

Experimentelle Untersuchungen über die kombinierte Wirkung eines pflanzlichen Hormons (-Indolessigsäure) und eines Antibioticums (Streptomycin) auf Pisumwurzeln und auf einige Gewebe

Autor(en): **Bandi, Peter**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Mitteilungen der Naturforschenden Gesellschaft in Bern**

Band (Jahr): **15 (1957)**

PDF erstellt am: **09.08.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-319491>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern. Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

PETER BANDI

**Experimentelle Untersuchungen
über die kombinierte Wirkung eines pflanzlichen
Hormons (β -Indolessigsäure)
und eines Antibioticums (Streptomycin)
auf Pisumwurzeln und auf einige Gewebe**

Inhaltsverzeichnis

I. Einleitung	94
Problemstellung	100
II. Experimenteller Teil	102
A. Wirkung von Indolessigsäure und Streptomycin allein und in Kombination auf Wurzelkulturen (<i>Pisum sativum</i>)	102
Zur Methodik der Kultur isolierter Pflanzenteile unter sterilen Bedingungen	102
1. Wirkung der Indolessigsäure allein auf Wurzelkulturen	106
2. Wirkung des Streptomycins allein auf Wurzelkulturen	109
3. Wirkung der Indolessigsäure und des Streptomycins in Kombination auf Wurzelkulturen	111
a) Der Kombinationsversuch Indolessigsäure/Streptomycin und der natürliche Wuchsstoffgehalt der Wurzel	116
b) Wirkung der nachträglichen Streptomycinzugabe zu indolessigsäure- gehemmten Wurzeln	119
c) Meso-Inositol und die Abschwächung der Indolessigsäurehemmung durch Streptomycin bei Wurzeln	122
d) Wirkung der Indolessigsäure und des Streptomycins auf das Neben- wurzelwachstum von Pisumpflanzen (Nebenwurzelttest)	126
e) Zuckerverbrauch, Längenwachstum und Trockengewicht von isolier- ten Wurzeln unter dem Einfluß von Indolessigsäure und Streptomycin	129
B. Wirkung der Indolessigsäure und des Streptomycins auf die Permeabilität einiger Gewebe	131
1. Einfluß der Indolessigsäure und des Streptomycins allein und in Kombi- nation auf den Wasseraustausch von Speichergeweben (<i>Daucus carota</i> , <i>Solanum tuberosum</i>)	131

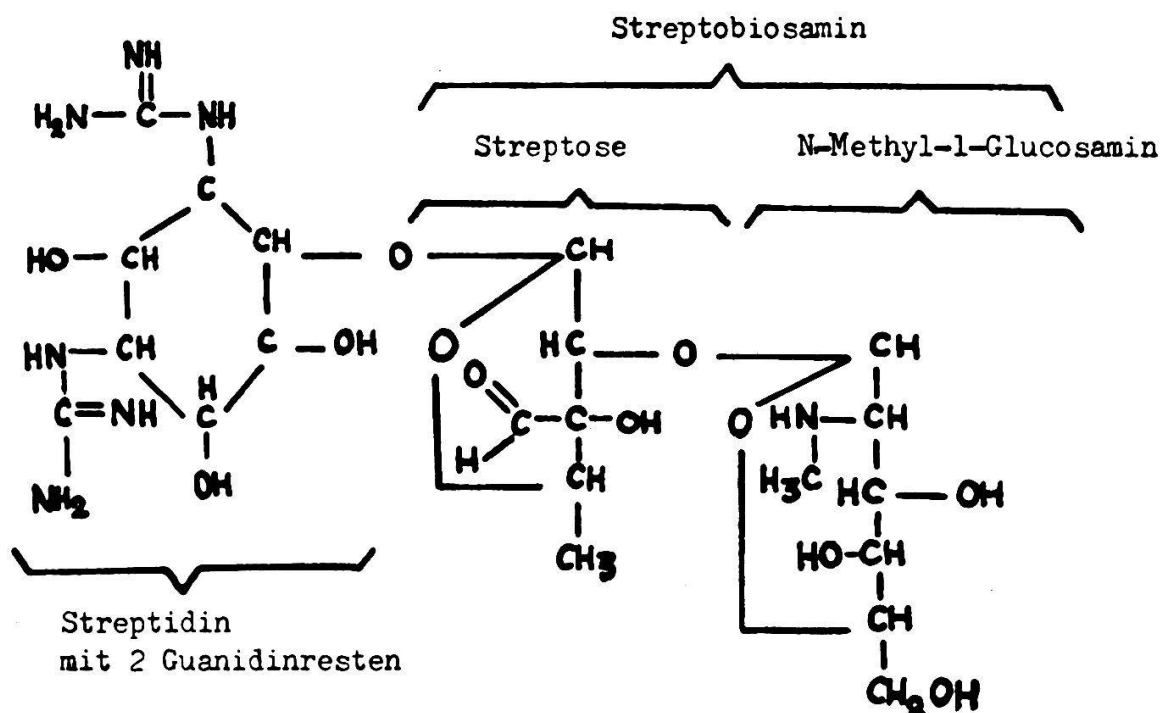
2. Wirkung von Indolessigsäure und Streptomycin allein und in Kombination auf den Anthozyanaustritt aus Zellen der roten Rübe (<i>Beta vulgaris</i>)	138
3. Streptomycinwirkung auf die Deplasmolysegeschwindigkeit von Zellen der roten Rübe in Harnstoff	142
III. Diskussion	147
IV. Zusammenfassung	153
V. Literaturverzeichnis	155

I. EINLEITUNG

Als erstes Antibioticum entdeckte FLEMING (1929) das Penicillin. In rascher Folge wurden weitere Substanzen isoliert, welche das Wachstum gewisser Bakterien zu hemmen vermögen. Erst in den letzten Jahren erkannte man jedoch, daß einige Antibiotica auch auf die Entwicklung der höheren Pflanzen Einfluß haben. Die Untersuchung der Antibiotica, im Zusammenhang mit dem pflanzlichen Wachstum, setzte deshalb so spät ein, weil vorerst ihre Verwendbarkeit bei der praktischen Bekämpfung der Infektionserreger das Hauptproblem der Forschung darstellte.

Das Streptomycin, welches Gegenstand der Versuche in der vorliegenden Arbeit ist, wurde 1943 erstmals von WAKSMAN (1953) aus *Strepto-*

S t r e p t o m y c i n



myces griseus gewonnen. Es ist ein Glykosid, das die Base Streptidin mit der Struktur des Inosits (einer Komponente im Vitamin B-Komplex), Streptose (eine Methylpentose) und Glucosamin (ein Dextrose Derivat) enthält.

Seit 1947 wird der Wirkungsmechanismus des Streptomycins auf Bakterien diskutiert, der sich in einer starken Wachstumshemmung der gramnegativen und säurefesten Organismen äußert. COHEN (1947) konnte in diesem Zusammenhang eine große Affinität der Nukleinsäuren für das Antibioticum in vitro nachweisen. Im Anschluß daran vermuteten GROS und MACHEBOEUF (1948), daß die bakteriostatische Wirkung des Streptomycins auf *Clostridium sporogenes* durch eine Störung des Nukleinsäurestoffwechsels bedingt sei.

Die ersten Versuche mit Streptomycin an der Pflanze wurden von BEIN (1951) im botanischen Institut Bern ausgeführt. Mit der Methode der sterilen Organkultur konnte er nachweisen, daß das Antibioticum auf die Embryonalzellen der Wurzelmeristeme von *Pisum sativum* einwirkt. Eine Dosis von 12,5 γ Streptomycin/ccm-Nährlösung (nach BONNER mit Aneurin) hemmt das Längenwachstum der Wurzeln um 50 %. SCHOPFER (1952) berichtet, daß Streptomycin in höherer Konzentration auch die Entwicklung von Pisumpflanzen, steril kultiviert auf dem Milieu nach KNOP, beeinflußt. Als erster sichtbarer Ausdruck einer Antibioticumwirkung stellte er eine vollständige Unterdrückung des Nebenwurzelswachstums fest, wenn die Pflanzen während 8 Tagen in Anwesenheit von 50 mg Streptomycin gezüchtet wurden. Bei einer nur fünfminütigen Einwirkungsdauer derselben Antibioticumkonzentration und anschließender Überführung der Pflanzen in das unveränderte Milieu nach KNOP, zeigte sich nach 8 Tagen eine Erniedrigung des Trockengewichts der Nebenwurzeln um 50 %. Je länger die Wurzel der Pisumpflanzen mit dem Antibioticum in Kontakt bleibt, umso stärker gehemmt erscheint das Trockengewicht der Nebenwurzeln nach 8 Tagen im Normalmilieu. Die Konzentration von 200 mg Streptomycin bewirkt schon nach fünfminütiger Einwirkung, daß überhaupt keine Nebenwurzeln entstehen können. SCHOPFER nimmt auf Grund der Kontaktversuche an, daß die Vegetationspunkte der Pisumwurzeln eine große Affinität für das Streptomycin haben, und daß das Antibioticum auch hier den Nukleinsäurestoffwechsel stört, wie dies GROS und MACHEBOEUF (1948) für Bakterien angenommen haben. Die Wirkung auf die Nukleinsäuren, welche die Lebensvorgänge der Zelle entscheidend beeinflussen, könnte einmal für die beobachtete Wachstumshemmung der Haupt- und Ne-

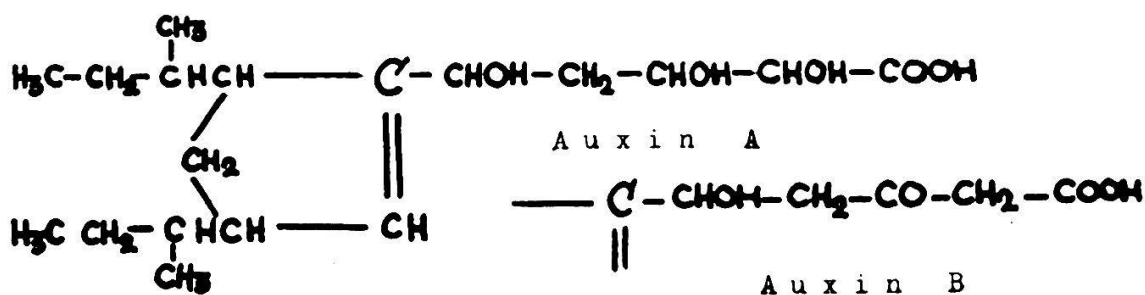
benwurzeln und für weitere unter Streptomycineinfluß an der Pflanze entstehende Veränderungen verantwortlich gemacht werden. Das Antibioticum hemmt nämlich auch die Bildung des Chlorophylls (EULER 1947) und beeinträchtigt zudem die Biosynthese der Carotinoide, wie SCHOPFER (1951) bei *Pisum*, *Avena* und *Phycomyces* (1952) nachweisen konnte.

Weitere Wirkstoffe, welche in bezug auf Beeinflussung der pflanzlichen Gestaltung schon lange vor den Antibiotica diskutiert wurden, sind die Wuchsstoffe, auch Auxine genannt.

Der Beginn der Wuchsstoffforschung geht auf die Versuche WENTs aus dem Jahre 1928 zurück, indem es ihm damals gelang, die stoffliche Natur der Auxine eindeutig nachzuweisen und damit die Grundlagen zu ihrer Identifizierung zu schaffen. Bereits bevor die Anwesenheit von speziellen Wuchsstoffen bekannt war, beschäftigte sich die biologische Forschung eingehend mit den Problemen des Wachstums und der Organbildung, wie auch mit den Wechselbeziehungen zwischen den einzelnen Organen (Korrelationen), aus denen die typische Gestalt der Pflanzen hervorgeht. So machte zum Beispiel DUHAMEL DU MONCEAU 1785 einen von der Wurzel aufsteigenden Saftstrom für die Sproß- und Blattbildung, einen absteigenden Saftstrom für die Wurzelbildung verantwortlich. Als Erklärung für die Ausbildung der Pflanzenform wurde in dieser Zeit hauptsächlich eine unterschiedliche Verteilung von Nährstoffen im Organismus herangezogen. Jedoch vermuteten einzelne Forscher die Mitwirkung von speziellen organbildenden Substanzen (SACHS) oder von Wachstumsenzymen (BEYERINCK). Grundlegend für die spätere Entdeckung des Wuchsstoffes zeigte sich eine Beobachtung von DARWIN im Jahre 1880. Er stellte fest, daß durch einseitige Belichtung eine *Phalariskoleoptila* nach der lichtzugewandten Seite hin gebogen wird und erkannte in diesem Phototropismus eine spezielle Korrelationserscheinung. WENT hat aus diesem und ähnlichen Ergebnissen von FITTING, BOYSEN-JENSEN, PAAL, SOEDING die Schlußfolgerung gezogen, daß durch den Lichtreiz ein wachstumsfördernder Stoff zerstört wird, der auf der lichtgeschützten Seite seine Wirkung weiter entfalten kann und so eine Krümmung des Organs herbeiführt. Er konnte ihn in Agarblöckchen auffangen und mit ihm experimentieren. Damit war das Vorhandensein eines speziellen Wuchsstoffes bewiesen. Man bezeichnet ihn heute mehrheitlich als Wuchshormon, weil der von WENT postulierte Wirkstoff alle Bedingungen erfüllt, welche mit diesem Begriff verknüpft sind: Er wird in einem bestimmten Pflanzenteil (Koleoptilspitze) synthetisiert, nach

einem Erfolgsorgan (Koleoptilbasis) geleitet und wirkt in kleinsten Mengen spezifisch morphogenetisch.

WENT erkannte den chemischen Aufbau des Hormons noch nicht, da es ihm aus den Koleoptilspitzen nur in kleinsten Mengen zur Verfügung stand. Da entdeckte KOEGL 1932 den Wuchsstoff als Bestandteil des Harns und isolierte ihn daraus. Die beiden Ausdrucksformen dieser Wuchsstoffe wurden von KOEGL Auxin A und Auxin B genannt und besitzen nach seiner Ansicht folgende Konstitution:



Bei der Aufarbeitung des Harns stieß KOEGL auf eine weitere Fraktion im Wuchsstoffcharakter, die er Heteroauxin nannte. Diese Fraktion erwies sich als identisch mit der schon bekannten β -Indolessigsäure¹. Sie besteht aus einem Indolkern, der aus einem Benzol- und einem Pyrrolring zusammengesetzt ist und einer Seitenkette, die der Essigsäure entspricht.



Die Auxine A und B zeigen nach KOEGL qualitativ die gleiche physiologische Wirksamkeit wie die IES. VON GUTTENBERG (1942) lehnte diese Behauptung auf Grund des großen chemischen Unterschiedes zwischen den beiden Stoffen ab und nahm an, IES sei ein Reizstoff, der die Bildung von Auxin A und B in der Pflanze erst anrege, was indessen nicht genau bewiesen werden konnte. Seit der Entdeckung KOEGLs sind die Auxine A und B nie mehr isoliert worden und besitzen heute nur mehr historisches Interesse, während die IES im Mittelpunkt der Wuchsstoffforschung steht. Ihr Vorkommen konnte in *Rhizopus suinus*, Hefe, andern Mikroorganismen und in höheren Pflanzen (zum Beispiel in Weizenkeimlingen) nachgewiesen werden. IES wird aus Pflanzenmaterial

¹ β -Indolessigsäure wird in dieser Arbeit abgekürzt als IES aufgeführt.

mit Äther extrahiert, kann aber auch leicht synthetisch hergestellt werden. Die Möglichkeit mit künstlichem Wuchsstoff zu experimentieren, führte zu einer großen Zahl neuer Untersuchungen mit dem Ziel, den Mechanismus des pflanzlichen Wachstums zu ergründen. Anfänglich wurde dabei die IES in unkontrollierbaren, unphysiologisch hohen Mengen angewendet, da noch nicht bekannt war, daß ihre Wirkung weitgehend von der Konzentration abhängig ist. Auch wußte man noch nicht, daß die einzelnen Organe der Pflanzen eine verschiedene Auxinempfindlichkeit aufweisen können. Die Unkenntnis dieser grundlegenden Tatsachen führte in dieser Zeit zu widersprechenden Ansichten über die Auxinwirkung. Erste genaue Angaben brachten die Konzentrationsversuche von GEIGER-HUBER und BURLET (1936). Diese Autoren zeigten, daß eine Verdünnung von 3×10^{-11} mol IES das Wachstum von Maiswurzeln in steriler Organkultur (BONNERMilieu) gegenüber den Kontrollwurzeln fördert, während stärkere Konzentrationen von 10^{-8} mol aufwärts zunehmend hemmen. Damit war eine Konzentrationsabhängigkeit der IES-Wirkung eindeutig nachgewiesen. BEIN (1951) konnte diese Ergebnisse anhand eigener Experimente an *Zea Mays* bestätigen. GEIGER-HUBER und BURLET (1936) zeigten auch, daß IES-Konzentrationen, welche das Koleoptilwachstum fördern, die Wurzel noch hemmen, während viel schwächere Konzentrationen die Wurzel ebenfalls fördern. Diese Erscheinung läßt sich nur durch eine unterschiedliche IES-Empfindlichkeit der Organe erklären. Über den eigentlichen Mechanismus der pflanzlichen Wachstumsvorgänge sagen jedoch diese Beobachtungen nicht viel aus.

KOEPFLI, THIMANN und WENT (1938) versprachen sich neue Erkenntnisse über Wuchsstoffmechanismen durch Untersuchung der Zusammenhänge zwischen chemischer Struktur und Auxinwirkung. Sie gingen aus von der Beobachtung, daß neben IES auch α -Naphthylelessigsäure, cis-Zimtsäure, Indol-3-Propionsäure und Phenylelessigsäure Wuchsstoffcharakter aufweisen. Aus der Ähnlichkeit dieser Stoffe stellten sie folgende Strukturbedingung für einen aktiven Wachstumsregulator auf: Ungesättigtes, lipophiles Ringsystem mit einer Seitenkette, die eine Karboxylgruppe trägt. Die physiologischen Eigenschaften dieser Stoffe ergeben sich, nach den erwähnten Autoren, aus der Adsorption an ein aktives Substrat, wie dies die Plasmagrenzschichten und das Cytoplasma der lebenden Pflanzenzelle darstellen. Der Verlust der Wuchsstoffwirkung tritt dann ein, wenn der Wachstumsregulator nicht mehr an zwei Punkten seines Moleküls, nämlich der Karboxylgruppe und der ortho-Stel-

lung zur Karboxylgruppe, mit zwei vorbestimmten Substratorten reagieren kann (sog. two point attachment). Ein Hemmstoff des Wachstums wäre demnach in der Lage, diese Zweipunktbindung und damit die Aktivität des Wuchsstoffes zu unterbinden. Nach Mc RAE und BONNER (1953) kann aus einem der obgenannten Wuchsstoffe selbst ein Hemmstoff (Antiauxin) entstehen, wenn aktives Auxin derart umgeformt wird, daß es an Stelle der zur Wachstumsförderung notwendigen Zweipunktbindung nur eine Einpunktbindung mit dem Substrat (auxin receptive entity within the plant) eingehen kann. RAE und BONNER machen folgende Veränderungen des Wuchsstoffmoleküls dafür verantwortlich:

1. Fehlen der Karboxylgruppe (zum Beispiel 2,4-Dichloranisol)
2. Blockierung der beiden ortho-Stellungen zur Karboxylgruppe (zum Beispiel 2,6-Dichlorphenoxyessigsäure)
3. Die räumliche Beziehung zwischen Karboxylgruppe und aktiver ortho-Gruppe läßt keine Zweipunktbindung zu, wegen Anwesenheit einer unförmigen Seitenkette am α -C. (zum Beispiel Dichlorphenoxyisobuttersäure).

Die Wirkung der Antiauxine beruht also auf einem kompetitiven Antagonismus. Indem ihre umgeformten Moleküle nur Einpunktbindungen mit dem Substrat eingehen, versperren sie den aktiven Auxinmolekülen den Platz, so daß diese ihre wachstumsfördernde Wirkung nicht entfalten können. Die Theorien von KOEPLI, THIMANN, WENT, sowie von RAE und BONNER, gehen von der Annahme aus, daß die Wachstumsförderung durch Auxine mit ihrer Zweipunktbindung an ein aktives Substrat in der Pflanzenzelle verknüpft sei. E. SUTTER (1944) konnte diese Auffassung durch eigene Messungen unterstützen. Sie berechnete, daß die für maximale Wachstumsförderung von Hypokotylen der *Cucumis sativus* pro wachsende Zelle aufgenommene Anzahl von IES-Molekülen ($5,5 \times 10^9$) nicht genügt, um eine monomolekulare Schicht über die ganze Zelloberfläche zu bilden und schließt daraus, daß der wirkende Wuchsstoff in der Zelle nicht frei gelöst, sondern an bestimmte Zellorte gebunden sei. In wachstumshemmender, starker Konzentration hingegen wird die Zelloberfläche von Auxinmolekülen überschwemmt, die einander beim Eingehen der Zweipunktbindungen stören und damit zu einer sichtbaren Wachstumshemmung führen könnten.

Bis jetzt haben wir den Einfluß der IES auf das Wachstum besprochen. 1938 entdeckte REINDERS (1938), daß sie in wachstumsfördernder Konzentration auch den Wasseraustausch von Parenchymgeweben erhöht. BRAUNER (1949) stellte ergänzend fest, daß IES den Wasseraus-

tausch in Konzentrationen über 10^{-4} mol hemmt und in Konzentrationen unter 10^{-5} mol fördert. Daraus ergibt sich eine ähnliche Konzentrationsabhängigkeit der Wirkung auf den Wasseraustausch wie auf das Wachstum. Auf Grund seiner Versuche erklärte sich BRAUNER die Erscheinung in einer gegensätzlichen Beeinflussung des Durchlässigkeitsvermögens der Plasmagrenzschichten und der Dehnbarkeit der Membran durch stark und schwach konzentrierte IES. Er sah in der Erhöhung der Wasserpermeabilität der Zelle durch geeignete IES-Konzentrationen einen Sondereffekt, der die Hauptwirkung des Wuchsstoffes auf die Zellstreckung unterstützt, oder sogar erst ermöglicht. Die Dehnbarkeit der Membran ist nach BRAUNER viel stärker unter aeroben als unter anaeroben Verhältnissen. BOUILLENNE (1943) stellte zudem eine Steigerung der Atmung bei Maiskeimlingen fest, unter Anwendung von wachstumsfördernden IES-Konzentrationen. Es besteht demnach zwischen den Effekten des Auxins auf die Wachstumsvorgänge eine Beziehung, indem die dazu benötigte Energie hauptsächlich aus der Atmung her stammt.

