
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
59545—
2021/
ISO/TS 19337:2016

Нанотехнологии

НАНОСУСПЕНЗИИ ДЛЯ МЕТОДОВ *IN VITRO*

Основные характеристики и методы измерений

(ISO/TS 19337:2016, Nanotechnologies — Characteristics of working suspensions of nano-objects for *in vitro* assays to evaluate inherent nano-object toxicity, IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2021

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным унитарным предприятием «Российский научно-технический центр информации по стандартизации, метрологии и оценке соответствия» (ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии документа, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 441 «Нанотехнологии»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 1 июня 2021 г. № 493-ст

4 Настоящий стандарт идентичен международному документу ISO/TS 19337:2016 «Нанотехнологии. Характеристики рабочих суспензий нанообъектов при анализе *in vitro* для оценки собственной токсичности нанообъекта» (ISO/TS «19337:2016 Nanotechnologies — Characteristics of working suspensions of nano-objects for *in vitro* assays to evaluate inherent nano-object toxicity», IDT).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2012 (пункт 3.5).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

© ISO, 2016 — Все права сохраняются
© Стандартиформ, оформление, 2021

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	1
4 Обозначения и сокращения	2
5 Основные характеристики наносuspензий и методы измерений	2
5.1 Общие положения	2
5.2 Наличие и концентрация эндотоксинов	2
5.3 Стабильность	2
5.4 Концентрации ионов металлов	3
5.5 Концентрации компонентов культуральной среды	3
6 Протокол испытаний	4
6.1 Общие положения	4
6.2 Наименование нанообъектов и сведения об изготовителе	4
6.3 Металлические примеси, содержащиеся в нанообъектах	4
6.4 Культуральная среда и сыворотка	4
6.5 Результаты испытаний	4
6.6 Отклонения	5
Приложение А (справочное) Алгоритм проведения испытаний по определению характеристик наносuspензий	6
Приложение В (справочное) Дополнительная информация о методах измерений, применяемых для определения стабильности наносuspензий	7
Приложение С (справочное) Дополнительная информация о методах измерений, применяемых для определения концентраций ионов металлов в наносuspензиях	8
Приложение D (справочное) Дополнительная информация о методах измерений, применяемых для определения концентраций компонентов культуральной среды в наносuspензиях	9
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов национальным стандартам	10
Библиография	11

Введение

Перед промышленным производством и реализацией на рынке наноматериалы следует проверять на их возможное влияние на здоровье человека и окружающую среду.

Оценку токсичности методами *in vitro* с применением культуральной среды, как правило, используют для скрининга опасных материалов. По результатам данных испытаний получают информацию о механизмах биологических эффектов, вызываемых материалами. При этом следует учитывать особенности нанобъектов при оценке токсичности методами *in vitro*, так как их свойства отличаются от свойств водорастворимых химических веществ. Например, сразу после введения в культуральную среду нанобъекты претерпевают изменения, такие как: а) растворение, которое представляет собой растворение нанобъектов в их ионных аналогах; б) образование короны, представляющей собой компоненты культуральной среды, адсорбированные на поверхности нанобъекта; в) изменения состояний агрегации/агломерации, приводящие к изменению размеров частиц и седиментации. В связи с этим при проведении испытаний следует учитывать вышеуказанные явления для установления того, связаны ли наблюдаемые эффекты с самими испытуемыми нанобъектами или другими неконтролируемыми факторами, и во избежание неправильной интерпретации полученных результатов.

Определение точных значений характеристик наносuspензии до и во время оценки токсичности методами *in vitro* имеет важное значение для исключения факторов, искажающих результаты методов *in vitro*. Например, образование короны, высвобождение ионов металла из нанобъектов и примесей (остаточные материалы от процесса синтеза нанобъектов) могут препятствовать проведению некоторых испытаний методами *in vitro* [1] и являться причиной получения неточных результатов измерений. Следует учитывать, что образование агломератов и агрегатов в наносuspензии может изменить показатели токсичности. Поэтому следует обеспечить получение точных и достоверных результатов измерений и описаний характеристик рабочей суспензии и содержащихся в ней испытуемых нанобъектов.

В настоящем стандарте приведены основные характеристики рабочих суспензий, содержащих нанобъекты и применяемых в методах *in vitro* для оценки токсичности этих нанобъектов, и сведения о соответствующих методах измерений. Целью настоящего стандарта является обеспечение заинтересованных лиц (представителей контролирующих органов, общественных организаций, изготовителей и конечных потребителей) нормативными документами, направленными на получение точных и достоверных сведений о токсичности нанобъектов. Настоящий стандарт не устанавливает методы испытаний рабочих суспензий, содержащих нанобъекты.

