



МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

ГОСТ  
ISO 21150—  
2018

**ПРОДУКЦИЯ ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКАЯ**  
**Микробиология. Обнаружение *Escherichia coli***

(ISO 21150:2015, IDT)

Издание официальное

Зарегистрирован  
№ 14258  
27 июля 2018 г.



## Предисловие

Евразийский совет по стандартизации, метрологии и сертификации (ЕАСС) представляет собой региональное объединение национальных органов по стандартизации государств, входящих в Содружество Независимых Государств. В дальнейшем возможно вступление в ЕАСС национальных органов по стандартизации других государств.

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены».

### Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН республиканским унитарным предприятием «Белорусский государственный институт метрологии» (БелГИМ) на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Госстандартом Республики Беларусь

3 ПРИНЯТ Евразийским советом по стандартизации, метрологии и сертификации по результатам голосования в АИС МГС (протоколом от 27 июля 2018 г. №110-П)

За принятие стандарта проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Кыргызстан	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO 21150:2015 «Косметика. Микробиология. Обнаружение *Escherichia coli*» («Cosmetics — Microbiology — Detection of *Escherichia coli*», IDT).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для увязки с наименованиями, принятыми в существующем комплексе межгосударственных стандартов.

Международный стандарт разработан техническим комитетом ISO/TC 217 «Косметика» Международной организации по стандартизации (ISO).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международного и европейского стандартов соответствующие им межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

### 5 ВЗАМЕН ГОСТ ISO 21150-2013

*Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных (государственных) стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных (государственных) органов по стандартизации.*

*В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация также будет опубликована в сети Интернет на сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»*

Исключительное право официального опубликования настоящего стандарта на территории указанных выше государств принадлежит национальным (государственным) органам по стандартизации этих государств.

## Содержание

Введение.....	V
1 Область применения .....	1
2 Нормативные ссылки.....	1
3 Термины и определения.....	2
4 Сущность метода .....	2
5 Разбавители и питательные среды .....	2
5.1 Общие положения .....	2
5.2 Разбавители для бактериальной суспензии (раствор хлорида натрия с триптоном) .....	2
5.2.1 Общие положения .....	2
5.2.2 Состав.....	3
5.2.3 Приготовление .....	3
5.3 Питательные среды .....	3
5.3.1 Общие положения.....	3
5.3.2 Агаризованная среда для теста на пригодность (см. раздел 11) [агаризованная среда с соево-казеиновым гидролизатом (SCDA) или триптон-соевый агар (TSA)].....	3
5.3.3 Бульон для обогащения.....	3
5.3.4 Селективная агаризованная среда для выделения <i>Escherichia coli</i> .....	4
5.3.5 Селективная агаризованная среда для подтверждения <i>Escherichia coli</i> .....	4
6 Инструменты и стеклянная лабораторная посуда.....	4
7 Штаммы микроорганизмов.....	5
8 Обращение с парфюмерно-косметической продукцией и лабораторными пробами .....	5
9 Методика.....	5
9.1 Общие рекомендации .....	5
9.2 Приготовление исходной суспензии в бульоне для обогащения .....	5
9.2.1 Общие положения.....	5
9.2.2 Водорастворимая продукция .....	5
9.2.3 Нерастворимая в воде продукция .....	5
9.2.4 Фильтруемая продукция .....	5
9.3 Инкубация инокулированного бульона для обогащения .....	6
9.4 Обнаружение и идентификация <i>Escherichia coli</i> .....	6
9.4.1 Выделение .....	6
9.4.2 Идентификация <i>Escherichia coli</i> .....	6
10 Представление результатов (обнаружение <i>Escherichia coli</i> ).....	6
11 Нейтрализация антимикробных свойств продукции .....	6
11.1 Общие положения .....	6
11.2 Приготовление инокулята .....	7
11.3 Подтверждение пригодности метода обнаружения.....	7
11.3.1 Процедура.....	7

## ГОСТ ISO 21150—2018

11.3.2 Интерпретация результатов теста на пригодность .....	7
12 Протокол испытания .....	7
Приложение А (справочное) Другие бульоны для обогащения.....	9
Приложение В (справочное) Нейтрализаторы антимикробной активности консервантов и промывные жидкости.....	11
Библиография .....	12
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных международного и европейского стандартов межгосударственным стандартам .....	13

## Введение

Микробиологические исследования парфюмерно-косметической продукции должны выполняться на основании соответствующего анализа степени микробиологического риска, для того чтобы обеспечить ее качество и безопасность для потребителей.

Проведение анализа микробиологического риска обусловлено несколькими факторами, такими как:

- возможное изменение парфюмерно-косметической продукции;
- патогенность микроорганизмов;
- область нанесения парфюмерно-косметической продукции (волосы, кожа, глаза, слизистые оболочки);
- тип потребителей (взрослые, дети, включая детей до трех лет).

