

## Ueber Den Ernährungswert Von Xylan

Yamafuji, Kazuo  
Agrikulturchemischen Institut der Kyushu-Universität

Shibatate, Shigero  
Agrikulturchemischen Institut der Kyushu-Universität

<https://doi.org/10.5109/22639>

---

出版情報：九州大学大学院農学研究院紀要. 9 (4), pp.341-354, 1950-11. Kyushu University  
バージョン：  
権利関係：



## UEBER DEN ERNÄHRUNGSWERT VON XYLAN

KAZUO YAMAFUJI UND SHIGERO SHIBATATE

Wie wir in der vorhergehenden Arbeit festgestellt haben (1), wird Xylan verhältnismässig leicht durch Zusammenwirken von Wasserstoffperoxyd und Eisen zersetzt. Unsere Atmungstheorie, die auf der von uns gefundenen Tatsache der Sauerstoffaktivierung durch Zellgrenzflächen beruht, lehrt, dass das Wasserstoffperoxyd bei den verschiedenen Wegen des terminalen Prozesses der Gewebsatmung gebildet wird. Und vielen Tieren können faserige Stoffe, die meist eine grosse Menge Xylan enthalten, als Nahrungsmittel dienen. Cellulose, die bei den fasrigen Substanzen den Hauptbestandteil darstellt, ist aber gegen biologische Zersetzungen äusserst widerstandsfähig. Folglich ist anzunehmen, dass Xylan, das in der Pflanzenwelt so weitverbreitet vorkommt und so leicht durch biologische Verfahren verzuckert werden kann, ein wichtiger Bestandteil ist, der für pflanzenfressende Tiere Lebensenergie liefert.

Ein typisches Beispiel dafür geben die Lebensvorgänge der Termiten, die nur Holz frisst und ein normales Leben führt. Wirklich ergaben unsere Versuche, dass das Verdauungsorgan dieses Insektes eine bedeutend grössere Verzuckerungsfähigkeit für Xylan hat, als für Cellulose. Auch das Rind frisst eine beträchtliche Menge Stroharten. Wir konnten feststellen, dass im Digestionssaft dieses Pflanzenfressers ebenfalls eine sehr starke Xylanase existiert. Andererseits befindet sich im Verdauungskanal der weissen Ratte fast keine oder nur wenige Xylanase. Daher muss bei solchen Tieren Xylose anstatt Xylan gegeben werden. Die Richtigkeit dieser Annahme wurde durch einige Fütterungsversuche bestätigt, bei denen die Ratte mit einem durch Hydrolyse xylanhaltiger Stoffe hergestellten Futter versorgt wurde.

## I. VERDAUUNGSSENZYME DER TERMITE

Holz, das die einzige Nahrung der Termiten ist, enthält über 50% Cellulose. Die Termiten können sogar von Cellulose allein leben. *Cleveland* klärte diese merkwürdige Lebensfunktion des genannten Insektes auf; nach ihm wohnen im Verdauungstraktus desselben zahlreiche Protozoen, die die Fähigkeit besitzen, Cellulose zu zerlegen, und weiter nach dem Tod als Stickstoffquelle für den Wirt dienen (2). Nach *Trager* ist es sehr schwer, aus dem Digestionsapparat der Termiten eine starke Cellulase zu isolieren (3). Um die cellulosezersetzende Wirksamkeit möglichst deutlich zu verfolgen, benutzten wir eine Termitenart, die in einem saftfreien dörren Holz lebt. Für die Prüfung, ob in der Tat das Holz im Termitenkörper zersetzt wird, wurde der Verdauungssaft mit *Swezy*scher Nährlösung versetzt, auf einem Objektglas fixiert und mit einer Phloroglucinlösung gefärbt. Die dabei verwendete Nährlösung bestand aus 0,3 g NaCl, 0,02 g  $\text{CaCl}_2$ , 0,02 g KCl, 0,01 g  $\text{MgCl}_2$ , 0,01 g  $\text{NaHCO}_3$ , 0,01 g  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$ , 0,5 g Blutpulver und 100 ccm Wasser; die Phloroglucinlösung aus 12 g Phloroglucin, 50 ccm 24%iger Salzsäure und 50 ccm Wasser. Bei der Mikroskopierung dieses Präparates wurde beobachtet, dass viele Holzstückchen von den Protozoen aufgenommen wurden. Die Holzstücke im Protozoenkörper können durch Rotfärbung von Lignin nachgewiesen werden. Die Frage, ob tatsächlich in der Protozoenzelle eine Cellulosezerlegung vor sich geht, ist noch nicht einwandfrei entschieden.