Problemstellung

SCHOPFER (1952) beobachtete bei Kontaktversuchen mit Streptomycin eine starke Erniedrigung des Trockengewichts und der Zahl der Nebenwurzeln an Pisumpflanzen. Mit diesem «Nebenwurzelttest» ist es möglich, die Einwirkung von schwachen Dosen hemmender Substanzen einwandfrei festzustellen. BEIN (1951) konnte auch eine Hemmung des Längenwachstums der isolierten Pisumwurzeln (Organkultur in synthetischer Nährlösung) durch das Antibioticum nachweisen. SCHOPFER schloß aus diesen Ergebnissen, daß die Vegetationspunkte der Pflanzen eine starke Affinität für Streptomycin haben müssen. Im Anschluß an die Resultate EULERS (1947), der eine Koagulation der Nukleinsäuren in vitro durch Streptomycin festgestellt hatte, nahm SCHOPFER an, daß die Wachstumshemmung durch eine Störung des Nukleinsäurestoffwechsels hervorgerufen werde, die zu einer Verlangsamung oder gar Blockierung der Zellteilungen führt. Die Vegetationspunkte, von denen primär die Gestaltung der Pflanze ausgeht, sind aber auch die Hauptwirkungsorte der IES. Der Wuchsstoff entfaltet besonders an diesen Stellen in noch weitgehend ungeklärter Weise seinen Einfluß auf die Zellstreckung und das Wachstum, wenn die Beziehungen der Auxinmoleküle zum Wirksubstrat in der von RAE und BONNER (1953) angegebenen Weise erfüllt sind. Die Tätigkeit des Streptomycins und der IES am sel-

ben Ort im pflanzlichen Organismus, die zu den erwähnten Erscheinungen führt, gab Anlaß zum Grundproblem der vorliegenden Arbeit. Es sollte erstmals eine Wechselwirkung zwischen Streptomycin und IES auf das Pflanzenwachstum *in vitro* untersucht werden. Dabei vermuteten wir, daß sich ein antagonistischer Effekt zwischen diesen Stoffen ergeben werde. Anhaltspunkte dafür liefert auch die natürliche Wachstumsregulation, der die Pflanzenwurzel im Boden unterworfen ist. Man weiß, daß an dieser Steuerung die IES, welche in den oberirdischen Pflanzenteilen gebildet und in die Wurzel geleitet wird, als endogener Faktor beteiligt sein muß. Sie ist dafür verantwortlich, daß die Länge der Wurzel stets in einem korrelativen Verhältnis zur Größe der ganzen Pflanze steht. Es ist aber auch anzunehmen, daß Substanzen, die im Boden vorhanden sind und von anderen Organismen gebildet werden, als exogene Faktoren das Wurzelwachstum beeinflussen. Es handelt sich hier um Spurenelemente, Vitamine, Aminosäuren, Hormone und die für das vorliegende Problem wichtigen Antibiotica. Letztere sind als Ausscheidungsprodukte von Pilzen und Bakterien in jedem Boden vorhanden und besitzen hier nach WINTER und WILLEKE (1951) eine große Stabilität. BEIN (1951) konnte tatsächlich nachweisen, daß Bodenextrakte (0,2 g Erde/ccm), besonders aus Walderde, das Längenwachstum der Pisumwurzeln *in vitro* sehr stark hemmen. Er vermutete, daß die Wirkung der Bodenextrakte durch ihren Gehalt an Antibiotica, aber auch anderen Hemmstoffen des Wachstums, bedingt sei. Die Antibiotica beeinflussen sehr wahrscheinlich auch hier die Zellteilungen über die Nukleinsäuren, wie dies zum Beispiel für die Hemmung des Wurzelwachstums *in vitro* mit reinem Streptomycin angenommen wird. Es darf aber nicht übersehen werden, daß alle exogenen Faktoren in der Natur auch indirekt auf die Wachstumsverhältnisse einwirken können, indem sie andere Organismen (Bakterien, Pilze oder Wurzeln anderer Pflanzen) fördern oder hemmen und damit den qualitativen und quantitativen Wirkstoffgehalt des Bodens verändern. So wäre zum Beispiel eine Unterdrückung der luftstickstoffbindenden (*Rhizobium radicum*) und nitrathbildenden (*Nitrosomonas*, *Nitrobacter*) Bodenorganismen von größtem Einfluß auf die Stickstoffernährung und damit das Wachstum der Pflanzen. KOEHLER (1955) gibt an, daß der Gehalt an einem bestimmten Antibioticum (Gliotoxin), das stark hemmend auf die Mykorrhizapilze einwirkt, dafür verantwortlich zu machen ist, daß im Boden von Wareham (USA) Koni-feren nicht zu wachsen vermögen. Der Mykorrhizapilz stellt den Wald-bäumen lebensnotwendige Stoffe u. a. Vitamine zur Verfügung. Bei un-

seren Untersuchungen wollten wir, unter Ausschaltung der soeben besprochenen indirekten Wirkung, einen möglichen direkten Einfluß des Streptomycins als exogener Wachstumshemmstoff auf die Tätigkeit der IES aufdecken. Um das zu erreichen entschlossen wir uns, die beiden Stoffe vorerst in verschiedenen Konzentrationen einzeln auf das Längenwachstum der isolierten Pisumwurzel und auf das Nebenwurzelwachstum in steriler Kultur unter unseren Versuchsbedingungen zu testen. Aus dem Kombinationsversuch bei gleichzeitiger Einwirkung von Streptomycin und IES, erwarteten wir als Resultat einen Antagonismus, der uns die Grundlagen für weitere Experimente liefern sollte, möglicherweise unter Anwendung anderer Methoden. Die vollständige oder auch nur teilweise Aufklärung eines derartigen Antagonismus kann einen Beitrag leisten zur besseren Erfassung des Wuchshormonenmechanismus in den Pflanzen.

II. EXPERIMENTELLER TEIL

A. WIRKUNG VON INDOLESSIGSÄURE UND STREPTOMYCIN ALLEIN UND IN KOMBINATION AUF WURZELKULTUREN

(*Pisum sativum*)

Zur Methodik der Kultur isolierter Pflanzenteile unter sterilen Bedingungen

Als Testobjekt zur Ermittlung des direkten Einflusses von Wirkstoffen auf das Wachstum, haben wir die isolierten Wurzeln von *Pisum sativum* (Sorte Maikönigin) gewählt, welche in folgender Weise präpariert wurden: Das Samenmaterial, welches für eine Versuchsreihe aus derselben Ernte stammen muß, wurde sorgfältig ausgelesen und durch Einlegen in 35 ‰ Chlorkalklösung während 1 h. desinfiziert. Die vorbehandelten Samen werden dann zur Keimung gebracht, indem man sie (10—20 Stück) in sterile Petrischalen überträgt welche feuchte Watte mit Filterpapier bedeckt enthalten. Während 4—5 Tagen bleiben nun die Schalen im Dunkeln bei 23 ° C. Nach dieser Zeit werden die Samen und ihre Keimwurzeln mit der Lupe genau durchgemustert, um eventuelle Infektionen zu erkennen und die betreffenden Petrischalen auszuscheiden. Hierauf erfolgt das Auswählen der Wurzeln für den Versuch, die in ihrer Länge nicht allzusehr voneinander differieren sollen, um die ohnehin große Variationsbreite im Längenwachstum etwas zu reduzieren. Mit einem ab-

geflamnten Skalpell, an dem eine Meßvorrichtung angebracht ist, werden genau 10 mm lange Wurzelspitzen abgeschnitten und mit einem Spatel steril in die Kulturgefäße übergeführt. Diese Arbeitsweise folgt den Richtlinien, die GAUTHERET (1942) für die Wurzelkultur vorgeschlagen hat.

Als Nährlösung wurde das Grundmilieu von BONNER verwendet:

Aqua dest.	1000,0 ccm
Ca-Nitrat	242 mg
Mg-Sulfat	42 mg
K-Nitrat	85 mg
K-Chlorid	61 mg
K-Monophosphat	20 mg
Ferritartrat	1,5 mg
Sacharose purissimum	40 g (4 ‰)
Aneurin	100 γ

Das pH der sterilisierten Nährlösung beträgt 4,9. Als Kulturgefäße dienen Röhren aus Jenaerglas (18/300 mm), die vorne nach oben abgebogen sind und mit Hilfe einer Klammer in liegender Stellung gehalten werden. Jede Röhre beimpft man steril mit einer 10 mm langen Wurzelspitze. Diese Kulturröhren wurden von GEIGER in die Technik eingeführt und besitzen den bedeutenden Vorteil, daß eine periodische Messung des Längenwachstums erfolgen kann, ohne daß die Wurzel aus dem Kulturgefäß entfernt werden muß. Ein gewisser Nachteil der Röhren besteht in ihrer schlechten Belüftung. Aus diesem Grunde ist die Wachstumsgeschwindigkeit auch kleiner gegenüber derjenigen in Erlenmeyern und Petrischalen.

Die Messung des Längenwachstums geschieht mit Hilfe eines Busch-Citophot-Apparates in folgender Weise: Die Kulturröhre wird auf einen Tisch gelegt und die Wurzel von oben scharf beleuchtet. Durch ein Prismensystem und über einen Spiegel wird das Bild der Wurzel in 3,75facher Vergrößerung auf einen Zeichentisch projiziert und erscheint dort weiß auf schwarzem Grund. Diese Anordnung entspricht einem Zeichenapparat für makroskopische Objekte. Mit einem Bleistiftstrich wird der Verlauf der Wurzel festgehalten, dann mit einem Kurvenmesser (wie er für die Distanzmessung auf topographischen Karten dient) die Länge des Striches gemessen und daraus die tatsächliche Länge der Wurzel umgerechnet. Auf diese Weise kann man die gleiche Wurzel im Verlauf der Zeit beliebig oft messen und erhält damit Zeit-Wachstumskurven.

Ein Vergleich von Direktmessung und Projektionsmessung ergibt Differenzen von höchstens 5 %, aber nur dann, wenn die Wurzeln stark gekrümmt wachsen und nicht in einer Ebene liegen, so daß die Projektion Verkürzungen aufweist.

Die Möglichkeit, Organe isoliert zu kultivieren, befähigte die Forschung erstmals die physiologischen Vorgänge abzuklären, welche in einem Einzelorgan oder in einer bestimmten Gewebeart vor sich gehen. Untersuchungen dieser Art sind undenkbar, solange der Zusammenhang mit dem Gesamtorganismus noch vorhanden ist. So ist es zum Beispiel unmöglich die Vitaminsynthese in der Wurzel zu erfassen, wenn dieses Organ mit den oberirdischen Teilen der Pflanze in Verbindung steht und von dort Vitamine in die Wurzel geleitet werden können. Noch schwieriger überblickbar als bei den Vitaminen sind die Verhältnisse für die pflanzlichen Hormone, die als Korrelationsträger Einfluß auf die Gestaltung und Formung der Organe haben. Auch hier kann man nicht entscheiden, ob zum Beispiel die Wurzel selbst Hormone synthetisiert und ob diese für ihr Wachstum notwendig sind, solange der Zusammenhang mit dem komplexen Stoffwechsel des Gesamtorganismus erhalten bleibt. Viele Erkenntnisse über Zelldifferenzierung, Morphogenese und die Entwicklung von Tumoren konnten erst gemacht werden, nachdem es möglich war, von meristematischem Gewebe ausgehend, Gewebekulturen zu gewinnen. Zudem ist die sterile Gewebe- und Organkultur Grundlage zur Züchtung und Überimpfung mancher Virusarten *in vitro*.

Die Technik, pflanzliche Gewebekulturen zu gewinnen, geht auf Versuche von HABERLANDT (1902) zurück. KOTTE (1922) und ROBBINS (1922) konnten dann kurzfristige Gewebe- und Wurzelkulturen erhalten. Ein unbeschränktes Wachstum war deshalb nicht möglich, weil eine Nährlösung, die dem isolierten Pflanzenteil alle Stoffe zuführt, welche er normalerweise aus dem abgetrennten Restorganismus und dem Boden bezieht, noch nicht gefunden war. Auch wurden die Versuche dieser Zeit an ungeeigneten Pflanzen durchgeführt. Erst nach einigen Jahren konnte WHITE (1934) Tomatenwurzeln während unbeschränkter Zeit in einem relativ einfachen Milieu kultivieren. Bei den Pflanzen gelang demnach die Organkultur vor der Gewebekultur, welche später von GAUTHERET (1939) eingeführt wurde, indem er zeigte, daß Kulturen aus meristematischem Gewebe (Kambium) sich unbeschränkt überimpfen lassen. Umgekehrt verhielt es sich bei den Tieren, wo schon um 1925 Gewebekulturen erzielt wurden (HARRISON und CAR-

REL), währenddem die tierischen Organkulturen erst viel später aufkamen.

Bedingung für die erfolgreiche Durchführung von Organ- und Gewebekulturen ist die richtige Zusammensetzung der Nährlösung. Der Stoffwechsel eines Gesamtorganismus kann nicht derselbe sein, wie der eines isolierten Organs oder einer bestimmten Gewebeart. Aus diesem Grunde müssen die Nährlösungen den Bedürfnissen der zu kultivierenden Objekte in jedem Fall angepaßt werden. Ein großer Vorteil besteht darin, daß es heute möglich ist ein Milieu anzuwenden, dessen Zusammensetzung genau bekannt ist, und das keine chemisch undefinierbaren Bestandteile enthält.

WHITE mußte sich allerdings noch mit einem halbsynthetischen Milieu begnügen. Er verwendete eine modifizierte Nährlösung nach USPENSKI, der er Sacharose und Wachstumsfaktoren in Form von Hefeextrakt zusetzte. Dank der Konstitutionsermittlung und Synthese des Aneurins im Jahre 1936 und der raschen Entwicklung der Vitaminforschung in den folgenden Jahren, konnte der Hefeextrakt durch chemisch reine Vitamine ersetzt werden. In einem zweiten Milieu fügte WHITE an Stelle des Hefeextraktes Spurenelemente (Fe, Mn, Zn, B, J), Glykokoll und Aneurin hinzu. ROBBINS und SCHMIDT verwendeten die PFEFFERSche Nährlösung mit Zusatz von Spurenelementen (Fe, Cu, B, Mo, Zn, Mn), Aneurin und Pyridoxin. BONNER und DEVIRIAN hielten eine kompliziert zusammengesetzte Spurenelementmischung für überflüssig und schlugen als Zusatz zum Grundmilieu lediglich Fe-Tartrat und Aneurin im sogenannten Milieu I, Aneurin und Nicotinsäure im Milieu II und Aneurin mit Pyridoxin im Milieu III vor. Die Grundmilieus aller oben erwähnten Autoren enthalten in wechselnden Mengenverhältnissen folgende Salze: Ca-Nitrat, Mg-Sulfat, K-Nitrat, K-Chlorid und K-Monophosphat. Will man Wurzelkulturen einer bestimmten Pflanze anlegen, handelt es sich darum, den für die vorliegende Art besten Vorschlag zu ermitteln. Für die Wurzel von *Pisum sativum* ist das Milieu I von BONNER vorzüglich geeignet. Seine genaue Zusammensetzung haben wir zu Beginn dieses Abschnittes dargestellt. Es enthält Aneurin, weil dieses Vitamin zum Wachstum der meisten Wurzeln unentbehrlich ist, und sie zu seiner Synthese nicht befähigt sind.

Ein Hauptvorteil der sterilen Organkultur ist der, daß die isolierte Wurzel von allen natürlichen Hormonquellen abgeschnitten ist und zudem sehr empfindlich auf künstlich zugeführte Hormone reagiert. So kann man zum Beispiel noch sehr gut zwischen der Wirkung von 10^{-12}

und 10^{-10} molarer IES im Längenwachstum der Wurzel unterscheiden. Auch ist der Kontakt der Objekte mit dem Wirkstoff im flüssigen Milieu viel besser gewährleistet als bei der Anwendung von Wuchsstoffpasten, wie sie zu Wachstumsversuchen etwa auch gebraucht werden.

Zu den unangenehmen Nebenerscheinungen bei der Kultur von Wurzeln gehört vor allem die große Infektionsanfälligkeit des Milieus für Pilze und Bakterien, da es stark zuckerhaltig ist (4 %o Sacharose). Diese Infektionen treten auf, trotz gründlicher Desinfektion des Samenmaterials und sorgfältigster Manipulation. Aus diesem Grunde fallen immer 5—10 %o aller angesetzten Wurzeln aus, wobei sich gewisse Unterschiede zwischen Samen aus verschiedenen Ernten ergeben. Im wasserklaren BONNERMilieu sind aber die Infektionen leicht erkenntlich und auszuschneiden.

Die Streuung, mit der in allen biologischen Testmethoden zu rechnen ist, tritt auch bei Wurzelkulturen ziemlich stark auf. Sie ist hauptsächlich bedingt dadurch, daß meist für eine Versuchsreihe, zu der sehr viele Samen angesetzt werden müssen, kein genetisch einheitliches Material zur Verfügung steht. Es ist daher wichtig, daß zur Sicherung der Resultate die statistischen Verhältnisse untersucht werden.

1. Wirkung der Indoleessigsäure allein auf Wurzelkulturen

Wir haben die Wirkung der IES auf das Wachstum der isolierten Wurzel von *Pisum sativum* getestet, um unter unseren Versuchsbedingungen einen Vergleich zu den von GEIGER-HUBER und BURLET an Maiswurzeln gemachten Beobachtungen zu erhalten. Die genannten Autoren hatten erstmals eine konzentrationsabhängige Hemmung und Förderung des Wurzelwachstums durch IES festgestellt.

Versuchsordnung:

Ausgehend vom Milieu I nach BONNER mit Zusatz von Aneurin, haben wir 8 Lösungen hergestellt, welche IES (Roche) in Konzentrationen von 10^{-6} bis 10^{-13} mol enthielten. Diese Lösungen wurden pro Konzentration in je 20 Kulturröhren (GEIGER) abgefüllt. In jede Röhre haben wir 10 ccm gegeben. Als Kontrolle wurde eine gleichgroße Serie ohne Zusatz von IES mitgeführt. Die Kulturgefäße wurden mit Wattestopfen versehen und dann während 15' bei 115° C im Autoklav sterilisiert. Dabei werden weder die thermostabile IES, noch das Aneurin in ihrer Ak-

tivität geschädigt. Nach dem Abkühlen haben wir jede Röhre unter sterilen Bedingungen mit einer 10 mm langen Wurzelspitze beschickt. Die isolierten Wurzeln hatten wir kurz vor dem Versuch, nach der zu Beginn des experimentellen Teils beschriebenen Technik, vorbereitet. Die Kulturen wurden dann in einen Kellerraum verbracht, wo sie im Dunkeln bei 23° C ($\pm 1^\circ$ C) gehalten wurden. Das Längenwachstum der Wurzeln haben wir nach 2 und 5 Tagen Kultur mit dem Busch-Citophot nach der einleitend beschriebenen Methode gemessen.

Ergebnisse:

Wir erkennen aus Tabelle 1, daß sich die Pisumwurzel aus den Dikotyledonen hier gegenüber IES ganz ähnlich verhält, wie die Maiswurzel der Monokotyledonen in den Versuchen von GEIGER-HUBER und BURLET. Wir finden auch hier einen konzentrationsabhängigen Übergang von Wachstumsförderung in Wachstumshemmung. Das Optimum der Förderung für die Pisumwurzel wird mit 10^{-10} molarer IES erzielt, für die etwas empfindlichere Maiswurzel hingegen schon mit 10^{-11} mol. Die geringere Hemmung nach 5tägiger Kultur gegenüber der 2tägigen läßt vermuten, daß die IES eventuell im Laufe der Zeit abgebaut wird. Zusammenfassend können wir also bei der Wirkung der IES auf die Pisumwurzel drei Bereiche unterscheiden. Einen für das Wachstum wirkungslosen Bereich mit 10^{-12} molaren und schwächeren Konzentrationen, wobei die erzielten Wurzellängen denen der Kontrollserie entsprechen. Un-

TABELLE 1

Einfluß der IES auf isolierte Wurzeln von *Pisum sativum*
(Längenwachstum in % der Kontrollwurzeln)

Pisumwurzeln	Zahl Kulturen	IES-Konz. (mol)	Längenwachstum in % der Kontrolle	
			nach 2 Tagen	nach 5 Tagen
	18	—	100	100
	17	10^{-13}	100	104
	17	10^{-12}	90	100
	18	10^{-11}	110	112
	16	10^{-10}	130	125
	19	10^{-9}	90	96
	15	10^{-8}	50	66
	18	10^{-7}	20	45
	17	10^{-6}	0	0

ter Anwendung von 10^{-11} und 10^{-10} molarer IES gelangt man in den fördernden Bereich, in dem das Längenwachstum der Wurzeln größer ist, als dasjenige der Kontrollen. Standen die Wurzeln unter dem Einfluß von 10^{-9} molarer und stärker konzentrierter IES, so erscheinen sie gegenüber den Kontrollen zunehmend gehemmt. 10^{-8} molare Lösung führt bereits zu einer 50 % Hemmung gegenüber den Kontrollwurzeln. In 10^{-6} molarer IES findet überhaupt kein Wachstum mehr statt.

Wir haben zu Beginn des experimentellen Teils angedeutet, daß die Streuungsverhältnisse bei der Auswertung der Ergebnisse von Wurzelkulturen besondere Bedeutung verdienen. In Tabelle 2 sind die Mittelwerte der effektiven Wurzellängen dargestellt, welche zu den Prozentzahlen der Tabelle 1 gehören. Zu jedem Wert wurde die mittlere quadratische Streuung ($\sqrt{s^2}$) nach folgender Formel berechnet.

$$s^2 = \frac{\sum_{i=1}^N x_i^2 - \bar{x} \cdot \sum_{i=1}^N x_i}{N-1} \quad \text{nach LINDER (25)}$$

wobei: $\sum_{i=1}^N x_i$ = Summe aller Wurzellängen einer Serie
 \bar{x} = Mittelwert der Wurzellängen einer Serie
 N = Anzahl Werte einer Serie

Die Zahlen der quadratischen Streuung zeigen uns, daß die wachstumsfördernde Wirkung von 30 % innert 2 Tagen, welche wir der 10^{-10} molaren IES zugeschrieben haben, ganz knapp an der Streugrenze liegt. Eine Beeinflussung des Wachstums nach 2 Tagen ist also hier statistisch nicht einwandfrei gesichert. Hingegen bestätigt die Statistik eindeutig die 50 %ige Hemmung durch 10^{-8} molare IES nach 2 Tagen. Die 25 %ige Förderung durch 10^{-10} molare, sowie die 34 %ige Hemmung durch 10^{-8} molare IES nach 5tägiger Kultur sind ebenfalls gesichert.

