Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование Российской Федерации

1.1. ОБЩИЕ ВОПРОСЫ. ГИГИЕНА, ТОКСИКОЛОГИЯ, САНИТАРИЯ

Экспресс-метод токсикологогигиенической оценки парфюмернокосметической продукции с помощью люминесцентного бактериального теста (с применением измерительного прибора — люминометра типа «Биотокс-10»)

> Методические рекомендации MP 1.1.0120—18

> > Издание официальное

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

1.1. ОБЩИЕ ВОПРОСЫ. ГИГИЕНА, ТОКСИКОЛОГИЯ, САНИТАРИЯ

Экспресс-метод токсиколого-гигиенической оценки парфюмерно-косметической продукции с помощью люминесцентного бактериального теста (с применением измерительного прибора — люминометра типа «Биотокс-10»)

Методические рекомендации MP 1.1.0120—18 ББК 52.84 Э41

Экспресс-метод токсиколого-гигиенической оценки парфюмерно-косметической продукции с помощью люминесцентного бактериального теста (с применением измерительного прибора — люминометра типа «Биотокс-10»): Методические рекомендации.—М.: Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, 2018.—12 с.

ISBN 978-5-7508-1635-4

- 1. Разработаны Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, ФБУЗ «Центр гигиены и эпидемиологии в городе Москве» Роспотребнадзора.
- 2. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 13 февраля 2018 г.
- 3. МР 1.1.0120—18 введены взамен МР 1.1.0119—17 «Экспрессметод токсиколого-гигиенической оценки парфюмерно-косметической продукции с помощью люминесцентного бактериального теста (с применением измерительного прибора-люминометра типа «Биотокс-10»), утвержденных Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 22.12.2017.

ББК 52.84

Редактор Л. С. Кучурова Компьютерная верстка Е. В. Ломановой

Подписано в печать 22.08.18

Формат 60х84/16

Тираж 100 экз.

Печ. л. 0,75 Заказ 38

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека 127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован ФБУЗ ФЦГиЭ Роспотребнадзора 117105, Москва, Варшавское п., 19а

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89

Содержание

I. Общие положения	4
II. Описание метода	5
III. Оборудование, химическая посуда и реактивы	
IV. Проведение испытаний	
V. Оценка результатов испытаний	

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главный государственный санитарный врач Российской Федерации

А. Ю. Попова

13 февраля 2018 г.

1.1. ОБЩИЕ ВОПРОСЫ. ГИГИЕНА, ТОКСИКОЛОГИЯ, САНИТАРИЯ

Экспресс-метод токсиколого-гигиенической оценки парфюмерно-косметической продукции с помощью люминесцентного бактериального теста (с применением измерительного прибора – люминометра типа «Биотокс-10»)

Методические рекомендации MP 1.1.0120—18

І. Общие положения

- 1.1. Методические рекомендации содержат описание метода токсикологического тестирования парфюмерно-косметической (далее — ПК) продукции с применением в качестве тест-объекта (биосенсора) реактива люминесцентных бактерий «Эколюм» или иных препаратов бактериальной люциферазы и определяют порядок проведения испытаний следующих видов ПК-продукции (далее — методические рекомендации, метод):
 - продукция косметическая гигиеническая моющая;
 - жиросодержащие косметические средства;
 - продукция косметическая жидкая, не содержащая спирт:
 - гели косметические;
 - продукция декоративной косметики на эмульсионной основе;
- продукция косметическая для окрашивания, осветления, химической завивки и выпрямления волос;
 - продукция косметическая на носителях:
 - -- пилинги, скрабы, эксфолианты;
 - интимная косметика;
 - парфюмерная и косметическая спиртосодержащая продукция;
- дезодоранты и депиляторы в аэрозольной упаковке и не в аэрозольной упаковке;

- продукция декоративной косметики порошкообразная и компактная, тальк, присыпки, зубные порошки;
- кремы косметические для ухода за кожей лица, тела, волосами, ногтями, губами, кожей вокруг глаз;
 - продукция декоративной косметики на жировосковой основе;
 - средства для маникюра и ухода за ногтями;
 - мыло туалетное твердое;
 - соли для ванн, сухие средства для ванн;
 - зубные пасты;
 - средства гигиены полости рта жидкие;
 - средства для домашнего отбеливания зубов:
- косметическая продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов.
- 1.2. Методические рекомендации предназначены для оценки общетоксического действия вновь разрабатываемой и серийно выпускаемой ПК-продукции.