Для парфюмерно-косметической и другой аналогичной продукции важным является обнаружение кожных болезнетворных микроорганизмов, таких как *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa* и *Candida albicans*, так как они могут вызвать инфекции на коже человека или в области глаз. Обнаружение других видов микроорганизмов также может представлять интерес, поскольку эти микроорганизмы (включая индикаторы фекального загрязнения, например *Escherichia coli*) указывают на несоблюдение гигиенических требований в процессе производства.

## МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

ПРОДУКЦИЯ ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКАЯ  
Микробиология. Обнаружение *Escherichia coli*Perfume and cosmetic products  
Microbiology. Detection of *Escherichia coli*

Дата введения

## 1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает общие требования к методу обнаружения и идентификации специфического микроорганизма *Escherichia coli* в парфюмерно-косметической продукции. Микроорганизмы, рассматриваемые в настоящем стандарте, в зависимости от применяемой национальной практики или требований национальных регламентов в разных странах могут относиться или не относиться к специфическим.

Чтобы обеспечить качество и безопасность продукции для потребителя, рекомендуется проводить соответствующий анализ микробиологического риска с целью определения видов парфюмерно-косметической продукции, к которой применим настоящий стандарт. К продукции с низкой степенью микробиологического риска (см. ISO 29621) относится продукция с низкой водной активностью, продукция на спиртовой основе, продукция с крайними значениями pH и т. д.

Метод, установленный в настоящем стандарте, основан на обнаружении *Escherichia coli* в неселективной жидкой среде (бульоне для обогащения), с последующим выделением микроорганизмов на селективной агаризованной среде. Можно применять и другие методы в зависимости от требуемого уровня обнаружения.

**Примечание** — Для обнаружения *Escherichia coli* субкультуры могут быть пересеяны на неселективные питательные среды с последующей поэтапной идентификацией (например, с помощью идентификационных тестов).

Из-за большого разнообразия парфюмерно-косметической продукции в рассматриваемой области применения отдельные детали данного метода могут быть непригодными для некоторых видов продукции (например, для нерастворимой в воде продукции). Могут применяться другие стандарты (например, ISO 18415). Можно применять другие методы (например, автоматизированные) вместо приведенных тестов, при условии, что была доказана их равнозначность или подтверждена пригодность должным образом.

## 2 Нормативные ссылки

Для применения настоящего стандарта необходимы следующие ссылочные стандарты. Для датированных ссылок применяют только указанное издание ссылочного стандарта. Для недатированных ссылок применяют последнее издание ссылочного стандарта (включая все его изменения).

ISO 21148:2005<sup>1)</sup> *Cosmetics — Microbiology — General instructions for microbiological examination* (Косметика. Микробиология. Общие указания по микробиологическому контролю)

EN 12353 *Chemical disinfectants and antiseptics — Preservation of test organisms used for the determination of bactericidal (including Legionella), mycobactericidal, sporicidal, fungicidal and virucidal (including bacteriophages) activity* (Средства дезинфицирующие химические и антисептики. Консервация тест-микроорганизмов, используемых для определения бактерицидной (включая микроорганизмы *Legionella*), микобактерицидной, споридной, фунгицидной и вируцидной (включая бактериофаги) активности)

<sup>1)</sup> Заменен на ISO 21148:2017. Однако для однозначного соблюдения требования настоящего стандарта, выраженного в датированной ссылке, рекомендуется использовать только указанное в этой ссылке издание.

### 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 **продукция** (product): Часть идентифицированной парфюмерно-косметической продукции, полученная лабораторией для испытания (анализа).

3.2 **проба** (sample): Часть продукции (не менее 1 г или 1 см<sup>3</sup>), которая используется при проведении испытаний для приготовления исходной суспензии.

3.3 **исходная суспензия** (initial suspension): Суспензия (или раствор) пробы в определенном объеме соответствующего бульона для обогащения.

3.4 **разведение пробы** (sample dilution): Разбавление исходной суспензии.

3.5 **специфические микроорганизмы** (specified microorganisms): Мезофильные аэробные бактерии или дрожжи, нежелательные в парфюмерно-косметической продукции и признанные патогенными для кожи микроорганизмами, которые способны причинить вред здоровью человека или являются признаком нарушения гигиенических требований в процессе производства.

3.6 ***Escherichia coli***: Грамотрицательные подвижные палочки, образующие гладкие колонии.

#### Примечания

1 Основные характеристики для идентификации: каталазаположительные, оксидазаотрицательные микроорганизмы, ферментирующие лактозу, продуцирующие индол, образующие характерные колонии на селективной среде, содержащей соли желчных кислот.

2 Бактерии вида *Escherichia coli* могут быть выделены из источников окружающей среды (воздух, вода, почва) и являться индикатором фекального загрязнения.

3.7 **бульон для обогащения** (enrichment broth): Неселективная жидкая питательная среда, содержащая соответствующие нейтрализаторы и/или диспергирующие вещества, которая прошла проверку пригодности для испытываемой продукции.

### 4 Сущность метода

Первым этапом испытания является обогащение в неселективной питательной среде (бульоне) для увеличения числа микроорганизмов без риска ингибирования селективными ингредиентами, которые присутствуют в селективной/дифференциальной питательной среде.

