Zeitschrift: Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und

Hygiene = Travaux de chimie alimentaire et d'hygiène

Herausgeber: Bundesamt für Gesundheit

Band: 87 (1996)

Heft: 6

Artikel: Methode zur qualitativen und quantitativen Bestimmung von

Phytosterinen in Pflanzenölen mittels LC-GC off-line = Method for qualitative and quantitative determination of phytosterols in vegetable

oils by LC-GC off-line

Autor: Schuhmann, Peggy / Schneller, Reinhard

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-982099

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: 13.12.2025

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

Methode zur qualitativen und quantitativen Bestimmung von Phytosterinen in Pflanzenölen mittels LC-GC off-line

Method for Qualitative and Quantitative Determination of Phytosterols in Vegetable Oils by LC-GC off-line

Key words: Phytosterols, LC-GC off-line, Vegetable oils, HPLC, Capillary-GC

Peggy Schuhmann und Reinhard Schneller Zentrallaboratorium Migros-Genossenschaftsbund, Zürich

Einleitung

Zur Bestimmung der Sterine werden in der Fachliteratur und in amtlichen Methodensammlungen (1) verschiedene Analysenmethoden vorgeschlagen. Nach dem klassischen Verfahren wird die Sterinfraktion aus dem Unverseifbaren dünnschichtehromatographisch isoliert und die einzelnen Sterine gaschromatographisch identifiziert und bestimmt. Die Methode des Schweizerischen Lebensmittelbuches (1) basiert auf dem erwähnten Analysengang mit dem Hinweis auf neuere Methoden zur Beschleunigung des klassischen Verfahrens. Von Homberg et al. (2) wird vorgeschlagen, nach Verseifung die Sterine aus der Alkalilösung, statt durch Extraktion, über eine Aloxsäule abzutrennen. Horstmann und Montag (3) ersetzen die Dünnschichtehromatographie durch Festphasenextraktion oder präparative HPLC. Zur getrennten Bestimmung der freien und veresterten Sterine wird von Worthington und Hitchcock (4) eine kombinierte HPLC-Dünnschichtehromatographie-Methode vorgeschlagen.

Grundsätzlich neu ist die Sterinbestimmung erst von Biedermann und Grob (5) beschrieben worden. Anstelle der Verseifung werden die Triglyceride mit Natriummethylat umgeestert und die Sterinfraktion mittels HPLC unter anderem von den Fettsäuremethylestern abgetrennt. Die freien und ursprünglich veresterten Sterine werden im On-line-Verfahren (GC-LC-Kopplung) gaschromatographisch

identifiziert und bestimmt.

Das Ziel der vorliegenden Arbeit war es, abzuklären, ob die nach *Biedermann* und *Grob* vorgeschlagene Methode auch im Off-Line-Betrieb (LC-GC nicht gekoppelt) als zuverlässige, effiziente Routinemethode eingesetzt werden kann.

Prinzip

Das Öl wird mit methanolischer Natriummethylatlösung umgeestert und die freien und aus ihren Estern freigesetzten Sterine mit n-Hexan extrahiert. Die Sterinfraktion wird mittels HPLC an einer Kieselgelsäule abgetrennt. Die Retentionszeit der Sterinfraktion wird anhand einer Sterinstandardmischung mit einem UV-Detektor bestimmt. Die aufgefangene Sterinfraktion wird unter leichtem Erwärmen im Stickstoffstrom eingeengt und die einzelnen Sterine gaschromatographisch identifiziert und quantitativ bestimmt.

Proben

Untersuchungsmaterial: 10 verschiedene Speiseöle (siehe Tabelle 3).

