

**Zeitschrift:** Botanica Helvetica  
**Herausgeber:** Schweizerische Botanische Gesellschaft  
**Band:** 94 (1984)  
**Heft:** 1

**Artikel:** Sauerstoffkonsum und Versorgung der Rhizome von *Acorus Calamus* L., *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg, *Menyanthes trifoliata* L., *Phalaris arundinacea* L., *Phragmites communis* Trin. und *Typha latifolia* L.

**Autor:** Studer, Christof / Brändle, Roland

**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-65861>

### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. 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. [Siehe Rechtliche Hinweise.](#)

### **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. [Voir Informations légales.](#)

### **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. [See Legal notice.](#)

**Download PDF:** 02.04.2025

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

# Sauerstoffkonsum und Versorgung der Rhizome von *Acorus Calamus* L., *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg, *Menyanthes trifoliata* L., *Phalaris arundinacea* L., *Phragmites communis* Trin. und *Typha latifolia* L.

**Christof Studer und Roland Brändle**

Pflanzenphysiologisches Institut der Universität, Altenbergrain 21, CH-3013 Bern, Schweiz

Manuskript eingegangen am 16. Januar 1984

## Abstract

Studer, Ch., and Brändle, R. 1984. Oxygen consumption and availability in the rhizomes of *Acorus Calamus* L., *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg, *Menyanthes trifoliata* L., *Phalaris arundinacea* L., *Phragmites communis* Trin. and *Typha latifolia* L. Bot. Helv. 94: 23–31.

*Acorus Calamus* L., *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg, *Menyanthes trifoliata* L., *Phalaris arundinacea* L., *Phragmites communis* Trin. and *Typha latifolia* have lacunar systems which allow efficient O<sub>2</sub> transport from the surface air to the rhizomes. O<sub>2</sub> is supplied mainly by transport through the shoot. The O<sub>2</sub> content of the surroundings and, therefore, the O<sub>2</sub> uptake through the surfaces of the rhizomes have no influence on the internal O<sub>2</sub> concentration. When the rhizomes are detached the internal O<sub>2</sub> concentration decreases to the limit of detection despite the air saturated environment. The rate of the O<sub>2</sub> decrease is temperature and species dependent.

## Einleitung

Verschiedentlich wurden in Rhizomen O<sub>2</sub>-Konzentrationen gemessen, die eine aerobe Atmung und dadurch eine effiziente Ausnutzung der Atmungssubstrate zuließen; dies obwohl in ihrer Umgebung kaum O<sub>2</sub> vorhanden war (Laing 1940, Coult and Valance 1958). Durch den O<sub>2</sub>-Gradienten zwischen Rhizom und Umgebung kann sogar O<sub>2</sub> hinausdiffundieren und zur Oxidation von für Pflanzen toxischen Stoffe beitragen (Hook und Crawford 1978, Armstrong 1979, Haldemann und Brändle 1983). Voraussetzung für eine ausreichende O<sub>2</sub>-Versorgung des Rhizoms ist ein gut ausgebildetes Lakunarsystem (Armstrong 1972, Coult 1964). Der Transport von O<sub>2</sub> in das bzw. von CO<sub>2</sub> aus dem Rhizom kommt in vielen Fällen durch Diffusion entlang eines O<sub>2</sub>- bzw. CO<sub>2</sub>-Partialdruckgradienten innerhalb des Lakunarsystems zustande (Evans und Ebert 1960, Armstrong und Wright 1976, Steinmann und Brändle 1981).

In der vorliegenden Arbeit wird untersucht, ob bei *Acorus Calamus* L., *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg, *Menyanthes trifoliata* L., *Phalaris arundinacea* L., *Phragmites communis* Trin. und *Typha latifolia* L. erwartungsgemäß morphologische Anpassungen in Form von Lakunarsystemen vorhanden sind, die zu einer Vermeidung eines O<sub>2</sub>-Defizits führen. Als erstes werden diese Systeme der Rhizome durch Raster-Elektronenmikroskop-(REM)-Aufnahmen und durch die Bestimmung der Gasraumanteile am Rhizomvolumen charakterisiert. Messungen der Gaswegigkeiten von Sproß und Rhizom sollen Auskunft über einen möglichen Gastransport in den Lakunarsystemen geben. Durch Bestimmungen der Atmungsraten und der O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten der Rhizome aus ihrer Umgebung lassen sich die Anteile des über die Sprosse transportierten O<sub>2</sub> abschätzen. Mit weiteren Experimenten wird abgeklärt, ob der O<sub>2</sub>-Gehalt der Rhizomumgebung und die Temperatur die O<sub>2</sub>-Konzentration in den internen Gasräumen der Rhizome beeinflussen kann. Zudem wird versucht, die Bedeutung der internen Gasräume als O<sub>2</sub>-Reservoir für die Atmung abzuwägen.

