

# Sobre a determinação da acidez urinaria.

pelo

**DR. ALCIDES GODOY.**

Assistente.

(Com 2 fig. no texto.)

# Zur Aziditaetsbestimmung des Harnes.

von

**DR. ALCIDES GODOY**

Assistent.

(Mit 2 Textfigur.)

A urina normal é manifestamente acida; o grão desta acidez é um pouco variavel, sendo sempre, porém, pequeno. Se procurarmos julgar, pela literatura, da acidez urinaria aí encontraremos, na maioria dos autores, exposição insuficiente, algumas vezes falsa.

J. ANDRÉ (1904) faz notar que a urina é acida, apesar de não conter ácidos livres; a acidez seria devida aos sais ácidos. Não é, isto, inteiramente verdade; na urina existem ácidos livres, de constante de dissociação muito baixa. A acidez da urina é, apenas, indicada pela envermelhecimento do papel de turnesol. A urina não tem ação sobre o fenol de ftaleina, tropeolina ou a heliantina.

GÉRARD (1907) faz ainda notar que, ao contrario do que pensam IMBERT e ASTRUC, a acidez da urina não pôde ser atribuida, somente, ao fosfato ácido que ela contém, porque, a acidez deste líquido é superior a de um líquido que contenha a mesma quantida-

Der normale Harn zeigt einen deutlichen Säuregehalt; allerdings schwankt die Azidität ein wenig, aber doch immer innerhalb engen Grenzen. Suchen wir uns aus der Literatur über den Säuregrad zu orientieren, so finden wir bei den meisten Autoren ungenügende oder selbst unrichtige Angaben.

J. ANDRÉ (1904) macht darauf aufmerksam, dass der Harn sauer reagiert, obwohl er keine freie Säuren enthaelt, und schreibt diese Azidität den sauren Salzen zu. Dem verhält sich nicht ganz so, denn im Harn existieren freie Säuren, von sehr niedriger Dissoziationskonstante. Der Säuregehalt des Harnes wird nur durch Lackmuspapier eben angegeben; auf Phenolphthalein, Tropeolin und Helianthin hat derselbe keinen Einfluss.

Im Gegensatz zur Ansicht von IMBERT und ASTRUC, hebt GÉRARD (1907) hervor, dass der Säuregehalt des Urins nicht nur dem im Urin befindlichen sauren Phosphate zuzuschreiben sei, weil der Säuregrad

de fosfato mono-metalico. Assim, julga, deve ter a sua parte, na acidez total, o acido carbonico, urico, hipurico e seus sais acidos e os pigmentos.

TYSON (1895) acha que outros elementos podem contribuir para a reação acida da urina. Cita, entre outros, os acidos latico e acetico. É evidentemente falso, visto o grão elevado de dissociação desses acidos. Encontramos neste autor, referido o fato de certa urina poder apresentar reação alcalina ao papel de turnesol e, no fim de algum tempo, a coloração violeta reaparecer. Neste caso, a alcalinidade é devida a alcali volatil.

SPAETH (1908) cita o processo de NAEGELI como o mais aconselhavel para se obter informação sobre a reação urinaria. Este processo é, em resumo, determinar-se quanto de acido é necessario se adicionar a dada quantidade de urina para que se determine a virajem do vermelho de alizarina; isto informa sobre a quantidade total de fosfatos secundarios, oxalatos, etc. O mesmo, feito com o fenol de ftaleina como indicador e adição de alcali, informa sobre a quantidade de fosfatos, uratos, oxalatos existentes sob a forma de sais acidos.

Em AUERBACH e FRIEDENTHAL (1903) está relatado que possue a urina reação fracamente acida devida ao acido carbonico livre, assim como a acidos fracos. Neste caso, feita a prova com a tintura de turnesol ela é acida, com o papel, alcalina.

A urina nunca é alcalina, mesmo quando o individuo absorva grandes doses de carbonatos alcalinos e seja vegetariano exclusivo. Em todos os casos em que a urina é alcalina ao fenol de ftaleina, trata-se de urina que sofreu fermentação microbiana.

Toda urina não decomposta reage como alcalina ao oranje de metila e acida ao fenol de ftaleina.