Нанотехнологии

НАНОСУСПЕНЗИИ ДЛЯ МЕТОДОВ *IN VITRO*

Основные характеристики и методы измерений

Nanotechnologies. Nanosuspensions for *in vitro* methods. Main characteristics and measurement methods

Дата введения — 2022—03—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на рабочие суспензии, содержащие нанобъекты (наносуспензии) и применяемые в методах *in vitro* для оценки токсичности этих нанобъектов. Настоящий стандарт устанавливает перечень основных характеристик наносуспензий и содержит рекомендации по применению соответствующих методов измерений.

Настоящий стандарт распространяется на наносуспензии, содержащие нанобъекты, их агрегаты и агломераты размерами более 100 нм.

Примечание — Настоящий стандарт допускается применять в качестве руководства по установлению источника токсичности, т. е. являются ли источниками токсичности испытываемые нанобъекты или другие элементы наносуспензии.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующий стандарт. Для датированных ссылок применяют только указанное издание ссылочного стандарта, для недатированных — последнее издание (включая все изменения).

ISO 29701, Nanotechnologies — Endotoxin test on nanomaterial samples for *in vitro* systems — Limulus amoebocyte lysate (LAL) test [Нанотехнологии. Испытания эндотоксинов на образцах наноматериалов для систем *in vitro*. Испытание Limulus amoebocyte lysate (LAL)]

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 культуральная среда (culture medium): Водный раствор питательных веществ, необходимых для роста клеток.

3.2 вторичная частица (secondary particle): Комплексный агломерат/агрегат первичной(ых) частицы (частиц), белков и других компонентов среды.

3.3 стабильность (stability): Свойство рабочей суспензии оставаться неизменной в течение определенного времени при установленных или разумно ожидаемых условиях хранения и использования в методах *in vitro*.

3.4 рабочая суспензия (наносуспензия) (working suspension): Суспензия, приготовленная для анализа *in vitro* и содержащая культуральную среду и испытываемые нанобъекты.

4 Обозначения и сокращения

В настоящем стандарте применены следующие обозначения и сокращения:

- ААС — атомно-абсорбционная спектрометрия;
- ВСА — бицинохиновая кислота;
- ДЛИ — дифракция лазерного излучения;
- ДРС — динамическое рассеяние света;
- ИСП-АЭС — атомно-эмиссионная спектрометрия с индуктивно связанной плазмой;
- ИСП-МС — масс-спектрометрия с индуктивно связанной плазмой;
- ООУ — общий органический углерод;
- ОСФ — оптическая спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях спектра;
- ПФП — проточное фракционирование в силовом поле;
- СРС — статическое рассеяние света;
- У/Ф — ультрафильтрация;
- ФТП — фильтрация в тангенциальном потоке;
- Ц-У/Ф — ультрафильтрация с применением центрифугирования.

5 Основные характеристики наносuspензий и методы измерений

5.1 Общие положения

С целью определения пригодности наносuspензии для применения в методах *in vitro* для оценки токсичности этих нанообъектов следует предварительно определить ее характеристики, которые могут повлиять на испытываемую биологическую систему. В настоящем разделе установлен перечень основных характеристик наносuspензии и приведены рекомендации по применению соответствующих методов измерений.

Основные характеристики наносuspензии:

- наличие и концентрация эндотоксинов;
- стабильность;
- концентрации ионов металлов;
- концентрации компонентов культуральной среды.

Указанные характеристики определяют для каждой приготовленной дозы наносuspензии. Наличие и концентрацию эндотоксинов определяют в нанообъектах, предназначенных для приготовления наносuspензии, или в готовой наносuspензии. В приложении А приведен алгоритм проведения испытаний по определению характеристик наносuspензий в качестве примера последовательности эталов испытаний.

5.2 Наличие и концентрация эндотоксинов

Загрязнение эндотоксинами, входящими в состав наружной мембраны грамотрицательных бактерий, может существенно изменить результаты оценки токсичности нанообъектов методами *in vitro*. В связи с этим следует определить наличие и концентрацию эндотоксинов в наносuspензии. Наличие и концентрацию эндотоксинов в наносuspензии определяют с использованием лизата амебоцитов (ЛАЛ-тест) в соответствии с ИСО 29701 и теста активации моноцитов (МАТ) (см. [2], [3]).

