**Zeitschrift:** Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und

Hygiene = Travaux de chimie alimentaire et d'hygiène

Herausgeber: Bundesamt für Gesundheit

**Band:** 66 (1975)

Heft: 4

**Artikel:** Séparation et dosage spectrofluorimétrique de l'anthranilate de méthyle

et du N-méthyl-anthranilate de méthyle dans diverses boissons et

arômes

Autor: Mérat, E. / Vogel, J.

**DOI:** https://doi.org/10.5169/seals-982687

#### Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. 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. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

#### **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. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

#### 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. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

**Download PDF:** 12.12.2025

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

## Kurze Mitteilungen — Communications brèves

Séparation et dosage spectrofluorimétrique de l'anthranilate de méthyle et du N-méthyl-anthranilate de méthyle dans diverses boissons et arômes

E. Mérat et J. Vogel

Laboratoire cantonal de chimie, Genève

#### Introduction

Les esters méthyliques de l'acide anthranilique et de l'acide N-méthyl-anthranilique sont présents dans de nombreux végétaux, principalement les agrumes (55—65% de N-méthyl-anthranilate de méthyle [NMAM] dans l'huile essentielle de mandarine petitgrain). L'anthranilate de méthyle (AM) est en outre un constituant aromatique caractéristique de certains types de raisins (Vitis Lambrusca, ou raisin Concorde, surtout cultivé aux Etats-Unis) (1, 2, 3).

Nous diposons de relativement peu de données sur la toxicité de ces esters. Le comité mixte FAO/OMS d'experts des additifs alimentaires estime la dose journalière acceptable d'anthranilate de méthyle pour l'homme à 0—1,5 mg/kg de poids corporel (4). Le groupe de travail du Conseil de l'Europe sur les substances aromatisantes propose des concentrations maximales admissibles de 60 et 5 ppm respectivement pour l'anthranilate et le N-méthyl-anthranilate de méthyle.

La méthode de dosage généralement préconisée (2, 5) prévoit un entraînement à la vapeur d'eau, suivi d'une diazotation-copulation. L'extinction du colorant formé est mesurée spectrophotométriquement. Il convient de noter que cette technique n'est pas destinée au dosage du N-méthyl-anthranilate de méthyle.

La spectrofluorimétrie nous a paru être une méthode de dosage plus simple, plus rapide et plus sensible que la colorimétrie (6). Elle s'applique également au N-méthyl anthranilate de méthyle.

# Principe

Les esters sont séparés des denrées par extraction liquide-liquide à contrecourant (7). Ils sont ensuite séparés des éventuels interférents par chromatographie sur couche mince ou extraction liquide-liquide en profitant des propriétés acide-base de l'anthranilate. Le dosage spectrofluorimétrique est effectué en solution alcoolique.

### Appareillage

 appareil d'extraction liquide-liquide à contre-courant selon Hulstkamp et Miserez (7)

- évaporateur rotatif

— matériel pour chromatographie sur couche mince, avec lampe UV (366 nm), cuves de type «sandwich»

— dispositif de récupération-élution des spots (avec pompe à vide)

- spectrofluorimètre Hitachi-Perkin Elmer, modèle 204, avec enregistreur graphique

#### Reactifs

- solvants (rectifiés par distillation):
  éthanol
  pentane-fraction (® Fluka; Eb 34—37°C; d<sub>4</sub><sup>20</sup> 0,627)
  chlorure de méthylène
  chloroforme
  benzène
- réactifs minéraux (Merck p. a.):
   acide chlorhydrique 4 M
   ammoniaque à 10%
   silicagel GF 254 pour chromatographie sur couche mince

# Mode opératoire

Extraction des esters contenus dans des solutions aqueuses

On utilise l'appareil d'extraction à contre-courant (solvant: pentane-fraction). Masse d'échantillon (jus, sirop, liqueur, etc): 50 g environ.

Après épuisement, le solvant est éliminé (évaporateur rotatif, 40°C) et l'extrait concentré à 0,5 ml.

Séparation des esters par chromatographie sur couche mince (5)

Support de silicagel, séché à l'air, puis activé 60 minutes à 130°C. Solvant de saturation et migration: benzène + cloroforme (1 + 1). Révélation: fluorescence (bleu-violet) sous excitation à 366 nm.