Pode-se, pois, pelo emprego de fenol de ftaleina determinar quanto de lixivia é necessario adicionar para que se dê a virajem; o mesmo em relação ao oranje de me-

hoher sei, als bei einer Fluessigkeit, welche dieselbe Menge monometallischen Phosphates enthalte. Aus diesem Grund glaubt er, dass Kohlen-, Harn-, Hippursaeure und ihre sauren Salze, sowie die Pigmente an der Gesamtazidität mitbeteiligt sind.

Nach TYSON (1895) koennen noch andere Elemente zur sauren Reaktion des Urins beitragen, und zwar zahlt er zu diesen auch die Milch- und Essigsaeure. Das ist jedoch sicher falsch, wenn man den Dissoziationsgrad dieser Saeuren in Betracht zieht. Der selbe Autor berichtet uns, dass ein Urin gegen Lackmuspapier alkalisch reagieren kann, waehrend nach Verlauf einiger Zeit, die violette Farbe wieder erscheint; in diesem Falle haengt die alkalische Reaktion von einem fluechtigen Alkali ab.

Als empfehlenswerteste Methode fuer Untersuchung des Saeuregehaltes empfiehlt SPAETH (1908) die von NAEGELI. Kurz gefasst besteht der Prozess darin, die Saeuremenge zu bestimmen, welche man einem gegebenen Harnquantum zusetzen muss, um den Umschlag des Alizarinrots zu bewirken; auf diese Weise erfahren wir die Totalmenge von sekundaeren Phosphaten, Oxalaten, u. s. w. Macht man dasselbe mit Phenolphthalein als Indikator und Zuzatz von Alkali, so bekommt man Aufschluss ueber die Menge von Phosphaten, Uraten, Oxalaten, u. s. w., welche in Form saurer Salze vorkommen.

Bei AUERBACH und FRIEDENTHAL (1903) lesen wir, dass die schwach saure Reaktion des Uris von freier Kohlensaure und anderen schwachen Saeuren abhaenge. Macht man in diesem Falle die Reaktion mit Lackmustinctur, so ist sie sauer, dagegen mit Lackmuspapier alkalisch.

Der Harn ist niemals alkalisch, selbst wenn man hohe Dosen von alkalischen Karbonaten einnimmt und bei ausschliesslicher vegetarianischer Ernaehrung. In allen Faellen, wo sich der Harn gegen Phenolphthalein alkalisch verhaelt, handelt es sich um bakterielle Fermentation. Jeder unzersetzte Harn reagiert alkalisch gegen Methylorange und sauer gegen Phenolphthalein.

tila, pela adição de ácido. Por este processo não se determina a acidez da urina, nem o total das bases ali existentes, mas sómente a parte de bases que não estava ligada a ácidos fortes.

Quando a determinação é feita pela adição de ácido, é a capacidade de ligação de ácidos, no caso de se juntar ácali, é a capacidade de ligação de bases. Se em dada urina estas duas capacidades forem iguais trata-se de urina neutra, se, porém, a capacidade de neutralização para as bases for maior a urina é acida.

Neste trabalho, procuraremos demonstrar que se pode conhecer a reação pela determinação das capacidades acima referidas. Para isto, a 100 cm. de urina adicionavamos quantidades variáveis de ácido clorídrico normal e determinavamos a reação pelo método eletrométrico; de modo análogo fizemos no caso de adição de soda normal. O resultado está no gráfico 1.

Bei Anwendung von Phenolphthalein kann man also diejenige Menge Lauge bestimmen, welche man zusetzen muss, damit der Umenschlag eintritt, ebenso wie bei Methylorange die Säuremenge. Durch diesen Prozess wird allerdings weder die Azidität des Harnes noch die Gesamtheit seiner Basen festgestellt, sondern nur derjenige Teil welcher nicht an starke Säuren gebunden war.

Bei Säurezusatz wird das Säurebindungsvermögen bestimmt, bei Zusatz eines Alkalis aber das Bindungsvermögen für Basen. Ist bei einer Probe das Bindungsvermögen der einen dem der anderen gleich, so handelt es sich um einen neutralen Urin; ist jedoch das Neutralisierungsvermögen für Basen grösser, so ist derselbe sauer.