Zur Bestimmung der Cellulase wurde dem Insekt vorsichtig das Verdauungsorgan entnommen. Der als Substrat zu benutzende Zellstoff ist in Wasser unlöslich, deswegen muss er zur vollständigen Berührung mit dem Enzym möglichst fein pulverisiert werden. Zu diesem Zwecke wurde reines Filtrierpapier bei etwa 60° getrocknet, pulverisiert und weiter mit Quarzsand gut zerrieben. Zugleich wurde die cellulosezersetzende Kraft des ganzen Termitenkörpers, einschliesslich des Verdauungsorgans, ermittelt. Bei der Enzymbestimmung wurden beide, der Insektenkörper und das Digestionsorgan, als Gewebepaste verwendet, ohne dass das Enzym isoliert oder gereinigt wurde. Wegen der einfachen Vergleichung mit der Verzuckerungskraft anderer Polyasen und ferner wegen des allgemeinen Mitvorhandenseins der Polyasen mit ent-

sprechenden Oligasen, wurde die Menge reduzierender Zucker, die nach *Bertrand* bestimmt wurde, in mg Glucose ausgedrückt.

Tabelle I. Reaktionsmischung: 0,2 g Cellulose+2 ccm m/15 Phosphatpuffer von pH 6,8+1 ccm Gewebepulver+20 ccm Wasser. Reaktionstemperatur: 38°. Reaktionsdauer: 21 Stunden.

	Verdauungskanal	Termitenkörper
Glucose in mg .....	2,0	11,0

Bei den Versuchen in Tabelle I wurden 100 Individuen benutzt; das Gesamtgewicht der Körper war 0,14 g und das der Verdauungskanäle 0,08 g. Es ist undenkbar, dass in den anderen Geweben ausser dem Digestionsorgan die Cellulase vorkommt. Wahrscheinlich hat sie ziemlich geringe Widerstandskraft gegen äussere Faktoren. Da das Entnehmen der Verdauungskanäle einige Zeit dauert, besteht die Möglichkeit, dass während dieser Zeit die Aktivität der Cellulase allmählich herabsinkt. In der Tat erfolgt bei längerer Reaktionsdauer keine Zunahme der Zuckermenge. Die Abhängigkeit der Cellulasewirksamkeit von der Wasserstoffionenkonzentration wurde mit dem Brei des ganzen Insektenkörpers ermittelt.

Tabelle II. Reaktionsmischung: 0,3 g Cellulose+5 ccm m/5 Phosphatpuffer+1 ccm Gewebepulver+20 ccm Wasser. Reaktionstemperatur: 37°. Reaktionsdauer: 16 Stunden.

pH:	5,6	5,9	6,5	6,8	7,2	7,7
Glucose in mg.....	7,0	7,4	8,2	8,3	4,0	1,5

Das Reaktionsoptimum der Termitencellulase liegt, wie die Daten in Tabelle zeigen, bei pH etwa 6,6. Dieser Wert entspricht dem pH des Verdauungssaftes der Termiten. Die Termitencellulase ist in saurer Lösung verhältnismässig beständig, dagegen in alkalischer unbeständig.

Das verzuckernde Vermögen dieses Insektes für die Cellulose, deren Gehalt im Holz am höchsten ist, ist also, wider Erwarten, bedeutend klein. Der Bestandteil, dessen Menge nächst der Cellulose am grössten ist, ist Lignin. Lignin kann aber im allgemeinen in pflanzlichen sowie tierischen Körpern nicht leicht hydrolysiert

werden, und überdies haben seine Hydrolysenprodukte fast keinen Nahrungswert. Pentosan steht im Prozentsatz unter den Holzbestandteilen an dritter Stelle, und es besteht grösstenteils aus Xylan. Deshalb wurde angenommen, dass das Xylan im Digestionsorgan der Termiten zersetzt und von der Wand desselben absorbiert wird; eine Annahme, die bisher von niemandem geäussert worden ist. Das verwandte Xylan wurde aus Reisstroh dargestellt. Zuerst wurde das Strohpulver mit 2%igem Ammoniak behandelt und dann mit 7%iger Natriumhydroxydlösung extrahiert. Der Alkaliextrakt wurde mit Alkohol versetzt, die hier erhaltene Fällung wieder in Alkali gelöst und nochmals mit Alkohol gefällt. Diese Prozeduren wurden noch mehrmals wiederholt. Der letzte Niederschlag wurde schliesslich mit salzsäurehaltigem Alkohol neutralisiert, gewaschen und getrocknet. Als Enzymmaterial wurde ebenfalls der Brei aus 100 Insektenkörpern benutzt.