5.3 Стабильность

5.3.1 Общие положения

Стабильность наносuspензии является ее ключевой характеристикой, т. к. данная характеристика влияет на условия испытаний в методах *in vitro*, т. е. дозу нанообъектов в клетках ([4], [5]). Агрегация/агломерация и осаждение нанообъектов под действием гравитационных сил являются основными факторами, влияющими на стабильность наносuspензии. Стабильность наносuspензии оценивают по двум характеристикам: относительному изменению репрезентативных размеров вторичных частиц и относительному изменению концентрации нанообъектов, происходящих в наносuspензии при испытании методом *in vitro*, при осаждении под действием гравитационных сил, в течение времени, необходимого для оценки токсичности нанообъектов. Результаты определения стабильности наносuspензии выражают в процентах за период времени, затраченного на испытание по оценке токсичности методом *in vitro*.

Примечание — Руководство по определению стабильности рабочей суспензии см. в [6].

5.3.2 Определение изменений репрезентативных размеров вторичных частиц

Для определения изменений репрезентативных размеров вторичных частиц следует применять методы, основанные на явлениях динамического рассеяния света (ДРС) (см. [4], [7]), дифракции лазерного излучения (ДЛИ) (см. [8]) и статического рассеяния света (СРС) [9]. Допускается применять другие методы, не указанные в настоящем стандарте, обеспечивающие достоверность результатов и заданную точность измерений. Сведения о применяемых методах измерений должны быть зарегистрированы в протоколе в соответствии с 6.6.

Дополнительная информация приведена в приложении В.

5.3.3 Определение изменения концентрации нанообъектов

Для определения изменения концентрации нанообъектов в наносуспензии следует выбирать соответствующие методы измерения, например методы, основанные на рассеянии света ([4], [7] [10]), масс-спектрометрию с индуктивно связанной плазмой (ИСП-МС) ([11]—[13]), оптическую спектроскопию в ультрафиолетовой и видимой областях спектра (ОСФ), методы, основанные на сканировании объекта рентгеновским излучением [14] или анализе содержания общего органического углерода (ООУ) [15]. Допускается применять другие методы, не указанные в настоящем стандарте, обеспечивающие достоверность результатов и заданную точность измерений. Сведения о применяемых методах измерений должны быть зарегистрированы в протоколе в соответствии с 6.6.

Дополнительная информация приведена в приложении В.

5.4 Концентрации ионов металлов

Ионы металлов, образующиеся в результате растворения испытуемых нанообъектов, могут способствовать токсичности для испытуемых клеток. Концентрацию ионов металлов в наносуспензии определяют после отделения твердых частиц. Для отделения ионов от твердых частиц рекомендуется применять методы ультрафильтрации (УФ), ультрафильтрации с применением центрифугирования (Ц-УФ) или фильтрации в тангенциальном потоке (ФТП). Данную характеристику наносуспензии определяют в отношении всех металлов, содержащихся в испытуемых нанообъектах. Для определения концентраций ионов металлов выбирают соответствующий метод измерения, например атомно-эмиссионную спектрометрию с индуктивно связанной плазмой (ИСП-АЭС), ИСП-МС, атомно-абсорбционную спектрометрию (ААС) или колориметрический метод. Допускается применять другие методы, не указанные в настоящем стандарте, обеспечивающие достоверность результатов и заданную точность измерений. Сведения о применяемых методах измерений должны быть зарегистрированы в протоколе в соответствии с 6.6. Результаты определения концентраций ионов металлов выражают в единицах молярной, массовой или объемной концентрации в соответствующих единицах физических величин. Если токсичность для испытуемых клеток в наносуспензии не выявлена, то допускается не определять данную характеристику (см. приложение А).

Дополнительная информация приведена в приложении С.

5.5 Концентрации компонентов культуральной среды

5.5.1 Общие положения

Следует учитывать, что испытуемые нанообъекты, добавленные в культуральную среду для подготовки наносуспензии, могут адсорбировать содержащиеся в ней компоненты [1], что может привести к истощению культуральной среды. Следует учитывать, что белки и кальций являются питательными компонентами в культуральной среде и поглощаются клетками в процессе культивации, поэтому их концентрацию в наносуспензии после добавления нанообъектов в культуральную среду следует определять по истечении достаточно продолжительного периода времени. Если известны компоненты культуральной среды, отличные от белка и кальция, которые могут существенно повлиять на стабильность наносуспензии для оценки токсичности методами *in vitro*, также следует определить концентрации этих компонентов. Если токсичность для испытуемых клеток в наносуспензии не выявлена, то допускается не определять данную характеристику (см. приложение А).