Метод может быть применен для скрининговой оценки ПК-продукции в качестве самостоятельного экспресс-метода или в сочетании с другими токсиколого-гигиеническими методами.

1.3. Методические рекомендации предназначены для учреждений научно-исследовательского и практического профиля, осуществляющих разработку новых видов ПК-продукции, контроль ее качества и оценки соответствия, а также для органов и организаций, осуществляющих федеральный государственный санитарно-эпидемиологический надзор.

II. Описание метода

2.1. В качестве тест-объекта используются препараты «Эколюм» лиофилизированных люминесцентных бактерий или иные препараты бактериальной люциферазы. Метод основан на определении изменения интенсивности бактериальной биолюминесценции при воздействии химических веществ, присутствующих в анализируемой пробе, по сравнению с контролем. Люминесцентные бактерии оптимальным образом сочетают в себе различные типы чувствительных структур, ответственных за генерацию биоповреждений (клеточная мембрана, цепи метаболического обмена, генетический аппарат), с экспрессностью, объективным и количественным характером отклика целостной системы на интегральное воздействие токсикантов. Это обеспечивается тем, что люминесцентные бактерии содержат фермент люциферазу, осуществляющую эффективную трансформацию энергии химических связей жизненно важных метаболитов в световой сигнал на уровне, доступном для экспрессных и количественных измерений.

2.2. Критерием токсического действия является измерение с помощью прибора типа «Биотокс-10» интенсивности биолюминесценции тест-объекта под воздействием химических соединений, содержащихся в экстрактах ПК-продукции, по сравнению с раствором, не содержащим токсических веществ, или эталонной пробой. Уменьшение интенсивности биолюминесценции пропорционально токсическому эффекту.

При изучении токсикологических свойств ПК-продукции и ее химических ингредиентов люминесцентный бактериальный тест показывает хорошую корреляцию с их действием на высших животных.

Токсическое действие исследуемой пробы определяется по ингибированию интенсивности ее биолюминесценции за 30-минутный (в экспрессном варианте — 5 мин) период экспозиции. Количественные оценки тест-реакции выражаются в виде безразмерной величины — индекса токсичности «T».

2.3. Индекс токсичности «T» равен отношению $T=100\times(I_o-I)/I_o$, где I_o и I — интенсивность биолюминесценции контроля и опыта соответственно при фиксированном времени экспозиции исследуемой пробы с бактериальным препаратом.

Метод допускает три пороговых уровня индекса токсичности:

- 1-й уровень: допустимая степень токсичности образца индекс токсичности «Т» меньше 20;
- 2-й уровень: образец токсичен индекс токсичности «T» равен или больше 20 и меньше 50;
- 3-й уровень: *образец сильно токсичен* индекс токсичности «Т» равен или более 50.

Основанием для выбора эталонных разведений различных видов ПК-продукции с учетом допустимого интервала индекса токсичности послужила сравнительная оценка результатов исследования общей токсичности настоящим методом и кожно-раздражающего действия различных видов ПК-продукции в эксперименте на лабораторных животных.

III. Оборудование, химическая посуда и реактивы

- 3.1. Измерительный прибор люминометр типа «Биотокс-10» с набором кювет на 1,5 мл.
- 3.2. Лиофилизированная культура микроорганизмов «Эколюм» или иных препаратов бактериальной люциферазы.
- 3.3. Весы лабораторные по ГОСТ ОІМL R 76-1—2011, высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.
 - 3.4. рН-метр любой марки с набором электродов.
 - 3.5. Сушильный электрический шкаф, ГОСТ 13474.
- 3.6. Холодильник бытовой, обеспечивающий температуру от -18 до +4 °C.

