

# E DIN EN ISO 18862:2024-09 (D/E)

Erscheinungsdatum: 2024-08-16

**Kaffee und Kaffee-Erzeugnisse - Bestimmung von Acrylamid - Verfahren mittels HPLC-MS/MS und mittels GC-MS nach Derivatisierung (ISO/DIS 18862:2024); Deutsche und Englische Fassung prEN ISO 18862:2024**

**Coffee and coffee products - Determination of acrylamide - Methods using HPLC-MS/MS and GC-MS after derivatization (ISO/DIS 18862:2024); German and English version prEN ISO 18862:2024**

---

<b>Inhalt</b>	<b>Seite</b>
Europäisches Vorwort.....	8
Vorwort.....	9
Einleitung.....	10
1 Anwendungsbereich.....	10
2 Normative Verweisungen.....	10
3 Begriffe.....	10
4 Kurzbeschreibung.....	10
5 Reagenzien.....	10
6 Geräte.....	12
7 Probenahme.....	13
8 Durchführung.....	13
8.1 Allgemeines.....	13
8.2 Bereitung des Probeextraktes.....	14
8.3 Reinigung des Extraktes.....	14
8.3.1 Carrez-Klärung.....	14
8.3.2 Festphasen-Extraktion.....	14
8.4 Messung mit HPLC-MS/MS.....	15
8.4.1 Hochleistungs-Flüssigchromatographie (HPLC).....	15
8.4.2 Identifizierung und Quantifizierung mittels Massenspektrometrie (HPLC-MS/MS).....	15
8.5 Messung mit GC-MS.....	15
8.5.1 Derivatisierung und Probenvorbereitung zur Gaschromatographie.....	15
8.5.2 Gas-Chromatographie.....	16
8.5.3 Identifizierung und Quantifizierung mittels Massenspektrometrie.....	16
9 Kalibrierung.....	17
9.1 Allgemeine Hinweise.....	17
9.2 Bestimmung der Linearität und Festlegung des Arbeitsbereichs.....	17
9.3 Kalibrierung mit der Lösung des Internen Standards.....	17
9.4 Bestimmung der laborinternen Wiederfindung.....	17
10 Auswertung.....	18
10.1 Identifizierungskriterien.....	18
10.2 Berechnung und Endergebnisse.....	18
11 Präzisionsdaten.....	19
11.1 Allgemeines.....	19
11.2 Wiederholpräzision.....	19
11.3 Vergleichpräzision.....	19

11.4	Wiederfindungsrate .....	19
12	Messunsicherheit .....	19
13	Prüfbericht .....	19
Anhang A (informativ) Verfahrenskenndaten .....		21
Anhang B (informativ) Beispiele für Absorbermaterialien .....		22
Anhang C (informativ) Beispiele für Trennsäulen und Analysebedingungen .....		23
C.1	Prinzipiell geeignete chromatographische Trennsäulen.....	23
C.2	Beispielmethode und ungefähre Retentionszeit für die HPLC-MS/MS .....	24
C.2.1	Beispiel A .....	24
C.2.2	Beispiel B .....	24
C.3	Beispiel für angemessene Bedingungen und ungefähre Retentionszeit für die GC-MS-Analyse .....	25
C.4	Beispielchromatogramme für die HPLC-MS/MS .....	25
C.5	Beispielchromatogramm für die GC-MS.....	28
Anhang D (informativ) Beispiele für die Probenvorbereitung und chromatographische Bedingungen bei der LC-MS/MS .....		30
Literaturhinweise .....		36

## Bilder

Bild C.1	— D3-Acrylamid .....	26
Bild C.2	— Acrylamid, nativ .....	27
Bild C.3	— Totalionenchromatogramm (Scan-Modus) .....	28
Bild C.4	— Extrahiertes Ion, Masse 149 (Quantifier-Ion) .....	29
Bild C.5	— Extrahiertes Ion, Masse 106 (Qualifier-Ion) .....	29

## Tabellen

Tabelle 1	— Massenspektrometrische Übergänge zur Identifizierung und Quantifizierung von Acrylamid .....	15
Tabelle 2	— Beobachtete Ionen .....	16
Tabelle 3	— Präzisionsdaten zur Bestimmung von Acrylamid in Kaffee .....	19
Tabelle A.1	— Ringversuchsergebnisse (für sowohl HPLC- als auch GC-Bestimmung) <sup>a</sup> .....	21
Tabelle B.1	— Beispiele geeigneter Sorbentien für die Aufreinigung mittels SPE (HPLC und GC; siehe 8.3) .....	22
Tabelle B.2	— Beispiele geeigneter Sorbentien für die Aufreinigung des GC-Extrakts mittels SPE (siehe 8.5.1).....	22
Tabelle C.1	— Analysenbedingungen für ausgewählte HPLC-Säulen.....	23
Tabelle C.2	— GC-Kapillarsäulen .....	24

<b>Tabelle C.3 — Chromatographische Bedingungen für Beispiel A.....</b>	<b>24</b>
<b>Tabelle C.4 — Chromatographische Bedingungen für Beispiel B.....</b>	<b>24</b>
<b>Tabelle C.5 — GC-Verfahren: Beispiel für angemessene Bedingungen und ungefähre Retentionszeit für die GC-MS-Analyse.....</b>	<b>25</b>
<b>Tabelle 1 — Potenzielle Störfaktoren bei der Bestimmung von Acrylamid in Kaffee .....</b>	<b>30</b>
<b>Tabelle 2 — Beispiel für Verfahren A, Kombination mit Tandem-SPE-Aufreinigung.....</b>	<b>31</b>
<b>Tabelle 3 — Beispiel für Verfahren B mit SPE-Aufreinigung im gemischten Modus .....</b>	<b>32</b>
<b>Tabelle 4 — Datenvergleich zwischen Verfahren A und B an Proben von reinem löslichem Kaffee.....</b>	<b>35</b>