Второй этап испытания (выделение) выполняется на селективной среде с последующей идентификацией.

Возможное ингибирование роста микроорганизмов пробой должно быть нейтрализовано для обеспечения обнаружения жизнеспособных микроорганизмов [1]. Во всех случаях и независимо от применяемой методики должна быть проверена и доказана нейтрализация антимикробных свойств продукции (см. раздел 11).

### 5 Разбавители и питательные среды

#### 5.1 Общие положения

Общие указания приведены в ISO 21148. Если в настоящем стандарте упоминается вода, то это означает, что применяют дистиллированную или очищенную воду, как установлено в ISO 21148.

Бульон для обогащения используют для диспергирования пробы и увеличения первоначальной микробной популяции. Он может содержать нейтрализаторы, если испытываемая проба обладает антимикробными свойствами. Эффективность нейтрализации должна быть доказана (см. раздел 11). Информация относительно подходящих нейтрализаторов приведена в приложении В.

Бульон для обогащения (см. 5.3.3.1) или любой из бульонов, приведенных в приложении А, пригоден для контроля наличия *Escherichia coli* в соответствии с методом настоящего стандарта при условии, что он прошел проверку пригодности в соответствии с разделом 11.

Можно использовать другие разбавители и питательные среды, если была доказана их пригодность.

#### 5.2 Разбавители для бактериальной суспензии (раствор хлорида натрия с триптоном)

##### 5.2.1 Общие положения

Разбавитель используют для приготовления бактериальной суспензии, применяемой в процедуре теста на пригодность (см. раздел 11).

### 5.2.2 Состав

- Триптон, панкреатический гидролизат казеина — 1,0 г;
- хлорид натрия — 8,5 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

### 5.2.3 Приготовление

Растворяют компоненты в воде, перемешивая их при нагревании. Разливают в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин.

После стерилизации и охлаждения рН должен быть равен  $7,0 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

## 5.3 Питательные среды

### 5.3.1 Общие положения

Питательные среды могут быть приготовлены согласно описанию, приведенному ниже, или из сухих питательных сред согласно инструкциям изготовителя. Должны соблюдаться инструкции поставщика среды.

**Примечание** — Готовые к применению среды можно использовать, если их состав и/или ростовые свойства сопоставимы с описанными ниже.

**5.3.2 Агаризованная среда для теста на пригодность (см. раздел 11) [агаризованная среда с соево-казеиновым гидролизатом (SCDA) или триптон-соевый агар (TSA)]**

#### 5.3.2.1 Состав

- Панкреатический гидролизат казеина — 15,0 г;
- папаиновый гидролизат соевой муки — 5,0 г;
- хлорид натрия — 5,0 г;
- агар — 15,0 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

#### 5.3.2.2 Приготовление

Растворяют компоненты или готовую сухую среду в воде, перемешивая при нагревании. Разливают среду в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин.

После стерилизации и охлаждения рН должен быть равен  $7,3 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

### 5.3.3 Бульон для обогащения

#### 5.3.3.1 Бульон Эугон (Eugon) LT 100

##### 5.3.3.1.1 Общие положения

Данная среда содержит ингредиенты (лецитин и полисорбат 80), которые нейтрализуют ингибирующие вещества, присутствующие в пробе, а также диспергирующий агент октоксинал 9.

##### 5.3.3.1.2 Состав

- Панкреатический гидролизат казеина — 15,0 г;
- папаиновый гидролизат соевой муки — 5,0 г;
- L-цистин — 0,7 г;
- хлорид натрия — 4,0 г;
- сульфит натрия — 0,2 г;
- глюкоза — 5,5 г;
- яичный лецитин — 1,0 г;
- полисорбат 80 — 5,0 г;
- октоксинал 9 — 1,0 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### 5.3.3.1.3 Приготовление

Растворяют компоненты (полисорбат 80, октоксинал 9 и яичный лецитин) последовательно в кипящей воде до их полного растворения. Растворяют в воде остальные компоненты, перемешивая при нагревании. Разливают среду в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин.

После стерилизации и охлаждения рН должен быть равен  $7,0 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.



### 5.3.3.2 Другие бульоны для обогащения

Можно использовать и другие подходящие бульоны для обогащения (см. приложение А).

### 5.3.4 Селективная агаризованная среда для выделения *Escherichia coli*

#### 5.3.4.1 Агаризованная среда МакКонки (MacConkey)

##### 5.3.4.1.1 Состав

- Панкреатический гидролизат желатина — 17,0 г;
- панкреатический гидролизат казеина — 1,5 г;
- пептический гидролизат животной ткани — 1,5 г;
- лактоза — 10,0 г;
- смесь солей желчных кислот — 1,5 г;
- хлорид натрия — 5,0 г;
- агар — 13,5 г;
- нейтральный красный — 30,0 мг;
- кристаллический фиолетовый — 1,0 мг;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### 5.3.4.1.2 Приготовление

Растворяют все твердые компоненты в воде и кипятят в течение 1 мин до их полного растворения.

Разливают среду в подходящую лабораторную посуду и стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин.