### Material und Methoden

Sämtliche Pflanzen wurden von ihrem natürlichen Standort als behalmte oder beblätterte Rhizomstücke in unsere Freilandkultur verpflanzt und weiter kultiviert. Als Kulturgefäße dienten Eternitbecken, in denen die Halme oder Blätter immer über die Wasseroberfläche hinausragten. Zur Ernte wurden neu ausgetriebene, besproßte Rhizomstücke behutsam freigelegt und abgetrennt. Die Rhizome wurden sorgfältig von der restlichen Erde befreit und mit Leitungswasser gespült. Die Wurzeln wurden weggeschnitten.

Für die REM-Aufnahmen wurden mit einer entfetteten Rasierklinge kleine Gewebestücke hergestellt und in 1%igem und nachfolgend in 3%igem Glutaraldehyd für je 1 h fixiert. Zur Entwässerung durchliefen sie eine Äthanolreihe. Anschließend wurde das Äthanol durch Pentylacetat ersetzt. Die Trocknung erfolgte in einem «Critical Point Drying Apparatus» (Harry Stranger LTD, Elstree, Herts, England), wobei das Pentylacetat durch flüssiges CO<sub>2</sub> ersetzt wurde. Anschließend wurden die Präparate mit Gold «gesputtert» und in einem REM (Jeol JSM-T300, Tokyo Japan) beobachtet und fotografiert.

Zur Bestimmung des Gasraumes wurde das Frischgewicht von 0,5–1 cm langen Rhizomstücken gemessen. Nach einer Vakuuminfiltration mit Leitungswasser wurde das Gewicht erneut bestimmt. Aus der Differenz und dem Volumen des Rhizomstücks konnte der interne Gasraum berechnet werden.

Für die Messung der Atmungs- und O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten wurden die Rhizome durch kurzes Eintauchen in 80%iges Äthanol und 1 min Bad in 0,1%ige HgCl<sub>2</sub>-Lösung oberflächensterilisiert. Bei den Experimenten, bei denen die internen O<sub>2</sub>-Konzentrationen der Rhizome gemessen wurden, und bei der Bestimmung der O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten über die Rhizomoberfläche wurden die Schnittflächen der Rhizome abgedichtet. Als Dichtungsmasse diente ein Vaseline-Bienenwachs-Gemisch von 3:1. Als Inkubationsmedium wurde jeweils ein 50 mM Phosphatpuffer pH 7,0 verwendet.

Die Methode der Entnahme der Gasproben und O<sub>2</sub>-Bestimmung wurde von Steinmann und Brändle (1981), diejenige zur Bestimmung der Gaswegigkeit von Haldemann und Brändle (1983) übernommen.

Die Messeinrichtung zur Bestimmung der O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten von Rhizomen basiert auf einer Methode, wie sie Steinmann und Brändle (1981) beschrieben haben. Bei *Glyceria*, *Menyanthes*, *Phalaris*, *Phragmites* und *Typha* wurde der Sproß in natürlichem Zustand belassen. Bei *Acorus* war eine zuverlässige Abdichtung zwischen den einzelnen Blättern und dem Bohrloch des Zapfens nicht möglich. Aus diesem Grunde wurden die Rhizome dicht hinter dem letzten Blatt abgetrennt und durch das Bohrloch geschoben. Mit Hilfe eines auf die Rhizome aufgesetzten Gummischlauches, der über das Wasserbad hinaus ragte, wurde ein möglicherweise stattfindender O<sub>2</sub>-Transport von der Atmosphäre in die Rhizome gewährleistet.

Nach einer O<sub>2</sub>-Aufnahmemessung der Rhizome mit intaktem Sproß oder aufgesetztem Gummischlauch wurde der sich in der Küvette befindliche Rhizomteil abgetrennt. Nachdem die Inkubationslösung erneuert war, konnte das Rhizom mit Hilfe eines am nun lochfreien Zapfen befestigten Drahtes in der Küvette aufgehängt und die Messung erneut gestartet werden. Die Meßdauer betrug jeweils 3 h. Vor und nach jeder Meßserie wurde die Elektrode auf ihre Stabilität geprüft, wobei auch eine mangelhafte Abdichtung der Küvette oder ein mikrobieller O<sub>2</sub>-Verbrauch in der Inkubationslösung erfaßt werden konnte.

Die Rhizome wurden, nach Bestimmung der O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten, über Nacht in feuchter Atmosphäre bei 20°C gelagert. 24 h nach der Ernte wurden die Rhizome erneut oberflächensterilisiert und anschließend ihre Atmungsraten bestimmt. Die Messungen der Atmungsraten wurden mit Hilfe großer Warburggefäße auf dem Respirometer (Gilson Medical Electronics, Middleton, WI, USA) durchgeführt. Kontrollversuche haben ergeben, daß die Atmungsraten der Rhizome, mit Ausnahme derjenigen von *Menyanthes*, in den ersten 24 h nach der Ernte konstant bleiben. Bei den Rhizomen von *Menyanthes* nimmt die Atmungsrate 24 h nach der Ernte stark zu. Für die Berechnung der über die Sprosse transportierten O<sub>2</sub>-Anteile wurden die Atmungsraten als Basis verwendet, die direkt nach der Ernte bestimmt wurden.

