

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

**Herausgeber:** Bundesamt für Gesundheit

**Band:** 42 (1951)

**Heft:** 1

  

**Artikel:** Recherche d'une aromatisation des vins blancs par "Coriandrum sativum L"

**Autor:** Nitschké, E.

**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-982439>

### **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:** 02.02.2025

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

## Littérature

- 1) Monosodium glutamate, a symposium. Chicago, mars 1948.
- 2) *D. Melnick*, Monosodium glutamate — improver of natural food flavors, *Scientific Monthly*, **70**, 199 (1950).
- 3) *Schiller*, Suppen, Sossen, Würzen. Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft M.B.H. Stuttgart (1950).
- 4) *Block et Bolling*, The Amino Acid Composition of Proteins and Foods. Charles C. Thomas publ, Springfield (Illinois) (1947).
- 5) *Hlaziwetz et Habermann*, *Liebig's Ann.* **169**, 150—166 (1873).
- 6) Pat. 2 375 165 (USA) *Chem. Abs.* **39**, 3457 (1945).
- 7) *Osborne et Jones*, *Am. J. Physiol.* **26**, 311 (1910).
- 8) *Foreman*, *Biochem. J.* **8**, 463—480 (1914).

## Recherche d'une aromatisation des vins blancs par «*Coriandrum sativum* L»

par *E. Nitschké*, Laboratoire de l'Etat, Luxembourg

L'aromatisation des vins, dans le but de renforcer un bouquet naturel trop faible, ou de faire passer un vin provenant de cépages ordinaires, pour un vin plus noble, n'est pas de pratique courante. Dans notre pays, nous n'avions qu'une seule fois (en 1943), à nous occuper d'un cas semblable. Toutefois, notre contrôle des vins nous ayant signalé qu'il y avait lieu de prévoir pour l'avenir des aromatisations, par la *coriandre*, de vins Elbling dans le but de les vendre comme Riesling x Sylvaner, il était devenu nécessaire de mettre au point une méthode permettant de déceler ce genre de fraude.

En faisant macérer dans du vin blanc des graines de coriandre, on obtient, à condition de ne pas dépasser une certaine dose, un «bouquet» assez agréable, que les connaisseurs ne pourront certes confondre avec celui du Riesling x Sylvaner, du Muscat ou même du Traminer, mais qui est cependant de nature à tromper de nombreux buveurs de vin non avertis.

D'après *Gildemeister*<sup>1)</sup>, l'huile de coriandre, contenue dans les graines de coriandre à raisons de 0,2 à 1,0 %, est constituée par des pinènes, du p-cymol, du dipentène, des terpinènes, du terpinolène, du linalol, du géraniol et du l-bornéol.

Les substances aromatiques du vin blanc sont composées presque exclusivement par des esters. *K. Hennig* et *F. Uillforth*<sup>2)</sup>, qui ont fait une étude très détaillée sur le bouquet du Riesling x Sylvaner, en extrayant plusieurs centaines de litre de vin par du pentane, affirment qu'on n'y trouve — contrairement aux distillats de vin — pas d'alcools supérieurs libres. Ils seraient tous estérifiés, et on y trouverait des esters de l'acide acétique, propionique, n-butyrique, n-capronique,

caprylique, laurique (et probablement les acides i-butyrique, i-valérianique et héptylique). Comme alcools supérieurs estérifiés ils ont trouvé les alcools i-propylique, i-butylique, i-amylique et de l' $\alpha$ -terpinéol (ce dernier toutefois en très faible quantité). Comme alcools dont la présence est probable, mais non établie avec certitude, ils citent encore l'alcool n-propylique, n-héptylique et nonylique. Les substances aromatiques des vins blancs sont donc totalement différentes des huiles essentielles du coriandrol, en sorte qu'une différenciation paraît possible. Soulignons cependant que la teneur en huiles essentielles d'un vin normalement aromatisé ne peut être que très faible (de l'ordre de 1 mg par litre).

Nous avons songé d'abord à utiliser la méthode de distillation fractionnée, que *Bonifazi*<sup>3)</sup> a si bien mise au point pour les eaux de vie. A cet effet, nous avons opéré sur un distillat de vin obtenu par entraînement à la vapeur d'eau, et nous avons pensé déterminer l'indice d'iode sur les 7 fractions du birectificateur. Nous avons trouvé que le coriandrol se retrouve dans la fameuse 4<sup>me</sup> fraction en y causant un trouble très net. Comme l'acide sulfureux se concentre également dans cette fraction, la détermination de l'absorption d'iode doit être effectuée avec certaines précautions. Finalement, cette méthode fut abandonnée pour une extraction directe du vin par le chloroforme \*).

La détermination de l'indice d'iode nous paraissant insuffisante, nous avons cherché une réaction colorée permettant de reconnaître les vins aromatisés des vins naturels, réaction qui devrait pouvoir se faire sur un extrait chloroformique du vin.

