



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

КОСМЕТИКА

Микробиология

**Обнаружение специфических и
неспецифических микроорганизмов**

СТ РК ИСО 18415-2009

*ISO 18415:2006 Cosmetic – Microbiology -
Detection of specified and non-specified microorganisms, IDT*

Издание официальное

**Комитет по техническому регулированию и метрологии
Министерства индустрии и торговли Республики Казахстан
(Госстандарт)**

Астана

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН И ВНЕСЕН Республиканским государственным предприятием «Казахстанский институт стандартизации и сертификации» Комитета по техническому регулированию и метрологии и Техническим комитетом по стандартизации № 72 «Нанотехнологии»

2 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Председателя Комитета по техническому регулированию и метрологии Министерства промышленности и торговли Республики Казахстан от 17 сентября 2009 года №471-од

3 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 18415:2006 "Косметика. Микробиология. Обнаружение специфических и неспецифических микроорганизмов" ("Cosmetic – Microbiology - Detection of specified and non-specified microorganisms") с дополнительными требованиями, которые по тексту выделены курсивом.

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им государственные и (или) межгосударственные стандарты.

Степень соответствия – идентичная (IDT)

**4 СРОК ПЕРВОЙ ПРОВЕРКИ
ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОВЕРКИ**

**2014 год
5 лет**

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему Стандарту публикуется в указателе «Нормативные документы по стандартизации», а текст изменений – в ежемесячных информационных указателях «Государственные стандарты». В случае пересмотра (отмены) или замены настоящего Стандарта соответствующая информация будет опубликована в информационном указателе «Государственные стандарты»

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Комитета по техническому регулированию и метрологии Министерства промышленности и торговли Республики Казахстан

Содержание

1	Область применения	1
2	Нормативные ссылки	2
3	Термины и определения	2
4	Принцип	3
5	Растворители и культуральная среда	4
5.1	Общие положения	4
5.2	Растворитель суспензии микроорганизмов (раствор триптона хлорида натрия)	4
5.3	Культуральная среда	5
6	Приборы и стеклянная посуда	6
7	Штамм микроорганизма	6
8	Обработка косметических продуктов и лабораторных образцов	7
9	Процедура	7
9.1	Общие рекомендации	7
9.2	Приготовление исходной суспензии в среде обогащения	7
9.3	Инкубация исходной суспензии	8
9.4	Выделение специфических и неспецифических микроорганизмов	8
9.5	Процедура идентификации специфического микроорганизма: <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	8
9.6	Процедура идентификации специфического микроорганизма: <i>Escherichia coli</i>	9
9.7	Процедура идентификации специфического микроорганизма: <i>Staphylococcus aureus</i>	9
9.8	Процедура идентификации специфического микроорганизма: <i>Candida albicans</i>	10

СТ РК ИСО 18415-2009

9.9	Процедура идентификации неспецифических микроорганизмов	10
10	Выражение результатов	11
10.1	Обнаружение специфических микроорганизмов	11
10.2	Обнаружение неспецифических микроорганизмов	11
10.3	Отсутствие микроорганизмов	11
11	Нейтрализация антибактериальных свойств продукта	12
11.1	Общие положения	12
11.2	Подготовка инокулята	12
11.3	Проверка достоверности метода обнаружения с помощью обогащения	12
12	Протокол испытаний	13
	Приложение А (информационное) Общая схема для идентификации микроорганизмов	14
	Приложение В (информационное) Другая среда	15
	Приложение С (информационное) Нейтрализаторы антибактериальной деятельности консервантов и жидкостей полоскания	17
	Библиография	19

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

КОСМЕТИКА**Микробиология
Обнаружение специфических и
неспецифических микроорганизмов**

Дата введения 2010-07-01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает общие руководящие принципы для обнаружения и идентификации определенных микроорганизмов в косметической продукции, и для обнаружения и идентификации других видов аэробных мезофильных неспецифических микроорганизмов в косметической продукции.

Рассматриваемые микроорганизмы, как установлено в настоящем стандарте, могут отличаться в зависимости от страны в соответствии с национальными правилами и регламентами. Многие из них необходимо рассматривать, как определенные микроорганизмы, включающие одну или более следующих разновидностей: *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus* и *Candida albicans*.

Для того чтобы гарантировать качество продукта и безопасность для потребителей, рекомендуется выполнить соответствующий микробиологический анализ риска, чтобы определить типы косметических продуктов, к которым настоящий стандарт применим. Продукты, которые представлены, имеют низкий микробиологический риск, включая низкое содержание воды, спирта, высокий pH-фактор и т.д.

Настоящий стандарт устанавливает метод, который основан на обнаружении роста микробов в неселективной жидкой среде (среде обогащения), удобной для выявления бактериального заражения, последующим выделением колоний микроорганизмов в неселективной агаровой среде. Другие методы зависят от уровня необходимого обнаружения.

Настоящий стандарт устанавливает процедуры для идентификации *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, и *Candida albicans*. Другие микроорганизмы, выращенные в условиях, описанных в настоящем стандарте, определяют, используя соответствующие испытания, согласно общей схеме (см. Приложение А). В этом случае возможно использование других стандартов.

Из-за большого разнообразия косметических продуктов в данной области применения, описанный метод может не соответствовать некоторым продуктам (определенные гидрофобные продукты). Другие методы, представленные здесь (автоматизированный), можно использовать, если доказуема их эквивалентность или метод официально утвержден.

2 Нормативные ссылки

Для применения настоящего стандарта необходимы следующие ссылочные документы:

СТ РК 1.9-2007 Государственная система технического регулирования Республики Казахстан. Порядок применения международных, региональных и национальных стандартов иностранных государств, других нормативных документов по стандартизации в Республике Казахстан.