Zur allgemeinen Beurteilung von Ergebnissen aus Wurzelkulturen entnehmen wir diesen Angaben, daß Unterschiede im Längenwachstum nach 2tägiger Kultur von weniger als 30 % kaum signifikant sein können. Eine Versuchsreihe ist zudem nur dann statistisch gesichert, wenn $\frac{2}{3}$ aller Werte innerhalb der quadratischen Streuung liegen.

TABELLE 2

Mittlere Wurzellänge in mm und mittlere quadratische Streuung $\sqrt{s^2}$ zu den Prozentzahlen der Tabelle 1

Pisumwurzeln	Zahl der Kulturen	mol IES-Konz.	nach 2 Tagen		nach 5 Tagen	
			Länge (mm)	$\sqrt{s^2}$	Länge (mm)	$\sqrt{s^2}$
	18	—	20	$\pm 1,6$	34	$\pm 1,6$
	17	10^{-13}	20	$\pm 1,4$	35	$\pm 1,9$
	17	10^{-12}	19	$\pm 1,6$	34	$\pm 1,7$
	18	10^{-11}	21	$\pm 1,5$	37	$\pm 2,0$
	16	10^{-10}	23	$\pm 1,4$	40	$\pm 1,9$
	19	10^{-9}	19	$\pm 1,5$	33	$\pm 1,6$
	15	10^{-8}	15	$\pm 1,4$	26	$\pm 1,9$
	18	10^{-7}	12	$\pm 1,6$	21	$\pm 2,1$
	17	10^{-6}	10	K.W.	10	K.W.

2. Wirkung des Streptomycins allein auf Wurzelkulturen

Nachdem wir uns im vorhergehenden Abschnitt über die Wirkung der IES auf das Wurzelwachstum orientiert hatten, sollte uns hier eine weitere Versuchsreihe über den Einfluß des Streptomycins auf das Wachstum der isolierten Pisumwurzeln in steriler Organkultur Auskunft geben. Die Empfindlichkeit dieser Objekte gegenüber Streptomycinsulfat (Boston, New York 1949) ist nach BEIN (1951) sehr groß, indem das Antibioticum in einer Konzentration von 12,5 γ /ccm Nährlösung das Längenwachstum der Wurzeln innert 10 Tagen um 50 % hemmt. BEIN hatte die Wachstumsveränderung nach 5 und 10 Tagen gemessen. Ausgehend von den Beobachtungen SCHOPFERS (1952), der allerdings in höherer Konzentration des Antibioticums schon bei 5minütiger Einwirkungsdauer eine starke Hemmung des Nebenwurzelswachstums ganzer Pisumpflanzen erhielt, wollten wir das Längenwachstum der isolierten Wurzeln bereits nach 2tägiger Kultur feststellen. Dieses Vorgehen schien uns auch gerechtfertigt durch den Umstand, daß die physiologische Aktivität des Streptomycinsulfats in wässriger Lösung bereits nach wenigen Tagen erniedrigt wird.

Versuchsordnung:

Das Streptomycin ist temperaturempfindlich und darf daher nicht mit dem Milieu zusammen sterilisiert werden. Deshalb wendeten wir für

die Streptomycinlösungen eine Kaltsterilisierung unter Filtrieren durch ein Bakterienfilter (Schott 11G5) an. Die Stammlösungen, welche in dieser Weise vorbereitet wurden, enthielten 50, 100, 250, 500 und 1000 γ Streptomycinsulfat (PFIZER) pro 1 ccm destilliertem, sterilem Wasser. Die Kulturröhren (GEIGER) wurden mit je 9,0 ccm Nährlösung gefüllt und während 15' bis 115 °C im Autoklav sterilisiert. Dann wurde in 20 Röhren pro Serie je 1 ccm einer Streptomycinstammlösung unter sterilen Bedingungen übertragen. So gelangten wir zu folgenden Endkonzentrationen: 5, 10, 25, 50 und 100 γ Streptomycinsulfat pro ccm Nährlösung. Von den 4—5 Tage alten Keimlingen wurden 10 mm lange Wurzelspitzen nach der oben beschriebenen Technik steril abgetrennt und in die Röhren übergeführt. Die Kultur erfolgte in einem verdunkelten Kellerraum bei 23 °C (± 1 °C). Messungen des Längenwachstums der Wurzeln haben wir nach 2 und 5 Tagen, nach der bekannten Methode, mit dem Busch-Citophot vorgenommen.

Ergebnisse:

TABELLE 3

Einfluß des Streptomycins auf isolierte Wurzeln von *Pisum sativum*
(Längenwachstum in % der Kontrollwurzeln)

Pisumwurzeln	Streptomycin-Konz. (γ /ccm)	Längenwachstum in % der Kontrolle	
		nach 2 Tagen	nach 5 Tagen
17	— (Kontrolle)	100	100
17	5	91	72
18	10	75	52
17	25	58	32
16	50	33	12
16	100	0	0

Tabelle 3 zeigt, daß in unseren Versuchen bei allen angewendeten Streptomycinkonzentrationen eine Hemmung des Wurzelwachstums gegenüber den Kontrollen aufgetreten ist. Mit steigender Antibioticumkonzentration erschienen die Wurzeln zunehmend gehemmt. Im Gegensatz zu den Ergebnissen von BEIN (1951), haben wir mit 10 γ Streptomycin pro ccm Nährlösung nicht erst nach 10, sondern bereits nach 5 Tagen eine 50 %ige Hemmung erhalten, offenbar weil wir ein anderes Streptomycinpräparat verwendeten.

3. Wirkung der Indolessigsäure und des Streptomycins in Kombination auf Wurzelkulturen

In den vorhergehenden Abschnitten konnten wir unter unseren Versuchsbedingungen bestätigen, daß sowohl IES als auch Streptomycin das Wachstum der Pisumwurzel stark beeinflussen. Ausgehend von den Erfahrungen, welche wir mit jedem der Stoffe einzeln gemacht hatten, wollten wir hier erstmals das Verhalten der isolierten Wurzeln in vitro unter der gleichzeitigen Wirkung von IES und Streptomycin untersuchen. Wir pflanzten vorerst verschiedene Streptomycindosen mit IES-Konzentrationen aus dem für das Wachstum indifferenten, fördernden und hemmenden Bereich zu kombinieren. Aus den Ergebnissen dieser Untersuchungen erwarteten wir Hinweise auf den unabgeklärten Wirkungsmechanismus der Wuchsstoffe im Zusammenhang mit der Zellstreckung. Zudem wollten wir damit versuchen, die Rolle des Streptomycins in der Natur abzuklären, wo es als Ausscheidungsprodukt von *Streptomyces griseus* vorhanden ist.

Versuchsordnung:

In die Kulturröhren (GEIGER) wurden je 9 ccm Nährlösung nach BONNER mit Aneurin abgefüllt. Von jeder der vorbereiteten Stammlösungen, welche IES in Konzentrationen von 2×10^{-13} mol, 2×10^{-11} mol und 2×10^{-9} mol enthielten, wurden 0,5 ccm zum Milieu zugegeben, mit Wattestopfen verschlossen und während 15' bei 115°C im Autoklav sterilisiert. Nach dem Abkühlen haben wir zu den 20 Röhren der drei IES-Konzentrationen je 0,5 ccm von vier kaltsterilisierten Streptomycinsulfatstammlösungen (100 γ , 200 γ , 500 γ und 1000 γ pro ccm sterilem Wasser) beigefügt. Damit erreichten wir, daß in den Endkonzentrationen jede mögliche Kombination zwischen 10^{-8} , 10^{-10} , 10^{-12} molarer IES und 5, 10, 25, 50 γ Streptomycin pro ccm Nährlösung in je 20 Röhren pro Serie vorhanden war. Zudem haben wir als Kontrollen Röhren mitgeführt, welche die drei oben erwähnten IES-Verdünnungen und die vier Streptomycinkonzentrationen allein enthielten, sowie eine weitere Kontrollserie mit BONNERMilieu ohne Wirkstoff. Das nachfolgende Schema verdeutlicht unsere Versuchsordnung und bietet einen Vergleich zwischen den angewendeten Molaritäten und Gewichtsmengen:

IES-Konz.	0	10^{-12} mol (0,000 175 m γ /ccm)	10^{-10} mol (0,0175 m γ /ccm)	10^{-8} mol (1,75 m γ /ccm)
Streptomycin-Konz.	0	5 γ /ccm (5,714 $\times 10^{-6}$ mol)	10 γ /ccm (1,142 $\times 10^{-5}$ mol)	25 γ /ccm (2,857 $\times 10^{-5}$ mol)
		50 γ /ccm (5,714 $\times 10^{-5}$ mol)		

Die Versuchsobjekte waren hier wiederum isolierte Wurzelspitzen, welche steril von 4—5 Tage alten Keimlingen abgetrennt und in die Röhren übergeführt wurden. Die Messungen des Längenwachstums erfolgten, wie in den Einzelversuchen, ebenfalls nach 2 und 5 Tagen mit dem Busch-Citophot.

Ergebnisse:

TABELLE 4

Einfluß der IES und des Streptomycins allein und kombiniert auf die isolierte Wurzel von *Pisum sativum* nach 2 und 5 Tagen

Pisumwurzeln	Längenwachstum in % der Kontrolle								
	nach 2 Tagen				nach 5 Tagen				
	0	10^{-12}	10^{-10}	10^{-8}	0	10^{-12}	10^{-10}	10^{-8}	
IES-Konz. (mol)									
Streptomycin (γ /ccm)	0	100	100	127	54 * (\bar{x}')	100	104	124	60
	5	91	91	91	81	76	80	84	60
	10	81	81	91	91 * (\bar{x}')	56	56	60	56
	25	63	54	63	91	40	36	44	60
	50	36	45	45	63	28	24	28	28

* Statistische Auswertung am Schluß des Abschnittes

Nach 2tägiger Kultur zeigten die Wurzeln, welche unter dem Einfluß von 10^{-12} molarer IES standen, dasselbe Wachstum wie die Kontrollen ohne Wirkstoffzusatz. Ihr Längenwachstum erscheint aber gegenüber den Kontrollen gehemmt, wenn sie in der Mischung von 10^{-12} molarer IES mit allen angewendeten Streptomycinkonzentrationen kultiviert wurden. Die 10^{-12} molare IES vermag allein keine Wachstumsbeeinflus-

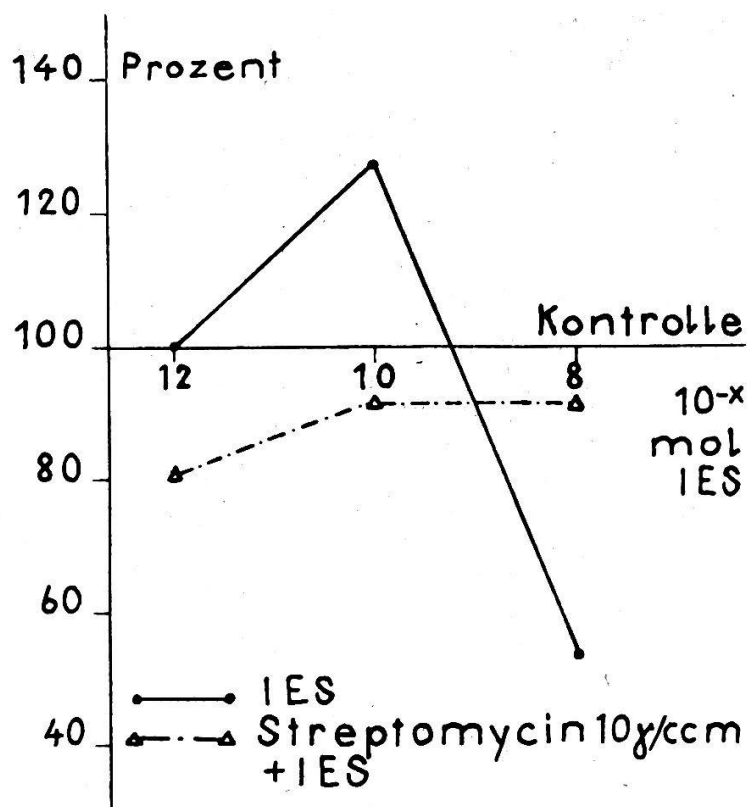
sung auszulösen und Streptomycin wirkt hier gleich wie im Einzelversuch. Die Kombination von 10^{-10} molarer IES mit den vier Streptomycindosen ergaben ebenfalls kleinere Wurzellängen als in 10^{-10} molarer IES allein. Das überraschendste Ergebnis erhielten wir durch Kombination des Streptomycins mit der 10^{-8} molaren IES, welche auch hier allein angewendet, das Wachstum der Wurzeln um 46 % erniedrigte. In Verbindung mit Streptomycin von 5 γ /ccm beträgt die erwähnte Hemmung nur 19 %, mit 10 und 25 γ /ccm noch 9 % und mit 50 γ /ccm 37 %. Die Hemmungen sind also durchwegs geringer in Kombination, als mit IES (10^{-8} mol) allein. Figur 1 stellt die Verhältnisse dar, wie sie sich nach 2 Tagen aus der Kombination von 10^{-12} , 10^{-10} und 10^{-8} molarer IES mit 10 γ /ccm Streptomycin ergeben.

FIGUR 1

**Einfluß der IES und der Kombination IES/Streptomycin
auf isolierte Wurzeln von *Pisum sativum* nach 2 Tagen**

Abszisse: Steigende IES-Konzentrationen

Ordinate: Längenwachstum in % der Kontrolle (100 %)



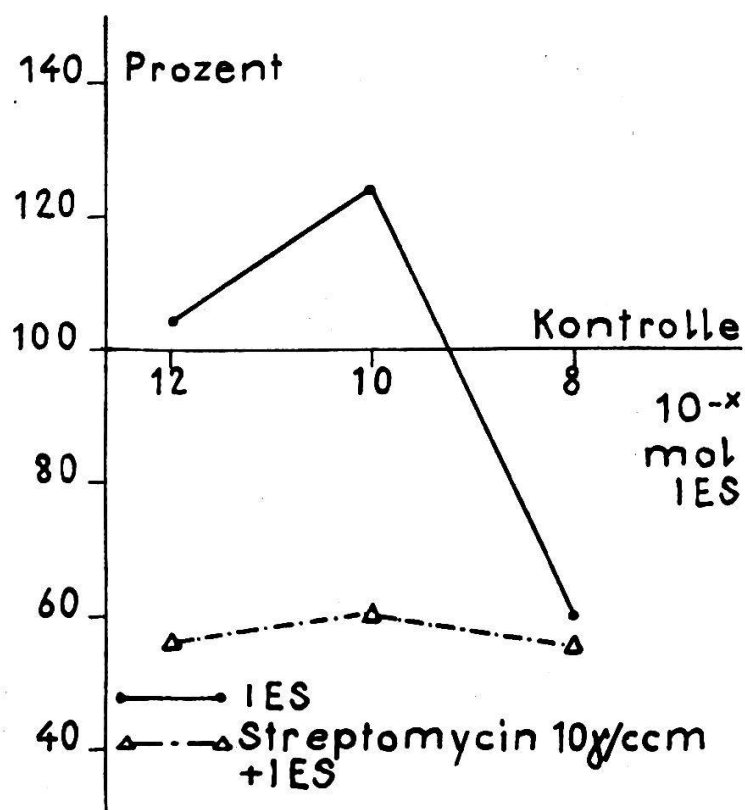
Nach 5tägiger Kultur zeigten die Objekte, welche in den Mischungen von 10^{-12} , sowie 10^{-10} molarer IES mit den vier Streptomycinkonzentrationen gewachsen waren, noch immer eine starke Hemmung im Längenwachstum gegenüber den Kontrollwurzeln in 10^{-12} und 10^{-10} molarer IES allein. Im Gegensatz zu den Ergebnissen nach 2 Kulturtagen erschienen die Wurzeln aus der Kombination von 10^{-8} molarer IES mit Streptomycin nun nicht mehr enthemmt gegenüber denjenigen in dieser IES-Konzentration allein. In Verbindung mit $50 \gamma/\text{ccm}$ Streptomycin wurde die IES-Hemmung noch verstärkt. Figur 2 faßt die Werte zusammen, welche aus der Kombination von 10^{-12} , 10^{-10} und 10^{-8} molarer IES mit $10 \gamma/\text{ccm}$ Streptomycin hervorgingen.

FIGUR 2

Einfluß der IES und der Kombination IES/Streptomycin auf isolierte Wurzeln von *Pisum sativum* nach 5 Tagen

Abszisse: Steigende IES-Konzentrationen

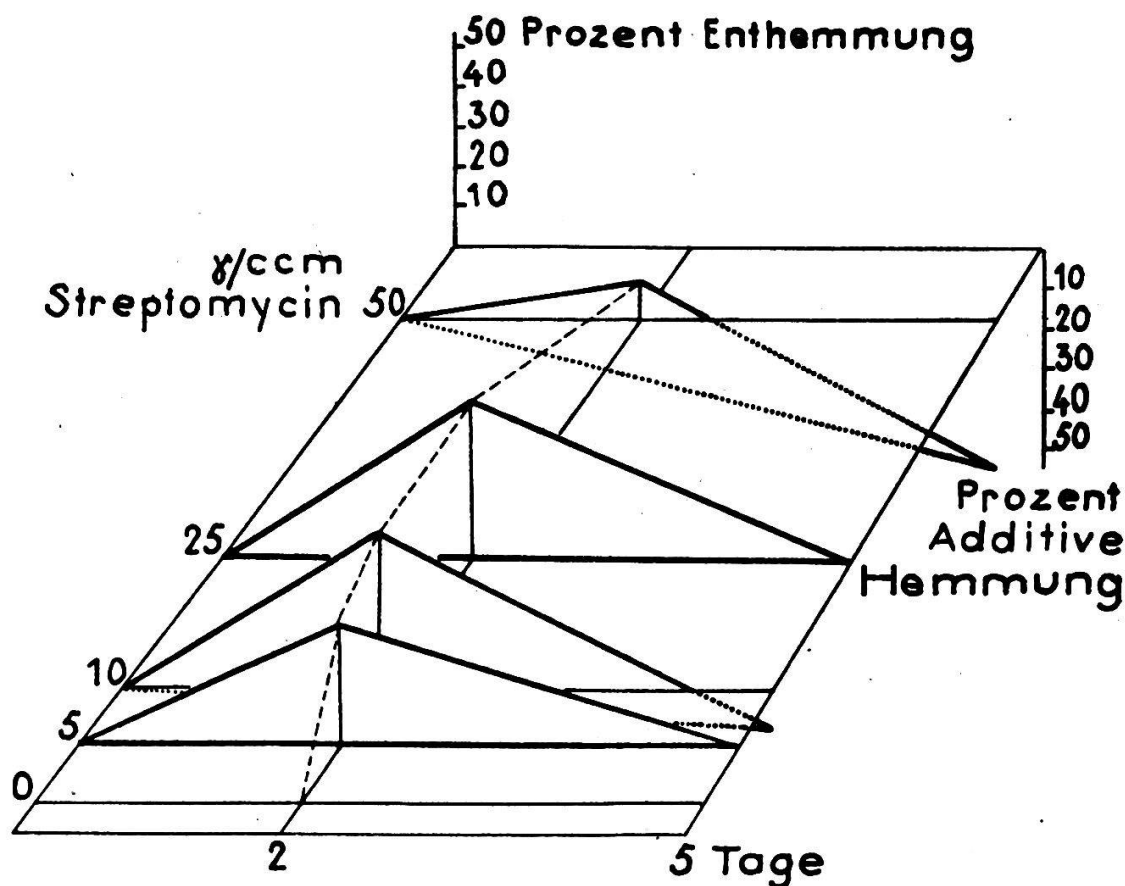
Ordinate: Längenwachstum in % der Kontrolle (100 %)



FIGUR 3

Einfluß der IES und der Kombination IES/Streptomycin auf isolierte Wurzeln von *Pisum sativum* nach 2 und 5 Tagen

Als auffälligstes Ergebnis der Kombinationsversuche erwies sich die Enthemmung der durch 10^{-8} molare IES gehemmten Wurzeln bei der Kombination der letzteren mit Streptomycin innert 2 Tagen, sowie das Verschwinden dieses Effektes nach 5tägiger Kultur. Die dreidimensionale Figur 3 stellt die sich dabei ergebenden Verhältnisse zusammen. Die horizontale Grundfläche bedeutet die 50%ige Hemmung durch 10^{-8} molare IES. Werte über der Fläche zeigen eine Enthemmung des Wurzelwachstums (nach 2 Tagen), unter der Fläche eine additive Hemmung der Wurzeln (nach 5 Tagen) durch die vier angewendeten Streptomycinkonzentrationen an. Wir ersehen daraus, daß eine maximale Enthemmung von 40% nur in Kombination mit einem bestimmten Konzentrationsbereich des Streptomycins (10–25 γ /ccm) und nur nach 2tägiger Kultur auftritt.



