
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
EN 16956—
2020

ПРОДУКЦИЯ ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКАЯ ДЛЯ ОТБЕЛИВАНИЯ КОЖИ

Аналитические методы.

**Обнаружение и количественное определение
гидрохинона, эфиров гидрохинона
и кортикостероидов методом ВЭЖХ/УФ**

(EN 16956:2017, Cosmetics — Analytical methods — HPLC/UV method
for the identification and assay of hydroquinone, ethers of hydroquinone
and corticosteroids in skin whitening cosmetic products, IDT)

Издание официальное

Москва
Российский институт стандартизации
2024

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила 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 5

2 ВНЕСЕН Государственным комитетом по стандартизации Республики Беларусь

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации по результатам голосования в АИС МГС (протокол от 30 января 2020 г. № 126-П)

За принятие 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	ЗАО «Национальный орган по стандартизации и метрологии» Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 декабря 2023 г. № 1682-ст межгосударственный стандарт ГОСТ EN 16956—2020 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2025 г. с правом досрочного применения

5 Настоящий стандарт идентичен европейскому стандарту EN 16956:2017 «Косметика. Аналитические методы. Метод ВЭЖХ с УФ-детектированием для идентификации и анализа гидрохинона, эфиров гидрохинона и кортикостероидов в косметической продукции для отбеливания кожи» («Cosmetics — Analytical methods — HPLC/UV method for the identification and assay of hydroquinone, ethers of hydroquinone and corticosteroids in skin whitening cosmetic products», IDT).

Европейский стандарт разработан техническим комитетом CEN/TC 392 «Косметика» Европейского комитета по стандартизации (CEN).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта с целью применения обобщающего понятия в наименовании стандарта в соответствии с ГОСТ 1.5 (подраздел 3.6)

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

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

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

© Оформление. ФГБУ «Институт стандартизации», 2024



В Российской Федерации 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

Введение	V
1 Область применения	1
2 Сущность метода	1
3 Реактивы	1
4 Основное и вспомогательное оборудование	4
5 Методика	5
5.1 Приготовление проб	5
5.2 Хроматографические условия	5
5.3 Обнаружение	5
6 Определение	5
6.1 Идентификация	5
6.2 Количественное определение	6
6.3 Представление результатов	6
7 Протокол испытаний	6
Приложение А (справочное) Примеры полученных хроматограмм	7
Приложение В (справочное) Данные валидации метода количественного определения гидрохинона и его трех эфиров	8
Приложение С (справочное) Данные валидации метода количественного определения четырех наиболее часто встречающихся кортикостероидов	12
Приложение D (обязательное) Скрининговые методы для идентификации гидрохинона, трех эфиров гидрохинона и 38 кортикостероидов	17
Библиография	26

Введение

Гидрохинон не допускается к использованию в парфюмерно-косметической продукции для отбеливания и депигментации пятен на коже. Из-за цитотоксического действия использование гидрохинона регулируется. Гидрохинон и три его эфира (мометилловый эфир гидрохинона (ММЕ), моноэтиловый эфир гидрохинона (МЕЕ) и монобензиловый эфир гидрохинона (МВЕ)) регулируются Регламентом (ЕС) № 1223/2009 Европейского парламента и Совета от 30 ноября 2009 г. по косметической продукции. В настоящее время использование данных веществ в отбеливающей продукции для кожи запрещено.

Поскольку депигментация является побочным эффектом местно применяемых стероидов, кортикостероиды могут быть использованы в качестве соединений в незаконно реализуемой парфюмерно-косметической продукции. К кортикостероидам, наиболее часто встречающимся в данной продукции, относятся клобетазола пропионат, флуоцинонид, бетаметазона дипропионат и флуоцинолона ацетонид (см. рисунок 1). Кортикостероиды приведены в Регламенте (ЕС) № 1223/2009 по косметической продукции в приложении 2 «Перечень веществ, запрещенных к использованию в парфюмерно-косметической продукции» (ссылочный номер 300), их использование в парфюмерно-косметической продукции запрещено.

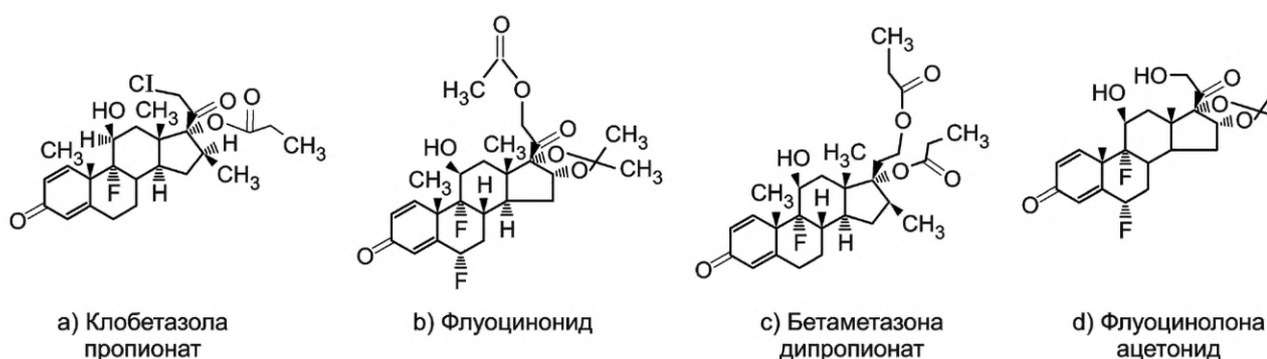


Рисунок 1 — Кортикостероиды, содержащиеся в незаконно реализуемой парфюмерно-косметической продукции

Все указанные вещества работают по тому же принципу, что и гидрохинон, который главным образом ингибирует синтез меланина.

Косметическая директива 95/32/ЕС [2] описывает аналитический метод для определения гидрохинона и трех его эфиров (мометиллового эфира гидрохинона (ММЕ), моноэтилового эфира гидрохинона (МЕЕ) и монобензилового эфира гидрохинона (МВЕ)) в парфюмерно-косметической продукции для осветления кожи. С целью усовершенствования и распространения официального метода идентификации и определения кортикостероидов в парфюмерно-косметической продукции настоящий стандарт устанавливает метод ВЭЖХ/УФ для идентификации и определения гидрохинона, эфиров гидрохинона и кортикостероидов в парфюмерно-косметической продукции.

ПРОДУКЦИЯ ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКАЯ ДЛЯ ОТБЕЛИВАНИЯ КОЖИ**Аналитические методы.****Обнаружение и количественное определение гидрохинона, эфиров гидрохинона и кортикостероидов методом ВЭЖХ/УФ**

Skin whitening cosmetics.

Analytical methods.

Detection and quantification of hydroquinone, esters hydroquinone and corticosteroids by method HPLC/UV

Дата введения — 2025—01—01
с правом досрочного применения

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод высокоэффективной жидкостной хроматографии с детектированием в ультрафиолетовой области спектра (ВЭЖХ/УФ) для идентификации и количественного определения гидрохинона, трех эфиров гидрохинона и четырех кортикостероидов, которые наиболее часто обнаруживаются в незаконно реализуемой отбеливающей парфюмерно-косметической продукции для кожи: клобетазола пропионат, флуоцинонид, бетаметазона дипропинат, флуоцинолона ацетонид.

Настоящий стандарт также устанавливает метод ВЭЖХ/УФ для идентификации 38 кортикостероидов, которые могут быть обнаружены в отбеливающей парфюмерно-косметической продукции для кожи (см. приложение D).

Данный стандарт не предназначен для искусственных ногтей и мыла.

2 Сущность метода

Пробу экстрагируют смесью вода/метанол и осторожно нагревают для экстракции соединений, содержащихся в продукции. Полученную смесь фильтруют. Количественное определение содержащихся в растворе соединений проводят с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ с детектированием диодно-матричным детектором (DAD).

3 Реактивы

Если не установлено иное, то должны использоваться химические вещества аналитической степени чистоты; вода должна быть дистиллированная или аналогичной чистоты. Под раствором следует понимать водный раствор, если не установлено иное.

3.1 **метанол** для ВЭЖХ.

3.2 **вода** для ВЭЖХ.

3.3 **раствор для экстракции**, метанол/вода (1:1).

Смешивают 500 см³ метанола и 500 см³ воды (см. 3.2) в конической колбе вместимостью 1 000 см³.

3.4 **определяемые соединения** (см. таблицу 1).

ГОСТ EN 16956—2020

Таблица 1 — Определяемые соединения

Соединение	CAS	Изготовитель ^{a)}	Чистота, %	Используемый метод, раздел
Алклометазона дипропионат (ACD)	66734-13-2	USP	99,2	Приложение D
Амциноид (AMC)	51022-69-6	Sigma	97,9	Приложение D
Беклометазона дипропионат (BCD)	5534-09-8	Sigma	99,0	Приложение D
Бетаметазона ацетат (BMA)	987-24-6	Sigma	98,6	Приложение D
Бетаметазон (BM)	378-44-9	Sigma	98,4	Приложение D
Бетаметазона дипропионат (BMD)	5593-20-4	Sigma	98,6	Приложение D, раздел 2
Бетаметазона валерат (BMV)	2152-44-5	Sigma	98,1	Приложение D
Будесонид (BUD)	51333-22-3	Ph. Eur.	99,7	Приложение D
Клобетазола пропионат (CP)	25122-46-7	Sigma	98,8	Приложение D, раздел 2
Клокортолона пивалат (CLP)	34097-16-0	USP	98,9	Приложение D
Кортизон (CS)	53-06-5	Sigma	98,3	Приложение D
Дезонид (DSN)	638-94-8	Cil	98,0	Приложение D
Дезоксиметазон (DXM)	382-67-2	Sigma	99,0	Приложение D
Дексаметазона фосфат (DMPS)	2392-39-4	Sigma	100,2	Приложение D
Дексаметазона ацетат (DMA)	1177-87-3	Sigma	99,0	Приложение D
Дифлоразона диацетат (DFD)	33564-31-7	USP	99,8	Приложение D
Дифлукортолона валерат (DFCV)	59198-70-8	Schering	/	Приложение D
Дифлупреднат (DFP)	23674-86-4	Sigma	99,5	Приложение D
Флуметазона пивалат (FMP)	2002-29-1	Farmabios	100,4	Приложение D
Флуоцинолона ацетонид (FCA)	67-73-2	Sigma	99,6	Приложение D, раздел 2
Флуоцинонид (FCAA)	356-12-7	Sigma	99,0	Приложение D, раздел 2
Флуокортолона гексаноат (FCH)	303-40-2	Schering	/	Приложение D
Флуокортолона пивалат (FCP)	29205-06-9	Ph. Eur.	/	Приложение D
Флурандренолид (FDL)	1524-88-5	USP	/	Приложение D
Хальцинонид (HAL)	3093-35-4	Sigma	99,0	Приложение D
Гидрокортизон (HC)	3093-25-4	Sigma	98,0	Приложение D
Гидрокортизона ацепонат (HCAP)	74050-20-7	Toronto Research Chemicals	98,0	Приложение D
Гидрокортизона бутират (HCB)	13609-67-1	Sigma	99,1	Приложение D
Гидрокортизона валерат (HCV)	57524-89-7	Sigma	99,0	Приложение D
Метилпреднизолона ацетат (MPLA)	53-36-1	USP	99,8	Приложение D
Мометазона фуروات (MMF)	83919-23-7	USP	99,8	Приложение D

