

Planta medica

Journal of
Medicinal
Plant Research

Editor-in-Chief
E. Reinhard, Tübingen
Pharmazeutisches Institut
Auf der Morgenstelle 8
D-7400 Tübingen

Editorial Board
H. P. T. Ammon, Tübingen
W. Barz, Münster
E. Reinhard, Tübingen
O. Sticher, Zürich
H. Wagner, München
M. H. Zenk, München

Hippokrates Verlag
Stuttgart

Vol. 43
October 1981

No. 2

Review Article

Crataegus, Toxikologie und Pharmakologie^{1,2} Teil I: Toxizität

Crataegus, Toxicology and Pharmacology^{1,2}

Part I: Toxicity

H. P. T. Ammon und M. Händel

Lehrstuhl Pharmakologie für Naturwissenschaftler, Fakultät für Chemie und Pharmazie der Universität Tübingen, Bundesrepublik Deutschland.

Inhaltsverzeichnis

Vorwort

Toxizität

Toxizität bei einmaliger Verabreichung
Toxizität bei wiederholter Verabreitung

Toxizität am Foetus

Generationsversuche

Kanzerogenese

Pharmakodynamik

Herz – Kreislauf

Coronare Herzerkrankung

Coronare Durchblutung

¹ Teil einer Monographie über Crataegus, angefertigt im Auftrag des Bundesministeriums für Jugend, Familie und Gesundheit. Projektleitung: Gesellschaft für Arzneipflanzenforschung.

² Aus Platzgründen wird diese umfangreiche Studie in drei Teilen in drei aufeinanderfol-

genden Ausgaben von *Planta medica* veröffentlicht. Das Literaturverzeichnis wird mit dem dritten Teil gedruckt.

Für eine neuere klinische Studie über die Wirkung von Crataegus siehe *Planta medica* 42, 1 (1981).

Blutdruck
Peripherie Durchblutung
Herzfrequenz
Kontraktilität
Herzinsuffizienz
Kontraktilität
Herzrhythmusstörungen
<i>Stoffwechsel</i>
Atmung und Gesamtstoffwechsel
Lipidstoffwechsel
<i>Körperliche Leistung</i>
<i>Zentralnervensystem</i>
<i>Glatte Muskulatur</i>
Darm
Uterus
<i>Sonstige Wirkungen</i>
<i>Interaktionen mit Glykosiden</i>
Pharmakokinetik

Vorwort

Die Gesamtmonographie über *Crataegus* wurde von den Autoren H. P. T. AMMON und M. HÄNDEL auf Veranlassung der Gesellschaft für Arzneipflanzenforschung im Auftrage des Bundesministeriums für Jugend, Familie und Gesundheit erarbeitet. Sie war als ein Modell für die Verwertung von wissenschaftlichem Erkenntnismaterial über Phytopharmaka gedacht. Derartige Monographien könnten als Entscheidungshilfen für die Zulassung von Phytopharmaka dienen. Der Aufbau dieser Monographie lehnt sich dabei an die Richtlinie des Rates vom 20. Mai 1975 zur Angleichung der Rechts- und Verwaltungsvorschriften der Mitgliedsstaaten über die analytischen, toxikologisch-pharmakologischen und ärztlichen oder klinischen Vorschriften und Nachweise über Versuche mit Arzneimittelspezialitäten der Europäischen Gemeinschaft an.

Es war von vorneherein klar, daß der von der Richtlinie geforderte wis-

senschaftliche Standard nicht für das vorliegende wissenschaftliche Erkenntnismaterial über *Crataegus* zu erreichen war. Dies liegt daran, daß die wissenschaftlichen Arbeiten über *Crataegus* meist über 20 Jahre zurückliegen und nicht unter solch strengen Kriterien angefertigt wurden, wie sie heute für die behördliche Zulassung gefordert werden.