In dieser Arbeit suchen wir also zu zeigen, dass man die Reaktion durch Bestimmung der oben erwähnten Bindungsvermögen feststellen kann.

Zu diesem Zwecke fügten wir zu 100 Kzm. Urin verschiedene Mengen normaler Salzsäure und bestimmten die Reaktion nach der elektrometrischen Methode; in entsprechender Weise verfahren wir, wenn Normallauge zugesetzt wurde.

Das Resultat ersehen wir aus der graphischen Darstellung № 1.

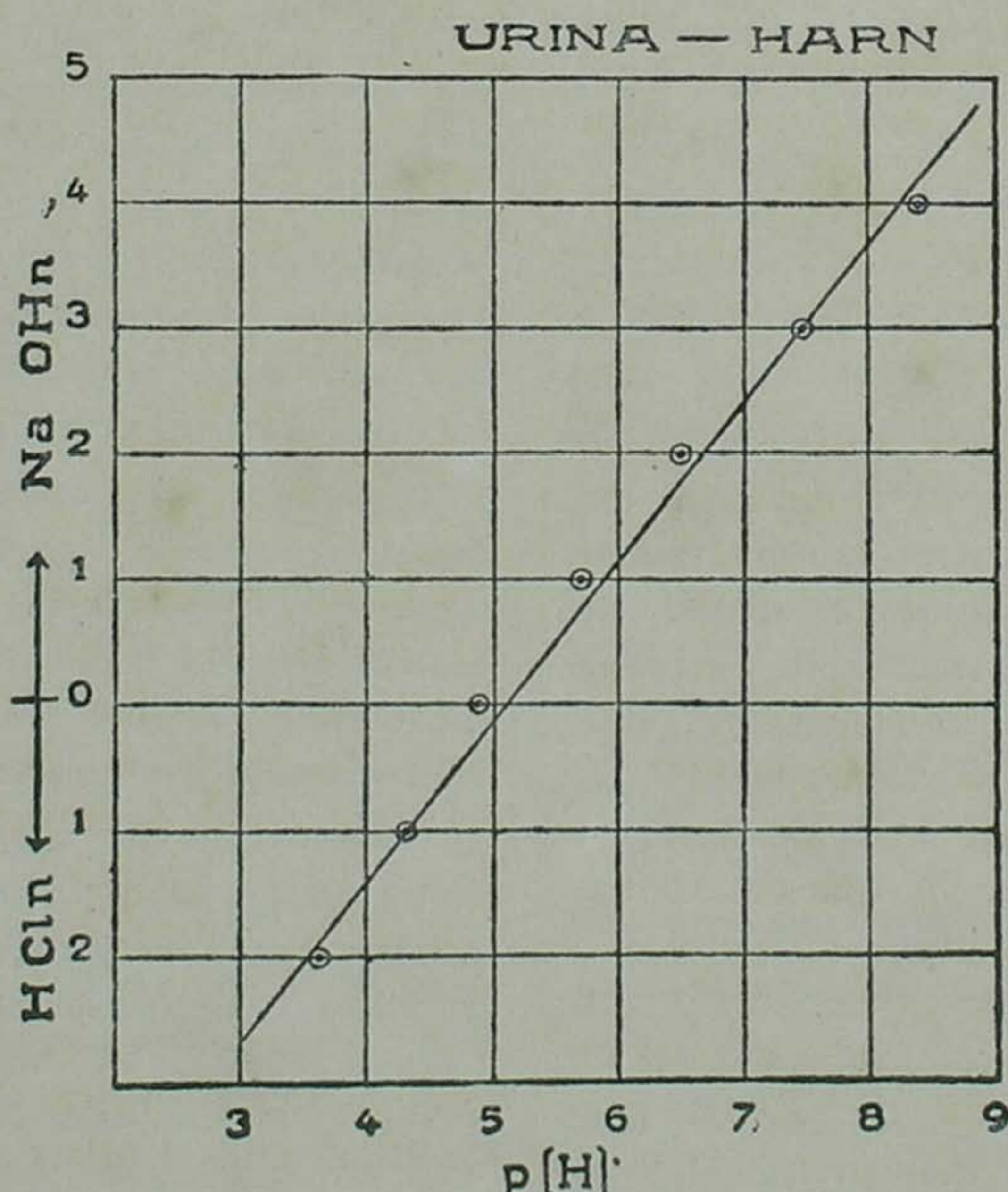


Grafico N. 1

Gr. Darstellung 1.

