

**Zeitschrift:** Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und Hygiene = Travaux de chimie alimentaire et d'hygiène

**Herausgeber:** Bundesamt für Gesundheit

**Band:** 72 (1981)

**Heft:** 2

**Artikel:** Vereinfachte Fettbestimmung in Lebensmitteln = A simplified method for fat determination in foods

**Autor:** Ugrinovits, M.

**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-984617>

### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. 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. [Siehe Rechtliche Hinweise.](#)

### **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. [Voir Informations légales.](#)

### **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. [See Legal notice.](#)

**Download PDF:** 26.11.2024

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

Mitteilung aus der Praxis

## Vereinfachte Fettbestimmung in Lebensmitteln

### A Simplified Method for Fat Determination in Foods

*M. Ugrinovits*  
Wander AG, Neueneegg

In den letzten Jahren ist der sogenannten Grundanalyse relativ wenig Beachtung geschenkt worden. Dies hat sich nun geändert. Die Deklarationspflicht für Lebensmittel hat der Nährwertberechnung und damit der Bestimmung von Wasser, Fett, Eiweiß, Asche usw. einen wichtigen Auftrieb gebracht. Dadurch sind auch die Ansprüche an die einzelnen Methoden stark gestiegen.

Was wird von einer Methode, die den heutigen Ansprüchen genügen soll, erwartet? Die Methode muß:

- eine ausreichende Genauigkeit, d. h. Wiederholbarkeit und Vergleichbarkeit aufweisen,
- rasch durchführbar sein (kleiner Zeitbedarf),
- automatisierbar sein oder wenigstens Möglichkeiten zur Serienuntersuchung bieten.

Betrachtet man die zur Nährwertberechnung notwendigen Analysen, muß man feststellen, daß die üblichen Fettbestimmungsmethoden diesen Anforderungen nicht entsprechen, sie sind arbeitsaufwendig und zeitraubend.

Im Schweizerischen Lebensmittelbuch (1) wird mehrheitlich die Methode nach *W. Stoldt* (2, 3), auch «International» (4) genannte Methode vorgeschrieben. Sie beinhaltet einen Säureaufschluß mit 4 n Salzsäure, eine Filtration durch ein angefeuchtetes fettfreies Faltenfilter und ein anschließendes Säurefreiwaschen des Rückstandes, bis das Filtrat nicht mehr sauer reagiert. Filter und Rückstand werden über Nacht getrocknet (evtl. bei geringer Erwärmung unter einer Infrarotlampe). Die Soxhlet-Extraktion mit Petroleumbenzin, das Verdampfen des Extraktionsmittels und die Auswaage des Fettes schließen die Bestimmung ab (siehe Abb. 1).

Die Arbeitsschritte Filtration, Säurefreiwaschen und Trocknen haben mit der eigentlichen Fettbestimmung nichts zu tun. Sie dienen nur zur Vorbereitung der Fest/Flüssig-Extraktion (Soxhlet). Dabei beanspruchen gerade diese Arbeitsschritte die meiste Zeit, und sollten Störungen bei der Fettbestimmung auftreten, sind

## FETTBESTIMMUNG

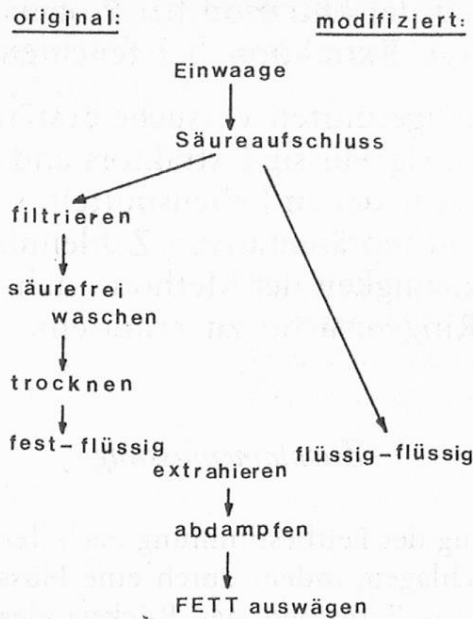


Abb. 1. Verfahrensschema der Fettbestimmungsmethode

meistens ebenfalls diese Arbeitsschritte dafür verantwortlich. So kann es bei Produkten, die sehr viel Emulgator enthalten, vorkommen, daß das Fett durch den Filter tritt. Wenn dies nicht bemerkt wird, sind zu tiefe Resultate die Folge. Gewisse Produkte lassen sich sehr schwer filtrieren und somit fast nicht säurefrei waschen. Ebenso können durch eine unvollständige Fettextraktion Verluste auftreten infolge schlecht getrockneter Filter und Rückstände.