Die Messung der Abhängigkeit der O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten von 0,5–1 mm dicken Rhizomscheiben vom O<sub>2</sub>-Gehalt der Umgebung erfolgte in einer Rankelektrode und wurde von Brändle (1980) bereits beschrieben.

## Resultate

*Acorus Calamus* L. und *Menyanthes trifoliata* L. besitzen sowohl im Cortex als auch im Zentralzylinder gut ausgebildete Lakunarsysteme (Abb. 1). Die einzelnen Gasräume sind meist nur durch eine einzelne Zellreihe voneinander geteilt, wodurch die meisten Zellen an einen oder mehrere der Lakunarräume grenzen. Die Rhizome von *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg und *Phragmites communis* Trin. sind hohl und in Nodien und Internodien gegliedert. Im Cortex von *Glyceria* sind mehrere kleinere Gasräume zu erkennen, während *Phragmites* einzelne große Gaskanäle aufweist. Der Zentralzylinder scheint bei beiden Pflanzen recht dicht zu sein und grenzt nach innen an den großen zentralen Gasraum. Das Lakunarsystem der Rhizome von *Typha latifolia* L. und *Phalaris arundinacea* L. beschränkt sich hauptsächlich auf den Cortex. *Phalaris* besitzt einzelne große Gaskanäle, *Typha* zahlreiche kleinere Gasräume. Die Zentralzylinder dieser Rhizome sind, mit Ausnahme eines kleinen zentralen Gasraums bei *Phalaris*, recht dicht.

In der Gaswegigkeit der sechs untersuchten Sumpfpflanzen bestehen keine Unterschiede (Abb. 2). Bereits nach 20 min kann das Gas im internen Gasraum der Rhizome über den Sproß ausgetauscht werden. Auffallend ist die bei *Phalaris* verglichen mit den übrigen Pflanzen niedrige O<sub>2</sub>-Konzentration, sowohl zu Beginn als auch am Schluß des Experiments.

Der Anteil des internen Gasvolumens am Gesamtvolumen der Rhizome liegt zwischen 20% und 60% (Tab. 1). *Glyceria* und *Phragmites*, deren Rhizome hohl sind, weisen den größten Anteil an internen Gasvolumen auf. *Acorus* und *Menyanthes* liegen zusammen mit *Typha* in der Mitte, während *Phalaris* den kleinsten Anteil besitzt.

Im internen Gasraum sämtlicher Rhizome kann sowohl bei belüfteter als auch bei N<sub>2</sub>-begaster Rhizomumgebung O<sub>2</sub> nachgewiesen werden (Tab. 1). Der O<sub>2</sub>-Gehalt der Rhizomumgebung hat keinen Einfluß auf die interne O<sub>2</sub>-Konzentration der Rhizome. Bei *Acorus*, *Glyceria*, *Phragmites* und *Typha* kann ein Effekt der Temperatur auf die interne O<sub>2</sub>-Konzentration beobachtet werden. Bei Rhizomscheiben von *Typha* liegt der

