetten in der Nahrung in eine kausale Beziehung gebracht worden ist. Schließlich wurde dieser Zustand als eine durch Fehlen von A-Vitamin verursachte Avitaminose betrachtet. Außer in den Vereinigten Staaten wurde diese Augenaffektion in Deutschland von Freise, Goldschmidt und Frank (2474) an Ratten studiert. Goldschmidt (2475) hat daraufhin angegeben, daß die Erkrankung durch eine geringe Menge Magermilch geheilt werden kann. Später wurde diese Erkrankung außer bei Ratten auch bei Mäusen und Kaninchen hervorgerufen, und obwohl Nelson und Lamb (2476) angeben, daß es ihnen nicht gelungen ist, die Erkrankung bei Meerschweinchen und Hühnern hervorzurufen, stehen uns Privatmitteilungen über experimentelle Xerophthalmie der Meerschweinchen zur Verfügung. Wir selbst haben zahlreiche Fälle bei Hühnern gesehen, die mit totaler Blindheit endeten. Neuerdings sind wir auf einen Bericht von Guerrero und Conception (2477) gestoßen, die die Erkrankung bei Hühnern durch weißen Reis entstehen sahen. Außerdem wurde von Post (2478) eine periodische Ophthalmie bei Pferden beschrieben, deren Ätiologie vielleicht auf die Ernährung als Ursache hinweist. Nach Holm (2479) ist die Xerophthalmie bei Ratten mit der gleichlautenden Kindererkrankung identisch.

Die Xerophthalmie wurde in den letzten Jahren auch viel bei Kindern beobachtet. Eine besonders sorgfältige Untersuchung stammt von Bloch (2480) aus Kopenhagen. Er beobachtete dort in 5 Jahren 40 Fälle in der Kinderklinik bei Kindern, die eine stark zentrifugierte Milch als Nahrung erhielten, während als Fett Pflanzenmargarine verabreicht wurde. Die erkrankten Kinder wurden durch Verabreichung von Vollmilch oder Lebertran geheilt. Die Diät schien auch in anderer Hinsicht bei diesen Kindern unzulänglich zu sein. Bloch (2481) glaubt, daß Xerophthalmie ziemlich oft in Dänemark vorkommt und nicht selten die Ursache von Blindheit sein kann. Monrad (2482) und Rønne (2483) berichteten über dieselben Zustände in Dänemark. Von Blegvad (2484), in einer Monographie über Xerophthalmie in Dänemark in den Jahren 1909-1920, sind 434 Fälle, unter welchen sich 19 Erwachsene befanden, zusammengestellt worden. Die Krankheitsinzidenz fiel in 1918, um in 1920 wieder zu steigen. Die studierten Fälle repräsentierten alle Stadien der Erkrankung, einfache Xerosis, Xerosis mit Keratomalazie, die manchmal in Blindheit resultierte. Nach der Meinung dieses Autors ist der menschliche Organismus nicht gut auf die Verwendung von Vitamin A pflanzlicher Herkunft eingestellt, so daß manchmal, trotz genügender Menge Vitamin A in der Nahrung, Xerophthalmie entstehen kann. Dies geschieht dann, wenn infolge von gastro-intestinaler Störung die Utilisation dieses Vitamins mangelhaft wird. Um den Gefahren dieser Erkrankung vorzubeugen, schlägt Blegvad vor, daß eine Legislation in bezug auf Anreicherung der Margarine in Vitamin A, sowohl auf Fütterung von Kühen im Winter, nötig ist. Außerdem wurde ein Fall aus Frankreich von Sztark (2485) und aus den Vereinigten Staaten von Parker (2486) mitgeteilt. Der erste von diesen Autoren sah einen Fall bei einem 27 Monate alten Kinde, das mit Gemüsesuppen ohne Milch ernährt und binnen 10 Tagen mit Lebertran geheilt wurde. Weitere 4 Fälle wurden von Ross (2487) und ein Fall von Macleish (2488) aus den Vereinigten Staaten und auch von Genck (2489) aus Deutschland mitgeteilt.

Das Wesen der Erkrankung. In der letzten Zeit sind die Autoren immer mehr geneigt anzunehmen, daß es sich bei der Xerophthalmie um ein spezifisches Fehlen des A-Vitamins handelt. Die Pathogenese dieser Erkrankung ist nicht sehr einfach, da sie einen neuen Begriff in der Pathologie darstellt. Es ist eine nach Macfie (2490) nicht übertragbare Infektion, die sich in spezifischer Weise durch Ernährung vorbeugen sowie heilen läßt. Funk und Macallum (l. c. 88) berichteten, daß sie dieser Augenerkrankung durch antiseptische Behandlung vorbeugen konnten und in diesem Sinne äußerte sich auch Bulley (2491). Später dagegen erschien aus demselben Laboratorium wie die Arbeit von Bulley eine Mitteilung von Stephenson und Clark (2492). Diese Autoren glauben, daß die Resultate von Bulley auf Fütterung eines mit A-Vitamin verunreinigten Kaseins beruhten. diesen Fällen wurden auch die Augen bakteriologisch untersucht. Die Infektion erwies sich als unspezifisch und interessanterweise ließen sich vor der Erkrankung keine histologischen Veränderungen entdecken, die für die geringe Resistenz gegen die Infektion verantwortlich gemacht werden konnten. Stephenson und Clark fanden außerdem, daß nicht alle Tiere ohne A-Vitamin an Xerophthalmie erkrankten. Wason (2493), die die Erkrankung Ophthalmie nennt, kommt auf Grund ihrer pathologischen Untersuchungen zu dem gleichen Ergebnis. Die Spezifizität der Xerophthalmie, als durch Mangel von A-Vitamin entstanden, wurde vor kurzer Zeit wieder von Emmett (2494) besonders hervorgehoben. Seine statistischen Daten darüber lauteten wie folgt:

- 1. Ohne A-Vitamin 122 Ratten; Xerophthalmie in  $120 = 98.3 \, {}^{\circ}/_{0}$
- 2. , B-Vitamin 103 ,, ; ,, 0 = 0 ,,
- 3. Normale Diät 216 ,, ; ,, 0 = 0

Die Krankheit ließ sich nicht von einem Tier auf ein anderes übertragen. Osborne und Mendel sahen unter 7000 Ratten (2495) mit A-Vitamin in der Nahrung keine Xerophthalmie. Dasselbe Ergebnis wurde mit 90 Ratten erhalten, die mit ungenügendem Eiweiß ernährt wurden, wie auch bei 225 ohne B-Vitamin ernährten Ratten. Dagegen wurden in 136 Fällen ohne A-Vitamin 69 Xerophthalmiefälle angetroffen. Der Verfasser hatte persönlich niemals mit vielen Ratten zu gleicher Zeit zu tun, gewöhnlich hatten wir etwa 30 Ratten im Versuch, doch haben wir mehrere Male Xerophthalmie bei Zufuhr von genug Butter oder Lebertran gesehen. So haben vor kurzer Zeit Funk und Dubin (l. c. 500) über zwei solcher Fälle in einer Gesamtzahl von 30 Ratten berichtet. Es handelte sich um vorübergehende Xerophthalmie, die einige Tage andauerte, dann verschwand, um nach einigen

Tagen wiederzukehren, doch ließen sich dauernde Läsionen wohl erkennen. Diese Form ließ sich sehr gut durch Hefe beeinflussen. Walker (2496) sprach ebenfalls Zweifel über die ausschließliche Verantwortlichkeit von Vitamin A für die Entstehung der Xerophthalmie aus. Alle diese Differenzen lassen sich wahrscheinlich durch die Beobachtung von McCollum, Simmonds und Becker (l. c. 501) zwanglos erklären. Wir sahen bereits, daß dieselben Symptome auch durch Disproportion der Salze in der Nahrung erzielt werden können. Nach Mori (2497) ist es möglich, daß auch dieser Typus der Xerophthalmie beim Menschen vorkommen kann. Außerdem erscheint es plausibel, daß noch andere Entstehungsweisen dieser Erkrankung gefunden werden können. Doch muß es hervorgehoben werden, daß die Abwesenheit von Vitamin A die häufigste Ursache der Xerophthalmie in der Praxis ist. Guiral (2498) berichtet über Xerophthalmiefälle bei Kindern,

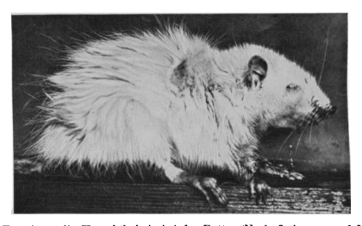


Abb. 85. Experimentelle Xerophthalmie bei der Ratte. (Nach Osborne und Mendel.)

die in 8—10 Tagen vollständig mit Apfelsinensaft geheilt wurden. Wir sind ebenfalls im Besitze von Privatangaben von Fachleuten, die Xerophthalmie bei Anwesenheit von A-Vitamin in der Nahrung entstehen sahen und die sich durch Apfelsinensaft günstig beeinflussen ließ. Wir wissen jetzt, daß Apfelsinensaft Vitamin A enthält. Durch die Arbeiten von Mori (2499) und Yudkin und Lambert (2500) wissen wir jetzt, daß die Xerophthalmie nicht in der Kornea, sondern in den Augenlidern ihren Ursprung nimmt. Die Erkrankung beginnt mit einer Dysfunktion der lakrimalen Drüsen (andere Drüsen sind natürlich gleicherweise in ihren Funktionen beeinträchtigt), die in Trockenheit der Schleimhaut und Xerosis resultiert. Die Veränderungen in der Kornea und bakterielle Invasion sind daher sekundäre Erscheinungen.

Die ultravioletten Strahlen haben nach Sheets und Funk (l. c. 971) keinen Einfluß auf die Entstehung der Xerophthalmie. Nach Powers, Park und Simmonds (l. c. 972) ist ebenfalls die Lichtwirkung ohne deutlichen Einfluß. Dagegen ist im Sonnenlicht, möglicherweise durch die frische Luft, die Erkrankung etwas verzögert. Nach Nobel und Wagner (2501)

Tuberkulose. 391

kann die Xerophthalmie in Ratten durch Thyreoidingaben beschleunigt werden.

Für die Therapie können alle Produkte angewandt werden, die A-Vitamin enthalten.

## Tuberkulose.

Daß bei der Therapie der Tuberkulose die Ernährung eine große Rolle spielt, ist zu sehr bekannt, als daß wir darauf einzugehen brauchen. Eine Bestätigung dafür sehen wir in den Berichten über den Einfluß der Kriegsernährung, von welchen wir schon sprachen. Hier wollen wir aber noch einmal auf die Mitteilung von Adams und Hamilton (l. c. 1636) eingehen, die über die Zunahme der Tuberkuloseanfälligkeit in Deutschland während des Krieges hinwiesen, die im Jahre 1919 (2502) beträchtlich wieder abnahmen, wohl infolge von besseren diätetischen Lebensbedingungen. Die absolute Zahl der Tuberkulosekranken, verglichen mit der Vorkriegszeit, blieb immer noch erhöht. So wurden in 1913 (2503) 56861 Tuberkulosefälle in Deutschland und in 1918 dagegen 97581 aufgezählt. Der Einfluß der Diät auf die Vermehrung der Fälle wurde von Stölzner (2504), Sajet (2505), Prinzing (2506) und Gottstein (2507) diskutiert. Es wurde aus Polen (2508) berichtet, daß in 1917 60% der Kindermortalität auf Tuberkulose zurückzuführen war, während die Mortalität bei den Erwachsenen von derselben Ursache 4% erreichen sollte. Selter und Nehring (2509) teilen mit, daß in den letzten 2 Jahren (nach dem Kriege) mit der Besserung der ökonomischen Lage in Deutschland die Tuberkulosemortalität abnahm. Sie geben an, daß die Sterblichkeit am größten am Anfang des Sommers ist, wenn die Nahrung abgelagert ist und vitaminarm geworden ist. Geoghegan (2510) berichtete über Fälle aus Westindien, die seiner Meinung nach der dort herrschenden Armut ihr Dasein verdanken. Auf diesen Inseln, mit guten klimatischen Bedingungen, sollte eigentlich nicht viel Tuberkulose vorkommen.

Cleveland (2511) betrachtet Tuberkulose primär als eine Unterernährungskrankheit und von Donnelly (2512) wird Unterernährung bei Kindern als ein Prätuberkulosestadium betrachtet. Pirquet (2513) wandte sich mit besonderer Aufmerksamkeit der diätetischen Behandlung der Tuberkulose zu. Woodcock und Rustin (2514) gaben an, daß die Diät bei der Tuberkulose eiweißund fettreich sein muß (das Fett in Form von Milch oder Milchprodukten). Wenn Margarine benutzt wird, so muß es Oleomargarine sein, die A-Vitamin enthält. Viel Obst und Gemüse. Richet (2515) glaubt, daß Fleischsaft Fermente enthält, die auf die Tuberkulose günstig wirken. Diätetische Versuche mit Gasstoffwechsel wurden von Wm. S. McCann (2516) ausgeführt. Sie erlauben die Schlußfolgerung, daß Kohlenhydrate und Eiweiß die Lungenventilation steigern, was natürlich zu vermeiden ist, während Fette die größte Zahl der Kalorien, ohne Überanstrengung der Lungen, liefern. Fieber und Husten erfordern nach McCann (2517) natürlich eine größere Nahrungsaufnahme. Diskussion über diese Fragen, die für die Bedeutung der Eiweiß-

mästung in Tuberkulose wichtig sind, finden wir bei Krause (2518). Hindhede (2519) ist ebenfalls der Meinung, daß Fleisch bei der Tuberkulose zu vermeiden ist. Was die Beziehung der Vitamine zu der Tuberkulose anbelangt, so findet Gardey (2520), daß manche Symptome der Lungentuberkulose einer Avitaminose ähneln. Sammeln von statistischen Data über die Beziehung der Tuberkulose zur Nahrungszusammensetzung in den verschiedenen Ländern könnte, seiner Meinung nach, beim Studium dieser Erkrankung behilflich sein. Rénon (2521) meinte, daß bei vitaminarmen Diäten eine verminderte Immunität für Tuberkulose besteht und Muthu (2522) glaubt ebenfalls an die wichtige Rolle der Vitamine bei der Genese dieser Erkrankung. Ahnliche Auffassung wird auch von Carrón (2523) und Soothhill (2524) vertreten.

Wie wichtig die Diät bei der Tuberkulose ist, zeigen die experimentellen Untersuchungen von Weigert (2525). Er zeigte an Ferkeln, daß bei einem gleichbleibenden Eiweißgehalt der Nahrung die Tuberkulose sich bei Fütterung von Kohlenhydraten stärker als bei Darreichung von Fetten ent-Ähnliche Untersuchungen wurden von E. Thomas und Hornemann (2526) ausgeführt, die an mit Tuberkulose infizierten Schweinen zeigten. daß die Tiere mit eiweißreicher Nahrung weniger Tuberkulose aufwiesen als die mit Kohlenhydraten, während mit Fett schwankende Resultate erhalten wurden. E. Thomas (2527) wiederholte die Versuche an jungen Schweinen unter Zuhilfenahme von exakten Stoffwechselversuchen. Er betont, daß es bei diesem Problem wichtig ist zu differenzieren, ob die Diat nach bestehender Infektion oder vor der Infektion appliziert wird. Im ersten Falle scheint das Eiweiß einen günstigen Einfluß auszuüben, während im zweiten Falle kaum ein Unterschied in der Wirkung von Eiweiß, Kohlehydraten oder Fett zu konstatieren war. Die Stickstoffbilanz kann trotz der Infektion lange positiv bleiben und Zeichen der Salzverarmung waren nicht vorhanden. Die Bilanz hat nichts mit der Schwere der Symptome zu tun. Lange und Simmonds (2528) fanden, daß eiweißreiche oder arme Nahrung bei Ratten wenig Einfluß auf die Tuberkuloseinfektion ausübt. Viel auffälliger aber ist die Bedeutung des Salzmangels. In Ratten wurde allgemein eine hohe Resistenz gegen Tuberkulose vorgefunden, ohne Kapselbildung, aber mit lokalem Verschwinden der Bazillen. In einigen Arbeiten über Tuberkulose wurde die Bedeutung der Vitamine besonders hervorgehoben. Mouriquand. Michel und Bertoyé (2529) haben gefunden, daß Skorbut sich mit gleicher Intensität in normalen und tuberkulösen Meerschweinchen entwickelt. Außerdem ist die für die Heilung des Skorbuts nötige Menge von Vitamin C, in beiden Fällen, die gleiche. Glovne und Page (2530) haben den Einfluß des Mangels an Vitamin A an Ratten studiert. Zwischen dieser und normalen Diät ließ sich kein Unterschied gegenüber Tuberkulose auffinden. Charakteristische Läsionen wurden nicht aufgefunden, wohl aber ließen sich Bazillen in der Milz und in dem Blute nachweisen. Zuletzt wollen wir noch eine wichtige Arbeit von M. I. Smith (2531) anführen, die sich speziell mit der Lebertranwirkung befaßte. Bei Tuberkulose-infizierten Meerschweinchen besaß Lebertran keinen Einfluß auf das Gewicht, Lebensdauer oder Krankheitsverlauf.

Lepra 393

Auch eine Kalkdeposition in den Tuberkeln ließ sich nicht feststellen. Klinisch aber glaubt Beasley (2532) mit Lebertran, speziell in Kombination mit Kalkzufuhr, gute Resultate erzielt zu haben. Lebertran für solche Zwecke wurde auch von Kirschner (2533) empfohlen. Interessant für unsere Betrachtungen ist die Arbeit von Campbell und Kieffer (2534), die beobachtet haben, daß Lebertran, speziell wenn wenig gereinigt, eine hemmende und bakterizide Wirkung auf Tuberkelbazillen, Leprabazillen und B. typhosus besitzen soll.

Wie wir sehen, sind wir imstande, im Vergleich mit der früheren Auflage, über einige Fortschritte zu berichten, die aber nur als Orientationsversuche zu betrachten sind.

# Lepra.

Dutton (2535) gab vor kurzer Zeit an, daß bei der Entstehung der Lepra die Ernährung und besonders die Vitamine eine wichtige Rolle spielen. Schon Sir Jonathan Hutchinson (2536) glaubte, daß Lepra mit dem Fischkonsum etwas zu tun hat. Beim Durchlesen der einschlägigen Literatur, wie z. B. in einem Artikel von Deycke (2537), konnten wir keine Anhaltspunkte für diese Auffassung finden, mit Ausnahme vielleicht der Angabe, daß bei der Behandlung gute Ernährung von Bedeutung ist. Neben anderen bekannten Tatsachen sahen wir in einer Arbeit von Underhill, Honeij, Bogert und Aldrich (2538), daß bei der Lepra gewisse chemische Veränderungen in den Knochen nachzuweisen sind, die vielleicht auf eine Störung im Ca- und Mg-Stoffwechsel hinweisen. Die Atrophie der Knochen bei Leprösen hängt mit dem großen Bedürfnis dieser Patienten an Kalzium Wird Ca verabreicht, so werden sehr auffällige Retentionen er-Hier könnten wir vielleicht an die Wirkung von A-Vitamin denken Vokurka (2539) sah eine Vergrößerung der Anzahl der Leprakranken in Bospien und Herzogowina nach dem Kriege und schreibt diese Erscheinung der Unterernährung zu. Es ist fast sicher, daß Lepra bei der ärmeren Bevölkerung entsteht, aber der Zusammenhang mit Vitaminen ist zum mindesten unbewiesen. Deshalb müssen wir mit Freude begrüßen, daß Miss Embrey (2540) Ernährungsstudien bei Leprakranken begonnen hat. Versuche wurden in den Philippinen an 200 Kranken gemacht. Die basale Diät bestand aus:

400 g unpoliertem Reis, 300 g Mungobohnen, 20 g gesalzenen Speck, 300—400 g Gemüse.

Wurden in dieser Diät die Mungobohnen durch 300 g Fisch oder Fleisch ersetzt und die Gemüse um 100 g pro Tag vergrößert, dann nahmen die Kranken in 3 Wochen um  $^{1}/_{2}$ —5 kg zu. Die Schlußfolgerung war, daß eine kalorienreiche Nahrung, mit Zusatz von Salzen und Vitaminen (besonders in Form von grünem Gemüse) sehr günstig auf die Leprakranken wirkte. Die Versuche werden fortgesetzt.

Pneumonie. Von vielen Forschern, die sich mit experimentellen Vitaminarbeiten befaßten, kamen uns öfters Berichte zu über die Häufigkeit von Infektionen des Atmungsapparates bei vitaminarmen (speziell in bezug auf Vitamin A) Nahrungen. Analoge Beobachtungen wurden beim Menschen von Fleming, Macaulay und Clark (l. c. 1446) in Süd-Rhodesia gemacht. Große Epidemien von Pneumonie kamen dort zur Beobachtung bei einer Diät, die wir schon früher beschrieben und die scheinbar zu einer gemischten Avitaminose führte. Die Vakzintherapie wurde ohne Erfolg angewandt; die Zahl der Pneumoniefälle betrug im Jahre 1908 2251 mit 686 Todesfällen, neben viel Meningitis und Tuberkulose. Zugleich war eine Avitaminose bei 100 von 700 Arbeitern zu konstatieren. Als hier eine Diätänderung vorgenommen wurde, wurden glänzende Erfolge erzielt. Nicht nur die Avitaminose verschwand, sondern auch die Pneumonie ging bedeutend zurück.

# Einfluß der Ernährungsweise (bezügl. der Vitamine) auf die Wirkung mancher Gifte sowie auf pathologische Zustände nicht infektiöser Natur.

Bei den hier zu besprechenden Zuständen ist es schwer, wenn nicht unmöglich, sehon heute zu bestimmen, ob die Wirkung auf die Anwesenheit von Vitaminen oder auch auf die gewöhnlichen Nahrungsbestandteile zurückzuführen ist. Dieses Kapitel kann erst ins klare gebracht werden, wenn uns die Vitamine in reinem oder beinahe reinem Zustande in größeren Mengen zur Verfügung stehen.

Schon die älteren Arbeiten von Reid Hunt (2541) haben gezeigt, daß bei der pharmakologischen Wirkung gewisser Substanzen die Zusammensetzung der Diät nicht gleichgültig ist. In ähnlicher Weise hat Reach (2542) gezeigt, daß die Resistenz gegen das Krampfgift Pikrotoxin bei Mäusen bei Fleischnahrung größer ist als bei Brotnahrung; er nahm an, daß es sich hier um die Wirkung noch unbekannter Substanzen handele. Salant (2543) und Salant und Swanson (2544) sahen, daß junge Karotten einen viel größeren Schutz gegen die Giftwirkung von weinsaurem Natrium bei Kaninchen verleihen als alte Karotten. Dieselben Resultate wurden auch mit Pataten und Karottenblättern erhalten. Bei Hafer und Zucker war die Toxizität bedeutend vermehrt und die gefundenen Unterschiede lagen nicht in dem verschiedenen Grad der Diurese. Katzen verhielten sich verschieden und ließen diese Unterschiede nicht erkennen, dagegen war auch hier im Hunger die Giftwirkung vermehrt und zwar um 40%. Hooper, Kolls und K. D. Wright (2545) und Hooper (2546) haben gefunden, daß die Zusammensetzung der Nahrung von großem Einfluß auf die Toleranz der Arsenikalien von Salvarsantypus ist. Dies ist besonders wichtig bei der biologischen Eichung der Salvarsanpräparate.

Was speziell die Vitamine anbelangt, so wurden dieselben von Storm van Leeuwen und Verzar (2547) studiert. Diese Autoren fanden, daß vitaminarm ernährte Hühner und Katzen gegenüber Adrenalin, Histamin, Cholin und Atropin sich wie normale Tiere verhielten. Ganz besondere Aufmerksamkeit wurde der Beziehung der Vitamine zu der Schilddrüse geschenkt. Cameron und Moore (2548) arbeiteten mit vitaminarm ernährten Ratten. die mit Schilddrüse gefüttert wurden. Eine Anzahl von ähnlichen Versuchen stammt von Tsuji (2549), der glaubte, daß die Vitamine der Nahrung die Schilddrüsenfunktion anregen können. Während eine künstliche Nahrung [Tsuji (2550)] eine Atrophie der Schilddrüse erzeugt, wirkt ein Zusatz von Milch oder Eigelb im entgegengesetzten Sinne. Die bekannte Azetonitrilreaktion von Reid Hunt bei Mäusen, die darin besteht, daß Schilddrüse, spezifisch bei diesen Tieren, eine erhöhte Toleranz für dieses Gift erzeugt, wurde vom Standpunkt der Vitamine von Miura (2551) untersucht. Er fand, daß die Vitamine B und A mit dieser Resistenzreaktion nichts zu tun haben. Während Eiweiß und Kohlehydrate die Resistenz erhöhen, wird dieselbe durch Fettzufuhr erniedrigt. Sonst hat, seiner Meinung nach, die Zusammensetzung der Nahrung wenig Einfluß auf die Reaktion. Er konnte Hunts Angabe bestätigen, daß Hafer eine Substanz enthält, die eine große Resistenz für Azetonitril verleiht, nicht aber wenn Hafer mit Alkohol und Äther erschöpft wurde. Nach Miura besitzen vier Faktoren einen Einfluß auf die Reaktion: allgemeine Unterernährung, Jodzufuhr, Hafer und Fette. Reid Hunt (2552) ist mit vielen Miuras Schlußfolgerungen nicht einverstanden. Unter anderen fand er die Wirkung von Hefe und Butter als Quellen der Vitamine B und A wie folgt.

11 110 10181.		
Diät	Gewichts- änderung	Letale Dose in mg pro 1 g Maus
Osborne-Mendel vitaminfreie Nahrung	3 °/o	$0,\!42$
Osborne-Mendel vitaminfreie Nahrung		•
und 5 $\%$ Hefe	+ 19,8 %	0.15 oder weniger
Osborne-Mendel vitaminfreie Nahrung		
und 9 º/o Butter	$+7,4^{\circ}/_{0}$	0.15 oder weniger
Komplette Diät	$+\ 20,6\ {}^{_{0}}/{}_{^{0}}$	0,15 oder weniger.

Die Versuche wurden angestellt, als die Tiere eine Woche auf diesen speziellen Diäten waren. Wird dagegen die vitaminfreie Nahrung längere Zeit fortgesetzt, dann tritt immer Resistenzverminderung auf. Um die Wirkung von Hefe selbst zu eliminieren wurde auch ein Vitamin B Konzentrat mit folgendem Resultat verwandt:

Hundekuchen	Diät	Letale Dose 0,67; 0,77
"	und 0,0014 mg Thyroxin	0,81
,,	und 0,016 mg Thyroxin	2,5
,,	und 40 mg Vitamin B	0,40; 0,36
,,	und 40 mg Vitamin B und 0,004 Thyr.	0,45
,,	und 40 mg Vitamin B und 0,016 Thyr.	1,6.

Wie wir sehen, wurden sehr deutliche Resultate erhalten, als die Thyroxingaben höher gewählt wurden. Sie zeigen eine antagonistische Wirkung zwischen der Schilddrüse und Vitamin B, ein Verhalten, das weiter studiert werden wird.

Was die Wirkung von Lebertran anbelangt, so vermindert er die Resistenz, andere Fette dagegen erzeugen Gewichtsverluste bei den Versuchstieren und ein Verhalten gegenüber dem Nitril, das nicht mit dem bekannten Vitamingehalt vereinigt werden kann.

Weiterhin verglich Hunt den Einfluß einiger natürlichen Diäten mit einer künstlichen.

D i ä t	Letale Dose
1. Haferschleim, Mais, Trockenmilch,	
Fleischrückstände und NaCl	0,59
2. Eigelb, Trockenmilch und Haferschleim	0,13
3. Hundekuchen und 10 % Trockenmilch	0,59
4. Vitamine enthaltende künstliche Nahrung	0,40.

Die zweite Nahrung verminderte die Resistenz besonders stark. Denn vom Hafer spricht Hunt, daß er eine alkohol-lösliche Substanz enthält, die Hypertrophie und vermehrte Funktion der Schilddrüse erzeugt.

Adenoide etc. Campbell (2553) und van der Bogert (2554) dachten, daß die Entstehung von Adenoiden bei Kindern eine diätetische Ursache besitzt. Wir wissen nicht, inwiefern diese Annahme berechtigt ist. Erwähnenswert sind die Arbeiten, die die Bedeutung der Vitamine in gewissen Fällen der orthopädischen Praxis vermuten. Schödel und Naumwerk (l. c. 1554) glaubten, daß Skorbut zu Coxa vara und anderen Zuständen, die als kongenitale Hüftgelenkluxation diagnostiziert werden, prädisponiert. Hess (l. c. 1581) sah in einem Falle von Skorbut eine Knochenaffektion, die der Coxa vara ähnelte. Hammer (2555) sah während des Krieges, daß manche Frakturen sehr schwer heilten und mit Recht wurde hier eine Stoffwechselstörung vermutet. Peckam (2556) glaubt ebenfalls, daß manche Deformitäten, wie Skoliose, gekrümmte Beine, Plattfüße usw. alimentären Ursprungs sind. Er meint, daß die meisten Orthopäden mit der rein orthopädischen Seite ihrer Fälle so stark beschäftigt sind, daß sie die praktisch wichtigen ätiologischen Momente vollständig außer acht lassen. Die Vermutungen von Peckam sind sicherlich wegen der Beziehungen von Rachitis zu der Knochenbildung teilweise berechtigt.

Nun wollen wir zu der Besprechung von zwei Krankheiten übergehen, die viel mehr durch Luxuskonsumption als durch Nahrungsmangel bedingt zu sein scheinen, nämlich Diabetes und Krebs.

Diabetes. Wir sehen schon eine Berechtigung zu der Annahme, daß diese Erkrankung durch Luxuskonsumption bedingt ist, in den Angaben über den Einfluß der Kriegsernährung. Magnus-Levy (2557) sah, daß die Zahl der Diabetesfälle in Berlin während des Krieges bedeutend gesunken ist, während sie vor dem Kriege ständig anstieg. Gerhardt (2558) sammelte ähnliche Erfahrungen in Würzburg. Nach v. Noorden (2559) ist die Ver-

minderung der Diabetesfälle auf geringen Eiweißkonsum und Vermeidung von Überfütterung zurückzuführen. Zwei Phasen der Diabetesfrage interessieren uns hier. Erstens die Möglichkeit einer antidiabetischen Substanz vom Vitamintypus in der Nahrung und zweitens die Gefahren einer allzu rigorosen Diäteinschränkung bei der üblichen Therapie. Die erste Möglichkeit war zu einem gewissen Grade berechtigt, als den Noorden schen Haferkuren eine spezifische Wirkung auf Diabetes zugeschrieben wurde. Schon Magnus-Levy (2560) suchte diese hypothetische Substanz durch Alkoholextraktion zu konzentrieren, aber vergeblich. Verschieden davon sollen sich die Versuche von Boruttau (2561) gestaltet haben. Er fand, daß Pankreasextrakte, Hefe und Hefeextrakte den Glykogenabbau des isolierten Herzens verringern, während Extrakte aus den peripheren Haferschichten bei diabetischen Hunden und Menschen die Zuckerausscheidung verminderten. Ähnliche Resultate wurden mit einer aus dem Pankreas isolierten Substanz von Rose (2562) erhalten. Die Frage der Berechtigung der Hefetherapie in Diabetes wurde von Lenné (2563) berührt. Löning und Vahlen (2564) haben ein Präparat aus Pankreas beschrieben, "Metabolin" genannt, das in manchen Fällen von Diabetes wirksam sein sollte. Ein ähnliches Produkt wurde ebenfalls aus Hefe erhalten. Klotz und Höpfner (2565) fanden, daß ein Auszug aus Pataten in nicht zu großen Mengen Diabetikern zugeführt, die Zuckerverwendung besserte, aber es gelang ihnen nicht, mit Hefe dasselbe Resultat zu erzielen. Höpfner (2566) sah sogar bei Diabetikern, die mit frischem Blut injiziert wurden, eine Erniedrigung der Blutzuckerwerte eintreten. Dies beruht wohl, wie wir sehen werden, auf der Anwesenheit von antidiabetischer Substanz im Blute.

Die Frage nach dem Vorhandensein einer antidiabetischen Substanz im Pankreas ist seit vielen Jahren bearbeitet worden und einige Autoren haben über vielversprechende Resultate berichtet. Wir wollen hier einen Autor, Paulesco (2567), nennen, der offenbar trotz bescheidener Hilfsmittel imstande war, das Vorhandensein solcher Substanz vollständig zu beweisen. Die ganze Frage wurde in einer unglaublich kurzen Zeit an der Toronto Universität ausgearbeitet. Dies gelang nur durch die beispiellose Kooperation der Toronto-Forscher. Durch Banting angeregt, endete die Arbeit in ein Produkt "Insulin", das jetzt bereits in der Diabetestherapie eine wichtige Rolle erlangt hat. Die Ausarbeitung der Darstellungsmethode, der Dosierung etc., verdanken wir der wissenschaftlichen Leitung des Physiologen Macleod.

Die Darstellungsmethode des Insulins ist nach Banting, Best, Macleod und Mitarbeitern (2568) [vgl. Zusammenfassung durch Macleod (2569)] vorläufig die folgende. Frischer Pankreas wird mit Alkohol extrahiert, das Filtrat eingedampft und, um die störenden Verunreinigungen zu entfernen, mit Alkohol ausgefällt. Aus diesem letzten Filtrat wird bei einer passenden Azidität das Insulin mit starkem Alkohol ausgefällt und gereinigt. Die Ursache davon, warum die früheren Forscher nur partielle und nicht konstante Resultate erhielten, lag darin, daß Insulin durch die pankreatischen Fermente und auch Alkalien eine Zerstörung erleidet. Best und Macleod

(2570) beschrieben später einige der chemischen Eigenschaften dieser Substanz. Jedes Präparat liefert Eiweißreaktionen, mit Ausnahme von Insulin, das von Macleod (2571) aus dem Pankreas mancher Fische dargestellt worden ist. Durch vorsichtiges Erhitzen bei einer passenden Reaktion wird es nicht zerstört, doch ist es ziemlich alkaliempfindlich. Nach Winter und W. Smith (2572) kann Insulin in zwei Fraktionen zerteilt werden, die sich in ihren Wirkungen



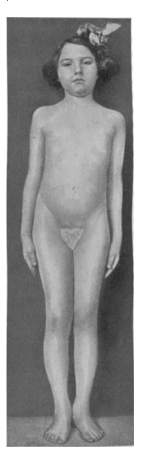
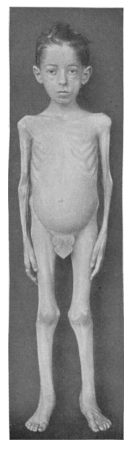


Abb. 86. Vor der Behandlung mit Insulin. Abb. 87. Nach paarmonatlicher Behandlung. (Nach Geyelin.)

stark unterscheiden. Jedes Insulinpräparat soll phosphorhaltig sein. Chemische Untersuchungen über Insulin sind auch von Murlin und Mitarbeitern (2573) und Shaffer und Mitarbeitern (2574), veröffentlicht worden. Die quantitative Bestimmung geschieht nach einem Vorschlage von Banting und Mitarbeitern (2575) durch subkutane Injektion in normale Kaninchen und die Einheit repräsentiert eine Insulinmenge, die den Blutzuckergehalt in 4 Stunden auf 0,045% erniedrigt. Wenn dieses Niveau erreicht wird, dann verfällt das Tier meistens in Krämpfe, die durch Glukoseinjektion aufgehoben werden können. Andere Substanzen, die gegenüber dem Insulin

antagonistisch wirken, sind, nach Macleod und Mitarbeitern (2576), Adrenalin, Äther und andere Mittel, die Hyperglukämie produzieren. In einer Reihe von Arbeiten durch Macleod und Mitarbeiter (2577), Banting, W. R. Campbell und A. A. Fletcher (2578), Geyelin und Mitarbeiter (2579), F. M. Allen und Sherrill (2580) und viele andere Autoren ist das Insulin mit vorzüglichen Erfolgen klinisch verwandt worden. Besonders wichtig scheint dieses Mittel bei jugendlichem Diabetes zu sein, wo



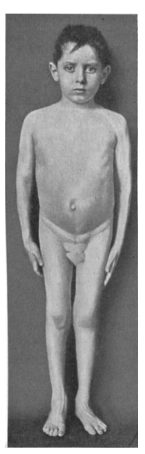


Abb. 88. Vor der Behandlung. Abb. 89. Während der Behandlung (nach Geyelin).

namhafte Resultate (s. Abbild. 86—89) erzielt worden sind. Das Insulin korrigiert alle die bekannten Erscheinungen von Diabetes, nicht nur den Zuckerstoffwechsel. Eine der wichtigen Ausblicke der Insulinfrage wird wahrscheinlich eine Änderung in unseren Auffassungen über Zuckerstoffwechsel sein [vgl. Winter und W. Smith (2581)]. Nach Banting und Best (2582) ist das İnsulin in normalem, aber nicht in diabetischem Blut vorhanden und in Spuren im Harne. Das Blut und Pankreas der durch Insulininjektionen hypoglukämisch gemachten Kaninchen enthält mehr Insulin als die Menge, die injiziert wurde. Außer in Fischen, was wir schon

erwähnt haben, ist von Collip (2583) das Insulin in einer Mulluske, Mya arenaria, nachgewiesen worden. Winter und Smith (2584) haben mit Erfolg Hefe statt Insulin angewandt. Dieselben Autoren (2585) haben auch ein festes Hefepräparat hergestellt, das wie Insulin wirkte. Collip (2586), der diese insulinartige Substanz, pflanzlicher Herkunft, "Glukokinin" nennt, war imstande die Gegenwart derselben außer in Hefe, auch in Zwiebeln, Salat und anderen Pflanzen nachzuweisen. Es muß aber hervorgehoben werden, daß der Verfasser in Gemeinschaft mit v. Schönborn (l. c. 453) im Jahre 1914 zeigen konnte, daß Beriberitauben eine Hyperglukämie zeigen, die durch Injektion eines besonders dargestellten Hefevitamins zur Norm gebracht werden konnte. Die hohen Blutzuckerwerte in Avitaminose wurden von Collazo (2587) bestätigt. Es wurde nun von Funk und Corbitt (2588) gezeigt, daß wenn man rohe Hefe oder Reiskleieextrakte in Kaninchen injiziert, daß der Blutzucker statt zu fallen, in die Höhe getrieben wird. Dies wurde von Gibbs, Root und Murlin (2589) bestätigt. Durch Injektion aber von einer speziell gezüchteten, gewaschenen und getöteten Hefe gelingt es Blutzucker zu verringern. Auch mit anderen Extrakten läßt sich dies erzielen, nachdem die blutzuckersteigernde Substanz entfernt worden ist.

Die Wirkungsweise von pflanzlichen Insulinen ist aber von Pankreasinsulin etwas verschieden. Das letzte entfaltet ihre Wirkung schneller, die aber auch schneller wieder abklingt. Dies ist natürlich für die menschliche Therapie von Nachteil. Die pflanzlichen Insuline wirken langsamer, aber auch länger. Dieses abweichende Verhalten kann vielleicht aus der beigegebenen Tabelle abgeleitet werden:

	Initialer Blutzucker	Nach 2 Stunden	Nach 4 Stunden	Nach 6 Stunden
Ungereinigtes Hefeextrakt	0,106	0,159	0,197	
,, Reiskleie	0,123	0,163	0,165	
Insulin aus Pankreas	0,104	0,074	0,088	0,11
", ", ",	0,116	0,043	0,058	0,08
Hefesubstanz	0,118	0,095	0,08	0,06
,,	$0,\!104$	0,087	0,067	
12	0,094	0,09	0,06	

Wir ersehen daraus, daß die pflanzlichen antidiabetischen Substanzen nicht nur langsamer aber auch schwächer wirken. Dies zeigt vielleicht, daß die letzten als die Muttersubstanz des Pankreasinsulins zu betrachten sind und daß sie eine Passage durch den Tierkörper (vielleicht Pankreas?) benötigen, um in die aktive, körpereigene Substanz verwandelt zu werden. Dieser Vorgang konnte vielleicht auch das Wesen der Hyperglukämie bei Beriberitauben erklären. Obwohl Pankreas in diesen Fällen völlig funktionsfähig ist, fehlt es in dem weißen Reis an der Muttersubstanz des Insulins. Demnach könnte Diabetes, wenigstens theoretisch, auf zweifache Art entstehen: durch Dysfunktion des Pankreas oder durch das Fehlen des Präinsulins in der Nahrung. Diese Frage läßt sich natürlich experimentell entscheiden und wir wollen bald die entsprechenden Versuche anstellen.

Daß die Zusammensetzung der Nahrung und speziell ihr Gehalt an Kohlenhydraten einen Einfluß auf den Blutzuckergehalt nicht nur der Diabetiker, sondern auch normaler Menschen besitzt, darüber berichteten Jacobsen (2590), v. Moraczewski (2591) und McCay, Banerjee, Ghostal, Dutta und Ray (2592). Diese letzten Autoren beschrieben Zustände in Indien, die dort bei kohlenhydratreicher Nahrung entstehen und die langsam zu Diabetes führen. Diese Zustände erinnern stark an die experimentelle Glykosurie, die wir schon bei der Taubenberiberi beschrieben haben. Dagegen soll nach Conception (2593) Diabetes bei den Philippinos, trotz kohlenhydratreicher Nahrung, selten sein.

Wenn wir nun zu der Frage der Diabetestherapie übergehen, so sehen wir die Möglichkeit, daß es bei strenger Diät zur Entwickelung einer Avitaminose kommen kann. Bürger (l. c. 2342), Schittenhelm und Schlecht (l. c. 2331) und Falta (2594) geben an, daß sie beim Diabetes bei Haferkuren Ödeme beobachteten, die an Hungerödem erinnerten. Eine ähnliche Ansicht wird von Wilder und Beeler (2595) verfochten. Ein Leitartikel aus dem Journal der American Medical Association (2596) warnt vor den Gefahren der Verminderung des Nahrungseiweißes mit gleichzeitiger Vergrößerung der Kohlenhydrate, einem Regime, das aus latenten Diabetikern wirkliche Diabetiker erzeugt. Außerdem bestehe eine wirkliche Gefahr einer Avitaminose. Auch Desgrez, Bierry und Rathery (2597) warnen von den Gefahren eines zu restrikten Diabetesregime. Was die Hungerkuren beim Diabetes anbelangt, so haben wir uns die Frage vorgelegt, ob im Hunger der Organismus zuerst an Vitaminmangel oder am Mangel von gewöhnlichen Nahrungsbestandteilen leidet. Wir haben diese Frage mit Dubin experimentell in Angriff genommen. Doch zwischen den Tauben, die die Vitamine A oder B oder beide zugleich erhielten, und denen, die hungerten, ließen sich keine Unterschiede in der Lebensdauer feststellen. Wir sahen bei Tauben auch keine Beriberi im Hunger entstehen.

Krebs. Krebs ist nach Cherry (2598) eine Erkrankung des Nahrungsüberschusses und Muskelinaktivierung. Ein statistischer Bericht (2599) über die Krebsinzidenz bei Deutschen, Polen und Juden macht es wahrscheinlich, daß Krebs und Ernährung in enger Beziehung stehen. In Rußland ist Krebs selten, indem diese Krankheit nur 11% der totalen europäischen Krebsmortalität darstellt. McCarrison (2600) glaubt dagegen, daß unter Umständen Vitaminmangel zur Entstehung des Magenkrebses führen kann. Er sah einen Fall davon beim Affen. Daß diese Erkrankung durch Luxuskonsumption bedingt ist, ersehen wir am besten aus den statistischen Zahlen, die während des Krieges gesammelt worden sind sowie aus der Erfahrung der Versicherungsstatistik. Hoffmann (2601) sagt, daß die Krebskrankheit mehr in Städten als auf dem Lande vorkommt und im Gegensatz zur Tuberkulose mehr bei Wohlsituierten als bei den Armen.

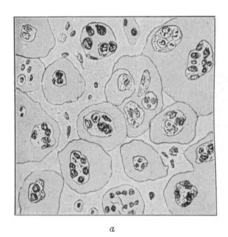
Die Krebsfrage interessiert uns ebenfalls von zwei Gesichtspunkten, nämlich einmal wegen der Frage nach der Möglichkeit einer chemischen Substanz als ätiologischen Faktor und zweitens wegen des Einflusses der Diät auf das Wachstum der Neubildungen. Auf die erste Möglichkeit können wir leider nicht so ausführlich eingehen, wie wir es möchten, da es vorläufig nicht in den Rahmen dieses Werkes gehört. Wir waren einer der ersten, die auf diese Möglichkeit hinwiesen, doch müssen wir zugeben, daß wir außer dem Einfluß der Diät auf das Wachstum der experimentellen Tumoren sowie einer möglichen chemischen Ursache gewisser Neoplasmen wie die des Hühnersarkoms von Rous und analoger Tumoren, keine feste Grundlagen für unsere Anschauung besitzen. Wenn wir uns dieser Richtung gegenüber den schon bekannten bevorzugt zuwenden, so geschieht dies hauptsächlich deswegen, weil die Krebsforschung in den Händen von Pathologen recht wenig faßbare Resultate lieferte. Aus diesem Grunde fühlten wir uns berechtigt, in einer gänzlich anderen Richtung zu forschen [Funk (2602)]. Manche bekannte Pathologen, wie Ewing (2603) und Leo Loeb (2604), neigten einer Zeitlang einer ähnlichen Anschauung zu. Gewisse experimentelle Arbeiten, wie die von Calkins (2605), der über Stimulierung von Protozoa (Didinium nasutum) durch Tumorenextrakte berichtete, können in der obigen Weise interpretiert werden, doch ist es möglich, daß es sich um eine Nahrungs- oder Vitaminzulage handeln kann. Im Sinne der chemischen Theorie können auch die verschiedenen Versuche interpretiert werden, die sich mit dem Einfluß der Schwangerschaft auf das Wachstum der Neubildungen beschäftigten. Aus ihnen kann man ersehen, daß der Embryo eine Substanz enthält, die das Wachstum von Neoplasmen anregt. Der wachsende Embryo beansprucht aber nach von Graff (2606) und Slye (2607) diese Substanz für sein eigenes Wachstum, wodurch das Tumorwachstum stark gehemmt wird. Daß der Embryo eine wachstumfördernde Substanz enthält, ist aus den Untersuchungen von Drew (l. c. 335 und 2608) klar. Diese Substanz scheint mit den bis jetzt bekannten Vitaminen nicht identisch zu sein, ist aber ebenfalls sehr thermolabil. Neuerdings hat Carrel (2609) über Versuche berichtet, die große Bedeutung für unsere Auffassung des Gewebe- und Tumorenwachstums besitzen. Er fand, daß Fibroblasten im Serum nicht wachsen können, sondern gewisser katalytischer Substanzen bedürfen, die Trephone genannt werden, welche vom embryonalen Gewebe und Leukozyten ausgearbeitet werden. Es erscheint verlockend, diese Substanzen mit dem Tumorenwachstum in Beziehung zu bringen. Die Trephone scheinen nach den bisherigen vorläufigen Angaben in die Klasse der Vitamine zu gehören. Unsere Theorie der Krebsentstehung, die wir schon lange verfechten, scheint durch die neueren Arbeiten eine festere Stütze zu gewinnen.

Daß die Diät auf das Tumorenwachstum einen Einfluß besitzt, ist schon von Ehrlich in seiner athreptischen Theorie vermutet worden. Diese Theorie wurde experimentell von Jensen (2610) und von Haaland (2611) geprüft, die den hemmenden Einfluß der Unterernährung feststellten. Ähnliche Versuche wurden auch von Cramer und Pringle (2612), Rous (2613) und v. Jaworski (2614) unternommen. Dieser letzte Autor glaubt, daß die Unterernährung das Wachstum der Tumoren hemmt. Karzinome machen seiner Meinung nach eine Ausnahme, da sie unter solchen Bedingungen noch

schneller wachsen sollen. Die diätetische Richtung der Krebsforschung erhielt einen Ansporn durch die Vitaminarbeiten. Sweet, Corson-White und Saxon (2615) benutzten für ihre Ratten- und Mäuse-Versuche die Osborne-Mendelsche Diät und sahen, daß das Wachstum der Tumoren bei vitaminarmen Nahrungen stark gehemmt wird. In rascher Reihenfolge erschienen über dasselbe Thema Arbeiten von Hopkins (2616), Centanni (2617), Rous (2618), Drummond (2619) (diese letzte Arbeit sehr gründlich), Benedict und Rahe (2620) und Sugiura und Benedict (2621). Van Alstyne und Beebe (2622) glaubten durch Zusatz von Laktose zu einer künstlichen Nahrung das Tumorenwachstum stimuliert zu haben, doch war dies wahrscheinlich durch die Verunreinigung der Laktose durch B-Vitamin bedingt. In ähnlicher Weise hat der Verfasser (l. c. 361, 362, 363) schon im Jahre 1913 an Hühnern gezeigt, daß das Hühnersarkom von Rous bei vitaminarmen Nahrungsgemischen viel langsamer als bei Anwesenheit von Vitaminen wächst: diese Resultate wurden von Drummond (l. c. 364) bestätigt. Levin (2623) dagegen konnte diese Resultate nicht bestätigen und Fränkel und Fürer (2624) sprachen sich überhaupt gegen diese Richtung der Krebsforschung aus. Auch neuerdings erhielt Cramer (2625) an Ratten mit einer Nahrung, die an Vitaminen A und B mangelte, total negative Resultate. er aber die Wichtigkeit von vitaminartigen, das Gewebewachstum anregenden Substanzen für das Tumorenwachstum annimmt (die er ungerechterweise von dem Vitamin abtrennen will) und da er bei seinen Versuchen nur 2 von den bekannten 5 oder 6 Vitaminen berücksichtigt, bedürfen seine Versuche dringend einer Nachprüfung. Dies besonders, weil manche Angaben [Ludwig (2626)] wieder die Bedeutung der Vitamine für das Krebswachstum bestätigen. Diese wenigen negativen Resultate können natürlich keinen Einfluß auf unsere Schlußfolgerungen ausüben im Vergleich mit der Einstimmigkeit der Schlüsse der großen Anzahl der Forscher, die sich mit dieser Frage Die Einschränkung der Vitamine in der Nahrung hemmt beschäftigten. ohne jeden Zweifel das Wachstum der Neoplasmen sehr bedeutend. Zufuhr der Vitamine dagegen begünstigt das Tumorenwachstum, so konnte Passey (2627) konstatieren, daß bei vitaminernährten Tieren, Tumoren mit Ruß produziert, sich schneller entwickeln. Diese Vitamineinschränkung könnte von praktischer Bedeutung werden, wenn es sich nicht herausstellen würde, daß das Tumorgewebe größere Affinität zu den Vitaminen besitzt als das Körpergewebe. Dies bedeutet, daß man um vollständige Erfolge zu erzielen, die Vitamine so stark einschränken müßte, daß der Organismus selbst zugrunde gehen würde.

Daß gewisse Substanzen das Tumorenwachstum beherrschen, ergibt sich aus der Arbeit von Rondoni (2628), der zeigen konnte, daß das Sarkomagewebe das Wachstum der experimentellen Tumoren günstig zu beeinflussen vermag. Dieselben Schlüsse lassen sich aus den Versuchen von Murphy (2629) ableiten, der Rattentumoren in Hühnerembryonen wachsen ließ, während dies in erwachsenen Hühnern total unmöglich war. Daraus ersieht man, daß in schnell wachsenden embryonalen Geweben eine Substanz

vorhanden ist, die das Wachstum der Neubildungen stimuliert. Daß diese Anschauungen berechtigt sind, ergibt sich auch aus der Arbeit von Funk (2630), der zeigen konnte, daß, wenn man das Mauschondroma von Ehrlich in Ratten implantiert, das Tumorgewebe binnen einigen Tagen vollständig resorbiert wird. Wurde dagegen der Maustumor in großen Mengen den Ratten verfüttert, so ließ sich nicht nur der Tumor züchten, sondern in drei Generationen bei den so vorbehandelten Ratten überimpfen. Hier kann unserer Meinung nach nicht bestritten werden, daß das Mauschondroma eine Substanz enthält, die auf das Wachstum des gleichen Tumors spezifisch wirkt. Zu gleicher Zeit läßt sich hier in vorzüglicher Weise der Einfluß der Diät konstatieren. Der Tumor besaß, wie die Abbildung 90 bezeugt, in Hauptzügen die gleiche histologische Struktur. Versuche dieser Art sind auch von Kiyono,



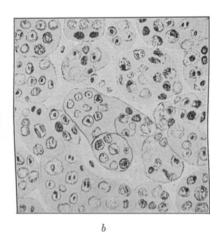


Abb. 90: a Ehrlichs Mauschondroma. b Derselbe Tumor in einer Ratte wachsend, die mit derselben Neubildung gefüttert wurde.

Sueyasu und Tsuji (2631) und von Nagayo und Wago (2632) ausgeführt worden. Diese letzten Autoren transplantierten Mauskarzinom in Ratten, indem die Ratten gleichzeitig mit Serum von nichtresistenten Mäusen behandelt wurden. Auch Erdmann (2633) berichtete über Versuche analoger Art. Robertson und Ray (2634) fanden, daß Mäuse, die spontane Tumoren entwickeln, ein sehr energisches Wachstum während der Adoleszenz aufweisen, das heisst bei solchen Mäusen, die ein schnelles Wachstum des Parenchyms zeigen. Dies würde auf eine Analogie zwischen normalem und Tumorenwachstum hinweisen. Kottmann (2635) glaubt, daß Krebssera eine spezielle vitaminartige Substanz enthalten, die das Wachstum der Tumoren ermöglicht.

Die Einschränkung der Diät zum Zwecke der Krebsbehandlung wurde auch in der Praxis benutzt. Copeman (2636) hat ähnliche Therapie versucht mit einer Diät, die fast vitaminfrei war. Zur Zeit seiner vorläufigen Mitteilung dauerten die Versuche 3 bis 4 Monate und ein ausführlicher Bericht steht noch aus. Das Gewicht seiner Patienten soll zugenommen haben. Wyard (2637) schränkte bei 25 Patienten das Vitamin A in der Nahrung

ein. Das Wachstum der Neubildungen blieb unbeeinflußt, in manchen Fällen aber trat eine Besserung des Allgemeinzustandes ein. Wir müssen jedoch hervorheben, daß die diätetische Behandlung des Krebses vorläufig ohne Aussicht ist.

Wir glauben, daß es von Nutzen für die Krebsforschung wäre, wenn in diese Erkrankung der Gesichtspunkt der Stoffwechselstörung einbezogen würde.

Wir kommen nun auf zwei Probleme zu sprechen, bei welchem die Vitamine wohl mit einer größeren Sicherheit von Bedeutung sind, nämlich den Einfluß der Diät auf die Entwicklung der Zähne sowie die Frage nach der Ursache der Blasensteine und ähnlicher Gebilde.

Die Entwickelung der Zähne. Es wurde schon von Kunert (2638) vermutet, daß die Ernährungsweise auf den Zustand der Zähne von Einfluß ist. Durand (2639) sah einen größeren Prozentsatz von kariösen Zähnen bei Kindern, die mit kondensierter Milch ernährt wurden als bei solchen, die brusternährt waren. Insbesondere wurde eine kohlenhydratreiche Ernährung für Karies angeschuldigt. Black und McKay (2640) sahen oft eine Schädigung der Emaille in gewissen Bezirken der Rocky Mountains, wo die Ernährung unzureichend war. Castilla (2641) sah nach Kolitis und anderen Störungen des Magenund Darmkanals bei Kindern im Alter von 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>—4 Jahren oft Karies und mangelhafte Emaille. Epstein (2642) bemerkte, daß nach dem Kriege nach Extraktion der Zähne oft Blu-



Abb. 91. Verkrümmung der Zähne bei Meerschweinchen an skorbuterzeugender Diät (nach P. R. Howe).

tungen eintreten. Er erklärt dies durch Mangel an Vitaminen und Eiweiß in der Nahrung. McClend on (2643) gibt eine Liste von Pflanzen an, die den amerikanischen Indianern als Nahrung dienten, und führt die vorzüglichen Gebisse, die sie aufweisen, auf den Vitamingehalt dieser Pflanzen zurück. Anthony (2644), A. C. Jones (2645) und Bliss (2646) diskutieren die Bedeutung der Diät für die Konservierung von gesunden Zähnen. Große Fortschritte wurden hier gemacht, als das Problem experimentell in Angriff genommen worden ist.

Morgulis und Gies (2647) und Miller und Gies (2648) haben die Frage der Zahnbildung bei Ratten vom Standpunkt des Ca- und Mg-Stoffwechsels studiert. May Mellanby (2649) hat die Beschaffenheit der Zähne bei jungen rachitischen Hunden studiert. Bei Diäten, die arm an A-Vitamin waren, waren folgende Veränderungen sichtbar:

- 1. Verspätetes Ausfallen von Milchzähnen,
- 2. Verspätetes Auftreten der permanenten Zähne,
- 3. Störungen in der Stellung der Zähne,
- 4. Fehlen oder Schädigung der Emaille,
- 5. Geringer Kalziumgehalt.

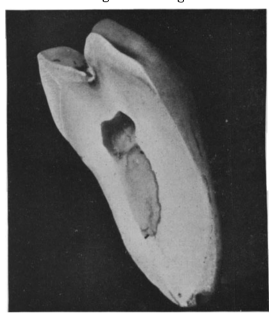


Abb. 92. Experimentelle Karies (nach P. R. Howe).

Bei schnell wachsenden Zähnen waren die Defekte noch viel mehr ausgesprochen. Das A-Vitamin in Form von Lebertran oder Butter hatte auch hier vorzügliche Erfolge zu zeichnen. May Mellanby (2650) läßt die Frage offen, ob dieses Vitamin mit dem Vitamin E identisch sei. McCollum, Simmonds, Kinney und Grieves (2651) untersuchten den Einfluß von rachitiserzeugenden Diäten an 220 Ratten. Veränderungen in den Zähnen waren, am wenigsten bei hohem Kalk der Nahrung und niedrigem Vitamin, hohem Kalk und Lebertran und niedrigem Kalk und Lebertran zu sehen. In normalen Ratten waren die Zahndefekte niemals vorhanden. Grieves (2652) in

seinen Rattenversuchen erhielt ähnliche Resultate, die zusammengefaßt folgendermaßen lauteten:

- 1. Kalk niedrig 20 % kariöse Defekte 41 % Gewebeläsionen, 2. " " und Vitamin 31 % " " 20 % " " 20 % " " 33 % ... hoch und Butter 17 % " 33 % ... 33 % ...
- Die beobachtete Karies war mit der menschlichen Form in klinischer

Hinsicht identisch und ist abhängig von dem Kalk-Phosphor-Verhältnis in der Nahrung.

Andere Forscher beschäftigten sich mit dem Einfluß von Vitamin C, das nach Howe (2653), wenigstens bei den Meerschweinchen, eine größere Rolle bei der Erhaltung der Zähne haben soll, als die Vitamine B und A. Zilva und Wells (2654) und Wells (2655) sahen bei Meerschweinchen und Affen bei skorbuterzeugenden Diäten eine fibroide Degeneration der Zahnpulpa.

Diese Veränderungen entstehen sehr früh, oft vor anderen skorbutischen Symptomen. Die Befunde an skorbutischen Meerschweinchen wurden durch Percy R. Howe (2656), durch Robb, Medes, McClendon, Graham und Murphy (2657) bestätigt und durch P. R. Howe (l. c. 702, 2658) noch weiter experimentell ausgebaut. Dieser letzte Autor sorgte durch nur partiellen Mangel an C-Vitamin dafür, daß die Tiere (Meerschweinchen, Kaninchen und Affen) etwa ein Jahr am Leben blieben, wodurch die Resultate deutlicher wurden. Die Zähne wurden kariös, zeigten Kalkverarmung und Krümmung, eine Art von Pyorrhoea alveolaris. Außerdem wurde eine Gelenkerkrankung

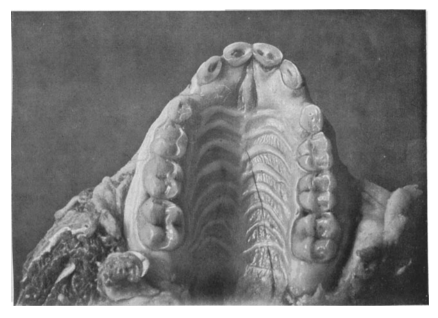


Abb. 93. Macacus rhesus. Experimentelle Karies an skorbuterzeugender Diät und Kalkmangel (nach P. R. Howe).

bei Affen beobachtet, die an Rheumatismus oder Arthritis deformans erinnerte. Howe (2659) analysierte die Zähne der so gefütterten Meerschweinchen und erhielt folgende Zahlen:

	$\mathbf{Asche}$	CaO	$_{ m MgO}$
Normale Tiere	$78,\!58$	38,68	1,31
Skorbutische Tiere	73,76	35,06	2,78.

Also es fand eine Vergrößerung des Mg-Gehalts und eine Verminderung des Kalkes statt. In bezug auf Magnesium wurde dies beim Menschen bestätigt. Gesunde Zähne zeigten einen Gehalt von 0,64 %, die kariösen Zähne dagegen 1,15 %. Die histologischen Veränderungen in den Zähnen sind durch das gleichzeitige Fehlen von Kalk noch viel deutlicher. Die Speicheldrüsen bei skorbutischen Meerschweinchen und Affen zeigen ebenfalls eine Degeneration. Die Schlußfolgerung von Howe ist, daß Karies

durch das Studium der Ernährung und des Stoffwechsels ätiologisch aufgeklärt werden kann und dies ist auch die Meinung von Rumsey (2660). Ballantyne (2661) fand, daß 98 % der schwangeren Frauen kariöse Zähne aufweisen. Dies ist wohl durch größere Erfordernisse an Vitaminen, Kalziumsalzen usw. zu erklären. Toverud (2662) bewies dies an schwangeren Meerschweinchen, die an skorbuterzeugender Diät gehalten wurden. Somit wurde gezeigt, daß auch gesunde Zähne durch mangelhafte Ernährung eine chemische Änderung erfahren können. Mit Recht betont Sinclair (2663), daß die Sorge für den guten Zustand der Zähne des Kindes bei der schwangeren Mutter beginnen müsse. Sie muß eben die möglichst beste Nahrung erhalten. Die Wirkung der Diät auf die Zähne scheint nicht an ein spezifisches Vitamin gebunden zu sein, jedoch spielt das A-Vitamin wegen seiner Beziehungen zum Kalziumstoffwechsel wahrscheinlich die wichtigste Rolle. Es unterliegt wohl keinem Zweifel, daß der Bedeutung der besprochenen Faktoren in der Praxis bald eine größere Aufmerksamkeit geschenkt werden wird.

Blasensteine etc. Osborne und Mendel (2664) fanden bei 857 Ratten, die bei einer an A-vitaminarmen Diät gehalten wurden, Phosphatsteine in der Blase. Padua (2665) sah auf den Philippinen eine deutliche Beziehung zwischen der Beriberi und Blasensteinen. Von 58 Trägern von phosphatischen Blasensteinen hatten 11 Beriberi, in 18 Fällen war eine Unterernährung zu konstatieren, jedoch ohne manifeste Beriberi, 27 Fälle kamen bei guternährten Patienten vor. Die Phosphatsteine fanden sich hauptsächlich bei Kindern und jungen Leuten, während die Uratsteine später im Leben (nach 50 Jahren) zu sehen waren. Kirschner (2666) und Clemm (2667) fanden, daß in Deutschland Gallensteine bei fettarmen Diäten häufiger vorkamen. In allen diesen Fällen handelte es sich wohl um einen indirekten Einfluß der Vitamine, nämlich um Verminderung der Resistenz gegen Infektionen, in welcher Beziehung dem A-Vitamin eine besondere Rolle zukommt. Denn es ist wahrscheinlich, daß eine lokale Infektion die wahre Ursache dieser Steinbildung darstellt.

Hiermit sind wir am Schluß unserer Ausführungen angelangt. Wir sind uns wohl bewußt, daß trotz zehnjähriger experimenteller und klinischer Forschung, die meisten von uns behandelten Probleme nur in ihren Umrissen studiert worden sind. Daß wir ihnen noch nicht auf den Grund kommen konnten, hängt mit den langsamen Fortschritten der Chemie der Vitamine zusammen. Hierbei sind die oft vorgenommenen Modifikationen der Nomenklatur ohne den geringsten Wert; wir befinden uns immer noch in Erwartung eines Forschers, der statt dessen durch mühsame und geduldige Arbeiten den entscheidenden Schritt machen wird, nämlich den, der zur Erkennung der chemischen Natur der Vitamine führt.

Bevor wir das Buch abschließen, müssen wir noch in einigen Worten die praktische Seite der Vitaminlehre berühren. Aus dem Gesagten ergibt sich ohne weiteres, daß bei einer richtig zusammengesetzten Nahrung die Gefahr der Avitaminosen nicht besteht. In den letzten Jahren erschien in England und in den Vereinigten Staaten eine ganze Anzahl von Vitaminprodukten im Handel, die die Absicht haben, die jetzige Popularität dieser Substanzen auszunutzen. Es unterliegt keinem Zweifel, daß die meisten der hier in Frage kommenden Produkte die ihnen beigelegten Versprechungen nicht halten können. Eine Anzahl von diesen Handelsprodukten wurden von McCollum und Simmonds (2668), J. H. Hess, Moore und Calvin (2669), Platt (2670), Bailey (2671) und Coward und Clark (2672) auf ihren Vitamingehalt untersucht. Die übliche Kritik ist, daß die Vitaminkonzentrate, wenn man die Dose von der Ratte auf das Gewicht des Menschen umrechnet, zu schwach sind, um Wirkung zu entfalten. Dies braucht natürlich nicht ganz richtig zu sein. Cowgill und Deuel (2673) fanden z. B., daß die Ratte 5 mal so viel Vitamin B benötigt als der Hund und beim Menschen mögen die Unterschiede noch größer ausfallen.

Was die Wirkung der Hefe anbelangt, so sind die meisten Kinderärzte einig wie Kerley, Lorenza und du Bose (2674) Ladd (2675), Davison (2676) und Daniels (2677), daß gute Resultate damit bei Atrophie und bei allgemeiner schlechter Ernährung nicht zu erzielen sind. Überhaupt ist es nicht unmöglich, daß der therapeutische Ruf der Hefe, besonders in Vereinigten Staaten, aber auch in anderen Ländern, wie Murlin und Mattill (2678) es betonen, hauptsächlich auf der laxativen Wirkung fußt. Eine ganze Anzahl von Forschern, unter ihnen neuerdings auch Drummond (2679), sprach sich gegen die Berechtigung der Vitaminpräparate aus, indem behauptet wird, daß die natürlichen Nahrungsmittel für die Therapie und Vorbeugung der Avitaminosen benutzt werden können. Dies scheint nach dem jetzigen Stande der Frage in der Tat der Fall zu sein. Andere Ärzte meinen wieder, daß von einer Gefahr der Avitaminose in den gemäßigten Zonen nicht die Rede sein kann. McCarrison (2680) glaubt dagegen, daß sogar die Kinder wohlhabender Leute oft eine Diät innehalten, die viel zu wünschen übrig Cramer (2681) der den Einfluß von mäßigem Vitaminmangel studierte, kam zum Schluß, daß in dieser Weise Defekte entstehen, die bei den Tieren selbst nicht sichtbar sind, aber bei der Fortpflanzung und Entwicklung der Nachkommenschaft zutage treten. Er hat keinen Zweifel, daß analoge Verhältnisse auch beim Menschen existieren können. Wir wissen noch nicht, wie sich in dieser Beziehung die Zukunft gestalten wird und die Frage kann nur dann studiert werden, wenn die Vitamine in reinem Zustande und in starken Konzentrationen verabreicht werden können. Es ist möglich, daß dann Wirkungen zutage treten werden, die wir nicht kennen und nicht einmal vermuten können. Wir kennen ein Beispiel, das das oben Gesagte illustriert. Nehmen wir einen Extrakt aus Pankreas oder Hefe, um auf die antidiabetische Potenz zu prüfen, so erhalten wir oft die entgegengesetzte Wirkung. Werden aber die Blutzucker erhöhenden Substanzen abgetrennt, dann kommt die gewünschte Wirkung zum Vorschein. Es ist möglich, daß in Vitaminextrakten antagonistische Substanzen sich vorfinden, so daß reine Vitaminwirkungen erst nach chemischer Abtrennung sich offenbaren können.

Obwohl die meisten Handelspräparate einer scharfen Kritik nicht standhalten können, wäre es wünschenswert, die jetzigen Versuche der Konzentration und Reindarstellung nicht zu entmutigen, da sie noch zu interessanten und wichtigen Resultaten führen können.

# Anhang.

Während der Korrektur erschienen fünf vorläufige Mitteilungen, die die wichtigste Seite der Vitamine berühren, nämlich die Chemie der Vitamine. Bertrand und Seidell (2682) und Seidell (2683) beschrieben die Isolierung eines kristallinischen Pikrats aus Hefe, dem beriberiheilende Eigenschaften zukommen sollen. Das Pikrat soll in Dosen von 2 mg täglich die Tauben vor Beriberi schützen. Das Pikrat zersetzt sich bei 160° und soll die ungefähre Zusammensetzung  $C_6H_{18}O_2N_3[OHC_6H_2(NO_2)_3]$  besitzen. Marchlewski und Wierzchowski (2684) berichten ebenfalls über die Isolierung von Vitamin B aus Weizenkleie in Form von Pikrat. Auch berichten neuerdings Eddy, Kerr und Williams (2685) über die Reindarstellung von Vitamin D (Hefewachstumsubstanz). Diese Substanz wurde durch fraktionierte Absorption aus Hefe dargestellt, soll bei 223° schmelzen und 43,29°/0 Kohlenstoff, 8,31% Wasserstoff und ungefähr 25% Stickstoff enthalten. Eine bei derselben Temperatur schmelzende Substanz wurde von mir aus der Hefe von 1913 isoliert, doch die Elementaranalyse zeigte eine davon abweichende Zusammensetzung (vgl. S. 167).

Ferner wurden von Takahashi (2686) weitere Studien über die Chemie des A-Vitamins aus Lebertran ausgeführt. Diese Substanz (vgl. S. 218) wurde weiter gereinigt und analysiert. Sie soll die Formel C<sub>22</sub>H<sub>44</sub>O<sub>2</sub> besitzen und wurde Biosterin genannt. Um Rattenwachstum zu erzielen, muß diese Substanz in einer Konzentration von 0,0001 % in der Nahrung enthalten sein. Übersteigt ihre Menge 0,05 %, so wird eine entgegengesetzte Wirkung erzielt.

Um den Lesern die große Verbreitung der Vitaminlehre vor Augen zu führen, werde ich einige der zusammenfassenden Darstellungen über Vitamine aus den letzten 10 Jahren, soweit sie mir zugänglich waren, in chronologischer Reihenfolge hier anführen. Diese Hinweise auf die existierende Literatur sollen dazu dienen, dem sich interessierenden Leser die Möglichkeit zu geben, auch mit den Meinungen anderer Forscher vertraut zu werden. Berichte aus der Tagespresse sind nicht mitaufgenommen worden.

#### 1914.

Funk, Casimir, Die Vitaminlehre, ihre wissenschaftliche und praktische Bedeutung. Naturwiss. 2, 121. — Hopkins, F. G., Progress in physiological chemistry. Ann. Rep. Chem. Soc. 11, 188. — Hüssy, P., Zur klinischen Bedeutung der Vitamine. Münch. med. Wochenschr. 61. Nr. 18. — Meloechi, Nuovi orizzonti sull' alimentazione dell' uomo. Napoli. — Mendel, Lafayette, B., Newer points of view regarding the part played by different food substances in nutrition. Journ. Amer. Med. Assoc. 63, 819. — Schaeffer, G., Le béribéri et les vitamines de Funk. Un problème de physiologie générale. Biologica 15 Avr. 108. — Sternberg, W., Diät und diätetische Behandlung vom Standpunkte der Vitaminlehre und vom Standpunkte der diätetischen Küche. Arch. f. Verdauungsk. 20. 200.

#### 1915.

Boruttau, H., Vitamine und akzessorische Nahrungsbestandteile. Deutsch. med. Wochenschr. 41, 1208. — Osborne, T., B. and Mendel, L., B., Report on nutrition. Washingt. Year Book Carn. Inst. 14, 378. Also next year 15, 365. — Schaumann, H., Neue Ergebnisse der Beriberiforschung. Arch. f. Schiffs- und Tropenhyg. 18, 425; Therapeut. Monatsh. 29, 152. — Stiles, Percy, G., The vitamines. The recognition of essential constituents of the diet hitherto unclassified; deficiency diseases. Amer. Journ. Pharm. 86, 237. — Watson-Wemyss, H. L., Recent work on vitamines. Edinb. Med. Journ. 14, 186, 1914; Journ. Comp. Path. Ther. 28, 53.

#### 1916.

Alsberg, Carl L., Biochemical analysis of nutrition. Journ. Wash. Acad. Sci. 6, 269. — Fischer, Louis, Notes on the rôle of vitamines in deficiency diseases. Amer. Med. 11, 774. — Funk, Casimir, The vitamines, their chemical nature, their importance in metabolism and their function in the animal organism. Amer. Med. 11, 751. — Jacobs, Merkel, H., Some biological and practical aspects of growth. Univers. Penn. Bul. 17. Series, Nr. 1, Part. 2, 131. — McCollum, E. V., Malnutrition through errors in the combination of foods. Amer. Food Journ. 11, 404. — Mendel, L. B., Das Wachstum. Erg. d. Physiol. 15, 102. — Mosc, G., Deficiency Diseases. L'ospedale maggiore 4. II. 735. — Stirnimann, F., Vitamine und Wachstum. Korrespbl. Schweiz. Ärzte Nr. 50. — Vedder, E. B., Relation of diet to beriberi and the present status of our knowledge of the vitamins. J. A. M. A. 67, 1494. — Voegtlin, C., Importance of vitamines in relation to nutrition in health and disease. Journ. Wash. Acad. Sci. 6, 575. The chemical nature and physiological significance of so-called vitamines. Science Monthly. 2, 289.

#### 1917.

Alb, B., Les vitamines et les maladies par carence. Revue Sci. 16. et 23. Juin. — Christensen, F. W., Theo so-called "vitamines" or "food accessories" and their importance in the nutrition of animals. Special Bull. N. Dakota Agr. Exp. Sta. 4, 331. — Cornalba, G., Vitamines and new ideas regarding human nutrition. Boll. chim. farm.

56, 577. — McCollum, E. V., Supplementary dietary relationship among our natural foodstuffs. Journ. Amer. Med. Assoc. 68, 1379. Some essentials to a safe diet. Ann. Amer. Acad. Polit. and Soc. Sci. 74, 96. — Mendel, A. B., Abnormalities of growth. Amer. Journ. Med. Sci. 153, 1. — Pol, D. J. H., Deficiency diseases. Nederl. Tijdschr. v. Geneesk. 2, 1212. — Stepp, Wilhelm, Einseitige Ernährung und ihre Bedeutung für die Pathologie. Erg. d. inn. Med. u. Kinderheilk. 15, 257.

#### 1918.

Aron, H., Akzessorische Nahrungsbestandteile. Berl. klin. Wochenschr. 55, 546. — Eijkman, C., The importance of vitamines in human nutrition. Chem. Weekbl. 55, 765. — Kleissel, R., Vitamine. Wien. klin. Wochenschr. 68, 601; Wien. med. Wochenschr. p. 547. — McCollum, E. V., What to teach the public regarding food values. Journ. Home Econ. 10, 195. Influence of heat on growth-promoting properties of food. Amer. Journ. Publ. Health. 8, 191. — Ramsden, W., Vitamines. Journ. Soc. Chem. Ind. 37, 53. — Schaeffer, G., Les recents travaux sur les besoins qualitatifs d'azote chez les mammifères et les vitamines. Bull. soc. sci. d'hyg. aliment. 6. No. 5 et 6. — Steenbock, H., Vitamines and nutrition. Science Monthly. 7, 179. — Weill, E., et G. Mouriquand, A propos des vitamines et des maladies par carence. Rev. Sci. 5—12 Juin.

#### 1919.

Azzi, A., Vitamines and oxymones. Riv. Med. 35, 878. — Bayliss, W. M., Physiology of nutrition. Pract. 103, 11. — Bührer, C., Vitamine. Schweiz. Apoth.-Ztg. 57, 377. — Comby, J., Deficiency dieseases. Arch. de méd. d. enfants. 22, 659. — Eddy, Walter, H., Bibliographic Review. The vitamines. Abstr. Bact. 3 313. — Forbes, E. B., Vitamines in human nutrition. Monthl. Bull. Ohio Agr. Exp. Sta. 4, 299. — Gómez, A., Hormones, vitamines and symbiotes. Repert. de med. y cirurgia. Bogotá, 10, 463. — Goodby, Sir, K., Vitamines. Practit. 102, 6. — Guidi, C., Recent literature on vitamines. Riv. clin. pediatc. 17, 243. — Halliburton, W. D., Vitamines. Brit. Med. Journ. May 10th. 583. — Hopkins, F. G., Practical importance of vitamines. Ibid. Apr. 26th. 507. — Houlbert, G., La question des vitamines. Paris, Louis Ainette. — Jacoby, Martin, Die Bedeutung der Qualität der Ernährung. Ther. d. Gegenw. 60, 401. — Lumière, Auguste, Le mythe des symbiotes: Masson, Paris. — McCollum, E. V., Food control from the standpoint of nutrition. Amer. Food Journ. 14, 27, 30. The newer knowledge of nutrition. New York. Macmillan. — Parkinson, J. P., Dietetics in childhood and youth. Pract. 103, 24. — Pugliese, A., The vitamine problem. Rend. Reale Inst. Lomb. sci. lett. 52, 22. — Risquez, Vitamines and symbiotes. Gaceta méd. de Caracas. 26, 69, 82. — Schaeffer, G., Facteurs accessoires de la croissance et de l'équilibre. Vitamines, auximones. Bull. Inst. Past. No. 1—2, 17, 1, 41. — Weill, E., und G. Mouriquand, L'alimentation et les maladies par carence. J. B. Baillière. Paris. — Weitzel, Willy, Die neuentdeckten lebenswichtigen Nährstoffe, Vitamine. München, Ärztl. Rundschau. — Wolff, L. K., A study of the inorganic constituents of the animal body and their significance as a part of the diet. Chem. Weekbl. 16, 1083.

### 1920.

Aulde, J., Applied calcium therapy. Study of deficiency diseases. Med. Rec. 97, 257. — Blunt, K., und Chi Che Wang, The present status of vitamines. Journ. Home Econ. 12, Nr. 1. Jan. — Chick, Harriette, Rôle of vitamines in nutrition. Wien. med. Wochenschrift 70, 411. — Van Driel, B., Present status of vitamine question. Nederl. Tijdschr. v. Geneesk. 1, 1350, Apr. 17. — Forbes, E. B., Mineral nutrients and vitamines in diet. Ohio State Med. Journ. 16, 419. — Haas, P., Recent advances in science. Organic chemistry. Sci. Progr. 14, 378. — Halliburton, W. D., Vitamines. Scientia 27, 55, 194. — Häußler, E. P., Vitaminfrage. Schweiz. Apoth. Ztg. 58, 621, 634, 655. — Höjer, A., Recent research on the vitamines. Hygica 82, 449. — Lecoq, R., Les nouvelles théories de la nutrition. Bull. sci. pharm. 27, 139; Les nouvelles théories alimentaires. Vigot, Paris. — Lemaire, H., Nourrisson 8, 289. — Leroy, André, New theories of nutrition. Bull. soc. hyg. 8, 67. — Lincosier, G., Rôle of different food elements in nutrition. Paris méd. 10, 349. — Linton, R. G., Vitamines. Science and industry (Australia). 2, 438. — McClendon, J. F., Nutrition and public health, with special reference to vitamines. Amer. Journ. Med. Sci. 159, 477. — McCollum, E. V., Nutrition and physical efficiency. Journ. Franklin Inst. 189, 421; Proc. Inst. Med. Chicago. 3, 13. — Molinari, G., Deficiency phenomena. Riv. med. 36, 182. — Mouriquand, G., Scientific nutrition. Paris méd. 10, 449. — Neppi, Bice, Vitamines. Giorn. chim. ind. appl. 2, 573. — Pol. D. J., Hulshoff. One-sided diet and the vitamines. Nederl. Tijdschr. v. Geneesk. 1, 1625. — Portier, P., Vitamines and their mode of action. Bull. soc. sci. hyg. 8, 521, 603. — Potter, L. M., Some recent contributions to the literature of vitamines. Intern. Journ. Publ. Health. 1, 86, 240, 367. — Ramoino, Policlinico. 28, 819. — Ramsden, W., Vita

mines. Dent. Rec. 40, 281. — Tschirch, A., What are vitamines. Schweiz. med. Wochenschrift 50, 21. — Vandevelde, Albert J. J., Bibliographie des vitamines. Bull. Inst. Ferm. Gand. 29, 241. — Violle, H., Les infiniment petits physiologiques. Presse méd. 14 janv. — Weill, E., et G. Mouriquand, L'alimentation et les maladies par carence Paris, Dunod. — Zunz, E., Accessory actors of growth and equilibrium. Scalpel. June 19.

#### 1921.

Aron, Hans, The important results of researches in nutrition, metabolism and growth in 1914—1919. Monatsschr. f. Kinderheilk. 17, 257. — Aron und Richard Gralka, The supplementing of food investigation by systematic feeding experiments. Chem. Ztg. 45, 245. — Dieselben, Systematische Fütterungsversuche mit künstlich zusammengesetzten Nährstoffgemischen. Handb. biol. Arbeitsm. — Asher, L., Review of the vitamine theory to date. Deutsche med. Wochenschr. 47, 510. — Axtell, L. C., Vitamines. Kansas Med. Soc. Journ. 21, 390. — Bidault, Vitamines and the preservation of food. Revue sci. 59, 13. — Blühdorn, K., Mode of action of elements of food. Med. Klin. 17, 1331. — Botazzi, Fil., The problem of vitamines and avitaminoses. Bull. soc. hyg. 9, 1. - Byfield, A. H., New viewpoints in feeding and nutrition of infants and children. 111. Med. Journ. 40, 306. — Campus, A., Strictly exogenous substances necessary to the animal organism. Riv. biol. 3, 497. — Dalyell, E., Accessory food factors and their influence on nutrition. Med. Journ. of Australia 1, 61. — Dass, B., The vital problem of vitamines — a plea for a vitamine institute. Science 54, 442. — Delf, Ellen Marion, Cooking and vitamines. Science Progr. 15, 601; Methods used in the detection and investigation of vitamines. Journ. Chem. Met. Soc. S.-Afr. 21, 178. — Desgrez, A., und H. Bierry, Alimentary and vitamine ration. C. r. 172, 1068. — Dominguez, J. A., What are vitamines. Someone med. 28, 320. — Dutcher B. Adams. Eactors influencing the are vitamines. Semana méd. 28, 320. - Dutcher, R. Adams, Factors influencing the vitamine content of foods. Journ. Ind. Eng. Chem. 13, 1102. — Eddy, W. H., The vitamine manual. William & Wilkins, Baltimore. — Edson, C. E., Vitamines. Proc. Colo. Sci. Soc. 11, 329. — Emmett, A. D., Physiological value of the vitamines. Journ. Amer. Pharm. Ass. 10, 176; Standardized methods for the study of vitamines. Journ. Ind. Eng. Chem. 13, 1104. — Fitch, W. E., The necessity for vitamines in the dietary and the rôle they enact in constructive metabolism. Amer. Med. 27, 368. - Funk, Casimir, Vitamines and the avitaminoses. Proc. New York. Path. Soc. 20, 119; The antiberiberi vitamine. Journ. Ind. Eng. Chem. 13, 1110. — Großfeld, J., Nutrients and foods. Chem. Ztg. 45, 753. — Guerrini, G., Study on avitaminosis. Ann. d'igiene. 31, 597. — Haas, P., Recent advances in science. Organic chemistry. Sci. Progr. 15, 377. — Halliburton, W. D., Importance of the infinitely little. Brit. Med. Journ. I, 449; Lanc. I, 627. — Harden, A., Vitamine. Chem. and Drugs. 94, 202; Vitamines and the food supply. Journ. Soc. Chem. Ind. 40, 79. — Harrow, B., Vitamines. Essential food factors. Dutton & Co. New York. Hedgen A. Vitamines. Co., New York. — Hodgson, A., Vitamine deficiency and factors in metabolism. Lanc. Co., New York. — Hodgson, A., Vitamine deficiency and factors in metabolism. Lanc. II, 945. — Holt, L. E., Growth and nutrition. Vitamines. Univers. of Calif. — Hopkins, F. G., Recent advances in sciences in their relation to practical medicine and the nutritional requirements of the body. Lanc. I, I. — Labbé, Marcel, The problem of growth and feeding. Bull. soc. hyg. 9, 152. — Le Noir and C. Richet jun., Deficiency disease. Paris méd. 11, 376. — Van Leersum, E. C., Vitamines. Ned. Tijdschr. v. Geneesk. I, 2137; Lanc. 201, 1252. — Lewi, M. J., und H. E. Dubin, Vitamines and nutrition. New-York State Journ. Med. 21, 268. — Luzzato, R., Importance of the vitamines. Biochim terap. sper. 8, 279. — McCarrison. R., Studies in deficiency disease. Oxford Univers. terap. sper. 8, 279. — McCarrison, R., Studies in deficiency disease. Oxford Univers. Press. — McClendon, J. F., Methods of extracting and concentrating vitamines. Journ. Biol. Chem. 47, 411. — Marxuach, A., Vitamines. Porto Rico Med. Ass. Bull. 15, 303. — Mendel, L. B., Chemical factors in nutrition. J. Frankl. Inst. 192, 1. — Moore, C. U., Ten years progress in children's diets: vitamines. Northwest. Med. 20, 247. — Mouriquand, G., Diets for growth. Méd. 2, 847. - Murlin, J. R., The need of further investigation of the effect of commercial and household processes on the vitamine content gation of the effect of commercial and nousehold processes on the vitamine content of foods. Journ. Home Econ. 13, 389. — Perrot, E., and R. Lecoq, Flours as foodstuffs and the question of vitamines. Bull. sci. pharm. 28, 177. — Pillado, Matheu, Vitamines fron clinical standpoint. Semana méd. 28, 803. — Queal, E. B., Vitamines and their relation to deficiency disease. Colorado Med. 18, 195. — Richardson, W. D., The distributor of vitamines in natural foodstuffs. Science 54, 442. — Riedel, G., Vitamines and hormones in deficiency diseases. Brazil-Medico 2, 193. — Rothlin, E., Present status of vitamine question. Chem.-Ztg. 10, 129; Schweiz. med. Wochenschr. 52, 195, 219. — Schaeffer Biologic test of vitamines Amer. Journ. Pharm. 93, 150. — Sherman. Schaeffer, Biologic test of vitamines Amer. Journ. Pharm. 93, 150. — Sherman, H. C., Vitamines. Physiol. Reviews. 1, 598. — Sherman and S. L. Smith, Vitamines. Chemical Monographs Amer. Chem. Soc. — Speroni, C. E., Vitamines. Semana med. 28, 679. — Thomas, Karl, Law of the minimum in the science of nutrition. Z. ang. Chem. 34, 601. — Tronconi, Sandro, Experiences with isolated vitamines. Pediatr. 29, 886. — Tweddell, F., Vitamines in infant feeding. Med. Rec. 100, 935. — Del Valle Sarraga, R., Modern ideas in regard to diet. Porto Rico Med. Ass. Bull. 15, 220.

### 1922.

Abderhalden, E., Character and significance of vitamines. Klin. Wochenschr. 1, 160. — Adolph, W. H., Vitamines. Review. China Med. Journ. 36, 487. — Alexander, F. W., Vitamines accessory food factors. What are they? Chem. News 125, 262. — Anon, vitamines accessory 100d factors. What are they? Chem. News 125, 262. — Anon, Bibliography of vitamines. Bull. soc. hyg. 9, 623; 10, 317. — Barton, E. A., Vitamines in connection with infant feeding. Indiana State Med. 30, 470. — Berg, Ragnar, Die Vitamine. S. Hirzel, Leipzig. — Bertrand, Gabriel, und B. Benzon, Importance of zinc in the food of animals. Experiments with mice. C. r. 175, 289. — Blanchetière, A., The relation between the qualitative requirements of nitrogen and of accessory factors in nutrition. Chimie and Ind. 7, 870; 8, 990. — Chittenden, Russell H., Research in chemistry as related to medicine. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1273, 1922. — Damianovich, H., Present status of the vitamine question. Sem. méd. 29, 42, 337. — Dale, J., Application of recent discoveries concerning vitamines or accessory food factors. Med. Journ. Austr. II, 267. — Drummond, J. C., Recent advances in science-biochemistry Sci. Progr. 17, 31 — Derselbe and A. F. Watson, Testing of foodstuffs for vitamines. Analyst 47, 235. — Ellis, C., and A. L. Macleod, Vital factors of foods. Van Nostrand. — Emmett, A. D., The vitamines and their relationship to health and disease. Ther. Gaz. Nov., Dec. Jan. (1922); Some newer phases of vitamine studies. Journ. Amer. Med. Ass. 78, 679; Ill. Med. Journ. 42, 342. — Funk, Casimir, The vitamines. Translated by H. E. Nov., Dec. Jan. (1922); Some newer phases of vitamine studies. Journ. Amer. Med. Ass. 78, 679; Ill. Med. Journ. 42, 342. — Funk, Casimir, The vitamines. Translated by H. E. Dubin. Williams & Wilkins, Baltimore Md. — Glanzmann, E., Die biologische Bedeutung der Vitamine für die Kinderheilkunde. Schweiz. med. Wochenschr. 52, 57, 84; Wachstumsstoffe und Blutdrüsen. Jahrb. f. Kinderheilk. 101, 1. Die Rolle der akzessorischen Wachstumsfaktoren bei der Biochemie des Wachstums. Monatsschr. f. Kinderheilk. 25, 178. — Goldberger, J., Deficiency diseases: diseases resulting from faulty diets. Virg. Med. Month. 49, 489. — Groebbels, F., Experiments on vitamines. Klin. Wochenschrift 1, 2130. — Harden, A., Biochemical methods. Journ. Soc. Chem. Ind. 41, 89 R. Nature 110, 14. — Harris, S., Nutrition: most important public problem of to-day. South. Med. Journ. 15, 955. — Heath, A. E., Recent advances in science-medicine. Sci. Progr. 17, 236. — Hess, A. F., Nutritional disorders in light of recent investigations. Bost. Med. Surg. Journ. 187, 101. — Holt, E. L., The practical application of the results of vitamine studies. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 129. — Huenekens, E. J., Factors in the health of older children. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 239. — Johnson, C. B., Vitamines. Ill. Med. Journ. 42, 144. — Kinloch, J. R., Metabolism and disease. Proc. R. Soc. Med: 15, 31. — Lecoq, Raoul, Les maladies par carence. Vigot, Paris. — Long, W. S., Vitamine review. Journ. Amer. Ass. Cereal Chem. 7, 156. — Lumière, A., The vitamines. Paris méd. 12, 181. — Lythgoe, H. C., Vitamines. Chem. Age. 30, 293. — McCollum, E. V., The newer knowledge of nutrition. Macmillan. — Mellanby, E., Some common defects of diet and their pathologic significance. Brit. Med. Journ. I, 790. — Mitchell, H. H., The necessity of balancing dietaries with respect to vitamines. Science 56, 34. — Mouriquand, G., Balance in foods and nutrition. Bull. méd. 36, 471. — Derselbe und P. Miehel, Vitamines and deficiencies in the diet. Rev. méd. 39, 65. — Osborne und Mendel, belge. 4, 677, 693. — Rolland, O., and A. Jouve, Preservation of vitamine elements. Méd. 3, 794. — Rubner, M., The modern science of nutrition. Ber. 55A, 57. — Ruddiman, E. A., Vitamines inviting field for investigation. Northwest. Drugg. 30, 19. — Schiff, Er., Die Vitamine in der Ernährungsbehandlung bei Kinderkrankheiten. Deutsche med. Wochenschr. 48, 651. — Sherman, H. C., Food and its relation to bodily health. Nation's Health. 4, 513; Present status of our knowledge of the vitamines and its application to the dietary. Amer. Journ. Publ. Health. 12, 908. — Shorten, J. A., Rôle of vitamines in tropical diseases. Ind. Med. Gaz. 57, 164. — Sieffert, L., The vitamine question. Schweiz. Apoth. Ztg. 60, 301, 313, 329. — Simonnet, H., Acute and latent avitaminosis. Bull. soc. hyg. 10, 26. — Sjollema, B., Ergebnisse und Probleme der modernen Ernährungslehre. Ergebn. d. Physiol. 20, 207. — Stammers, A. D., Present position of vitamine theory. Med. Journ. S. Afr. 18, 1. — Stepp, W., The present status of our knowledge of vitamines with particular reference to their clinical significance. Klin. Wochenschr. 1, 881. — Sternberg, A., Course of infectious diseases under continued deficient nutrition. Deutsche med. Wochenschr. 48, 581. — Violle, H., and T. C. Merrill, Recent applications 1, 881. — Sternberg, A., Course of infectious diseases under continued deficient nutrition. Deutsche med. Wochenschr. 48, 581. — Violle, H., and T. C. Merrill, Recent applications of principles of nutrition. Amer. Journ. Publ. Health. 12, 568. — Weill, E., et Georges Mouriquand, Traitement préventif et curatif des maladies par carence. XVI Congrès franç. de méd. Paris, Masson; Deficiency diseases. Journ. de méd. Lyon. 3, 715. — Wetmore, F. H., Deficiency diseases. Can. M. A. J. 12, 873. — Wollman, Eugène, Recent acquisitions in the domain of nutrition: the vitamines and avitaminoses. Rev. hyg. 44, 232. — Wright, A. H., Vitamines. Publicat. Health. Journ. Toronto. 13, 411 13, 411.