Tabelle III. Reaktionsmischung: 20 ccm 3%ige Xylanlösung + 5 ccm m/15 Phosphatpuffer von pH 6,8 + 1 ccm Gewebepulver. Reaktionstemperatur: 38°. Reaktionsdauer: 20 Stunden.

	Verdauungskanal	Termitenkörper
Xylose in mg .....	6,4	18,7

Vergleicht man die Zahlen in Tabelle III mit denen in Tabelle I, so ersieht man, dass im Termitenkörper, wie erwartet, die Xylanaseaktivität sehr viel höher ist, als die Cellulaseaktivität. Es ist dazu zu bemerken, dass die Termitenxylanase, wie Tabelle IV zeigt, bei pH 5,3 am stärksten wirkt und folglich beim pH-Wert wie in den obigen Versuchen ihre Fähigkeit nicht völlig beweist.

Tabelle IV. Reaktionsmischung: 20 ccm 2%ige Xylanlösung + 5 ccm m/15 Phosphatpuffer + 1 ccm Gewebepulver. Reaktionstemperatur: 39°. Reaktionsdauer: 22 Stunden.

pH:	5,0	5,3	5,6	5,9	6,5	6,8	7,4
Xylose in mg .....	22,0	22,4	21,1	19,0	12,8	8,7	6,8

Im Verdauungsorgan der Termiten leben neben den Protozoen noch zahlreiche Bakterien. Wir haben jedoch keinen Anhaltspunkt,

ob das xylanverzuckernde Vermögen von den Mikroben herrührt, oder der Termiten eigentümlich ist.

Im Holz kommt keine oder nur eine äusserst geringe Menge Stärke vor. Demnach kann man vermuten, dass die Amylasewirksamkeit der Termiten schwach sei. Die Versuche in Tabelle V lehren aber, dass das Insekt eine bedeutende starke Amylase hat.

Tabelle V. Reaktionsmischung: 100 ccm 5%ige Stärkelösung + 6 ccm m/15 Phosphatpuffer von pH 6,8 + 1 ccm Gewebsbrei. Reaktionstemperatur: 39°. Reaktionsdauer: 22 Stunden.

	Verdauungskanal	Termitenkörper
Glucose in mg .....	52,8	142,0

Es ist unmöglich, dass die Termiten die Hauptquelle für ihre Lebensenergie in den Stärkeabbauprodukten sucht. Vielleicht ist die Verdauungsmylase des Insektes in den Mikrobekörpern im Verdauungssaft vorhanden und an der Bildung sowie Zersetzung des Glycogens der Mikroben beteiligt. Der Einfluss der Acidität auf die Termitenmylase wurde durch die Versuche in Tabelle VI aufgeklärt.

Tabelle VI. Reaktionsmischung: 90 ccm 5%ige Stärkelösung + 10 ccm m/15 Phosphatpuffer + 1 ccm Gewebsbrei. Reaktionstemperatur: 37°. Reaktionsdauer: 21 Stunden.

pH:	5,9	6,5	6,8	7,2	7,7
Glucose in mg .....	230	260	240	220	200

Die optimale Acidität für die Amylasewirkung stimmt mit derjenigen für die Cellulasewirkung überein. Das amylytische Ferment kommt, von der Cellulase oder Xylanase abweichend, wahrscheinlich auch in verschiedenen Geweben der Termiten vor und nimmt am Glycogenstoffwechsel im Ameisenkörper Anteil.

Um noch eingehendere Kenntnisse von den Eigentümlichkeiten der Termitenpolyasen zu gewinnen, haben wir viele Versuche zur Isolierung der Protozoen aus dem Verdauungsorgan gemacht. Zum Beispiel wurden verschiedene Nährlösungen, wie Strohextrakt, Heuextrakt und Salzgemische, unter wechselnden Konzentrationen sowie pH-Werten verwendet. Die Protozoen stellen selbst unter

den günstigsten Bedingungen innerhalb einer Stunde ihre Bewegung ein und sterben innerhalb einiger Stunden. Wir konnten also keine Reinkultur der Termitenprotozoen erhalten.

## 2. VERDAUUNGSENZYME DES RINDES

Das Reisstroh bildet in Japan das wichtigste Futter für die Haustiere. Der erste und grösste Magen des Rindes, der Pansen, ist immer mit Reisstroh angefüllt. Im Pansen müssen daher die Strohbestandteile zersetzt und die Zersetzungsprodukte von der Wand des Verdauungsorgans aus absorbiert werden. Substanz, die im Stroh am reichsten vorhanden ist, ist ebenfalls Zellstoff. Deswegen wurde zuerst die Pansencellulase untersucht. Der Pansensaft ist sehr zäh und nicht filtrierbar. Nach der Entfernung fester Körper wurde der Pansensaft unfiltriert als Enzymlösung benutzt.

