

# Sektion für Pharmacie

Autor(en): **[s.n.]**

Objekttyp: **AssociationNews**

Zeitschrift: **Verhandlungen der Schweizerischen Naturforschenden Gesellschaft = Actes de la Société Helvétique des Sciences Naturelles = Atti della Società Elvetica di Scienze Naturali**

Band (Jahr): **111 (1930)**

PDF erstellt am: **23.09.2024**

## **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.

## 15. Sektion für Pharmacie

Samstag, 13. September 1930

Präsident: J. AUG. CUONY, pharmacien (Fribourg)

Aktuar: H. SPILLMANN (Zürich)

1. R. EDER (Zürich). — *Über die Reinheitsprüfung der Alkaloide in der neuen schweizerischen Pharmakopöe.*

Das Referat über diese vom Vortragenden in Gemeinschaft mit seinen Mitarbeitern *E. Bürgi* und *H. T. Liem* ausgeführten Untersuchungen wird in „Pharmaceutica Acta Helvetiae“ in extenso publiziert.

2. H. EMDE (Basel). — *Rauschgifte und deren Nachweis.*

Kein Referat eingegangen.

3. H. FLÜCK (Zürich). — *Neuere Untersuchungen über Rhizoma Filicis.*

Es wurde untersucht: 1. Welche Teile von *Dryopteris filix mas* am meisten taenicide Substanzen enthalten und ob die grüne Farbe ein Index für Reichtum an solchen Substanzen sei? 2. Wie stark die Abnahme dieser Substanzen beim Altern sei und wie diese Abnahme eventuell gehemmt werden könne?

Die Drogen wurden normalerweise in Papiersäcken aufbewahrt. Einzelne Fraktionen der Drogen wurden: *a)* in frischem Zustande mit Alkoholdämpfen stabilisiert; *b)* über CaO aufbewahrt; *c)* in Pulverform aufbewahrt; eine spätere Fraktion wurde in siedendem Wasser stabilisiert.

Zur Bestimmung gelangten jeweilen Rohfilizin und Filixsäure nach Fromme. Ergebnisse: 1. Nicht grüne Rhizomteile und Blattbasen sind filizinreicher als grüne entsprechende Teile. 2. Von den grünen Teilen sind die Blattknospen für das folgende Jahr am filizinreichsten, die Rhizome am filizinärmsten. 3. Der Gehalt an Filixsäure nimmt mit zunehmendem Alter des Organes zu. 4. Die Gehaltsabnahme während des Alterns betrug bei normaler Droge nach vierjähriger Aufbewahrung in Papiersäcken zirka 10 % an Rohfilizin und zirka 40 % an Filixsäure. 5. Der Vorgang ist kein fermentativer, da die stabilisierte Droge eine stärkere Gehaltsverminderung aufweist, als die nicht stabilisierte. 6. Der Vorgang wird begünstigt durch Luftzutritt und durch hohen Wassergehalt und scheint ein autoxydativer zu sein. 7. Der Gehalt an Filix-

säure nimmt stets stärker ab als der an Rohfilizin. Der Zerfall der taeniciden Substanzen muss daher für die hochmolekularen ein stärkerer sein, als für die niedermolekularen, innerhalb des Rohfilizinkomplexes.

4. H. ZÖRNIG (Basel). — *Zur Geschichte der Arzneidrogen.*  
Kein Referat eingegangen.

5. J. THOMANN (Bern). — *Die Wundantiseptica der neuen Pharmakopoe mit besonderer Berücksichtigung der chlorhaltigen.*

Der Vortragende orientiert im allgemeinen über die zur Aufnahme in das neue schweizerische Arzneibuch (Pharmakopoea Helvet. ed. V) bestimmten Wunddesinfektionsmittel unter besonderer Erwähnung der Verbesserung der chemischen Prüfungs- und Wertbestimmungsmethoden der einzelnen Präparate. Die Orientierung erfolgt nach chemischen Gruppen geordnet.