#### 1923.

Barrowcliff, M., The vitamins. Far Eastern Ass. Trop. Med. — Béhal, The past and future of pharmacologic chemistry. Bull. Acad. de méd. 89, 2. — Berg, R., Survey of vitamines. Arch. f. Kinderh. 73, 293. — Brahm, C., Vitamine. Zeitsenr. f. angew. Chem. 36, 269. — Chevalier, J., Vitamines and the routine of food supply. Bull. sci. pharm. 30, 136. — Cramer, W., On the mode of action of vitamines and of light. XI Int. Physiol. Congr. Edinb. — Garnier, Jules, Les vitamines. Aristide Quillet, Paris. — Gray, C., Accessory food factors. Pac. Dent. Gaz. 31, 285. — Guthrie, F. B., Vitamines. Agr. Gaz. N. S. Wales. 34, I, 53. — Harrison, S., Vitamines. Med. Journ. Austr. I, 206. — Hopkins, F. G., Present position of the vitamin problem. Brit. Med. Journ. II, 691, 748. — Lecoq, Raoul, Carences multiples et avitaminoses. Bull. sci. pharm. 30, 17. — Lythgoe, H. C., The vitamine. Gen. Sci. Quart. 7, 112. — McClanahan, H. M., Vitamines. Nebr. State Med. Journ. 8, 120. — Mendel, L. B., Nutrition: the chemistry of life. Yale University Press. — Rocasolano, Antonio de Gregorio, How the vitamines act. Annales soc. esp. fis. quim. 20, 433. — Springer, M., The vitamines in decoctions of cereals. Presse méd. 31, 208; Bull. Acad. de méd. 89, 61. — Stepp, Wilhelm, The importance of certain fat-free nutritive substances for the growth and maintenance of the animal organism. Naturw. 11, 33. — Torraca, Prophylaxis and treatment of deficiency diseases. Rif. med. 39, 134.

#### 1924.

Funk, Casimir, L'histoire de la découverte des vitamines. Vigot Frères, Paris. — Report on the present state of knowledge concerning accessory food factors (vitamins). II edition. H. M. Stationery Office.

### Literatur zum Historischen Teil.

1. Thomas, K., Pfügers Arch. 291, 1909.— 2. Schaumann, H., Die Ätiologie der Beriberi unter Berücksichtigung des gesamten Phosphorstoffwechsels. Arch. f. Schiffsu. Tropenhyg. 14. Beih. 8, 1910.— 3. McCollum, E. V., Halpin, I. G. and Drescher, A. H., Synthesis of lecithin in a hen and the character of the lecithin formed. J. Biol. Chem. 13, 219, 1912.— 4. Fingerling, Die Bildung von organischen Phosphorverbindungen aus anorganischen Phosphorverbindungen auf die Milchsekretion. Ibid. 39, 239, 1912.— 5. Abderhalden, E., Synthese der Zellbausteine in Pflanze und Tier. Springer, Berlin 1912.— 6. Stepp, W., Experimentelle Untersuchungen über die Bedeutung der Lipoide für die Ernährung. Biochem. Zeitschr. 22, 452, 1909.— 7. Derselbe, Zeitschr. f. Biol. 57, 135, 1911.— 8. Forster, J., Über die Bedeutung der Aschenbestandteile in der Nahrung. Zeitschr. f. Biol. 9, 297, 369, 1873.— 9. Bunge, G., Lehrbuch der physiologischen und pathologischen Chemie.— 10. Lunin, N., Über die Bedeutung der anorganischen Salze für die Ernährung des Tieres. Zeitschr. f. physiol. Chem. 5, 31, 1881.— 11. Soein, C. A., In welcher Form wird das Eisen resorbiert? Zeitschr. f. physiol. Chem. 15, 93, 1891.— 12. Bunge, G., Weitere Untersuchungen über die Anfnahme des Eisens in den Organismus des Säuglings. Zeitschr. f. physiol. Chem. 16, 173, 1892.— 13. Häusermann, Die Assimilation des Eisens. Zeitschr. f. physiol. Chem. 25, 555, 1897.— 14. Hall, Winfred S., Einige Bemerkungen über die Herstellung eines künstlichen Futters. Arch. f. (Anat.) Physiol. S. 49, 142, 1896. Über die Resorption des Carniferrins. Ibid. 455, 1894.— 15. Coppola, F., Sul valore fisiologico e terapeutico del ferro inorganico. Rendie. R. Acad. d. Linc. 6, 1, 362, 1890.— 16. Pasqualis, G., Studi sulla nutritione animale. Atti d. R. Inst. Veneto d. Science (7), 7, 1895—1896.— 17. Henriques und Hansen, Über Eiweißsynthese im Tierkörper. Zeitschr. f. physiol. Chem. 43, 417, 1905. Über Fütterungsversuche mit künstlicher Nahrung. Hofm. Beitr. 7, 313, 1905.— 19. Jacob, Ludwig, Fütterun

im tierischen Organismus. Zeitschr. f. physiol. Chem. 60, 418, 1909. - 29. Chittenden, R. H., and Underhill, F. P., Production in dogs of a pathological condition which closely resembles human pellagra. Proc. Nat. Acad. Sci. 3, 195, 1917; Amer. Journ. Physiol. resembles human penagra. Froc. Nat. Acad. Sci. 3, 189, 1817, Amer. John. Injured. 44, 13, 1917. — 30. Abderhalden, Emil, Weitere Studien über Stickstoffstoffwechsel. H. 96, 1, 1915. — 31. Grafe, E., Schläpfer, V., Turban, R., und Wintz, H., H. 77, 1, 1912; 78, 485, 1912; 83, 25, 1913; 84, 69, 1913; 86, 283, 1913. — 32. Röhmann, F., Allg. med. Zentral-Ztg. 1, 1903; 9, 1908. — 33. Kramer, Medicina castrensis. 1720. — 34. Bach-Zentral-Ztg. 1, 1903; 9, 1908. — 35. Kramer, Medicina castrensis. 1/20. — 34. Datustrom, Observationes circa scorbutum, eiusque indolem, causas, signa et curam. 1734. — 35. Lind, A treatise on the scurvy. London 2nd Edit. 1757. — 36. Barlow, T., Infantile scurvy. Brit. Med. Journ. Nov. 10, 1894. — 37. Holst, Axel, and Frölich, T., Experimental studies relating to ship-beriberi and scurvy. Journ. of Hyg. 7, 634, 1907. — 38. Miller, R., The medical diseases of children. New York 1911. — 39. Schabad, J. A., und Sorochometer. B. E. Licaria als Erestamitted des Lebestrans bei Pachitis. Sein Finfly 8 and den The medical diseases of children. New York 1911. — 39. Schabad, J. A., und Sorochowetz, R. F., Lipanin als Ersatzmittel des Lebertrans bei Rachitis. Sein Einfluß auf den Stoffwechsel. Monatsschr. f. Kinderheilk. 9, Orig. 659, 1911. — 40. Dieselben, Zur Frage vom Wesen der günstigen Wirkung des Lebertrans bei Rachitis. Ist das wirksame Agens des Lebertrans ein Ferment? Ibid. 11, Orig. 3, 4, 1912. — 41. Wernich, Geographischmedizinische Studien. Berlin 1878. — 42. Van Leent, Gen. Tijdschr. v. Ned. Indie. 1880. — 43. Takaki, Sei-i-kwai 1885, 1886, 1887. — 44. Vordermann, Gen. Tijdschr. v. Ned. Indie 48, 1898. — 45. Braddon, L., The cause and prevention of beriberi. London 1907. — 46. Fletcher, W., Rice and beriberi. Lanc. 29 June, 1907. Journ. Trop. Med. and Hyg. 12, No. 9, S. 127. — 47. Ellis, W., Gilmore. Uncured rice as a cause of beriberi. Brit. Med. Journ. p. 935, 1909. — 48. Fraser, Henry, and A. T. Stanton, An inquiry concerning the etiology of beriberi. Lanc. 76, 451, 1909. — 49. Eijkman, C., Ein Versuch zur Bekämpfung der Beriberi. Virch. Arch. 149, 187, 1897. — 50. Fraser, H., and Stanton, An inquiry concerning the etiology of beriberi. Studies from the Inst. for. Med. Res. Feder. Malay States. No. 10, 1909. The etiology of beriberi. Ibid. No. 12. 1911. — 51. Eijkman, C., Polyneuritis bij hoenders, nieuwe tot de aetiologie der ziekte. Gen. Tijdschr. voor Ned. Indie 1896. Eine beriberiähnliche Krankheit der Hühner. Virch. Arch. 148, 523, 1897. — 52. Derselbe, Ernährungspolyneuritis. Arch. d. Hyg. 58, 150, 1906. — 53. Grijns, Gen. Tijdschr. voor Ned. Indie 41, 1901; 49, 1909. — 54. Eijkman, C., Virch. Arch. 222, 301, 1916. — 55. Bréaudat, Origine alimentaire et traitement du béribéri. Bull. de la soc. de path. éxot. 13, 1901. — 56. Fraser and Stanton, Lanc. 4515, 1910. — 57. Schüffner und Kuenen, Über den Einfluß der Behandlung des Reises auf die Beriberi und die daraus entstehenden Fehlerquellen bei der Beobachtung. Arch. f. Schiffs. u. Tropenhyg. Beih. 7, 1912. — 58. Schaumann, H., Beriberi und Nukleinauf die Beriberi und die daraus entstehenden Fehlerquellen bei der Beobachtung. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. Beih. 7, 1912. — 58. Schaumann, H., Beriberi und Nuklein-phosphorsäure in der Nahrung. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 12, Beih. 5, 1908. — 59. Simpson and Edie, On the relation of the organic phosphorus content of various diets to diseases of nutrition, particularly beriberi. Ann. Trop. Med. a. Parasit. 5, 313, 1911. — 60. Hulshoff, Pol., Beriberiforschungen in den niederländisch-ostindischen Kolonien, besonders in bezug auf Prophylaxis und Heilung. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 14, Beih. 3, 1910. — 61. Thomson and Simpson, Treatment of beriberi. Ann. Trop. Med. a. Parasit. 6, 53, 1912. — 62. Eijkman, C., Polyneuritis gallinarum und Beriberi. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 15, 698, 1911. — 63. Funk, Casimir, The etiology of the deficiency diseases. Journ. State Med. June 1912. — 64. Teruuchi, Über die Atiologie der Beriberi, unter besonderer Berücksichtigung der Schaumannschen Phosphormangelder Beriberi, unter besonderer Berücksichtigung der Schaumannschen Phosphormangeltheorie. Saikingakuzashi. Tokio. Nr. 79, 1910. — 65. Chamberlain and Vedder, A contribution to the etiology of beriberi. Philipp. Journ. of Sci. 6 B, 25, 1901. — Dieselben und Williams, R. R., Ibid. 7, 39, 1912. — 66. Shiga und Kusama, Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. Beih. 3, May, 1911. — Shiga, Experimentelle Studien über Kakke. Zeitschr. f. Bakt. I, Abt. Beih. 6, Tagung d. Vereins für Mikrobiologie. S. 158. — 67. Tsuzuki, Artiboriberintennia der Beriberikashbeit 1912. Antiberiberintherapie der Beriberikrankheit 1912. — 68. Aron and Hocson, Phosphorus starvation with special reference to beriberi. II. Philip. Journ. of Sci. 5, February, 1910. — 69. Cooper and Funk, Casimir, Experiments on the causation of beriberi. Lanc. p. 1266, 1911.

## Literatur zum Vitaminbedarf bei Pflanzen und Tieren.

70. McCollum, E. V., and Pitz, W., The "vitamine" hypothesis and deficiency diseases. A study of experimental scurvy. Journ. Biol. Chem. 31, 229, 1917. — 71. Hopkins, F. G., Feeding experiments illustrating the importance of accessory factors in normal dietaries. Journ. Physiol. 44, 425, 1912. — 72. Osborne, T. B., and Mendel, L. B., Feeding experiments with isolated food-substances. Publ. Carn. Inst. Wash. No. 156. Part. I u. II. — 73. Dieselben, Feeding experiments with fat-free food mixtures. Journ. Biol. Chem. 12, 81, 1912; H. 80, 307, 1912. — 74. Dieselben, Maintenance experiments with isolated proteins. Journ. Biol. Chem. 13, 233, 1912. — 75. Hopkins and Neville, A note concerning the influence of diets upon growth. Biochem. Journ. 7, 97, 1913. — 76. McCollum, and Davis, M., The necessity of certain lipins in the diet during growth. Journ. Biol.

Chem. 15, 67, 1913. - 77. Osborne and Mendel, The relation of growth to the chemical constituents of the diet. Journ. Biol. Chem. 15, 311, 1913. - 78. Dieselben, The influence of butter-fat on growth. Ibid. 16, 423, 1913. - 79. McCollum and Kennedy, Ibid. 24. 491, 1916. — 80. Drummond, J. C., Note on the rôle of the antiscorbutic factor in nutrition. Biochem. Journ. 13, 77, 1919. — 81. Funk, Casimir, What is a vitamine? Journ. Amer. Med. Assoc. 66, 1650, 1916. — 82. Drummond, J. C., The nomenclature of the so-called accessory food factors (vitamins). Biochem. Journ. 14, 660, 1920. — 83. Funk, Casimir, and Macallum, A. B., jun., Die chemischen Determinanten des Wachstums. Zeitschr. f. physiol. Chem. 92, 13, 1914: — 84. McCollum and Davis, Observations on the isolation of the above of the solution of the solu lation of the substance in butter-fat which exerts a stimulating influence on growth. Journ. Biol. Chem. 19, 245, 1914. — 85. Osborne and Wakeman, Does butter-fat contain nitrogen and phosphorus. Ibid. 21, 91, 1915. — 86. Wrampelmeyer, E., Der Lezithingehalt der Butter. Landw. Vers. Stat. 42, 437, 1892. — 87. Supplee, G. C., The lecithin content of butter and its possible relationship to the fishy flavor. Cornell Univers. Agr. Exp. Stat. 29, 101, 1919. — 88. Funk, Casimir, and Macallum, A. B. jun., Studies on growth II. On the probable nature of the substance promoting growth in young animals. Journ. Biol. Chem. 23, 413, 1915. — 89. Daniels, Amy L., and Loughlin, Rosemary, Note on the fat-soluble growth promoting substance in lard and cotton-seed oil. Ibid. 42, 359, 1920. — 90. Seidell, Atherton, Vitamines and nutritional diseases; a stable form of vitamine. U. S. Publ. Health Rep. Repr. 325, 1916. — 91. Harden, A., and Zilva, S. S., Differencial behavior of the antineuritic and antiscorbutic factors towards adsorbents. Biochem. Journ. 12, 93, 1918. — 92. Byfield, A. L., Daniels, A. L., and Loughlin, R., The antineuritic and growth-stimulating properties of orange juice. Amer. Journ. Dis. Childr. 19, 349, 1920. — 93. Fürst, Valentin, Weitere Beiträge zur Ätiologie des experimentellen Skorbuts des Meerschweinchens. Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 72, 121, 1912. — 94. Osborne and Mendel, Do fruits contain water-soluble vitamine? Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 46, 1919; Journ. Biol. Chem. 42, 465, 1920. — 95. Mitchell, Froc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 46, 1919; Journ. Biol. Chem. 42, 465, 1920. — 95. Mitchell, H. H., On the identity of the water-soluble growth-promoting vitamine and the antineuritic vitamine. Journ. Biol. Chem. 40, 399, 1919. — 96. Emmett, A. D., and Luros, G. O., Are the antineuritic and the water-soluble B vitamines the same? Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 41, VII., 1920; Journ. Biol. Chem. 43, 265, 1920. — 97. Funk, Casimir, and Harry E. Dubin, The vitamines of yeast and their rôle in animal nutrition. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 15, 1921. — 98. Heaton, Trevor Braby, On the vitamine D. Biochem. Journ. 16, 800, 1922. — 99. Funk, Casimir, Benjamin Harrow, and Julia B. Paton. Extraction of vitamines of yeast with various water miscible solvants. and Julia B. Paton, Extraction of vitamines of yeast with various water-miscible solvents. Soc. Exp. Biol. Med. May 16th. 1923. Journ. Biol. Chem. 57, 153, 1923. — 100. Funk, Casimir, Vitamines and avitaminoses. Proc. N. Y. Path. Soc. 20, 119, 1920. — 101. Mellanby, Edward, A further demonstration of the part played by accessory food factors in the etiology of rickets. Proc. Physiol. Soc. Dec. 14th. 1918; Journ. Physiol. 52, LIII., 1919. An experimental investigation on rickets. Lane. March 15th. 1919. — 102. Hess, 1919. An experimental investigation on rickets. Lanc. March 15th. 1919.—102. Hess, Alfred F., and Unger, L. J., The rôle of fat-soluble vitamine in the dietary of infants. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 49, 1919; The clinical rôle of the fat-soluble vitamine: its relation to rickets. Journ. Amer. Med. Assoc. 74, 217, 1920.—103. Howland, John. Rickets, Harvey Lecture. March 31th. 1923.—104. McCollum, E. V., Becker, J. Ernestine, and Shipley, P. G., Studies on experimental rickets XXI. An experimental demonstration of the existence of a vitamine which promotes calcium deposition. Journ. Biol. Chem. 53, 293, 1922.—105. McCollum and Davis, The essential factors in the diet during growth. Journ. Biol. Chem. 23, 231, 1915.—106. Funk, Casimir, and Macallum, A. B., Studies on growth. III. The comparative value of lard and butter fat. Ibid. 27, 51, 1916.—107. Hogan, Albert G., The effect of high temperatures on the nutritive value of foods. Ibid. 30, 115, 1917.—108. Harden, A., and Zilva, S. S., Accessory factors in the nutrition of the rat. Biochem. Journ. 12, 408, 1918.—109. Funk, Casimir, The nitrogenous constituents of lime-juice. Ibid. 7, 81, 1913.—110. Osborne, T. B., Wakeman, A. J., and Ferry, E. A., Preparation of protein free from water-soluble vitamine. Journ. Biol. Chem. 39, 35, 1919.—111. Freedman, Louis, and Funk, Casimir, Nutritional factors in the growth of yeasts and bacteria. Journ. Metab. Res. 1, 457, 469, 1922.—112. Osborne, and Mendel, Protein minima for and Funk, Casimir, Nutritional factors in the growth of yeass and bacteria. Journ. Metab. Res. 1, 457, 469, 1922. — 112. Osborne, and Mendel, Protein minima for maintenance. Journ. Biol. Chem. 22, 241, 1915; 20, 351, 1915; 26, 1, 1916; 37, 223, 1919. — 113. Edelstein, F., und Langstein, L., Das Eiweißproblem im Säuglingsalter, experimentelle Untersuchungen über die Wertigkeit der Milcheiweißkörper für das Wachstum. Zeitschr. f. Kinderheilk. 20, 112, 1919. — 114. Emmett, A. D., and Luros, G. O., Is lactalbumin a complete protein for growth. Journ. Biol. Chem. 38, 147, 1919. The stability of lactalbumin towards heat. Ibid. 38, 257, 1919. — 115. McCollum, Simmonds and Parsons, Ibid. 37, 287, 1919. — 116. Sugiura, K., and Benedict, S. R., The nutritive value of the banana. Journ. Biol. Chem. 36, 171, 1918; 40, 449, 1919. — 117. Mattill, H. A., and Carman, J. S., The degeneration of the testis of rats on a milk diet. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 420, 1923. — 118. Evans, Herbert M., and

Bishop, K. Scott, On the existence of a hitherto unrecognized dietary factor essential for reproduction. Science 56, 650, 1922. — 119. Goldberger, Joseph, and Wheeler, G. A., The experimental production of pellagra in human subjects by means of diet. Hyg. Labor. Wash. Bull. 120, Febr. p. 7, 1920. — 120. Clark, Guy W., The properties and composition of oocytin. Journ. Biol. Chem. 35, 253, 1918. — 121. Robertson, Brailsford T., On the extraction of a substance from the sperm of a sea-urchin, which will fertilize eggs. Ibid. 12, 1, 1912. — 122. Pasteur, Louis, Note sur un memoir de M. Liebig, relatif aux fermentations. — 123. Wildiers, E., Nouvelle substance indispensable au dévelopment de la lévure. La Cellule. 18, 313, 1901. — 124. Amand, Abel, Le "Bios" de Wildiers ne joue pas le rôle d'un contrepoison. Ibid. 20, 225, 1902; 21, 324, 1904. — 125. Devloo, René, Ibid. 23, 36, 1906. — 126. Pringsheim, H. H., Zentralbl. f. Bakt. II. 125. Devloo, René, Ibid. 23, 36, 1906. — 126. Pringsheim, H. H., Zentralbl. f. Bakt. II. Abt. 16, 111, 1916. — 127. Rubner, Max, Die Ernährungsphysiologie der Hefezelle bei der alkoholischen Gärung. Leipzig 1913. — 128. Vlahuta, E., Preparation of a peptone by the decomposition of the cells of beer yeast and the rôle of this peptone in fermentation. Bull. acad. Sci. Roumanie. 3, 123, 1914/15. — 129. Brill, H. C., and Thurlow, L. W., Alcohol from discarded molasses in the Philippine Islands. Philipp. Journ. Sci. 12, 267, 1917. — 130. Moufang, E., Beschleunigung der Gärung (durch getötete Hefe). Allg. Brau-Hopfen-Ztg. 55, 605, 1915. — 131. Saito, K., Chemical conditions for the development of the reproductive organs of some yeasts. Journ. Coll. Sci. Univ. Tokyo. 39, 1, 1916. — 132. Bokorny, Th., Biochem. Zeitschr. 82, 359, 1917. — 133. Vansteenberge, P., The autolysis of yeast and the influence of proteolysis on the development of yeast and lactic bacteria. Ann. Inn. Past. 31, 601, 1917. — 134. Lampitt, L. H., Nitrogen metabolism in Saccharomyces cerevisiae. Biochem. Journ. 13, 459, 1919. — 135. Kurono, K., Significance of oryzanin for the nutrition of fermentative 1919. — 135. Kurono, K., Significance of oryzanin for the nutrition of fermentative organisms. Journ. Coll. Agr. Univers. Tokyo. 5, 305, 1915. — 136. Williams, Roger, J., organisms. Journ. Coll. Agr. Univers. Tokyo. 5, 305, 1915. — 136. Williams, Roger, J., The vitamine requirements of yeast. A simple biological test for vitamine. Journ. Biol. Chem. 38, 465, 1919. — 137. Abderhalden und Köhler, K., Die Wirkungsweise einer in Alkohol löslichen Substanz, während der alkoholischen Gärung durch Hefe gebildet, auf niedrigere Organismen. Arch. d. ges. Physiol. 176, 209, 1919; Fermentf. 3, 44, 1919. — 138. Eddy, W. H., and Stevenson, H. C., Further studies in the measurement of the vitamine content. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 52, 122, 218, 1920; Journ. Biol. Chem. 43, 295, 1920. — 139. Abderhalden, E., und Schaumann, H., Die Wirkung einiger aus der Hefe mit Alkohol extrahierten Substanzen auf die Aktivität der Hefefermente. Fermentf. 2, 120, 1918. — 140. Bachmann, F. M., Vitamine requirements of certain yeasts. Journ. Biol. Chem. 39, 235, 1919. — 141. Harden, A., Thompson, J., and Young, W. J., Apparatus for collecting and measuring the gases evolved during fermentation. Biochem. Journ. 5, 230, 1910. — 142. Son Blohm, G. J., Santesson, C. G., and Euler, H. v., Physiological investigation of vitamine B and of water-soluble biocatalyzers. Ark. Kemi 8, 1, 1921. — 143. Euler, H. v., and Pettersson, A., Vitamine B catalyzers. Ark. Kemi 8, 1, 1921. — 143. Euler, H. v., and Pettersson, A., Vitamine B and coenzymes. H. 114, 4, 1921. — 144. Tholin, Th., Über die Thermostabilität des Co-Enzyms und seine Abscheidung von Hefevitamin B. H. 115, 235, 1921. — 145. Euler, H. v., und Karlsson, S., Gärungsbeschleunigung. Biochem. Zeitschr. 130, 550, 1922. — 146. Funk, Casimir, and Dubin, Harry E., Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 175, 1920; A test for antiberiberi vitamine and its practical application. Journ. Biol. Chem. 44, 487. 1920. — 147. Emmett, A. D., and Mabel Stockholm, Water-soluble vitamine II. The relation of the antineuritic and water-soluble B-vitamines to the yeast growth promoting stimulus. Journ. Biol. Chem. 43, 287, 1920. — 148. Hoet, J., The non-identity of bios and vitamine B. Arch. intern. physiol. 19, 129, 1922. — 149. Funk, Casimir, and Dubin, Harry E., Vitamine requirements of certain yeasts and bacteria. Journ. Biol. Chem. 48, 437, 1921. — 150. Souza, Geraldo de Paula, and McCollum, E. V., A study of the factors which interfere with the use of yeast as test organism for the anti-conviction substance. Learn Paul Chem. 44, 12, 1920. study of the factors which interfere with the use of yeast as test organism for the antineuritic substance. Journ. Biol. Chem. 44, 113, 1920. — 151. Fulmer, Ellis I., Nelson, V. E., and Sherwood, F. F., The nutritional requirements of yeast I. The rôle of vitamines in the growth of yeast. Amer. Journ. Chem. Soc. 43, 186, 191, 1921. — 152. Fulmer, Ellis I., and Nelson, Victor E., Water-soluble B and bios in yeast growth. Journ. Biol. Chem. 51, 77, 1922. — 153. MacDonald, M. B., and McCollum, E. V., The cultivation of yeast in solutions of purified nutrients. Journ. Biol. Chem. 45, 307, 1921. The "Bios" of Wildiers and the cultivation of yeast. Ibid. 46, 525, 1921. — 154. Eddy, Walter H., Heft, H. L., and Stevenson, H. C., A reply to Fulmer, Nelson and Sherwood concerning medium F. Journ. Biol. Chem. 51, 83, 1922. — 155. Ide, M., The "Bios" of Wildiers and the cultivation of yeast. Journ. Biol. Chem. 46, 521, 1921; A Berlin review of bios. C. r. soc. belge biol. 253, 1921. — 156. Williams, R. J., Vitamine and yeast growth. Journ. Biol. Chem. 46, 113, 1921. — 157. Nelson, V. E., Fulmer, E. I., and Cessna, Ruth, Nutritional requirements of yeast. III. Synthesis of vitamine B by yeast. Journ. Biol. Chem. 46, 77, 1921. — 158. Eddy, Walter H., Heft, Hattie L., Stevenson, Helen C., and Johnson, Ruth, Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 138, 1921. — 159. Darrah, Juanita E., Composition and nutritive value of yeast grown in vitamine-free media. Science 56, 23, 1922. position and nutritive value of yeast grown in vitamine-free media. Science 56, 23, 1922.

— 160. Harden, Arthur, and Zilva, S. S., The synthesis of vitamine B by yeasts (Prelimin. note). Biochem. Journ. 15, 438, 1921. — 161. Eijkman, C., van Hoogenhuize, C. J. C., and Derks, T. J. G., The vitamine content of microorganisms in relation to the composition of the culture medium. Journ. Biol. Chem. 50, 311, 1922. — 162. MacDonald, Margaret B., The synthesis of water-soluble B by yeast grown in solutions of purified nutrients. Journ. Biol. Chem. 54, 243, 1922. — 163. Heller, V. G., Studies on yeast. V. The vitamine B content of yeast. Journ. Biol. Chem. 55, 385, 1923. — 164. Funk, Casimir, und Freedman, Louis, Can yeast grow in a chemically pure medium? Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 311, 1923; Journ. Biol. Chem. 56, 851. 19 3. — 165. Willaman, J. J., and Olsen, Aksel G., The bios req. of baker's yeast. Journ. Biol. Chem. 55, 815, 1923. — 166. Robertson, R. C., and Davis, D. J., Food accessory factors (vitamines) in bacterial growth. Observations on the ultimate source of accessory growth C. J. C., and Derks, T. J. G., The vitamine content of microorganisms in relation to 55, 815, 1923. — 166. Robertson, R. C., and Davis, D. J., Food accessory factors (vitamines) in bacterial growth. Observations on the ultimate source of accessory growth substances for yeast. VII. Journ. Inf. Dis. 32, 153, 1923. — 167. Clark, N. A., The rate of formation and the yield of yeast in wort. Journ. Phys. Chem. 26, 42, 1922. — 168. Funk, Casimir, and Paton, Julia B., Studies on vitamines B and D. Journ. Metab. Res. 1, 737, 1922. — 169. Wright, Oswald Kentish, The action of yeast-growth stimulant. Biochem. Journ. 16, 137, 1922. — 170. Bertrand, Gabriel, Etudes biologiques sur la bactérie du sorbose. Ann. de chim. et de phys. (8), 3, 121, 1904. — 171. Noguchi, H., A method for the pure cultivation of pathogenic Treponema pallidum (Spirochaete pallida). Journ. Exp. Med. 14, 99, 1911. — 172. Vedder, Journ. Inf. Dis. 16, 385, 1915. — 173. Doryland, C. J. T., Journ. Bact. 1, 135. 1916. — 174. Pieper, E. J., Humphrey, C. J., and Acree, S. F., Phytopath. 7, 214, 1917. — 175. Lockeman, Georg, Welche Substanzen sind zum Wachstum des Tuberkulosebazillus absolut nötig? Zentr. Bakt. u. Parasitenk. Abt. I, 82, 420, 1919. — 176. Lieske, R., Nutritional physiology of the iron bacteria. Zentr. Bakt. u. Parasitenk. Abt. II, 40, 413, 1919. — 177. Vehse, H., Contribution to the growth of the glanders bacillus. Monatsschr. f. prakt. Tierheilk. of the fron pacteria. Zentr. Bakt. u. Parasitenk. Apt. 11, 40, 413, 1919. — 177. Vehse, H., Contribution to the growth of the glanders bacillus. Monatsschr. f. prakt. Tierheilk. 31, 363, 1920. — 178. Walker, E. W. Ainley, Bacterial products (? accessory factors) in relation to bacterial growth. Proc. Physiol. Soc. Journ. Physiol. 56, XLV, 1922. — 179. Bainbridge, Journ. Hyg. 11, 341, 1911. — 180. Sperry and Rettger, Journ. Biol. Chem. 20, 445, 1915. — 181. Robinson, Harold, C., and Rettger, Leo F., The growth of bacteria in protein-free enzyme- and acid-digestion products. Journ. Bact. 3, 209, 1918. — 182. Pacini, J. P., and Russell, D. W., The presence of growth-producing substance in cultures of typhoid bacilli. Journ. Biol. Chem. 34, 43, 1918. — 183. Thjötta, Th., Journ. Exp. Med. 33, 763, 1921. — 184. Damon. Samuel R.. Bacteria as a source of the Journ. Exp. Med. 33, 763, 1921. — 184. Damon, Samuel R., Bacteria as a source of the water-soluble B vitamine. Journ. Biol. Chem. 48, 379, 1921. — 185. Wollman, E., and Vagliano, M., The rôle of microorganisms in the production of vitamines. Researches on the production of vitamines of growth by the B. bulgaricus and Amylomucor  $\beta$ . C. r. soc. biol. 86, 832, 1922. — 186. Broadhurst, Jean, Effect of vitamine extract in reviving old cultures. Abstr. Bact. 5, 3, 1921. — 187. Mackenzie, Wallis, H. L., Improvements in bacteriological media. I. A new and efficient substitute for "Nutrose" Agr. Journ. India. 12, 621, 1917. — 188. Huntoon, F. M., Hormone medium, a simple medium employable as a substitute for serum medium. Journ. Inf. Dis. 23, 169, 1918. — 189. Ayers, S. H., and Rupp, P., Extracts of pure dry yeast for culture medium. Journ. Bact. 5, 89, 1920. — 190. Lloyd, Dorothy J., Vitamines, amino acids, and other chemical factors involved in the growth of the Meningococcus. Journ. Path. Bact. 21, 113, 1916. — 191. Dieselbe, Brit. Med. Journ. II, 143, 1916. — 192. Dieselbe, Chemical factors involved in the growth of the Meningococcus. Ibid. I, 11, 1917. - 193. Gordon, M. H., and Hine, T. G. M., Experimental study of the cultural requirements of the Meningococcus. Ibid. II, 678, 1916. - 194. Flack, Martin, Note on the constituent of pea-flour augmenting growth of the Meningococcus on the trypagar medium. Ibid. II, 682, 1916. - 195. Shearer, C., The presence of an accessory food factor in the nasal secretion and its action on the growth of the Meningococcus and other pathogenic bacteria. Lanc. I, 59, 1917. — 196. Derselbe, The action of spinal fluid in stimulating the growth of the Meningococcus. Ibid. II, 714, 1917. — 197. Eberson, Frederick, Yeast mycelium for prolonging the viability of the Meningococcus. Journ. Amer. Med. Assoc. 72, 852, 1919. — 198. Cole, Sydney W., and Lloyd, Dorothy J., The preparation of solid and liquid media for the cultivation of the Gonococcus. Journ. Path. Bact. 21, 267, 1917. — 199. Morini, L., Cultivation of Gonococcus in gelatin with beer yeast. Rif. Med. Napoli 36, 2, 1920. — 200. Petersen, A., Deutsche med. Wochenschr. 46, 1385, 1920. — 201. Boyer, Louis, Un nouveau milieu de culture, particulièrement adapté au developpment du Streptococce pyogène. C. r. soc. de biol. 81, 229, 1918. — 202. Ayers, S. H., and Mudge, C. S., Polation of vitamines to growth of streptococcus. Luny Polation of vitamines to growth of streptococcus. Relation of vitamines to growth of streptococcus. Journ. Bact. 7, 449, 1922. — 203. Mueller, J., Howard., Observations on bacterial metabolism. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 14, 1920. — 204. Derselbe, Growth determining substances in bacteriological culture media. Soc. Exp. Biol. Med. 20 Apr. 1921; Cultural requirements of bacteria. Journ. Bact. 7, 309, 325, 1922. — 205. Derselbe, A new sulfur-containing amino-acid isolated from the hydrolytic products of protein. Journ. Biol. Chem. 56, 157, 1923. —

206. Freedman, Louis, and Casimir Funk, The vitamine requirements of certain yeasts and bacteria. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 198, 1922; Nutritional factors in the growth of yeasts and bacteria. Journ. Metab. Res. 1, 457, 469, 1922. — 207. Shearer, C., On the amount of heat liberated by bacillus coli when grown in presence of free aminoacids. Journ. Physiol. 55, 50, 1921. — 208. Norris, D., Preparation of a simplified culture medium for field work. Ind. Journ. Med. Res. 7, 704, 1920. — 209. Davis, David John, medium for field work. Inc. Journ. Med. Res. 7, 704, 1920. — 209. Davis, David John, Food accessory factors (vitamines) in bacterial culture, with special reference to hemophilic bacilli. Journ. Inf. Dis. 21, 392, 1917. — 210. Derselbe, II. Ibid. 23, 248, 1918; Food accessory factors in bacterial growth. II. Growth of Pfeiffer's bacillus (B. influenzae). Journ. Inf. Dis. 29, 171, 1921; IV. "Satellite" or symbiosis phenomena of Pfeiffer's bacillus (B. influenzae). Ibid. 29, 178, 1921. — 211. Rivers, T. M., and Poole, A. K., Growth requirement of influenza bacilli. Johns Hopk. Hosp. Bull. 32, 202, 1921. — 212. Rivers, T. M., Bacterial nutrition. Growth of a hemophilic bacillus on medium containing only an autoclave-stable substance as an accessory factor. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 149, 1922; 33, 429, 1922. — 213. Rivers, T. M., and Bayne-Jones, S., Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 151, 1922; Influenza-like bacilli isolated from cats. Journ. Exp. Med. 37, 131, 1923. - 214. Putnam, J. J., and Douglas, M. G., Behavior of influenza Exp. Med. 37, 131, 1923. — 214. Futnam, J. J., and Douglas, M. G., Behavior of influenza bacillus in mixed culture on hemoglobin-free media. Journ. Med. Res. 12, 1, 1921. — 215. Fildes, Paul, Brit. Journ. Exp. Path. 2, 16, 1921. — 216. Thjötta, T., Studies on bacterial nutrition. I. Growth of bacillus influenzae in hemoglobin-free media. Journ. Exp. Med. 33, 763, 1921. — 217. Thjötta, Th., and Avery, O. T., Growth accessory substances in nutrition of bacteria. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 197, 1921; Journ. Exp. Med. 34, 97, 1921. — 218. Agulhon, H., and Legroux, R., Contribution à l'étude des vitamines utilisables à la culture des microorganismes. Application au bacille de l'influenza (R. de Pfeiffer). C. r. 167, 597, 1918. — 219. Legroux, Rand Megnard, Legron, Legron, Legron, Rand Megnard, Legron, Le vitamines utilisables à la culture des microorganismes. Application au bacille de l'influenza (B. de Pfeiffer). C. r. 167, 597, 1918. — 219. Legroux, René, and Mesnard, Joseph, Les vitamines pour les cultures des bactéries. C. r. 170, 901, 1920. — 220. Goy, Pierre, Accessory factors to the growth of lower plant forms. C. r. 172, 242, 1921. — 221. Davis, David J., Food accessory factors in bacterial growth. VI. Further observations on the substances necessary for the growth of Pfeiffer's bacillus. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 683, 1921. — 222. Leichtentritt, B., and Zielaskowski, M., The growth-promoting factor of lemon juice. How is the growth-promoting factor for bacteria influenced by physical chemical and colloid-chemical processes. Biochem. Zeitschr. 131, 499, 1922. physical, chemical and colloid-chemical processes. Biochem. Zeitschr. 131, 499, 1922; II. Comparative studies with guinea pigs and bacteria. Ibid. 131, 513, 1922. — 223. Davis, David J., Journ. Inf. Dis. 4, 73, 1907. — 224. Fleming, A., Lanc. I, 138, 1919. — 225. Tocunaga, H., Die Biologie des Influenzabazillus. Deutsche med. Wochenschr. 46, 1357, 1920. — 226. Terada, M., Substance in blood essential for cultivation of influenza bacillus. Jap. Med. World. 1, 8, 1921; Kitasato Arch. Exp. Med. 5, 62, 1922. — 227. Jacoby, M., and Frankenthal, Käte, The significance of the hemoglobin amino-acids for the cultivation of the influenza bacillus. Biochem. Zeitschr. 122, 100, 1921. — 228. Thiätta. Theodor, and Avery O. T. Studies on bacterial nutrition. III. Plant tissue 228. Thjötta, Theodor, and Avery, O. T., Studies on bacterial nutrition. III. Plant tissue, as a source of growth-accessory substances in the cultivation of B. influenzae. Journ. Exp. Med. 34, 455, 1921. — 229. Avery, O. T., and Hugh J. Morgan, The effect of the accessory substances of plant tissue upon growth of bacteria. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 113, 1921. — 230. Rivers, T. M., Growth of influenza bacilli without blood. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 1744, 1921. — 231. Fildes, Paul, Nature of action of potato on growth of B. influenzae. Brit. Journ. Exp. Path. 3, 210, 1922. — 232. McLeod, Lores Wolfer, and Graden Lores Production of hydrogen personide by bectonic Picketon. on growth of B. influenzae. Brit. Journ. Exp. Path. 3, 210, 1922. — 232. McLeod, James Walter, and Gordon, John, Production of hydrogen peroxide by bacteria. Biochem. Journ. 16, 499, 1922. — 233. Douglas, S. R., Fleming, A., and Colebrook, L., Studies in wound infections. The growth of anaerobic bacilli in fluid media under apparently aerobic conditions. Lanc. II, 530, 1917. — 234. Sazerac, Robert, C. r. 171, 278, 1920. — 235. Masucci, Peter, A note on the effect of aminoacids on the growth of tubercle bacilli. Journ. Lab. Clin. Med. 6, 96, 1920. — 236. Wolf, C. G. L., and Harris, J. E. G., Contribution to the biochemistry of pathogenic anaerobes. IV. The biochemistry of Bacillus histolyticus. Journ. Path. Bact. 22, 1, 1918. — 237. Wolf, C. G. L., V. The biochemistry of Vibrion septique. Ibid. 22, 115, 1918. — 238. Derselbe, VI. The biochemistry of Bacillus sporogenes and Bacillus Welchii. VII. The biochemistry of Bacillus proteus. Ibid. 22, 270, 1919. — 239. Otabe, Shoraburo, Wheat culture-media. Lanc. 197, 576, 1919. — 240. McLeod, J. W., and Wyon, G. A., Supposed importance of vitamines in promoting bacterial growth. Journ. Path. Bact. 24, 205, 1921. — 241. Kligler, I. J., Yeast autolysate as a culture medium for bacteria. Journ. Bact. 4, 183, 1919. — 242. Derselbe, Growth accessory substances for pathogenic bacteria in animal tissues. Journ. Derselbe, Growth accessory substances for pathogenic bacteria in animal tissues. Journ. Exp. Med. 30, 31, 1919. — 243. Dienert, F., and Guillerd, A., Milieu de culture d'un extrait de la lévure autolysée pour les cultures de B. coli. C. r. 168, 256, 1919. — 244. Murray, T. J., Food accessory substances and the nitrite bacteria. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 301, 1923. — 245. Toyama, Y., Über die Bedeutung des Oryzanins für die Ernährung der Bakterien. Saikingakuzasshi. Aug. 1914. — 246. Jiménez, J., Vitamines in culture medium. Siglo Méd. 68, 310, 339, 1921. — 247. Jötten, K. W., Arb.-

Reichsgesundheitsamt 52, 339, 1920. - 248. Standfuß, R., und Kallert, E., Zentr. Bakt. Paras., Abt. I, 85, 223, 1920. - 249. Bunker, John W. M., Studies on the diphteria bacillus in culture. Journ. Bact. 4, 379, 1919. - 250. Davis, L., and Ferry, N. S., Studies pacilius in culture. Journ. Bact. 4, 379, 1919. — 250. Davis, L., and Ferry, N. S., Studies on diphteria toxin II. The rôle of the aminoacids in the metabolism of B. diphteriae. Ibid. 4, 217, 1919. — 251. Raulin, Jules, Etudes chimiques sur la végétation. Thèse de doctorat. Paris 1870. — 252. Lutz, C., Ann. Mycol. von Sydow. 7, 91, 1909. — 253. Currie, James N., The citric acid fermentation of Aspergillus niger. Journ. Biol. Chem. 31, 15, 1917. — 254. Dunn, Grace A., Comparative study of the two races of Rhizopus nigricans. Physiol. Res. 2, 301, 1921. — 255. Terroine, Emile E., Wurmser, R., and Montané, J., Influence of the constitution of the nutritive media upon the composition of Aspergillus piger. C. p. 175, 541, 1929. Rpull see chim hield 4, 623, 1929. of Aspergillus niger. C. r. 175, 541, 1922; Bull. soc. chim. biol. 4, 623, 1922. — 256. Willaman, J. J., Journ. Ind. Eng. Chem. 10, 863, 1918. The function of vitamines in the metabolism of Sclerotinia cinerea. Journ. Amer. Chem. Soc. 42, 549, 1920. the metabolism of Sclerotinia cinerea. Journ. Amer. Chem. Soc. 42, 549, 1920. — 257. Linossier, G., The development of Oidium lactis in artificial media. Influence of the quantity of inoculation on the weight of the fungus product resulting. C. r. soc. biol. 82, 240, 381, 1919. — 258. Lumière, A., C. r. 171, 271, 1920. — 259. Clinton, G. P., Conn. Agr. Exp. Sta. Rep. p. 753, 1909/10. — 260. Haberlandt, G., Zur Physiologie der Zellteilung. Sitzungsber. d. Preuß. Akad. d. Wiss. Berlin. 318, 1913. — 261. Bottomley, W. B., The bacterial treatment of peat. J. R. Soc. Arts. 72, 372. Some effects of humates on plant growth. Rep. Brit. Ass. Adv. of Sciences. 680, 1912. — 262. Derselbe, Some accessory factors in plant growth and nutrition. Proc. R. Soc. 88 B, 237, 1914. The significance of certain food substances for plant growth. Ann. Bot. 28, 531, 1914. — 263. Anonymus, Experiments with bacterized peat. Agr. News. 13, 263, 1914. — 264. Bottomley, W. B., A bacterial test for plant food accessories (Auximones). Proc. R. Soc. 89 B, 102, 1915. — 265. Chittenden. F. I., Report on experiments with bacterized R. Soc. 89 B, 102, 1915. - 265. Chittenden, F. I., Report on experiments with bacterized peat or humogen. Journ. Roy. Hort. Soc. 41, 305, 1915. - 266. Bottomley, Some effect peat or humogen. Journ. Roy. Hort. Soc. 41, 305, 1915. — 266. Bottomley, Some effect of organic growth-promoting substances (auximones), on the growth of Lemna minor in mineral culture solution. Proc. R. Soc. 89 B, 481, 1917. — 267. Derselbe, The growth, of Lemna plants in mineral so utions and in their natural medium. Ann. Bot. 34, 345. 353, 1920. — 268. Rosenheim, Otto, Accessory factors for plant growth. Biochem. Journ. 11, 7, 1917. — 269. Bottomley, Isolation from peat of certain nucleic acid derivatives. Proc. R. Soc. 90 B, 39, 1917. — 270. Appleman, C. O., Maryland Agr. Exp. Sta. Bull. 212, 1918; Science N. S. 48, 319, 1918. — 271. Bottomley, Effect of nitrogen-fixing organism and nucleic acid derivatives on plant growth. Proc. R. Soc. 91 B, 83, 1919. — 272. Jones, D. H., Growth of plants. Abstr. Bact. 1, 43, 1917. — 273. Stead, Arthur, Notes on humus, humogen, and its accessory plant food substances. S.-Afr. Journ. Sci. 13, 239, 1917. — 274. Mockeridge, Florence A., Some effects of organic growth-promoting substances (auximones) on the soil organisms concerned in the nitrogen cycle. promoting substances (auximones) on the soil organisms concerned in the mitrogen cycle. Broc. R. Soc. 89 B, 508, 1917. — 275. Schreiner, Reed and Skinner, U. S. Dep. Agr. Bureau of Soils. Bull. 47, 1907. — Schreiner and Skinner, Ibid. Bull. 87, 1912. — Schreiner and Shorey, Ibid. Bull. 74, 1910. — Shorey, Bull. 88, 1913. — 276. Macalister, The action of Symphytum officinale and allantoin. Brit. Med. Journ. 21, Sept. 1912. — 277. Coppin. The effect of purine derivatives and other organic compounds on growth and cell-division in plants. Biochem. Journ. 6, 416, 1912. — 278. Mockeridge, Florence Annie, The occurence and nature of the plant-promoting substances in various manurial imposts. Ibid. rence and nature of the plant-promoting substances in various manural imposts. 101d. 14, 432, 1920. — 279. Grafe, Victor, Sterilisieren lebender Pflanzen. Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsm. 6, 139, 1912; 8, 178, 1915. — 280. Lumière, Auguste, Influence of vitamines on the growth of plants. Ann. Inst. Past. 35, 102, 1921. — 281. Robbins, W. J., Effect of autolyzed yeast and peptone on growth of excised corn root tips in the dark. Bot. Gaz. 74, 59, 1922. — 282. Parsons, Helen T., The antiscorbutic content of certain body tissues of the rat. The persistence of the antiscorbutic substance of the rat after long intervals on a scorbutic diet. Journ. Biol. Chem. 44, 587, 1920. — 283. Spriggs, E. J., The effect of a meat diet upon the coats of rats with and without the supply of lime. Journ. Physiol. 36, XVII, 1907. — 284. Maignon, F., L'influence des saisons sur la toxicité du blanc d'oeuf, chez les rats blancs. C. r. de la L'influence des saisons sur la toxicité du blanc d'oeuf, chez les rats blancs. C. r. de la ass. franç. avanc. sci. 43, 553; C. r. 166, 1008, 1918; 167, 91, 1918. — 285. Derselbe, Toxicité du blanc d'oeuf; l'influence des saisons sur la sensibilité de l'organisme à l'intoxication azotée. C. r. 166, 919, 1918. — 286. Harrow, Benjamin, and Krasnow, Frances, Feeding experiments on rats with plants at different stages of development. I. Experiments with corn. Journ. Metab. Res. 2, 401, 1922. — 287. Coward, Katharine Hope and Drummond, Jack Cecil, The formation of vitamine A in living plant tissues. Biochem Journ 15, 520, 1921. chem. Journ. 15, 530, 1921. - 288. Hughes, J. S., and Horlacker, W. R., The influence of light on the synthesis of vitamine A in sprouting white and yellow corn. Amer. Chem. Soc. Pittsburg 1922, Science 56, 609, 1922. — 289. Wilson, Walter J., The relation of photosynthesis to the production of vitamine A in plants. Journ. Biol. Chem. 51, 455, 1922. — 290. Coward, Katharine Hope, The formation of vitamine A in plant tissues. II. Biochem. Journ. 17, 134, 1923. — 291. Harvey, R. B., Growth of plants in artificial

ligt from seed to seed. Science 56, 366, 1922. - 292. Drummond, J. C., Factors influencing the nutritive value of lard and lard substitutes. Journ. Soc. Chem. Ind. 40, 81, 1921. - 293. Hjort, Johan, Observations on the distribution of fat-soluble vitamines 1921. — 293. Hjort, Johan, Observations on the distribution of tat-soluble vitamines in marine animals and plants. Proc. R. Soc. 93 B, 440, 1922. — 294. Takahashi, Katsumi, Fatty matters in "Uni". Journ. Chem. Soc. Japan. 43, 243, 1922. — 295. Jameson, Henry Lyster, Drummond, J. C., and Coward, K. H., Synthesis of vitamine A by a marine diatom (Nitzschia closterium W. Sm.) growing in pure culture. Biochem. Journ. 16, 482, 1922. — 296. Drummond, J. C., Zilva, S. S., and Coward, K. H., The origin of vitamine A in fish oils and fish liver oils. Biochem. Journ. 16, 518, 1922. — 297. Davis, W. A., The phosphate depletion of the soils of Bihar: Its effect on the quality and yield of crops and the contingent risks of malnutrition and endomic disease in cattle and man. of crops and the contingent risks of malnutrition and endemic disease in cattle and man. Agr. Journ. India (Spec. number Ind. Sci. Congr.) 77, 1917. — 298. Rosenau, M. J., Vitamines in milk. Boston Med. Surg. Journ. 184, 455, 1921. — 299. McClendon, J. F., and Henry, A. C., The relation of soil fertility to vitamine content of grain. Science 54, 469, 1921. — 300. Schottelius, Arch. f. Hyg. 34, 1899; 42, 1902; 47, 1908. —301. Belonowsky, Sur l'alimentation sterilisée. Zeitschr. f. Bakt. 44, 322, 1907. — 302. Bogdanow, E. A., Über das Züchten der Larven der gewöhnlichen Haussliege (Calliphora vomitoria) in sterilisierten Nährmitteln. Arch. f. ges. Physiol. 113, 97, 1906; Arch. Physiol. Suppl. 173, 1908. — 303. Delcourt, A., and Guyénot, E., Bull. Sci. France et Belg. 14, 249, 1911. Guyénot, C. r. soc. biol. 65. Part. i. 97, 178, 223, 270, 1914. Part. i. 66, 483, 548, 1914; Recherches experimentales sur la vie aseptique et le dévelopment. ob, 483, 548, 1914; Recherches experimentales sur la vie aseptique et le development d'un organisme en fonction du milieu. Thèse Doct. Sci. Paris. 1917. — 304. Wollmann, E. Sur la vie sans microbes. Ann. Inst. Past. 25, 79, 1911; La vie aseptique. Bull. Inst. Past. 15 et 30 déc. 1914. Elevage aseptique des larves de la mouche à viande (Calliphora vomitoria) sur milieu stérilisé à haute temperature. C. r. soc. biol. 31 mai 1919. — Richet, Ch., L'alimentation avec les aliments stérilisés, remarque à propos de la note de Wollmann, C. r. soc. biol. 7 juin 1919. — 305. Metchnikoff, Mme., Zit. bei Cohendy, Ann. Inst. Post. 27, 106, 1012. Ann. Inst. Past. 27, 106, 1912. — 306. Moro, Das Leben ohne Bakterien. Jahrb. f. Kinderheilk. 62, H. 5, 1905. — 307. Cohendy, Experiences sur la vie sans microbes. Ann. Inst. Past. 26, 106, 1912. II. Experiences sur la vie en cultures pures succédant à la vie sans microbes. C. r. 154, 670, 1912. — 308. Derselbe, La vie aseptique. C. r. 158, 1283, 1914. — 309. Schottelius, Die Bedeutung der Darmbakterien für die Ernährung. IV. Arch. f. Hyg. 79, 1913. — 310. Küster, Leben ohne Bakterien. Arb. a. d. Kais. Gesundheitsamte. 48, 1, 1914. — 311. Charrin and Guillemonat, Zit. bei Weill-Mouriquand, Maladies par carence. Baillière, Paris 1919. - 312. Kianizin, J., Effect on higher animals of the par carence. Balmere, Faris 1919. — 312. Riamzii, J., Effect of higher alimais of the sterilization of the inhabited medium, the air and the food. Journ. Physiol. 50, 391, 1916. — 313. Nuttall und Thierfelder, Zit. bei Küster, Die keimfreie Züchtung von Säugetieren. Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsm. 8, 311, 1915. — 314. Weill, E., and Mouriquand, G., C. r. soc. biol. 81, 1253, 1918. — 315. Schaeffer, G., Conception de la carence dans l'interpretation des resultats obtenus dans les travaux sur l'alimentation artificielle et la vie aseptique. Ibid. 82, 2, 1919. — 316. Portier, Paul, Les symiotes Masson & Cia. Paris 1918. — 317. Biorry H. and Portier, P. Vitamines et biotes. Masson & Cie. Paris 1918. - 317. Bierry, H., and Portier, P., Vitamines et biotes. Masson & Cle. Faris 1915. — 511. Dierry, 11., and 19161; 11, vicaminos of symbiotes. C. r. 166, 963, 1918. Action des symbiotes sur les constituants des graisses. C. r. 166, 1055, 1918. L'importance de la function cetonique dans la nutrition, sa création par les symbiotes. Ibid. 167, 94, 1918; C. r. soc. biol. 82, 127, 1919. — 318. Delage, Yves, C. r.166, 966, 1918. — 319. Lumière, Auguste, Le mythe des symbiotes. Masson, Paris 1919. — 320. Ranc, A., Bioenergesis et la théorie des symbiotes de Paul Portier. Paris 1919. — 320. Ranc, A., Bioenergesis et la théorie des symbiotes de Paul Portier. L'ind. chim. 6, 136, 1919. — 321. Portier, P., and Randoin, Lucie, La production des vitamines dans les intestins des lapins, récevant une nourriture sterilisée à haute température. C. r. 170, 478, 1920. — 322. Weill, E., Arloing, F., and Dufourt, A., An attempt to treat pigeons suffering from lack of vitamine with live or dead cultures of intestinal bacteria. C. r. soc. biol. 87, 50, 1922. — 323. Lund, Amer. Journ. Physiol. 47, 167, 1918. — 324. Calkins, G. W., and Eddy, W. H., The action of pancreatic vitamine upon the metabolic activity of Paramecium. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 14, 162, 1917. — 325. Flather. Mary Drusilla, Effects of polished and of unpolished rice upon the metabolic activity of Paramecium. Biol. Bull. 36, 54, 1919. - 326. Chambers, Mary H., Effect of some food hormones and glandular products on the rate of growth of Paramecium caudatum. Ibid. 36, 82, 1919. - 327. Peters, R. A., Nutrition of the protozoa. The growth of Paramecium in sterile culture medium (Prelim. Comm.). Proc. Physiol. Soc. Febr. 21, 1920. meetum in sterne culture medium (Fremm. Commi.). Proc. Physiol. Soc. Pepr. 21, 1920. Journ. Physiol. 53, CVIII, 1920; 54, L, 1920; The substances needed for the growth of a pure culture of Colpidium colpoda. Journ. Physiol. 55, 1, 1921. — 328. Robertson, Thorburn Brailsford, Experimental studies on cellular multiplication. I. The multiplication of isolated infusoria. Biochem. Journ. 15, 595, 1921. — 329. Derselbe, II. The influence of mutual contiguity upon reproductive rate and the part played therein by the Vauhetance" in heatening infusions which stimulates the multiplication of internal control of the control the "Y-substance" in bacterized infusions which stimulates the multiplication of infusoria. Biochem. Journ. 15, 612, 1921. — 330. Derselbe, Reproduction in cell-communities. Journ. Physiol. 56, 404, 1922. — 331. Goldfarb, A. J., A study of the influence of lecithin

on growth. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 4, 159, 1907. - 332. Derselbe, Does lecithin influence growth? Arch. Entw.-Mech. 29, 255, 1910. - 333. Ebeling, Albert H., A tenyear-old strain of fibroblasts. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 315, 1922. — 334. Fischer, A., Cultures of organized tissues. Journ. Exp. Med. 36, 393, 1922. — 335. Drew, A. H., Brit. Journ. Exp. Path. 3, 20, 1922. — 336. Ishido, B., The relation of avitaminosis to wound healing. Virch. Arch. 240, 241, 1922. — 337. Carrel, A., Technique for cultivating a large quantity of tissue. Journ. Exp. Med. 15, 393, 1912. — 338. Derselbe, On the permanent life of tissues outside of the organism. Ibid. 15, 516, 1912. — 339. Derselbe, Handb. der biochem. Arbeitsm. 6, 519, 1912. — 340. Carrel and Burrows, An addition to the technique of the cultivation of tissues in vitro. Lourn. Exp. Med. 14 addition to the technique of the cultivation of tissues in vitro. Journ. Exp. Med. 14, 244, 1911. - 341. Carrel, A., Artificial activation of the growth in vitro of connective 244, 1911. — 341. Carret, A., Artheliar activation of the growth in vitro of connective tissue. Ibid. 17, 14, 1913. — 342. Walton, A. J., The influence of internal secretion glands on growth. Ibid. 20, 554, 1914. — 343. Carret, Alexis, Growth promoting function of leucocytes. Journ. Exp. Med. 36, 385, 1922. — 344. Loeb, Jacques, The simplest constituents required for growth and the completion of the life cycle in an insect. Science 41, 169, 1915. — 345. Derselbe, The salts required for the development of insects. Journ. Biol. Chem. 23, 431, 1915. — 346. Loeb, Jacques, and Northrop, J. H., Nutrition and evolution. Journ. Biol. Chem. 27, 309, 1916. — 347. Dieselben, The influence of food and temperature upon the duration of life. Ibid. 32, 103, 1917. — 348. Northrop, John H., The effect of prolongation of the period of growth on the total duration of life. Ibid. 32, 123, 1917. — 349. Derselbe, The rôle of yeast in the nutrition of an insect (Drosophila). Ibid. 30, 181, 1917. — 350. Guyénot, Emile, Bull. biol. de France et de la Belg. 51, 14 août et 15 déc. 1917. — 351. Baumberger, J. Percy, A nutritional study of insects with special reference to microorganisms and the substrate. Journ. Exp. Zool. 28, 1, 1919. — 352. Bacot, Arthur William, and Harden, Arthur, Vitamine requirements of Drosophila. I. Vitamines B and C. Biochem. Journ. 16, 148, 1922. — 353. Aeppler, C. W., Composition of the contents of the larval cell of the bee. Gleanings in bee culture. 50, 151, 1922. — 354. Morgulis, Sergius, Studies on the nutrition of the fish. Experiments on brook trout. Journ. Biol. Chem. 36, 391, 1918. — 355. Almy, L. H., and Robinson, R. K., Toxic action of ingested linseed oil meal on trout. Journ. Biol. Chem. 43, 97, 1920. - 356. Coward, K. H., and Drummond, J. C., On the significance of vitamine A in the nutrition of fish. Biochem. Journ. 16, 631, 1922. - 357. Emmett, A. D., and Allen Floyd P., Nutritional studies on the growth of frog larvae (Rana pipiens). Journ. Biol. Chem. 38, 325, 1919. — 358. Emmett, Allen, and Sturtevant, Marguerite, Relation of vitamines and iodine to the size and development of the tadpoles. Proc. Soc. Amer. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 41, LIV, 1920. — 359. Harden, Arthur, and Zilva, Sylvester Solomon, Dietetic experiments with frogs. Biochem. Journ. 14, 263, 1920. vester Solomon, Dietetic experiments with frogs. Blochem. Journ. 14, 203, 1920. — 360. Billard, G., Frog larvae as biological reagents for the study of the growth-promoting vitamines. Journ. physiol. path.-gén. 20, 182, 1922. — 361. Funk, Casimir, Studien über das Wachstum. I. Das Wachstum auf vitaminhaltiger und vitaminfreier Nahrung. Zeitschr. f. physiol Chem. 88, 352, 1913. — 362. Funk, Casimir, und Macallum, A. B., Die chemischen Determinanten des Wachstums. Ibid. 92, 13, 1914. — 363. Funk, Casimir, Studies on growth; the influence of diet in growth, normal and malignant. Lanc. 186, 89, 1914. — 364. Drummond, J. C., Observations upon the growth of young chickens under laboratory conditions. Biochem. Journ. 10, 77, 1916. — 365. Funk, Casimir, Journ. Biol. Chem. 27, 1, 1916 (Fußnote S. 4). - 366. Buckner, G. D., Nollau, E. H., and Kastle, J. H., Feeding of young chicks on grain mixture of high and low lysine content. Amer. Journ. Physiol. 39, 162, 1915. — 367. Osborne and Mendel, The effect of the amino-acid content of the diet on the growth of chicken. Journ. Biol. Chem. 26, 293, 1916. — 368. Dieselben, The growth of chickens in confinement. Ibid. 33, 433, 1918; Journ. Pharmacol. 11, 170, 1918. — 369. Hart, E. B., Halpin, J. G., and Steenbock, H., Use of synthetic diets in the growth of baby chicks. A study of leg weakness in chickens. Journ. Biol. Chem. 43, 421, 1920. — 370. Palmer, Leroy S., The physio-logical relation of plant correlation to the constitution of the constitution of the constitution of the constitution of the correlation of the constitution logical relation of plant carotinoids to the carotinoids of the cow, horse, sheep, goat, logical relation of plant carotinoids to the carotinoids of the cow, horse, sheep, goat, pig and hen. Ibid. 27, 27, 1916. — 371. Derselbe and Kempster, Harry L., Relation of plant carotinoids to growth, fecundity, and reproduction of fowls. Ibid. 39, 299, 313, 333, 1919. — 372. Hart, E. B., Halpin, J. G., and McCollum, E. V., Journ. Biol. Chem. 29, 57, 1917. — 373. Hart, Halpin and Steenbock, The behavior of chickens restricted to the wheat and maize kernel. II. Ibid. 31, 415, 1917. — 374. Harney, R. N., Eggproducing values of some Texas feeding stuffs. Texas Agr. Exp. Sta. Bull. 220, 11, 1917. producing values of some fexas feeding stuffs. Texas Agr. Exp. Sta. Bull. 220, 11, 1917.

— 375. Kaupp, B. F., Mineral content of Southern poultry feeds and mineral requirement of growing fowls. Journ. Agr. Res. 14, 125, 1918. — 376. Mussehl, F. E., Calvin, J. W., Halbersleben, D. L., and Sandstedt, R. M., Nutrient requirements of growing chicks: nutritive deficiencies of corn. Journ. Agr. Res. 22, 139, 1921. — 377. Hart, E. B., Halpin, J. G., and Steenbock, H., The nutritional requirements of baby chicks. II. Further study of leg weakness in chickens. Journ. Biol. Chem. 52, 379, 1922. — 378. Plimmer, R. H. A., Rosedale, John Lewis, Crichton, Arthur, and Topping, Bayne

Robert, The rearing of chickens on the intensive system. I. The vitamine requirements. Biochem. Journ. 16, 11, 1922. — 379. Dieselben, II. The effect of "good" protein. Biochem. Journ. 16, 19, 1922. — 380. Wilkins and Dutcher, Journ. Amer. Vet. Med. Assoc. chem. Journ. 16, 19, 1922. — 380. Wilkins and Dutcher, Journ. Amer. Vet. Med. Assoc. N. S. 10, 666, 1920. — 381. Seymour, R. J., and E. P. Durrant, Vitamine tests with chicks. Science. 49, 448, 1919. — 382. Emmett, A. D., and Peacock, Gail, The chick as an experimental animal in vitamine studies. Proc. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 50, XL, 1922; Science 56, 610, 1922. — 383. McCollum, and Davis Marguerite, The nature of the dietary deficiency in rice. Journ. Biol. Chem. 23, 181, 1915. — 384. Houlbert, Vitamines et la croissance. Paris méd. 9, 473. 1919. — 385. Dutcher, R. Adams, The nature and function of the antineuritic vitamine. Proc. Nat. Acad. Sci. 6, 10, 1020. Dutcher and Wilkins S. D. Science 52, 589, 1020. Vitamine studies. VII. 10, 1920; Dutcher and Wilkins, S. D., Science 52, 589, 1920. — Vitamine studies. VII. 10, 1920; Dutcher and Wikins, S. D., Science 52, 589, 1920. — Vitamine studies. VII. Influence of fresh alfalfa on weight of testes in single comb white Legborn cockerels. Amer. Journ. Physiol. 57, 437, 1921. — 386. Hill, L., and Flack, M. Brit. Med. Journ. Sept. 16th, 311, 1911. — 387. Ohler, Richard W., Experimental Polyneuritis. — Effects of exclusive diet of wheat flour, in form of ordinary bread, in fowls. Journ. Med. Res. 31, 239, 1914. — 388. Weill, E., and Mouriquand, G., Troubles provoqués par une alimentation exclusive. Ann. de méd. et chir. infant. 18. mai 15, 1914. — 389. Wellmann, alimentation exclusive. Ann. de méd. et chir. infant. 18. mai 15, 1914. — 389. Wellmann, Bass and Eustis, Investigations of Louisiana rice, with reference to the etiology of beriberi. New Orl. Med. Surg. Journ. 65, 191, 1912. — Wellmann, South. Med. Journ. 6, 516, 1913. — 390. Wellmann, C., and Bass, C. C., Polyneuritis gallinarum caused by different foodstuffs. Amer. Journ. Trop. Dis. and Prev. Med. 1, 129, 1913. — 391. Vedder and Clark, A study of polyneuritis gallinarum. A fifth contribution to the etiology of beriberi. Philipp. Journ. Sci. 7 B, 423, 1912. — 392. Kato, G., Nature of paralysis due to polished rice disease in domestic fowls. Jap. Med. World. 10, 955, 975, 1920. — 393. Kato, G., Shizume, S., and Maki, R., On the nature of paralysis due to polished rice disease in domestic fowls. Kitasato Arch. Exp. Med. 4, 207, 1921. — 394. Krause, D. J., Water content of tissues in experimental beriberi. Amer. Journ. Physiol. 60, 234, 1922. disease in domestic lowls. Kitasato Arch. Exp. Med. 4, 207, 1921. — 394. Krause, B. J., Water content of tissues in experimental beriberi. Amer. Journ. Physiol. 60, 234, 1922. 395. Segawa, Ingestion of polished rice by chickens and pigeons. Mitt. med. Ges. Tokio. 27, No. 7, 1914; Virch. Arch. 215, 404, 1914. — 396. Weill, E., et Mouriquand, G., C. r. soc. biol. 81, 432, 1918. — 397. Tasawa, Experimentelle Polyneuritis, besonders bei Vögeln, im Vergleich zur Beriberi des Menschen. Zeitschr. f. exp. Path. Ther. 17, 27, 1915. — 398. Pol, Hulshoft, Geneesk. Tijdschr. voor Ned. Indie 52, 11, 245, 1912. — 399. Williams B. B. and John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. and John M. Milliams B. D. and John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. Milliams B. D. And John M. Milliams B. D. Milliams B. D. Milliams B. D. Milliams B. D. Milliams B. D. Milliams B. D. Milliams B. Williams, R. R., and Johnston, J. A., Miscellaneous notes and comments on beriberi. Philipp. Journ. Sci. 10 B, 337, 1915. — 400. Anderson, R. J., and Kulp, W. L., A study of the metabolism and respiratory exchange in poultry during vitamine starvation and polyneuritis. Journ. Biol. Chem. 52, 69, 1922. — 401. Voegtlin, Carl, and Myers, C. N., Distribution of the antineuritic vitamine in the wheat and corn kernel. A contribution to the biology of the antineuritic vitamine. Amer. Journ. Physiol. 48, 504, 1919. — 402. Dieselben, Growth-promoting properties of foods derived from corn and wheat. U. S. Public Health Serv. Repr. 471, 23, 1918. — 403. Funk, Casimir, Is polished rice plus vitamine a complete food? Journ. Physiol. 48, 228, 1914. — 404. Stepp, Wilhelm, Zur Frage der synthetischen Fähigkeiten des Tierkörpers. Zeitschr. f. Biol. 66, 300, 1916. — 405. Sugiura, Kanematsu, and Benedict, Stanley, R. A study of the adequacy of certain synthetic diets for the nutrition of pigeons. Journ. Biol. Chem. 55, 33, 1923. — 406. Funk, Casimir, Studien über Beriberi. XI. Die Rolle der Vitamine beim Kohle hydratstoffweehsel. Zeitschr. f. physiol. Chem. 89, 378, 1914. — 407. Simonnet, H., Artificial diet with pigeons. The effects of a deficiency of brewer's yeast. Bull. soc. hyg. 9, 69, 1921. — 408. Hoet, J., Artificial feeding of pigeons and its relation to avian polyneuritis. Arch. int. physiol. 19, 115, 1922; Biochem. Journ. 17, 220, 1923. — 409. Abderhalden, E., Versuche mit reinen Nahrungsstoffen. XVIII. Arch. ges. Physiol. 195, 480, 1922. — 410. Dutcher, R. Adams, Vitamine studies. IV. Antineuritic properties of certain physiological stimulants. Prelim. Paper. Journ. Biol. Chem. 39, 63, 1919. — 411. Portier, P., and Randoin, L., The technic of avitaminosis by sterilisation. C. r. soc. biol. 82, 990, 1919. — 412. Abderhalden, E., Vergleichende Untersuchungen über die Wirkung von erwärmter und nicht erwärmter Kleie und Hefe und ferner von Organen vor normal ernährten und von mit geschliffenem Reis ernährten to the biology of the antineuritic vitamine. Amer. Journ. Physiol. 48, 504, 1919. und ferner von Organen vor normal ernährten und von mit geschliffenem Reis ernährten Tauben. Arch. ges. Physiol. 195, 432, 1922. — 413. Seidell, A., Physiologic test for the activity of vitamine preparations. U. S. Publ. Health. Serv. Repr. 37, 1519, 1922. — 414. Messerli, N., The influence of the addition of adsorbents to a one-sided diet in the 414. Messerl, N., The influence of the addition of adsorbents to a one-sided diet in the production of avitaminosis. Arch. int. physiol. 19, 103, 1922. — 415. Theiler, A., Green, H. H., and Viljoen, P. R., Contribution to the study of deficiency diseases, with special reference to the lamziekte problem in South Africa. 3rd and 4th. Director Veter. Res. Rep. Dep. Agr. Union S. Africa 9, 1915. — 416. Lumière, A., Bull. de l'acad. de méd. 83, 96, 1920. — 417. Merklen, P., Modification of diet saves ducklings from epidemic disease. Bull. de la soc. de péd. 16. April 1914. — 418. Külz, L., Über Beriberi der Enten. Arch. f. Schiffs. u. Tropenhyg. 16, 163, 1912. — 419. Fujitani, J., Beträge zur ätiologischen Kenntnis der bei Reisfütterung auftretenden Krankheit der Vögel. Mitt.

Berib. Stud. Komm. Tokio. 306, 1911. — 420. Toyama, C., Über eine kakkeähnliche Krankheit der Vögel. Ibid. 274, 1911. — 421. Fink, G. L., Beriberi und weißer Reis, ein Versuch mit Papageien. Journ. Trop. Med. Hyg. 15. VIII. 1910; Arch. f. Schiffsu. Tropenhyg. 15, 270, 1911. — 422. Ottow, W. M., Examination, preservation and treatment of the silver skin of rice. Geneesk. Tijdschr. v. Ned. Indie. 55, 75, 1915. — 423. Jansen, B. C. P., Vitamine content of rice bran. Medel. v. d. Burg. Dienst. Neth. Indie. No. 1, 23, 1920. — 424. Terroine, E. F., and Barthelemy, H., Avitaminosis and starvation. C. r. 175, 721, 1922. — 425. Kimura, Onari, Degeneration and regeneration in peripheral nerves. Mitt. Path. Inst. Univers. Sendai. Japan. March 24th. 1919. - 426. Schnyder, K., Pathologisch-anatomische Untersuchungen bei experimenteller Beriberi (Reispolyneuritis). Arch. f. Verdauungskrankh. 20, 147, 1914. — 427. Weill et Mouriquand, Neurologie expérimentale. Les paralysies par carence. Soc. de neurol. Mai 1917. — 428. Kato, G., and Shizume, S., Physiologic and pathologic examination of nerves and muscles of domestic fowl suffering from so-called "polished rice disease". Japan Med. World. Nov. 23, No. 310, 1919. — 429. Paguchi, K., Ibid. Dec. 14th., No. 313, 1919. — 430. McCarrison, R., Genesis of edema in beriberi. Proc. R. Soc. 91 B, 103, 1920. Pathogenesis of deficiency diseases. II. Effects of deprivation of "B" accessory food factor. Ind. Journ. Med. Res. 6, 550, 1919. — 431. Maignon, F., Blood of pigeons partially starved on a diet of polished rice. C. r. soc. biol. 86, 1175., 1922. — 432. Weill, E., Arloing, F., et Dufourt, A., C. r. soc. biol. 86, 1175, 1922. — 433. Funk, Casimir, and Douglas Mackenzie, Studies on beriberi. VIII. The relationship of beriberi to glands of internal secretion. Journ. Physiol. 47, 475, 1914. — 434. Williams, R. R., and Crowell, B. C., Thymus gland in beriberi. Philipp. Journ. Sci. 10 B, 121, 1915. — 435. McCarrison, R., Involution of thymus in birds. Ind. Journ. Med. Res. 6, 557, 1919. — 436. Douglas, Mackenzie, The histology of the thyroid in animals fed on various diets. Journ. Path. logie expérimentale. Les paralysies par carence. Soc. de neurol. Mai 1917. — 428. Kato, G., Mackenzie, The histology of the thyroid in animals fed on various diets. Journ. Path. Bact. 19, 341, 1915. — 437. McCarrison, R., Pathogenesis of deficiency diseases. X. Effect of some food deficiencies and excesses in thyroid gland. Ind. Journ. Med. Res. 7, 633, 1920. — 438. Derselbe, Ibid. 6, 275, 1919. — 439. Abderhalden, E., Comparison of the weight and water content of single organs of pigeons fed on polished rice, with or without the addition of yeast, and of starved pigeons. Arch. ges. Physiol. 193, 355, 1922. — 440. Souba, A. J., Influence of antineuritic vitamine on internal organs of single comb white Leghorn cocker ls. Amer. Journ. Physiol. 64, 181, 1923. — 441. Portier, P., Modification du testicule des oiseaux sous l'influence de la carence. C. r. 170, 755, 1920. — 442. Novaro, P., Avitaminosis and testis. Gaz. degli osped. 41, 424, 1920. — 443. Portier, P., Régénération de testicule chez. le pigeon carence. C. r. 170, 1399, 1920. — 444. McCarrison, Ind. Journ. Med. Res. 2, 369, 1914. — 445. Derselbe, Pathogenesis of deficiency diseases. V. Histopathology. Ibid. 7, 269, 1919. — 446. Derselbe, The influence of deficiency of accessory food factors on the intestine. Brit. Med. Journ. July 12th., 1919. — 447. Derselbe, The pathogenesis of deficiency diseases. III. The influence of dietaries deficient in accessory food factors on the intestine. Ind. Journ. Med. Res. 7, 167, 1919. — 448. Funk, Casimir, The effect of a diet of polished rice on the nitrogen and phosphorus of the brain. Journ. Physiol. 44, 51, 1912. — 449. Wieland, Hermann, Analytische Untersuchungen über den P-Gehalt der ernährungskranken Tiere. Arch. exp. Path. Pharm. 69, 293, 1912. — 450. Koch, Mathilde, and Voegtlin, Carl, Chemical changes in the central nervous system as a result of restricted vegetable diet. U. S. Publ. Health. Serv. Hyg. Lab. Bull. 103, 1916. – 451. Findlay, G. M., Experimental study of avian beriberi. Journ. Path. Bact. 24, 175, 1921. — 452. Palmer, Leroy S., and Hoffman, Clara T., Biochemical properties of the blood of pigeons in polyneuritis and starvation. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 118, 1922. — 453. Funk, in polyneuritis and starvation. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 118, 1922. — 453. Funk, Casimir, and v. Schönborn, The influence of vitamine-free diet on the carbohydrate metabolism. Journ. Physiol. 48, 328, 1914. — 454. Fuji, S., Diastase in blood of chickens fed on polished rice. Jikwa Zasshi. No. 203, 36, 1917. — 455. Tiger, R., and Simonnet, H., Variations of amylolytic activity of pancreas and liver of the vitamine- deficient pigeon. Bull. soc. chim. biol. 3, 580, 1921. — 456. Rothlin, E., Content of diastase in the pancreas of beriberi pigeons. H. 121, 300, 1922. — 457. Findlay, George Marshall, Glyoxylase in avian beriberi. Biochem. Journ. 15, 104, 1921. — 458. Damianovich, H., Some researches on vitamine B. C. r. soc. biol. 85,591, 1921. — 459. Artom, Camillo, Enzymic activity of the digestive tract in avitaminosis. Arch. farm. sper. 33, 127, 145, 1922. — 460. Funk, Casimir, Über die physiologische Bedeutung gewisser bisher unbekannter Nahrungsbestandteile, der Vitamine. Ergebn. d. Physiol. 13, 125, 1913. — 46. Benedict. Stanley R., Uric acid in its relation to metabolism. Journ. Lab. and Clin. 46 . Benedict, Stanley R., Uric acid in its relation to metabolism. Journ. Lab. and Clin. Med. 2, No. 1, 1916. — 462. Hunter, Andrew, and Ward, F. W., Purine metabolism in various representative mammals. Trans. R. Soc. Canada. 13. Section IV., 7, 1919. 463. McCollum, E. V., Simmonds, N., and Pitz, W., The effects of feeding the proteins of the wheat kernel at different planes of intake. Journ. Biol. Chem. 28, 211, 1916. — 464. Hartwell, Gladys Annie, The effect of diet on mammary secretion, Biochem. Journ. 15, 140, 1921. — 465. Sherman, H. C., Rouse, M. E., Allen, Bernice, and Words,

Ella, Growth and reproduction upon simplified food supply. Journ. Biol. Chem. 46, 503, 1921. — 466. Reynolds, Edward, and Macomber, Donald, Defective diet as a cause of sterility, a study based on feeding experiments with rats. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 169, 1921. — 467. Jackson, C. M., Biol. Bull. 23, 171, 1917. — 463. Macallum, Archi-77, 169, 1921. — 40% Jackson, C. M., Biol. Bull. 23, 171, 1917. — 40% Macanum, Arcmbald Bruce, The relation of vitamines to the growth of young animals. Trans. R. Can. Inst. p. 175, 1919. — 469. Ferry, Edna L., Nutrition experiments with rats. A description of methods and technic. Journ. Labor. Clin. Med. 5, 735, 1920. — 470. Hoagland, Ralph, A self-feeder for rats. Journ. Lab. Clin. Med. 7, 687, 1922. — 471. Steenbock, H., Sell, Mariana T., and Nelson, E. M., Vitamine B. I. A modified technique in the use of the rat for determination of vitamine B. Journ. Biol. Chem. 55, 399, 1923. the use of the rat for determination of vitamine B. Journ. Biol. Chem. 55, 399, 1923. — 472. Drummond, J. C., The growth of rats upon artificial diet containing lactose. Biochem. Journ. 10, 89, 1916. — 473. Funk, Casimir, On the presence of fat-soluble substances in purified casein. Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 20, 421, 1923. — 474. Drummond, J. C., and Coward, K. H., Researches on the fat-soluble accessory substances. III. Technique for carrying out feeding tests for vitamine A (fat-soluble A). Biochem. Journ. 14, 661, 1920. — 475. Funk, Casimir, Paton, Julia B. und Louis Freedman, The effect of purification of casein on its food value. Journ. Metab. Res. 3. 1, 1923. — 474. Pand Murial A modification of hasal diet for rat feeding experiments. Biochem. The effect of puritication of casein on its food value. Journ. Metab. Res. 3. 1, 1923. — 476. Bond, Muriel, A modification of basal diet for rat feeding experiments. Biochem. Journ. 16, 479, 1922. — 477. Osborne and Mendel, Journ. Biol. Chem. 34, 309, 1918. — 478. McCollum, and Simmonds, A study of the dietary essential water-soluble B, in relation to its solubility and stability towards reagents. Ibid. 33, 55, 1918. — 479. Kennedy, Cornelia, and Palmer, Leroy S., Yeast as a source of vitamine B for the growth of rats. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 362, 1922; Journ. Biol. Chem. 54, 217, 1922. — 480. Sherman, H. C., and Kramer, M. M., Experiments on vitamine A. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 201, 1923. — 481. Hess, A. F., Weinstock, M., and Tolstoi, E., The influence of nutrition during the pre-experimental period on the development of rickets in rats of nutrition during the pre-experimental period on the development of rickets in rats. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 371, 1923. — 482. Kennedy, Cornelia, Remedy for mange in white rats. Science 53, 364, 1921. — 483. Osborne and Mendel, Journ. Biol. Chem. 18, 95, 1914. The suppression of growth and the process of growth. Ibid. 23, 439, 1915. — 484. Jackson, C. M., and Stewart, C. A., The effects of underfeeding and refeeding upon the growth of various systems and organs of the body. Minn. Med. Nov. 1918; Journ. of Zool. 30, 97, 1920. — 485. Brüning, H., Experimentelle Studien über die Entwicklung neugeborener Tiere bei längerdauernder Trennung von der säugenden Mutter und nachheriger verschiedenartiger künstlicher Ernährung. Jahrb. f. Kinderheilk. 80, 65, 1914. — 486. Aron, Hans, Untersuchungen über die Beeinflussung des Wachstums durch Ernährung. Berl. klin. Wochenschr. 51, 972, 1914. — 487. Slonacker, J. R., Leland Stanford Jun. Univers. Public. 1912. — 488. Osborne and Mendel, The choice between adequate and inadequate diets, as made by rats. Journ. Biol. Chem. 35, 19, 1918. 489. Mitchell, H. S., and Mendel, L. B., Choice between adequate and inadequate diet, as made by rats and mice. Amer. Journ. Physiol. 58, 211, 1921. - 490. Sure, Barnett, The nutritive value of lactalbumin: cystine and tyrosine as growth-limiting factors in that protein. Journ. Biol. Chem. 43, 457, 1920. — 491. Suzuki Umetaro, Yuzuru Okuda, Yoshihiko Matsuyama, Tamao Okimoto, Kei Katakura and Motoe Iwata, Nutritive value of various proteins and fats. Journ. Tokyo. Chem. Soc. 41, 381, 1920. — 492. Abderhalden, E., XV. Ernährungsversuche mit künstlich dargestellten organischen Nahrungsstoffen und ferner mit aus zusammengesetzten organischen Nahrungsstoffen gewonnenen Bausteinen mit und ohne Zusatz von Nutraminen. Arch. ges. Physiol. 195, 199, 1922. — 493. Funk, Casimir, The preparation from yeast and certain foodstuffs of the substance the deficiency of which occasions polyneuritis in birds. Journ. Physiol. 45, 75, 1912. — 494. Derselbe, The study of certain dietary conditions bearing on the problem of growth 494. Derselbe, The study of certain dietary conditions bearing on the productions in rats. Journ. Biol. Chem. 27, 1, 1916. — 495. Osborne and Mendel, Milk as a source of water-soluble vitamine. Ibid. 34, 537, 1918; II. 41, 515, 1920. — 496. Stepp, W., Weitere Untersuchungen über die Unentbehrlichkeit der Lipoide für das Leben. Über die Hitzezerstörbarkeit lebenswichtiger Lipoide der Nahrung. Zeitschr. f. Biol. 59, 336, 1912. — 497. Lander, Percy E., On the cholesterol content of the tissues of growing rats when under various diets. Biochem. Journ. 9, 78, 1915. — 498. Aron, H., Die Bedeutung von Extraktstoffen für die Ernährung. Monatsh. f. Kinderheilk. 13, 359, 1915. — 499. Funk, Casimir, and Macallum, A. B., jr., Studies on growth. III. The comparative value of lard and butter fat in growth. Journ. Biol. Chem. 27, 51, 1916. — 500. Funk, Casimir, and Dubin, Harry E., The vitamine requirements of the rat on diets rich in protein, carbohydrate, and fat respectively. Science 52, 447, 1920. — 501. McCollum, E. V., Simmonds, N., and Becker, J. Ernestine, On a type of ophthalmia caused by unsatisfactory relations in the inorganic portion of the diet. An ophthalmia not due to starvation for fat-soluble A and not curable by its administration. Journ. Biol. Chem. 53, 313, 1922. — 502. Desgrez, A., and Bierry, H., L'equilibre d'azote et l'absence des vitamines. C. r. 170, 1209, 1920. — 503. Report of Medical Research Committee on the present state of knowledge concerning accessory fool factors (vitamines). No. 38, 1919. present state of knowledge concerning accessory food factors (vitamines). No. 38, 1919. —