Statistik:

Die mit Kreuzen versehenen Reihen aus der Tabelle 4, welche zu den Mittelwerten \bar{x}' bzw. \bar{x}'' führten, wurden statistisch untersucht, um die Signifikanz des aufgefundenen Enthemmungseffektes nachzuweisen. Den Unterschied zwischen den beiden Durchschnitten haben wir nach

dem t-Test-Verfahren (LINDER) geprüft, und zwar unter Anwendung folgender Formeln:

$$t = \frac{\bar{x}' - \bar{x}''}{s} \sqrt{\frac{N_1 \cdot N_2}{N_1 + N_2}} \quad \text{nach LINDER (1945)}$$

$$s^2 = \frac{\left[\sum_{i=1}^{N_1} x_i'^2 - \bar{x}' \cdot \sum_{i=1}^{N_1} x_i' \right] + \left[\sum_{i=1}^{N_2} x_i''^2 - \bar{x}'' \cdot \sum_{i=1}^{N_2} x_i'' \right]}{N_1 + N_2 - 2}$$

wobei: $\sum_{i=1}^N x_i$ = Summe aller Wurzellängen einer Serie
 \bar{x} = Mittelwert der Wurzellängen einer Serie
 N = Anzahl Werte einer Serie
 $N_1 + N_2 - 2 = n$ = Zahl der Freiheitsgrade

Unsere Werte in obige Formeln eingesetzt:

$$t = \frac{19,8 - 15,6}{1,91} \sqrt{\frac{19 \cdot 18}{19 + 18}} = 6,68$$

Aus der Tabelle im Anhang des Werkes «Statistische Methoden» von LINDER finden wir für $n = 35$:

zu $P = 0,05$: $t = 2,030$
zu $P = 0,01$: $t = 2,724$
zu $P = 0,001$: $t = 3,592$

Der Wert $t = 6,68$ liegt außerhalb der Sicherheitsschwelle. Damit kann die von uns beobachtete Enthemmungswirkung des Streptomycins (10 γ /ccm) auf indolessigsäuregehemmte Wurzeln von *Pisum sativum* nach 2tägiger Kultur als gesichert gelten.

a) *Der Kombinationsversuch Indolessigsäure/Streptomycin und der natürliche Wuchsstoffgehalt der Wurzel*

Bei der experimentellen Zufuhr von Wirkstoffen zur isolierten Wurzel, wie sie in den vorausgehenden Versuchen stattgefunden hat, haben wir den natürlichen Wuchsstoffgehalt dieser Organe nicht in Betracht ge-

zogen. Solange die Wurzel mit der Pflanze in Verbindung steht, wird Auxin in der Wurzelspitze gebildet oder aktiviert und in überoptimaler Menge an die Streckungszone abgegeben. Werden die Wurzeln vom Organismus abgetrennt, so verlieren sie nach WUERGLER (1942) ungefähr in einem Tag den größten Teil ihres Wuchsstoffes aus Mangel an dem zur Aktivierung oder Synthese erforderlichen Material. Nach OVERBEEK (1939) hingegen läßt sich der Wuchsstoff in isolierten Wurzeln viel länger nachweisen und soll sogar nach diesem Autor aus geeigneten Nährlösungen synthetisiert werden können. Jedenfalls ist eine Wechselwirkung zwischen den zugeführten Wirkstoffen und dem schon vorhandenen Wuchsstoff nicht undenkbar. Wir wollten deshalb den Kombinationsversuch IES/Streptomycin an Wurzeln wiederholen, welche durch eine spezielle Technik wuchsstofffrei, oder doch sehr wuchsstoffarm gemacht wurden, um festzustellen, ob sich dabei grundlegende Unterschiede zu den vorausgegangenen Ergebnissen zeigen.

Versuchs-anordnung:

Die Herstellung der Lösungen geschah nach dem im letzten Versuch angegebenen Verfahren. Die IES wurde wiederum mit dem Milieu nach BONNER während 15' bei 115 ° C sterilisiert, dann haben wir die kaltsterilisierten Streptomycinlösungen zugegeben. In den Endkonzentrationen enthielten je 20 Röhren (GEIGER) 10^{-12} , 10^{-10} und 10^{-8} molare IES allein und kombiniert mit 10 γ /ccm Streptomycin. Mitgeführt wurden Kontrollen mit BONNERMilieu und Streptomycin 10 γ /ccm allein.

Die Wurzelspitzen, welche wir zu diesem Experiment verwendeten, hatten vorgängig zwei sogenannte Passagen durchzulaufen, und zwar in folgender Weise. Nach dem Abtrennen von den 4—5 Tage alten Keimlingen ließen wir sie im BONNERMilieu allein während einer Woche auf eine Länge von 6—7 cm auswachsen. Dann nahmen wir sie unter sterilen Bedingungen aus den Kulturgefäßen und schnitten 10 mm lange Spitzen ab, welche von neuem in eine vorbereitete Serie von Röhren mit Normalmilieu übergeführt wurden. Nach weiteren 8 Tagen trennten wir wiederum 10 mm lange Spitzen ab, welche dann den Bedingungen des Kombinationsversuches ausgesetzt wurden. Durch diese Passagen muß der natürliche Auxingehalt der Wurzeln sehr stark erniedrigt, wenn nicht sogar aufgehoben sein.

Die Kulturen wuchsen in verdunkeltem Raum bei 23 ° C (± 1 ° C), und das Längenwachstum wurde nach 2 und 5 Tagen mit dem Busch-Citophot ermittelt.

Ergebnisse:

TABELLE 5

**Einfluß der IES und des Streptomycins
allein und kombiniert
auf isolierte, überimpfte Wurzeln von *Pisum sativum*
nach 2 und 5 Tagen**

Pisumwurzeln	Längenwachstum in % der Kontrolle			
	nach 2 Tagen		nach 5 Tagen	
	ohne Streptomycin	mit Streptomycin	ohne Streptomycin	mit Streptomycin
IES-Konz.				
0	100	80	100	45
10^{-12} mol	80	50	63	63
10^{-10} mol	120	100	71	63
10^{-8} mol	60	110	50	50

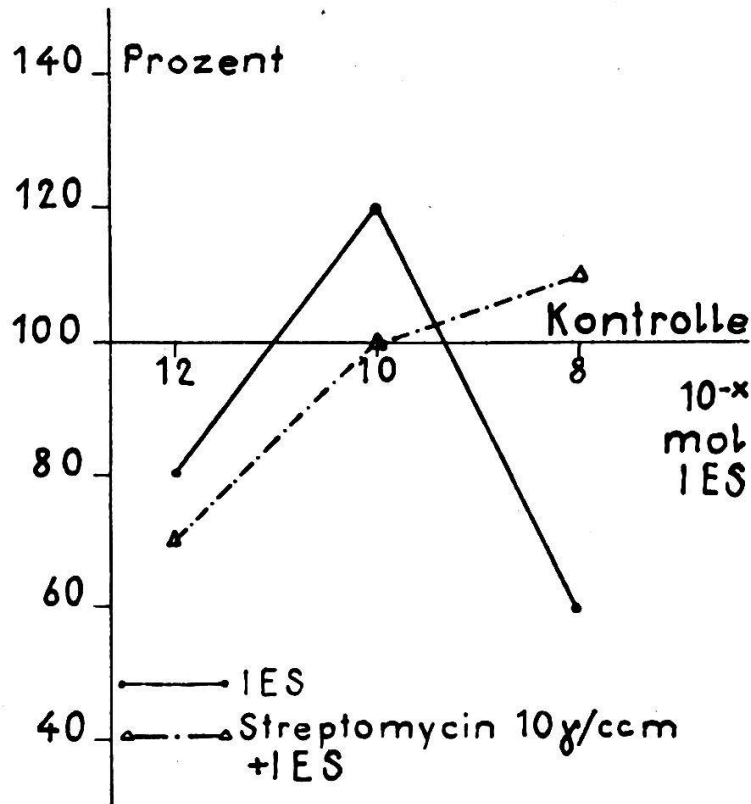
Wir stellen fest, daß die 10^{-8} molare IES allein auch hier das Wurzelwachstum nach 2 Tagen um 40 % hemmen konnte, währenddem dieselbe IES-Konzentration in Kombination mit 10 γ /ccm Streptomycin in derselben Zeit zu einem 110 %igen Wachstum gegenüber den Kontrollen (100 %) führte. Die Enthemmung beträgt also 50 %. Aus den Versuchen mit nicht überimpften Wurzeln resultierte bei dieser Wirkstoffkonstellation eine Enthemmung von 40 %. Dieser Unterschied liegt jedoch im Bereich der Streuung und eine Veränderung des natürlichen Wuchsstoffgehaltes durch die Passagen kann nicht dafür verantwortlich gemacht werden. 10^{-10} molare IES zeigte hier ähnliche Förderung wie bei Wurzeln, welche keine Passagen durchlaufen hatten. 10^{-12} molare IES erzeugte an überimpften Wurzeln eine Hemmung im Gegensatz zu den normalen Objekten, bei welchen diese IES-Konzentration indifferente Wirkung ergab. Aus der Kombination von 10^{-10} bzw. 10^{-12} molarer IES mit Streptomycin (10 γ /ccm) resultierte eine zusätzliche Hemmung des Wachstums, gleich wie bei nicht überimpften Wurzeln.

FIGUR 4

Einfluß der IES und der Kombination IES/Streptomycin
auf überimpfte Wurzeln von *Pisum sativum* nach 2 Tagen

Abszisse: Steigende IES-Konzentrationen

Ordinate: Längenwachstum in % der Kontrolle (100 %)



Nach 5tägiger Kultur ergab sich eine Hemmung des Wurzelwachstums gegenüber den Kontrollen auch in 10^{-10} molarer IES allein. Diese Erscheinung haben wir bei nicht überimpften Wurzeln nie angetroffen. Die Vereinigung mit Streptomycin vermochte aber, wie an normalen Wurzelspitzen, auch hier keine Enthemmung mehr auszulösen.

Die experimentell wuchsstofffrei gemachten Wurzeln reagieren demnach in einigen Punkten verschieden auf IES und Streptomycin. Hingegen ist die Abschwächung der IES-Hemmung durch Streptomycin nach 2 Tagen auch bei überimpften Wurzeln aufgetreten.

b) Wirkung der nachträglichen Streptomycinzugabe
zu indolessigsäuregehemmten Wurzeln

In den vorausgehenden Experimenten hatten wir mehrmals festgestellt, daß die isolierten Wurzeln nach 2 Kulturtagen in einer Kombination von 10^{-8} molarer IES mit Streptomycin (10–25 γ /ccm) zu einem be-

deutend stärkeren Wachstum gelangten als in 10^{-8} molarer IES und auch in Streptomycinlösungen der erwähnten Konzentrationen allein. Um die Wechselwirkung zwischen den beiden Wirkstoffen besser erfassen zu können, wollten wir hier untersuchen, ob eine Enthemmung der IES-gehemmten Wurzeln auch dann eintritt, wenn das Streptomycin erst nachträglich zugegeben wird.

Versuchsordnung:

Je 20 Röhren mit Nährlösung nach BONNER, welche IES in Konzentrationen von 10^{-12} , 10^{-10} und 10^{-8} mol enthielten, wurden zusammen mit einer Kontrollserie ohne Wuchsstoff während 15' bei 115°C sterilisiert. Die 10 mm langen Wurzelspitzen trennten wir steril von den 5 Tage alten Keimlingen ab und führten sie in die vorbereiteten Röhren über. Diese Wurzeln wurden darauf während 5 Tagen in einem verdunkelten Raum bei 23°C ($\pm 1^\circ\text{C}$) dem Wachstum überlassen. In diesem Zeitpunkt erfolgte eine erste Messung des Längenwachstums mit dem Busch-Citophot. Zugleich fügten wir unter sterilen Bedingungen jeder Röhre mit IES soviel kaltsterilisierte Streptomycinlösung zu, daß sich eine Endkonzentration von $10\ \gamma/\text{ccm}$ Streptomycin ergab. Am 7. Kulturtag, nachdem die Wurzeln während 2 Tagen unter Streptomycineinfluß standen, wurden die Wurzellängen erneut ermittelt, ebenso am 10. Kulturtag nach 5tägiger Streptomycineinwirkung.

Ergebnisse:

Die Resultate dieses Versuchs sind in Tabelle 6 und Figur 5 zusammengestellt.

TABELLE 6
Wirkung des Streptomycins ($10\ \gamma/\text{ccm}$)
auf das Wachstum indolessigsäurebehandelter Wurzeln
von *Pisum sativum*

Pisumwurzeln		Längenwachstum in % der Kontrolle			
		0	10^{-12}	10^{-10}	10^{-8}
Kulturtag	5.	100	104	128	60
	7.	100	86	96	92
	10.	100	60	66	58

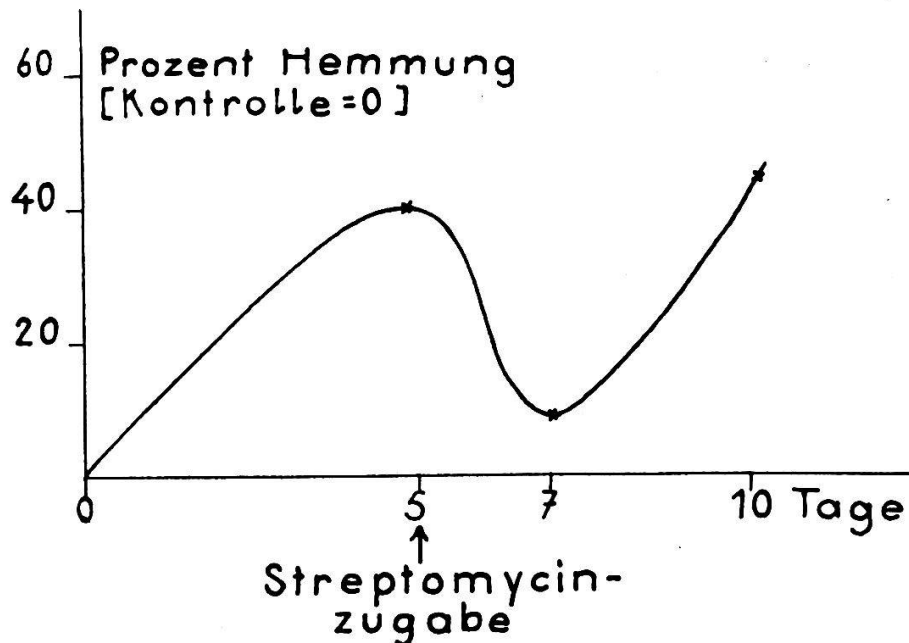
← Streptomycinzugabe
($10\ \gamma/\text{ccm}$)

FIGUR 5

Veränderung des Hemmungsgrades
 indoleessigsäurebehandelter Wurzeln (10^{-8} molare IES)
 durch eine Streptomycinzugabe ($10 \gamma/\text{ccm}$)
 am 5. Kulturtag

Abszisse: Zeit (Tage)

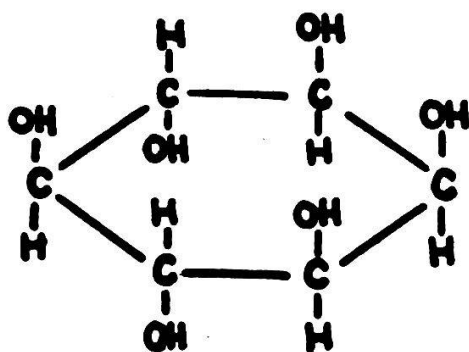
Ordinate: Hemmung in % der Kontrolle (0 %)



Die erste Messung, nachdem IES während 5 Tagen allein gewirkt hatte, zeigte eine 40%ige Hemmung mit 10^{-8} , eine 28%ige Förderung mit 10^{-10} und indifferente Wirkung mit 10^{-12} molarer IES. Zu dieser Ausgangslage wurde nun Streptomycin in oben beschriebener Weise zugefügt. Nach zwei weiteren Tagen ergab die Messung, daß die Objekte in 10^{-12} bzw. 10^{-10} molarer IES durch diesen Eingriff im Wachstum gehemmt wurden, daß aber die Wurzeln, welche vor der Streptomycinzugabe in 10^{-8} molarer IES eine 40%ige Hemmung aufwiesen, jetzt nur noch 8% gegenüber den Kontrollen ohne Wirkstoff gehemmt erschienen. Somit ist in dieser Reihe eine 32%ige Enthemmung eingetreten. Drei Tage später stellten wir fest, daß die Wachstumshemmung aller drei Reihen etwa 40% erreichte. Dies bedeutet, daß die oben erwähnte Enthemmung in der betreffenden Reihe wieder rückgängig gemacht worden ist. Die kurzfristige Enthemmung indoleessigsäuregehemmter Wurzeln kann also auch durch nachträgliche Streptomycinzugabe hervorgerufen werden.

c) *Meso-Inositol und die Abschwächung der Indolessigsäurehemmung durch Streptomycin bei isolierten Wurzeln*

1951 berichtete SCHOPFER (1951) über die Rolle des m-Inositols in der Biologie, daß es sich bei diesem Stoff um einen Wachstumsfaktor für eine beschränkte Anzahl von Pilzen handelt, der von Bakterien nicht verlangt wird. Es verstärkt mehrheitlich als Komplementärfaktor die Effekte des Aneurins, des Biotins oder beider Vitamine zugleich und wirkt quantitativ. Als essentieller Faktor zeigt sich die Substanz für *Trichophyton discoides* und für die künstliche Mutante *Neurospora inositolless*. Die Wirkung des m-Inositols als vitaminischer Faktor ist strikte an seine bestimmte Konfiguration gebunden, wie die Untersuchung seiner Isomeren zeigt, um deren Herstellung sich POSTERNAK (1942) und DANGSCHAT (1942) verdient gemacht haben. Meso-Inositol besteht aus einem 6-Ring, wobei an jedem C ein H-Atom und eine OH-Gruppe sitzen.



Meso - Inositol

Einzig das m-Inositol mit drei benachbarten OH-Gruppen in cis-Stellung ist biologisch voll wirksam, während seine Isomeren nicht oder nur sehr wenig wachstumsfördernd sind, oder sogar hemmen. In den Arbeiten von FLEURY, DEYSSON G. und DEYSSON M. (1952) und DEYSSON G. und DEYSSON M. (1952) vergleichen die Autoren die Wirkung verschiedener Inositole auf das pflanzliche Wachstum. Sie gelangen zum Schluß, daß die Wirkung des m-Inositols dabei konzentrationsabhängig ist, indem es in Verdünnungen von weniger als 10^{-3} mol das Wachstum von Pisumpflanzen hemmt und im Bereich von 10^{-3} bis 10^{-7} mol eine Förderung mit einem Maximum bei 10^{-6} mol erzeugt. Isomeren des m-Inositols sind auch hier wirkungslos. In eigenen Versuchen an Wurzelkultu-

ren konnten wir keine einwandfreie Konzentrationsabhängigkeit des m-Inositols feststellen. Parallelversuche mit gleichen Konzentrationen ergaben stark unterschiedliche Resultate, offenbar weil die Testobjekte bei Versuchsbeginn verschiedene Mengen natürlichen Inositols enthalten. Die chlorophyllhaltigen Pflanzen sind inositolautotroph. RHYNER, WALLACE, BYERS und CARTER (1947) haben aus Gehirnschubstanz Lipositol extrahiert, eine Substanz, welche aus m-Inositol kombiniert mit Phosphor, Galactose, Fettsäuren und Weinsäure zusammengesetzt ist. Mit Lipositol konnten sie die Hemmung des Streptomycins für das Wachstum von *Staphylococcus aureus* aufheben. Die Autoren vermuten, daß bei der Wirkung des m-Inositols auf das Streptomycin die Inositolähnlichkeit der Cyclohexangruppe in dessen Streptidinteil von Bedeutung ist. Bei der Untersuchung der Streptomycinderivate hatten wir festgestellt, daß Streptidin ebenfalls in der Lage ist, die IES-Hemmung abzuschwächen. Es interessierte uns deshalb die Frage, ob m-Inositol einen Einfluß auf Streptomycin ausübt in bezug auf die Abschwächung der IES-Hemmung durch das Antibioticum.

Versuchsordnung:

Serien von 20 Röhren (GEIGER) enthielten im BONNERMilieu Streptomycin (10 γ /ccm), m-Inositol 750 γ /ccm ($4,125 \times 10^{-3}$ mol) und Streptomycin mit m-Inositol vereinigt in Kombination mit 10^{-8} molarer IES. Zudem wurden gleichgroße Serien vorbereitet mit Streptomycin, m-Inositol und Streptomycin/m-Inositol in oben erwähnten Konzentrationen ohne IES. Als Kontrollen dienten Serien mit 10^{-8} molarer IES und mit BONNERMilieu allein. Die Kulturlösungen mit BONNERMilieu, IES und m-Inositol wurden während 15' bei 115 ° C im Autoklav sterilisiert. Die kaltsterilisierten Streptomycinlösungen wurden nachträglich den betreffenden Röhren zugegeben.

Wurzelspitzen haben wir wieder von 4—5 Tage alten Keimlingen abgetrennt und steril in die vorbereiteten Röhren übergeführt.

Die Kultur erfolgte in einem verdunkelten Kellerraum bei 23 ° C (± 1 ° C). Messungen des Längenwachstums der Wurzeln haben wir nach 2 und 5 Tagen mit dem Busch-Citophot vorgenommen.

Ergebnisse:

TABELLE 7

Wirkung der 10^{-8} molaren IES in Kombination
mit Streptomycin und m-Inositol
auf das Wachstum der isolierten Wurzel von *Pisum sativum*
(Längenwachstum in % der Kontrolle)

Pisumwurzeln	Längenwachstum in % der Kontrolle			
	nach 2 Tagen		nach 5 Tagen	
	0	10^{-8}	0	10^{-8}
Kontrolle	100	54	100	71
+ Streptomycin (10 γ /ccm)	81	126	62	65
+ m-Inositol (750 γ /ccm)	90	54	111	85
+ Streptomycin und m-Inositol	36	54	71	68

Nach 2 Kulturtagen führte die 10^{-8} molare IES allein, wie in früheren Versuchen, zu einer etwa 50 %igen Hemmung des Wurzelwachstums. In Kombination mit 10 γ /ccm Streptomycin ist hier die stärkste Enthemmung aller unserer Experimente aufgetreten (etwa 70 %). Meso-Inositol (750 γ /ccm) allein ergab gleiches Wachstum wie die Kontrollen ohne Wirkstoff. Ein direkter Einfluß des m-Inositols auf das Wurzelwachstum kann deshalb hier ausgeschlossen werden. Meso-Inositol mit 10^{-8} molarer IES zusammen führten, wie mit letzterer allein, zu einer 50 %iger Hemmung. Streptomycin (10 γ /ccm) und m-Inositol (750 γ /ccm) vereinigt erzeugten in Kombination mit 10^{-8} molarer IES ebenfalls eine etwa 50 %ige Hemmung. Die Abschwächung der IES-Hemmung durch Streptomycin ist also durch dessen Kombination mit m-Inositol hinfällig geworden.