Окончание таблицы 1

Соединение	CAS	Изготовитель ^{a)}	Чистота, %	Используемый метод, раздел
Предникарбат (PCN)	73771-04-7	Ph. Eur.	/	Приложение D
Преднизолон (PL)	50-24-8	Aventis Pharma	98,0	Приложение D
Преднизолона ацетат (PLA)	52-21-1	Dr Ehrenstrofer	99,4	Приложение D
Преднизолона гексаноат (PLH)	69164-69-8	Schering	/	Приложение D
Преднизолона сульфобензоат Na (PLSB)	630-67-1	Pharmaceutical drug	/	Приложение D
Триамцинолон (TRI)	124-94-7	Sigma	98,2	Приложение D
Триамцинолона ацетонид (TRA)	76-25-5	Sigma	99,6	Приложение D
Гидрохинон (HQ)	123-31-9	Sigma	>99,9	Приложение D, раздел 2
Монометилловый эфир гидрохинона (ММЕ)	150-76-5	Sigma	99,7	Приложение D, раздел 2
Моноэтиловый эфир гидрохинона (МЕЕ)	622-62-8	Sigma	99,9	Приложение D, раздел 2
Монобензиловый эфир гидрохинона (МБЕ)	103-16-2	Sigma	99,5	Приложение D, раздел 2
a) Примеры изготовителей.				

3.5 подвижная фаза для ВЭЖХ, элюент А: метанол (см. 3.1); элюент В: вода (см. 3.2).

3.6 Стандартные растворы

Для приготовления исходных растворов в качестве растворителя используют метанол (см. 3.1). Стандартные растворы готовятся путем разбавления раствором для экстракции (см. 3.3).

3.6.1 Исходный стандартный раствор гидрохинона и его трех эфиров (с концентрацией от 1,2 до 2,4 мг/см³)

Взвешивают в мерной колбе вместимостью 25 см³ приблизительно:

- 0,03 г гидрохинона;
- 0,04 г монометилового эфира гидрохинона;
- 0,05 г моноэтилового эфира гидрохинона;
- 0,06 г монобензилового эфира гидрохинона.

Сначала вещества растворяют в 15 см³ метанола (см. 3.1), используя при необходимости лабораторный шейкер, а затем доводят объем раствора метанолом до метки. Раствор готовят ежедневно.

3.6.2 Исходные стандартные растворы (1 мг/см³) и рабочий стандартный раствор четырех наиболее часто обнаруживаемых кортикостероидов (10 мкг/см³)

Взвешивают каждое вещество отдельно в мерной колбе вместимостью 10 см³:

- 10 мг бетаметазона дипропионата;
- 10 мг клобетазола пропионата;
- 10 мг флуоцинонида;
- 10 мг флуоцинолона ацетонида.

Сначала вещества растворяют в 5 см³ метанола (см. 3.1), используя при необходимости лабораторный шейкер, а затем доводят объем раствора метанолом до метки. Данные четыре раствора могут храниться в течение 6 мес при температуре 4 °С.

Затем готовят смесь растворов 4 кортикостероидов, вводя по 1 см³ каждого исходного стандартного раствора стеклянной пипеткой в мерную колбу вместимостью 100 см³. Затем доводят объем рас-

твора смесью метанол/вода (см. 3.3) до метки. Данный раствор может храниться в течение 6 нед при температуре 4 °С.

3.6.3 Градуировочные растворы гидрохинона и его 3 эфиров

Градуировочный раствор должен быть свежеприготовленным (см. таблицу 2). С помощью стеклянной пипетки вводят объем исходного стандартного раствора (см. 3.6.1) в мерную колбу и доводят объем смесью метанол/вода (см. 3.3) до метки.

Т а б л и ц а 2 — Градуировочные растворы

Номер градуировочного раствора	Объем исходного стандартного раствора, см ³	Вместимость колбы, см ³	Концентрации градуировочных растворов, мкг/см ³
1	0,5	100	6—8—10—12
2	1,0	50	24—32—40—48
3	5,0		120—160—200—240
4	10,0		240—320—400—480
5	20,0		480—640—800—960

3.6.4 Градуировочные растворы четырех наиболее часто обнаруживаемых кортикостероидов

Градуировочные растворы должны быть свежеприготовленными (см. таблицу 3). С помощью стеклянной пипетки вводят объем исходного стандартного раствора (см. 3.6.2) в мерную колбу и доводят объем смесью метанол/вода (см. 3.3) до метки.

Т а б л и ц а 3 — Градуировочные растворы

Номер градуировочного раствора	Объем исходного стандартного раствора, см ³	Вместимость колбы, см ³	Концентрация градуировочных растворов, мкг/см ³
6	5	100	0,5
7	5	50	1,0
8	10		2,0
9	20		4,0
10	25		5,0

4 Основное и вспомогательное оборудование

В дополнение к обычно используемому лабораторному оборудованию требуется следующее оборудование:

4.1 **аналитические весы** с точностью взвешивания до 0,1 мг.

4.2 **лабораторный шейкер**.

4.3 **водяная баня**, обеспечивающая нагревание при 60 °С.

4.4 **высокоэффективный жидкостный хроматограф**, состоящий из:

- устройства ввода проб;
- насоса, позволяющего формировать градиент элюирования;
- дегазатора;
- термостата колонок;
- детектора с фотодиодной матрицей;
- программного обеспечения.

4.5 **мембранный фильтр** для фильтрования пробы, например из полипропилена, размер пор 0,45 мкм.

4.6 **аналитическая разделительная колонка**, например Thermo Fisher Scientific Hypurity Aquastar C18)¹⁾, длиной 0,25 м, внутренним диаметром 4,6 мм, с диаметром частиц 5 мкм.

¹⁾ Это пример продукции, имеющейся в продаже. Информация дана для удобства пользователей настоящего стандарта и не является рекламой Европейского комитета по стандартизации этого продукта. Аналогичная продукция может быть использована, если доказано, что она обеспечивает получение тех же результатов.

4.7 **бумажный фильтр** для фильтрования проб, например фильтр средней скорости фильтрации диаметром 210 мм.

5 Методика

5.1 Приготовление проб

Взвешивают точно 0,5 г пробы в мерной колбе вместимостью 100 см³. Добавляют 50 см³ раствора для экстракции (см. 3.3) и встряхивают колбу при помощи лабораторного шейкера до получения однородной суспензии. Помещают смесь на водяную баню при 60 °С на 5 мин для ускорения растворения. При необходимости встряхивают его при помощи лабораторного шейкера еще раз. Охлаждают колбу до комнатной температуры и доводят объем раствора до 100 см³ раствором для экстракции (см. 3.3). Фильтруют экстракт через бумажный фильтр, а затем через мембранный фильтр (0,45 мкм). В течение следующих 24 ч фильтрат вводят в хроматограф в соответствии с 5.2.

5.2 Хроматографические условия

При использовании хроматографа (см. 4.4) и колонки (см. 4.6) были установлены следующие параметры:

- объемная скорость потока (подвижной фазы): 1,5 см³/мин;
- время анализа: 25 мин;
- объем вводимой пробы: 10 мм³;
- температура термостата: (36 ± 2) °С;
- обнаружение: диодно-матричный детектор с длиной волны: 240 нм для кортикостероидов, 295 нм для гидрохинона и его эфиров;
- подвижная фаза:
 - элюент А: метанол;
 - элюент В: вода.

В таблице 4 приведены условия градиентного разделения.

Т а б л и ц а 4 — Условия для градиентного разделения

Время, мин	Объемная доля элюента А, %	Объемная доля элюента В, %
0	5	95
20	80	20
21	5	95
25	5	95

5.3 Обнаружение

Обнаружение и количественное определение может быть выполнено с помощью DAD ($\lambda = 240$ нм и $\lambda = 295$ нм).

6 Определение

6.1 Идентификация

Гидрохинон, эфиры гидрохинона и кортикостероиды идентифицируются путем сравнения времени удерживания и УФ-спектров пробы с аналогичными параметрами стандартных растворов соединений.

В таблице 5 приведены параметры для идентификации соединений с использованием хроматографических условий, указанных в 5.2. В приложении А приведены хроматограммы градуировочных растворов при двух длинах волн.

Таблица 5 — Хроматографические параметры для идентификации соединений

Соединения	Rt, мин	λ, нм
Гидрохинон	4,24	295
Монометилловый эфир гидрохинона (ММЕ)	9,34	295
Моноэтиловый эфир гидрохинона (МЕЕ)	12,08	295
Монобензиловый эфир гидрохинона (МВЕ)	17,54	295
Флуоцинолона ацетонид (FCA)	17,73	240
Флуоцинонид (FCAA)	19,60	240
Клобетазола пропионат (CP)	20,55	240
Бетаметазона дипропионат (BMD)	21,44	240

6.2 Количественное определение

Количественное определение проводится посредством линейной регрессии, основанной на площадях пиков внешних стандартных растворов. Градуировочная кривая должна быть линейной, а коэффициент корреляции должен быть не менее 0,995.

Массовую долю соединения, г/100 г, в пробе вычисляют по следующей формуле:

$$R = \frac{C \cdot V \cdot 100 \cdot F}{1000 \cdot SW},$$

где R — значение концентрации, % (г/100 г);

C — концентрация соединений, определенная в растворе пробы посредством ВЭЖХ, г/дм³ или мг/см³;

V — объем экстракта пробы, см³;

SW — масса навески пробы, г;

F — возможный коэффициент разбавления.

6.3 Представление результатов

Массовая доля выражается в процентах или г/100 г и округляется до ближайшей десятой доли процента.

В приложениях В и С приведены данные валидации.