Dies mußte dazu führen, daß in diese Monographie auch Arbeiten aufgenommen wurden, deren wissenschaftliches Niveau den derzeitigen Anforderungen nicht gerecht wird. Um bei dem z. T. spärlichen wissenschaftlichen Material wenigstens gewisse Tendenzen ableiten zu können, insbesondere auch deswegen, weil es nach dem neuen AMG auch möglich ist, Phytopharmaka auch dann zuzulassen, wenn gewisse Indizien einschließlich Erfahrungsmaterial für seine Wirksamkeit sprechen, wurden in ausführlichen Tabellen, wie sonst bei Monographien nicht üblich, alle verfügbaren Daten über Versuchsbedingungen und Ergebnisse dargestellt. Die Tabellen wurden dabei derart gestaltet, daß aus ihnen auch die experimentellen Mängel ersichtlich sind, so daß im Text nicht jedesmal darauf hingewiesen werden mußte.³

Abbreviations:

n.i.	= no information in the original publication
n.i.a.	= original publication not available to authors
SC	= subcutaneous administration
IV	= intravenous administration
IP	= intraperitoneal administration
N	= number of experiments

³ Die Tabellen wurden bewußt in englisch gehalten, damit auch englischsprachige Leser dem Inhalt folgen können.

Table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents quantitative	Given as qualitative	References
aqueous extract	n.i.	leaves flowers fruits	water and alcohol	a) with water b) with alcohol transferred into water and freed from tannins	n.i.	n.i.	dried substance in Tyrode solution	BÖHM (1956)
aqueous extract of Crataegus	n.i.	leaves fruits	water	n.i.	n.i.	n.i.	dried and redissolved aqueous extract	NIESCHULZ and POPENDIKER (1957)
aqueous extract of Crataegus Esbericard®	n.i.	flowers	water	1 kg plant extracted with 10 l water	n.i.	n.i.	aqueous extract	VÖGEL (1975)
aqueous extract of Crataegus Esbericard®	Schäper & Brümmer	Crat. oxyacantha	leaves + flowers; fruits = 1:3	Extractum aquos. sicc.	standardized on 120 mg = at least 10 mg condensed flavans	standardized on 120 mg = at least 10 mg condensed flavans	drops	Rote Liste (1977/78)
Esbericard®	Schäper & Brümmer	Crat. oxyacantha	leaves flowers fruits	water	n.i.	n.i.	aqueous extract diluted with Ringer's solution to 2 ml	BRAASCH and BIENROTH (1969)
alcoholic / aqueous extract		Crat. monogyna	leaves bark	A = petrolether B = ethanol C = 95% chloroform D = water	1 kg powdered leaves with petrolether in a Soxhlet apparatus. After evaporation of petrolether remains an oily residue, further extractions of the defatted and air-dried powder with	n.i.	infusions; every extract 50 mg/ml solved in aqua dest. The solvent contained dimethylsulphoxide as solubiliser.	THOMPSON et al. (1974)

Continue I table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents quantitative	Given as	References
Crataegus Ø	Crat. oxyacantha	fresh ripe fruits	alcohol 90%		8-14 days maceration, squeezed out, filtrated after standing for some days	n.i.	n.i.	drops
Crataegus dilutions D ₂ and D ₃	Crat. oxyacantha	fresh ripe fruits	alcohol 45%		potentiating according to decimal system	n.i.	n.i.	HAB (Assmann, 1930)
Crataegus tincture	Crat. oxyacantha	fruits	alcohol 70%		7 days maceration of 2.5 kg powdered and dried fruits with 7.5 kg alcohol (70%), or with fresh solution of 50 g powder in 500 ml aqua dest.	n.i.	n.i.	modified as necessary: a) diluted b) evaporated from alcohol c) addition of salts to the infusion
alcoholic extracts								HAB (Assmann, 1930)

Continue II table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents quantitative	Given as qualitative	References
alcoholic extracts								
Crataegus extract		Crat. oxyacantha	n.i.	alcohol 45 %	n.i.	n.i.	alcoholic solution	SEMM (1952)
alcoholic extract		n.i.	n.i.	alcohol 42 % (w/w)	1.5 parts of extract = 1 part drug (weight)	among others evtl. glycosides	aqueous-alco- holic solution of infusion	JACOBI et al. (1956)
alcoholic extract		Crat. pentagyna	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	GUSSEINOW (1966)
Crataegutt®	Schwabe	Crat. oxyacantha and monogyna	leaves fruits	alcohol	Extractum liquidum & siccum	standardized on: drops: 200 mg oligo- meric procyandins / 100 ml; solution in- jection: 1 mg oligo- meric procyandins / ml; dragee: 1 mg oligomeric procy- andins / 30 mg n.i.	alcoholic solution	Rote Liste (1977/78)
Cardiplant®	Schwabe	Crat. oxy- cantha & monogyna	fruits	alcohol 40 %	n.i.	n.i.	isotonic solution with ascorbic acid, aerosil, talc, sugar, lactic acid n.i.	VENTURI (1963) SCHIMMERT (1943)
concentrated effective substances from Crataegus	Neugebauer information published 1949	Crat. oxy- cantha & monogyna	leaves flowers fruits	acc. to water, alcohol, amyl alcohol	soluble in:	with activated charcoal evtl. glycosides and lead acetate, extract concentrated		