Rf anthranilate de méthyle environ 0,2 Rf N-méthyl-anthranilate de méthyle environ 0,4 Rf sulfate de quinine 0,0

### Purification par extraction liquide-liquide

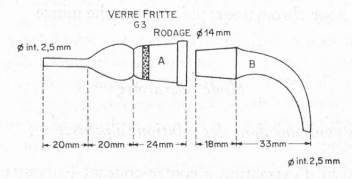
Dans le cas des huiles essentielles d'agrumes, les furocoumarines éventuellement présentes peuvent interférer lors de la séparation par chromatographie sur couche mince, puis du dosage. Il convient alors d'en séparer les esters.

Pour ce faire, on extrait les anthranilates du solvant au moyen d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 4 M (4 à 5 extractions sont nécessaires pour une récupération quantitative du N-méthyl-anthranilate). Les extraits acides sont lavés une fois avec un peu de chlorure de méthylène. Après alcalinisation (ammoniaque à 10%) de la phase aqueuse, les anthranilates sont réextraits au chlorure de méthylène. On évapore le solvant et concentre à 0,5 ml.

### Dosage par spectrofluorimétrie

En vue d'une détermination quantitative, il convient de déposer sur la plaque de chromatographie des quantités précises des solutions à analyser (extraits de boissons: 5 µl; arômes ou huiles essentielles: 1 µl). L'usage d'étalons internes est recommandé.

Après migration, on recueille les spots des esters (Rf préalablement relevés sous lampe UV à 366 nm) au moyen d'un dispositif approprié: nous utilisons un système de récupération-élution inspiré de celui décrit par Köhler et Eichhoff (8) (voir fig. 1).



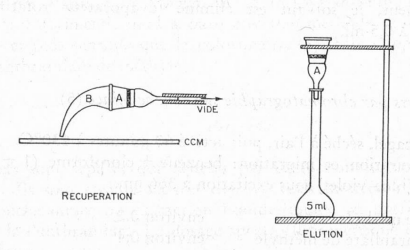


Fig. 1. Dispositif de récupération et élution des spots de chromatographie sur couche mince.

Les esters sont ensuite élués au moyen d'éthanol dans des ballons jaugés de 5 ml (pH neutre ou alcalin). Après avoir établi les spectres d'absorption et d'émission (voir fig. 2), on procède au dosage spectrofluorimétrique.

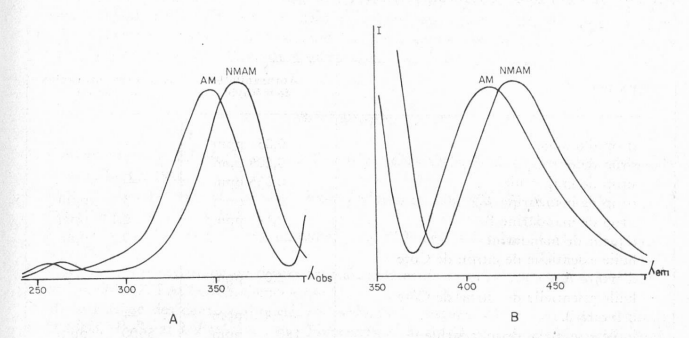


Fig. 2. Spectrofluorimétrie des ersters. AM: anthranilate de méthyle; NMAM: N-méthyl-anthranilate de méthyle.

A) spectres d'absorbtion

B) spectres d'émission Spectres mesurés dans l'éthanol 90%, NH<sub>3</sub> N/10.

# Conditions opératoires:

### Longueurs d'onde (voir aussi fig. 2)

o de la compania de prida-liquida de la compania del compania de la compania de la compania del compania de la compania del compania de la compania de la compania del compania	Anthranilate de méthyle	N-méthyl-anthranilate de méthyle
Absorption max. (excitation) Fluorescence max. (analyse)	345 nm 410 nm	360 nm 425 nm

En travaillant au milieu de l'échelle de sensibilité de l'appareil (sensivity  $6 \times 1$ ), on obtient des résultats très satisfaisants:

- bonne reproductivité
- mesure à blanc négligeable
- réponse linéaire entre 1 et 40 ng/ml