Tabelle VII. Reaktionsmischung: 0,2 g Cellulose+5 ccm m/15 Phosphatpuffer von pH 7,7+5 ccm Pansensaft+20 ccm Wasser. Reaktionstemperatur: 40°.

Reaktionsdauer in Std.:	24	110
Glucose in mg .....	2,5	9,0

Bei den Versuchen in Tabelle VII wurde die Wasserstoffionenkonzentration der Reaktionsmischung auf diejenige des Pansensaftes eingestellt. Aus den erhaltenen Dates geht hervor, dass die cellulosezersetzende Fähigkeit des ersten Magens des Rindes äusserst niedrig ist. Es besteht also die Möglichkeit, dass sich im Stroh irgendeine Substanz befindet, die vom Rind besser als Cellulose ausgenutzt wird. Das Reisstroh enthält Xylan zu etwa 25%. Auf Grund der Erfahrungen an Termiten nahmen wir an, dass im Rindermagen ein recht wirksames xylanspaltendes Enzym vorkommt und die entstandene Xylose zur Wärmequelle für das Rind dient. Demnach wurde hier die Xylanasewirksamkeit des Pansensaftes geprüft.

Die Xylanaseaktivität des Pansens ist, wie erwartet, beträchtlich hoch. Tabelle VIII zeigt auch, dass die Wirkung der Pansenxylanase bei pH 6,2 am stärksten ist. Andere Zusatzversuche lehrten ferner, dass das Temperaturoptimum dieses Enzyms bei etwa 40° liegt. Um die Frage zu lösen, ob die ermittelte Xylanase

ein eigentliches Gewebsferment des Rindes ist, haben wir dann ein Trockenpräparat der Pansenwand dargestellt. Die Pansenwand wurde zerrieben, mit Aceton behandelt und hierauf im Exsiccator über Schwefelsäure getrocknet. Dieses Präparat besass kein xylan-verzuckerndes Vermögen. Im Pansensaft wohnen, wie bei der Termiten, verschiedenartige Mikroorganismen, insbesondere eine grosse Anzahl Bakterien. Daraus wird der Schluss gezogen, dass die Xylanasewirkung nicht aus dem Pansengewebe, sondern aus den Mikroben im Pansensaft stammt.

Tabelle VIII. Reaktionsmischung: 0,3 g Xylan+10 ccm m/15 Phosphatpuffer.  
+1 ccm Pansensaft+20 ccm Wasser. Reaktionstemperatur: 40°.  
Reaktionsdauer: 23 Stunden.

pH:	5,3	5,9	6,2	6,4	6,8	7,4	7,7	8,0
Xylose in mg .....	25,4	26,8	31,1	29,3	27,5	21,5	21,3	20,4

Dem Rind wird täglich ausser den Stroharten noch eine ziemliche Menge Getreiden gegeben, deren Hauptbestandteil Stärke ist. Deshalb muss die Amylase ein wichtiges Verdauungsenzym dieses Tieres sein. Die Versuche ergaben in der Tat, dass ein starkes amylolytisches Ferment sowohl im Pansensaft als auch in der Pansenwand vorhanden ist (Tabelle IX).

Tabelle IX. Reaktionsmischung: 40 ccm 5%ige Stärkelösung+5 ccm m/15  
Phosphatpuffer von pH 7,7+1 ccm Pansensaft oder 2 g Pansenwand.  
Reaktionstemperatur: 38°. Reaktionsdauer: 24 Stunden.

	Pansensaft	Pansenwand
Glucose in mg.....	54,5	58,6

Unter den Polyasen des Rinderpansens hat die Amylase die grösste Wirksamkeit. Die Amylase befindet sich in den äusseren sowie inneren Teilen der Pansenwand und kann aus der Wand mit Wasser extrahiert werden. Das optimale pH dieser Amylasereaktion liegt, dem der Xylanasewirkung entsprechend, bei 6,2.

Der Rinderpansen muss selbstverständlich auch eine eiweisszerlegende Fähigkeit besitzen. Die Protease wurde hier nach *Willstätter* bestimmt.



Tabelle X. Reaktionsmischung: 40 ccm 6%ige Caseinlösung + 5 ccm m/15  
Phosphatpuffer von pH 7,7 + 5 ccm Pansensaft. Reaktionstemperatur:  
40°. Reaktionsdauer: 24 Stunden.