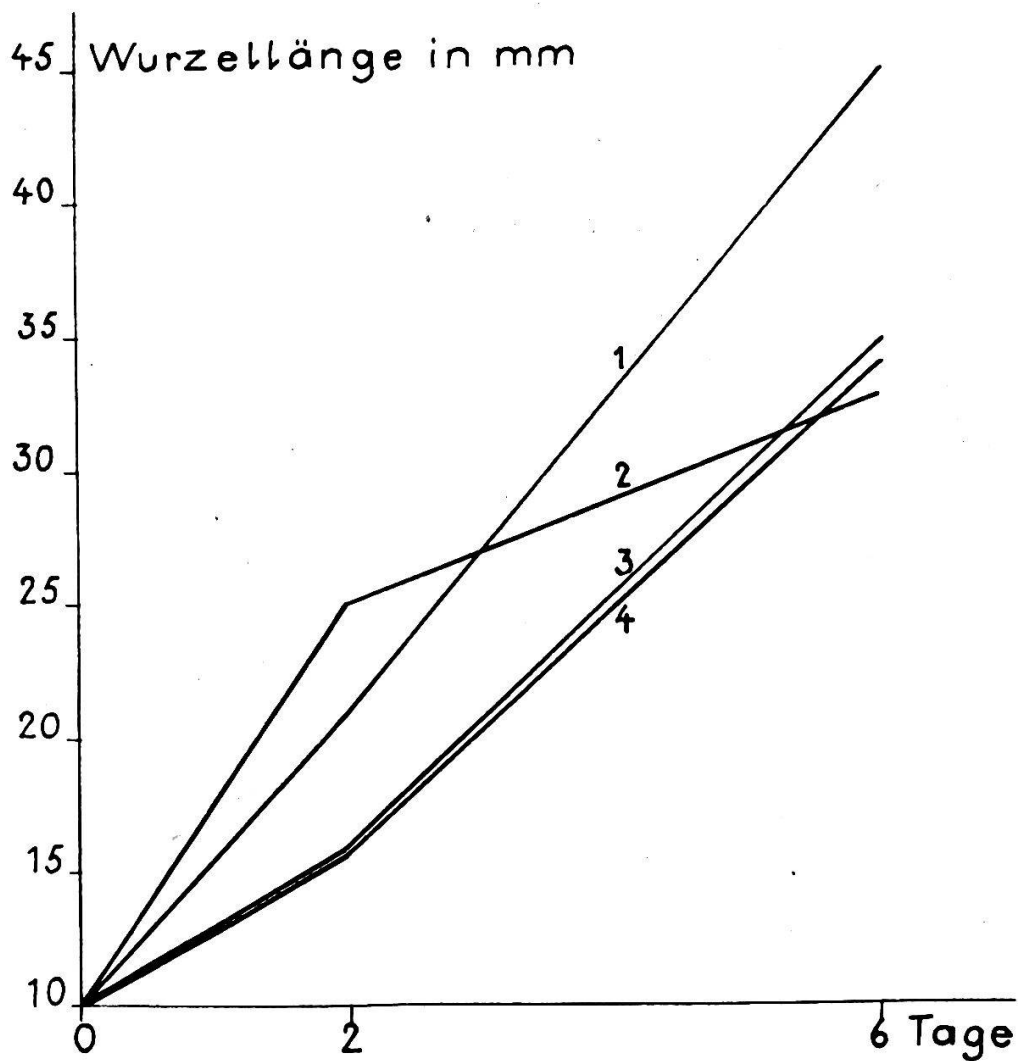
Nach 5 Kulturtagen zeigte sich, wie wir bereits mehrfach beobachtet haben, keine Beeinflussung der IES-Hemmung durch Streptomycin. Die Wurzeln aus Kulturlösungen, welche Wirkstoffe oder deren Kombination enthielten, erscheinen nun deutlich gehemmt gegenüber den Kontrollen (Figur 6).

FIGUR 6

Wirkung von 10^{-8} molarer IES in Kombination
mit Streptomycin und m-Inositol
auf das Wachstum der isolierten Wurzel von *Pisum sativum*
(Wurzellänge in mm)

Abszisse: Zeit (Tage)

Ordinate: Wurzellänge in mm (Ausgangslänge 10 mm)



- Legende: 1 Kontrolle ohne Wirkstoff
 2 IES (10^{-8} mol) + Streptomycin ($10 \gamma/\text{ccm}$)
 3 IES (10^{-8} mol)
 4 IES (10^{-8} mol) + Streptomycin ($10 \gamma/\text{ccm}$)
 + m-Inositol ($750 \gamma/\text{ccm}$)

*d) Wirkung der Indolessigsäure und des Streptomycins
auf das Nebenwurzelwachstum von Pisumpflanzen
(Nebenwurzeltest)*

Wir wollten in diesem Abschnitt die Frage abklären, ob die Abschwächung der IES-Hemmung durch Streptomycin, welche wir bis jetzt an isolierten Wurzeln beobachtet hatten, auch in dem von SCHOPFER entwickelten «Nebenwurzeltest» mit ganzen Pisumpflanzen zum Ausdruck kommt. Dieser Test ermöglicht uns anhand von Trockengewichtsbestimmungen und Zählung der gebildeten Nebenwurzeln den Einfluß von Wirkstoffen auf das Wachstum zu untersuchen. SCHOPFER (1952) berichtete, daß bereits ein kurzfristiger Kontakt von 10 Minuten der Pisumpflanzen mit dem Streptomycin (50 mg/20 ccm) das Trockengewicht der Nebenwurzeln um 50 % erniedrigt, währenddem eine Antibioticumkonzentration von 200 mg/20 ccm schon bei 5minütiger Einwirkungsdauer das Nebenwurzelwachstum vollständig aufhebt. Über die Wirkung der IES auf das Nebenwurzelwachstum standen uns keine Angaben zur Verfügung. Es war jedoch zu erwarten, daß wie bei den isolierten Wurzeln mit stärkeren Konzentrationen ebenfalls eine Hemmung auftreten würde.

Versuchsordnung:

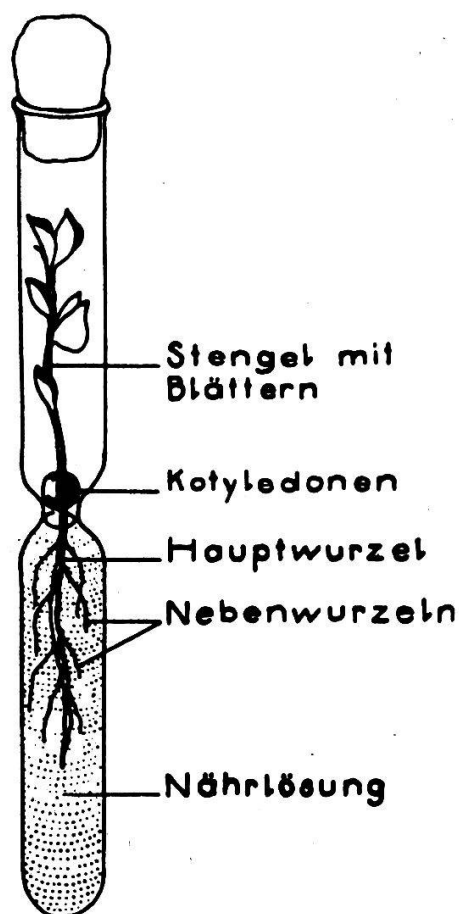
Die zum Experiment ausgelesenen Samen von *Pisum sativum* (Sorte Maikönigin), wurden durch Einlegen in 35 ‰ Chlorkalklösung während einer Stunde desinfiziert und dann in sterilen Petrischalen über feuchter Watte und Filterpapier zur Keimung gebracht. Nach 4—5tägiger Kultur im Dunkeln bei 23 ° C (± 1 ° C) haben wir die Keimwurzeln und ihre Kotyledonen mit der Lupe genau nach Infektionen durchgemustert. Objekte gleicher Länge wurden ausgelassen und in sterile Röhren aus Jenaerglas übergeführt, welche in der Mitte eine Verengung aufweisen. Die Wurzel ragt in den untern Teil der Röhre, währenddem die Keimblätter über der Verengung festgehalten werden.

Der untere Teil der Röhre ist gefüllt mit dem Milieu nach KNOP, wie es für Pflanzenkulturen gebräuchlich ist. Es weist folgende Zusammensetzung auf:

Aqua dest.	1000 ccm
K-Nitrat	0,25 g
K-Monophosphat	0,25 g
Mg-Sulfat	0,25 g
Ferriphosphat	Spuren

FIGUR 7

Kulturgefäß für den Nebenwurzelttest mit ganzen Pisumpflanzen



Dieses Grundmilieu wurde in unseren Versuchen auf $\frac{1}{3}$ verdünnt angewendet. Jedes Kulturgefäß faßt 25 ccm Milieu. Die vier Serien, welche wir vorbereiteten, enthielten KNOP-Nährlösung allein und kombiniert mit 10^{-6} mol, 10^{-8} mol, 10^{-10} mol IES. Die abgefüllten Röhren sterilisierten wir während 15' bei 115° C im Autoklaven.

Um die Wirkung des Streptomycins zu ermitteln, wurden die Pflanzen vor dem Einführen in die Röhren während bestimmter Zeit mit den Wurzeln in die Antibioticumlösung (2,5 mg/1 ccm H_2O dest.) getaucht. Dabei verwendeten wir ein Spezialgefäß, in welchem die Kotyledonen geschützt unter einem Deckel, über einem Sieb, festgehalten werden und nur die Wurzeln mit der Antibioticumlösung in Berührung kommen. Die letzteren wurden hier 1' bzw. 10' dem Einfluß des Streptomycins ausgesetzt. Nach diesen Vorbereitungen haben wir die Pflanzen mit einer sterilen Pinzette in die Kulturgefäße übertragen. Bis zur Verengung steckten die Röhren in einem Kasten, unter Abschirmung der Wur-

zel vom Licht. Den restlichen Teil der Pflanzen setzten wir bei Zimmer-temperatur dem natürlichen Tagesrhythmus von Licht und Dunkelheit aus. Die Messung erfolgte nach 8tägiger Kultur. In diesem Zeitpunkt wurden die Nebenwurzeln mit einem Rasiermesser von der Hauptwurzel abgetrennt und gezählt. Dann haben wir sie während 4 h. im Heizschrank (110°C) getrocknet und gewogen.

TABELLE 8

Wirkung der IES auf das Nebenwurzelnwachstum
von Pisumpflanzen mit und ohne Streptomycinvorbehandlung
(1' bzw. 10')

(Trockengewicht in % der Kontrolle und Zahl der Nebenwurzeln)

Pisumpflanzen Serie: 15 Pflanzen	Trockengewicht der Nebenwurzeln in % nach 8 Tagen pro Pflanze in Klammer: Zahl der Nebenwurzeln pro Pflanze		
	ohne Streptomycin- vorbehandlung	mit 1' Streptomycin- vorbehandlung (2,5 mg/ccm)	mit 10' Streptomycin- vorbehandlung (2,5 mg/ccm)
0 (Kontr.)	100 (10)	72 (9)	26 (3)
10^{-6}mol	24 (4)	93 (9)	54 (10)
10^{-8}mol	100 (10)	120 (11)	105 (9)
10^{-10}mol	110 (10)	50 (6)	60 (6)

Die 10^{-8} molare IES, welche das Wachstum der isolierten Pisumwurzeln um 50 % hemmt, hatte keinen Einfluß auf die Nebenwurzelnbildung ganzer Pisumpflanzen, indem sich hier gleiche Entwicklung wie bei den Kontrollen im KNOPmilieu allein ergab. Die stärkere 10^{-6} molare IES-Konzentration vermag das Trockengewicht der Nebenwurzeln innert 8 Tagen um 70 % herabzusetzen. Ebenso wird deren Zahl um 60 % vermindert. Werden nun die Pflanzen mit ihren Wurzeln vor Versuchsbeginn in eine Streptomycinlösung von 2,5 mg/ccm getaucht und dann erst in IES übergeführt, weisen die Nebenwurzeln nach 8tägiger Kultur eine bedeutend schwächere Hemmung in Trockengewicht und Zahl auf als diejenigen, welche in 10^{-6} molarer IES allein gezüchtet wurden. Das beste Resultat ergab sich durch 1minütige Streptomycinvorbehandlung. Dabei betrug die Enthemmung 69 %, währenddem bei 10minütiger Vorbehandlung mit dem Antibioticum nur mehr 30 % erzielt wurden. 10^{-10} molare IES erzeugte keine wesentliche Beeinflussung der Nebenwurzelnentwicklung. Die Streptomycinvorbehandlung führte bei dieser IES-Konzentration zu einer 50 %igen Hemmung.

Die Ausfälle in den Versuchsserien, bedingt durch Infektionen, waren beim zuckerlosen KNOPmilieu viel geringer, als beim BONNERMilieu für die Wurzelkulturen.

e) Zuckerverbrauch, Längenwachstum und Trockengewicht von isolierten Wurzeln unter dem Einfluß von Indolessigsäure und Streptomycin

Die isolierte Wurzel verhält sich wie ein heterotropher Organismus. Alle lebensnotwendigen Nähr- und Wirkstoffe, die sie in der Natur aus dem Boden (z. B. Mineralien) und der Restpflanze (z. B. Kohlenhydrate) bezieht, müssen ihr im Milieu der Organkultur geboten werden, um ein Wachstum zu ermöglichen. Die Methode der Organkultur bietet den Vorteil, daß man über die zur Verfügung gestellten Stoffmengen genau orientiert ist. Wir konnten deshalb hier untersuchen, ob die am Wurzelwachstum festgestellten Veränderungen unter dem Einfluß von IES und Streptomycin ihren Ausdruck auch in einem unterschiedlichen Verbrauch der Saccharose aus der Nährlösung finde. Zudem sollte das Experiment einen Vergleich zwischen Wurzellängen- und Trockengewichtsbestimmungen ergeben.

Versuchsordnung:

Um die Zucker- und Trockengewichtsbestimmungen nach 2- und 5tägiger Kultur durchzuführen, mußten wir die gewohnte Versuchstechnik abändern. Als Kulturgefäße wählten wir Erlenmeyer (100 ccm), weil die bisher verwendeten Röhren in diesem Fall unzweckmäßig sind. Es wurden Serien von 40 Stück pro Punkt vorbereitet, wobei für die 2 Messungen je die Hälfte einer Serie aufgehoben werden konnte. Die IES stand für dieses Experiment im BONNERMilieu in Konzentrationen von 10^{-12} , 10^{-10} und 10^{-8} mol allein und kombiniert mit Streptomycin ($10 \gamma/\text{ccm}$) zur Verfügung. Als Kontrollen diente eine Serie mit BONNERMilieu allein. Jedes Kulturgefäß enthielt 10 ccm Milieu. Die Erlenmeyer, welche IES im BONNERMilieu enthielten, wurden während 15' bei 115°C im Autoklav sterilisiert und die kaltsterilisierte Streptomycinlösung wurde nachträglich den betreffenden Gefäßen zugegeben.

Von 5 Tage alten Keimlingen haben wir 10 mm lange Testwurzeln abgetrennt und steril in die Erlenmeyer übergeführt.

Die Kultur erfolgte im Dunkeln bei 23°C ($\pm 1^\circ \text{C}$), und Messungen nahmen wir am zweiten und fünften Kulturtag vor.

Das Längenwachstum ermittelten wir nach dem Herausnehmen der Wurzeln aus den Erlenmeyern mit dem Maßstab. Zur Trockengewichtsbestimmung wurden die Wurzeln einer Serie vereinigt, im Heihschrank (110°) während 4 h. getrocknet und dann gewogen. Der Zuckerverbrauch der Wurzeln ergab sich aus der Bestimmung der Restsacharose in der Nährlösung und wurde nach der BERTRAND-Methode durchgeführt. Aus der Vereinigung aller Nährlösungen einer Serie wurde der Mittelwert des Verbrauchs pro Wurzel mit doppelter Nachkontrolle bestimmt. Der Wasserverlust, welcher während der Kultur im Milieu entsteht, wurde in der Messung berücksichtigt. Bei Versuchsbeginn standen jeder Wurzel 400 mg Sacharose zur Verfügung.

TABELLE 9

Wirkung der IES und des Streptomycins ($10 \gamma/\text{ccm}$)
auf den Sacharoseverbrauch,
das Längenwachstum und Trockengewicht isolierter Wurzeln
von *Pisum sativum*
(Sacharoseverbrauch in mg, Längenwachstum und Trockengewicht [TG]
in % der Kontrolle)

Pisumwurzeln	Längenwachstum und Trockengewicht in % der Kontrolle Sacharoseverbrauch pro Kultur in mg					
	nach 2 Tagen					
IES-Konz.	ohne Streptomycin			mit Streptomycin ($10 \gamma/\text{ccm}$)		
	Länge	TG	Sacharoseverbr. in mg pro Kultur	Länge	TG	Sacharoseverbr. in mg pro Kultur
0	100	100	5,5 (100 %)	90	85	4,5 (82 %)
10^{-12}mol	100	100	5,5 (100 %)	92	85	4,5 (82 %)
10^{-10}mol	120	111	12,5 (227 %)	93	85	8,5 (155 %)
10^{-8}mol	68	82	1,5 (27 %)	90	85	10,5 (191 %)
	nach 5 Tagen					
0	100	100	(—)	62	76	(—)
10^{-12}mol	110	100	6,0	97	96	10,5
10^{-10}mol	124	115	12,0	97	96	6,0
10^{-8}mol	78	83	8,0	51	83	8,0

10^{-8} molare IES erzeugte nach 2 Kulturtagen eine Hemmung des Längenwachstums der Wurzeln um 32 %. Durch die Kombination mit $10 \gamma/\text{ccm}$ Streptomycin trat hier eine Abschwächung der IES-Hemmung

von 22 % auf. Die übrigen Wurzellängen nach 2 und 5 Tagen entsprechen denjenigen, welche wir bereits vorher aus der Einwirkung von IES und Streptomycin erhalten haben. Das Trockengewicht wurde durch die Wirkstoffe ähnlich verändert wie die Wurzellängen. 10^{-8} molare IES beeinflusste das Trockengewicht weniger als das Längenwachstum. Die Zuckerbestimmungen ergaben folgendes Bild: Unter der Wirkung der wachstumshemmenden 10^{-8} molaren IES verbraucht eine Wurzel innert 2 Tagen nur 1,5 mg Saccharose. Bei Kombination dieser IES-Konzentration mit Streptomycin ($10 \gamma/\text{ccm}$) nehmen die Objekte aber 10,5 mg Saccharose aus der Nährlösung auf. Das Streptomycin vermag demnach nicht nur die IES-Hemmung (10^{-8} mol) auf das Wachstum abzuschwächen, sondern fördert auch die Zuckeraufnahme aus dem Milieu, welche dadurch den 7fachen Betrag erreicht. Die Wurzeln, welche 5 Tage in 10^{-8} molarer IES gewachsen waren, nahmen in dieser Zeit 8 mg Saccharose auf. Denselben Wert erhielten wir aus der Kombination von 10^{-8} molarer IES mit Streptomycin ($10 \gamma/\text{ccm}$). Nach 5tägiger Kultur tritt also keine Verbesserung der Saccharoseaufnahme durch Streptomycin auf. Auch die Wurzellängen erschienen bekanntlich nicht mehr enthemmt in der Kombination von 10^{-8} molarer IES mit Streptomycin. Beim Vergleich der Resultate dieses Experimentes ist zu berücksichtigen, daß es sich für die 2- und 5tägige Kultur um zwei verschiedene Wurzelserien handelt.

B. WIRKUNG

DER INDOLESSIGSÄURE UND DES STREPTOMYCINS AUF DIE PERMEABILITÄT EINIGER GEWEBE

1. Einfluß der Indolelessigsäure und des Streptomycins allein und in Kombination auf den Wasseraustausch von Speichergeweben (Daucus carota, Solanum tuberosum)

Aus den Saccharosebestimmungen des vorausgehenden Abschnittes geht hervor, daß die angewendeten Wirkstoffe in der Lage sind, die Aufnahmefähigkeit isolierter Wurzeln für gelöste Kohlenhydrate zu verändern. Als Erklärung dieser Erscheinung vermuteten wir eine Beeinflussung der Zellpermeabilität und versuchten nun mit einer anderen Methode näher auf das Problem einzugehen.

Die Wirkung der IES auf den Wasseraustausch der pflanzlichen Zelle ist seit längerer Zeit Objekt eingehender Untersuchungen. REINDERS

(1942) machte die Beobachtung, daß die aerobe Wasseraufnahme von Kartoffelparenchym durch schwache IES-Konzentrationen merklich gesteigert wird. Man erkannte bald, daß die Aufklärung der Ursachen dieses Phänomens das Verständnis der physiologisch bedeutungsvolleren Wirkung der IES auf das Streckungswachstum erleichtern würde. Als mögliche Erklärung nahm REINDERS selbst eine Mehrproduktion von osmotischer Substanz an, verursacht durch eine auxininduzierte Steigerung der Atmung. In Ergänzung dazu erwog er eine Erhöhung der Wanddehnbarkeit. Alle späteren Untersuchungen anderer Forscher haben die Grunderscheinung eindeutig bestätigt, gingen aber in ihrer Auslegung verschiedene Wege. COMMONER (1944) sah den Primäreffekt ebenfalls in einer Atmungsstimulation, die auf dem Wege einer Förderung der Salzabsorption zu einer gesteigerten Wasseraufnahme führen soll. Eine Mitbeteiligung der Plastizitätserhöhung der Zellwand dagegen hielt er für unwahrscheinlich. OVERBEEK (1944) konnte jedoch feststellen, daß sich der Auxineffekt auch in destilliertem Wasser entwickelt, und daß im Zellsaft des auxinbehandelten Gewebes keine Zunahme der osmotischen Konzentration nachzuweisen ist. Deshalb lehnt OVERBEEK die COMMONERSche Hypothese ab und kommt zum Schluß, daß als alleinige Faktoren der IES-Wirkung eine Herabsetzung der Wandspannung und eine Erhöhung der sogenannten anomalen Komponente der Saugspannung (active absorption), beeinflusst durch das Auxin, in Erwägung zu ziehen seien. LEVITT (1948) konnte das Ergebnis von OVERBEEK bestätigen, wonach der osmotische Wert im Zellsaft der Auxinproben nicht ansteigt. Eine Reihe von Untersuchungen, neben thermodynamischen Erwägungen, führte ihn aber zum Schluß, daß auch eine Mitbeteiligung einer aktiven Absorption ausgeschlossen werden muß. Nach Eliminierung der erwähnten Möglichkeiten folgert LEVITT, daß nur eine Erhöhung der Zellwandplastizität die Steigerung der Wasseraufnahme durch schwache IES-Konzentration befriedigend erklären kann. BRAUNER und HASMANN (1949), denen wir die neuesten Ansichten über dieses Gebiet verdanken, machen ihren Vorgängern den Vorwurf, daß sie einmal der Beeinflussung der Wasserpermeabilität des Protoplasten durch IES und dann auch den Konzentrationsverhältnissen derselben zu wenig Beachtung geschenkt hätten. Mit einer von den beiden genannten Autoren entwickelten Technik der gravimetrischen Messung von Saugpotentialen, welche wir weiter unten im Zusammenhang mit eigenen Versuchen beschreiben werden, konnten sie tatsächlich nachweisen, daß ein direkter Einfluß der IES auf das Wasserdurchlässigkeitsvermögen der lebenden

Plasmagrenzschichten vorhanden sein muß. Sie machten darüber folgende Angaben: IES von 10^{-5} mol und schwächer konzentriert vermag die Dehnbarkeit und Permeabilität der Zellwände erheblich zu verstärken, während IES-Konzentrationen von 10^{-4} mol an das Gegenteil bewirken. Die konzentrationsabhängige Wirkung wurde hier, ähnlich wie bei den Untersuchungen über die Wachstumsbeeinflussung durch IES, erst im Laufe der Forschung aufgedeckt.