#### Résultats

Nous avons dosé par cette méthode l'anthranilate de méthyle et le N-méthylanthranilate de méthyle dans divers produits à usage alimentaire. Les résultats obtenus figurent dans le tableau suivant:

	Produit	Anthranilate de méthyle	N-méthyl-anthranilate de méthyle
	sirop d'orange	0,05 ppm	_
	sirop de citron	0,008 ppm	1 -2
	sirop de grapefruit	0,055 ppm	
	sirop de mandarine A	2 ppm	3 ppm
	sirop de mandarine B	0,14 ppm	0,17 ppm
11	liqueur de mandarine	- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	0,2 ppm
	huile essentielle de citron de Côte		
Ash T	d'Ivoire A	2,0 ppm	
	huile essentielle de citron de Côte		
	d'Ivoire B	2,4 ppm	
	huile essentielle de mandarine	180 ppm	5500 ppm
	alcoolat de mandarine	17,5 ppm	185 ppm
17.1	arôme de raisin A	35 ppm	15 ppm
	arôme de raisin B	$3,5^{0}/_{0}$	200 ppm

#### Résumé

On présente une méthode simple et sensible de séparation et de dosage de l'anthranilate de méthyle et du N-méthyl-anthranilate de méthyle. Ces esters sont extraits des denrées en phase liquide à contre-courant. Ils sont ensuite séparés des éventuels interférents par chromatographie sur couche mince ou extraction liquide-liquide. Le dosage est effectué par spectrofluorimétrie en solution alcoolique. La méthode a été appliquée au dosage des esters dans divers arômes et boissons.

# Zusammenfassung

Eine einfache, empfindliche Trennungs- und Bestimmungsmethode der Methylester der Anthranil- und N-Methylanthranilsäuren wird beschrieben. Diese Ester werden aus den Lebensmitteln in flüssiger Phase im Gegenstrom extrahiert. Sie können von störenden Stoffen durch Dünnschichtchromatographie oder flüssig-flüssig Extraktion getrennt werden. Die Bestimmung wird spektrofluorimetrisch in einer alkoholischen Lösung durchgeführt. Diese Methode wurde zur Bestimmung der Ester in verschiedenen Aromen und Getränken angewendet.

#### Summary

A simple sensitive method is described for the separation and determination of the anthranilic and N-méthyl-anthranilic methyl esters. Extraction of these esters from foodstuffs is carried out using a liquid phase counter-current apparatus, whilst separation from interfering substances when necessary is made by thin layer chromatography or liquid-liquid extraction. The spectrofluorimetric quantitative determination is performed in alcoholic solution. The method has been applied to the determination of the esters in various drinks and flavouring substances.

### Bibliographie

- 1. Gildemeister, E. und Hoffmann, F.: Die ätherischen Oele, IIId, p. 795, 803. Akademie Verlag, Berlin 1966.
- 2. Hart, F. and Fischer, H.: Modern food analysis, p. 236, 405. Springer-Verlag, Berlin Heidelberg, New York 1971.
- 3. Fenaroli's handbook of flavor ingredients, p. 502, 660. Chemical Rubber Co, Cleveland 1971.
- 4. Evaluation toxicologique de divers aromatisants et de certains édulcorants non nutritifs, p. 66—67. FAO/OMS, Genève 1967.
- 5. Manuel suisse des denrées alimentaires, volume 2, chapitre 43 (en voie de parution).
- 6. Sanders, P.P. and Parks, L.W.: Fluorescence analysis of anthranilic acid. Anal. Biochem. 3, 354—356 (1962).
- 7. Hulstkamp, J. et Miserez, A.: Différenciation des arômes naturels et artificiels par chromatographie gaz-liquide, sans identification des composants. Trav. chim aliment. hyg. 57, 461—484 (1966).
- 8. Köhler, M. und Eichhoff, H-J.: Eine Schnellmethode zur Bestimmung von mehrkernigen aromatischen Kohlenwasserstoffen in Luftstaub. Z. anal. Chem. 232, 401—409 (1967).

Dr E. Mérat Dr J. Vogel Laboratoire cantonal de chimie Institut d'hygiène 22, quai Ernest Ansermet CH-1211 Genève 4