7 Протокол испытаний

Протокол испытаний должен содержать данные в соответствии с EN ISO/IEC 17025 [1] или по крайней мере следующие данные:

а) всю информацию, необходимую для идентификации пробы (вид пробы, происхождение пробы, обозначение);

б) ссылку на настоящий стандарт;

с) дату и метод отбора проб (если известно);

д) дату получения;

е) дату испытания;

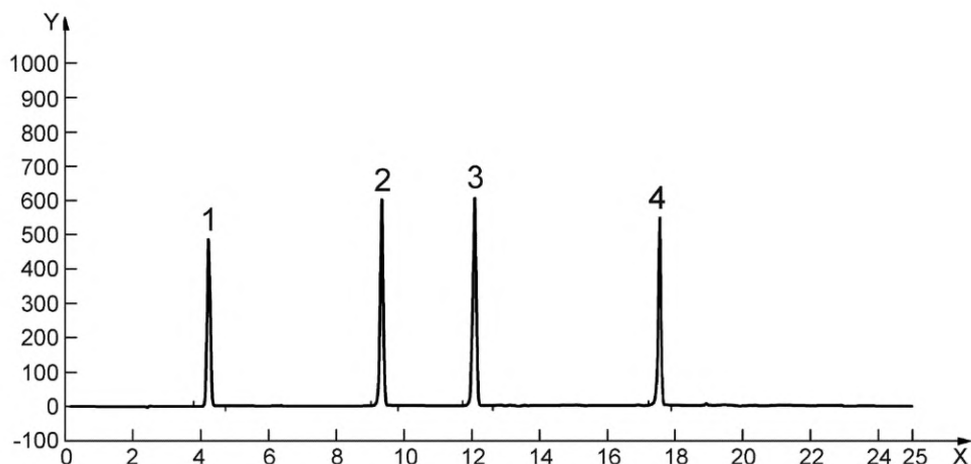
ф) результаты испытаний и единицы, в которых они были выражены;

г) любые особенности, выявленные в ходе испытания;

h) любые операции, не указанные в методе или считающиеся необязательными, но способные повлиять на результаты.

Приложение А
(справочное)

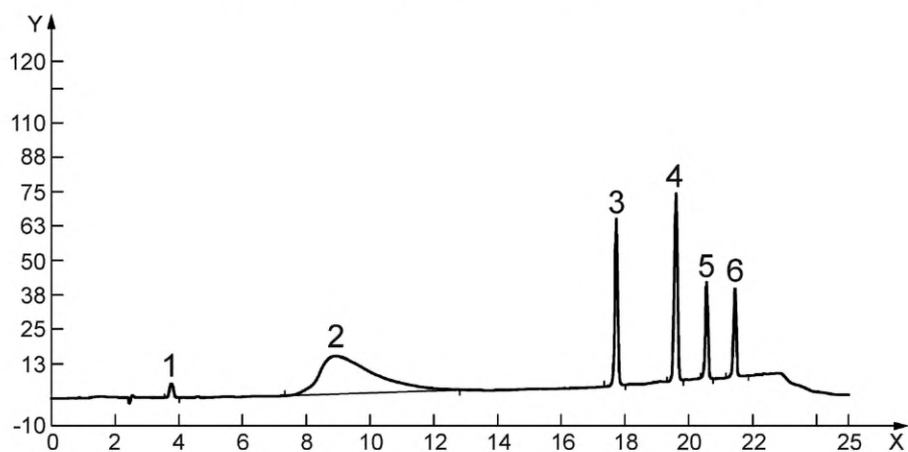
Примеры полученных хроматограмм



Условные обозначения:

- | | |
|---------------------------------|--|
| X — время удерживания, мин; | 2 — метиловый эфир гидрохинона (9,337 мин); |
| Y — оптическая плотность (ЕОП); | 3 — этиловый эфир гидрохинона (12,081 мин); |
| 1 — гидрохинон (4,235 мин); | 4 — бензиловый эфир гидрохинона (17,544 мин) |

Рисунок А.1 — Пример хроматограммы, полученной для стандартных растворов гидрохинона и его простых эфиров с концентрацией от 0,5 до 1 мг/см³



Условные обозначения:

- | | |
|----------------------------------|---|
| X — время удерживания, мин; | 3 — флуоцинолона ацетонид (17,726 мин); |
| Y — оптическая плотность (ЕОП); | 4 — флуоцинонид (19,597 мин); |
| 1 — арбутин (3,765 мин); | 5 — клобетазола пропионат (20,551 мин); |
| 2 — койевая кислота (8,898 мин); | 6 — бетаметазона дипропионат (21,438 мин) |

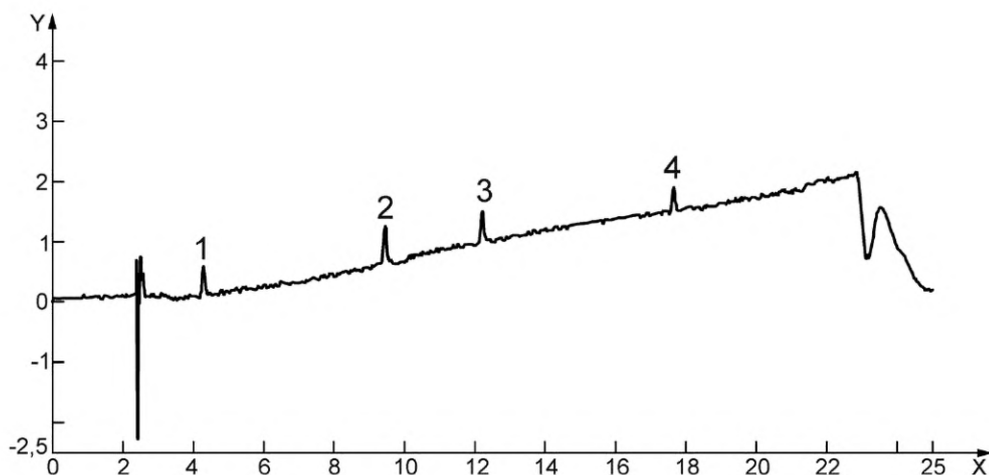
Рисунок А.2 — Пример хроматограммы, полученной для стандартных растворов кортикостероидов с концентрацией 5 мкг/см³

Приложение В
(справочное)

Данные валидации метода количественного определения гидрохинона и его трех эфиров

Данные валидации были получены Объединенной службой лабораторий (SCL) Министерства экономики и финансов — Лаборатория Lyon-Oullins — Секция Косметика.

Предел обнаружения: 0,01 % (m/m), определен при использовании стандартных растворов на трех хроматографах.



Условные обозначения:

X — время удерживания, мин;

Y — оптическая плотность (ЕОП);

1 — гидрохинон (4,299 мин);

2 — метиловый эфир гидрохинона (9,458 мин);

3 — этиловый эфир гидрохинона (12,214 мин);

4 — бензиловый эфир гидрохинона (17,665 мин)

Рисунок В.1 — Хроматограмма стандартного раствора гидрохинона и его трех эфиров с концентрацией 0,01% (m/m)

Т а б л и ц а В.1 — Предел количественного определения LOQ подтвержден испытаниями на образцах с точно измеренным количеством добавленных соединений четырьмя аналитиками на трех хроматографах в течение 5 дней

Соединение	Образец: отбеливающий крем			Образец: отбеливающее масло		
	LOQ, % (m/m)	RSD* повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %	LOQ, % (m/m)	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %
Гидрохинон	0,1	2,3	12,6	0,1	2,8	25,3
Метиловый эфир**	0,2	0,0	9,2	0,2	3,0	27,1
Этиловый эфир**	0,2	2,2	10,9	0,2	2,6	21,0
Бензиловый эфир**	0,3	1,3	7,0	0,2	3,5	15,6

* Здесь и далее по тексту RSD (Relative Standard Deviation) — относительное стандартное отклонение.

** Здесь и далее по тексту под метиловым эфиром, этиловым эфиром, бензиловым эфиром подразумевается монометиловый эфир гидрохинона, моноэтиловый эфир гидрохинона, монобензиловый эфир гидрохинона.

Таблица В.2 — Линейность, подтвержденная для восьми уровней градуировки (стандартных растворов) четырьмя аналитиками на двух различных хроматографах (№ 2 и № 3) в течение 5 дней

Соединение	Полученное максимальное относительное смещение, %							
	Уровень 1 (LOQ)	Уровень 2	Уровень 3	Уровень 4	Уровень 5	Уровень 6	Уровень 7	Уровень 8
Гидрохинон	6,3 мкг/см ³	12,5 мкг/см ³	25,0 мкг/см ³	49,9 мкг/см ³	124,9 мкг/см ³	249,7 мкг/см ³	374,6 мкг/см ³	499,4 мкг/см ³
	27,7	10,7	3,7	-2,9	-1,6	1,7	1,5	-0,6
Метилловый эфир	8,1 мкг/см ³	16,1 мкг/см ³	32,2 мкг/см ³	64,4 мкг/см ³	161,1 мкг/см ³	322,1 мкг/см ³	483,2 мкг/см ³	644,2 мкг/см ³
	11,1	-7,5	-2,5	-1,7	1,8	1,8	1,5	-0,8
Этиловый эфир	10,1 мкг/см ³	20,2 мкг/см ³	40,5 мкг/см ³	81 мкг/см ³	202,5 мкг/см ³	405,1 мкг/см ³	607,6 мкг/см ³	810,2 мкг/см ³
	-11,0	-7,0	3,0	-1,8	1,8	1,7	1,5	-0,8
Бензиловый эфир	12,2 мкг/см ³	24,5 мкг/см ³	48,9 мкг/см ³	97,9 мкг/см ³	244,8 мкг/см ³	489,6 мкг/см ³	734,3 мкг/см ³	979,1 мкг/см ³
	-10,9	-9,0	-5,6	-1,8	2,5	1,6	1,5	-0,8

Концентрации (мкг/см³) представляют собой усредненное значение пяти различных значений, полученных каждый день. Все анализируемые соединения были подвергнуты тесту Фишера.

Таблица В.3 — Линейность, подтвержденная для пяти уровней градуировки (стандартных растворов) четырьмя аналитиками на двух различных хроматографах (№ 1 и № 2) в течение 5 дней

Соединение	Полученное максимальное относительное смещение, %				
	Уровень 1 (LOQ)	Уровень 2	Уровень 3	Уровень 4	Уровень 5
Гидрохинон	6,4 мкг/см ³	25,5 мкг/см ³	127,7 мкг/см ³	251,7 мкг/см ³	510,6 мкг/см ³
	-40,6	-13,2	-3,1	6,9	-1,3
Метилловый эфир	8,1 мкг/см ³	16,1 мкг/см ³	32,2 мкг/см ³	64,4 мкг/см ³	161,1 мкг/см ³
	-35,3	-6,1	2,7	-1,7	0,4
Этиловый эфир	10,1 мкг/см ³	20,2 мкг/см ³	40,5 мкг/см ³	81 мкг/см ³	202,5 мкг/см ³
	-31,7	-3,9	2,6	-1,7	0,4
Бензиловый эфир	12,2 мкг/см ³	24,5 мкг/см ³	48,9 мкг/см ³	97,9 мкг/см ³	244,8 мкг/см ³
	26,7	-5,0	1,9	-1,8	0,4

Концентрации (мкг/см³) представляют собой усредненное значение пяти различных значений, полученных каждый день. Все анализируемые соединения были подвергнуты тесту Фишера.