504. Voegtlin, Carl, and Lake, G. C., Experimental mammalian polyneuritis, produced by a deficient diet. Amer. Journ. Physiol. 48, 558, 1919. — 505. Osborne, T. B., The water-soluble vitamine. New York. State Med. Journ. 20, 217, 1920. — 506. Osborne and Mendel, The rôle of vitamines in the diet. Journ. Biol. Chem. 31, 149, 1917. — 507. Drummond, J. C., A study of the water-soluble accessory growth-promoting substance. II. Its influence upon the nutrition and nitrogen metabolism of the rat. Biochem. Journ. 12, 25, 1918. — 508. Osborne and Mendel, The nutritive value of yeast protein. Journ. Biol. Chem. 38, 223, 1919. — 509. Emmett, A. D., and Allen, F. P., Pathogenesis due to vitamine deficiency in the rat. Proc. Soc. Amer. Biol. Chem. XIV.; Journ. Biol. Chem. 41, LIII., 1920. — 510. Aron, Hans, Berl. klin. Wochenschr. Nr. 23, 546, 1918. — 511. Cramer, W., Drew, A. H., and Mottram, J. C., On the function of the lymphocyte and of lymphoid tissue in nutrition, with special reference to the vitamine problem. Lanc. 20I, 1202, 1921. — 512. Dieselben, Similarity of effects produced by absence of vitamines and by exposure to Roentgen rays and radium. Lanc. I, 963, 1921. — 513. Hofmeister, F., Qualitative Unterernährung; Beriberi in Ratten. Klin. Wochenschr. 1, 522, 1922; Biochem. Zeitschr. 128, 540, 1922. — 514. Mattill, H. A., The influence of fasting and of vitamine B deprivation on the non-protein nitrogen of rat's blood. Science 154, 172, 1021. 54, 176, 1921. — 515. Simonnet, H., Deficiency of fat-soluble A and associated deficiencies. Bull. soc. hyg. 19, 356, 1922. — 516. Creekmur, Frances, The intestinal flora of rats on a diet deficient in fat-soluble vitamine A. Journ. Inf. Dis. 31, 461, 1922. — 517. Brüning, H., Untersuchungen über das Wachstum von Tieren jenseits der Säuglings. brunng, H., Untersuchungen uber das Wachstum von Tieren jensetts der Sauglingsperiode bei verschiedenartiger künstlicher Ernährung. Jahrb. f. Kinderheilk. 79, 305, 1914. — 518. Macallum, Archibald Bruce, The relation of vitamines to animal growth. Amer. Med. 11, 782, 1916. — 519. Hopkins, F. G., Note on vitamine content of milk. Biochem. Journ. 14, 721, 1920. — 520. Freise, E., Nahrungsbestandteile, die das Wachstum erregen. Jahrb. f. Kinderheilk. 91, 79, 1920. — 521. Robertson, T., Brailsford, The normal growth of the white mouse. Journ. Biol. Chem. 24, 363, 1916. — 522. Thompson, Helen B., and Mendel, L. B., Alternating growth and suppression of growth Thompson, Helen B., and Mendel, L. B., Alternating growth and suppression of growth in the albino mouse, with special reference to the economy of food consumption. Amer. Journ. Physiol. 45, 431, 1918. — 523. Mendel and Judson, S. E., Some interrelations between diet, growth and chemical composition of the body. Proc. Nat. Acad. Sci. 2, 692, 1916. — 524. Mitchell, Helen S., An improved method of caging and feeding mice. Journ. Lab. Clin. Med. 7, 298, 1922. — 525. Schmidt, M. B., Eisenstoffwechsel und Blutbildung. Mitt. d. Physik. Med. Ges. Würzburg. Ref. Deutsch med. Wochenschr. 40, 205, 1914. Verh. d. deutsch. path. Ges. 17. Tagung, 156, 1914. — 526. Morpurgo, B., and Satta. G. Sueli scambi di sostanze nutrienti fra toni in parabiosi. Arch. di fisiol. and Satta, 6., Sugli scambi di sostanze nutrienti fra topi in parabiosi. Arch. di fisiol. 11, 360, 1914. — 527. Stepp, W., Untersuchungen über die Unentbehrlichkeit der Lipoide für das Leben. Zeitschr. f. Biol. 62, 405, 1913. — 528. Röhl, W., Experimentelle Untersuchungen über den Aufbau von Lipoiden im Tierkörter. Verh. des 29. deutsch. Kongr. f. inn. Med. Wiesbaden 1912. — 529. Stepp, W., Über lipoidfreie Ernährung und ihre Beziehungen zur Beriberi und Skorbut. Deutsche med. Wochenschr. 40, 892, 1914. — 530. Derselbe, Lipoid-Hunger und Beriberi. Zeitschr. f. Biol. 66, 339, 1916. — 531. Derselbe, Die Unentbehrlichkeit der Lipoide für das Leben. Ibid. 66, 365, 1916. — 532. Dezani, Serafino, Untersuchungen über die Genese des Cholesterins. Arch. farm. 17, 4, 1914. - 533. Derselbe, Ricerche sulla nutritione alipoidea. Biochimica. 4, 475, 1914. -534. Röhmann, F., Über die Ernährung von Mäusen mit einer aus einfachen Nahrungsstoffen zusammengesetzte i Nahrung. Biochem. Zeitschr. 64, 30, 1914. — 535. Wheeler, Ruth, Feeding experiments with mice. Journ. Exp. Zoöl. 15, 209, 1913. — 536. Mattill, H. A., The nutritive properties of milk with special reference to growth and reproduction H. A., The nutritive properties of milk with special reference to growth and reproduction in the white mouse. Soc. Exp. Biol. Med. April 20th, 1921. — 537. MacArthur, C. G., and Luckett, C. L., Lipins in nutrition. Journ. Biol. Chem. 20, 161, 1915. — 538. Mitchell, H. H., and Nelson, R. A., The preparation of protein-free milk. Journ. Biol. Chem. 23, 459, 1915. — 539. Renshaw, R. R., Effect of yeast on the utilization of food by white mice. Amer. Naturalist. 45, 73, 1921. — 540. Euler, H. v., The conditions under which vitamine A functions. Arch. Kemi. Miner. 8, 1, 1922. — 541. Morinaka, K., The inorganic constituents of the body in avitaminosis. Biochem. Zeitschr. 133, 63, 1922. — 542. Hume, E. M., Comparison of the growth-promoting properties for guinea-pig of certain diets consisting of natural foodstuffs. Biochem. Journ. 15, 30, 1921. — 543. Tozer, F. M., Effect on guinea-pigs of deprivation of vitamine A and of antiscorbutic factor. Journ. Pathol. Bact. 24, 306, 1921. — 544. Holst, Axel, und Frölich, Th., Über experimentellen Skorbut. Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 72, 1, 1912. — 545. Smith, Theobald, Bacilli in swine disease. Bur. of Anim. Ind. Wash. 172, 1895/96. — 546. Jackson and Moore, Journ. Inf. Dis. 19, 510, 1916. — 547. Jackson and Moody, Ibid. 19, 511, and Moore, Journ. Inf. Dis. 19, 510, 1916. — 547. Jackson and Moody, Ibid. 19, 511, 1916. — 548. Moore, J. J., and Jackson, L., Experimental scurvy produced in guinea pigs by milk and milk products. Journ. Amer. Med. Assoc. 67, 1931, 1916. — 549. Givens, Maurice H., and Hoffmann, George L., Preliminary observations on the relation of bacteria to experimental scurvy in guinea pigs. Proc. Soc. Amer. Biol. Chem. XIV;

Journ. Biol. Chem. 41, XXXIII., 1920. - 550. Abels, H., Rôle of infections in scurvy. Wien. klin. Wochenschr. 33, 899, 1920. — 551. Pitz, W., Studies on experimental scurvy. Journ. Biol. Chem. 33, 471, 1918; 36, 439, 1918. - 552. Torrey, J. C., and Hess, A. F., The relation of the intestinal flora to the scurvy of guinea pigs and of infants. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 15, 74, 1918. — 553. Harden and Zilva, Note on the etiology of scurvy in guinea pigs. Biochem. Journ. 12, 270, 1918. — 5 4. Funk, Casimir, Nature of the disease due to the exclusive diet of oats in guinea pigs and rabbits. Journ. Biol. Chem. 25, 409, 1916. — 555. Heim, P., Die Bedeutung der Extraktstoffe für die Ernährung. Monatsh. f. Kinderheilk. 13, 367, 1914/16; 13, 477, 1916. — 556. Rondoni, Pietro, and Montagnani, Mario, Lesioni istologiche nel maidismo, nel digiuno e nello Pietro, and Montagnani, Mario, Lesioni istologiche nei maidismo, nei digiuno e neilo scorbuto sperimentale. Speriment. 69, 659, 1915. — 557. Ingier, A., Über experimentell hervorgerufenen Morbus Barlow an Föten und Neugeborenen. Nord. Med. Ark. 48, 1, 1915, Abt. II; Journ. Exp. Med. 21, 525, 1915. — 558. McCollum, Simmonds and Pitz, The nature of dietary deficiencies of the oat kernel. Journ. Biol. Chem. 29, 341, 1917. — 559. Chick, Harriette, and Hume, E., Margaret, Trans. Soc. Trop. Med. and Hyg. 10, 152, 1917. — 560. Cohen, Barnett, and Mendel, L. B., Experimental scurvy of the guinea pig in relation to the diet. Journ. Biol. Chem. 35, 425, 1918. — 561. Hess, A. F., and Inggr. I. I. Experiments on scurvy of guinea pig. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 15, 82 Unger, L. J., Experiments on scurvy of guinea pig. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 15, 82, 1918; Journ. Biol. Chem. 35, 479, 1918. — 562. Segawa, M., Experimental infantile scurvy. Tokyo Igakukai Zasshi 22, 1, 1918. — 563. Chick, Harriette, und Mitarbeiter, Zit. nach Med. Res. Comm. Rep. No. 38, p. 43, 1919. — 564. Hess, A. F., The antiscorbutic vitamine. New York State Journ. of Med. 20, 209, 1920. — 565. Hess and Unger, Scorbutic backing of risk Asser Journ. Of Med. 20, 209, 1920. — 565. Hess and Unger, Scorbutic beading of ribs. Amer. Journ. Dis. Childr. 19, 331, 1920. — Brit. Med. Assoc. Meeting. June 29. Cambridge. Brit. Med. Journ. July 31, 154, 1920. — 566. Rondoni, P., Meeting. June 29. Cambridge. Brit. Med. Journ. July 31, 154, 1920. — 566. Rondoni, P., Pathogenesis of deficiency diseases and pellagra. Brit. Med. Journ. I, 542, 1919. — 567. McCarrison, R., Influence of scorbutic diet on suprarenals. Ind. Journ. Med. Res. 7, 188, 1919; Brit. Med. Journ. Aug. 16th., 200, 1919. — 568. LaMer, V. K., and Campbell, H. L., Changes in organ weight, produced by diet deficient in antiscorbutic vitamine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 32, 1920. — 569. Morikawa, Y., Adrenal changes in experimental scurvy. Osaka Igakkwai. 19, 9, 1920. — 570. McCarrison, R., Pathogenesis of deficiency diseases. VI. Influence of scorbutic diet on bladder. Ind. Journ. Med. Res. 7, 279, 1919. — 571. Bessesen, D. H., Changes in organ weights of guinea-pig during experimental scurvy. Amer. Journ. Physiol. 65, 245, 1923. — 572. Herzog, F., Experimenteller Skorbut der Meerschweinchen. Frankf. Zeitschr. f. Pathol. 26, 50, 1921. — 573. Hara, Ryo, Blood changes in experimental Barlow's disease. Journ. Osaka Med. Soc. No. 9, Vol. 20, 1921. — 574. Bedson, S. P., Blood picture in scurvy, with particular reference to platelets. Brit. Med. Journ. II, 792, 1921. — 575. Findlay, G. M., The blood and blood vessels in guinea-pig scurvy. Journ. Path. Bact. 24, 446, 1921. — 576. Baumann, L., and Howard, C. P., The mineral metabolism of experimental scurvy in the guinea pig. Amer. Journ. Med. Sci. 153, 650, 1917. — 577. Smith, Millard, L., and Lewis, Howard B., Study of the normal metabolism of the guinea-pig. Journ. Amer. Chem. Soc. 39, 2231, 1917. — 578. McClendon, J. F., Cole, W. C. C., Engstrand, O., and Middlekauff, J. E., The effect of malt and malt extracts and the alcaline reserve of the blood. Journ. Biol. Chem. 40, 243, 1919. — 579. Lewis, Howard B., and Karr, Walther G., Chonges in the guinea pige aparter of the blood. blood. Journ. Biol. Chem. 40, 243, 1919. - 579. Lewis, Howard B., and Karr, Walther G., Changes in the urea content of the blood and tissues of guinea pigs maintained on an exclusive oat diet. Journ. Biol. Chem. 28, 17, 1916. — 580. Karr, W. G., and Lewis, H. B., The phenol excretion of guinea pigs maintained on an exclusive oat diet. Amer. Journ. Physiol. 44, 586, 1917. — 581. McCollum, E. V., and Parsons, Helen T., The antiscorbutic requirement of the prairie dog. Journ. Biol. Chem. 44, 603, 1920. — 582. Lopez-Lomba, J., and Portier, Paul, Physiologic mechanism of the resistance of rabbits to the lack of vitamines. C. r. 172, 1682, 1921. — 583. Findlay, G. M., Experimental scurvy in rabbit; effect of antenatal nutrition. Journ. Path. Bact. 24, 454, 1921. — 584. Morgen, A., und Beger, C., Über den schädlichen, auf eine Säurevergiftung zurückführenden Einfluß einer ausschließlichen Ernährung. H. 94, 324, 1915. — 585. Kurijama, S., Journ. Biol. Chem. 33, 215, 1918. — 586. McClendon, J. F., Meysenbug, L. v., Engstrand, O. J., and King, Francis, Effect of diet on the alcaline reserve of the blood. Ibid. 38, 539, 1919. — 587. Nelson, V. E., and Lamb, A. R., The effect of vitamine deficiency in various species of animals. I. The production of xerophthalmia in the rabbit. Amer. Journ. Physiol. 51, 530, 1920. — 588. Nelson, V. E., Lamb, A. R., and Heller, V. G., Effect of vitamine deficiency on various species of animals. II. Comparative vitamine A requirement of rabbits, rats, swine and chickens. Amer. Journ. Physiol. 59, 335, 1922. — 589. Dieselben, Vitamine requirements of various species of animals. III. The production and cure of xerophthalmia in the suckling. Amer. Journ. Dis. Childr. 23, 518, 1922. — 590. Hayashi, Y., Origin of xerophthalmos in rabbits. Tohoku Journ. Exp. Med. 3, 107, 1922. — 591. Weill, E., Mouriquand, G., and Michel, P., Recherches sur les maladies par expense: effets company & d'alimentation corcleving des plats avec les vigade conservations. par carence; effets comparés d'alimentation exclusive des chats, avec la viande crue, congelée, salée, bouillie et sterilisée. C. r. soc. biol. 79, 189, 1916. - 592. Voegtlin, Carl,

and Lake, G. C., Experimental mammalian polyneuritis produced by a diet deficient in antineuritic "vitamine". Journ. Pharmacol. 11, 167, 1918; Amer. Journ. Physiol. in antineuritic "vitamine". Journ. Pharmacol. 11, 167, 1918; Amer. Journ. Physiol. 48, 558, 1919. — 593. Da Fano, C., Nerve-fibre degeneration in deficiency disease in cats. Proc. Physiol. Soc.; Journ. Physiol. 57, XXIV, 1923. — 594. Settles, Eugene L., Effect of high fat diet upon the growth of lymphoid tissue. Amer. Rec. 20, 61, 1920. — 595. Mackay, Helen Marion Macpherson, The effect on kittens of a diet deficient in animal fat. Biochem. Journ. 15, 19, 1921. — 596. Tozer, Frances Mary, The effect of a diet deficient in animal fat on the bone tissue (rib junctions) of kittens. Biochem. Journ. 15, 28, 1921. — 597. Bland-Sutton, Zit. nach Cheadle und Poynton. Allbutts System of Medicine. 3, 85. — 598. Cahn, A., Die Magenverdauung im Chlorhunger. Zeitschrift f. physiol. Chem. 10, 517, 1886. — 599. Trappe, K., Über Säurebildung im Magen. Diss. Halle 1892. — 600. Rosemann, R., Über den Chlorgehalt des tierischen Körpers. Defing Arch. 125, 177, 1910, 142, 208, 1911. — 601. Rönniger, M., Die Substituierung Pflüg. Arch. 135, 177, 1910; 142, 208, 1911. — 601. Bönniger, M., Die Substituierung des Chlors durch Brom im Tierkörper. Zeitschr. f. exp. Path. u. Ther. 4, 414, 1907; tdes Chiols dutch Holm in Holding Editschi. I. Sap. 1 ath. d. 1161. 4, 414, 1807; 7, 556, 1911; 14, 452, 1913. — 602. Pflüger, Zit. nach Hofmeister, Erg. d. Physiol. 16, 540, 1918. — 603. Tsuji, M., Metabolism during vitamine-free feeding. Biochem. Zeitschr. 129, 194, 1922. — 604. Aron, Hans, und Sebauer, Robert, Untersuchungen über die Bedeutung der Kalksalze für den wachsenden Organismus. Biochem. Zeitschr. ther die Bedeutung der Kaiksalze für den wachsenden Organismus. Biochem. Zeitschr. 8, 1, 1908. — 605. Heubner, Wolfgang, Münch. med. Wochenschr. 2543, 1911. Lipschütz. Alexander, Untersuchung über den Phosphorhaushalt des wachsenden Hundes. Arch. f. exp. Path. Pharm. 62, 210, 1910; Arch. f. ges. Physiol. 143, 91, 1911. Durlach, E., Arch. f. exp. Path. Pharm. 71, 210, 1913. Heubner, Über den P-Gehalt tierischer Organe nach verschiedenartiger Fütterung. Ibid. 78, 22, 1915. — 606. Schmorl, C., Über die Beeinflussung des Knochenwachstums bei phosphorarmer Ernährung. Ibid. 73, 313, 1913. — 607. Masslow, Über die biologische Bedeutung des Phosphors für den wachsenden Organismus. Biochem. Zeitschr. 55, 45, 1913. 56, 174, 1913. 64, 106, 1914. Organismus. Biochem. Zeitschr. 55, 45, 1913; 56, 174, 1913; 64, 106, 1914. — 608. Miyadera, K., The relation of vitamine function to calcium metabolism. Biochem. Zeitschr. 130, 199, 1922. — 609. Schaumann, H., Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. Beih. 6. Juli 1914. - 610. Damianovich, H., and Catán, M. A., Influence of the vitamines in feeding with cooked meat. Annales inst. modelo clin. med. 5, 105, 1920. — 611. Karr, W. G., The influence of water-soluble vitamine on the nutrition of dogs. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 84, 1920; Journ. Biol. Chem. 44, 255, 1920. — 612. Cowgill, George R., A contribution to the study of the relationship between vitamine B and the food intake in tribution to the study of the relationship between vitamine B and the food intake in the dog. Soc. Exp. Biol. Med. May 18, 1921; Amer. Journ. Physiol. 57, 420, 1921. — 613. Derselbe, An improved procedure for metabolism experiments. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 268, 1923. — 614. Harding, Victor John, and Gaebler, Oliver H., Creatinuria and growth in the dog. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 50, XXIV, 1922. — 615. Stilling und v. Mering, Über experimentelles Erzeugen der Osteomalazie. Zeitschr. f. deutsche med. Wissensch. 803, 1889. — 616. Hebrant, G., and Antoine, G., Sur l'osteomalacie du chien. Acad. de méd. Belge. 28, 213, 1914. — 617. Guerin, Zit. Pack of Cantley. Bickets. Diseases of children. Garrod. Betten and Whyrefield. S. 107. nach Cautley: Rickets, Diseases of children. Garrod, Batten and Thursfield. S. 107. nach Cautley: Rickets, Diseases of children. Garrod, Batten and Thursfield. S. 107. London 1913. — 618. Roloff, F., Über Osteomalazie und Rachitis. Virch. Arch. 37, 1866; Arch. f. wissensch. Tierheilk. 1, 189, 1875. — 619. Reimers und Boye, Ein Beitrag zur Lehre von der Rachitis. Zeitschr. f. inn. Med. 26, 953, 1903. — 620. Bull, L. B., Journ. Comp. Path. 31, 1918; Rickets in foxhound puppies. Med. Journ. Austr. I, 176, 1922. — 621. Mellanby, Edward, and Mellanby, May, The experimental production of the residence of the complex of the compl of thyroid hyperplasia in dogs. Proc. Physiol. Soc.; Journ. Physiol. 55, VII, 1921. — 622. Dieselben, The application of results obtained in experiments on the hyperplasia of dogs' thyroids to the treatment of exophthalmic goiter (Graves' disease). Ibid. 55, X, 1921. — 623. Henderson, P. S., On the creatin content of muscles in rickets in dogs. Proc. Physiol. Soc. Oct. 19, 1918; Journ. of Physiol. LII. — 624. Sharpe, John Smith, Proc. Physiol. Soc. Oct. 19, 1918; Journ. of Physiol. LII. — 624. Sharpe, John Smith, The phospholipins of the blood and liver in experimental rickets in dogs. Biochem. Journ. 16, 486, 1922. — 625. Hofer, Der Typhus der Hunde. Repert. d. Tierh. 13, S. 201. Klett, Stuttgarter Hundeseuche. Deutsche Tierärztl. Wochenschr. 7, 41, 1899 und Journ. Comp. Path. Ther. 13, 36, 1899; Hodges, Black tongue or Southern canine plague. North. Amer. Vet. 2, 556, 1921; Zschokke, Die Hundeseuche, Gastritis haemorrhagica. Schweiz. Arch. f. Tierheilk. 42, 241, 1900; Hörning, Die Stuttgarter Hundeseuche. Diss. Gießen 1909; Hurlimann, Staupenepidemie am Langensee. Schweiz. Arch. f. Tierheilk. 38, 120, 1896; Kerr, "Black tongue" or "typhus". Amer. Journ. Vet. Med. 9, 899, 1914; Koonce, Black tongue in dogs. Ibid. 6, 851, 1911; Mattel, Die Stuttgarter Hundeseuche. Öst. Monatsschr. f. Tierheilk. 24, 491, 1900; Porter, Black tongue in dogs. Amer. Vet. Rev. 40, 368, 1911; Quitman, Sodium cacodylate in the treatment of canine typhus. Amer. Journ. Vet. Med. 12, 474, 1917; Rabus, Seuchenartige Erkrankung bei Hunden. Wochenschr. f. Tierheilk. u. Tierz. S. 215, 1899; Richer, Hundeseuche. Berl. tierärztl. Wochenschr. S. 413, 1900; Scheibel, Ibid. S. 73, 1899; Spencer, Is "black tongue in dogs pellagra?" Amer. Journ. Vet. Med. 11, 325, 1916; Tremmel, Die Stuttgarter Hundeseuche in Wien? Tierärztl. Zentr. 23, 453, 1900; Albrecht,

Eine Hundeseuche in München. Tierärztl. Wochenschr. 7, 189, 1899; Ben-Danon, Sur une affection gastro-intestinale adynamique et athermique chez le chien et chez le chat. Rev. vet. 57, 293, 1900; Bimes et Sérés, Le typhus de chien. Ibid. 58, 569, 1901; Brow-Rev. vet. 57, 293, 1900; Bimes et Sérés, Le typhus de chien. Ibid. 58, 569, 1901; Browning, Black tongue in dogs a dietetic disease. Amer. Journ. Vet. Med. 13, 113, 1917; Cary, Deficiency diseases. Ibid. 66, 609, 1920; Dalrymple, "Foot evil" in horses and mules and "sore mouth" in dogs. Amer. Vet. Rev. 40, 56, 1911; Davis, Cure for black tongue—maybe. Amer. Journ. Vet. Med. p. 116, 1912; Farmer, Ibid. 8, 332, 1912. — Gundelach, Gastro-enteritis haemorrhagica in Verbindung mit Stomatitis. Arch. f. Tierheilk. 27, 308, 1901; Handley, Southern canine plague. North. Amer. Vet. 1, 231, 1920; Heiny, Black tongue in Mississippi. Journ. Vet. Med. 790, 1911. — 626. Wheeler, G. A., Goldberger, J., and Blackstock, M. B., On the probable identity of the Chittenden-Underhill pellagralike syndrome in dogs and "black-tongue". With report of necropsy in two cases of black-tongue. U. S. Publ. Health Rep. 37, 1063, 1922. — 627. Saunders, Pellagra and "sore mouth of dogs". New York Med. Rec. 98, 153, 1920. — 628. Steenbock, H., Nelson, E. M., and Hart, E. B., Fat-soluble vitamine. IX. The incidence of an ophthalmic reaction in dogs fed a fat-soluble vitamine deficient diet. Amer. Journ. bock, H., Nelson, E. M., and Hart, E. B., Fat-soluble vitamine. IX. The incidence of an ophthalmic reaction in dogs fed a fat-soluble vitamine deficient diet. Amer. Journ. Physiol. 58, 14, 1921. — 629. Henriques und Andersen, Über parenterale Ernährung durch intravenöse Injektionen. H. 88, 357, 1913. — 630. Fingerling, G., Landw. Vers.-Stat. 86, 75, 1915. — 631. Hoare, E. W., System of veterinary medicine. Chicago. 2, 1290, 1915. — 632. Jones, F. S., and Arnold, J. F., Staggers in sheep in Patagonia. Journ. Exp. Med. 26, No. 6, Dec. 1917. — 633. Reid and Aston, Journ. New Zealand.Dep. Agr. Nov. 15th., 1910. — 634. Ibele, J., Die Kontrolle von "Lecksucht" und falscher Lecksucht beim Renntier. Mitt. des Vereins zur Förderung der Moorkultur im Deutschen Reiche. 36, 14, 1918. — 635. Derselbe, Über die chemische Zusammensetzung des Heues in bezug zur Lecksucht und Knochenbrüchigkeit des Rindes. Landw. Jahrb. f. Bayern. 6. 183. 1916: Melasse, ein Mittel zur Bekämpfung der Lecksucht. Mitt. d. Ver. zur Förin bezug zur Lecksucht und Knochenbrüchigkeit des Rindes. Landw. Jahrb. f. Bayern. 6, 183, 1916; Melasse, ein Mittel zur Bekämpfung der Lecksucht. Mitt. d. Ver. zur Förderung der Moorkultur im Deutschen Reiche. 35, 15, 1917. — 636. Christmann, G., Über die Beziehungen zwischen Kalidüngung und Lecksucht der Tiere. Ernähr. d. Pflanzen. 13, 81, 1917. — 637. Evvard, J. M., Proc. Iowa Acad. Sci. 22, 375, 1915. — 638. Hart, E. B., McCollum, E. V., and Fuller, J. G., The rôle of inorganic phosphorus in the nutrition of animals. Amer. Journ. Physiol. 33, 246, 1908. — 639. Hart and McCollum, The influence of restricted rations on growth. Proc. Amer. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 17, 11, 1914. — 640. McCollum, The value of the proteins of the cereal grains and of milk for growth of the pig, and the influence of the plane of intake on growth. Journ. Biol. Chem. 19, 323, 1914. — 641. Hart and McCollum, Influence on growth of rations restricted to the corn or wheat grain. Ibid. 19, 373, 1914. — 642. Hart and of rations restricted to the corn or wheat grain. Ibid. 19, 373, 1914. - 642. Hart and Steenbock, H., Maintenance and production value of some protein mixtures. Ibid. 38, Steenbock, H., Maintenance and production value of some protein mixtures. 101d. 38, 267, 1919. — 643. Dieselben, Maintenance and reproduction with grains and grain products as the sole dietary. Ibid. 39, 209, 1919. — 644. O'Brien, D. G., The bearing of recent research on problems of nutrition. Scot. Journ. Agr. 4, 140, 1921. — 645. Swanson, C. O., Effect of ration on the development of pigs. Journ. Agr. Res. 21, 279, 1921. — 646. Klein, Milchw. Zentralh. 43, 452, 1914; 44, 81, 1915; 44, 97, 1915. — 647. Plimmer, R. H. Aders, Note on "scurvy" in pigs. Biochem. Journ. 14, 570, 1920. — 648. Green, H. H., Dietetic deficiency. S. Afr. Journ. Sci. 12, 289, 1916. — 649. Lamb, Alvin P. and Evyard Lohn M. Vitemines and the form, their practical relation to live Alvin R., and Evvard, John M., Vitamines an the farm—their practical relation to live-stock feeding. Iowa Exp. Sta. Circ. 73, 1922. — 650. Hughes, J. S., and Winchester, H. B., Results obtained by feeding breeding gilts a ration low in vitamines. Science 56, 174, 1922. — 651. Hart, Miller, W. S., and McCollum, Further studies on the nutritive deficiencies of wheat and grain mixtures and the pathological conditions produced in swine by their use. Journ. Biol. Chem. 25, 239, 1916. — 652. Maynard, L. A., Preliminary studies of "posterior" paralysis in swine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 427, 1922. nary studies of "posterior" paralysis in swine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 427, 1922. — 6 3. Golding, Zilva, Drummond and Coward, The relation of the fat-soluble factor to rickets and growth in pigs. Biochem. Journ. 15, 427, 1921. II. Biochem. Journ. 16, 394, 1922. — 654. Elliot, W. E., Crichton, A., and Orr, J. B., Importance of inorganic constituents of food in nutritional disorders. I. Rickets in pigs. Brit. Journ. Exp. Path. 3, 10, 1922. — 655. Roberts, G. A., Effect of feeding cottonseed and its products to swine. Journ. Amer. Vet. Med. Ass. 49, 12, 1916. — 656. Rommel, G. M., and Vedder, E. B., Beriberi and cottonseed poisoning in pigs. Prelim Comm. Lourn. Acr. Ros. 5, 489, 1915. Beriberi and cottonseed poisoning in pigs. Prelim. Comm. Journ. Agr. Res. 5, 489, 1915. 557. Miller, Harry G., Potassium in animal nutrition. I. Influence of potassium on urinary sodium and chlorine excretion. Journ. Biol. Chem. 55, 45, 1923. — 658. Friedberger, Franz, and Froehner, Eugen, Veter. Path. 6th. Ed. Chicago 2, 1908. — 659. Hutyra, Francis, and Marek, Josef, Pathology and therapeutics of the diseases of domestic animals. Chicago 1, 1916. — 660. Scheunert, A., Schattke, A., und Lötsch, E., CaO.-, MgO-, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>-Gehalt von Heu und Hafer, nach deren Verfütterung Pferde an Osteomalazie erkrankten. Biochem. Zeitschr. 36, 240, 1911. — 661. von Saggeben. R. Osteomorosis or osteomalazie. Biochem. Zeitschr. 36, 240, 1911. — 661. van Sageghen, R., Osteoporosis or osteomalacia of Equidae in Belgian Congo. Bull. soc. path. exot. 12, 238, 1919. — 662. Kawakami, Z., Disease similar to beriberi, produced in the horse by food-foundering. Kyoto Igaku

Zasshi. 14, 1, 1917. — 663. Scheunert, A., The phosphorus and calcium metabolism of the horse when fed oats exclusively. Arch. wiss. prakt. Tierheilk. 44, Suppl. 188, 1918. — 664. Stewart, A report on the disease affecting cattle in the Moruya District. New. S. Wales Agr. Journ. 1899. — 665. Lötsch, E., Über den Stallmangel, eine eigenartige Rindererkrankung im sächsischen Erzgebirge. Zur Kenntnis des Mineralstoff-wechsels. Zeitschr. f. Inf. u. Hyg. der Haustiere. 12, 205, 1912. — 666. Ostertag und Zuntz, Studien über die Lecksucht der Rinder. Zeitschr. Hyg. d. Haust. 11, 6. Heft. — 667. Neßler, J., Untersuchungen der Knochen von knochenbrüchigem Rindvieh. Landw. Versuchsstat. 16, 187. — 668. Aston, B. C., and Reakes, C. J., Journ. New-Zealand Dep. Agr. Nov. 1911; Aug. 1912; April 1913; Febr. 1914. — 669. Russell, H. L., and Morrison. F. B., Univers. Wisc. Agr. Exp. Sta. Bull. 302, 55, 1919. — 670. Fleischmann, Fritz, Veränderungen, welche bei der Dürrheubereitung im Grase vor sich gehen. Landw. Vers. Stat. 76, 237, 1912. — 671. Hart, E. B., Steenbock, H., Hoppert, C. A., and Humphrey, G. C., Science 52, 318, 1920. Dietary factors influencing calcium assimilation. II. The comparative efficiency of dry and green alfalfa in maintaining calcium and phosphorus equilibrium in milking cows. Journ. Biol. Chem. 53, 21, 1922. — 672. Hart, Steenbock, Hoppert, Bethke, R. M., and Humphrey, III. The comparative efficiency of timothy hay, alfalfa hay, and timothy hay plus calcium phosphate (steamed bone meal) in maintaining calcium and phosphorus equilibrium in milking cows. Journ. Biol. Chem. 54, 75, 1922. — 673. Poenaru, The "malt" disease among cattle considered as a deficiency disease. I. C. r. soc. biol. 86, 640, 1922. — 674. Henry, Max, Mortality of cattle in the Bega District of New South Wales. Veter. Journ. 71, No. 476, Febr. 1915. — 675. Forbes, E. B., Mineral feeds for farm animals. Annual. Meet. Amer. Feed Manuf. Ass. Chicago. June 17–18, 1920. — 676. Place, Diet deficiency and disease in live stock. The Farmers Weekly 5, No. 125, July 1913. — 677. Theiler, A., Facts and theories about Stijtziekte and Lamziekte. Agr. Journ. Union of S. Africa 1912. — 678. Hedinger, E., Pathological investigation into Lamziekte. Dep. Agr. Un. S. Africa 1915. — 679. Viljoen, P. R., Investigation into Lamziekte in cattle. V and VI Dir. Rep. Veter. Res. Un. S. Africa 257, 1918. — 680. Spruell, Lamziekte on the Cap Plateau. Agr. Journ. May 1908. — 681. Mitchell, D. F., "Lamziekte" II Rep. Dir. Veter. Res. Dep. Agr. Un. S. Africa. 1912. — 682. Walker, James, Investigations into the disease Lamziekte in cattle. Ibid. — 683. Funk, Casimir, Results of studies in vitamines and deficiency diseases, during the years 1913/15. Biochem. Bull. 4, 304, 1915. — 684. Stead, Some clinical reflexions concerning Lamziekte. Agr. Journ. Un. S. Africa 5, 386, 1913; Ibid. 725, 1914; July, 90, 1914. — 685. Theiler, A., Green, H. H., Du Toit, P. J., Meier, H., and Viljoen, P. R., The cause and prevention of Lamziekte. Agr. Journ. Un. S. Africa Reprint 13, July 1920; Green, H. H., Osteophagia in cattle. Journ. Biol. Chem. 46, XIX, 1921. — 686. Theiler, Arnold, Report of the Director of veterinary education and research. Journ. Dep. Agr. Union. S. Africa. 5, 527, 1922. — 687. Shiga, K., und Kusama, Sh., Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 15, Beih. 3, 1911. — 688. Noë, Bull. soc. path. exotique. p. 315, 1911. — 689. McCarrison, Pathogenesis of deficiency diseases. VII. Effects of autoclaved rice dietaries on gastro-intestinal tract of monkeys. Ind. Journ. Med. Res. 7, 283, 1919; VIII, Ibid. 7, 308, 1919; Brit. Med. Journ. I, 249, Febr. 21, 1920. — 690. Hart, Carl, Über die experimentelle Erzeugung der Möller-Barlowschen Krankheit und ihre endgültige Identifizierung mit dem klassischen Skorbut. Virch. Arch. 208, 367, thre endgultige identifizierung inti dem klassischen Skorbut. virch. Arch. 200, 301, 1912. — 691. Hart, C., und Lessing, Oscar, Der Skorbut der kleinen Kinder. Ferd. Enke Stuttgart 1913. — 692. Talbot, Todd and Peterson, Boston Med. and Surg. Journ. 169, 232, 1913. — 693. Harden and Zilva, Experimental scurvy in monkeys. Journ. Path. Bact. 22, 246, 1919. — 694. Dieselben, The antiscorbutic requirements of the monkey. Biochem. Journ. 14, 131, 1920. — 695. Zilva, S. S., and Still, G. F., Orbital hemorrhage with proptosis in experimental scurvy. Lanc. I, May 8th., 1008, 1920. — 696. Howard. C. P., and Ingvaldsen, F., The mineral metabolism of experimental scurvy of the monkey. Bull. Johns Hopk. Hosp. 28, 222, 1917. - 697. Harden and Zilva, Oedema observed in a monkey. Lanc. II, 197, 780, 1919. — 698. Hewlett, Tanner, R., and de Korté, Oedema in a monkey. Brit. Med. Journ. II, 201, 1907. — 699. Chick, Harriette and Hume, Eleanor Margaret, The production in monkeys of symptoms closely resembling those of pellagra by prolonged feeding on a diet of low protein content. Biochem. Journ. 14, 135, 1920. — 700. Koch, Mathilde, and Voegtlin, Carl, Chemical changes in the central nervous system as a result of restricted vegetable diet. U. S. Publ. Health Serv. Hyg. Labor. Rep. 103, 5, 1916. — 701. Corson-White, E. P., Osteitis deformans in monkeys. Arch. Int. Med. 30, 620, 1922; 30, 790, 1922. — 702. Howe Percy, R., Decalcification of teeth and bones and regeneration of bone through diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 1565, 1922. — 703. Hess, Alfred C. Infantile scurvy. Its influence on growth (length and weight). Amer. Journ. Dis. Childr. 12, 152, 1916. — 704. Chick, Harriette, and Dalyell, Elsie J., 88th. Annual Meeting. Brit. Med. Assoc. Cambridge. June 30 — July 2, 1920; Brit. Med. Journ. July 31, 147, 1920; Influence of foods rich in accessory factors in stimulating dayslowment in backward shildren. Brit. Med. Journ. J. 1081, 1081. development in backward children. Brit. Med. Journ. II, 1061, 1921. -

## Literatur zur Besprechung der Vitamine.

705. Seidell Atherton, Chemistry of vitamine. Journ. Ind. Eng. Chem. 13, 72, 1921. — 706. Funk, Casimir, On the chemical nature of the substance which cures polyneuritis in birds induced by a diet of polished rice. Journ. Physiol. 43, 395, 1911. — 707. Schaumann, H., Zu dem Problem der Beriberiätiologie. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 16, 825, 1912. — 708. Funk, Casimir, Studies on beriberi. VII. Further facts on the chemistry of the vitamine-fraction from yeast and rice-polishings. Journ. Physiol. 46, 173, 1913. — 709. Suzuki, Shimamura und Odake, Über Oryzanin, ein Bestandteil der Reiskleie und seine physiologische Bedeutung. Biochem. Zeitschr. 43, 89, 1912. — 710. Suzuki and Matsunaga, On the occurrence of nicotinic acid in rice bran. Biochem. Bull. 2, 228, 1913. — 711. Schaumann, H., Über die Darstellung und Wirkungsweise einer in der Reiskleie enthaltenen gegen experimentelle Polyneuritis wirksamen Substanz (vorl. Mitt.). Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 16, 349, 1912; Deutsche med. Wochenschrift Nr. 26, 1255, 1912. — 712. Wellman, C., Eustis, A. C., and Scott, L. C., Rapid stanz (vorl. Mitt.). Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 16, 349, 1912; Deutsche med. Wochenschrift Nr. 26, 1255, 1912. — 712. Wellman, C., Eustis, A. C., and Scott, L. C., Rapid cure of polyneuritis gallinarum by intramuscular injections of a substance isolated from rice. Amer. Journ. Trop. Dis. and Prev. Med. 1, 295, 1913. — 713. Eustis, A. C., and Scott, L. C., Isolation of vitamine from rice-polishings. Biochem. Bull. 3, 466, 1914. — 714. Vedder, E. B., and Williams, R. R., Beriberi-preventing substances or vitamines contained in rice polishings. VI. Philipp. Journ. Sci. 8 (B), 175, 1913. — 715. Williams, R. R., and Saleeby, N. B., Experimental treatment of human beriberi with constituents of rice polishings. Ibid. 10 (B), 99, 1915. — 716. Williams, R. R., Chemistry of the vitamine. Ibid. 11 (A), 49, 1916. — 717. Issoglio, Giovanni, Chemical composition of the by-products of the working up of the rice. Atti acad. sci. Torino. 54, 980, 1919. — 718. Kondo, H., and Gomi, N., Efficacious constituents of rice bran. Journ. Pharm. Soc. Japan. No. 391, 1013, 1913. — 719. Murai, T., A new method for the extraction of the efficatious constituents of the rice bran. Ibid. No. 386, 1914. — 720. Tsuzuki, J., Remedy for beri-beri. Brit. Patent 25 323, Nov. 5, 1912. — 721. Gams, A., and Schreiber, Remedy for beri-beri. Brit. Patent 25 323, Nov. 5, 1912. — 721. Gams, A., and Schreiber, B., Vitamines. U. S. Patent 1235 198, July 31, 1917; Soc. Anon. pour l'Ind. chim. à Bâle. Schweiz. Patent 76 494, April 1, 1918. — 722. Brill Harvey, C., The antineuritic properties of the infusorial earth extract of the hydrolyzed extract of rice polishings. Philipp. Journ. Sci. 12, 199, 1917. — 723. Fraser, H., and Stanton, A. T., The chemistry of rice-polishings. Lancet I, 1021, 1915. — 724. Drummond, J. C., and Funk, Casimir, Chemical investigation of the phosphotynestic scient prescriptions. of rice-polishings. Lancet I, 1021, 1915. — 724. Drummond, J. C., and Funk, Casimir, Chemical investigation of the phosphotungstic acid precipitate from rice-polishings. Biochem. Journ. 8, 598, 1914. — 725. Barger, Simpler natural bases. Longmans, Green & Co., London 1914. — 726. Hofmeister, Franz, und Tanaka, M., zit. nach Hofmeister. Erg. d. Physiol. 16, 510, 1918. — 727. Hofmeister, Fr., Zur Kenntnis der alkaloidischen Bestandteile der Reiskleie. Biochem. Zeitschr. 103, 218, 1920. — 728. Wells, A. H., Preparation of tikitiki extract for the treatment of beriberi. Philipp. Journ. Sci. 19, 67, 1921. — 729. Tsukiye, S., Vitamine-B method for separation. Biochem. Zeitschr. 131, 124, 1922. — 730. Funk, Casimir, Further facts concerning the chemistry of the vitamine-fraction from yeast. Brit. Med. Journ. April 19, 1913. — 731. Folin, O., and Macallum, A. B. jr., Journ. Biol. Chem. 11, 265, 1912; 13, 363, 1912. — 732. Barsickow, Experimentelle Untersuchungen über die therapeutische Wirkung der Hefe bei der alimentären, multiplen Polyneuritis der Meerschweinchen und Tauben. Biochem. Zeitschrift 48, 418, 1913. — 733. Edie, Evans, Moore, Simpson and Webster, The antineuritic bases of vegetable origin in relationship to beriberi, with a method of isolation of torulin bases of vegetable origin in relationship to beriberi, with a method of isolation of torulin the antineuritic base of yeast. Biochem. Journ. 6, 234, 1912. — 734. Funk, Casimir, Fractionation of phosphotungstic acid precipitate with acetone as a useful method for reaction action of phosphotangsuc acti precipitate with accounce as a useful method for the preparation of the vitamine-fraction from yeast. Biochem. Bull. 5, 1, 1916; U. S. Patent 1 162 908, Dec. 7, 1915. — 735. ván Slyke, D. D., Journ. Biol. Chem. 30, 115, 1917. — 736. C. F. Böhringer & Söhne, Separating active substances from food and organ extracts. Holl. Patent 2600, Oct. 15, 1918. — 737. Cooper, E. A., The curative action of autolyzed yeast against avian polyneuritis. Biochem. Journ. 8, 250, 1914. — 738. Drummond, J. C., Observations on the phosphotungstates of certain bases and aminoacids. Biochem. Journ. 12, 5, 1918. - 739. Seidell, Atherton, Vitamines and aminoacids. Biochem. Journ. 12, 5, 1918. — 199. Sciucii, America, vitalinies and nutritional diseases. A stable form of vitamine, efficient in the prevention and cure of certain nutritional deficiency diseases. Repr. 325. U. S. P. H. S. Rep. Febr. 18, 1916; Seidell, A., Vitamines. U. S. Patent 1173 317, Febr. 29, 1916. — 740. Williams, R. R., and Seidell, A., The chemical nature of the "vitamines". II. Isomerism in antineuritic substances. Journ. Biol. Chem. 26, 431, 1916. — 741. Osborne, T. B., and Leavenworth, C. S., Effect of alcali on efficiency of water-soluble vitamine B. Journ. Biol. Chem. 45, 423, 1921. — 742. Rhodehamel, H. W., and Stuart, E. H., Atropine sulfate from Datura strammonium. Journ. Ind. Eng. Chem. 13, 48, 1921. — 743. Seidell, Atherton, A stable silver vitamine compound obtained from brewers yeast. Publ. Health Rep. 36, 665, 1921. — 744. Derselbe, Experiments on the isolation of the antineuritic vitamine. Journ. Ind. Eng. Chem. 13, 1111, 1921. — 745. Derselbe, Improved method

for the preparation of vitamine-activated fullers' earth. Publ. He?lth Rep. 37, 801, 1922. — 746. Derselbe, Further experiments on the isolation of vitamine. Science 56, 113, 1922; Journ. Amer. Chem. Soc. 44, 2042, 1922. — 747. Funk, Casimir, und Levy, Augustus, Noch nicht publiziert. — 748. Venable, Charles S., The effect of fuller's earth on pinene and other terpenes. Journ. Amer. Chem. Soc. 45, 728, 1923. — 749. Voegtlin, C., on pinene and other terpenes. Journ. Amer. Chem. Soc. 49, 728, 1925. — 749. Voegtin, C., and White, G. F., Can adenine acquire antineuritic properties? Journ. Pharmacol. 9, 155, 1916. — 750. Agopian, L. A., Vitamines. Brit. Journ. Exp. Path. 168, 903, Sept. 6, 1921. — 751. Drummond, J. C., A study of water-soluble accessory growth promoting substance in yeast. I. Biochem. Journ. 11, 255, 1917. — 752. Abderhalden, E., und Schaumann, H., Beitrag zur Kenntnis von organischen Nahrungstoffen mit spezifischer Wirkung. Arch. 1918. Arch. 1729. Abderhalden E. Weiter-Wirkung. Arch. f. Physiol. (Pfl. Arch.) 172, 1, 1918. — 753. Abderhalden, E., Weitere Beiträge zur Kenntnis von organischen Nahrungsstoffen mit spezifischer Wirkung. Ibid. 178, 260, 1920. - 754. Sugiura, Kanematsu, A preliminary report on the preparation of antipolyneuritic substance from carrots and yeast. Journ. Biol. Chem. 36, 191, 1918. — 755. Osborne, T. B., and Wakeman, A. J., Extraction and concentration of the water-soluble vitamine from brewers yeast. Ibid. 40, 383, 1919. — 756. Myers, C. N., and Voegtlin, C., The chemical isolation of vitamine. Ibid. 42, 199, 1920. — 757. Levine, and voeguin, C., The chemical isolation of vitamine. 10id. 42, 199, 1920. — 757. Levine, Victor E., McCollum and Simmonds, N., Glacial acetic acid as a solvent for the antineuritic substance, water-soluble B. Journ. Biol. Chem. 53, 7, 1922. — 758. Pol Hulshoff, D. J., X-acid as a remedy in polyneuritis and beriberi. Journ. Physiol. 51, 432, 1917; Ned. Tijdskr. v. Gen. 11, 806, 1917. — 759. Voegtlin, C., and Towles, The treatment of experimental beriberi with extracts of spinal cord. Journ. Pharmacol. 5, 67, 1913. — 760. Sullivan, M. X., and Voegtlin, C., Distribution in foods of the so-called vitamines and their isolation. Proc. Soc. Biol. Chem. Dec. 27, 1915; Journ. Biol. Chem. 24, XVI. 1916. — 761. Steenhook. 24, XVI, 1916. - 761. Steenbock, H., Antineuritic substance from egg yolk. Proc. Amer. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 29, XXVII, 1917; Journ. Biol. Chem. 29, 495, 1917. — 762. Williams, R. R., The chemical nature of the ,vitamines". I. Antineuritic properties of the hydroxypyrimidines. Journ. Biol. Chem. 25, 437, 1916. — 763. Derselbe, Structure of antineuritic hydroxy-pyridines. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 14, 25, 1916. — 764. Harden, A., and Zilva, S. S., Alleged antineuritic properties of o-hydroxypyridines and adenine. Biochem. Journ. 11, 172, 1917. — 765. Williams, R. R. Vitamines from the standardint of structural chemistry. Lower Laws. R. R., Vitamines from the standpoint of structural chemistry. Journ. Ind. Eng. Chem. 13, 1107, 1921. — 766. Funk, Casimir, The influence of radium emanation on the activity of vitamine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 14, 9, 1916. — 767. Zilva, Solomon Sylvester, The action of ultra-violet rays on the accessory food factors. Biochem. Journ. 13, 164, 1919. — 768. Sugiura, Kanematsu, and Benedict, Stanley, R., The action of radium emanation on the vitamines of yeast. Journ. Biol. Chem. 39, 421, 1919. — 769. Weill, E., et Mouriquand, G., Action des rayons X sur grains d'orge et carence. Soc. Biol. 9 Oct. 1918. — 770. Voegtlin, C., and Myers, C. N., Phosphorus as an indicator of the vitamine content of corn and wheat products. U. S. Publ. Health Serv. Repr. No. 471, 49, 1918. — 771. Green, Henry H. The vitamine content of maize and maize milling products and 771. Green, Henry H., The vitamine content of maize and maize-milling products, and the ambiguity of its correlation with the phosphoric acid content. S. Afr. Journ. Sci. 14, 519, 1918. — 772. Funk, Casimir, An attempt to estimate the vitamine-fraction in milk. Biochem. Journ. 7, 211, 1913. — 773. Brill, Harvey C., and Cecilio Alineastre, The possible maximum vitamine content of some Philippine vegetables. Philipp. Journ. Sci. 12 A, 127, 1917. — 774. Seidell, A., The vitamine content of brewers yeast. Journ. Biol. Chem. 29, 145, 1917. — 775. Eddy, W. H., Further observations on pancreatic vitamine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 14, 164, 1917. — 776. Funk, Casimir, and Macallum, A. B.: On the chemical partner of substances from alcabelia automates for experiments of substances from alcabelia automates. A. B. jr., On the chemical nature of substances from alcoholic extract of various foodstuffs which give a color reaction with phosphotungstic and phosphomolybdic acids. Biochem. Journ. 7, 356, 1913. — 777. Lewis, Howard B., and Nicolet, Ben H., The reaction of some purine, pyrimidine and hydantoin derivatives with the uric acid and phenol reagents of Folin and Denis. Journ. Biol. Chem. 16, 369, 1913. — 778. Levine, Victor E., and Burns, Bernard C., The reactivity of the molybdenum and tungsten reagents of Folin. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 50, LIV, 1922. — 779. Funk, Casimir, The influence of the milling of maize on the chemical composition and the nutritive value of maize-meal. Journ. Physiol. 47, 389, 1913. — 780. Green, Henry H., Experimental expression of the relationship between the content of the foodstuff in antineuritic hormone and the period of healthy survical of animals upon it. S. Afr. Journ. Sci. 14, 483, 1918. — 781. Jansen, B. C. P., The vitamine content of extract of rice bran and the methods of estimating it. Med. Gen. Lab. Welteverden, Java. 3 ser. A, No. 1—3, 22, 1920. — 782. Simonnet, H., Artificial nutrition of the pigeon. Complete nutritive equilibrium with exception of deficient vitamine B. Bull. soc. chim. biol. 3, 583, 1921. 783. Eijkman, C., Über die Natur und Wirkungsweise der gegen die experimentelle Beriberi wirksamen Substanzen. Arch. f. Schiff- u. Tropenhyg. 17, 328, 1913. — 784. Funk, Casimir, Fortschritte der experimentellen Beriberiforschung in den Jahren 1911 bis 1913. Münch. med. Wochenschr. Nr. 36, 1913. — 785. Derselbe, Further experimental

studies on beri-beri. The action of certain purine- and pyrimidine-derivatives. Journ. Physiol. 45, 489, 1913. - 786. Cooper, E. A., The preparation from animal tissues of a substance which cures polyneuritis in birds induced by diets of polished rice. Biochem. Journ. 7, 268, 1913. — 787. Derselbe, On the protective and curative properties of certain foodstuffs against polyneuritis induced in birds by a diet of polished rice. Part. I. Journ. of Hyg. 12, 436, 1913. — 788. Abderhalden, E., und Ewald, G., Gibt es lebenswichtige unbekannte Nahrungsstoffe? Z. f. ges. exp. Med. 5, 1, 1916. — 789. Seaman, Emily C., The influence of an alcoholic extract of the thyroid gland upon polyneuritic pigeons. Amer. Journ. Physiol. 53, 101, 1920. — 790. Dutcher, R. A., Holm, G. E., and Bierman, H., Further observations on the antineuritic substances. Science 52, 589, 1920. — 791. Koskowski, W., The antineuritic action of histamine in pigeons fed upon polished rice. Arch. intern. pharmacodyn. 26, 357, 1922. — 792. Pantaleoni, M., Substances with incomplete vitamine action. Policlin. 29, 1653, 1922. — 793. Boyenval, Louis, Are the phenomena of avitaminosis in white rats modified by the administration of histamine? Arch. int. pharmacodyn. 26, 359, 1922. — 794. Lipschütz, Werner, The action of tyramine on pigeon beriberi. H. 124, 194, 1923. — 795. Ramoino, P., Incomaction of tyramine on pigeon beriberi. H. 124, 194, 1923. — 795. Ramoino, P., Incomplete diets. Researches on gaseous exchange on subjects receiving a rice diet. Arch. ital. biol. 65, 1, 1916. — 796. Jansen, B. C. P., und Mangkoewinoto, R. M. M., Medel. v. d. Burg. Gen. Dienst. Ned. Indie. No. 1, 51, 1920. — 797. Freudenberg und György, Biologic effect of vitamines. Münch. med. Wochenschr. 67, 1061, 1920. — 798. György, P., Jahrb. f. Kinderheilk. 94, 55, 1921. — 799. Abderhalden, E., und Schmidt, L., III. Arch. ges. Physiol. 185, 141, 1920. — 800. Abderhalden, E., Weitere Beiträge usw. IX. Arch. ges. Physiol. 192, 163, 1921. — 801. Caridroit, F., The metabolism of pigeons deprived of vitamine B. Journ. physiol. path.-gén. 20, 189, 1922. — 802. Groebbels, Franz, Vitamines. I. Gas metabolism of white mice on a vitamine-free food. H. 122, 104, 1922. — 803. Novaro, P., Comparative calorimetric studies on fasting and avitaminosis. Pathol. 12, 133, 1920. — 804. Gulick, A., The influence of a beriberi diet upon the metabolic rate of the white rat. Proc. Amer. Physiol. Soc.; Amer. Journ. Physiol. 59, 483, 1922. — 805. Abderhalden, E., Organic foodstuffs with specific action. XI. Experiments on rate of the white rat. Proc. Amer. Physiol. Soc.; Amer. Journ. Physiol. 59, 483, 1922. — 805. Abderhalden, E., Organic foodstuffs with specific action. XI. Experiments on pigeons. Arch. ges. Physiol. 193, 329, 1922. — 806. Collazo, J. A., Assimilation in avitaminosis and hunger. Deutsche med. Wochenschr. 49, 110, 1923. — 807. Cowgill, George R., Studies in the physiology of vitamines. IV. Parenteral administration of products containing vitamine B — mammalian experiments. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 283, 1922. — 808. Derselbe, Studies in the physiology of vitamines. III. A comparison of the effects of feeding extracts of muscle and yeast respectively. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 282, 1922. — 809. Wright, Samson, The effect of B-vitamine on the appetite. Lanc. 201, 1208, 1921. — 810. Osborne and Mendel, (with Helen. C. Cannon), Quantitative aspects of the rôle of vitamine B in nutrition. Journ. Biol. Chem. 54, 739, 1922. — 811. Yoshiue, S., The influence of function on the course of avitaminosis. Biochem. Zeitschr. 134, 375, 1922. — 812. Massalongo, R., Acute polyneuritis, a form of beriberi. Contribution to a theory of vegetable hormones. Riv. med. 32, 1316, 1916. — 813. Lumière, A., Bull. de l'acad. de méd. 83, 310, 1920. Presse méd. 28, 29, 1920; Paris méd. 10, 474, 1920. — 814. Bickel, A., Effects of vitamines on digestion and metabolism. Lumiere, A., Bull. de l'acad. de med. 83, 310, 1920. Presse med. 28, 29, 1920; Paris méd. 10, 474, 1920. — 814. Bickel, A., Effects of vitamines on digestion and metabolism. XX. Klin. Wochenschr. 1, 110, 1922. — 815. Miyadera, K., The function of the digestiven glands in the avitaminosis. Biochem. Zeitschr. 124, 244, 1921. — 816. Mottram, J. C., Cramer, W., and Drew, A. H., Vitamines, exposure to radium and intestinal fat absorption. Brit. Journ. Exp. Path. 3, 179, 1922. — 817. Danysz-Michel, Mme., and Koskowski, W., Certain digestive functions, in normal pigeons, in those fed polished rice and in those subjected to starvation. C. r. 175, 54, 1922. — 818. Tsukiye, Sogen, and Takao. Okada. The influence of vitamine R on the function of direction. Lower Biochem. Takeo, Okada, The influence of vitamine B on the function of digestion. Journ. Biochem. Japan. 1, 445, 1922. — 819. Jansen, B. C. P., Is vitamine identical with secretin? Gen. Tijdskr. v. Ned. Indie. 58, 191, 1918. — 820. Voegtlin, C., and Myers, C. N., Comparison of influence of secretin and antineuritic vitamine on pancreatic secretion and bile flow. Journ. Pharmacol. 13, 301, 1919. — 821. Cowgill, G. R., Studies on the physiology of vitamins; is water soluble vitamin identical with secretin. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 148, 1921; Does vitamin B stimulate glands in a manner similar to the alcaloid pilocarpine. Ibid. 18, 290, 1921. — 822. Anrep, G. V. and Drummond, J. C., Note on supposed identity of vitamin B and secretin. Journ. Physiol. 54, 349, 1921. — 823. Cowgill, G. R., and Mendel, L. B., Studies in physiology of vitamines I. Vitamine B and secretory function of glands. Amer. Journ. Physiol. 58, 131, 1921. — 824. Bickel, A., Ein neues Pflanzensekretin. Berl. klin. Wochenschr. 54, 74, 552, 1917. — Eisenhardt, W., Ibid. 54, 553, 1917. Djenab, K., Ibid. 54, 624, 1917. — 825. van Eweyk, Die Wirkung des Spinatextraktes auf die innere Pankreassekretion. Virch. Arch. 227, 113, 1920. — 826. Togawa, J., Biochem. Zeitschr. 109, 43, 1920. — 827. Vezär, F., und Bögel, J., 17d. 108, 185, 1920. — 828. Uhlmann, F., Beitrag zu der Pharmakologie der Vitamine. Z. f. Biol. 68, 419, 1918; 68, 457, 1918. — 829. Bürgi, Emil, Über die funktionellen Eigenschaften der Vitamine und deren Bedeutung für die pharmakologische Beurteilung

verschiedener Drogen. Deutsche med. Wochenschr. 47, 613, 1921. – 830. Abderhalden und Gellhorn, Ernst, Organische Nahrungsstoffe mit spezifischer Wirkung. Arch. ges. Physiol. 195, 1, 1922. — 831. Dutcher, R., Adams, Vitamine studies I. Observations on the catalase activity of tissues in avian polyneuritis. Journ. Biol. Chem. 36, 63, 1918. — 832. Dutcher and Collatz, II. Ibid. 36, 547, 1918. — 833. Burge, W. E., and Neill, A. J., Effect of starvation on the catalase content of the tissues. Amer. Journ. Physiol. 43, 58, 1917. — 834. Damianovich, H., and Pilado, Matheu C., Biochemical research on vitamines. Rev. de la Assoc. Med. Arg. 34, 279, 286, 303, 1921. — 835. Sammartino, U., The significance of the medium in the study of catalase. Biochem. Zeitschr. martino, U., The significance of the medium in the study of catalase. Biochem. Zettsenr. 126, 179, 1921/22. — 836. Hess, W. R., and Messerle, N., Tissue respiration in vitamine deficiency. H. 119, 176, 1922. — 837. Hess, W. R., The rôle of vitamines in the chemistry of the cell. H. 117, 284, 1921. — 838. Fleisch, Alfred, Blood gas analysis in disturbed tissue respiration; the nature of avian beriberi. Arch. exp. Path. Pharm. 95, 17, 1922. — 839. de Wyss, W. H., Vitamine B and avian beriberi. Lanc. I, 100, 1922. — 840. Abderhalden, Remarks on "The role of the vitamine in the chemistry of the cell" by W. R. Hess. H. 122, 88, 1922. — 841. Abderhalden und Wertheimer, Ernst, Weitere Beiträge usw X. Arch ges Physiol. 192, 174, 1921. — 842. Dieselben, VII. Ibid. 191, 258, 1921. usw. X. Arch. ges. Physiol. 192, 174, 1921. — 842. Dieselben, VII. Ibid. 191, 258, 1921. — 843. Dieselben, XIII. Die mangelhafte Sauerstoffversorgung der Zellen als Ursache der Erscheinungen der alimentären Dystrophie der Tauben. Arch. ges. Physiol. 194, 647, 1922. — 844. Dieselben, XVII. Ibid. 195, 460, 1922. — 845. Holden, H. F., The effect of a yeast extract on the oxygen consumption of washed frog muscle. Biochem. Journ. 17, 361, 1923. — 846. Braddon, L., and Cooper, E. A., Journ. Hyg. 14, 331, 1914. — 847. Muckenfuss, A.M., The presence of food accessories in urine, bile and saliva. Journ. Amer. Chem. Soc. 40, 1606, 1918. The excretion of vitamines. Arch. of Pediatr. 36, 80, 1919. — 848. Gaglio, G., Vitamine in urina. Policlinico. 26, 1381, 1919. — 849. Curatolo, Francesco, Sulla sostanza dell' urina che spiegano azioni di vitamine. Policlin. Sez. med. 27, 439, 1920. — 850. van der Walle, Biochem. Journ. 16, 713, 1922. — 851. Hess, W. R., and Takahashi, N., Proof of a material deficiency in tissues of animals suffering from avitaminosis. Biochem. Zeitschr. 122, 193, 1921. - 852. Penau, H., and Simonnet, H., Alcoholic extracts of brewer's yeast in avian polyneuritis. C. r. soc. biol. 85, 198, 1921. — 853. Steenbock, H., Sell, Mariana T., and Jones, J. H., Vitamine B. II. Storage of vitamine B by the rat. Journ. Biol. Chem. 55, 411, 1923. — 854. Osborne, T. B., and Mendel, L. B., The rôle of vitamines in the diet. Journ. Biol. Chem. 31, 149, 1917. — 855. Maurer, Polyneuritis der Hühner und Beriberi; eine chronische Oxalsäurevergiftung. Münch. med. Wochenschr. 54, 731, 1907. — 856. Chamberlain, Bloombergh and Kilbourne, A study of the influence of the rice diet and of inanition on the production of multiple neuritis of fowls and the bearing there of to the etiology of beri-beri. Philipp. Journ. Sci. 6 (B), 177, 1911. — 857. Eijkman, C., and van Hoogenhuyze, C. J. C., Influence of feeding and of starvation on the development of polyneuritis gallinarum. Proc. Acad. Wetterschap. 18, 1467, 1916; Virch. Arch. 222, 301, 1916. — 858. Walshe, F. M. R., The deficiency theory of the origin of beriberi in the light of clinical and experimental observations on the disease, with an account of a series of 40 cases. Quart. Journ. Med. 11, 320, 1918. — 859. Abderhalden, E., XXI. Versuche mit reinen Nahrungsstoffen mit Überwiegen der Kohlenhydrate bzw. eines Fettsäuren-Glyzeringemisches. Arch. ges. Physiol. 197, 105, 1922. — 860. Lumière, A., Bull. de l'acad. de méd. 84, 274, 1920. — 861. Tscherkes, L., The significance of vitamines in the exchanges of the animal body. 1. The rôle of protein and carbohydrate in vitamines in the grobable rôle of vitamines in the probable rôle of vitamines in the process of digestion and utilization of food. Proc. Physiol. Soc. Dec. 13, 1913; Journ. Physiol. Vol. 47. — 863. Derselbe, Studien über Beriberi. XI. Die Rolle der Vitamine beim Kohlenhydratstoffwechsel. Zeitschr. f. physiol. Chem. 89, 378, 1914. — 864. Braddon, L., and Cooper, E. A., The influence of the total fuel-value of a dietary upon the quantity of vitamine required to prevent beriberi. Brit. Med. Journ. June 20, 1914; Journ. Hyg. 14, 331, 1914. — 865. Weill, E., et Mouriquand, G., Les maladies par carence (carence expérimentale, carence clinique). Rev. de méd. No. 1 et 2, 1916. — 866. Mouriquand, G., Michel, Paul, and Nicodièvitch, Experimental polyneuritis caused by polished rice and inanition. C. r. soc. biol. 87, 168, 1922. — 867. Vedder, E. B., Is by polished rice and mantion. C. r. soc. biol. 87, 168, 1922. — 867. Vedder, E. B., 18 the neuritis preventing vitamine concerned in the carbohydrate metabolism. Journ. Hyg. 17, 1, 1918. — 868. Gerstenberger, H. J., and Burhans, C. W., Respiratory quotient studies in scurvy and beriberi. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 50, XXXVII, 1922. — 869. Mattill, H. A., The utilization of carbohydrate by rats deprived of vitamine B. Journ. Biol. Chem. 55, 717, 1923. — 870. Magne and Simonnet, Variations of the respiratory quotient of the vitamine-deficient pigeon. Influence of intravenous injections of glucose. Bull. soc. chim. biol. 4, 419, 1922. — 871. Abderhalden, XIX. Vergleichende Fütterungsverguebe mit. Fleisch von porgen und von ausschließlich mit gegleichende Fütterungsversuche mit Fleisch von normal und von ausschließlich mit geschliffenem Reis ernährten Tauben. Arch. ges. Physiol. 197, 89, 1922. – 872. Bickel, A., Removal of liver and avitaminosis. Deutsche med. Wochenschr. 49, 140, 1923. —

873. Abderhalden, XXII. Fütterung von Tauben mit Fleisch mit und ohne Zusätzen. Arch. ges. Physiol. 197, 121, 1922. — 874. Maignon, F., Etudes comparées sur l'influence des hydrates de carbone et des graisses sur le pouvoir nutritif des albumines alimentaires. des hydrates de carbone et des graisses sur le pouvoir nutritif des albumines alimentaires. C. r. 167, 172, 1919. — 875. Bierry, H., et Portier, P., C. r. soc. biol. 81, 574, 1918. — 876. Bierry, H., C. r. 169, 197, 1919; C. r. soc. biol. 82, 530, 1919. — 877. Johns, Carl O., and Finks, A. J., Studies in nutrition. IV. The nutritive value of peanut flour as a supplement to wheat flour. Journ. Biol. Chem. 42, 569, 1920. — 878. Funk, Casimir, Action of substances, influencing the carbohydrate metabolism, in experimental beriberi. Journ. Physiol. 53, 247, 1919. — 879. Elias, H., und Kolb, L., Die Rolle der Säure im Kohlehydratstoffwechsel. II. Hungerdiabetes. Biochem. Zeitschr. 52, 220. — 880 Pardoni Pietro. Zur Frage des Finflusses der Ermöhrung und imbesson. Die Rolle der Säure im Kohlehydratstoftwechsel. II. Hungerdiabetes. Blochem. Zeitschr. 52, 330. — 880. Rondoni, Pietro, Zur Frage des Einflusses der Ernährung und insbesondere auf den Adrenalingehalt der Nebennieren. Zeitschr. exp. Med. 29, 197, 1922. — 881. Vincent Swale and Hollenberg, M. S., Changes in the adrenal bodies and the thyroid resulting from inanition. Proc. Physiol. Soc. Journ. Physiol. 54, LXIX, 1921. — 882. Funk, Casimir, and Macallum, A. B. jr., The action of yeast fractions on the growth of rats. Journ. Biol. Chem. 27, 63, 1916. — 883. Emmett, A. D., and McKim, L. H., The year of the yeart vitaming as a supplement to a rice dist. Journ. Biol. Chem. 23, The value of the yeast vitamine as a supplement to a rice diet. Journ. Biol. Chem. 32, 409, 1917. — 884. Funk, C., and Dubin, H. E., Vitamine requirements of certain yeasts and bacteria. Journ. Biol. Chem. 48, 431, 1921. — 885. Lecoq, R., The estimation of the vitamines and the practical applications which it is possible to derive therefrom. Bull. soc. hyg. 9, 489, 1921. — 886. Abderhalden, E., Alcoholic fermentation by means of yeast cells under different conditions. IV. Influence of products obtained from yeast and of other substances on the course of fermentation and the growth of yeast cells. Fermentf. 5, 273, 1922. — 887. Sammartino, U., Vitamine. VI. Biochem. Zeitschr. 125, 25, 1921. — 888. Fränkel, S., and Schwarz, E., Water-soluble vitamine and compounds which accelerate fermentation. I. Method of determination and preparation of the accelerating substances from yeast and rice sediment. Biochem. Zeitschr. 112, 203, 1920. — 889. Fränkel and Scharf, A., Vitamines. V. Further on the chemistry of vitamines. Biochem. Zeitschr. 126, 268, 1921/22. — 890. Miller, Elizabeth W., The effect of certain stimulating substances on the invertase activity of yeast. Journ. Biol. Chem. 48, 329, 1921. — 891. Euler, H., und Cramér, H., Biochem. Zeitschr. 58, 467, 1913/14. — 892. Fulmer, E. I., and Nelson, V. E., Studies on yeast. V. Is bios a single substance. Journ. Chem. Soc. 44, 68, 1922. — 893. Schweizer, K., Chemico-physiological studies of the yeast cell. Bull. ass. chim. sucr. dist. 38, 304, 1921; Application of the typical vitamine reactions upon the yeast cell. Mitt. Lebens. Hyg. 11, 200, 1920. — 894. Fränkel, S., and Scharf, A., Vitamines. IV. The adsorption of vitamines. Biochem. Zeitschr. 126, 265, 1921/22. — 895. Williams, R. J., A quantitative method for determination of vitamine. Journ. Biol. Chem. 42, 259, 1920. — 896. Berman, L., A rapid method for the determination of water-soluble vitamin B. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 307, 1921. — 897. Schweizer, Karl, Use of the precipitometer and of the catalase apparatus 1921. — 897. Schweizer, Karl, Use of the precipitometer and of the catalase apparatus to determine the course of fermentation. Mitt. Lebens. Hyg. 11, 193, 1920. — 898. Fleming, William D., Vitamine content of rice by the yeast method. Journ. Biol. Chem. 49, 119, 1921. — 899. Damianovich, H., and Catán, M. A., Vitamines in the metabolism of yeast. Anales inst. modelo clin. med. 5, 98, 1920. — 900. Swoboda, Frederick K., Nitrogen nutrition of yeast. Journ. Biol. Chem. 52, 91, 1922. — 901. Zilva, S. S., and Miura M., A note on the activity of fat soluble accessory factors of cod liver oil and butter. Lanc. I, 323, 1921; Biochem. Journ. 15, 654, 1921. — 902. Zilva, S. S., A note on the relative influence of cod-liver oil and butter. Change of growing rats. Lanc. I, 1244, 1922. — 903. McCollum Simmonds Ning. Shipley bone of growing rats. Lanc. I, 1244, 1922. — 903. McCollum, Simmonds Nina, Shipley, P. G., and Park, E. A., Studies on experimental rickets. XII. Is there a substance other than fat-soluble A associated with certain fats which plays an important rôle in bone development? Journ. Biol. Chem. 50, 5, 1922. — 904. Howland, J., Rickets, Harvey Lecture. March 31, 1923. — 905. McCollum, Simmonds, Becker, J. E., and Shipley, Experimental rickets XXI. Experimental demonstration of existence of vitamine which Experimental rickets AA1. Experimental demonstration of existence of vitamine which promotes calcium deposition. Johnes Hopk. Hosp. Bull. 33, 229, 1922.—906. Zucker, T. F., and Marion Barnett, Observations on the distribution of anti-rachitic substances. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 375, 1923.—907. Steenbock, H., Jones, J. H., and Hart, E. B., Stability of vitamine in cod liver oil. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 55, XXVI, 1923.—908. Hart, E. B., Steenbock, H., and Hoppert, C. A., Influence of dry vs. fresh green plant tissue on calcium assimilation. Science 52, 318, 1920.—909. Bogert, L., Jean and Ruth K. Trail, Studies in inorganic metabolism. IV. The influence of yeast and butter fat upon magnasium and phosphorus assimilation. influence of yeast and butter fat upon magnesium and phosphorus assimilation. Journ. Biol. Chem. 54, 753, 1922. — 910. McClendon, J. F., and Shuck, Cecilia, The presence of antiophthalmic vitamine and the absence of antirachitic vitamine in dried spinach. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 288, 1923. — 911. Hess, A. F., The therapeutic value of egg yolk in rickets. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 369, 1923. — 912. Funk, Casimir, und Dubin, H. E., Studies on the chemistry of cod liver oil. I. The effect of hydrogenation Literatur, 437

upon the vitamine content. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 21, 139, 1923. - 913. Drummond, J. C., Researches on the fat-soluble accessory substance. I. Observations upon its nature and properties. Biochem. Journ. 13, 81, 1919. - 914. Steenbock, H., White corn vs yellow corn and a probable relation between the fat-soluble vitamine and yellow plant pigments. Science 50, 352, 1919. — 915. Steenbock and Boutwell, Fat-soluble vitamine. III. The comparative nutritional value of white and yellow maizes. Journ. Biol. Chem. 41, 81, 1920. — 916. Palmer, Leroy S., Carotinoids as fat-soluble vitamine. Science 50, 501, 1919. — 917. Palmer, L. S., and Kennedy, Cornelia, The relation of plant carotinoids to growth and reproduction of albino rats. Journ. Biol. Chem. 46, 559, 1921. — 918. Van den Bergh, H., und Muller, P., Biochem. Zeitschr. 108, 279, 1920. — 919. Rosenheim, Otto, and Drummond, J. C., Relation of lipochrome pigments to fat-soluble accessory food factor. Lanc. I, 862, 1920. — 920. Stephenson, M., Note on differentiation of yellow pigments from fat-soluble vitamine. Biochem. Journ. 14, 715, 1920. — 921. Steenbock, H., Sell, M. T., Nelson, E. M., and Buell, M. V., Fat-soluble vitamine. Proc. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 46, XXXIII 1921. — 922. Hijmans van den Bergh, A. A., and Muller, P., Serum-lipochrome. I. Proc. Acad. Sci. Amsterdam. 22, 748, 1920. — 923. Drummond, J. C., and Coward, Katharine Hope, Researches on the fat-soluble accessory substance V. The nutritive value of animal and vegetable oils and Leroy S., Color vs. vitamine-content of fatty foods. Science. 56, 609, 1922. Carotinoids and related pigments. Chem. Catalog Co. 1922. — 925. Steenbock, H., Mariana T. Sell und Boutwell, P. W., Fat-soluble vitamine. VIII. The fat-soluble vitamine content of peas in relation to their pigmentation. Journ. Biol. Chem. 47, 303, 1921. — 926. Steenbock und Sell, Fat-soluble vitamine. X. Further observations on the occurrence of the 927. Coward, Katharine Hope, The association of vitamine A with the lipochromes of plant tissues. Biochem. Journ. 17, 145, 1923. — 928. Richmond, H. D. und England, E. H., The sulfuric acid reaction for liver oil. Anal. 47, 431, 1922. — 929. Harden, A., and Robison, Robert, Note on the sulphuric acid test for liver oils. Biochem. Journ. 17, 115, 1922. — 929. First Norman and Foster H. J. Sulfurio test for fixer oils. Anal. 115, 1923. — 930. Evers, Norman, and Foster, H. J., Sulfuric test for fish liver oils. Anal. 48, 58, 1923. — 931. Drummond, J. C., and Watson, A. F., Sulfuric acid reaction for liver oils. Anal. 47, 341, 1922. — 932. Damianovich, Horacio, Ultra-violet absorption spectra of extracts containing vitamines. Anales, asoc. quim. Arg. 19, 209, 1922. — 933. Mc Collum, E. V., Simmonds, N., and Steenbock, H., A method for the separation of the dietary essertial "fat-soluble A", from butter fat. Proc. Amer. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 29, XXVI, 1917. — 934. Steenbock, H., Boutwell, P. W., and Kent, Hazel E., Fat soluble vitamine I. Journ. Biol. Chem. 35, 517, 1918. — 935. Hopkins, F. G., Discussion on the present condition of vitamines in clinical medicine. Brit Med. Towns. cussion on the present condition of vitamines in clinical medicine. Brit. Med. Journ., plant materials. Journ. Biol. Chem. 41, 163, 1920. 940. Osborne and Mendel, The stability of the growth-promoting substance in butter fat. Ibid. 24, 37, 1916. - 941. Hopkins, F. G., Effects of heat and aeration on fat-soluble vitamine. Biochem. Journ. 14, 725, 1920. — 942. Drummond, J. C., and Coward, K. H., Researches on fat-soluble accessory factor (vitamin A) VI. Effect of heat and oxygen on nutritive value of butter. Ibid. 14, 734, 1920. — 943. Osborne and Mendel, Nutritive factors in plant tissues. IV. Fatsoluble vitamine. Journ. Biol. Chem. 41, 549, 1920. - 944. Zilva, S. S., Conditions of solution vitamine. Journ. Biol. Chem. 41, 549, 1920. — 944. Zhiva, S. S., Conditions of inactivation of the accessory food factors. Biochem. Journ. 16, 42, 1922. — 945. Derselbe, Action of ozone on fat-soluble factor in fats. Biochem. Journ. 14, 740, 1920. — 946. Fahrion, W., Fett und Vitamine. Chem. Umschau 97, 109, 1920. — 947. Simonnet, H., The stability of fat-soluble A toward heat. Bull. soc. hyg. 9, 436, 1921. — 948. Steenbock, H., Sell, Mariana T., and Buell, Mary V., Fat-soluble vitamine VII. The fat-soluble vitamine and yellow pigmentation in animal fats with some observation on its stability to saponification. Journ. Biol. Chem. 47, 89, 1921. — 949. Cusick, J. T., Phosphorus in butter. Cornell Exp. Agr. Sta. Mem. 30, 159, 1920. — 950. Ferris, L. W., Some determinations on the soluble nitrogen compounds of cream and butter. Science 54, 611, 1921; J. Dairy Sci. 5, 399, 1922. - 951. McCollum, Simmonds and Pitz, Distribution of the fat-soluble A, the dietary essential of butter fat. Amer. Journ. Physiol. 41, 361, 1916. — 952. Osborne and Mendel, The extraction of "fat-soluble" vitamine from green foods. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 16, 98, 1919. — 953. Zilva, S. S., The extraction of the fat-soluble factor of cabbage and carrot by solvents. Biochem. Journ. 14, 494, 1920. — 954. Steenbock, H., and Boutwell, P. W., Fat-soluble vitamine VI. The extractability of the fat-soluble vitamine from carrots, alfalfa and yellow corn by fat solvents. Journ. Biol. Chem. 42, 131, 1920. — 955. v. Euler, H., Experiments with vitamine A from carrots.

Ark. kemi, miner. geol. 8, Nr. 18, 1922. - 956. Derselbe und Bernton, Allan, Chemical studies on vitamines. Ibid. 8, Nr. 21, 1922. — 957. Simonnet, H., The nutritive value of lard as a source of fat soluble A. Bull. soc. hyg. 9, 388, 1921. — 958. Pénau, H., and Simonnet, H., Simple diets deficient in fat soluble factor A. Importance of the albuminoid Simonnet, H., Simple diets deficient in fat soluble factor A. Importance of the albuminoid material employed. Bull. soc. chim. biol. 4, 192, 1922. — 959. Zilva, S. S., and Miura, M., The quantitative estimation of the fat-soluble factor. Biochem. Journ. 15, 654, 1921. — 960. Cramer, W., Drew, A. H., and Mottram, J. C., On blood platelets: their behavior in "vitamine A" deficiency and after "radiation", and their relation to bacterial infection. Proc. R. Soc. 93 B, 449, 1922. — 961. Bedson, S. P., and Zilva, S. S., Influence of vitamine A on blood platelets of rat. Brit. Journ. Exp. Path. 4, 5, 1923. — 962. Evans, H. M., and Bishop, K. S., Proc. Amer. Ass. Anat.; Anat. Rec. 23, 17, 1922. — 963. Coward and Drummond, Researches on the fat-soluble accessory substance IV. Nuts as a source of vitamin A. Biochem. Journ. 14, 665, 1920. — 964. Delf, E. Marion, The distribution of accessory food factors (vitamines) in plants S. Afr. Journ. Science. 17, 121, 1920. — 965. Hughes, J. S., The effect of the fat-soluble vitamine content of a feed on the fat-soluble vitamine content of adipose tissue. Science. 52, 565, 1920. — 966. Drummond 965. Hughes, J. S., The effect of the fat-soluble vitamine content of a feed on the fat-soluble vitamine content of adipose tissue. Science. 52, 565, 1920. — 966. Drummond, J. C., Golding, J., Zilva, S. S., and Coward, K. H., Nutritive value of lard. Biochem. Journ. 14, 742, 1920. — 967. Davis, M., and Outhouse, J., Effect of a ration low on fat-soluble A in the tissues of the rat. Amer. Journ. Dis. Childr. 21, 307, 1921. — 968. Drummond, J. C., Researches on the fat-soluble accessory substance II. Observations on its rôle in nutrition and influence on fat metabolism. Biochem. Journ. 13, 95, 1919. — 969. Coward, K. H., Lush, Joan L., and Palmer, M. Grace, The storage of vitamine A in the liver of the rat. Lanc. I, 124, 1923. — 970. Cooper, Ethel, The distribution of the vitamine A in the prine and the digestive secretions (Man dog). Amer. Journ. Physiol. in the liver of the rat. Lanc. 1, 124, 1923. — 970. Cooper, Ethel, The distribution of the vitamine A in the urine and the digestive secretions (Man, dog). Amer. Journ. Physiol. 63, 425, 1923. — 971. Sheets, Olive, and Funk, Casimir, The effect of ultra-violet rays on rats, deprived of vitamine A in their diet. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 80, 1922. — 972. Powers, G. F., Park, E. A., and Simmonds, Nina, The influence of light and darkness upon the development of xerophthalmia in the rat. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 81, 1922; Journ. Biol. Chem. 55, 575, 1923. — 973. Hume, E. M., Effect of radiation with mercury vapor quartz lamp. Lanc. II, 1318, 1922. — 974. Hume, E. M., and Smith, Hannah Henderson, The effect of air, which has been exposed to the radiation of the mercury vapour quartz lamp in promoting the growth of rats, fed on a diet deficient Hannah Henderson. The effect of air, which has been exposed to the radiation of the mercury-vapour quartz lamp, in promoting the growth of rats, fed on a diet deficient in fat-soluble vitamines. Biochem. Journ. 17, 364, 1923. — 975. Goldblatt, H., and Soames, K. M., Effect of radiation with mercury vapor quartz lamp on growth of rats fed on diet deficient in fat soluble growth promoting factor. Lanc. II, 1321, 1922; A study of rats on a normal diet irradiated daily by the mercury vapour quartz lamp or kept in darkness. Biochem. Journ. 17, 294, 1923. — 976. Mendel, Lafayette B., The fat-soluble vitamine. New York State Med. Journ. 20, 212, 1920. — 977. McCarrison, R., Dietetic deficiency and endocrine activity with special reference to deficiency edema. Dietetic deficiency and endocrine activity with special reference to deficiency edema. Brit. Med. Journ. Aug. 14, 236, 1920. — 978. Osborne and Mendel, The influence of cod liver oil and some other fats in growth. Journ. Biol. Chem. 17, 401, 1914. — 979. Anon, Cod liver oil industry. Pharm. Era. 48, 255, 1915. — 980. Iscovesco, Lecithide contenue dans l'huile de foie de morue. Comp. rend. soc. biol. 76, I, 34; II, 74, II, 117, 1012. 10 et 17, Iony. 1014. contenue dans l'huile de foie de morue. Comp. rend. soc. biol. 76, 1, 34; 11, 74, 11, 117, 1913. 10 et 17 Janv. 1914. — 981. Gautier, Armand et Mourgues, Compt. rend. 107, 110 et 626, 1888. — 982. Funk, Casimir, Biochemistry of cod-liver oil. Biochem. Bull. 4, 365, 1915. — 983. Lax, H., The accessory food factor in (cod) liver oil. Biochem. Zeitschr. 125, 265, 1921. — 984. Paal, C., und Roth, K., Reduktionskatalysen mit kolloidalem Palladium. B. 41, 2282, 1908. — 985. Chapman, A. C., Spinacene. A new hydrocarbon from certain fish oils. Journ. Chem. Soc. 111, 56, 1917. — 986. Tsujimoto, M., Squalene a highly unsaturated hydrocarbon in shark liver oil. Journ. Ind. Eng. Chem. 12, 63, 1919. 12, 73, 1919. Chem. 12, 63, 1919; 12, 73, 1919. — 987. Tsujimoto, M., and Toxama, Y., The unsaponifiable constituents (higher alcohols) of the liver oils of sharks and rays. Chem. saponifiable constituents (higher alcohols) of the liver oils of sharks and rays. Chem. Umschau 29, 27, 43, 1922. — 988. Kubota, B., The chemical constitution of squalene. Tokyo Kwagaku Kwaishi. 39, 879, 1918. — 989. Toyama Yoshiyuki, The unsaponifiable constituents (higher alcohols) of shark and ray liver oil. Chem. Umschau. 29, 237, 245, 1922. — 990. Bull, Henrik, The composition of cod liver oil. Tidsr. Kemi Farm. Terapi. 14. 1916. — 991. Rogers, L., Preparation of sodium morrhuate. Brit. Med. Journ. Sept. 27, 1919. — 992. Zucker, T. F., Pappenheimer, A. M., and Barnett, Marion, Observations on cod-liver oil and rickets. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 167, 1922. — 993. Derselbe, Further observations on the chemistry of cod liver oil. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 136, 192. — 994. Takahashi, K., Nutritive values of lipoids. IV. Separation and identification of active principle (vitamine A) of cod-liver oil. Journ. Chem. Soc. Japan. 43, 828, 1922. — 995. Wieland, Heinrich, and Alles, Richard, The poisonous substance of toads. B. 55 B, 1789, 1922. — 996. Poulsson, E., The fat-soluble vitamine A. Norsk Mag. for Laegevidensk. 84, 35, 1923. — 997. Drummond, J. G., and Zilva, S. S., Preparation of codliver oil and the effect of the process on the vitamine value of the oils. Journ. Soc. Chem. Ind. 41, 280, 1922; Vitamine content of oils. Lanc. II.