СТ РК ИСО 21148:2008 Косметика. Микробиология. Общие указания по микробиологическому контролю.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применяются следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 Продукт (product): Часть идентифицированного косметического продукта, переданного в лабораторию для испытания.

3.2 Образец (sample): Часть продукта (как минимум 1,0 г или 1,0 мл), которая используется в испытании для приготовления исходной суспензии.

3.3 Исходная суспензия (initial suspension): Суспензия (или раствор) образца в определенном объеме соответствующей среды обогащения.

3.4 Разведение образца (sample dilution): Разбавление исходной суспензии

3.5 Аэробные мезофильные микроорганизмы (aerobic mesophilic microorganisms): Мезофильные бактерии или дрожжи, выращиваемые аэробно, в условиях, определенных настоящим международным стандартом.

ПРИМЕЧАНИЕ При описанных условиях могут быть обнаружены другие типы микроорганизмов (плесень).

3.6 Микроорганизмы, введенные в спецификацию (specified microorganisms): Аэробные мезофильные бактерии или дрожжи, которые являются нежелательными в косметическом продукте, потому что могут вызвать инфекцию кожи или глаз, или могут быть признаны как индикаторы нарушений требований гигиены в производственном процессе.

3.6.1 *Pseudomonas aeruginosa*: Грамотрицательная палочка (бацилла), подвижная; образует пигментированные гладкие колонии (окрашенные в коричневый или зеленоватый цвета).

ПРИМЕЧАНИЕ 1 Главные особенности идентификации - положительная оксидаза, рост на селективной цетавлоновой агаровой среде, производство диффузных флуоресцентных пигментов и растворимых феназиновых пигментов (пиоцианин) в подходящей среде.

ПРИМЕЧАНИЕ 2 *Pseudomonas aeruginosa* может быть выделена из большого количества источников, особенно из воды, и высокую патогенность и имеет способность влиять на физико-химические свойства косметической формулы.

3.6.2 *Escherichia coli*: Грамотрицательная палочка (бацилла), подвижная, образует гладкие колонии.

ПРИМЕЧАНИЕ 1 Главные особенности идентификации - положительная каталаза, отрицательная оксидаза, ферментация лактозы, производство индола, рост на селективной среде, содержащей соли жёлчи с характерными колониями.

ПРИМЕЧАНИЕ 2 *Escherichia coli* выделяют из влажных мест (воздух, вода, почва). Это индикатор фекального загрязнения.

3.6.3 *Staphylococcus aureus*: Грамотрицательный кокк, преимущественно агрегированный в пучки, в виде виноградных гроздей, образует гладкие колонии обычно окрашенные в желтый цвет.

ПРИМЕЧАНИЕ 1 Главные особенности идентификации - рост в специальной селективной среде, положительная каталаза, положительная коагулаза.

ПРИМЕЧАНИЕ 2 *Staphylococcus aureus* - это оппортунистическая патогенная бактерия у людей, которая также может присутствовать на коже здоровых людей без всякой причины, видимой болезни. Этот микроорганизм нежелателен в косметическом продукте.

3.6.4 *Candida albicans*: Дрожжи, которые формируют бело-бежевые, кремообразные и выпуклые колонии на поверхности неселективной агаровой среды.

ПРИМЕЧАНИЕ Главные особенности идентификации - производство проростковой трубочки и/или лжегрибницы и хламидоспоры, когда испытание совершают по методу, определенному в настоящем стандарте.

3.7 Неспецифические микроорганизмы (non-specified microorganisms): Аэробные мезофильные бактерии или дрожжи, обнаруженные в косметической продукции, не обозначенные в п. 3.6.

3.9 Среда обогащения (enrichment broth): Неселективная жидкая среда, содержащая подходящие нейтрализаторы и/или диспергирующие вещества, утвержденные для испытываемой продукции.

4 Принцип

Первый шаг процедуры – совершить обогащение, используя неселективную среду для обогащения, для увеличения числа микроорганизмов, без риска подавления селективными ингредиентами, которые представлены в селективной/дифференцирующей среде роста.

Второй шаг испытания (выделение) проводится на селективной среде, и сопровождается идентификационными тестами.

При этом нейтрализуют возможное подавление роста микроорганизмов, содержащихся в образце, что сделает возможным обнаружение

жизнеспособных микроорганизмов [1]. Во всех случаях и при любой методологии, нейтрализация антибактериальных свойств продукта должна быть проверена и утверждена [2], [3], [4].

5 Растворители и культуральная среда

5.1 Общие положения

Общие спецификации – по СТ РК ИСО 21148. Если косметический продукт имеет водную основу - применяется дистиллированная или очищенная вода.

Среда обогащения используется для разбавления образца и для увеличения исходной микрофлоры. Она может содержать нейтрализаторы, если испытываемый образец имеет антибактериальные свойства. Эффективность нейтрализации должна быть показана (см. Раздел 11). Информация относительно подходящего нейтрализатора приведена в Приложении С.

Следующая среда обогащения (п. 5.3.2.1) или любая другая, указанная в Приложении В, подходит для проверки наличия специфических и неспецифических микроорганизмов, в соответствии с настоящим стандартом, при условии, что она соответствует Разделу 11.

Другие растворители и культуральная среда могут использоваться, если показано, что они подходят для использования.

5.2 Растворитель суспензии микроорганизмов (раствор триптона хлорида натрия)

5.2.1 Общие положения

Растворитель, использованный для подготовки суспензии бактерий и дрожжей, также используется для процедуры проверки достоверности (см. Раздел 11).

5.2.2 Состав:

- триптон, панкреатический гидролизат казеина 1,0 г;
- хлорид натрия 8,5 г;
- вода 1 000 мл.

