

Hilfe. Die Verfahren sind ohne Wertung nebeneinander gestellt. Eines der leistungsfähigsten Verfahren, die Stromimpulsmethode (coulostatisches Verfahren), fehlt sogar. Anwendungsbeispiele sind überaus rar. Es ist ein Buch für den Liebhaber klarer mathematischer Ableitungen, der schon praktische Erfahrungen besitzt oder bereit ist, andere Quellen zu Rate zu ziehen.

Heinz Gerischer [NB 452]

Biochemistry—The Chemical Reactions of the Living Cell. Von D. E. Metzler. Academic Press, New York 1977. XXXII, 1129 S., geb. \$ 24.95.

Die schlichte anatomische Einteilung der Physiologischen Chemie – hier Stoffchemie, dort Stoffwechselketten und einige angehängte Kapitel über Wirkstoffe, Körpersäfte und Organe – war durch die vorwiegend medizinische Ausrichtung historisch bedingt. Als die Biologie sich stärker ihrer chemischen Basis und des dynamischen Zustands der Körperbausteine bewußt wurde, entstand die Allgemeine Biochemie. Sie kulminierte mit dem klugen Konzept von *Fruton* und *Simmonds*, die Proteine als die Biokatalysatoren in den didaktischen Mittelpunkt zu stellen und um sie herum physikalisch-chemische Betrachtungen sowie Aufbau und Stoffwechsel der übrigen Biomoleküle zu gruppieren. Die besonders erfolgreichen Nachfolger änderten an diesem Prinzip der vornehmlich biologisch-funktionellen Betrachtungsweise wenig, setzten aber die Akzente verschieden, wobei *Lehninger* die Energetik und *Stryer* die Molekular-Information zum Zentralthema machte, während *Mahler* und *Cordes* von der physikalischen Chemie zellulärer Prozesse ausgingen. Im Grund kann man das Netzwerk der Zellorganisation von vielen Seiten auflösen. Mit jedem dieser Bücher sind aber Maßstäbe gesetzt worden, und ein neuer Versuch muß sich an diesen Vorgängern messen lassen, bei denen allen jedoch der Chemiker die chemische Perspektive vermißt. Ein umfassendes Lehrbuch, das die Biochemie systematisch auf chemische Konzepte zurückführen will, wird daher mit kritischer Neugierde betrachtet werden.

Einen solchen Anlauf nimmt jetzt *Metzler* mit seinem monumentalen Werk, und das Ziel ist beeindruckend gut erreicht, denn der Autor verfügt nicht nur in souveräner Weise über das umfangreiche Material, sondern ist auch kompetent, durch eigene Arbeiten auf dem Gebiet der Übertragung chemischer Reaktionsmodelle auf biologische Katalysen hervorzutreten. Da das Buch für den mit biologischem Grundwissen weniger Ausgestatteten konzipiert ist, aber auch auf den Biologen Rücksicht nimmt, beginnt es mit einer Einführung in die Zellstruktur sowie die Grundlagen der molekularen Energetik und einer fachbezogenen Thermodynamik (alle Daten in SI-Einheiten). Eingehend werden die Wechselbeziehungen der Biomoleküle und die innere Organisation der Zelle behandelt und sodann die Eigentümlichkeiten der Enzymkatalyse in bezug auf die – eingestandenermaßen recht beschränkten[*] – chemischen Reaktionstypen diskutiert. Dieses Wissen wird bei der ausführlichen Beschreibung des Stoffwechsels angewendet. Im Kapitel Photobiologie sind die optischen Analyseverfahren untergebracht. Dem Stickstoff-Stoffwechsel ist ein eigener Abschnitt gewidmet, ebenso der biochemischen Genetik und der Stoffwechsel-Homöostase. Studienfragen, von denen manche auf ewig ungelöst bleiben werden, beschließen die Kapitel. Der sehr angenehm gedruckte und leicht zu lesende Text ist mit Struktur- und Reaktionsformeln, Schemata und Tabellen anschaulich untermalt; anekdotisches Zusatzwissen

[*] Ich erinnere mich dabei an *H. Meerweins* Mißbilligung: Wie können Sie sich nur für die Biochemie interessieren, wenn Sie ein ordentlicher Chemiker sein wollen: Die paar Reaktionen, die dort vorkommen, sind doch eintönig: Wasser rein und Wasser raus; Wasserstoff raus und wieder rein ... – Lassen Sie die Finger davon! Wie vielfältig sind dagegen die Möglichkeiten der synthetischen Katalyse!

in grünunterlegten (und ebenso im Inhaltsverzeichnis markierten) Kästen ist als Würze der Grundsatzsubstanz gedacht.