После стерилизации и охлаждения pH должен быть равен  $7,1 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

### 5.3.5 Селективная агаризованная среда для подтверждения *Escherichia coli*

#### 5.3.5.1 Агаризованная среда Левина с эозином и метиленовым голубым

##### 5.3.5.1.1 Состав

- Панкреатический гидролизат желатина — 10,0 г;
- однозамещенный фосфат калия (KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>) — 2,0 г;
- агар — 15,0 г;
- лактоза — 10,0 г;
- эозин Y — 400 мг;
- метиленовый голубой — 65 мг;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### 5.3.5.1.2 Приготовление

Растворяют панкреатический гидролизат желатина, однозамещенный фосфат калия и агар в воде при нагревании и дают остыть. Непосредственно перед использованием расплавляют желатинизированную агаризованную среду, добавляют остальные ингредиенты в виде растворов в соответствующих количествах и смешивают, на каждые 100 см<sup>3</sup> расплавленной агаризованной среды добавляют:

- 5 см<sup>3</sup> раствора лактозы с массовой долей 20 %;
- 2 см<sup>3</sup> раствора эозина Y с массовой долей 2 %
- и 2 см<sup>3</sup> раствора метиленового голубого с массовой долей 0,033 %.

Готовая среда может оказаться непрозрачной.

Разливают среду в подходящую лабораторную посуду и стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин.

После стерилизации и охлаждения pH должен быть равен  $7,1 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

## 6 Инструменты и стеклянная лабораторная посуда

Используют лабораторное оборудование, инструменты и стеклянную посуду в соответствии с ISO 21148.

## 7 Штаммы микроорганизмов

Для проверки пригодности условий проведения испытаний используют следующий референсный штамм: *Escherichia coli* ATCC<sup>1)</sup> 8739 (эквивалентный штамм: CIP<sup>2)</sup> 53.126, или NCIMB<sup>3)</sup> 8545, или NBRC<sup>4)</sup> 3972, или KCTC<sup>5)</sup> 2571, или другой эквивалентный штамм из национальной коллекции).

Культуру следует восстановить согласно процедурам, представленным поставщиком референсного штамма.

Штамм может храниться в лаборатории согласно EN 12353.

## 8 Обращение с парфюмерно-косметической продукцией и лабораторными пробами

При необходимости продукцию, подлежащую испытаниям, хранят при комнатной температуре.

Не следует выдерживать в термостате, охлаждать и замораживать продукцию и пробы ни до, ни после анализа.

Отбор проб парфюмерно-косметической продукции для анализа следует проводить в соответствии с ISO 21148. Анализируют пробы согласно ISO 21148 и методике, приведенной в разделе 9.

## 9 Методика

### 9.1 Общие рекомендации

Приготовление пробы, исходной суспензии и разведений выполняют с соблюдением условий асептики, используя стерильные материалы, оборудование. В случае приготовления исходной суспензии с использованием подходящего солибилизирующего компонента время между окончанием приготовления суспензии и моментом ее внесения в бульон для обогащения не должно превышать 45 мин, если иное не оговорено в соответствующих протоколах или документах.

### 9.2 Приготовление исходной суспензии в бульоне для обогащения

#### 9.2.1 Общие положения

Для обогащения вносят пробу (см. 3.2) хорошо перемешанной испытуемой продукции в количестве не менее 1 г или 1 см<sup>3</sup> в бульон для обогащения объемом не менее 9 см<sup>3</sup>.

Отмечают *S*, точную массу или точный объем пробы.

При выполнении метода необходимо осуществлять контроль для гарантии того, что состав (с добавленным в конце приготовления нейтрализатором) и объем бульона соответствуют требованиям (см. 11.3).

**Примечание** — В некоторых случаях (когда это возможно) фильтруют парфюмерно-косметическую продукцию через мембранный фильтр, который затем погружают в бульон для обогащения, что облегчает нейтрализацию антимикробных свойств продукции (см. 11.3).

#### 9.2.2 Водорастворимая продукция

Переносят количество *S* пробы в подходящую лабораторную посуду, содержащую соответствующий объем бульона.

#### 9.2.3 Нерастворимая в воде продукция

Переносят количество *S* пробы продукции в подходящую лабораторную посуду, содержащую соответствующее количество солибилизирующего компонента (например, полисорбат 80).

Диспергируют пробу в солибилизирующем компоненте и добавляют соответствующий объем бульона.

#### 9.2.4 Фильтруемая продукция

Используют мембранный фильтр с номинальным размером пор не более 0,45 мкм.

Переносят количество *S* пробы продукции на мембранный фильтр в фильтровальном аппарате (см. ISO 21148). Сразу же фильтруют и промывают мембранный фильтр, используя определенные объемы воды и/или разбавителя.

<sup>1)</sup> ATCC — American Type Culture Collection (Американская коллекция типовых культур (микроорганизмов)).

<sup>2)</sup> CIP — Institut Pasteur Collection (Коллекция института Пастера).

<sup>3)</sup> NCIMB — National Collection of Industrial and Marine Bacteria (Национальная коллекция промышленных и морских бактерий).