Geräte und Zubehör

Hochdruckflüssigchromatographie

UV-VIS-Detektor L-4200	Merck
Intelligent Pump L-6200	Merck-Hitachi
Autosampler AS-200A	Merck-Hitachi
HPLC-Software	Hewlett-Packard

Gaschromatographie

Gaschromatograph HRGC 2 Series	Fisons Instruments
GC-Software	Carlo Erba (Chromcard)
Schüttelgerät KS10	Edmund Bühler AG

Chemikalien

5α-Cholestanol	Fluka 26710
Natriummethylat 30% in MeOH	Fluka 71748
Citronensäuremonohydrat	Merck 12014
n-Hexan	Merck 1.04391
tertButylmethylether	Fluka 20247
i-Propanol	Merck 9634
β-Sitosterin	Merck 3739
Stigmasterin	Fluka 85860
Cholesteryloleat	Fluka 26850

Reagenzien

Interner Standard (IS): 1%ige Lösung von 5-Cholestanol in n-Hexan Umesterungslösung: 10%ige methanolische Natriummethylatlösung in tert.-Butylmethylether (4+6/V+V)

Citronensäurelösung: 0,1% Citronensäuremonohydrat in Wasser

Methode/Ausführung

Umesterung

In ein 3-ml-Reaktionsgläschen mit Schraubverschluss werden ca. 100 mg Öl genau eingewogen, 5 µl interne Standardlösung sowie 1 ml Natriummethylatlösung zugegeben und leicht geschüttelt (wenn notwendig leicht erwärmen), bis sich das Öl vollständig gelöst hat. Die Lösung wird 20 Minuten bei Raumtemperatur stehen gelassen und anschliessend mit 0,7 ml destilliertem Wasser und 1 ml n-Hexan versetzt und auf der Schüttelmaschine 10 Minuten (UpM ca. 400) extrahiert. Die wässerige Bodenphase wird mit einer Pasteurpipette vorsichtig abgezogen und die verbleibende organische Phase mit 100 µl Citronensäurelösung versetzt und kurz geschüttelt. Nach der vollständigen Phasentrennung ist die obere organische Phase für die HPLC-Abtrennung der Sterinfraktion bereit.

HPLC-Bedingungen

Säule: Lichrosorb Si 60 (5 µm), Länge 250 mm, I.D. 4 mm

Fliessmittel: 1% i-Propanol in n-Hexan

Fluss: 1,5 ml/min
Injektionsvolumen: 100 µl

UV-VIS Detektor: Wellenlänge 200 nm

Um die Retentionszeit der Sterinfraktion der Analysenprobe zu bestimmen, wird zuerst die Sterinstandardmischung chromatographiert und mit der Analysenprobe ein Testlauf durchgeführt. Nachdem die genaue Retentionszeit der Sterine feststeht, wird die Analysenlösung ein weiteres Mal chromatographiert und die Sterinfraktion (ca. 2 ml) am Detektorausgang in einem Reagenzglas aufgefangen. Die Sterinfraktion wird anschliessend im Stickstoffstrom im Wasserbad bei ca. 50 °C auf 1 ml eingeengt und in GC-Autosamplerfläschchen abgefüllt. Da die Retentionszeiten während der Messungen unter gleichen Bedingungen konstant sind, ist für den Routinebetrieb ein Fraktionensammler zu empfehlen. Damit kann

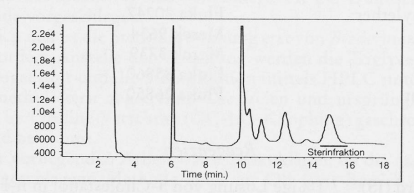


Abb. 1. HPLC-Chromatogramm von Traubenkernöl

der Zeitaufwand für die Probensammlung erheblich verkürzt und die Präzision der ausgeschnittenen Sterinfraktion verbessert werden (Abb. 1).

Die einzelnen Sterine wurden anhand von Standardsubstanzen (soweit sie uns zur Verfügung standen) und mit Hilfe von Literaturdaten über ihre Retentionszeiten im Chromatogramm identifiziert (siehe Abb. 2).