	In 50%igem Alkohol	In 95%igem Alkohol
Aciditätszunahme in ccm n/5 KOH...	5,27	6,40

Aus Tabelle X geht hervor, dass im Pansen, obgleich er eine Art Magen ist, eine ziemlich starke Protease vorkommt.

### 3. FÜTTERUNGSVERSUCHE MIT DER RATTE

Die obigen Untersuchungen deuten also an, dass für Tiere, die gewöhnlich stärkearme Pflanzenstoffe als Futter aufnehmen, das Xylan die beste Energiequelle darstellt. Infolgedessen wird angenommen, dass auch für Tiere, die verschiedene Stoffe fressen, das Xylan als Nahrungsmittel dienen kann, wenn es vorher zersetzt wurde. Ist das der Fall, so sind die Versuche, aus Stroharten, Hölzern und anderem in einfacher Weise irgendein Nahrungsmittel oder Futter zu bereiten, sehr hoffnungsvoll. Denn Xylan, dessen Gehalt in derartigen faserigen Stoffen ziemlich hoch ist, ist bedeutend leichter zersetzbar als Cellulose. Ueber den Wert der Xylose als Wärmequelle im tierischen Körper begegnen wir in der Literatur sich widersprechenden Angaben. So gaben *Cremer* (4) und *Thomas* (5) an, dass durch Xylofefütterung bei Kaninchen sowie bei Hühnern eine Bildung von Glycogen in der Leber bewirkt wird. Dagegen erfolgt nach *Frenzel* (6) bei der Xyloseversorgung keine Glycogenbildung im Kaninchenkörper. Neuerdings teilte *Iwata* (7) in einer Reihe von Arbeiten mit, dass als Folge der Pentosanaufnahme durch Pflanzenfresser in den Muskeln oder in der Leber derselben einigermassen Fett und Glycogen gebildet werden. Es scheint natürlich zu sein, dass in den Körpern der xylanase-reichen Tiere die Xylose in Körpersubstanzen umgewandelt wird. Die nächste zu lösende Frage ist die, inwieweit xylanase-arme oder xylanasefehlende höhere Tiere und Menschen Xylan sowie Xylose als Quelle ihrer Lebensenergie ausnutzen können. Für diese Untersuchung bildet das Reisstroh eins der geeignetsten Materialien; denn in Japan wird es jedes Jahr in übermässiger Fülle produziert und dient dort verschiedenen Haustieren als

Futter. Zuerst muss der Wert des unbehandelten Reistrohs bestimmt werden. Zu diesem Zwecke wurde unpolierter Reis in verschiedenen Prozentsätzen mit dem Strohpulver gemengt und an Ratten verfüttert.

Tabelle XI. Futtermischung: Reis 45~95% + Fischmehl 5% + Reisstroh 50~0%.  
Futterbestandteil: Rohprotein 8,46~13,99%, Stickstofffreie-Extraktstoffe 60,10~85,79%, Rohfett 2,25~2,72%, Rohfaser 0,84~17,30%, Asche 1,23~9,48%.

Versuch	Strohmenge in %	Anfangskörpergewicht der Ratte in g	Endkörpergewicht der Ratte in g	Körpergewichtszunahme der Ratte in g	Aufgenommene Futtermenge während der Versuchsdauer in g
1	0	90	141	51	1240
	5	94	144	50	1230
	10	112	163	51	1215
	20	102	158	56	1260
2	0	57	158	101	1260
	15	58	161	103	1250
	30	60	158	98	1550
	50	62	160	98	1710

Die Fütterungsexperimente wurden immer vom Standpunkte der chemischen Analyse sowie der Ernährungsmethode aus möglichst in eingehender Weise durchgeführt. Hier werden jedoch nur kurz einige Auszüge aus zahlreichen Daten beschrieben. Auch bei den Versuchen mit dem unbehandelten Stroh wurden nur die wesentlichen Ergebnisse in Tabelle XI zusammengestellt. Das Körpergewicht und die Futtermenge sind die Durchschnittswerte der Weibchen. Aus den erhaltenen Zahlen erkennt man, dass das Reisstroh in diesem Zustand eine ziemlich hohe Ernährungsfähigkeit besitzt. Die Ratte wächst normal heran, selbst wenn die Hälfte der Futtermischung aus dem Strohmehl besteht. Ist der Strohgehalt des Futters unter 20%, so sind Wachstumsgeschwindigkeit des Tieres sowie aufgenommene Futtermenge beinahe gleich wie beim Grundfutter ohne Stroh. Beträgt aber der Strohgehalt über 30%, so frisst das Tier die Futtermischung um etwa den gemischten Prozentsatz des Strohmehls mehr als ungemischtes Grundfutter allein, um mit dem Wachstum des Kontrolltieres Schritt zu halten. Der so hohe Nährwert des Reisstrohs beruht wahrscheinlich nicht nur auf seinem grossen Xylangehalt, sondern