Continue III table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents quantitative	Given as qualitative	References
Crataegus extract	39 Crat. species	fruits	n.i.a.	water	n.i.	n.i.a.	n.i.	STEPKA and WINTERS (1973)
Heptaoxyflavanglycoside	Crat. oxyacantha	leaves	n.i.a.	water	n.i.	n.i.	n.i.	BERSIN et al. (1955)
Heptaoxyflavanglycoside	see Bersin (1955)	berries		water	n.i.	n.i.	aqueous solution 1.53 % and 1.87 % diluted to equal volumes with Ringer's solution	ENGELKING and WILLIG (1958)
Heptahydroxyflavanglycoside derivatives	Hausmann 1.5 % in Euryhydrat® Hausmann tories flavone Euryhton®-Hausmann	Crat. oxyacantha	n.i.	n.i.	n.i.	aglycone	solution in propylene glycole 50 %	HILLE and SCHÄFER (1955)
1-Epikatedin	Crat. oxyacantha	leaves	n.i.a.	alcohol 30 %	alcohol	alcohol evaporated in vacuo, shake with acetoacetate, dried with Na_2SO_4 , taken up in ethanol, separated on a Perlon column	infusion	SCHWABE and NEU (1960)
Hyperoside and Vitexin-rhamnoside	Crat. oxyacantha	flowers	ethyl acetate: water		multiple extraction because of the different possibilities	n.i.	1 % solution	KACZMAREK et al. (1973)

Continue IV table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents quantitative	Given as	References
flavone isolated from Crataegutt®	Schwabe	n.i.	n.i.	n.i.	n.i.	-	-	HEYMANS and FRANK (1956)
flavonoides	Crat. pentagyna	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	GUSSEINOW (1966)
total flavonoides	Crat. monogyna	leaves	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	MANOLOV and DAVELA (1969)
Crataemon	Crat. monogyna	leaves	n.i.	n.i.	mixed flavones	n.i.a.	n.i.a.	MANOLOV (1971)
flacraside	Crat. curvicantha	n.i.	n.i.	n.i.	total flavonoides	n.i.	n.i.	PETROV et al. (1974)
flavan polymers	Crat. oxyacantha	fresh leaves	ethanol	extraction with ethanol, freed from flavones and flavone glycosides with low molecular weight by extraction with ether 4-ol and (-) Epikatechyl acetate. Last purification with insolubility in water and ability to form salts.	dimers, mainly hydroxyflavan 3-oxohydroxyflavan 3-on-4-acetate. Last 3,4-diol	n.i.	n.i.	REWERSKI and LEWAK (1967)
flavone derivatives	Schaper & Brümmer	Crat. oxyacantha	flowers fruits & mixture of these	water	filtered decoction heated with half-concentrated HCl to 95° C for 30 min, the reddish-brown sediment washed and evaporation of the solvent (acetone)	probably phlobaphene in leaves: flowers:fruits = 8:4:5:1	solution for injection: dried substance dissolved in acetone and 0.01 NaOH ₄ , acetone evaporated, adjusted to pH 7.0-7.4	HAHN et al. (1960)
RN 30/9								