5.2.3 Подготовка

Растворить компоненты в воде путем смешивания при нагревании. Распределить в соответствующие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин. После стерилизации, рН-фактор при комнатной температуре должен составлять (7,0 ± 0,2).

5.3 Культуральная среда

5.3.1 Общие положения

Культуральная среда может быть подготовлена из сухой культуральной среды согласно инструкциям производителя.

ПРИМЕЧАНИЕ Готовую к применению среду используют, если ее состав и/или ростовые свойства сопоставимы с требованиями, которые даны в настоящем стандарте.

5.3.2 Обогащительная среда

5.3.2.1 Среда для ускоренного роста микроорганизмов LT 100

5.3.2.1.1 Общие положения

Данная среда состоит из ингредиентов:

- которые нейтрализуют ингибиторы, присутствующие в образце: лецитин и эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80,
- диспергирующее вещество: октоксинол 9.

5.3.2.1.2 Состав:

- панкреатический гидролизат казеина	15,0 г;
- папаический гидролизат соевой муки	5,0 г;
- L-цистин	0,7 г;
- хлорид натрия	4,0 г;
- сульфид натрия	0,2 г;
- глюкоза	5,5 г;
- яичный лецитин	1,0 г;
- эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80	5,0 г;
- октоксинол 9	1,0 г;
- вода	1 000 мл.

5.3.2.1.3 Подготовка

Последовательно растворить компоненты эфира полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, октоксинол 9 и яичный лецитин в кипящей воде до их полного растворения. Растворить другие компоненты путем смешивания при нагревании. Распределить среду в подходящие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин. После стерилизации рН-фактор при комнатной температуре должен составлять (7,0 ± 0,2).

5.3.2.2 Другие среды для обогащения

Другие среды для обогащения могут использоваться в соответствии с Приложением В.

5.3.3 Неселективная агаровая среда

5.3.3.1 Общие положения

Данная среда используется для обнаружения и выделения специфических и неспецифических микроорганизмов, представленных в исходной суспензии после обогащения, и для приготовления прививочного материала, используемого в процедуре проверки достоверности.

5.3.3.2 Соево-казеин гидролизатная агаровая среда (SCDA) или триптический соевый агар (TSA)

СТ РК ИСО 18415-2009

5.3.3.2.1 Состав:

- панкреатический гидролизат казеина	15,0 г;
- папайческая система соевой продукции	5,0 г;
- хлорид натрия	5,0 г;
- агар	15,0 г;
- вода	1 000 мл.

5.3.3.2.2 Подготовка

Растворить компоненты или сухую готовую среду в воде, путем смешивания при нагревании. Распределить среду в соответствующие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин. После стерилизации и охлаждения pH-фактор должен составлять (7,3 ± 0,2) когда измеряют при комнатной температуре.

5.3.3.3 Другие неселективные агаровые среды

Разрешается использовать другие неселективные, не нейтрализующие агаровые среды (см. Приложение В).

6 Приборы и стеклянная посуда

Необходимо использовать лабораторное оборудование, приборы и стеклянную посуду в соответствии с СТ РК ИСО 21148.

7 Штамм микроорганизма

Для проверки достоверности условий испытания необходимо использовать следующие три определенных микроорганизма (два вида, представляющих грамотрицательную и грамположительную бактерию, и дрожжи):

- *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 9027¹ (CIP 82.118 или NCIMB 8626, или NBRC 13275, или КСТС 2513, или другие эквивалентные национальные штаммы).

Альтернативой грамотрицательному штамму может быть: *Escherichia coli*, ATCC 8739 (эквивалентные штаммы: CIP 53.126 или NCIMB 8545 или NBRC 3972 или КСТС 2571 или другие эквивалентные национальные штаммы).

- *Staphylococcus aureus* ATCC¹ 6538 (эквивалентные штаммы: CIP² 4.83 или NCIMB³ 9518, или NBRC⁴ 13276 или КСТС⁵ 1916 или другие эквивалентные национальные штаммы);

¹ Совокупность культур американского типа (Американская национальная коллекция штаммов).

² Коллекция штаммов de l'Institut Pasteur.

³ Национальная коллекция промышленных и морских бактерий.

⁴ Национальный биологический ресурсный центр.

⁵ Корейская коллекция типовых культур.

- *Candida aureus* ATCC 10231 (эквивалентные штаммы: IP⁶ 48.72 или NCPF⁷ 3179 или NBRC 1594 или KCTC 17205 или другие эквивалентные национальные штаммы).

Культура должна быть восстановлена согласно процедурам, предоставленным поставщиком эталонного штамма.

Штамм может храниться в лабораториях в соответствии с [5].

8 Обработка косметических продуктов и лабораторных образцов

В случае необходимости, образцы испытуемой продукции хранят при комнатной температуре. Продукты (3.1) и образцы (3.2) не используют в исследовании в охлажденном или замороженном виде и должны храниться в лаборатории.

Отбор образцов косметических продуктов необходимо осуществлять, как описано в СТ РК ИСО 21148. Образцы необходимо исследовать, в соответствии с СТ РК ИСО 21148 и следующей процедурой.

9. Процедура

9.1 Общие рекомендации

Использовать стерильный материал, оборудование и методы стерильного приготовления образцов, исходной суспензии и растворителей. Промежутки времени между концом приготовления суспензии образца и ее введением в культуральную среду не должен превышать 45 мин, если это не упомянуто в утвержденных протоколах или документах.

9.2 Приготовление исходной суспензии в среде обогащения

9.2.1 Общие положения

Как минимум, 1,0 г или 1,0 мл тщательно перемешанного испытуемого продукта растворяют в, как минимум, 9 мл среды обогащения.

Фиксируют *S*, точную массу или объем образца.

Метод должен быть проверен, для гарантии того, что состав (нейтрализаторы добавлены в конце) и объем среды удовлетворяют требованиям (см. 11.3).