Таблица В.4 — Результативность, подтвержденная на образце отбеливающего крема с точно измеренным количеством добавленных соединений при двух уровнях содержания четырьмя аналитиками на трех различных хроматографах в течение 5 дней

Соединение	Образец: отбеливающий крем					
	Уровень (LOQ): 0,1 % для гидрохинона 0,2 % для метилового и этилового эфиров 0,3 % для бензилового эфира			Уровень: 1 % (m/m) для эфиров 2 % (m/m) для гидрохинона		
	Результативность	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %	Результативность	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %
Гидрохинон	112	2,1	12,2	99	1,3	1,6
Метилловый эфир	97	1,6	9,1	100	1,4	2,7
Этиловый эфир	98	1,9	10,8	101	1,5	3,4
Бензиловый эфир	96	2,1	7,9	100	1,7	5,5

Таблица В.5 — Результативность, подтвержденная на образцах отбеливающего масла с точно измеренным количеством добавленных соединений при двух уровнях содержания четырьмя аналитиками на трех различных хроматографах в течение 5 дней

Соединения	Образец: отбеливающее масло					
	Уровень (LOQ): 0,1 % для гидрохинона 0,2 % для метилового, этилового и бензилового эфиров			Уровень: 1 % (m/m) для эфиров 2 % (m/m) для гидрохинона		
	Результативность	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %	Результативность	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %
Гидрохинон	95	2,8	25,3	100	1,5	3,5
Метилловый эфир	89	3,0	27,1	98	2,2	6,9
Этиловый эфир	94	2,6	21,0	97	2,0	10,2
Бензиловый эфир	118	3,5	15,6	100	2,7	17,6

Таблица В.6 — Максимальное расхождение повторяемости MRD в абсолютном выражении двух результатов, полученных из 30 значений

Соединение	Образец: крем		Образец: масло	
	Полученные MRD, % (m/m)	Критерий, установленный в Директиве 95/32/ЕС, % (m/m)	Полученные MRD, % (m/m)	Критерий, установленный в Директиве 95/32/ЕС, % (m/m)
Гидрохинон 2 % (m/m)	0,08	0,13	0,12	0,13
Метилловый эфир 1 % (m/m)	0,04	0,10	0,08	0,10
Этиловый эфир 1 % (m/m)	0,05	0,11	0,09	0,11
Бензиловый эфир 1 % (m/m)	0,07	0,11	0,14 ^{a)}	0,11

^{a)} 29 из 30 значений ниже либо равны 0,08, только одно значение равно 0,14.

Таблица В.7 — Максимальное расхождение внутренней воспроизводимости MIRD в абсолютном выражении двух результатов, полученных из 40 значений

Соединение	Образец: крем		Образец: масло	
	Полученные MRD, % (m/m)	Критерий, установленный в Директиве 95/32/ЕС, % (m/m)	Полученные MRD, % (m/m)	Критерий, установленный в Директиве 95/32/ЕС, % (m/m)
Гидрохинон 2 % (m/m)	0,12	0,37	0,22	0,37
Метилловый эфир 1 % (m/m)	0,09	0,21	0,09	0,21

Окончание таблицы В.7

Соединение	Образец: крем		Образец: масло	
	Полученные MRD, % (m/m)	Критерий, установленный в Директиве 95/32/ЕС, % (m/m)	Полученные MRD, % (m/m)	Критерий, установленный в Директиве 95/32/ЕС, % (m/m)
Этиловый эфир 1 % (m/m)	0,10	0,19	0,24	0,19
Бензиловый эфир 1 % (m/m)	0,17	0,11 ^{a)}	0,42	0,11 a)

^{a)} Данный критерий является необъяснимым по сравнению с другими критериями.

Таблица В.8 — Точность, подтвержденная на двух образцах с точно измеренным количеством добавленных соединений при двух уровнях содержания четырьмя аналитиками на трех различных хроматографах в течение 5 дней

Соединение	Образец: крем отбеливающий						Образец: масло отбеливающее					
	Уровень (LOQ): 0,1 % для гидрохинона 0,2 % для метилового и этилового эфиров 0,3 % для бензилового эфира			Уровень: 1 % (m/m) для эфиров 2 % для гидрохинона			Уровень (LOQ): 0,1 % для гидрохинона 0,2 % для метилового, этилового и бензилового эфиров			Уровень: 1 % (m/m) для эфиров 2 % для гидрохинона		
	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %
	RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %	
Гидрохинон	2,1	12,2	13,9	1,3	1,6	-1,5	28	25,3	-5,0	1,5	3,5	0,5
Метилловый эфир	1,6	9,1	-3,4	1,4	2,8	0,1	3,0	27,1	-10,9	2,2	6,9	-2,5
Этиловый эфир	1,9	10,8	-1,7	1,5	3,4	0,6	2,6	21,0	-6,5	2,0	10,2	-3,3
Бензиловый эфир	2,1	7,9	-3,7	1,7	5,5	0,3	3,5	15,6	17,7	2,7	17,6	-0,3

Примечание — RSDR — RSD повторяемости; RSDIR — RSD внутренней воспроизводимости.

Таблица В.9 — Стандартное круговое тестирование LGC: образец крема с гидрохиноном

Цикл	Количество лабораторий	Заданное значение, % (m/m)	Полученный результат, % (m/m)	Стандартное отклонение воспроизводимости	Z-оценка
2012—03—05	10	2,00	1,90	0,156	-0,64
2013—02—09	10	0,80	0,77	0,022	-1,36
2013—09—11	7	0,50	0,51	0,05	0,20
2014—03—13	3	1,25	1,26	0,125	0,08
2015—03—17	7	0,91	0,90	0,091	-0,11
2016—03—11	10	3,11	3,15	0,311	0,13

Таблица В.10 — NVWA справочный материал

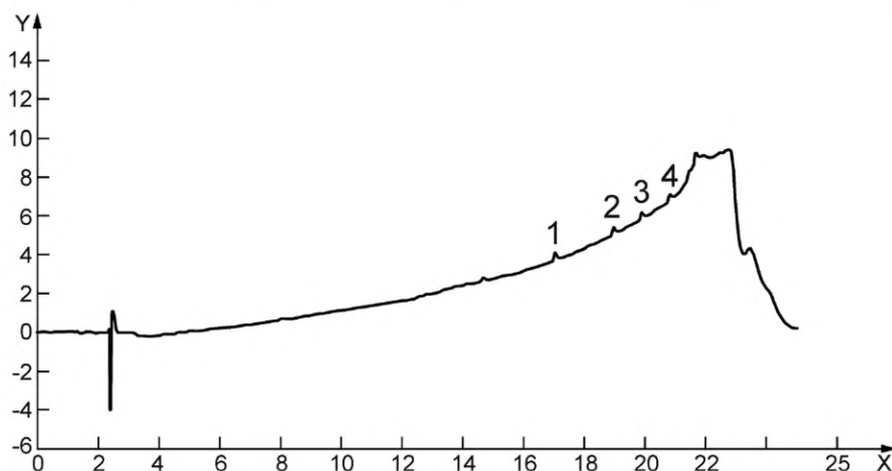
Образец	Соединение	Подтвержденное значение, % (m/m)	Неопределенность, % (m/m)	Полученный результат, % (m/m)
СНЕК RM 565 Молочко для тела	Гидрохинон	2,57	0,06	2,63
СНЕК RM 604 Лосьон для тела	Гидрохинон	2,55	0,06	2,52

Приложение С
(справочное)

Данные валидации метода количественного определения четырех наиболее часто встречающихся кортикостероидов

Данные валидации были получены Общей службой лаборатории (SCL) при Министерстве экономики и финансов — лаборатория Лиона-Oullins — Единая продукция — Секция Косметика и Национальным агентством безопасности медикаментов и здоровых продуктов (ANSM) при Министерстве здравоохранения (лаборатория Montpellier-Vendargues. Блок физико-химического контроля химических препаратов и других товаров медицинского назначения, Франция).

Предел обнаружения: 0,004 % (m/m) при использовании стандартных растворов на трех хроматографах.



Условные обозначения:

X — время удерживания, мин;	2 — флуоцинонид (18,997 мин);
Y — оптическая плотность (ЕОП);	3 — клобетазола пропионат (19,925 мин);
1 — флуоцинолона ацетонид (17,069 мин);	4 — бетаметазона дипропионат (20,885 мин)

Рисунок С.1 — Хроматограмма стандартного раствора четырех кортикостероидов с концентрацией 0,004 % (m/m)

Т а б л и ц а С.1 — Предел количественного определения LOQ, подтвержденный на образце с точно измеренным количеством добавленных соединений четырьмя аналитиками на трех хроматографах в течение 5 дней в SCL и одним аналитиком на двух хроматографах в течение 5 дней в ANSM

Соединение	Образец: крем отбеливающий		
	LOQ, % (m/m)	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %
Флуоцинолона ацетонид	0,01	SCL: 9,1	SCL: 11,6
		ANSM: 4,5	ANSM: 17,4
Флуоцинонид	0,01	SCL: 5,1	SCL: 11,8
		ANSM: 5,7	ANSM: 28,2
Клобетазола пропионат	0,01	SCL: 8,4	SCL: 16,2
		ANSM: 4,3	ANSM: 10,2
Бетаметазона дипропионат	0,01	SCL: 8,2	SCL: 8,8
		ANSM: 10,3	ANSM: 12,6

Т а б л и ц а С.2 — Линейность подтвержденная для шести уровней градуировки (стандартных растворов) четырьмя аналитиками на трех хроматографах в течение 5 дней в SCL и одним аналитиком на двух хроматографах в течение 5 дней в ANSM

Соединение	Полученное максимальное относительное смещение, %					
	Уровень 1 (LOQ)	Уровень 2	Уровень 3	Уровень 4	Уровень 5	Уровень 6
Флуоцинолона ацетонид SCL ANSM	0,6 мкг/см ³	1,1 мкг/см ³	2,2 мкг/см ³	4,5 мкг/см ³	5,6 мкг/см ³	11,2 мкг/см ³
	-16,3	-6,3	-4,5	4,5	-2,1	-0,9
	0,5 мкг/см ³	1 мкг/см ³	2 мкг/см ³	4 мкг/см ³	5,1 мкг/см ³	10,1 мкг/см ³
	5,7	3,1	-3,0	-2,2	1,3	0,3
Флуоцинонид SCL ANSM	0,5 мкг/см ³	1,0 мкг/см ³	1,9 мкг/см ³	3,9 мкг/см ³	4,9 мкг/см ³	9,7 мкг/см ³
	18,4	-9,9	-0,8	3,1	-2,3	0,6
	0,5 мкг/см ³	1 мкг/см ³	2 мкг/см ³	4,1 мкг/см ³	5,1 мкг/см ³	10,2 мкг/см ³
	8,4	3,8	-1,6	-1,2	-1,3	0,4
Клобетазола пропионат SCL1 ANSM	0,6 мкг/см ³	1,1 мкг/см ³	2,2 мкг/см ³	4,4 мкг/см ³	5,6 мкг/см ³	11,1 мкг/см ³
	18,4	-6,2	3,8	2,2	-2,2	0,6
	0,5 мкг/см ³	1,1 мкг/см ³	2,2 мкг/см ³	4,3 мкг/см ³	5,4 мкг/см ³	10,8 мкг/см ³
	22,2	9,5	3,3	-2,0	-4,7	1,0
Бетаметазона дипропионат SCL ANSM	0,5 мкг/см ³	1,1 мкг/см ³	2,1 мкг/см ³	4,2 мкг/см ³	5,2 мкг/см ³	10,4 мкг/см ³
	-21,7	-8,9	4,8	4,4	-2,5	-0,9
	0,5 мкг/см ³	1 мкг/см ³	2 мкг/см ³	4 мкг/см ³	5,1 мкг/см ³	10,1 мкг/см ³
	20,6	2,3	-2,4	-1,6	-1,3	0,6

Концентрации, мкг/см³, представляют собой усредненное значение пяти различных значений, полученных каждый день. Тесту Фишера были подвергнуты все анализируемые соединения в SCL и флуоцинолона ацетонид и флуоцинонид в ANSM.