<sup>4)</sup> NBRC — National Biological Resource center (Национальный центр биологических исследований).

<sup>5)</sup> KCTC — Korean Collection for type culture (Корейская коллекция типовых культур).

Переносят и погружают мембранный фильтр в пробирку или колбу подходящего размера, содержащую соответствующий объем бульона.

### 9.3 Инкубация инокулированного бульона для обогащения

Инкубируют исходную суспензию, приготовленную в бульоне (см. 9.2), при температуре  $(32,5 \pm 2,5)$  °С в течение не менее 20 ч, но не более 72 ч.

### 9.4 Обнаружение и идентификация *Escherichia coli*

#### 9.4.1 Выделение

Стерильной петлей делают пересев аликвоты инкубированного бульона для обогащения (см. 9.3) на поверхность агаризованной среды МакКонки (см. 5.3.4.1) так, чтобы получить изолированные колонии.

Переворачивают чашку Петри и инкубируют при температуре  $(32,5 \pm 2,5)$  °С в течение не менее 24 ч, но не более 48 ч.

Проверяют на наличие характерных колоний (см. таблицу 1).

Т а б л и ц а 1 — Морфологические характеристики *Escherichia coli* на агаризованной среде МакКонки

Селективная среда	Характеристика колоний <i>Escherichia coli</i>
Агаризованная среда МакКонки	Кирпично-красные; могут быть окружены зоной преципитации желчи

#### 9.4.2 Идентификация *Escherichia coli*

##### 9.4.2.1 Общие положения

Проводят дальнейшее изучение подозрительных колоний, выделенных на агаризованной среде МакКонки. Наличие *Escherichia coli* может быть подтверждено различными биохимическими и культуральными тестами.

##### 9.4.2.2 Окраска по Граму

Следуют процедуре, установленной в ISO 21148. Проверяют на наличие грамотрицательных палочек.

##### 9.4.2.3 Культивирование на агаризованной среде Левина с эозином и метиленовым голубым (агаризованная среда ЕМВ)

Инокулируют поверхность агаризованной среды Левина с эозином и метиленовым голубым подозрительными изолированными колониями, выращенными на агаризованной среде МакКонки таким образом, чтобы получить изолированные колонии. Переворачивают чашку Петри и инкубируют при температуре  $(32,5 \pm 2,5)$  °С в течение не менее 24 ч, но не более 48 ч.

Проверяют на наличие характерных колоний согласно таблице 2.

Т а б л и ц а 2 — Морфологические характеристики *Escherichia coli* на агаризованной среде Левина с эозином и метиленовым голубым

Селективная среда	Характеристика колоний <i>Escherichia coli</i>
Агаризованная среда Левина с эозином и метиленовым голубым	Металлический блеск под отраженным светом и сине-черный цвет в проходящем свете

## 10 Представление результатов (обнаружение *Escherichia coli*)

Если при идентификации колоний подтверждено наличие данного вида, то результат представляют следующим образом: бактерии вида *Escherichia coli* обнаружены в количестве S пробы.

Если после обогащения роста не наблюдалось и/или если идентификация колоний не подтвердила наличие данного вида, то результат представляют следующим образом: бактерии вида *Escherichia coli* не обнаружены в количестве S пробы.

## 11 Нейтрализация антимикробных свойств продукции

### 11.1 Общие положения

Описанные в 11.2 и 11.3 процедуры демонстрируют, что микроорганизмы могут расти в условиях проведения анализа.

## 11.2 Приготовление инокулята

Перед проведением испытания инокулируют поверхность среды с соево-казеиновым гидролизатом (SCDA), или триптон-соевого агара (TSA), или другой подходящей среды (неселективной и не оказывающей нейтрализующего действия) штаммом *Escherichia coli*. Инкубируют чашки при температуре  $(32,5 \pm 2,5)$  °C в течение 18–24 ч.

Стерильной петлей штриховыми движениями снимают с поверхности среды выросшие колонии и ресуспендируют в разбавителе (см. 5.2) для приготовления стандартной суспензии с концентрацией  $1 \times 10^8$  КОЕ/см<sup>3</sup> (например, используя спектрофотометр, см. ISO 21148:2005 (приложение С)).

Стандартную суспензию и ее разведения используют в течение 2 ч.

## 11.3 Пригодность метода обнаружения

### 11.3.1 Процедура

11.3.1.1 В пробирках, содержащих по 9 см<sup>3</sup> разбавителя (см. 5.2), готовят разведения стандартной суспензии (см. 11.2), чтобы в конечном счете получить концентрацию, равную 100–500 КОЕ/см<sup>3</sup>. Для подсчета окончательного количества жизнеспособных микроорганизмов в разведенной стандартной суспензии вносят 1 см<sup>3</sup> суспензии в чашку Петри и заливают 15–20 см<sup>3</sup> расплавленной агаризованной среды (см. 5.3.2), которая выдерживалась на водяной бане при температуре, не превышающей 48 °C. Дают среде в чашках застыть, а затем инкубируют при температуре  $(32,5 \pm 2,5)$  °C в течение 20–24 ч.