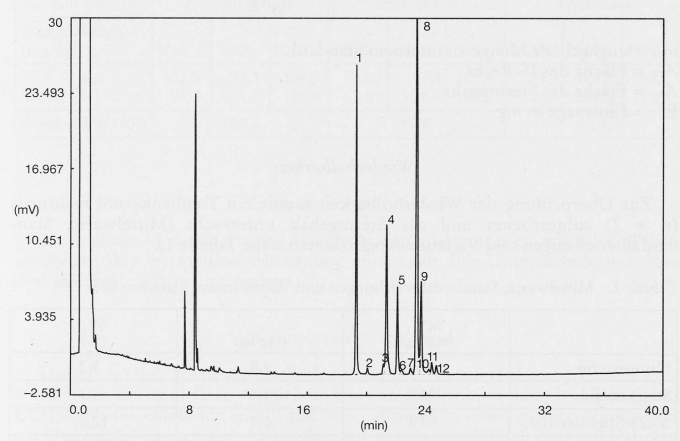


Abb. 2. Gaschromatogramm von Erdnussöl

- $1 = 5\alpha$ -Cholestanol; 2 = Brassicasterin; 3 = 24-Methylcholesterin; 4 = Campesterin;
- 5 = Stigmasterin; 6 = Δ 7-Campesterol; 7 = Δ 5,23-Stigmastadienol; 8 = β -Sitosterin;
- 9 = Δ 5-Avenasterin; 10 = Δ 5,24-Stigmastadienol; 11 = Δ 7-Stigmastenol; 12 = Δ 7-Avenasterin

Gaschromatographische Bedingungen

Gaschromatograph: HRGC 2 Series Fisons Instruments

Trennsäule: SE-54, 30 m, I.D.: 0,32 mm

Retention Gap: 2 m, I.D.: 0,53 mm
Trägergas: Wasserstoff (15 psi)
Injektion: cold-on column

Injektionsvolumen: 2–4 µl

Temperaturprogramm: Anfangstemperatur: 80 °C (Haltezeit: 3 min) Aufheizrate (1): 30 °C / min auf 220 °C (Haltezeit: 0 min)

Aufheizrate (2): 2 °C / min auf Endtemperatur 290 °C (Haltezeit: 15 min)

Detektortemperatur: 320 °C

Berechnung des Gehaltes an Sterinen im Öl

Die Berechnung des Gehaltes an Sterinen in Öl erfolgt nach nachstehender Formel:

Gehalt (mg/kg) =
$$\frac{m_{IS} \cdot 1000 \cdot A_{St}}{A_{IS} \cdot E}$$

 m_{IS} = zugegebene Menge an internem Standard

 A_{IS} = Fläche des IS-Peaks A_{St} = Fläche des Sterinpeaks

E = Einwaage in mg

Wiederholbarkeit

Zur Überprüfung der Wiederholbarkeit wurde ein Traubenkernöl mehrmals (n = 7) aufgearbeitet und der Steringehalt untersucht (Mittelwerte, Standardabweichungen und Variationskoeffizienten siehe Tabelle 1).

Tabelle 1. Mittelwerte, Standardabweichungen und Variationskoeffizienten (n = 7)

	MW (mg/kg)	s (mg/kg)	VC (%)	
Campesterin	324	1,0	3,2	
Stigmasterin	315	1,4	4,3	
Δ5,23-Stigmasterin	23-Stigmasterin 19		12,5	
β-Sitosterin*	2396	7,1	3,0	
Δ5,24-Stigmasterin	43	0,6	14,5	
Δ7-Stigmastenol	-Stigmastenol 97		7,9	
Δ7-Avenasterin	avenasterin 32		13,8	
Summe	3223	10,1	3,1	

MW = Mittelwert; s = Standardabweichung; VC = Variationskoeffizient β-Sitosterin*: Summe aus β-Sitosterin und Δ5-Avenasterin

Wiederfindbarkeit

Die Wiederfindbarkeit wurde anhand von Stigmasterin und β -Sitosterin überprüft. Als Probenmatrix diente Erdnussöl mit einem Eigengehalt von 230 mg/kg Stigmasterin und 2030 mg/kg β -Sitosterin (Summe aus β -Sitosterin und $\Delta 5$ -Avenasterin). Cholesterin war in diesem Öl nicht nachweisbar. Stellvertretend für die

Sterinester wurde Traubenkernöl mit Cholesteryloleat dotiert und die Wiederfindbarkeit überprüft (Tabelle 2).

