

<b>Zeitschrift:</b>	Mitteilungen aus Lebensmitteluntersuchungen und Hygiene = Travaux de chimie alimentaire et d'hygiène
<b>Herausgeber:</b>	Bundesamt für Gesundheit
<b>Band:</b>	96 (2005)
<b>Heft:</b>	6
<b>Artikel:</b>	Bestimmung organischer Säuren in Lebensmitteln mittels Ionenausschlusschromatographie
<b>Autor:</b>	Walter, Petra
<b>DOI:</b>	<a href="https://doi.org/10.5169/seals-981973">https://doi.org/10.5169/seals-981973</a>

### **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:** 15.01.2026

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

# Bestimmung organischer Säuren in Lebensmitteln mittels Ionenausschlusschromatographie\*

Petra Walter, Kantonales Laboratorium Thurgau, CH-Frauenfeld

## Einleitung

Bei der Beurteilung von Lebensmitteln kann die Zusammensetzung der organischen Säuren Rückschlüsse auf die Zusammensetzung des Lebensmittels, dessen Behandlung oder auch Verderb zulassen. Organische Säuren sind schwach dissozierte Verbindungen, deren Bestimmung meist mittels Ionenaustausch-, Ionenausschlusschromatographie oder RP-HPLC mit UV- oder RI-Detektion erfolgt. Mit diesen Methoden war es bisher jedoch nicht möglich alle für Lebensmittel relevanten organischen Säuren in einem Chromatogramm ausreichend zu trennen und zu quantifizieren. Zudem ist die UV- und RI-Detektion relativ unempfindlich. Eine weitere Möglichkeit zur Bestimmung organischer Säuren besteht in der Verwendung der Enzymatik. Diese ist jedoch sehr zeit- und kostenintensiv, ausserdem können so nur einzelne Säuren bestimmt werden. Aus diesem Grund wurde eine ionenchromatographische Methode mit Leitfähigkeits-Detektion gesucht. Die Methodenparameter Säule, Eluentzusammensetzung und Säulentemperatur wurden optimiert, so dass möglichst viele organische Säuren ausreichend getrennt werden. Bei der vorgestellten Methode handelt es sich um Ionenausschlusschromatographie mit inverser Suppression an einem Festphasensuppressor und Leitfähigkeitsdetektion. Hiermit können die folgenden organischen Säuren vor allem in flüssigen Lebensmitteln getrennt werden:

Oxalsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Bernsteinsäure, Ameisensäure, Essigsäure, Milchsäure.

Diese Methode weist einen grossen linearen Bereich auf, so dass z.B. in Essig auch grosse Mengen Essigsäure neben kleinen Mengen anderer organischer Säuren problemlos bestimmt werden können.

\* Poster präsentiert an der 117. Jahresversammlung der SGLUC vom 8./9. September 2005

## Methode

### Geräte und Hilfsmittel

- Ionenchromatograph Dionex DX 500, Dionex AG, CH-Olten
- Metrohm Suppressor Module 753, Metrohm AG, CH-Herisau
- J.T. Baker SPE-12G Column Processor, Mallinckrodt Baker, NL-Deventer
- 5 ml Luer Lock Einwegspritzen, B. Braun Melsungen AG, D-Melsungen

### Chemikalien

Schwefelsäure p.a. (95–97 %), Merck AG, D-Darmstadt, Acetonitril super gradient, Lab-Scan Ltd., IRL-Dublin, Lithiumchlorid p.a., Kationenaustauscher Dowex 50WX8 H<sup>+</sup>-Form 20–50 mesh, Polyvinylpolypyrrolidon (PVPP) purum, Fluka AG, CH-Buchs, Lösungsmittel: Wasser, bdestilliert.

### Standards

Kaliumdihydrogenphosphat p.a., Oxalsäure p.a., Merck AG, D-Darmstadt, Zitronensäure Monohydrat p.a., L(+) Weinsäure p.a., L(-)Äpfelsäure purum, Bernsteinsäure purum p.a., Natriumformiat p.a., Natriumacetat p.a., Natriumlactat puriss, Fluka AG, CH-Buchs.