ПРИМЕЧАНИЕ Фильтрация косметического продукта через мембрану, которую впоследствии погружают в среду обогащения, способствует нейтрализации антибактериальных свойств продукта (см. 11.3).

9.2.2 Водорастворимые продукты

Переместить *S* образец продукта в соответствующий контейнер, который содержит определенный объем (9,0 мл) среды.

⁶ Institut Pasteur.

⁷ Национальная коллекция патогенных грибов.

9.2.3 Гидрофобные продукты

Переместить *S* образец продукта в соответствующий контейнер, состоящий из определенного количества растворенного вещества (эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80).

Распределить образец в разбавленном веществе и добавить определенный объем (9,0 мл) среды.

9.2.4 Фильтрующиеся продукты

Необходимо использовать мембранный фильтр, имеющий номинальный размер пор не больше 0,45 мкм.

Переместить образец *S* на мембране в прибор фильтрации в соответствии с СТ РК ИСО 21148. Немедленно профильтровать и промыть мембрану определенными объемами воды и/или разбавителя.

Переместить и погрузить мембрану в пробирку или колбу соответствующего размера, которая содержит необходимый объем (9,0 мл) среды обогащения. Данная подготовка равнозначна исходной суспензии.

9.3 Инкубация исходной суспензии

Исходную суспензию, приготовленную в среде (см. 9.2), инкубируют при температуре $(32,5 \pm 2,5)^{\circ}\text{C}$ в течение, как минимум, 20 ч.

9.4 Выделение специфических и неспецифических микроорганизмов

С помощью стерильной петли, с аликвотой проинкубированной исходной суспензией проведите полосы на поверхности среды в чашках Петри (диаметр от 85 до 100 мм), которые содержат от 15,0 до 20,0 мл неселективной агаризованной среды. Если используются чашки Петри большого размера, объем агара соответственно увеличивается.

Следует перевернуть чашки Петри и после инкубировать при температуре $(32,5 \pm 2,5)^{\circ}\text{C}$ в течение 48-72 ч. Процедура идентификации колоний описана ниже для *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus* и *Candida albicans*, а для других микроорганизмов описана в п. 9.9.

9.5 Процедура идентификации специфического микроорганизма: *Pseudomonas aeruginosa*

9.5.1 Окрашивание по Граму

Приступить к окрашиванию по Граму в соответствии с СТ РК ИСО 21148 части подозрительной⁸ колонии, хорошо отделенной от поверхности соево-казеинового гидролизного агара.

Микроскопия должна обнаружить грамотрицательные палочки.

9.5.2 Испытание оксидазой

Необходимо следовать процедуре в соответствии с СТ РК ИСО 21148.

Тест на оксидазу должен быть положительным.

9.5.3 Идентификационное испытание

Необходимо использовать подходящий протокол идентификации для неподвижной грамотрицательной палочки (т.е. стандартизованную и/или мини- биохимическую систему) со специализированной базой данных (или соответствующим каталогом), включающей типичные характеристики *Pseudomonas aeruginosa*.

При использовании инструментов идентификации, следовать инструкциям, данных поставщиком (посев, инкубация, чтение), и сравнивать конечный результат с базой данных. Название устанавливаемого микроорганизма должно быть *Pseudomonas aeruginosa* с соответствующим уровнем идентификации.

9.6 Процедура идентификации специфического микроорганизма: *Escherichia coli*.

9.6.1 Окрашивание по Граму

Приступить к окрашиванию по Граму в соответствии с СТ РК ИСО 21148 части подозрительной⁹⁾ колонии, хорошо отделенной от поверхности соево-казеинового агара.

Микроскопное наблюдение красителя Грама должно обнаружить грамотрицательные палочки

9.6.2 Испытание оксидазой

Провести испытание в соответствии с СТ РК ИСО 21148. Тест должен быть отрицательным.

9.6.3 Идентификационное испытание

Необходимо использовать подходящий протокол идентификации для подвижной грамотрицательной палочки (т.е. стандартизованную и/или мини-биохимическую систему) со специализированной базой данных (или соответствующим каталогом), включающей типичные характеристики *Escherichia coli*.

При использовании инструментов идентификации, следовать инструкциям, данных поставщиком (посев, инкубация, чтение), и сравнить конечный результат с базой данных. Название устанавливаемого микроорганизма должно быть *Escherichia coli* с соответствующим уровнем идентификации.

9.7 Процедура идентификации специфического микроорганизма: *Staphylococcus aureus*.

9.7.1 Окрашивание по Граму

Приступить к окрашиванию по Граму в соответствии с СТ РК ИСО 21148 части подозрительной¹⁰⁾ колонии, хорошо отделенной от поверхности соево-казеинового агара.

Микроскопия должна обнаружить грамотрицательные палочки.

⁸⁾ Предположительно для *Pseudomonas aeruginosa* предназначены гладкие колонии, обычно окрашенные зеленоватыми и желтоватыми пигментами.

⁹⁾ Предположительно для *Escherichia coli* предназначены гладкие колонии

9.7.2 Испытание каталазой

Провести испытание каталазой в соответствии с СТ РК ИСО 21148. Каталазный тест должен быть положительным.

9.7.3 Идентификационное испытание

Использовать подходящий протокол идентификации для грамположительного кокка (т.е. стандартизованную и/или миниатюрную биохимическую систему) со специализированной базой данных (или соответствующим каталогом), включающей типичные характеристики *Staphylococcus aureus*.

При использовании инструментов идентификации, следовать инструкциям, данных поставщиком (посев, инкубация, чтение), и сравнить конечный результат с базой данных. Название устанавливаемого микроорганизма должно быть *Staphylococcus aureus* с соответствующим уровнем конфиденциальности.