Примечание — Следует учитывать, что нанообъекты могут оказывать влияние на показатель водородных ионов (рН), осмалляемость и другие характеристики культуральной среды.

5.5.2 Определение концентрации белков

Для определения концентрации белков в наносuspензии применяют один из методов с использованием бицинониновой кислоты (BCA), методы Брэдфорда или Лоури, методы, основанные на ультрафиолетовом излучении, рефрактометрические методы, основанные на свойстве белков к преломлению светового потока, и СРС в сочетании с проточным фракционированием в силовом поле (ПФП) [9]. Если применяют методы с использованием BCA [16], методы Брэдфорда [17] или Лоури [18], то концентрацию белков определяют после отделения твердых частиц от наносuspензии. Результаты выражают в единицах массовой концентрации.

Дополнительная информация приведена в приложении D.

5.5.3 Определение концентрации кальция

Для определения концентрации кальция применяют соответствующий метод измерения из числа ИСП-АЭС, ИСП-МС и ААС и колориметрический метод. Результаты выражают в виде отношения массы к массе или массы к объему в соответствующих единицах физических величин.

Дополнительная информация приведена в приложении D.

6 Протокол испытаний

6.1 Общие положения

В протоколе испытаний приводят сведения о нанообъектах, включая сведения об исходных материалах, примененных для их изготовления, составляющих компонентах, примененных культуральной среде и сыворотке, результаты измерений и определения характеристик наносuspензии. Сведения в протоколе испытаний приводят в соответствии с настоящим разделом.

6.2 Наименование нанообъектов и сведения об изготовителе

В протоколе указывают наименование, каталожный номер нанообъектов и сведения об изготовителе, включая наименование, адрес и контактную информацию.

6.3 Металлические примеси, содержащиеся в нанообъектах

В протоколе приводят сведения об основных и посторонних примесях, содержащихся в нанообъектах, в том числе материалах покрытий и катализаторах, указывая их известное или предполагаемое количество.

6.4 Культуральная среда и сыворотка

В протоколе указывают наименование и изготовителя культуральной среды, тип и концентрацию добавленной сыворотки (в объемной доле или в процентах), значения pH культуральной среды до и во время проведения испытаний по оценке токсичности, а также тип и концентрации других добавок (при наличии).

6.5 Результаты испытаний

В протоколе регистрируют сведения о всех испытываемых дозах наносuspензии. Допускается регистрировать результат испытания на эндотоксин для испытываемой наносuspензии в целом, а не для ее отдельных доз.

Допускается не указывать сведения о концентрациях ионов металлов и компонентов культуральной среды, если при проведении испытаний по оценке токсичности методами *in vitro* не выявлена токсичность анализируемых доз наносuspензии.

В протоколе испытаний регистрируют следующие сведения по результатам определения наличия и концентрации эндотоксинов в наносuspензии:

- положительный (наличие и концентрация эндотоксинов)/отрицательный (отсутствие эндотоксинов);
- дату проведения испытания;
- сведения и описание метода измерений;
- информацию об испытательной лаборатории, точности и достоверности полученных данных;
- другую дополнительную информацию (при наличии).

В протоколе испытаний регистрируют следующие сведения по результатам определения стабильности наносuspензии:

- a) данные об изменениях репрезентативных размеров и концентраций нанообъектов;
- b) дату проведения испытания;
- c) сведения и описания методов измерений, примененных для определения изменений репрезентативных размеров и концентраций нанообъектов;
- d) информацию об испытательной лаборатории, точности и достоверности полученных данных;
- e) дополнительную информацию о способе подготовки наносuspензии,
- f) другую дополнительную информацию (при наличии).

В протоколе испытаний регистрируют следующие сведения по результатам определения концентраций ионов металлов:

- a) наименования ионов металлов и их концентрации;
- b) дату проведения испытания;
- c) сведения и описание метода измерений;
- d) информацию об испытательной лаборатории, точности и достоверности полученных данных;
- e) другую дополнительную информацию (при наличии).