### Lösungen

Eluent A:  $c(H_2SO_4) = 1,9 \text{ mmol/L}$ , 2 % Acetonitril  
Standards und Proben werden in Eluent gelöst und verdünnt.

### IC-Bedingungen

Säule: Grom Resin ZC, 8 mm, 250 × 8 mm, Alltech Grom GmbH, D-Rottenburg-Hailfingen  
Eluent: Eluent A, isokratisch  
Fluss: 0,6 ml/min  
Säulentemperatur: 60 °C  
Einspritzvolumen: 25 µl  
Detektion: Leitfähigkeit mit Festphasensuppression  
Suppressor: Regeneration:  $c(LiCl) = 50 \text{ mmol/l}$   
Spülen: Wasser, bdestilliert

### Probenvorbereitung

Die Proben werden in Eluent A verdünnt und über einen Kationenaustauscher gegeben. Dazu wird eine Suspension von 1,5 g Kationenaustauscher Dowex 50WX8 in 2 ml deionisiertem Wasser in eine 5 ml Luer-Lock-Einwegspritze gegeben. Bei stark gefärbten Proben werden anschliessend zusätzlich 0,1 g PVPP zugegeben. Etwa 10 ml Proben- bzw. Standardlösung werden in ca. 15 min. über die so vorbereitete Säule gegeben und verworfen. Die folgenden 5 ml werden für die Analyse

eingesetzt. Somit werden die Probenlösungen sauer gestellt und die Probenkationen entfernt.

## Inverse Suppression

Unter chemischer Suppression versteht man in der Ionenchromatographie die Reduzierung der Hintergrundleitfähigkeit des Eluenten und die Überführung des Analyten in eine stärker leitende Form durch Ionenaustausch. Damit erreicht man eine grössere Empfindlichkeit der Detektion. Im herkömmlichen Fall werden  $\text{Na}^+$ -Ionen aus dem Eluenten durch  $\text{H}^+$ -Ionen ersetzt. Bei der inversen Suppression werden  $\text{H}^+$ -Ionen aus dem Eluenten durch  $\text{Li}^+$ -Ionen ersetzt. Dabei erhöht sich der pH-Wert, wodurch sich die Dissoziation der organischen Säuren und somit deren Leitfähigkeit erhöht. Der Effekt der Reduzierung der Hintergrundleitfähigkeit ist nicht so gross wie bei der herkömmlichen chemischen Suppression, da die  $\text{Li}^+$ -Ionen immer noch eine relativ grosse Leitfähigkeit besitzen. Die Empfindlichkeit der Detektion ist jedoch deutlich grösser, als wenn man ohne chemische Suppression arbeitet (1, 2).

