

Aktives Eiweiß und Tannin in Pflanzenzellen.

Von O. Loew und Th. Bokorny.

In den Proceedings of the Meeting of the Koninklijke Akademie van Wetenschappen te Amsterdam vom 26. März d. J. wurde eine Abhandlung von Prof. C. van Wisselingh mitgeteilt, in welcher Koffein und Antipyrin als neue Mittel der Abscheidung von Tannin in Pflanzenzellen erklärt werden. Zugleich wurde darauf hingewiesen, daß Loew und Bokorny bereits jene beiden Basen gebraucht hätten, um das nichtorganisierte labile Protein in lebenden Zellen zur Ausscheidung zu bringen. Wisselingh hält die durch jene Basen erhaltene Ausscheidung lediglich für gerbsaures Koffein resp. gerbsaures Antipyrin, während wir außer allen Zweifel gestellt haben, daß die kugeligen Ausscheidungen durch jene Basen in Zellen von Spirogyren und überhaupt in äußerst zahlreichen pflanzlichen Objekten aus den verschiedensten Familien hauptsächlich einen äußerst labilen Proteinstoff enthalten. Dieser nimmt bei seiner Ausscheidung sämtlichen Gerbstoff der Zellen mit sich. Wenn Wisselingh in seiner Abhandlung sagt l. c. S. 700: „I adhere to my opinion that antipyrine and coffeine solutions are valuable tannin reagents and suppose that Loew and Bokorny have given an inaccurate explanation of the phenomenon which they observed“, so stimmt die erste Hälfte dieses Satzes mit unseren Beobachtungen überein, aber nicht die zweite.

Daß Wisselingh meint, unsere Folgerungen seien eine „inaccurate explanation of the phenomenon“, erklärt sich wohl nur daraus, daß er unsere diesbezüglichen Studien nur sehr unvollständig kennt. Diese Studien, die sich durch fast 10 Jahre hinzogen, sind in Kap. VII und VIII der Schrift von O. Loew zusammengefaßt worden: Die chemische Energie der lebenden Zellen. In dieser Schrift¹⁾ findet sich bezüglich des Gerbstoffnachweises folgende Mitteilung: „Werden gerbstoffhaltige Zellen mit Koffein behandelt, so scheidet sich mit den Proteosomen zugleich auch der sämtliche Gerbstoff aus, welcher in diesen so fest gehalten wird, daß er weder mit verdünntem Ammoniak noch mit Alkohol ganz entfernt werden kann. Selbst der geringste Gerbstoffgehalt der Zellen läßt sich leicht auf die Weise erkennen, daß man zuerst Proteosomen mit Koffein

1) Zweite Auflage, pag. 98. Stuttgart 1906, Verlag von Fr. Grub. Wie im Kap. VII erwähnt, wurden sämtliche Studien über die Proteosomen von uns beiden in Gemeinschaft ausgeführt.

erzeugt, dann die Objekte mit etwas feingepulvertem Eisenvitrol bestreut und nun langsam erwärmt bis zur Eintrocknung. Nach Wiederbefeuchten mit Wasser und einigem Stehen an der Luft werden die Proteosomen unter dem Mikroskop bei gerbstoffreichen Zellen dunkelblau erscheinen, selbst die geringsten Spuren verraten sich noch durch eine schwachbläuliche Färbung.“

Wie man zugeben wird, erhalten die Beobachtungen van Wisselingh's keineswegs eine Widerlegung unserer Auffassung, denn wir stimmen insofern mit ihm überein, daß sich Koffein und Antipyrin sehr gut zur Gerbstoffabscheidung eignen.