Для валидации пределов количественного определения, результативности и точности был изготовлен образец отбеливающего крема с добавлением точно измеренных количеств гидрохинона и его эфиров. Стандартные образцы кортикостероидов являются дорогостоящими, имеются в наличии в небольших количествах (несколько сотен мг) и мало растворимы в растворителе. Поэтому только для уровня 1 LOQ возможно было добавление небольшого объема стандартного раствора в выбранный образец перед исследованием. Для других уровней (уровней 2 и 3) перед испытанием добавлялась навеска порошкообразного стандартного образца в выбранный образец. Полученные результаты показали неэффективность добавления на уровнях 2 и 3, за исключением бетаметазона дипропионата. Для трех других кортикостероидов метод добавок на уровнях 2 и 3 был реализован еще раз путем добавления небольшого объема стандартного раствора при взвешивании выбранного образца в мерную колбу перед экстракцией.

Т а б л и ц а С.3 — Результативность, подтвержденная на образце отбеливающего крема с точно измеренным количеством добавленных соединений для одного уровня содержания четырьмя аналитиками на трех хроматографах в течение 5 дней в SCL и одним аналитиком на двух хроматографах в течение 5 дней в ANSM

Соединение	Образец: отбеливающий крем		
	Уровень (LOQ): 0,01 % (m/m)		
	Результативность	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %
Флуоцинолона ацетонид SCL ANSM	96	9,1	11,6
	107	4,5	17,4
Флуоцинонид SCL ANSM	104	5,1	11,8
	99	5,7	28,2
Клобетазола пропионат SCL ANSM	99	8,4	16,2
	105	4,3	10,2
Бетаметазона дипропионат SCL ANSM	115	8,2	8,8
	103	10,3	12,6

Т а б л и ц а С.4 — Результативность, подтвержденная на образце отбеливающего крема с точно измеренным количеством добавленных соединений для двух уровней содержания четырьмя аналитиками на трех хроматографах в течение 5 дней в SCL и одним аналитиком на двух хроматографах в течение 5 дней в ANSM

Соединение	Образец: отбеливающий крем. Добавление порошкообразного стандартного образца в крем перед проведением всех испытаний (SCL). Добавление стандартного раствора к массе крема в колбу перед экстракцией						
	Уровень: 0,05 % (m/m)			Уровень: 0,1 % (m/m)			
	Результативность	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %	Результативность	RSD повторяемости, %	RSD внутренней воспроизводимости, %	
Флуоцинолона ацетонид	124	13,3	18,1	119	3,6	11,4	
	SCL	109	2,4	3,6	105	2,5	5,1
	ANSM	114	7,0	19,7	115	6,7	16,8
Флуоцинонид	118,5	4,0	11,4	97	2,0	17,2	
	SCL	106	1,8	7,0	108	1,7	5,8
	ANSM	88	8,4	16,6	81	6,1	18,7
Клобетазола пропионат	78,1	20,2	22,4	79	9,5	9,6	
	SCL	96	1,4	7,5	102	1,7	6,1
	ANSM	98	6,0	8,5	95	6,8	7,1
Бетаметазона дипропионат	107	3,7	5,6	102	2,2	4,5	
	SCL	97	2,5	2,9	104	1,6	4,3
	ANSM	95	7,3	8,9	92	5,4	8,5

Т а б л и ц а С.5 — Точность подтвержденная на образце с точно измеренным количеством добавленных соединений для трех уровней содержания четырьмя аналитиками на трех хроматографах в течение 5 дней в SCL и одним аналитиком на двух хроматографах в течение 5 дней в ANSM

Соединение	Образец: отбеливающий крем Добавление стандартного раствора или порошкообразного стандартного образца в крем перед проведением всех испытаний (SCL). Добавление стандартного раствора к массе крема в колбу перед экстракцией.								
	Уровень (LOQ): 0,01 % (m/m)			Уровень: 0,05 % (m/m)			Уровень: 0,1 % (m/m)		
	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %
	RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %	
Флуоцинолона ацетонид	9,1	11,6	-3,6	13,3	18,1	24,1	3,6	11,4	18,7
	SCL			2,4	3,6	8,7	2,5	5,1	5,5
	ANSM	4,5	17,4	6,8	6,9	19,1	15,7	6,7	16,4
Флуоцинонид	5,1	11,8	3,5	4,0	11,4	18,5	2,0	17,2	-3,1
	SCL			1,8	6,0	7,1	1,7	5,0	8,7
	ANSM	5,7	28,2	-1,5	8,5	15,1	-12,8	6,1	17,3

Окончание таблицы С.5

Соединение	Образец: отбеливающий крем Добавление стандартного раствора или порошкообразного стандартного образца в крем перед проведением всех испытаний (SCL). Добавление стандартного раствора к массе крема в колбу перед экстракцией.								
	Уровень (LOQ): 0,01 % (m/m)			Уровень: 0,05 % (m/m)			Уровень: 0,1 % (m/m)		
	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %
	RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %	
Клобетазола пропионат	8,4	16,2	-1,5	20,2	22,4	-21,9	9,5	9,6	-21,0
SCL				1,4	7,5	-4,0	1,7	5,9	2,2
ANSM	4,3	10,2	5,0	5,9	9,5	-1,3	6,8	8,8	-4,9
Бетаметазона дипропионат	8,2	8,8	15,0	3,7	5,6	7,3	2,2	4,5	2,1
SCL				2,5	3,1	-2,1	1,6	3,3	4,9
ANSM	10,3	12,6	3,0	7,3	9,4	-5,6	5,4	8,8	-8,2

Примечание — RSDR — RSD повторяемости; RSDIR — RSD внутренней воспроизводимости.

Таблица С.6 — Точность, подтвержденная на коммерческом лекарственном средстве для одного уровня содержания четырьмя аналитиками на трех хроматографах в течение 5 дней в SCL и одним аналитиком на двух хроматографах в течение 5 дней в ANSM

Соединение	Образец: крем (коммерческое лекарственное средство)					
	Уровень: 0,05 % (m/m)			Уровень: 0,064 % (m/m)		
	Точность		Систематическая погрешность, %	Точность		Систематическая погрешность, %
	RSDR, %	RSDIR, %		RSDR, %	RSDIR, %	
Клобетазола пропионат SCL	5,4	6,1	-8,0			
ANSM	./.	8,0	-3,7			
Бетаметазона дипропионат SCL				4,7	10,2	-7,6
ANSM				2,3	3,1	-5,3

Примечание — RSDR — RSD повторяемости; RSDIR — RSD внутренней воспроизводимости.

Данный метод был опробован при проведении межлабораторных сличений с участием восьми участников с использованием коммерческих доступных кремообразных лекарственных средств с известными концентрациями этих двух веществ.

Таблица С.7 — Надежность метода

Параметры	Образцы крема	
	Клобетазола пропионат	Бетаметазона дипропионат
Число участвовавших лабораторий	8	8
Число лабораторий, представивших результаты	7	6
Число выбросов	0	0

Окончание таблицы С.7

Параметры	Образцы крема	
	Клобетазола пропионат	Бетаметазона дипропионат
Заданное значение, г/100 г	0,050	0,064
Среднее арифметическое значение \bar{X} , г/100 г	0,047	0,062
Степень обнаружения, %	94,8	97,0
Предел повторяемости r , г/100 г	0,006	0,003
Стандартное отклонение повторяемости s_r , г/100 г	0,002	0,001
Относительное стандартное отклонение повторяемости $s_{r, rel}$, %	4,2	1,5
Предел воспроизводимости R , г/100 г	0,010	0,016
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , г/100 г	0,004	0,006
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости $s_{R, rel}$, %	7,5	9,3
Коэффициент Хорвитца (Хорвитц-R-Индекс)	1,2	1,5

**Приложение D
(обязательное)**

**Скрининговые методы для идентификации гидрохинона, трех эфиров гидрохинона
и 38 кортикостероидов**

D.1 Сущность метода

Поскольку кортикостероиды не должны использоваться в парфюмерно-косметической продукции и не должны присутствовать в качестве загрязнителей или примесей, идентификация одного из этих запрещенных соединений, преднамеренно введенных в парфюмерно-косметическую продукцию, может быть достаточной для проведения контроля рынка. После идентификации запрещенных кортикостероидов, если необходимо, точное количественное определение этих соединений затем может быть выполнено с использованием установленных методов.

Образец экстрагируют смесью вода/метанол, затем осторожно нагревают, чтобы экстрагировать соединения, присутствующие в продукции. Полученную смесь фильтруют. Идентификацию присутствующих соединений в растворе проводят с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ с детектированием диодно-матричным детектором.

Для разделения всех соединений необходимы два различных градиента элюирования. Основной градиент элюирования позволяет выделить 39 соединений из 43 соединений в течение 45 мин. Для неразделенных соединений предусмотрено дополнительное градиентное элюирование с использованием тех же растворителей.

D.2 Реактивы

Используются химические вещества аналитической степени чистоты; вода должна быть дистиллированная или аналогичной чистоты, если не установлено иное. Под раствором следует понимать водный раствор, если не установлено иное.

Используют реактивы 3.1—3.4, 3.6 и указанные ниже.

D.2.1 **ацетонитрил** для ВЖХ.

D.2.2 **муравьиная кислота**, чистота >98 %.

D.2.3 **этанол** для ВЭЖХ.

D.2.4 Подвижная фаза для ВЭЖХ

Элюент А: добавляют 1,0 см³ муравьиной кислоты (см. D.2.2) в 500 см³ воды (см. 3.2) в мерной колбе вместимостью 1 дм³. Взбалтывают до растворения и доводят объем до метки водой (см. 3.2). Конечная концентрация водного раствора муравьиной кислоты — 0,1 %.