Ausgehend von diesen Beobachtungen sollten unsere Versuche Aufschluß darüber geben, wie das Streptomycin auf den Wasseraustausch der Zelle wirkt und inwiefern der am Wachstum festgestellte Antagonismus zur Auxinwirkung hier zum Ausdruck kommt.

Versuchsordnung:

Für die Wasseraustauschversuche wendeten wir das Verfahren von BRAUNER und HASMAN (1949) an. Dabei wird das gewichtsmäßige Verhalten von wirkstoffvorbehandelten Gewebestücken in einer Glucosekonzentrationsreihe untersucht. Als Objekte wählten wir in einer ersten Serie Rübengewebe (Querschnitte von etwa 3 mm Dicke aus der mittleren Partie von gelben Rüben, *Daucus carota*) und in der zweiten Serie Kartoffelgewebe (Kartoffelparenchymzylinder von 1 cm \varnothing und 0,5 cm Höhe ausgestanzt aus unbeschädigten Kartoffeln, *Solanum tuberosum* Var. Bintje). Diese Gewebeproben wurden während 15' in fließendem Wasser gespült, dann haben wir sie je zur Hälfte während 5 h. in dest. Wasser bzw. in der Wirkstofflösung vorbehandelt, deren Einfluß auf den Wasseraustausch untersucht werden sollte. Nach der Vorbehandlung trockneten wir die Proben mit Löschblättern und ermittelten das Gewicht jedes Stückes auf der Analysenwaage. Dann brachten wir die Objekte zu je 30 in mehrere hyper- und hypotonische Glucosekonzentrationen. Nach 18—24 h. haben wir die Proben wiederum mit Löschblättern sorgfältig von anhaftender Flüssigkeit befreit, ohne aber durch diese Manipulation zusätzliches Wasser aus dem Gewebe zu entfernen. Die erneute Wägung der Proben ergab Gewichtszunahmen im hypotonischen und Gewichtsabnahmen im hypertotonischen Milieu, wobei verschiedene Grade erreicht wurden, je nachdem die Objekte in dest. Wasser oder in Wirkstofflösung vorbehandelt worden waren.

Ergebnisse mit Rübengewebe:

TABELLE 10

**Einfluß einer 5 h. Vorbehandlung
in Streptomycinlösung (1 mg/ccm) auf den Wasseraustausch
von Rübenscheiben
in einer Glucosekonzentrationsreihe (0—0,5 mol)
(Mittlere Gewichtsunterschiede von 30 Proben pro Punkt nach 24 h.)**

Rübenscheiben Serie: 30 Stück	Gewichtsunterschiede pro Stück in mg nach 24 h.	
Molarität (Glucose)	ohne Streptomycin- vorbehandlung	mit Streptomycin- vorbehandlung (1mg/ccm)
0 (H ₂ O dest.)	+ 100	+ 196
0,1 mol	+ 81	+ 119
0,3 mol	— 30,5	— 56,0
0,5 mol	— 81,6	— 114,6

Mit der oben beschriebenen Technik untersuchten wir hier den Einfluß des Streptomycins auf den Wasseraustausch von Rübengewebe. Die Gewichtsunterschiede zwischen der ersten und der zweiten Messung zeigen, daß die Rübenscheiben, welche 5 h. in einer Streptomycinlösung (1 mg/ccm) vorbehandelt wurden, in hypotonischen Glucosekonzentrationen durchwegs mehr Wasser aufgenommen und im hypertotonischen Milieu mehr Wasser abgegeben haben, als die Kontrollen, welche in dest. Wasser vorbehandelt wurden. Das Streptomycin hat also eine Erhöhung des Wasseraustausches bewirkt. Von Bedeutung ist auch der Verlauf der betreffenden Kurven (Figur 8). Solange sie geradlinig verlaufen, ist ein Gleichgewicht zwischen Turgorspannung und Dehnbarkeit der Zellwände vorhanden, wie das normalerweise nach dem Gesetz von HOOKE der Fall ist. Beginnt die Kurve sich gegen die Abszisse zu krümmen, muß man annehmen, daß bei steigender Turgorspannung die Dehnbarkeit der Zellwände abgenommen hat. In diesem Bereich hat demnach das HOOKESCHE Gesetz seine Gültigkeit verloren. Eine Krümmung gegen die Abszisse zu zeigt in unserem Fall die Kurve der Proben, welche in dest. Wasser vorbehandelt wurden. Die graphische Darstellung der Werte aus streptomycinvorbehandelten Objekten hingegen ergibt eine Gerade im hypotonischen Bereich. Hier hat demnach die Dehnbarkeit der Zellwände unter dem Streptomycineinfluß über das Normalmaß hinaus zu-

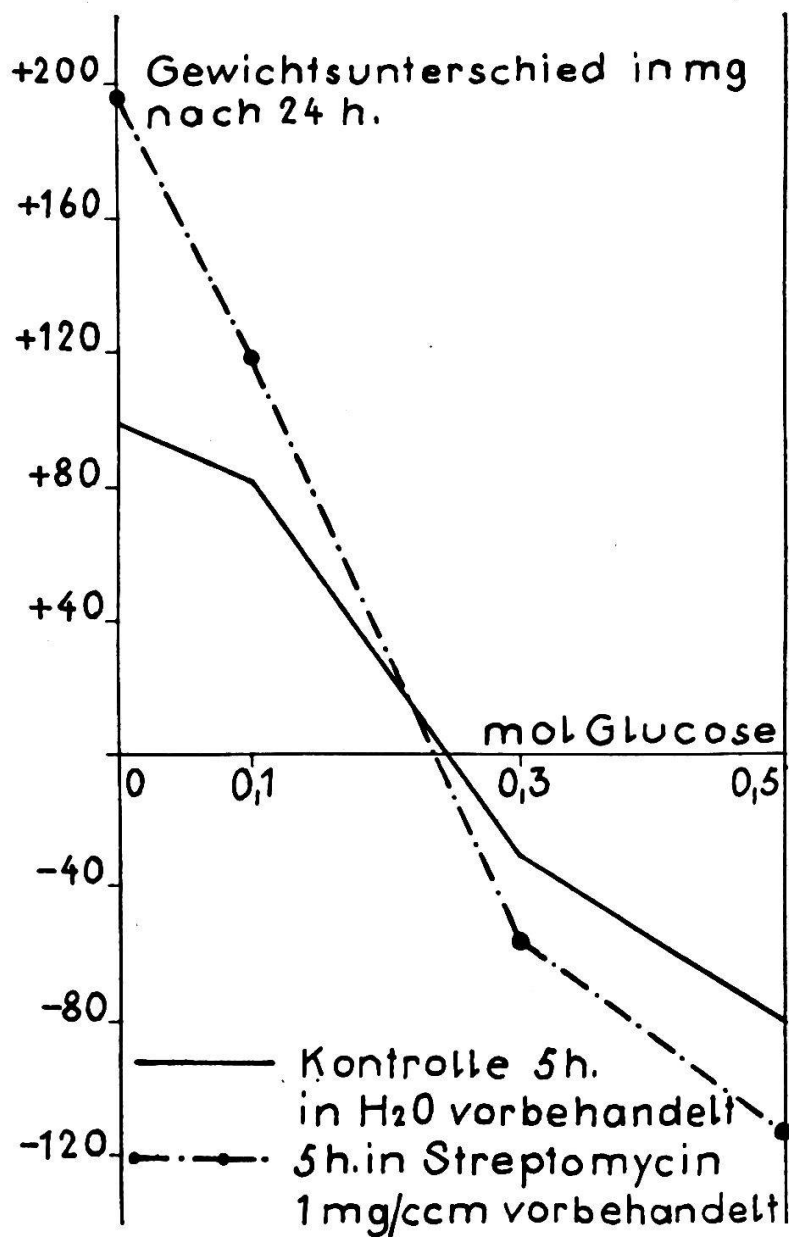
genommen. Diese Verringerung des Wanddrucks führt indirekt zu einer Steigerung des Saugpotentials, welche sich in einem erhöhten Wasseraustausch in der Konzentrationsreihe äußert.

FIGUR 8

Einfluß einer 5 h. Vorbehandlung
in Streptomycinlösung (1 mg/ccm) auf den Wasseraustausch
von Rübenscheiben
in einer Glucosekonzentrationsreihe
(s. Tab. 10)

Abszisse: Steigende Glucosekonzentrationen

Ordinate: Gewichtsunterschied pro Stück in mg nach 24 h.



Ergebnisse mit Kartoffelparenchymgewebe:

TABELLE 11

Einfluß einer 5 h. Vorbehandlung mit 10^{-3} molarer IES und mit der Kombination 10^{-3} molare IES/Streptomycin ($200 \gamma/\text{ccm}$) auf den Wasseraustausch von Kartoffelparenchymzylindern in einer Glucosekonzentrationsreihe (0—0,125 mol) (Mittlere Gewichtsunterschiede von 30 Proben pro Punkt nach 18 h.)

Kartoffelparenchym- zylinder Serie: 30 Stück	Gewichtsunterschiede pro Stück in mg nach 18 h.		
	in H ₂ O dest. vorbehandelt	in IES 10^{-3} mol vorbehandelt	in IES 10^{-3} mol + Streptomycin ($200 \gamma/\text{ccm}$) vorbehandelt
0 (H ₂ O dest.)	+ 46	+ 28	+ 51
0,025 mol	+ 41	+ 23	+ 34
0,050 mol	+ 29	+ 13	+ 27
0,075 mol	+ 25	+ 5	+ 25
0,100 mol	+ 15	— 1	+ 13
0,125 mol	+ 10	— 6	+ 4

Die Resultate aus Tabelle 11 zeigen, daß die Proben vorbehandelt in 10^{-3} molarer IES nach 18 h. in den hypotonischen Konzentrationen von 0 bis 0,075 mol Glucose etwa 20 mg weniger Wasser aufgenommen haben, als die in reinem Wasser vorbehandelten Kontrollen. Die Konzentrationen 0,100 mol und 0,125 mol sind für die IES-Proben bereits hypertotonisch, währenddem sie für die Kontrollen noch deutlich hypotonisch wirken. Diese Beobachtungen sind Beweise dafür, daß der Wasseraustausch durch die IES-Behandlung stark erniedrigt worden ist. Betrachtet man die Kurve (Figur 9) der in einer Kombination von 10^{-3} molarer IES und $200 \gamma/\text{ccm}$ Streptomycin vorbehandelten Gewebestücke, zeigt sich, daß diese ganz ähnlich wie die Kontrollkurve verläuft. Das Streptomycin hat also die Wirkung der IES auf den Wasseraustausch in der Verbindung der beiden Wirkstoffe aufgehoben.

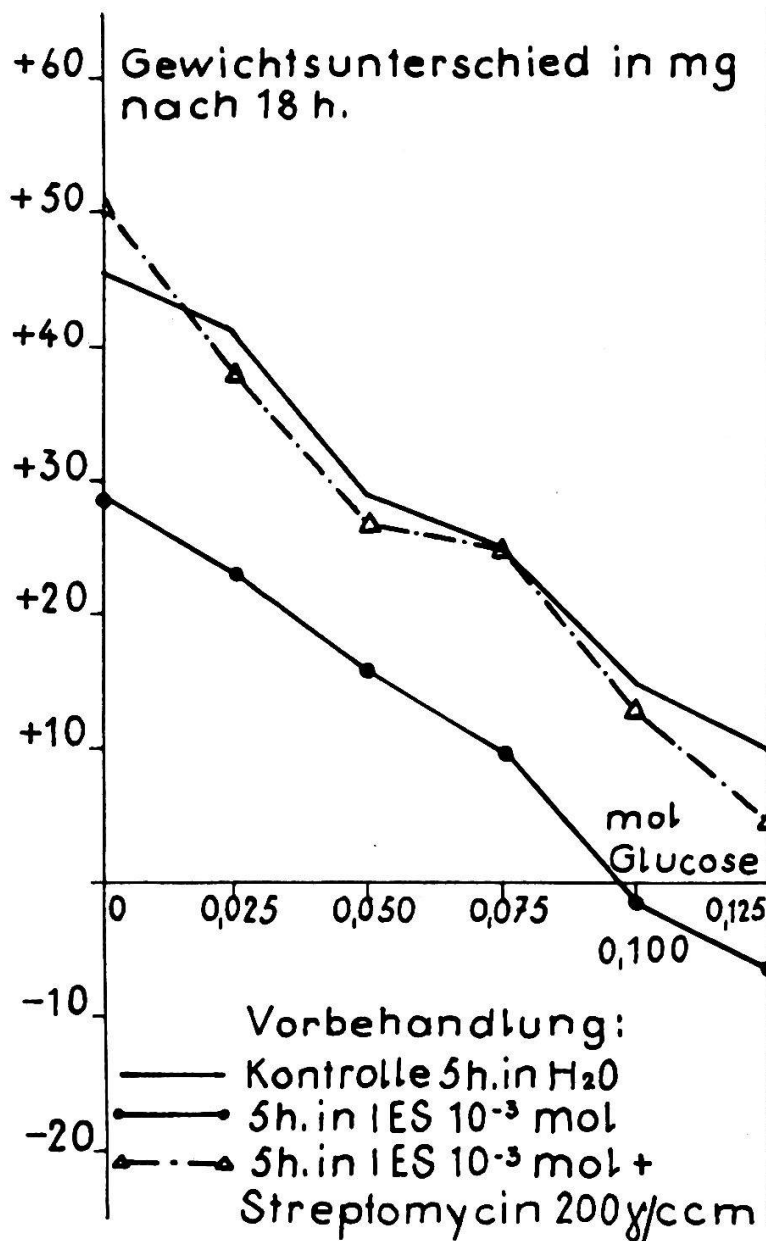
FIGUR 9

Einfluß einer 5 h. Vorbehandlung mit 10^{-3} mol IES
und mit der Kombination 10^{-3} molare IES/Streptomycin ($200 \gamma/\text{ccm}$)
auf den Wasseraustausch von Kartoffelparenchymzylindern
in einer Glucosekonzentrationsreihe

(s. Tab. 11)

Abszisse: Steigende Glucosekonzentrationen

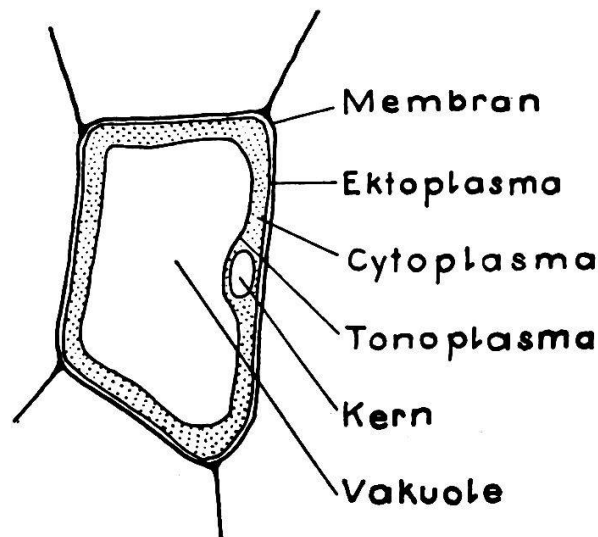
Ordinate: Gewichtsunterschied pro Stück in mg nach 18 h.



*2. Wirkung von Indolessigsäure und Streptomycin allein
und in Kombination auf den Anthozyanaustritt aus Zellen der roten Rübe
(Beta vulgaris)*

Die Wasseraustauschversuche an Rüben- und Kartoffelgewebe des vor-
ausgehenden Abschnittes hatten indirekt gezeigt, daß Streptomycin und
IES das Durchlässigkeitsvermögen der Plasmagrenzschichten verändern
können. Wir versuchten im Folgenden mit einem anderen Objekt den
Einfluß der Wirkstoffe direkt sichtbar zu machen. Die Zellen der roten
Rübe (*Beta vulgaris*, Rande) enthalten den roten Farbstoff Anthozyan.
Wenn lebende Gewebeprobe dieser Pflanze in dest. Wasser gebracht
werden, tritt kein Anthozyan in das Milieu aus, der Farbstoff wird durch
das Tonoplasma in der Vakuole zurückgehalten. Tonoplasma und Ekto-
plasma sind lebende Grenzschichten, welche nur für Wasser voll perme-
abel, für gelöste Stoffe aber nur begrenzt durchlässig sind. Diese Er-
scheinung wird als Semipermeabilität bezeichnet. Im Gegensatz dazu
sind das lebende Cytoplasma zwischen den Grenzschichten und die tote
Zellmembran voll- oder holopermeabel für gelöste Stoffe.

FIGUR 10
Bau einer pflanzlichen Zelle (schematisch)



Bringt man Gewebe der roten Rübe in eine Chloroformlösung, werden die Plasmagrenzschichten strukturell verändert, die Semipermeabilität wird in Holopermeabilität umgewandelt und das Anthozyan tritt aus der Vakuole in das Milieu aus, wobei letzteres rot gefärbt wird (BRAUNER 1932). Wir gingen bei unseren Experimenten von der Vermutung aus, daß das Streptomycin, von bestimmten Konzentrationen an, ebenfalls Anthozyanaustritt aus Randengewebe erzeugen könnte. Damit wäre der Nachweis erbracht, daß die beobachtete Permeabilitätserhöhung durch das Antibioticum nicht nur auf einer Verbesserung der Dehnbarkeit der Membran, sondern auch auf einer direkten Beeinflussung der Plasmagrenzschichten beruht. Auch die Wirkung einer Kombination von IES und Streptomycin sollte im sogenannten «Randentest» untersucht werden.

Versuchsordnung:

Aus einer frischen roten Rübe (*Beta vulg.*, Rande) haben wir Gewebezylinder von 1 cm \varnothing und 0,5 cm Höhe ausgestanzt. Damit alle Proben eines Versuchs gleichen Anthozyangehalt aufweisen, müssen sie aus derselben Rübe stammen und im gleichen Abstand von der Mitte aus geschnitten werden. Die Zylinder wurden dann während 1 h. im fließenden Wasser gespült, um den Farbstoff der angeschnittenen Zellen zu entfernen. Darauf brachten wir je 10 Stück pro Serie in Reagenzgläser mit 2 ccm Lösung und ließen sie 24 h. bei Zimmertemperatur stehen. Nach dieser Zeit haben wir die Lösung in bezug auf die ausgetretene Farbstoffmenge gegen einen Standard im Hellige-Kolorimeter getestet. Da sich Anthozyan nach einigen Tagen am Licht zersetzt und verfärbt, konnten wir es nicht als Standard im Kolorimeter verwenden. Als Ersatz wurde eine lichtbeständige Mischung von Säurefuchsin, Neutralrot und Kongorot in anthozyanähnlicher Farbe hergestellt. Die Messung im Hellige-Kolorimeter erfolgte durch Vergleich des Farbwertes der Testlösung mit dem Standard, der in einem Keil neben der Testlösung, unter Veränderung seines Farbwertes, vertikal verschoben werden kann. Eine Skala am Kolorimeter gibt die Schichtdicke des Keils für die betreffende Einstellung in mm an.

Wir bereiteten die Streptomycinlösungen, deren Einfluß im «Randentest» untersucht werden sollte, in Konzentrationen von 0,6—20 mg/ccm dest. Wasser vor. IES stand in Verdünnungen von 10^{-3} — 10^{-11} mol zur Verfügung.

Ergebnisse:

TABELLE 12

Wirkung des Streptomycins nach 24 h. auf den Anthozyanaustritt
aus Gewebezyllindern der roten Rübe
(Kolorimeterwert = Schicht des Keils in mm)

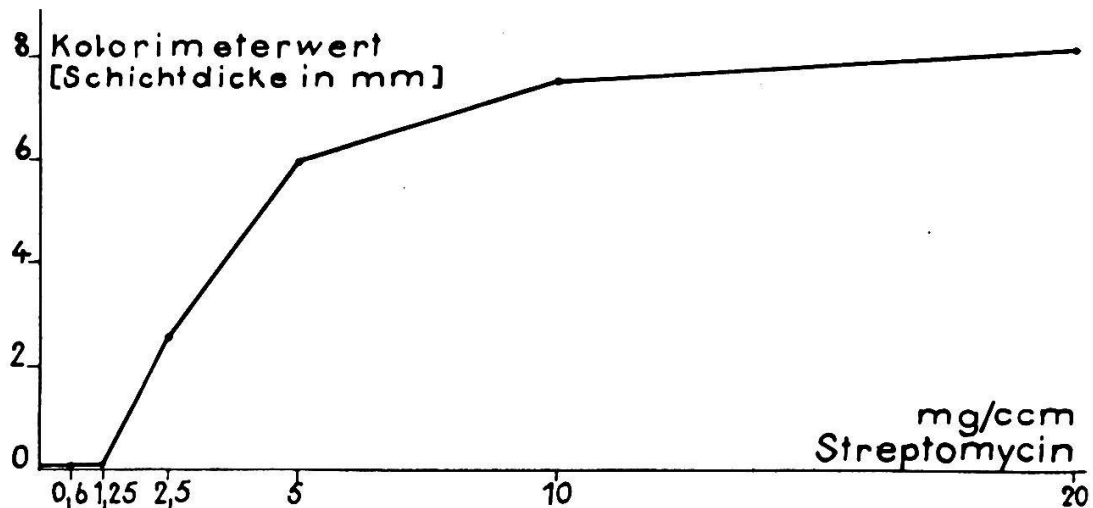
Randengewebezyllinder Serie: 10 Stück	Kolorimeterwerte nach 24 h. (Schichtdicke des Keils in mm)
Streptomycinkonzentration	
0 (H ₂ O dest.)	0
0,62 mg/ccm H ₂ O dest.	0
1,25 mg/ccm H ₂ O dest.	0
2,5 mg/ccm H ₂ O dest.	2,6
5 mg/ccm H ₂ O dest.	6,0
10 mg/ccm H ₂ O dest.	6,5
20 mg/ccm H ₂ O dest.	8,2

FIGUR 11

Anthozyanaustritt aus Gewebezyllindern der roten Rübe
unter Streptomycineinfluß nach 24 h.
(s. Tab. 12)

Abszisse: Steigende Streptomycinkonzentrationen

Ordinate: Kolorimeterwerte (Schichtdicke des Keils in mm)



Eine erste sichtbare Rotfärbung des Milieus entstand bei den Proben, welche 24 h. in einer Verdünnung von 2,5 mg ($= 2,8 \times 10^{-3}$ mol) Streptomycin/ccm dest. Wasser verbraucht hatten. Mit steigender Antibiotikumkonzentration nahm auch die Menge des ausgetretenen Anthozyans

zu und erreichte ein Maximum mit 20 mg Streptomycin/ccm dest. Wasser ($= 2,2 \times 10^{-2}$ mol). In Konzentrationen von $2,8 \times 10^{-3}$ mol an (Schwellenwert) vermag demnach das Antibioticum das Durchlässigkeitsvermögen der Plasmagrenzschichten zu verändern, wie aus den obigen Ergebnissen hervorgeht. Der Farbstoffaustritt beruht hier nicht auf einer letalen Schädigung der Plasmastruktur, dies geht schon daraus hervor, daß die Färbung des Milieus bei unterschiedlichen Antibioticumkonzentrationen verschiedene Grade aufweist und sehr langsam vor sich geht. Eine letale Schädigung z. B. durch Chloroformeinwirkung führt innerhalb kürzester Zeit zum Austritt des gesamten Anthozyanvorrates aus der Vakuole. Überdies konnten wir anhand der Plasmolysefähigkeit nach den Versuchen feststellen, daß sich die Zellen in lebendem Zustand befanden.