9.8 Процедура идентификации специфического микроорганизма: *Candida albicans*.

9.8.1 Окрашивание по Граму

Приступить к окрашиванию по Граму в соответствии с СТ РК ИСО 21148 на части подозрительной¹⁰ колонии, хорошо изолированной от неселективной агаровой среды.

Микроскопия должна обнаружить короткую овоидную или удлинённую клетку фиолетового цвета.

9.8.2 Идентификационное испытание

Использовать подходящий протокол идентификации для дрожжей (т.е. стандартизованную и/или мини-биохимическую систему) со специализированной базой данных (или соответствующим каталогом), включающей типичные характеристики *Candida albicans*.

При использовании инструментов идентификации, следовать инструкциям, данных поставщиком (посев, инкубация, чтение), и сравнить конечный результат с базой данных. Название устанавливаемого микроорганизма должно быть *Candida albicans* с соответствующим уровнем идентификации.

9.9 Процедура идентификации неспецифических микроорганизмов

9.9.1 Окрашивание по Граму

Окрашивать по Граму в соответствии с СТ РК ИСО 21148 на части колонии, хорошо изолированной от поверхности соево-казеинового систематизированного агара.

Указать морфологию и реакцию окрашивания по Граму, обнаруженную при микроскопном наблюдении.

¹⁰ Предположительно для *Staphylococcus aureus* предназначены гладкие колонии обычно, окрашенные желтыми пигментами.

¹¹ Предположительно для гладких колоний, обычно окрашенных белыми пигментами

9.9.2 Испытание оксидазой

Применяют при обнаружении грамотрицательной бациллы (палочки). Действуют в соответствии с СТ РК ИСО 21148. Проводят оксидазный тест на части микробной колонии, хорошо изолированной от поверхности с прослойками соево-казеинового агара.

Отметить результат испытания.

9.9.3 Испытание каталазой

Применяют при обнаружении грамотрицательного кокка. Действуют в соответствии с СТ РК ИСО 21148. Проводят каталазный тест на части микробной колонии, хорошо изолированной от поверхности соево-казеинового агара.

Отметить результат испытания.

9.9.4 Идентификационное испытание

Основываясь на результатах предварительных испытаний (см. 9.9.1, 9.9.2, 9.9.3), выбирают подходящий протокол идентификации (т.е. стандартизованную и/или мини-биохимическую систему) со специализированной базой данных (или каталогом), включающей типичные характеристики подозрительных видов (см. схему в Приложении А)

При использовании инструментов идентификации, следуют инструкциям, данных поставщиком (посев, инкубация, чтение), и сравнивают конечный результат с базой данных. Записывают название устанавливаемого микроорганизма с соответствующим уровнем идентификации.

10 Выражение результатов

10.1 Обнаружение специфических микроорганизмов

Для каждого вида определенного микроорганизма, если идентификация колоний подтверждает наличие данного вида, результат выражается как: наличие (название вида) в образце, *S*.

Если идентификация колоний не подтверждает наличие данного вида, результаты выражаются, как указано в п. 10.2.

10.2 Обнаружение неспецифических микроорганизмов

Если наблюдается рост после обогащения и, если выделяются и распознаются колонии неспецифических микроорганизмов, выражают результаты, как: наличие (название вида и/или основные морфологические характеристики) в образце, *S*, и отсутствие специфических микроорганизмов.

10.3 Отсутствие микроорганизмов

Если нет роста после обогащения, и наблюдается изоляция, выразите результаты, как: отсутствие аэробных мезофильных организмов (включая специфические микроорганизмы) в образце, *S*.

11 Нейтрализация антибактериальных свойств продукта

11.1 Общие положения

Различные испытания, описанные ниже, показывают, что микроорганизмы могут расти в условиях исследования.

Штаммы (см. п. 7), используемые для демонстрации обоснованности данных свойств, обычно чувствительны к антибактериальным средствам.

11.2 Подготовка инокулята

До испытания инокулируют поверхность соево-казеиновой агаризованной среды (SCDA) или другой подходящей (неселективной, не нейтрализующей) среды. Инкубируют при температуре $(32,5 \pm 2,5)^{\circ}\text{C}$ от 18 до 24 ч. С помощью стерильной петли проводят полосы на поверхности культуры и ресуспендируют в разбавителе, для того чтобы получить калиброванную суспензию около 1×10^8 CFU/мл для бактерий, и приблизительно 1×10^6 CFU/мл для дрожжей (используют спектрофотометр в соответствии с СТ РК ИСО 21148 (Приложение С)).

Данную калиброванную суспензию и ее разбавители используют в течение 2 ч.

11.3 Проверка достоверности метода обнаружения с помощью обогащения

11.3.1 Принцип

Для каждого испытательного штамма, смешать нейтрализованный образец (исходная суспензия) с разбавленной калиброванной суспензией микроорганизмов, затем оставить смесь для инкубации. После инкубации сделать посев на поверхность неселективной агаровой среды. Из оставшейся части параллельно сделать посев на другую чашку, инкубировать (контрольный посев).

После инкубации, пластинки, подтверждающие достоверность, и управляющие пластинки проверяют на наличие микроорганизмов. Результаты интерпретируются.

11.3.2 Процедура

В пробирках разбавителя емкостью 9,0 мл подготовят раствор калиброванной суспензии таким образом, чтобы получить концентрации жизнеспособных микроорганизмов от 100 CFU/мл до 500 CFU/мл. Затем 1,0 мл суспензии перемещают в чашке Петри, в которые вливают от 15,0 до 20,0 мл полужидкой агаризованной среды и инкубируют в термостате при температуре не более 48°C . Оставить для инкубации при температуре $(32,5 \pm 2,5)^{\circ}\text{C}$ от 20 до 24 ч.