Continue V table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents quantitative	Given as qualitative	References
oligomeric procyanidins	Crat. oxyacantha	leaves	mixture of water and alcohol	fractionation of flavan polymers (see above) done with molecular sieves Sephadex LH 20 in methanol-water. About 40% of this mixture are oligomeric procyanidins = lowest degree of polymerisation of the flavan polymers	probably 3',4',5,7-tetrahydroxyflavan-diol-3,4 or similar procyanidin rest	n.i.	n.i.	REWERSKI et al. (1971)
flavone derivatives of monomers	Schwabe	n.i.	leaves	water	n.i.	flavans and non-phenolic components (from concentrated effective substances)	0.5% solution	S. MAGDA, unpublished data (1975)
flavone concentrate of oligomers	n.i.	leaves	water	n.i.	concentrated effective substances with 48.6% oligomeric procyanidins, the rest are flavones and non-phenolic compounds	0.5% solution	oligomeric procyanidins (pentameric to heptameric procyanidins)	
oligomeric procyanidins (high polymers)	n.i.	leaves	water	suspension in water, heated to 40-50°C, added drops of 0.1 M	0.5% solution			

Continue VI table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents quantitative	Given as	References
oligomeric pro-cyanidins (low degree of polymerisation)	n.i.	leaves	water			oligomeric procyano-nidins (dimeric to hexameric procyano-nidins)	0.5% solution	
Anthocyanins	Crat. pentagyna	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.		n.i.a.	n.i.a.	GUSSEINOW (1966)
flavone								
acid ether extract	n.i.	n.i.	ether	20 ml ether + 2 ml 1 N HCl per 20 ml alcoholic extract	n.i.	n.i.	solution 1.25% in Tyrode solution	JACOBI et al. (1956)
Crataegus acids	Bvk-Gulden	n.i.	n.i.	alcohol 96%	n.i.	mixture of triterpenic acids incl. oleanolic-, ursolic-, and crataegolic acids 96%	sodium salt dissolved in alcohol	DÖRNER and KUSCHKE (1955)
mixtures of triterpenic acids	n.i.	n.i.	n.i.	n.i.	n.i.	n.i.	1% solution in alcohol	SCHIMMEL and BLÖMER (1953)
unpurified mixture of triterpenic acids purified	Schwabe	n.i.	n.i.	alcohol 96%	n.i.	n.i.	96% solution	SCHIMMEL and BLÖMER (1953)
mixture of triterpenic acids oleandric and ursolic acids	n.i.	n.i.	alcohol 96%	n.i.	n.i.	n.i.	oleanolic 1% solution of acid sodium salt	

Continue VII table I
Crataegus preparations and constituents (all entries accord with the details given in the references)

Preparation	Producer	Plant	Part of plant used	Extraction agent	Mode of extraction	Constituents	Quantitative	Qualitative	Given as	References
oleanolic and ursolic acids	n.i.	n.i.	n.i.	alcohol	n.i.				incomplete solution	
ursolic acids	n.i.	n.i.	n.i.	96 %	n.i.				1 % solution	KUSCHKE and STRAUB (1955)
total saponins	Crat. pentagyna	dry fruits	n.i.	n.i.	n.i.	n.i.	n.i.	n.i.	GÜSEINOW (1965)	
terpenoids	Crat. pentagyna	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	GÜSEINOW (1965)	
saponins	Crat. pentagyna	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.	n.i.a.		

Toxizität

Toxizität bei einmaliger Verabreichung

Die Ergebnisse zur Untersuchung der letalen Dosis von Crataeguspräparaten und Crataegushaltsstoffen sind in Tabelle II niedergelegt.

Die letale Dosis beim Meerschweinchen wird für die Infusion der wässrigen Zubereitung Esbericard® mit 15,25 ml/kg angegeben, die Toxizität nimmt mit der Infusionsgeschwindigkeit zu (DAWEKE und GIERTZ, 1957). Bei intravenöser Zufuhr von alkoholischem Crataegusextrakt beträgt sie 7,35 ml/kg; beim Heptaoxyflavanglykosid ca. 50 mg/kg. Sie erhöht sich auf das Doppelte, wenn der bei 50 mg/kg eintretende Atemstillstand durch künstliche Beatmung behandelt wird. Bei Flavanpolymeren wird die i. v. DL der Maus mit 160 mg/kg angegeben. Untersuchungen nach peroraler Zufuhr liegen nicht vor.

Nach BÖHM (1959) ist die Toxizität von Flavonoiden als sehr gering zu beurteilen.