Элюент В: добавляют 1,0 см³ муравьиной кислоты (см. D.2.2) к 500 см³ ацетонитрила (см. D.2.1) в мерной колбе вместимостью 1 дм³. Взбалтывают до растворения, и доводят объем до метки ацетонитрилом (см. D.2.1). Конечная концентрация муравьиной кислоты в ацетонитриле — 0,1 %.

D.2.5 Исходный раствор внутреннего стандарта (1 000 мкг/см³)

Для определения относительного времени удерживания (RR) содержащихся веществ готовят исходный раствор внутреннего стандарта путем взвешивания приблизительно 10 мг пропилпарабена в мерную колбу вместимостью 10 см³. Сначала растворяют в небольшом количестве метанола (3.1), а затем доводят объем до метки метанолом.

В методе настоящего стандарта гидрохинон, эфиры гидрохинона и кортикостероиды идентифицируют путем сравнения относительного времени удерживания (RR), рассчитанного для веществ, содержащихся в пробе, с RR соответствующих соединений в стандартных растворах. Если в пробе содержится пропилпарабен или другое мешающее соединение, идентификация может быть выполнена непосредственно по времени удерживания (вместо RR). При необходимости подтверждение идентичности соединения также может быть выполнено с использованием образца с точно измеренным количеством добавленного соединения или с использованием масс-спектрометрии (т. е. используют элюенты, совместимые с анализом LC-MS (жидкостная хроматография/масс-спектрометрия)).

D.2.6 Исходные стандартные растворы (1 000 мкг/см³)

Готовят исходные стандартные растворы каждого вещества в соответствии с таблицей D.2, взвесив приблизительно по 10,0 мг каждого вещества в мерную колбу вместимостью 10 см³. Сначала растворяют навеску в небольшом количестве метанола (см. 3.1) и затем доводят объем метанолом до метки.

D.2.7 Качественный анализ (идентификация)

D.2.7.1 Исходные растворы для скрининга

Готовят 4 стандартных раствора (смеси А, В, С и D) путем смешения 250 мм³ каждого выбранного исходного раствора в мерной колбе вместимостью 5 см³. Доводят объем метанолом до метки.

D.2.7.2 **Смесь стандартных растворов А (50 мкг/см³):** гидрохинон (HQ), клобетазола пропионат (CP), флуцинонид (FCAA), монометилловый эфир гидрохинона (MME), монобензиловый эфир гидрохинона (MBE), моноэтиловый эфир гидрохинона (MEE), бетаметазона дипропионат (BMD), флуоцинолона ацетонид (FCA).

D.2.7.3 Смесь стандартных растворов В (50 мкг/см³): гидрокортизон (HC), преднизолона сульфобензоат (PLSB), триамцинолона ацетонид (TRA), преднизолона ацетат (PLA), дексаметазона ацетат (DMA), гидрокортизона валерат (HCV), дифлупреднат (DFP), амцинонид (AMC), дифлуокортолона валерат (DFCV), флуокортолона пивалат (FCP), флуокортолона гексаноат (FCH).

D.2.7.4 Смесь стандартных растворов С (50 мкг/см³): триамцинолон (TRI), преднизолон (PL), бетаметазон (BM), дезоксиметазон (DXM), бетаметазона ацетат (BMA), гидрокортизона бутират (HCB), дифлоразона диацетат (DFD), хальцинонид (HAL), преднизолона гексаноат (PLH), предникарбат (PCN), беклометазона дипропионат (BCD).

D.2.7.5 Смесь стандартных растворов D (50 мкг/см³): дексаметазона фосфат (DMPS), кортизон (CS), флурандренолид (FDL), дезонид (DSN), будесонид (BUD), бетаметазона валерат (BMV), флуметазона пивалат (FMP), алклометазона дипропионат (ACD), мометазона фууроат (MMF), клокортолона пивалат (CLP).

Для целей идентификации готовят общий раствор веществ путем смешения 1 см³ каждого предварительно приготовленного стандартного раствора (A, B, C и D) в мерной колбе вместимостью 5 см³. К полученному раствору добавляют 100 мм³ исходного раствора пропилпарабена (ISTD) (внутреннего стандарта) (см. D.2.5). Доводят объем раствора метанолом до метки и используют его для идентификации кортикостероидов, которые могут содержаться в пробе. Полученный стандартный раствор содержит каждый кортикостероид в концентрации 10 мкг/см³ и ISTD в концентрации 20 мкг/см³.

В качестве альтернативы может быть приготовлен стандартный раствор путем смешения 100 мм³ каждого отдельно взятого исходного раствора (см. D.2.6) в мерной колбе вместимостью 10 см³. Затем добавляют 200 мм³ исходного раствора ISTD (см. D.2.5). Доводят объем раствора в колбе до метки метанолом и используют его для идентификации кортикостероидов, которые могут содержаться в анализируемой пробе.

D.3 Аппаратура и оборудование

В дополнение к обычно используемому лабораторному оборудованию и вспомогательным устройствам, указанным в 4.1—4.5, требуется следующее оборудование.

D.3.1 **ультразвуковая баня** с терморегулятором.

D.3.2 **магнитная мешалка**.

D.3.3 **аналитическая хроматографическая колонка**, например Zorbax Phenyl, длиной 0,25 м, внутренним диаметром 4,6 мм, с диаметром частиц 5 мкм¹⁾.

D.4 Процедура

D.4.1 Подготовка пробы

Взвешивают точно 1 г пробы в мерную колбу. Диспергируют пробу в половине объема раствора для экстракции (см. 3.3, приблизительно 25 см³) путем энергичного перемешивания с помощью лабораторного шейкера до получения однородной суспензии (ультразвуковая баня может быть использована для ускорения экстракции). При необходимости помещают смесь в водяную баню при 60 °С в течение 5 мин, чтобы улучшить диспергирование, затем охлаждают и доводят объем до 50 см³ раствором для экстракции (см. 3.3). Перемешивают пробу магнитной мешалкой в течение от 30 мин до 1 ч и фильтруют через мембранный фильтр премиум-класса с диаметром пор 0,45 мкм. Вводят фильтр в систему ВЭЖХ.

D.4.2 Условия хроматографирования

При использовании аппаратуры (см. 4.4) и колонки (см. D.3.3) рекомендуется придерживаться следующих условий:

- объемная скорость потока: 1,0 см³/мин;
- время анализа: 45 мин;
- объем вводимой пробы: 10 мм³;
- температура автодозатора: 5 °С;
- температура термостата колонок: 45 °С;
- обнаружение: DAD с длиной волны: 240 нм (кортикостероиды), 295 нм (гидрохинон и его эфиры);
- подвижные фазы:
 - элюент А: раствор муравьиной кислоты с массовой долей 0,1 % в воде;
 - элюент В: раствор муравьиной кислоты с массовой долей 0,1 % в ацетонитриле.

В таблице D.1 приведены условия градиентного разделения.

¹⁾ Это пример продукции, имеющейся в продаже. Информация дана для удобства пользователей настоящего стандарта и не является рекламой Европейского комитета по стандартизации этого продукта. Аналогичная продукция может быть использована, если доказано, что она обеспечивает получение тех же результатов.

Таблица D.1 — Градиентное разделение

Время, мин	Объемная доля элюента А, %	Объемная доля элюента В, %
0	95	5
2	95	5
7	60	40
25	60	40
45	30	70
46	95	5
50	95	5

D.4.3 Обнаружение

См. 5.3.

D.5 Оценка методов скрининга**D.5.1 Идентификация**

Гидрохинон и кортикостероиды идентифицируют, сравнивая относительное время удерживания (RR) проб и стандартных растворов. В таблице D.2 приведены хроматографические параметры для идентификации соединений с применением предложенного аналитического метода.

Чтобы обеспечить специфичность обнаружения, идентификация соединения для отбеливания кожи должна выполняться в два этапа. На первом этапе идентификация отбеливающего соединения, содержащегося в экстракте пробы, выполняется с использованием RR и при необходимости DAD спектров. В случае обнаружения соединения, для обеспечения правильной идентификации рекомендуется введение стандартного раствора этого идентифицированного отбеливающего соединения (второй этап). При необходимости, для подтверждения идентификации соединений можно также использовать образец с точно измеренным количеством добавленного соединения или масс-спектрометрическое обнаружение (например, используемые элюенты, совместимые с анализом LC-MS).

Отбеливающие соединения в парфюмерно-косметической продукции для кожи чаще присутствуют отдельно или в паре, поэтому неполное разделение некоторых хроматографических пиков можно считать достаточным. Кроме того, хроматографическое разделение может допускать только идентификацию пиков и разрешение между пиками не обязательно должно быть выше 1,5. Полученное с помощью основного метода полное разделение (RS (коэффициент разрешения) >1.5) 9 соединений для отбеливания кожи уже описаны в литературе (HQ, MME, MEE, FCA, MBE, FCAA, BMV, CP и BMD).

В таблице D.2 приведены хроматографические параметры для идентификации соединений.

Таблица D.2 — Хроматографические параметры для идентификации соединений

Соединение	Rt, мин	RR	λ , нм
Гидрохинон (HQ) ^{a)}	5,90	0,41	295
Гидрокортизона ацепонат (HCAP) ^{b)}	9,87	0,68	240
Метоксифенол (MME) ^{a)}	10,14	0,70	295
Триамцинолон (TRI)	11,15	0,77	240
Дексаметазона фосфат (DMPS)	11,36	0,78	240
Этоксифенол (MEE) ^{a)}	11,28	0,78	295
Гидрокортизон (HC)	12,64	0,87	240
Преднизолон (PL)	12,81	0,88	240
Кортизон (CS)	13,11	0,90	240