In unserer zitierten Schrift wird man alles finden, was auf den Gehalt der Koffeinausscheidungen nicht nur an Gerbstoff, sondern auch an Protein Bezug hat. Daß bei genauerer Prüfung eine Verwechslung von Proteosomen mit bloßem gerbsauren Koffein resp. gerbsauren Antipyrin möglich sein sollte, ist eigentlich undenkbar. Man betrachte nur einmal folgende Unterschiede:

Proteosomen	Gerbsaures Koffein
Werden bei 50—56° koaguliert.	Löst sich in heißem Wasser.
Binden Ammoniak und werden dabei fest.	Löst sich in Ammoniak.
Werden bei mehrtägigem Aufenthalt in verdünnter Koffeinlösung vakuolisiert und fest.	Behält seine Löslichkeit.
Werden unter Gelbfärbung durch Jod fest.	Bleibt bei Jodbehandlung löslich.
Verdünnte Säuren koagulieren die Proteosomen und nehmen die Wasserlöslichkeit.	Verdünnte Säuren verändern die Löslichkeit in heißem Wasser nicht.
Werden durch verdünnten Alkohol von 20 % unter Vakuolisierung unlöslich.	Wird durch verdünnten Alkohol gelöst.
Dämpfe von Anästhetika bedingen langsam eine Koagulation der Proteosomen, welche bald nach dem Tode der Zellen einsetzt.	Wird durch Anästhetika nicht im geringsten chemisch verändert.
Jod, Blausäure, Diamid, Hydroxylamin bringt die Proteosomen bald unter Vakuolisierung zum Erstarren (Koagulieren), und Formaldehyd führt die Proteosomen in ein in Kalilauge schwer lösliches Produkt über.	Keine chemische Veränderung unter den gleichen Umständen.
Proteosomen geben verschiedene Eiweißreaktionen.	Gerbsaures Koffein gibt diese Eiweißreaktionen nicht.

Es läßt sich zeigen, daß bei Kultur von *Spirogyra* in stickstofffreier Nährlösung das gespeicherte aktive Eiweiß verbraucht wird und ferner, daß es sich wieder in den Zellen ansammelt, wenn bei Einschränkung der Zellvermehrung durch Verminderung der Phosphorsäure für die Eiweißbildung günstige Umstände hergestellt werden. Ja, diese Speicherung des labilen Eiweißkörpers läßt sich soweit treiben, daß sich derselbe in Form von Proteosomen von selbst, und ohne daß eine Spur von Koffein angewendet wird, ausscheidet¹⁾. Auch die spontane Ausscheidung von Eiweißkugeln beim Aushungern von Zweigen von *Prunus*, wobei der Ausscheidung alsbald Erhärtung folgt, sei hier kurz erwähnt.

Daß der Gerbstoffgehalt nebensächlich ist, geht auch daraus hervor, daß gerbstofffreie Objekte, wie Schneebeeren, ebenfalls Proteosomen liefern, ja in neuester Zeit hat Fr. Winkler²⁾ beobachtet, daß auch gewisse Leukozyten proteosomenähnliche Ausscheidungen bei der Einwirkung von Koffein zeigen.

Von einigem Interesse dürfte noch sein, daß verdünnte Koffeinslösung öfters sowohl normale als anomale Plasmolyse hervorrufen kann, bei Verdünnungen, wo man diesen Effekt wahrlich nicht vermuten sollte. Merwürdig ist ferner das Verhalten von Infusorien gegenüber Koffein: unter Reizbewegungen der Tiere vergrößern sich ihre Vakuolen. Sämtliche Erscheinungen, welche das Koffein hervorruft, erklären sich am einfachsten unter dem Gesichtspunkt, daß sowohl eine Wasserausstoßung aus dem gequollenen aktiven Protein der lebenden Substanz stattfindet, als auch aus dem Bindungswasser des gelösten aktiven Albumins. Man sollte wohl vermuten, daß alle diese Verhältnisse einiges Interesse erregen könnten.

Nachschrift. Diese Einwendungen gelten auch für einen Artikel von Czapek³⁾. Dieser Forscher behauptete, die Proteosomen seien in Alkohol löslich, was aber lediglich durch die rasche Exosmose des Koffeins vorgetäuscht wurde. In der oben zitierten Schrift, 2. Auflage, pag. 73 ist bereits darauf hingewiesen worden, daß, wenn man zunächst einen verdünnten, mit Koffein gesättigten Alkohol von 20% 3—4 Stunden auf die Proteosomen wirken läßt, Koagulation derselben eintritt und nun starker Alkohol gar keine weitere Veränderung hervorruft.

