

Ochratoxine A M-48

Prélèvement : Actif sur CIP10-I

Analyse : HPLC détection fluorimétrique

Données de validation _____ Validation complète

Numéro de la méthode _____ M-48

Ancien numéro de fiche _____ 110

Substances

Informations générales

Nom
Ochratoxine A

Nom	Numéro CAS	Formule Chimique	Masse molaire	Synonymes
Ochratoxine A	303-47-9	C ₂₀ H ₁₈ ClNO ₆	403,83	OTA

Substance	données de validation
Ochratoxine A	Validation_87

Famille de substances

- AGENTS BIOLOGIQUES
- BIOAEROSOLS
- MYCOTOXINES

Principe et informations

La détermination de la concentration en Ochratoxine A dans les atmosphères de travail est réalisée par prélèvement de l'aérosol de poussières contaminées à l'aide d'un échantillonneur CIP 10 muni d'un sélecteur de la fraction inhalable haute efficacité et équipé d'une coupelle rotative contenant une mousse filtrante en polyuréthane préalablement lavée (voir dispositif de prélèvement).

La masse d'aérosol prélevé peut être déterminée par pesée des coupelles avant et après prélèvement.

L'ochratoxine A est extraite du média de collecte à l'aide d'un mélange de solvants. La solution d'extraction est ensuite purifiée et concentrée sur colonne d'immunoaffinité. L'analyse est réalisée par chromatographie en phase liquide avec détection fluorimétrique.

Principe de prélèvement et d'analyse

Etat physique _____ Particules en suspension (liquides ou/et solides)

Type de prélèvements _____ Actif

Principe général et mise en œuvre pratique du prélèvement ¹

¹ <https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-prelevement-principe/metropol-prelevement-principe.pdf>

Nom du dispositif _____ CIP10-I

Technique analytique _____ CHROMATOGRAPHIE EN PHASE LIQUIDE

Injecteur _____ PASSEUR A EFFET PELTIER

Détecteur _____ FLUORIMETRIE

Domaine d'application

Substance	Concentration minimum	Concentration maximum	Volume prélevé
Ochratoxine A	0,05 ng/m ³ en ochratoxine A et 1 mg/m ³ en poussières contaminées	1,55 ng/m ³ en ochratoxine A et 30 mg/m ³ en poussières contaminées	1200 à 4800 L

Liste des réactifs

- ACETONITRILE
- ACIDE ACETIQUE
- EAU
- METHANOL
- SOLUTION COMMERCIALE PBS pH 7.4

Consignes de sécurité pour les manipulations en laboratoire ²

² <http://www.inrs.fr/media.html?refINRS=ED%20953>

Méthode de prélèvement

Utilisation du dispositif CIP 10 pour le prélèvement d'aérosols ³

³ <https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-prelevement-cip10/metropol-prelevement-cip10.pdf>

Nombre d'éléments (dispositifs) composant le dispositif en série _____ 1

Dispositif de prélèvement

Type de dispositif _____

- CIP10-Inhalable

Support ou substrat de collecte _____

- FILTRE EN MOUSSE POLYURETHANE

Préparation du substrat :

Les mousses filtrantes en polyuréthane sont préalablement lavées dans de l'eau savonneuse tiède, rincées à l'eau ultra-pure et séchées, puis lavées à l'acétonitrile et séchées.

Conditionner les coupelles et réaliser la pesée avant et après prélèvement, suivant la méthode décrite dans la fiche " **Analyse gravimétrique** ⁴", pour déterminer la masse des poussières collectées.

⁴ <https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-analyse-gravimetrique/metropol-analyse-gravimetrique.pdf>

Nota : le prélèvement est validé pour des quantités de poussières dans les coupelles comprises entre 1 mg (en deçà, dosages < limites de quantification des mycotoxines) et 60 mg (au-delà, perte d'efficacité de collecte du CIP10).

Commentaires, conseils, consignes :

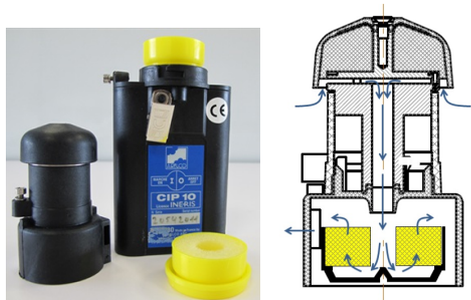


Photo d'un ensemble CIP10-I et représentation **schématique** du sélecteur de la fraction inhalable avec la coupelle rotative en place.

Conditions de prélèvement

Débit (L/min) _____ 10

Temps de prélèvement maximum _____ 8

Préparation des dispositifs de prélèvement en vue d'une intervention en entreprise ⁵

⁵ <https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-intervention-preparation/metropol-intervention-preparation.pdf>

Méthode d'analyse

Principe général de l'analyse en laboratoire ⁶

⁶ <https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-analyse-principe/metropol-analyse-principe.pdf>

Préparation de l'analyse

Durée de conservation testée et validée pour les prélèvements _____ 30 jour(s)

Conditions de conservation testée et validée pour les prélèvements :

A température ambiante

Nombre d'étapes de préparation _____ 4

Commentaires sur les étapes :

Avant toutes étapes, réaliser les **pesées**⁷ des coupelles après prélèvement.

