

**Zeitschrift:** Archives des sciences physiques et naturelles  
**Herausgeber:** Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève  
**Band:** 10 (1928)  
  
**Artikel:** Sur un nouveau constituant phosphoorganique des hématies  
**Autor:** Posternak, Swigel  
**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-742854>

### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

### **Terms of use**

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

**Download PDF:** 19.02.2026

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

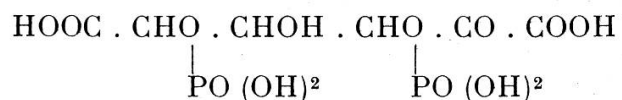
**Swigel Posternak.** — *Sur un nouveau constituant phospho-organique des hématies.*

Le diphosphate de l'acide *l*-glycérique, isolé par Greenwald du sang de porc, de chien et d'homme, n'est pas le seul principe phosphoorganique non azoté contenu dans les globules rouges. Indépendamment de Greenwald et par une méthode tout autre, j'ai préparé le même composé, à partir des érythrocytes de cheval, et constaté qu'il y était accompagné de l'éther *monophosphorique* de l'acide *l*-glycérique <sup>2</sup>.

Ayant répété ces expériences sur de multiples échantillons de sang de cheval, j'ai reconnu qu'il était possible d'en isoler près de 30 pour cent du phosphore organique, dit acidosoluble, sous forme de sel de baryte saturé répondant à la formule  $(C_3H_4O_7P)^2Ba_3$ . Toutefois ce dernier s'est trouvé être un mélange de deux produits: 1<sup>o</sup> du sel de baryum du monophosphate mentionné ci-dessus et 2<sup>o</sup> d'un sel de baryte d'un acide *dextrogyre* dont la composition centésimale se distingue fort peu de celle du précédent.

Cet acide *dextrogyre* réduit nettement la liqueur de Fehling, beaucoup plus fortement après hydrolyse. Il donne une réaction intense de Seliwanoff et, avec la phloroglucine en milieu chlorhydrique à l'ébullition, une coloration rouge virant au rouge vineux après neutralisation par le carbonate de soude.

Ces caractères plaident en faveur d'un acide  $\alpha$  cétonique et le choix, étant donné sa composition, n'est guère possible qu'entre un monophosphate oxypyruvique et un diphosphate  $\alpha$  cétotrioxadipique. Le premier de ces éthers, ne contenant pas de carbone asymétrique <sup>3</sup>, ne saurait être optiquement actif. J'attribue donc au nouveau principe phosphoorganique la constitution



la position exacte des phosphoryles restant encore à déterminer.

<sup>1</sup> J. of Biolog. Ch., **63**, p. 339 (1925).

<sup>2</sup> C. R. Soc. Phys. de Genève, **43**, séance du 18 février 1926, p. 13.

<sup>3</sup> J. H. ABERSON, Z. physik. Ch., **31**, p. 17 (1899).

Voici brièvement la méthode dont je me sers pour la séparation de ces corps.

J'opère sur 25 l de sang de cheval à la fois. On le verse lentement dans une marmite, contenant 75 l de sérum physiologique maintenu à l'ébullition, et on acidifie légèrement le mélange au moyen de l'acide acétique, dans le but de coaguler complètement les protides. On filtre et exprime à la presse le coagulum. Le filtrat clair, neutralisé par  $\text{NH}_4\text{OH}$ , est précipité par l'acétate de plomb; le précipité plombique, lavé et essoré, pèse de 250 à 280 gr et contient de 2 à 2,5 gr P en combinaison organique, ainsi que des phosphates minéraux. Ces derniers sont enlevés par un traitement avec un excès de carbonate de soude qui transforme les phosphates organiques de plomb en sels de soude solubles et laisse le phosphate de plomb intact; on le sépare, ensemble avec le carbonate de plomb formé, par filtration. La solution filtrée est diluée de 10 l d'eau, neutralisée par l'acide nitrique et précipitée par l'acétate de baryum qui entraîne quantitativement le diphosphate de l'acide *l*-glycérique présent et une partie des autres composés phosphorés. Environ 30 pour cent du P total organique restent en solution; on les isole, en passant par le sel de plomb, sous forme de sels de baryum.