TABELLE 13

Wirkung der IES und der Kombination IES/Streptomycin nach 24 h.
auf den Anthozyanaustritt
aus Gewebezyllindern der roten Rübe
(Kolorimeterwert = Schichtdicke des Keils in mm)

Randengewebezyllinder Serie: 10 Stück	pH	Kolorimeterwerte nach 24 h. (Schichtdicke des Keils in mm)	
		ohne Streptomycin	mit Streptomycin (10 mg/ccm, $1,1 \times 10^{-2}$ mol)
0 (H ₂ O dest.)	7,15	0	13
10^{-11} mol	7,05	0	12,5
10^{-9} mol	6,75	0	11,5
10^{-7} mol	6,50	0	10,2
10^{-5} mol	5,15	0	
10^{-3} mol	3,2	2,3	

Der Farbstoffaustritt in 10^{-3} molarer IES ist bedingt durch das niedrige pH 3,2 dieser Konzentration. Säurelösungen unter pH 3 erzeugten allgemein eine Veränderung der Plasmabeschaffenheit, welche zum Anthozyanaustritt führte. Die IES-Konzentrationen von 10^{-7} , 10^{-9} und 10^{-11} mol besitzen pH-Werte über 6 und verursachen allein keinen Anthozyanaustritt. Mit IES konnten wir an Kartoffelgewebe eine starke Hemmung des Wasseraustausches und die Aufhebung dieser Hemmung in Kombination mit Streptomycin beobachten. Eine Verdichtung der

Plasmagrenzschichten unter dem Einfluß der IES kommt im Randentest naturgemäß nicht zum Ausdruck, die Milieus bleiben farblos. Hingegen erzeugte Streptomycin (10 mg/ccm) allein angewendet wiederum starken Anthozyanaustritt (13 mm). Die Verbindung Streptomycin (10 mg/ccm) mit IES (10^{-11} , 10^{-9} , 10^{-7} mol) führte ebenfalls zum Farbstoffaustritt, und zwar in abnehmendem Maße mit steigender IES-Konzentration. Die Ergebnisse des Kombinationsversuches lassen vermuten, daß Streptomycin die Plasmagrenzschichten im Sinne einer Permeabilitätserhöhung verändert, während IES in steigender Konzentration zunehmend das Gegenteil bewirkt.

3. Streptomycinwirkung auf die Deplasmolysegeschwindigkeit von Zellen der roten Rübe in Harnstoff

Wenn pflanzliche Zellen in 4 molare (24 %ige) Harnstofflösung gebracht werden, so tritt in ihnen durch Wasserverlust nach dem hyper-tonischen Außenmilieu sofort vollständige Plasmolyse ein. Dabei hebt sich der Protoplast von der Zellwand ab und folgt der Verkleinerung der Vakuole. Nach einer gewissen Zeit kommt es zur Endosmose der kleinen Harnstoffmoleküle (Mol. Gew. 60). Dies ist zudem ein Beweis für die nicht absolute Semipermeabilität der Plasmagrenzschichten. Durch das Eindringen des Harnstoffes wird die Innenkonzentration der Zellen wieder erhöht. Darauf folgt eine Wiederaufnahme von Wasser, welche zur Deplasmolyse führt, in deren Endpunkt der kontrahierte Protoplast wieder in seinen Normalzustand zurückkehrt. Wir gingen bei unseren Experimenten von der Überlegung aus, daß man eine Veränderung der Durchlässigkeit der Plasmagrenzschichten durch Streptomycin auch an einer Beeinflussung der Deplasmolysegeschwindigkeit in Harnstoff erkennen könnte.

Versuchs-anordnung:

Gewebezyylinder von 1 cm \varnothing und 0,5 cm Höhe aus roten Rüben ausgestanzt, wurden je zur Hälfte in dest. Wasser und in einer Streptomycinlösung (10 mg/ccm) während 24 h. vorbehandelt. Dann stellten wir aus dem Innern der Proben dünne Schnitte her, und brachten sie auf einem Objektträger unter das Mikroskop, wo sie sogleich mit einem Tropfen 4 molarer Harnstofflösung und einem Deckglas bedeckt wurden. Wir hielten die Zeiten fest, welche vom Auftropfen bis zur vollständigen

Plasmolyse und dann bis zur Deplasmolyse von 90—100 % aller Zellen des Blickfeldes vergingen. Die Mittelwerte stellen Durchschnitte von über 100 Zeitmessungen dar. Von den entscheidenden Phasen des Versuchs haben wir mit dem Busch-Citophot Mikraufnahmen gemacht.

Ergebnisse:

TABELLE 14

Wirkung der Streptomycinvorbehandlung (24 h.)
auf die Deplasmolysegeschwindigkeit von Zellen der roten Rübe
in Harnstofflösung (4 mol.)
(Deplasmolysezeit in Minuten)

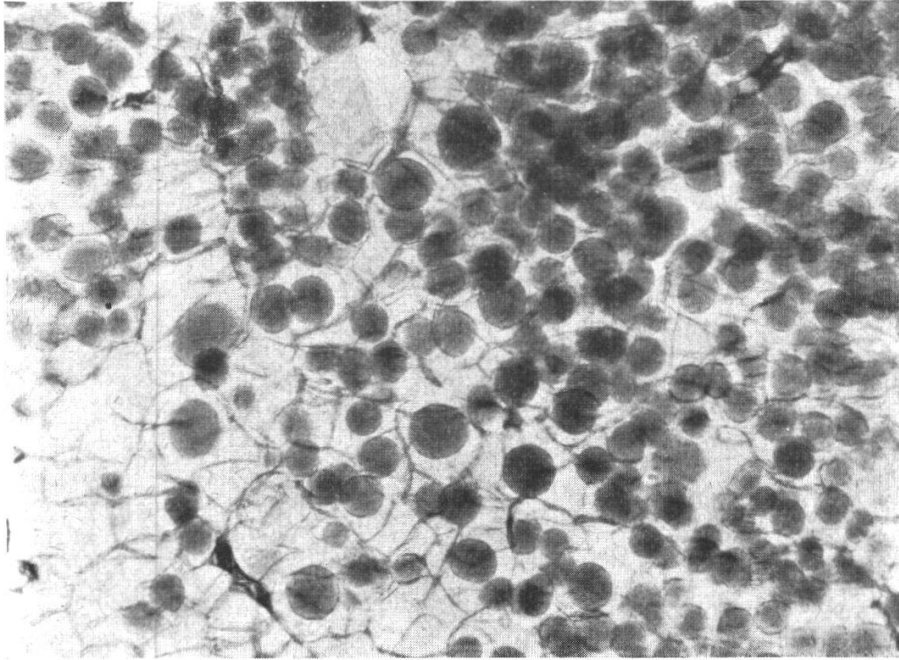
Randengewebezellen	Deplasmolysezeit in Minuten	
	Kontrollen in H ₂ O dest. vorbehandelt	in Streptomycin (10 mg/ccm) vorbehandelt
1	31'	10'
2	34'	12'
3	28'	8'
4	21'	8'
5	28'	10'
Mittelwert aller Serien	28,4'	9,6'

Die mikroskopische Beobachtung ergab, daß nach 1 Minute die Zellen von streptomycin- und wasservorbehandelten Proben in 4 molarer Harnstofflösung alle kugelig konvex plasmolysiert waren. Ein Unterschied zeigte sich erst in der Deplasmolysezeit. Während die Zellen streptomycinvorbehandelter Gewebe durchschnittlich nach 10 Minuten zu 90—100 % deplasmolysiert erschienen, brauchten die Zellen wasservorbehandelter Gewebe etwa 30 Minuten, um diesen Zustand zu erreichen. Unter der Wirkung des Streptomycins ist die Durchlässigkeit der Plasmagrenzschichten für die Harnstoffmoleküle derart verbessert worden, daß die Wiederaufnahme des Wassers in den mit dem Antibioticum vorbehandelten Zellen 3mal schneller als in Normalzellen vor sich gehen konnte.

Die folgenden Mikraufnahmen dokumentieren die Vorgänge, welche sich während dem Versuch abgespielt haben:

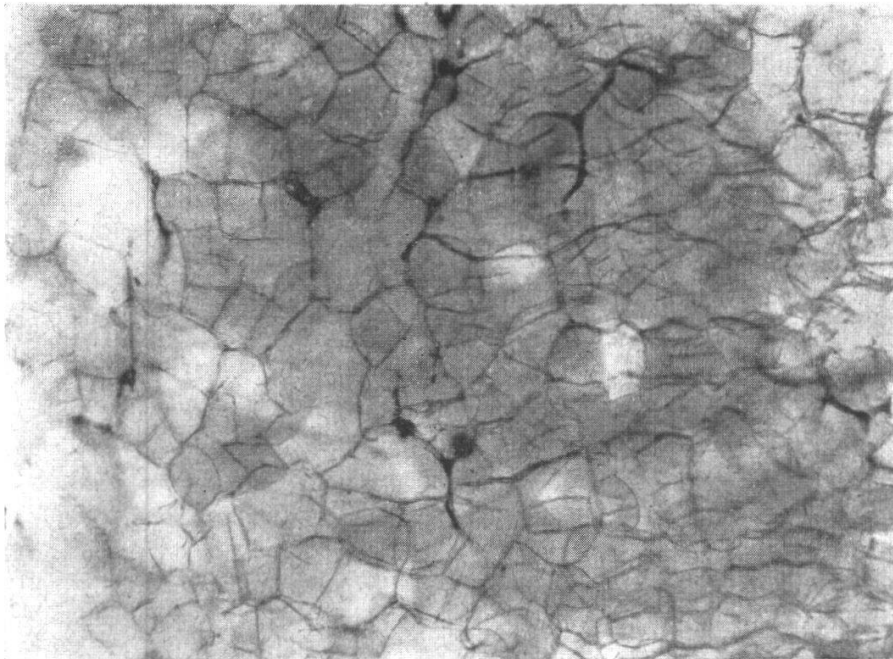
Figur 12: zeigt Zellen aus dem Gewebe der roten Rübe, welches während 24 h. in Streptomycin vorbehandelt wurde und im Moment der Aufnahme 1 Minute in 4 molarem Harnstoff zugebracht hat. Alle Zellen sind hier plasmolysiert.

FIGUR 12



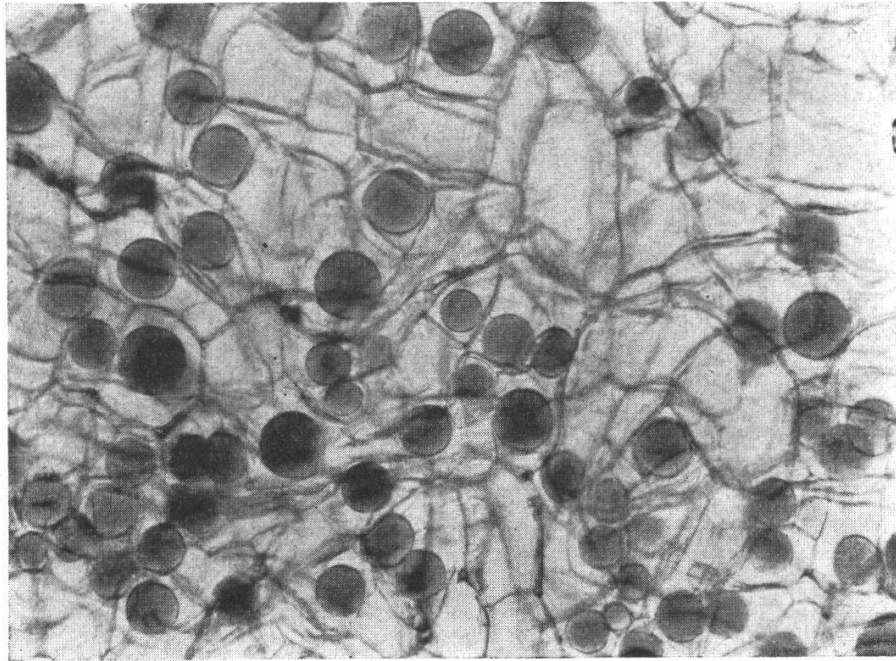
Figur 13: Zeigt das Gesichtsfeld von Figur 12 nach 8 Minuten. Alle Zellen des streptomycinvorbehandelten Gewebes sind bereits deplasmolysiert.

FIGUR 13



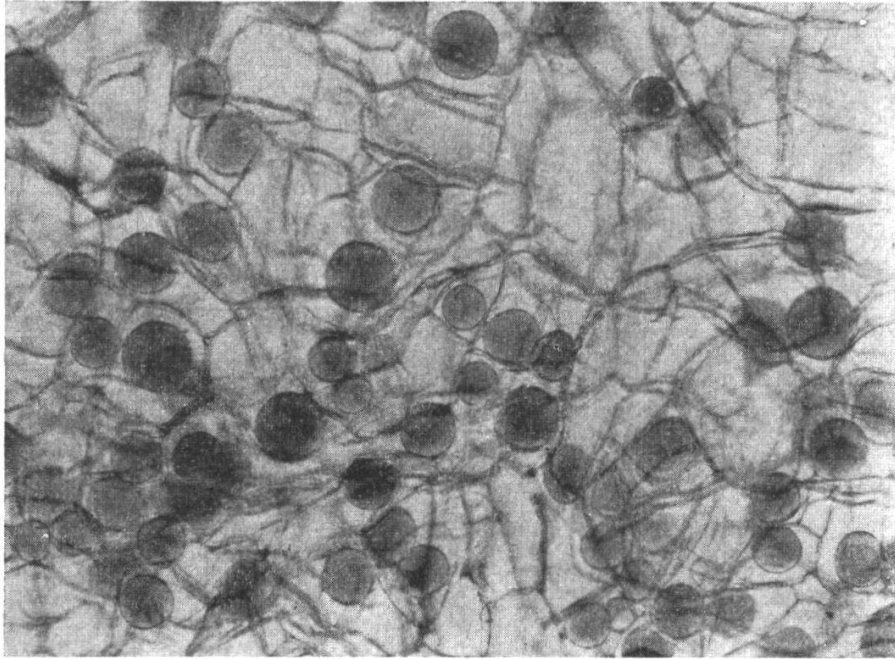
Figur 14: Alle Zellen des Gewebes, welches während 24 h. in dest. Wasser vorbehandelt wurde, weisen nach 1 Minute in 4 molarem Harnstoff, gleich wie die streptomycinvorbehandelten im gleichen Zeitpunkt, vollständige Plasmolyse auf.

FIGUR 14



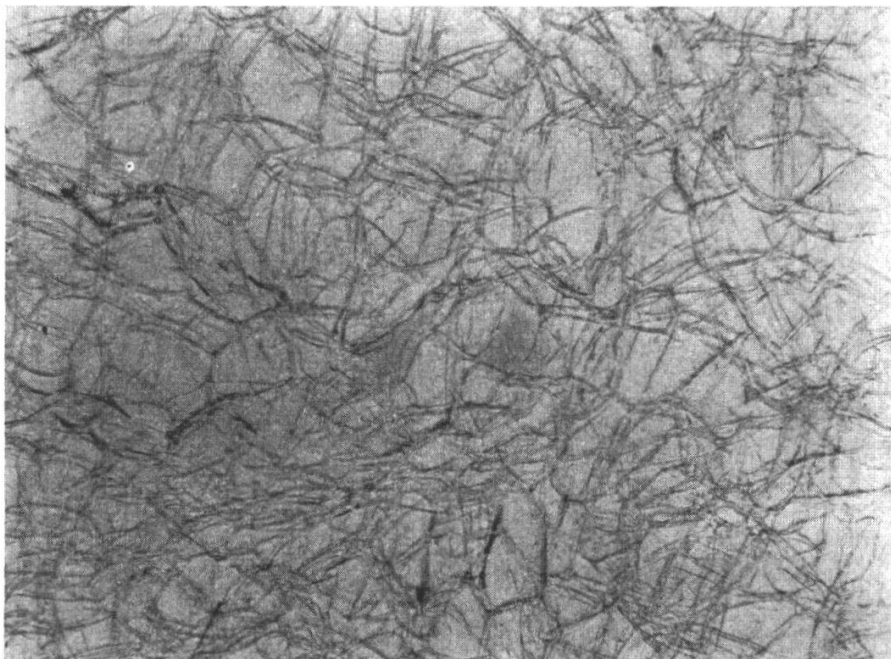
Figur 15: Nach 8 Minuten sind aber beim wasservorbehandelten Gewebe noch keine Zellen deplasmolysiert. Die Deplasmolyse beginnt bei wenigen Zellen, wie wir durch vergleichende Messungen an Figur 14 festgestellt haben.

FIGUR 15



Figur 16: Erst nach 24 Minuten ist bei wasservorbehandeltem Gewebe vollständige Deplasmolyse eingetreten.

FIGUR 16



III. DISKUSSION

Wir versuchten in dieser Arbeit eine Wechselwirkung zwischen Streptomycin und IES auf die höhere Pflanze festzustellen. Als erstes Versuchsobjekt haben wir isolierte Wurzeln gewählt, weil sie sehr empfindlich auf IES reagieren und weil ihre Vegetationspunkte vermutlich eine Affinität für Streptomycin aufweisen (SCHOPFER 1952). Deshalb lag die Vermutung nahe, daß die Kombination der IES mit dem Antibioticum eine Wechselwirkung auf das Wurzelwachstum auslösen könnte.

Wir haben mit IES allein qualitativ dieselben Ergebnisse erhalten wie GEIGER-HUBER und BURLET (1936), welche mit Maiswurzeln arbeiteten. Durch IES-Konzentrationen bis 10^{-9} mol wird an beiden Wurzelarten eine Hemmung erzeugt. IES in schwächerer Konzentration als 10^{-9} mol löst Wachstumsförderung aus, und stärkere Verdünnungen als 10^{-13} mol sind wirkungslos. Der Unterschied im Verhalten der beiden Wurzelarten ist quantitativer Art. Bei Maiswurzeln wird eine optimale Wachstumsförderung bereits mit 10^{-11} molarer IES erzielt, bei Pisumwurzeln erst mit 10^{-10} molarem Wuchsstoff. Die Maiswurzel reagiert also empfindlicher auf IES als die Pisumwurzel. Eine unterschiedliche Wuchsstoffempfindlichkeit besteht nicht nur unter den einzelnen Organen einer Pflanze, sondern auch zwischen den gleichen Organen verschiedener Objekte. Dieser Umstand verhindert, daß man die Wirkung der IES auf verschiedene Wurzelarten quantitativ miteinander vergleichen kann.

Mit Streptomycin erhielten wir zunehmende Pisumwurzelhemmung mit steigender Konzentration und konnten damit die Versuche von BEIN (1951) bestätigen. Allerdings erreichten wir mit $1,142 \times 10^{-5}$ molarem Streptomycin ($10 \gamma/\text{ccm}$) nicht erst nach 10, sondern bereits nach 5 Kulturtagen eine 50 %ige Hemmung, weil unsere Wurzeln empfindlicher reagierten.

Aus den Wirkungen der IES und des Antibioticums im Wurzeltest allein wäre zu erwarten, daß der in einer bestimmten IES-Konzentration hervorgerufene Wachstumszustand durch Kombination mit dem Hemmstoff Streptomycin in jedem Fall eine zusätzliche Hemmung erfahren würde. Für den wirkungslosen und fördernden Bereich des Wuchshormons (10^{-12} bzw. 10^{-10} mol) hat sich diese Vermutung bestätigt, die Wurzeln zeigten hier unter dem Einfluß des Streptomycins geringeres Wachstum als in IES allein. Im hemmenden Bereich der IES (10^{-8} mol) entstand aber durch die Kombination mit Streptomycin

($1,1-2,8 \times 10^{-5}$ mol) nicht eine zusätzliche Hemmung, sondern eine Enthemmung oder Abschwächung der IES-Wirkung. Diese Enthemmung ist zeitlich beschränkt, sie wurde nach 2 Kulturtagen festgestellt und war am 5. Kulturtag nicht mehr vorhanden. Diese Grunderscheinungen haben sich in unseren Versuchen stets wiederholt und sind statistisch gesichert.

Wir wollen im Folgenden versuchen, unsere Resultate mit modernen Auffassungen über IES- und Streptomycinwirkung in Einklang zu bringen.

Die Autoren sind sich darüber einig, daß die Zahl der zur Wirkung gelangenden IES-Moleküle über Wachstumsförderung oder Wachstumshemmung entscheidet. POHL (1952) leitet aus dieser Auffassung ab, daß durch Zerstörung oder Inaktivierung von Wuchsstoffmolekülen in hemmender Konzentration eine Wachstumsbeeinflussung entstehen kann. Die Wuchsstoffmoleküle sind nach ihrer Verminderung in einer schwächeren Konzentration vorhanden, welche je nach der Zahl der noch wirkenden Molekel das Wachstum weniger stark hemmt, fördert, oder überhaupt nicht mehr beeinflußt. Ein geeigneter Wirkstoff kann nach POHL die Wuchsstoffkonzentration auf drei Arten erniedrigen:

1. durch Verdrängung der Wuchsstoffmoleküle von ihren Reaktionsorten im Plasma,
2. durch Abschirmung wirksamer Teile der Wuchsstoffmoleküle,
3. durch eine unmittelbare Zerstörung der Wuchsstoffmoleküle.

Da wir auch im Streptomycin einen Auxininaktivator vermuteten, wollen wir die erwähnten Möglichkeiten im Zusammenhang mit dem Antibioticum diskutieren:

Zu 1.: Wie wir bereits in der Einleitung erwähnt haben, tritt Wuchsstoffwirkung nur dann ein, wenn die Wuchsstoffmoleküle eine sog. Zweipunktbindung mit dem Substrat eingehen können. KOEPFLI, THIMANN und WENT (1938), welche diese Theorie entwickelten, geben Substanzen an (sog. Antiauxine), die in der Lage sind, Wuchsstoffmoleküle von ihren Reaktionsorten zu verdrängen und damit deren Wirkkonzentration zu erniedrigen. Diese Erscheinung beruht auf einem kompetitiven Antagonismus und ist an die Bedingung geknüpft, daß der Hemmstoff (Antiauxin) ähnliche Struktur wie der Wuchsstoff aufweist. Ein Vergleich zwischen den Molekülformen des Streptomycins und der IES zeigt sofort, daß dieser Fall für unsere Verhältnisse ausgeschlossen werden kann.