753, 1921. — 998. Lang, J., Vitamines and cod-liver oil. Schweiz. Apoth. Ztg. 59, 501, 1921. - 999. Stammers, Arthur Dighton, Feeding experiments in connection with vitamines A and B. III. Milk and the growth-promoting vitamine. IV. The vitamine A content of refined cod liver oil. Biochem. Journ. 16, 659, 1922. — 1000. Holmes, Arthur D., Studies of the vitamine potency of cod liver oils. II. The effect of season on the vitamine potency of cod liver oil — spring oil. Science 56, 609, 1922; Studies of the vitamine potency of cod liver oils. III. The potency of pollock liver oil — Early summer oils. Journ. Metab. Res. 2, 361, 1922. — 1001. Derselbe, Studies of the vitamine of cod liver oils. I. The potency of crude cod liver oil, pressed cod liver oil and cod liver stearin. Journ. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Metab. Metab. Metab. Res. 2, 1001. Metab. Met 113, 1922. — 1002. Freudenberg, Ernst, and Kloeman, Ludwig, Spasmophilia II. Jahrb. f. Kinderheilk. 79, 700. — 1003. Stöltzner, W., The treatment of rickets with cod-liver oil. Münch. med. Wochenschr. 68, 272, 1921. — 1004. Hess, A. F., and Unger, Lester J., The deleterious effect of the alcalinization of infants' food. Journ. Amer. Med. Assoc. 72, 1232, 1232. 73, 1353, 1919. — 1005. Cronheim, Die Rolle des Lezithins im Stoffwechsel der Erwachsenen. Zeitschr. physikal. u. diät. Therap. 16, 262. — 1006. Robertson, T., Brailsford, Experimental studies on growth. VI. The influence of lecithin upon the growth of the white mouse. Journ. Biol. Chem. 25, 647, 1916. — 1007. McLean, Hugh, A simple method for the preparation of lecithin. Journ. Path. Bact. 18, 490, 1914. The composition of "lecithin" together with observations on the distribution of phosphatides in the tissues and methods for their extraction and purification. Biochem. Journ. 9, 351, 1915. — 1008. Iscovesco, Les propriétés physiologiques des lécithides du foie. Compt. rend. soc. biol. 74, 76, 117, 1914. — 1009. Robertson, T., Brailsford, On the isolation and properties of tethelin, the growth-controlling principle of the anterior lobe of the pituitary body. Journ. Biol. Chem. 24, 409, 1916. — 1010. Cooper, Evelyn Ashley, The relation of vitamines to lipoids. Biochem. Journ. 8, 347, 1913. — 1011. Sullivan, M. X., and Voegtlin, Carl, The relation of lipoids to vitamines. Proc. Amer. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 24, XVII, 1916. — 1012. Aron, Hans, Nährente. Biochem. Zeitschr. 92, 211, 1918; Nahrungswert und die Bedeutung von nährendem Fett. Ibid. 103, 172, 1920. — 1013. Stepp, W., Die Lipoide in ihrer Bedeutung als akzessorische Nährstoffe. Med. Klinik Nr. 3, 1920. – 1014. Derselbe, Über Versuche mit lipoidfreier Ernährung an Ratten und Hunden. Zeitschr. f. Biol. 69, 495, 1919. – 1015. Wacker und Beck, Berl. klin. Wochenschr. 75, 453, 1921. — 1016. Niemes, Ph., and Wacker, Leonhard, Supplementary food substances: effect of fat- and cholesterol-deficient feeding upon the growing organism. Arch. exp. Path. Pharm. 93, 741, 1922. — 1017. Gardner, John A., and Fox, F. W., Origin and destiny of cholesterol in the animal organism. XII. Excretion of sterols in man. Proc. R. Soc. 92 B, 358, 1921. — 1018. Takahashi, Katsumi, Nutritive value of fats and lipoids. I. Journ. Chem. Soc. Jap. 43, 201, 1922. — 1019. Cramer, W., Vitamines and lipoid metabolism. Proc. Physiol. Soc. May 15, 1920. Journ. Physiol. 54, III, 1920. Glandular adipose tissue; relation to other endocrine organs and to vitamine problem. Brit. Journ. Exp. Pathol. 1, 184, 1920. — 1020. Mouriquand, G., and Michel, P., C. r. soc. biol. 85, 470, 1921; The antiscorbutic value of sterilized lemon juice and the question of the doses of antiscorbutic necessary in metabolism. Ibid. 87, 1403, 1922. — 1021. Harden, A., and Robison, Robert, The anti-scorbutic properties of concentrated fruit juices. Biochem. Journ. 15, 521, 1921. — 1022. Bassett-Smith, P. W., Preservation of lemon juice and prevention of scurvy. Lanc. II, 321, 1921. — 1023. Bezssonow, N., The anti-scorbutic principle in the juice of potato, extracted in the presence of acids. C. r. 173, 417, 1921; Influence of oxidases on the rapid destruction of the antiscorbutic substance. Bull. soc. hyg. 9, 537, 1921. — 1024. Smith, Erma, and Medes Grace, Effect of heating the antiscorbutic vitamine in the presence of invertase. Journ. Biol. Chem. 48, 323, 1921. — 1025. Holst, Axel, und Frölich, Th., Experimenteller Skorbut. Weitere Untersuchungen über die Konservierung und Extraktion der spezifischen Bestandteilen der antiskorbutischen Nahrungsmittel. Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 75, 334, 1913. —1026. Smith, Alice Henderson, A historical inquiry into the efficiency of lime-juice for the prevention and cure of scurvy. Journ. Roy. Army Med. C. February-March 1919. Lancet II, 725, 1918. - 1027. Davey, Alice Jane, Determination of the maximum doses of some fresh citrous fruit juices which will protect a guinea-pig from scurvy, together with some observations on the preservation of such juices. Biochem. Journ. 15, 83, 1921. — 1028. Freise, E., Der Alkoholextrakt aus Vegetabilien als Träger barlowheilender Stoffe. Monatsschr. f. Kinderheilk. 12, 687, 1914. – 1029. Freudenberg, Ernst, Beitrag zur Frage des Barlow-Schutzstoffes. Ibid. 13, 141, 1914—16. — 1030. Harden and Zilva, Antiscorbutic factor in lemon juice. Biochem. Journ. 12, 259, 1918. — 1031. Harden and Robison, Robert, The antiscorbutic properties of concentrated fruit juices. Journ. Roy. Army Med. C. Jan. 1919. — 1032. Discelben, The antiscorbutic properties of concentrated fruit juices. III. Biochem. Journ. 14, 171, 1920. — 1033. McClendon, J. F., and Dick, S. M., Commercial drying of orange juice retaining its antiscorbutic properties. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 46, X, 1921. — 1034. McClendon, Bowers, W. S., and Sedgwick, J. P., Antiscorbutic properties of commercially dried orange juice. Ibid. 46,

IX, 1921. - 1035. Vedder, E. B., Etiology of scurvy. Milit. Surg. 49, 133, 1921. 1036. Bezssonow, N., Preparation of an antiscorbutic product and the function of vitamine A in experimental scurvy. Bull. soc. hyg. alim. 11, 14, 1923. - 1037. Givens, M. H., An experimental scurvy. Bull. soc. hyg. alim. 11, 14, 1923. — 1037. Givens, M. H., and McClugage, H. B., Antiscorbutic property of fruits I. An experimental study of dried orange juice. Amer. Journ. Dis. Childr. 18, 30, 1919. — 1038. Dubin, Harry E., and Lewi, Maurice J., Amer. Journ. Med. Sci. 159, 264, 1920. — 1039. Bassett-Smith, Scurvy. With special reference to prophylaxis in the Royal Navy. Lancet. I. May 22, 1102, 1920; II. 997, 1920. — 1040. Givens, M. H., and Macy, J. G., Antiscorbutic property of some desiccated fruit juices. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ Biol. Chem. 46, XI, 1921. — 1041. Hamburger, R., und Stransky, E., Gemüsedarreichung beim Säugling, insbesondere in Form von frischestrocknetem rohen Preßsaft. Monatssehr. f. Kinderheilk. 6, 500, 1021. 529, 1921. — 1042. Harden and Zilva, A note on the susceptibility of the antiscorbutic principle to alcalinity. Lancet II. 320, 1918. — 1043. Hess and Unger, The scurvy of guinea pigs. III. The effect of age, heat, and reaction on antiscorbutic foods. Journ. Biol. Chem. 38, 273, 1919. — 1044. LaMer, V. K., Campbell, H. L., and Sherman, H. C., The effect of temperature and of hydrogen ion concentration upon the rate of destruction of antiscorbutic vitamine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 122, 1921; Journ. Amer. Chem. Soc. 44, 172, 1922. — 1045. Vedder, E. B., Etiology of scurvy. III. The effect of neutralization on the antiscorbutic vitamine. Milit. Surg. 49, 502, 1921. — 1046. McClendon, J. F., and Sharp, Paul F., The hydrogen ion concentration of foods. Journ. Biol. Chem. 38, 531, 1919. — 1047. Sommer, H. H., and Hart, E. B., The effect of heat on the citric acid of milk. Ibid. 35, 313, 1918. — 1048. Faber, Harold, K., Sodium citrate and scurvy. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 140, 1920; Amer. Journ. Dis. Childr. 21, 401, 1921. 1049. Hess, Alfred F., and Unger, Lester J., The destruction of the antiscorbutic vitamine in milk by the catalytic action of minute amounts of copper. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 119, 1921. — 1050. Fowler, G. S., Edinb. Med. Journ. Jan. 2, 1914. — 1051. Hess, A. F., Brit. Med. Journ. July 31, 154, 1920; Hess and Unger, Dietaries of infants' in relation to the development of rickets. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 220, 1920. — 1052. Hess and Unger, Destructive effect of oxidation on antiscorbutic vitamine. Proc. Hess and Unger, Destructive effect of oxidation on antiscorbutic vitamine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 143, 1921. — 1053. Dutcher, R. Adams, Harshaw, H. M., and Hall, J. S., Vitamine studies. VIII. The effect of heat and oxidation upon the antiscorbutic vitamine. Journ. Biol. Chem. 47, 483, 1921. — 1054. Zilva, S. S., The inactivation of the antiscorbutic factor by exposure to air or ozone. Biochem. Soc. Dec. 11, 1920; Influence of aeration on stability of antiscorbutic factor. Lanc. I, March. 5, 478, 1921. — 1055. Anderson, Edla V., Dutcher, R. Adams, Eckles, C. H., and Wilbur, J. W., The influence of heat and oxidation upon the nutritive and antiscorbutic properties of cow's milk. Science 53, 446, 1921. — 1056. Bezsonow, N., Color reaction for antiscorbutic extracts and for hydroquinol. C. r. 173, 466, 1921; Bull. soc. chim. biol. 4, 83, 1922. — 1057. Derselbe, The effect of an antiscorbutic preparation on guinea-pigs. C. r. 175, 846, 1922. — 1058. Ellis, N. R., Steenbock, H., and Hart, E. B., Some observations on the stability of the antiscorbutic vitamine and its behavior to various treatments. Journ. Biol. Chem. 46, 367, 1921. - 1059. Zilva, S. S., and Miura, Masataro, The differencial dialysis of the antineuritic and the antiscorbutic factors. Biochem. Journ. 15, 422, 1921. dialysis of the antineuritic and the antiscorbutic factors. Biochem. Journ. 15, 422, 1921. — 1060. Sherman, H. C., LaMer, V. K., and Campbell, H. L., Quantitative determination of the antiscorbutic vitamine (Vitamine C). Science 54, 176, 1921; Journ. Amer. Chem. Soc. 44, 165, 1922. — 1061. Wright, Samson, A study of the combined action of raw cow's milk and orange-juice as antiscorbutic substances. Biochem. Journ. 15, 695, 1921. — 1062. Hess and Unger, Experiments on antiscorbutics. Report of antiscorbutic for intravenous use. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 15, 141, 1918. — 1063. Lesné, Ed., and Vaglianos, M., Utilization by the organism of vitamine C introduced by the parenteral route. C. r. 176, 614, 1923. — 1064. Vedder, Edward B., The etiology of scurvy. IV. Millt. Surg. 50, 534, 1922. — 1065. Hess, A. F., Infantile scurvy. Proc. II. Pan.-Amer. Sci. Congr. Wash. X, 48, 1917. — 1066. Derselbe, Scurvy. Past and present. Lippincott. Philad. & London. 1920. — 1067. Findlay, George Marshall, The effects of an unbalanced diet in the production of guinea-pig scurvy. Biochem. Journ. 15, 355, 1921. — 1068. diet in the production of guinea pig scurvy. Biochem. Journ. 15, 355, 1921. — 1068. Abderhalden, E., Organic foodstuffs with specific action. VIII. Arch.ges. Physiol. 191, 278, 1921. — 1069. Chick, Harriette, and Hume, E. Margaret, Note on the importance of accurate and quantitative measurements in experimental work on nutrition and accessory food factors. Journ. Biol. Chem. 39, 203, 1919. — 1070. Mendel, L. B., Food factors in gastroenterology. Amer. Journ. Med. Sci. 158, 297, 1919. — 1071. Ranwez, F., Les nouvelles théories sur la valeur des produits alimentaires en relation avec la suppression des fraudes. Journ. pharm. belge. 2, 537, 1920. — 1072. Cooper, E. A., On the protective and curative properties of certain foodstuffs against polyneuritis induced in birds by a diet of polished rice. Journ. Hyg. 12, 436, 1912; 14, 12, 1914. — 1073. Chick, H., und Dalyell, E., Skorbutgefahr in Wien. Wien. klin. Wochenschr. 32, 1219, 1919. — 1074. Kohman, E. F., Vitamines in canned foods. Nat. Canners Ass. Bull. 19 L, May 1922. — 1075. Chick, H., and Hume, E. M., Effect of exposure to temperature at or above 100° upon the substance

(vitamine) whose deficiency in a diet causes polyneuritis in birds and beriberi in man. Proc. R. Soc. 90 B, 60, 1917. — 1076. Miller, Elizabeth W., The effect of cooking on the water-soluble vitamine in carrots and navy beans. Journ. Biol. Chem. 44, 159, 1920. water-soluble vitamine in carrots and havy beans. Solub. Biol. Chem. 1918, 1920. — 1077. Whipple, Bertha E., Water-soluble B in cabbage and onion. Ibid. 44, 175, 1920. — 1078. Weill et Mouriquand, Recherches sur le scorbut expérimental. Arch. physiol. path. gén. 17, 849, 1918. — 1079. Delf, E. M., and Tozer, F. M., Antiscorbutic value of cabbage I. The antiscorbutic and growth-promoting properties of raw and heated cabbage. Biochem. Journ. 12, 416, 1918. — 1080. Eddy, Walter H., Shellow, Elizabeth, Pease, Ramona, The effect of heat upon the antiscorbutic vitamine in cabbage. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 155, 1922; Journ. Home Econ. 15, 15, 1923. — 1081. Strudwick, F., Scurvy. Zit. nach Med. Res. Comm. Nr. 38, p. 65, 1919. — 1082. Stanley, Louise, and Whipple, Ruth, Preliminary report on the effect of cooking foods in the pressure cooker on the biological value of such foods. Journ. Home Econ. 13, 446, 1921. — 1083. Delf, Marion Ellen, Effect of heat on the antiscorbutic accessory factor of vegetables and fruit juices. Biochem. Journ. 14, 211, 1920. — 1084. Givens, Maurice H., and McClugage, Harry B., Influence of temperature on the antiscorbutic vitamine in tomatoes. Proc. Soc. Biol. Chem.; J. Biol. Cem. 41, XXIV, 1920; Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 164, 1921. 1085. Rossi, G., Experimental scurvy: the possibility of sterilizing at high temperature without altering the alimentary value of the sterilized substances. Arch. fisiol. 16, 125, 1918. — 1086. Daniels, Amy L., and McClurg, Nellie I., Influence of high temperatures and dilute alcalies on the antineuritic property of food. Journ. Biol. Chem. 37, 201, 1919. — 1087. Daniels and Heisig, Esther, The acidity of various sirups used in cooking. Journ. Home. Econ. 11, 193, 1919. — 1088. Hess and Unger, The deletarious effect of the alcalinisation of infants food. Journ. Amer. Med. Ass. 73, 1353, 1919. - 1089. Petragnani, G., Destructive action of heat on vitamines. Sper. 75, 403, 1921. - 1090. Givens and McClugage, Antiaction of heat on vitamines. Sper. 75, 405, 1921. — 1090. Givens and McUlugage, Andscorbutic property of vegetables. II. An experimental study of raw and dried potatoes. Journ. Biol. Chem. 42, 491, 1920. — 1091. Hindhede, M., Dytidskost samt Kortfattet Ernaeringslaere. Smaaskriften ud givne af det af Indenrigsministeriet nedsatte Husholdnigsudvaig. No. 10, 1918. — 1092. Hill, J. R., Food wastage on potato cooking. Pharm. Journ. 100, 149, 1918. — 1093. Denton, Minna, Change in food value of vegetables. Towns. Home Face. 11, 142, 1010. — 1094. Durbam. 6. C. Water. tables due to cooking. Journ. Home Econ. 11, 143, 1919. - 1094. Dunham, G. C., Water tables due to cooking. Journ. Home Econ. 11, 143, 1919. — 1094. Dunham, G. C., Water soluble B vitamine content of certain vegetables. Milit. Surg. 48, 223, 1921. — 1095. Murlin, J. R., Boston Med. and Surg. Journ. 179, 395, 1918. — 1096. Prescott, S. C., Dried vegetables for army use. Amer. Journ. Physiol. 49, 578, 1919. — 1097. Givens, Maurice H., and Cohen, Barnett, The antiscorbutic property of desiccated and cooked vegetables. Journ. Biol. Chem. 36, 127, 1918. — 1098. Shorten, James Alfred, and Ray, Charu Brata, The antiscorbutic and antiberiberi properties of certain sun-dried vegetables. Biochem. Journ. 15, 274, 1921. — 1099. Holst und Frölich, Scorbutus and its Prophylaxis. Norsk Mag. f. Laeger densk. 77, 989, 1916; Journ. Trop. Med. Hyg. 23, 461, 1920. — 1100. Givens and McClugage, The antiscorbutic property of vegetables. I. An experimental study of raw and dried tomatoes. Journ. Biol. Chem. 37, 253, 1919. — An experimental study of raw and dried tomatoes. Journ. Biol. Chem. 37, 253, 1919. 1101. Shorten, J. A., and Ray, C., Report on the anti-beriberi vitamine and anti-scorbutic property of sun dried vegetables. Proc. Asiat. Soc. Beng. 15, 226, 1919; Ind. Journ. Med. Res. Spec. No. 60, 1919. — 1102. Osborne and Mendel, Further observations on the Med. Res. Spec. No. 60, 1919. — 1102. Usborne and Mendel, Further observations on the distribution of vitamine B in some vegetable foods. J. A. M. A. 78, 1121, 1922; Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 291, 1922. — 1103. Eckman, Philip F., The antiscorbutic value of dehydrated fruits. J. A. M. A. 78, 635, 1922. — 1104. Falk, K. George, McGuire, Grace, and Blount, Eugenie, Studies on enzyme action. XVII. The oxidase, peroxidase, catalase and amylase of fresh and dehydrated vegetables. Journ. Biol. Chem. 38, 229, 1919. — 1105. Bigelow, W. D., Problems of canning operations. Amer. Journ. Publ. Health. 8, 212, 1918; J. Ind. Eng. Chem. 14, 375, 1922. — 1106. Hess and Unger, Canned tomatoes an antiscorbutic Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 16, 1, 1018. — 1107. Campbell Medal E. D. as an antiscorbutic. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 16, 1, 1918. — 1107. Campbell, Mabel E. D., and Chick, H., The antiscorbutic and growth-promoting value of canned vegetables. Lancet. Aug. 23, 1919. — 1108. Savage, W. G., Canned foods in relation to health. Lanc. I, 527, 1923. — 1109. Gralka, R., Vitamines in fresh and conserved vegetables. J. hrb. f. Kinderheilk. 100, 265, 1923. — 1110. Givens, M. H., McClugage, H. B., and Van Horne, E. G., Antiscorbutic property of fruits. II. Experimental study of apples and bananas. Amer. Journ. Dis. Childr. 23, 210, 1922. — 1111. Kohman, Edward F., The protection of vitamine C in foods. Journ. Ind. Eng. Chem. 15, 273, 1923. - 1112. Athanasiu, J., Pampil, G., and Stavresco, P., Nutritive value of some preserved foods. C. r. soc. biol. 83, 568, 1920. – 1113. Pol, Hulshoff, D. J., Dietetic treatment of beriberi in the Dutch Indies. Norsk Mag. Laegeridenskaben 77, No. 1, 1916. – 1114. Delf, E. M., and Skelton, R. F., Effect of drying on the antiscorbutic and growth promoting properties of cabbage. Biochem. Journ. 12, 448, 1918. — 1115. Hess and Unger, The scurvy of guinea pigs. II. Experiments on the effect of the addition of fruits and vegetables to the dietary. Journ. Biol. Chem. 35, 487, 1918. — 1116. Winton, A. L., Burnet, W. C., and Bornmann, J. H., Composition of corn (maize) meal manufactured by different processes and the influence

of composition on the keeping qualities. Bur. of Chem. Dep. of Agr. Bull. 215, 1915. -1117. Hindhede, M., Das Ganzkornbrot. Zeitschr. f. physikal. u. diätet. Therapie 18, 1117. Hindhede, M., Das Ganzkornbrot. Zeitschr. f. physikal. u. diātet. Therapie 18, 1914; Skand. Arch. Physiol. 28, 165; 32, 59, 1915; Ned. Tijdsr. v. Gen. 1, 2115, 1919. — 1118. Röhmann, F., Der Nährwert des Ganzkornbrotes. Berl. klin. Wochenschr. 53, 105, 1916. — 1119. Eijkman, C., White bread or dark bread. Arch. néerl. physiol. 1, 766, 1917. — 1120. Eijkman and Pol Hulshoff, Experiments on the nutritive value of standard white bread and white bread. Proc. Acad. Sci. Amsterd. 21, 48, 1918. — 1121. Dutcher, R. A., Shall we eat whole wheat bread? Science 47, 228, 1918. — 1122. Stoklasa, J., Das Brot der Zukunft. Gust. Fischer, Jena 1917. — 1123. Pugliese, A., Valeur nutritive de différents genres de pain. Rev. gén. sci. 6, 612, 1915. — 1124. van Leersum, E. L., and Munk. J. Nutritive value of bread from whole wheet flour. Arch. néerl. de abyrid. and Munk, J., Nutritive value of bread from whole wheat flour. Arch. néerl. de physiol. 1, 446, 1917. — 1125. Rubner, M., Ganzweizenbrot. Arch. Physiol. 245, 1918. — 1126. v. Liebig, Justus, Ein Mittel zur Verbesserung und Entsäuerung des Roggenbrotes. Lieb. Ann. 1854. — 1127. Magendie, Zit. nach Gust. Meyer. Zeitschr. f. Biol. 7, 1, 1871. — 1128. Oseki, S., Untersuchungen über qualitativ unzureichende Ernährung. Biochem. Zeitschr. 65, 158, 1914. — 1129. Weill and Mouriquand, Note sur la valeur du pain de guerre. Soc. méd. milit. de la XIV région. 7. Nov. 1915. Acad. de méd. 26. Juin 1917; Paris méd. 8, 258, 1918. — 1130. Hawk, Philip B., Clarence A. Smith., and Bergeim, Olaf, The nutritive value of extra-yeast bread. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 110, 1921: Amer. Journ. Physiol. 56, 33, 1921. — 1131. Sherman, H. C., Rouse, M. E., Allen, B., and Woods, E., Growth and reproduction-upon simplified food supply; Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 9, 1919. — 1132. Achard, C., and Gaillard, L., Alimentation by various breadmaking flours. Arch. méd. exp. 28, 644, 1920. — 1133. Lecoq, R., Farines lactées et farines pour bouillies. Bull. soc. scient. d'hyg. alim. 10, N° 9, 1922. — 1134. McCollum and Davis, The influence of certain vegetable fats in growth. Journ. Biol. Chem. 21, 179, 1915. — 1135. Chick and Hume, Distribution in wheat, rice and maize grains of the substance, the deficiency of which in diet causes polyneuritis in birds and beriberi in man. Proc. R. Soc. 90 B, 44, 1917. — 1136. Voeglin, Lake and Myers, The dietary deficiency of cereal foods with reference to their contens in antineuritic vitamine. U. S. and Munk, J., Nutritive value of bread from whole wheat flour. Arch. néerl. de physiol. ciency of cereal foods with reference to their content in antineuritic vitamine. U. S. Publ. Health Serv. Repr. 33, 647, 1918. — 1137. Bell, Marion, and Mendel, L. B., The distribution of vitamine B in the wheat kernel. Proc. Soc. Exp. Biol, Med. 19, 395, 1922; Amer. Journ. Physiol. 62, 145, 1922. — 1138. Hindhede, M., Ernährungsversuche mit grob zerquetschtem Weizen. Skand. Arch. Physiol. 33, 263, 1916. — 1139. Petragnani, G., Relation between the nutritive value of bread and macaroni, and the restorative value D. F., Anti-beri-heri vitamine in atta biscuits. Ind. Journ. Med. Res. 6, 56, 1918. — 1141. Hoffman, C., Grigsby, H. D., and Cregor, N. M., Bread enriched with vitamines. U. S. 1, 431, 525. Oct. 10, 1922; Ward Baking Co. Breadmaking. Brit. 186, 633, Oct. 2, 1922. — 1142. Weillet Mouriquand, Compt. rend. soc. biol. 79, 194, 1916. — 1143. Chick, H., and Delf, Ellen Marion, The anti-scorbutic value of dry and germinated seeds. Biochem. Journ. 13, 199, 1919. — 1144. Koga, T., Experiments concerning antiscorbutic properties of some foodstuffs in Japan. Bull. Naval. Med. Ass. Tokyo. No. 31, 2, 1920. — 1145. Weill et Mouriquand, Des résultats comparés sur le cobaye de l'orge complète, dans l'état de repos, dans l'état de germinatiou. Compt. rend. soc. biol. 80, 33, 1917. — 1146. Dieselben et Mouriquand, Des résultats comparés sur le cobaye de l'orge complète, dans l'état de repos, dans l'état de germination. Compt. rend. soc. biol. 80, 33, 1917. — 1146. Dieselben und Péronnet, Melle, Apparition d'une substance antiscorbutique pendant la germination des grains de blé. Ibid. 81, 607, 678, 1918. — 1147. Funk, Casimir, and Dubin, Harry E., Noch nicht veröffentlicht. — 1148. Mattei, P. D., Coffee and the vitamines. Policlin. 27, 1011, 1920. — 1149. Wise, F. B., and Broomell, A. W., The milling of rice and its mechanical and chemical effect upon the grain. U. S. Dep. Agr. Bull. 330, 1915. — 1150. Guareschi, T., Use of rice as food. Giorn. farm. chim. 66, 161, 1917. Ann. accad. d'agr. Torino. 60, 41. — 1151. Pool, J. F. A., Examination of unpolished rice. Pharm. Weekblad. 59, 1079, 1922. — 1152. Saneyoshi, On kakke. Proc. XIII. Intern. Congr. Med. Paris. 17, 78, 1900. — 1153. Weill et Mouriquand, Béribéri expérimental provoqué par l'alimentation exclusive par l'orge decortiquée ou stérilisée. Compt. rend. soc. biol. 78, 649, 1918. — 1154. Steenbock, H., Kent, Hazel F., and Gross, E. G., The dietary qualities of barley. Journ. Biol. Chem. 35, 61, 1918. — 1155. McCollum, Simmonds and Pitz, The nature of the dietary deficiencies of the wheat kernel and its milling products. Ibid. 37, 557, 1919. — 1157. Rezzola, Beitrag zur Kenntnis der Ernährung mit Mais. I. Einwirkung der Maisfütterung auf Meerschweinchen. Zeitschr. f. Hyg. 58, 474, 1908. — 1158. Lucksch, Untersuchungen zur Pellagrafrage. Zeitschr. f. Hyg. 55, 474, 1908. — 1159. v. Neusser, Münch. med. Wochenschr. 1887. — 1160. Holst, Axel, Über das Vorkommen skorbutischer Symptome bei Pellagra und ihre Erklärung. Medicinsk Revu's festskrift. Juli 1911. — 1161. Baglioni, S., Feeding of corn. Arch. ital. de biol. 64, 45, 1915; Atti accad. Lincei. 24, II, 213, 254, 1915. — 1162. Driscoll, A theory of the etiology of pellagra. South. Med. Journ. 6, 400, 1913. — 1163. Clementi, A., Observations on the effect of exclusive maize and exclusive rice diet in rela servations on the effect of exclusive maize and exclusive rice diet in relation to so-called

vitamines. Rass. clin. terap. sci. affini. 16, 121, 1917; Arch. farm. sper. 2, 441, 1916. — 1164. Szalagyi, K., und Kriwuscha, A., Ausnutzung des Maises von Hennen, Enten und Gänsen. Biochem. Zeitschr. 88, 286, 1918. — 1165. Urbeanu, A., Die Gefahr einer an Kaliumverbindungen zu armen Ernährungsweise und ihre Beziehung zu Ernährungskrankheiten. Berlin 1916. – 1166. Suárez, P., Maisfütterung in Beziehung zu der Pellagrafrage. Biochem. Zeitschr. 77, 17, 1916. — 1167. Nitzesco, J. J., Nutrition exclusive des animaux avec le mais. Compt. rend. soc. biol. 78, 222, 1915. — 1168. Roudoni, P., Maize diet from the point of view of the etiology of pellagra. Speriment. 69, 723, 1915. — 1169. Hogan, Albert G., The nutritive properties of corn. Journ. Biol. Chem. 27, 193, 1916. — 1170. Mendel, L. B., and Fine, M. S., The utilization of the proteins of the corn. Ibid. 10, 1911. — 1171. Osborne und Mendel, Feeding experiments relative to the nutritive Ibid. 10, 1911. — 1171. Osborne und Mendel, Feeding experiments relative to the nutritive value of the proteins of maize. Proc. Soc. Biol. Chem., Journ. Biol. Chem. 14, XXXI, 1913. — 1172. Baglioni, S., The effects of corn feeding VI. Nutritive value of flour of wheat, corn and egg in white rats. Atti accad. Lincei. 24, I, 1158, 1915. — 1173. McCollum and Simmonds, A biological analysis of pellagra producing diets. I. The dietary properties of mixtures of maize kernel and bean. Journ. Biol. Chem. 32, 29, 1917. — 1174. Johns, Carl O., Finks, A. J., and Paul, Mabel S., Studies in nutrition. III. The nutritive value of commercial corn gluten meal. Ibid. 41, 391, 1920. — 1175. Osborne and Mendel, Skimmed milk as a supplement to corn in feeding. Ibid. 44, 1, 1920. — 1176. Woods, Charles D., Food value of corn and corn products. U. S. Dep. Agr. Bull. 298. — 1177. Juritz, The chemical composition of South-African maize and other cereals. Union S. Afr. Agr. Journ. Sept. 495, 1913. — 1178. MacCrae. The phosphoric oxide content of maize flours. chemical composition of South-African maize and other cereals. Union S. Afr. Agr. Journ. Sept. 495, 1913. — 1178. MacCrae, The phosphoric oxide content of maize flours. Journ. Hyg. 14, 395, 1914. — 1179. Poppe, E., Wanderung der Bestandteile des Maiskernes in Wasser und in wässerige Lösungen. Bull. soc. chim. belg. 27, 103, 1913. — 1180. McCollum, Simmonds and Pitz, Dietary deficiencies of the maize kernel. Journ. Biol. Chem. 28, 153, 1916. — 1181. Weill et Mouriquand, Pellagre. Progrès méd. Mai 1917; Compt. rend. soc. biol. 80, 372, 1917. — 1182. Voegtlin, Sullivan and Myers, Bread as a food. Change in its vitamine content and nutritive value with reference to the occurrence of pellagra. U.S. Publ. Health Sawy, Rapp. 323, Apr. 14, 1918. — 1182. Hughes rence of pellagra. U. S. Publ. Health Serv. Repr. 333, Apr. 14, 1916. — 1183. Hughes, J. S., Some nutritive properties of corn. Kansas Agr. Exp. Sta. Bull. 5, 39, 1918. — 1184. Hindhede, M., Skand. Arch. Physiol. 27, 277, 1912; 31, 259, 1914. Studien über das Eiweißminimum. Deutsches Arch. f. klin. Med. 111, 366, 1913. — 1185. Abderhalden, E., Fodor, A., und Röse, C., Arch. f. ges. Physiol. 160, 511, 1915. — 1186. Rose, Mary S., and Cooper, Lena F., The biological efficiency of potato nitrogen. Journ. Biol. Chem. 30, 201, 1917. — 1187. Rubner, Max, Untersuchungen von Hindhede über die Verdaubarkeit der Kartoffel. Arch. f. Anat. u. Physiol. 16, 1918. — 1188. König, Chemie d. menschl. Nahr. Gapußmittel I. 704. — 1180. Matchlum Simmada and Paragraf d. menschl. Nahr., Genußmittel I, 704. - 1189. McCollum, Simmonds and Parsons, The dietary properties of the potato. Journ. Biol. Chem. 36, 197, 1918. — 1190. Osborne and Mendel, Nutritive factor in plant tissue. III. Further observations on the distriand Mendel, Nutritive factor in plant tissue. 111. Further observations on the distribution of water-soluble vitamine. Ibid. 41, 451, 1920. — 1191. Boruttau, H., Über das Verhalten von Ergänzungsstoffen. I. Biochem. Zeitschr. 82, 103, 1917. — 1192. Auer, Alois, Über qualitativ unzureichende Ernährung. Ibid. 93, 1, 1919. — 1193. Bezssonoff, N., Antiscorbutic action of raw potatoes crushed and intact. Bull. soc. hyg. 8, 622, 1921; C. r. 172, 92, 1921. — 1194. Lane-Claypon, Janet, Value of boiled milk as a food for infants and young animals. Rep. Loc. Gov. Board New Ser. No. 63, 1912. — 1195. Dieselbe, "The biological properties of milk" both of the human species, and of cows, considered in special relation to the feeding of infants. Ibid. No. 76, 1913. — 1196. Dieselbe, Milk in special relation to the feeding of infants. Ibid. No. 76, 1913. — 1196. Dieselbe, Milk and the Publik Health. Longman, Green & Co., London. — 1197. Hirota, Über die durch die Milch, der an Beriberi leidenden Frauen, verursachte Krankheit der Säuglinge. Zentralbl. f. inn. Med. Nr. 16, 385, 1898. — 1198. Andrews, Infantile beriberi. Philipp. Journ. Sci. 7, 67, 1912. — 1199. Carr, R. H., Spitzer, George, Caldwell, R. E., and Anderson, C. H., The efficiency of certain milk substitutes in calf feeding. Journ. Biol. Chem. 28, 501, 1917. — 1200. Hart, E. B., Nelson, V. E., and Pitz, W., The synthetic capacity of the mammary gland. I. Can this gland synthetize lysine. Journ. Biol. chem. 36, 291, 1918. — 1201. McCoHum and Simmonds, The nursing mother as a factor of safety in the nutrition of the young. Amer. Journ. Physiol. 46, 275, 1918. — 1202. Drummond, J. C., Some aspects of infant feeding. Lancet II. 482, 1918. — 1203. Behre, A., Further discussion of the question, what influence has food deficiency on the quality of whole milk? Zeitschr. f. Nahr. u. Genußm. 35, 471, 1918: 37, 165, 1919. — 1204. Clothier, R. W., in special relation to the feeding of infants. Ibid. No. 76, 1913. — 1196. Dieselbe, Milk Zeitschr. f. Nahr. u. Genußm. 35, 471, 1918; 37, 165, 1919. — 1204. Clothier, R. W., Seasonal variations in butter-fat content of milk in Southern Arizona. Proc. Soc. Prom. Agr. Sci. 39, 75, 1919. — 1205. Honcamp, F., The influence of feeding on the quantity and composition of milk, especially on its fat content. Zeitschr. f. Nahr. u. Genußm. 41, 17, 1921. — 1206. Cary, C. A., The effect of changes in the protein and energy of the diet of milking cows upon the milk yield, and upon the amino-nitrogen of the blood. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 50, XXXV, 1922. — 1207. Eckles, C. H., and Palmer, L. S., Influence of plane of nutrition of the cow upon the composition and properties of milk and butter fat. Influence of underfeeding. Miss. Exp. Agr. Sta. Bull. properties of milk and butter fat. Influence of underfeeding. Miss. Exp. Agr. Sta. Bull.

25, 107, 1916. — 1208. Eckles, Palmer, and Swett, W. W., Factors influencing the composition of milk. The influence of condition at parturition on composition of milk and butter-fat. Ibid. 163, 33, 1919. — 1209. Pasch, C., Unterernährung und Fettgehalt der Frauenmilch. Zeitschr. f. Gynäkol. 45, 744, 1921. — 1210. Behre, A., Influence of feed upon the fat content of milk. III. Zeitschr. f. Nahrungs- u. Genußmittel 40, 202, 1920. — 1211. Stern, J., Influence of feed deficiency upon the composition of milk. Ibid. 40, 204, 1920. — 1212. Lederer, Richard, Hypogalactia. I. Qualitative hypogalactia. Effect of war diets upon the composition of mother's milk. Zeitschr. f. Kinderheilk. 31, 141, 1922. II. Effect of hypogalactia in infants. Ibid. S. 150. — Kinderheilk. 31, 141, 1922. II. Effect of hypogalactia in infants. Ibid. S. 150. — 1213. Chick, Hume, and Skelton, R. F., Antiscorbutic value of cow milk. Biochem. Journ. 12, 131, 1918. — 1214. McCollum, Simmonds and Pitz, The relation of the unidentified dietary factors, the fat-soluble A and water-soluble B, of the diet to the growth promoting properties of milk. Journ. Biol. Chem. 27, 33, 1916. — 1215. Hart, Steenbock, and Ellis, N. R., Influence of diet on the antiscorbutic potency of milk. Ibid. 42, 383, 1920. — 1216. Hess, Unger, and Supplee, G. C., The relation of fodder to the antiscorbutic potency and salts content of milk. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 39, 1920. — 1217. Dutcher, R. A., Eckles, C. H., Dahle, C. D., Mead S. W., and Schaefer, O. G., The influence of diet of the cow upon the nutrition and antiscorbutic properties of cows milk. Journ. Biol. Chem. 45, 119, 1920. — 1218. Hughes, J. S., Fitch, J. B., and Cave, H. W., Quantitative relation between vitamine content of feed caten and milk produced. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 46, L, 1921; Science 54, 441, 1921. — 1219. Drummond, J. C., Coward, K. H., and Watson, Frederick Arthur, Researches on vitamine A. VII. Notes on the factors influencing the value Science 54, 441, 1921. — 1219. Drummond, J. C., Coward, K. H., and Watson, Frederick Arthur, Researches on vitamine A. VII. Notes on the factors influencing the value of milk and butter as sources of vitamine A. Biochem. Journ. 15, 540, 1921. — 1220. Kennedy, Cornelia, and Dutcher, R. A., Vitamine studies. IX. The influence of the diet of the cow upon the quantity of vitamines A and B in the milk. (With the cooperation of C. H. Eckles.) Journ. Biol. Chem. 50, 339, 1922. — 1221. Moore, J. J., Experimental studies in diet deficiency diseases. Proc. Inst. of Med. Chicago. 254, 1918. — 1222. Gibson, R. B., and Conception, J., Philipp. Journ. Sci. 11 B, 119, 1916. — 1223. Steenbock, H., Sell, M. T., and Nelson, E. M., Vitamines in milk. Science 54, 117, 1921. — 1224. Osborne, Mendel, and Cannon, Helen C., Milk as a source of watersoluble vitamine. III. Biochem. Journ. 16, 363, 1922. — 1225. Gibson, R. B., The protective power of normal human milk against polyneuritis gallinarum (beriberi). Philipp. Journ. Science. 8 B, 469, 1913. — 1226. Chick, Hume, and Skelton, The antiscorbutic value of milk in infant feeding. Lancet I, 1, 1918. — 1227. Sherman, H. C., MacLeod, F. L., and Kramer, M. M., Preliminary experiments with the fat-soluble vitamine (vitamine A.) Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 41, 1920. — 1228. Hunt, C. H., and Winter, A. R., Cow's milk versus goat's milk as a source of antiscorbutic vitamine. Winter, A. R., Cow's milk versus goat's milk as a source of antiscorbutic vitamine. Science 56, 114, 1922. — 1229. Hess, A. F., Scurvy and pasteurized milk. Amer. Journ. Obstetr. and Dis. Childr. July 1916. — 1230. Derselbe, Infantile scurvy. A study of its pathogenesis. Amer. Journ. Dis. Childr. 14, 337, 1917. — 1231. Hess and Unger, Scurvy VIII. Factors affecting the antiscorbutic value of foods. Ibid. 17, 221, 1919. — 1232. Millor Clayeland Med. Lovern Aug. 1017. VIII. Factors affecting the antiscorbutic value of foods. Ibid. 17, 221, 1919. — 1232. Miller, Cleveland. Med. Journ. Aug. 1917. — 1233. Daniels. Amy L., and Stuessy, Sylvia, The nutritie value of boiled milk. Amer. Journ. Dis. Childr. 11, 45, 1916. — 1234. Daniels and Loughlin, A deficiency in heat-treated milks. Journ. Biol. Chem. 44, 381, 1920. — 1235. Daniels, Amy L., and Stearns, Genevieve, The effect of heat treatment of milk feedings on the mineral metabolism of infants. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 55, XLVII, 1923. — 1236. Frölich, Th., Experimentelle Untersuchungen über den infantilen Skorbut. Z. f. Hyg. und Infektionskrankh. 72, 155, 1912. — 1237. Barnes, Rosamund E., and E. M. Hume, Relative anti-scorbutic value of fresh, dried and heated cow's milk. Lancet. Aug. 23, 1919. Biochem. Journ. 13, 306, 1919. — 1238. Hart, Steenbock and D. W. Smith, Studies in experimental scurvy. Effect of heat on the anti-scorbutic properties of some milk products. Journ. Biol. Chem. 38, 305 on the anti-scorbutic properties of some milk products. Journ. Biol. Chem. 38, 305, on the anti-scorbutic properties of some milk products. Journ. Biol. Chem. 38, 305, 1919. — 1239. Macallum, A. B., The pasteurization process and its effect on the vitamine content of milk. Agr. Gaz. Can. 9, 524, 1922. — 1240. Polet and Lecoq, R., Food value (vitamines) of cow milk in its commercial form. Ocuvre nat. de l'enf. 3, 765, 1922. — 1241. Petragnani, G., Nutritive value of raw, cooked, and powdered milk. Sper. 76, 239, 1922. — 1242. Lesné and Vaglianos, Antiscorbutic power of different milks. Nourr. 10, 377, 1922. — 1243. Kahrhel, G., Preservation of milk by hydrogen peroxide. Cas. lek. ceskych. 62, 109, 1923. — 1244. Supplee, G. C., and Bellis, B., The copper content of cow milk. J. Dairy Science. 5, 455, 1922. — 1245. Hess, A. F., and Supplee, G. C., Copper as a constituent of mother's and cow's milk: its absorption and excretion by the infant. Amer. Soc. Clin. Invest. Journ. Amer. milk; its absorption and excretion by the infant. Amer. Soc. Clin. Invest. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 1728, 1923. — 1246. Lassablère, P., Recent progress in pediatrics. Méd. 2. 821, 1921. — 1247. Variot, G., Comparative value of condensed milks. Bull. soc. méd. des hôp. 46, 838, 1922. — 1248. Sekine, Hidesaburo, Nutritive defect of condensed milks. Journ. Tokyo Chem. Soc. 41, 439, 1920; 42, 965, 1921. — 1249. Hume,

Eleanor M., Investigation of the anti-scorbutic value of full cream sweetened condensed milk by experiments with monkeys. Biochem. Journ. 15, 163, 1921. — 1250. Roche, J. W., milk by experiments with monkeys. Biochem. Journ. 15, 163, 1921. — 1250. Roche, J. W., Tavroges, J., and Martin, G., Preserving milk. Brit. 176, 508, Dec. 8., 1920; 176, 509; Wallis, R. A., and Martin, G., Condensed milk. Brit. 173, 697, Jan. 12, 1921. — 1251. Food. Rep. to Loc. Gov. Board No. 15, 1911. — 1252. Anon, Dried milk powder. U. S. Publ. Health Rep. No. 473, 1052, 1918. Food Rep. Nr. 24. — 1253. Winfield, G., Some investigations bearing on the nutritive value of dried milk. Loc. Gov. Board Food. Rep. 24, 139, 1918. — 1254. Naish, Pediatrics 26, 247, 1914. — 1255. Pritchard, Ibid. 26, 300, 1914. — 1256. Hart, E. B., Steenbock, H., and Ellis, N. R., Antiscorbutic potency of milk powders. Journ. Biol. Chem. 46, 309, 1921. — 1257. Jephcott, H., and Bacharach, A. L., The anti-scorbutic value of dried milk. Biochem. Journ. 15, 124, 1921. — 1258. Johnson, J. M., and Hooner, C. W., Antineuritic vitamine in skim 12.4, 1921. — 1258. Johnson, J. M., and Hooper, C. W., Antineuritic vitamine in skim milk powder. Publ. Health Rep. 36, 2037, 1921. — 1259. Johnson, J. M., The growth promoting properties of milk and dried milk preparations. Publ. Health Rep. 36, 2044, 1921. — 1260. Dutcher, R. Adams, and Ackerson, Clifton W., The influence of 2044, 1921. — 1260. Dutcher, R. Adams, and Ackerson, Clifton W., The influence of excessive oxidation upon the nutritive and antiscorbutic properties of cow's milk. Science 54, 442, 1921. — 1261. Johnson, J. M., and Hooper, C. W., The comparative antiscorbutic values of milk. Publ. Health Rep. 37, 989, 1922. — 1262. Supplee, G. C., Comparison of the nutritive value of liquid and desiccated milk. Le lait. 1, 321, 1921. — 1263. Sherman, Winslow, Fisk and Greenwald, Report of the committee on nutritional problems. Amer. Journ. Publ. Health 12, 113, 1922. — 1264. Blackham, R. J., Dried milk as a food for infants. Pract. 106, 342, 1921. — 1265. Price, W. H., Dried milk powder in infant feeding. Publ. Health Rep. 35, 809, 1920; Neuland and Peiper, Desiceated milk in infant feeding. Mod. Klip. 17, 841, 1921. Wiedman, F. V. Dry. Desiccated milk in infant feeding. Med. Klin. 17, 841, 1921; Wiedman, E. V., Dry milk in infant feeding. Nebr. State Med. Journ. 6, 197, 1921; Langstein, L., Der Wert der Trockenmilch. Deutsch. med. Wochenschr. 47, 864, 1921; Stepp, W., Vitamine der Trockenmilch. Med. Klin. 17, 287, 1921; Nobel und Wagner, Trockenmilch in der Säuglingsernährung. Zeitschr. f. Kinderheilk. 30, 291, 1921; Aviragnet, E. C., and Dorlencourt, H., Desiccated milk in infant feeding. Nourr. 10, 81, 1922. — 1266. Bosworth, A. W., Studies in infant feeding. XIV. Chemical studies of certain dry milk products used in infant feeding. Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 455, 1921. — 1267. Talbot, Fritz B., The basal metabolism of infants fed on dry milk powder. U. S. Publ. Health Rep. 37, 116. 116, 1922. — 1268. Clark Taliaferro, Dried milk powder in infant feeding. Ibid. 37, 2415, 1922. — 1269. Emerson, Paul W., The collection and the preservation of human milk. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 641, 1922. — 1270. Salomonson Dag and Euler, H. v., An apparatus for preparing dry powders of dissolved or suspended thermolabile substances. Ark. Kemi, Miner. Geol. 8, No. 24, 1922. — 1271. Coutts, F. J. H., Upon an inquiry as to the dried milks with special reference to their use in infant feeding. Loc. Inquiry as to the dried milks with special reference to their use in intant reeding. Loc. Gov. Board Food. Rep. 24, 1, 1918. — 1272. Gerstenberger, H. J., Studies in adaptation of artificial food to human milk. Amer. Journ. Dis. Childr. 10, No. 4, 1915; Gerstenberger, Ruh, H. O., Brickman, M. J., Leslie, H. J., and Ochsner, R. J., Studies on the adaptation of an artificial food to human milk. II. A report of three years' clinical experience with the feeding S. M. A. (synthetic milk adapted) Ibid. 17, 1, 1919. — 1273. Washburn, R. M., and Jones, C. H., Studies of the values of different grades of milk in infant feeding. Vermont Agr. Exp. Sta. Bull. 195. 6, 1916. — 1274. Mattill. H. A., and Conklin. Buth E., The nutritive properties of milk, with special reference till, H. A., and Conklin, Ruth E., The nutritive properties of milk, with special reference to reproduction in the albino rat. Journ. Biol. Chem. 44, 137, 1920. — 1275. Hawk, Philip B., Smith Clarence A., and Bergeim, Olaf, Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 168, 1921. — 1276. Sherman, H. C., and Crocker, Josephine, Growth and reproduction upon simplified food supply. III. The efficiency of growth as influenced by the proportion of milk in the diet. Journ. Biol. Chem. 53, 49, 1922. — 1277. Pucher, George W., and Cori, Karl F. Metabolic disturbances in certs on a milk diet. Journ. Biol. Chem. 54 Cori, Karl F., Metabolic disturbances in cats on a milk diet. Journ. Biol. Chem. 54, 567, 1922. — 1278. Osborne and Mendel, Nutritive factors in animal tissues. I. Journ. Biol. Chem. 32, 309, 1917. — 1279. Hoagland, Ralph, Vitamine B in the edible tissues of the ox, sheep, and hog. I. Vitamine B in the voluntary muscle. II. In the edible viscera. U. S. Dep. Agr. Bull. 1138, 1923. — 1280. Osborne and Mendel, Nutritive factors in animal tissues. II. Journ. Biol. Chem. 34, 17, 1918. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 15, 71, 1918. — 1281. Cole, S. W., Report on a dried meat powder. Food (War) Comm. R. Soc. London. 6, 1917. — 1282. Nansen, Fridjof, Voyage on Fram. — 1283. Stefánsson, V., Journ. Amer. Med. Assoc. 71, 1715, 1918. — 1284. Curran, Dublin. Journ. Med. Sciences. 7, 83, 1847. — 1285. Willcox, W. H., Rations in relation to disease in Mesopotamia. Lancet II, 677, 1917. — 1286. Dutcher, R. A., Pierson, Edith M., and Biester, Alice, The antiscorbutic properties of raw beef. Science 50, 184, 1919. Journ. Biol. Chem. 42, 301, 1920. — 1287. Givens, M. H., and McClugage, H. B., The antiscorbutic property of dehydrated meat. Science 51, 273, 1920. — 1288. McCollum and Davis, The influence of certain vegetable fats on growth. Journ. Biol. Chem. 21, 179, 1915. — 1289. Hess, A. F., The therapeutic effect of wheat Cori, Karl F., Metabolic disturbances in cats on a milk diet. Journ. Biol. Chem. 54,

embryo and of yeast in infantile scurvy. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 13, 145, 1916; Amer. Journ. Dis. Childr. 13, 98, 1917. — 1290. Abderhalden, E., Studien über den Einfluß der Art der Nahrung auf das Wohlbefinden des einzelnen Individuums, seine Amer. Journ. Dis. Childr. 13, 98, 1917. — 1290. Abderhalden, E., Studien über den Einfluß der Art der Nahrung auf das Wohlbefinden des einzelnen Individuums, seine Lebensdauer, seine Fortpflanzungsfähigkeit und das Schicksal der Nachkommen. Arch. ges. Physiol. 175, 187, 1919. — 1291. Sherman, H. C., Protein requirement of maintenance in man and nutritive efficiency of bread protein. Journ. Biol. Chem. 41, 97, 1920. — 1292. Wheeler, Ruth, and Biester, Alice, A study of the nutritive value of some proprietary infant foods. Amer. Journ. Dis. Childr. 7, 169, 1914. — 1293. Wheeler, R., A study of the nutritive value of some proprietary infant foods. II. As food modifiers. Ibid. 9, 300, 1915. — 1294. Osborne and Mendel, The vitamines in green foods. Journ. Biol. Chem. 37, 187, 1919. — 1295. Dieselben, The food value of soy bean products. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 14, 174, 1917. — 1296. Daniels, Amy L., and Nichols, Nell B., The nutritive value of the soy bean. Journ. Biol. Chem. 32, 91, 1917. — 1297. Mackenzie, Wallis K. L., Food value of the ground nut (arachis). Ind. Journ. Med. Res. 6, 45, 1918. — 1298. Daniels, Amy L., and Loughlin, Rosemary, Feeding experiments with peanuts. Journ. Biol. Chem. 33, 295, 1918. — 1299. Greig, E. D. W., Report on antiberi vitamine content of ground nut (peanut) meal biscuits. Ind. Journ. Med. Res. 6, 143, 1919. — 1300. Osborne and Mendel, The use of soy bean as food. Journ. Biol. Chem. 32, 369, 1917. — 1301. Holmes, Arthur D., Digestibility of steam cooked soy bean and peanuts. Journ. Amer. Med. Assoc. 74, 798, 1920. — 1302. Johns, C. O., The proteins of the peanut. Cotton Oil Press. 2, No. 12, 41, 1919. — 1303. McCollum, Simmonds and Parsons, The dietary properties of the pea (Vicia sativa). Journ. Biol. Chem. 37, 287, 1919. — 1304. McCollum, Simmonds and Pitz, The dietary deficiencies of the white bean, Phaseolus vulgaris. Journ. Biol. Chem. 29, 521, 1917. — 1305. Wiltshire, H. W., The value of germinated beans in the treatment of seurvy. Lancet II. 811, 1918. — 1306. Johns, C. O — 1307. Miller, E. R., Do velvet beans contain vitamine B? Science 56, 25, 1922. — 1308. Read, J. W., Concerning the vitamine B content of the velvet bean. Science 57, 750, 1923. — 1309. Richardson, Anna, and Green, Helen S., Nutrition investigations upon cottonseed meal. III. Cottonseed flour. The nature of its growth-promoting substances, and a study in protein minimum. Journ. Biol. Chem. 31, 379, 1917. — 1310. Dieselben, I and II. Ibid. 25, 307, 1916; 30, 243, 1917. — 1311. Wells, C. A., and Ewing, P. V., Cottonseed meal as an incomplete food. Journ. Biol. Chem. 27, 15, 1916. — 1312. Osborne and Mendel, The nutritive value of some cottonseed products in growth. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 13, 147, 1916. — 1313. Steenbock and Gross, Fat-soluble vitamine IV. The fat-soluble vitamine content of green plant tissues together with some observations on their water-soluble vitamine content. Journ. Biol. Chem. 41, 149, 1920. — 1314. Dieselben, Fat-soluble vitamine II. The fat-soluble vitamine content of roots, together with some observations on their water-soluble vitamine content. Ibid. 40, 501, 1919. — 1315. Osborne and Mendel, Nutritive factors in plant tissues. II. The distribution of water-soluble vitamine. Ibid. 39, 29, 1919. — 1316. Chick, H., and Rhodes, Mabel, The antiscorbutic value of the raw juice of root vegetables with and Rhodes, Mabel, The antiscorbutic value of the raw juice of root vegetables with a view of their adoption as an adjunct to the dietary of infants. Lancet II, 774, 1918. — 1317. McLean, Stafford, Case report of scurvy with a summary of fifty other cases. Arch. Pediatr. 35, 477, 1918. — 1318. Pierson, E., and Dutcher, R. A., Rhubarb as an antiscorbutic. Science 51, 301, 1930. — 1319. Osborne and Mendel, Vitamine A vin oranges. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 187, 1922. — 1320. Cooper, Ethel, The presence of vitamine A. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 243, 1921. — 1321. Hart, E. B., Steenbock, H., and Lepkovsky, S., The antiscorbutic vitamine. I. A study of its solubility from desiccated orange juice. Journ. Biol. Chem. 52, 241, 1922. — 1322. Smith, Clarence A., Bergeim, Olaf, and Hawk, Philip B., The antiscorbutic potency of strawberries. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 22, 1921. — 1323. Chick, Hume, and Skelton, The relative content of antiscorbutic principle in limes and lemons. Lancet II, 735, 1918. — 1324. Hess, A. F., The rôle of antiscorbutics in our dietary. Journ. Amer. Med. Assoc. 71, 941, 1918. — 1325. Givens, M. B., and McClugage, H. B., Antiscorbutic property of raw, dried and cooked apples and bananas. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 140, 1921. — 1326. Lewis, Howard B., The antiscorbutic value of the banana. Journ. Biol. Chem. 40, 91, 1919. — 1327. Chick, Hume and Skelton, The antiscorbutic value of some Indian dried fruits. Lancet. Aug. 23, 1919. — 1328. Johns, C. O., Finks, A. J., and Paul, M. S., Studies in nutrition. I. The nutritive value of coconut globulin and coconut press cake. Journ. Biol. Chem. 37, 497, 1919. — 1329. Cajori, F. A., Some nutritive properties of nuts; their proteins and content of water-soluble vitamine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 17, 78, 1920; Journ. Biol. Chem. 43, 583, 1920. — 1330. Jansen, B. C. P., Fat-soluble vitamine in coconut oil. Med v. d. Burg. Gen. Dienst. Ned. Indie. No. 6, 78, 1918; Gen. Tijdsr. v. Ned. Indie. 58, 173. — 1331. Pickard, Glenn H., The manufacture a view of their adoption as an adjunct to the dietary of infants. Lancet II, 774, 1918.

press cake as food for man. Med. v. d. Burg Gen. Dienst. Ned. Indie. No. 1, 3, 1920. — 1333. Rose Mary Swartz, and MacLeod, Grace, The almond as a source of the A vitamine. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 391, 1922. — 1334. Driel, B. M., Beer and scurvy. Gen. Tijdsr. v. Ned. Ind. 62, 306, 1922. — 1335. Lüers, H., Nutritive importance of beer extract. Z. ges. Brauw. 143, 151, 1921. — 1336. van der Wielen, P., The preparation of malt extract containing vitamine. Pharm. Weekblad. 52, 673, 1915. — 1337. Harden and Zilva, Investigation of beer for antineuritic and antiscorbutic potency. Journ. Inst. Brewing. 24, 197, 1918. — 1338. McClendon, J. F., and Cole, W. C. C., The anti-scorbutic properties of green malt. Proc. Amer. Physiol. Soc.; Amer. Journ. Physiol. 49, 145, 1919. — 1339. Gerstenberger, Henry J., Has malt soup-extract an antiscorbutic value? Amer. Pediatr. Soc. May 31. to June 2., 1920; Journ. Amer. Med. Assoc. 75, 199, 1920; Amer. Journ. Dis. Childr. 21, 315, 1921. — 1340. Mattei di Pietro, The vitamine action of thermostable substances. Arch. farm. sper. 35, 5, 1923. — 1341. Trigg, C. W., Tea, coffee and vitamines. Coffee Trade Journ. 43, 201, 1922. — 1342. Orton, C. R., McCollum and Simmonds, Observations on the presence of the antineuritic substance, water-soluble B, in chlorophyll-free plants. Journ. Biol. Chem. 53, 1, 1922. — 1343. Randoin, L., and Portier, P., Fermented beverages press cake as food for man. Med. v. d. Burg Gen. Dienst. Ned. Indie. No. 1, 3, Biol. Chem. 53, 1, 1922. — 1343. Randoin, L., and Portier, P., Fermented beverages and modern conceptions of nutrition. Bull. soc. hyg. 10, 345, 1922. — 1344. Dutcher, A. R., And modern conceptions of hitrition. Bull. soc. 1921. 1922. — 1344. Dutcher, A. K., Vitamine studies. III. Observations on the curative properties of honey, nectar and corn pollen in avian polyneuritis. Journ. Biol. Chem. 36, 551, 1918. — 1345. Chick and Hume, Distribution among foodstuffs (especially those suitable for the rationing of the armies) of the substances required for the prevention of beriberi and scurvy. J. R. Army Med. C. 29, 121, 1917. — 1346. Robinson, S. K., Value of cheese in the diet. Amer. Food. Journ. 18, 117, 1923. — 1347. Osborne, Mendel and Cannon, Helen C., Eggs as a source of vitamine B. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 302, 1923. — 1348. Osborne and Mendel, The influence of beef fat on growth. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 12, 92, 1915. — 1349. Suzuki, Umetaro, Suzuru, Okuda, Okimoto, Tamaro, and Nagasawa, Tamary, Nutritive value of various proteins. I. Nutritive value of muscle proteins of marine animals. Journ. Tokyo Chem. Soc. 40, 385, 1919. — 1350. Eddy, Walter H., The isolation of a growth-producing substance from sheep pancreas. Journ. water H., The isolation of a growth-producing substance from sneep pancreas. Journ. Biol. Chem. 27, 113, 1916. — 1351. Swoboda, Frederick, H., A quantitative method for the determination of vitamine in glandular and other tissue. Journ. Biol. Chem. 44, 531, 1920. — 1352. Drummond, J. C., The nutritive value of certain fish. Journ. Physiol. 52, 95, 1918. — 1353. Emmett, A. D., and Luros, G. O., The absence of fat-soluble A vitamine in certain ductless glands. Journ. Biol. Chem. 38, 441, 1919. — 1354. Halliburton, W. D., and Drummond, J. C., The nutritive value of margarine and butter substitutes with programs to their content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the fat soluble according to the content of the substitutes with reference to their content of the fat-soluble accessory growth substance. Journ. Physiol. 51, 235, 1917. — 1355. McCollum and Davis, Nutrition with stance. Journ. Physiol. 31, 239, 1917. — 1395. Meconium and Davis, Nutrition with purified food substances. Journ. Biol. Chem. 20, 641, 1915. — 1356. Sekine, Hidesaburo, Vitamine, fat-soluble A, in fish oils. Journ. Tokyo Chem. Soc. 41, 426, 1920. — 1357. Faber, Harold A., A study on the antiscorbutic value of honey. Journ. Biol. Chem. 43, 113, 1920. — 1358. Hawk, P. B., Smith, C. A., and Bergeim, O., The vitamine content of honey and honeycomb. Amer. Journ. Physiol. 55, 339, 1921. — 1359. Ghose Sudhindra Nath, The examination of some Indian foodstuffs for their vitamine content. Biochem. Journ. 16, 35, 1922. — 1360. Embrey, H., Investigation of some Chinese foods. China Med. Journ. 35, 420, 1921. — 1361. Cordero, Miguel, Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 2073. 1921. — 1362. Embrey, H., Antiscorbutic vitamine in some oriental fruits and vegetables. Philipp. Journ. Science 22, 77, 1923. — 1363. Darrah, Juanita E., New sources of the water-soluble C and fat-soluble A in the south-east. Science 56, 23, 1922. — 1364. Santos, Francisco O., Some plant sources of vitamines B and C. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 2, 1921; Amer. Journ. Physiol. 59, 310, 1922.

# Literatur zum Beriberikapitel.

1365. Vedder, Edward B., Beriberi. John Bale Sons and Danielson. London 1913. — 1366. Castellani and Chalmers, Manual of tropical medicine. III. Ed. — 1367. Schilling, V., Tropische Stoffwechselkrankheiten. Beriberi. Spezielle Path. u. Ther. d. inn. Krankh. Kraus-Brugsch. IIa, 949, 1915. — 1368. Findlay, Beriberi. Practitioner. 98, 69, 1917. — 1369. Bälz und Miura, Beriberi. Menses Handbuch der Tropenkrankheiten. II. S. 140. — 1370. Fraser, Henry, Rep. from. the Inst. of Med. Res. Fed. Malay States. April 1. to Sept. 30. 1912. — 1371. Simpson, K., A note on the enviromental factor in the causation of beriberi. Lancet 197, 1027, 1919. — 1372. Hepburn, H. H., Analysis of early cases of beriberi. Brit. Med. Journ. April 3, 466, 1920. — 1373. Mulvany, Beriberi. Ind. Med. Gaz. 52, 98, 1917. — 1374. Chevalier, Report on beriberi in Serenli. East Africa Protect. Trop. Dis. Bull. 1, 487, 1913. — 1375. Dubois et Corin, Rapport sur une petite épidemie de béribéri à Bokala (Congo Belge). Bull. soc. path. éxot. 7, 402, 1914. — 1376. Lovelace, Carl, The etiology of beriberi. Journ. Amer.

Med. Assoc. 59, 2134, 1912. — 1377. Wolcott, A. M., Journ. Amer. Med. Assoc. 65, 2145, 1915. — 1378. Fraga, C., Brazil Med. 31, Jan. 20. 27; Febr. 3, 1917. — 1379. Riddell, J. D., Smith, Chas. H., and Igravidez, P. G., Beriberi at U. S. Army Base Hospital San Juan, Porto Rico. Journ. Amer. Med. Assoc. 72, 569, 1919. — 1380. Little, Beriberi caused by white flour. Journ. Amer. Med. Assoc. 58, 2029, 1912. — 1381. Parker, A report on beriberi in the County jail at Elizabeth N. J. Publ. Health Rep. 29, 339, 1914. — 1382. Reed, Beriberi. California State Journ. Med. 15, 158, 1917. — 1383. Travis, Beriberi. Kentucky Med. Journ. 15, 476, 1917. — 1384. Chantemesse and Ramond, Zitiert nach Schüffner. Münch. med. Wochenschr. 642, 1913. — 1385. Schüffner. W.. Ist Beriberi eine in Europa endemische Krankheit? Münch. med. messe and Ramond, Zitiert nach Schüffner. Münch. med. Wochenschr. 642, 1913. — 1385. Schüffner, W., Ist Beriberi eine in Europa endemische Krankheit? Münch. med. Wochenschr. Nr. 12, 642, 1913. — 1386. Martinez, F. F., Béribéri en Espagne et Portugal. Paris méd. 9, 54, 1919; Arch. méd. belge. 73, 299, 1920. — 1387. Sicard, Roger et Rimbaud, Paris méd. 1 déc. 1917. — 1388. Roger, H., Le béribéri en France. Méd. 1, 151, 1919. — 1389. Leggate, A. R., Observations on beriberi among the Chinese in France. Edinb. Med. Journ. 24, 32, 1920. — 1390. Massalongo, Boll. delle cliniche. 31. März 1917. — 1391. Willeox, W. H., Beriberi with special reference to prophylaxis and treatment. Lanc. 190, 553, 1916. — 1392. Derselbe, Treatment and management of diseases due to deficiency of diet: scurvy and beriberi. Brit. Med. Journ. 1, 73, 1920. — 1393. Rraddon, Leonard, Investigation as to occurrence of beriberi in Mediof diseases due to deficiency of diet: scurvy and beriberi. Brit. Med. Journ. 1, 73, 1920. — 1393. Braddon, Leonard, Investigation as to occurrence of beriberi in Mediterranean area. Med. Res. Comm. Rep. No. 38, 55. — 1394. Hehir, Beriberi. Proc. Asiat. Soc. Bengal 15, 212, 1919; Mesopot. Comm. Rep. Apendix. III, 1917. — 1395. Sprawson, C. A., Beriberi in Mesopotamian Force. Quart. Journ. Med. 13, 337, 1920. — 1396. Strong, Richard P., and Crowell, B. C., The etiology of beriberi. Philipp. Journ. Science 7 B, 271, 1912. — 1397. Caspari und Moszkowski, Weiteres zur Beriberi-frage. Berl. klin. Wochenschr. 50, 1515, 1913; Deutsche med. Wochenschr. 39, 1479, 1529, 1913. — 1398. Fraga, C., Beriberi. Brazil med. 33, 49, 1919. — 1399. Ohmori, K., Ohhashi, Y., Nakanishi, H., Hara, M. and Ota, T., Studies on the etiology of beriberi. Japan Med. World. II, 128, 1922. — 1400. Chamberlain, Weston P., Prevention of beriberi among "Philippine Scouts" by means of modification in the diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 64, 1215, 1915. — 1401. McClosky, A. J., Effect of control and rationing of rice on beriberi. Ind. Med. Gaz. 56, 41, 1921. — 1402. Kato, S., and Yamada, S., Arrhythmia with beriberi. Mitt. d. med. Fak. Tokyo Univers. 19, 229, 1918. — 1403. Doyle, The clinical manifestations of beriberi. New York Med. Journ. April 8, 1916. — 1404. Chun, Beriberi. Nation. Med. Journ. Shanghai. 3, 113, 1917. — 1405. Yoshikawa, I., Yano, K., and Nemoto, T., Studies of the blood in beriberi. Arch. Internat. Med. 20, 103, 1917. — 1406. Jida, H., Examination of the cerebrospinal fluid in beriberi. Chagai Iji Shimpo 895, 812, 1917. — 1407. Sicard, J. A., et Roger, H., Le liquid cérébrospinal dans le béribéri. Bull. et mém. soc. hôp. de Paris. 34, 137, 1408. Arch. Internat. Med. 20, 103, 1917. — 1406. Jida, H., Examination of the cerebrospinal fluid in beriberi. Chagai Iji Shimpo 895, 812, 1917. — 1407. Sicard, J. A., et Roger, H., Le liquid cérébrospinal dans le béribéri. Bull. et mém. soc. hôp. de Paris, 34, 137, 1918. — 1408. Greig, Epidemic Dropsy. Scient. memoirs by officers of the med. and sanit. dep. of the Gov. of India. New. Ser. No. 45, 1911. — 1409. Derselbe, Note on an investigation on the causation of epidemic dropsy in Calcutta. Trans. Soc. Trop. Med. Hyg. 5, 106, 1912. — 1410. Lagane, Le nourrisson. No. 5. Sept. 1913. — 1411. Weill, E., et Mouriquand, G., La notion de la "carence" en pathologie infantile. Paris. méd. 3 Févr. 1917. — 1412. Walshe, F. M. R., "Food deficiency" or "vitamine" theory in its application to infantile beriberi. Brit. Journ. Childr. Dis. 15, 258, 1918. — 14f3. Ogata, J., und Jizuki, S., Über den Einfluß der mütterlichen Kakke auf den Fötus. Beitr. z. Geburtsh. u. Gyn. 17, 196, 1912—1913. — 1414. Roxas, Manuel, Zitiert nach McCollum, Newest knowledge of nutrition. p. 127. — 1415. Suzuki, T., Enlargement of liver in beriberi in infants. Nourr. 9, 142, 1921. — 1416. Tupas, A. V., Cases of infantile beriberi admitted to Philippine General Hospital during year 1920. Philipp. Isl. Med. Assoc. Journ. 1, 108, 1921. — 1417. Wells, A. H., Preparation of tikitiki extract for treatment of beriberi. Philipp. Journ. Science 19, 67, 1921. — 1418. Dürck, H., Pathologische Anatomie der Beriberi. Jena 1908. — 1419. Bälz, Zeitschr. f. klin. Med. 4, 616, 1882. — 1420. Ellis, W. G., Lancet II, 985, 1898. — 1421. Rumpf und Luce, Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk. 18, 63, 1900. — 1422. Mott, The histological changes in the nervous system of Dr. Box case of pellagra, compared with changes found in a case of pellagra dying in Abbasieh Asylum, Cairo. Trans. Soc. Trop. Med. Hyg. 6, 156, 1913. — 1424. Ono, S., Adrenaline content of the suprarenal glands of cadavers of patients dying from beriberi. Jikwa Zasshi. Dec. 20, 1014, 1916; Tokyo Igakukai Zasshi

and urine of beriberi. Bull. Naval. Med. Assoc. Tokyo. No. 31, 1. — 1429. Suzuki, T., Sugar content of cerebrospinal fluid in various diseases of children. Tokyo Igaku Zasshi. 30, 231, 1916. — 1430. Derselbe, Amino-acid content of the urine in beriberi. Kyoto Igaku Zasshi. 14, 249, 1917. — 1431. Pagniez et Vallery-Radot, Béribéri. Ann. de méd. 4, 45, 1917. — 1432. Saleeby, N. M., Treatment of human beriberi with autolyzed yeast extract. Philipp. Journ. Science 14, 11, 1919. — 1433. Tel Rosario. M. V., and Maranon, Joaquin, Physico-chemical valuation of tikitiki (rice polishings) extract. Philipp. Journ. Science 15, 221, 1919. — 1434. Albert, José, Treatment of infantile beriberi with the extract of tiqui-tiqui. Ibid. 10 B, 81, 1915. — 1435. Cox, A. J., Annual, Rep. Philipp. Bur. of Science. 1918. — 1436. Ashford, B. K., Beriberi in garrison at San Juan, Porto Rico. Amer. Journ. Trop. Med. 2, 305, 1922. — 1437. Oseki, S., Beriberi-like disease in mammalian animals. Japan Med. World. 1, 6, 1921. — 1438. Nocht, Festschrift zum 60. Geburtstag von R. Koch 203, 1903. — 1439. Holst und Frölich, Experimentelle Untersuchungen über die Ursache des Skorbuts. Verh. d. 6. Norddeutsch. Kongr. f. inn. Med. 328, 1909. — 1440. Holst, Axel, The etiology of beriberi. Trans. Soc. Trop. Med. Hyg. 5, 76, 1911. — 1441. Delpech, Le scorbut pendant le siège de Paris. Ann. d'hyg. publ. et méd. lég. II. sér. janv. 35, 1871. — 1442. Bucquoy, Union méd. Sept.-Oct. 1871. — 1443. Garcia, Case of associated scurvy and beriberi. Siglo med. 67, 361, 1920. — 1444. Scherer, Über Skorbut in Deutsch-Südwestafrika. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 17, 191, 1913. — 1445. Gouzien, Le béribéri au Tonkin. Ann. d'hyg. et méd. colon. 15, 445, 1912. — 1446. Fleming, Macaulay and Clark, Report on the prevalence and prevention of scurvy and pneumonia in Southern Rhodesia among native laborers. 1910. — 1447. Orenstein, A. J., Annual Rep. Sanit. Rand Mines Ltd. 1915—1916. — 1448. Darling, The pathological affinities of beriberi and scurvy. Journ. Amer. Med. Ass

#### Literatur zum Skorbut.

1450. Schröder, Ein Beitrag zur Geschichte des Skorbuts. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 17, 263, 1913. — 1451. Schelenz, Scharbock. Ibid. 16, 113, 1912. — 1452. Hirseh, August, Handbook of geographical and historical pathology. London 1885. New Sydenham Society. — 1453. Autran, Essai historique sur le scorbut et le béribéri. Thèse de Lyon. 1916. — 1454. Hess, Alfred E., Scurvy, past and present. J. B. Lippincott Co. Philadelphia 1920. — 1455. Hodenplji, A. K. A. G., Scurvy on Dutch ships in 1730. Ned. Tijdsr. v. Gen. I., 496, 1922. — 1456. Captain Cook's voyages. Everyman Ed. — 1457. Blaine, Sir Gilbert, Observations on the diseases incident to seamen. London. J. Murray. 1789. — 1458. Budd, Scurvy, Tweedie's system of practical medicine. London 1840. — 1459. MacNab, Quart. J. Calcutta Med. Phys. Soc. 1, 306, 1837. — 1460. Medical and Surgical history of the War of the Rebellion. 1888 Wash. I, Part. 3. Chapter 8. — 1461. Grenet, A. L. Z., Le scorbut au Fort de Bicètre pendant le siège de Paris par les prussiens. L'hiver de 1870—1871. Ann. d'hyg. publ. 36, II. sér. 1871; Hayem, M. G., Gaz. méd. No. 13, 186, 1871; Lasègue, Ch., et Legroux, A., Arch. gén. de méd. 2, 680, 1871; Levén, M., Gaz. méd. de Paris 469, 1871; Dechambre, Ibid. 147, 1871. — 1462. Sato, T., und Nambu, K., Zur Pathologie und Anatomie des Skorbuts. Virch. Arch. 194, 151, 1908. — 1463. Blau, Der Skorbut in der russischen Armee und Marine. Deutsche militärärztl. Zeitschr. 38, 657, 1909. — 1465. Rae, Rep. to Scurvy Commission in 1876 about the Hudson Bay Co. Zitiert nach Med. Res. Comm. No. 38, 63, 1919. — 1466. Lanceraux, Le scorbut des prisons du département de la Seine. Ann. d'hyg. publ. et méd. 1ég. 13, III. Sér. 1885. — 1467. Berthenson, Zur Statistik und Atiologie des Skorbuts. Die Skorbutepidemie von 1889 nach Beobachtungen im St. Petersburger Militärhospital. Arch. f. klim. Med. 49, 127, 1892. — 1468. Müller, Münch. med. Wochenschr. Nr. 35, 1894, 1911. — 1467. Bassgow. Glasgow Med. Journ. 12, 336, 1920. — 1472. Harlan, G. P., Land seurvy i

der russischen Armee. Deutsche med. Wochenschr. 52, 1617, 1917. - 1483. Disqué, Entstehung und Verlauf des Skorbuts im Jahre 1916 unter den deutsch-österreichischen Kriegsgefangenen in Taschkent (Turkestan). Med. Klinik. Nr. 1. 19, 1918. – schen Kriegsgetangenen in Taschkent (Turkestan). Med. Klinik. Nr. 1. 19, 1918. — 1484. Börich, R., Skorbut. Deutsch. Arch. f. klin. Med. 130, 151, 1919. — 1485. Harvier, P., Epidémie de scorbut. Paris méd. 7, 394, 1917. — 1486. Benoit, A., Une épidémie de scorbut. Ibid. 9, 469, 1919. — 1487. Mouriquand, G., Rôle de l'aliment frais dans la nutrition. Imprim. milit. Paris 1915. La dietétique sur le front. Arch. de méd. et de pharm. milit. Sept. 1915. L'alimentation aux armées. Lyon méd. Oct. 1915. — 1488. Ferrari, Gazz. d. osp. 38, 778, 1917. — 1489. Ramoino, Policlin. 24, 616, 1917. — 1490. Vannutelli, F., Un epidemia di porpora infettiva con manifestazione emorragico-scorbutiche tra le truppe combattenti. Ibid. 24, 873, 1919. — 1401. Gingui. F. Bif. — 1490. Vannutelli, F., Un epidemia di porpora infettiva con manifestazione emorragicoscorbutiche tra le truppe combattenti. Ibid. 24, 873, 1919. — 1491. Gingui, F., Rif.
med. 34, 22, 1918. — 1492. Vallardi, C., Ibid. 34, 793, 1918. — 1493. Much, Hans, Über
den Skorbut. Münch. med. Wochenschr. 64, 854, 1917; Much und Baumbach, K.,
Ibid. Nr. 26, 1917; Saxl, P., und Melka, J., Über den Skorbut und seine Beziehungen
zu den hämorrhagischen Diathesen. Med. Klinik. Nr. 37, 986, 1917; Feig, S., Beobachtungen über Skorbut im Kriege. Ibid. Nr. 31, 832, 1917; Schneider, E., Skorbut im
Felde. Münch. med. Wochenschr. Nr. 44, 1939, 1917; Hertz, A., Wien. klin. Wochenschr.
Nr. 22, 1917; v. Jaksch, R., Zeitschr. f. inn. Med. Nr. 32—33, 1917; Hannemann, K.,
Münch. med. Wochenschr. 665, 1918; Morawitz, Ibid. 65, 349, 1918; Tüchler, Med.
Klinik Nr. 5, 112, 1918; Blatt, N., Wien. klin. Wochenschr. 31, 942, 1918; Arneth,
Deutsche med. Wochenschr. 64, 509, 1918. — 1494. Schreiber, G., Scorbut et dysenterie.
Paris méd. 508, 1918. — 1495. Speyer, Wadenabszesse bei Skorbut. Deutsche med.
Wochenschr. 544, 626, 1918. — 1496. Lobmeyer, G., Kriegschirurgische Bedeutung des
Skorbuts. Deutsche med. Wochenschr. 44, 557, 1918. — 1497. McClelland, R. S., Case Wochenschr. 544, 626, 1918. — 1496. Lobmeyer, G., Kriegschirurgische Bedeutung des Skorbuts. Deutsche med. Wochenschr. 44, 557, 1918. — 1497. McClelland, R. S., Case of scurvy in adult of British Isles. Lanc. II, 608, 1921. — 1498. Levy, D. M., Scurvy in adult at Utrecht. Ned. Tijdsr. v. Gen. II, 810, 1922. — 1499. Godlewski, H., Prescurvy state. Presse méd. 29, 681, 1921. — 1500. Alexander-Katz, Edith, Masked scurvy. Deutsche med. Wochenschr. 48, 557, 1922. — 1501. Donaldson, S., Clinical side of scurvy in mine native laborer. S. Afr. Med. Rec. 19, 187, 1921; Med. Journ. side of scurry in mine native laborer. S. Afr. Med. Rec. 19, 187, 1921; Med. Journ. S. Afr. 16, 169, 1921. — 1502. Knöpfelmacher, Cited in Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1553, 1922. — 1503. Umber, Scurvy in Berlin adults. Med. Klinik. 18, 851, 1922. — 1504. Edit, Fixed diet in prisons. Trop. Dis. Bull. 4, 446, 1914. — 1505, Dyke, H. W., Scurvy. Lanc. II, 513, 1918. — 1506. Comrie, J. D., Scurvy in North Russia. Edinb. Med. Journ. 24, 207, 1920. — 1507. Stevenson, Journ. Roy. Army Med. C. 35, 218, 1920. — 1508. Chick, H., and Dalyell, E. J., Influence of overcooking vegetables in causing scurvy among children. Brit. Med. Journ. Oct. 9, 546, 1920. — Epidemie des Skorbuts bei Schulkindern. Zeitschr. f. Kinderheilk. 26, 257, 1920. — 1509. Macklin, A. H., Skorbuts bei Schulkindern. Zeitschr. f. Kinderheilk. 26, 257, 1920. — 1509. Macklin, A. H., and Hussey, L. D. A., Scurvy: system of prevention for polar expedition, based on present-day knowledge. Lanc. II, 322, 1921. — 1510. Tobler, W., Skorbut im Kindesalter. Zeitschr. f. Kinderheilk. 18, 63, 1918. — 1511. Müller, Erich, Über ein gehäuftes Auftreten von Skorbut bei Kindern. Berl. klin. Wochenschr. 55, 1024, 1918. — 1512. Weill et Dufourt, A., Le scorbut tardif chez les enfants. Arch. méd. des enfants. 22, 561, 1919. — 1513. Morse, J. L., Resumé of literature of infantile scurvy during the past 5 years. Boston Med. Surg. Journ. 178, 160, 1918; for 1918—1919. Ibid. 182, 428, 1920. — 1514. Netter, Le scorbut infantile. La semaine méd. 22 Févr. No. 8, 1899. — 1515. Tupas, A. V., Two cases of scurvy in breast fed infants. Philipp. Isl. Med. Assoc. Journ. 1, 23, 1921. — 1516. Giorgi, E., Epidemic scurvy. Pediatria. 29, 66, 1921. — 1517. Cheadle, W. B., and Poynton, F. J., Infantile scurvy. System of Med. Allbutt-Rolleston 5, 898, 1909. — 1518. Looser, E., Über die Knochenveränderungen beim Skorbut. Jahrb. f. Kinderheilk. 62, 743, 1905. — 1519. Neumann, H., Bemerkungen zur Barlowschen Krankheit. Deutsche med. Wochenschr. 28, 628, 647, rungen beim Skorbut. Jahrb. f. Kinderheilk. 62, 743, 1905. — 1519. Neumann, H., Bemerkungen zur Barlowschen Krankheit. Deutsche med. Wochenschr. 28, 628, 647, 1902; Säuglingsskorbut. Deutsche Klink 7, 341, 1904. — 1520. Heubner, O., Deutsche med. Wochenschr. 29, Vereinsbeil. 109, 110, 117, 1903; Über die Barlowsche Krankheit. Berl. klin. Wochenschr. 40, 285, 1903. — 1521. Meyer, A., Barlows sygdom. Kjobenhaven 1901. — 1522. Brachi and Carr, Infantile scurvy in a child fed on sterilized milk. Lanc. 662, 1911. — 1523. Amer. Pediatr. Soc., Collective investigation on infantile scurvy in North America. Arch. of Pediatr. 15, 481, 1898. — 1524. Hess, A. F., and Fish, M., Infantile scurvy. The blood, the blood vessels and the diet. Amer. Journ. Dis. Childr. 8, 386, 1914. — 1525. Sittler, Das Säuglingsheim der medizinischen Universitätsklinik zu Marburg während der ersten Jahre seines Bestehens 1905—1908. Zeitschr. f. soz. Med. 4, 1, 1909. — 1526. Comby, J., Le scorbut infantile. Arch. de méd. des enfants. 20, 337, 1917; 22, 281, 1919; Bull. soc. méd. d. hôp. 45, 288, 1921. — 1527. Epstein, A., Über eine auffällige Häufung des Barlowschen Krankheit in den Kriegsjahren 1914—1918. Jahrb. f. Kinderheilk. 88, 237, 1918. — 1528. Bendix, Barlowsche Krankheit. Deutsche med. Wochenschr. 38, 242, 1912. — 1529. Fordyce, A. D., Scurvy in infants. Edinb. Med. Journ. 20, 110, 1918. — 1530. Sheasby, H., Swelling Scurvy in infants. Edinb. Med. Journ. 20, 110, 1918. — 1530. Sheasby, H., Swelling of Pinna, an early sign of deficient antiscorbutic vitamine. Practitioner 106, 215, 1921.

— 1531. Aschoff, L., und Koch, W., Zur Epidemiologie des Skorbuts. Eine pathologisch-anatomische Studie. Fischer, Jena 1919. — 1532. Rheindorf, Med. Klinik. Nr. 5, 1918. - 1533. Wiltshire, Harold, Hyperkeratosis of the hair follicles in scurvy. Lancet 197, 564, 1919. — 1534. v. Niedner, Hämorrhagische Exantheme. Med. Klinik. 14, 333, 1918. — 1535. Wassermann, S., Über eine mit Schwellung und Rötung der Beine verbundene Knochenschmerzhaftigkeit bei Kriegern. Wien. klin. Wochenschr. 68, 968, 1918. — 1536. Zlocisti, Th., Über Skorbut. Med. Klinik. Nr. 25, 659, 1916; Die ulzerogangränösen Stomatitisformen des Skorbuts. Ibid. Nr. 46, 1200, 1916. — 1537. Richter, A., Über das Vorkommen von Tetanussymptomen bei Skorbut. Wien. med. Wochenschr. 238, 1017. — 1538. Urizio. L. Skorbut. and sine night spinobätagene Urterwenidemie. Uber das Vorkommen von Tetanussymptomen bei Skorbut. Wien. med. Wochenschr. 338, 1917. — 1538. Urizio, L., Skorbut und eine nicht spirochätogene Ikterusepidemie. Wien. klin. Wochenschr. Nr. 46, 1449, 1917. — 1539. Zak, E., Wien. klin. Wochenschr. Nr. 30, 592, 1917. — 1540. Hift, Beobachtungen über Skorbut und Hemeralopie. Wien. klin. Wochenschr. Nr. 34, 1918. — 1541. O'Shea, H. V., Scurvy. Practitioner. Oct.-Nov. 1918. — 1542. Kitamura, S., Ein Beitrag zur Kenntnis der Netzhautveränderungen beim Skorbut. Deutsche med. Wochenschr. Nr. 9, 1910. — 1543. Miller, Infantile scurvy. Cleveland Med. Journ. 16, 541, 1917. — 1544. Nassau, E., and Singer M. I. Inginient scurvy. Jahrb f Kinderheilk. 98, 44, 1929. — 1545. Wim-1543. Miller, Infantile scurvy. Cleveland Med. Journ. 16, 541, 1917. — 1544. Nassau, E., and Singer, M. J., Incipient scurvy. Jahrb. f. Kinderheilk. 98, 44, 1922. — 1545. Wimmer, L., Incomplete form of scurvy in children. Arch. Lat. Amer. Ped. 16, 304, 1922. — 1546. Franchetti, U., Riv. di clin. pediatr. 18, 193, 1920. — 1547. Comby, J., Le scorbut chez le nourrisson. Méd. 1, 673, 1920; Arch. méd. d. enf. 24, 649, 1921. — 1548. Wallgren, A., Pathogenesis of invisible scorbutic edema. Zeitschr. f. Kinderheilk. 31, 35, 1921. — 1549. Frank, Helene M., Post-skorbutische Knochenveränderungen. Zeitschr. f. Kinderheilk. 27, 127, 1920. — 1550. Gerstenberger, H. J., Amer. Journ. Med. Science 155, 253, 1918. — 1551. Cozzolino, O., Pediatria 27, 321, 407, 477, 1919. — 1552. Rosenbund, Flora, Scurvy and general dystrophy. Zeitschr. f. Kinderheilk. 34, 333, 1923. — 1553. Steele, H. Merriman, Exophthalmos due to scorbutus. Arch. Ped. 38, 52, 1921. — 1554. Schödel, J., und Naumwerk, Untersuchungen über die Möller-Barlowsche Krankheit. Jena 1900. — 1555. Hess, A. F., Cardio-respiratory involvement in infantile scurvy. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 14, 4, 1916; Journ. Amer. Med. Assoc. 68, 235, 1917. — 1556. Erdheim, J., Über das Barlowherz. Wien. klin. Wochenschr. Nr. 49, 1293, 1918. — 1557. Rosin, Hämorrhagische Diathesen. Spez. Path. Ther. inn. Krankh. Kraus-Brugsch. 8, 911, 1920. — 1558. Labor, M., Über das Leukozyten schr. Nr. 49, 1293, 1918. — 1557. Rosin, Hämorrhagische Diathesen. Spez. Path. Ther. inn. Krankh. Kraus-Brugsch. 8, 911, 1920. — 1558. Labor, M., Über das Leukozytenbild bei Skorbut und Tibialgia. Wien. klin. Wochenschr. 29, 1069. 1916. — 1559. Fränkel, E., Fortschr. auf d. Geb. d. Röntgenstr. 7, Nr. 5—6, 1904; 10, Nr. 1, 1906. Ergänzungsb. 18. — 1560. Brown, Alan, Some new features in the diagnosis of scurvy, with brief reference to metabolic changes. Arch. Pediatr. 32, Nr. 10, 1915. — 1561. Labor, M., Eine Beobachtung über das Blutbild des Skorbuts. Wien. klin. Wochenschr. Nr. 29, 912, 1916. — 1562. Leitner, Ph., Beiträge zur Hämatologie und Klinik des Skorbuts. Wien. klin. Wochenschr. Nr. 31. 978, 1917. — 1563. Brandt, Hedwig, Das Blut im Skorbut. Arch. f. Kinderheilk. 67, 395, 1919. — 1564. Wassermann, S., Über hochwertige Erythrozyten und Hämoglobinbefunde bei Kriegern. Münch. med. Wochenschr. 65, 927, 1918. — 1565. Benoit, A., Le sang dans le scorbut. Arch. de malad. du coeur. 12, 241, 1919. — 1566. Hausmann, T., The Arneth blood picture in scurvy. Zeitschr. f. klin. Med. 93, 346, 1922. — 1567. Rolly und Oppermann, Blutzucker. Biochem. Zeitschr. 48, 472, 1913. — 1568. Schumm, O., Untersuchungen über den Zuckergehalt des Blutes schr. 48, 472, 1913. – 1568. Schumm, O., Untersuchungen über den Zuckergehalt des Blutes schr. 48, 472, 1913. — 1568. Schumm, O., Untersuchungen über den Zuckergehalt des Blutes unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen. III. Mitt. 96, 204, 1915. — 1569. Hess, A. F., and Killian, J. A., Chemistry of blood in scurvy. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 16, 43, 1918; Hess, Chemistry of blood in scurvy, especially its Ca-content. Assoc. Amer. Phys. June 16, 1919; Journ. Amer. Med. Assoc. Aug. 23, 1919. — 1570. Baumann, Louis, and Howard, C. P., Metabolism of scurvy in an adult. Arch. Internal Med. 9, 665, 1912. — 1571. Labbé, Haguinea et Nepreux, Biochimie du scorbut. Bull. soc. méd. des hôp. 44, 1094, 1920. — 1572. Lust, F., Stoffwechselversuch bei Barlowscher Krankheit. Berl. klin. Wochenschr. 49, 862, 1912; Münch. med. Wochenschr. 59, 785, 1912. — 1573. Lust, F., und Klocman, Stoffwechsel bei Barlowscher Krankheit. Jahrb. f. Kinderheilk. 75, 663, 1914. — 1574. Moll. L., Stoffwechsel in Barlowscher Krankheit. Mitt. d. Ges. f. inn. Med. u. Kinderheilk. Wien 18, 1919. — 1575. Frank, M., Stoffwechsel in Möller-Barlowscher Krankheit. Jahrb. f. Kinderheilk. 91, 21, 1920. — 1576. Knipping und Kowitz. Metabolism in scurvy. Münch. med. heilk. 91, 21, 1920. — 1576. Knipping und Kowitz, Metabolism in scurvy. Münch. med. heilk. 91, 21, 1920. — 1576. Knipping und Kowitz, Metabolism in scurvy. Münch. med. Wochenschr. 70, 46, 1923. — 1577. Feigenbaum, D., Ein Beitrag zur Kenntnis der Rückenmarkblutungen beim Skorbut. Wien. klin. Wochenschr. Nr. 46, 1455, 1917. — 1578. Bierich, Deutsch. Arch. f. klin. Med. 130, 151, 1919. — 1579. Smith, W. Johnson, Scurvy. System of Medicine. Allbutt-Rolleston 5. 879, 1909. — 1580. Fränkel, E., Archiv und Atlas der normalen und pathologischen Anatomie in typischen Röntgenbildern. Ergänzungsbd. 17, 35, 1908. — 1581. Hess, A. F., Focal degeneration of the lumbar cord in a case of infantile scurvy. Journ. Inf. Dis. 23, 438, 1918. — 1582. Ide, T., Vascular changes in infantile scurvy. Zeitschr. f. Kinderheilk. 32, 165, 1922. — 1583. Bahrdt, H., und Edelstein, F., Organanalyse bei Barlowscher Krankheit.

Zeitschr. f. Kinderheilk. 9, 415, 1914. — 1584. Paget, Annual Med. Rep. for year 1912, Somaliland. — 1585. Nobel, E., Skorbutfrage. Zeitschr. f. Kinderheilk. 28, 348, 1921. — 1586. Schulhof, W., Über die postskorbutischen Zustände und deren Behandlung. Wien. klin. Wochenschr. Nr. 25—26, 1918. — 1587. Delille, Armand, Le jus d'orange dans le traitement et la prophylaxe du scorbut infantile, d'après les récherches récentes. Journ. des Pratic. No. 15, 225, 1919. — 1588. Donaldson, S., Some aspects of scurvy in the native, and its treatment by orange juice intravenously. S. Afr. Med. Rec. 21, 7, 1923. — 1589. Harden, A., Zilva, S. S., and Still, G. F., Infantile scurvy: the antiscorbutic factor of lemon juice in treatment. Lanc. Jan. 4, 1919. — 1590. Rueck, Scurvy. Med. Rec. 91, 152, 1917.