La séparation du diphosphate de l'acide  $\alpha$  cétotrioxadipique du monophosphate *l*-glycérique est basée sur la faculté des éthers polyphosphoriques à l'état libre de précipiter par le chlorure ferrique; leurs sels de fer insolubles, traités par une solution de soude caustique à froid, passent à l'état de sels de soude solubles. Par suite des phénomènes d'adhésion, la séparation est loin d'être parfaite et nos préparations de l'acide cétonique contenaient toujours une certaine quantité de monophosphate lévogyre.

La rotation spécifique la plus forte observée avec le diphosphate de l'acide  $\alpha$  cétotrioxadipique était de  $+ 8^{\circ},88$  et, après neutralisation avec  $\text{NH}_4\text{OH}$ , de  $+ 15^{\circ},04^1$ .

<sup>1</sup> L'augmentation de la rotation spécifique après neutralisation semble être une propriété générale des éthers polyphosphoriques. Je l'ai observé pour le diphosphate de l'acide *l*-glycérique fraîchement préparé ( $\alpha_D^{14} = - 3^{\circ},59$ , après neutralisation  $- 5^{\circ},69$ ), avec Théodore

Sauf une certaine solubilité dans l'eau des sels alcalino-terreux saturés, les propriétés du diphosphate  $\alpha$  céto-trioxyadipique et de ses sels ressemblent à celles du diphosphate *l*-glycérique, décrit précédemment<sup>1</sup>. Il est à noter que ces deux éthers diphosphoriques sont très résistants à l'action des alcalis en solution normale; même à la t° d'ébullition, il n'y a pas la moindre minéralisation de l'acide phosphorique.

L'hydrolyse complète d'une solution de l'acide libre demande une chauffe de 100 h environ au réfrigérant à reflux et de 6 à 7 h, à 125-130°, à l'autoclave. Déjà au bout de deux heures, la rotation à droite disparaît par suite de la racémisation de l'acide cétonique. De la liqueur d'hydrolyse, l'acide  $\alpha$  céto-trioxyadipique partiellement altéré se laisse extraire par l'éther dans un appareil à épuisement continu. Après la distillation de l'éther, on l'obtient à l'état de sirop très acide, réduisant fortement la liqueur de Fehling et donnant déjà à froid, à l'instar de quelques acides  $\alpha$  cétoniques, des précipités blanchâtres avec la phloroglucine et l'orcine.

Le diphosphate  $\alpha$  céto-trioxyadipique, entrevu par Lawaczek<sup>2</sup> et par Kay et Robison<sup>3</sup>, est certainement en relation avec l'acide hexose-diphosphorique et représente peut-être un stade intermédiaire au cours de l'élaboration de l'acide lactique dans le muscle et d'autres tissus.

Posternak pour le tétraphosphate actif d'inosite [Comptes Rendus, **186**, p. 261 (1928)], pour les lactotyrines [*Ibidem*, **184**, p. 306 (1927); **186**, p. 1762 (1928)]. Par contre, les éthers monophosphoriques ne changent pas sensiblement leur rotation après neutralisation ou la diminuent. Le monophosphate de l'acide *l*-glycérique, par exemple, préparé par hydrolyse partielle du diphosphate donne dans les deux cas  $\alpha_D^{17} = -9^\circ$  environ. De même l'acide hexose-phosphorique de Neuberg [Bioch. Z., **187**, p. 481 (1927)].

<sup>1</sup> S. POSTERNAK, C. R. Soc. Phys. de Genève, **43**, p. 13 (1926).

<sup>2</sup> Bioch. Z., **145**, p. 351 (1925).

<sup>3</sup> The biochem. J., **18**, p. 755 (1924).