auch auf seiner krautigen Natur. Da nämlich die Reispflanze eine Art Gras ist, wird es in der Form des ganzen Pflanzenkörpers, abgesehen von der Wurzel, den Haustieren gegeben. Das Strohfutter enthält demnach verschiedene Pflanzenteile, besonders Blätter, und an nahrhaften Bestandteilen, besonders Eiweiss und Vitamine. Die Analyse des Reisstrohs ergab in der Tat: Rohprotein 5,64%, Stickstofffreie-Extraktstoffe 36,40%, Rohfett 1,33%, Rohfaser 37,13% und Asche 19,50%. Wie aus unseren Befunden an Verdauungsenzymen der Termiten oder des Rindes ersichtlich ist, wird der Ernährungswert des Reisstrohs noch erhöht, wenn das darin befindliche Xylan im voraus verzuckert wurde.

Für das Zweck der Umwandlung der Strohmaterialien in nahrhaftere Futter oder Nahrungsmittel sind kostbare Apparate und Verfahren nicht praktisch. Um möglichst einfache Methoden zu finden, wurden die Versuche unter verschiedenen Bedingungen angestellt. Bei den Methoden, die bisher von vielen Forschern angeführt wurden, wurden faserige Stoffe nach der Behandlung mit Säuren oder Alkalien gewaschen und erhaltene Rückstände zu den Tierexperimenten verwendet. Nach solchen Prozeduren werden aber leicht zersetzbare, folglich auch leicht absorbierbare lösliche Substanzen entfernt. Deshalb haben wir in der vorliegenden Arbeit fast immer nach der Zersetzung des Strohs neutralisiert und die wasserlösliche Substanzen enthaltenden Präparate dargestellt. Vorläufige Versuche zeigen, dass der grösste Teil des Xylans im Reisstroh durch verhältnismässig milde chemische Mittel, zum Beispiel durch 4stündiges Erhitzen mit 2%iger Schwefelsäure im siedenden Wasserbad verzuckert wird. Die Versuche, passende Katalysatoren aufzufinden, die die Xylanverzuckerung zu beschleunigen vermögen, waren erfolglos. Beispielsweise wird in Gegenwart von Natriumfluorid, das eine Fähigkeit besitzt, die Sauerstoffbrücken im Cellulosemolekül zu spalten (8), die einmal entstandene Xylose weiter zersetzt. Obwohl das Strohxytan durch Säure von höherer Konzentration noch leichter zerlegt wird, ist nach unseren Erfahrungen über 4%ige Schwefelsäure für den industriellen Gebrauch bei der Bereitung der Nahrungsmittel nicht anwendbar. Denn ein Präparat, welches hergestellt wurde, indem das Strohpulver zuerst mit solcher Säure hydrolysiert, dann mit Calciumhydroxyd neutralisiert und weiterhin der Rückstand zusammen mit der Flüssigkeit getrocknet wird, wirkt auf das

Wachstum der Ratte besonders dann störend, wenn es in einer Proportion über 30 % mit dem Grundfutter gemischt wird.

Die Strohbestandteile werden auch durch Alkalien zersetzt. Durch alkalische Reagenzien wird aber reduzierender Zucker, der eins der wichtigsten Nahrungsbestandteile ist, gespalten. In Tabelle XII sind die Resultate der Pentosanzerersetzung durch Calciumhydroxyd im Vergleich mit denjenigen der Säurespaltung des Pentosans wiedergegeben.

Tabelle XII. Reaktionsmischung: 30 g Reisstroh + 150 ccm  $\text{Ca(OH)}_2$ -Lösung od.  $\text{H}_2\text{SO}_4$ .

Reagens	Konzentration des Reagens in %	Erhitzungs- temperatur in °C	Erhitzungs- dauer in Std.	Pentosan im Präparat in %	Pentose im Präparat in %
Ohne Reagens	—	—	—	24,1	2,57
$\text{Ca(OH)}_2$	1	100	5	14,7	0,56
$\text{Ca(OH)}_2$	2	100	5	11,6	0,52
$\text{H}_2\text{SO}_4$	2	100	4	5,5	15,20
$\text{H}_2\text{SO}_4$	4	100	2	4,8	12,90

Bei der Herstellung der Präparate, die in den obigen Versuchen benutzt wurden, wurde das Reisstroh nach der Hydrolyse durch Calciumhydroxyd oder Schwefelsäure mit Schwefelsäure oder Calciumhydroxyd neutralisiert. Wie aus diesen Daten zu erwarten ist, wird der Nahrungswert des Strohs durch die Kalkzerersetzung nur ein wenig erhöht. Die Erhöhung des Nährwertes ist hierbei auf das Weichwerden der Strohfasern durch Alkali zurückzuführen.

