

Nouveau procédé de dosage des amino-acides et peptones du sérum sanguin

Autor(en): **Cherbuliez, Emile / Trusfus, Ida**

Objekttyp: **Article**

Zeitschrift: **Archives des sciences physiques et naturelles**

Band (Jahr): **15 (1933)**

PDF erstellt am: **22.07.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-740631>

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.

2. *Inhibition.*

Au cours d'expériences sur la vitesse de germination des spores en relation avec le sexe, nous avons observé les faits suivants: un milieu à base de malt (3%), gélatine (4%) et agar (3%) estensemencé avec un couple de *Phycomyces* et produit une culture normale. Ce milieu est retourné et sur la face libre de tout mycélium, nous ensemencions des petits groupes de spores (sexe + et — sur milieu + et —, et inversement; l'expérience est croisée). Si le milieu déjà utilisé n'a pas été stérilisé, nous n'observons aucune germination, ni même aucun gonflement des spores, alors que normalement, une germination se produit en 8 heures. Par contre, si ce milieu a été stérilisé 15 minutes à 110°, les germinations se produisent presque normalement; après 3 jours les mycéliums des deux sexes sont en contact. Il n'y a pas de différence appréciable d'acidité entre les milieux stérilisés et ceux qui ne le sont pas. Aucune différence liée au sexe n'a pu être observée dans cette inhibition. Conformément à ce qui se passe pour d'autres champignons, une substance inhibitrice thermolabile est produite qui limite le développement propre du champignon (autoantibiose). Nous ne savons pas s'il s'agit d'une substance banale du métabolisme ou d'une substance spécifique. Ces observations sont valables pour le milieu utilisé et pour les conditions de nos expériences.

Emile Cherbuliez et Ida Trusfus. — *Nouveau procédé de dosage des amino-acides et peptones du sérum sanguin.*

L'étude de la coloration bleue qui se produit par action de l'hydrate de tricéto-hydrindène sur les matières protéiques et tous leurs produits de désagrégation jusqu'aux amino-acides nous a montré que cette coloration se prêtait à un dosage colorimétrique. En effet, dans des conditions déterminées, l'intensité de la coloration est proportionnelle à la concentration en fonction:



telle que la présentent tous les amino-acides dérivant des protéides, et tous les polypeptides, et ceci une seule fois dans la molécule. Dans une solution ne contenant que des polypeptides

et amino-acides, cette coloration sera proportionnelle à la concentration moléculaire globale de ces corps, concentration qui, ainsi, pourra être déterminée facilement.

En solution neutre ou très légèrement acide, cette réaction colorée est pratiquement spécifique du groupement indiqué plus haut, aux concentrations dans lesquelles on se trouve placé dans l'examen du sérum sanguin.

Pour l'élimination des protides et albumoses du sérum, nous avons recours à la précipitation par le sulfate d'ammonium à saturation, ce sel ne gênant pas la réaction des amino-acides et peptones restant en solution, avec le réactif.

La technique est très simple: 1 cm³ de sérum sanguin est additionné de 0,75 gr de sulfate d'ammonium et porté par addition d'une solution saturée de ce sel à 4 cm³. Après agitation (pour saturer la liqueur en sel ajouté) on filtre de l'épaisse précipitation protéique, on prélève 1 cm³ du filtrat (= 1/4 cm³ de sérum), on ajoute 0,2 cm³ du réactif à 1%, on porte à l'ébullition sur une toute petite flamme pendant 2 minutes. La matière colorante formée, salée par le sel concentré, se dépose en flocons bruns; ils sont repris dans un peu d'alcool amylique, la solution amylique est agitée avec 1 cm³ de soude caustique 0,5% (ce qui élimine des produits accessoires rougeâtres formés par une légère décomposition du réactif lui-même), et l'intensité de la coloration bleue obtenue est comparée à celle d'un test. Le test se prépare avec une solution 1/1000 n de glyocolle dans du sulfate d'ammonium saturé: 1 cm³ de cette solution est traitée par 0,2 cm³ de réactif comme on vient de l'indiquer. La comparaison colorimétrique peut se faire avec de simples éprouvettes. Les deux solutions amyliques (sérum et test) sont introduites dans deux éprouvettes de même diamètre intérieur, contenant suffisamment de solution saturée de sulfate d'ammonium pour que les couches amyliques se trouvent entièrement dans la partie cylindrique des éprouvettes. La solution la plus foncée est diluée par de l'alcool amylique jusqu'à égalité de teinte; les hauteurs des colonnes amyliques sont alors proportionnelles aux concentrations en colorant.

*Laboratoire de chimie organique de l'Université,
Genève.*