Zu 2.: Die Abschirmung wirksamer Teile einzelner Wuchsstoffmoleküle (Säuregruppe, ortho-Stellung zur Säuregruppe) führt nach RAE und BONNER (1953) zur Erscheinung, daß die letzteren nur unwirksame Einpunktbindungen mit dem Substrat eingehen können. Dadurch wird die Wirkkonzentration der IES ebenfalls erniedrigt. Dieser Zustand ist nur möglich, wenn der Wirkstoff mit der Säuregruppe oder der ortho-Stellung zur Säuregruppe eine chemische Bindung eingeht (z. B. Esterbindung). Eine derartige Bindung zwischen IES und Streptomycin ist aber kaum vorhanden und deshalb können wir auch diese Möglichkeit ausschließen.

Zu 3.: Mit größter Wahrscheinlichkeit käme also eine Verminderung der Wuchsstoffkonzentration mit Streptomycin durch eine unmittelbare Zerstörung von Wuchsstoffmolekülen in Frage.

Unsere Ergebnisse würden unter dieser Voraussetzung folgende Deutung erhalten:

Wenn die IES in wachstumsfördernder, schwacher Konzentration vorhanden ist, führt die Kombination mit Streptomycin zur Zerstörung aller vorhandenen Wuchsstoffmoleküle. Die beobachtete Hemmung des Wachstums wird dann wahrscheinlich bewirkt durch den vermuteten Einfluß des Streptomycins auf die Nukleinsäuren (NICKELL 1953). Ist die IES in wachstumshemmender, starker Konzentration vorhanden, können vermutlich nicht alle Wuchsstoffmoleküle zerstört werden. Unter Anwendung einer geeigneten Streptomycindosis bleibt eine schwächere, möglicherweise wachstumsfördernde IES-Konzentration übrig, welche eine kurzfristige Enthemmung des Wurzelwachstums bewirkt und die Streptomycinhemmung nach 2 Kulturtagen überdeckt. Die Theorie wird gestützt durch die Tatsache, daß ein optimaler Enthemmungseffekt nur bei einem bestimmten Mengenverhältnis von IES- und Streptomycin-Molekülen erreicht werden kann.

Wenn der Enthemmungseffekt durch Streptomycin tatsächlich auf einer Verminderung der Wuchsstoffmenge beruht, muß man annehmen, daß die Zerstörung der IES-Moleküle erst im Zellinnern und nicht schon in der Nährlösung stattfindet. Es ergaben sich nämlich keine Unterschiede zwischen Wurzeln, welche in frisch angesetzten oder in 2 Tage alten IES-Streptomycinlösungen kultiviert wurden.

Eine Wachstumsförderung durch einen Hemmstoff ist bereits früher von SCHOPFER (1952) an Pisumwurzeln festgestellt worden. Er wendete eine andere bakteriostatisch wirkende Substanz, das Rimifon (Isonicotinsäurehydrazid), an. Die Wurzeln unter dem Einfluß der Kombina-

tion 10^{-7} molare IES/100 γ /ccm Rimifon wuchsen wesentlich stärker (+ 48 %) als in Rimifon derselben Konzentration und auch in 10^{-7} molarer IES allein.

Kombinationsversuche mit IES und Streptomycin unter veränderten Versuchsbedingungen bestätigten die Grunderscheinung der Abschwächung der IES-Hemmung und führten zu folgenden Überlegungen:

Mit überimpften, experimentell wuchsstofffrei gemachten Wurzeln erhielten wir ähnliche Resultate wie mit den nicht überimpften. Es darf deshalb angenommen werden, daß die isolierten Wurzeln ihren natürlichen Wuchsstoff rasch verlieren, wie auch WUERGLER (1942) vermutet hat. Die beobachteten Wachstumsveränderungen wären demnach nur durch die von außen zugeführten Wirkstoffmengen entstanden.

Wenn Streptomycin nach 5 Kulturtagen zu IES-gehemmten Wurzeln zugeführt wird, stellt sich ebenfalls nach 48 h. eine Enthemmung ein. Dies könnte ein weiterer Hinweis darauf sein, daß die vermutete Wuchsstoffzerstörung am Reaktionsort der IES stattfindet.

Bei Anwesenheit von Meso-Inositol tritt keine Enthemmung des Wurzelwachstums durch Streptomycin ein. Meso-Inositol kann scheinbar, in uns unbekannter Weise, die Wuchsstoffzerstörung durch Streptomycin verhindern.

IES hemmt nicht nur das Wachstum der isolierten Wurzeln, sondern in stärkerer Konzentration auch das Nebenwurzelnwachstum ganzer Pispumpflanzen. Wenn die Wurzeln der Pflanzen zuerst für kurze Zeit in eine Streptomycinlösung getaucht und dann erst in die Nährlösung mit wachstumshemmender IES übergeführt werden, tritt ein stärkeres Nebenwurzelnwachstum auf als ohne Vorbehandlung. Vielleicht beruht auch diese Erscheinung auf einem ähnlichen Mechanismus wie wir ihn bei der Enthemmung isolierter Wurzeln angenommen haben.

An den Kohlenhydratbestimmungen im Milieu wachsender Wurzeln ist ersichtlich, daß starke IES-Konzentrationen neben der Wachstumshemmung eine Verminderung der Saccharoseaufnahme hervorrufen. Die Kombination der IES mit Streptomycin führt nicht nur zu der bekannten Enthemmung des Wachstums, sondern auch zu einer enormen Verstärkung des Kohlenhydratverbrauches. Wir kamen deshalb auf den Gedanken, daß neben der Wirkung des Wuchsstoffs und des Antibioticums auf das Wachstum auch eine Beeinflussung der Zellpermeabilität vorhanden sein könnte. Wir wechselten auf Grund der neuen Problemstellung unser Versuchsobjekt und arbeiteten für die Permeabilitätsuntersuchungen mit Speichergewebeproben.

Anhaltspunkte über den Einfluß der IES auf den Wasseraustausch pflanzlicher Gewebe fanden wir in mehreren Arbeiten.

POHL (1948) beobachtete das Verhalten von Haferkoleoptilzylindern in hypo- und hypertonen Mannitlösungen. Er gelangte zum Resultat, daß die Streckung der Proben im hypotonischen und ihre Verkürzung im hypertonen Bereich gegenüber den Kontrollen viel geringer sind bei Anwesenheit von 10^{-6} molarer und stärker konzentrierter IES. Die Anwendung schwächerer IES-Konzentrationen (10^{-8} mol) führten zur gegenteiligen Wirkung.

BRAUNER und HASMAN (1949) stellten eine Verminderung des Wasseraustausches von Kartoffelgewebezyllindern in einer Glucosekonzentrationsreihe fest, wenn die letzteren in 10^{-4} molarer oder stärker konzentrierter IES vorbehandelt wurden. Ihre Methode haben wir ausführlich im experimentellen Teil behandelt, da wir sie für eigene Experimente ebenfalls anwendeten.

POHL ist der Auffassung, daß die Hemmung des Wasseraustausches durch eine Veränderung der Durchlässigkeit der semipermeablen Plasmagrenzschichten zustande kommt. Er vermutet, daß die IES in starker Konzentration eine Quellwirkung hervorruft, welche zum Zusammendrücken der Plasmaporen und damit zu einer Permeabilitätserniedrigung führt. Diese Erklärung paßt gut zur Vorstellung, welche sich LEVITT (1954) vom Aufbau der Plasmagrenzschichten macht. Die letzteren bestehen nach seiner Auffassung aus einem Lipoidfilm mit Poren. Lipophile Moleküle mit wenig Hydroxylgruppen und vielen Kohlenwasserstoffgruppen können diesen Lipoidfilm nach seiner Theorie ungehindert passieren, und zwar unabhängig von ihrer Größe. Ihr Eindringen beruht auf einem Lösungsvorgang. Hydrophile Moleküle mit vielen Hydroxylgruppen können sich aber in der Lipoidschicht nicht lösen. Deshalb sind sie auf die Poren angewiesen, durch deren Größe eine Filterwirkung zustandekommt.

BRAUNER und HASMAN nehmen ebenfalls an, daß starke IES-Konzentrationen die Durchlässigkeit der Plasmagrenzschichten irgendwie erniedrigen können. Sie haben zudem noch festgestellt, daß die Dehnbarkeit der Zellmembranen durch starke IES-Konzentration vermindert wird. Diese Erscheinung führt indirekt, durch die Erhöhung des Wanddruckes, zu einer Erniedrigung der Saugkraft im hypotonischen Milieu.

Unsere eigenen Versuche an Speichergeweben haben diese Ergebnisse bestätigt. Wir konnten nachweisen, daß die Hemmung des Wasseraustausches unter IES-Wirkung durch Kombination mit Streptomycin auf-

gehoben wird. Als Erklärung scheint ein Konkurrenzmechanismus zwischen IES und Streptomycin auf die Permeabilitätsverhältnisse möglich. Denn aus dem Verlauf der Kurven unserer Wasseraustauschversuche kann man ableiten, daß Streptomycin die Dehnbarkeit der Zellmembran erhöht. Die Ermöglichung des Anthozyanaustrittes aus den Zellen der roten Rübe und die gesteigerte Harnstoffendosmose am gleichen Objekt, deuten zudem darauf hin, daß Streptomycin direkt eine Permeabilitätserhöhung der Plasmagrenzschichten hervorrufen kann.

Die IES nimmt eine Sonderstellung unter den Wirkstoffen ein, indem sie in der Lage ist, nicht nur eine, sondern mehrere Reaktionsketten auszulösen, welche alle schließlich eine Wachstumsbeeinflussung verursachen (SOEDING 1952). Sie wird zu einem idealen Regulator im Zellgeschehen, indem sie die Reaktionsabläufe konzentrationsabhängig fördert oder hemmt.

In Wechselwirkung mit dem Streptomycin haben wir einen Antagonismus zur Entwicklung isolierter Wurzeln aufgefunden, der möglicherweise auf einer direkten Beeinflussung des IES beruht. Hingegen wirken Streptomycin und IES sehr wahrscheinlich über getrennte Reaktionen auf die Permeabilität als Voraussetzung des Wachstums.

Die heutigen Kenntnisse über die Wirkungsweise der Wuchshormone gestattet noch keine genaue Formulierung des Wachstumsmechanismus. Ausgehend von der beobachteten Wechselwirkung zwischen Streptomycin und IES haben wir eine Verknüpfung mit der von KOEPFLI, THIMANN und WENT (1938) aufgestellten Theorie in Erwägung gezogen, sind uns aber des hypothetischen Charakters dieser Erklärung bewußt. Zudem setzt die erwähnte Theorie einzig die Bedingungen fest, welche zu einer Wachstumsbeeinflussung durch Wuchsstoffe vorhanden sein müssen, sagt aber nichts aus über die Vorgänge welche bis zur sichtbaren Wachstumsveränderung vor sich gehen. Längst bekannt ist die Tatsache, daß zum Wachstum pflanzlicher Zellen erhöhte Wasseraufnahme (Quellungsphänomene) Voraussetzung ist. Offenbar stellt der Einfluß der IES auf die Permeabilität, wie er in der vorliegenden Arbeit mehrfach bestätigt wurde, deren Primärwirkung dar. Der Wachstumsmechanismus ist vor allem deshalb ungeklärt, weil es bis heute nicht möglich war die komplexen Wirkungen des Wuchshormons auf Permeabilitätsverhältnisse, Zellstreckung, Zellteilung und Zellatmung in bezug auf Ursache und Wirkung einzuteilen und in ihrem Ablauf einem Grundprinzip unterzuordnen. Das Objekt, an dem eine Einzelfrage untersucht wird, ist meist nicht auch vorteilhaft für die Prüfung der übrigen Probleme. Da-

mit wird eine koordinierte Betrachtung erschwert. Neue Erkenntnisse auf diesem Gebiet sind weiterhin aus der kombinierten Anwendung von Wuchs- und Hemmstoffen zu erwarten.

IV. ZUSAMMENFASSUNG

In der vorliegenden Arbeit wurde die Wechselwirkung zwischen Indol-essigsäure und Streptomycin auf das Pisumwurzelwachstum in steriler Organkultur und auf die Permeabilitätsverhältnisse einiger Speichergewebe untersucht. Ausgangspunkte bildeten Beobachtungen über die Wachstumshemmung durch Streptomycin, welche BEIN (1951) an isolierten Pisumwurzeln und SCHOPFER (1952) an der Nebenwurzelentwicklung ganzer Pisumpflanzen gemacht hatten, sowie die konzentrationsabhängige Förderung und Hemmung durch Indol-essigsäure, welche GEIGER-HUBER (1936) an Maiswurzeln festgestellt haben. Grundlegend für die Untersuchung der Permeabilitätsveränderungen pflanzlicher Zellen unter Indol-essigsäureeinfluß waren die Arbeiten von BRAUNER und HASMANN (1949).

1. Die 50 %ige Wachstumshemmung, welche 10^{-8} molare IES an isolierten Pisumwurzeln hervorruft, wird durch die Kombination von 1,1 bis $2,8 \times 10^{-5}$ molarem Streptomycin (10—25 γ /ccm) in den ersten 48 h. der Kultur um etwa 40 % abgeschwächt. Nach 5 Tagen ergibt sich aus der Kombination eine zusätzliche Hemmung, welche stärker ist als diejenige in 10^{-8} molarer IES allein.
2. Die Abschwächung der IES-Hemmung durch Streptomycin nach 2 Tagen tritt auch bei überimpften Pisumwurzeln auf, welche keinen eigenen Wuchsstoff mehr enthalten. Der natürliche Wuchsstoffgehalt der Wurzeln hat demnach keinen Einfluß auf den beobachteten Entthemmungseffekt.
3. Eine Streptomycinzugabe (10 γ /ccm) zu IES-gehemmten Wurzeln führt innert 48 h. zu einer kurzfristigen Entthemmung um etwa 30 %.
4. Streptomycin (10 γ /ccm) zeigt bei Anwesenheit von meso-Inositol (750 γ /ccm) keine abschwächende Wirkung auf die IES-Hemmung des Wurzelwachstums. Die Inaktivierung des Streptomycins geschieht dabei wahrscheinlich in gleicher Weise wie bei der Aufhebung seiner bakteriziden Wirkung durch Lipositol (= kombinierte Form des meso-Inositols).

5. 10^{-6} molare IES bewirkt nach 8tägiger Kultur eine 70 %ige Hemmung des Trockengewichts von Nebenwurzeln ganzer Pisumpflanzen (Nebenwurzelttest nach SCHOPFER). Werden die Hauptwurzeln vor dem Versuch während einer Minute in Streptomycin (2,5 mg/ccm) vorbehandelt, entsteht in 10^{-6} molarer IES normales Nebenwurzelswachstum.
6. Die Sacharoseaufnahme aus der Nährlösung beträgt bei gehemmten, isolierten Wurzeln in 10^{-8} molarer IES nur 27 % der Kontrolle (100 %). In der Kombination dieser IES-Konzentration mit $1,142 \times 10^{-5}$ molarem Streptomycin (10 γ /ccm) werden 191 % aufgenommen. Derartige Veränderungen müssen, wenigstens teilweise auf einer Beeinflussung der Zellpermeabilitätsverhältnisse durch die angewendeten Wirkstoffe beruhen.
7. Streptomycinvorbehandlung (1 mg/ccm) erhöht den Wasseraustausch von Rüben- und Kartoffelgewebe in hyper- und hypotonischem Milieu. Es wurde der Nachweis erbracht, daß die verstärkte Wasseraufnahme im hypotonischen Bereich durch eine Verbesserung der Zellmembrandehnbarekeit unter dem Einfluß des Antibioticums unterstützt wird.
8. Die Hemmung des Wasseraustausches bei Kartoffelgewebe, als Folge einer Behandlung in 10^{-3} molarer IES, wird vollständig aufgehoben durch die kombinierte Vorbehandlung mit Streptomycin (200 γ /ccm). Als Erklärung nahmen wir eine Konkurrenzwirkung zwischen IES und Streptomycin auf die Durchlässigkeit der Plasmagrenzschichten an.
9. $2,8 \times 10^{-3}$ molare und stärker konzentrierte Streptomycinlösungen (2,5 mg/ccm) erzeugen, vermutlich durch Veränderung der Semi-permeabilität der Plasmagrenzschichten, zunehmend Anthozyanaustritt aus dem Gewebe der roten Rübe. Unter normalen Bedingungen tritt kein Farbstoff aus lebenden Zellen aus. In Kombination mit steigenden IES-Konzentrationen wird der Farbstoffaustritt durch Streptomycin zunehmend gehemmt. (Permeabilitätserniedrigende Wirkung starker IES-Konzentrationen.)
10. In streptomycinvorbehandeltem Gewebe der roten Rübe tritt die Harnstoffdeplasmolyse dreimal schneller ein als in unbehandeltem Gewebe. Streptomycin wirkt auch hier offenbar in positivem Sinn auf die Durchlässigkeit der Plasmagrenzschichten ein, so daß die Harnstoffendosmose leichter stattfinden kann.

V. Literaturverzeichnis

- BEIN, M. (1951): Diss. Bot. Institut Bern.
- BOUILLENNE, M. (1943): Bull. Soc. Roy. Sc., Liège, Vol. 3.
- BRAUNER, L. (1932): Pflanzenphys. Praktikum, Jena.
- BRAUNER, L., und HASMAN, M. (1949): Bull. Fac. Med., Istanbul, Vol. 12, Nr. 3, p. 57-71.
- COHEN, S. S. (1947): J. biol. Chem., Nr. 168, p. 511.
- COMMONER, B., FOGEL, S., und MÜLLER W. H. (1943): Amer. J. Bot., Nr. 30, p. 23.
- DANGSCHAT, G. (1942): Naturw., Nr. 30, p. 146.
- DEYSSON, G., und DEYSSON, M. (1952): Bull. Soc. Chimie biol. Mémoires.
- EULER, H. VON (1947): Kemiska Arbeten. Ny Följd, Nr. 9.
- FLEMING, A. (1929): Brit. J. Exper. Path., Nr. 10, p. 226.
- FLEURY, DEYSSON, G., und DEYSSON, M., (1952): Bull. Soc. Chimie biol., Vol. 24, Nr. 3, p. 388.
- GAUTHERET, R. J. (1939): C. r. Acad. Sc., Nr. 208, p. 118.
- (1942): Manuel technique de culture des tissus végétaux.
- GEIGER-HUBER, M., und BURLET, E. (1936): Jb. wiss. Bot., Nr. 84, p. 233.
- GROS, F., MACHEBOEUF, M., und JEULIN, S. (1948): Annales Inst. Pasteur, Nr. 75, p. 242.
- GUTTENBERG, H. VON (1942): Naturw., Nr. 30, p. 109.
- HABERLANDT, G. (1902): Sitz. Ber. Akad. Wiss., Wien, Nr. 111, p. 69.
- KOEHLER, H. (1955): Meth. d. pflanzl. Antibiotikaforschung.
- KOEPFLI, THIMANN, K. V., und WENT, F. W. (1938): Journ. Biol. Chem., Nr. 122, p. 723 bis 780.
- KOTTE, W. (1922): Ber. Dtsche. Bot. Ges., Nr. 40, p. 269.
- LEVITT, J. (1948): Plant Physiol., Nr. 23, p. 505.
- (1954): Plant Physiol., chapter 7.
- LINDER, A. (1945): Statistische Methoden, Genf.
- NICKELL, L. G. (1953): Antib. and Chemoth., Vol. 3, Nr. 4, p. 449.
- OVERBEEK, J. VAN (1939): Bot. Gaz., Nr. 101, p. 450.
- (1944): Amer. J. Bot., Nr. 31, p. 265.
- POHL, R. (1948): Planta, Nr. 36, p. 230.
- (1952): Naturw., Vol. 39, Nr. 1.
- POSTERNAK, TH. (1942): Helv. Chim. Acta, Nr. 25, p. 746.
- RAE, D. H. MC., und BONNER, J. (1953): Phys. Plant., Nr. 6, p. 485—510.
- REINDERS, D. E. (1938): Proc. Kon. Nederl. Akad. Wet., Vol. 41, Nr. 7, p. 820.
- (1942): Rec. Trav. Bot. Néerl., Vol. 39, Nr. 1.
- RHYNER, L., WALLACE, G. T., BYERS, L. W., und CARTER, H. E. (1947): Journ. Biol. Chem., Nr. 169, p. 457.
- ROBBINS, W. J. (1922): Bot. Gaz., Nr. 73, p. 376.
- SCHOPFER, W. H. (1951): Bull. Soc. Chimie biol., Vol. 33, Nr. 9, p. 1113—1146.
- SCHOPFER, W. H., BEIN, M., und BESSON, G. (1951): Actes Soc. Helv. Sc. Nat., p. 148 bis 149.
- SCHOPFER, W. H., GROB, E., BESSON, G., und KELLER, V. (1952): Arch. Sciences, Genève, Vol. 5, Nr. 3.
- SCHOPFER, W. H. (1952): Actes Soc. Helv. Sc. Nat., p. 61—73.
- SOEDING, H. (1952): Wuchsstofflehre, Stuttgart.

- SUTTER, E. (1944): Ber. Schw. Bot. Ges., Nr. 54, p. 197.
WAKSMAN, S. A. (1953): Antib. and Chemoth., Vol. 4., Nr. 3, p. 333.
WHITE, P. R. (1934): Plant. Physiol., Nr. 9, p. 585.
WINTER, A. G., und WILLEKE, L. (1951): Naturw., Vol. 38, Nr. 19, p. 457.
WUERGLER, W. (1942): Ber. Schw. Bot. Ges., Vol. 52, p. 239.

(Manuskript eingegangen am 9. April 1957)

Die vorliegende Arbeit wurde in den Jahren 1953—56 im botanischen Institut der Universität Bern auf Anregung und unter der Leitung von Herrn Prof. Dr. W. H. Schopfer ausgeführt. Meinem verehrten Lehrer möchte ich an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank aussprechen für das Interesse, das er meinen Untersuchungen entgegenbrachte. Ferner danke ich Herrn PD Dr. E. C. Grob für seine wertvolle Unterstützung und Beratung.

Meinen Eltern in Dankbarkeit gewidmet