Reagenzien, die bei der Herstellung der Strohpräparate verwendet werden, können dadurch erspart werden, dass man die mittels einer Säure zersetzten Präparate nicht mit Alkalien, sondern mit den mittels eines Alkalis zersetzten Präparaten neutralisiert. Da aber unter der Wirkung des Alkalis eine Zuckerspaltung stattfindet, wird angenommen, dass die in solcher Weise dargestellten Strohpräparate einen niedrigeren Nährwert haben, als die mit einer Säure allein zerlegten Präparate. Die Richtigkeit dieser Annahme wurde ebenfalls durch die Fütterungsversuche an weissen Ratten bewiesen.

Auf dem Stroh leben gewöhnlich Mikroben, die imstande sind, Cellulosemoleküle abzubauen. Die Herstellung eines Komposthau-

fens aus Stroh beruht auf der Wirkung derartiger Mikroben. Wenn eine wässrige Suspension des Strohpulvers bei Zimmertemperatur stehen gelassen wird, so erfolgt in der Tat eine Abnahme des Cellulosegehaltes. Ist aber die Einwirkungsdauer der Mikroben kürzer als eine Woche, so ist der Zersetzungsgrad der Cellulose nur gering. Gleichzeitig wird auch eine Spaltung des Pentosans beobachtet; die Pentosanverminderung ist gleichfalls klein. Ausserdem erfahren die gebildeten Monosen durch die Mikrobenenzyme eine weitere Zerlegung und die Menge des reduzierenden Zuckers in den dargestellten Strohpräparaten wird noch geringer als im Ausgangsmaterial. Aus diesen Befunden ist anzunehmen, dass der Futterwert des Reisstrohs durch solche Veränderungen nicht so gesteigert wird. In Wirklichkeit zeigten die Tierexperimente, dass die Erhöhung der Ernährungsfähigkeit des Strohs durch die Wirkung derartiger Mikroorganismen gering ist.

Die Natur, das Molekulargewicht und folglich auch die Zersetzbarkeit der Cellulose, sind bis zu einem gewissen Grade von dem Ursprung abhängig. Die Versuche lehrten, dass die Cellulose des Reisstrohs gegenüber noch konzentrierter Säuren ziemlich beständig ist. Die Glucosebildung aus der Cellulose ist gering, selbst wenn zum Beispiel das Strohmehl 8 Tage bei 40° in einer 20 bis 30%igen Schwefelsäure liegt. Obwohl dabei eine ziemliche Menge reduzierender Zucker gebildet wird, besteht der grösste Teil derselben aus der Pentose. Die Pentosanzerersetzung geht also unter solchen Versuchsbedingungen bedeutend stark vor sich. Wird das Reisstroh eine Stunde mit 20–30%iger Schwefelsäure auf etwa 90° erhitzt, so wird das Pentosan fast vollständig zerlegt, während sich die Monosenmenge wegen der zu kräftigen Säurewirkung vermindert. Wir haben dann unter der Anwendung der Schwefelsäure in gleicher Verdünnung einige Strohpräparate hergestellt. Das Reisstroh wurde 2 Tage bei 40° oder 1 Stunde bei 90° mit 30%iger Schwefelsäure zersetzt, filtriert und das Filtrat mit Calciumhydroxyd neutralisiert. Die Calciumsulfat abfiltrierte Lösung wurde mit dem Strohrückstand gemischt und getrocknet. Die erhaltenen Präparate wurden im Verhältnis von 20% mit einem Grundfutter gemengt und den Ratten gegeben. Dabei wurde gefunden, dass die Tiere bei der Versorgung mit solchen Futtermischungen schneller heranwachsen, als wenn sie Mischungen mit unbehandeltem Stroh fressen.