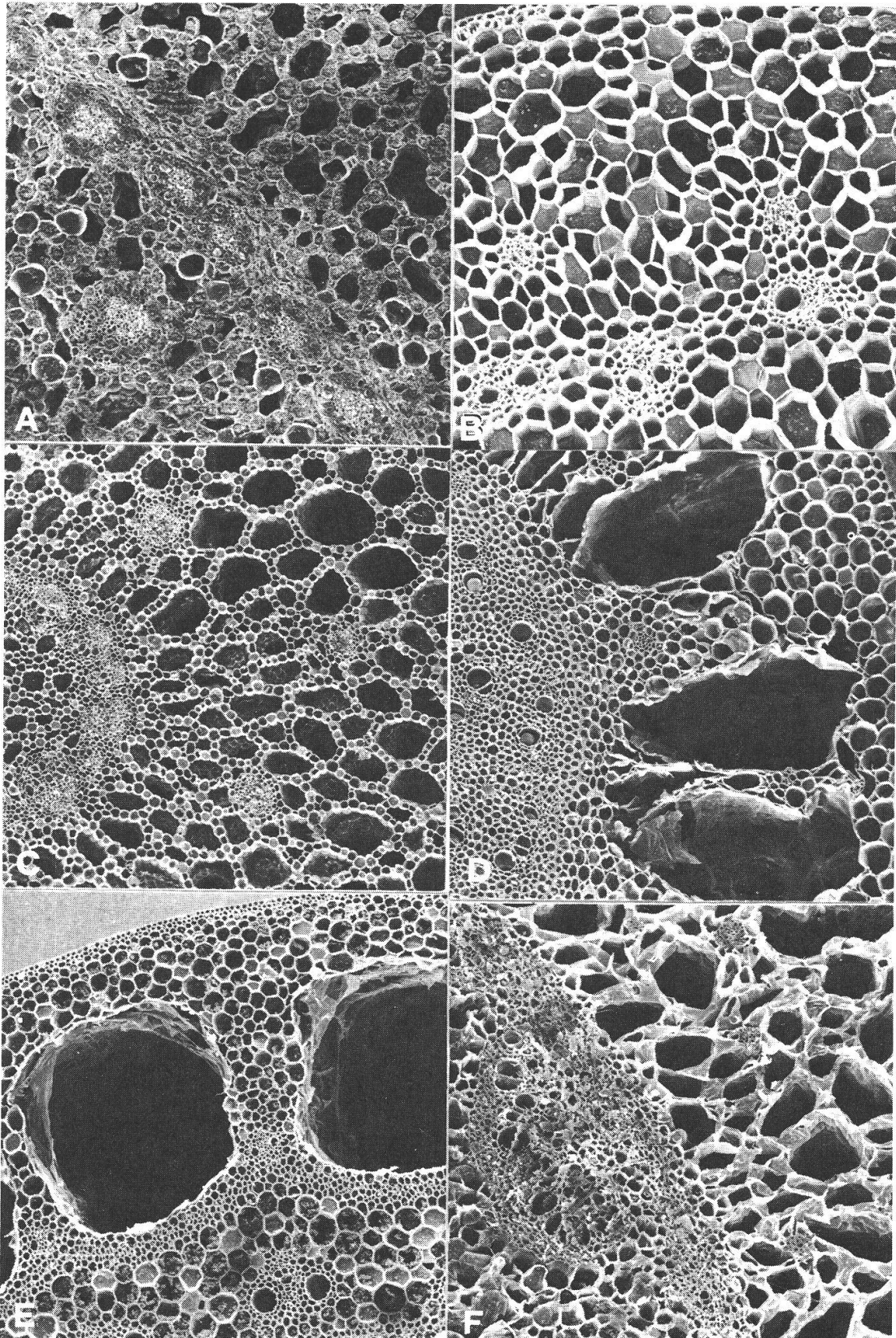


Abb. 1 REM-Aufnahmen von Querschnitten durch die Rhizome. A) *Acorus Calamus* L. ( $\times 75$ ). B) *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg ( $\times 75$ ). C) *Menyanthes trifoliata* L. ( $\times 35$ ). D) *Phalaris arundinacea* L. ( $\times 60$ ). E) *Phragmites communis* Trin. ( $\times 60$ ). F) *Typha latifolia* L. ( $\times 75$ ).