В протоколе испытаний регистрируют следующие сведения по результатам определения концентраций компонентов культуральной среды:

- a) концентрацию белка и кальция;
- b) дату проведения испытания;
- c) сведения и описание методов измерений, примененных для определения концентраций белка и кальция;
- d) информацию об испытательной лаборатории, точности и достоверности полученных данных;
- e) другую дополнительную информацию (при наличии).

6.6 Отклонения

В протоколе испытаний указывают любые отклонения от настоящего стандарта, в том числе другие примененные методы измерений и их подробное описание, точность и достоверность результатов, обоснование выбора примененных методов.

Приложение А
(справочное)

Алгоритм проведения испытаний по определению характеристик наносuspензий

В настоящем приложении приведен алгоритм испытаний по определению характеристик наносuspензий, включая соответствующие этапы, на которых выполняют измерения.

Для каждой дозы наносuspензии, приготовленной смешиванием испытуемых нанообъектов и культуральной среды, определяют стабильность, концентрации ионов металлов и компонентов культуральной среды. Наличие и концентрацию эндотоксинов определяют в нанообъектах, предназначенных для приготовления наносuspензии, или в готовой наносuspензии.

Наносuspензию разделяют на две дозы: одна — для оценки токсичности методом *in vitro* (анализируемая доза), другая — для определения характеристик (испытуемая доза). Испытания по определению концентраций ионов металлов и компонентов культуральной среды проводят на испытуемых дозах при выявлении токсичности в анализируемых дозах.

Схема алгоритма проведения испытаний по определению характеристик наносuspензий приведена на рисунке А.1.

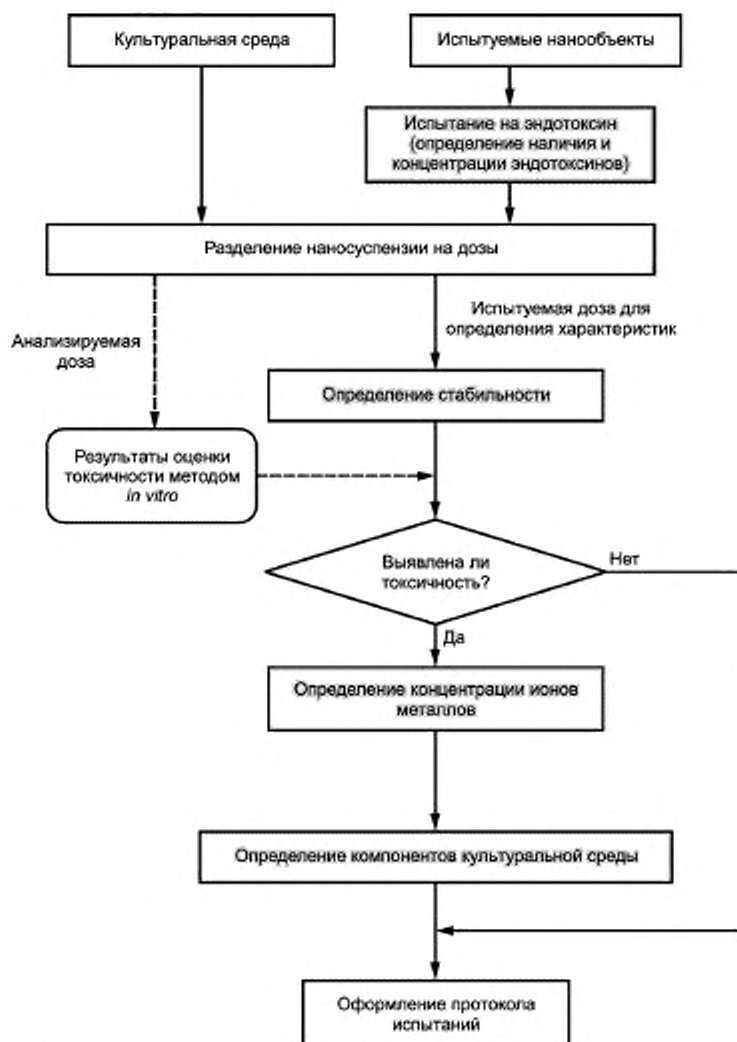


Рисунок А.1 — Схема алгоритма проведения испытаний по определению характеристик наносuspензий

Приложение В
(справочное)**Дополнительная информация о методах измерений, применяемых
для определения стабильности наносuspензий****В.1 Общие положения**

В настоящем приложении приведены сведения о методах измерений, применяемых для определения стабильности наносuspензий. Следует учитывать, что данные методы являются рекомендуемыми и не являются установленными с целью применения для определения характеристик некоторых типов нанобъектов. При проведении оценки токсичности нанобъектов методами *in vitro* следует учитывать разнообразие нанобъектов и выбирать подходящий метод определения стабильности наносuspензии.