Exakter zu beurteilen ist die akute Toxizität durch Ermittlung der DL_{50} (vgl. Tab. III). Sie beträgt bei der Maus nach intravenöser Zufuhr für Esbericard® 35 ml/kg. Die Maus ist offenbar weniger empfindlich als das Meerschweinchen. Für Crataegutt® liegen Untersuchungen zur peroralen akuten Toxizität vor. Für die Maus wurden 18,5 ml/kg, für die Ratte 33,8 ml/kg ermittelt. Die DL_{50} liegt somit ca. 500–1 000 mal höher als die beim Menschen angewandte therapeutische Dosis. Der Tod erfolgt meist durch Atemlähmung, die dem Herzstillstand vorausgeht. Die DL_{50} der Crataegusflavone beträgt bei Ratte bzw. Maus nach i. v. bzw. i. p.

Table II
Acute toxicity of Crataegus preparations and constituents lethal dose (LD)

Preparation	animals	sex	N	mode of application	LD	symptoms	period of observat.	statistical analysis
Esbericard ® aqueous extracts	guinea pig	n.i.	24	continuous IV drip 22.5 ml/h	31.7 ml/kg	heart rate below 15/min in the ECG	n.i.	yes
	guinea pig	n.i.	10	continuous IV drip 6.2 ml/h	14.3 ml/kg	heart rate below 15/min in the ECG	n.i.	yes
	guinea pig	n.i.	20	continuous IV drip 2.3 ml/h	8.3 ml/kg	heart rate below 15/min in the ECG	n.i.	yes
Esbericard ® RN 30/9	guinea pig	n.i.	10	continuous IV drip under anaesthesia	15.25 ml/kg	cardiac arrest	n.i.	n.i.
	guinea pig	n.i.	10	continuous IV drip under anaesthesia	15.70 ml/kg	cardiac arrest	n.i.	Hahn et al. (1960)
alcohol extract of Crataegus alcohol 45 % alone	guinea pig	n.i.	n.i.	IV mechanical respiration	7.35 ml/kg	respiratory paralysis, bradycardia	n.i.	n.i.
alcoholic Crataegus tincture	guinea pig	n.i.	n.i.	IV	12.51 ml/kg	respiratory paralysis, bradycardia	n.i.	n.i.
frog	n.i.	n.i.	n.i.	lymphatic tissue	5.0 ml/kg	respiratory depression n.i.	n.i.	SEMM (1952)
tortoise	n.i.	n.i.	n.i.	IV	2.5 ml/kg	respiratory depression n.i.	n.i.	GRAHAM (1940)
guinea pig	n.i.	n.i.	n.i.	IV	1.5 ml/kg	respiratory depression n.i.	n.i.	

Continue table II
Acute toxicity of Crataegus preparations and constituents lethal dose (LD)

Preparation	animals	sex	N	mode of application	LD	symptoms	period of observat.	statistical analysis	references
Crataegus tincture	cat	n.i.	n.i.	IV	1.2 ml/kg	respiratory depression	n.i.	n.i.	GRAHAM (1940)
	rabbit	n.i.	n.i.	IV	1.0 ml/kg	respiratory depression	n.i.	n.i.	
	rat	n.i.	n.i.	IV	1.0 ml/kg	respiratory depression	n.i.	n.i.	
	duck	♂	n.i.	IV	0.3 ml/kg	respiratory depression	n.i.	n.i.	
Cardiplant®	rat	n.i.	24	IV	1.25-5.0 ml/kg	no deaths	96 hours	n.i.	VENTURI (1963)
	rabbit	n.i.	8	IV	5.0 ml/kg	no deaths	96 hours	n.i.	
Heptaoxy-flavanglycoside derivatives	guinea pig	n.i.	10	IV	56.8 mg/kg	apnea	about 50-80 min	n.i.	HILLE et al. (1955)
	guinea pig	n.i.	10	IV	114.3 mg/kg	cardiac arrest during artificial respiration	about 100 min	n.i.	
Heptaoxy-flavanglycoside	rabbit	n.i.	n.i.	IV	80-100 mg/kg	diastolic cardiac arrest	n.i.	n.i.	BERSIN et al. (1955)
	guinea pig	n.i.	n.i.	IV	46.3 mg/kg	n.i.	n.i.	n.i.	
Flavone Polymers	mouse	♂	n.i.	I P	160 mg/kg	n.i.	n.i.	n.i.	REWERSKI and LEWAK (1967)