Tabelle 2. Wiederfindbarkeit (Wdf) von Cholesteryloleat, Stigmasterin und β-Sitosterin

Standard	Cholesteryloleat			Stigmasterin			β-Sitosterin		
zugeg. Menge (mg/kg)	260	510	1030	130	260	520	1130	2260	4520
Wdf 1 (%) Wdf 2 (%)	102,9 93,7	99,3 104,5	104,2 98,0	82,2 96,9	97,3 104,7	101,4 104,3	95,3 92,6	101,2 108,6	92,2 100,7
durchs. Wdf (%)	100,4			97,8			98,4		

Untersuchungsergebnisse

Nach dieser Methode wurden 10 verschiedene, kommerziell erhältliche Pflanzenöle auf ihre Sterinzusammensetzung untersucht. Die Untersuchungsresultate sind in Tabelle 3 zusammengefasst.

Diskussion der Ergebnisse

Die mit der beschriebenen Methode bestimmten Steringehalte und Verteilungen wurden mit Literaturdaten verglichen. Die von Biedermann und Grob (5) mit der LC-GC on-line-Methode erhaltenen Werte stimmen mit den eigenen Werten sehr gut überein. Es ergeben sich Abweichungen von maximal 10 rel. Prozent. Dabei ist zu berücksichtigen, dass die einzelnen Öle in ihren Steringehalten natürlichen Schwankungen unterliegen.

Ebenfalls zeigt ein Vergleich der Ergebnisse von Homberg (6) sehr gute Über-

einstimmungen der Sterinverteilungen in den einzelnen Ölen.

Damit kann bestätigt werden, dass mit der beschriebenen Methode genaue und vergleichbare Werte produziert werden können.

Zusammenfassung

In Anlehnung an die Arbeit von Biedermann und Grob (5) wird eine schnelle und zuverlässige Methode zur quantitativen Bestimmung der freien und veresterten Sterine von Speiseölen und Speisefetten beschrieben. Nach Umesterung der Triglyceride werden die Sterine im LC-GC-Verfahren (off-line) von den Fettsäuremethylestern abgetrennt und ohne zu derivatisieren quantitativ bestimmt. Der Zeitbedarf für eine Einzelbestimmung beträgt ca. 2 Stunden. Durch weitere Automatisierung (Einsatz von Autosampler und Verdampfungsapparatur) lässt sich die Analysenzahl problemlos auf 15 bis 20 Proben pro Tag steigern. Der Einsatz eines Fraktionensammlers ist empfehlenswert.

Tabelle 3. Steringehalt verschiedener Speiseöle – Mittelwerte aus Vierfachbestimmungen

Sterin/Öl	Distel	Maiskeim	Sonnenbl.	Raps	Traubenk.	Olive*	Olive**	Haselnuss	Erdnuss	Baumnuss
	G/V									
Cholesterin	1/0,0	46/0,5	14/0,4	4/0,5	n. n.					
Brassicasterin	5/0,2	6/0,1	n. n.	910/10,8	5/0,1	n. n.	n. n.	n. n.	21/0,6	5/0,2
24-Methylen- cholesterin	12/0,4	122/1,3	5/0,1	157/1,9	9/0,3	3/0,2	5/0,3	n. n.	n. n.	2/0,1
Campesterin	349/12,4	1898/12,0	334/8,2	2967/35,3	342/10,0	53/3,3	52/3,1	120/6,9	35/1,0	127/6,8
Campestanol	20/0,7	n. n.	3/0,1	n. n.	616/18,1	2/0,1				
Stigmasterin	163/5,8	635/6,7	319/7,8	56/0,7	319/9,3	13/0,8	19/1,1	13/0,8	305/8,9	17/0,9
Δ7-Campesterol	142/5,1	32/0,3	98/2,4	51/0,6	n. n.	n. n.	n. n.	n. n.	22/0,6	2/0,1
Δ5,23-Stig- mastadienol	22/0,8	85/0,9	49/1,2	57/0,7	24/0,7	17/1,1	18/1,1	18/1,0	29/0,9	19/1,0
Chlerosterin	21/0,7	n. n.	16/0,4	n. n.						
β-Sitosterin	1211/43,1	5766/60,7	2261/55,4	3786/45,1	2268/66,3	1284/79,5	1186/71,2	1483/84,8	1909/56,0	1500/80,7
Sitostanol	68/2,4	246/2,6	n. n.							
Δ5-Avenasterin	76/2,7	459/4,8	248/6,1	280/3,3	261/7,6	235/14,5	362/21,8	73/4,2	364/10,7	139/7,5
Δ5,24-Stigma- stadienol	58/2,1	52/0,6	43/1,0	52/0,6	49/1,4	11/0,7	17/1,0	5/0,3	24/0,7	23/1,2
Δ7-Stigmastenol	529/18,8	71/0,8	505/12,4	29/0,4	106/3,1	n. n.	5/0,3	25/1,4	48/1,4	17/0,9
Δ7-Avenasterin	136/4,8	89/0,9	189/4,6	12/0,1	38/1,1	n. n.	2/0,1	11/0,6	38/1,1	7/0,4
Gesamtsterine	2812	9507	4083	8396	3420	1615	1665	1748	3409	1858