Après des essais infructueux faits avec l'aldéhyde salicylique, la vanilline, le thymol, la pyrocatechine, la résorcine, l' $\alpha$  naphтол et autres, nous avons retenu finalement le saccharose en solution alcoolique en présence d'acide sulfurique. Cette réaction est mentionnée dans le «Handbuch der Lebensmittelchemie» Vol. IV p. 835, où l'on renvoie aux travaux de *L. Ekkard* parus dans le «Pharm. Zentralh.» de 1937 et 1930, exemplaires que nous n'avons pu nous procurer.

*Ekkard* opère avec une solution alcoolique des huiles essentielles, à laquelle il ajoute une solution alcoolique de saccharose à 1 %, et ensuite de l'acide sulfurique concentré. On observe la coloration qui se forme à la zone de contact: acide sulfurique-solution alcoolique. Mais la coloration brune, due à l'action de l'acide sulfurique sur le saccharose etc., gêne considérablement la netteté de la réaction. Nous avons trouvé par contre, qu'en utilisant une solution des huiles

---

\*) Malgré cela, cette manière d'opérer présente à notre avis un certain intérêt, mais dans un autre ordre d'idées. Nos quelques essais ont montré que les vins à bouquet prononcé donnent un trouble très fort dans la 4<sup>me</sup> fraction, alors que pour les vins à bouquet faible, il n'y a qu'un louche à peine perceptible. Ne serait-il pas possible de fournir des indications chimiques sur la force du bouquet d'un vin, en déterminant par ex. la teneur en esters — ou mieux, en alcools supérieurs totaux (étant donné qu'il y a décomposition partielle des esters lors de la distillation), de la 4<sup>me</sup> fraction, de même que des fractions 3 et 5?

essentielles dans le *chloroforme*, la réaction devient beaucoup plus nette. En effet la coloration rouge-violet, d $\hat{u}$ e aux huiles essentielles, entre *seule* dans la couche chloroformique, alors que les colorations secondaires restent dans la couche alcool-acide sulfurique.

Nous avons opéré de la manière suivante: 2,5 cm<sup>3</sup> de la solution chloroformique sont mélangés à 1 cm<sup>3</sup> de la solution alcoolique à 1 %. Ensuite on laisse couler le long de la paroi 1 cm<sup>3</sup> d'acide sulfurique concentré, et on agite avec précaution. Il se forme trois couches, une couche inférieure, faible, riche en acide sulfurique, une couche supérieure, riche en alcool, et une couche médiane, riche en chloroforme. Après quelques heures, il s'est développé dans cette couche médiane une belle couleur (de permanganate), lorsqu'il y a présence d'huiles essentielles. Dans les cas négatifs, elle reste parfaitement incolore.

Il a été reconnu que la sensibilité dépend beaucoup de la manière de travailler; lorsqu'on mélange d'un coup l'acide sulfurique au mélange alcool-chloroforme, le liquide s'échauffe au point qu'il y a ébullition du chloroforme. Dans ce cas, la réaction est plus sensible, mais alors, la sensibilité vis-à-vis des alcools supérieurs est trop grande. Nous avons cherché à diminuer cette dernière sensibilité et à avoir une réaction plus régulière, en plongeant les tubes à essai dans de l'eau glacée et en prenant certaines précautions.

#### *Sensibilité et spécificité de la réaction*

Nous avons travaillé avec des concentrations variables d'huiles essentielles et d'alcools supérieurs.

*Tableau 1*

Concentration	1/10 me	1/50 me	1/100 me	1/500 me	1/2500 me	1/10000 me
Alcool i-amylique	+	+	o	o	o	o
Alcool butylique	+	o	o	o	o	o
Alcool allylique	+	légèr't +	o	o	o	o
Alcool octylique	+	+	+	o	o	o
Bornéol	+	+	+	+	+	o
Linalol	+	+	+	+	+	légèr't +
Terpinolène	+	+	+	+	+	légèr't +

On voit que la sensibilité est assez bonne pour le bornéol, le linalol et le terpinolène, alors qu'elle est de 200 à 1000 fois moindre pour les alcools supérieurs essayés, et 100 fois moindre pour l'alcool octylique. La réaction n'est donc pas spécifique, mais elle est beaucoup plus sensible pour les huiles essentielles que pour les alcools supérieurs. D'autre part, pour le cas qui nous intéresse, nous

savons à la suite des travaux de *Hennig* et *Villforth*, déjà mentionnés, qu'il n'existe de toute probabilité pas d'alcools supérieurs libres dans le vin blanc.

Nous avons appliqué notre méthode (en extrayant 1 litre de vin par 20 cm<sup>3</sup> de chloroforme) sur 46 vins blancs des différents cépages: Traminer, Riesling, Riesling Sylvaner, Pinot, Auxerrois, Rulander, Muscat et Elbling, et nous avons trouvé toujours un résultat négatif, alors que des vins additionnés de coriandre donnaient une coloration dont l'intensité semble être en rapport avec la quantité d'huiles essentielles présentes dans le vin.

### *Sensibilité de la méthode appliquée aux vins*

Pour être utilisable, notre méthode doit être assez sensible pour donner encore une réaction à la limite de la perceptibilité de l'arôme par nos sens.

Nous avons fait macérer pendant 1 jour des quantités décroissantes de graines de coriandre écrasées dans un vin Elbling 48 à très faible bouquet propre. Après avoir été retirées du vin, les parcelles de coriandre avaient encore une odeur assez forte, en sorte que l'extraction n'avait pas été complète.

*Tableau 2*

No	Coriandre par litre de vin	Intensité de l'arome	Réaction
I	5 g	beaucoup trop fort, rebutant	+++
II	2 g	trop fort, désagréable	+++
III	1 g	très fort, mais moins désagréable	++
IV	0.5 g	fort, mais presque normal, agréable	++
V	0.2 g	plus faible, mais nettement percept.	+
VI	moins de 0,1 g	très faible, quelques dégustateurs ne remarquaient plus d'aromatisation	+

La coloration du n<sup>o</sup> VI était encore nette, mais il est probable qu'une dilution encore plus grande aurait donné un résultat douteux. La sensibilité est donc suffisante, une sensibilité plus grande n'étant pas nécessaire, puisque des vins traités où l'aromatisation ne remplit plus son but ne nous intéressent pas.

### *Indice d'iode de l'extrait chloroformique*

Nous avons déterminé l'indice d'iode sur 5 cm<sup>3</sup> de l'extrait chloroformique dont il était question plus haut. Pour éliminer l'influence de l'acide sulfureux libre et combiné, nous avons lavé la solution de chloroforme 3 fois par 20 cm<sup>3</sup> d'eau distillée. Comme on peut se rendre compte des résultats figurant au tableau 3, ce lavage est suffisant, les 2 vins fortement sulfités n'accusant pas une absorption d'iode plus élevée. Nous avons utilisé la solution de *Sauglé-Ferrière*

Tableau 3

No	Vin	Absorption d'iode (en mg I pour 5 cm <sup>3</sup> de chloroforme)	Réaction colorée
1	Riesling 49	0,86	0
2	Riesling x Sylvaner 49	0,65	0
3	Auxerrois 49	0,44	0
4	Riesling 49	0,78	0
5	Auxerrois 49	0,57	0
6	Rulander 49	0,68	0
7	Riesling x Sylvaner 49	0,94	0
8	Riesling x Sylvaner 49	0,86	0
9	Sylvaner 49	0,68	0
10	Elbling 49	0,75	0
11	R x S 48	1,10	0
12	Riesling 49	0,91	0
13	R x S 49	0,92	0
14	Riesling 49	0,88	0
15	Riesling 48	0,77	0
16	Riesling 49	0,66	0
17	Riesling 48	1,04	0
18	Traminer 48	0,78	0
19	Pinot 48	1,09	0
20	Auxerrois	0,57	0
21	Muscat 48	1,04	0
22	Vin d'Alsace (Pinot)	0,78	0
23	Vin de Yougoslavie (Riesling)	0,86	0
24	Vin de Hongrie (Riesling)	0,65	0
25	Bordeaux blanc doux (SO <sub>2</sub> libre: 205 mg/l, SO <sub>2</sub> total: 497 mg/l)	0,96	0
26	R x S fort, sulfité (SO <sub>2</sub> libre: 484 mg/l, SO <sub>2</sub> total: 706 mg/l)	0,81	0
(en outre 20 autres échantillons divers de vins ont donné un résultat négatif)			
27	Elbling + coriandre VI (voir tabl. 2)	1,46	+
28	Elbling + coriandre V	1,68	+
29	Elbling + coriandre IV	1,82	+
30	Elbling + coriandre III	2,52	+
31	Elbling + coriandre II	2,80	+
32	Elbling + coriandre I	3,14	+

et *Cuniasse*, diluée 1 : 50<sup>4</sup>), dont nous avons ajouté 3 cm<sup>3</sup> à 5 cm<sup>3</sup> de l'extrait chloroformique. La titration par l'hyposulfite N/100 fut effectuée après conservation à l'obscurité pendant 3 heures.

Nous voyons donc que la détermination de l'absorption d'iode peut également fournir des indications utiles, lorsqu'on fait des essais parallèles avec des vins de même origine et de cépages semblables.