### Literatur zur Rachitis, Osteomalazie etc.

1591. Glisson, F., De rachitide. London 1650. - 1592. Mann, H., Corry, Rickets. The relative importance of environment and diet as factors of causation: an investigation in London. Med. Res. Council. Spec. Ser. No. 68, 1922. — 1593. Engel, Rachitis in large cities and significance. Klin. Wochenschr. 2, 554, 1923 — 1594. Neumann, H., Der Säugling im Hochgebirge. Deutsche med. Wochenschr. 35, 2167, 1919. — 1595. Cautley, E., Rickets, Garrod, Batten and Thursfield, Diseases of children. Arnold, London 1913. — 1596. Strongman, B. T., and H. J. Bowditch, Impressions concerning etiology of rickets among Italian Boston Med. Surg. Levin. 1544, 443. Arnold, London 1913. — 1596. Strongman, B. T., and H. J. Bowditch, Impressions concerning etiology of rickets among Italian. Boston Med. Surg. Journ. 184, 443, 1921. — 1597. Neve, E. F., The etiology of rickets. Brit. Med. Journ. I, 518, 1919. — 1598. Hutchison, H. S., and Murphy, S. J., Rickets in India. Glasgow Med. Jour. 117, 145, 1922; Hutchison and Shah, S. J., Quart. Journ. Med. 15, 167, 1922. — 1599. Jundell, I., Pathogenesis and treatment of rickets. Hygica. 83, 753, 1921; Acta Paed. 1, 355, 1922. — 1600. Wengraf, F., Rachitis and growth. I. Zeitschr. f. Kinderheilk. 34, 1, 1922; Wengraf und Barchetti, II. p. 14; Ambrozic and Wengraf. III. p. 24. — 1601. Sweet, C. B., Etiology of rickets. Brit. Med. Journ. II, 1067, 1921. — 1602. Dennett, R. H., The use of boiled milk in infant feeding. Journ. Amer. Med. Assoc. 63, 1991, 1914. — 1603. Chick, H., Dalyell, E. J., Hume, M., Mackay, H. M. M., and Smith, H. H., Etiology of rickets in infant. Lanc. II, 7, 1922. — 1604. Pollitzer, Vitamines in milk and rachitis. Ped. 30, 1164, 1922. — 1605. Brown, Alan, Courtney, A. M. Tisdall, F. F., and McLachlan, I. F., Critical study of two cases of rickets developing Vitamines in milk and rachitis. Ped. 30, 1164, 1922. — 1605. Brown, Alan, Courtney, A. M. Tisdall, F. F., and McLachlan, I. F., Critical study of two cases of rickets developing in breast-fed infants. Arch. Ped. 39, 559, 1922. — 1606. Hess, Alfred F., Newer aspects of the rickets problem. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1177, 1922. — 1607. Hess, A. F., The influence of light in prevention and cure of rickets. Lanc. II, 367, 1922. — 1608. Hess and Unger, Interpretation of seasonal variations of rickets. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 298, 1921; Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 186, 1921. — 1609. Kjerrulf, H., Etiology and pathogenesis of rachitis. Hygica. 84, 530, 1922. — 1610. Findlay, L., Review of work done by Glasgow school on etiology of rickets. Lanc. I, 825, 1922. — 1611. Park, E. A., The etiology of rickets. Physiol. Rev. 3, 106, 1923. — 1612. Shipley, P. G., Park, E. A., McCollum, E. V., and Simmonds, N., Is there more than one kind of rickets. Amer. Journ. Dis. Childr. 23, 91, 1922; Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 149, 1922. — 1613. Tisdall, Frederick F., and Harris, Robert I., Calcium and phosphorus metabolism in patients with fractures. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 884, 1922. — 1614. Eddy, Walter H., and Heft, Hattie L., The relation of fracture healing to the inorganic phosphorus of the blood serum. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 55, XII, 1923. — 1615. Moorhead, J. J., Schmitz, H. W., Cutter, Lois, and Myers, V, C., The phosphorus and calcium concentration of the serum of patients during the period Chem. 55, XII, 1925. — 1015. Moorheau, J. 5., Schimitz, H. W., Cutter, Lois, and Myers, V. C., The phosphorus and calcium concentration of the serum of patients during the period of fracture healing. Ibid. 55, XIII, 1923. — 1616. Schmorl, Verh. d. dental-path. Ges. 58, 1909. — 1617. Schwartz, H., Craniotabes and beading of ribs as signs of rickets. Amer. Journ. Dis. Childr. 19, 384, 1920. — 1618. Kassowitz, Max, Über Rachitis der Neugeborenen. Jahrb. f. Kinderheilk. 76, 369, 1912. — 1619. Méry et Parturier, Le rachitische congénital. Bull. soc. de pédiatr. Paris. 18 Févr. 1919. — 1620. Wieland, E., Vilisiabe, and apatomische Unitersuphyngen über sognannte angeborene angeborene. Klinische und anatomische Untersuchungen über sogenannte angeborene und über frühzeitig erworbene Rachitis. Jahrb. f. Kinderheilk. 70, 539, 1909. — 1621. Derselbe, Über das physiologische Osteoid bei Föten und Neugeborenen und deren Bedeutung für die histologisch Diagnose der sogenannten angeborenen Rachitis. Deutsche med. Wochenschr. 35, 1520, 1909. — 1622. Sinclair, John F., Problem of the premature infant. Arch. Ped. 37, 139, 1920. — 1623. Carr, W. L., Care of premature babies. Amer. Ped. Soc. June 2—4, 1921. — 1624. Hamilton, B., Calcium metabolism of premature infants. Amer. Journ. Dis. Childr. 20, 316, 1920. — 1625. Comby, J., Craniotabes or craniomalacia. Méd. 3, 821, 1922. — 1626. Retterer, E., et Fisch, J., Compt. rend. soc. biol. 80, 182, 1917. — 1627. Ostheimer, M., Fragilitas ossium. Journ. Amer. Med. Assoc. 63, 1997, 1914. — 1628. Bookman, A., The metabolism in osteogenesis imperfecta with special reference to calcium. Amer. Journ. Dis. Childr. 7, 436, 1914. — 1629. McClanahan, H. M., and Willard, W. W., Osteogenesis imperfecta congenita. Amer. Ped. Soc. Klinische und anatomische Untersuchungen über sogenannte angeborene und über

June 16, 1911; Amer. Journ. Dis. Childr. 19, 181, 1920. — 1630. Schabad, J. A., Der Stoffwechsel bei angeborener Knochenbrüchigkeit. (Osteogenesis imperfecta.) Zeitschr. f. Kinderheilk. 11, 230, 1914. — 1631. Brade-Birks, H. K., Bone condition analogous to rickets in a child of five months. Lanc. March 27, 1920. — 1632. Hess and Unger, The diet of the negro mother in New York City. Journ. Amer. Med. Assoc. 70, 900. 1918. — 1633. Japha, A., Kriegsernährung in Beziehung zur Rachitis. Berl. klin. Wochenschr. 56, 921, 1919. — 1634. Engel, Rickets in Germany: a study of effect of war in children. Lanc. I, 188, 1920. — 1635. Weiß, T., Zitiert nach Journ. Amer. Med. Assoc. 74, 262, 1920. — 1636. Adams, Jane, and Hamilton, Alice, A visit to Germany. Brit. Journ. Dis. Childr. 16. July-Sept. 1919. — 1637. Schlee, Spätrachitis. Münch. med. Wochenschr. 66, 1349, 1919. — 1638. Stetter, K., Spätrachitis. Deutsche med. Wochenschr. 46, 520, 1919. — 1639. Sauer, H., Spätrachitis. Deutsch. Zentralbl. f. Chir. 162. 356, 1921. — 1640. Henze, L., Tardy rachitis. Zeitschr. f. klin. Med. 91, 120, 1921. — 1641. Sutton, H., Manifestation of rickets in school children. Med. Journ. of Austr. 2, 190, 1920. — 1642. Frangenheim, P., Die Krankheiten des Knochensystems im Kindesalter. F. Enke. 1913. — 1643. Müller, W., Schlattersche Krankheit. Beitr. z. klin. Chir. 120, 389, 1920. — 1644. Paus, N., Schlatter's disease. Norsk Mag. for Laegevidenskaben. 82, 320, 1921. — 1645. Eban, I., Case of Schlatter's disease. Lanc. I, 482, 1921; Vogel, K., Bone abnormalities in the young. Arch. f. klin. Chir. 118, 446, to rickets in a child of five months. Lanc. March 27, 1920. - 1632. Hess and Unger, Laegevidenskaben. 82, 320, 1921. — 1645. Eban, I., Case of Schlatter's disease. Lanc. I, 482, 1921; Vogel, K., Bone abnormalities in the young. Arch. f. klin. Chir. 118, 446, 1921; Zaaijer, J. H., Parosteogenetic juvenile osteochondropathy. Deutsche Zeitschr. f. Chir. 163, 229, 1921; Kappis, M., Osteochondritis disseans. Ibid. 171, 13, 1922; Legg, A., Osteochondritis. Flattening of upper epiphysis of femur. Arch. franco-belges de chir. 25, 585, 1922; Altschul, W., Etiology of Schlatter's disease. Beitr. z. klin. Chir. 125, 198, 1922; Sonntag, Köhlers disease. Münch med. Wochenschr. 69, 1567, 1922; Bader, E. R., Osgood-Schlatter's disease. Amer. Journ. Roentg. 9, 623, 1922; Rieder, W., Etiology of Schlatter's disease. Arch. f. klin. Chir. 120, 588, 1922; Mandl, F., Schlatter's disease as a constitutional anomaly. Beitr. z. klin. Chir. 126, 707, 1922; Liek, E., Softening of epiphyses. Arch. f. klin. Chir. 119, 329, 1922. — 1646. Park, E. A., and Howland. J., Dangers to life of severe involvement of thorax in rickets. Johns Hopk. Bull. land, J., Dangers to life of severe involvement of thorax in rickets. Johns Hopk. Bull. 32, 101, 1921. — 1647. Brusa, P., Rachitic deformity of thorax. Riv. clin. ped. 19, 32, 101, 1921. — 1647. Brusa, P., Rachitic deformity of thorax. Riv. clin. ped. 19, 210, 1921. — 1648. Stracker, Oskar, Zur Operation rachitischer Beinverkrümmungen. Münch. med. Wochenschr. 68, 1020, 1921; Burnham, A. C., Present condition of child health in Central Europe. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 454, 1922; Lewin, P., Adolescent rickets. Report of cases; osteotomy for genu varum and valgum. Surg. Gyn. and Obst. 35, 77, 1922; Marfan, A. B., Rachitis. Nourr. 10, 228, 1922. — 1649. Engel, S., Rachitis in Beziehung zum Wachstumstillstand. Med. Klinik. 16, 383, 1920. — 1650. Karger, C., Monatsschr. f. Kinderheilk. 18, 21, 1920. — 1651. Looft, C., Cerebral rachitis and the mind. Acta Ped. 1, 282, 1921. — 1652. Léri et Beck, Les consequences du rachitisme chez les adultes. Ann. de méd. 6, 449, 1920. — 1653. Marfan, A. B., The bone changes in rachitis. Nourr. 10, 145, 1922. — 1654. Juaristi, V., The rachitic penis. Arch. espanol. de pediatr. 3, 286, 1919. — 1655. Neumann, H., Über die Beziehungen der Krankheiten des Kindesalters zu den Zahnkrankheiten. S. Volkmann, Leipzig, Nr. 172, 1897; Heubner, Otto, Lehrbuch der Kinderkrankheiten. I, 674, 1903; Leipzig, Nr. 172, 1897; Heubner, Otto, Lehrbuch der Kinderkrankheiten. I, 674, 1903; Birkenthal, Berl. Verlagsanst. 2. Aufl., 48, 1912; Fleischmann, L., Zitiert nach Biedl, Innere Sekretion. 2. Aufl., I, 98, 1913. — 1656. Lichtenstein, Alfred, Über die Geschmacksempfindung gesunder und rachitischer Kinder. Jahrb. f. Kinderheilk. 37, 76, 1894. — 1657. v. Recklinghausen, Untersuchungen über Rachitischen Knochenerkrankung mit besonderer Berücksichtigung ihrer Histologie und Pathogenese. Ergebn. d. inn. Med. u. Kinderheilk. 4, 403, 1909. — 1659. Dibbelt, Die Bedeutung der Kalkstoffwechselstörung für die Entstehung der Rachitis. Münch. med. Wochenschr. 57, 2121, 2186, 1910. — 1660. Marfan, Bardouin et Feuillé, Lésions de la moelle osseuse dans le rachitisme. Compt. rend. soc. biol. 66, 862, 1909. — 1661. Hutinel et Tixier, Modifications de la moelle osseuse des rachitiques. Ibid. 66, 946, 1909. — 1662. Kassowitz, Über Rachitis. Jahrb. f. Kinderheilk. 69, 251, 1909; II. Osteochondritis rachitica. Ibid. 75, 194, 334, 489, 581, 1912. — 1663. Heubner, Lehrbuch der Kinderkrankheiten. Leipzig 1906. — 1664. Pommer, Untersuchungen über Osteomalazie und Rachitis. 1885. — 1665. Ribbert, Hugo, Beitrag zur Rachitis. Deutsche med. Wochenschr. 39, 8, 1913. – 1666. Hagenbert, Hugo, Beitrag zur Rachitis. Deutsche med. Wochenschr. 39, 8, 1913. — 1666. Hagenbach und Burckhardt, Klinische Beobachtungen über die Muskulatur der Rachitischen. Jahrb. f. Kinderheilk. 69, 471. — 1667. Bing, Über atonische Zustände der kindlichen Muskulatur. Med. Klinik. Nr. 11, 1907. — 1668. Banu, G., Lesions rachitiques de muscles. Nourrisson 9, 229, 1921. — 1669. Müller, A., Rachitic involvement of muscles. Münchn. med. Wochenschr. 69, 204, 1922. — 1670. Mohr, Noordens Handbuch der Pathologie des Stoffwechsels. 2, 865. — 1671. du Castel, R., Le thymus rachitique. Compt. rend. soc. biol. 65, 725, 1908. — 1672. Stölzner, Über Behandlung der Rachitis mit Nebennierensubstanz. Jahrb. f. Kinderheilk. 51, 73, 199; 53, 515, 672. — 1673. Cattaneo, Die Nebennieren bei Rachitis. V. Kongr. d. ital. Ges. f. Kinderheilk. Rom 1905. —

1674. Pappenheimer, A. M., and Minor, J., Hyperplasia of parathyroids in human rickets. Journ. med. Res. 42, 391, 1921. — 1675. Dodds, E. C., Evidence of pancreatic disorder in rickets. Brit. Med. Journ. I, 511, 1922. — 1676. Gaßmann, Th., Untersuchungen von gesunden und rachitischen Knochen. 70, 161, 1910—1911. — 1677. Schabad, Zur Bedeutung des Kalkes in der Pathologie der Rachitis. V. Der Mineralgehalt gesunder und rachitischer Knochen. Arch. f. Kinderheilk. 52, 47, 1909. — 1678. Simonini, R., Soc. med. chir. June 11, 1913. — 1679. Rost, William L., Rickets. New York Med. Journ. 102, 505, 1915. — 1680. Aschenheim und Kaumheimer, Über den Aschegehalt der Muskulatur bei Rachitischen. Monatsschr. f. Kinderheilk. 10, 435, 1911. — 1681. Aschenheim, Erich, Rachitis und Spasmophilie. I. Jahrb. f. Kinderheilk. 79, 446. — 1682. Denis, W., and Talbot, F. B., Calcium in blood of children. Amer. Journ. Dis. Childr. 21, 29, 1921. — 1683. Howland, J., and Kramer, B., Calcium and phosphorus in the serum in relation to rickets. Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 105, 1921. — 1684. Dibbelt, Ätiologie der Rachitis und der Kalkstoffwechsel. Deutsche med. Wochenschr. Nr. 12, 555, 1913. — 1685. Denton, Minna C., How much food does it take to 1684. Dibbelt, Atiologie der Rachitis und der Kalkstoffwechsel. Deutsche med. Wochenschr. Nr. 12, 555, 1913. — 1685. Denton, Minna C., How much food does it take to supply us with the calcium we need. Journ. Home Econ. 10, 168, 1918. — 1686. Aron, H., Kalkbedarf und Kalkaufnahme beim Säugling und die Bedeutung des Kalkes für die Ätiologie der Rachitis. Biochem. Zeitschr. 12, 28, 1918. — 1687. Schabad, Der Kalkgehalt der Frauenmilch. Jahrb. f. Kinderheilk. 74, 511, 1911. — 1688. Orgler, Der Kalkstoffwechsel des gesunden und des rachitischen Kindes. Ergebn. d. inn. Med. u. Kinderheilk. 8, 142, 1912. — 1689. Cronheim und Müller, Erich, Stoffwechselversuche an gesunden und rachitischen Kindern mit besonderer Berücksichtigung des Mineral-stoffwechsel. Bischem. Zeitschr. 9, 76, 1908. an gesunden und rachitischen Kindern mit besonderer Berücksichtigung des Mineralstoffwechsels. Biochem. Zeitschr. 9, 76, 1908. — 1690. Schabad, Der Kalkstoffwechsel bei Rachitis. Arch. f. Kinderheilk. 53, 380, 1910. — 1691. Derselbe, Zur Bedeutung des Kalkes in der Pathologie der Rachitis. IV. Mitt. Der P-Stoffwechsel bei Rachitis. Arch. f. Kinderheilk. 54, 83, 1910. — 1692. Schloss, Stoffwechsel bei Rachitis (in Buchform). — 1693. Flamini, Arch. farmacol. 6, No. 12. — 1694. Peiser, Amalie, Jahrb. f. Kinderheilk. 81, 437, 1915. — 1695. Schwarz, Der Stickstoff- und Schwefelstoffwechsel in Fällen von rachitischem Zwergwuchs. Jahrb. f. Kinderheilk. 72, 549, 712, 1910. — 1696. Schabad, Zwei Fälle von sogenannter Spätrachitis. Der Mineralstoffwechsel im Vergleich mit kindlicher Rachitis. Mitt. aus d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. 23, 82, 1911. — 1697. Dibbelt. Die experimentelle Erforschung der Rachitis. Ergebn. d. wiss. Med. Vergleich mit kindlicher Rachitis. Mitt. aus d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. 23, 82, 1911. — 1697. Dibbelt, Die experimentelle Erforschung der Rachitis. Ergebn. d. wiss. Med. 2, 64, 1910—1911; Neue experimentelle Untersuchung über die Pathogenese der Rachitis. Deutsche med. Wochenschr. 38, 316, 1912. — 1698. Findlay, L., Paton, D. N., and Sharpe, J. S., Metabolism of rickets. Quart. Journ. Med. 14, 352, 1921. — 1699. Meyer, Ludwig F., Zur Kenntnis des Mineralstoffwechsels im Säuglingsalter. Biochem. Zeitschr. 12, 422, 1908. — 1700. Tada, Die Säuglingsnahrung "Buttermilch", eine kohlehydratreiche Magermilch. Monatsschr. f. Kinderheilk. 4, 118, 1905. — 1701. Rothberg, Über den Einfluß der organischen Komponente auf den Kalkansatz künstlich genährter Säuglinge. Jahrb. f. Kinderheilk. 66, 69, 1907. — 1702. Orgler, Über den Kalkstoffwechsel bei Rachitis. Monatsschr. f. Kinderheilk. 10, 373, 1911. — 1703. Orgler, A., Zur Theorie der Lebertranwirkung. Jahrb. f. Kinderheilk. 37, 459, 1918. — 1704. Hess, Alfred F., Newer aspects of some nutritional disorders. (Harvey Lecture.) Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 693, 1921. — 1705. Telfer, S. V., Influence of cod liver oil and butter fat on retention of calcium and phosphorus. Proc. Physiol. Soc.; Journ. Physiol. 54, CV, 1921. — 1706. Hutchison, H. S., Is fat starvation a causal factor in production of rickets? Glasgow Med. Journ. 11, 8, 1920. — 1707. Derselbe, Fat metabolism in health and disease with special reference to infancy an childhood. Quart. Journ. Med. 13, 277, 1920. — 1708. Holt, L. E., Courtney, A. M., and Fales, H. L., Fat metabolism in infants and young children. III. Fat in stools of children on mixed diet. Amer. Journ. Dis. Childr. 18, 107, 1919. — 1709. Dieselben, Calcium metabolism in infants and young children, and relation of calcium to fat excretion in stools. Ibid. 19, 97, 201, 1920. — 1710. Dibbelt Die Pathogenese der Rachitis. Childr. 18, 107, 1919. — 1709. Dieselben, Calcium metabolism in infants and young children, and relation of calcium to fat excretion in stools. Ibid. 19, 97, 201, 1920. — 1710. Dibbelt, Die Pathogenese der Rachitis. Arb. aus d. path. Inst. Tübingen. 4, 670, 1908. — 1711. Massaneck, Über Buttermilch. Jahrb. f. Kinderheilk. 60, 756, 1904. — 1712. Howland and Marriott, Amer. Journ. Obstetr. 74, 541, 1916. — 1713. Freise und Rupprecht, Stoffwechsel bei Rachitis. Monatsschr. f. Kinderheilk. 19, 115, 1920; Med. Klinik 17, 16, 1921. — 1714. Trousseau, Clinical medicine. 92, 1872. — 1715. Schabad, J. A., Die gleichzeitige Verabreichung von Phosphorlebertran mit einem Kalksalze bei Rachitis. Jahrb. f. Kinderheilk. 72, 1, 1910; Zeitschr. f. klin. Med. 49, 435, 1910; Schabad und Sorochowetz, R. F., Monatsschr. f. Kinderheilk. 10, Orig. 2, 12, 1911. — 1716. Derselbe, Dietetic treatment of rickets. Russ. Wratch. 15, 1067, 1916. — 1717. Birk, W., Untersuchungen über den Einfluß des P-Lebertrans auf den Mineralstoffwechsel gesunder und rachitischer Kinder. Monatsschr. f. Kinderheilk. 9, 450, 1908; Birk und Orgler, Ibid. 9, 544, 1910. — 1718. Frank, L., und Schloß, Ern, Zur Therapie der Rachitis. Jahrb. f. Kinderheilk. 79, 539, 1914. — 1719. Schloß, Ernst, Deutsche med. Wochenschr. 39, 1505, 1913; Jahrb. f. Kinderheilk. 78, 694, 1914; 79, 40, 1914; Schloß und Frank, Biochem. Zeitschr. 60, 378; Schloß, Die Pathogenese und

Ätiologie der Rachitis, sowie die Grundlage ihrer Therapie. Ergebn. d. inn. Med. u. Kinderheilk. 15, 1917. - 1720. Grosser, Paul, Stoffwechselfragen bei Rachitis. Med. Kinderheilk. 15, 1917. — 1720. Grosser, Paul, Stoffwechselfragen bei Rachitis. Med. Klinik. 10, 577. — 1721. Pereida y Elardi, P., Nutritional derangement and rachitis. Progr. de la clin. 7, 117, 1919; Medic. ibera 7, 161, 1919. — 1722. Meyer, Kurt, Salzstoffwechsel bei Rachitis. Jahrb. f. Kinderheilk. 77, 28, 1914. — 1723. Tobler, Über Spätrachitis. Münch. med. Wochenschr. 58, 2357, 1911. — 1724. Ricklin, Calcium- und Phosphorstoffwechsel in einem Falle von Rachitis tarda. Korrespondenzbl. f. Schweiz. Ärzte. Nr. 47, 1917. — 1725. Phemister, D. B., Effect of phosphorus on the growth of normal and diseased bones. Journ. Amer. Med. Assoc. 70, 1737, 1918. — 1726. Phemister, D. B. Willer E M. and Roper R E. Effect of phosphorus in rickets. Journ. Amer. normal and diseased bones. Journ. Amer. Med. Assoc. 70, 1737, 1918. — 1726. Phemister, D. B., Miller, E. M., and Bonar, B. E., Effect of phosphorus in rickets. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 850, 1921. — 1727. Sherman, H. C., and Pappenheimer, A. M., Dietetic production of rickets and its prevention by an anorganic salt. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 193, 1921; Journ. Exp. Med. 34, 189, 1921. — 1728. Pappenheimer, A. M., McCann, G. F., Zucker, Theo. F., and Hess, A. F., The effect of various modifications of a diet, producing rickets in rats. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 267, 1921. — 1729. Liénaux et Huynen, Bull. acad. roy. méd. belge. 29, 855, 1919. — 1730. Hess and Unger Prophylactic therapy for rickets in a perro community. Journ Amer. and Unger, Prophylactic therapy for rickets in a negro community. Journ. Amer. Med. Assoc. 69, 1583, 1917. — 1731. Ferguson, M., Medical Res. Committee Rep. No. 20. A study of social and economic factors in the causation of rickets. 1918. — 1732. Mackay, Helen M. M., Observations on cases of rickets in an out-patient department. Brit. Med. Journ. II, 929, 1920. — 1733. Howland and Park, Some observations on rickets. Arch. Ped. 37, 411, 1920. — 1734. Hess, A. F., The therapeutic value of egg yolk in rickets. Journ. Amer. Med. Assoc. 81, 15, 1923. — 1735. Aron, Hans, Bedeutung von Extraktstoffen für die Ernährung. II. Monatsschr. f. Kinderheilk. Orig. Bedeutung von Extraktstoffen für die Ernährung. II. Monatsschr. f. Kinderheilk. Orig. 15, 561, 1920. — 1736. Raczyński, Jan, Recherches expérimentales sur le manque d'action du soleil comme cause du rachitisme. Compt. rend. de l'ass. intern. de péd. I. Congrès, Paris. 308,1912. — 1737. Huldschinsky, Kurt, Die Behandlung der Rachitis durch Ultraviolettbestrahlung. Dargestellt an 24 Fällen. Zeitschr. f. orth. Chir. 39, 426, 1920; Deutsche med. Wochenschr. 45, 712, 1919. — 1738. Mengert, E., Deutsche med. Wochenschr. 47, 675, 1921. — 1739. Erlacher, P., Phototherapie bei Rachitis. Wien. klin. Wochenschr. 34, 241, 1921. — 1740. Karger, P., Zur Kenntnis der zerebralen Rachitis mit künstlicher Höhensonne. Therap. Halbmonatsschr. 8, 234, 1920; Riedel, G., Die Erfolge der Quarzlichtbestrahlung bei Rachitis. Münch. med. Wochenschr. 67, 838, 1920; Lasch, W., The action of artificial sunlight on metabolism. Deutsche med. Wochenschr. 47, 1063, 1921; Powers, G. B., Park, E. A., Shipley, P. G., McCollum, E. V., and Simmonds, N., The prevention of rickets in the rat by means of radiation with the mercury vapor quartz lamp. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 120, 1921, Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 125, 1922; Donato, J., and Garcia, V., Ultraviolet rays in treatment of rickets. Siglo Méd. 70, 610, 1922; Tisdall, F. F., Effects of ultraviolet rays on calcium and inorganic phosphate content of blood serum of rachitic infants. Can. Med. realcium and inorganic phosphate content of blood serum of rachitic infants. Can. Med. Assoc. Journ. 12, 536, 1922. — 1741. Hamburger, R., Therapie der Rachitis. Deutsche med. Wochenschr. 48, 454, 1922. — 1742. Hess and Unger, The cure of infantile rickets by sunlight. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 39, 1921. — 1743. Amstad, E., Heliotherapy of nontuberculous diseases. Schweiz. med Wochenschr. 52, 105, 1922; Hess, A. F., The prevention and cure of rickets by sunlight. Amer. Journ. Publ. Health. 12, 104, 1922, Proc. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 50, 44, 1922; The clinical rôle of the fat-soluble vitamine: its relation to rickets. Journ. Amer. Med. Assoc. 74, 217, 1920; Hess, A. F., and Gutman, P., The cure of infantile rickets by sunlight as demonstrated by a chemical alteration of the blood. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 31, 1921, Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 29, 1922; Hess, A. F., Unger, L. J., and Pappenheimer, A. M., Experimental rickets. II. The prevention of rickets by exposure to sunlight. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 8, 1921; VII. Prevention of rickets by sunlight, by rays of mercury vapor lamp, and by carbon arc lamp. Journ. Exp. Med. 36, 427, 1922; III. Journ. Biol. Chem. 50, 77, 1922; Shipley, P. G., Park, E. A., Powers, G. F., McCollum, E. V., and Simmonds, N., The prevention of the development of rickets in rats by sunlight. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 43, 1921; Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 159, 1922. — 1744. Hess and Unger, Use of the carbon arc light in the prevention and cure of rickets. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1596, 1922. — 1745. Hess, Unger, and Steiner, J. M., Experimental rickets in rats. VIII. Effects of Röntgen rays. Journ. Exp. Med. 36, 447, 1922. — 1746. Winkler, F., Über die Strahlentherapie der Rachitis. Monatsschr. f. Kinderheilk. 15, 520, 1918. — 1747. Hess, A. F., Unger, L. J., and Pappenheimer, A. M., A further report on the prevention of rickets in rats by light rays. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 238, 1922; Hess, Pappenheimer and Weinstock, M., Ibid. 20, 14, 1922; Hess and Weinstock, A study of light waves in their relation to rickets. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 687, 1923. — 1748. Kramer, Benjamin, and Boone, Frank H., The effect of sunlight upon the concentration of calcium and 12, 104, 1922, Proc. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 50, 44, 1922; The clinical

of inorganic phosphorus of the serum of rachitic children. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 87, 1922. — 1749. Jundell, I., Comparison between medicinal-dietetic treatment and light treatment in rachitis. Acta Ped. 2, 113, 1922. — 1750. Garrahan, Juan P., Rickets. Sem. méd. 1, 8, 1923. — 1751. Hess and Unger, Infantile rickets: significance Rickets. Sem. méd. 1, 8, 1923. — 1751. Hess and Unger, Infantile rickets: significance of clinical, radiographic and chemical examinations on its diagnosis and incidence. Amer. Journ. Dis. Childr. 24, 327, 1922. — 1752. Fränkel, E., und Lorey, A., Archiv und Atlas der normalen und pathologischen Anatomie in typischen Röntgenbildern. Hamburg, Lucas, Gräfe u. Sillem, 1910. — 1753. Sachs, F., Untersuchungen über den Einfluß des Ultraviolettlichtes auf die latente Säuglingstetanie. Jahrb. f. Kinderheilk. 93, 167, 1920. — 1754. Howland, John, and Park, Edward A., Rickets. Amer. Ped. Soc. May 31 to June 2, 1920; Journ. Amer. Med. Assoc. 75, 198, 1920; Bull. Johns. Hopk. Hosp. 32, 341, 1921. — 1755. Dufour, H., Bull. soc. méd. hôp. de Paris. 36, 1261, 1921. — 1756. McClendon, J. F., The diagnostic value of phosphate metabolism in experimental rickets. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 412, 1922; Amer. Journ. Physiol. 61, 373, 1922. — 1757. v. Meysenbug, L., Inorganic phosphate content of breast milk of mothers with normal and with rachitic infants. Amer. Journ. Dis. Childr. 24, 200, 1922. — 1758. Kramer, B., Casparis, H., and Howland, J., Ultraviolet radiations in rickets. Effect of calcium and inorganic phosphorus concentration of serum. Amer. Journ. Dis. Childr. 24, 20, 1922. — 1759. Kramer, Benjamin, and Howland, John, The in rickets. Effect of calcium and inorganic phosphorus concentration of serum. Amer. Journ. Dis. Childr. 24, 20, 1922. — 1759. Kramer, Benjamin, and Howland, John, The influence of diet upon the concentration of phosphorus and calcium in the serum of rats. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 50, XXI, 1922. — 1760. Gutman, M. B., and Kneeland, V., Franz, Observations on the inorganic phosphate of blood in experimental rickets of rats. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 171, 1922. — 1761. Zucker, T. F., and Gutman, Margaret, The various forms of phosphoric acid in the blood. Findings in rickets. Proc. Exp. Biol. Med. 20, 372, 1923. — 1762. Hess and Lundagen, Marion, Seasonal tide of blood phosphate in infants. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 380, 1922; Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 2210, 1922. — 1763. Korenchevsky, V., Experimental rickets in rats. Brit. Med. Journ. II, 547, 1921; The aetiology and pathology of rickets from an experimental point of view. Med: Res. Counc. Spec. Ser. No. 71, 1922; Rep. Med. Res. Counc. for the year 1920—1921. — 1764. Mellanby, E., Experimental rickets. Med. Res. Counc. Spec. Ser. No. 61, 1921. — 1765. McCollum, Simmonds, Shipley and Park, Studies on experimental rickets. X. Rickets and rickets-like disease produced in rats by deficient diets. Dent. Cosmos. 64, 265, 1922; Dieselben und Kinney, M., XVII. Effects of diets deficient in calcium and in fat-soluble A in modifying histologic structure of bones. Amer. Journ. Hyg. 2, 97, 1922. — 1766. Paton, D. N., Rickets: the part played by unhygienic social conditions in predisposing to the disease. Glasgow Med. Journ. 117, 129, 1922. — 1767. v. Hansemann, Über den Einfluß der Domestikation auf die Entstehung der Krankheiten. Berl. klin. Wochenschr. Nr. 20—21, 1906. tion auf die Entstehung der Krankheiten. Berl. klin. Wochenschr. Nr. 20-21, 1906. tion auf die Entstehung der Krankheiten. Berl. klin. Wochenschr. Nr. 20-21, 1906. — 1768. Kassowitz, Die Pathogenese der Rachitis. 1885. — 1769. Findlay, L., Rickets. Brit. Med. Journ. II, 13, 1908. — 1770. Paton, D. N., Findlay, L., and Watson, A., Observations on the cause of rickets. Brit. Med. Journ. II, 625, 1918. — 1771. Dick, J. Lawson, Defective housing and the growth of children. London 1919; R. Soc. Med. Febr. 27, 1920; Lanc. March 13, 1920. — 1772. Mann, H. Corry, 88. Meeting Brit. Med. Assoc. June 30 to July 2, 1920; Brit. Med. Journ. July 31, 157, 1920. — 1773. Czerny, Adalbert, Rachitis. Spez. Path. Ther. inn. Krankh. Kraus-Brugsch, IX, 1, 317, 1921. — 1774. Siegert, F., Die Erblichkeit der Rachitis. Jahrb. f. Kinderheilk. 58, 929, 1903. — 1775. Scabad, Der Kalk in der Pathologie der Rachitis. Berl. klin. Wochenschr. 46, 823, 923, 1909. — 1776. Herter, C. A., Journ. Exp. Med. 3, 293, 1898. — 1777. Holt, L. E., Diseases of infancy and childhood. 1907. — 1778. Cheadle, W. B., Artificial feeding and food disorders of infants. 1906. — 1779. Stölzner, W., W. B., Artificial feeding and food disorders of infants. 1906. — 1779. Stölzner, W., Jahrb. f. Kinderheik. 50, 268, 1899. — 1780. Esser, Münch. med. Wochenschr. 1907. — 1781. Pritchard, Eric, Causation of rickets and its transment. Ped. Sept. 1916. New York Med. Journ. 110, 921, 1919; Brit. Med. Journ. Nov. 15, 1919. — 1782. Mellanby, Edward, Accessory food factors (vitamines) in the feeding of infants. Lanc. I, 856, 1920. — 1783. McClendon, J. F., and Baugess, Harry, Experimental Rickets. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 59, 1921; McClendon, J. F., Calcium phosphate metabolism showing the prevention of rickets by feeding clear grades of flour. Ibid. 19, 356, 1922. — 1784. McCollum, Simmonds, Shipley and Park, XV. Effect of starvation on healing of rickets. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 31, 1922. — 1785. Mellanby, Edward, R. Soc. Med. Febr. 27, 1920; Lanc. March. 13, 1920. — 1786. Paton, D. N., and Watson, A., Etiology of rickets. Brit. Med. Journ. I, 594, 1921; Brit. Journ. Exp. Path. 2, 75, 1921. — 1787. Holt, Courtney and Fales, Fat metabolism of infants and young children. IV. Amer. Journ. Dis. Childr. 18, 157, 1919. — 1788. v. Gröer, Franz, Biochem. Zeitschr. 97, 311, 1919. — 1789. McCollum, Simmonds and Parsons, The etiology of rickets. Proc. Amer. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 41, XXXI, 1920. — 1790. Robb, The influence of dry vs. fresh green plant tissue on calcium metabolism. Science 52, 510, 1920. — 1791. McCollum, E. V., Simmonds, Nina, Parsons, H. T., and Park, E. A., lanby, Edward, Accessory food factors (vitamines) in the feeding of infants. Lanc. I,

Studies in experimental rickets I and II. The production of rachitis and similar diseases in the rat by deficient diets. Journ. Biol. Chem. 45, 333, 343, 1921; Soc. Exp. Biol. Med. May 18, 1921. — 1792. Hess, A. F., McCann, G. F., and Pappenheimer, A. M., The failure of rats to develop rickets on a diet deficient in vitamine A. Soc. Exp. Biol. Med. May 18, 1921. — 1793. Korenchevsky, V., Spontaneous rickets in rats. Journ. Path. Bact. 26, 222, 1923. — 1794. Pappenheimer, A. M., McCann, G. F., and Zucker, T. F., Experimental rickets in rats. IV. The effect of varying the inorganic constituents of a rickets-producing diet. Journ. Exp. Med. 35, 421, 1922; V. The effect of varying the organic constituents of a rickets-producing diet. Ibid. 447. — 1795. McCollum, Simmonds, Shipley and Park, Studies in experimental rickets. VI. Effects on growing rats of diets deficient in calcium. Amer. Journ. Hyg. 1, 492, 1921: VII. Relative effectiveness of cod liver oil as contrasted with butter fat for protecting body against insufficient calcium in presence of normal phosphorus supply. Ibid. 512; Journ. Biol. Chem. 50, 5, 1922; Proc. Soc. Biol. Chem., Journ. Biol. Chem. 50, VII, 1922. — 1796. Dieselben, A delicate biological test for calcium-depositing substances. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 123, 1921; Journ. Biol. Chem. 51, 41, 1922. — 1797. Dieselben, Studies on experimental rickets. XXII. Conditions which must be 1797. Dieselben, Studies on experimental rickets. XXII. Conditions which must be fulfilled in preparing animals for testing antirachitic effect of individual foodstuffs. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 296, 1922; Dieselben und Becker, Ernestine, I. Journ. Biol. Chem. 54, 249, 1922. — 1798. Korenchevsky, V., Experimental rickets in rats. New York Med. Journ. 118, 612, 1922. — 1799. Korenchevsky, V. and M. Carr, The influence of the antenatal feeding of parent upon the number, weight and composition of the young at birth. Biochem. journ. 17, 597, 1923. — 1800. Eckstein, A. und A. v. Szily, Brusternährung und Vitaminmangel. Klin. Wochenschr. 3, 15, 1924. — 1801. Hess, A. F. and M. Weinsteck. Antirochitic effect of and liver oil fed during period of pregnancy and and M. Weinstock, Antirachitic effect of cod liver oil fed during period of pregnancy and lactation. Americ. Journ. of Dis. of Childr. 27, 1, 1924. - 1802. Pappenheimer, A. M., Experimental rickets in rats. VI. Anatomic changes which accompany healing of experimental rat rickets, under influence of cod liver oil or its active derivatives. Journ. Exp. Med. 36, 335, 1922. — 1803. Shipley, McCollum and Simmonds, Studies on experimental rickets. IX. Lesions in the bones of rats suffering from uncomplicated beriberi. Journ. Biol. Chem. 49, 399, 1921. — 1804. Hess, Unger and Pappenheimer, Spontaneous cure of rickets in rats. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 236, 1922. — 1805. Eddy, Walter H., Muller, H. R., and Heft, Hattie L., Phytin as a source of phosphorus in the prevention of rickets. Proc. Soc. Biol. Chem., Journ. Biol. Chem. 50, XIX, 1922. — 1806, Robison, Robert, The possible significance of hexose-phosphoric esters in ossification. Biochem. Journ. 17, 286, 1923. — 1807. Shipley, Park, Mc Collum, Simmonds and Kinney, E. M., Experimental rickets. XX. Effect of strontium administration on histologic extractives of growing hones. structure of growing bones. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 216, 1922; Kinney and McCollum, Rate of deposition and paths of absorption of strontium in rat. Journ. McCollum, Rate of deposition and paths of absorption of strontium in rat. Journ. Pharmacol. 21, 165, 1923. — 1808. Jackson, C. M., and Carleton, Rachel, Organ weights in albino rats with experimental rickets. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 181, 1922. — 1809. Korenchewsky, V., Influence of removal of sexual glands on skeleton of animals kept on normal or rickets-producing diets. Journ. Path. Bact. 26, 207, 1923. — 1810. Mellanby, E., The rickets-producing effect of dried thyroid. Proc. Physiol. Soc., Journ. Physiol. 57, II, 1922. — 1811. Kauffman, Arnold B., Creekmur, Frances, and Schultz, Oscar T., Changes in the temporal bones in the experimental rickets. Their relation to otosclerosis. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 681, 1923. — 1812. McCann, Gertrude F., and Barnett, Marion, Experimental rickets in rats. IX. The distribution of P and Ca between the skeleton and soft parts of rats on rachitic and non-rachitic diets. Journ. Biol. Chem. 54, 203, 1922. — 1813. Zucker, T. F., Johnson, Wm. C., and Barnett, Marion, The acid base ratio of the diet in rickets production. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 20, 1922. — 1814. McCollum, E. V., Simmonds, N., Shipley, P. G., and Park, E. A., Studies on experimental rickets. III. A pathological condition bearing fundamental resemblance to rickets of the human being monds, N., Shipley, P. G., and Park, E. A., Studies on experimental rickets. 111. A pathological condition bearing fundamental resemblance to rickets of the human being resulting from diet low in phosphorus and fat-soluble A: The phospate ion in its prevention. Johns Hopk. Bull. Hosp. 32, 160, 1921; VIII. Journ. Biol. Chem. 47, 507, 1921. — 1815. Türk, M., Münch. med. Wochenschr. 45, 521, 1919. — 1816. Korenchevsky, Vladimir, and Carr, Marjorie, Influence of a milk diet on the skeleton. Biochem. Journ. 17, 1923. — 1817. Goldblatt, Harry, A study of the relation of the quantity of fat-soluble organic factor in the diet to the degree of calcification of the hopes and the development of experimental rickets in rats. Biochem. Journ. 17, 298 quantity of rat-soluble organic ractor in the diet to the degree of calcification of the bones and the development of experimental rickets in rats. Biochem. Journ. 17, 298, 1923. — 1818. Kramer, B., and Howland, J., Factors which determine concentration of calcium and inorganic phosphorus in blood serum of rats. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 313, 1922. — 1819. Nathan, M., Presse méd. 28, 577, 1920; Vitamines et rachitisme. Ibid. 29, 826, 1921. — 1820. Ogata, M., Rachitis und Osteomalacie in Japan. Hegars Beitr. z. Geburtsh. 18, Heft Nr, 1. — 1821. Liesegang, R. E., Puerperale Osteomalazie. Zentralbl. f. Gyn. 39, Nr.15. — 1822. Scipiades, E., Osteomalazie. Zeitschr. f. Geburtsh. u. Gyn. 81,

156, 1919. — 1823. Brenner, A., Osteomalacia with epilepsy. Deutsche Zeitschr. f. Chir. 176, 66, 1922. — 1824. Dayton, N. A., Osteomalacia: etiology and report of case occurring in an imbecile with psychosis. Bost. Med. Surg. Journ. 188, 10, 1923. — 1825. Koltonski, H., Osteomalazie. Monatsschr. f. Geburtsh. u. Gyn. 52, 253, 1920. — 1826. Posselt, Adolf, Osteomalazie. Frankf. Zeitschr. Path. 28, 427, 1922. — 1827. Januszewska, Über Osteomalazie mit Anhang über Tetanie. Wien. klin. ther. Wochenschr. Nr. 21, 1910. — 1828. Saltzmann, F., Osteomalacia. Finska Läkar. Handl. 62, 571, 1920. — 1829. Edit, Brit. Med. Journ. Nov. 15, 1919; Food in Europe. 640. — 62, 571, 1920. — 1829. Edit, Brit. Med. Journ. Nov. 15, 1919; Food in Europe. 640. — 1830. Partsch, F., Deutsche med. Wochenschr. 45, 1130, 1919. — 1831. Sauer, Ein Fall von Osteomalazie und Tetanie infolge von Unterernährung. Ibid. 46, 45, 1920. — 1832. Hamel, O., Ibid. 46, 68, 1920. — 1833. Heyer, Osteomalazie in München. Münch. med. Wochenschr. 67, 98, 1920. — 1834. Hirsch, S., Münch. med. Wochenschr. 67, 1087, 1920. — 1835. Köpchen, A., Zentralbl. f. inn. Med. 40, 961, 1919. — 1836. Curschmann, H., Über Osteomalacia senilis und tarda. Med. Klinik. 7, 1565, 1911. — 1837. Cramer, A., and Schiff, P., Famine osteomalacia. Rev. méd. de la Suisse rom. 40, 746, 1920. — 1838. Reichel, Hunger-Osteomalazie. Münch. med. Wochenschr. 68, 1242, 1921. — 1839. Higier H. Stany chorolowe kości: osteografynia osteomalazia. 1242, 1921. — 1839. Higier, H., Stany chorobowe kości: osteoartropja, osteomalacia, osteoporosis, osteorachitis tarda. Lek. Wojsk. Nr. 43—46, 1920; Endemic osteomalacia and lata rachitis. Zeitschr. f. klin. Med. 95, 445, 1922. — 1840. Orzechowski, K., Sur une épidémie d'ostéomalacie en Galicie (Petite Pologne) Orientale (1918—1920). Sonderune épidémie d'ostéomalacie en Galicie (Petite Pologne) Orientale (1918—1920). Sonderabdruck 1922. — 1841. Chelmonski, A., Les maladies alimentaires des os. Presse méd. 29, 115, 1921. — 1842. Croftan, Alfred C., Osteomalacia. Amer. Med. 11, 775, 1916. — 1843. Looser, E., Rachitis und Osteomalazie. Korrespondenzbl. f. Schweiz. Ärzte. 49, 1065, 1919. — 1844. Alwens, Die Beziehungen der Unterernährung zur Osteoporose und Osteomalazie. Münch. med. Wochenschr. 66, 1071, 1919. — 1845. Böhme, A., Pathologische Veränderungen im Skelett durch Unterernährung bedingt. Deutsche med. Wochenschr. 45, 1160, 1919. — 1846. Korenchevsky, V., Influence of parathyroidectomy on skeleton of animals normally nourished, and on rickets and osteomalacia produced by deficient diet. Louve Beth Boat. 25, 266, 1022. — 1847. Imbof. A. Payaboson and by deficient diet. Journ. Path. Bact. 25, 366, 1922. — 1847. Imhof, A., Psychosen und Osteomalazie. Zeitschr. f. Neurol. Psych. 14, 137. — 1848. Gould, Eric P., The bone changes occurring in v. Recklinghausen's disease. Quart. Journ. Med. 11, 221, 1918. — 1849. Weiss, R. S., von Recklinghausen's disease in negro. Curvature of spine. Arch. Derm. Syph. 3, 44, 1921. — 1850. Comby, J., Bull. soc. méd. hôp. 45, 382, 1921. — 1851. Da Costa, J. C., Osteitis deformans: Paget's disease of the bones. Trans. Coll. Phys. Phila. (3), 42, 455, 1920. — 1852. Cantieri, C., Kahler-Bezzolo's disease. Policl. Phys. Phila. (3), 42, 455, 1920. — 1852. Cantieri, C., Kahler-Bezzolo's disease. Policl. Sez. med. 28, 329, 1921. — 1853. Szenes, A., Spontaneous fractures from underfeeding. Mitt. Grenz. Med. Chir. 33, 618, 1921. — 1854. Burns, C. W., Fragilitas ossium. Can. Med. Assoc. Journ. 11, 522, 1921. — 1855. Stewart, H., Fragilitas ossium associated with blue sclerotics. Brit. Med. Journ. II, 498, 1922. — 1856. Hanau, A., Bericht über die Knochen bei Osteomalazie. Korrespendenzbl. f. Schweiz. Ärzte 497, 1892; Fortschr. d. Med. Nr. 7, 1892. — 1857. Wild, C. R., Anatomische Untersuchungen über das puerperale Osteophyt. Diss. Lausanne 1901. — 1858. Scott, Agnes, C., Calcium content of the uring and blood with reference to its variation in the condition of esteomalacia. of the urine and blood with reference to its variation in the condition of osteomalacia. Ind. Journ. Med. 4, 169, 1916. — 1859. Zunz, Leo, Stoffwechselversuche bei der Osteomalazie. Arch. Gyn. 99, 145. — 1860. Elfer, A., und Kappel, J., Zeitschr. f. Exp. Path. Ther. 21, 104, 1920. — 1861. Adlersberg, D., Ammonia excretion in hunger osteopathy and chronic undernutrition. Biochem. Zeitschr. 132, 1, 1922. — 1862. Hume, Margaret, und Nirenstein, Edmond, Hunger osteomalacia in Vienna. 1921; II. Comparative treatment of eaces of hunger osteomalacia in Vienna. 1921; II. Comparative treatment of eaces of hunger osteomalacia in Vienna. ment of cases of hunger osteomalacia in Vienna, 1920, as out-patients with cod liver oil and plant oil. Lanc. II, 849, 1921. — 1863. Dalyell, Elsie J., and Chick, Harriette, Hunger osteomalacia in Vienna. 1921, I. Lanc. II. 842, 1921. — 1864. Hutchison, H. S., and Patel, P. T., Etiology of osteomalacia in Bombay. Glasgow Med. Journ. 95, 241, 1921. — 1865. White, E. P. C., Osteomalacia. Arch. Int. Med. 30, 620, 1922. — 1866. Goldflam, O cierpieniu kości i stawów na tle nieodpowiedniego odzywana. Medycyna No. 42, 1918. — 1867. Luzzatti, F., Spasmophilia in children. Policlin. 26, 769, 1919. — 1868. Stheehman, H. A., and Arntzenius, A. K. W., Signs of calcium deficiency. Ned. Tijdskr. v. Genesk. 1, March 27, 1030, 1920. — 1869. Cybulski, Über den Ca-Stoffwechsel der tetaniekranken Säuglinge. Monatsschr. f. Kinderheilk. 5, Nr. 8, 1906. — 1870. Pepper, O. H. Perry, Disorders of nutrition and metabolism. Progr. Med. June 1918. — 1871. Reyher, P., Spasmophilia. Klin. Wochenschr. 2, 163, 198, 1923. — 1872. Gross, Erwin G., and Underhill, Frank P., The metabolism of inorganic salts. I. The organic ion balance of the blood in parathyroid tetany. Journ. Biol. Chem. 54, 105, 1922. — 1873. Cruickshank, E. W. H., Experimental tetany. China Med. Journ. 26, 445, 1032. 36, 445, 1922. — 1874. Salvesen, Harald A., Studies on the physiology of the parathyroids. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 204, 1923. — 1875. Luce, E. M., Size of parathyroids of rats, and effect of diet deficiency of calcium. Journ. Path. Bact. 26, 200, 1923. — 1876. Shipley, P. G., Treatment of convulsions (tetany) with calcium in

the seventeenth century. Ann. Med. Hist. 4, 189, 1922. — 1877. Blühdorn, K., Convulsions in infants. Med. Klinik. 18, 733, 1922. — 1878. Morse, John Lovett, The convulsive disorders of childhood. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 173, 1922. — 1879. Grant, S. B., Tetany: report of cases with acid-base disturbance. Arch. Int. Med. 30, 355, 1922. — 1880. Schultze, A., The Chvostek sign in schoolchildren. Monatsschr. f. Kinderheilk. 22, 484, 1921. — 1881. Kramer, B., Tisdall, F. F., and Howland, J., Clinical significance of calcium concentration in serum of children and possible errors in its determination. Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 560, 1921. — 1882. Freudenberg and György, Relations between tetany and rickets. Münch. med. Wochenschr. 69, 422, 1922. — 1883. Underhill, Frank P., Tileston, Wilder, and Bogert, L. Jean, Calcium metabolism in tetany. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 50, XXXIX, 1922; Metab. Journ. Res. 1, 723, 1922. — 1884. Rohmer, P., and Vonderweidt, P., Traitment de spasmophilic. Nourrisson 9, 87, 1921. — 1885. Scherer, G. A., Manifestations of the spasmophilic diathesis in older children. Minn. State Med. Assoc. Aug. 24—26, 1921; Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 966, 1921; Minn. Med. 5, 143, 1922. — 1886. Thiemich, Uber die Behandlung der Krämpfe im frühen Kindesalter. Deutsche. med. Wochenschr. Nr. 12, 537, 1913. — 1887. Petrone, G. A., and Vitale, C., Infantile spasmophilia and the parathyroid gland. La pediatria 20, 16. — 1888. Pincherle, M., and Maggesi, B., Riv. clin. ped. 18, 577, 1920. — 1889. Arntzenius, A. K. W., Rôle of parathyroids and calcium metabolism in tetany. Leiden Diss. 1919; Endocr. 3, 560, 1919. — 1890. Freudenberg, E., and György, P., Pathogenesis of tetany. Jahrb. f. Kinderheilk. 96, 5, 1921. — 1891. Petron. N. Riekats: a thoory of metabolis disturbances and of its association with berg, E., and György, P., Pathogenesis of tetany. Jahrb. f. Kinderheilk. 96, 5, 1921. — 1891. Paton, N., Rickets: a theory of metabolic disturbances and of its association with tetany. Brit. Med. Journ. I, 379, 1922. — 1892. Kummer, R. H., Rôle of calcium in tetany. Presse méd. 28, 765, 1920. — 1893. Howland, John, and Kramer, Benjamin, A study of the calcium and inorganic phosphorus of the serum in relation to rickets and tetany. Monatsschr. f. Kinderheilk. 25, 279, 1923. — 1894. Elias and Weiss, Phosand tetany. Monatsschr. f. Kinderheilk. 25, 279, 1923, — 1894. Elias and Weiss, Prosphorus content of serum in tetany. Wien. inn. Med. 4, 59, 1922. — 1895. Zahn, K. A., Calcium in blood in spasmophilia. Monatsschr. f. Kinderheilk. 24, 45, 1922. — 1896. Nassau, Erich, Tetany in infants. Zeitschr. f. Kinderheilk. 28, 310, 1921. — 1897. Tisdall, F. F., The influence of the sodium ion in the production of tetany. Journ. Biol. Chem. 54, 35, 1922. — 1898. Jeppson, J., und af Klercker, K. D., Phosphate bei der Spasmophilie. Zeitschr. f. Kinderheilk. 28, 71, 1921. — 1899. Jeppson, Karl, Relation of alkali phosphates to spasmophilia. Zeitschr. f. Kinderheilk. 28, 71, 1921. — 1900. Rohmer P. Disturbances of the mineral metabolism in infantile convulsions. of alkali phosphates to spasmophilia. Zeitschr. f. Kinderheilk. 28, 71, 1921. — 1900. Rohmer, P., Disturbances of the mineral metabolism in infantile convulsions. Compt. rend. soc. biol. 86, 859, 1922. — 1901. Takasu, K., Spasmophile Dyspepsie bei natürlicher Ernährung. Säuglingskakke. Jahrb. f. Kinderheilk. 80, Nr. 5, 1914. — 1902. Klose, E., Altersgrenzen für Spasmophilie. Arch. f. Kinderheilk. 67, 439, 1919. — 1903. Blühdorn, K., Schicksal der Kinder mit Spasmophilie. Jahrb. f. Kinderheilk. 92, 294, 1920. — 1904. Faas, Jakob, Graviditätstetanie. Diss. Erlangen 1913. — 1905. Guthrie, Tetany in Garrod, Batten, Thursfield. Diseases of children. p. 679. — 1906. Wernstedt, W., Spasmophilia I. Acta pediatr. 1, 133, 1921; The spasmophilic diathesis. Ibid. 1, 257, 1921. — 1907. Lust, F., Die Pathogenese der Tetanie im Kindesalter. Deutsche med. Wochenschr. Nr. 23, 1087, 1913. — 1908. Bossert, O., und Gralka, R., Myographie der Spasmophilie. Jahrb. f. Kinderheilk. 94, 145, 1921. — 1909. v. Meysenbug, L., Spasmophilia and vitamines. Amer. Journ. Dis. Childr. 20, 206, 1920. — 1910. Ibrahim, J., Deutsche med. Wochenschr. 46, 1359, 1920. — 1911. Bossert, O., Ödem bei Spasmophilie. Jahrb. f. Kinderheilk. 92, 121, 1920. — 1911. Bossert, O., Ödem bei Spasmophilie. Jahrb. f. Kinderheilk. 92, 121, 1920. — 1912. Howland, John, and Mariott McKim, W., Observations on the calcium content of the blood in infantile tetany and on the effect of treatment with calcium. Bull. Johns. Hopk. Hosp. 29, 235, 1918; Quart. Journ. Med. 2, 447, 1921. — 1913. Elias, H., und Spiegel, E. A., Tetanie. Wien. Arch. f. inn. Med. 2, 447, 1921. — 1914. Tisdall, F. F., Kramer, B., and Howland, J., The concentration of sodium and potassium as compared with that of calcium and magnesium in the serum of patients with active infantile tetany. with that of calcium and magnesium in the serum of patients with active infantile tetany. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 252, 1921; Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 431, 1921. — 1915. Stheehman and Arntzenius, Calcium level in the blood. Ned Tijdskr. v. Genesk. April 3, 1168, 1920. — 1916. v. Meysenbug, L., Studies in spasmophilia II. Electrical reactions of older children. Amer. Journ. Dis. Childr. 20, 539, 1920; III. Blood, calcium and calcium therapy in older children with Thiemich's sign. Ibid. 21, 150, 1921. — 1917. Fletcher, Almon, Some considerations in the study of infantile tetany, with report of a case. Arch internal Med. 16, 282, 1015. with report of a case. Arch. internal. Med. 16, 383, 1915. — 1918. Liefmann, Else, With report of a case. Arch. Internal. Med. 16, 383, 1915. — 1918. Liemann, Eise, Die Azetonausscheidung im Harn von gesunden und spasmophilen jungen Kindern. Jahrb. f. Kinderheilk. 77, 125, 1914. — 1919. Sharpe, John Smith, The guanidine content of feces in idiopathic tetany. Biochem. Journ. 14, 46, 1920. — 1920. Hoobler, B. Raymond, Calcium-magnesium-phosphorus balance in children subject to convulsive disorders. Amer. Ped. Soc. May 31 to June 2, 1920; Journ. Amer. Med. Assoc. 75, 199, 1920. — 1921. Bolten, G. C., Electrical responses with fragilitas ossium. Ned. Tijdsr. v. Geneesk. 1, 952, 1921. — 1922. Brown, Alan, and Fletscher, Almon, The etiology of

tetany. Matabolic and clinical studies. Amer. Journ. Dis. Childr. 10, 313, 1915. — 1923. Stheehman, H. A., Spasmophilia in children over three. Ned. Tijdskr. v. Genesk. 1923. Stheehman, H. A., Spasmophilia in children over three. Ned. Tijdskr. v. Genesk. No. 14, April I, 1145, 1916. — 1924. Brown, A., MacLachlan, J. F., and Simpson, R., Effect of intravenous injection of Ca in tetany and influence of cod-liver oil and phosphorus in relation to calcium in blood. Amer. Journ. Dis. Childr. 19, 413, 1920. — 1925. Ochsenius, K., Influence of calcium on tetany. Med. Klinik 17, 1144, 1921. — 1926. Scheer, K., Treatment of spasmophilia. Jahrb. f. Kinderheilk. 97, 130, 1922. — 1927. Moschini, C., Spasmophilia. Policlin. 28, 1616, 1921. — 1928. Huldschinsky, K., Die Beeinflussung der Tetanie durch Ultraviolettlicht. Zeitschr. f. Kinderheilk. 26, 207, 1920. — 1929. Czerny in Czerny-Keller, Handbuch der Kinderkrankheiten. Deutike, Wien-Berlin. 1906. — 1930. Bloch, C. E., Diseases of infants due to prolonged feeding with excess of carbohydrates. Brit. Med. Journ. I, 293, 1921. — 1931. Hamburger, Franz, Infant's food flours. Wien. klin. Wochenschr. 34, 36, 1921. — 1932. Doléris, Infant foods. Corr. from Paris. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 1183. — 1933. Perrot, Em., and Lecoq, R., Les farines composées alimentaires et la question des vitamines. Bull. sciences pharm. 28, 177, 1921. — 1934. Rietschel, Über Mehle und Mehlfütterungen bei Säuglingen und ihre Beziehungen zum Stoffwechsel. Deutsche med. Wochenschr. 34, 826, 1908. — 1935. Noeggerath, Zwei Fälle von Mehlnährschaden Deutsche med. Wochenschr. 44, 1423, 1907. — 1936. Bogen, Über Mehlnährschaden. Deutsche med. Wochenschr. 55, 140, 1908. — 1938. Langstein, L., Jahreskurs f. ärztl. Fortbildung. 3, 24, 1913. — 1939. Meyer, L. F., Idiopathische Ödeme im Säuglingsalter. Ergebn. d. inn. Med. u. Kinderheilk. Bd. 17. — 1940. Rietschel, Mehlnährschaden. Münch. med. Wochenschr. Nr. 19—26, 1918. — 1941. Retschel, Mehlnährschaden. Münch. med. Wochenschr. 10, 216. 1914. — 1941. Rietschel, Mehlnährschaden. Münch. med. Wochenschr. 10, 216. 1914. — 1941. Rietschel, Mehlnährschaden. Münch. med. Wochenschr. 10, 216. 1914. — 1941. Rietschel, Mehlnährschade Idiopathische Odeme im Säuglingsalter. Ergebn. d. inn. Med. u. Kinderheilk. Bd. 17. — 1940. Rietschel, Mehlnährschaden. Münch. med. Wochenschr. Nr. 19—26, 1918. — 1941. Benjamin, Mehlnährschaden. Zeitschr. f. Kinderheilk. 10, 216, 1914. — 1942. Keller, Mehlkinder. Berl. klin. Wochenschr. Nr. 36, 1906. — 1943. Steinitz und Weigert, Über den Einfluß einsetiger Ernährung mit Kohlehydraten auf die chemische Zusammensetzung des Säuglingskörpers. Hofm. Beitr. 6, 206, 1905. — 1944. Salge, Ein Beitrag zur Pathologie des Mehlnährschadens der Säuglinge. Münch. med. Wochenschr. 58, 2018. [101] Ein Beitrag zur Pathologie des Mehlnährschadens der Säuglinge. Münch. med. Wochenschr. 58, 1915, 1911. — 1945. Abt, D. A., Injuries produced by starch. Journ. Amer. Med. Assoc. 61, 1275. — 1946. Cautley, Atrophia. Diseases of Children, Garrod, Batten and Thursfield. London 1913. — 1947. Fleming, G. B., An investigation into the metabolism in infantile atrophy, with special reference to the respiratory exchange. Quart. Journ. Med. 14, 171, 1921. — 1948. Frank, A., und Stolte, K., Mehlnährschaden. Jahrb. f. Kinderheilk. 78, 167, 1913. — 1949. Hohlfeld, Rohe Milch als Säuglingsnahrung. Jahrb. f. Kinderheilk. 12, H. 1, 1905. — 1950. Bendix, B., Chronic digestive disturbances of infancy. Jacobi's Dis. of Childr. Appleton. New York 1910. — 1951. Morse, J. L., and Talbot, F. B., Diseases of nutrition and infant feeding. II. Ed. Macmillan. 1920, p. 28. — 1952. Nobécourt and alt, Lack of fat as factor in athrepsia. Paris méd. 11, 363, 1921. — 1953. Péhu, Alimentation des enfants malades. Paris 1908. — 1954. Moro, Karottensuppe bei Ernährungsstörungen des Säuglings. Münch. med. Wochenschr. 55, 1637, 1908. — 1955. Stark, Morris, Some studies on the deficiency diseases of infancy and childbood; interrelation, prophylaxis, and management. Amer. Med. 11, 762, 1916. — 1956. Hamburger, Richard and Stransky, Vegetable extracts in diseases of intancy and childbood; interrelation, prophylaxis, and management. Amer. Med. 11, 762, 1916. — 1956. Hamburger, Richard and Stransky, Vegetable extracts in infant feeding. Monatsschr. f. Kinderheilk. 21, 529, 1921. — 1957. Aron und Samelson, Karottenextrakt in Säuglingsernährung. Deutsche med. Wochenschr. 46, 772, 1920. — 1958. McClendon, J. F., and Sedgwick, J. P., Powdered spinach and sea salts in diets of adults and infants. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 46, XXVII, 1921. — 1959. Aron, Hans, Beiträge zur Frage der Wirkung und Verwertung der Mehle bei der Ernährung des Säuglings. Jahrb. f. Kinderheilk. 42, 82, 1920. — 1960. De Sanctis, A. G., Erg volk in infant feeding. Arch. Pad. 39, 104, 1922. — 1961. Müller Erich. Potato. Egg yolk in infant feeding. Arch. Ped. 39, 104, 1922. — 1961. Müller, Erich, Potato meal as a source of nourishment for small children. Klin. Wochenschr. 1, 2378, 1922. meal as a source of nourishment for small children. Klin. Wochenschr. 1, 2378, 1922. — 1962. Luttinger, P., Bees' honey in substitute infant feeding. New York Med. Journ. 116, 153, 1922. — 1963. Gorter, E., Flour prepared for infants. Ned. Maandsch. Gen. 10, 229, 1921. — 1964. Faber, H. K., Food requirements in new-born infants. Study of spontaneous intake. Amer. Journ. Dis. Childr. 24, 56, 1922. — 1965. Kohlbrugge, Über die Gärungskrankheiten. Zentralbl. f. Bakt. I, 60, 223, 1911. — 1966. Holt, Courtney and Fales, The effect of cod liver oil in a case of "Intestinal infantilism". Amer. Journ. Dis. Childr. 14, 222, 1917. — 1967. Howland, John, Prolonged intolerance to carbohydrates. Amer. Ped. Soc. Swapscott Mass. June 2—4, 1921. — 1968. Weill et Mouriquand, Lyon méd. No. 6, 125, 1916. — 1969. Knöpfelmacher, W., Avitaminosis in children. Wien. klin. Wochenschr. 34, 460, 1921. — 1970. Daniels, Byfield and Loughlin, The role of the antineuritic vitamine in the artificial feeding of infants. Amer. Journ. Dis. Childr. 18, 546, 1919. — 1971. Eddy, W. H., and Roper, J. C., The use of pancreatic vitamine in cases of infant malnutrition. Proc. Exp. Biol. Med. 14, 52, 1916; Amer. Journ. Dis. Childr. 14, 189, 1917. — 1972. Marriott, W. McK., Pathology of nutrition in infancy. Amer. Journ. Dis. Childr. 20, 461, 1920. — 1973. Friedberg, E., und Noeg-

gerath, C., Fettfreie Brustmilch. Arch. f. Kinderheilk. 68, 195, 1920. — 1974. Salge, Über Säuglingsatrophie und Resorption. Münch. med. Wochenschr. 54, 41, 1907. — 1975. Bahrdt, H., und Edelstein, F., Energie- und Stoffwechsel im atrophischen Säugling. Zeitschr. f. Kinderheilk. 12, 15, 1914. — 1976. Utheim, K., Study of blood and its circulation in normal infants and in infants suffering from chronic nutritional disturbances. Amer. Journ. Dis. Childr. No. 5, 366, 1920. — 1977. Mattill, P. M., Mayer, K. M., and Sauer, L. W., Dextrose tolerance in atrophic infants. Ibid. 19, 42, 1920. — 1978. Ederer, S., Chemistry of brain in dystrophy. Monatschr. f. Kinderheilk. 24, 244, 1922. — 1979. Gladstone, H. B., Fruit juices for atrophic infants. Pract. 97, 472, 1916. — 1980. Marfan, A. B., Denutrition in infants. Nourrisson. 9, 65, 291, 1921. — 1981. Czerny, A., Monatschr. f. Kinderheilk. 4, 1, 1906; 6, 1, 1908; 7, 1, 1909. — 1982. Schippers, J. C., Fat content of blood. Ned. Tijdskr. v. Genesk. 2, 1081, 1910. — 1983. Marfan, A. B., Pathogenesis of athrepsia. Nourrisson. 9, 193. 1921. — 1984. Utheim, K., Advanced chronic nutritional disturbances in infants suffering from chronic nutritional disturbances (Athrepsia). Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 329, 1921. — 1986. Derselbe, A study of the blood and its circulation in normal infants suffering from chronic nutritional disturbances. Amer. Journ. Dis. Childr. 20, 366, 1921. — 1987. Maggiore, S., Nutritional disturbance and sepsis in infants. Pediatria. 28, 889, 1920. —

## Literatur zur Ernährung des Menschen.

1988. Gigon, Alfred, Krankheiten mit gestörtem Stoffwechsel. Korrespondenzbl. f. Schweiz. Ärzte. 49, 1529, 1919. — 1989. Grumme, D., Der Nährwert der Proteine. Therap. Monatsh. Nr. 1—3, 1919. — 1990. Hindhede, M., Adequate protein minimum in dietaries. Ugeskr. for Laeger. 79, Nr. 13—15, 1917. — 1991. Derselbe, The protein minima on a bread diet. Skand. Arch. Physiol. 31, 259, 1914; 4. Rep. on protein minima with bread diet. Copenhagen, Jacob Lund, 1914. — 1992. Derselbe, Ernährungsversuche mit Gerstenwassergrütze. Skand. Arch. Physiol. 35, 234, 1917. — 1993. Derselbe, Fett in menschlicher Ernährung. Molk.-Ztg. 28, 152, 1918; Fettminimum. Skand. Arch. Physiol. 39, 78, 1919. — 1994. Bang, S., Minimum ration of fat. Ugeskr. for Laeger. 80, 105, 1918. — 1995. McCollum, E. V., Simmonds, Nina, and Parsons, H. T., Supplementary protein values in foods. I—V. Journ. Biol. Chem. 47, 111, 139, 175, 207, 235, 1921. — 1996. Neumann, R. O., Kriegsnahrung in Bonn im Winter 1916—1917. Vierteljahrsschi. f. ger. Med. 57, 1, 1919. — 1997. Döllner, Hungerödem. Münch. med. Wochenschr. Nr. 20, 1917. — 1998. Kraszewski, Arch. Hyg. 86, 54, 1916. — 1999. Jansen, W. H., Untersuchungen über die Stickstoffbilanz bei kalorienarmer Nahrung. Deutsch. Arch. f. klin. Med. 124, 1, 1917. — 2000. Sherman, H. C., The protein requirements 1988. Gigon, Alfred, Krankheiten mit gestörtem Stoffwechsel. Korrespondenzbl. Arch. f. klin. Med. 124, 1, 1917. — 2000. Sherman, H. C., The protein requirements of maintenance in man. Proc. Nat. Acad. Science. 6, 38, 1920. — 2001. Taylor, A. E., Condition of diet and nutrition in the Internment Camp at Ruhleben. London. Govern. Publ. 1916. — 2002. Benoit, Alb., Compt. rend. soc. biol. 82, 151, 1919. — 2003. Botazzi, F., Food requirements. Rif. med. 34, 461, 1918. — 2004. Kruse und Hintze, Münch. med. Wochenschr. 67, 445, 1920. — 2005. Praußnitz, W., Minimum-Nahrungsbedürfnis des Menschen. Ibid. 67, 696, 1920. — 2006. Stille, Ernährungslehre und Kriegsernährung. Schweitzer u. Co. 1917. — 2007. Funk, Lyle and McCaskey, The nutritive value of the production and white bread as determined by overviewers on men. Lynn. schweitzer u. Co. 1917. — 2007. Funk, Lyle and McCaskey, The nutritive value of yeast, polished rice and white bread, as determined by experiments on man. Journ. Biol. Chem. 27, 173, 1916. — 2008. Hawk, P. B., Smith C. A., and Holder, R. D., Baker's yeast as food for man. Amer. Journ. Physiol. 48, 199, 1919. — 2009. Report Royal Society. Food (War) Commission. 1922. — 2010. Rutgers, J., Haben vegetabilische. Eiweißstoffe den gleichen Nährwert für den Menschen wie die animalischen? Zeitschr. f. Biol. 24, 351, 1888. — 2011. Boruttau, H., Wie wird pflanzliches Eiweiß im Tierkörper verwertet? Biochem. Zeitschr. 69, 225, 1915; 82, 196, 1917. — 2012. Botazzi, F., Importance des protéines et de graisses d'origine apipel dans la nutrition de l'homme. Importance des protéines et de graisses d'origine animal dans la nutrition de l'homme. Bull. soc. d'hyg. alim. 7, 179, 1919. — 2013. Röse, C., und Berg, Ragnar, Abhängigkeit der Eiweißbedürfnisse von dem Stoffwechsel. Münch. med. Wochenschr. 65, 1011, 1918. - 2014. Hart, E. B., and Steenbock, H., At what level do the proteins of milk 1918. — 2014. Hart, E. B., and Steenbock, H., At what level do the proteins of milk become effective supplements to the proteins of cereal grain. Journ. Biol. Chem. 42, 167, 1920. — 2015. Funk, Casimir, Paton, Julia B., and Freedman, Louis, The food value of casein. Journ. Metab. Res. 3, 1, 1923. — 2016. Osborne und Mendel, Report on continuation and extension of work on vegetable proteins. Carnegie Inst. Washington. Year Book, No. 21, 373, 1922. — 2017. Maignon, F., Compt. rend. soc. biol. 82, 398, 1919. — 2018. Grafe, E., Deutsch. Arch. f. klin. Med. 113, 1. — 2019. Emmett, A. D., Polyneuritis as influenced by the amount of proteins and carbohydrates present. Amer. Chem. Soc. Chicago. Sept. 6—10, 1920; Science 52, 566, 1920. — 2020. Tachau, Paul, Versuche über einseitige Ernährung. I. Mitt. Biochem. Zeitschr. 65, 253, 1914; II, 67, 338, 1914. — 2021. Tscherkes, L., Die Bedeutung der Vitamine im Haushalt des

tierischen Körpers. II. Der Verlauf der experimentellen Avitaminose bei dem unvollständigen Hungern. Biochem. Zeitschr. 137, 121, 1923. — 2022. Orgel, S. Z., Malnutrition due to carbohydrate excess. New York Med. Journ. and Med. Rec. 116, 453, 1922. -2023. McCarrison, R., Effects of fat excess on the growth and metamorphosis of tadpoles. Proc. R. Soc. 92 B, 295, 1921. — 2024. Drummond, J. C., and Coward, K. H., Nutrition and growth on diets devoid of true fats. Lanc. II, 698, 1921. — 2025. Osborne Nutrition and growth on diets devold of true lats. Lanc. 11, 098, 1921. — 2025. Osborne and Mendel, Feeding experiments with mixtures of foodstuffs in unusual proportions. Proc. Nat. Acad. Science 7, 157, 1921. — 2026. Dieselben, Does growth require preformed carbohydrate in the diet? Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 136, 1921. — 2027. Dieselben, Growth on diets containing more than 90% protein. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 167, 1921. — 2028. Drummond, J. C., Crowden, G. P., and Hill, E. L. G., Nutrition on high protein dietaries. Journ. Physiol. 56, 413, 1922. — 2029. Newburgh, Nutrition on high protein dietaries. Journ. Physiol. 56, 413, 1922. — 2029. Newburgh, L. H., and Clarkson, Sarah, Production of arteriosclerosis in rabbit by diets rich in animal proteins. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 1106, 1922. — 2030. Osborne, Mendel, Park, E. A., and Darrow, D., Kidney hypertrophy produced by diets unusually rich in protein. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 452, 1923. — 2031. Haupt, Hugo, Chem.-Ztg. 43, 134, 142, 1919. — 2032. Mason, C. C., German nutrition 1914—1919. Bull. Johns. Hopk. Hosp. 31, 66, 1920. — 2033. Bornstein, K., Berl. klin. Wochenschr. 56, 968, 1919. — 2034. Baagse, War undernutrition. Ugeskr. for Laeger. 82, 1396, 1920. — 2035. Flügge, C., Results of food scarcity. Norsk Mag. for Laegevidensk. 83, 321, 1922. — 2036. Lusk, Graham, The physiological effect of undernutrition. Physiol. Rev. 1, 523, 1921. — 2037. Gribbon, Madge R., and Paton, D. Noël, Nutrition in Vienna. II. Lanc. II, 747, 1921. — 2038. Gribbon, M. R., and Ferguson, M. I. H., Nutrition in Vienna. Lanc. I, 474, 1921. — 2039. Gribbon, Some factors modifying nutrition in children: survey of 3000 of most marked cases of malnutrition in Viennese children, made in vienna. Lanc. 1, 474, 1921. — 2039. Gribboh, Some factors modifying nutrition in children: survey of 3000 of most marked cases of malnutrition in Viennese children, made in summer of 1921. Edinb. Med. Journ. 29, 12, 1922. — 2040. Zuntz, N., und Löwy, A., Einfluß der Kriegsnahrung auf den Stoffwechsel. Berl. klin. Wochenschr. 53, 825, 1916; Biochem. Zeitschr. 90, 244, 1918. — 2041. Rosental, F., Deutsche med. Wochenschr. 45, 570, 1919. — 2042. Hoffmann, H., Arch. Gyn. 110, 451, 1919. — 2043. Jahreiß, Münch. med. Wochenschr. 66, 1421, 1919. — 2044. Bloch, Untersuchung der unterernährten deutschen Kinder. Münch. med. Wochenschr. 67, 1062, 1920. — 2045, Kaupe, W., Muttermileh und Krieg. Monataschr. f. Kinderheilk. 15, 82, 1018. — 2046. Haphyrger. Muttermilch und Krieg. Monatsschr. f. Kinderheilk. 15, 83, 1918. — 2046. Hamburger, Richard, Die Ernährung der deutschen Kinder in der Kriegszeit und der Gegenwart. Richard, Die Ernährung der deutschen Kinder in der Kriegszeit und der Gegenwart. Zeitschr. f. Krankenpflege. Heft 5, Sept. 1919. — 2047. Abderhalden, E., Münch. med. Wochenschr. Okt. 3, 1919. — 2048. Pfaundler, M., Über Körpermaße von Münchener Schulkindern während des Krieges. Münch. med. Wochenschr. 1, 859, 1919. — 2049. Blanton, S., Mental and nervous changes in the school children of Trier, Germany caused by malnutrition. Mental. Hyg. 3, 343, 1919. — 2050. Czerny, A., Diet of German children during the world war. Monatsschr. f. Kinderheilk. 21, 2, 1921. — 2051. Valagussa, P. F., Influence of post-war condition on feeding children. Int. Journ. Publ. Health, Geneva. 2, 1, 1921. — 2052. Schlesinger, Retarded growth of children since the war. Münch. med. Wochenschr. 69, 153, 1922. — 2053. Rott, Mortality of infants during the war. Klin. Wochenschr. 69, 153, 1922. — 2054. Hammann, R., The breast-fed since the war. Jahrb. f. Kinderheilk. 95, 242, 1921. — 2055. Demoor, Bull. acad. roy. méd. belge. 29, 37, 1919; Demoor, J., et Slosse, A., Ibid. 30, 457, 1920. — 2056. Duthoit, Raoul, Ibid. 30, 141, 1920. — 2057. Nobécourt, P., Presse méd. 27, 653, 1919. — 2058. Fronczak, F. E., Poland in World War from medical aspect. New York Med. Journ. 111, 59, 1920. — 2059. Rosenfeld, G., Zentralbl. f. inn. Med. 41, 305, 1920. — 2060. Rich, Katharine B., Nutritional work in public schools. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 998, 1921. — 2062. Clark, Taliaferro, Nutrition in schoolchildren. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 519, 1922. — 2063, Kerley, C. G., Lorenze jr., E. J., and duBose, R. R., Malnutrition in children of well-to-do. South. Med. Journ. 14, 685, 1921. — 2064. Holt, L. E., and Fales, H. L., Food requirements of children. 14, 685, 1921. — 2064. Holt, L. E., and Fales, H. L., Food requirements of children. II. Protein requirements. Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 371, 1921; III. Fat requirement. Ibid. 23, 471, 1922. — 2065. Brown, A., and Davis, G. A., Prevalence of malnutrition in public school children of Ontario. Publ. Health J. Toronto. 12, 66, 1921. nutrition in public school children of Ontario. Publ. Health J. Toronto. 12, 66, 1921.

— 2066. Méry, Undernourished children. Bull. Acad. de méd. 88, 47, 1922. — 2067. Berg, Ragnar, Volksernährung im Kriege. Blätter f. biol. Med. Sept. 1917. — 2068. de Waele, H., Note on greatly reduced maintenance diets during the war. Réunion soc. belge biol. 96, 1920. — 2069. Hehir, P., Effects of chronic starvation during the siege of Kut. Brit. Med. Journ. I, 865, 1922. — 2070. Thoms, Pharm. Ztg. 64, 295, 1919. — 2071. Osborne and Mendel, Growth upon diets poor in true fats. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. Nov. 17, 1920; Journ. Biol. Chem. 45, 145, 1920; 45, 277, 1921. — 2072. Drummond, J. C., Nutrition on diets practically devoid of fat. Proc. Physiol. Soc. July 10, 1920; Journ. Physiol. 44, XXX, 1920. — 2073. Hindhede, M., Nahrungsmittelverbrauch dänischer Familien. Münch. med. Wochenschr. Nr. 28, 948, 1915; Deutsche

med. Wochenschr. Nr. 45, 1236, 1919; Lessons from war restrictions in food. Ugeskr. for Laeger. 81, 183, 1919. — 2074. Kuczynski, R., und Zuntz, N., Unsere bisherige und unsere zukünftige Ernährung im Kriege. Vieweg 1915. — 2075. Hindhede, The influence of the rationing on the health. Report to the minister of the interior. Kopenhagen 1920. The effect of restriction during the war on mortality in Copenhagen. Journ. Amer. Med. Assoc. 74, 381, 1920. — 2076. van Buskirk, J. D., Studies on diet of Koreans. China Med. Journ. 35, 305, 1921; 36, 126, 1922. — 2077. Neuhaus, Behandlung der Fälle durch Kriegsnahrung entstanden. Deutsche med. Wochenschr. Nr. 25, 1917. — 2078. Nilsson, A., Zeitschr. f. Gyn. 45, 1247, 1920. — 2079. v. Lingen, L., War amenorhea in Petrograd. Zeitschr. f. Gyn. 45, 1247, 1921. — 2080. Gessner, W., Der Krieg und die puerperale Eklampsie. Ibid. 44, 570, 1920. — 2081. Momm, Münch. med. Wochenschr. 67, 783, 1920. — 2082. Klotz, Zeitschr. f. Kinderheilk. 26, 150, 1920. — 2083. Zernik, F., Kriegsernährung und Arzneimittelwirkung. Deutsche med. Wochenschr. Juli, 31, 858, 1919. — 2084. Kieffer, O., Einfluß des Krieges auf Lungentuberkulose. Zeitschr. f. Tuberk. 32, 65, 1920. — 2085. Report of the Registrar General for 1917. Brit. Med. Journ. May 10, 1919. — 2086. Rumpel, Kriegswirkung auf die Ernährungsverhältnisse. Morbidität und Mortalität. Deutsche med. Wochenschr. Juni 19, 1919. — 2087. Janowitz, Frieda, Über das Verhalten der malignen Tumoren des Verdauungstraktus während des Krieges. Zeitschr. f. Krebsforsch. 18, 34, 1921. — 2088. Ellas, H., und Singer, R., Diabetes mellitus und Kriegsernährung. Deutsche med. Wochenschr. 46, 561, 1920. — 2089. — Correspondence from Berlin. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 1833, 1921. — 2090. Tallqvist, T. W., Undernourishment and internal secretions. Acta med. Scand. 56, 640, 1922. — 2091. Reiss, E., War diet as a cause of diseases. Ther. Halbmonatsschr. 35, 765, 1921. — 2092. Seefelder, R., Einfluß des Krieges auf Augenkrahkheiten. Wien. klin. Wochenschr. 32, 1245,

### Literatur zur Pellagra.

2095. Bouchard, Ch., Recherches nouvelles sur la pellagre. Paris 1862. — 2096. Roussel, Theophile, Traité de la pellagre et des pseudopellagres. Paris 1866. — 2097. Marie, A., La pellagre. Paris, Girard et Brière, 1918. — 2098. Roberts, Steward R., Pellagra. London, Henry Kimpton, 1912. — 2099. Schilling, V., Pellagra. Spez. Path. u. Ther. f. inn. Krankh. Kraus-Brugsch. II a, 72, 1915. — 2100. Niles, G. M., Pellagra; an American problem 2. Ed. Saunders Co. 1917. — 2101. Harris, H. F., Pellagra: a study of its etiology, pathology and treatment. Maemillan, 1919. — 2102. Perroneito. Aldo, La pellagre. Nouv. traité de méd. Roger, Widal et Teissier. Fasc. VII, p. 41. — 2103. Weiss, E., La pellagra nel Tirolo meridionale e l'azione del governo contro la stessa. Riv. pell. 13, 90, 1913; Österr. Sanitâtswes. 26, 309, 1914. — 2104. Correspondence from Budapest, Pellagra in the Southern part of Transylvania and in Bukowina. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 299, 1921. — 2105. Sambon and Chalmers, Pellagra in British Islands. Brit. Med. Journ. p. 1093, 1913. — 2106. Box and Mott, Fatal pellagra in two English boys, with the result of the pathological investigation in one case. Trans. Soc. Trop. Med. Hyg. 6, Nr. 5, 1913. — 2107. Low, R. C., and Yellowlees, H., Case of pellagra. Edinb. Med. Journ. 25, 315, 1920. — 2108. Pinault, L. G., Pellagra. Journ. Can. Med. Assoc. 6, 228, 1916. — 2109. Rolph, F. W., Ibid. 6, 323, 1916. — 2110. Maekay, M., Two cases of pellagra in Canada. Can. Med. Assoc. Journ. 9, 41, 1921. — 2111. Shattuck, G. C., Pellagra in Massachusetts. Bost. Med. Surg. Journ. 188, 110, 1923. — 2112. Marsh, H. E., Case of pellagra in Wisconsin. Wisconsin. Med. Journ. 21, 413, 1923. — 2113. Lavinder, The prevalence and geographical distribution of pellagra in the U.S. U.S. Publ. Health Rep. Dec. 13, 1912; 28, 1555, 1913. — 2114. Petersen, Pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 69, 2096, 1917. — 2115. Geiger, Julia Health. Rep. 36, 1565, 1921. — 2117. Deeks, W. E., Pellagra in che Canal Zone. Med. Rec. 81, 566, 1912; South.