Продолжение таблицы D.2

Соединение	Rt, мин	RR	λ, нм
Бетаметазон (BM)	14,22	0,98	240
Преднизолон сульфобензоат (PLSB)	14,76	1,01	240
Флурандренолид (FDL)	16,75	1,15	240
Флуоцинолона ацетонид (FCA) ^{a)}	16,96	1,17	240
Триамцинолона ацетонид (TRA)	17,25	1,19	240
Монобензон (МВЕ) ^{a)}	17,74	1,22	295
Дезоксиметазон (DXM)	18,47	1,27	240
Дезонид (DSN)	18,75	1,29	240
Преднизолон ацетат (PLA)	18,97	1,30	240
Бетаметазон ацетат (BMA)	21,35	1,47	240
Метилпреднизолон ацетат (MPLA) ^{b)}	21,87	1,50	240
Дексаметазон ацетат (DMA)	22,97	1,58	240
Гидрокортизон бутират (HCB)	25,66	1,76	240
Будесонид 1 (BUD1)	27,67	1,90	240
Будесонид 2 (BUD2)	30,16	2,07	240
Флуоцинонид (FCAA) ^{a)}	31,49	2,16	240
Гидрокортизон валерат (HCV)	31,93	2,19	240
Дифлоразон диацетат (DFD)	32,41	2,23	240
Бетаметазон валерат (BMV)	35,15	2,42	240
Дифлупреднат (DFP) ^{c)}	35,71	2,45	240
Хальцинонид (HAL) ^{c)}	35,71	2,45	240
Флуметазон пивалат (FMP)	37,86	2,60	240
Амцинонид (AMC)	38,22	2,63	240
Клобетазол пропионат (CP) ^{a)}	38,89	2,67	240
Преднизолон гексаноат (PLH)	39,31	2,70	240
Алклометазон дипропионат (ACD)	39,98	2,75	240
Бетаметазон дипропионат (BMD) ^{a)}	40,18	2,76	240
Предникарбат (PCN)	40,46	2,78	240
Мометазон фуروات (MMF)	41,22	2,83	240
Дифлукортолон валерат (DFCV)	41,50	2,85	240
Флуокортолон пивалат (FCP) ^{c)}	42,25	2,90	240
Беклометазон дипропионат (BCD) ^{c)}	42,25	2,90	240
Клокортон пивалат (CLP)	42,93	2,95	240

Окончание таблицы D.2

Соединение	Rt, мин	RR	λ , нм
Флуокортолона гексаноат (FCH)	44,54	3,06	240
Пропилпарабен (ISTD)	14,55	1,00	240

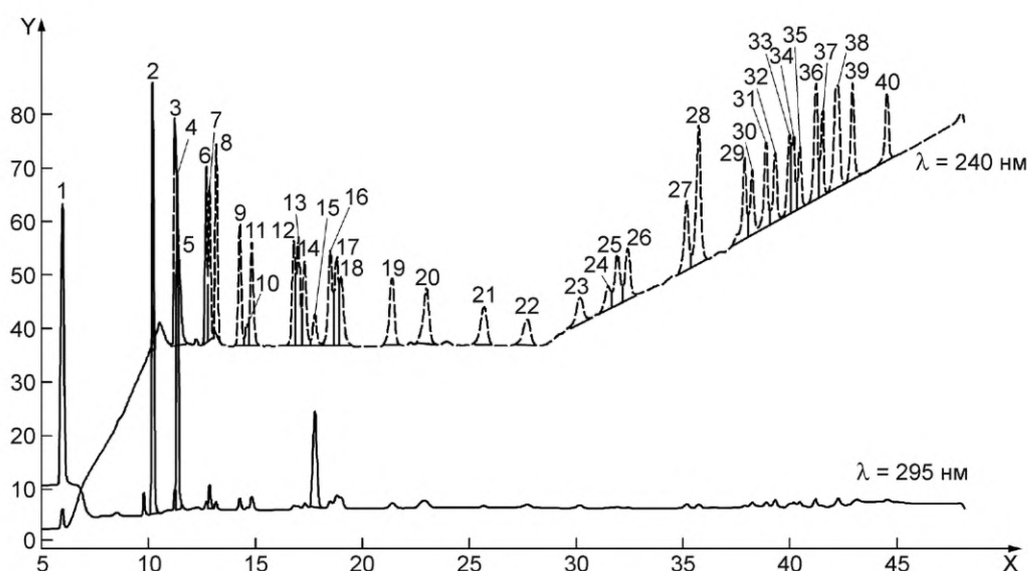
a) Наиболее часто встречающееся отбеливающее соединение в незаконно реализуемой парфюмерно-косметической продукции.
b) Соединение вводится отдельно от смеси стандартных растворов.
c) Совместно элюируемые соединения. Идентификация может быть осуществлена с использованием процедуры, описанной в D.8.*

D.6 Протокол испытания

См. раздел 7.

D.7 Примеры хроматограмм, полученных для стандартных растворов с концентрацией 50 мкг/см³

Примеры хроматограмм, полученных для стандартных растворов с концентрацией 50 мкг/см³, приведены на рисунках D.1—D.5.

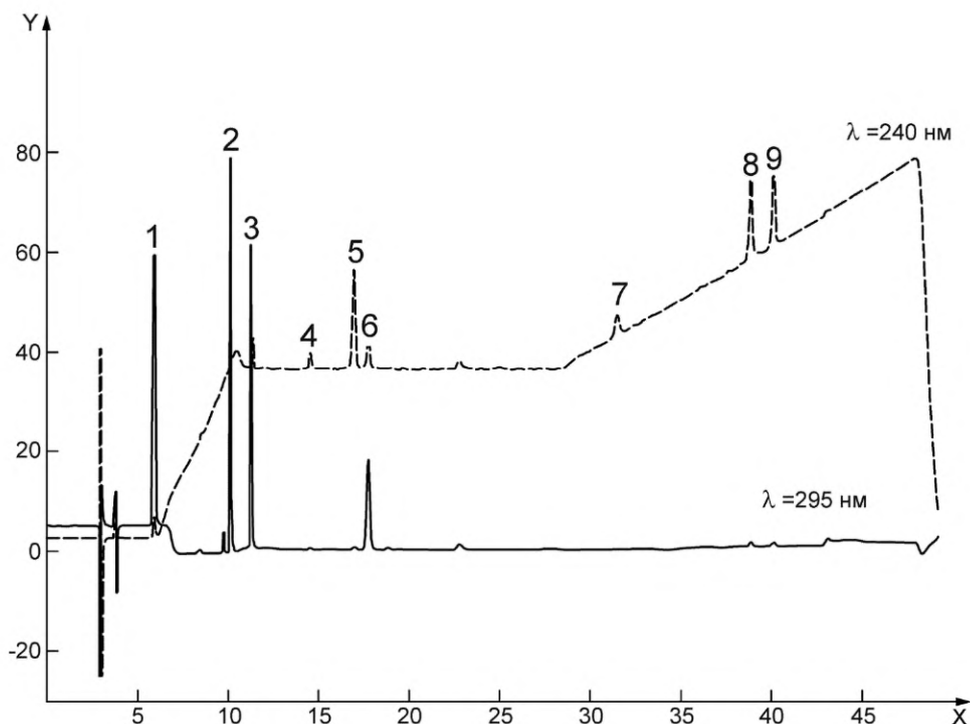


Условные обозначения:

X — время удерживания, мин;	13 — FCA (16,955 мин);	27 — BMV (35,150 мин);
Y — оптическая плотность (ЕОП);	14 — TRA (17,250 мин);	28 — HAL + DFP (35,713 мин);
1 — HQ (5,896 мин);	15 — MBE (17,736 мин);	29 — FMP (37,864 мин);
2 — MME (10,140 мин);	16 — DXM (18,467 мин);	30 — AMC (38,224 мин);
3 — TRI (11,152 мин);	17 — DSN (18,751 мин);	31 — CP (38,887 мин);
4 — MME (11,284 мин);	18 — PLA (18,972 мин);	32 — PLH (39,307 мин);
5 — DMPS (11,364 мин);	19 — BMA (21,351 мин);	33 — ACD (39,977 мин);
6 — HC (12,644 мин);	20 — DMA (22,970 мин);	34 — BMD (40,147 мин);
7 — PL (12,809 мин);	21 — HCB (25,658 мин);	35 — PCN (40,457 мин);
8 — CS (13,113 мин);	22 — BUD1 (27,673 мин);	36 — MMF (41,217 мин);
9 — BM (14,215 мин);	23 — BUD2 (30,157 мин);	37 — DFCV (41,498 мин);
10 — ISTD (14,544 мин);	24 — FCAA (31,489 мин);	38 — FCP+BCD (42,250 мин);
11 — PLSB (14,760 мин);	25 — HCV (31,923 мин);	39 — CLP (42,930 мин);
12 — FDL (16,747 мин);	26 — DFD (32,410 мин);	40 — FCH (44,538 мин);

Рисунок D.1 — Хроматограмма для общей смеси стандартных растворов

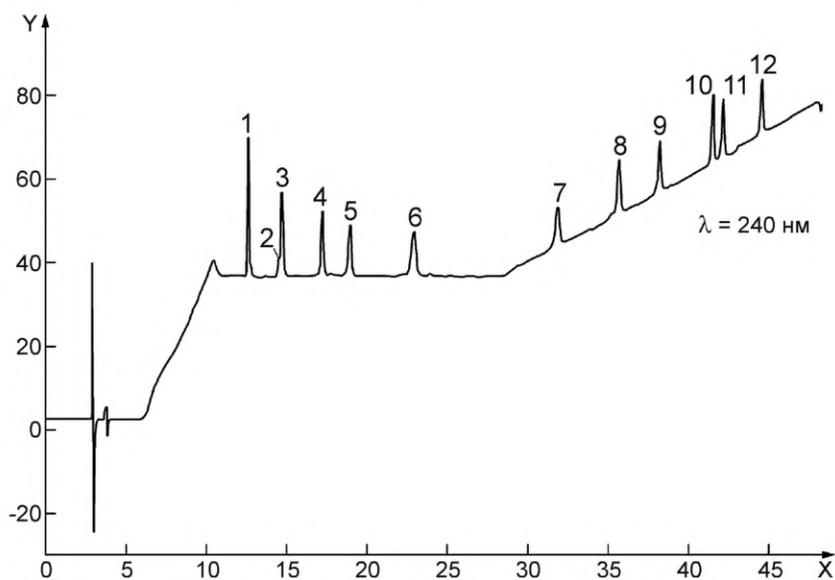
* Устранена опечатка в части ссылки на приложение E (слова «приложение E» заменены на «D.8»).