Для выполнения измерений наносuspензию следует готовить в соответствии с требованиями, установленными для конкретного метода *in vitro*, применяемого для оценки токсичности нанобъектов. Дозы одной и той же приготовленной наносuspензии следует использовать и для испытаний по определению характеристик и оценке токсичности методами *in vitro*. При проведении оценки токсичности наносuspензии методами *in vitro* результаты определения изменений значений ее характеристик выражают в процентах. Рекомендуется выполнять не менее трех измерений и результаты представлять в виде среднего значения.

В.2 Определение изменений репрезентативных размеров вторичных частиц

Для определения изменений репрезентативных размеров вторичных частиц следует применять соответствующий метод измерения на основе ДРС, или ДЛИ, или СРС. Метод выбирают с учетом его возможности к измерению определенных диапазонов размеров вторичных частиц.

В.3 Определение изменения концентрации нанобъектов

Для определения изменений концентраций большинства типов нанобъектов допускается применять методы, основанные на мониторинге интенсивности рассеяния света, такие как ДРС или СРС, при условии, что размеры отдельных нанобъектов более размеров молекул белка в наносuspензиях. Метод анализа содержания ООУ допускается применять к углеродным нанобъектам при условии, что температуры окисления или пиролиза этих нанобъектов и культуральной среды различны. Если точно известно содержание фонового углерода в наносuspензии, то также допускается применять метод анализа содержания ООУ. Метод ОСФ применяют ко всем группам нанобъектов при условии, что спектры поглощения нанобъектов можно отличить от фоновых спектров поглощения других элементов культуральной среды. При этом следует учитывать, что метод ОСФ не применяют к нанобъектам веществ, атомный номер которых менее атомного номера углерода.

Приложение С
(справочное)**Дополнительная информация о методах измерений, применяемых
для определения концентраций ионов металлов в наносuspensionях****С.1 Отделение ионов металлов от твердых частиц**

Для метода Ц-У/Ф следует подбирать мембрану с оптимальной молекулярной массой фракционирования в зависимости от размеров наночастиц. Метод Ц-У/Ф применяют для отделения ионов металлов от твердых частиц. Для полного извлечения фильтрата, содержащего ионы металлов, в приборе для У/Ф следует устанавливать соответствующее центробежное ускорение и время центрифугирования [19].

Допускается применять метод ультрацентрифугирования для металлических нанобъектов. Для полного извлечения раствора, содержащего ионы металлов, ультрацентрифугирование следует выполнять при соответствующих параметрах, включая центробежное ускорение и время центрифугирования.

Фильтрат или супернатант анализируют методами, приведенными в С.2.

С.2 Методы измерений**С.2.1 Выбор метода**

Допускается применять метод ИСП-МС, который является высокочувствительным методом и имеет предел обнаружения на уровне триллионной доли компонента (ppt), или метод ААС, обеспечивающий получение наиболее достоверных результатов измерений.

Если хелатирующий агент для колориметрического измерения пригоден для обнаружения ожидаемого иона металла, то допускается применять колориметрический метод. При этом хелатирующий агент должен иметь высокую субстратную специфичность и не иметь перекрестной реактивности. При отсутствии подходящего хелатирующего агента для ожидаемого иона металла колориметрический метод не применяют.

С.2.2 Атомно-эмиссионная спектроскопия с индуктивно связанной плазмой

При применении метода ИСП-АЭС используют калибровочные кривые и стандартные растворы для ионов соответствующих химических элементов.

Руководство по применению метода ИСП-АЭС см. в [20].

С.2.3 Масс-спектрометрия с индуктивно связанной плазмой

Предварительную подготовку наносuspensionи и построение калибровочных кривых выполняют в соответствии с С.1.

Руководство по применению метода ИСП-МС см. в [21] и [22].

С.2.4 Атомно-абсорбционная спектроскопия

При применении метода ААС используют калибровочные кривые и стандартные растворы для ионов соответствующих химических элементов.