Nach unserem Vorschlag könnten diese arbeitsaufwendigen, zeitraubenden und zu Fehlern führenden Schritte eliminiert werden:

Die säurehydrolysierte Probe nicht mehr filtrieren, sondern direkt einer Flüssig/Flüssig-Extraktion unterwerfen (siehe Abb. 1). Die heutigen kontinuierlichen Flüssig/Flüssig-Extraktoren (z. B. nach Kutscher-Steudel) arbeiten auf ähnlicher Basis wie der Soxhlet-Extraktor. Die aus dem Sammelkolben verdampften frischen Lösungsmitteldämpfe kondensieren im Kühler, passieren die hydrolysierte Probe, extrahieren hier das Fett und fließen in den Kolben zurück. Hier bleibt das extrahierte Fett zurück und das Lösungsmittel verdampft erneut. Wir arbeiten mit einem modifizierten Flüssig/Flüssig-Extraktor der Firma Trabold AG, Bern, mit 150 ml Extraktionsraum und 250 ml Rundkolben. Die Extraktionszeit ist mit derjenigen der Soxhlet-Extraktion identisch.

Durch diese Modifikation der Fettbestimmung werden folgende Verbesserungen erreicht:

- verkürzte Analysenzeit durch Wegfallen von Filtration, Auswaschen und Trocknen,
- keine grundlegende Änderung der international gut eingeführten und anerkannten Fettbestimmungsmethode und darum auch gleiche Resultate,

- Erhöhung der Analysengenauigkeit durch Eliminieren folgender Fehlerquellen: Fettverlust während der Filtration bei Proben mit hohem Emulgatorgehalt oder unvollständige Extraktion bei feuchtem Rückstand.

Die bereits bei uns durchgeführten Versuche bestätigen diese Thesen. Aufbau und Wirkungsweise des Flüssig/Flüssig-Extraktors und die Vergleichsresultate der beiden Methoden mit verschiedenen Lebensmitteln sollen nach Vorliegen eines genügend großen und somit repräsentativen Zahlenmaterials veröffentlicht werden. Es ist geplant, die Genauigkeit der Methode, d. h. die Wiederholbarkeit und Vergleichbarkeit, durch Ringversuche zu ermitteln.

### *Zusammenfassung*

Es wird eine Vereinfachung der Fettbestimmung nach der sogenannten internationalen Methode (W. Stoldt) vorgeschlagen, indem durch eine Flüssig/Flüssig-Extraktion die Filtration, das Waschen und das Trocknen des Rückstandes eliminiert werden können. Dadurch werden, bei gleichbleibenden Resultaten, die Analysenzeit wesentlich verkürzt sowie bedeutende Fehlerquellen eliminiert. Die Genauigkeit der Methode soll durch Ringversuche ermittelt werden.

### *Résumé*

Nous proposons une simplification de la méthode internationale pour le dosage de la graisse selon W. Stoldt. La filtration, le lavage et le séchage du résidu sont supprimés et remplacés par une extraction liquide/liquide. Cela permet un raccourcissement important du temps d'analyse et élimine plusieurs sources d'erreurs, sans que les résultats s'en trouvent modifiés de façon sensible. Il reste à confirmer l'exactitude de la méthode par dosages comparatifs interlaboratoires.

### *Summary*

We propose a simplified version of the internationally adapted method for fat determination after W. Stoldt. The usual filtration, washing and drying of the residue are replaced by a liquid/liquid extraction. This brings an important gain of time and eliminates several sources of error, without changing the precision of the original method. The precision of the method will be tested by an interlaboratory collaborative study.

### *Literatur*

1. Schweizerisches Lebensmittelbuch, 1. Band, S. 534. Eidg. Drucksachen- und Materialzentrale, Bern. 1964.
2. *Stoldt, W.*: Fettbestimmung in Lebensmitteln. Deut. Lebensm. Rundschau 45, 41–46 (1949); 47, 13–15 und 35–36 (1951).

3. *Stoldt, W.*: Gewichtsanalytische Fettbestimmung in Milch, Milcherzeugnissen, Butter, Käse und Speiseeis. *Milchwiss.* 7, 232–234 (1952).
4. Office International du Cacao et du Chocolat (O. I. C. C.) *Analysenmethoden Blatt 8a–d/1972*. Verlag Max Glätti, Zürich.

M. Ugrinovits  
Wander AG  
FEN-Zentralanalytik  
CH-3176 Neueneegg