Table III
Acute toxicity of Crataegus preparations and constituents (LD_{50})

preparation	animals	sex	N	mode of applicat.	LD_{50}	symptoms	period of observation	statistical analysis	references
Esbericard® aqueous extracts	mouse	equal ♂ + ♀	16	IV	35 ml/kg	systolic cardiac arrest	n.i.	statistical analysis possible (1958)	
Crataegutt® 2% and 10%	rat	♂	n.i.	per os	33.8 ml/kg	sedation death by apnea	death after approx. 30 min	n.i.	HIYAMA and TOSAKA (1969)
Crataegutt® 2% and 10%	mouse	♂	n.i.	per os	18.5 ml/kg	sedation death by apnea	death after approx. 30 min	n.i.	HIYAMA and TOSAKA (1969)
total extract of Crataegus leaves 20%	n.i.	n.i.	n.i.	IV	390 mg/kg	n.i.	24 h	graphically according to unpublished data (1975) MILLER-TAMTER	MAGDA,
				IP per os	2610 mg/kg > 6 g/kg	n.i. n.i.	48 h 48 h		
Heptaoxyflavan-glycoside total flavonoid derivatives	mouse	♂	n.i.	IV	175 mg/kg	systolic cardiac arrest	10 days	n.i.	BERSIN et al. (1955)
	mouse	n.i.	n.i.	IP	1.65 g/kg	n.i.	n.i.	n.i.	MANOLOV and DALEVIA (1969)
Flacrasid	mouse	n.i.	n.i.	IP	2.69 g/kg	n.i.	n.i.	n.i.	BEZRUK (1967)
	mouse	n.i.	n.i.	IV	2.45 g/kg	n.i.	n.i.	n.i.	
Flavan-Polymers	mouse	♂	n.i.	IP SC	130 mg/kg > 300 mg/kg	n.i. n.i.	n.i. n.i.	n.i.	REWERSKI and LEWAK (1967)

Continue table III
Acute toxicity of Crataegus preparations and constituents (LD_{50})

preparation	animals	sex	N	mode of applicat.	LD_{50}	symptoms	period of observation	statistical analysis	references
<i>fraction of monomers</i>									
rat	♀	10	IV	>600 mg/kg	n.i.	24 h	graphically according to unpublished data (1975)		
mouse	♂ + ♀	30	IV	680 mg/kg	n.i.	24 h			
	♂ + ♀	50	IP	2.6 g/kg	n.i.	48 h			
concentrate of oligomers	rat	♀	30	IV	140 mg/kg	n.i.	24 h		
concentrate of oligomers	mouse	♂ + ♀	50	IV	130 mg/kg	n.i.	24 h		
10%		♂ + ♀	60	IP	1450 mg/kg	n.i.	48 h		
Oligomeric procyandins	rat	♀	40	IV	49 mg/kg	n.i.	24 h		
<i>high degree of polymerisation</i>									
10%	mouse	♂ + ♀	70	IV	57 mg/kg	n.i.	24 h		
	♂ + ♀	70	IP	430 mg/kg	n.i.	48 h			
Oligomeric procyandins	rat	♀	50	IV	140 mg/kg	n.i.	24 h		
<i>Flavone derivatives</i>									
10%	mouse	♂ + ♀	70	IV	95 mg/kg	n.i.	24 h		
	♂ + ♀	80	IP	295 mg/kg	n.i.	48 h			