Czapek hat Millon's- und Biuretreaktion mit den Proteosomen

1) Siehe hierüber auch *Flora* 1892, pag. 126.

2) *Folia haematologica* 1910, Bd. IX, pag. 94.

3) *Berichte der Deutschen Botan. Gesellschaft*, Bd. XXVIII, pag. 147.

nicht erhalten können. Wenn er sich aber genau an unsere Vorschriften hält (l. c., pag. 74), so kann der Erfolg nicht ausbleiben.

Die wichtigsten Reaktionen für Albumine sind aber nicht jene Farbenreaktionen, sondern:

1. Koagulation durch Alkohol,
2. Koagulation durch höhere Temperatur,
3. Koagulation durch Säuren.

Wie erwähnt, reicht schon Alkohol von 20% zur Koagulation der Proteosomen aus. In siedende Kochsalzlösung getaucht, koagulieren die Proteosomen momentan; bei 56° C reichen ca. 5 Minuten aus (l. c., pag. 91). Säuren bringen die Proteosomen sehr bald zur Koagulation, später können die koagulierten Gebilde gelöst werden durch einen der Acidalbuminbildung ähnlichen Vorgang. Salpetersäure von 10% koaguliert die Proteosomen in 1—2 Minuten; wäscht man dann die Säure gut aus und färbt, so erhält man schöne Dauerpräparate.

Es erscheint geradezu rätselhaft, daß man dieses charakteristische Verhalten so hartnäckig ignoriert! Ist denn in der ganzen organischen Welt ein zweiter Körper bekannt, dem Koagulation nach jener dreifachen Richtung hin eigen wäre? Soll das etwa der Gerbstoff tun?

Daß aber unserem aktiven Eiweiß oder Protoprotein ein sehr labiler Zustand zukommt, geht daraus hervor, daß er zum Unterschied von Ovalbumin oder Serumalbumin

1. mit Koffein sich abscheiden läßt,
2. Ammoniak bindet, wobei ein Eiweißkörper von besonderem Verhalten resultiert,
3. durch Blausäure, Diamid und Hydroxylamin unlöslich wird,
4. einige Zeit nach dem Absterben der Zellen spontan koaguliert.

Der Umstand, daß tote Zellen keine Proteosomen mehr geben, beruht nicht auf der längst bekannten Exosmose von Gerbstoff aus toten Zellen. Wir haben diese Frage längst erledigt, aus den exosmierenden Substanzen sind keine Proteosomen mehr zu gewinnen¹⁾. Möchte man gründliche Vergleiche anstellen zwischen dem gerbsauren Koffein nach der Exosmose und wahren Proteosomen. Kugelform der kleinsten Teile bedeutet doch hier wahrlich keine Entscheidung!²⁾

Wir zweifeln nicht, daß bei unparteiischer Prüfung unsere Schlüsse völlige Bestätigung finden werden.

1) l. c. pag. 91, Anm. Man versuche z. B. mit den gerbstoffreichen Galläpfeln.

2) Die Tröpfchen, welche Czapek bei *Echeveria* mittelst Formaldehyd erhielt, sind gewiß keine Proteosomen. Uns gelang diese Reaktion nicht.

ZOBODAT - www.zobodat.at

Zoologisch-Botanische Datenbank/Zoological-Botanical Database

Digitale Literatur/Digital Literature

Zeitschrift/Journal: [Flora oder Allgemeine Botanische Zeitung](#)

Jahr/Year: 1911

Band/Volume: [102](#)

Autor(en)/Author(s): Loew Oscar, Bokorny Thomas

Artikel/Article: [Aktives Eiweiß und Tannin in Pflanzenzellen 113-116](#)