Es läßt sich nicht vermeiden, daß selbst ein so gut durchdachtes und konsequent durchgehaltenes Prinzip Schwächen hat. Beispielsweise ist die Rolle des Selen im Stoffwechsel inzwischen chemisch klarer zu beschreiben und der Grund, weswegen die Atmungskettenphosphorylierung bei der gegebenen Stöchiometrie gar nicht chemisch gekoppelt sein kann, einleuchtender wiederzugeben; als hauptsächliche Kritik könnte man jedoch anbringen, daß die Chemie heute mehr tun kann als formalistisch Elektronenpfeile sich beugen zu lassen oder nucleophilen und elektrophilen Angriff nachzuvollziehen. Die Chemie ist zu einer hochintelligenten extrapolierenden Wissenschaft geworden – und Hinweise darauf vermisse ich. Weshalb ist z.B. Cobalt als Zentralmetall des Vitamins B₁₂ geeignet; weshalb ist die Atmungskette in der nunmehr weitgehend aufgeklärten Weise konstruiert; was ist der springende Punkt der chemiosmotischen gegenüber der „protonierte Membran“-Hypothese; welche Voraussetzungen muß ein Cofaktor erfüllen, der gleichzeitig, aber getrennt, Elektronen und Protonen aufnimmt; wie lassen sich Molekülbewegung und Ladungsverteilung koppeln? etc. Aber vermutlich sind solche Wünsche in einem ohnehin schon sehr umfangreichen Lehrbuch nicht zu erfüllen; man brauchte dazu ein neues Medium, das kinematographisch arbeitet; Worte, sogar Zeichnungen, machen alles statisch, zweidimensional, konsekutiv, und – was soll solche Beckmesserei gegenüber einem so groß angelegten und schließlich doch so gut gelungenen Versuch, der zudem, durch die zahlreichen, sorgfältig kollationierten Literaturzitate über ein Lehrbuch weit hinausgehend, als Springwurzel auch für Spezialnischen benutzt werden kann? Schön wäre es, wenn das Buch nicht nur bei Chemikern Beifall fände, sondern auch von Biologen benutzt würde und sie an die chemischen Grundlagen der Biochemie heranzuführte. Beenden wir unseren Vergleich der Lehrbücher, ließe sich resümieren: Den *Stryer* fürs Auge – den *Lehninger* fürs Gemüt – den *Metzler* für den Verstand – ein Biochemiebuch für alle Ansprüche gibt es aber noch nicht.

L. Jaenicke [NB 460]

Singlet Oxygen, Reactions with Organic Compounds & Polymers. Herausgegeben von B. Rånby und J. F. Rabek. John Wiley & Sons, New York 1978. 1. Aufl., 331 S., geb. £ 15.00.

Als „Singulett-Sauerstoff“ (¹O₂) werden zwei kurzlebige und reaktive elektronische Anregungszustände des Sauerstoffs (³O₂) bezeichnet. Das vorliegende Buch faßt 34 Beiträge zur EUCHEM-Konferenz „Singlet Oxygen Reactions with Polymers“ zusammen, die im September 1976 in Södergarn, Schweden, stattfand.

Auf einen historischen Überblick folgen Beiträge über die Eigenschaften von ¹O₂ sowie über den spektroskopischen Nachweis und die Desaktivierung der ¹O₂-Spezies in der Gasphase. Der größte Teil des Buches (16 Beiträge, 187 S.) ist den Reaktionen von ¹O₂ in Lösung gewidmet. Die Kinetik der Bildung von ¹O₂ durch Energieübertragung von elektronisch angeregten Sensibilisatoren auf ³O₂ steht im Mittelpunkt zweier Arbeiten. *Belluś* gibt anschließend eine hervorragende Übersicht über die Mechanismen und Geschwindigkeitskonstanten der Desaktivierung von ¹O₂ durch organische Substrate (50 S.). Das ist auch das Thema zweier weiterer kurzer Beiträge. Hervorzuheben ist ferner die anschließende Übersicht von *Gollnick* (24 S.) über Reaktionen von ¹O₂ mit organischen Verbindungen. Sie leitet über zu zehn kurzen Beiträgen (76 S.) über die Photooxidation ausgewählter Verbindungen.

Das letzte Drittel des Buches (14 Beiträge, 114 S.) behandelt die Reaktion von Polymeren mit ¹O₂ und wird durch eine