1913. — 2126. Grimm, Pellagra: some facts in its epidemiology. Journ. Amer. Med. Assoc. 60, 1423, 1913. — 2127. Wellman and Sparkes, On "winter cases" of pellagra. Journ. Trop. Med. Hyg. 15, 131, 1912. — 2128. Snyder, J. R., Pellagra in children. Amer. Journ. Dis. Childr. 4, 172, 1912. — 2129. Weston, W., Pellagra in early childhood. Ibid. 7, 124, 1914. — 2130. Galbraith, J. B. Douglas, Case of acute pellagra in childhood. Glasg. Med. Journ. 96, 233, 1921. — 2131. Veegtlin, C., and Harries, R. H., The occurrence of pellagra in nursing infants, with observations on the chemical composition of the human milk from pellagrous mothers. Hyg. Lab. Bull. Wash. 116, 73, 1920. — 2132. Lustberg, Sam R., and Birchett, J. A. K., jr., The breast-fed pellagrin: relation to the avitaminoses. Arch. Ped. 39, 255, 1922. — 2133. Byfield, A. H., Polyneuritic syndrome resembling pellagra acrodynia, seen in young children. Amer. Journ. Dis. Childr. No. 5, 347, 1920. — 2134. Zahorsky, J., Two cases of pellagra or acrodynia in children. Mrss. State Med. Assoc. Journ. 18, 153, 1921. — 2135. Murphy, W. A., Pellagra in children. Arch. Ped. 34, 254, 1917. — 2136. Goldberger, Joseph, The etiology of pellagra. The significance of certain epidemiological observations with respect thereto. U. S. Publ. Health Rep. 29, 1683, 1814. — 2137. Wood, Edward J., The diagnosis of pellagra. Arch. Diagn. 10, 139, 1917. — 2138. Johnson, Zitiert nach Roberts: Pellagra (2098). — 2139. Givens, M. H., Chemical analysis of the stomachal content of 100 pella grins. Amer. Journ. Med. Sciences 155, 221, 1919. — 2140. Siler, J.-F., Discussion on pellagra. II. Pan-Amer. Science Congr. Wash. 1915—1916; Proc. X, 12, 18, 1917. — 2141. Lynch, Pellagra. South. Med. Journ. 10, 286, 1917. — 2142. Gurd, Pellagra. Journ. Exp. Med. 13, 98, 1911. — 2143. Goldberger, J., Pellagra and a method of prevention. Journ. Amer. Med. Assoc. 66, 471, 1916. — 2144. Deiaco, Pius, Über Lokalisation und Natur der nellagrösen Hautsymptome. Wien klin Wochenschr. 20, 967. 2141. Lynch, Pellagra. South. Med. Journ. 10, 286, 1917. — 2142. Gurd, Pellagra. Journ. Exp. Med. 13, 98, 1911. — 2143. Goldberger, J., Pellagra and a method of prevention. Journ. Amer. Med. Assoc. 66, 471, 1916. — 2144. Deiaco, Pius, Über Lokalisation und Natur der pellagrösen Hautsymptome. Wien. klin. Wochenschr. 20, 967, 1907. — 2145. Merk, Ludwig, Die Hauterscheinungen bei Pellagra. Innsbruck. S. 24, Fig. 6, 1909. — 2146. Crosby, C. E., Pellagra with erythema of scrotum as initial skin manifestation. Journ. Amer. Med. Assoc. 68, 1403, 1917. — 2147. Sandy, Amer. Journ. Insanity. 73, 609, 1917. — 2148. Marie, A., Insanity in Egypt. Bull. Acad. de Méd. 88, 154, 1922. — 2149. Miller, R. S., and Ismail, A. C., Pellagra and pellagra psychoses. Lancet. Oct. 16, 788, 1920. — 2150. Chalmers, A., J., Trans. Soc. Trop. Med. Hyg. 6, 163, 1913. — 2151. Findlay, G. M., Study of the leucocyte changes in pellagra compared with those occurring in beriberi. Journ. Path. Bact. 23, 480, 1920. — 2152. Bardin, J., Note on the differencial blood counts in three cases of pellagra. Old. Dom. Journ. Med. and Surg. 17, July 1913. — 2153. Nagamatsu, T., Pellagralike disease. Hifukwa, Hitsunyokwa Zasshi 17, 49, 1917. — 2154. Lorenz, W. F., The cerebrospinal fluid in pellagra. Publ. Heath Rep. 29, 2360, 1914. — 2155. Lombroso, La pellagra. Torino 1892. — 2156. Babes und Sion, Zitiert nach Roberts Pellagra (2098). — 2157. Calhoun, Ophthalm. Rec. 26, 63, 1917. — 2158. Beeson, Chas. E., The thyroid gland in pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 63, 2129, 1914. — 2159. Modinos, P., Bull. soc. méd. des hôp. de Paris. Avril 6, 640, 1916. — 2160. Wilson, Appendix to report No. 2 on a pellagra epidemic at Armenian refugees camp. Port The thyroid gland in pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 63, 2129, 1914. — 2159. Modinos, P., Bull. soc. méd. des hôp. de Paris. Avril 6, 640, 1916. — 2160. Wilson, Appendix to report No. 2 on a pellagra epidemic at Armenian refugees camp. Port Said Publ. Health Dep. Egypt. 1916. — 2161. Morse, Plinn F., The general pathology of pellagra, with special reference to findings in the thyroid and adrenals. Journ. Lab. Clin. Med. 1, 217, 1916. — 2162. Koch. Mathilde, L., and Voegtlin, C., Chemical changes in the central nervous system in pellagra. Hyg. Lab. Bull. 103, 51, 1916. — 2163. Ridlon, J. R., Pellagra. Laboratory examination in connection with the disease. U. S. Publ. Health Serv. No. 339, 1916. — 1264. Murlin, John R., The amino acid fractions and hippuric acid in the urines of pellagrins. Hyg. Lab. Bull. 116, 45, 1920. — 2165. Lewis, Robert C., The chemical composition of the blood of pellagrins. Ibid. 116, 37, 1920. — 2166. Jobling, J. W., and Maxwell, E. S., Alkali reserve in the blood of pellagrins. Journ. Amer. Med. Assoc. 69, 2026, 1917. — 2167. Sullivan, M. X., and Stanton, R. E., Alkali reserve in pellagra. Arch. Internal Med. 26, 41, 1920; Sullivan, Proc. Soc. Amer. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 41, LXX, 1920; Derselbe and Jones, K. K., The saliva in pellagra. Ibid. 41, LXX, 1920; Publ. Health Rep. May 16, 1919. — 2169. Sullivan, M. X., and Dawson, P. R., Sulfocyanate content of saliva and urine in pellagra. Journ. Biol. Chem. 45, 473, 1921. — 2170. Dieselben, Phenols in urine in pellagra. Arch. Int. Med. 28, 166, 1921. — 2171. Sullivan, M. X., Indolethylamine in the urine of pellagrins. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 50, XXXIX, 1922. — 2172. Myers, Victor C., and Fine, M. S., Metabolism in pellagra. Amer. Journ. Med. Sciences 114, 705, 1913. — 2173. Nicolaidi, Untersuchungen über Ernährungsbilanz der Pellagrösen. Riv. stiinz. med. 9, No. 6, 1913. — 2174. Albertoni, C., e Tullio, P., L'alimentazione maidica nel sano e nel pellagroso. R. Acad. scienze Bologna. 11 Jan. 1914. — 2175. Hunte 2175. Hunter, A., Givens and Lewis, Preliminary observations of metabolism in pellagra. U. S. Publ. Health Serv. Hyg. Lab. Bull. 102, 39, 1916. — 2176. Boyd, F. D., Pellagra. Edinb. Med. Journ. 24, 366, 1920. — 2177. Sullivan, M. X., Stanton, R. E., and Dawson, P. R., Metabolism in pellagra: Study of urine. Arch. Internal Med. 27, 387,

1921. — 2178. Sullivan, M. X., Some urinary changes in normal individuals on pellagra producing experimental diet. Arch. Int. Med. 28, 119, 1921. — [2179. Viswalingam, A., Etiology of pallagra. Journ. Trop. Med. Hyg. 23, 46, 1920. — 2180. Sheppard, S. W., The etiology of pellagra. Brit. Med. Journ. 1773, 1912. — 2181. Stannus, Pellagra in Nyasaland. Trans. Soc. Trop. Med. Hyg. 5, 112, 1912; 7, 32, 1913; Ann. Med. Rep. Nyasaland 1913; Trop. Dis. Bull. 4, 444, 1914. — 2182. Schüffner und Kuenen, Die gesundheitlichen Verhältnisse des Arbeiterstandes des Sebembah-Maatchappy. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 16, 277, 1912. — 2183. Mendelson, R. W., Case of combined pellagra and beriberi. Journ. Trop. Med. Hyg. 26, 6, 1923. — 2184. Nightingale, Zeism or pellagra? Brit. Med. Journ. 300, 1914. — 2185. Edwards, C. R., Peripheral neuritis in Jamaica. Journ. Trop. Dis. Hyg. 19, 53, 1916. — 2186. Weiß, Österr. Sanitätswesen. 24, 497, 1912. — 2187. Alpago-Novello, Pellagra nel provincia di Belluno. Riv. pell. ital. 13, 67, 1913. — 2188. Wood, Edward J., Vitamine solution of the pellagra problem. Journ. Amer. Med. Assoc. 66, 1447, 1916; Soc. Trop. Med. Hyg. London. May 14, 1920; Lanc. 1166, 1920. — 2189. Blosser, R., Sugar-cane products as a cause of pellagra in the South. Journ. Amer. Med. Assoc. 64, 543, 1915. — 2190. Jobling, J. W., and Petersen, W., The epidemiology of pellagra in Nashville. Journ. Inf. Dis. 18, 501, 1921. - 2178. Sullivan, M. X., Some urinary changes in normal individuals on pellagra pellagra in the South. Journ. Amer. Med. Assoc. 64, 543, 1915. — 2190. Jobling, J. W., and Petersen, W., The epidemiology of pellagra in Nashville. Journ. Inf. Dis. 18, 501, 1916; 21, 109, 1917. — 2191. Babes, Pellagra. Bull. sect. sci. de l'acad. roumaine. Nov. 28, 1918. — 2192. Camurri, Einige Betrachtungen über die Pathogenese und die Bekämpfung der Pellagra. Zentralbl. f. Bakt. I. Abt. Orig. 53, 438, 1910. — 2193. Devoto, I., Atiologie und Klinik der Pellagra. Wien. med. Wochenschr. Nr. 1. 1913. — 2194. Wilson, Rep. of comm. appointed by the Direct. Med. Serv. Egypt. Exp. Force, regarding the prevalence of pellagra among Turkish prisoners of war. Journ. Roy. Med. 23, 426, 508, 24, 70, 1918. C. 33, 426, 508; 34, 70, 1918. — 2195. Boyd, F. D., and Lelean, P. S., Rep. of comm. of inquiry regarding the prevalence of pellagra among Turkish prisoners of war. Alex. Egypt. Dec. 31, 1918. — 2196. Lelean, P. S., Pellagra. Soc. Trop. Med. Hyg. May 14, 1920; Lanc. May 29, 1166, 1920. — 2197. Goldberger, J., Wheeler, G. A., and Sydenstricker, E., Study of the diets of nonpellagrous and pellagrous households. Journ. Amer. Med. Assoc. 71, 944, 1918; U. S. Publ. Health Rep. 35, 648, 1920; Arch. Internal Med. 25, 451, 1920. — 2198. Dieselben, Study of the relation of family income and other economic factors to pellagra incidence in seven cotton-mill villages of Southand other economic factors to penagra incidence in seven cotton-init vinages of South-Carolina in 1916. Publ. Health Rep. 35, 2673, 1920. — 2199. Sydenstricker, Edgar, The prevalence of pellagra. Its possible relation to the rise in the cost of food. U. S. Publ. Health Rep. No. 308, 1915. — 2200. Wheeler, G. A., Pellagra in the mountains of Yancey Co. N. C. U.S. Publ. Health Rep. Nr. 619, 1920. — 2201. Lustig, A. e A. Franchetti, Commissioni ministeriale per lo studio della pellagra. Studi ed osservazioni sulla pellagra. Lo Sperimentale 75, Luglio-dicembre 1921. — 2202. Sullivan vazioni sulla pellagra. Lo Sperimentale 75, Lugho-dicembre 1921. — 2202. Sullivan and Jones, The chemical composition of the Rankin Farm pellagra-producing experimental diets. Hyg. Lab. Wash. Bull. 120, 117, 1920. — 2203. Sullivan, M. X., Ibid. p. 127, 141. — 2204. Goldberger, The pellagra outbreak in Egypt. Lanc. II, 41, 1920. — 2205. Royer, Zitiert nach Royer. New. Orleans Med. Surg. Journ. 66, 718, 1914. — 2206. Kleiminger, Zeitschr. f. ges. Neurol. u. Psychiatrie 16, H. 5, 1913. — 2207. Lorenz, W. F., The treatment of pellagra. U. S. Publ. Health Report Nr. 29, 2357, 1914. — 2208. Elebash, C. C., Treating the gastro-intestinal tract in pellagra. South. Med. Journ. 7, 447, 1914. — 2209. Allison, W. L., Texas State Journ. Med. 10, 123, 1914. — 2910. Sylvester R. F. Pellagra. South Med. Journ. 7, 449, 1914. — 2211. Bra-Med. Journ. 7, 447, 1914. — 2209. Allison, W. L., Texas State Journ. Med. 10, 123, 1914. — 2210. Sylvester, R. E., Pellagra. South. Med. Journ. 7, 449, 1914. — 2211. Bravetta, Eugenio, Riv. pell. ital. 15, 43, 1915. — 2212. Willets, South Med. Journ. 8, 1044, 1915. — 2213. Ridlon, Pellagra. U. S. Publ. Health Rep. No. 353, 1916. — 2214. Goldberger, C. H. Waring, and Willets, D. G., The treatment and prevention of pellagra. U. S. Publ. Health Rep. No. 228, No. 307, 1906; Goldberger, Ibid. No. 461, 1918. — 2215. Voegtlin, Neill, M. H., and Hunter, A., The influence of vitamines on the course of pellagra. Hyg. Lab. Bull. No. 116, 1920; Voegtlin, Harvey Lecture. Jan. 24, 1920; Voegtlin, Recent work on pellagra. U. S. Publ. Health Rep. No. 597, 1920—2216. Sherman, Proc. Amer. Publ. Health Assoc. Amer. Lourn. Publ. Health 10 1920—2216. Sherman, Proc. Amer. Publ. Health Assoc.; Amer. Journ. Publ. Health 10, 86, 1920. — 2217. White, Report on an outbreak of pellagra amongst Armenian refugees at Port Said 1916—1917. Cairo Egypt. 1919. — 2218. Stannus, Trans. Sect. Trop. Med. Hyg. p. 16, 1920. — 2219. Deeks, W. E., Etiology and treatment of pellagra. South. Med. Journ. 15, 891, 1922. — 2220. Wheeler, G. A., Treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and treatment and prevention for the pellagra and p of pellagra by a daily supplemental diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 955, 1922. of pellagra by a daily supplemental diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 18, 955, 1922. — 2221. Lustig, A., Pellagra. Deutsch. Arch. f. klin. Med. 140, 342. 1922. — 2222. Siler, J. F., Garrison, P. E., and MacNeal, W. J., Further studies of the Thompson-McFadden Comm. Journ. Amer. Med. Assoc. 63, 1090, 1914; MacNeal, W. J., Pellagra. Amer. Journ. Med. Science 161, 469, 1921. — 2223. Bory, L., Pellagre. Progrès méd. 35, 461, 1920. — 2224. Babes, V., Critical study of recent work on the pathogenesis of pellagra. Bull. Soc. Science Acad. Roumaine. 6, 138, 1920. — 2225. Tanner, W. F., and Echols, C. L. The accourage of pellagra in noticots appropriately receiving an ample diet. Lower G. L., The occurence of pellagra in patients apparently receiving an ample diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 1337, 1921. — 2226. Boyd, F. D., Qualitative problems of food

supply. Lanc. 197, 934, 1919. — 2227. Roaf, Ibid. — 2228. Bigland, A. D., Pellagra outbreak in Egypt. I. Pellagra among Ottoman prisoners of war. Lancet I, 947, 1920. — 2229. Enright, J., I., II. Pellagra among German prisoners of war: food factor in disease. Ibid. 998, 1920. — 2230. Goldberger, Joseph, and W. F. Tanner, Amino-acid deficiency probably the primary etiological factor in pellagra. U. S. Publ. Health Rep. 37, 462, 1922. — 2231. Jobling, James W., and Arnold, Lloyd, Observations and reflections on the etiology of pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 365, 1923. — 2232. Ide, Toshio, Tryptophane requirement of children. Zeitschr. f. Kinderheilk. 31, 257, 1921; The tryptophane content of important foodstuffs. Zeitschr. f. exp. Med. 24, 166, 1921. — 2233. Plimmer, R. H. A., The relative value of the proteins in nutrition. Journ. Soc. Chem. Ind. 40, 227, 9 R, 1921; Proc. R. Inst. Great Britain, 10 pp., 1921. — 2234. Densten, J. C., Pellagra. Amer. Journ. Clin. Med. 28, 379, 1921. — 2235. Fabroni, B., Indistinct or associated syndromes in nutrition, dystrophia by avitaminosis. Riv. di Pellagrol. No. 6. 1920. — 2236. Wilson, Wm. H., The diet factor in pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1676, 1922. — 2238. Goldberger, Joseph, and Tanner, E. F., An amino-acid deficiency as the primary etiologic factor in pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 1685, 1923. — 2240. Goldberger, J., Protein and pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 1685, 1923. — 2240. Goldberger, J., Protein and pellagra. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 1686, 1923. — 2241. Eckles, C. H., Palmer, L. S., and Swett, W. O., Factors influencing the composition of milk. Miss. Agr. Exp. Sta. Bull. 163, 33, 1919.

### Literatur zur Sprue.

2242. Van der Scheer, Aphtae tropicae. Handb. d. Tropenkr. von Mense. II, S. 1. — 2243. Thin, Psilosis (Sprue) 2nd Ed. London 1897. — 2244. Brown, W. C., Sprue and its treatment. London 1908. — 2245. Begg, Sprue. its diagnosis and treatment. London 1912. — 2246. Wood, Edward J., The recognition of tropical sprue in the United States. Amer. Journ. Med. Sci. 110, 692, 1915; Journ. Amer. Med. Assoc. 73, 165, 1919. — 2247. Boyd, M. F., Is sprue endemic in South? South Med. Journ. 13, 229, 1920. — 2248. Sturtevant, M., Tropical sprue in New York. New Jersey. Med. Soc. Journ. 17, 44, 1920. — 2249. Simon, S. K., Sprue: its prevalence in the South. South. Med. Journ. 14, 255, 1921. — 2250. Hiatt, H. B., and Allan, W., Notes on cases of sprue invalided from the tropics; will it become endemic here? Journ. Amer. Med. Assoc. 58, 395, 1914. — 2251. Cantile. Discussion on sprue and hill diarrhoe. Med. Assoc. 58, 395, 1914. — 2251. Cantlie, Discussion on sprue and hill diarrhoe. Brit. Med. Journ. II, 1281, 1905. — 2252. Bahr, P. H., Researches on sprue. Trans. Soc. Trop. Med. Hyg. 7, 161, 1914. — 2253. Halberkann, J., Harn- und Fäzesuntersuchung bei der Sprue. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 20, 225. — 2254. Brown, T. B., suchung bei der Sprue. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 20, 225. — 2254. Brown, T. B., The absence of pancreatic secretion in sprue and the employment of pancreatic extract in the treatment of this disease. Amer. Journ. Med. Sci. 161, 501, 1921; Bull. Johns Hopk. Hosp. 26, 289, 1916. — 2255. Silverman, Daniel N., and Denis, Willy, Tropical Sprue and its relationship to disturbances. South. Med. Assoc. Chattanooga, Tenn. Nov. 13, 1922; Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 2030, 1922. — 2256. Elders, C., The anemia with sprue. Ned. Tijdsr. v. Genesk. II, 2267, 1922. — 2257. Bassett-Smith, P. W., Sprue associated with tetany. Lanc. I. 178, 1919. — 2258. Barach, A. L., and Murray, H. A., Tetany in a case of sprue. Journ. Amer. Med. Assoc. 74, 786, 1920. — 2259. Sitt, E. B., Diagnostics and treatment of tropical diseases. Philadelphia. 245, 1914. — 2260. Schmitter, F., Sprue treated by emetine hydrochloride. Milit. Surg. 34, 330, 1914. — 2261. Mühlens, P., Behandlung bedrohlicher Zustände bei Tropenkrankheiten. Deutsche med. Wochenschr. 40, 1249, 1914. — 2262. Simon, Sidney K., Sprue. South. Med. Assoc. Meeting. Nov. 15—18, Louisville Ky., 1920. — 2263. Castellani, A., Treatment of sprue by massive doses of sodium bicarbonate. Brit. Med. Journ. I, 338, 1921. — 2264. Wegele, Über die diätetische Behandlung gewisser Formen chronischer Diarrhöen, speziell von "Indian Sprue". Med. Klinik 9, 866, 1913. — 2265. Elders, C., Over de behandeling an de oorzaken van Indische Spruw. Formen chronischer Diarrhöen, speziell von "Indian Sprue". Med. Klinik 9, 866, 1913. — 2265. Elders, C., Over de behandeling an de oorzaken van Indische Spruw. Gravenhagen. — 2266. Low, G. C., Arthritis in sprue. Journ. Trop. Med. Hyg. 17, 1914. — 2267. Cantlie, Some recent observations on sprue. Brit. Med. Journ. II, 96, 12, 1913. — 2268. Conran, P., Meat diet in sprue. Ibid. II, 206, 1920. — 2269. Cantlie, The diet in sprue. Journ. Trop. Med. Hyg. 9, 277, 1906. — 2270. Bovaird, David, A study of tropical sprue, or psilosis. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 753, 1921. — 2271. Michael, Carl, A study of toxins and the serological reactions in sprue. Journ. Amer. Med. Sci. 154, 171, 1917. — 2272. Ashford, B. K., Sprue in tropical regions. Porto Rico Med. Assoc. Bull. 17, 1, 1923; Clinical investigation of tropical sprue. Amer. Journ. Med. Sci. 165, 157, 1923. — 2273. Rogers, J. M., Isolation of Monilia psilosis in tropical sprue (Psilosis). Report of case that originated in Korea. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 1677, 1922. — 2274. Fleischer, M. S., and Wachowiak, W., Presence of yeast-like bodies in blood of human beings. Amer. Journ. Trop. Med.

3, 59, 1923. — 2275. Hannibal, Edna A., and Boyd, M. E., The monilias of the gastro-intestinal tract in relationship to sprue. Amer. Journ. Trop. Med. 1, 165, 1921. — 2276. Ashford, B. K., Conception that sprue is a mycosis superimposed on a state of deficiency in certain essential food elements. Amer. Journ. Trop. Med. 2, 139, 1922. — 2277. Ashford, Zitiert nach Siler (2140); Ashford, Bailey, K., Diet in sprue. Porto Rico Med. Assoc. Bull. 15, 22, 1921. — 2278. Stewart, Charles E., The probable identity of pellagra and sprue. Trans. 17. Intern. Congr. Med. London Sect. 21, Trop. Med. Part. II, 125, 1913. — 2279. Heaton, T., Etiology of sprue. Ind. Journ. Med. Res. 7, 810, 1920. — 2280. Elders, C., Over de darmflora bij Indische spruw. Ned Tijdsr. Genesk. 61, 1253, 1917; Indische spruw ean deficientie ziekte. Ibid. II, 2189, 1920. 2281. Werner, H., Skorbutsymptome bei Sprue. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. Nr. 7, 1914. — 2282. Leede, Ein Fall von Sprue durch Erdbeerren gebessert. Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 75, 578, 1913. — 2283. Castellani, A., and Browning, K. C., Ethereal extract of strawberries for treatment of sprue. Brit. Med. Journ. I, 718, 1922.

#### Literatur zum Hungerödem.

2284. Sticker, Erkältungskrankheiten und Kälteschäden. Springer, Berlin 1916. — 2285. Prinzing, Epidemics resulting from wars. Oxford Univers. Press 1916. — 2286. Maliwa, Wien. klin. Wochenschr. 30, 1477, 1917. — 2287. Wheeler, War edema. Brit. Med. Journ. No. 2, 1902. — 2288. Digby, The famine campaign in Southern India. 1876—1877. — 2289. McLeod, K., Epidemic dropsy in Calcutta. Ind. Med. Gaz. 16, 148, 1881. — 2290. Patterson, A. H., Starvation edema. Med. Rec. Nov. p. 715, 1899. — 2291. Lande. Deficiency edema. Geste med. Media. 11, 67, 1017. 2291. Landa, Deficiency edema. Gaceta med. Mexico. 11, 67, 1917. — 2292. Rumpel, Kriegsödem. Münch. med. Wochenschr. Nr. 30, 1915; Berl. klin. Wochenschr. 1916. — 2293. Jürgens, Berl. klin. Wochenschr. Nr. 9, 1916. — 2294. Bönheim, Münch. med. Wochenschr. Nr. 24, 1917. — 2295. Lange, F., Deutsche med. Wochenschr. Nr. 28, 876, 1917. — 2296. Knack, Wien. klin. Wochenschr. Nr. 32, 1916. — 2297. Schiff, Ödemkrankheit. Ibid. Nr. 22, 1917. — 2298. Jaksche, Ibid. 68, 1030, 1918. — 2299. Vander-valda. Paul. et Cantingan. Gaston. Bull. 2229. méd. helge. 29, 120, 1010. krankheit. Ibid. Nr. 22, 1917. — 2298. Jaksche, Ibid. 68, 1030, 1918. — 2299. Vandervelde, Paul, et Cantineau, Gaston, Bull. acad. roy. méd. belge. 29, 129, 1919. — 2300. Breuer, Marcel, Ibid. 30, 99, 120. — 2301. Beyerman, W., "Edema disease" in the Netherlands. Ned. Tijdskr. v. Genesk. 1, 2265, 1919. — 2302. Strauß, Med. Klinik Nr. 39, 1915. — 2303. Guillemin, R., et Guyot, F., Rev. méd. de la Suisse romande. 39, 115, 1919. — 2304. Budzynski, B., and Chelchowski, K., Hunger swelling in Poland. Journ. Trop. Med. Hyg. 19, June 15, 1916. — 2305. Wells, G. H., War edema. Journ. Amer. Med. Assoc. 71, 954, 1918. — 2306. Tonin, Romano, Gazz. degli osped. e delle cliniche. 40, 636, 1919. — 2307. Bolaffio, Michele, Edema from undernourishment. Policl. 28, 1227, 1921. — 2308. Enright, J. J., War edema in Turkish prisoners of war. Lanc. I, 314, 1920. — 2309. Mann, W. L., Helm, J. B., and Brown, C. J., An edema disease in Haiti. Journ. Amer. Med. Assoc. 75, 1416, 1920. — 2310. Vacher, La mortalité à Paris en 1870. Gaz. méd. de Paris. 9, 1871. — 2311. de Wolf, H., A report of 13 cases of edema apparently epidemic in character. Arch. Ped. 19, 895, 1902. — 2312. Potter, P. A., The relation of proteins to edema in marantic children. Med. of 13 cases of edema apparently epidemic in character. Arch. Ped. 19, 895, 1902. — 2312. Potter, P. A., The relation of proteins to edema in marantic children. Med. News. Jan. 9, 1904; Arch. Ped. 29, 206, 1912. — 2313. Chapin, H. D., Cases of edema in infants. Arch. Ped. 31, 5, 1914. — 2314. Waterman, L., Osmosis and edema in infancy and childhood. Arch. Ped. 31, 135, 1914. — 2315. Hume, W. E., General edema following gastro-enteritis in children. Brit. Med. Journ. II, 478, 1911. — 2316. Ashby, H. T., Practit. p. 686, 1914. — 2317. Klose, Erich, Jahrb. f. Kinderheilk. 80, 154, 1914. — 2318. Hamburger, E., Hungerödem beim Kind. Münch. med. Wochenschr. 68, 579, 1921. — 2319. Willemse, A., Alimentary edema. Ned. Tijdsr. v. Genesk. I, 768, 1922. — 2320. Schick, B., and Wagner, R., Edema from undernourishment. Zeitschr. f. Kinderheilk. 30, 223, 1921. — 2321. Weston, William, Acrodynia. Arch. Ped. 37, 513, 1920. — 2322. Cartin, H. J., Acrodynia. Pennsylv. Med. Journ. 24, 287, 1921. — 2323. Emerson, Paul, W., A case of acrodynia. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 285, 1921. — 2324. Lindsay, L. M., Two cases of polyneuritic affection resembling acrodynia met with in young children. Can. Med. Assoc. Journ. 12, 618, 1922. — 2325. McNeal, Five cases of so-called acrodynia. Minn. Med. 5, 153, 1922. — 2326. Thursfield, H., und Paterson, D. H., Dermatopolyneuritis (Acrodynia: Erythredem). Brit. Journ. Childr Dis. 19, 27, 1922. — 2327. Bhowmik, B. K., and Sarker, S. L., Epidemic dropsy in Malda Jail. Ind. Med. Gaz. 55, 412, 1920; Ind. Journ. Med. 2, 510, 1921. dropsy in Malda Jail. Ind. Med. Gaz. 55, 412, 1920; Ind. Journ. Med. 2, 510, 1921.

— 2328. Megaw, J. W. D., and Banerji, R. N., Two family outbreaks of epidemic dropsy type of beriberi. Ind. Med. Gaz. 58, 49, 1923. — 2329. McCay, D., Epidemic dropsy. Scient. Mem. Gov. India. No. 37, 204, 1910. — 2330. Maver, Maria B., Nutritional edema and "war dropsy". Journ. Amer. Med. Assoc. 74, 934, 1920. — 2331. Schittenhelm, A., und Schlecht, H., Die Ödemkrankheit. Springer 1919. Zeitschr. f. exp. Med. 9, 1, 1919. — 2332. Schiff, A., Zur Pathologie der Ödemkrankheit. Wien. med. Wochen-

schr. Nr. 48, 1917. — 2333. Maase, C., und Zondek, H., Das Hungerödem. Thieme, Leipzig, 1920. — 2334. Lubarsch, O., Beiträge zur pathologischen Anatomie und Pathogenese der Unterernährungs- und Erschöpfungskrankheiten. Beitr. path. Anat. u. allg. Path. 69, 242, 1921. — 2335. Hülse, Walter, Münch. med. Wochenschr. Nr. 28, 1917. — 2336. Rumpel und Knack, Berl. klin. Wochenschr. Nr. 36, 1916; Deutsche med. Wochenschr. Nr. 44, 1916. — 2337. Zondek, Hermann, Berl. klin. Wochenschr. 55, 502, 1918. — 2338. Jansen, W. H., Münch. med. Wochenschr. Nr. 1, 1918. — 2339. Jeß, Deutsche med. Wochenschr. Nr. 22, 681, 1917. — 2340. Knack, A. V., und Neumann, I., Deutsche med. Wochenschr. 43, 901, 1917. — 2341. Falta, Wien. klin. Wochenschr. 30, 1736. 1917. — 2342. Bürger, Max, Epidemisches Ödem und Enterokolitis. Zeitschr. f. d. ges. experim. Med. 8, 309, 1919. — 2343. Kraus, Berl. klin. Wochenschr. 56, 3 30, 1736. 1917. — 2342. Bürger, Max, Epidemisches Odem und Enterokolitis. Zeitschr. f. d. ges. experim. Med. 8, 309, 1919. — 2343. Kraus, Berl. klin. Wochenschr. 56, 3, 1919. — 2344. Hülse, W., Virchows Arch. 225, 234, 1918. — 2345. Lippmann, Zeitschr. f. ärztl. Fortb. Nr. 18, 1917. — 2346. Paltauf, Wien. klin. Wochenschr. Nr. 46, 1917. — 2347. Jacobsthal, Sitzungsber. ärztl. Ver. Hamburg. 3. Sept. 1917. — 2348. Weltmann, Wien. klin. Wochenschr. 1916. — 2349. Weltmann, O., Pathology of famine edema. Wien. Arch. inn. Med. 2, 121, 1921. — 2350. Maynard, F. P., Preliminary note on increased intraocular tension met with in cases of epidemic dropsy. Ind. Med. Gaz. 44, 373, 1909. — 2351. Franke, M., and Gottesmann, A., Wien. klin. Wochenschr. 30, 1004, 1917. — 2352. Feigl, Johann, Biochem. Zeitschr. 83, 365, 1918. — 2353. Malison. E., and Eckert. Study of chlorine metabolism in histogenous edema. Criticisms 30, 1004, 1917. — 2352. Feigi, Johann, Biochem. Zeuschr. 30, 305, 1918. — 2555. Manssoa, E., and Eckert, Study of chlorine metabolism in histogenous edema. Criticisms of the constant of Ambard. Wien. Arch. inn. Med. 2, 16, 1921. — 2354. Zak, Wien. klin. Wochenschr. Nr. 19, 1917. — 2355. Maase und Zondek, Deutsche med. Wochenschr. Nr. 44, 45, 46, 1916; Nr. 16, 1917; Berl. klin. Wochenschr. Nr. 36, 1917. — 2356. Reach, Wien. klin. Wochenschr. 31, 1249, 1919. — 2357. v. Hößlin, Heinrich, Klinische Eigentander und Emishware hei schwarer Inentition. Arch. f. Hyg. 88, 147, 1010. Wien. klin Wochenschr. 31, 1249, 1919. — 2357. v. Hößlin, Heinrich, Klinische Eigentümlichkeiten und Ernährung bei schwerer Inanition. Arch. f. Hyg. 88, 147, 1919. — 2358. Schittenhelm, A., Eiweißtherapie. Münch. med. Wochenschr. 66, 1408, 1919. — 2359. Isenschmid, R., Behandlung von Ödemen. Schweiz. med. Wochenschr. 50, 381. 1920. — 2360. Aron, Hans, Nährstoffmangel als Krankheitsursache. Berl. klin. Wochenschr. Nr. 33, 773, 1920. — 2361. Park, F. S., War edema. Journ. Amer. Med. Assoc. 70, 1826, 1918. — 2362. Rubner, M., Bericht an das Reichsgesundheitsamt. Dez. 20, 1917. — 2363. Determann, H., Die Bedeutung der Kriegsnahrung für Stoffwechsel und Gesundheit. Zeitschr. f. physik. u. diätet. Ther. 23, 147, 1919. — 2364. Epstein, Albert A., The nature and treatment of chronic parenchymatous nephritis. Journ. Amer. Med. Assoc. Aug. 11. 444. 1917: Amer. Journ. Med. Sci. 154. 638. 1917. — Amer. Med. Assoc. Aug. 11, 444, 1917; Amer. Journ. Med. Sci. 154, 638, 1917. — 2365. Allbutt, Dropsy. Brit. Med. Journ. II, 395, 1918. — 2366. Denton, Minna C., and Kohman, Emma, Feeding experiments with raw and boiled carrots. Journ. Biol. Chem. 36, 249, 1918. — 2367. Kohman, Emma A., The experimental production of edema as related to protein deficiency. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 16, 121, 1919; Amer. Journ. Physiol. 51, 378, 1920. — 2368. Boock, Ellen, and Trevan, John, The Amer. Journ. Physiol. 31, 378, 1920. — 2308. Boock, Ellel, and Trevan, John, The food value of mangolds and the effects of deficiency of vitamin A on guinea-pigs. Biochem. Journ. 16, 780, 1922; vgl. auch Glenny and Allen, Lanc. II, 1109, 1921. — 2369. Bigland, A. D., Edema as symptom in so-called food deficiency diseases. Lanc. I, 243, 1920. — 2370. Nixon, J. A., Famine dropsy as a food deficiency disease. Bristol. Med. Chir. Journ. 37, 137, 1920. — 2371. Kellaway, C. H., Effects of certain dietary deficiencies on the suprarenal glands. Proc. R. Soc. 92(B), 6, 1921.

Literatur zu den Pathologischen Zuständen und Vitaminmangel.

2372. Little, Boston Med. Surg. Journ. 158, 253, 1908; 176, 642, 1917. — 2373. Bruntz, L. et Spillmann, L., Compt. rend. soc. biol. 81, 1243, 1918; 82, 8, 1919; Progrès méd. 34, 9, 1919. — 2374. Greig, D. M., Old time reminiscence of trench foot. Edinb. Med. Journ. 29, 297, 1922. — 2375. Mercier, R., 600 cas de froidures des pieds. Bull. acad. de méd. Paris, 82, 80, 1919. — 2376. Chauvin, E., Rev. de chir. 38, 793, 1919. — 2377. McCarrison, R., Deficiency disease: special reference to gastro-intestinal disorders. Brit. Med. Journ. I, 822, 1920; Faulty food in relation to gastro-intestinal disorders. Lanc. 1, 207, 1922; Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1, 1922. — 2378. Lane, Sir William Arbuthnot, Chronic intestinal stasis. Brit. Med. Journ. II, 795, 1919. — 2379. Pauchet, V., Chronic intestinal stasis. Arch. méd. belges. 74, 801, 1921; Brunson, S., Faulty food in relation to intestinal stasis and auto-intoxication. S. Car. Med. Assoc. Journ. 18, 320, 1922; Lane, W. A., Chronic intestinal stasis. Pract. 108, 305, 1922; Young, J. G., Chronic intestinal stasis. Jll. Med. Journ. 41, 201, 1922. — 2380. Still, G., Coeliac disease. Lanc. II. 163, 1918. — 2381. Taylor, R., Coeliac disease. Amer. Journ. Dis. Childr. 25, 46, 1923. — 2382. Mackenzie, Wallis, R. L., 88. Ann. Meet. Brit. Med. Assoc. Cambridge. June 30 to July 2, 1920; Brit. Med. Journ. 160, July 31, 1920. — 2383. Ishiwara, Nature of essential hemeralopia. Nippon Gankakai Zasshi, June 1912; Klin. Monatsh. f. Augenheilk. 15, 569. — 2384. Tricoire, R., Héméralopie epidémique. Paris méd. 10, 152, 1920. — 2385. Smith, Henry, Night blindness

and the malingering of night blindness. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 1001. 1921. — 2386. Appleton, V., B., Observations on deficiency diseases in Labrador. Amer. Journ. Publ. Health. 11, 617, 1921. — 2387. Bell, P. G., Night blindness at the front. Can. Publ. Health. 11, 617, 1921. — 2387. Bell, P. G., Night blindness at the front. Can. Med. Assoc. Journ. 11, 325, 1921. — 2388. Pick, L., Einfluß des Krieges auf die Augenkrankheiten. Deutsche med. Wochenschr. 46, 44, 1920. — 2389. Feilchenfeld, W., Augenkrankheiten im Kriege. Ibid. 46, 575, 1920. — 2390. Rutherford, W. J., Eye diseases resulting from malnutrition. Brit. Journ. Ophthalm. 5, 60, 1921. — 2391. Hall, G. R., "Blackwater" a disease of metabolism. Journ. Trop. Med. Hyg. 26, 119, 1923. — 2392. Blacklock, B., Etiology of blackwater fever. Ann. Trop. Med. Paras. 17, 79, 1923. — 2393. Madsen, E., The vitamines. Ugeskr. f. Laeger. 80, 613, 1918. — 2394. Katumi Haramaki, Vitamine und Eisenstoffwechsel beim erwachsenen Individuam. Biochem Zeitschr. 134, 354, 1922. — 2395. Randoni Posso C. and Guerre. P. 2394. Ratum Haramaki, Vitamine und Eisenstoffwechsel beim erwachsehen Individuum. Biochem. Zeitschr. 134, 354, 1922. — 2395. Bordoni, Posse C., and Guerra, R. Rinaldi, Pernicious anemia in purpura. Rev. méd. del. Urug. 25, 798, 1922. — 2396. Panton, P. N., Jones, A. G. M., and Riddoch, G., Pernicious anemia analysis of 117 cases. Lanc. I, 274, 1923. — 2397. Rosenow, G., Treatment of pernicious anemia. Klin. Wochenschr. 2, 24, 1923. — 2398. Lehndorff, H., Anämie in Kindern. Monatsschr. f. Kinderheilk. 24, 1, 1922. — 2399. Weill, E., und Dufourt, A., Anémie chez les schr. f. Kinderheilk. 24, 1, 1922. — 2399. Weill, E., und Dulourt, A., Anemie chez les enfants. Arch. de méd. des enfants. 24, 265, 1921. — 2400. Fronzig, M., Mohrrüben-extrakt bei Säuglingsanämien. Deutsche med. Wochenschr. 45, 419, 1921. — 2401. Pearce, Richard M., Austin, Harold J., and Pepper, O. H. Perry, The relation of the spleen to blood destruction and regeneration and hemolytic jaundice. XIII. The influence of diet upon the anemia following splenectomy. Journ. Exp. Med. 22, 682, 1915. — 2402. Asher, Leon, and Doubler, Francis H., Physiology of the glands. XLIX. The respira-2402. Asher, Leon, and Bousier, Francis H., I hystology of the grainus. ALIA. The respiratory exchange of the splenectomized dog fed on a diet poor in iron. Biochem. Zeitschr. 122, 161, 1921. — 2403. Smith, Arthur H., and Ascham, Relation of splenectomy to growth and appetite in the rat. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 127, 1921; Proc. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 50, XXIV, 1922; Amer. Journ. Physiol. 60, 250, 1922. — 2404. Weitbrecht, E., Influence of vitamine-free diet on the blood of growing rats. Arch. f. Kinderheilk. 71, 192, 1922. — 2405. Downs, A. W., and Eddy, N. B., Secretin V. Its effect in anemia; supposed similarity between secretin and vitamine B. Amer. Journ. Physiol. 58, 296, 1921. — 2406. Brinchmann, A., Experimentelle alimentäre Anämie. Zeitschr. f. Kinderheilk. 30, 158, 1921. — 2407. Yoshiue, S., The significance of various vitamines for iron assimilation in growing individuals and the composition of the body ash after vitamine-free and vitamine-containing feedings. Biochem. Zeitschr. 134, 363, 1922. — 2408. Happ, W. M., Occurrence of anemia in rats on deficient diets. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 163, 1922. — 2409. McGowan, John Pool, and Criehton, Arthur, On the effect of deficiency of iron in the diet of pigs (Prel. Comm.) Biochem. Journ. 17, 204, 1923. - 2410. Musser, J. H., The influence of inorganic iron on the regeneration of blood after hemorrhagic anemia. Arch. Int. Med. 28, 638, 1921. — 2411. Whipple, G. H., Pigment metabolism and regeneration of hemoglobin in the body. Arch. Int. Med. 29, 711, 1922. — 2412. Geiling, E. M. K., and Green, H. H., Studies in regeneration of blood. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 18, 191, 1921. — 2413. Jeneks, Z., Regeneration of blood. Amer. Journ. Physiol. 59, 240, 1922. — 2414. Scott, James Matthews Duncan, Studies in anaemia I. The influence of diet on the occurrence of secondary anaemia following repeated haemorrhages in rats. Biochem. Journ. 17, 157, 1923. — 2415. Scott, J. M. D., Studies on anaemia II. Biochem. Journ. 17, 166, 1923. - 2416. Davis, N. C., Hall, C. C., and Whipple, G. H., Rapid construction of liver cells protein on a strict carbohydrate diet contrasted with fasting. Arch. Int. Med. June 23, 689, 711, 1919. — 2417. Smith, Arthur H., and Moise, T. S., Diet and tissue regeneration. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 440, 1923. — 2418. Reynolds, E., und Macomber, D., Certain dietary factors in causation of sterility in rats. Amer. Journ. Obst. Gyn. 2, 379, 1921. — 2419. Macomber, Donald, Defective diet as a cause of sterility. Final report of fertility studies in the albina ret. Journ. Amer. Mac. Assoc. 80, 073. Final report of fertility studies in the albino rat. Journ. Amer. Med. Assoc. 80, 978, 1923. — 2420. Hughes, J. S., Payne, L. F., and Fox, F. E., The relation between the vitamine content of feed and hatchability of the eggs produced. Science 54, 442, 1921. - 2421. Sherman, H. C., and Marie Muhlfeld, Growth and reproduction upon simplified food supply. II. Influence of food upon mother and young during the lactation period. Journ. Biol. Chem. 53, 41, 1922. - 2422. Meyerstein, Albert, Anatomical investigation on the question of the accessory food substances. Virchows Arch. 239, 350, 1922. - 2423. Mattill, H. A., Growth and reproduction in rats on a milk diet. Proc. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 50, XLIV, 1922. — 2424. Allen, E., Anat. Rec. 16, 93, 1919. — 2425. Mattill, H. A., and Stone, Neil C., The nutritive properties of milk with special reference to reproduction in the albino rat. II. Journ. Biol. Chem. 55, 443, 1923. — 2426. Evans, Herbert M., and Bishop, Katherine S., On the relations between fertility and nutrition. I. The ovulation rhytm in the rat on a standard nutritional regime. Journ. Metab. Res. 1, 319, 1922; II. The ovulation rhytm in the rat on inadequate nutritional regimes. Ibid. 1, 335, 1922. — 2427. Mitchell, Helen S., Reproduction on "synthetic" diets when

purified agar is added to the mixture. Amer. Journ. Physiol. 62, 557, 1922. - 2428, Muslin. J. R., and Mattill, H. A., Amer. Journ. Physiol. 64, 1923. — 2429. Daniels, Amy L., and Hutton, Mary K., Mineral deficiencies of milk as shown by growth and fertility of white rats. Proc. Soc. Biol. Chem. 55, XLVII, 1923. — 2430. Palmer, Leroy S., and Kennedy, Cornelia, Growth and reproduction of rats on whole milk as the sole diet. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 506, 1623. — 2431. de Wesselow, O. L. V., The calcium and inorganic phosphorus content of the maternal blood during pregnancy and lactation. Lanc. II, 227, 1922. — 2432. Korenchevsky, V., The influence of the mother's diet during pregnancy and lactation upon the growth, general nourishment and skeleton of offspring. pregnancy and lactation upon the growth, general nourishment and skeleton of offspring. XI. Intern. Congr. Physiol. Edinb. 1923. — 2433. John, I., and Schick, B., Food consumption of rats. Zeitschr. f. Kinderheilk. 34, 239, 1923. — 2434. Wollman, E., and Vagliano, M., Effect of avitaminosis on lactation. Compt. rend. 174, 1637, 1922. — 2435. Hartwell, Gladys Annie, Excess protein and mammary secretion. Biochem. Journ. 15, 563, 1921. — 2436. Hartwell, G. A., The effect of edestin on mammary secretion. Lanc. I, 323, 1922. — 2437. Dieselbe, Antidote to toxic effects of excess protein diet during lactation. Lanc. II, 963, 1922. — 2438. Dieselbe, Mammary secretion. III. Biochem. Journ. 16, 78, 1922. — 2439. Dieselbe, Mammary secretion. IV. The relation of protein to other dietary constituents. Biochem. Journ. 16, 825, 1922. — 2440. Hekof protein to other dietary constituents. Biochem. Journ. 16, 825, 1922. — 2440. Hekof protein to other dietary constituents. Biochem. Journ. 16, 825, 1922. — 2440. Hektoen, Ludwig, The formation of antibodies in rats fed on pure vegetable proteins (Osborne-Mendel diet). Journ. Inf. Dis. 15, 278, 1914. — 2441. Zilva, S. S., The influence of deficient nutrition on the production of agglutinins, complement and amboceptor. Biochem. Journ. 13, 172, 1919. — 2442. Kleinschmidt, H., Ernährung und Bildung von Antikörpern. Monatsschr. f. Kinderheilk. 12, 423, 1914. — 2443. Guerrini, G., Avitaminosis. Ann. igiene 31, 597, 1921. — 2444. Hilgers, Relation between state of nutrition and complement titer in guinea gigs. Zentralbl. f. Bakt. u. Paras. I, 89, 217, 1922. — 2445. Harper, John, and Welker, C. B., Influence of diet on blood grouping. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 2222, 1922. — 2446. Hamburger, R., and Goldschmidt, Scurvy and infections. Jahrb. f. Kinderheilk. 100, 210, 1922. — 2447. Find-lav. George Marshall. and Mackenzie. Ronald. Opsonips and diets deficient in vitamines lay, George Marshall, and Mackenzie, Ronald, Opsonins and diets deficient in vitamines. Biochem. Journ. 16, 574, 1922. — 2448. Werkman, C. H., Immunological significance of vitamines. I. Influence of lack of vitamines on production of specific agglutinins, precipitins, hemolysins and bacteriolysins in rat, rabbit and pigeon. Journ. Inf. Dis. 32, 247, 1923. — 2449. Derselbe, III. Influence of lack of vitamines on leucocytes and phagocytosis. Journ. Inf. Dis. 32, 263, 1923. — 2450. Findlay, G. M., B vitamine and pneumococcal infection. Lanc. I, 714, 1922. — 2451. Werkman, C. H., II. Influence of lack of vitamines on resistance of rat, rabbit and pigeon to bacterial infection. Journ. Inf. Dis. 32, 255, 1923. — 2452. Thomas, E., Beziehung zwischen chronischer Unterernährung zu den klinischen Zeichen einer verminderten Immunität. Zeitschr. f. Kinderheilk. Nr. 4, 1914. — 2453. Valagussa, F., Protein therapy of infectious diseases of children. Policlin. Med. Section. 27, 361, 1920. — 2454. Peiser, Fett in der Kinderdiät. Berl. klin. Wochenschr. 51, 1065, 1914. — 2455. McCarrison, R., Influence of deficient and illbalanced dietaries in favoring the development of gastro-intestinal infections. Ind. Journ. Med. Res. Special Ind. Sciences Congr. Number, p. 38, 1920. — 2456. Setti, C., Vitamine starvation, immunity and virulence. Biochim. terap. sper. 9, 197, 1922. — 2457. Hughes, J. S., Bushnell, L. D., and Payne, L. F., Influence of the vitamine content of a feed on immunity to roup. Science 56, 114, 1922. — 2458. D'A Biondo, M., Vitamines as factor in immunization. Policl. 29, 3, 1922. — 2459. Leichtentritt and Zielaskowski, Serodiagnosis of scurvy. Jahrb. f. Kinderheilk. 98, 310, 1922. — 2460. Findlay, G. M., Relation of vitamine C to bacterial infection. Journ. Path. Bact. 26, 1, 1923. — 2461. Morrison, J. R., Some of the dangers of too greatly restricted diet in typhoid. Kentucky Med. Journ. 12, No. 22, 1914. — 2462. Barker, L. F., Diet in typhoid fever. Journ. Amer. Med. Assoc. 63, 929, 1914. — 2463. Coleman, W., Influence of the high-caloric diet on the course of typhoid fever. Journ. Amer. Med. Assoc. 69, 329, 1917. — 2464. Walton, Alice C., The new feeding in the treatment of typhoid fever. Journ. Home Econ. 9, 14, 1917. — 2465. Carter, H. S., Howe, P. E., and Mason, H. H., Nutrition and clinical diabetes. Lea & Febiger, Philadelphia 1917. — 2466. Combe, A., Comment se nourrir en temps de guerre. Payot, Paris 1917. — 2467. Creekmur, F., Intestinal bacterial flora of rats on diet deficient in fat soluble vitamine A. Journ. Inf. Dis. 31, 461, 1922. — 2468. Hegner, R. W., Effects of changes in diet on incidence, distribution and numbers of certain intestinal infections. Ind. Journ. Med. Res. Special Ind. Sciences Congr. Number, p. 38, 1920. -In lat soluble vitamine A. Journ. Inf. Dis. 31, 461, 1922. — 2468. Hegner, R. W., Effects of changes in diet on incidence, distribution and numbers of certain intestinal protozoa in rats. Amer. Journ. Hyg. 3, 180, 1923. — 2469. Herdlika, A., Bur. of Amer. Ethnol. Bull. 34. — 2470. McCarrison, R., 88. Ann. Meet. Brit. Med. Assoc. Cambridge. Brit. Med. Journ. II, 154, 1920. — 2471. Mori, M., Jahrb. f. Kinderheilk. 59, 175, 1904. — 2472. Czerny und Keller, Handbuch der Ernährung des Kindes. Deutike, Wien-Berlin. 2, 67, 1906. — 2473. Knapp, P., Experimenteller Beitrag zur Ernährung von Ratten mit künstlicher Nahrung und zum Zusammenhang von Ernährungsstörungen mit Erkrankungen der Konjunktiva. Zeitschr f. exp. Ther. u. Path. 5, 147, 1900. mit Erkrankungen der Konjunktiva. Zeitschr. f. exp. Ther. u. Path. 5, 147, 1909. —

2474. Freise, E. M., Goldschmidt und Frank, A., Experimentelle Beiträge zur Ätiologie der Keratomalazie. Vorl. Mitt. Monatsschr. f. Kinderheilk. 13, 424, 1914—1916. 2475. Goldschmidt, M., Experimenteller Beitrag zur Ätiologie der Keratomalazie. Arch. f. Ophthalm. 90, 354, 1915. — 2476. Nelson, V. E., and Lamb, Alven R., Further studies on the effect of a deficiency of fat-soluble vitamine. Amer. Chem. Soc. Chicago Meet. on the effect of a deficiency of fat-soluble vitamine. Amer. Chem. Soc. Chicago Meet. Sept. 6. 1920. Science 52, 566, 1920. — 2477. Guerrero, L. E., and Conception, I., Xerophthalmia in fowls fed on polished rice and its importance. Philipp. Journ. Science 17, 99, 1920. — 2478. Post, L., Etiology of periodic ophthalmia in horses. Amer. Journ. Ophthalm. 4, 330, 1921. — 2479. Holm, Ejler, Xerophthalmia in the rat. Compt. rend. soc. biol. 87, 463. 1922. — 2480. Bloch, C. E., Eye disease and other disturbances in infants from deficiency in fat in the foods. Ugeskr. for Laeger. 79, 309, 1917; 80, 815, 868, 1918; Ringhosp. Med. 2, 17, 1918; 3, 57, 1918. — 2481. Bloch, C. E., Clinical investigation on xerophthalmia and dystrophy in young children. Journ. Hyg. 19, 283, 1921. — 2482. Monrad, Ugeskr. for Laeger. 79, 1177, 1917. — 2483. Rønne, H., Ibid. 79, 1479, 1917. — 2484. Blegvad, Olaf, Om xerophthalmien og dens forekomst i Denmark i aarene 1909—1920. Købenbayn. Gyldendalske Boghandel. 1923. — 2485. Sztark. mark i aarene 1909-1920. København, Gyldendalske Boghandel, 1923. - 2485. Sztark, mark 1 aarene 1909—1920. København, Gyldendalske Boghandel, 1923. — 2485. Sztark, C. H., Arch. de malad. des enf. 22, 23, 1919. — 2486. Parker, R. H., Xerophthalmia. Iowa State Med. Journ. 10, 71, 1920. — 2487. Ross, S. G., Nutritional keratomalacia in infants. With report of four cases. Amer. Journ. Dis. Childr. 22, 232, 1921. — 2488. Macleish, A. C., Keratitis caused by excessive sugar ingestion. Amer. Journ. Ophthalm. 4, 724, 1921. — 2489. Genck, G., Xerophthalmia in children. Monatsschr. f. Kinderheilk. 24, 251, 1922. — 2490. Macfie, J. W. S., Xerophthalmia in native of Gold Coast. Ann. Trop. Med. Paras. 13, 343, 1920. — 2491. Bulley, E. C., Note on xerophthalmia in rats. Biochem. Journ. 13, 103, 1919. — 2492. Stephenson, M., and Clark, A. B., A contribution to the study of keratomalacia among rats. Biochem. Journ. 14, 502, 1920. — 2493. Wason, Isabel M., Ophthalmia associated with dietary deficiency in fat-soluble vitamin A. Study of the pathology. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 908, 1921. — 2494. Emmett, A. D., The fat-soluble A-vitamine and xerophthalmia. Science 52, 157, 1920. — 2495. Mendel, L. B., New York Path. Soc. 10. Nov. 1920; Osborne and Mendel, Ophthalmia and diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 905, 1921. and menuel, Opintalinia and diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 76, 905, 1921. — 2496. Walker, Sydney, The relationship between xerophthalmia and fat-soluble A. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 273, 1922. — 2497. Mori, S., Pathologic anatomy of ophthalmia produced by diets containing fat soluble A vitamine, but unfavorable contents of certain inorganic elements. Amer. Journ. Hyg. 3, 180, 1923. — 2498. Guiral, R., Keratomalacia and its treatment. Riv. med. y cirurg. Havana. 24, 157, 1919. — 2499. Mori, Shinnosuke, Changes in para-ocular glands which follow administration of diets low in fat soluble A. offect of save diets on salivary clark and and appropriate the soluble A. offect of save diets on salivary clarks and appropriate the salivary clarks and appropriate the salivary clarks and appropriate the salivary clarks and appropriate the salivary clarks and appropriate the salivary clarks and salivary clarks and salivary clarks and salivary clarks and salivary clarks and salivary clarks and salivary clarks and salivary clarks and salivary clarks. diets low in fat-soluble A; effect of same diets on salivary glands and mucosa of larynx and trachea. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 357, 1922; Primary changes in eyes of rats which result from deficiency of fat-soluble A in diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 197, 1922. — 2500. Yudkin, A. M., and Lambert, R. A., Location of the earliest changes in experimental xerophthalmia of rats. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 19, 375, 1922; Ocular manifestations of the rat which result from deficiency of vitamine A in the diet. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 2206, 1922. — 2501. Nobel, Edmund, und Wagner, Biohard Resis Ingrange des Merzes heriphyshers the largest during the property of the pro Richard, Beeinflussung des Meerschweinchenskorbuts durch Thyreoidinzulagen. XI. Intern. Physiol. Congr. Edinb. 1923. — 2502. Korrespondenz εus Berliv. Journ. Amer. tern. Physiol. Congr. Edinb. 1923. — 2502. Koffespondenz aus Defid. Jouin. Amer. Med. Assoc. 76, 604, 1921. — 2503. Letter from Berlin. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 748, 1922. — 2504. Stölzner, W., Diät bei Tuberkulose. Münch. med. Wochenschr. 67, 981, 1920. — 2505. Sajet, B. H., Tuberculosis death rate before and since the war. Ned. Tijdsr. v. Genesk. I, 2606, 1921. — 2506. — Prinzing, Tuberculosis since the War. Klin. Wochenschr. 1, 77, 1922. — 2507. Gottstein, A., Tuberculosis in relation to food scarcity. Klin. Wochenschr. 1, 572, 1922. — 2508. Tuberculosis in Poland. Report to Amer. Red Cross. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 1627, 1921. — 2509. Selter, H., to Amer. Red Cross. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 1627, 1921. — 2509. Selter, H., und Nehring, Einfluß der Ernährung auf die Tuberkulosemortalität. Zeitschr. f. Tuberkul. 34, 1, 1921. — 2510. Geoghegan, Joseph, Tuberculosis from a West Indian standpoint. Lanc. July 12, 1919. — 2511. Cleveland, E. H., Tuberculosis a disease of malnutrition. Med. Rec. 101, 185, 1922. — 2512. Donnelly, J. D., Malnutrition as pretuberculous state in children. Penns. Med. Journ. 25, 317, 1922. — 2513. Pirquet, C., Nutritional treatment of tuberculosis. New York Med. Journ. 115, 121, 1922. — 2514. Woodcock, H. de C., and Rustin, A. G., Food values in tuberculosis. Lanc. II, 842, 1920. — 2515. Richet, Charles, Traitement de la tuberculose expérimentale par la viande et le sérum musculaire (zomothérapie). Trav. du Lab. de Ch. Richet. 5, 1902. — 2516. McCann, Wm. S., The effect of the ingestion of foodstuffs on the respiratory exchange in pulmonary tuberculosis. Arch. ingestion of foodstuffs on the respiratory exchange in pulmonary tuberculosis. Arch. Int. Med. 28, 847, 1921. — 2517. Derselbe, Amer. Rev. Tuberc. 5, 870, 1922. — 2518. Krause, A, K., Amer. Rev. Tuberc. 5, 915, 1922. — 2519. Hindhede, M., Diet in tuberculosis. Ugeskr. for Laeger. 84, 433, 1922. — 2520. Gardey, F., Vitamines as important factor in treatment of pulmonary tuberculosis. Semana med. 17, 759, 1920:

Tuberculin treatment and vitamines. Ibid. 28, 622, 1921. — 2521. Rénon, La tuberculose et les vitamines. Bull. gén. de thér. 30. Juill. 1914. — 2522. Muthu, C., 88. Meet. culose et les vitamines. Bull. gén. de thér. 30. Juill. 1914. — 2522. Muthu, C., 88. Meet. Brit. Med. Assoc. Brit. Med. Journ. II, 160, 1920. — 2523. Carrón, R. F., Vitamine treatment of tuberculosis. Prensa méd. Arg. 9, 348, 1922. — 2524. Soothhill, V. F., Tuberculosis as deficiency disease. Tubercle 4, 108, 1922. — 2525. Weigert, Berl. klin. Wochenschr. Nr. 38, 1904. — 2526. Thomas, Erwin, und Hornemann, O., Beziehung zwischen der Infektion und Ernährung. I. Biochem. Zeitschr. 57, 456. — 2527. Thomas, E., Beiträge zu den Beziehungen von Ernährung und Infektion. Zeitschr. f. Kinderheilk. 24, 235, 1920. — 2528. Lange, L. B., and Simmonds, N., Experimental tuberculosis in rats on varied diets. Protein and salt factors. Amer. Rev. Tuberc. 7, 49, 1923. — 2529. Mouriquand. G., Michel. Paul. and Bertové P. Comparative development of rates on varied diets. Frotein and sait lactors. Amer. Rev. Luberc. 1, 49, 1920. — 2529. Mouriquand, G., Michel, Paul, and Bertoyé, P., Comparative development of tuberculosis in guinea pigs on a normal and a deficient diet. Compt. rend. soc. biol. 87, 854, 1922; Presse méd. 30, 861, 1922. — 2530. Gloyne, S. R., and Page, D. S., Relationship between deficiency in vitamine A and tuberculosis. Tubercle 3, 577, 1921. — 2531. Smith, M. I., Nutrition in experimental tuberculosis. I. Effect of fat soluble 2531. Smith, M. I., Nutrition in experimental tuberculosis. 1. Effect of fat soluble A vitamine on tuberculosis of guinea pig; value of cod liver oil in experimental tuberculosis. Amer. Rev. Tuberc. 7, 33, 1923. — 2532. Beasley, T. J., Use of calcium in pulmonary tuberculosis. Amer. Rev. Tuberc. 6, 407, 1922. — 2533. Kirschner, H. E., Cod liver oil in treatment of tuberculosis. Amer. Rev. Tuberc. 6, 401, 1922. — 2534. Campbell, H. B., and Kieffer, J., Action of cod liver oil on tubercle bacillus. Amer. Rev. Tuberc. 6, 938, 1922. — 2535. Dutton, A. S., Some deficiency diseases and leprosy. Med. Press. N. S. 109, 313, 1920. — 2536. Hutchinson, Sir Jonathan, On leprosy and fish eating 1906. — 2537. Deycke, Georg, Die Lepra. Kraus-Brugsch. Path. Ther. d. inn. Krankh. II, 1, 469. — 2538. Underhill, F. P., Honeij, J. A., Bogert, L. J., and Aldrich. M. L.. Calcium and magnesium metabolism in leprosy. Journ. Exp. Med. Path. Ther. d. inn. Krankh. II, 1, 469. — 2538. Underhill, F. P., Honeij, J. A., Bogert, L. J., and Aldrich, M. L., Calcium and magnesium metabolism in leprosy. Journ. Exp. Med. 32, 41, 1920. — 2539. Vokurka, Korrespondenz aus Budapest. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 215, 1921. — 2540. Embrey, H., Feeding experiment on two hundred lepers at Culion Leper Colony. Philipp. Journ. Science 22, 365, 1923. — 2541. Hunt, Reid, Hyg. Lab. Bull. Wash. No. 33, 1907; Bull. No. 69, 1910; Journ. Amer. Med. Assoc. 57, 1032, 1911. — 2542. Reach, Felix, Studien über die Nebenwirkung der Nahrungsstoffe. Sitzungsber. Wien. Akad. 122, Abt. III, 1, 1913. — 2543. Salant, W., The importance of diet as a factor in the production of pathological change. Journ. Amer. Med. Assoc. 69, 603, 1917. — 2544. Salant, W., and Swanson, A. M., Further observations on the influence of diet on the toxicity of sodium tartrate. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 14, 100, 1917. — 2545. Hooper, Chas. W., Kolls, A. C., and Wright, K. D., Quantitative pathological studies with arsenic compound. I. Influence of fasting and various diet on arsphenamine poisoning and the comparative toxicity of arsphenamine, various diet on arsphenamine poisoning and the comparative toxicity of arsphenamine, neoarsphenamine and p-hydroxy-m-aminophenyl arsenoxide. Journ. Pharmacol. 18, 133, 1921. — 2546. Hooper, Charles, W., The value of a rich carbohydrate diet to patients under salvarsan treatment. Med. Times. Aug. 1921. — 2547. Storm van Leeuwen, W., and Verzár, F., The sensibility to poisons of those suffering from vitamine deficiency. Akad. Wet. Amsterdam. 29, 654, 1920; Journ. Pharm. Exp. Ther. 18, 293, 1921. — 2548. Cameron A. T. and Moore. A. Effect of the visit feeding on rate of the control 2548. Cameron, A. T., and Moore, A., Effect of thyroid feeding on rats on a vitamine-deficient diet. Trans. Roy. Soc. Can. 15, Sect. V, 29, 1921. — 2549. Tsuji, K., Functions of the thyroid with special reference to the relation to diet. Jap. Med. World tions of the thyroid with special reference to the relation to diet. Jap. Med. World 1, 25, 1921. — 2550. Derselbe, Thyroid function on different diets. Acta Sch. Med. Kyoto. 4, 471, 1922; Jap. Med. World 2, 45, 1922. — 2551. Miura, Masataro, The effects of various foods, food factors and chemical agents upon the resistance of animals to acetonitril. Journ. Clin. Lab. Med. 7, 267, 349, 1922. — 2552. Hunt, Reid, The acetonitril test for thyroid and some alteration of metabolism. Nat. Acad. Science Nov. 1922; Amer. Journ. Physiol. 63, 257, 1923. — 2553. Campbell, H., Etiology, prevention and nonoperative treatment of adenoids. Brit. Journ. Childr. Dis. 16, 140, 1919. — 2554. Van der Recent Frank. Diet as a feator in the ctiology of adenoids. Area 2554. Van der Bogert Frank, Diet as a factor in the etiology of adenoids. Amer. Med. Assoc. Boston Meeting, June 7—10, 1921.—2555. Hammer, U., Deutsche med. Wochenschr. 46, 738, 1920.—2556. Peckam, Frank E., Many orthopedic deformities due to calcium deficiency, as direct result of sterilized and pasteurized food. Journ. Amer. Med. Assoc. 75, 1317, 1920.—2557. Magnus-Levy, A., Diabetes im Kriege. Deutsche med. Wochenschr. 45, 1379, 1919.—2558. Gerhardt, D., Diabetes in Kriegeniten. Schwiffer Med. Wochenschr. 50, 141, 1220. Kriege. Deutsche med. Wochenschr. 45, 1379, 1919. — 2558. Gerhardt, D., Diabetes in Kriegszeiten. Schweiz. med. Wochenschr. 50, 141, 1920. — 2559. Noorden, C. v., War diet and diabetes. Med. Klin. No. 1, 5, 1921. — 2560. Magnus-Levy, Diabetes im Kraus-Brugsch. Spez. Path. u. Ther. d. inn. Krankh. I, 1913. — 2561. Boruttau, H., Spezifische antidiabetische Substanz. Biochem. Zeitschr. 88, 420, 1918. — 2562. Rose, Carl, W., Alkaloide der Drüsen der inneren Sekretion. Berl. klin. Wochenschr. 51, 1217. — 2563. Lenné, Is yeast therapy in diabetes well founded? Deutsche med. Wochenschr. 48, 1310, 1922. — 2564. Löning, K., and Vahlen, E., Organtherapy in diabetes. Deutsche med. Wochenschr. 48, 217, 1922. — 2565. Klotz and Höpfner, Vitamines and dabetes. Münch. med. Wochenschr. 69, 465, 1922. — 2566. Höpfner,

473

Hanns, Observations in diabetes. Deutsche med. Wochenschr. 48, 1284, 1922. Hanns, Observations in diabetes. Deutsche med. Wochenschr. 48, 1284, 1922. — 2567. Paulesco, Action of pancreatic extract injected into the blood. Compt. rend. soc. biol. 85, 555, 1921. — 2568. Banting, F. G., and Best, C. H., Pancreatic extracts. Journ. Lab. Clin. Med. 7, 464, 1922; Banting, Best, Collip, J. B., Hepburn, J., Macleod, J. J. R., and Noble, E. C., Physiological effects of insulin. Trans. R. Soc. Can. 16, Sect. V, 1, 1922. — 2569. Macleod, J. J. R., Insulin. XI. Intern. Physiol. Congr. Edinb. 1923. — 2570. Best, C. H., and Macleod, J. J. R., Some chemical reactions of insulin. Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 55, XXIX, 1923. — 2571. Macleod, J. J. R., The source of insulin. A study of the effect produced on blood sugar by extracts of the pancreas and principal islets of fishes. Journ. Metab. Res. 2, 149, 1922. — 2572. Winter, L. B., and Smith, W., A possible mode of causation of diabetes mellitus. 2572. Winter, L. B., and Smith, W., A possible mode of causation of diabetes mellitus.
 Brit. Med. Journ. I, 12, 1923.
 2573. Murlin, John R., Properties and methods of Brit. Med. Journ. 1, 12, 1923. — 2573. Murin, John R., Properties and methods of preparation of the anti-diabetic substance (glucopyron) generated by the pancreas. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 70, 1922; Piper, H. A., Mattill, H. A., and Murlin, John R., Ibid. 20, 413, 1923; Kimball, C. P., Allen, R. S., and Piper, H. A., Ibid. 20, 414, 1923. — 2574. Doisy, E. A., Somogyi, Michael, and Shaffer, P. A., Some properties of an active constituent of pancreas (insulin). Proc. Soc. Biol. Chem.; Journ. Biol. Chem. 55, XXXI, 1923. — 2575. Banting, F. G., Best, C. H., Collip, J. B., Macleod, J. J. R., and Noble, F. C. Effect of properties of pancreasis of properties of pancreasis of pancreasis. Chem. 55, XXXI, 1923. — 2575. Banting, F. G., Best, C. H., Collip, J. B., Macleod, J. J. R., and Noble, E. C., Effect of pancreatic extract (Insulin) on normal rabbits. Amer. Journ. Physiol. 62, 162, 1922. — 2576. Dieselben, Effects of insulin on experimental hyperglucemia in rabbits. Amer. Journ. Physiol. 62, 559, 1922. — 2577. Macleod, J. J. R., Banting, F. G. etc., Effects produced on diabetes by extracts of pancreas. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 71, 1922. — 2578. Banting, F. G., Campbell, W. R., and Fletcher, A. A., Insulin in the treatment of diabetes mellitus. Journ. Metab. Res. 2, 547, 1922. — 2579. Geyelin, H., Rawle, H. G., Murray, M. F., and Corwin, E., The use of insulin in juvenile diabetes. Journ. Metab. Res. 2, 767, 1922. — 2580. Allen, F. M., and Sherrill, J. W., Clinical observations with insulin. Journ. Metab. Res. 2, 803, 1922. — 2581. Winter, L. B., and Smith, W., On an enzyme responsible for alteration of the rotatory powers of glucose and fructose. Proc. Physiol. Soc. 57, XIII, 1923; 57, LIX, 1923; Forrest, W. D., Smith, W., and Winter, L. B., On the change in the nature of the blood sugar of diabetes caused by insulin. Journ. Physiol. 57, 224, 1923. — 2582. Banting, F. G. and Best, C. H., The mechanism of insulin. XI. Internat. 2582. Banting, F. G. and Best, C. H., The mechanism of insulin. XI. Internat. Physiol. Congr. Edinb. 1923. — 2583. Collip, J. B., The demonstration of an insulin-like substance in the tissues of the clam (Mya arenaria). Proc. Soc. Biol. Chem. Journ. Biol. Chem. 55, XXXIX, 1923. — 2584. Winter, L. B., and Smith, W., Some problems of diabetes mellitus. Brit. Med. Journ. I, 711, 1923. — 2585. Dieselben, On the lowering of the blood sugar by an extract of yeast. Proc. Physiol. Soc. 57, XL, 1923. — 2586. Collip, J. B., The demonstration of a hormone in plant tissues to be known as "glucokinin". Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 321, 1923; Journ. Biol. Chem. 56, 513, 1923. — 2587. Collazo, J. A., Carbohydrate metabolism in avitaminosis. I. Blood sugar. Biochem. Zeitschr. 134, 194, 1922. — 2588. Funk, Casimir, and Corbitt, H. B., The presence of a blood-sugar reducing substance in yeast. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 20, 422, 1923. — 2589. Gibbs, C. B. F., Root, jr., E. W., and Murlin, John R., The glucagetic substance in extracts of pancreas and of other tissues. XI. Intern. Physiol. Congr. Edinb. 1923. — 2590. Jacobsen, Aage, Th. B., Biochem. Zeitschr. 56, 471. — 2591. v. Moraczewski, W., Biochem. Zeitschr. 71, 268, 1915. — 2592. McCay, D., Banerjee, S. C., Ghosal, L. M., Dutta, M. M., and Ray, C., Sugar of blood and sugar in urine in varying conditions of health in Bengali. Ind. Journ. Med. Res. 6, 485, 508, 1919. — 2593. Conception, Incidence of diabetes among Philippinos. I. Philipp. Isl. Med. Assoc. Journ. 2, 57, 1922. — 2594. Falta, W., Diabetic edema. Wien. Arch. inn. Med. 5, 581, 1923. — 2595. Wilder, R. M., and Beeler, C., Plasma chlorides and edema in diabetes. Amer. Journ. Physiol. 55, 287, 1921. — 2596. Editorial, An unsuspected occasional menaces in low protein diets. Journ. Amer. Med. Assoc. 75, 1426, 1920. — 2597. Desgrez, Bior. Med. 2876, 1022. — 2600 Cherry T. Theory of capacer. Med. Love. 124 and decema diets. 2876. 1022. — 2600 Cherry T. Theory of capacer. Med. Love. Physiol. Congr. Edinb. 1923. — 2583. Collip, J. B., The demonstration of an insulin-like 2597. Desgrez, Bierry and Rathery, Carbohydrates and diet in diabetes. Bull. de l'Acad. de méd. 88, 276, 1922. — 2598. Cherry, T., Theory of cancer. Med. Journ. Austr. I, 425, 1922. — 2599. Cancer race distribution. Journ. Amer. Med. Assoc. 77, 2135, 1921. — 2600. McCarrison, R., Occurrence of recently developed cancer of the control stomach in monkey fed on food deficient in vitamine. Ind. Journ. Med. Res. 7, 342, 1919. — 2601. Hoffmann, Frederick L., The mortality from cancer in the Western Hemisphere. Proc. II. Pan-Amer. Science Congr. Wash. 10, 586, 1917. — 2602. Funk, Casimir, The application of chemical methods to the study of cancer. Ibid. 10, 388, 1917. — 2603. Ewing, J., Pathological aspects of some problems of experimental cancer research. Journ. Canc. Res. 1, 71, 1916; Proc. II. Pan-Amer. Science Congr. 10, 512, 1917. — 2604. Loeb, Leo, General problems and tendencies in cancer research. Ibid. p. 347. — 2605. Calkins, Gary N., Effects of cancer tissue and of normal epithelium on the vitality of protozoa. Journ. Canc. Res. 1, 205, 1916. — 2606. v. Graff, E., Der Einfluß der Schwangerschaft auf das Wachstum maligner Tumoren. Wien. klin. Wochen-

schr. 27, 7, 1914. — 2607. Slye, Maud, Journ. Canc. Res. 5, 25, 1920. — 2608. Drew, A. H., Cultivation of tissues and tumors in vitro. Lanc. I, 833, 1923. — 2609. Carrel, Alexis, Leucocytic trephones. Journ. Americ. Med. Assoc. 82, 255, 1924. — 2610. Jensen, Zeitschr. f. Krebsforsch. 20, 682, 1909. — 2611. Haaland, Zitiert nach Ehrlich. Exp. Path. u. Chemotherap. Leipzig 1909. — 2612. Cramer, W., and Pringle, Harold, The influence of diet on tumor growth. Proc. R. Soc. 88 (B), 307, 315, 1910. — 2613. Rous, P., The rate of tumor growth in underfed hosts. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 8, 128, 1911. — 2614. v. Jaworski, Josef, Wien. klin. Wochenschr. p. 1646, 1916. 2615. Sweet, Corson-White and Saxon, The relation of diets and castration on the transmissible tumor of the rats and mice. Journ. Biol. Chem. 15, 181, 1915; 21, 309, 1915; Corson-White, E. P., Penns. Med. Journ. 22, 348, 1819. — 2616. Hopkins, F. G., Discussion on deficiency diseases. Proceed. Roy. Soc. Med. VII, 1 (Pharm. Sect.) 1913. — 2617. Centanni, Eugenio, La dieta aviride per lo sviluppo dei tumori sperimentali VI. Tumori II, 466, 1914. — 2618. Rous, P., The importance of diet in transplanted and spontaneous mouse tumors. Journ. Exp. Med. 20, 433, 1914. — 2619. Drummond, J. C., A comparative study of tumor and normal tissue growth. Biochem. Journ. 11, 325, 1917. — 2620. Benedict, S. R., and Rahe, Alfred H., Studies on the influence of various factors in nutrition opon the growth of experimental tumors. I. Journ. Canc. Res. 1, 159, 1917. — 2621. Sugiura, K., and Benemental tumors. I. Journ. Canc. Res. 1, 159, 1917. — 2621. Sugiura, K., and Benemental tumors. I. Journ. Canc. Res. 1, 159, 1917. — 2621. Sugiura, K., and Benemental tumors. I. Journ. Canc. Res. 1, 159, 1917. — 2621. Sugiura, K., and Benemental tumors. I. Journ. Canc. Res. 1, 159, 1917. — 2621. Sugiura, K., and Benemental tumors. studies on the influence of various factors in nutrition opon the growth of experimental tumors. I. Journ. Canc. Res. 1, 159, 1917. — 2621. Sugiura, K., and Benedict, S. R., Influence of certain diets on tumor susceptibility and growth in albino rats. Journ. Canc. Res. 5, 373, 1920. — 2622. Van Alstyne and Beebe, The effect of non-carbohydrate diet upon the growth of sarcoma in rats. Journ. Med. Res. 29, 219, 1913. — 2623. Levin, I., Proc. New York Path. Soc. 16, 93, 1916. — 2624. Fränkel, Sigmund, und Fürer, Edina, Wien. klin. Wochenschr. 29, 483. — 2625. Cramer, W., Dietary deficiencies and the growth of cancer. Eighth Sci. Rep. Imp. Canc. Res. Fund. Dietary deficiencies and the growth of cancer. Eighth Sci. Rep. 1mp. Canc. Res. Fund. 17, 1923. — 2626. Ludwig, F., Ernährung und Krebsentstehung. Schweiz. med. Wochenschr. 54, 232, 1924. — 2627. Passey, R. D., Experimental soot cancer. Brit. med. Journ. II, 1112, 1922. — 2628. Rondoni, P., VII, Riun. soc. ital. patol. Pisa 1913. — 2629. Murphy, Transplantability of malignant tumors to the embryo of foreign species. Journ. Amer. Med. Assoc. 59, 874, 1912; Journ. Exp. Med. 17, 482, 1913. — 2630. Funk, Casimir, The transplantation of tumors to foreign species. Journ. Exp. Med. 21, 571, 1915. — 2631. Kiyono, Sueyasu and Tsuji, Inoculation of fowl embryos with human cancer tissue. Gann. 13, 1, 1919. — 2632. Nagayo, M., and Wago, H., Transplantation of cancer. Gann. 15, 3, 1921. — 2633. Erdmann, R., Biologie der Krebszelle. Zeitschr. f. Krebsforsch. 20, 322, 1923. — 2634. Robertson, T. B., and Transplantation of cancer. Gann. 15, 3, 1921. — 2633. Erdmann, R., Biologic der Krebszelle. Zeitschr. f. Krebsforsch. 20, 322, 1923. — 2634. Robertson, T. B., and Ray, L. A., Comparison of growth of mice which ultimately develop carcinoma with growth of mice which do not develop carcinoma. Journ. Canc. Res. 6, 7, 1921. — 2635. Kottmann, K., Biologic activators. Schweiz. med. Wochenschr. 52, 695, 1922. — 2636. Copeman, S. Monckton, 88. Ann. Meet. Brit. Med. Assoc. Brit. Med. Journ. II, 159, 1920. — 2637. Wyard, A. S., Treatment of malignant disease by a diet free from fat soluble vitamine. Lanc. I, 840, 1922. — 2638. Kunert, Unsere heutige falsche Ernährung. Breslau 1914. — 2639. Durand, J. I., Influence of diet on the development and health of teeth. Journ. Amer. Med. Assoc. 67, 564, 1916. — 2640. Black, G. V., and McKay, F. S., Mottled teeth. Dent. Cosmos. 58, 129, 1916. — 2641. Castilla, C. R., Changes in the teeth of children, from nutritional derangement. Semana méd. Buenos Aires. 26, 599, 1919. — 2642. Epstein, Michael, A dental aspect of nutritional diseases in Central Europe. Dent. Cosm. 65, 155, 1923. — 2643. McClendon, J. F., Some American plants considered as sources of vitamines, and as parts of a diet favorable to the preservation of the dietetic factor in the problem of dental caries. Dent. Cosm. 64, 829, 1922. — 2645. Jones, A. C., Diet in relation to teeth. Dent. Cosm. 65, 519, 1923. — 2646. Bliss, G. L., Relation of diet to development of dental caries. Mich. State Med. Soc. Journ. 22, 1, 1923. — 2647. Morgulis, Sergius, and Gies, W. J., Calcium content in bones and teeth from normal and thymectomized albino rats. Journ. Exp. Med. 20, 499, 1914. — 2648. Miller, E. G., and Gies, W. J., Further nutritive studies on dentition. Journ. Allied Dent. Soc. 11, 47, 69, 70, 1916. — 2649. Mellanby, May, The influence of diet on teeth formation. and Gles, w. J., Further flutritive studies on dentition. Journ. Amed Dent. Soc. 11, 47, 69, 70, 1916. — 2649. Mellanby, May, The influence of diet on teeth formation. Lanc. II, 767, 1918; Dental Record. Febr. 1920. — 2650. Mellanby, May, Diet and teeth. Brit. Journ. Dent. Science 64, 70, 1921. — 2651. McCollum, Simmonds, Kinney, E. M., and Grieves, C. J., Relation of nutrition to teeth development and tooth preservation. Johns Hopk. Hosp. Bull. 33, 202, 1922. — 2652. Grieves, Clarence J., The effect of defective diets on teeth. The relation of calcium, phosphorus and organic factors to carries like and attacking tissue defeats. Lower Amer. Med. Assoc. 70, 1567. factors to caries-like and attaching-tissue defects. Journ. Amer. Med. Assoc. 79, 1567, 1922. — 2653. Howe, Percy R., Further studies of the effect of diet upon the teeth and jaws. Journ. Nat. Dent. Assoc. Jan. 1922. — 2654. Zilva, S. S., and Wells, F. M., Changes in the teeth of the guinea pig. by a scorbutic diet. Proc. R. Soc. 90 (B), 505, 1919. — 2655. Wells, F. M., Food deficiency as an influence on the calcification

and fixation of the teeth. Brit. Journ. Dent. Science 64, 135, 1921. — 2656. Howe, Percy R., Effect of scorbutic diet upon the teeth. Dent. Cosmos. 62, 586, 1920; 62, 921, 1920. — 2657. Robb, E., Medes Grace, McClendon, J. F., Graham, Margaret, Murphy, I. J., A study of scurvy and its bearing on the preservation of the teeth. Journ. Dent. Res. 3, 39, 1921. — 2658. Howe, Percy R., Food accessory factors in relation to teeth. Journ. Dent. Res. 3, 7, 1921; Dent. Cosm. Nov. 1921. — 2659. Derselbe, Further studies on the effect of diet upon the teeth and bones. Amer. Journ. Dent. Assoc. March 1923. — 2660. Rumsey, C. F., Calcium metabolism and the teeth. Brit. Dent. Journ. 42, 49, 1921. — 2661. Ballantyne, Brit. Med. Journ. July 26, 1919. — 2662. Toverud Guttform. The influence of diet on teeth and bones. Journ. Biol. Chem. 2662. Toverud Guttform, The influence of diet on teeth and bones. Journ. Biol. Chem. 58, 583, 1923. — 2663. Sinclair, J. F., Influence of diet affecting second dentition. Penns. Med. Journ. 12, 789, 1919. — 2664. Osborne and Mendel, Incidence of phosphatic urinary calculi in rats fed on experimental rations. Journ. Amer. Med. Assoc. 69, 32, 1917. 2665. Padua, Regino G., Cystolithiasis among Filipinos in association with dietetic deficiency. Philipp. Journ. Science 14, 481, 1919. — 2666. Kirschner, Ther. Monatsh. 33, 300, 1919. — 2667. Clemm, W. N., Ibid. p. 302. — 2668. McCollum and Simmonds, The potency of commercial vitamine preparations. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1953, 1922. – 2669. Hess, Julius H., Moore, Josiah J., and Calvin, Joseph K., Experimental 1322. — 2003. Resp. Julius II., Moore, Josian J., and Carvin, Joseph R., Experimental studies with proprietary vitamine products. Journ. Amer. Med. Assoc. 78, 1441, 1922. — 2670. Platt, Washington, Commercial vitamine preparations. Science 56, 609, 1922. — 2671. Bailey, E. M., The potency of some commercial vitamine preparations as compared with that of dry brewer's yeast. Bull. 240, Conn. Agr. Exp. Sta., 1922. — 2672. Coward, K. H., and Clark, A. J., Vitamine content of certain proprietary vitamine preparations. Brit. Med. Journ. I, 13, 1923. — 2673. Cowgill, George R., and Deuel jr., preparations. Brit. Med. Journ. 1, 13, 1923. — 2673. Cowgill, George R., and Deuel jr., H. J., Vitamine B and the appetite of the dog: quantitative aspects. XI. Intern. Physiol. Congr. Edinb. 1923. — 2674. Kerley, Charles Gilmore, Lorenza jr., E. J., and du Bose, Roger, Amer. Ped. Soc. June 2—4, 1921. — 2675. Ladd, Maynard, The effect of compressed yeast in the food of infants. Amer. Ped. Soc. June 2—4, 1921. — 2676. Davison, W. C., Failure of yeast therapy in feeding of infants. Amer. Journ. Dis. Childr. 24, 339, 1922. — 2677. Daniels, Amy L., Can yeast be used as source of antineuritic vitamine in infant feeding? Amer. Journ. Dis. Childr. 23, 41, 1922. — 2678. Murlin, I. R., and Mattill H. A. Layative action of yeast. Amer. Journ. Physiol. 64, 75, 1923. vitamine in infant feeding? Amer. Journ. Dis. Childr. 23, 41, 1922. — 2678. Murlin, J. R., and Mattill, H. A., Laxative action of yeast. Amer. Journ. Physiol. 64, 75, 1923. — 2679. Drummond, J. C., Vitamins and certain aspects of their relation to public health. Amer. Journ. Publ. Health 11, 593, 1921. — 2680. McCarrison, R., The diet of well-to-do children. Lanc. I, 348, 1921. — 2681. Cramer, W., Vitamine underfeeding. Brit. Journ. Exp. Path. 3, 298, 1922. — 2682. Bertrand, G. et A. Seidell, Bull. de la soc. de chim. biol. 5, 794, 1923. — 2683. Seidell, A., The preparation of a crystalline picrate having the antineuritic properties of vitamine B. U. S. Public. Health Reports 39, 294, 1924. — 2684. Marchlawski, L. i. Z. Wierzelowski, Studia and witaminani 294, 1924. — 2684. Marchlewski, L. i Z. Wierzchowski, Studja nad witaminani. I. Pamietnik Panstw. Inst. Nauk. Gosp. Wiejskiego w. Pulawach. 2. Teil II, Heft 1—2, 1922. — 2685. Eddy Walter H., Kerr Ralph, W. and R. R. Williams, The isolation of crystalline substance (M. P. 223° C) having the properties of "bios". Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 21, 307, 1924. — 2686. Takahashi, Letter from Tokyo. Ind. Eng. Chem. 16, 540, 1924.

# Autorenregister.

Die schräg gedruckten Zahlen beziehen sich auf die Literaturverweise.

Abderhalden 6, 10, 23, 35, Alpago-Novello 362, 465. 63, 81, 89, 100, 119, 173, Alsberg 411. 174, 183, 184, 188, 189, Van Alstyne 403, 474. 190, 191, 192, 193, 194, Alting 289, 448. 199, 201, 220, 228, 246, Altschul 453. 259, 260, 349, 414, 415, Alwens 329, 458. 416, 418, 424, 425, 426, Amand 33, 37, 418. 433, 434, 435, 436, 440, Ambrozic 452. 443, 446, 462. Amstad 455. Abels 113, 428. Andersen 126, 430. Abt 336, 460. Anderson 79, 184, 226, 248, Achard 237, 442. 424, 440, 443. Ackerson 253, 445. Andrews 248, 287, 443. Acree 40, 419. Anon 445. Adams 310, 391, 425, 445, Anonymus 421. 453. Anrep 187, 434. Adlersberg 330, 458. Anthony 405, 474. Aeppler 68, 423. Antoine 123. Agopian 173, 433. Appleman 52, 421. Agulhon 45, 420. Appleton 379, 469. Alan 452. Arbuthnot 378. Alb 411. Arima 289, 448. Albert 290. Arloing 62, 89. Albert, J. 449. Arneth 450. Albertoni 361, 464. Arnold 127, 367, 430, 466. Albrecht 429. Arntzenius 331, 333, 334, Albutt 468. 458, 459. Aldrich 393, 472. Aron 17, 99, 102, 106, 122, Alexander 295, 414. 220, 313, 316, 337, 375, Alexander-Katz 450. 412, 413, 416, 426, 427, Alineastre 180, 433. 429. 439, 454, 455, 460, Allan 369, 438, 466. 468. Allbutt 376. Arthur, Mac 112, 427. Allen, 68, 69, 70, 94, 106, Artom 92, 426. 237, 383, 399, 425, 427, Ascham 380, 469. 442, 468, 469, 473. Aschenheim 312, 454. Alles 218, 438. Aschoff 298, 299, 300, 303, Allison 365, 465. 304, 451. Almy 68, 423. Ashby 372, 467.

Asher 380, 413, 469.
Ashford 290, 370, 371, 449, 466, 467.
Aston 127, 133, 430, 431.
Athanasiu 235, 441.
Auer 247, 258, 260, 262, 443.
Auerbach 90.
Aulde 412.
Austin 380, 469.
Autran 292, 449.
Avery 44, 46, 420.
Axtell 413.
Ayers 41, 43, 419.
Azzi 412.

Baagte 348, 462.
Pales 260, 262, 266, 464.

Babes 360, 363, 366, 464, 465. Bacharach 252, 445. Bachmann 35, 201, 418. Bachstrom 12, 293, 416. Bacot 67, 423. Bader 453. Bälz 277, 282, 283, 284, 285, 288, 447, 448. Baglioni 242, 243, 257, 258, 268, 442, 443. Bahr 369, 466. Bahrdt 305, 339, 451, 461. Bailey 409, 475. Bainbridge 40, 419. Ballantyne 408, 475. Bamberger 67. Banerji 373, 401, 467, 473. Bang 461. Banting 397, 398, 399, 473. Banu 311, 453. Barach 369, 466. Barchetti 452.

Bardin 359, 464. Bardouin 311, 453. Barger 158, 432. Barker 387, 470. Barlow 12, 248, 297, 302, 303, 304, 306, 416. Barnes 251, 267, 444. Barnett 206, 217, 327, 436, 438, 457. Barsickow 168, 432. Barthelemy 87, 91, 425. Bass 76, 424. Bassett-Smith 222, 226, 369, 439, 440, 466. Batten 452. Baugess 321, 456. Baumann 118, 303, 428, 451. Baumberger 67, 423. Bayliss 412. Bayne-Jones 44, 420. Beasley 393, 472. Beck 220, 310, 439, 453. Becker 28, 103, 206, 390, 417, 426, 457. Bedson 118, 213, 428, 438. Beebe 403, 474. Beeler 401, 473. Beeson 360, 464. Beger 119, 428. Begg 368, 466. Behre 248, 443, 444. Bell 237, 238, 241, 257, 379, 442, 469. Bellis 251, 444. Belonowsky 60, 422. Bendix 298, 337, 450, 460. Benedict 30, 81, 92, 110, 178, 265, 403, 417, 424, 425, 433, 474. Benjamin 336, 455, 456, 460. Benoit 295, 303, 342, 450, 451, 461. Berg 343, 349, 414, 415, 461, Bergeim 237, 254, 265, 270, 442, 445, 446, 447. van den Bergh 207, 208, 437. Berkefeld 66. Berman 203, 436. Bernton 211, 438. Berthenson 293, 449.

Bertoyé 392, 472. Bertrand 39, 414, 419, 475. Besseson 117, 428. Best 397, 399, 473. Bethke 133, 431. Beyerman 372, 467. Bezssonow 223, 225, 226, 227, 247, 439, 440, 443. Bezzola 242, 442. Bhowmik 373, 467. Bickel 187, 188, 193, 347, 434, 435. Bidault 413. Bierich 304, 451. Bierman 183, 434. Bierry 62, 103, 194, 401, 413, 422, 426, 436, 473. Biester 267, 268, 445, 446. Bigelow 234, 441. Bigland 366, 377, 466, 468. Billard 70, 423. Bing 311, 453. D'a Biondo 386, 470. Birchett 354, 368, 464. Birk 315, 454. Birkenthal 453. Bishop 30, 213, 382, 383, 418, 438, 469. Black 405, 474. Blackham 253, 445. Blacklock 379, 430, 469. Blackstock 125. Blaine 293, 449. Bland-Sutton 121, 429. Blanton 349, 462. Blatt, N. 450. Blau 293, 449. Blegvad 388, 471. Bliß 405, 474. Bloch 335, 349, 388, 460, 461, 471. Bloombergh 190, 435. Blosser 363, 465. Blühdorn 332, 333, 413, 459. Blunt 412. Bögel 188, 434. Böhme 329, 458. Böhringer 170, 432. Bönheim 372, 467. Bönninger 121, 429. Börich 295, 450. Bogdanow 60, 61, 422. Bogenval 183. Bogen 460.

van der Bogert 472. Bogert 206, 332, 393, 396, 436, 472. Bokorny 34, 418. Bolaffio 372, 467. Bolten 334, 459. Bonar 315, 455. Bond 96, 426. Bonne 353, 463. Boock 376, 377, 468. Bookman 309, 452. Boone 317, 455. Bordoni 379, 469. Bornmann 236, 441. Bornstein 348, 462. Boruttau 247, 343, 397, 411, 443, 461, 472. Bory 366, 465. du Bose 349, 409, 462, 475. Bossert 334, 459. Bosworth 253, 445. Botazzi 342, 343, 413, 461. Bottomley 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 421. Bouchard 352, 364, 463. Boutwell 207, 208, 209, 211, 231, 245, 249, 258, 259, 264, 437. Bovaird 370, 466. Bowditch 307, 452. Bowers 225, 439. Box 353, 463. Boyd 361, 364, 366, 369, 371, 464, 465, 466, 467. Bove 123, 429. Boyenval 434. Boyer 43, 419. Brachi 297, 450. Braddon 14, 189, 192, 278, 280, 281, 362, 416, 435, 448. Brade-Birks 309, 453. Brahm 415. Brandt 303, 451. Bravetta 365, 465. Bréaudat 15, 416. Brenner 328, 458. Breuer 372, 467. Brill 34, 156, 180, 418, 432, 433. Brinchmann 380, 469. Broadhurst 41, 419.

Broomell 240, 442.

Brown 302, 308, 334, 349, 368, 369, 371, 372, 451, 452, 459, 460, 462, 466, 467. Browning 371, 430, 467. Brüning 99, 107, 426, 427. Brunson 468. Bruntz 378, 468. Brusa 310, 453. Buckner 72, 423. Bucqnoy 292, 293, 449. Budd 293, 449. Budzynski 372, 467. Bührer 412. Buell 207, 210, 217, 437. Bürger 374, 401, 468. Bürgi 188, 434. Bull 123, 217, 429, 438. Bulley 389, 471. Bunge 7, 8, 11, 131, 415. Bunker 47, 421. Burckhardt 311, 453. Burge 188, 435. Burhans 193, 435. Burnet 236, 441. Burnham 453. Burns 180, 329, 433, 458. Burrows 65, 423. Bushnell 386, 470. van Buskirk 351, 463. Byfield 26, 29, 108, 144, 145, 354, 413, 417, 460, 464.

Cahn 121. Cajori 265, 266, 446. Caldwell 248, 443. Calhoun 360, 464. Calkins 62, 402, 422, 473. Calvin 74, 409, 423, 475. Cameron 395, 472. Campbell 117, 126, 227, 234, 260, 261, 393, 396, 399, 440, 441, 472, 473. Campus 413. Camurri 363, 465. Cann, Mc 315, 323, 324, 327, 391, 455, 457, 471. Cannon 268, 444, 447. Cantieri 329, 458. Cantineau 372, 467. Cantlie 369, 370, 466. Caridroit 184, 434.

Carleton 327, 457.

458.

Carman 30, 383, 417. Carr 248, 297, 309, 325, 327, 443, 450, 452, 457. Carrel 64, 65, 66, 402, 423, 474. Carrison, Mc 88, 89, 90, 91, 92, 117, 139, 184, 196, 197, 214, 347, 376, 378, 386, 387, 401, 409, 413, 425, 428, 431, 438, 462, 468, 470, 473, 475. Carrón 392, 472. Carter 387, 470. Cartin 373, 467. Cary 248, 430, 443. Caskey, Mc 342, 461. Caspari 279, 318, 448. Casparis 456. du Castel 312, 453. Castellani 276, 369, 370, 371, 447, 466, 467. Castilla 405, 474. Catán 123, 203, 429, 436. Cattaneo 312, 453. Cautley 307, 336, 452, 460. Cave 249, 444. Cay, Mc 373, 401, 467, 473. Centanni 403, 474. Cessna 37, 418. Chalmers 276, 353, 359, 369, 415, 447, 463, 464. Chamberlain 16, 183, 190, 263, 280, 416, 435, 448. Chamberland 66. Chambers 63, 422. Chapin 372, 467. Chapman 217, 438. Charrin 61, 422. Chauvin 378, 468. Cheadle 297, 298, 320, 450, 456. Chelchowski 372, 467. Chelmonski 329, 458. Cherry 401, 473. Chevalier 277, 415, 447. Chick 115, 116, 141, 145, 224, 228, 230, 231, 234, 237, 240, 247, 248, 250, 251, 257, 258, 260, 261, 262, 263, 264, 265, 267, 297, 308, 330, 366, 412, 428, 431, 440, 441, 442, 444, 446, 447, 450, 452,

Chittenden 10, 51, 125, 341, 342, 414, 416, 421. Christensen, F. W. 411. Christmann 127, 430. Chun 282, 448. Chvostek 334. Clanaham, Mc 309, 415, 452. Clark 32, 39, 76, 77, 87, 183, 199, 253, 292, 349, 389, 394, 409, 418, 419, 424, 445, 449, 462, 471, 475. Clarkson 347, 462. Clelland, Mc 295, 450. Clementi 242, 442. Clemm 408, 475. Clendon, Mc 59, 118, 119, 206, 225, 226, 266, 318, 321, 337, 405, 407, 412, 413, 422, 428, 436, 439, 440, 447, 456, 460, 474, 475. Cleveland 391, 471. Clinton 49, 421. Closky, Mc 280, 448. Clothier 248, 443. Clugage, Mc 225, 231, 232, 233, 234, 235, 247, 256, 261, 262, 263, 265, 268, 440, 441, 445, 446. Clurg, Mc 232, 234, 260, 261, 441. Cohen 115, 233, 259, 261, 267, 270, 428, 441. Cohendy 61, 422. Cole 42, 118, 119, 255, 266, 268; 419, 428, 445, 447. Colebrook 47, 420. Coleman 387, 470. Collatz 188, 435. Collazo 184, 400, 434, 473. Collip 400, 473. Collum, Mc 6, 9, 21, 23, 24, 25, 28, 30, 37, 38, 74, 75, 94, 95, 96, 97, 101, 103, 107, 108, 113, 114, 115, 118, 127, 128, 130, 175, 176, 178, 179, 204, 205, 206, 209, 210, 211, 217, 232, 237, 241, 243, 245, 246, 248, 250, 257, 258, 259, 260, 262, 266, 267, 270, 308, 320, 321, 323, 324, 325, 327, 341,

343, 344, 379, 388, 390,
406, 409, 411, 412, 414,
415, 416, 417, 418, 423,
415, 416, 417, 418, 423, 424, 425, 426, 428, 430,
433, 436, 437, 442, 443,
444, 445, 446, 447, 452,
455, 456, 457, 461, 474,
475.
Combe 387, 470.
Comby 298, 301, 309, 329, 412, 450, 451, 452, 458.
412, 450, 451, 452, 458.
Comrie 296, 450.
Conception 249, 267, 388,
444, 471, 473.
Conklin 254, 445.
Conradi-Drigalski 41.
Conran 370, 466.
Cook 293.
Cooper 17, 81, 151, 170, 183,
189, 190, 192, 214, 220,
229, 246, 255, 260, 264, 267, 268, 280, 416, 432,
<b>267</b> , 268, 280, 416, 432,
433, 435, 438, 439, 440,
443, 446.
Copeman 404, 474.
Coppin 54, 421.
Coppola 8, 415.
Corbitt 400, 473.
Cordero 271, 447.
Cori 254, 445.
Corin 277, 447.
Cornalba 411.
Corry 452.
Corson-White 403, 431,
474.
Cortex 117.
Corwin 473.
da Costa 458.
Courtney 314, 323, 338, 452,
<b>454</b> , <b>456</b> , <b>460</b> .
Coutts 253, 267, 445.
Coward 58, 59, 68, 96, 131, 208, 209, 210, 211, 213,
208, 209, 210, 211, 213,
214, 249, 258, 259, 261,
265, 266, 269, 347, 409,
421, 422, 423, 426, 430, 437, 438, 444, 462, 475.
437, 438, 444, 462, 475.
Cowgill 123, 185, 187, 191,
409, 429, 434, 475.
Cox 290, 449.
Cozzolino 302, 451.
Crae, Mc 245, 443.
Cramer 107, 187, 201, 212, 221, 328, 386, 402, 403,

```
409, 415, 427, 434, 436,
  438, 439, 458, 474, 475.
Creekmur 107, 387, 427,
  457, 470.
Crichton 75, 131, 381, 423,
   430, 469,
Crocker 254, 445.
Croftan 329, 458.
Cronheim 219, 313,
                       439,
   454.
Crosby 357, 464.
Crowden 347, 462.
Crowell 89, 279, 425, 448.
Cruickshank 331, 458.
Curatolo 189, 435.
Curjel 238, 442.
Curran 255, 293.
Currie 48, 421.
Cursehmann 328, 330, 458.
Cushny 188.
Cusik 210, 437.
Cutter 308, 452.
Cvbulski 331, 458.
Czerny 315, 320, 335, 339,
  349, 387, 456, 460, 461,
  462, 470.
Da Costa 329.
Da Fano 121, 429.
Dahle 249, 414, 444.
Dalrymple 430.
Dalyell 144, 145, 230, 297,
  330, 413, 431, 440, 450,
  452, 458.
Damianovich 92, 123, 188,
  203, 208, 414, 425. 429,
  435, 436, 437.
Damon 40, 419.
Daniels 25, 26, 29, 108, 144,
  145, 232, 234, 250, 251,
  260, 261, 269, 338, 384,
  409, 417, 441, 444, 446,
  460, 470, 475.
Danysz-Michel 187, 434.
Darling 292, 449.
Darrah 37, 271, 418, 447.
Darrow 347, 462.
Davey 224, 439.
Davis 23, 24, 25, 28, 39, 44,
  46, 47, 59, 75, 96, 101,
  134, 209, 210, 213, 214,
  237, 250, 257, 267, 270,
  343, 349, 382, 416, 417,
  419, 420, 421, 422, 424,
```

430, 437, 438, 442, 447, 462, 469. Davison 409, 475. Dawson 361, 464. Dayton 328, 458. Dechambre 449. Deeks 353, 357, 365, 463, 465. Deiaco 357, 464. Delage 62, 422. Delcourt 60, 422. Delf 213, 231, 232, 235, 240, 260, 261, 262, 264, 413, 438, 441, 442. Delille 306, 452. Delpech 292, 293, 449. Demoor 349, 462. Denis 312, 369, 454, 466. Dennett 308, 452. Densten 367, 466. Denton 232, 313, 376, 441, 454, 468. Derks 38, 41, 419. Desgrez 103, 401, 413, 426, 473. Determann 376, 468. Detmer 51. Deuel 409, 475. Devloo 33, 37. Devoto 363, 465. Deycke 393, 472. Dezani 111, 427. Dibbelt 311, 312, 314, 453, 454. Dick 225, 320, 439, 456. Dienert 47, 420. Digby 372, 467. Disqué 295, 450. Dienab 188. 434. Dodds 454. Döllner 342, 461. Doléris 335, 460. Dominguez 413. Donald, Mc 463. Donaldsen 295, 306, 450, 452. Donato 455. Donnelly 391, 471. Doods 312. Dorlencourt 445. Doryland 40, 419. Doubler 380, 463. Douglas 44, 46, 89, 420, 425. Downs 380, 469.

Doisy 473. Doyle 282, 448. Drescher 6, 415. Drew 65, 107, 187, 212, 386, 402, 423, 427, 434, 438, 474. Driel 266, 412, 447. Driscoll 242, 442. Drummond 24, 25, 28, 58, 59, 68, 72, 96, 106, 108, 131, 158, 171, 173, 183, 187, 197, 207, 208, 209, 210, 211, 213, 219, 249, 258, 259, 261, 265, 266, 267, 269, 270, 347, 350, 403, 409, 414, 417, 421, 422, 423, 426, 427, 430, 432, 433, 434, 437, 438, 443, 444, 447, 462, 474, 475. Dubin 27, 36, 37, 103, 108, 109, 170, 193, 195, 198, 199, 202, 203, 204, 206, 210, 214, 217, 218, 226, 238, 240, 338, 344, 345, 347, 389, 401, 413, 417, 418, 426, 436, 440, 442. Dubois 277, 447. Dürck 288, 448. Dufour 62, 318, 456. Dufourt 89, 297, 380, 422, 425, 450, 469. Dumas 180. Dunham 232, 441. Dunn 48, 421. Durand 405, 474. Durlach 122, 429. Durrant 75, 424. Dutcher 75, 76, 81, 183, 188, 226, 237, 249, 253, 255, 264, 266, 268, 270, 413, 424, 433, 435, 440, 442, 444, 445, 446, 447. Duthoit 349, 462. Dutta 401, 473. Dutton 393, 462. Dyke 296, 450.

Eban 453. Ebeling 64, 423. Eberson 42, 419. Echols 366, 465. Eckert 375, 468. Eckles 226, 248, 249, 368, 440, 443, 444, 466. Eckman 233, 441. Eckstein 325, 457. Eddy 35, 37, 62, 173, 180, 201, 202, 231, 269, 308, 325, 380, 410, 412, 413, 418, 422, 433, 441, 447, 452, 457, 460, 469, 475. Edelstein 29, 305, 339, 417, 451, 461. Ederer 339, 461. Edie 16, 169, 432. Edit 449, 450, 458. Editorial 473. Edsen 413. Edwards 362, 465. Ehrlich 402, 404. Eijkman 7, 14, 15, 16, 17, 38, 39, 41, 70, 76, 87, 182, 190, 192, 237, 412, 416, 419, 433, 435, 442. Eischer, E. 5. Eisenhardt 188, 434. Elders 369, 370, 371, 466, 467. Elebash 365, 465. Elfer 330, 458. Elias 195, 333, 334, 351, 436, 459, 463. Elliot 131, 430.  $\mathbf{Ellis}$ 14, 227, 248, 252, 288, 414, 416, 440, 444, Embrey 270, 271, 393, 447, 472. Emerson 253, 373, 445, 467. Emmett 27, 29, 36, 68, 69, 70, 75, 100, 106, 177, 197, 198, 230, 269, 346, 389, 413, 414, 417, 418, 423, 424, 427, 436, 447, 461, 471. Engel 306, 310, 452, 453. England 208, 437. Engstrand 118, 119, 120, 428. Enright 366, 372, 466, 467. Epstein 298, 376, 405, 450, 468, 474. Erdheim 302, 451. Erdmann 404, 474. Erlacher 317, 455. Esser 320, 456.

v. Euler 36, 112, 188, 199, 201, 211, 253, 418, 427, 436, 437, 438, 445. Eustis 76, 156, 432. Evans 30, 169, 213, 382, 383, 417, 432, 438, 469. Evers 208, 437. Eving 260. Evvard 127, 129, 430. Ewald 183, 433. van Ewevk 188, 434. Ewing 402, 446, 473. Faas 333, 459. Faber 226, 270, 338, 440, 447. 460. Fabroni 367, 466. Fahrion 210, 437. Fales 314, 323, 338, 349, 454, 456, 460, 462. Falk 233, 441. Falta 8, 374, 387, 401, 415, 468. Farmer 430. Feig 450. Feigenbaum 304, 451. Feigl 375, 468. Feilchenfeld 379, 469. Ferguson 316, 320, 349, 455, 462. Ferrari 295, 450. Ferris 210, 437. Ferry 29, 47, 57, 95, 97, 121, 417, 421, 426. Feuillé 311, 453. Fildes 44, 46, 420. Findlay, G. M. 91, 92, 118, 119, 228, 276, 308, 314, 320, 359, 385, 386, 425, 428, 440, 447, 452, 454, 456, 464, 470. Fine 243, 361, 443, 464. Fingerling 6, 126, 415, 430. Fink 87, 195, 243, 258, 425.

Finkelstein 339.

Fisk 253, 445.

446.

Fisch 452.

Finks 260, 265, 436, 443,

Fischer 65, 411, 423.

Fish 298, 303, 309, 450.

Fitch 249, 363, 413, 444.

Flack 42, 76, 419, 424.

Flamini 313, 454. Flather 62, 422. Fleisch 188, 435. Fleischmann 133, 202, 431, 453. Fleisher 370, 466. Fleming 46, 203, 292, 336, 394, 420, 436, 449, 460. Fletcher 14, 334, 399, 416, 459, 473. Flügge 348, 462. Fodor 246, 443. Folin 161, 164, 180, 226, 432. Forbes 134, 412, 431. Fordyce 298, 450. Forrest 473. Forster 7, 415. Foster 208, 437. Fowler 226, 440. Fox 221, 382, 439, 469. Fränkel 118, 200, 201, 302, 304, 318, 403, 436, 451, 456, 474. Fraga 277, 279, 448. Franchetti 301, 364, 451, 465. Frangenheim 310, 453. Frank 8, 301, 303, 315, 337, 388, 451, 454, 455, 460, 471. Franke 374, 468. Frankenthal 46, 420. Franz 319, 335, 456. Fraser 14, 15, 16, 76, 77, 78, 156, 179, 237, 239, 240, 277, 279, 286, 287, 416, 432, 447. Freedman 29, 38, 43, 44, 45, 96, 205, 344, 417, 419, 420, 426, 461. Freise 110, 224, 253, 315, 388, 427, 439, 454, 471. Freudenberg 184, 219, 224, 332, 333, 434, 439, 459. Friedberg 338, 460. Friedberger 132, 430. Froehner 132, 430. Frölich 12, 113, 115, 116, 119, 122, 129, 222, 223, 224, 227, 233, 251, 261, 291, 297, 416, 427, 439, 441, 444, 449. Fronczak 349, 462.

Fronzig 380, 469. Fürer 403, 474. Fürst 26, 240, 417. Fuji 92, 425. Fujitani 87, 424. Fuller 29, 35, 127, 430. Fulmer 37, 201, 418, 436. Funk, C. 17, 22, 25, 27, 29, 36, 37, 39, 43, 45, 46, 71, 80, 81, 82, 89, 92, 96, 98, 102, 103, 104, 107, 108, 109, 152, 154, 160, 163, 175, 178, 179, 180, 181, 184, 185, 186, 191, 194, 195, 198, 199, 201, 202, 203, 204, 205, 206, 210, 214, 217, 218, 229, 234, 246, 247, 248, 249, 251, 255, 267, 280, 319, 320, 325, 341, 342, 343, 344, 348, 355, 363, 389, 390, 400, 402, 404, 409, 411, 413, 414, 415, 416, 417, 418, 419, 420, 423, 424, 425, 426, 428, 431, 432, 433, 435, 436, 438, 442, 461, 473, 474.

Gäbler 123, 429. Gaglio 189, 435. Gaillard 237, 442. Galbraith 354, 464. Gams 156, 432. Garcia 292, 449, 455. Gardey 392, 471. Gardner 221, 439. Garrahan 318, 456. Garrison 354, 366, 463, 465. Garrod 452. Gaßmann 312, 454. Gautier 216, 217, 438. Geiger 353, 463. Geiling 381, 469. Gellhorn 188, 435. Genck 389, 471. Geoghegan 391, 471. Gerhardt 396, 472. Gerstenberger 193, 253, 266, 298, 301, 435, 445, 447, 451. Geßner 351, 463. Gevelin 398, 399, 473.

Ghose 270, 447.

Ghosal 473.

Ghostal 401. Gibbs 400, 473. Gibson 249, 250, 267, 444. Gies 406, 474. Gigon 341, 461. Gingui 295, 450. Giorgi 297, 450. Givens 113, 225, 226, 231, 232, 233, 234, 235, 247, 256, 261, 262, 263, 265, 268, 356, 361, 427, 440, 441, 445, 446, 464. Gladstone 339, 461. Glanzmann, E. 414. Glenny 468. Glisson 306, 452. Glovne 392, 472. Godlewski 295, 450. Goldberger 30, 125, 356, 364, 365, 367, 368, 414, 418, 430, 464, 465, 466. Goldblatt 214, 327, 438, 457. Goldfarb 64, 422, 423. Goldflam 330, 458. Golding 131, 213, 430, 438. Goldschmidt 385, 388, 470, 471. Gomez 412. Gomi 156, 432. Goodby 412. Gordon 42, 46, 419, 420. Gorter 338, 460. Gottesmann 374, 468. Gottstein 391, 471. Gould 329, 458. Gouzien 292, 449. Gowan Mc 381, 469. Goy 45, 420. Grace 475. Grafe 10, 346, 416, 461. Grafe, Viktor 55, 421. v. Graff 402, 473. Graham 407, 475. Gralka 235, 334, 413, 441, 459. Grant 332, 459. Grave 124. Green 86, 123, 126, 129, 132, 134, 136, 179, 180, 181, 190, 191, 192, 260, 381, 424, 430, 431, 433, 446,

469.

Greenwald 253, 445. Greig 238, 259, 285, 292, 373, 378, 442, 446, 448, 468. Grenet 449. Gribbon 348, 349, 462. Grieves 406, 474. Grijns 15, 70, 76, 177, 230, 416. Grimm 354, 464. Groebbels 184, 414, 434. Gröer 323, 456. Groß 241, 257, 261, 262, 263, 264, 331, 442, 446, 458. Grosser 315, 455. Großfeld 413. Grumme 341, 461. Grüneberg 336, 460. Guareschi 241, 442. Guérin 123, 429. Guerra 379, 469. Guerrero 388, 471. Guerrini 385, 413, 470. Guidi 412. Guillemin 372, 467. Guillemonat 61, 422. Guillerd 47, 420. Guiral 390, 471. Guire, Mc 233, 441. Gulick 184, 434. Gundelach 430. Gurd 356, 464. Guthrie 333, 415, 459. Gutman 319, 455, 456. Guttform 475. Guyénot 60, 67, 422, 423. Guyot 372, 467. György 184, 332, 333, 434,

Haaland 402, 474.

Haas 412, 413.

Haberlandt 49, 421.

Hagenbach 311, 453.

Haguinea 303, 451.

Halberkann 369, 466.

Halbersleben 74, 423.

Hall 8, 226, 379, 382, 415, 440, 469.

Halliburton 269, 412, 413, 447.

Halpin 6, 72, 74, 415, 423.

Hamburger, F. 460.

459.

Hamburger, R. 226, 306, 315, 316, 317, 319, 322, 335, 337, 349, 372, 385, 440, 455, 460, 462, 467, 470. Hamel 328, 330, 458. Hamilton 309, 310, 391, 452, 453. Hammann 349, 462. Hammer 396, 472. Hanau 329, 458. Handlev 430. Hannemann 450. Hannibal 371, 467. v. Hansemann 320, 456. Hansen 8, 415. Happ 380, 469. Hara 117, 428, 448. Harden 26, 28, 36, 38, 67, 70, 108, 114, 140, 141, 177, 208, 222, 223, 225, 226, 227, 256, 266, 306, 413, 414, 417, 418, 419, 423, 428, 431, 433, 437, 439, 440, 447, 452. Harding 123, 429. Harlan 294, 449. Harney 74, 423. Harper 385, 470. Harris 47, 308, 352, 354, 368, 414, 420, 452, 463. Harrison 415. Harries 464. Harrow 27, 36, 58, 98, 160, 175, 198, 413, 421. Harshaw 226, 440. Hart 72, 74, 95, 126, 127, 128, 130, 133, 139, 140, 141, 206, 217, 226, 227, 248, 251, 252, 264, 267, 343, 423, 430, 431, 436, 440, 443, 444, 445, 446, 461. Hartwell 94, 384, 385, 425, 470. Harvey 58, 421. Harvier 295, 450. Hatmaker 225, 252. Häusermann 8, 114, 415. Häusler 412. Haupt 348, 462. Hausmann 303, 451. Hawk 237, 254, 265, 270, 442, 445, 446, 447, 461.

Hayem 449. Heaton 27, 110, 199, 371, 414, 417, 467. Hebrant 123, 429. Hedinger 136, 431. Heft 37, 173, 308, 325, 418, 452, 457. Hegner 387, 470. Hehir 278, 280, 294, 350, 448, 462. Heim 114, 428. Heiny 430. Heisig 232, 441. Hektoen 385, 470. Heller 38, 120, 129, 419, 428. Helm 372, 467. Henderson 124, 224, 429. Henderson-Smith 224, 438. Henriques 8, 126, 430. Henry 59, 133, 422, 431. Henze 310, 453. Hepburn 277, 281, 290, 447, 473. Herdlika 387, 470. Herter 320, 456. Hertz 450. Herzeg 117, 428. Heß 28, 99, 114, 115, 116, 117, 145, 188, 190, 206, 219, 226, 227, 228, 232, 234, 235, 249, 250, 251, 252, 257, 262, 263, 264, 265, 267, 268, 270, 292, 294, 297, 298, 301, 302, 303, 304, 305, 306, 308, 309, 314, 315, 316, 317, 318, 319, 322, 323, 325, 336, 339, 396, 409, 414, 426, 428, 431, 435, 436, 438, 440, 441, 444, 445, 446, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 475. Heubner, W. 122, 248, 297, 311, 429, 450, 453. Hewlett 141, 431. Heyer 328, 458. Hiatt 369, 466. Hift 300, 451. Higier 328, 458. Hilgers 385.

Havashi 120, 428.

Hill 76, 232, 294, 347, 424, 441, 449, 462, Hindhede 232, 237, 238, 246, 257, 262, 341, 342, 343, 350, 351, 367, 368, 392, 441, 442, 443, 461, 462, 463, 466, 471. Hine 42, 419. Hintze 342, 461. Hirota 248, 287, 443. Hirsch 292, 328, 449, 458. Hiort 58, 422. Hoagland 96, 255, 426, 445. Hoare 127, 430. Hocson 17, 416. Hodenpiji 293, 449. Hodges 429. Hodgson 413. Höjer, A. 412. Höpfner 397, 472. Hörning 429. Hörschelmann 295, 449. v. Hößlin 375, 468. Hoet 36, 81, 418, 424. Hofer 429. Hoffman 92, 425. Hoffmann 113, 349, 401, 427, 442, 462, 473. Hofmeister 107, 158, 160, 247, 427, 432. Hogan 28, 243, 417, 443. Hohlfeld 337, 460. Holden 189, 435. Holder 342, 461. Hollen 349, 462. Hollenberg 197, 436. Holm 183, 388, 434, 471. Holmes 219, 259, 439, 446. Holst 12, 113, 115, 116, 119, 122, 129, 222, 223, 224, 227, 233, 242, 261, 291, 297, 416, 427, 439, 441, 442, 449. Holt 314, 320, 323, 338, 349, 413, 414, 454, 456, 460, 462. Honcamp 248, 443. Honeij 393, 472. Hoobler 334, 459. van Hoogenhuyze 38, 41, 190, 192, 419, 435. Hooper 252, 253, 394, 445, 472.

Hopkins 9, 10, 11, 22, 23, 98, 100, 101, 109, 209, 248, 294, 320, 322, 362, 403, 411, 412, 413, 415, 416, 427, 437, 449, 474. Hoppert 133, 206, 431, 436. Horlacker 58, 421. van Horne 235, 265, 441. Hornemann 392, 472. Houlbert 76, 412, 424. Howard 118, 141, 303, 428, 431, 446, 451. Howe, P. R. 140, 141, 387, 405, 406, 407, 431, 470, 474, 475. Howland 28, 206, 310, 312, 314, 316, 318, 327, 332, 333, 334, 338, 417, 436, 453, 454, 455, 456, 457, 459, 460. Hülse 373, 374, 468. Hüssy 411. Hughes 58, 130, 213, 245, 249, 382, 386, 421, 430, 438, 443, 444, 469, 470. Huldschinsky 317, 318, 335, 455, 460. Hulshoff-Pol 16, 79, 176, 235, 237, 260, 416,424, 433, 441. Hume 113, 115, 141, 212, 214, 224, 228, 230, 237, 240, 248, 250, 251, 252, 257, 258, 262, 264, 265, 267, 330, 366, 372, 427, 428, 431, 438, 440, 442, 444, 446, 447, 452, 458, 467. Humphrey 40, 133, 419, 431. Hunt, C. H. 250, 395, 396 444, 472. Hunter 92, 365, 425, 464, 465. Huntoon 41, 419. Hurlimann 429. Hussey 297, 450. Hutchinson 472. Hutchison 307, 314, 330, 339, 393, 452, 453, 458. Hutinel 311, 453. Hutton 384, 470. Hutyra 132, 430. Huynen 316, 455.

Ibele 127, 430. Ibrahim 334, 459. Ide 37, 305, 367, 418, 451, 466. Igravidez 280, 448. Iida 282, 448. Iizuki 287, 448. Imhof 329, 458. Ingier 114, 115, 428. Ingravidez 277. Ingvaldsen 141, 431. Iscovesco 215, 220, 438, 439. Isenschmid 375, 387, 468. Ishido 65, 423. Ishiwara 378, 468. Ismail 359, 464. Issoglio 156, 432.

Jackson 95, 99, 113, 327, 426, 427, 457. Jacob 8, 415. Jacobs 411. Jacobsen 401, 473. Jacobsthal 374, 468. Jacoby 46, 412, 420. Jahreiß 349, 461. v. Jaksch 450. Jaksche 372, 467. Jameson 58, 422. Janowitz 351, 463. Jansen 182, 184, 187, 265, 342, 373, 425, 433, 434, 446, 461, 468. Janson 87. Januszewska 328, 333, 458. Japha 310, 453. v. Jaworski 402, 474. Jencks 381, 469. Jensen 402, 474. Jephcott 252, 445. Jeppson 333, 459. Jeß 373. Jiménez 47, 420. Jobling 361, 363, 367, 464, 465, 466. Jötten 47, 420. John 384, 430, 470. Johns 195, 243, 258, 259, 260, 265, 436, 443, 446. Johnson 37, 252, 253, 304, 327, 356, 414, 418, 445, 457, 464. Johnston 79, 424.

Jones 53, 127, 190, 206, 214, 253, 361, 364, 379, 405, 421, 430, 435, 436, 445, 464, 465, 469, 474. Juariski 310, 453. Judson 110, 427. Jürgens 372, 467. Jundell 307, 318, 452, 456. Juritz 245, 443. Just 225, 252.

Kahler-Bezzold 329. Kahrhel 251, 444. Kallert 47, 421. Kappel 330, 458. Kappis 453. Karger 310, 453, 455. Karlsson 36, 199, 418. Karr 118, 123, 267, 428, 429. Kassowitz 309, 311, 315, 316, 320, 452, 453, 456. Kastle 72, 423. Kato 78, 88, 282, 424, 425, 448. Katumi 379, 469. Katz 295. Kauffman 457. Kauffmann 327. Kaumheimer 312, 454. Kaupe 349, 462. Kaupp 74, 423. Kawakami 132, 430. Kay, Mc 474. Kellaway 377, 468. Keller 336, 387, 460, 470. Kempster 73, 423. Kennedy 24, 98, 99, 207, 249, 384, 417, 426, 437, 444, 470. Kent 209, 231, 241, 249, 257, 437. Kerley 349, 409, 462, 475. Kerr 410, 429, 475. Kianizin 61, 422. Kiefer 351, 393, 463, 472. Kilbourne 190, 435. Killian 303, 451. Kim, Mc 198, 436. Kimball 473. Kimura, O. 87, 88, 425. King 120, 428. Kinney 327, 406, 456, 457,

474.

Kinnon, Mc 294, 449. Kirschner 393, 408, 472, 475. Kitamura 301, 451. Kiyono 404, 474. Kieldahl 155, 166, 180. Kjerrulf 308, 452. Kleiminger 365, 465. Klein 129, 430. Kleinschmidt 385, 470. Kleissel 412. af Klercker 333, 459. Kligler 47, 420. Klocman 219, 303, 439, 451. Klose 333, 372, 459, 467. Klotz 351, 397, 463, 472. Knack 372, 373, 374, 375, 467, 468. Knapp 387, 470. Kneeland 456. Knipping 303, 451. Knöpfelmacher 295, 338, 450, 460. Koch 141, 298, 299, 300, 303, 304, 360, 431. Koch, M. 91, 425, 464. Koch, W. 451. de Kock 353, 463. Köhler 35, 63, 418. König 246. Köpchen 328, 330, 458. Koga 240, 442. Kohlbrugge 338, 460. Kohman 468. Kohman, E. F. 230, 235, 376, 440, 441. Kolb 195, 436. Kolinski 352, 463. Kolle 394. Kolls 472. Koltonski 328, 458. Kondo 156, 432. Korenchevsky 320, 323, 325, 327, 329, 384, 456, 457, 458, 470. Koskowski 183, 187, 434. Kossel 5. Kottmann 404, 474. Kowitz 303, 451. Kramer 11, 12, 98, 250, 293, 312, 317, 318, 327, 332, 333, 334, 416, 426, 444, 454, 455, 456, 457, 459. Krasnow 58, 421.

Kraszewski 342, 461. Kraus 374, 468. Krause 78, 392, 424, 471. Kraut 159. Kriwuscha 242, 443. Kruse 342, 461. Kubota 217, 438. Kuczynski 350, 463. Külz 87, 424. Kuenen 16, 230, 232, 362, 416, 465. Küster 61, 422. Kulp 79, 184, 424. Kummer 333, 459. Kunert 405, 474. Kurijama 119, 120, 428. Kurono 34, 47, 418. Kusama 17, 139, 416, 431. Labbé 303, 413, 451. Labor 302, 451. Lachlan, Mc 334, 452, 460. Ladd 409, 475. Lagane 287, 448. Lake 105, 120, 123, 237, 245, 427, 429, 442. Lamb 120, 129, 388, 428, 430, 471. Lambert 390, 471. Lampé 10, 23, 119, 183, 191, 415. Lampitt 34, 418. Lanceraux 293, 449. Landa 372, 467. Lander 102, 426. Lane 468. Lane-Claypon 247, 378, 443. Lang 219, 439. Lange 372, 392, 467, 472. de Langen 289, 448. Langerhans 117. Langstein 29, 336, 417, 460. Lavinder 353, 463. Lasch 455. Lasègne 449. Lassablière 252, 444. Lax 217, 438. Lean, Mc 220, 263, 439, 446. Leavenworth 171, 432. Lecoq 199, 237, 251, 335, 412, 413, 414, 415, 436, 442, 444, 460. Lederer 248, 444. Leede 371, 467.

van Leent 13, 416. van Leersum 237, 413, 442. van Leeuwen 395, 472. Legg 453. Leggate 278, 448. Legroux 45, 420, 449. Lehndorff 380, 469. Leichtentritt 46, 386, 420, 470. Leitner 303, 451. Lelean 364, 465. Lenné 397, 472. Leod, Mc 46, 47, 250, 265, 372, 420, 447, 467. Lepkovsky 264, 446. Léri 310, 453. Leroy 412, 423, 425, 426. Lesné 227, 251, 440, 444. Lessing 139, 141, 431. Levén 449. Levin 403, 474. Levine 175, 180, 433. Levy 172, 185, 189, 295, 433, 450. Lewi 225, 338, 413, 440. Lewin 453. Lewis 118, 180, 265, 361, 423, 428, 433, 446, 464. Lichtenstein 311, 453. Liebig 237, 442. Liefmann 334, 459. Liek 453. Liénaux 316, 455. Liesegang 328, 457. Lieske 40, 419. Lind 12, 293, 294, 416, 449. Lindsay 373, 467. v. Lingen 351, 463. Linossier 49, 412, 421. Linton 412. Lippincott 304. Lippmann 374, 468. Lipschütz 122, 183, 429, 434. Little 277, 336, 377, 468. Lloyd 41, 42, 171, 173, 419. Lobmeyer 295, 450. Locke 66. Lockeman 40, 419. Loeb, J. 66, 67, 68, 423. Loeb, Leo 402. Loeb, L. 473. Löning 397, 472. Lötsch 132, 133, 430, 431.

Löwy 349, 462. Lombrose 360, 363, 365, 464. Looft 310, 453. Looser 297, 329, 330, 450, 458. Lopez-Lomba 119, 428. Lorenz 359, 365, 464, 465. Lorenze 349, 409, 462. Lorenza 475. Lorey 318. Loughlin 25, 26, 29, 108, 144, 145, 250, 251, 259, 261, 269, 338, 417, 444, 446, 460. Lovelace 277, 447. Low 353, 370, 463, 466. Lubarsch 373, 468. Luce 289, 332, 448, 458. Luckett 112, 427. Lucksch 242, 442. Ludwig 403, 474. Lüers 266, 447. Lumière 49, 55, 62, 86, 187, 191, 412, 414, 421, 422, 424, 434, 435. Lund 62, 422. Lundagen 319, 456. Lunin 7, 110, 415. Luros 27, 29, 100, 177, 197, 198, 230, 269, 417, 447. Lush 214, 438. Lusk 348, 462. Lust 303, 334, 451, 459. Lustberg 354, 368, 464. Lustig 364, 366, 465. Luttinger 338, 460. Lutz 48, 421. Luzzatti 331, 413, 458. Lyle 342, 461. Lynch 356, 464.

Masse 373, 375, 468.

Macalister 54, 421.

Macallum 25, 28, 71, 95, 96, 98, 102, 103, 104, 108, 164, 180, 197, 226, 251, 267, 343, 389, 416, 423, 426, 427, 432, 433, 436, 444.

Macauley, D. 132, 292, 394, 449.

Mac-Donald 37, 38, 353, 418, 419.

Macfie 389, 471. Mackay 121, 316, 353, 405, 429, 452, 455, 463. Mackenzie 259, 385, 419, 425, 446, 468, 470. Macklin 297, 450. Macleish 389, 471. Macleod 397, 398, 399, 414, 473. Macomber 94, 382, 426, 469. Macpherson 293, 429. Macy 226, 440. Madsen 379, 469. Magendie 237, 442. Maggesi 332, 459. Maggiore 339, 461. Magne 193, 435. Magnus-Levy 396, 397, 472. Maignon 56, 89, 194, 346, 421, 425, 436, 461. Maki 78, 424. Malisoa 375, 468. Maliwa 371, 467. Mandl 453. Mangkoewinoto 184, 434. Mann 306, 320, 372, 452, 456, 467. Maranon 290, 449. Marek 132, 430. Marchlewski 475. Marfan 310, 311, 339, 453, 461. Marie 352, 359, 360, 362, 463, 464. Marriott 314, 334, 338, 454, 459, 460. Marsh 353, 463. Marshall 470. Martin 445. Martinez 278, 448. Mason 348, 387, 462, 470. Massalongo 187, 434, 448. Massaneck 314, 454. Masslow 122, 429. Masucci 47, 420. Matsuyama 426. Matsunaga 155, 432. Mattei 240, 266, 442, 447. Mattel 429. Mattill 30, 107, 112, 193, 254, 339, 382, 383, 384, 409, 417, 427, 435, 445, 461, 469, 470, 473, 475. Maurer 190, 435.

Maver 373, 467. Maxwell 361, 464. Mayer 339, 461. Maynard 131, 374, 430, 468. Meád 249, 444. Medes 223, 406, 439. Medulla 117. Megaw 373, 467. Meier 431. Melka 450. Mellanby 28, 320, 322, 327, 330, 456, 547. Mellanby, E. 123, 124, 125, 321, 414, 417, 429. Mellanby, M. 124, 379, 406, 429, 456, 474. Meltzer 340. Mendel 23, 24, 25, 26, 29, 72, 73, 95, 96, 97, 99, 100, 101, 105, 106, 107, 108, 109, 110, 112, 115, 179, 185, 187, 190, 209, 210, 211, 214, 215, 229, 233, 237, 238, 241, 243, 244, 246, 248, 249, 250, 255, 257, 258, 259, 260, 261, 262, 263, 264, 265, 267, 268, 269, 270, 345, 347, 350, 382, 383, 388, 389, 390, 395, 403, 408, 411, 412, 413, 414, 415, 416, 417, 423, 426, 427, 428, 434, 435, 437, 438, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447, 461, 462, 471, 475. Mendelson 362, 465. Mengert 317, 455. La Mer 117, 226, 227, 428, 440. Mercier 378, 468. v. Mering 123, 429. Merk 357, 464. Merklen 86, 424. Méry 309, 452, 462. Mesnard 45, 420. Messerle 435. Messerli 83, 424. Metchnikoff 61, 422. Meyer 297, 314, 315, 336, 450, 454, 455, 460. Meverstein 382, 469. v. Meysenburg 120, 318, 334, 428, 456, 459.

Michael 370, 466. Michel 120, 192, 222, 235, 268, 392, 414, 428, 435, 439, 472. Middlekauff 118, 119, 428. Mihor 312. Miller 12, 130, 131, 200, 230, 232, 250, 260, 301, 315, 359, 406, 416, 430, 436, 441, 444, 446, 451, 455, 464, 474. Millon 155, 157. Minor 454. Mitchell 27, 99, 110, 112, 136, 197, 383, 414, 417, 426, 427, 431, 469. Miura 206, 212, 216, 219, 227, 277, 282, 283, 284, 285, 395, 436, 438, 440, 447, 472. Miyadera 122, 187, 429, 434. Mockeridge 53, 54, 421. Modinos 360, 464. Möller 12. Mohr 311, 453. Moise 382, 469. Molinari 412. Moll 303, 451. Momm 463. Monckton 474. Monrad 388, 471. Montagnani 114, 117, 428. Montané 48, 421. Moody 113, 427. Moore 113, 169, 249, 395, 409, 413, 427, 432, 444, 472, 475. Moorhead 308, 452. v. Moraczewski 401, 473. Morawitz 450. Morgan 46, 420. Morgen 119, 428. Morgulis 68, 406, 423, 474. Mori 387, 390, 470, 471. Morikawa 117, 428. Morinaka 112, 427. Morini 43, 419. Moro 61, 337, 422, 460. Morpurgo 110, 427. Morrison 133, 386, 431, 470. Morse 297, 332, 337, 360, 450, 459, 460, 464. Moschini 335, 460. Mose 411.

Moszkowski 279, 448. Mott 289, 358, 359, 448, 463. Mottram 107, 187, 212, 386, 426, 434, 438. Moufang 34, 418. Mourgues 216, 217. Mouriguand 61, 76, 78, 88, 120, 178, 192, 222, 231, 235, 237, 238, 240, 241, 245, 257, 268, 270, 287, 295, 338, 392, 412, 413, 414, 422, 424, 425, 428, 433, 435, 439, 441, 442, 448, 450, 460, 472. Muckenfuß 189, 435. Much 450. Mudge 43, 419. Mühlens 370, 466. Mueller 43, 293, 297, 310, 311, 313, 338, 343, 344, *419*. Müller 449, 450, 453, 454, 460. Muhlfeld 382, 469. Muller 207, 208, 325, 437, 457. Mulvany 277, 447. Munk 237, 442. Murai 156, 432. Murlin 233, 360, 384, 398, 400, 409, 413, 441, 464, 470, 473, 475. Murphy 307, 354, 403, 407, 452, 464, 474, 475. Murray 369, 420, 466, 473. Mussehl 74, 423. Musser 381, 469. Muthu 392, 472. Myers 79, 80, 175, 179, 187, 221, 237, 241, 245, 308, 361, 424, 433, 434, 442, 443, 452, 464.

Nab, Mac 293, 449.
Nagamatsu 359, 464.
Nagayo 404, 474.
Naish 252, 445.
Nambu 293, 299, 449.
Nansen 255, 445.
Nassau 301, 333, 451, 459.
Nathan 327, 457.
Naumwerk 302, 396, 451.
Neal, Mc 366, 373, 465, 467.
Nehring 391, 471.

Neiching 276. Neill 188, 365, 435, 465. Nelson 37, 96, 112, 120, 126, 129, 201, 207, 248, 249, 388, 418, 426, 427, 428, 430, 436, 437, 443, 471. Nemoto 282. Neppi 412. Nepreux 303, 451. Neßler 133. Neßler, J. 431. Netter 297, 450. Neuhaus 351, 463. Neuland 445. 307. Neumann 248, 297, 342, 374, 375, 450, 452, 453, 461, 468. v. Neusser 242, 442. Neve 307, 452. Neville 23, 416. Newburgh 347, 462. Nichols 259, 353, 446, 463. Nicodiévitch 192, 435. Nicolaidi 361, 464. Nicolet 180, 433. v. Niedner 299, 451. Niemes 221, 439. Nightingale 362, 456. Niles 352, 354, 463. Nilsson 351, 463. Nina 456, 461. Nirenstein 330, 458. Nißl 88. Nitzesco 243. Nixon 377, 468. Noble 473. Nobécourt 337, 349, 460, 462. Nobel 305, 390, 445, 452, 471. Nocht 291, 449. Noeggerath 8, 335, 337, 338, 387, 415, 460, 461. Noel 322, 349. Noguchi 39, 419. Nollau 72, 423. v. Noorden 396, 397, 472. Norris 44, 420. Northrop 66, 67, 423. Novaro 89, 184, 425, 434. Nutall 61, 422.

O'Brien 128, 430. Ochsenius 335, 460. Ochsner 445. Odake 155, 156, 432. Ogata 287, 328, 448, 457. Ohler 76, 242, 424. Ohmori 279, 289, 290, 448. Ohno 289. Okada 187. Olózaga 353, 463. Olsen 38, 419. Oppermann 303, 451. Orenstein 292, 449. Orgel 347, 462. Orgler 313, 314, 454. Orr 131. 430. Orton 266, 447. Orzechowski 328, 458. Osborne 23, 24, 25, 26, 29, 57, 72, 73, 95, 96, 97, 99, 100, 101, 104, 105, 106, 107, 108, 109, 112, 121, 171, 172, 174, 179, 185, 190, 209, 210, 211, 215, 233, 241, 243, 244, 246, 248, 249, 250, 255, 257, 258, 259, 260, 261, 262, 263, 264, 265, 267, 268, 269, 270, 345, 347, 350, 382, 383, 388, 389, 390, 395, 403, 408, 411, 414, 416, 417, 423, 426, 427, 432, 433, 434, 435, 437, 438, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447, 461, 462, 471, 475. Oseki 237, 257, 258, 259, 260, 291, 442, 449. Ostertag 133, 431. Ostheimer 309, 452. Ota 448. Otabe 47, 420. Ottow 87, 179, 236, 425. Outhouse 213. 438.

Paal 217, 438.
Pacini 40, 419.
Padua 408, 475.
Page 392, 472.
Paget 305, 452.
Pagniez 289, 449.
Paguchi 88, 425.
Palmer 72, 73, 92, 98, 207, 208, 214, 248, 368, 384,

423, 425, 426, 437, 438. 443, 444, 466, 470. Paltauf 374, 468. Pampil 235, 441. Pantaleoni 183, 434. Panton 379, 469. Pappenheimer 217, 312,315, 323, 324, 325, 326, 438, 454, 455, 457. Park 214, 308, 310, 316, 318, 321, 324, 327, 347, 376, 390, 436, 438, 452, 453, 455, 456, 457, 462, 468. Parker 278, 389, 448, 471. Parkinson 412. Parsons 30, 56, 118, 246, 256, 259, 262, 268, 269, 323, 341, 379, 417, 421, 428, 443, 446, 456, 461. Partsch 328, 458. Parturier 309, 452. Pasch 248, 444. Pasqualis 8, 415. Passey 403, 474. Past 304. Pasteur 32, 33, 48, 418. Patel 330, 458. Paterson 467. Paton 27, 36, 39, 80, 81, 82, 96, 98, 160, 175, 178, 181, 184, 185, 186, 194, 198, 199, 201, 314, 320, 322, 333, 344, 349, 417, 419, 426, 454, 456, 459, 461, 462. Patterson 372, 373, 467. Pauchet 468. Paul 243, 258, 265, 443, 446. Paulesco 397, 473. Paus 310, 453. Payne 382, 386, 469, 470. Peacock 75, 424. Pearce 380, 469. Pease 231, 441. Peckam 396, 472. Péhu 337, 460. Peiper 445. Peiser 313, 386, 454, 470. Penau 190, 211, 435, 438. Pepper 331, 380, 458, 469. Percy 407. Pereida y Elardi 315, 455. Perroncito 352, 463. Péronnet 240, 442.

Perrot 335, 413, 460. Peters 63, 422. Petersen 43, 353, 363, 419, 463, 465. Peterson 140, 431. Petragnani 232, 238, 251, 441, 442, 444. Petrone 332, 459. Pettersson 36, 418. Pfaundler 349, 462. Pfeiffer 44, 45, 55. Pflüger 122, 429. Phemister 315, 318, 455. Pherson 449. Pick 379, 469. Pickard 265, 446. Pickens 294, 449. Pieper 40, 419. Pierson 256, 264, 268, 445, 446. Pilado 188, 413, 435. Pinault 353, 463. Pincherle 332, 453. Piper 473. Pirquet 297, 305, 391, 471. Pitz 94, 113, 114, 115, 211, 241, 245, 248, 255, 257, 258, 260, 416, 425, 428, 437, 442, 443, 444, 446. Place 134, 431. Platt 409, 475. Plimmer 75, 129, 367, 414, 423, 430, 466. Poenaru 133, 431. Pol 412. Polet 251, 444. Pollitzer 308, 452. Pommer 311, 320, 453. Pool 241, 260, 442, 463. Poole 44, 420. Poppe 245, 443. Portier 62, 81, 89, 118, 119, 189, 194, 266, 412, 422, 424, 425, 428, 436, 447. Posselt 328, 458. Post 388, 471. Potter 372, 412, 467. Poulsson 219, 438. Powers 214, 390, 438, 455. Poynton 297, 298, 302, 450. Praußnitz 342, 461. Pregl 155. Prescott 233, 441. Present 304.

Price 445.
Pringle 402, 474.
Pringsheim, H. H. 33, 418.
Prinzing 371, 391, 466, 471.
Pritchard 252, 320, 445, 456.
Pucher 254, 445.
Pugliese 237, 412, 442.
Putnam 44, 420.
Putzig 455.

**Q**ueal, E. 413. Quitman 429.

Rabus 429. Raczynski 316, 455. Rae 293, 449. Rahe 403, 474. Ramoino 184, 295, 412, 434, 450. Ramond 278, 448. Ramsden 412. Ranc 62, 422. Randoin 62, 81, 118, 189, 266, 422, 424, 447. Ranwez 229, 440. Rathery 401, 473. Raulin 48, 421. Ray 233, 261, 263, 401, 404, 441, 473, 474. Rawle 473. Reach 375, 394, 468, 472. Read 260, 446. Reakes 133, 431. v. Recklinghausen 311, 329, 453. Reed 278, 448. Reichel 328, 458. Reid 127, 394, 395, 430. Reimers 123, 429. Reindorf 451. Reiß 352, 463. Renne 388. Rénon 392, 472. Renshaw 112, 427. Retterer 309, 452. Rettger 40, 419. Reyher 331, 458. Reynolds 94, 382, 426, 469. Rheindorf 299. Rhodehamel 171, 432. Rhodes 446. Ribbert 311, 453. Rich 349, 462.

Richard 294, 449. Richardson 260, 413, 446. Richer 429. Richet 391, 422, 471. Richmond 208, 437. Richter 300, 451. Rickets 452. Ricklin 315, 455. Riddell 277, 280, 448. Riddoch 379, 465, 469. Ridlon 360, 365, 464. Riedel 455. Rieder 453. Rietschel 335, 336, 460. Rimbaud 278, 448. Ringer 65. Risquez 412. Rivers 44, 46, 420. Roaf 366, 466. Robb 323, 407, 456, 475. Robbins 55, 421. Roberts 131, 352, 354, 355, 357, 360, 430, 463. Robertson 32, 39, 63, 67, 110, 220, 404, 418, 419, 422, 427, 439, 474. Robinson 40, 68, 267, 419, 423, 447. Robison 208, 222, 225, 325, 437, 439, 457. Roche 445. Rodes 262, 263, 264. Röhl 427. Röhmann 10, 11, 23, 110, 111, 237, 415, 416, 427. Röse 246, 343, 443, 461. Roger 278, 282, 448. Rogers 217, 370, 438, 466. Rohmer 332, 333, 459. Rolly 303, 451. Roloff 123, 429. Rolph 353, 463. Rommel 131, 430. Rondoni 114, 117, 197, 243, 403, 428, 436, 442, 474. Ronne 471. Root 400, 473. Roper 338, 460. tel Rosario 290, 449. Rose 246, 265, 397, 443, 447, 472. Rosedale 75, 423. Rosemann 121, 429. Rosenau 59, 422.

Rosenbund 302, 451. Rosenfeld 349, 462. Rosenheim 52, 54, 207, 421, 437. Rosenow 380, 469. Rosental 462. Rosenthal 349. Rosin 302, 451. Roß 389, 471. Rossi 231, 441. Rost 312, 454. Roth 217, 438. Rothberg 314, 454. Rothlin 92, 413, 425. Rott 349, 462. Rous 402, 403, 474. Rouse 94, 237, 425, 442. Roussel 352, 353, 365, 463. Roxas 287, 448. Royer 365, 465. Rubner 33, 237, 246, 342, 348, 376, 414, 418, 442, 443, 468. Rueck 306, 452. Rumpel 351, 372, 373, 375, 463, 467, 468. Rumpf 289, 448. Rumsey 408, 475. Rupp 41, 419. Rupprecht 315, 454. Russel 133, 431. Russell 40, 419. Rustin, 391, 471. Rutgers 343, 461. Rutherford 379, 469.

Sachs 318, 335, 456. van Sageghen 132, 430. Saito 34, 418. Sajet 391, 471. Salant 394, 472. Saleeby 156, 182, 290, 432. Salge 336, 339, 460, 461. Salomonson 253, 445. Saltzmann 328, 458. Salvesen 331, 332, 458. Sambon 353, 463. Samelson 337, 460. Sammartino 188, 199, 435, 436. Samson-Himmelstiern

303.

de Sanctis 338, 460. Sandstedt 74, 423.

Sandy 358. Sanevoshi 241, 257, 442, Santesson 36, 188, 418. Sarker 467. Santos 271, 447. Sato 293, 299, 449. Satta 110, 427. Sauer 310, 328, 333, 339, 453, 458, 461. Saunders 125, 430. Savage 234, 441. Saxl 450. Saxon, 403, 474. Sazerac 47, 420. Schabad 12, 261, 266, 309, 312, 313, 314, 315, 320, 416, 453, 454, 456. Schaefer 249, 444. Schaeffer 61, 411, 412, 413, 422. Scharf 201, 436. Schattke 132, 430. Schaumann, H. 6, 16, 22, 32, 35, 91, 112, 119, 120, 122, 123, 126, 139, 142, 152, 154, 155, 173, 179, 183, 185, 201, 246, 267, 320, 411, 415, 416, 418, 429, 432, 433. van der Scheer 335, 368, 460, 466. Scheibel 429. Schelenz 292, 449. Scherer 292, 296, 299, 300, 304, 332, 449, 459. Scheunert 132, 430, 431. Schick 373, 384, 467, 470. Schiff 328, 372, 373, 375, 414. 458. 467. Schilling 276, 278, 352, 368, 447, 463. Schippers 339, 461. Schittenhelm 373, 374, 375, 377, 401, 467, 468. Schlatter 310. Schlecht 373, 374, 375, 377. 401, 467. Schlee 310, 453. Schlesinger 349, 462. Schloß 313, 315, 454. Schmidt 184, 434. Schmidt, M. B. 110, 427. Schmitter 370, 466. Schmitz 308, 452.

Schmorl 122, 309, 311, 429, 452, 453. Schneider, E. 450. Schnyder 87, 425. Schödel 302, 396, 451. v. Schönborn 92, 195, 400, 425. Schottelius 60, 61, 422. Schreiber 156, 295, 432, 450. Schreiner 53, 421. Schröder 292, 449. Schröter 48. v. Schrötter 302. Schüffner 16, 230, 232, 278, 362, 416, 448, 465. Schulhof 305, 452. Schultz 327, 457. Schultze 332, 459. Schumm 303, 451. Schut 289, 448. Schwann 88, 288. Schwartz 309, 452. Schwarz 200, 313, 436, 454. Schweizer 201, 203, 436. Scipiades 328, 457. Scott 156, 330, 381, 382, 432, 458, 469. Scurvy 304. Seaman 183, 434. Sebauer 122, 429. Sedgewick 225, 337, 460. Seefelder 351, 463. Segawa 78, 115, 424, 428, Seidell 26, 83, 148, 171, 172, 177, 180, 182, 410, 417, 424, 432, 475. Sekine 252, 267, 270, 444, 447. Sell 96, 190, 207, 208, 210, 217, 249, 426, 435, 437, 444. Selter 391, 471. Settles 121, 429. Setti 470. Sevmour 75, 424. O'Sha 300. Shaffer 398, 473. Shah 452. Sharp 226, 440. Sharpe 124, 314, 334, 454, 459. Shattuck 353, 463. O'Shea 451.

Shearer 42, 44, 419, 420.

Sheasby 298, 450. Sheets 214, 390, 438. Shellow 231, 441. Sheppard 362, 465. Sherman 94, 98, 117, 226, 227, 237, 250, 253, 257, 315, 323, 324, 342, 365, 382, 413, 414, 425, 426, 440, 442, 444, 445, 446, 455, 461, 465, 469, Sherwood 37, 418. Sherrill 399, 473. Shiga 17, 139, 416, 431. Shimamura 155, 156, 432. Shinkai 289, 448. Shipley 28, 206, 308, 321, 324, 325, 327, 332, 417, 436, 452, 455, 456, 457, 458. Shizume 78, 88, 424, 425. Shorey 421. Shorten 233, 261, 263, 414, 441. Shuck 206, 436. Sicard 278, 282, 448. Sidney 466. Siegert 320, 456. Siler 354, 356, 366, 463, 464, Silvermann 369, 466. Simmonds 30, 94, 97, 103, 115, 175, 176, 178, 206, 209, 211, 214, 232, 241, 243, 245, 246, 248, 257, 258, 259, 260, 262, 266, 308, 321, 323, 324, 325, 327, 341, 379, 390, 392, 406, 409, 417, 425, 426, 428, 433, 436, 437, 438, 442, 443, 444, 446, 447, 452, 455, 456, 457, 461, 472, 474, 475. Simon 369, 370, 466. Simonini 312, 453. Simonnet 81, 92, 107, 182, 190, 193, 210, 211, 414, 424, 425, 427, 433, 435, 437, 438. Simpson 16, 169, 277, 290, 334, 416, 432, 447, 460. Sinclair 309, 408, 452, 475. Singer 301, 351, 451, 463. Sion, 360, 464. Sitt 466.

Sittler 298, 450. Sjollema 414. Skelton 235, 248, 250, 251, 261, 262, 264, 265, 267, 441, 444, 446. Skinner 53, 421. Slonaker 99, 426. Slosse 462. Slye 402, 474. van Slyke 155, 169, 432, Smith 214, 226, 237, 251, 254, 265, 267, 270, 277, 280, 342, 378, 380, 382, 392, 398, 399, 400, 428, 438, 439, 442, 444, 445, 446, 447, 448, 472. Smith, A. H. 469. Smith, C. A. 461. Smith, Erma 223, 439. Smith, H. 468. Smith, H. H. 452. Smith, Th. 113, 118, 413. Smith, W. 451, 473. Snyder 354, 464. Soames 214, 438. Socin 7, 8, 110, 415. Sommer 226, 440. Somogyi 473. Son 36, 188, 418. Sonntag 453. Soothhill 392, 472. Sorochometz 261, 266, 416, 454. Souba 89, 425. de Souza 37, 204, 205, 344, 418. Sparkes 354, 464. Speroni 413. Sperry 40, 419. Speyer 295, 299, 450. Spiegel 334, 459. Spillmann 378, 468. Spitzer 248, 443. Spratt 71. Sprawson 278, 448. Spriggs 56, 421. Springer 415. Spruell 136, 431. Stammers 219, 414, 439. Standfuß 47, 421. Stanley 231, 425, 433, 441. Stannus 362, 365, 465. Stanton 14, 15, 16, 76, 77, 78, 156, 179, 237, 239,

464. Stark 337, 460. Starker 373. Stavresco 235, 441. Stead 53, 136, 137, 421, 431. Stearns 251, 444. Steele 302, 451. Steenbock 72, 74, 96, 126, 128, 133, 176, 190, 206, 207, 208, 209, 210, 211, 217, 227, 231, 241, 245, 248, 249, 251, 252, 257, 258, 259, 261, 262, 263, 264, 267, 268, 343, 412, 423, 426, 430, 431, 433, 435, 436, 437, 440, 442, 444, 445, 446, 461. Stefánsson 255, 445. Steiner 317, 455. Steinitz 336, 337, 460. Stephenson 207, 389, 437, 471. Stepp 6, 7, 22, 80, 101, 110, 111, 220, 412, 414, 415, 424, 426, 427, 439, 445. Stern 248, 444. Sternberg 411, 414. Stetter 310, 453. Stevenson 35, 37, 173, 201, 202, 296, 418, 450. Stewart 99, 132, 329, 371, 426, 431, 458, 467. Stheehman 331, 334, 458, 459, 460. Sticker 371, 467. Stiles, P. 411. Still 141, 302, 306, 378, 431, 452, 468. Stille 342, 461. Stilling 123, 429. Stirnimann 411. Stockholm 36, 198. Stöltzner 219, 312, 439. Stölzner 320, 391, 453, 456, 471. Stoklasa 237, 442. Stolte 337, 460. Stone 383. Storm 395. Stracker 453. Stransky, E. 226, 306, 315, 316, 337, 440, 460. Strauß 372, 467.

240, 279, 361, 416, 432,

491

Strong 279, 448. Strongmann 307, 452. Strudwick 231, 441. Stuart 171, 432. Stuessv 250, 444. Sturtevant 70, 369, 423, 466. Suárez 243, 443. Sueyasu 404, 474. Sugiura 30, 81, 110, 174, 178, 263, 265, 403, 417, 424, 433, 474. Sullivan 176, 220, 245, 257, 259, 268, 269, 361, 364, 433, 439, 442, 464, 465. Supplee 25, 249, 251, 253, 417, 444, 445. Sure 100, 426. Sutton 310, 453. Suzuki 100, 155, 156, 217, 258, 268, 270, 287, 289, 312, 426, 432, 447, 448, 449. Swanson 128, 243, 394, 430, Sweet 307, 403, 452. Swett 248, 368, 444, 466. Swoboda 205, 269, 436, 447. Sydenstricker 364, 465. Sylvester 365, 433, 465. Szalagyi 242, 443. Szenes 329, 458. Szilv 325, 457. Sztark 389, 471.

Tada 314, 454. Takahashi 58, 190, 218, 221, 410, 422, 435, 438, 439, 475. Takaki 13, 416. Takasu 333, 459. Talbot 140, 253, 312, 337, 445, 454, 460. Tallquist 351, 463. Tanaka 158, 432. Tanner 366, 367, 431, 465, 466. Tasawa 79, 424. Taussig 293, 298, 449. Taylor 342, 378, 461, 468. Telfer 314, 454. Terada 46, 420.

Tachau 346, 376, 461.

Terroine 48, 87, 91, 421, 425. Teruuchi 16, 416. Theiler 86, 123, 126, 129, 132, 134, 135, 136, 137, 138, 190, 191, 424, 431. Thiemich 332, 334, 459. Thierfelder 61, 422. Thin 368, 466. Thjötta 40, 44, 46, 419, 420. Tholin 36, 418. Thomas 5, 343, 386, 392, 413, 415, 470, 472. Thompson 16, 36, 110, 290, 418, 427. Thomson 416. Thoms 350. Thurlow 34, 418. Thursfield 373, 429, 452, 467. Tiger 92, 425. Tileston 332, 459. Tisdall 308, 332, 333, 334, 452, 455, 459. Tixier 311, 453. Tobler 297, 315, 450, 455. Tocunaga 46, 420. Todd 140. Togawa 188, 434. Tolstoi 99, 426. Tonin 372, 467. Topping 75, 423. Torrey 114, 428. Toverud 408. Towles 176, 269, 433. Toxama 217, 438. Toyama 47, 87, 217, 420, 425, 438. Tozer 113, 121, 231, 261, 427, 429, 441. Trail 206, 436. Trappe 121, 429. Travis 278, 448. Trevan 376, 377, 468. Tricoire 378, 468. Trigg 266, 447. Tronconi 413. Trousseau 315, 454. Tscherkes 191, 346, 347, 435, 461. Tschirch 413. Tsuji 122, 395, 404, 429, 472, 474. Tsujimoto 217, 438.

Tsukiye 161, 187, 432, 434.
Tsuzuki 17, 156, 416, 432.
Tüchler 450.
Türk 327, 457.
Tullio 361, 464.
Tupas 287, 297, 448, 450.
Turban 416.
Turner 294, 449.
Tuttle 353, 463.
Tweddell 413.

Uhlmann 188, 434. Umber 295, 450. Underhill 10, 125, 331, 332, 393, 416, 458, 459, 472. Unger 115, 117, 219, 226, 227, 232, 234, 235, 249, 250, 251, 252, 262, 263, 264, 267, 268, 270, 298, 302, 305, 306, 309, 316, 317, 318, 322, 325, 417, 428, 439, 440, 441, 444, 452, 453, 455, 456, 457. Urbeanu 242, 442. Urizio 300, 451. Uschinsky 40. Utheim 339, 461.

Vacher 372, 467. Vagliano 40, 227, 251, 384, 419, 440, 444, 470. Vahlen 397, 472. Valagussa 349, 386, 462, 470. Vallardi 295, 450. Vallery-Radot 289, 449. Vandervelde 372, 413, 467. Vansteenberge 34, 418. Vanutelli 295, 450. Variot 252, 444. Vedder 16, 40, 76, 77, 87, 131, 156, 183, 192, 193, 225, 226, 227, 256, 263, 276, 290, 291, 411, 416, 419, 424, 430, 431, 435, 440, 447. Vehse 40, 419. Venable 172, 433. Verzár 395, 472. Vezàr 188, 434. Viljoen 86, 123, 126, 129, 134, 136, 190, 191, 424, 431.

Viljon 132.

Vincent 197, 436. Violle 413, 414. Viswalingam 353, 362, 463, 465. Vitale 332, 459. Vlahuta 33, 418. Voegtlin, 79, 80, 91, 105, 120, 123, 141, 173, 175, 176, 177, 179, 187, 220, 221, 237, 241, 245, 257, 259, 268, 269, 354, 360, 365, 368, 411, 424, 425, 427, 428, 431, 433, 434, 439, 442, 443, 464, 465. Vogel 453. Voit-Rubner 341. Vokurka 393, 472. Vonderweidt 332, 459. Vordermann 14, 416.

Wachowiak 370, 466. Wacker 220, 221, 439. de Waele 350, 462. Wagner 373, 390, 445, 467, 471. Wago 404, 474. Wakeman 25, 29, 57, 96, 121, 172, 174, 417, 433. Walker 40, 136, 390, 419, 431, 471. van der Walle 189, 199, 227, 435. Wallgren 301, 451. Wallis, M. 41, 259, 378, 419, 445, 446. Walshe 191, 287, 435, 448. Walton 66, 387, 423, 470. Ward 92, 425. Waring 365, 465. Washburn 253, 445. Wason 389, 471. Wassermann 299, 303, 451. Waterman 372, 467. Watson 9, 208, 249, 320, 322, 411, 414, 415, 437, 444, 456. Webster 169, 432. Wechuizen 289, 448. Wegele 370, 466. Weigert 336, 337, 392, 460, 472. Weill 61, 62, 76, 78, 88, 89, 120, 178, 192, 231, 237,

238, 240, 241, 245, 257, 268, 270, 287, 297, 338, 380, 412, 413, 414, 422, 424, 425, 428, 433, 435, 441, 442, 443, 448, 450. 460, 469. Weinstock 99, 325, 426, 455, 457. Weiß 310, 329, 333, 353, 362, 453, 458, 459, 463, 465. Weitbrecht 380, 469. Weitzel, W. 412. Welker 385, 470. Wellman 76, 156, 354, 424, 432, 464. Wells 161, 260, 288, 372, 406, 432, 446, 448, 467, 474. Weltmann 374, 468. Wengraf 307, 452. Werkman 386, 470. Werner 371, 467. Wernich 13, 416. Wernstedt 333, 459. Wertheimer 184, 189, 435. de Wesselow 384, 470. Weston 354, 373, 464, 467. Wheeler 112, 125, 258, 267, 364, 365, 372, 418, 427, 430, 446, 465, 467. Whipple 230, 231, 232, 381, 382, 441, 469. White 141, 173, 177, 330, 365, 433, 458. Wiedman 445. Wieland 91, 218, 309, 425, 438, 452. van der Wielen 266, 447. Wierzchowski 475. Wilbur 226, 440. Wilcock 9, 415. Wild 329, 458. Wilder 401, 459. Wilder 473. Wildiers 33, 37, 199, 418. Wilkins 75, 424. Willaman 38, 48, 49, 419, 421. Willard 309, 452. Willcox 255, 268, 278, 290, 294, 445, 448. Willemse 371, 467. Willets 365, 465.

Williams, J. R. 34, 35, 37, 79, 89, 202, 203, 205, 263, 290, 410, 418, 436. Williams, R. R. 156, 171, 177, 182, 183, 201, 416, 424, 425, 432, 433, 475. Wilson 58, 360, 363, 366, 367, 421, 464, 465, 466. Wiltshire 260, 299, 305, 446, 451. Wimmer 301, 451. Winchester 130, 430. Winfield 252, 267, 445. Winkler 317, 455. Winslow 253, 445. Winter, A. R. 250, 398, 399, 400, 444, 473. Winton 236, 441. Wintz 416. Wise 240, 442. Witte 39. Wolcott 277, 448. Wolf 47, 372, 412, 420. de Wolf, H. 467. Wollman 40, 384, 419, 470. Wollmann, E. 61, 414, 422. Wood 354, 357, 363, 369, 464, 465, 466. Woodcock 391, 471. Woods 94, 237, 244, 442, 443. Wrampelmeyer 25, 417. Wright 39, 185, 227, 394, 414, 419, 434, 440, 472, Wurmser 48, 421. Wyard 404, 474. Wyon 47, 420. de Wyss 188, 435.

Yakakoshi 289, 448. Yamada 282, 448. Yano 282, 448. Yellowlees 353, 463. Yoshikawa 282, 448. Yoshine 186, 380, 434, 469. Young 36, 418, 468. Yudkin 390, 471.

Zaaijer 453. Zak 375. Zahn 333, 459. Zahorsky 354, 464.

## Autorenregister.

Zak 300, 451, 468.	
Zeller 357.	
Zernik 351, 463.	
Zielaskowski 46, 386,	<i>120</i> ,
470.	
Zilva 26, 28, 38, 59, 70, 1	108,
114, 131, 140, 141,	177,
178, 206, 210, 211, 2	212,

213,	216,	219,	224,	226,
227,	256,	263,	266,	302,
306,	315,	385,	406,	417,
419,	422,	423,	428,	430,
431,	433,	435,	437,	438,
439,	440,	447,	452,	470,
474.				
Zlocisti	i 299,	451.		

į	Zondek 373, 374, 375, 46	8.
	Zschokke 429.	
	Zucker 206, 217, 218, 31	5,
	319, 324, 327, 436, 43	88,
	455, 457.	
	Zuntz 133, 349, 350, 43	31,
	462, 463.	
	Zunz, Leo 330, 413, 458.	

# Sachregister.

Acrodynia s. Hungerödem 371.

Adenin in der Reiskleie 161.

- - Hefe 170.

Adenoide, vermutete diätetische Ursache 396.

Adrenalin beim experimentellen Skorbut der Meerschweinchen 117.

- Wirkung auf Taubenberiberi 197.

Adsorption der Bakterienwachstumvitamine an Eiweiß, Filtrierungsversuche 42-46.

- der Vitamine durch Eiweiß 29, 30, 368.

Adsukibohnen 261.

Ätherextrakte aus Eigelb und Butter als Quellen der Lipo-Vitamine 24.

Affen, engebliche Pellagraerzeugung 141, 366.

 Erzeugung von experimentellem Skorbut, die dazu benutzte Nahrung, Latenzperiode 139 140

tenzperiode 139, 140.

— Fütterung mit weißem Reis 139.

- Infantiler Skorbut bei 139.

Mineralstoffwechsel bei Skorbut, Salzverlust 141.

- Osteitis deformans bei 141.

- normale Ernährung 142.

- Ödemerzeugung 139.

- Vitamin- und Nahrungsbedarf 141.

Alfalfa, Alkoholextrakte, Lipo-Vitaminegehalt 188, 259.

- autoklaviert, Lipo-Vitaminegehalt 259.

 Benzolextrakt, Lipo - Vitaminegehalt 259.

 getrocknet, Gehalt an Lipo- und B-Vitaminen 259.

Algen, Wirkung von Hefeextrakt auf das Wachstum von 35.

Alkaloide, Wirkung auf experimentelle Beriberi 174.

Alkohol, zur Fraktionierung von B-Vitamin 174.

Allantoin in der Reiskleie 154.

Amenorrhöe als Folge der Kriegsnahrung 351.

Aminosäuregemisch, Nährwert des 270.

Anämie, Beziehungen zwischen den Vitaminen und dem Mineralstoffwechsel 380, 381.

- experimentelle Arbeiten 380, 381.

gekochtes und rohes Fleisch bei experimenteller Anämie der Hunde 380.

perniziöse 379.

— — dunkle Ätiologie 379.

 – Fälle von, mit Durchfall, Achylie, kardio-vaskulären Symptomen, Parästhesien der Extremitäten 379, 380.

Anaerobe Bakterien, Bedingungen der Züchtung 46, 47.

Anpassung der Ernährungsweise an die Lebensbedingungen 2.

Antiberiberi-Vitamin s. B-Vitamin 151 Antidiabetische, vitaminartige Sub-

stanz im Hafer 397.

- Hefe und Hefeextrakten 397.

 besonders dargestellte Hefevitamin 400.

– Pankreas 397–399.
 – Patatenauszug 397.

Antikörper bei Unterernährung 385.

Antipellagra-Vitamin, Möglichkeit eines 30, 368.

Antirachitisches Vitamin s. E-Vitamin 215.

Antiskorbutika, Abhängigkeit der Aktivität von der Dauer des Erhitzens, weniger von der Temperatur 232.

 Einfluß der Luftfeuchtigkeit beim Trocknen 222.

 Extraktion mit zitronensaurem Alkohol 223.

- Gehalt an B-Vitamin 26.

- Folinsche Reaktion, modifizierte 226, 227.

- Antiskorbutika, Stabilisierung durch Säuren 204, 222, 223.
- Summierung der Zerstörung durch Trocknen, Lagern und darauffolgendes Kochen 234.
- verschiedene Stabilität der 222.
- Wirkung des Erhitzens 222, 223, 231.
- Zerstörung durch Oxydasen 223, 225.

Antixerophthalmisches Vitamin s. A-Vitamin 209.

Äpfel, Gehalt an B- und C-Vitaminen 264. Apfelsinensaft, alter, Gehalt an C-Vitamin 264.

- autoklaviert, Gehalt an C-Vitamin 264.
- C-Vitamingehalt beim Lagern 207.
- - nach Erhitzen 231.
- C-Vitamin, Stabilität des 231.
- Gehalt an B- und C-Vitaminen 254.
- gekocht, Gehalt an C-Vitamin 264.
- getrocknet, Gehalt an B-Vitamin 264.
- im Laboratorium und im Großbetriebe 225.
- Wirkung auf experimentellen Skorbut 225.
- des Aufbewahrens 225.
- des Konzentrierens 225.
- nach dem Entfernen der Zitronensäure 225.

Aphtae tropicae s. Sprue 369.

Appetit, Einfluß der Vitamine 229.

- und B-Vitamin 123.

Aschamin, Isolierung aus Hefe 174.

Arginin, Isolierung aus Reiskleie 161.

Aselin, Isolierung aus Lebertran 216.

Aspergillus, niger, Bedingungen des Züchtens 48.

Athrepsie 337.

- als Avitaminose 336, 337.

Athreptische Theorie des Krebses 402. Atrophie bei Säuglingen 337.

- experimentelle bei Ratten 338.
- Nahrungsfett als Krankheitsursache 338.
- Stoffwechsel in 339.
- s. Mehlnährschaden 336, 338.

Attah 210.

Augenkrankheiten, Einfluß der Nahrung 281, 300, 378, 379.

Autolysierte Hefe 157.

 Reichtum an B-Vitamin verglichen mit Hefeextrakt 157.

Auximone, angeblicher Unterschied von den Vitaminen 50, 51.

A-Vitamin (Antixerophthalmisches Vitamin) 209.

- A-Vitamin, "Alimentäre Vitaminurie" beim Menschen und Hunde bei reichlicher Zufuhr des 214.
- Anwesenheit in Apfelsinen 209.
- – grünen Blättern 213.
- fettfreier Milch 209.
- allgemeine Wirkung des, außer im Wachstum 214.
- Aufspeicherung des, in der Leber der Ratten 214.
- im ruhenden Samen u. bei Keimung 213.
- Chemie des 210.
- Einfluß der Bestrahlung 214.
- Extraktion des, aus Gräsern und Gemüsen 211.
- Fehlen des, in der Nahrung und Häufigkeit der Xerophthalmie und der Blasensteine 214.
- Heilende Wirkung des, gegen Xerophthalmie zum Nachweis des 212.
- Methode von Evans und Bishop zum Nachweis des A-Vitaminmangels 213.
- Nachweis des, an Ratten 211, und
- Methodik 24, 212.
- parenterale Zufuhr des 214.
- Rolle des, für junge (wachsende) und für erwachsene Tiere 214.
- Rolle des, bei der Vorbeugung von Xerophthalmie, Harnsteinen, Ödem 214.
- Rolle der grünen Blätter unter der Sonnenstrahlenwirkung bei der Genese des 213.
- s. Lipovitamine, Xerophthalmie, Harnsteine.
- wasserlöslich oder emulgiert? 209.
- weiße Kohlblätter, Gehalt an 213.
- Zerstörung des, durch Oxydation 209.
  - - Ozon 209, 210.
- - Reduktion 210, und vermutliches Vorhandensein einer labilen Gruppe im 210.

Avitaminose im Hunger 401.

- Avitaminosen, Erzeugung von experimentellen beim Menschen 143.
- gemischte von Skorbut und Beriberi 291, 292.
- mögliche Bedeutung anderer Faktoren neben Vitaminen 143.
- parallele Versuche an Kindern und Ratten 145.
- Schwierigkeiten bei der Diagnose 276.
- Übertragung von Resultaten der Tierexperimente auf den Menschen 142.
- und Diätkontrolle 143.

Avogadobirnen 271.

Azeton, zur Fraktionierung des B-Vitamins der Hefe aus den Phosphorwolframaten 169, 170.

Bacillus coli, Bedingungen der Züchtung 41.

- diphtheriae, Bedingungen der Züchtung 47.
- histolyticus, Bedingungen der Züchtung 47.
- influenzae, Bedingungen der Züchtung 47.
- pertussis, Bedingungen der Züchtung 47.
- - Bedarf zweier Substanzen zum Wachstum 44.
- proteus, Bedingungen der Züchtung 47.
- sporogenes, Bedingungen der Züchtung 47.
- Welchii, Bedingungen der Züchtung 47.

Bakterielle Darmflora, ihre Bedeutung als Vitaminquelle 94, 189.

Bakterien, Natur der wachstumstimulierenden Substanz und Nichtidentität mit D-Vitamin 198, 199.

- wachstumstimulierende Substanz in der Tryptophanfraktion der Proteine 343, 344.
- Wirkung auf Humus 49.

Bakterisierter Torf, Wirkung auf Pflanzenwachstum 49, 50.

Bakterienzüchtung auf reinen synthetischen Nährböden 37.

 Einwirkung mancher Substanzen auf 38.
 Bananen, Gehalt an B-, Lipo- und C-Vitaminen 265.

Barcelona-Nuß, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen 265.

Barlowsche Krankheit s. auch infantiler Skorbut 301.

- - Anatomopathologie 304, 305.
- Bedeutung der weißen Linie von Fränkel für die Diagnose 302.
- Ekzem bei der 302.
- Kapillarresistenz-Reaktion bei der 302
- Erzeugung durch pasteurisierteMilch 297, 298.
- - Fieber bei der 301.
- - Mehlnahrung als Ursache 298.
- - Oligurie bei der 301.
- - Proptosis des Auges bei der 302.

- Barlowsche Krankheit, subakute, akute und latente Form der 301.
- - symmetrisches Erythem 302.
- - Symptome bei der 301.
- Vergrößerung des rechten Herzens 302.

Basedowsche Krankheit s. Graves' disease, exophthalmischer Kropf 124, 379.

Baumwollesamenfutter, Gehalt an Bund Lipo-Vitaminen 260.

- Nährwert 260.

Baumwollesamenöl, Gehalt an Lipo-Vitaminen 261.

- Pigment und Lipo-Vitamingehalt 207.
- reduziert, Gehalt an Lipo-Vitamin 261.

Baumwollesamenöl-Rückstand, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen 260.

- Nährwert 260.

Beriberi, Abhängigkeit der Erkrankung von anderen Faktoren, außer B-Vitamin 197.

- - von dem Reismahlen 13, 14.
- Abmagerung und Lähmungen bei 282.
- Ätiologie der 13.
- akute, perniziöse v. kardiovaskuläre Form 286.
- als Intoxikation aufgefaßt 15.
- angebliche bei Ratten 104.
- Anstrengung als prädisponierendes Moment 281.
- bei Affen 139.
- beim Geflügel 16.
- Hühnern bei entschältem Mais 242.
- - Anatomopathologie 87.
- - Blutzuckererhöhung 92.
- ehemische Veränderungen im Gehirn 91.
  - das zentrale Nervensystem 87,88.
- – Diastasegehalt des Blutes vermindert 92.
- — endokrine Drüsen bei der 89.
- endokrine Drüsen als Vorratskammer für das B-Vitamin 90.
- Glyoxylase und Katalase der Leber vermindert 92.
- – histologisches Bild der Nervendegeneration 88.
- – Hydroperikardium bei der 88.
- Nervendegeneration in Beziehung zu der Schwere der Lähmungen 88.
- – Nerven der unteren Extremitäten 88.
- - Ödeme 87.
- - Pankreasdiastase vermindert 92.

- Beriberi bei Hühnern, Reisfütterungsdauer und Nervendegeneration 88.
- - Schilddrüse bei der 89.
- - Schwund der Thymusdrüse 89.
- – Sterilität bei der experimentellen 89.
- - Läsionen in den Muskeln 88, 89.
- - im Herz 88.
- - - Magendarmkanal 90, 91.
- — verminderte Infektionsresistenz90.
- bei Ente, Gans, Papagei, Reisvogel, Sperling, Wachtel 86, 87.
- bei Weißbrot 281.
- Beziehung zum Skorbut 291, 292, 361, 362.
- - zur Pellagra 361, 362.
- Blutbild 289.
- Blutzuckergehalt 289.
- chemische Pathologie 289.
- Fett- und Lipoidgehalt des Blutes 289.
- Harn 289.
- Zerebrospinalflüssigkeit 289.
- der Hühner 15.
- und Auswaschen des Organismus im Hunger 191.
- - Tauben 79.
- - akute Form 83.
- - an synthetischer Nahrung 191, 192.
- - bei Fleischfütterung 192.
- – Beschleunigung der Symptome bei hohem Kohlenhydratgehalt der Nahrung 192.
- - Blutzuckerschalt 195, 197.
- - chronische Form 84.
- - erste Symptome der 81.
- - Frage der Spontanheilung und ihre Erklärung 86.
- - Gewichtssturz 86.
- - Glykogenfreiheit der Leber 195.
- in Beziehung zur genossenen Reismenge 191, 192.
- - Kontrakturen des Halses 83.
- - Spontanheilung im Hunger 191.
- — vermutliche nach älteren Versuchen 7.
- - Typen der Erkrankung 83.
- — Versuche von Vedder über Kohlenhydrate 192, 193.
- — Wirkung von rohem und gekochtem Reis 191.
- - Zwangsfütterung 81.
- Einfluß auf den Stoffwechsel 185.
  - Funk, Die Vitamine. Dritte Auflage.

- Beriberi, Einfluß der Diätänderung auf die Krankenzahl in der japanischen Marine 13.
- Erniedrigung der Oxydationsvorgänge 183.
- Epidemic Dropsy 285.
- Erklärung der Krankheit als zentralen Ursprungs (Grijns) 15.
- durch Mangel einer spezifischen Substanz 15.
- durch Mangel organischer Phosphorverbindungen (Schaumann) 16.
- experimentelle beim Geflügel s. Polyneuritis gallinarum 76.
- - Erzeugung durch verschiedene Nahrungsbestandteile 76, 81.
- - Rolle der Ermüdung 79.
- - Symptome und Pathologie 76.
- - Typen der Erkrankung 78.
- — Verlauf der Erkrankung 78.
- - Menschen 14, 15, 278-281.
- genaue Diät, die zur Erkrankung führt, 281.
- geographische Verbreitung 277, 278.
- geschlechtliche Fähigkeit 281.
- Harnabsonderung 284.
- Hemeralopie 281.
- Historisches 276.
- Krankenzahl und Mortalität 277, 278.
- latente Form 281.
- Lokalisation der Nervenläsionen 288, 289.
- Mangel an Drüsensekretionen 187.
- Mortalität 286, 287.
- pathologische Anatomie 288, 289.
- Physiologie der 183ff.
- Reihenfolge der Symptome 281.
- Reflexe, frühzeitiges Fehlen 280.
- Säuglingsberiberi 287.
- - Entstehung 287.
- Symptome 287.
- sensibel-motorische Form 282.
- statistische Untersuchungen in der javanischen Gefängnissen 14.
- subnormale Temperaturen 183.
- Symptome, allgemeine 281.
- zentraler Ursprung 187.
- Therapie der 290.
- mit Hefe, Dosis bei Erwachsenen und Kindern 290.
- mit Reiskleie 290.
- der infantilen 290.
- trockene, atrophische Form 282.

- Beriberi, Unterschied zwischen dämpftem und geschältem Reis 14.
- Läsionen der Muskel 288, 289.
- Vermehrung der Krankheitsfälle durch moderne Nahrungsbereitung 13.
- Verlangsamung der Lebensprozesse 183.
- Adrenalingehalt der Nebennieren 289.
- Drüsen der inneren Sekretion 187.
- feuchtwarmes Klima 277.
- - Hunger 183, 184, 191.
- Ödeme 281, 283.
- Reisgenuß 13, 14.
- Reiskultur 77.
- Zirkulationsstörungen und Ödeme 281,
- Betain, Isolierung aus Hefe 174.
- - Reiskleie 158.
- Betainring, Bedeutung für die chemische Auffassung des B-Vitamins 177.
- Bier, Gehalt an B- und C-Vitaminen 266. Bilimbi 271.
- Biologische Eiweißwerte 256ff.
- Bios von Wildiers 33.
- - Eigenschaften 33.
- Birnen, Gehalt an B-Vitaminen 265.
- Black-tongue, eine Hundekrankheit 124, s. Hunde.
- Analogien mit Pellagra 124.
- endemieartiges Auftreten 124.
- geographische Verbreitung in den Vereinigten Staaten im Pellagragebiet 124.
- Heilung durch Fleischzusatz 124.
- Mortalität 75%/0 124.
- Symptome: Ulcera des Maules, Diarrhöe, Gewichtssturz, eigentümlicher Gang 124.
- Blackwater-fever 379 s. Schwarzwasser-
- früher als Infektionskrankheit betrachtet 379.
- vielleicht eine Ernährungskrankheit 379. Blasensteine bei Unterernährung des Menschen 408.
- - menschlicher Beriberi 408.
- Diät ohne A-Vitamin bei Ratten 408.
- Bleiazetat bei der B-Vitaminfraktionierung 169, 176.
- Blumennektar, Gehalt an B-Vitamin
- Blut, Wirkung auf Bakterien, Gonokokkus
- hämophile Bakterien 44.
- B. influenzae 45.

- Blutregeneration und Diät 381.
- - und Vitamine 381.
- Blutzuckergehalt bei Taubenberiberi 92,
- Beeinflussung durch B-Vitamin 195.
- Bodenkultur und Avitaminosen 59, 60.
- Beschaffenheit der Milch bei Kühen 59, 60,
- Vitamingehalt der Pflanzen 58.
- Bohnen, alte, Gehalt an B-Vitamin 260.
- autoklavierte, Gehalt an B-Vitamin 260.
- Extraktion des B-Vitamins durch Lösungsmittel 176.
- gekeimte, Gehalt an C-Vitamin 260.
- Stabilität des B-Vitamins 230.
- weiße, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen
- Bohnenhülsen, Gehalt an C-Vitamin 260.
- autoklaviert, Gehalt an C-Vitamin 260.
- Bohnenmehl, Behalt an B-Vitamin 260.
- Brasilianische Nuß, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen 265.
- Brotsorten, Lokalisation der Vitamine 236.
- Mahlverfahren 236.
- moderne Brotsorten 238.
- Nährwert verschiedener 237.
- ökonomische Ausnutzung des Kornes 236.
- physiologische Ausnutzbarkeit des Ganzkornbrotes 237.
- Buchweizen, geschält und ungeschält, Gehalt an B-Vitamin 258.
- Bush-sickness, eine Rinderkrankheit 133. Butter, Bedeutung als Vitaminzusatz 24,
- Frage nach dem Stickstoffgehalt der 24, 25.
- Gehalt an Lipovitaminen, verglichen mit Lebertran 219.
- Gehalt an B- und Lipovitaminen 219, 220, 267.
- pigmentfreie, Gehalt an Lipovitaminen 207, 208.
- Wirkung auf Rachitis 316, 323.
- Butternuß, Gehalt an Lipovitaminen 266. Butteröl, Gehalt an Lipovitaminen 210.
- B-Vitamin, Absorption durch Fullerserde und Freimachen mit Alkalien 26, 171.
- Kieselgur 156.
- - kolloidalen Arsensulfid 173.
- - Mastix 173.

- B-Vitamin, Absorption durch Tierkohle 173.
- Analogie der Wirkung an Tauben und Hühnern 182.
- Analysen und Formeln der Substanzen aus der aktiven Fraktion 165, 167.
- aus Hefe 162.
- — und therapeutische Wirkung 162, 163, 164, 169.
- \_ \_ \_ wirksame Dosen 162, 164.
- Ausscheidung des 189, 190.
- Aussehluß der Substanzen von bekannter Konstitution und Bedeutung dieser Methode zur Erkennung der chemischen Natur des 151.
- Bedarf bei Ratten 5 mal größer als bei Hunden 409.
- Bedarf bei eiweiß- und kohlenhydratreicher Nahrung bei Ratten 345, 346.
- – hohem Eiweißgehalt der Nahrung 194, 195.
- und Nahrungszusammensetzung 190.
- bei der Konservenbereitung 234.
- Bestimmung des Stickstoffs nach Kjeldahl 166.
- durch biologische Methode an Ratten 179.
- Bestimmung durch biologische Methode an Tauben 181.
- — Hefewachstumsmethode 201.
- Einfluß einer Extrazulage bei Ratten 109.
- Fällung mit Gerbsäure 157.
- - Jodbismutkalium 159.
- — Phosphorwolframsäure 152.
- - Silber und Ammoniak 154, 171.
- - und Baryt 153.
- - Sublimat 153.
- Fraktionierung mit Alkohol verschiedener Konzentration 174, 175.
- der Phosphorwolframate der Hefe mit Azeton 169.
- des Vitamins der Hefe 170, 171.
- Folin-Macallumsche Harnsäure- und Phenolreaktion in Vitaminfraktionen 160.
- Gehalt der bakteriellen Darmflora 169.
- — Beriberitauben 189, 190.
- — Fruchtsäfte an 108.
- größere Bedeutung dieses Vitamins für das Leben im Vergleich mit anderen Vitaminen 25.
- im Harne 189.
- inaktive Bruchstücke des, Substanzen mit Pyridinring 150.

- B -V it am in in Beziehung zum Sekretin 187.
- in den Fäzes der Tiere 189.
- der Entwicklung der Fliegen 68.
- - Lipoidfraktion 219ff.
- Isomerismus der Kristalle aus der Fraktion 177.
- und Erklärung der Labilität des Vitamins 177.
- Löslichkeit in Alkohol 156.
- — in Olivenöl 175.
- — verschiedenen Lösungsmitteln 171.
- Lokalisation in und außerhalb des Keimes, im Getreide 241, 245.
- Nachweis an Ratten 179.
- - in Milch 101.
- Nichtidentität mit Hefewachstumssubstanz (D-Vitamin) 197.
- — mit Rattenwachstumsubstanz 197.
  - - mit Sekretin 187.
- parenterale Therapie 178.
- pharmakologische Wirkung 188.
- Phosphorgehalt des Reises und Maises als Vitaminindex 179.
- Pikrat, kristallinischer, Isolierung aus Hefe 410.
- Resistenz gegen Säure 178.
- - Alkalien 171, 178, 231, 232.
- Reststickstoff als Vitaminindex 179, 180.
- Rolle im Kohlehydratstoffwechsel 192.
- s. Antiberiberivitamin.
- Säurenatur der aus der Fraktion isolierter Substanzen 166.
- Spezifizität der Hefewachstumsmethode
   203
- - des B-Vitamins 182, 183.
- Stabilität gegen Hitze 171, 197.
- Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl und Dumas 180.
- Stickstoffgehalt der aktivierten Fullerserde 180.
- Stoffwechselversuche an Tauben 185.
- - Ratten 185.
- - Hunden 185.
- Sublimation beim Trocknen im Vakuum 168.
- synthetische Versuche 177.
- Tabelle des Gehalts der Nahrungsmittel 229.
- Tabelle der organischen Lösungsmittel 160.
- und Vergleich derselben 160, 161, 175.

- B-Vitamin, therapeutische Wirkung der Substanzen aus Reiskleie 158.
- Tierversuche mit D-Vitamin (Hefewachstumyitamin) 197, 198.
- Trennung von D-Vitamin durch fraktionierte Absorption 198.
- Umkristallisieren zum konstanten Schmelzpunkt mit Erhaltung der Aktivität 150.
- und Backen der Getreidemehle 238, 240.
- und Lipoide 219ff.
- und Nahrungsaufnahme beim Hunde 123.
- Unspezifität der Absorptionsmethoden 150.
- Vitaminbedürfnisse, quantitative 185.
- - bei Ermüdung 186.
- - und individuelle Schwankungen 186.
- Wege zur Erkennung der chemischen Natur 149, 150.
- Wirkung der Diazotierung 178.
- - Reduktion und Oxydation 178.
- — Hitze 230.
- – Radiums, ultravioletten- und Röntgenstrahlen 178.
- einer suboptimalen Menge auf das Tier 185, 198.

Carrelsche Methode der Gewebekulturen 64.

Ceylon-Sore Mouth s. Sprue 369.

Chard, frisch und autoklaviert, Gehalt an B- und Lipovitaminen 261.

Cholera infantum, Behandlung mit Apfelsinensaft 338.

Cholesterin, Genese im Tierkörper 111. Cholesterol gland 227.

Cholin in der Reiskleie 152, 157.

Chwosteks Zeichen bei der Tetanie 334. Cocum, Gehalt an C-Vitamin 265.

Coeliac disease, Bedeutung der Vitamine für die Entstehung, Vitamintherapie 378.

Coxa vara, Beziehung zur Rachitis 396. C-Vitamin, Absorption durch Fullers Erde 227.

- - Tierkohle 227.
- Auftreten bei der Samenkeimung und Anwendung für praktische Zwecke 240.
- Ausfrieren der Lösung, eine Methode der Konzentration 224.

- C-Vitamin, Bedarf bei Affen und Meerschweinchen 139, 140.
- - bei hoher Kohlenhydratzufuhr 228.
- der Ratten und Gehalt der Organe an 56.
- Bedeutung im Stoffwechsel 228.
- Beständigkeit in saurer Reaktion 26.
- Dialysierbarkeit des 223.
- Differenzierung als eine neue Substanz 22.
- Einfluß auf das Wachstum der Kinder 145.
- - der Oxydation 226.
- der Dauer und Methode des Trocknens 225, 226.
- der Feuchtigkeit beim Trocknen von Weißkohl 233.
- Empfindlichkeit gegen äußere Faktoren 26.
- Entbehrlichkeit für Ratten 56.
- Entstehung beim Keimen von Getreide 56.
- Erfordernisse bei der Ratte 108.
- Erhitzen in offenen und geschlossenen Gefäßen 231.
- Extraktion mit heißem Alkohol, Petroleumäther 223.
- Filtration durch Chamberlandkerze 227.
- Genetischer Zusammenhang mit dem B-Vitamin 26.
- Geschichte der Differenzierung als einer spezifischen Substanz 26.
- im Fleisch 255, 256.
- in der Leber und Muskeln der Ratte 56.
- in frischen Gemüsen, Gemüsesaft 222.
- Isolierungsversuche 223.
- Ozonwirkung 227.
- parenterale Zufuhr 227.
- Reduktion 227.
- Reserven beim Meerschweinchen 114
   s. antiskorbutisches Vitamin.
- stabile Präparate 225, 226.
- Stabilität beim Sauerstoffausschluß 225,
   226.
- - gegen Alkalien 226.
- - gegen Erhitzen 232-240.
- Tabelle des Gehalts in Nahrungsmitteln 232.
- Temperatur und Erhitzungsdauer 231, 232.
- Temperaturkoeffizient und Hitzeinaktivierung 235.
- und ultraviolette Strahlen 227.

- C-Vitamin, Wirkung auf Ratten bei künstlicher Nahrung 28.
- auf Rattenwachstum 28, 29.
- auf Zähne 406, 407.
- Wirkung des Natriumzitrats 226.
- der Oxydationsmittel, des Wasserstoffsuperoxyds 226.
- - der Oxydasen 223.

Dasheen, Gehalt an B- und Lipovitaminen 263.

Dekomposition von Finkelstein 339. Diabetes, antidiabetische Substanz im Hafer 397.

- - in der Hefe, Pankreas 397-400.
- chemische Eigenschaften des Insulins 398.
- Erklärung der Hyperglukämie bei Beriberitauben 400.
- Gefahr des Hungerns bei 401.
- einer kohlenhydratreichen Diät 401.
- Injektionen eines besonders dargestellten Hefevitamins bei Hyperglukämie der Beriberitauben im Jahre 1914 400.
- - ihre positive Wirkung 400.
- Injektionen einer speziell gezüchteten und gewaschenen Hefe, und ihre Wirkung 400.
- Injektionen roher Hefe- und Reiskleieextrakte in Kaninchen und ihre negative Wirkung 400.
- Insulintherapie 397-400.
- klinische Verwendung des Insulins 399.
- Kriegsdiät, Einfluß auf Zuckerkranke 351, 352.
- Möglichkeit einer Avitaminose be strenger Diät 401.
- Pankreasfermente, zerstörende Wirkung auf Insulin 397.
- pflanzliche Insuline und ihre Wirkungsweise 400.
- pflanzliche und Pankreasinsuline, Vergleich ihrer Wirkungsweise, Tabelle 400.
- pflanzliche Insuline als Muttersubstanz des Pankreasinsulins 400.
- Quantitative Bestimmung des Insulins 398.
- Technik der Insulindarstellung 397.
- Vorhandensein des Insulins im normalen, weniger aber im diabetischen Blut 399.
- Wegfall der Überfütterung, speziell des hohen Eiweißkonsums bei Kriegsdiät und Verminderung der Diabetesfälle 396, 397.

- Diabetes, Wichtigkeit der Insulintherapie bei jugendlichem Diabetes 399.
- Wirkung des Insulins auf alle Diabetessymptome, nicht nur auf den Zuckerstoffwechsel 399.
- Wirkung des Patatenextrakts 397.
- zwei Fraktionen des Insulins, ihre differente Wirkungsweise 398.
- zweifache Entstehungsweise des Diabetes 400.
- Diät nach Typhus 386, 387 und
- Typhusmortalität bei richtiger Diät.
- Rolle der Milch bei Konvaleszenzdiät.
- Dialyse des B-Vitamins 174.
- Diarrhée de Cochinchine, Diarrhoea alba s. Sprue 369.
- Diazoreaktion der Vitaminfraktion 156, 175.
- Differenzierung der Vitamine 22.
- Domestikationstheorie der Rachitis 320.
- D-Vitamin, Bedeutung für Tierstoffwechsel 199.
- als ständiger Begleiter des B-Vitamins in allen bisher untersuchten Produkten 27, 199.
- - als Hefewachstumsubstanz 202.
- Bedarf der Ratten an mehreren Substanzen der B-Vitamingruppe 27, 198.
- fällbar mit Phosphorwolframsäure 197.
- Gehalt der Hefe an einem Gemenge von Vitaminen von denen, außer B- und D-Vitamin, bisher differenziert: das Koenzym der alkoholischen Gärung, die antidiabetische Substanz 39.
- kein Hefenwachstum auf vitaminfreiem Boden 37, 38.
- Methoden zur Trennung der B- und D-Vitamine 202, 203.
- Nichtidentität des B- und D-Vitamins 198.
- Resistenz des, gegen Hitze, Reduktion, Oxydation und Diazotierung 199.
- gegen Alkalien 201.
- Rolle des, in der Natur: ohne D-Vitamin kein Aufbau des B-Vitamins 39.
- Trennung der B- und D-Vitamine durch Adsorption an Fullerserde 27.
- Stabilität des 199.
- Vergleich der Thermolabilität des Bund D-Vitamins 200.
- Versuche mit autolysierter Hefe, mit Fullerserde behandelt 198.

- D-Vitamin, Wirksamkeit der D-Vitaminfraktion nach 7 Jahren 199, 200.
- Züchten der Hefe auf einem Gemisch von B- und D-Vitamin, und quantitative Entfernung des D-Vitamins aus der Lösung 39, 199.

Dukat 271.

Edestin, Absorption des B-Vitamins 97. Ei, gekocht, Gehalt an C-Vitamin 268. Eigelb, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen 268.

- Nachweis und Fraktionierung des Lipo-Vitamins 209.
- \_ \_ \_ \_ des B-Vitamins 176.

Eipulver, Nährwert 268.

Einfluß von Arbeit, Wachstum usw. auf den Nahrungsbedarf 3.

Eiweiß, Adsportion von Vitaminen an 57.
– der Bakterienwachstumssubstanz 29, 343, 344.

- Bedarf für den Menschen 351, 352.
- biologische Wertigkeit nach Thomas 343.
- - der Nahrungsmittel 229.
- chemische Gruppe des, die die biologische Wertigkeit verleiht 343, 344.
- optimales Verhältnis zu anderen Nahrungsbestandteilen 194.
- tierischen und pflanzlichen Ursprungs in der Ernährung und Ernährungsversuchen 5, 6, 56, 343-345.
- vitaminsparende Wirkung 194, 348.
- bei Ratten 346.
- Vorhandensein von Bestandteilen mit spezifischer Wirkung 29, 30, 343, 344.
- von lebenswichtigen Substanzen, außer Aminosäuren und ihre Rolle in der Ernährung 343, 344.

Eiweißfreie Milch 23, 101.

– künstlich hergestellte und ihr Nährwert 23, 24.

Eiweißminimum 341, 342.

Eiweißstudien als Ansporn zu Ernährungsstudien 5.

Eiweißwerte, biologische 256ff.

Emmaisadura, bei Pferden 132.

Endokrine Drüsen, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen 269.

Englische Waldnuß, Vitamingehalt und Nährwert 265.

Epidemic Dropsy s. Hungerödem 371. Erdnuß, Vitamingehalt und Nährwert 259.

- Erdnußöl, Gehalt an Lipo-Vitaminen 259. Erbsen, alte, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 260.
- frische, Gehalt an B-Vitamin 259.
- gekeimte, Gehalt an C-Vitamin 260.
- - in Therapie des Skorbuts 305.
- Nachweis des B-Vitamins 176.

Erbsenmehl, Gehalt an B-Vitamin 259. Erbsenpurée, Gehalt an B-Vitamin 260.

Erbsches Zeichen, bei der Tetanie 334. Erepton, Nährwert 270.

Erkrankung des Auges durch mangelhafte Diät 8, s. Hemeralopie, Xerophthalmie.

Ernährung, Bedeutung bei Infektionen und Konvaleszenz 385ff., 391, 394.

- des Menschen, Wichtigkeit des optimalen Verhältnisses der Nahrungsbestandteile 340.
- Gefahr des hohen Eiweißkonsums: Arteriosklerose bei Kaninchen an 36<sup>0</sup>/<sub>0</sub>
   Fleisch 347.
- - - Läsionen bei Ratten 348.
- genügende Eiweißzufuhr als Vitaminsparer 348.
- Kriegsdiät, Einfluß auf den Gesundheitszustand 348-352.
- mit alkoholextrahierter Nahrung 6.
- - synthetischer Nahrung 7.
- Nahrungsausschuß der Royal Society 342.
- \_ \_ \_ \_ normale Kalorienzahl 342.
- — — Gefahr der Tuberkulose bei Verringerung der normalen Kalorienzahl zu <sup>2</sup>/<sub>3</sub> 342.
- — — normales Eiweißbedürfnis 342. 343.
- \_ \_ \_ \_ normales Fettbedürfnis 343.
- — frische Früchte und Gemüse als Vitaminquelle 343.
- unvollständige Eiweißarten, wie Gliadin, mit Spuren von mangelnden Aminosäuren 343.
- vitaminartige Substanzen, an höhere Eiweißarten adsorbiert und ihre vermutliche Rolle 345.

Erythema, beim Skorbut 302.

Eskayskinderfutter, Vitamingehalt und Nährwert 258.

- E-Vitamin (antirachitisches Vitamin) 215.
- Beide Vitamine A und E aus dem Lebertran getrennt zu erhalten noch nicht gelungen 215.

- E-Vitamin, Beziehungen  $\mathbf{der}$ Lipovitaminen zu den Lipoiden 219-221.
- Fraktionierung des Lebertrans 216, 217.
- - durch Verseifung 217, 218,
- - durch Reduktion mit kolloidalen Palladium in Wasserstoff und Tauglichkeit für E-Vitamin 217.
- Größere Aktivität der rohen Lebertrane 216.
- Große Resistenz der A- und E-Vitamine gegen Alkalien 219.
- Gehalt der Lipoide an Vitaminen, als Verunreinigung, eine häufige Fehlerquelle 219.
- Konzentrieren des E-Vitamins aus dem Lebertran, nach Vernichtung des A-Vitamins durch Oxydation oder Reduktion 215.
- Lebertranemulsionen, ihr Wert 219.
- Menge der Extraktivstoffe im rohen und gereinigten Lebertran 216.
- Methoden der Lebertrangewinnung, und Einfluß auf den Vitamingehalt 219.
- s. Lipovitamine.
- Sterine mit einer N-haltigen Substanz in der Natur, Bufotoxin 218.
- Vernichtung des A-Vitamins im Lebertran durch Oxydation oder Reduktion 215.
- Exophthalmus beim experimentellen Affenskorbut 141.
- Exophthalmischer Kropf, experimentell bei Hunden durch Butterfütterung und Heilung durch Lebertran 124.
- Erfolge beim Menschen durch Einschränkung der Fettzufuhr und Lebertrantherapie 124.
- Einfluß der Kriegsdiät auf Basedowkranke 351, 352.

Exsudative Diathese 339.

- - Ätiologie nach Czerny 339.

Fäzes als Vitaminquelle 189.

Fette, die A- und E-Vitamine enthalten 210, 211.

- Pigmentierung und Vitamingehalt 207, 208.
- Reduktion bei hohen Temperaturen und Vernichtung der A- und E-Vitamine 210.
- Vermeidung in der synthetischer Nahrung, bei Versuchen mit Lipo-Vitaminen 97, 212.

- Fettarmut in Zentraleuropa im Kriege. angebliche Folgen und Lipo-Vitaminmangel 350.
- Fettfreie Ernährung und Erfolge damit
- Fettlösliche Vitamine s. Lipovitamine 205.
- A-Vitamin 209.
- E-Vitamin 215.
- Fettminimum in menschlicher Ernährung 341.
- Fettzufuhr bei Säuglingen als Ursache von Ernährungsstörungen 338.
- Filbertnuß, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 266.
- Filtrierbarkeit des Bakterienwachstums Vitamins 41.
- Fische, Gehalt an C-Vitamin 269, 270.
- Vitaminbedarf der 68.
- Flagellaten, Vitaminbedarf 63.
- Wirkung von Hefeextrakt auf das Wachstum 35.
- Fleisch als Vitaminguelle und Vitaminsparer 255, 256.
- ausgekochtes als Hundefutter 121.
- Bedeutung in der Ernährung 255.
- denaturiertes, Vitamingehalt 234, 235.
- zur Erzeugung der Beriberi 120.
- gefroren, Nährwert 268.
- Gehalt an C-Vitamin 255, 256.
- getrocknetes, Gehalt an B- und C-Vitamin und Nährwert 255, 268.
- gepulvert, Gehalt an B-Vitamin, Nährwert 268.
- gesalzen, Nährwert 268.
- mager roh, Gehalt an C-Vitamin, Nährwert 268.
- gekocht, Gehalt an C-Vitamin 268.
- Methode zur Entfernung der Vitamine 96, 97.
- Nachweis des B-Vitamins 15.
- sterilisiert, Gehalt an B-Vitamin 268.
- Luxuskonsum des und Folgen 347, 348, 396, 351, 401.
- Fleischkonserven. Gehalt an B-Vitamin, Nährwert 268.
- Fleischsaft, Gehalt an C-Vitamin 268. Fliegen, sterile Aufzucht 61.
- Vitaminbedarf 66.
- Wirkung von Zusätzen 67, 68.

Fragilitas ossium und Rachitis 309.

Frösche, bei synthetischer Nahrung 69.

- sterile Aufzucht 61.
- Vitaminbedarf 69, 70.

Früchte, Vitamingehalt 265, 266.

Fruchtsäfte, reich an B- und C-Vitaminen 108.

Fullerserde, Absorption des B-Vitamins 171.

- Freimachen des Vitamins und Fraktionierung mit Silbersalzen 171.
- und C-Vitaminabsorption 227.

Futterbereitung für Vitaminversuche 100.

Ganzkorn des Getreides, Konservierung des 236.

Gehirn, chemische Veränderungeu bei experimenteller Beriberi 176.

 Nachweis des B-Vitamins und Fraktionierung 176.

Gemüse, Vitamingehalt 261-264.

- Suppen zur Therapie der Ernährungsstörungen beim Säugling 337.
- Trockenpulver als Antiskorbutikum 306.
- -Saft, als Antirachitikum 316.

Gerbsäure zur Ausfällung des B-Vitamins

Gerste, gekeimte, Gehalt an C-Vitamin 240, 257.

- Lokalisation des B-Vitamins 241.
- Nährwert 241.
- Vitamingehalt 257.

Gerstenmehl, Gehalt an B-Vitamin 257. Getreide, Lokalisation der Vitamine 237 bis 245.

- Vitamingehalt 237-245, 257.
- Vor- und Nachteile des Ganzkorns 236, 237.

Gewebekulturen in vitro 64.

- Frage nach der Beschaffenheit der Nährflüssigkeit 64.
- Verhalten der stimulierenden Substanzen 66.

Geweberegeneration, experimentelle an Ratten 382.

 Wirkung des Muskel- und Fettgewebes der Leber, Niere, Gehirn, in der Nahrung 382.

Ghee 270.

- Gifte, Azetonitrilreaktion von Reid Hunt 395, 396.
- Einfluß der Ernährungsweise auf die Toleranz der Arsenikalien vom Salvarsantypus 394.
- Vergleich der Giftigkeit von weinsaurem Natrium an Tieren, mit jungen und alten Karotten gefüttert 394.

- Glukose, Wirkung bei der Taubenberiberi 195.
- bei Tauben im Hunger 197.
- der Tauben in Beziehung zu Nebennieren und Adrenalin 197.
- Glutenin des Maises und sein Nährwert 243.
- Glykogengehalt der Leber bei Taubenberiberi 92, 195.
- Gonokokkus, Bedingungen für das Wachstum und Vitaminbedarf 42, 43.
- Erfordernisse an zwei Vitaminen für das Wachstum 42, 43.
- Gräser, Vitamingehalt und Nährwert 258, 259.

Grapefruit, Gehalt an B-Vitamin 264.

Gravessche Krankheit s. Exophthalmischer Kropf 379.

Guanin in der Reiskleie 158.

Guanidin in der Reiskleie 158.

Guava 271.

Gurken 271.

Hämophile Bakterien, Züchtung, Eigenschaften der zwei zum Wachstum nötigen Substanzen 44-46.

Hafer, antidiabetische Substanz im 397.

 Nährwert und Vitamingehalt 115, 241, 257.

Hafermehl, Gehalt an B-Vitamin 257. Haifischleber, Nährwert 270.

Harn, Gehalt an B-Vitamin 189.

- - an A-Vitamin 214.

Harnsäurereaktion von Folin-Macallum als Vitaminindex 164, 180.

- — Bedeutung bei der Fraktionierung des B-Vitamins 164.
- modifizierte, zur Färbung der Antiskorbutika 226—227.

Harnsteine in Beziehung zum A-Vitamin 214, 408.

- Hautexanthem beim Skorbut 299.

Hefe, als Eiweißersatz für den Menschen 342.

- — die Ratte 342.
- Vitaminguelle 16.
- - beim Backen des Brotes 240.
- autoklaviert, Gehalt an B-Vitamin 267.
- autolisierte und ihre therapeutische Wirkung 170.
- Bäckerhefe, Gehalt an B-Vitamin 267.
- chemische Fraktionierung zur Darstellung des B-Vitamins 162ff.
- enthält Hefe Lipo-Vitamine? 267.

Hefe, Dosis für Ratten 105.

- Erhaltung der Wirkung nach der Säurehydrolyse 162.
- Extraktion des B-Vitamins mit Alkohol und anderen Solventien 16, 162, 163.
- — mit kochendem Wasser 174.
   Gehalt an B., Lipo- und C-Vitaminen 267.
- bei der Entwicklung der Fliegen 66.
- Isolierung der Nikotinsäure 167.
- Nachweis des Histamins in der Vitaminfraktion 175.
- Unterschied einer kleinen und großen Impfung beim Züchten 32.
- Vitaminsynthese in der 32.
- Wirkung auf die Fruchtbarkeit der Ratte 106, 107.
- zur Behandlung der menschlichen Beriberi 16.
- Hefeextrakt, Wirkung auf Bakterien und Hefekultur 33, 39.
- Hefelezithin, Wirkung auf experimentelle Beriberi 17.
- Hefenukleinsäure, Wirkung auf experimentelle Beriberi 17.
- Hefewachstum, Abhängigkeit von der Zahl der geimpften Zellen 32, 33.
- Einfluß verschiedener Substanzen 34, 35, 36.
- Methoden zum Verfolgen des 36.
- Spezifität der fördernden Substanz 37.
   s. D-Vitamin 199.
- Hefewachstums methode zur Bestimmung des B-Vitamins 201.
- - hemmende Substanz bei der 204.
- Hefewachstumvitamin, Bedeutung für Tierstoffwechsel, 197–198.
- s. D-Vitamin 199.
- Stabilität und Vergleich mit B-Vitamin
- Helles Mark im Knochen beim Meerschweinchenskorbut 117.
- - - Menschenskorbut 305.

Hemeralopie, bei Beriberi 281.

- beim Hungerödem 373.
- beim Skorbut 300.
- endemisches Auftreten 378.
- Heilung durch Lebertran 379.
- Vorkommen im Kriege 379.
- Hering, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen, Nährwert 270.
- Heu, chemische Veränderungen beim Trocknen und Dürren 133.
- Trocknen in Anwesenheit und Abwesenheit von Luft und Licht 133 und

- Heu, vermutliche Zerstörung der Vitamine im letzten Falle 133.
- Hindhedes Versuche über Eiweißminimum 341-343.
- Hirse, Gehalt an Lipo-Vitaminen 260.
- Histamin in der Vitaminfraktion 175.
- Höhensonne, künstliche, zur Behandlung der Rachitis 317.
- Honig, Gehalt an B- und C-Vitaminen 270. Horlicks Malzmilch, Nährwert 267.

Hunde, Black-tongue 124.

- - Analogien mit Pellagra 124.
- — endemieartiges Auftreten in vielen Ländern 124.
- – geographische Verbreitung in den Vereinigten Staaten im Pellagragebiet 124.
- - Heilung durch Fleischzusatz 124.
- — Mortalität 124.
- Symptome: Gewichtssturz, Ulzera des Maules, Diarrhöe, eigentümlicher Gang 124.
- experimentelle Beriberi bei 123.
- exophthalmischer Kropf bei Butterfütterung und wenig Bewegung, Heilung durch Lebertran 124.
- experimenteller Skorbut bei 123.
- Lichtwirkung bei experimenteller Rachitis 322.
- Maisfütterung 242.
- pellagraähnliche Erkrankung 125.
- Studien über Bedeutung des Phosphors bei 122.
- - Rachitis 123-125.
- Studium des Chlorhungers 121.
- Verarmung an Salzen an vitaminfreier Nahrung 122.
- Vitaminbedarf 122.
- Vitaminstudien an 122-126.
- Zusammensetzung der rachitiserzeugenden Nahrung 124.
- Hühner, bei poliertem und unpoliertem Reis 71.
- Aufzucht ohne Pflanzenpigmente (Karotinoide) 72, 73.
- sterile 76.
- Beriberi 76.
- B-Vitamin in den Fäzes bei vitaminfreier Nahrung 189.
- experimenteller Zwergwuchs 71.
- Fütterung mit synthetischer Nahrung
   73.
- Hodenatrophie bei vitaminarmer Nahrung 76.

- Hühner, junge Hühner geeignet für Vitaminstudien, besonders Lipo-Vitamine 75.
- Lebertranwirkung 74.
- Schwierigkeiten der Aufzucht in Käfigen 72.
- Vitaminbedarf bei jungen, B- und A-Vitamin 75.
- Wichtigkeit von Ballast bei Fütterung junger 72.
- Zehenkrankheit (Leg-weakness) bei Käfigfütterung 72.
- Zusatz von animalischer Kost zur Förderung der Eierproduktion 74.
- Xerophthalmie und Rachitis bei 74.
- Hunger und Avitaminosen 92, 184, 401.
- Wirkung auf Beriberi 84, 180, 401.

Hungerödem, Ätiologie 375.

- Analogie mit Mehlnährschaden 372.
- Ausscheidungszeit einiger Harnbestandteile nach Adrenalin-, Thyroidin- und Hypophysinzufuhr 375.
- bei Kindern 372, 373.
- Bradykardie, charakteristische, nicht als Herzschwäche aufzufassen 373, 375.
- Bradykardie, Unterschied von Beriberi 377.
- diäterer Ursprung des 374.
- Einfluß des Digitalis, Koffeins, Atropins, Adrenalins 373.
- — Gemüsen und Kartoffeln 372, 374.
- experimentelles, bei Ratten an Karotten, angebliche Heilung mit Kasein 376 und
- Phosphorwirkung? 376.
- Hemeralopie 373, 377.
- Infektionen bei: Bronchitis, Pneumonie, Furunkulose 374.
- schwere Arbeit, Kälte als Nebenursachen, 373, 374, 377.
- Lokalisation des Ödems 373.
- manche Ödeme nach Infektionen als Hungerödem aufgefaßt 375.
- Mißverhältnis von Eiweiß und Kohlenhydraten als Ursache 376, 377.
- Nahrungszusammensetzung bei 374.
- pathologische Befunde, Nebennieren, Blut 374.
- Rolle der Nebennieren beim Ödem 376, 377.
- s. Epidemie Dropsy, Mehlnährschaden.
- skorbutähnliche Stomatis und Gingivitis 373, 377.

- Hungerödem, Beriberisymptome bei 373.
- Stoffwechsel und Fehlen von Assimilationsfehlern 374.
- Therapie, Wirkung von Tiereiweiß, Fett 375.
- und Kalorienarmut 374, 375.
- und Tiereiweißmangel 375.
- Vorkommen 372.

Hypoxanthin in der Vitaminfraktion 161.

Hyperkeratose bei Skorbut 299.

Impaction paralysis, eine Rinderkrankheit 133.

Infantiler Skorbut 12, 301.

- beim Affen 139, 140.
- – s. Barlowsche Krankheit.
- Infektionen, alimentärer Ursprung der Ödeme nach Dysenterie und anderen chronischen Leiden, Hungerödemtyphus 387.
- Konvaleszenzdiät nach akuten Infektionen, wie Typhus 386, 387.
- Rolle der Milch in der Konvaleszenzdiät 387.
- s. Tuberkulose 391.
- Typhusmortalität um 50% niedriger bei richtiger Diät 387.
- unzureichende Ernährung, Vitaminarmut und verminderte Resistenz gegen Infektionen 385, 386.

Insekten, Vitaminbedarf der 66, 68.

Insulin s. Diabetes 397-400.

Intestinale Stasis, Bedeutung der Vitamine bei 378.

- Befunde am Darme bei der Geflügelberiberi: Magendilatation, Magenulzera, Kolitis 378.
- Vitamintherapie bei diesen Zuständen 378.
- in der Anamnese: mangelhafte Nahrung, Skorbut 378.
- Therapie: eiweißreiche, aber stärkeund fettarme Nahrung, Vitamintherapie 378 s. Coeliac disease, intestinale Toxamie.
- Intestinale Toxamie s. intestinale Stasis 378.
- Jodbismutkalium zur Fällung des B-Vitamins 159.
- Just-Hatmaker Methode zum Trocknen der Milch 225, 252.

- Kabliau, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen, Nährwert 270.
- Testikeln, Gehalt an Lipo-Vitaminen 270.

Kabliaulebertran, Gehalt an Lipo- und C-Vitamin 270.

Kaffeebohnen, Gehalt an B-Vitamin 266. Kakke s. Beriberi.

Kalk, stabilisierende und kalziprive Faktoren 319, 320.

Kalkgehalt der Knochen, Muskeln und des Blutes bei Rachitis 312.

Kalkmangel als Ursache der Tetanie 332. Kalkstoffwechsel bei Rachitis 312 ff.

— Skorbut 303.

Kalktherapie der Tetanie 334, 335.

Kallak als Avitaminose 377.

Kalorimetrie der Nahrung und der Exkrete bei Rattenversuchen 98.

Kaninchen, Arteriosklerose, experimentelle bei 347.

- B-Vitamin in Exkrementen 189.
- Eignung zur Erzeugung von Beriberi 119.
- - von Skorbut 120.
- skorbutähnliche Azidose 119, 120.
- sterile Aufzucht der 61.
- Verwendung zu Vitaminstudien 113.
- Xerophthalmie bei 120.

Kangkong 271.

Kaoliang 270.

Karies der Zähne, bei vitaminfreier Nahrung 408.

Karnosin im Lipoid-Vitaminextrakt 226. Karoten, reines und Lipo-Vitamine 207. Karotinoide, in Beziehung zu Lipo-Vitaminen 73, 207.

- Leben ohne 207.
- Leukoform 208.

Karotten, Ätherextrakt, Gehalt an Lipo-Vitaminen 263.

- Alkoholextrakt, Gehalt an B-Vitamin 263.
- alte, Gehalt an C-Vitamin, im Vergleich mit jungen 263.
- Gehalt an Lipo-Vitaminen 211.
- getrocknet aufbewahrt, Gehalt an C-Vitamin 263.
- junge und alte, Vitamingehalt 235.
- neu getrocknet 262.
- sonnengetrocknet, Gehalt an B- und C-Vitamin 263.
- Stabilität des B-Vitamins 230.
- Trennung des Xantophylls 211.

- Karotten und Wirkung des Lipo-Vitamines 211.
- Vitamingehalt der trockenen beim Aufbewahren 235.

Karottensaft, Gehalt an C-Vitamin 263. Kartoffel, als Volksnahrung 341, 342.

- Eiweißgehalt verschiedener Kartoffelsorten 246.
- Fehlen von Avitaminosen bei Kartoffelnahrung 246.
- gebacken, Gehalt an C-Vitamin 262.
- gedämpft, Gehalt an C-Vitamin 262.
- Gehalt an allen Vitaminen, roh, gekocht und getrocknet 247.
- gekocht, Vitamingehalt und Nährwert 262.
- langsam und schnell getrocknet, Gehalt an C-Vitamin 247, 262.
- Kartoffelmangel und Auftreten von Skorbut 293.
- Nährverluste im Kochwasser 232.
- Nährwert und Eiweißverdünnung für den Menschen und Säugetiere 246.
- roh, Gehalt an C-Vitamin 261.
- Vitamine beim Trocknen 233.
- Zerstörung des C-Vitamins bei Summierung des Trocknens, Aufbewahrens und Kochens 234.
- Zerstörung durch Fermentwirkung 223, 233, 247.

Kartoffelflocken, Gehalt an B-Vitamin 262.

Kartoffelsaft, roh, Gehalt an C-Vitamin 262.

 Wirkung auf experimentellen Skorbut 223.

Kartoffelschalen, Gehalt an B- und C-Vitamin 262.

Käse, Gehalt an B-Vitamin 267.

Kasein, Frage nach dem Verlust an Nährkraft nach dem Erhitzen 28, 96.

- Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen und Nährwert 267.
- Gehalt an der Bakterienwachstumssubstanz 344.
- Reinigung 96.

Kastanie, Gehalt an B-Vitamin 266.

Katjang-idjoe, Vitamindarstellung aus 16, 176.

Katzen, Erzeugen von Beriberi an denaturierten Fleisch 120.

- Rachitis 121.
- Verwendung zu Vitaminstudien 120, 121.

- Keratomalazie, s. Xerophtalmie 387. Kinder, Beeinflussung durch Vitaminbehandlung stillender Mütter 146.
- bei lipo-vitaminarmer Nahrung 322, 323.
- unterernährte, Einfluß der Vitamine 145.
- Kleber, Ätherextrakt, Gehalt an Lipo-Vitaminen 258.
- Gehalt an Lipo-Vitaminen 211.
- getrockneter, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen 258.
- Knochen, chemische und pathologische Befunde bei Rachitis 311, 312.
- rachitische im Röntgenbilde 124, 125. Knochenmark beim Skorbut 305.
- Kochkisten, Zubereitung der Speisen und Vitamingehalt 231.
- Kochwasser, Bedeutung für die Ernährung 16, 232.
- Ko-Ferment (Ko-Enzym) der alkoholischen Gärung im Vitamingemenge der Hefe 27, 36, 199.
- Einfluß des Hefeextrakt auf zellfreie Zymaselösungen 199.
- mögliche Rolle bei der Zuckerausnutzung 199.
- Kohlenhydrate, beschleunigende Wirkung auf Beriberi 192.
- besondere Rolle des B-Vitamins 192.
- Rolle bei C-Vitaminbedarf 228.
- Überschuß als Ursache des Mehlnährschadens 335.
- Kokosnußmargarine, Gehalt an A-Vitamin 265.
- Kokosnußöl, Gehalt an Lipo-Vitaminen 265
- Kokosnußöl-Preßkuchen, Gehalt an B- und Lipo-Vitaminen 265.
- Kommißbrot, Gehalt an B-Vitamin 257. Konservenbereitung 234.
- Vitamingehalt beim Aufbewahren 235.
   Krebs, Beeinflussung des Wachstums durch Sarkomgewebe 403.
- chemische Substanz als Erreger 401.
- Hemmung des Wachstums bei vitaminarmer Diät und praktische Bedeutung 403, 405.
- Stimulierung der Protozoa durch Tumorenextrakte 402.
- Verminderung der Inzidenz bei Kriegsnahrung 351, 403.
- Vorhandensein einer stimulierenden Substanz im Embryo 402.

- Krebs, Überimpfen auf fremde Spezies mit spezifischer Tumorfütterung 404.
- Wachstum in Embryonen 403, 404.
- Wirkung der Nahrung 401, 404.
- Kriegsernährung bei Kindern 349.
- Einfluß auf das Gewicht und Größe der Neugeborenen 349.
- in Belgien, Einfluß auf die Kinder 349.
- in Deutschland 349.
- in Polen, in der Schweiz 349.
- und Körpergewicht 349.
- und Nahrungszusammensetzung in Deutschland 349.
- Kriegsnahrung und Augenkrankheiten 352.
- Diabetes 351.
- - Laktation 351.
- - Pellagra in Deutschland 352.
- - Tuberkulose 351.
- Kriegsnahrungskontrolle in Dänemark 350, 351.
- - Deutschland 350.
- und Erhaltung des Viehbestandes 350.
- Kriegsnahrungszusammensetzung in Dänemark 350, 351.
- — Einfluß auf die Mortalität 351.
- \_ \_ \_ \_ \_ Krebsinzidenz 351.
- — — Tuberkuloseinzidenz 351.
- Kühe (Ochsen), Vitamin- und Nahrungsbedarf 132.
- Künstliche Nahrungsgemische, Versuche an Mäusen 7, 8, 9, 57.
- Lachskonserven, Nährwert 270.
- Laktalbumin, Bedeutung als Eiweißquelle 29.
- Laktation, Bedeutung neuer Versuche über die Ernährungsbedürfnisse bei, besonders in bezug auf Phosphor, Kalk und Vitamine 384.
- Bedeutung der Vitamine bei 384.
- Einfluß der Laktation auf die Nahrungsaufnahme, an Ratten studiert 384.
- Eiweißübermaß in der Diät der Mutter und Tod der Jungen (bei Ratten) 385.
- Zusammenhang des Laktations- und Fortpflanzungsproblems 385.
- Laktose, Gehalt an B- und C-Vitaminen 267.
- Reinigung für Ernährungsversuche 23,
   24.
- Vitaminverunreinigung der 23, 96.
- Lamziekte, Ätiologie der 136.
- Anatomopathologie 136.

- Lamziekte, Aufklärung des Wesens und die ätiologischen Kettenglieder 137.
- Entdeckung des Toxins 137.
- Symptome 135.
- Verdacht auf Avitaminose, aber nicht durch Mangel an B-Vitamin 136.
- Vorkommen 135.
- vermutlicher Mangel an antirachitischem Vitamin 138, 139.

#### Lansones 271.

Lebergehalt an Lipovitaminen 270.

- C-Vitamin 256.
- - B-Vitamin 176, 226, 268, 269.

Lebertran, Lipo-Vitamingehalt verglichen mit Butter 219.

- bei der Rachitis 316, 323.
- — Osteomalazie 330.
- — Tetanie 334.
- Bromprodukte aus 217.
- Chemie des 215—219.
- Einfluß auf Kalzium und Phosphorbedarf 316ff.
- Emulsionen, ihre Wirkung 219.
- Extraktion des 215ff., 218.
- Gehalt an Lipovitaminen 219.
- Lezithid aus, Isolierung und Wirkung 215, 216.
- Nährwert des reduzierten Öles 217.
- Reduktion des 217.
- Schwefelsäurereaktion, spezifisch für 207, 208.
- spezifischer Einfluß auf Kalkablagerung im Knochen 318.
- technische Gewinnung des 219.
- Gewinnungsmethoden, Einfluß auf Vitamingehalt 219.
- Vitamingehalt des rohen und gereinigten 216, 219.
- Wesen der wirkenden Substanz 13.
- ungesättigte Bindungen im und deren Wirkung 217.
- Vergleich der Wirksamkeit des, mit Oliven- und Sesamöl 12.
- Lecksucht, eine Krankheit der Renntiere 127.
- Leinsamenöl, Gehalt an Lipo-Vitaminen vor und nach Reduktion 261.
- Leguminosen, Vitamingehalt und Nährwert 259, 260.

Lentil-dal 270.

Lepra, Bedeutung der Ernährung bei 393.

- rezente Ernährungsstudien an Leprösen in den Philippinen 393.
- Störung des Salzstoffwechsels bei 393.

Leptombündel, Einfluß einer Substanz aus, auf Pflanzenwachstum 48.

Lezithid aus Lebertran 215.

Lezithin, Bedeutung im Stoffwechsel 220.

- reines und unreines in Wirkung auf Kaulquappen 64.
- Reinigung 220.
- Wirkung auf Hefewachstum 33.
- — Mäusewachstum 220.

Lezithingehalt der Eier bei lezithinfreier Diät 6.

Lichtwirkung auf Rachitis 316-318.

Limonen, frisch und konserviert 264.

Limonensaft, chemische Fraktionierung 223, 224.

- Nachweis und Fraktionierung des B-Vitamins 176.
- Wirkung abhängig von der Abstammung 224.
- Wirkung auf Skorbut 224.

Linsen, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 260.

- gekeimte, Gehalt an C-Vitamin 260.

Lipochrome und Lipovitamine 207, 211. Lipoide, angebliche Bedeutung für die Ernährung 110, 111.

- Begriff ihrer vitalen Bedeutung auf Vitamine verlegt 22, 101, 219—222.
- und Lipovitamine 219-222.
- Gehalt an Vitaminen, als Verunreinigung, eine Fehlerquelle 219.
- Synthese der, im Tierkörper 6, 56.

Lipoidgland von Cramer 227.

Lipoidsolventien zugleich Vitamine lösend 220.

- Lipovitamine: antixerophthalmisches (A-) und antirachitisches (E-) Vitamin 205-209.
- Differenzierung der 2 Vitamine als Resultat der Rachitisstudien 205.
- Gegenwart meistens in Fetten, im nichtverseifbaren Anteil der Fette 205.
- chemische Verwandtschaft beider Substanzen 205.
- Lebertran reich an beiden Vitaminen A und E, während Butter reich an A, arm an E. 205, 206.
- Inaktivierung des A-Vitamins im Lebertran durch Oxydation, Reduktion im Wasserstoff bei Zimmertemperatur 206.
- s. A-Vitamin 209, E-Vitamin 215.
- schwächere Stabilität des A-Vitamins 206.

- Lipovitamine, Verseifen des Lebertrans und resultierende Fraktion mit beiden Wirkungen 206.
- zwei Wirkungen des Lebertrans: eine antixerophthalmische und ernährungsfördernde (A), die andere den Mineralstoff regulierende und ernährungsfördernde (E) 205.
- Schwefelsäurereaktion, spezifisch für Lebertran, auch für Lebergewebe, Leberöle 207, 208.
- — im nichtverseifbaren Anteil des Leberöles 208.
- – zerstörbar durch Oxydation 208.
   Littlesche Krankheit, Ähnlichkeit mit Mehlnährschaden 336.
- Lloyds Reagens zur Absorption des B-Vitamins 26, 171.
- - s. Fullers Erde.

Löwen, Rachitis bei 121.

Lupinenbohnen, Nährwert 260.

Lysin in der Reiskleie 161.

Mäuse, Bedürfnisse an zwei Vitaminen 111.

- Einfluß der fehlerhaften Ernährung auf nächste Generationen 110.
- Ernährungsversuche in Parabiose 110.
- Maisfütterung 243.
- Nährwert der Milch an Mäusen bestimmt 112.
- Data in bezug auf Wachstum und Wachstumshemmung 110.
- Mais als Nahrung für Meerschweinchen 242.
- Analysen verschiedener Mehlprodukte 244.
- Beziehungen zur Ätiologie der Pellagra 242.
- Einfluß des Mahlens auf den Vitamingehalt 244.
- Erfolge bei dreijähriger Fütterung der Schweine 243.
- Endosperm, Gehalt an B-Vitamin 258.
   Erkrankung an Maisnahrung als Skorbut aufgefaßt 242.
- gelber, Gehalt an B- und Lipovitaminen im Vergleich zum weißen 245, 258.
- autoklaviert, Gehalt an B-Vitamin 258.
- hand- und maschinengemahlener und Pellagra 362, 363.
- mögliche Verteilung ungleichwertiger Proteine in verschiedenen Schichten des 244.

- Mais, Nährwert verschiedener Maisschichten 244.
- - und Vitamingehalt 241ff.
- Pellagra und Skorbut am 361, 362.
- Protein, Nährwert 243.
- Verhältnis von Endosperm zum Keim 244.
- - Glutenin zu Zein 243.
- weißer, Gehalt an Lipovitaminen 129, 258.
- Zusammensetzung der Proteine des 243.
   Maisfutter, Gehalt an Lipovitaminen 258.
   Maisganzkorn, Gehalt an B- und Lipovitaminen 258.
- Maisglutenfutter, Gehalt an B-Vitamin 258.

Maiskeim, Gehalt an B-Vitamin 258.

Maiskorn, Fehlen von C-Vitamin 245.

- Nährverluste beim Auslaugen 245.
- Nährwert für Vögel und Säugetiere 245.
- Reichtum an Lipovitaminen im Verhältnis zum Pigment 245.

Maisöl, Gehalt an Lipovitaminen 258. Malnutrition 338.

Malz, Gehalt an B- und C-Vitaminen 266. Malzsuppe, Gehalt an C-Vitamin 266.

Mandeln, Gehalt an B- und Lipovitaminen 265.

Mandelöl, Gehalt an Lipovitaminen 265. Mangelwurzel, Gehalt an B-, C- und Lipovitaminen 263.

Mango, Gehalt an C-Vitamin 265.

Marasmus, der Kinder, Vitamintherapie 337-339.

Marmite in der Beriberitherapie 290.

Meerschweinchen, Azidose an Hafer 113.

- bakterielle Darmflora beim Skorbut 114.
- Blutbefunde beim Skorbut der 113.
- Blutgefäße beim Skorbut 113.
- experimentelle Bedingungen zum Erzeugen des Skorbuts 115.
- experimenteller Skorbut 113.
- - und Konstipation 114.
- geringe Resistenz gegen Infektion in Skorbut 113.
- Maisfütterung bei 114.
- Pathologie des Skorbuts bei 117.
- Schmerzen in Kiefer und Gelenken beim Skorbut 116.
- skorbuterzeugende Diäten 115.
- sterile Aufzucht 61.
- Symptome des Skorbuts 116.

- Meerschweinchen, Verlauf des Skorbuts 116.
- Vitaminbedürfnisse der 114.
- Wirkung des Lebertranes auf Skorbut 115.
- — Milchzusatzes 113, 114.
- Wirkung des Skorbuts auf die Nachkommenschaft 114.
- zum Nachweis der Lipovitamine 113, 212.
- zum Studium des Beriberi, Pellagra,
   Rachitis und Skorbuts 112, 113.
- Mehle, Vitamingehalt und Nährwert 257, 285.
- Mehlnährschaden, Ähnlichkeit einiger Fälle mit Beriberi 336.
- Ätiologie 336.
- Analogie mit Hungerödem 336.
- Eiweißretention nach Eiweißfütterung 336.
- elektrische Übererregbarkeit bei 335.
- pathologische Befunde 336, 337.
- Skorbutsymptome bei 335.
- Spasmen bei 335, 336.
- Symptome 335, 336.
- Therapie 337.
- Vergleich mit Atrophie 336, 338.
- Formen des 335.
- Mehlnahrung, Gefahren der 335.
- Mellinskindermehl, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 258.
- Meningokokken, Bedingungen der Züchtung 41, 42.
- Vitaminbedarf verschiedener Bakterienstämme 42.
- Wirkung der Proteine und Aminosäuren auf das Wachstum der 41.
- – Zerebrospinalflüssigkeit und Nasensekrete 42.
- Milch, alkoholischer Extrakt, Wirkung auf Meerschweinchenskorbut 224.
- Rückstand, Wirkung auf Meerschweinchenskorbut 224.
- als Ergänzungsdiät bei synthetischer Nahrung 9, 22.
- amtliche Berichte über den Wert der Trockenmilch 252.
- aufbewahrte, Gehalt an C-Vitamin 267.
- Ausnahmestellung der in der Rattenernährung 101, 110.
- und Einfluß auf das Vermögen die Jungen aufzuziehen 110.
- Bedeutung des Fettes für die Ernährung 253.

- Milch, besondere Rolle bei der Ernährung 28.
- Beziehung zu den Avitaminosen der Kinder 237.
- C-Vitamingehalt der Trockenmilch und Methoden des Trocknens 225, 252.
- Dosis zur Vorbeugung des Meerschweinchenskorbuts 251.
- Einfluß des Aufbewahrens und des Erhitzens 250.
- - Erhitzens auf den Vitamingehalt 247.
- - Trocknens und Eindampfens 252.
- Einfluß der Kriegsdiät auf die Frauenmilch 248.
- eiweißfreie, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 267.
- erhitzte als Ursache des infantilen Skorbuts 12.
- Ernährungsfehler bei Milchdiät der Ratten 253, 254.
- Ersetzen des Butterfettes durch Pflanzenfett nebst Lebertran 253.
- erste Darstellung des B-Vitamins aus 176.
- getrocknete, Gehalt an C- und Lipovitaminen und Ergänzung durch Hefe 267.
- kondensierte, Gehalt an B- und C-Vitaminen 252, 267.
- kondensierte, Erfahrung an 50 000 Kindern 252.
- Kupferspuren in der (der Nahrung entstammend) 251.
- kurz aufgekochte, Gehalt an C-Vitamin 267.
- mager, Gehalt an Lipovitaminen 250.
- mager, Gehalt an C-Vitamin 267.
- möglicher Gehalt der, an unbekannten Vitaminen 28.
- Nachweis der Vitamine 248.
- pasteurisierte Milch und infantiler Skorbut 250, 267.
- roh, Gehalt an B- und C-Vitaminen, Nährwert 267.
- Schädigung des Kaseins durch Hitze und Verlust an Kalzium beim Kochen, Folgen 250.
- Schwankungen in Fett-, Eiweiß- und Vitamingehalt von der Nahrung abhängig 248.
- Sommermilch, Gehalt an C-Vitamin 248.
- sterilisierte, Gehalt an B-Vitamin 267.
- Sterilisation oder Pasteurisation? 251.

- Milch. Überschreiten der Sicherheitsgrenze bei Milchbehandlung 247.
- Vitamingehalt, abhängig von dem Vitamingehalt des Futters 247-249.
- Vitamingehalt der rohen Milch 249.
- Wintermilch, Gehalt an C-Vitamin 248, 250, 267,
- - Gehalt an Lipovitaminen 249.
- und erfolgreiche Winterdiät der Kühe
- Wintermilch, Gehalt an B-Vitamin 249.
- Wirkung der Milch auf experimentellen Skorbut 224.
- – bei erwachsenen Tieren 254.
- Wirkung eines minimalen Zusatzes 101.
- Zusatz von Apfelsinensaft zur Trockenmilch 253.
- - zur sterilisierten Milch 251. Milchfett, Wirkung auf Rachitis 28, 322. - optimales Quantum 253.

Milchnährschaden 338, 339.

Millonsche Reaktion in der Vitaminfraktion 155.

Mineralstoffe, abnormes Verlangen nach den, bei Kühen 134.

Möller-Barlowsche Krankheit s. infantiler Skorbut 301.

Mongo 271.

Morrhuate 217.

Morrhuin 216.

Mungobohnen 270.

Muskeln, gestreifte, Gehalt an B-Vitamin 268.

Myokardium, Gehalt an B-Vitamin 268.

Nachtblindheit s. Hemeralopie 378. Nährwert von aschefreier Diät bei Hunden 7.

Nahrung, Fähigkeit der Ratte die passende, zu wählen 99.

Nahrungsaufnahme und Vitaminverdünnung 348.

Nahrungsbedürfnisse der Hunde und Ratten 55.

- ältere Ansichten darüber 55.

Nahrungskonsum, Wichtigkeit der Verfolgung des, bei Rattenversuchen 98.

Nahrungsmittel, Abhängigkeit des Vitamingehaltes der zubereiteten, von dem Gehalt in Naturzustand 228.

- Variationen des Vitamingehaltes 228.
- Untersuchungen des Nährwerts und des Vitamingehaltes 3.

Nahrungszusammensetzung und Pellagra 363.

Nebennieren bei experimenteller Beriberi 89.

– Meerschweinchenskorbut 117.

Nebenschilddrüsen, Wirkung auf Taubenberiberi 195.

Nestles Kindermehl, Nährwert 267.

Nikotinsäure, Isolierung aus Hefe 167.

- - aus Reiskleie 155, 157, 158.
- synthetische Versuche mit 177.
- Wirkung auf Taubenberiberi 158, 169. Nüsse, Vitamingehalt und Nährwert 265,

266.

Nukleine, Synthese im Tierkörper 6, 56. Nukleoproteid aus Hefe und Wirkung auf Taubenberiberi 173.

Nukleoside im bakterisiertem Torf und Wirkung auf Pflanzenwachstum 53, 54.

Ochsenfett, Gehalt an Lipovitaminen 269.

Ochsenfettöl, Gehalt an Lipovitaminen 210, 269.

Ödem bei Infektionskrankheiten s. Hungerödem 371.

- beim Affen, alimentären Ursprungs 139. Ödembildung und A-Vitamin 214, 215. Oidium lactis, Vitaminwirkung auf Wachstum 49.

Okra 271.

Oleomargarin, Gehalt an Lipovitaminen

Olivenöl, Gehalt an Lipovitaminen 266. - zur Extraktion des B-Vitamins 175.

Oozytin, eine Befruchtungsmembran erzeugende Substanz 32.

Ophthalmie s. Xerophthalmie 387.

Orangenschalen, Gehalt an C-Vitamin und Einfluß des Aufbewahrens 235.

Oridin, Isolierung aus Reiskleie und Wirkung auf Taubenberiberi 159.

Orthopädische Fälle angeblich durch falsche Diät entstanden 396.

Orypan 144.

- pharmakologische Wirkung 188.

Oryzanin 156, 157.

- Pikrat, Wirkung auf Taubenberiberi 157, 158.

Osteitis deformans (PagetscheKrankheit) bei Affen 141.

Osteogenesis imperfecta und Rachitis 309.

Osteomalazie, Ätiologie 330.

- genetischer Zusammenhang mit Rachitis 329.
- Knochenläsionen bei 329.
- Periodizität, wie bei Rachitis 328.
- puerperale Form 330.
- Stoffwechsel bei 330.
- Studien am Hund 123.
- am Pferd 132.
- Symptome beim Menschen 329.
- Tetanie bei 329.
- Therapie 330.
- und Recklinghausensche Krankheit 329.
- Vorkommen bei Frauen außer Klimakterium und bei Männern 328.
- Verwechslung mit Rheumatismus 329.
- während des Krieges 328 und
- E-vitaminarme Diät 330.

Osteoporose beim Hunde 123.

- - Schweine 126.
- und Rachitis 309.

Oxydation, Wirkung auf A-Vitamin 206. Oxy-Lebertran 219.

Ozon, Wirkung auf C-Vitamin 227.

Palmöl, Gehalt an Lipovitaminen 266. Paramäzien, Vitaminbedarf der 62.

Parenterale Therapie mit B-Vitamin 178.

— des Diabetes 397—400.

Pastinake, Gehalt an B- und Lipovitaminen 263.

Pataten, Gehalt an B- und Lipovitaminen

Patatenextrakt, Wirkung bei Diabetes 397.

Pellagra, Chemische Pathologie 361.

- - Indikan im Speichel 361.
- - Indoläthylamin im Harne 361.
- — Rhodanreaktion im Harn und Speichel 361.
- Dermatitis, symmetrische bei 356-358.
- diätetische Therapie 365.
- Diarrhöe bei 356.
- Drüsen innerer Sekretion (Nebennieren)
   360.
- Eiweiß tierischen Ursprungs bei 366 bis 368
- Eiweiß- und Fettverluste im Kot 361.
- Eiweiß- und Kaloriengehalt der Nahrung 363.
- Eiweißassimilation 361.

- Pellagra, Entstehung bei Einschränkung von Tiereiweiß 348, 352, 368.
- Entstehungsweise der 362.
- Ersatz der Maisnahrung durch Kartoffel 362.
- erste Symptome beim Menschen am Skrotum 356, 364.
- experimentelle beim Affen, angebliche Heilung durch Kasein, Bedenken 366, 367.
- beim Menschen, Länge der Versuche 364.
- Fehlen von Tryptophan als Ursache 366.
- Fieber 355.
- Folgen bei der Nachkommenschaft 354.
- geographische Verbreitung 362, 363.
- Geistesstörungen 358, 359.
- heutige Auffassung der 367, 368.
- Herz 360.
- in Zentraleuropa während des Krieges 348, 352.
- infantile; an Brustnahrung 354, 367, 368.
- Infektionstheorie 354, 359, 366.
- Jahreszeit des Auftretens 354.
- Knochen bei, Rarifizierung 360.
- Melassekonsum, in den Vereinigten Staaten 363.
- Muskeln 358.
- Nahrungszusammenhang bei 363.
- nicht kontagiös 354.
- ökonomische Lage der Kranken 354, 361.
- Läsionen im Magen und Darm 356.
- Prognose 361.
- schwere Arbeit 364.
- Seltenheit bei Säuglingen 354.
- bei Vegetarianern 348.
- Seltenheit trotz Eiweißmangel während des Krieges 348, 352, 367.
- Sexualorgane 360.
- skorbutische Symptome 355-356.
- Sommer- und Winternahrung bei 354.
- Stoffwechselversuche bei Kranken mit Mais und Fleisch und Ausnutzung der Nahrung 361.
- Studium der präpellagrösen Diät 364.
- Symptomenschwere und Mortalität in Italien und Vereinigten Staaten 352 bis 354.
- Therapie, antipellagröse Diät 365.
- Tiereiweißmangeltheorie 366-368.
- typhoide Form 355.
- und Einkommen, statistische Data 364.

Pellagra, Eiweißfrage 366.

- Veränderungen im Gastrointestinaltraktus 356.
- - Gehirn und Nerven 359.
- Rückenmark 359.
- – Salzsäuregehalt des Magens 356.
- - Zunge 355.
- Verlauf und Typen 354, 355.
- verringerte pankreatische Sekretion 361.
- Vitamintherapie 365.
- Vorkommen bei Männern und Frauen 354.
- Zeism in Afrika 362.
- Zerebrospinalflüssigkeit 359.

Perniziöse Anämie 379, s. Anämie 379.

- dunkle Ätiologie in vielen Fällen 379.
- Fälle mit Avitaminosesymptomenkomplex: Durchfall, Achylie, kardio-vaskuläre Symptome, Parästhesien der Extremitäten 379, 380.
- Pferde, Fütterungsversuche mit weißem Reis 132.
- Ödemkrankheit bei kalorienarmer Nahrung 132.
- Osteomalazie beim 132.

Pferdefett, Gehalt an Lipovitaminen 269. Pflanzen, Bedeutung der Vitamine beim Keimen und Sprossen 31.

- Lokalisation der Vitamine in verschiedenen Teilen 31.
- Synthese der Vitamine in 31.
- Vitaminbedarf der 54, 55.

Pflanzenfresser, Prüfung der Nährwerte der Tiereiweiße an 228, 366.

Pflanzenvitamine, ihre Abhängigkeit von der Bodenbeschaffenheit 59.

Pflanzenwachstum, durch Bakteriensymbiose angeregt 55.

vitaminartige Substanz angeregt 51.
 Phenolreaktion von Folin-Macallum und ihre Bedeutung bei Fraktionierung der Vitamine 164, 180.

- s. Harnsäurereaktion 164.

Phlorizin, Wirkung auf Taubenberiberi 195.

Phosphor, Studien beim Hunde 122.

 Synthese des organischen, im Tierkörner 6

Phosphorgehalt als Vitaminindex 16, 179. Phosphormangel als Ursache experimenteller Rachitis 324, 327.

Phosphormangeltheorie der Avitaminosen und ihre experimentelle Zurückweisung 152.

- Phosphortitansäure zur Fraktionierung des B-Vitamins 170.
- Phosphorwolframate einiger Basen und ihre Löslichkeit in Azeton 169, 170.
- aus Hefe und Fraktionieren mit Azeton und Azetonwasser 169, 170.
- Zersetzen der, mit Bleiazetat, Amylalkohol 169.
- Phosphorwolframsäure, zur Fällung des B-Vitamins 152, 156, 162.
- Phytin, wirkungslos bei Beriberi 15, 17.
- Pica, abnorme Appetittendenz beim Rinde 134.
- - bei anderen Haustieren 137.
- Ätiologie und Therapie 138.
- mögliche Bedeutung der Lipovitamine bei Ätiologie der 138, 139.
- Pikrinsäure zur Fällung des B-Vitamins 157.
- Pilze, Einfluß der Hefeextrakte 48, 266.
- Vitaminbedarf der 48, 49.
- Pinenut, Gehalt an B-Vitamin, Nährwert 266.
- Piqueté scorbutique 290.
- Pituitrin, Wirkung auf Taubenberiberi 195.
- Pneumokokken, Bedingungen der Züchtung 42.
- Pneumonie, Vergesellschaftung mit einer Avitaminose beim Menschen 394.
- Vorkommen bei vitaminarmer Nahrung bei Tieren 394.
- Pollen, Gehalt an B-Vitamin 266.
- Polyneuritis gallinarum s. Geflügel-Beriberi 76.

Pomelo 271.

Poverty, südafrikanische Rinderkrankheit 135.

Präriehund, Vitaminbedarf 113.

Proteine, als Wachstumserreger für Bakterien 343, 344.

Proteinfaktor bei manchen Ernährungskrankheiten 340.

Proteinfreie Milch, Wirkung auf experimentellen Skorbut 224.

Protozoa, Vitaminbedarf der 62, 63.

Psilosis linguae s. Sprue 369.

Pulque 271.

Purinderivate, Wirkung auf Beriberi 182.

\_ \_ Pflanzenwachstum 54.

Pyorrhoea alveolaris bei Meerschweinchen an vitaminarmer Nahrung 407. Pyrimidinderivate, Wirkung auf Beriberi 187.

Rachitis, Alter, in welchem sie vorkommt 306, 309.

- antirachitische Therapie bei nichtheilenden Frakturen, besonders bei älteren Leuten 309.
- Ausnutzung des Nahrungskalkes bei 314.
- Bedeutung der Nebenfaktoren in der Ätiologie 306, 307, 317, 319.
- Bedürfnis der Kinder an antirachitischem Vitamin und seine Abhängigkeit von der Diät und Belichtung 322.
- Behandlung mit künstlicher Höhensonne 317.
- bei Frühgeburten 309.
- Säuglingen, an Brustnahrung 308, 309.
- beim Hunde, in Beziehung zum Alter 321.
- – Rachitis erzeugende Diät beim 123, 124.
- - Muskelchemie 124.
- - Symptome beim Hunde 124.
- chemische Befunde im Blut 327.
- Domestikationstheorie 320.
- Differentialdiagnose der Osteoporose 311.
- 311.Drüsen der inneren Sekretion bei 319.
- Einfluß der, auf geistige Entwicklung
- auf späteres Leben (Deformitäten usw.) 310.
- Erzeugung der bei Katzen 121.
- bei Löwen 121.
- – bei Ratten, rachitiserzeugende Diäten und Nebenfaktoren 323-325, 327.
- experimentelle bei Kindern 315, 316.
- durch phosphorarme Nahrung 315, 316.
- Faktoren, multiple der: Fehlen des E-Vitamins, des Phosphors, des Sonnenlichtes 319 und
- Einfluß jedes einzelnen auf den Kalkstoffwechsel 319.
- Fragilitas ossium und Rachitis 309.
- Frequenz der Erkrankung 309.
- genetischer Zusammenhang mit Osteomalazie 328.
- geographische Verbreitung 307.
- in großen Städten 308.

- Rachitis, in Zentraleuropa, als Folge des Krieges 310.
- Inzidenzschwankungen je nach Jahreszeit 308.
- Kalkbilanz und Fettverlust in den Stühlen 314.
- Kalkstoffwechsel 313, 314.
- kongenitale, Vorkommen 309.
- Lebertran, seine Wirkung bei 315, 319, 323.
- Lebertransorten, ihre vermutliche Ungleichwertigkeit 315.
- Osteogenesis imperfecta und Rachitis 309.
- Osteoporosis und Rachitis 309, 311.
- Phosphorgehalt des Blutes geringer bei Rachitis 318, 327.
- Phosphor- und Kalzium-Gehalt im Blute bei gesunden Säuglingen und bei Rachitis 318.
- Phosphorgehalt des Blutes, seine Abhängigkeit von der Nahrung 319.
- Phosphortherapie allein 315.
- Rasseneinfluß 307.
- schützende und nichtschützende Nahrungsbestandteile für Hunde 321.
- Sonnenlichtmangel als ätiologischer Faktor 307, 308.
- statistische Angaben über 306, 307.
- Stoffwechselversuche 312-314.
- Studien der Rachitisätiologie an Ratten 324, 325.
- und rachitiserzeugende Diäten 324,
   325.
- Symptome an Augen, Fontanellen, Gehfähigkeit, Geschmacksempfindung, Skelett, Zahnung 310.
- Tarda 310.
- Theorien über diätetischen Ursprung 320.
- Therapie mit Lebertran 314, 323.
- mit Phosphorlebertran, und Wirkung des Phosphors 315.
- und Lipovitamine der Nahrung bei Kindern 321, 322.
- und rasches Wachstum 321.
- und Zusammensetzung der Nahrung 320, 322.
- Veränderungen und chemische Befunde am Knochen, Muskeln 311.
- Verfolgung der therapeutischen Maßnahmen durch Röntgenstrahlen 318.
- Vergleich von Lebertran und Butter in bezug auf Kalkbilanz 316, 323.

- Rachitis, Vergleich der Wirkung von Lebertran, Quarzlampe und Sonnenlicht bei Kindern 318.
- Verwechslung mit Skorbut 305.
- Vitaminätiologie der 321.
- Vorkommen bei Neugeborenen und im frühesten Alter 309.
- Wirkung verschiedener Nahrungsbestandteile auf die Ausnutzung des Kalkes 314.
- Ratten, Abhängigkeit des Vitaminbedarfs von der Nahrungszusammensetzung 194.
- als Experimentaltier f
  ür die Ern
  ährung und Vitaminforschung 94, 99.
- Eignung für experimentelle Rachitis 323-327.
- Auftreten von Symptomen beim Fehlen von B- und Lipovitaminen 101.
- Bedürfnis an D-Vitamin 27.
- an mehreren Substanzen der B-Vitamingruppe 27, 198.
- Einfluß von frisch hergestellten Nahrungsgemischen 109.
- Einfluß der Jahreszeit auf das Wachstum 109.
- Erzeugen der experimentellen Rachitis durch phosphorarme Nahrung 324.
- Kurven des normalen Wachstums bei bestimmten Diäten 100-103.
- pathologische Befunde beim Fehlen von B-Vitamin 106, 107.
- Rattenkäfige für Ernährungsstudien 95.
- Symptome beim Fehlen von B-Vitamin 103-105.
- - bei Maisfütterung 242, 243.
- Verhalten bei vitaminfreien Nahrungsgemischen 101.
- Versuche mit künstlicher Ernährung
- Vitaminbedarf der 27, 110.
- Vitamin D, seine Notwendigkeit für 27, 110.
- Vorsichtsmaßregeln bei der Futterbereitung 96, 97.
- Wachstumsfehler bei optimalen Nahrungsgemischen 109.
- Wichtigkeit bei Rattenversuchen dieselben auf die Nachkommenschaft auszudehnen 94.
- Züchtung und Auswahl der, für Versuche 94-99.
- Recklinghausensche Krankheit und Osteomalazie 329.

- Reinheit der Diäten bei älteren Versuchen mit künstlicher Ernährung 23.
- Reis, diätetische Unzulänglichkeiten des 76.
- gedämpft, Gehalt an B-Vitamin 14, 258.
- poliert, Gehalt an B- und Lipovitaminen 240, 258.
- Substanzverluste beim Polieren 240, 241.
- Wirkung des rohen und gekochten, auf den Beriberiausbruch 191.
- Reisbehandlung als Ursache der Beriberi 14.
- Reisganzkorn, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 258.
- Reiskleie, alkoholischer Auszug als Quelle des B-Vitamins 16.
- Aufarbeiten der Vitaminfraktion 154.
- dialysieren zur Gewinnung der aktiven Substanz 15.
- Fällung mit Phosphorwolframsäure 152.
- - Silbernitrat und Barvt 153.
- - Sublimat 153.
- Fraktionierung des B-Vitamins 152ff.
- Isolierung der Nikotinsäure 155.
- Methoden zur Extraktion des B-Vitamins 152ff.
- Prüfung der Fraktionen an Beriberitauben 152, 153.
- Reismenge, genossene in Beziehung zum Beriberiausbruch 191.
- Renntiere, eine Ernährungskrankheit bei den, Lecksucht genannt 127.
- Reststickstoff als Vitaminindex 179.
- Röntgenstrahlen beim Verfolgen des Verlaufs der Rachitis 318, 325.
- Roggen, Gehalt an Lipovitaminen, Nährwert 257.
- Roggenbrot, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 257.
- Rosenkranz beim Skorbut 304.
- - Skorbut der Meerschweinchen 117.
- bei Hunderachitis 124.
- Rousssches Sarkom der Hühner 403.
- Rüben, weiße, Gehalt an B-Vitamin 263. Rübensaft, Gehalt an C-Vitamin 263.
- gekocht, Gehalt an C-Vitamin 263.
- Rückenmark, Gehalt an B-Vitamin vor und nach der Hydrolyse 269.
- Runkelrüben, Gehalt an B- und C-Vitaminen 263.
- Rutabaga, Gehalt an B- und Lipovitaminen 263.

- Säugetiere, Vitaminbedarf und Purinstoffwechsel 92.
- Säuglingsberiberi 287.
- Sago, Fehlen von B-Vitamin 70.
- Salat, Gehalt an B- und Lipovitaminen 264.
- Salze, Zusammensetzung für synthetische Diäten 97.
- Samen, Vitamingehalt und Nährwert 260, 261.
- Sardinen, Gehalt an B-Vitamin 270.
- Schaffett, Gehalt an Lipovitaminen 269.
- Schafpankreas, Gehalt an B-Vitamin 269.
- Schaumannsche Phosphormangeltheorie 16.
- Schiffsberiberi, Ätiologieund Beziehung zur Beriberi und Skorbut 291.
- Schilddrüse bei Meerschweinchenskorbut 117.
- Hyperplasie bei Hunden bei fettreicher Nahrung und Beziehungen zur Basedowschen Krankheit 124.
- Schlattersche Krankheit 310.
- Schützengrabenkrankheit und Bedeutung der Vitamine bei 378.
- Schwarze Walnuß, Gehalt an B-Vitamin 265.
- Schwarzwasserfieber, vielleicht eine Ernährungskrankheit 370.
- Schwefelsäurereaktion für Lebertran 207, 208.
- Schweine, Beriberi beim 130, 131.
- Ernährung bei freier Wahl 127.
- Ernährungsfehler, Wirkung auf die Nachkommenschaft 128.
- - durch Mangel an Salzen 129.
- gemischte Avitaminosen beim 129.
- Maisfütterung 128, 129, 131.
- Erfolg an Mais allein, 3 Jahre hindurch 128.
- Maisfütterung und ungleicher N\u00e4hrwert der Maissorten, Armut des wei\u00dden Maises an Lipovitaminen 129.
- Nahrung und Vitaminbedarf der 129, 130.
- Rachitis bei 131.
- Osteoporose bei 128.
- Paralysen beim Weizenfutter 130.
- Skorbut bei 129.
- Xerophthalmie 130.
- Schweinefett, Gehalt an B- und Lipovitaminen 269.

- Schweineherz, Gehalt an B- und Lipovitaminen 268.
- Schweineleber, Gehalt an B- und Lipovitaminen 269.
- Schweineniere, Gehalt an B- und Lipovitaminen 269.
- Sclerotinia cinerea, Züchtungsbedingungen und Vitaminbedarf 48.
- Seeplankton, Reichtum an Lipovitaminen, Ursprung der Lebertranvitamine 58, 59.
- Sekretin, Frage der Beziehung zum B-Vitamin 187.
- im Spinat, in der Vitaminfraktion 188. Sesamöl, Gehalt an Lipovitaminen 261.
- Shya-chi-no 270.
- Silberazetat und Baryt zur Fällung des B-Vitamins 175.
- Silberhäutchen, Bedeutung beim Reis 14, 15.
- Silbernitrat-Ammoniak zur Fällung des B-Vitamins 171.
- Silbernitrat und Baryt zur Fällung des B-Vitamins 153, .154.
- Skorbut, Auftreten in Beziehung zum Kartoffelmangel 293, 294.
- - in Beziehung zum Krieg 294, 295.
- Anatomopathologie des 311.
- Anschauungen und Therapie des, im 18. Jahrhundert 11, 12.
- bei älteren Kindern 297.
- bei Affen 139-141.
- bei Hunden 123.
- bei Kaninchen 120.
- Beziehung zu Beriberi 291.
- - zur Pellagra 361, 362.
- Blutbefunde bei experimentellem 117, 118.
- Blutungen bei experimentellem 116.
- - beim Menschen 298, 300.
- Chemie des Blutes und Differenzierung von Rachitis 303.
- chemische Befunde im Knochenmark und Muskeln 305.
- Degenerationszeichen im Rückenmark 305.
- Diagnose des 302, 303.
- Differentialdiagnose vom Rheumatismus und Purpura 302.
- Differenzierung von Rachitis an Knochen 302, 305.
- Einführung des Limonensaftes in englischer Marine 293.
- Entstehungsweise 296.

- Skorbut, experimenteller beim Meerschweinchen, Zusammensetzung der skorbuterzeugender Diät 12, 115.
- Frakturen und Knochenläsionen bei Meerschweinchen 116.
- Gerinnung des Blutes bei 303.
- Geschichte des 292.
- Hämatologie des 302.
- Hämorrhagien 298-300.
- Hautexantheme 298-300.
- Hemeralopie 300, 301.
- Herzsymptome 299, 300.
- Herzschwäche als Todesursache 300.
- Ikterus 300.
- Kochen der Gemüse als Ursache des 296.
- Muskelkontrakturen 299.
- Nahrungszusammensetzung, die zum Skorbut führt 296, 297.
- Netzhautläsionen 301.
- Pathologie des experimentellen, der Meerschweinchen 117.
- praktischer Wert der Antiskorbutika 305.
- Kalkretention 303.
- Rosenkranz 304.
- Schnelligkeit der Heilung durch Antiskorbutika 12.
- Stellung, charakteristische der kranken Meerschweinchen 116.
- Stoffwechsel beim experimentellen der Meerschweinchen 118.
- Symptome 288, 289.
- Therapie durch Bluttransfusion 306.
- intravenöse 306.
- mit Kamelmilch und konz. Kuhmilch 305.
- Zitronensaft als Prophylaktikum 305.
- Läsionen am Herzen, an Knochen 305.
- Verwechselung mit Rachitis 305.
- Vorkommen in Armenhäusern 294.
- Zahnfleischläsionen 299.

Sonnenlicht und Rachitis 307, 308.

Soyabohnen, Gehalt an B- und Lipovitaminen 259.

- Bohnenfutter, Gehalt an Lipovitaminen 259.
- Bohnenmehl, Gehalt an C-Vitamin 259. Spätrachitis 310.

Spasmophilie s. Tetanie 331.

Speck, Behandlung zum Entfernen der Vitamine 97.

Spinacen des Lebertranes 217.

Spinat, Ätherextrakt, Gehalt an Lipovitaminen 263.

- Spinat, als Säuglingsnahrung 337.
- Gehalt an Lipovitaminen 211.
- getrocknet, Gehalt an B- und Lipovitaminen 263.
- Sekretinwirkung des Extraktes 188.
- sonnengetrocknet, Gehalt an B- und C-Vitaminen 263.

Sprue, Ähnlichkeit mit Pellagra 371.

- Ätiologie 370, 371.
- Anatomopathologie 370.
- Avitaminosenatur der 371.
- Diarrhöe 369.
- Fehlen von Verdauungssekreten 369.
- geographische Verbreitung 369.
- Infektionstheorie 370, 371.
- perniziöse Anämie bei 369.
- Skorbutsymptome in 371.
- Symptome 369.
- Tetanie in 369.
- Therapie, Alkalien, diätetische, Obstzufuhr, Vitamine 370, 371.

Squalen des Lebertranes 217.

Stachydrin in Limonensaft 224.

Stärke, Fehlen von B-Vitamin 70.

Staggers, argentinische Schafkrankheit 127.

Stallmangel, eine Rinderkrankheit 133. Staphylokokken, Bedingungen der Züchtung 47.

 Wachstumserregung durch vitaminartige Substanzen 47.

Sterilität, und Nahrungszusammensetzung 382-384.

- neue Ausblicke 382-384.
- Fertilität der Hühnereier und Vitamingehalt der Diät 382.
- Sterilität und normales Wachstum der Ratten an einer scheinbar vollständigen Diät 383.
- Studium des Östrus Zyklus bei weiblicher Ratte 383.
- Wirkung des Salats, Alfalfafutters, Weizenkeime, Butter, Hefe und Frage nach der Fertilitätssubstanz der Nahrung 383, 384.

Stickstoffbilanz, kombiniert mit Blutanalyse 342.

- Stijfziekte, eine Rindererkrankung 134, 135.
- Beziehung zu Lamziekte 135.
- Effekt der Diätänderung 135.
- Symptome 134.
- Stoffwechselversuche, ältere, ohne Berücksichtigung der Vitamine 9.

Stoffwech selver suche bei Rachitis 312-315.

Strahlentherapie der Tetanie 335.

Streptokokken, Bedingungen der Züchtung, Eiweißwirkung 43, 44.

Züchtung am Kasein, die wirksame Substanz vermutlich D-Vitamin 43, 44.

Sublimatfällung des B-Vitamins 153.

Sukumi, eine Pferdekrankheit 132. Suppen, Nährwert und Vitamingehalt 232.

Symbiose von Bakterien und Pflanzen als Vitaminquelle 50, 53, 55.

 von Tieren und Bakterien als Vitaminquelle 57, 58.

Symbioten von Portier 62.

Synthetische Diät, Beispiel einer vollständigen für Ratten 97.

für Hunde 123.

Tamarind, Gehalt an C-Vitamin 265. Tauben, Gehalt an B-Vitamin bei experimenteller Beriberi 83.

- Mais als vollständige Nahrung für 79.
- normale Ernährung 79, 80.
- Kurve des Wachstums 80.
- ohne Lipovitamine lange Zeit gehalten 80, 81, 240.
- Vitaminbedarf der jungen 81.

Tauben beri beri an synthetischer Diät 7. Tee, Vitamingehalt 266.

Tetanie, Beziehung zur Rachitis und Osteomalacie 333.

- Begleiterscheinung der Rachitis 332 bis 334
- bei Gravidität und Laktation 333.
- bei Osteomalacie 329, 333.
- Erdalkaliengehalt im Blute 332.
- Differenzierung von kindlicher Epilepsie 331.
- Erregbarkeit der Muskel bei 331, 334.
- Frequenz im Winter und Frühling, wie bei Rachitis 332.
- Kalkgehalt des Blutes 331, 332.
- Kalktherapie 332, 334.
- Kalkmangel in der Nahrung 331.
- Nebenschilddrüsen und Tetanie 331, 332.
- Pathogenese 332, 333.
- Quotient von Natrium und Kalzium im Blute 332.
- Seltenheit bei Brustkindern 332, 334.
- s. Spasmophilie.
- "Spasmogener Nährschaden" von Reyher und B-Vitamintherapie 331.

Tetanie, Strahlentherapie 335.

- Symptome 334.
- Therapie 334, 335.

Tethelin, Wirkung auf Beriberi 182, 226. Thunfischleber und Muskeln, Gehalt an

Lipovitaminen 270.

Thymin, Isolierung aus Hefe 163.

Thyroxin, Wirkung auf Taubenberiberi 183.

Tibialgia (v. Schrötter) als Skorbut aufgefaßt 302.

Tiere, synthetische Fähigkeit 6.

Tierkohle, Absorption des B-Vitamins durch 173.

Tikitikiextrakt, aus Reiskleie, zur Behandlung der menschlichen Beriberi 161.

Timothy, Gehalt an B- und Lipovitaminen 259.

Tomaten, erhitzt, Gehalt an C-Vitamin 263.

- getrocknet, Gehalt an C-Vitamin 263.
- Resistenz des C-Vitamin beim Erhitzen 231.
- --- beim Trocknen und Aufbewahren 233.
- roh, Gehalt an B-, C- und Lipovitaminen 263.
- Skorbuttherapie mit 306.
- - mit Tomatenkonserven 234.

Tomatenkonserven, Gehalt an C-Vitamin vor und nach dem Kochen 263.

Traubensaft, Gehalt an B- und C-Vitaminen 264.

Trench Sickness s. Schützengrabenkrankheit 378.

Trocknen und Entwässerung von Nahrungsmitteln 233.

- von Gemüsen an der Sonne 233.

Tropical diarrhoea s. Sprue 369.

Tryptophan, Bedeutung für die Ernährung 9.

Tuberkulose, Abhängigkeit von der Ernährung 391.

- als Unterernährungskrankheit 391.
- angebliche Bedeutung von Lipovitaminen 392.
- diätetische Experimente an Schweinen 392.
- Wirkung von eiweiß- und fettreichen Diäten 391.
- Wirkung von Lebertran, besonders mit Kalkzufuhr 393.
- Zuwachs der Zahl der Fälle, als Folge der Kriegsunterernährung 391.

Tuberkelbazillen, Bedingungen der Züchtung, Einfluß der Hefe, des Kaseins 47.

Typhus, Diät während und nach 386. Typhusbazillen, Vitamingehalt 40.

Ultraviolette Strahlen und C-Vitamin 227.

– – Rachitis 317.

Uracil, Isolierung aus Hefe 163.

Vegetabilien, Vitamingehalt und Nährwert 257.

Velvetbohnen, Vitamingehalt und Nährwert 260.

Vitamine, Absorption durch Tierkohle 16.

- als Ko-Ferment bei Hefegärung 35.
- auf Bakterien wirkend, Absorption mit Tierkohle 43.
- - Eigenschaften 42.
- Ausschluß von Luft beim Arbeiten mit 149.
- Behandlung der Nahrungsmittel und Vitamingehalt 228.
- bei der Konservenbereitung 234.
- Beziehungen zu bestimmten Krankheiten 276.
- Definition der 49.
- - ihrer Funktion 151 und
- Stellung im Ernährungssystem 55.
- Differenzierung der Grundtypen 22, 102.
- Eigenschaften der für Influenzabazillus nötigen Substanz 45, 46.
- Eigenschaften des Hefewachstumsvitamin s. D-Vitamin 27-30, 37-39, 199 bis 203, 230.
- Einfluß auf den Appetit 229.
- Erklärung der Bezeichnung 22.
- Feststellung der Minimaldose 229.
- Fraktionierung der 169-175.
- früheste Konzeption der 7.
- Handelspräparate 409.
- in Brotsorten und Lokalisation im Korn 257, 258.
- in der Nahrung als eine nicht konstante Größe 229.
- im praktischen Leben 408, 409.
- mögliche differente Wirkung der rein dargestellten Substanzen 409, 410.
- mögliche Existenz unbekannter Vitamine 20.
- Nomenklatur der 24.
- praktischer Wert der Konzentration und Isolierungsversuche 409, 410.

- Vitamine, Schwierigkeit der chemischen Isolierung 148, 149.
- synthetische Bereitung in der Pflanze
   32, 57, 58.
- und Einfluß des Sonnenlichtes, sowie des künstlichen Lichtes auf Synthese der Vitamine in der Pflanzenwelt 58.
- Trennung vom inaktiven Material 149.
- und Gesetzgebung 229.
- und Infektionen 385, 391.
- - s. auch Xerophthalmie 398.
- Unterschied von Fermenten 148.
- Veränderung in der Basalnahrung bei der Zufuhr der 229.
- Verluste im Kochwasser 232.
- Wichtigkeit der quantitativen Prüfung des Gehalts an 229.
- Wirkung der Filtration auf die Aktivität für Bakterienwachstum 45.
- Wirkung des Aufbewahrens nach dem Trocknen 233, 235.

Vitaminätiologie der Rachitis 321.

Vitaminar mut der Nahrung und Wirkung auf Sexualorgane, Fortpflanzung und Laktation 76, 233, 235.

- in der Kriegsnahrung 350.

Vitaminartige Substanzen aus dem bakterisierten Torf 50, 51, 52.

- Fraktionierung der 52.
- Isolierungsversuche 49, 52.
- Prüfung an nitrifizierenden Bakterien 50, 51, 53.
- s. auch Bakterienwachstumssubstanz
   29, 343, 344; das Ko-Ferment der alkoholischen Gärung 27, 36, 199; das Insulin (antidiabetische Substanz) 397ff.

Vitamin bedarf, quantitativer 185.

- — bei Ermüdung 186.
- -- und individuelle Schwankungen 186.
- der Hunde 122.
- der Schweine 131, 132.
- des Menschen 142-146.
- und Eiweißkonzentration der Nahrung 348.
- und Zeichen der Avitaminosen bei Säugetieren 94.
- verschiedener Hefearten 37.

Vitaminfreie Nahrung, Stickstoffgleichgewicht bei 103, 104.

- Verhalten der Tiere an 57.
- und Wundheilung 65.

Vitaminforschung bis zum Jahre 1911 17.

- Vitamineinfluß auf das Wachstum der Brauerei- und Bäckerhefe 37.
- Vitamingehalt der Nahrung bei Infektionen 386, 387.
- - der Nahrungsmittel 228.
- der vitaminfreigezüchteter Hefe 37.
- Einfluß auf die Nahrungsaufnahme 105. Vitaminkreislauf in der Natur 53 54
- Vitaminkreislauf in der Natur 53, 54, 57-60.
- Vitaminlehre, zukünftige Ausblicke 275, 409.
- Vitaminmangel, klinische Folgen 275, 409.
- Vitaminnachweis mit Hilfe der Hefewachstumsmethode 36.
- s. D-Vitamin 27-30, 37-39, 199-203, 230.
- Vitaminverdünnung und Nahrungsaufnahme 340.
- Vitaminwirkung auf Protozoa 62.
- Wachstum, oft bedeutendes in der Typhuskonvaleszenz 40.
- der Hefe auf vitaminfreien Nährböden
   37
- der Ratten zum Nachweis des B-Vitamins 179.
- Fähigkeit der Ratten nach längerem Stillstand 99.
- an fettfreien Gemischen 101.
- Walfisch, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 269.
- Walfischöl, Gehalt an Lipovitaminen 269
- oxydiert, Gehalt an Lipovitaminen 269.
- reduziert, Gehalt an Lipovitaminen 269.
- Wasserlösliche Vitamine s. Vitamine B, C und D.
- Weiße Linie beim Skorbut 117.
- im Röntgenogramm zur Diagnose des Skorbuts 302.
- Weißkohl, Extraktion des C-Vitamins 223, 225.
- gekocht, Gehalt an B- und C-Vitaminen 261.
- Konserven, Gehalt an B- und C-Vitaminen 261.
- langsam und sehnell getrocknet, Gehalt an B- und C-Vitamin 261.
- roh, Gehalt an B-, C- und Lipovitaminen 261.
- Stabilität der B- und C-Vitamine bei verschiedenartigem Trocknen und Aufbewahren 230—233.

- Weißkohlsaft, Gehalt an C-Vitamin 261. Weizen, Nährwert und Vitamingehalt 241.
- Trennung des Keimes vom Endosperm und Vitamingehalt in beiden Teilen 241.
- Ungleicher Gehalt an B-Vitamin der Weizensorten 237, 238.
- Vitaminreichtum der peripheren Schichten 238.
- Mahlfraktionen 238.
- Weizenbrot, Gehalt an B-Vitamin und Nährwert 257.
- moderne Brotsorten mit Weizenkeimextrakt und Milch 238.
- Weizenendosperm, Gehalt an B-Vitamin 257.
- Weizenganzkorn, Nährwert 257.
- Weizenkeime, Zusatz zum Getreide 238.
- Vitamingehalt und N\u00e4hrwert 238, 241, 257.
- Stabilität der, gegen Erhitzen 230.
- Weizenkleie, B-Vitamingehalt 176, 257. Weizenmehl, Nährwert 257.
- Wittepepton als Nährboden für Bakterien 39.
- X-Säure aus Katjang-idjoe-Bohnen 16,
- X erophthalmie, angebliche Vorbeugung durch Antiseptika 389.
- ausschließliches Vorkommen beim A-Vitaminmangel 390.
- Beziehung zum A-Vitamin 389.
- Entstehung bei zentrifugierter Milch 388.
- experimentelle bei Hühnern 74, 237.
- - Kaninchen 120.
- - Kindern 388.
- - Hunden 126.
- - Meerschweinchen 388.
- – Ratten und Mäusen 388.
- initiale Dysfunktion der Lakrymaldrüsen 390.
- Pathogenese: eine unspezifische Infektion durch A-Vitaminmangel verursacht
- Prozentzahl der Erkrankung bei experimentellen Tieren 389.
- s. auch Keratomalazie, Ophthalmie 24, 103.
- Vorkommen beim Menschen 388.
- während des Krieges in Dänemark und Seltenheit in Deutschland 351.
- Wesen der Krankheit 389, 390.

- Xerophthalmie, Wirkung der Hefe und Apfelsinensaft, Erklärung 390.
- Therapie: Lebertran und andere, A-Vitamin enthaltende Produkte 391.

#### Zähne bei skorbutischen Affen 406.

- bei skorbutischen Meerschweinchen 116,
   406
- Einfluß des Vitamins C bei Meerschweinchen auf die Zahnbildung 406.
- Einfluß einer vitaminarmen Diät auf die Zahnbildung und Wirkung des antirachitischen (E-)Vitamins 406.
- Karies, der bei Frauen in der Schwangerschaft 408.
- Karies der, an rachitiserzeugender Diät bei Ratten 406.
- Mißbildung der, bei rachitischen Hunden und Wirkung des Lebertranes und Butter 406.
- Sorge für die kindlichen Zähne, Beginn bei der schwangeren Mutter (möglichst beste Nahrung) 408.
- Zahnbildung vom Standpunkt des Salzstoffwechsels 406.

Zahnfleisch bei Skorbut 299.

Zein als Eiweißquelle 9, 243.

- Ziegen, Ernährung mit organischen und anorganischen Phosphorverbindungen 126.
- Ödeme bei mangelhaftem Futter 127.
- Parenterale Ernährung mit künstlicher Nahrung 126.
- sterile Aufzucht 61.
- Vitaminbedarf 126.
- Zitronen, Gehalt an B- und C-Vitaminen 264.
- Zitronensaft, in der Skorbuttherapie 305.
- Verhalten beim Erhitzen und Einfluß der Zitronensäure 225.
- Zuckerrüben, Gehalt an B- und Lipovitaminen 263.
- Zwiebel, Extrakt, Gehalt an B-Vitamin 263.
- roh, Gehalt an B-Vitamin 263.
- sonnengetrocknet, Gehalt an B- und C-Vitaminen.
- Zwetschgen, Gehalt an B- und C-Vitaminen 263, 265.

## Lehrbuch der physiologischen Chemie

Unter Mitwirkung von Prof. S. G. Hedin in Upsala, Prof. J. E. Johansson in Stockholm und Prof. Dr. T. Thunberg in Lund

Herausgegeben von

### Olof Hammarsten

ehem. Prof. der medizinischen und physiologischen Chemie an der Universität Upsala

Zehnte, gegenüber der neunten unveränderte Auflage

Mit einer Spektraltafel

1923. — 18.— Goldmark / 4.30 Dollar

Aus den Besprechungen der neunten Auflage:

Das Erscheinen eines neuen Hammarsten ist in den Kreisen der physiologischen Chemiker seit jeher mit Freude und Spannung begrüßt worden, denn dieses Werk, ursprünglich allein aus der Feder des schwedischen Altmeisters, in der neuen Auflage von ihm in Verbindung mit drei hervorragenden schwedischen Fachgelehrten verfaßt, hat seit langem einen fest behaupteten unbestrittenen Platz in jeder physiologisch-chemischen Bücherei inne. Es ist das Standard-Werk, welches in kurzer, klarer Form über alle Fragen Auskunft gibt, alte wie neue in gleich objektiver Weise behandelnd und mit umfassenden Literaturnachweisen belegen. Es bietet dabei für die rasch vorwärts strebende und schnell vergessende Gegenwart den unschätzbaren Vorteil, daß es fest im Boden des klassischen Zeitalters der physiologischen Chemie wurzelt und somit auch das nicht vergißt, was wir diesem verdanken.

Zeitschrift für angewandte Chemie.

## Ernährung und Stoffwechsel

in ihren Grundzügen dargestellt

Von

### Dr. Graham Lusk

Professor der Physiologie an der Cornell-Universität in New York

Zweite erweiterte Auflage

Ins Deutsche übertragen und herausgegeben von Dr. Leo Hess in Wien

Mit einem Vorwort von Professor Dr. H. Rubner

1910. — 7.— Goldmark / 1.65 Dollar

. . . Der Verfasser, dessen Name sich auch bei uns des besten Klanges erfreut, hat sich bemüht, nicht bloß alle ernährungsphysiologischen Tatsachen, sondern auch die sich daraus ergebenden Grundsätze für eine praktische Anwendung derselben zusammenzustellen. Das ist ihm in einer so ausgezeichneten Weise gelungen, daß man sein Werk allen, die sich für Stoffwechselfragen interessieren, aufs wärmste empfehlen kann. Die knappe, leicht verständliche Form und die übersichtliche Darstellung sichern dem Buche, das von Hess in geschickter Weise ins Deutsche überfragen ist, weiteste Verbreitung.

# Die pathologische Physiologie des Gesamtstoff- und Kraftwechsels bei der Ernährung des Menschen

Von

Prof. Dr. E. Grafe

Direktor der medizinischen Universitäts-Poliklinik in Rostock

1923. — 12.— Goldmark / 2.85 Dollar

dem Gebiete des Stoffwechsels und Energieumsatzes Verdienste erworben hat, sollte in der Bibliothek keines Internisten fehlen. In klarer und anschaulicher Sprache gibt das Buch auf alle den Stoffwechselpathalogen und Physiologen interessierende Fragen über den Kraftwechsel ausführliche Literaturangaben, in denen besonders auch die schwer zugängliche ausländische Literatur eingehende Berücksichtigung findet, was den Wert des Buches erhöht. Alle unsere heutigen Kenntnisse über den Kraft- und Stoffwechsel sind ausführlich besprochen, keine Frage ist unberücksichtigt geblieben. Nur ein Forscher, der wie Grafe selbst auf diesem Gebiete so hervorragendes ge- leistet hat, ist imstande, ein solches "Standard-Work", das uns bisher fehlte, zu schreiben. In einem kurzen Referat ist es unmöglich, auf die Fülle des Gebotenen einzugehen, und man wird nach der genußreichen Lektüre des Buches dieses aus der Hand legen in dem Bewußtsein, daß hier ein Dokument deutscher Forscher- arbeit vorliegt.

# Ergebnisse und Probleme der modernen Ernährungslehre

Von

Dr. B. Sjollema

Professor an der tierärztlichen Hochschule Utrecht

1922. — 8.— Goldmark / 1.90 Dollar

Die Ergebnisse der modernen Ernährungslehre werden in Form eines ausführlichen gut geordneten Sammelreferates besprochen. Die Lehre von den Vitaminen erfährt eine klare, übersichtliche Beschreibung. Der Frage von der Ungleichwertigkeit der Eiweißstoffe, sowie der vom Bedürfnis des tierischen Organismus an bestimmten anorganischen Stoffen widmet der Verfasser besondere Abschnitte. Die Eigenschaften einiger pflanzlicher sowie tierischer Produkte werden vom Standpunkte der modernen Ernährungslehre beleuchtet. Auch in Bezug auf die "Ausfallkrankheiten" gestattet die Darstellung des Verfassers eine gute, völlig ausreichende Orientierung. Jedem, der sich in die Probleme der modernen Ernährungslehre vertiefen will, kann das Studium dieses Sammelreferates warm empfohlen werden.

Zentralblatt für die gesamte Kinderheilkunde.