11.3.1.2 Готовят в двух повторностях исходную суспензию пробы в пробирке или колбе, соблюдая выбранные для анализа условия (не менее 1 г или 1 см<sup>3</sup> испытуемой продукции и определенный объем бульона для обогащения). Если используют метод мембранной фильтрации (см. 9.2.4), то фильтруют в двух повторностях не менее 1 см<sup>3</sup> испытуемой продукции и переносят каждый мембранный фильтр в пробирку или колбу, содержащую бульон для обогащения, в условиях, выбранных для теста.

11.3.1.3 Стерильно вносят 0,1 см<sup>3</sup> разведенной стандартной суспензии микроорганизмов в одну пробирку или колбу (тест на пригодность). Перемешивают, затем инкубируют обе пробирки или колбы (тест на пригодность и контроль неконтаминированной пробы) при температуре  $(32,5 \pm 2,5)$  °C в течение 20–24 ч.

11.3.1.4 Проводят выделение для каждой пробирки или колбы (тест на пригодность и контроль неконтаминированной пробы). Используя стерильную петлю, делают высеив инкубированной смеси методом истощающего штриха (при таких же условиях, как в тесте) на поверхность агаризованной среды МакКонки (приблизительно от 15 до 20 см<sup>3</sup>), разлитой в чашку Петри (диаметр от 85 до 100 мм). Инкубируют чашки при температуре  $(32,5 \pm 2,5)$  °C в течение 24–48 ч.

### 11.3.2 Интерпретация результатов теста на пригодность

Проверяют, что разведенная стандартная суспензия бактерий вида *Escherichia coli* содержит от 100 до 500 КОЕ/см<sup>3</sup>.

Нейтрализация подтверждается и метод обнаружения является удовлетворительным, если ростовые характеристики *Escherichia coli* наблюдаются на чашке, которая использовалась в тесте на пригодность, и если отсутствует рост на контрольной чашке.

Если обнаружен рост на контрольной чашке (контаминированная продукция), нейтрализация подтверждается и метод обнаружения является удовлетворительным, если бактерии вида *Escherichia coli* выделены на чашках, используемых в тесте на пригодность.

Отсутствие роста на чашках, используемых в тесте на пригодность, указывает на то, что антимикробная активность все еще не нейтрализована и требуется изменение условий метода путем увеличения объема питательного бульона (при этом количество продукции остается тем же), или путем добавления большего количества инактивирующего вещества в бульон для обогащения, или комбинации изменений, которые позволят обеспечить рост *Escherichia coli*.

Если все еще невозможно выделить жизнеспособные культуры несмотря на введение подходящих инактивирующих веществ и значительное увеличение объема бульона, как описано выше, то это указывает на малую вероятность контаминации продукции бактериями вида *Escherichia coli*.

## 12 Протокол испытания

Протокол испытания должен содержать следующую информацию:

- а) ссылку на настоящий стандарт;
- б) всю информацию, необходимую для полной идентификации продукции;

## ГОСТ ISO 21150—2018

- с) примененный метод;
- d) полученные результаты;
- e) все детали приготовления исходной суспензии;
- f) описание метода с указанием использованных нейтрализующих веществ и питательных сред;
- g) подтверждение пригодности метода, даже если испытание было выполнено отдельно;
- h) любые особенности, не указанные в настоящем стандарте или рассматриваемые как необязательные, вместе с подробностями, которые могли повлиять на полученные результаты.

## Приложение А (справочное)

### Другие бульоны для обогащения

#### А.1 Жидкая лактозная среда с нейтрализующими и диспергирующими агентами

Эта среда содержит ингредиенты:

- которые нейтрализуют ингибирующие вещества, присутствующие в пробе, — летицин и полисорбат 80),
- и диспергирующий агент октоксинол 9.

##### А.1.1 Состав

- Мясной экстракт — 3,0 г;
- панкреатический гидролизат желатина — 5,0 г;
- лактоза — 5,0 г;
- яичный лецитин — 1,0 г;
- полисорбат 80 — 5,0 г;
- октоксинол 9 — 1,0 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### А.1.2 Приготовление

Растворяют последовательно компоненты (полисорбат 80, октоксинол 9 и яичный лецитин) в кипящей воде до полного их растворения. Растворяют остальные компоненты, перемешивая при нагревании. Разливают среду в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин. После стерилизации охлаждают среду как можно быстрее. рН должен быть равен  $6,9 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

#### А.2 Жидкая лактозная среда

##### А.2.1 Состав

- Мясной экстракт — 3,0 г;
- панкреатический гидролизат желатина — 5,0 г;
- лактоза — 5,0 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### А.2.2 Приготовление

Растворяют компоненты в воде. Разливают среду в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин. После стерилизации охлаждают среду как можно быстрее. рН должен быть равен  $6,9 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

#### А.3 Среда с соево-казеиновым гидролизатом, летицином и полисорбатом 80 (бульон SCDLP 80)

##### А.3.1 Состав

- Казеиновый пептон — 17,0 г;
- соевый пептон — 3,0 г;
- хлорид натрия — 5,0 г;
- калий фосфорнокислый двузамещенный — 2,5 г;
- глюкоза — 2,5 г;
- лецитин — 1,0 г;
- полисорбат 80 — 7,0 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### А.3.2 Приготовление

Растворяют все компоненты или готовую сухую среду последовательно в кипящей воде до их полного растворения. Разливают среду в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин. После стерилизации и охлаждения рН должен быть равен  $7,2 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

#### **A.4 Нейтрализующий бульон D/E (нейтрализующий бульон Dey/Engley) [7]**

##### **A.4.1 Состав**

- Глюкоза — 10,0 г;
- соевый лецитин — 7,0 г;
- пятиводный тиосульфат натрия — 6,0 г;
- полисорбат 80 — 5,0 г;
- панкреатический гидролизат казеина — 5,0 г;
- бисульфит натрия — 2,5 г;
- дрожжевой экстракт — 2,5 г;
- тиогликолят натрия — 1,0 г;
- бромкрезоловый пурпурный — 0,02 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### **A.4.2 Приготовление**

Растворяют все компоненты или готовую сухую среду последовательно в кипящей воде до полного растворения. Разливают среду в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин. После стерилизации и охлаждения pH должен быть равен  $7,6 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

#### **A.5 Модифицированный летиновый (Letheen) бульон**

##### **A.5.1 Состав**

- Пепсиновый гидролизат мяса — 20,0 г;
- панкреатический гидролизат казеина — 5,0 г;
- говяжий экстракт — 5,0 г;
- дрожжевой экстракт — 2,0 г;
- лецитин — 0,7 г;
- полисорбат 80 — 5,0 г;
- хлорид натрия — 5,0 г;
- бисульфит натрия — 0,1 г;
- вода — 1 000 см<sup>3</sup>.

##### **A.5.2 Приготовление**

Последовательно растворяют полисорбат 80 и летицин в кипящей воде до полного их растворения. Растворяют остальные компоненты, перемешивая при нагревании. Перемешивают осторожно во избежание пенообразования. Разливают среду в подходящую лабораторную посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин. После стерилизации и охлаждения pH должен быть равен  $7,2 \pm 0,2$  при измерении при комнатной температуре.

**Приложение В  
(справочное)**

**Нейтрализаторы антимикробной активности консервантов и промывные жидкости**

Консерванты	Химические вещества, способные нейтрализовать антимикробную активность консервантов	Примеры подходящих нейтрализаторов и промывных жидкостей (для методов мембранной фильтрации)
Фенольные соединения: - парабены; - феноксиэтанол; - фенилэтанол; - и другие анилиды	Лецитин, полисорбат 80, конденсат этиленоксида жирного спирта, неионогенные поверхностно-активные вещества	Полисорбат 80, 30 г/дм <sup>3</sup> , + лецитин, 3 г/дм <sup>3</sup> . Конденсат этиленоксида жирного спирта, 7 г/дм <sup>3</sup> , + лецитин, 20 г/дм <sup>3</sup> , + полисорбат 80, 4 г/дм <sup>3</sup> D/E-нейтрализующий бульон <sup>a)</sup> Промывная жидкость: дистиллированная вода; триптон, 1 г/дм <sup>3</sup> , + NaCl, 9 г/дм <sup>3</sup> ; полисорбат 80, 5 г/дм <sup>3</sup>
Четвертичные аммониевые соединения, катионогенные поверхностно-активные вещества	Лецитин, сапонин, полисорбат 80, додецилсульфат натрия  Конденсат этиленоксида жирного спирта	Полисорбат 80, 30 г/дм <sup>3</sup> , + додецилсульфат натрия, 4 г/дм <sup>3</sup> , + лецитин, 3 г/дм <sup>3</sup> . Полисорбат 80, 30 г/дм <sup>3</sup> , + сапонин, 30 г/дм <sup>3</sup> , + лецитин, 3 г/дм <sup>3</sup> . D/E-нейтрализующий бульон <sup>a)</sup> . Промывная жидкость: дистиллированная вода; триптон, 1 г/дм <sup>3</sup> , + NaCl, 9 г/дм <sup>3</sup> ; полисорбат 80, 5 г/дм <sup>3</sup>
Альдегиды, ингредиенты, выделяющие формальдегид	Глицин, гистидин	Лецитин, 3 г/дм <sup>3</sup> , + полисорбат 80, 30 г/дм <sup>3</sup> , + L-гистидин, 1 г/дм <sup>3</sup> . Полисорбат 80, 30 г/дм <sup>3</sup> , + сапонин, 30 г/дм <sup>3</sup> , + L-гистидин, 1 г/дм <sup>3</sup> , + L-цистеин, 1 г/дм <sup>3</sup> . D/E-нейтрализующий бульон <sup>a)</sup> Промывная жидкость: полисорбат 80, 3 г/дм <sup>3</sup> , + L-гистидин, 0,5 г/дм <sup>3</sup>
Окисляющие соединения	Тиосульфат натрия	Тиосульфат натрия, 5 г/дм <sup>3</sup> . Промывная жидкость: тиосульфат натрия, 3 г/дм <sup>3</sup>
Изотиазолиноны, имидазолы	Лецитин, сапонин Амины, сульфаты, меркаптаны, бисульфит натрия, тиогликолят натрия	Полисорбат 80, 30 г/дм <sup>3</sup> , + сапонин, 30 г/дм <sup>3</sup> , + лецитин, 3 г/дм <sup>3</sup> . Промывная жидкость: триптон, 1 г/дм <sup>3</sup> , + NaCl, 9 г/дм <sup>3</sup> ; полисорбат 80, 5 г/дм <sup>3</sup>
Бигуаниды	Лецитин, сапонин, полисорбат 80	Полисорбат 80, 30 г/дм <sup>3</sup> , + сапонин, 30 г/дм <sup>3</sup> , + лецитин, 3 г/дм <sup>3</sup> Промывная жидкость: триптон, 1 г/дм <sup>3</sup> , + NaCl, 9 г/дм <sup>3</sup> ; полисорбат 80, 5 г/дм <sup>3</sup>
Соли металлов (Cu, Zn, Hg), ртутьорганические соединения	Бисульфат натрия, L-цистеин Сульфгидрильные соединения, тиогликолевая кислота	Тиогликолят натрия, 0,5 или 5 г/дм <sup>3</sup> . L-цистеин, 0,8 или 1,5 г/дм <sup>3</sup> . D/E-нейтрализующий бульон <sup>a)</sup> . Промывная жидкость: тиогликолят натрия, 0,5 г/дм <sup>3</sup>
Примечание — См. ссылки [8] и [11].		
<sup>a)</sup> D/E-нейтрализующий бульон (Dey/Engley-нейтрализующий бульон) см. в приложении А.		



## Библиография

- [1] COLIPA, Guidelines on Microbial Quality Management, 1997 published by the European Cosmetic, Toiletry and Perfumery Association (COLIPA)  
(Руководство по менеджменту качества в микробиологии)
- [2] CTFA, Microbiology Guidelines, 2007 published by the Cosmetic, Toiletry and Fragrance Association ISBN 1-882621-32-8  
(Руководство по микробиологии)
- [3] EP, Microbiological Examination of non-sterile products, 4th edition, 2002 published by the European Pharmacopoeia  
(Микробиологическая экспертиза нестерильной продукции)
- [4] FDA, Bacteriological Analytical Manual, 8th edition, 1995 published by the U.S. Food and Drug Administration <http://www.cfsan.fda.gov/~ebam/bam-23.html>  
(Руководство по бактериологическому анализу)
- [5] J.P 14, General Tests — Microbial limit test, 2001 published by the Japanese Pharmacopoeia  
(Общие испытания. Испытания на предельное содержание микроорганизмов)
- [6] USP 28, Microbial limit test (61), 2005 published by the U.S. Pharmacopoeia  
(Испытания на предельное содержание микроорганизмов)
- [7] Atlas, R.M. Handbook of Microbiological Media, CRC Press, ISBN 0-8493-2944-2, 1993  
(Справочник по микробиологическим средам)
- [8] Singer, S. The Use of Preservative Neutralizers in Diluents and Plating Media, Cosmetics and Toiletries, 102, December 1987, p. 55  
(Применение нейтрализаторов-консервантов в разбавителях и средах для чашек Петри. Косметика и туалетные принадлежности)
- [9] ISO 21149 Cosmetics — Microbiology — Enumeration and detection of aerobic mesophilic bacteria  
(Косметика. Микробиология. Подсчет и обнаружение аэробных мезофильческих бактерий)
- [10] ISO 18415 Cosmetics — Microbiology — Detection of specified microorganisms and non-specified microorganisms  
(Косметика. Микробиология. Обнаружение специфических и неспецифических микроорганизмов)
- [11] EN 1040 Chemical disinfectants and antiseptics — Basic bactericidal activity — Test method and requirements (phase 1)  
(Средства химические дезинфицирующие и антисептики. Базовая бактерицидная активность. Метод испытания и требования (этап 1))
- [12] ISO 29621 Cosmetics — Microbiology — Guidelines for the risk assessment and identification of microbiologically low-risk products  
(Продукция косметическая. Микробиология. Руководящие указания по оценке риска и идентификации продукции с микробиологически низким риском)

**Приложение ДА  
(справочное)**

**Сведения о соответствии ссылочных международного  
и европейского стандартов межгосударственным стандартам**

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного международного (европейского) стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
ISO 21148:2005	IDT	ГОСТ ISO 21148—2013 Продукция парфюмерно-косметическая. Микробиология. Общие требования к микробиологическому контролю
EN 12353	IDT	ГОСТ EN 12353—2016 Средства химические дезинфицирующие и антисептические. Консервация тест-организмов, используемых для определения бактерицидной (включая Legionella), микобактерицидной, спорицидной, фунгицидной и вируцидной (включая бактериофаги) активности (EN 12353:2013)
<p>Примечание — В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандартов: - IDT — идентичные стандарты.</p>		