Eingehender werden besprochen die neu in das Arzneibuch aufgenommenen chlorhaltigen Wunddesinfektionsmittel *Chloramin* und die *Dakinsche Lösung*. Ihre Wirksamkeit als Wunddesinfektionsmittel beruht auf Hypochlorit-Wirkung, wobei die keimvernichtende Wirkung nicht eigentlich auf einer Abspaltung von Chlor, sondern auf einem Freiwerden von aktivem Sauerstoff im Gewebe beruht. Das Chloramin mit einem Gehalt an Aktivchlor von 24—26 % ist das Natriumsalz des p-Toluolsulfochloramid, von Dakin kurz „Chloramin-T“ genannt. Die neue Pharmakopoe wird es unter dem Kurznamen „Natrium sulfaminochloratum“ aufführen. Seine Wirksamkeit als Desinfektionsmittel und seine hohe bakterizide Kraft sind so gut wie unbestritten, auch ist erwiesen, dass es nur von geringer Giftigkeit ist. Seine Haltbarkeit in Substanz und in Lösungen verschiedener Konzentrationen ist nach den eigenen experimentellen Feststellungen des Referenten eine befriedigende, d. h. Substanz und Lösungen (besonders 10 %ige) verändern auch bei monatelangem Aufbewahren unter Lichtschutz und bei kühler Temperatur ihren Chlorgehalt nur unbedeutend. In dieser Beziehung ist dieses Präparat, das auch in der letzten Ausgabe des deutschen Arzneibuches vom Jahr 1926 Aufnahme gefunden hat, dem althergebrachten Chlorkalk und den gewöhnlichen Hypochloritlaugen weit überlegen. Es werden auch die von andern Autoren veröffentlichten Arbeiten über Wirksamkeit und Haltbarkeit dieses Präparates zitiert. Die grosse Zahl dieser Arbeiten sind ein Beweis für das vielseitige Interesse an diesem Präparat. Seine immer zunehmende Bedeutung auch für die Grossdesinfektion wird vom Referenten ebenfalls erwähnt, sowie die Methoden zur chemischen und bakteriologischen Wertbestimmung derartiger Präparate. Für die Dakinsche Lösung gibt die neue Pharmakopoe eine Vorschrift zu deren Herstellung. Bei exakter Befolgung derselben resultiert eine Dakinsche Lösung mit einem Gehalt von 0,47—0,52 g Natriumhypochlorit pro 100 cm<sup>3</sup>, entsprechend 0,45—0,5 g Aktivchlor pro 100 cm<sup>3</sup>. Ferner ist von grosser Bedeutung, dass die so hergestellte Dakinsche Lösung nur schwach alkalisch ist und folglich schädliche Reizungen des Gewebes

durch einen zu grossen Alkaliüberschuss nicht zu befürchten sind. Sie hat nach den Versuchen des Referenten eine Haltbarkeit von mehreren Wochen. Bei der Ausarbeitung dieser Vorschrift waren namentlich die Untersuchungen von A. Oehrli massgebend. Haltbarkeit und Alkalitätsgrad (pH-Verhältnis) der Dakinschen Lösung sind eng miteinander verbunden, und von der Haltbarkeit hängt wiederum die Wirksamkeit ab. Je geringer der Schwankungsbereich des Chlorgehaltes eines derartigen Wunddesinfektionsmittels ist, um so besser ist die Gleichmässigkeit seiner Wirkung. Der Text des für die Dakinsche Lösung vorgesehenen Pharmakopoe-Artikels wird vom Referenten bekanntgegeben und besprochen, unter Angabe einiger kleiner ihm gutschheinenden Modifikationen, speziell die Bestimmung der sogenannten Restalkalinität betreffend. Die Aufnahme dieser beiden chlorhaltigen Wunddesinfektionsmittel in die neue Pharmakopoe bedeutet eine wertvolle Bereicherung ihres Inhaltes.