Table IV
Subchronic toxicity of Crataegus preparations and constituents

preparation	animals	sex	N	mode of applicat.	dose	period of experiments	Parameter:	qualitative	quantitative	statistical analysis	
Crataegus tincture	guinea pig	n.i.	10	SC	0.5 ml/ 100 g/ die	46 days	lethality:	death between 33. and 46. day	n.i.	GRAHAM (1940)	
							muscle:	hemorrhage			
							gut:	hemorrhage			
							liver:	central necrosis			
							cutaneous in- jection point:	necrosis			
							heart:	no changes			
							stomach:	occasional vomiting	n.i.	MYERS and HIENSEL (1974)	
alcoholic extracts	Crataegut®	dog	n.i.	n.i.	n.i.	3×3 g/ die	n.i.		n.i.		
	Cardiplant®	rat	n.i.	12	IV	1 ml/kg daily	3 weeks	lethality:	no death	n.i.	VENTURI (1963)
		rabbit	n.i.	3	IV	1 ml/kg daily	3 weeks	body weight: no changes ECG: no changes			
								body weight: no changes ECG: no changes			
flavonoids	total flavonoids	mouse	n.i.	n.i.	IP	100 mg/kg 1 month die	blood cells	no changes	n.i.	MANOLOV and DALEVA (1969)	
	total saponins	mouse	n.i.	20	SC	500 mg/kg 10 days	lethality:	1 animal	n.i.	GUSSEINOW (1965)	

Zufuhr 50 bis 2 600 mg/kg (vgl. Tabelle III).

Toxizität bei wiederholter Verabreichung

Zur subakuten und chronischen Toxizität liegen nur wenige Untersuchungen vor, die zudem den heutigen Anforderungen an eine toxikologische Prüfung nicht standhalten, da die Angaben ungenügend, die gemessene Anzahl von Parametern unzureichend und systematische Untersuchungen mit verschiedenen Dosen an verschiedenen Spezies nicht durchgeführt wurden. Die Ergebnisse der wenigen Untersuchungen – soweit sie wegen der experimentellen Mängel überhaupt zu bewerten sind – zeigt die Tabelle IV.

Bei Crataegustinktur führte die tägliche Verabreichung von 0,5 ml/100 g beim Meerschweinchen nach 33–46 Tagen zum Tode. Bei täglicher intravenöser Verabreichung von 1 ml/kg Cardiplant® war nach 3 Wochen kein Todesfall zu beobachten. Diese Dosis führte beim Kaninchen auch nicht zu einer Änderung des Körbergewichts.

Am Herz wurden nach 33–46 Tagen Verabreichung von 0,5 ml/100 g Crataegustinktur weder makroskopisch Veränderungen beobachtet, noch fanden sich beim Cardiplant® Hinweise auf eine Herzschädigung im EKG. Die zentralen Nekrosen in der Leber bei den Versuchen mit Crataegustinktur können auch durch den Alkohol bedingt sein. Überhaupt ist es bei solchen Versuchen problematisch, alkoholische Lösungen zu verwenden.

Eine Beurteilung der subchronischen und chronischen Toxizität ist aus dem vorliegenden tierexperimentellen Material nicht möglich.

Toxizität am Foetus

Hierzu liegen keine Untersuchungen vor.

Generationsversuche

Hierzu liegen keine Untersuchungen vor.

Kanzerogenese

Hierzu liegen keine Untersuchungen vor.

Schlußbetrachtung zur Toxizität

Einen gewissen Einblick in die Toxizität erlauben somit nur die Versuche zur akuten Toxizität. Sie ist als gering zu bezeichnen. Crataeguspräparationen und -inhaltsstoffe sind jedoch nicht indifferent. Da die Indikationsansprüche für Crataegus eine länger anhaltende Therapie bedingen, wäre es nach der eingangs erwähnten „Richtlinie des Rates der europäischen Gemeinschaften vom 20. Mai 1975“ notwendig, etwas über die chronische bzw. subchronische Toxizität zu wissen. Es muß aber auch in Rechnung gestellt werden, daß es sich bei diesen Arzneimitteln um Stoffe handelt, die seit mehr als 100 Jahren von einer großen Anzahl von Patienten eingenommen werden, ohne daß bisher über schwerwiegende Nebenwirkungen oder toxische Schäden berichtet wurde. Dies schließt freilich nicht aus, daß solche vereinzelt vorkommen und damit unentdeckt bleiben können. Da Crataeguspräparationen in erster Linie von älteren Menschen eingenommen werden, ist die Prüfung auf Toxizität am Foetus sowie die Durchführung von Generationsversuchen ohne praktische Relevanz.

(wird fortgesetzt)

Adresse: Prof. Dr. H. P. T. Ammon,
Pharmazeutisches Institut,
Auf der Morgenstelle 8,
D-7400 Tübingen