- 3.7. Пробирки с притертыми пробками объемом 3—5 мл, ГОСТ 1770—74.
- 3.8. Дозаторы лабораторные по ГОСТ 28311. Цилиндры вместимостью 25, 50 мл, второго класса точности, ГОСТ 1770.
 - 3.9. Воронки делительные на 100 мл типа ВД-1-100.
- 3.10. Фильтры бумажные «синяя лента» или обеззоленные типа ФОБ, ТУ 6-09-1678.
- 3.11. Стаканчики для взвешивания диаметром 30, 40 мм, ГОСТ 7148.
 - 3.12. Вода дистиллированная, ГОСТ 6709.
 - 3.13. Кислота соляная, ГОСТ 3118.
 - 3.14. Натрия гидроокись, ГОСТ 4328.
 - 3.15. Цинк сернокислый 7-водный, ГОСТ 4174.
 - 3.16. Спирт этиловый, хч, ТУ 6-091710.
 - 3.17. Кислота серная, ГОСТ 4204.
 - 3.18. Термометр, предметное стекло (технические характеристики).

Допускается применение аналогичного оборудования и материалов с техническими и метрологическими характеристиками, а также реактивов по качеству не ниже указанных в п. 3 методических рекомендаций.

При их применении следует руководствоваться рекомендациями изготовителя.

IV. Проведение испытаний

4.1. Условия выполнения токсикологических испытаний

При проведении испытаний в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура воздуха от 18 до 25 °C; - относительная влажность воздуха не более 80 %;

– атмосферное давление84—106 кПа (630—800 мм рт. ст.);

- частота переменного тока (50 ± 1) Γ ц; - напряжение сети (220 ± 10) В.

- 4.2. Отбор проб проводится по ГОСТ 29188.0—2014.
- 4.3. Приготовление экстрактов из образцов ПК-продукции
- 4.3.1. Из поступивших на испытания образцов одного наименования (не менее двух единиц) составляют объединенную пробу. Опытные образцы готовят путем разбавления испытуемых образцов в модельной среде (дистиплированная вода).

В сосуд помещают необходимое количество пробы ПК-продукции, заливают определенным объемом дистиллированной воды и выдерживают (настаивают) в термостате при температуре 37 °C определенное время (продолжительность экстракции).

Соотношение массы (объема) испытуемой продукции и объема модельной среды, а также продолжительность экстракции, приведены в табл. 1.

После окончания экстракции полученные экстракты охлаждают до комнатной температуры и отделяют водную фазу фильтрацией или с помощью делительной воронки.

Испытуемые образцы продукции на носителях предварительно измельчают ножницами.

Испытуемые образцы ПК-продукции, представляющей собой жиросодержащие средства, порошкообразные и компактные, эмульсии и суспензии, продукцию на носителях, требуют периодического перемешивания в течение времени экстракции.

По продукции, применение которой согласно аннотации подразумевает смешивание нескольких компонентов перед применением (для окрашивания, осветления, мелирования волос, для химической завивки или распрямления волос, сухие косметические маски и другая аналогичная продукция), испытуемые образцы готовят в зависимости от полученной консистенции готовой композиции.

Средства для ухода за ногтями требуют предварительной подготовки. На предметное стекло $(2 \times 2 \text{ см})$ ровным слоем наносят исследуемую навеску (1 г) образца и оставляют при комнатной температуре до полного высыхания. Высушенную пробу переносят в сосуд с дистиллированной водой и готовят экстракт в соответствии с π . 4.3.1.