## Resultate

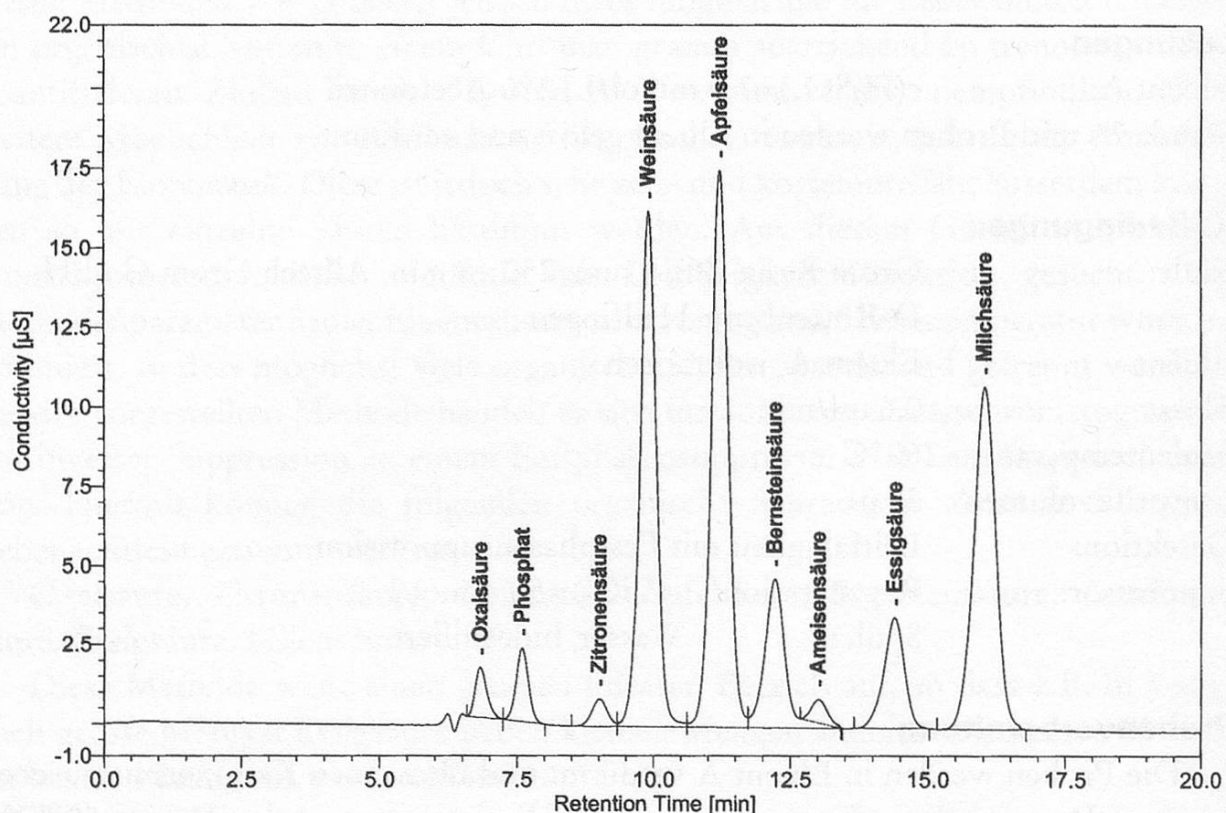


Abbildung 1 Standardlösung.

Legende: Oxalsäure 4,4 mg/l, Phosphat 18,5 mg/l, Zitronensäure 6,0 mg/l, Weinsäure 96,2 mg/l, Äpfelsäure 111,3 mg/l, Bernsteinsäure 33,5 mg/l, Ameisensäure 3,8 mg/l, Essigsäure 28,5 mg/l, Milchsäure 149,1 mg/l