Условные обозначения:

X — время удерживания, мин;	3 — МЕЕ (11,289 мин);	7 — FCAA (31,530 мин);
Y — оптическая плотность (ЕОП);	4 — ISTD (14,564 мин);	8 — СР (38,920 мин);
1 — НQ (5,912 мин);	5 — FCA (16,989 мин);	9 — ВМD (40,175 мин)
2 — ММЕ (10,142 мин);	6 — МВЕ (17,767 мин);	

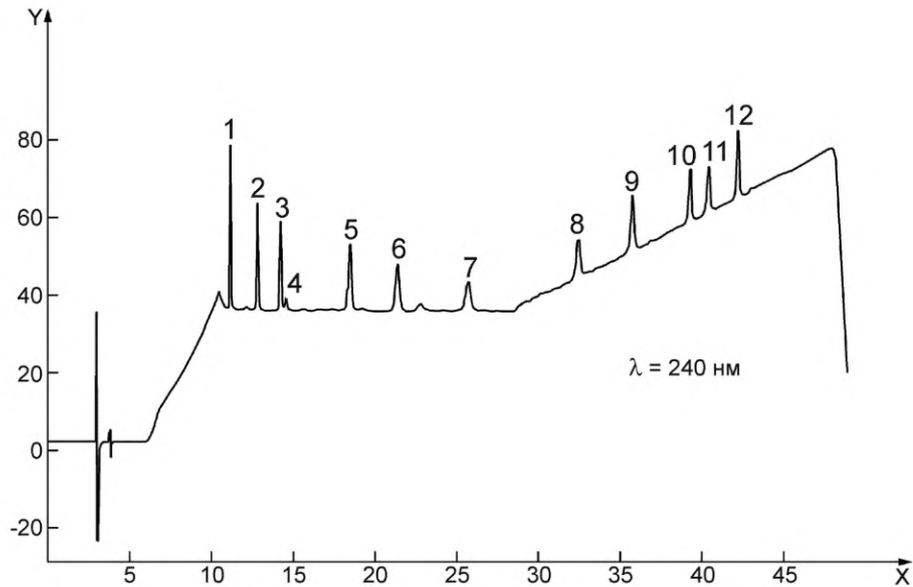
Рисунок D.2 — Хроматограмма стандартного раствора А



Условные обозначения:

X — время удерживания, мин;	4 — TRA (17,226 мин);	9 — АМС (38,218 мин);
Y — оптическая плотность (ЕОП);	5 — PLA (18,953 мин);	10 — DFCV (41,510 мин);
1 — НС (12,629 мин);	6 — DMA (22,926 мин);	11 — FCP (42,242 мин);
2 — PLSB (14,535 мин);	7 — НCV (31,860 мин);	12 — FCH (44,551 мин)
3 — ISTD (14,721 мин);	8 — DFP (35,665 мин);	

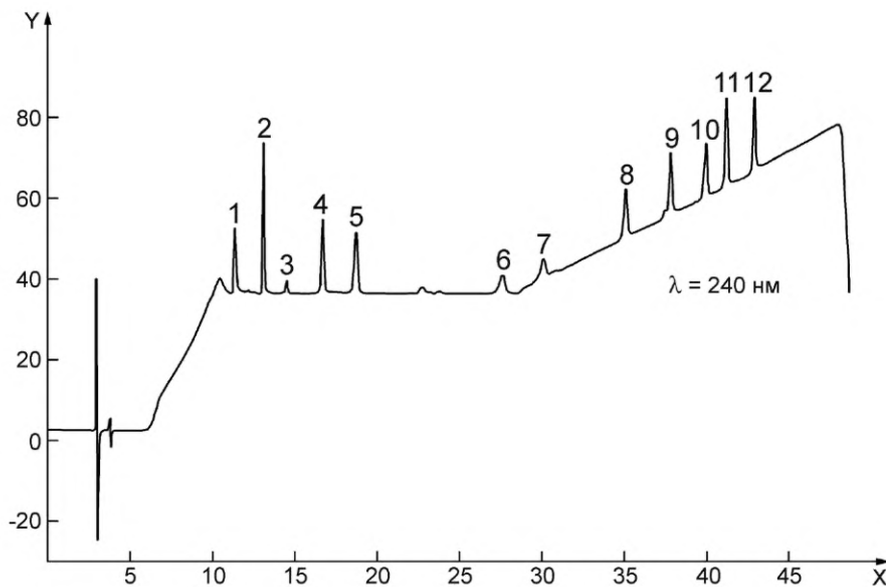
Рисунок D.3 — Хроматограмма стандартного раствора В



Условные обозначения:

X — время удерживания, мин;	4 — ISTD (14,569 мин);	9 — HAL (35,784 мин);
Y — оптическая плотность (ЕОП);	5 — DXM (18,507 мин);	10 — PLH (39,331 мин);
1 — TRI (11,161 мин);	6 — BMA (21,408 мин);	11 — PCN (40,475 мин);
2 — PL (12,827 мин);	7 — HCB (25,735 мин);	12 — BCD (42,273 мин);
3 — BM (14,236 мин);	8 — DFD (32,469 мин);	

Рисунок D.4 — Хроматограмма стандартного раствора С



Условные обозначения:

X — время удерживания, мин;	4 — FDL (16,724 мин);	9 — FMP (37,854 мин);
Y — оптическая плотность (ЕОП);	5 — DSN (18,731 мин);	10 — ACD (39,971 мин);
1 — DMPS (11,351 мин);	6 — BUD1 (27,629 мин);	11 — MMF (41,225 мин);
2 — CS (13,099 мин);	7 — BUD2 (30,119 мин);	12 — CLP (42,940 мин);
3 — ISTD (14,533 мин);	8 — BMV (35,120 мин);	

Рисунок D.5 — Хроматограмма стандартного раствора D

D.8 Альтернативный метод ВЭЖХ/УФ для идентификации неразделяемых соединений

Были разработаны дополнительные условия хроматографирования для разделения двух соединений, неразделяемых в ранее предложенных условиях (DFP + HAL, FCP + BCD).

Условия хроматографирования:

- аналитическая колонка: Zorbax Phenyl длиной 250 см, внутренним диаметром 4,6 мм, с диаметром частиц 5 мкм;
- объемная скорость потока (расход элюента): 1,0 см³/мин;
- длина волны: 240 нм для кортикостероидов, 295 нм для гидрохинона и его эфиров;
- время анализа: 45 мин;
- объем вводимой пробы: 10 мм³;
- температура автодозатора: 5 °С;
- температура термостата: 45 °С;
- обнаружение: DAD;
- градиентное элюирование:
 - элюент А: раствор муравьиной кислоты с массовой долей 0,1 % в воде;
 - элюент В: раствор муравьиной кислоты с массовой долей 0,1 % в ацетонитриле (CH₃CN).
- раствор для экстракции: метанол/вода (1:1) (для приготовления стандартных растворов и экстрагирования проб).

Т а б л и ц а D.3 — Градиентное разделение

Время, мин	Объемная доля элюента А, %	Объемная доля элюента В, %
0	90	10
2	90	10
45	70	30
46	90	10
50	90	10

Т а б л и ц а D.4 — Результаты, полученные для неразделяемых соединений

Соединение	RT, мин	RR	λ, нм
Дифлупреднат (DFP)	38,16	1,31	240
Хальцинонид (HAL)	38,44	1,32	240
Флуокортолона пивалат (FCP)	42,98	1,48	240
Беклометазона дипропионат (BCD)	43,16	1,49	240
Пропилпарабен (ISTD)	29,17	1,00	240

D.9 Полученные данные валидации

Пределы обнаружения, определенные для большинства кортикостероидов в разных образцах парфюмерно-косметической продукции, приведены в таблице D.5.

Т а б л и ц а D.5 — Значение предела обнаружения в парфюмерно-косметической продукции

Соединения	Молочко для тела, %	Масло для тела, %	Крем для тела, %
Этоксифенол (МЕЕ)	<0,005	<0,005	<0,005
Гидрохинон (HQ)	/	/	<0,005
Метоксифенол (ММЕ)	<0,005	<0,005	<0,005
Монобензон (МВЕ)	<0,005	<0,005	0,010
Бетаметазон (ВМ)	0,010	0,010	0,010
Кортизон (СS)	0,010	0,010	0,010

Окончание таблицы D.5

Соединения	Молочко для тела, %	Масло для тела, %	Крем для тела, %
Флуоцинолона ацетонид (FCA)	0,010	0,010	0,010
Гидрокортизон (HC)	0,010	0,010	0,010
Преднизолон (PL)	0,010	0,010	0,010
Преднизолона сульфобензоат (PLSB)	/	0,010	/
Триамцинолон (TRI)	/	0,010	/
Алклометазона дипропионат (ACD)	0,050	0,020	0,020
Амцинонид (AMC)	0,020	0,050	0,020
Беклометазона дипроприонат (BCD)	0,020	0,020	0,020
Бетаметазона ацетат (BMA)	0,050	0,020	0,020
Бетаметазона дипроприонат (BMD)	0,020	0,020	0,020
Бетаметазона валерат (BMV)	0,050	0,020	0,020
Клобетазола пропионат (CP)	0,020	0,020	0,020
Клокортолона пивалат (CLP)	0,020	0,010	0,020
Дезоксиметазон (DXM)	0,020	0,020	0,010
Дексаметазона ацетат (DMA)	0,050	0,010	/
Дексаметазона фосфат(DMPS)	0,050	0,020	0,020
Дифлукортолона валерат(DFCV)	0,020	0,020	0,020
Дифлупреднат (DFP)	0,020	0,050	0,020
Флукотортон гексаноат (FCH)	0,020	0,020	0,050
Флуокортолона пивалат (FCP)	0,020	0,020	0,020
Флурандренолид (FDL)	0,020	0,020	0,020
Хальцинонид (HAL)	0,020	0,020	0,020
Гидрокортизона бутират (HCB)	0,050	0,020	0,020
Мометазона фуруат (MMF)	0,020	0,010	0,020
Предникарбат (PCN)	0,050	0,020	0,020
Преднизолона ацетат (PLA)	0,020	/	0,020
Преднизолона гексаноат (PLH)	0,050	0,020	0,020
Триамцинолона ацетонид (TRA)	0,020	0,020	0,020
Будезонид (BUD)	0,100	0,050	0,050
Дезонид (DSN)	0,050	/	0,020
Дифлоразона диацетат (DFD)	0,050	0,020	0,050
Флуметазона пивалат (FMP)	0,050	0,020	/
Флуоцинонид (FCAA)	0,050	0,020	0,050
Гидрокортизона валерат (HCV)	0,050	0,050	0,050

Для гидрокортизона ацетата (HCAP) и метилпреднизолона ацетата (MPLA) значения не определялись.

Библиография

- [1] EN ISO/IEC 17025 General requirements for the competence of testing and calibration laboratories (ISO/IEC 17025) (Общие требования к компетентности испытательных и поверочных лабораторий (ISO/IEC 17025))
- [2] Cosmetic directive 95/32/EC «Identification and determination of hydroquinone in cosmetics» (Идентификация и определение гидрохинона в косметике)
- [3] GIMENO P., MAGGIO A.-F., BANCILHON M. et al. HPLC/UV method for the identification of hydroquinone, ethers of hydroquinone and corticosteroids possibly used as skin whitening agents in illicit cosmetic products. J. Chromatogr. Sci. 2015, pp. 1—10. DOI:10.1093/chromsci/bmv147 (Метод ВЭЖХ/УФ для идентификации гидрохинона, эфиров гидрохинона и кортикостероидов, используемых в качестве агентов в незаконно реализуемой косметической парфюмерно-косметической продукции отбеливания кожи)

УДК 665.584.014:543.544.5.068.7(083.74)(476)

МКС 71.100.70

IDT

Ключевые слова: продукция парфюмерно-косметическая, отбеливающая продукция, гидрохинон, эфиры гидрохинона, кортикостероиды, масс-спектрометрия

Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *С.И. Фирсова*
Компьютерная верстка *М.В. Малеевой*

Сдано в набор 09.01.2024. Подписано в печать 18.01.2024. Формат 60×84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 3,72. Уч.-изд. л. 2,98.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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