Таблица 1 Условия приготовления водных экстрактов в зависимости от вида продукции

№ 11/11	Вид ПК-продукции	Масса или объем образца	Объем дистилли- рованной воды, мл	Степень разведения	Продолжи- тельность экстракции, мин
1	2	3	4	5	6
1	Продукция косметичес- кая гигиеническая моющая	1 мл	20	1:20	10
2	Жиросодержащие кос- метические средства	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60
3	Продукция косметиче- ская жидкая, не содер- жащая спирт	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60
4	Гели косметические	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60
5	Продукция декоратив- ной косметики на эмульсионной основе	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60

Продолжение табл. 1

1	2	3	4	5	6
6	Продукция косметическая для окрашивания, осветления, химической завивки и выпрямления волос	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60
7	Продукция косметиче- ская на носителях	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60
8	Пилинги, скрабы, экс- фолианты	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60
9	Ингимная косметика	0,1 мл или 0,1 г	100	1:1000	60
10	Парфюмерная и косметическая спиртосодержащая продукция	1 мл	20	1:20	10
11	Дезодоранты и депиля- торы в аэрозольной упаковке	0,1 мл	100	1:1000	10
12	Продукция декоративной косметики порошкообразная и компактная, тальк, присыпки, зубные порошки	0,1 r	100	1:1000	10
13	Кремы косметические для ухода за кожей ли- ца, тела, волосами, ног- тями, губами, кожей вокруг глаз	1 r	10	1:10	60
14	Продукция декоратив- ной косметики на жи- ровосковой основе	1 r	10	1:10	60
15	Дезодоранты и депиля- торы не в аэрозольной упаковке	1 r	10	1:10	60
16	Средства для маникюра и ухода за ногтями	1г	20	1:20	60
17	Мыло туалетное твер- дое, соли для ванн, су- хие средства для ванн	0,1 г	100	1:1000	60
18	Зубные пасты	1 r	1 000	1:1000	60
19	Средства гигиены по- лости рта жидкие	1,0 мл	1 000	1:1000	10
20	Средства для домашне- го отбеливания зубов	1 г	1 000	1:1000	60

Не допускается консервирование проб, предназначенных для исследования на токсичность.

4.4. Подготовка прибора «Биотокс-10» и тест-объекта «Эколюм»

4.4.1. Подготовка прибора «Биотокс-10»

Подготовку прибора «Биотокс-10» проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

- 4.4.2. Регидратация биосенсора «Эколюм»
- 4.4.2.1. Вскрыть флакон с лиофилизированным препаратом «Эколюм».
- 4.4.2.2. Добавить 10 мл дистиллированной воды комнатной температуры для получения суспензии бактериального препарата. Рекомендуется использовать стерилизованную дистиллированную воду, а также несколько раз встряхнуть флакон с суспензией препарата.

Рекомендуется перемешивание рабочей суспензии препарата перед отбором определенных объемов для проведения анализа.

- 4.4.2.3. Выдержать суспензию в течение 30 мин.
- 4.4.3. Определение рабочей концентрации биосенсора «Эколюм»
- 4.4.3.1. Йзмерить фоновое значение прибора «Биотоке-10» (по инструкции к прибору, при счете 10 с без кюветы) и записать это значение.

4.5. Проведение измерений

- 4.5.1. Добавить 0,1 мл суспензии бактерий из флакона в кювету люминометра. Затем туда же добавить 0,9 мл дистиллированной воды (комнатная температура).
- 4.5.2. Вставить кювету с биосенсором в люминометр и измерить величину интенсивности биолюминесценции. Свечение рабочей суспензии бактерий должно находиться в интервале, превышающем фоновое значение прибора в 25—250 раз. Если величина больше интервала, то следует разбавить суспензию бактерий дистиллированной водой и повторить измерение.

Если биосенсер стал меньше растворяться в холодной дистиллированной воде, рекомендуется более энергично его встряхивать и отфильтровать суспензию бактерий через бумажный фильтр.

4.5.3. В стандартном анализе приготовляют контрольный образец путем смешения в кювете от люминометра 0,1 мл рабочей суспензии бактерий и 0,9 мл дистиллированной воды. При приготовлении опытных образцов к 0,1 мл рабочей суспензии бактерий добавляют 0,9 мл пробы ПК-продукции различного разведения в соответствии с табл. 1 методических рекомендаций. Температура дистиллированной воды и образцов должна быть одинаковой. Указать значение температуры.