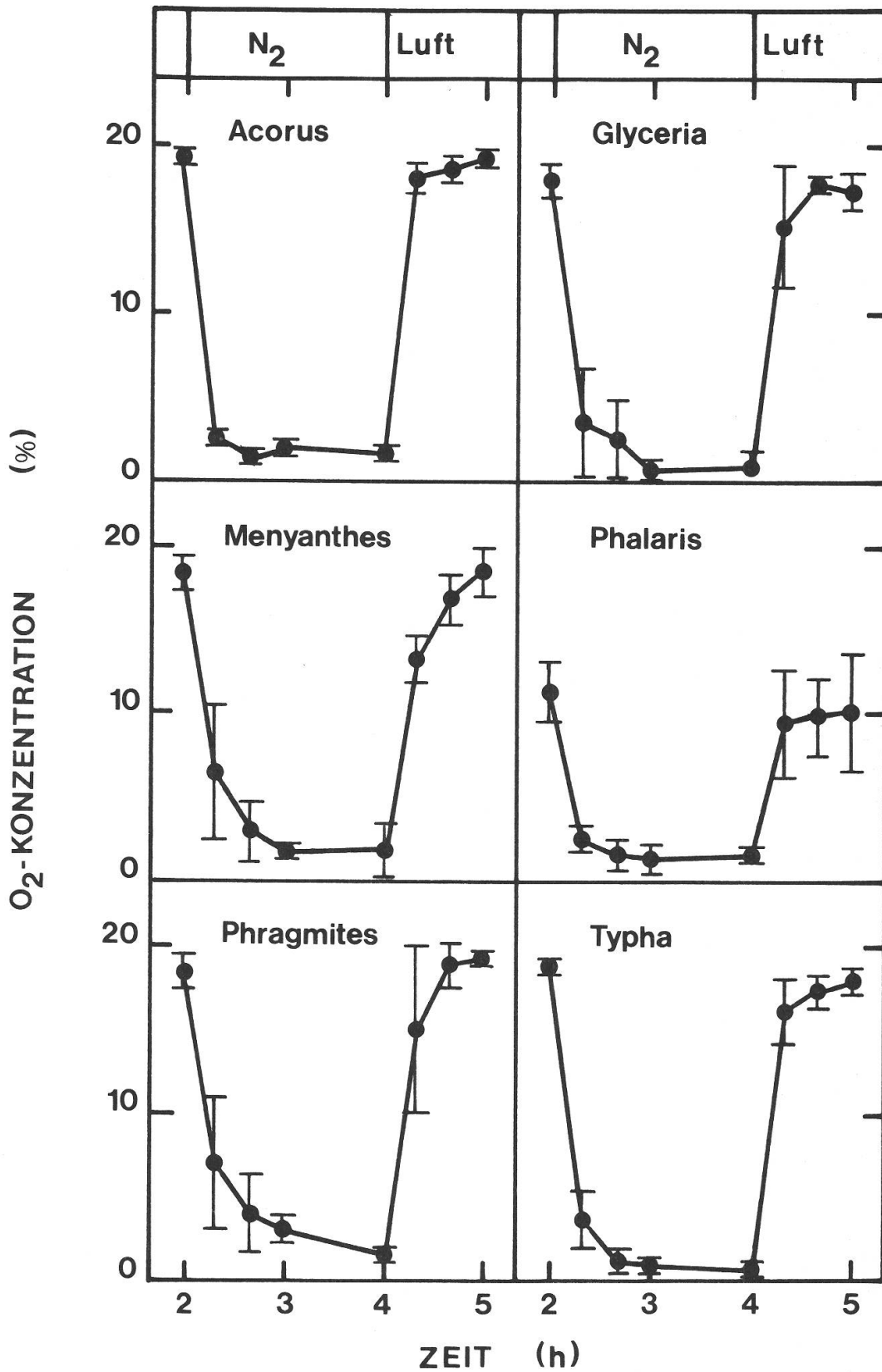


Abb.2 Interne O<sub>2</sub>-Konzentration sproßtragender Rhizome im Übergang von Luft zu N<sub>2</sub> und umgekehrt in der umgebenden Gasphase des Halms. Rhizom in Wasserphase. T = 20 °C, Mittelwert aus 3 Messungen ± Standardabweichung.

für die Atmung limitierende  $O_2$ -Gehalt der Rhizomumgebung unterhalb  $2,6 \text{ mg } O_2/l$  oder entsprechenden  $6,3\% O_2$  in der Gasphase. Die Atmung der übrigen Rhizome ist erst unterhalb  $1,5\text{--}0,7 \text{ mg } O_2/l$  oder  $3,8\text{--}1,7\% O_2$  in der Gasphase vom  $O_2$ -Gehalt ihrer Umgebung abhängig.

Der  $O_2$ -Vorrat in den internen Gasräumen der Rhizome wird, trotz der belüfteten Rhizomumgebung, von sämtlichen Rhizomen bei  $20^\circ\text{C}$  und  $5^\circ\text{C}$  fast vollständig aufge-