Следует подготовить в двойном экземпляре исходную суспензию в условиях, которые выбраны для испытания (как минимум, 1,0 г или 1,0 мл продукта на одно испытание, определенный объем обогащенной среды), в пробирке или колбе. При использовании метода мембранной фильтрации, фильтровать не менее, чем 2 образца, каждый в объеме, не менее 1,0 мл готового продукта и поместить каждую мембрану в пробирку или колбу, которая содержит среду обогащения в условиях, выбранных для испытания.

Поместить асептически 0,1 мл конечного раствора калиброванной суспензии микроорганизмов в одну пробирку или колбу (испытание на подтверждение достоверности). Смешать, затем оставить для инкубации пробирки или колбы

(испытание на подтверждение достоверности и положительный контроль) при температуре $(32,5 \pm 2,5)^{\circ}\text{C}$ от 20 до 24 ч.

Изолировать каждую пробирку или колбу (испытание на подтверждение достоверности и положительный контроль). Каждую аликвоту при помощи стерильной петли нанести на поверхность агаризованной неселективной питательной среды в чашках Петри диаметром от 85 до 100 мм (от 15 до 20 мл на каждую чашку). Инкубировать чашки при температуре $(32,5 \pm 2,5)^{\circ}\text{C}$ от 24 до 48 ч.

11.3.3 Интерпретация результатов подтверждения достоверности. Подтвердить, что конечный раствор калиброванной суспензии бактерий или дрожжей содержит от 100 CFU/мл до 500CFU/мл.

Считают, что ингибирующие вещества присутствуют в образце¹², если отсутствует рост микроорганизмов в тесте на подтверждение достоверности при одновременном наличии характерных колоний в положительном контроле.

При отсутствии роста характерных колоний в положительном контроле результаты теста на достоверность не учитывают.

При обнаружении ингибирующих веществ условия проведения испытания на подтверждение достоверности модифицируют путем увеличения объема среды обогащения. При этом количество продукта остается одинаковым. Или вносят соответствующее количество инактивированного агента в среду обогащения. Также возможно создание комбинированных условий, обеспечивающих надлежащий рост бактерий или дрожжей.

Если, несмотря на объединение инактивирующих агентов и значительное увеличение объема среды обогащения, все еще невозможно вернуть рост жизнеспособных микроорганизмов, как описано выше, указывают, что продукт вряд ли содержит рассматриваемые виды бактерий или дрожжей.

12 Протокол испытаний

Протокол испытаний должен включать следующее:

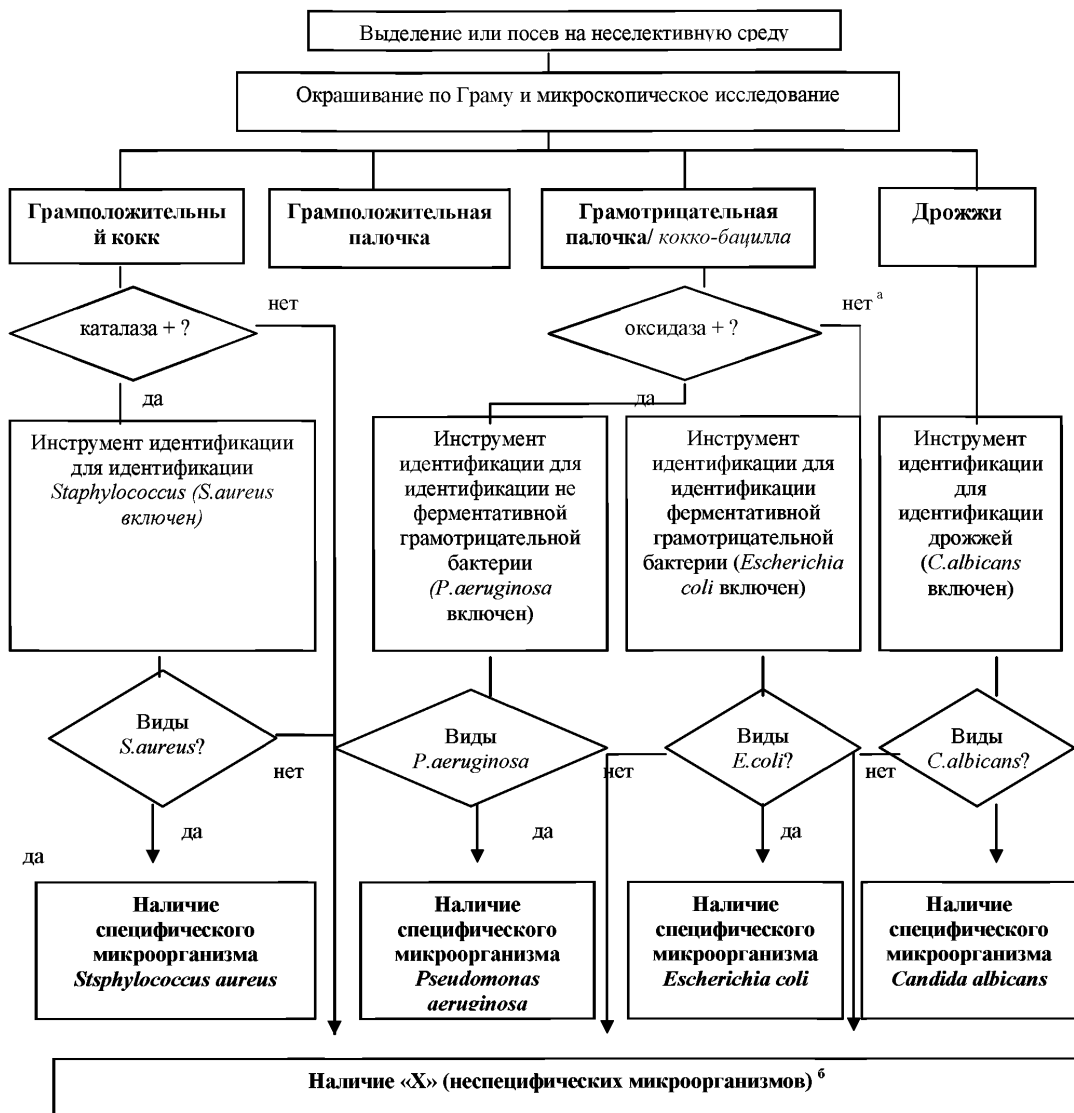
- а) всю информацию, необходимую для полной идентификации продукта;
- б) использованный метод;
- в) полученные результаты;
- г) все детали операций по подготовке исходной суспензии;
- д) описание метода с использованными нейтрализаторами и средой;
- е) проверка достоверности метода, даже если испытание выполнено отдельно;
- ж) любые действия, которые не установлены в настоящем документе, или рассматриваемые в качестве оптимальных, вместе с деталями любых инцидентов, которые могут повлиять на результаты испытания.