G = Steringehalt (mg/kg), V = Sterinverteilung in %, n. n. = nicht nachweisbar * = raffiniert, ** = kalt gepresst

Résumé

Basée sur les travaux de *Biedermann* et *Grob* (5), une analyse rapide et rationnelle pour la quantification des stérols libres et estérifiés dans les huiles et les graisses comestibles est décrite. Après transestérification des acides gras d'échantillons d'huiles et de graisses, les stérols sont séparés des esters méthyliques d'acides gras et déterminés quantitativement par LC-GC (off-line) sans dérivatisation. La durée d'analyse pour un seul échantillon est d'environ 2 heures. En utilisant les possibilités d'automatisation actuelles (échantillonneur automatique et appareil pour l'évaporation), 15 à 20 échantillons peuvent être analysés par jour. L'utilisation d'un collecteur de fractions est recommandée.

Summary

Based on work by *Biedermann* and *Grob*. (5) an efficient and reliable method for the analysis of free and esterified sterols in oils and fats has been developed. After transesterification of triglycerides and sterolates in oil or fat samples, sterols were separated from fatty acid methyl esters by LC-GC (off-line) and quantified without further derivatisation. A single analysis takes about 2 hours. By using an autosampler and an evaporating apparatus for small volumes, 15–20 samples per day may be analysed. We recommend the use of a fraction sampler.

Literatur

- 1. Schweizerisches Lebensmittelbuch 5. Aufl. Bd. 1 Kap. 7 / 4.5 Bestimmung von Sterinen. Eidg. Drucksachen- und Materialzentrale, Bern 1994.
- 2. Homberg, E. und Seher, A.: Isolierung von Steringemischen aus Fetten und Ölen, I. Mitteilung Chromatographisches Verfahren. Z. Lebensm.-Unters.-Forsch. 148, 133–137 (1972).
- 3. Horstmann, P. und Montag, A.: Neue Methoden zur schnellen Isolierung von Sterinen aus Fettmatrices. Fette, Seifen, Anstrichmittel 88, 262–264 (1986).
- 4. Worthington, R. E. and Hitchcock, H. L.: A method for the separation of seed oil steryl esters and free sterols: Application to peanut and corn oils. J. Am. Oil Chem. Soc. 61, 1085–1087 (1984).
- 5. Biedermann, M., Grob, K. and Mariani, C.: Transesterification and on-line LC-GC for determining the sum of free and esterified sterols in edible oils and fats. Fett Wiss. Technol. 95, 127–133 (1993).
- 6. Homberg, E. und Bielefeld, B.: Sterinzusammensetzung und Steringehalt in 41 verschiedenen pflanzlichen und tierischen Fetten. Fett Wiss. Technol. 91, 23–27 (1989).

Peggy Schuhmann Reinhard Schneller Migros-Genossenschaftsbund Zentrallaboratorium Postfach 266 CH-8031 Zürich