⁷<https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-analyse-gravimetrie/metropol-analyse-gravimetrie.pdf>

La première étape consiste à extraire les poussières contaminées par l' Ochratoxine A à partir des coupelles, avec un mélange 60/40 acétonitrile/eau.

La deuxième étape consiste à diluer avec 150 mL de solution PBS.

La troisième étape consiste à fixer et purifier l' Ochratoxine A sur une colonne d' immunoaffinité(IA), contenant des anticorps monoclonaux spécifiques, greffés sur gel de Sépharose.Ces colonnes doivent être **stockées entre 4 °C et 8 °C** mais **non congelées**.

La quatrième étape consiste à extraire l' Ochratoxine A à partir d' une colonne IA en déposant 0,5 mL de méthanol/acide 98/2. Effectuer cette étape 3 fois pour obtenir un volume d' élution final de 1,5 mL.

Durée de conservation testée et validée pour les échantillons préparés _____ 8 jour(s)

Conditions de conservation testée et validée pour les échantillons préparés :

A conserver à 4 °C

4 étapes de préparation :

Etape de préparation n° 1

Solvant ou solution _____ ■ MELANGE DE SOLVANTS

Type de préparation _____ ■ Extraction

Volume _____ 10 mL

Ultrasons _____ 15 min

Autres conditions de préparation :

Récupération des poussières.

Commentaires :

Récupération des poussières déposées sur les parois de la coupelle en effectuant 3 fois de suite l'étape suivante :

Ajouter 1 mL de solvant d'extraction dans la coupelle, la refermer avec son couvercle et la soumettre 5 minutes aux ultra-sons.

Récupérer la solution d'extraction à l'aide d'une pipette pasteur en matière plastique et la transférer dans le flacon qui contient la mousse.

Etape de préparation n° 2

Solvant ou solution _____ ■ PBS

Type de préparation _____ ■ Dilution

Filtration :

Au besoin

Commentaires :

Dilution avec la solution tampon : Transférer la totalité de la solution d'extraction dans un flacon de 200 mL avec la solution tampon PBS (rincer plusieurs fois le flacon qui contient la mousse avec une portion de solution tampon, aspirer au travers de la mousse avec une pipette pasteur en matière plastique, transférer dans le flacon de 200 mL).

Agiter à l'aide d'un barreau magnétique.

Si la solution est opaque car très chargée en poussières, prévoir une filtration au travers d'un cône en papier filtre (aucune perte de mycotoxines lors de la filtration sur papier filtre n'a été mise en évidence).

Etape de préparation n° 3

Solvant ou solution _____ ■ PBS

Type de préparation _____ ■ Purification

Commentaires :

Utilisation des colonnes d'immunoaffinité (conditionnement, rinçages, pratique ou non du blackflush) à adapter, le cas échéant, aux indications du fabricant.

Transférer la totalité de la solution échantillon sur une colonne d'immunoaffinité.

Prévoir un corps de seringue de 20 à 50 mL comme réservoir de distribution, à remplir en plusieurs fois, pour transférer tout le volume de solution sur la colonne

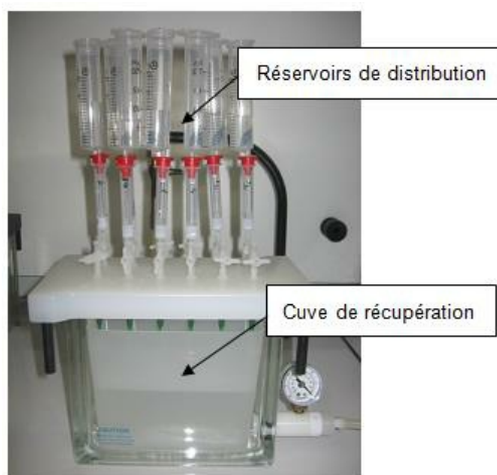
En cas de difficulté d'écoulement, amorcer celle-ci à l'aide d'un faible vide (ne jamais dépasser 5 bars).

Éliminer le mélange de solvant par soutirage sous vide (ne pas amener à sec) dans la cuve de récupération. Les mycotoxines sont maintenant liées aux anticorps monoclonaux spécifiques.

Rincer la colonne IA avec 2 fois 10 mL (par exemple) d'eau, préalablement versés dans le flacon de 200 mL ayant contenu la solution échantillon (pour une récupération complète de celle-ci).

Éliminer l'eau par soutirage à sec, en douceur et en s'assurant qu'il soit complet.

Ci-dessous : photo du dispositif.