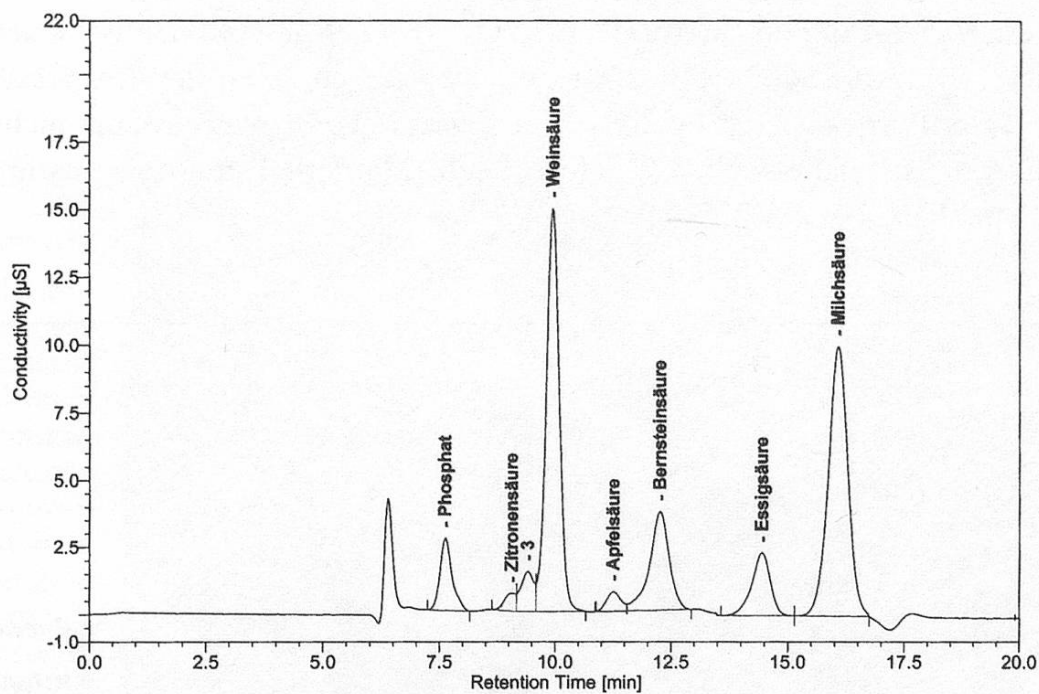


Abbildung 2 Rotwein 1:20 verdünnt.

Legende: Phosphat 0,50 g/l, Zitronensäure 80,0 mg/l, Weinsäure 1,67 g/l, Äpfelsäure 93,9 mg/l, Bernsteinsäure 0,59 g/l, Essigsäure 0,41 g/l, Milchsäure 2,87 g/l

In der vorliegenden Rotweinprobe lassen sich Weinsäure, Äpfelsäure, Bernstein- säure, Essigsäure und Milchsäure sehr gut bestimmen. Man kann erkennen, dass dieser Wein einem biologischen Säureabbau unterzogen wurde, da nur wenig Äpfel- säure und viel Milchsäure in der Probe enthalten ist.

Die Bestimmung der Zitronensäure wird hier durch eine unbekannte Kompo- nente (Abb. 2, Peak 3) gestört.

## Wiederfindungen

Die Wiederfindungen aufgestockter Proben liegen für verschiedene Proben- matrizes im Bereich von 90–110 % (siehe Tab. 1).

Tabelle 1

Wiederfindungen einiger organischer Säuren in verschiedenen Probenmatrizes

	Zitronensäure	Weinsäure	Äpfelsäure	Bernsteinsäure	Essigsäure	Milchsäure
Wein	96,3 %	96,6 %	101,9 %	108,1 %	100,8 %	95,6 %
Weinessig	109,7 %	93,4 %	95,3 %	92,1 %	98,4 %	n.b.
Apfelsaft	91,2 %	n.b.	n.b.	n.b.	96,2 %	96,4 %
Zitronensaft	99,2 %	93,1 %	96,9 %	n.b.	n.b.	n.b.
Sirup	91,1 %	n.b.	n.b.	n.b.	n.b.	n.b.

n.b.=nicht bestimmt.

## Methodenvergleich und Ringversuche

Für die Validierung der Methode, die noch nicht abgeschlossen ist, wurden die Ergebnisse von Ameisensäure in Sirup mit den Ergebnissen der Enzymatik verglichen. Unter Berücksichtigung, dass Ameisensäure von Bernsteinsäure nicht basisliniengetrennt ist (siehe Abb. 1), liefern beide Methoden gut übereinstimmende Werte (siehe Abb. 3).

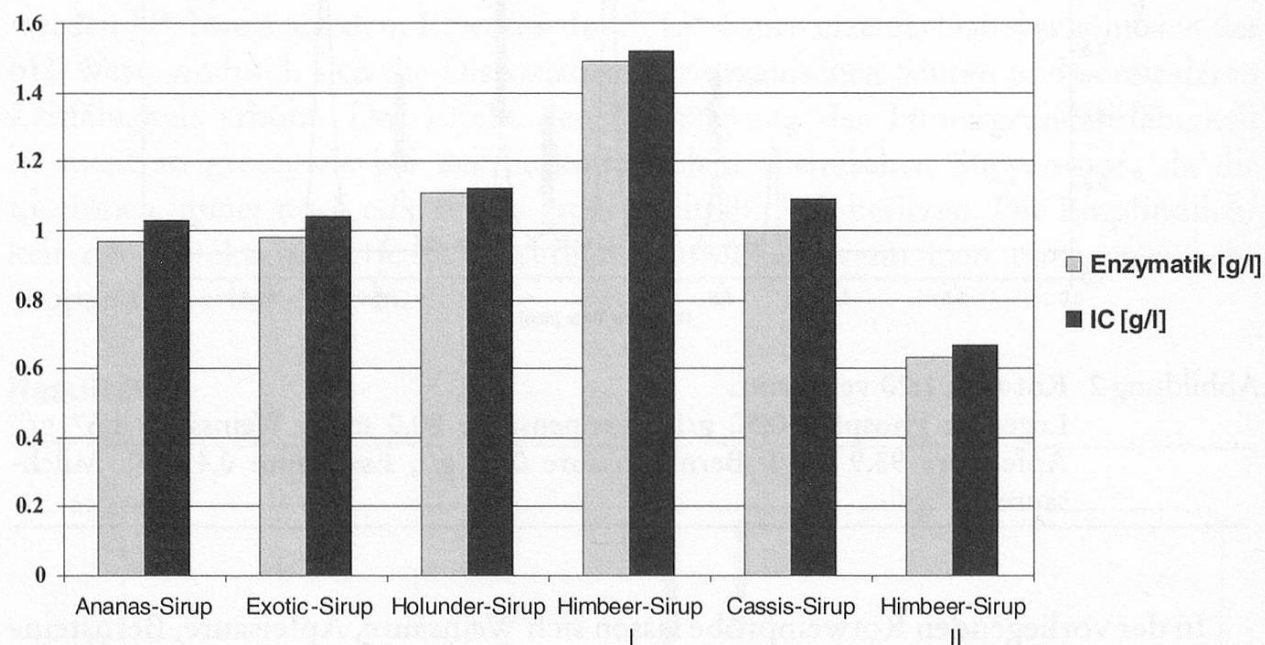


Abbildung 3 Vergleich der Ergebnisse von Ameisensäure in Sirup, erhalten mit Enzymatik und IC

Weiterhin wurde an zwei Wein-Ringversuchen teilgenommen. Auch hier stimmen die gefundenen Werte vor allem bei den höher konzentrierten Säuren gut mit den Ringversuchs-Mittelwerten überein (siehe Tab. 2).

Tabelle 2  
Gegenüberstellung der Ringversuchs-Mittelwerte mit unseren Ergebnissen für eine Rotweinprobe

Bestimmte Säure	Ringversuch 1		Ringversuch 2	
	Mittelwert RV [g/l]	Ergebnis KL-TG [g/l]	Mittelwert RV [g/l]	Ergebnis KL-TG [g/l]
Weinsäure	1,6	1,5	1,9	1,8
Äpfelsäure	1,0	0,9	0,1	0,1
Milchsäure	1,0	1,3	2,5	2,7

Ringversuch 1=HEVs/agroscope 2004

Ringversuch 2=HEVs/agroscope 2005

## Retentionsreihenfolge weiterer organischer Säuren

Es wurden weitere organische Säuren auf ihr Retentionsverhalten unter diesen Bedingungen getestet (siehe Tab. 3).

Tabelle 3  
Retentionszeiten verschiedener organischer Säuren

Organische Säure	Retentionszeit [min]
Oxalsäure	7,09
Schleimsäure	8,65/9,63
Brenztraubensäure	8,72
Isozitronensäure	9,13
Zitronensäure	9,25
Galacturonsäure	9,58
Malonsäure	9,87
Weinsäure	10,17
Äpfelsäure	11,50
Citramalsäure	12,15
Bernsteinsäure	12,45
Ameisensäure	13,15
Essigsäure	14,53
Chinasäure	14,85
Glykolsäure	15,33
Fumarsäure	15,52
Carbonat	15,82
Shikimisäure	16,30
Milchsäure	16,42
Propionsäure	17,72

Weiterhin wurden Ascorbinsäure, Salicylsäure und Gluconsäure injiziert. Ascorbinsäure und Salicylsäure ergeben unter diesen Bedingungen keinen Peak innerhalb einer Chromatographiedauer von 20 Minuten. Gluconsäure erzeugt einen langgestreckten flachen Hügel unterhalb der Äpfel-, Bernstein- und Ameisensäure. Geringe Mengen Gluconsäure, wie sie üblicherweise in Wein vorkommen, stören die Bestimmung dieser Säuren jedoch nicht.

## Zusammenfassung

Bisher stand keine vernünftige Methode zur simultanen Bestimmung der für Lebensmittel relevanten Säuren zur Verfügung. Mit der hier vorgestellten Methode ist es möglich Oxalsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Bernsteinsäure, Ameisensäure, Essigsäure und Milchsäure in flüssigen Lebensmitteln ausreichend voneinander zu trennen und zu quantifizieren. Der Trennmechanismus basiert auf einer Ionenausschlusschromatographie mit inverser Suppression an einem Festphasensuppressor und nachfolgender Leitfähigkeitsdetektion. Es handelt sich dabei um eine einfache, robuste, schnelle und, im Vergleich zur Enzymatik, kostengünstige Methode. Die Wiederfindungen aufgestockter Proben liegen für verschiedene Probenmatrices zwischen 90 % und 110 %. Ein Methodenvergleich mit der Enzymatik

und die Teilnahme an zwei Ringversuchen zeigen eine gute Übereinstimmung der Ergebnisse. Weiterhin weist diese Methode einen grossen linearen Bereich auf, so dass z.B. in Essig grosse Mengen Essigsäure neben kleinen Mengen anderer organischer Säuren (z.B. Zitronensäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Bernsteinsäure und Milchsäure) problemlos bestimmt werden können.

## Résumé

Jusqu'à présent, aucune méthode raisonnable pour la détermination simultanée des acides organiques importants pour des aliments n'était disponible. Avec la méthode présentée ici, c'est possible de séparer suffisamment et de déterminer de l'acide oxalique, de l'acide tartrique, de l'acide malique, de l'acide succinique, de l'acide formique, de l'acide acétique et de l'acide lactique dans des aliments liquides. La méthode s'appuie sur la chromatographie d'exclusion ionique avec suppression inversement à un suppressor de la phase solide et détection conductimétrique suivant. Il s'agit ici d'une simple, robuste, rapide et, comparé à l'enzymatique, méthode économique. Les récupérations des échantillons dopés sont entre 90 % et 110 % pour les aliments liquides différentes. Une comparaison de méthode avec l'enzymatique et la participation à deux essais interlaboratoires montrent un bon accord des résultats. Cette méthode présente un grand domaine linéaire, donc dans par ex. vinaigre grandes quantités d'acide acétique peuvent être déterminées à côté de petites quantités d'autres acides organiques (par ex. acide citrique, acide tartrique, acide malique, acide succinique et acide lactique).

## Summary "Determination of organic acids in food by means of ion exclusion chromatography"

Until now, the simultaneous separation and quantification of organic acids, that are relevant to food, was not possible. With the described method it is possible to separate and determine oxalic acid, citric acid, tartaric acid, malic acid, succinic acid, formic acid, acetic acid and lactic acid in liquid food samples. The method is based on ion exclusion chromatography with reversed suppression on a solid phase suppressor followed by conductivity detection. It is an easy, robust, fast and inexpensive method compared to for example the enzymatic method. The recoveries of spiked samples of different matrices are between 90 % and 110 %. A method comparison with the enzymatic method and the participation in two proficiency tests show a good agreement of the results. The method has a wide linear range so that it is possible to determine e.g. high amounts of acetic acid in vinegar beside low amounts of other organic acids (e.g. citric acid, tartaric acid, malic acid, succinic acid and lactic acid).

## Key words

Ion exclusion chromatography, organic acids, conductivity, reversed suppression, food

## Referenzen

- 1 «Anwendung der inversen Suppression zur Bestimmung organischer Säuren», Metrohm Information 3/2001, S. 15–18, (2001)
- 2 «Comparison of suppressed and non-suppressed detection in ion exclusion chromatography», Metrohm IC Application Note No. O-19
- 3 Silke Unger, «Organic acids in wine», Metrohm IC Application Work, (2001)

Korrespondenzadresse: Petra Walter, Kantonales Laboratorium Thurgau, Spannerstrasse 20, CH-8510 Frauenfeld, E-Mail: petra.walter@tg.ch