Измерение токсикологических параметров проводят с помощью прибора «Биотокс-10» в стандартном варианте через 30 мин экспозиции. В экспрессном варианте допустимо проведение анализа через 5 мин.

4.5.4. Контроль погрешности метода токсикологического анализа.

Контроль качества оценки токсичности объектов окружающей среды проводится по определению чувствительности используемых тесторганизмов к модельному «эталонному» токсиканту цинку сернокислому 7-водному ($\rm ZnSO_4 \times 7H_2O$). Расчет проводится по содержанию ионов цинка. Диапазон концентраций модельного токсиканта, при действии которого в течение 30 мин интенсивность биолюминесценции ингибируется на 50 %, составляет 0,6—1,5 мг/л.

Удовлетворительные результаты, полученные при проверке диапазона реагирования люминесцентных бактерий на модельный токсикант, не обеспечивают гарантии адекватного реагирования организмов на другие токсиканты и тем более их смеси, однако регулярно проводимая проверка позволяет выявить ошибки при приготовлении исследуемых смесей и растворов, нарушения, допускаемые в условиях проведения опытов.

Процедура определения диапазона реагирования тест-системы «Эколюм» на модельный токсикант проводится путем действия раствора, содержащего 4,4 мг/л цинка сернокислого, при времени инкубации 30 мин с биосенсором. Должно происходить не менее чем 50 % ингибирование интенсивности биолюминесценции по сравнению с контролем. В случае если эта величина меньше, то следует проверить точность приготовления исследуемых растворов, условий проведения опытов.

4.6. Математическая обработка результатов измерений

4.6.1. Результат токсикологического анализа — индекс токсичности — в документах, предусматривающих его использование, представляется в виде:

$$\bar{x} \pm s$$
 при $P = 0.95$, где

 \overline{x} — среднее арифметическое определений, s — среднеквадратичное отклонение, P — уровень вероятности.

За результат анализа (\overline{x}) принимают среднее арифметическое результатов трех (или более — до 10) параллельных измерений индекса токсичности. Индекс токсичности «T» вычисляется по формуле: $T=100\cdot (I_{{\it контр}}-I_{{\it onsim}})/I_{{\it контр}}$, где $I_{{\it контр}}$ и $I_{{\it onsim}}$ — интенсивности биолюминесценции бактерий в контрольной и опытной пробах соответственно.

Среднее квадратичное отклонение (σ) результатов определений количественного выражения тест-реакции — индекса токсичности — вычисляется по формуле:

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum\limits_{i=1}^{n}(\overline{x} - x_i)^2}{n-1}}$$
 , где

 $x_i - i$ -й результат определений;

п - число параллельных определений.

Среднее арифметическое \bar{x} результатов определений количественного выражения тест-реакций вычисляется по формуле:

$$\overline{x} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i$$

Все указанные статистические параметры вычисляются измерительным прибором «Биотокс-10» автоматически по команде оператора.

V. Оценка результатов испытаний

5.1. Оценку токсичности пробы проводят по относительному различию в интенсивности биолюминесценции контрольной и опытной проб и вычислению индекса токсичности «T».

В ряде случаев возможен вариант, когда интенсивность биолюминесценции в анализируемой пробе больше, чем в контроле. В таком случае независимо от величины отрицательного значения «Т» делается вывод об отсутствии токсичности образца, и индекс токсичности принимает нулевое значение.

По величине индекса токсичности анализируемые пробы классифицируются на три группы в соответствии с табл. 2.

Таблица 2 Классификация токсичности проб

Группы	Индекс токсичности «Т»	Вывод о степени токсичности пробы
1	меньше 20	допустимая степень токсичности
2	от 20 до 50	образец токсичен
3	равен или больше 50	образец сильно токсичен

Если при оценке токсичности продукции по величине индекса токсичности получено значение индекса токсичности более 20, то вывод о токсикологической безопасности продукции должен быть сделан после испытаний продукции аналогичными альтернативными методами или методами *in vivo*.