Neste grafico as ordenadas indicam as quantidades de HCl e de NaOH que se ajuntam e as abcissas a reação observada expressa em expoente do ionio hidrojenio e representado por pH. A adição de determinada quantidade de HCl ou NaOH produz sempre a mesma variação na reação, dentro dos limites de pelo menos pH = 4 a pH = 9.

Seja-nos permitido expor, o mais rapidamente possível, a noção de reação debaixo do ponto de vista fisico-quimico. Tomemos, por exemplo, o acido cloridrico e imaginemos que, em solução normal, em lugar de moleculas HCl só existam ionios H<sup>+</sup> e Cl<sup>-</sup> o ponto indica ionio positivo e a virgula ionio negativo. — Tal solução teria tantos H<sup>+</sup> quanto 1 litro de hidrojenio. A solução 0,01 normal teria H<sup>+</sup> = 10<sup>-2</sup>, ou segundo a notação de SCERENSEN (1909) pH = 2. A agua, sabemos, se acha normalmente dissociada de modo a ter o valor de pH = 7, aproximadamente. Neste liquido, como existe o mesmo numero de H<sup>+</sup> OH<sup>-</sup> ele deve possuir o valor de pOH = 7, sendo o tipo da neutralidade. Notemos, ainda, que se tomarmos pH = 8, já se trata de liquido alcalino e igual a pOH = 6, isto devido a existir sempre uma relação, tal que,

$$\frac{H^+ \cdot OH^-}{HO} = \text{constante}$$

Dada a relação simples entre a adição de acido ou base e a reação, como ficou exposto, e sendo muito simples determinar quando uma urina atinge pela adição de acido o valor pH = 4, visto que, então, se dá a viragem do oranje de metila, assim como, quando se adiciona alcali o valor de pH = 8, corresponde a mudança de cor do fenol de ftaleina, nada é mais simples que determinar a reação atual de uma urina.

Tecnica. A 10 cm<sup>3</sup> de urina adicionam-se tantos cm<sup>3</sup> de solução 0,1 normal de HCl até viragem do oranje de metila, previamente aggiunto como indicador. Do mesmo modo, a 10 cm<sup>3</sup> de urina adicionam-se tantos cm<sup>3</sup> de NaOH 0,1 normal até colo-

In dieser graphischen Darstellung representieren die Ordinate die zugesetzten HCl- und NaOH-Mengen und die Abszissen die beobachtete Reaktion, in Wasserstoffionen-Exponent ausgedruckt und durch pH angegeben. Dar Zusatz einer bestimmten Menge HCl oder NaOH hat immer dieselbe Variation in der Reaktion zur Folge, und zwar innerhalb der Grenzen von mindestens pH = 4 bis pH = 9.

Es sei uns nun gestattet, in aller Kürze die Reaktion vom physikalisch-chemischen Standpunkte aus näher zu erläutern. Nehmen wir z. B. Salzsäure und stellen uns vor, dass in einer Normalloesung von derselben, statt der HCl-Moleküle, nur H<sup>+</sup> und Cl<sup>-</sup> Ionen existierten, wobei der Punkt positive und das Komma negative Ionen darstellt. Eine solche Lösung müsste soviel H<sup>+</sup> haben, wie 1 Liter Wasserstoff. Eine 1/100-Normalloesung würde H<sup>+</sup> = 10<sup>-2</sup> haben, oder nach der Bezeichnung von SCERENSEN (1909) pH = 2. Wie wir wissen, hat das Wasser bei normaler Dissoziation den Wert von ungefähr pH = 7. Wenn in dieser Flüssigkeit die gleiche Anzahl H<sup>+</sup> und pH<sup>-</sup> vorhanden sind, so muss ihr Wert pOH = 7 sein, entsprechend dem Typus der Neutralität. Es muss noch bemerk't werden, das, wenn wir pH = 8 setzen, die Flüssigkeit schon alkalisch und gleich pOH = 6 ist, und zwar weil immer das Verhältnis besteht.