### *Méthode d'analyse*

1 litre de vin (blanc) est agité convenablement (en évitant la formation d'une émulsion), par portions de 200 cm<sup>3</sup> avec 20 cm<sup>3</sup> de chloroforme, dans un décanteur de 300 à 500 cm<sup>3</sup>. Pour les 4 premières fractions il n'est pas nécessaire d'attendre une séparation absolument complète, l'entraînement d'une petite quantité de vin étant sans inconvénient. On s'efforce cependant de recueillir la totalité du chloroforme, qu'on ajoute à une nouvelle fraction de vin etc. Pour la dernière extraction, il est recommandé d'attendre 12 heures avant la séparation. On filtre la solution chloroformique sur un filtre plissé, et on lave 3 fois avec 20 cm<sup>3</sup> d'eau distillée. Après le dernier lavage, on filtre de nouveau sur filtre plissé pour avoir un liquide absolument clair, et on recueille dans des tubes à essai bouchés à l'émeri. Le volume final de cet extrait sera d'un peu plus que 10 cm<sup>3</sup>.

*Réaction colorée:* On prépare une solution alcoolique de saccharose à 1 %, en dissolvant 1 g de saccharose dans 5 cm<sup>3</sup> d'eau distillée, et en complétant à 100 par de l'alcool à 96°. On mélange 2,5 cm<sup>3</sup> de l'extrait chloroformique avec 1 cm<sup>3</sup> de la solution de saccharose dans un tube à essai qu'on place dans l'eau glacée. Après quelques minutes, on incline le tube à essai (mais sans le sortir de l'eau glacée), et on laisse couler lentement 1 cm<sup>3</sup> d'acide sulfurique concentré le long de la paroi. Après 10 minutes, on agite doucement le tube, en ayant soin de ne pas mélanger la couche inférieure d'ac. sulf. avec le liquide surnageant. On répète cette opération plusieurs fois. Après une demi-heure, on mélange énergiquement l'acide sulf. avec la sol. chloroformique et alcoolique. Il s'est formé 3 couches. La réaction est positive, lorsque la couche médiane (chloroformique) a pris une coloration rouge-violet après 3 heures environ. On néglige la coloration de la couche supérieure, ainsi que celle de la couche (faible) inférieure.

### *Détermination de l'indice d'iode*

Solution *Sauglé-Ferrière* et *Cuniasse* diluée 1 : 50<sup>4</sup>) : 2,5 g d'iode et 0,3 g de chlorure mercurique sont dissous dans 1 litre d'alcool à 96°.

On utilise des flacons bouchés à l'émeri de 100 cm<sup>3</sup>, dans lesquels on met 5 cm<sup>3</sup> de l'extrait chloroformique, dont il était question plus haut, et 3 cm<sup>3</sup> de la solution de *Högl*. On conserve 3 heures à l'obscurité, ajoute 5 cm<sup>3</sup> d'une solution aqu. de KI à 10 % et titre avec de l'hyposulfite N/100. Un essai à blanc est fait en prenant 5 cm<sup>3</sup> de chloroforme.

Il y a suspicion d'une aromatisation par des huiles essentielles, lorsque la différence entre l'indice d'iode de l'échantillon incriminé et celui de vin de mêmes cépages et de même origine est nette.

\*

Lorsqu'il y a augmentation franche de l'indice d'iode, et qu'en même temps, la réaction colorée est positive, l'addition au vin d'huiles essentielles, ou de produits contenant des huiles essentielles est prouvée. Comme nous ne connaissons pas d'autres épices donnant le goût typique de la coriandre, la preuve de l'existence d'huiles essentielles peut être considérée comme suffisante, pour permettre de conclure à une aromatisation du vin blanc par des extraits de coriandre.

### *Résumé*

On décrit une méthode permettant de déceler dans un vin blanc de faibles quantités d'huiles essentielles, indiquant une aromatisation par «*Coriandrum Sativum L.*». A cet effet on emploie la détermination de l'absorption d'iode et une réaction colorée.

### *Zusammenfassung*

Es wird eine Methode beschrieben, welche gestattet, vermittels der Jodabsorption und einer Farbenreaktion den Nachweis kleiner Mengen an ätherischen Ölen in Weisswein zu erbringen, wodurch auf eine Aromatisierung durch «*Coriandrum Sativum L.*» oder dessen Extrakt, gefolgert werden kann.

### *Littérature*

- 1) *Gildemeister und Hoffmann*: Die Ätherischen Öle. 1916. Verlag Schimmel & Co., Leipzig.
- 2) *Vorratspflege und Lebensmittelforschung*, 1942, Heft 5/6 p. 181 et Heft 7/9 p. 313.
- 3) *Analyses des eaux de vie par la méthode de distillation*, par Bonifazi. (Schw. Mitteilungen 1931, Bd. XXII p. 21)
- 4) *Manuel Suisse des denrées alimentaires* 4e ed., p. 343, v. aussi Högl, ces «Travaux» **33**, p. 93 (1942).