Aus den oben beschriebenen Tatsachen wird der Schluss gezogen, das Xylan im Reisstroh nach der Hydrolyse als Wärmequelle im Rattenkörper ausgenutzt werden kann. Wenn dies der Fall ist, so müssen Präparate, die Xylanabbauprodukte enthalten, einen höheren Ernährungswert haben, als Präparate, von denen derartige Abbauprodukte befreit wurden. Das Strohpulver wurde 6 Stunden mit 1%iger Schwefelsäure auf 85° erwärmt, ein Teil davon mit Calciumhydroxyd neutralisiert und ein anderer ohne Neutralisierung filtriert. Bei der Herstellung des ersteren Präparats wurde der Strohrückstand zusammen mit der Lösung und bei der des zweiten der Rückstand allein getrocknet. Die Zusammensetzungen der beiden Strohpräparate sind in Tabelle XIII widergegeben.

Tabelle XIII. Zahlen: % des einzelnen Bestandteils in der Trockensubstanz des Präparats.

	Rohprotein	Stickstofffreie Extraktstoffe	Rohfett	Rohfaser	Asche	Pentosan	Reduzierender Zucker
Neutralisiertes Präparat	3,97	25,46	0,67	18,57	31,12	16,26	4,13
Filtriertes Präparat	4,39	37,35	0,73	24,90	16,03	16,04	0,56

Beim filtrierten Präparat ist, wie erwartet, die aus Strohxyylan gebildete Xylose beseitigt worden. Die Ernährungsexperimente wurden mit einer Futtermischung von 80% Grundfutter und 20% Strohpräparaten ausgeführt (Tabelle XIV).

Tabelle XIV. Futterbestandteil: Angegeben getrennt; neutralisiertes Präparat, filtriertes Präparat; Rohprotein 21,52%, 21,64%; Stickstofffreie-Extraktstoffe 55,44%, 57,82%; Rohfett 2,78%, 2,79%; Rohfaser 6,25%, 7,52%; Asche 9,97%, 6,95%.

	Anfangskörpergewicht der Ratte in g	Endkörpergewicht der Ratte in g	Körpergewichtszunahme der Ratte in g	Aufgenommene Futtermenge während der Versuchsdauer in g
Neutralisationsgruppe.....	74	160	86	752
Filtrationsgruppe .....	74	154	80	744

Die angeführten Resultate betreffen nur die Männchen. Die Körpergewichtszunahme wird desto langsamer, je mehr die Ratte sich der Pubertät nähert und die Ergebnisse wurden allmählich undeutlicher. Um den Einfluss der Strohpräparate auf das Rattenwachstum deutlich zu zeigen, wurden in dieser Versuchsreihe nur die Daten in der Zeit angegeben, in der die Tiere noch im kräftigen Wachstum stehen. Die Mengen der Nahrungsstoffe sowie der Energie, die für die Körpergewichtszunahme von 100 g notwendig sind, lehren Tabelle XV.

Tabelle XV. Versuchstier: Ratten männchen.

	Nahrung in g	Rohpro- tein in g	Stickstofffreie Extraktstoffe in g	Rohfett in g	Energie in kcal	Energie Verhältnis
Neutralisations- gruppe .....	874	188	484	23	2875	100
Filtrations- gruppe .....	930	200	633	25	3557	122

Das Reisstroh wurde ferner mit Calciumhydroxyd in ähnlicher Weise zersetzt und zwei ähnliche Präparate hergestellt. Da aber unter der Einwirkung des Alkalis keine Anhäufung der Monosen erfolgt, ist hierbei der Erhöhungsgrad des Nährwertes durch die Neutralisation kleiner, als bei der Säurezersetzung.

Durch die oben erwähnten Versuche konnte der Ernährungs-  
wert des natürlichen, in Pflanzen befindlichen Xylans für verschiedene Tiere nachgewiesen werden. Die Ernährungsversuche mit dem rein isolierten Xylan sind im Gange.

Die Arbeit wurde durch ein Stipendium des Unterrichtsministeriums unterstützt.

(Aus dem Agrikulturchemischen Institut der Kyushu-Universität  
in Fukuoka, Japan).

#### LITERATUR

- 1) Yamafuji u. Urakami, J. Fac. Agr., Kyushu Univ. **9**, 333, (1950).—2) Cleveland, Am. J. Hyg. **3**, 444 (1923); Quart. Rev. Biol. **1**, 51 (1923).—3) Trager, Biochem. J. **26**, 1762 (1932).—4) Cremer, Zs. Biol. **29**, 484 (1892).—5) Thomas, Gradinescu u. Imas, Chem. Zentralbl. 1929, **1**, 2897.—6) Frenzel, Pflüger's Arch. **56**, 273 (1894).—7) Iwata, J. agricult. chem. Soc. Japan **6**, 804 (1930); **8**, 1175, 1252 (1932).—8) Fredenhagen u. Helferich, Zs. angew. Chem. **46**, 113 (1933).