$$\frac{H^+ \cdot OH^-}{OH} = \text{Konstante}$$

In Anbetracht des einfachen Verhältnisses des Zusatzes von Säure oder Base zur Reaktion, wie schon erklärt wurde, und da man es sehr leicht bestimmen kann, wann ein Harn durch Säurezusatz den Wert pH = 4 erreicht, nämlich durch den Umschlag von Methylorange, ebenso wie bei Alkalizusatz der Wert von pH = 8 wird und durch den Farbenwechsel von Phenolphthalein erkannt wird, ist nichts einfacher als jetzt die Reaktion eines Harnes zu bestimmen.

Technik: Zu 10 Kzm. Harn setze man soviel Kubikzentimeter einer 0,1 Normalloe-

ração vermelha do fenol de ftaleina. A soma dos dois valores dá o que é necessário adicionar a essa urina para fazê-la passar de  $\text{pH} = 4$  a  $\text{pH} = 8$ .

O valor da soda só, indica, estabelecida a proporção, quanto essa urina está distante de  $\text{pH} = 8$ . Exemplo: para 10 cm<sup>3</sup> de urina foram necessários 8 cm<sup>3</sup> de NaOH 0,1 n. para o ponto de fenol de ftaleina e 4 cm<sup>3</sup> de HCl 0,1 n. para o de oranje de metila.

Sejam pois, 12 cm<sup>3</sup> o necessário para de  $\text{pH} = 4$  passar a  $\text{pH} = 8$  e 8 cm<sup>3</sup> para atingir  $\text{pH} = 8$ .

$$\frac{8 - 4}{12} = \frac{x}{8} \quad x = \frac{4 \times 8}{12} = 3$$

O valor de  $x = 3$  neste caso — indica o quanto de variação é capaz de produzir a adição de 8 cm<sup>3</sup> de soda 0,1 n. em 10 cm<sup>3</sup> de urina que precisa de 12 cm<sup>3</sup> para fazer variar de 4 a seu valor pH. Quer dizer, que adicionando 8 cm<sup>3</sup> de soda 0,1 n. a tal urina ela atinge um valor pH superior de 3 ao que tinha antes, ou que a reação era igual a 8-3 ou 5. Reunindo os dois cálculos em uma fórmula e representando, para generalizar, por s o valor da soda e por S o da soma, temos:

$$\text{pH} = 8 - \frac{4 \times s}{S}$$

Aplicado à urina acima:

$$\text{pH} = 8 - \frac{4 \times 8}{12} = 8 - 3 = 5$$

Esta mesma urina, dosada a reação pelo método eletrométrico possuia valor de pH. = 4,9.

Com o fim de julgar do papel do fosfato ácido na ligação das bases fizemos com

sung Salzsäure, bis ein Umschlag des Methyloange, welches man schon vorher als Indikator zugesetzt hat, eintritt.

In derselben Weise setzt man zu 10 ccm. Harn soviel Kubikzentimeter einer 1/10 Normallauge bis sich das Phenolphthalein rot färbt.

Die Summe der beiden Werte ergibt den notwendigen Zusatz, um den Harn von  $\text{pH} = 4$  auf  $\text{pH} = 8$  zu bringen.

Nach Feststellung der Proportion, zeigt uns der Alkalivert allein wie weit dieser Harn von  $\text{pH} = 8$  ist.

Beispiel: Zu 10 Kzm. Harn musste man 8 Kzm. von 0,1 n. Lauge für den Punkt des Phenolphthaleins und 4 Kzm. 0,1 n. Salzsäure für den Punkt des Methyloange zusetzen. Angenommen, also, dass man 12 Kzm. zusetzen muss, damit  $\text{pH} = 4$  auf  $\text{pH} = 8$  kommt und 8 Kzm., damit  $\text{pH} = 8$  erreicht wird:

$$\frac{8-4}{12} = \frac{x}{8} \quad \frac{4+8}{12} = 3,$$

so zeigt uns der Wert von x, — in diesem Falle 3 —, wie gross die Variation sein kann, welche ein Zusatz von 8 Kzm. einer 0,1 n. Lauge zu 10 Kzm. Harn zur Folge hat, denn 12 ccm. sind noetig, um seinen Wert pH. um 4 zu ändern. Setzt man nämlich 8 Kzm. einer 0,1 n. Lauge einem solchen Urin zu, so bekommt dieser einen um 3 höheren pH-Wert als er vorher hatte, oder die Reaktion beträgt 8-3, d. h. 5. Setzt man nun beide Berechnungen in eine Formel und nennen wir, allgemein ausgedrückt, G den Wert der Lauge und S den Wert der Summe, so bekommen wir:

$$\text{pH} = 8 - \frac{4 \times s}{S}$$

Und wenn wir diese Formel auf oben genannten Harn anwenden, erhalten wir

$$\text{pH} = 8 - \frac{4 \times 8}{12} = 8 - 3 = 5$$

Derselbe Urin hatte bei Anwendung der elektrometrischen Methode in der Reaktion für pH einen Wert von 4,9.

ele o que haviamos feito com a urina. Na solução que empregámos a concentração de  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$  era tal que  $10 \text{ cm}^3$  necessitavam  $11 \text{ cm}^3$  de soda 0,1 n. para passar de  $\text{pH} = 4$  a  $\text{pH} = 8$ , valor este, proximo do da urina. O resultado está no grafico 2.