¹² Характерные признаки:

- для *Staphylococcus aureus*: культура, пигментированная в желтый;
- для *Pseudomonas aeruginosa*: от зеленоватой до желтоватой культуры;
- для *Candida albicans*: выпуклые, гладкие кремообразные колонии;
- для *Escherichia coli*: гладкие колонии.

Приложение А (информационное)

Общая схема для идентификации микроорганизмов



^a Некоторые *Pseudomonas* или близкие ему виды могут дать отрицательный результат на оксидазный тест, тем не менее инструмент идентификации для ферментативной бактерии включает данный тип микроорганизмов.

⁶ Идентификация неспецифических микроорганизмов может быть полезной для размещения источника заражения в центре производства или для соблюдения внутренней спецификации.

Приложение В (информационное)

Другая среда

В.1 Другая обогатительная среда

В.1.1 Модифицированная летиновая (letheen) среда [6]

В.1.1.1 Состав:

- пептический гидролизат мяса	20,0 г;
- панкреатический гидролизат казеина	5,0 г;
- мясной экстракт	5,0 г;
- дрожжевой экстракт	2,0 г;
- лецитин	0,7 г;
- эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 8	05,0 г;
- хлорид натрия	5,0 г;
- гидросульфит натрия	0,1 г;
- вода	1 000 мл.

В.1.1.2 Подготовка

Следует последовательно растворить компоненты эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80 и лецитин в кипящей воде до их полного растворения. Растворить другие компоненты путем смешивания при нагревании. Аккуратно мешать, избегая вспенивания. Распределить среду в подходящие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин. После стерилизации рН-уровень при комнатной температуре должен быть равен (7,2 ± 0,2).

В.1.2 Жидкая среда казеина гидролизата сои лецитин эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 20 (FCDLP 20)

В.1.2.1 Состав:

- панкреатическая переварка казеина	20,0 г;
- соевый лецитин	5,0 г;
- эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 20	40 мл;
- вода	960 мл.

В.1.2.2 Подготовка

Растворить панкреатическую переварку казеина и соевый лецитин в 960 мл воды. Нагреть в термостате от 48⁰С до 50⁰С в течение 30 мин. до полного растворения. Добавить 40 мл эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 20. Перемешать и распределить в соответствующие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин. После стерилизации рН-уровень при комнатной температуре должен быть равен (7,2 ± 0,2).

В.1.3 Среда соевая-казеин-гидролизат-лецитин-эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80 (SCDLP 80 среда)

В.1.3.1 Состав:

- казеиновый пептон	17,0 г;
- соевый пептон	3,0 г;
- хлорид натрия	5,0 г;

СТ РК ИСО 18415-2009

- вторичный кислый фосфат калия	2,5 г;
- глюкоза	2,5 г;
- лецитин	1,0 г;
- эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80	7,0 г;
- вода	1 000 мл.

В.1.3.2 Подготовка

Растворить все компоненты или сухую полную среду в кипящей воде до их полного растворения. Распределить среду в соответствующие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин. После стерилизации рН-уровень при комнатной температуре должен быть равен (7,2 ± 0,2).

В.1.4. D/E нейтрализующая среда (Dey/Engley нейтрализующая среда) [7]

В.1.4.1 Состав:

- глюкоза	10,0 г;
- соевый лецитин	7,0 г;
- пентагидрат тиосульфат натрия	6,0 г;
- эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80	5,0 г;
- панкреатическая гидролизат казеина	5,0 г;
- гидросульфит натрия	2,5 г;
- дрожжевой экстракт	2,5 г;
- тиогликолат натрия	1,0 г;
- пурпурный бромкрезол	0,02 г;
- вода	1 000 мл.

В.1.4.2 Подготовка

Последовательно растворить компоненты в кипящей воде до их полного растворения. Распределить среду в соответствующие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин. После стерилизации рН-уровень при комнатной температуре должен быть равен (7,6 ± 0,2).

В.2 Другая неселективная агаровая среда. Агар, добавленный в среду соевую казеиновую (агар, добавленный в SCD среду)

В.2.1 Состав:

- казеиновый пептон	17,0 г;
- соевый пептон	3,0 г;
- хлорид натрия	5,0 г;
- вторичный кислый фосфат калия	2,5 г;
- глюкоза	2,5 г;
- агар	15,0 г;
- вода	1 000 мл.

В.2.2 Подготовка

Растворить компоненты или сухую полную среду в воде путем нагревания. Распределить среду в соответствующие контейнеры. Стерилизовать в автоклаве при температуре 121⁰С в течение 15 мин.. После стерилизации рН-уровень при комнатной температуре должен быть равен (7,2 ± 0,2).

Приложение С
(информационное)

**Нейтрализаторы антибактериальной деятельности
консервантов и жидкостей полоскания**

Т а б л и ц а С.1

Консервант	Химический компонент, который в состоянии нейтрализовать антибактериальную деятельность консервантов	Примеры подходящих нейтрализаторов и жидкостей (для метода мембранной фильтрации)
Фенольные состав: парабензоаты, фенокситанол, фенил этанол и т.п. Анилиды	Лецитин, Эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, Этилен оксид конденсат жирного спирта Безыонные поверхностно-активные вещества	Эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 30г/л + лецитин, 3г/л. Этилен оксид конденсат жирного спирта, 7г/л + лецитин, 20г/л + эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 4г/л. D/E нейтрализующая среда* Жидкость: дистиллированная вода, триптон, 1г/л + NaCl 9г/л; эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 5г/л.
Состав четвертичного аммония Катионогенное поверхностно-активное вещество	Лецитин, сапонин, эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, додецилсульфат натрия Этилен оксид конденсат жирного спирта	Эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 30г/л + додецил сульфат натрия, 4г/л + лецитин, 3г/л. Эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 30г/л + сапонин, 30г/л + лецитин, 3г/л. D/E нейтрализующая среда* Жидкость: дистиллированная вода, триптон, 1г/л + NaCl 9г/л; эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 5г/л.
Альдегиды Антиадгезив формальдегид	Глицин, гистидин	Лецитин, 3г/л + эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 30г/л + L- гистидин, 1г/л. Эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 30г/л + сапонин, 30г/л + L- гистидин, 1г/л + L- цистеин, 1г/л. D/E нейтрализующая среда* Жидкость: эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 3г/л + L- гистидин, 0,5г/л.
Окисляющие компоненты	Тиосульфат натрия	Тиосульфат натрия, 5г/л. Жидкость: тиосульфат натрия, 3г/л.
Изотиазолиноны, имидазол	Лецитин, сапонин, Амиды, сульфаты, меркаптаны, гидросульфит натрия, тиогликолад натрия	Эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 30г/л + сапонин, 30г/л + лецитин, 3г/л. Остаточные жидкости: триптон, 1г/л

Продолжение Таблицы С.1

		++ NaCl 9г/л; эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 5г/л.
Бигуаниды	Лецитин, сапонин, эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80	Эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 30г/л + сапонин, 30г/л + лецитин, 3г/л. Жидкость: триптон, 1г/л ++ NaCl 9г/л, эфир полиоксиэтиленовой жирной кислоты 80, 5г/л.
Соль металла (Cu, Zn, Hg) Ртутьорганическое соединение	Гидросульфат натрия, L- цистеин Состав сульфидрил, тиогликолевая кислота	Тиогликолад натрия, 0,5г/л или 5г/л. L- цистеин, 0,8г/л или 1,5г/л. D/E нейтрализующая среда* Жидкость: тиогликолад натрия, 0,5г/л.
*D/E нейтрализующая среда (Dey/Engley neutralizing broth) – см. Приложение В.		

Библиография

[1] COLIPA. *Руководства по управлению качеством микробов*, 1997: опубликованы Европейской ассоциацией производителей парфюмерии, косметики и средств гигиены (COLIPA) (*Guidelines on Microbial Quality Management*, 1997 published by the European Cosmetic Toiletry and Perfumery Association (COLIPA)).

[2] СТФА. *Руководства по микробиологии*, 2001: опубликованы Ассоциацией производителей парфюмерии, косметики и средств гигиены, ISBN 1-882621-32-8 (СТФА, *Microbiology Guidelines*, 2001, published by the Cosmetic, Toiletry and Fragrance Association).

[3] ЕР. *Микробиологическая проверка нестерильной продукции*, 4-ое издание, 2002: опубликована Европейской фармакопеей (Е Р, *Microbiological Examination of non-sterile products*, 4th edition, 2002, published by the European).

[4] FDA. *Бактериологическое аналитическое руководство*, 8-ое издание, 1995: опубликовано Управлением за контролем продуктов и лекарств США, <http://www.cfsan.fda.gov/~ebam/bam-23.html> (*Bacteriological Analytical Manual*, 8th edition, 1995 published by the U.S. Food and Drug Administration, <http://www.cfsan.fda.gov/~ebam/bam-23.html>).

[5] EN 12353:1999. Химические дезинфицирующие средства и антисептики. Сохранение микробиологического штамма, использованного для определения бактерицидной и фунгицидной активности (Chemical disinfectants and antiseptics — Preservation of test organisms used for the determination of bactericidal, mycobactericidal, sporicidal and fungicidal activity).

[6] USP 28. *Испытание на ограничение микробов* (61), 2005: опубликовано фармакопеей США (*Microbial Limit test .61 .*, 2005, published by the U.S. Pharmacopoeia).

[7] ATLAS, R.M. *Руководство по микробиологической среде*, CRC Пресс, ISBN 0-8493-2944-2, 1993 (*Handbook of Microbiological Media*, CRC Press, ISBN 0-8493-2944-2, 1993).

УДК 579.844

МКС 07.100.99; 71.100.70

Ключевые слова: косметика, микробиология, специфический и неспецифический микроорганизм, косметические продукты

Басуға _____ ж. қол қойылды Пішімі 60x84 1/16
Қағазы офсеттік. Қаріп түрі «KZ Times New Roman»,
«Times New Roman»
Шартты баспа табағы 1,86. Таралымы _____ дана. Тапсырыс _____

«Қазақстан стандарттау және сертификаттау институты»
республикалық мемлекеттік кәсіпорны
010000, Астана қаласы Орынбор көшесі, 11 үй,
«Эталон орталығы» ғимараты
Тел.: 8 (7172) 240074