С.2.5 Колориметрический метод

Если ионы металлов в наносuspensionи имеют характерную полосу поглощения в ультрафиолетовой и видимой областях спектра, то для определения их концентрации рекомендуется применять колориметрический метод. Перед проведением количественного анализа спектры поглощения ионов металлов измеряют и идентифицируют. Для анализа выбирают полосу поглощения, которая характерна для конкретных ионов металлов и не перекрывает полосы поглощения других ионов металлов.

Приложение D
(справочное)**Дополнительная информация о методах измерений, применяемых
для определения концентраций компонентов культуральной среды в наносuspensionях****D.1 Белки**

Нанообъекты отделяют от наносuspensionии методом центрифугирования или ультрацентрифугирования. Если твердые частицы отделяются от диспергатора методом центрифугирования/ультрацентрифугирования, то концентрацию белка в среде определяют методом с применением ВСА [16], методом Брэдфорда [17] или методом Лоури [18], используя бычий сывороточный альбумин (BSA) в качестве стандартного образца белка. Если отделение твердых частиц от диспергатора затруднено, то применяют метод ПФП. Если культуральная среда не содержит какого-либо белка, например бессывороточная среда, то концентрацию белка не определяют.

D.2 Кальций

Нанообъекты отделяют от наносuspensionии методом Ц-У/Ф [19]. Центрифугирование или ультрацентрифугирование допускается применять, если нанообъекты легко отделяются от наносuspensionии. Для метода У/Ф выбирают соответствующую мембрану в зависимости от размеров нанообъектов и молекулярной массы вещества. Если применяют метод Ц-У/Ф, то его параметры, включая центробежное ускорение и продолжительность центрифугирования, должны быть установлены так, чтобы обеспечить полное извлечение раствора, содержащего кальций (Ca^{2+}). После соответствующего отделения нанообъектов от наносuspensionии содержание кальция (Ca^{2+}) в культуральной среде определяют методами ИСП-АЭС, ИСП-МС или ААС. Если нанообъекты отделяют от наносuspensionии центрифугированием или ультрацентрифугированием, то концентрацию кальция (Ca^{2+}) в наносuspensionии допускается определять колориметрическим методом (см. приложение С).

D.3 Другие компоненты культуральной среды

Допускается определять концентрации других компонентов культуральной среды, необходимые для роста здоровых испытуемых клеток. Для определения концентраций данных компонентов в наносuspensionии их следует отделять от твердых частиц методом, аналогичным методу для отделения кальция (Ca^{2+}). Для определения концентраций данных компонентов применяют соответствующие методы измерений. Применяемые методы измерений указывают и описывают в протоколе испытаний.

Приложение ДА
(справочное)

**Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов
национальным стандартам**

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ISO 29701	IDT	ГОСТ Р ИСО 29701—2015 «Нанотехнологии. Наноматериалы для испытаний в тест-системах <i>in vitro</i> . Метод определения содержания эндотоксинов с использованием лизата амебоцитов <i>Limulus</i> (ЛАЛ-тест)»
<p>Примечание — В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандарта: - IDT — идентичный стандарт.</p>		