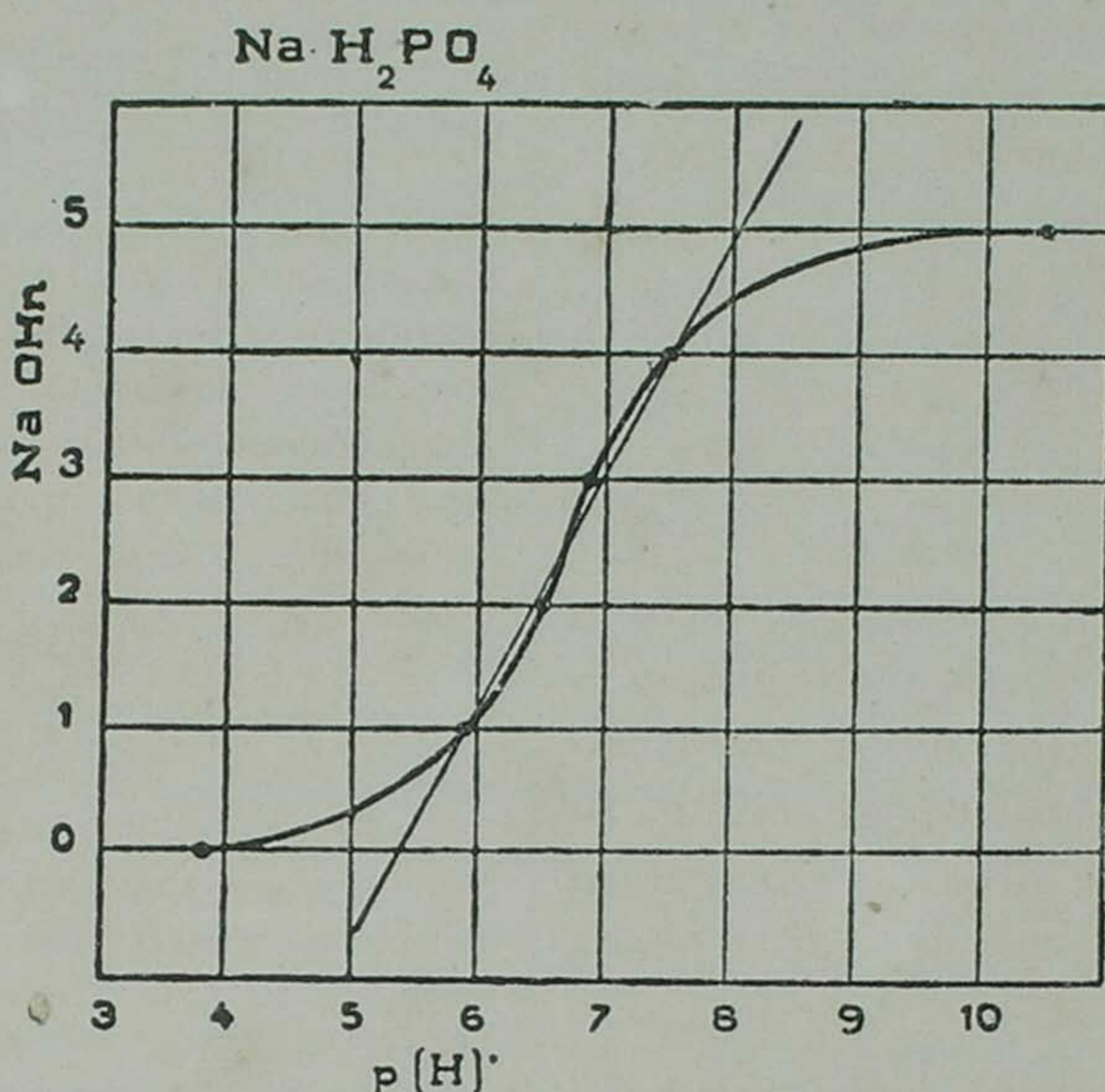


Grafico N. 2.

Como se verifica, pelo grafico, o efeito da adição de alcali e a variação de reação não são rigorosamente proporcionais, senão entre  $\text{pH} = 6$  e  $\text{pH} = 7.5$ . Existe, pois, na urina, como vimos, em limites mais extensos que no fosfato acido a faculdade de resistir às variações de reação.

O processo de determinação da reação acima não é unicamente aplicável á urina; nós já fazemos correntemente a determinação da reação dos meios de cultura, com ele.

Manguinhos, Maio de 1913.

Um uns nun darueber klar zu werden, inwiefern das saure Phosphat an der Bindung der Basen mitbeteilligt ist, gingen wir damit in derselben Weise, wie beim Urin, vor. Bei der von uns benutzten Loesung war die Konzentration von  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$  eine solche, dass 11 Kzm. von 0,1 n. Lange noetig waren, um  $\text{pH.} = 4$  auf  $\text{pH.} = 8$  zu bringen, was den Annaeherungswert des Harnes darstellt. Das Resultat sehen wir in der graphischen Darstellung N. 2.

Gr. Darstellung 2.

Wie aus der graphischen Darstellung hervorgeht, steht die Wirkung des Alkalizusatzes nicht in ganz genauem Verhaeltnis zur Variation der Reaktion, ausser  $\text{pH.} = 7.5$  ist.

Der Harn hat also, wie wir gesehen haben, in groesserem Masse das Vermoegen, den Reaktionsvariationen Widerstand zu leisten, als das saure Phosphat.

Der oben erwähnte Prozess zur Bestimmung der Reaktion ist nicht ausschliesslich fuer Urin anwendbar, wie man vielleicht denken koennte, sondern wir benutzen ihn alltaeglich zur Bestimmung der Reaktion in den Naehrboeden der Kulturen.

Manguinhos, Mai 1913.

BIBLIOGRAFIA.

Litteratur.

- ANDRÉ., J. (1904) Conférences pratiques d'urologie clinique.
- AUERBACH., A. e FRI- (1903) Ueber die Reaktion des menschlichen Harnes unter ver-  
EDENTHAL., H. schiedenen Ernaehrungsbedingungen und ihre quan-  
titative Bestimmung. Engelmann Archiv.
- GÉRARD., E. (1907) Traité des urines.
- NAEGLI., O. (1900) Zur Aciditaetsbestimmung des Harnes.  
Zeitschr. f. physiol. Chemie. vol. XXX, p. 366.
- SOERENSEN., S. P. L. (1909) Ueber die Messung und die Bedeutung der wasserstoff  
ionenconzentration bei enzymatischen Prozessen. Bio  
chemische Zeitschr. vol. 21, p. 201
- SPAETH., E. (1908) Die chemische und mikroskopische Untersuchung des  
Harnes.
- TYSON., J. (1895) Guide pour l'examen pratique de l'urine. Tradução de  
E. Gautrelet e A. S. Clarke.