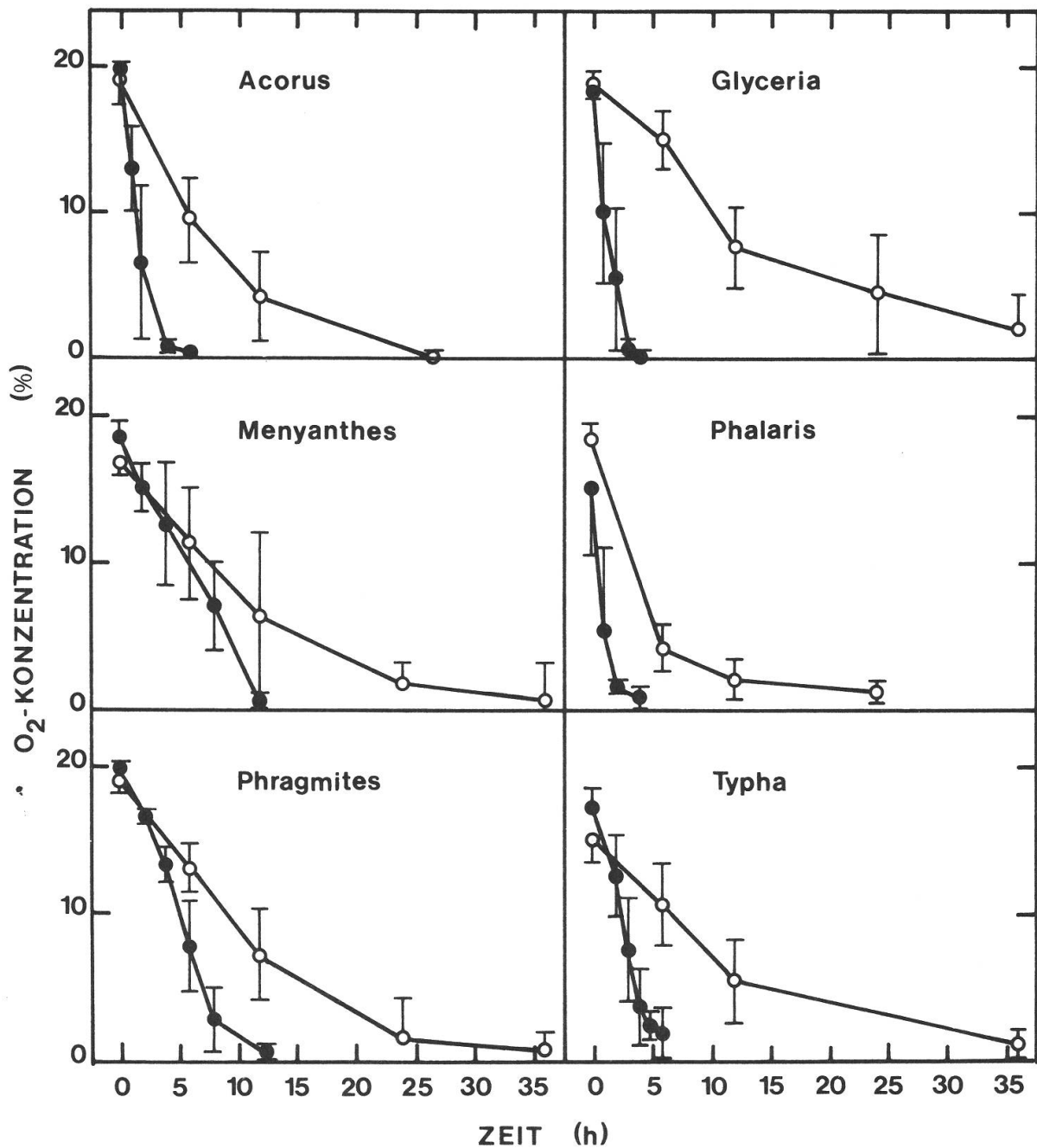


Abb.3 Zeitabhängige Veränderung der  $O_2$ -Konzentrationen im Rhizom nach Entfernung der Sprosse bei belüfteter Rhizomumgebung.  $20^\circ\text{C}$  (●—●) und  $5^\circ\text{C}$  (○—○), Mittelwert aus 3 Messungen  $\pm$  Standardabweichung.

Tab. 1. Gasraumanteil in (%) vom Rhizomvolumen. Mittelwert aus 5 Messungen  $\pm$  Standardabweichung. – Interne O<sub>2</sub>-Konzentration (%) bei N<sub>2</sub>- und luftbegaster Rhizomumgebung von Rhizomen mit intaktem Sproß bei 25°C und 5°C. Mittelwert aus 3 Messungen  $\pm$  Standardabweichung. – O<sub>2</sub>-Konzentration, unterhalb welcher die Atmungsraten abnehmen, in (mg/l) und berechnet in Vol-%. T = 20°C.

	<i>Acorus</i>	<i>Glyceria</i>	<i>Menyanthes</i>	<i>Phalaris</i>	<i>Phragmites</i>	<i>Typha</i>
Int. Gasraum (%):	36,1 $\pm$ 2,4	50,9 $\pm$ 4,4	43,6 $\pm$ 6,7	22,3 $\pm$ 5,5	58,3 $\pm$ 3,8	40,4 $\pm$ 6,7
Int. O <sub>2</sub> -Konzentration (%):						
25°C N <sub>2</sub>	16,9 $\pm$ 0,4	16,7 $\pm$ 0,5	12,9 $\pm$ 5,2	11,6 $\pm$ 0,5	16,7 $\pm$ 0,5	16,6 $\pm$ 1,7
Luft	16,2 $\pm$ 0,8	16,2 $\pm$ 2,0	17,0 $\pm$ 1,4	12,0 $\pm$ 1,1	16,1 $\pm$ 0,8	15,6 $\pm$ 0,4
5°C N <sub>2</sub>	18,3 $\pm$ 0,7	19,5 $\pm$ 0,8	19,5 $\pm$ 0,8	15,4 $\pm$ 2,6	19,2 $\pm$ 0,4	18,5 $\pm$ 0,4
Luft	19,7 $\pm$ 0,8	19,7 $\pm$ 0,3	19,7 $\pm$ 0,3	13,6 $\pm$ 2,9	18,3 $\pm$ 0,6	18,9 $\pm$ 0,4
Minimale O <sub>2</sub> -Konzentration für optimale Atmungsrate:						
mg/l	1,4	0,8	0,9	1,0	1,1	2,6
Vol-%	3,4	1,9	2,1	2,5	2,7	6,3

Tab. 2. O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten aus luftgesättigter Rhizomumgebung von sproßtragenden und sproßlosen Rhizomen bei 20°C im Vergleich zur Atmungsrate ( $\mu\text{g O}_2/\text{g FG h}$ ). – O<sub>2</sub>-Transport durch den Sproß in % der Atmungsrate. Mittelwert aus 3 Messungen  $\pm$  Standardabweichung.

	O <sub>2</sub> -Aufnahmeraten aus Rhizomumgebung		Atmungsrate des Rhizoms	O <sub>2</sub> -Transport durch den Sproß in % der Atmungsrate
	mit Sproß	ohne Sproß	ohne Sproß	
<i>Acorus</i>	5 $\pm$ 3	11 $\pm$ 4	72 $\pm$ 11	93 $\pm$ 5
<i>Glyceria</i>	5 $\pm$ 3	11 $\pm$ 4	72 $\pm$ 28	93 $\pm$ 2
<i>Menyanthes</i>	11 $\pm$ 6	23 $\pm$ 9	51 $\pm$ 7	76 $\pm$ 14
<i>Phalaris</i>	13 $\pm$ 7	25 $\pm$ 3	93 $\pm$ 6	86 $\pm$ 7
<i>Phragmites</i>	2 $\pm$ 3	14 $\pm$ 7	81 $\pm$ 10	97 $\pm$ 5
<i>Typha</i>	6 $\pm$ 1	13 $\pm$ 3	67 $\pm$ 13	90 $\pm$ 3

braucht (Abb. 3). Die Zeitspanne, die dazu nötig ist, hängt einerseits von der Pflanze, andererseits von der Versuchstemperatur ab. Bei 20°C ist der O<sub>2</sub>-Vorrat in den internen Gasräumen der Rhizome von *Phalaris* nach 1–2 h praktisch erschöpft. Bei *Glyceria* reicht dieser für 2–3 h, bei *Acorus* für 3–5 h und bei *Typha* für 4–5 h. *Phragmites* mit 8–12 h und *Menyanthes* mit ca. 12 h vermögen am längsten mit ihrem O<sub>2</sub>-Vorrat auszukommen. Bei einer Versuchstemperatur von 5°C reicht der O<sub>2</sub>-Vorrat länger aus als bei 20°C. Bei *Acorus*, *Menyanthes*, *Phalaris* und *Typha* ist dieser nach 12–24 h fast vollständig aufgebraucht, während er bei *Glyceria* und *Phragmites* erst nach 24–36 h erschöpft ist.

Aus Tab. 2 wird ersichtlich, daß bei einer Versuchstemperatur von 20°C die Atmungsraten aller sechs Sumpfpflanzen höher sind als deren O<sub>2</sub>-Aufnahmeraten aus der luftgesättigten Rhizomumgebung. Dies gilt sowohl für die O<sub>2</sub>-Aufnahme besproßter wie auch nicht besproßter Rhizome. Der Anteil des über den Sproß transportierten O<sub>2</sub> an der Atmungsrate liegt, mit Ausnahme von *Menyanthes*, bei allen Versuchspflanzen zwischen 80% und 100%.



## Diskussion

Die REM-Bilder (Abb. 1) von Querschnitten durch die Rhizome dokumentieren bei sämtlichen sechs Sumpfpflanzenrhizomen gut ausgebildete Lakunarsysteme. Ihr Bau ist von Art zu Art verschieden, und die Volumenanteile ihrer Gasräume am gesamten Rhizomvolumen variieren stark (Tab. 1). Aus den Resultaten des Gasaustauschexperimentes (Abb. 2) wird ersichtlich, daß die Diffusionsgeschwindigkeit der Gase innerhalb der Lakunarsysteme bei allen untersuchten Pflanzen hoch ist. Damit ist die Möglichkeit gegeben, den  $O_2$ -Bedarf ihrer Rhizome durch einen  $O_2$ -Transport über den Sproß zu decken.

Bei einer praktisch  $O_2$ -freien Rhizomumgebung können in den internen Gasräumen der besproßten Rhizome beträchtliche  $O_2$ -Konzentrationen festgestellt werden (Tab. 1), was darauf hindeutet, daß in diesem Falle der gesamte  $O_2$ -Bedarf durch einen Transport über die Sprosse gedeckt wird. Werden die Sprosse von den Rhizomen abgetrennt, so fällt ein  $O_2$ -Transport über den Sproß in die Rhizome dahin. Die  $O_2$ -Konzentrationen sinken, auch bei luftgesättigter Rhizomumgebung, bei sämtlichen Rhizomen, bei 20°C und 5°C, nach kürzerer oder längerer Zeit, auf ein Niveau nahe oder unter der Nachweisgrenze ab (Abb. 2). Einer der wichtigsten Faktoren für die langsamere  $O_2$ -Verarmung bei tieferen Temperaturen ist sicherlich eine tiefere Atmungsrate. Die Rhizomoberfläche stellt offenbar eine beträchtliche  $O_2$ -Diffusionsbarriere dar, so daß der über die Rhizomoberfläche aufgenommene  $O_2$  den Bedarf der Atmung nicht annähernd zu decken vermag. Dies wird durch den Vergleich der gemessenen  $O_2$ -Aufnahmeraten der sproßlosen Rhizome mit ihren Atmungsraten bestätigt (Tab. 2). Der interne Gasraum, selbst wenn er wie bei *Glyceria* und *Phragmites* um die 50% des Rhizomvolumens ausmacht, kommt folglich nicht als langzeitiges  $O_2$ -Reservoir für die Atmung in Frage. Dieselbe Beobachtung haben auch Steinmann und Brändle (1981) für *Schoenoplectus lacustris* (L.) Palla. und Crawford (1982) für weitere Sumpfpflanzen gemacht.

Der  $O_2$ -Gehalt der Rhizomumgebung (Tab. 1) und damit die  $O_2$ -Aufnahme über die Rhizomoberflächen hat keinen Einfluß auf die interne  $O_2$ -Konzentration. Die Berechnungen des über den Sproß transportierten  $O_2$ -Anteils an der Atmungsrate zeigen, daß alle Versuchspflanzen bei 20°C den größeren Teil des benötigten  $O_2$  über den Sproß beziehen, selbst dann, wenn das Medium, in dem sie sich befinden, luftgesättigt ist (Tab. 2). Einen ähnlich hohen Anteil des über den Sproß transportierten  $O_2$  bestimmten Steinmann und Brändle (1981) und Haldemann und Brändle (1983) bei *Schoenoplectus lacustris* (L.) Palla. Für flutintolerante Pflanzen ist dieser Anteil bedeutend geringer (Vartapetian und Nuritdinov 1976).

## Zusammenfassung

*Acorus Calamus* L., *Glyceria maxima* (Hartmann) Holmberg, *Menyanthes trifoliata* L., *Phalaris arundinacea* L., *Phragmites communis* Trin. und *Typha latifolia* L. besitzen gaswegige Lakunarsysteme, die einen effizienten  $O_2$ -Transport von der Atmosphäre über die Sprosse in die Rhizome erlauben. Besproßte Rhizome beziehen, auch wenn sie sich in einer luftgesättigten Umgebung befinden, den größeren Teil des benötigten  $O_2$  über die Sprosse. Der  $O_2$ -Gehalt der Rhizomumgebung und damit die  $O_2$ -Aufnahme über die Oberflächen der Rhizome hat keinen Einfluß auf die internen  $O_2$ -Konzentrationen. Werden die Sprosse von den Rhizomen abgetrennt und damit ein  $O_2$ -Transport

in die Rhizome unterbunden, sinken die  $O_2$ -Konzentrationen, trotz der luftgesättigten Rhizomumgebung, mit einer von Pflanze und Temperatur abhängigen Geschwindigkeit auf ein Niveau um die Nachweisgrenze ab.

### Literatur

- Armstrong W. (1972): A re-examination of the functional significance of aerenchyma. *Physiol. Plant.* 27: 173–177.
- Armstrong W. and Wright E.J. (1976): An electrical analogue to simulate the oxygen relations of roots in anaerobic media. *Physiol. Plant.* 36: 383–387.
- Armstrong W. (1980): Aeration in higher plants. *Adv. in Bot. Res.* 7: 226–332.
- Brändle R. (1980): Die Überflutungstoleranz der Gemeinen Teichsimse (*Schoenoplectus lacustris* (L.) Palla): Abhängigkeit des ATP-Spiegels und des Sauerstoffverbrauchs in Wurzel- und Rhizomgewebe von der Sauerstoffkonzentration und der Temperatur in der Umgebung. *Flora* 170: 20–27.
- Coult D.A. and Vallance K.B. (1958): Observations on the gaseous exchanges which take place between *Menyanthes trifoliata* L. and its environment. *J. Exp. Bot.* 9: 384–402.
- Coult D.A. (1964): Observations on gas movement in the rhizome of *Menyanthes trifoliata* L. with comments on the role of the endodermis. *J. Exp. Bot.* 15: 205–218.
- Crawford R.M.M. (1982): Physiological responses to flooding. In: *Encyclopedia of plant physiology*, 12B (O.L. Lange, P.S. Nobel, C.B. Osmond and H. Ziegler, ed.), 453–477. Springer-Verlag Heidelberg, pp. 747.
- Evans N.T.S. and Ebert M. (1960): Radioactive oxygen in study of gas transport down in the root of *Vicia faba*. *J. Exp. Bot.* 11: 246–257.
- Haldemann C. and Brändle R. (1983): Avoidance of oxygen deficit stress and release of oxygen by stalked rhizomes of *Schoenoplectus lacustris*. *Physiol. Vég.* 21: 109–113.
- Hook D.D. and Crawford R.M.M. (1978): Plant life in anaerobic environments. Ann Arbor, Mich., USA, pp. 564.
- Laing H.E. (1940): The composition of the internal atmosphere of *Nuphar advenum* and other water plants. *Amer. J. Bot.* 27: 861–868.
- Steinmann F. und Brändle R. (1981): Die Überflutungstoleranz der Teichbinse (*Schoenoplectus lacustris* (L.) Palla) III. Beziehung zwischen der Sauerstoffversorgung und der «Adenylate Energy Charge» der Rhizome in Abhängigkeit von der Sauerstoffkonzentration in der Umgebung. *Flora* 171: 307–334.
- Vartapetian B.B. and Nuritdinov N. (1976): Molecular Oxygen Transport in Plants. *Naturwissenschaften* 63: 246–247.