Étape de préparation n° 4

Solvant ou solution _____ ■ MELANGE DE SOLVANTS

Type de préparation _____ ■ Extraction

Commentaires :

Protocole d'extraction à adapter, le cas échéant, aux indications du fabricant (en particulier pour la pratique ou non du backflush).

Remplacer la cuve de récupération par le portoir équipé des flacons de récupération et s'assurer que les aiguilles plongent jusqu'au fond des flacons

Déposer le solvant en haut de la colonne, laisser passer au-travers de la colonne par gravité, recueillir dans le flacon.

Si la colonne le permet, la technique du backflush avec trois passages successifs permet ensuite d'améliorer le rendement de récupération des mycotoxines :

Aspirer la solution recueillie dans le flacon à l'aide d'une seringue ajustée sur la colonne d'immunoaffinité. Le liquide passe dans la colonne en sens inverse, il est recueilli au-dessus de la phase solide. Laisser repasser la solution au-travers de la colonne par gravité, recueillir dans le flacon. Reproduire cette étape 2 fois de suite.

Récupérer la totalité de l'éluat par soutirage à sec, en douceur et en s'assurant qu'il soit complet, mais sans excès sous peine d'éclaboussures et de perte de produit.

Ci-dessous : photo du dispositif.



1 condition analytique :

Condition analytique n° 1

Les conditions analytiques utilisées lors du développement de la méthode sont fournies avec les données de validation.

Technique analytique _____ ■ CHROMATOGRAPHIE EN PHASE LIQUIDE

Injecteur _____ ■ PASSEUR A EFFET PELTIER

Colonne _____ ■ PHASE INVERSE C18

Détecteur _____ ■ FLUORIMETRIE

Phase mobile _____ ■ ACETONITRILE
 ■ EAU

Etalonnage et expression des résultats

La technique d'étalonnage utilisée lors du développement de la méthode revêt un caractère obligatoire pour atteindre le niveau de performances indiqué (sensibilité, rendements, précision).

Méthodes d'étalonnage pour la quantification des polluants⁸

⁸ <https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-analyse-etalonnage/metropol-analyse-etalonnage.pdf>

Principe d'étalonnage _____ externe

Solvant de l'étalon _____ ■ Même solvant que celui des échantillons

Commentaires :

Les solutions étalons sont préparées à partir du produit de référence et purifiées et concentrées (comme les échantillons) sur colonne d'immunoaffinité.

Les informations détaillées sur l'étalonnage sont fournies avec les données de validation (Validation-Compléments pour l'ochratoxine et la zéaralénone ou Validation-Compléments pour les aflatoxines).

Calcul de la concentration atmosphérique⁹

⁹<https://www.inrs.fr/dms/inrs/PDF/metropol-resultat-calcul-concentration/metropol-resultat-calcul-concentration.pdf>

Contacts

metropol@inrs.fr

Bibliographie

[1] Castegnaro M., Falcy M. - Manipulation des substances génotoxiques utilisées au laboratoire. Prévention et sécurité. Brochure ED 769, Paris, INRS, Mise à jour 2001.

[2] NF X 43-262, Qualité de l'air - Air des lieux de travail - Prélèvement d'aérosols solides à l'aide d'une coupelle rotative (fractions alvéolaire, thoracique et inhalable). AFNOR, La Plaine Saint-Denis, (Mars 2012).

[3] Eurachem - Quantifying Uncertainty in Analytical Measurement, www.measurementuncertainty.org

[4] Évaluation des données de mesure - Guide pour l'expression de l'incertitude de mesure. GUM 1995 avec des corrections mineures. Working Group 1 of the Joint Committee for Guides in Metrology (JCGM/WG 1) JCGM 100:2008(F)

[5] GÖRNER P., WROBEL R., MICKA V., DENIS J., FABRIÈS J. F. - Performance Testing of several respirable aerosol samplers, Advances in the Prevention of Occupational Respiratory Diseases (Excerpta Medica International Congress Series vol 1153), eds K. Chiyotani, Y. Hosoda Y, Y. Aizawa, Elsevier Tokio, 1998, 1013-1018.

[6] EN 13890:2009. Workplace atmospheres. Procedures for measuring metals and metalloids in airborne particles. Requirements and test methods. CEN, Brussels.

[7] NF EN 482. Exposition sur les lieux de travail. Exigences générales concernant les performances des procédures de mesure des agents chimiques. AFNOR, La Plaine Saint-Denis (Juillet 2012).

Historique

Version	Date	Modification(s) faisant l'objet de la nouvelle version
110/V01.01	08/02/2012	Création
110/V01.02	23/02/2012	Modifications de détail
110/V02.01	31/01/2013	Révision de la terminologie Modifications concernant le prélèvement et l'analyse Mise à jour des données de validation Introduction de l'annexe 3
M-48/V01	Novembre 2015	Mise en ligne
M-48/V02	Mars 2018	Complément d'information dans la méthode d'analyse
M-48/V03	Janvier 2025	Ajout des informations concernant le lavage des mousses dans le dispositif de prélèvement