Библиография

- [1] Horie M., Nishio K., Fujita K., Endoh S., Miyauchi A., Saito Y., Protein adsorption of ultrafine metal oxide and its influence on cytotoxicity toward cultured cells. *Chem. Res. Toxicol.* 2009, 22, pp. 543—553
- [2] Hartung T., & Sabbioni E., *Alternative in vitro assays in nanomaterial toxicology.* Wiley Interdisciplinary Reviews Nanomedicine Nanobiotechnology. 2011, 3 (6), pp. 545—573
- [3] Schindler S., von Aulock S., Daneshian M., Hartung T., Development, validation and applications of the monocyte activation test for pyrogens based on human whole blood. *ALTEX.* 2009, 26 (4), pp. 265—277
- [4] Kato H., Suzuki M., Fujita K., Horie M., Endoh S., Yoshida Y., Reliable size determination of nanoparticles using dynamic light scattering method for in vitro toxicology assessment. *Toxicol. In Vitro.* 2009, 23, pp. 927—934
- [5] Teeguarden J.G., Hinderliter P.M., Orr G., Thrall B.D., Pounds J.G., Particokinetics in vitro: dosimetry considerations for in vitro nanoparticle toxicity assessments. *Toxicol. Sci.* 2007, 95 (2), pp. 300—312
- [6] ISO/TR 13097:2013, Guidelines for the characterization of dispersion stability (Руководящие указания по определению характеристик дисперсионной стабильности)
- [7] Kato H., Fujita K., Horie M., Suzuki M., Nakamura A., Endoh S., Dispersion characteristics of various metal oxide secondary nanoparticles in culture medium for in vitro toxicology assessment. *Toxicol. In Vitro.* 2010, 24, pp. 1009—1018
- [8] ISO 13320:2009, Particle size analysis — Laser diffraction methods (Гранулометрический анализ. Методы лазерной дифракции)
- [9] Kato H., Shinohara N., Nakamura A., Horie M., Fujita K., Takahashi K., Characterization of fullerene colloidal suspension in a cell culture medium for in vitro toxicity assessment. *Mol. Biosyst.* 2010, 6, pp. 1238—1246
- [10] Schierz A., & Zanker H., Aqueous suspensions of carbon nanotubes: Surface oxidation, colloidal stability and uranium sorption. *Environ. Pollut.* 2009, 157, pp. 1088—1094
- [11] Saleh B.S., Pfefferle D.L., Elimelech M., Aggregation kinetics of multiwalled carbon nanotubes in aquatic systems: measurements and environmental implications. *Environ. Sci. Technol.* 2008, 42, pp. 7963—7969
- [12] Sato Y., Shibata K., Kataoka H., Ogino S., Bunshi F., Yokoyama A., Strict preparation and evaluation of water-soluble hat-stacked carbon nanofibers for biomedical application and their high biocompatibility: influence of nanofiber-surface functional groups on cytotoxicity. *Mol. Biosyst.* 2005, 1, pp. 142—145
- [13] Wang X., Xia T., Ntim S.A., Ji Z., George S., Meng H., Quantitative techniques for assessing and controlling the dispersion and biological effects of multiwalled carbon nanotubes in mammalian tissue culture cells. *ACS Nano.* 2010, 4, pp. 7241—7252
- [14] ISO 13317-3:2001, Determination of particle size distribution by gravitational liquid sedimentation methods — Part 3: X-ray gravitational technique (Определение гранулометрического состава с помощью методов гравитационного осаждения в жидкости. Часть 3. Рентгеновский гравитационный метод)
- [15] Kato H., Mizuno K., Shimada M., Nakamura A., Takahashi K., Hata K., Observations of bound Tween80 surfactant molecules on single-walled carbon nanotubes in an aqueous solution. *Carbon.* 2009, 47, pp. 3434—3440
- [16] Smith P.K., Krohn R.I., Hermanson G.T., Mallia A.K., Gartner F.H., Provenzano M.D., Measurement of protein using bicinchoninic acid. *Anal. Biochem.* 1985, 150, pp. 76—85
- [17] Bradford M.M., A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Anal. Biochem.* 1976, 72, pp. 248—254
- [18] Lowry O.H., Rosebrough N.J., Farr A.L., Randall R.J., Protein measurement with the Folin phenol reagent. *J. Biol. Chem.* 1951, 193, pp. 265—275
- [19] Horie M., Kato H., Fujita K., Endoh S., Iwahashi H., In vitro evaluation of cellular response induced by manufactured nanoparticles. *Chem. Res. Toxicol.* 2012, 25, pp. 605—619
- [20] ISO 11885:2007, Water quality — Determination of selected elements by inductively coupled plasma optical emission spectrometry (ICP-OES) (Качество воды. Определение выбранных элементов методом оптической эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанной плазмой)
- [21] ISO 17294-1:2004, Water quality — Application of inductively coupled plasma mass spectrometry (ICP-MS) — Part 1: General guidelines [Качество воды. Применение масс-спектрометрии индуцируемой плазмы (ICP-MS). Часть 1. Общее руководство]
- [22] ISO 17294-2:2003, Water quality — Application of inductively coupled plasma mass spectrometry (ICP-MS) — Part 2: Determination of 62 elements [Качество воды. Применение масс-спектрометрии индуцируемой плазмы (ICP-MS). Часть 2. Определение 62 элементов]
- [23] ISO/TS 80004-2, Nanotechnologies — Vocabulary — Part 2: Nano-objects (Нанотехнологии. Словарь. Часть 2. Нанобъекты)

Ключевые слова: рабочая суспензия, нанобъекты, наносуспензия, оценка токсичности, методы *in vitro*, основные характеристики, методы измерений

Редактор *Н.В. Таланова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *Л.С. Лысенко*
Компьютерная верстка *М.В. Лебедевой*

Сдано в набор 02.06.2021. Подписано в печать 17.06.2021. Формат 60×84%. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,68.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru