

تعیین مقدار فاکتور حفاظتی اشعه‌ی فرابنفش A در کرم‌های ضدآفتاب

فراورده‌های ضدآفتاب یکی از مهم‌ترین راه‌ها برای محافظت از پوست در برابر آفتاب‌سوزنگی، پیری زودرس و سرطان پوست به حساب می‌آیند. به دلیل تنوع و گستردنگی بالای فراورده‌های ضدآفتاب، اطمینان از توانایی این محصولات در جلوگیری از آثار مخرب بر پوست امری ضروری به نظر می‌رسد. برای ارزیابی فراورده‌های ضدآفتاب در برابر اشعه‌ی UVA از فاکتور حفاظتی (UVA-PF) استفاده می‌شود. به دلیل عدم وجود یک استاندارد جامع برای تعیین UVA-PF در ایران، تعیین این فاکتور برای کرم‌های ضدآفتاب ایرانی در کشورهای خارجی و با پرداخت هزینه‌های گراف صورت می‌گیرد. برای سنجش UVA-PF به شیوه‌ی درون‌تن دو استاندارد 2006 CEN و 2007 FDA روش تیرگی پایدار پیگمان‌ها (PPD) را پیشنهاد می‌دهند که در عین پیروی از اصول مشابه در جزئیات متفاوت هستند. برای سنجش UVA-PF به شیوه‌ی برون‌تن چهار استاندارد CEN 2006، FDA 2011 و ISO 24443 (روش پیشنهادی از سوی استاندارد 2007 FDA) از روش طول موج بحرانی استفاده می‌کنند. استاندارد 2007 FDA کسر (AS/NZS2604:2012) پروتکل‌هایی را ارائه داده‌اند که در این میان دو استاندارد CEN و FDA 2011 از روش طول موج بحرانی استفاده می‌کنند. استاندارد ISO 24443 اندازه‌گیری UVA-PF به شیوه‌ی برون‌تن در هماهنگی با PPD را مناسب می‌داند.

در این تحقیق مروری، مستندات جامعی گرداوری شد و درنهايت با توجه به زیرساخت‌ها و امکانات موجود پروتکل جامعی برای تعیین UVA-PF با همکاری آزمایشگاه مرکزی سازمان غذا و داروی ایران تدوین شد.

کلیدواژه‌ها: فراورده‌های ضدآفتاب، فرابنفش، فاکتور محافظتی UVA، درون‌تن

پذیرش مقاله: ۱۳۹۶/۱۲/۰۶

دریافت مقاله: ۱۳۹۶/۱۲/۲۶

پوست و زیبایی؛ بهار ۱۳۹۷، دوره‌ی ۹ (۱): ۶۸-۵۶

کمnd هدایت^۱

دکتر سامان احمدنصرالله^۲

دکتر حسین رستگار^۳

مهندس فاطمه ذوالفقاری^۲

دکتر علیرضا فیروز^۳

۱. واحد علوم دارویی، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۲. آزمایشگاه ارزیابی بالینی فراورده‌های دارویی، آرایشی و بهداشتی (درمالب).

۳. مرکز آموزش و پژوهش بیماری‌های پوست و جذام، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۴. مرکز تحقیقات آرایشی – بهداشتی، سازمان غذا و دارو، وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی تهران، ایران

نویسنده‌ی مسئول:

دکتر سامان احمدنصرالله

تهران، خیابان طالقانی، شماره‌ی ۴۱۵

پست الکترونیک:

snasrollahi@tums.ac.ir

تعارض منافع: اعلام نشده است.

مقدمه

که هرچه طول موج کوتاه‌تری داشته باشد آثار مخرب بیشتری دارند اما در عوض به میزان کمتری در پوست نفوذ می‌کند. اشعه‌ی UVC علی‌رغم دارابودن بالاترین پتانسیل در ایجاد آثار مخرب، خوشبختانه به‌طور کامل توسط اتمسفر زمین فیلتر می‌شود و به سطح زمین نمی‌رسد. اشعه‌ی UVB از لحاظ بیولوژیکی بسیار فعال است اما نمی‌تواند از لایه‌های سطحی پوست فراتر برود.^۲ این اشعه به‌دلیل آسیب مستقیم به DNA به‌طور واضح منجر به القای سرطان پوست می‌شود. بخش اعظم UVB هم به‌وسیله‌ی اتمسفر فیلتر می‌شود. اشعه‌ی UVA به لایه‌های عمقی پوست نفوذ

تابش خورشید در ایجاد عوارض پوستی نقش مؤثری دارد. استفاده از ضدآفتاب یکی از مهم‌ترین راه‌های محافظت پوست در برابر این عوارض است. قسمتی از تابش خورشید که به زمین می‌رسد شامل سه بخش نور مرئی، تابش مادون قرمز و تابش فرابنفش می‌باشد. تابش فرابنفش از سه قسمت UVA، UVB و UVC تشکیل شده است.^۱ هر یک از این اشعه‌ها به میزان متفاوتی در پوست نفوذ می‌کند بنابراین آثار بیولوژیک متفاوتی ایجاد می‌کنند به‌طوری

(مربوط به کشورهای اتحادیه‌ی اروپا)، 2007 FDA 2011 FDA (کشور ایالات متحده‌ی آمریکا) در زمینه‌ی تعیین فاکتور محافظت UVA اصولی را تصویب کرده‌اند که برخی از آن‌ها درون‌تن و برخی بروون‌تن هستند^{۱۲-۱۶}.

در ابتدا به پروتکل‌های اندازه‌گیری محافظت UVA به صورت درون‌تن می‌پردازیم که انواع مختلفی دارد اما در این استانداردها فقط روش تیرگی پایدار پیگمان‌ها (PPD) مورد تأیید است.

در آزمون PPD مانند آزمون SPF (Sun protection factor) به شیوه‌ی درون‌تن - آزمون اندازه‌گیری محافظت فراورده علیه اشعه UVB - در ابتدا افرادی که با معیارهای ورود به آزمون مطابقت داشته باشند با تعداد مشخص برای شرکت در آزمون انتخاب می‌شوند. در آزمون SPF نقطه‌ی پایانی واکنش اریتم است و در این آزمون تیرگی پایدار پیگمان‌ها نقطه‌ی نهایی می‌باشد. ناحیه و زیرناحیه‌های آزمون طی رویه‌ی کور در ابعاد معین روی بدن افراد مشخص می‌شوند. فراورده‌های ضدآفتاب تست و مرجع به میزان مشخص توزین می‌شوند و روی پوست شرکت‌کنندگان بارگذاری می‌شود، سپس با یک شیوه‌ی مخصوص فراورده پخش می‌شود و یک دوره‌ی انتظار برای خشک شدن فراورده سپری می‌شود. افراد در وضعیت نشسته یا خوابیده روی شکم با دستگاه تابش طیف UVA طی روندی که از پیش تعیین شده مورد مواجهه قرار می‌گیرند. بعد از گذشت زمان مشخصی از پایانی واکنش ارزیابی می‌شود و با انجام یک سری محاسبات، UVA-PF آندازه‌گیری می‌شود.

شرکت‌کنندگان

استاندارد 2007 FDA، تیپ پوستی ۲ یا ۳ را برای انتخاب شرکت‌کنندگان تعیین کرده است. استاندارد CEN علاوه‌بر تیپ پوستی ۲ و ۳، تیپ پوستی ۴ و افراد با معیار ITA بین ۲۰ تا ۴۱ را هم می‌پذیرد^{۱۷-۱۸}.

می‌کند و مسئول ایجاد آثار فوری برنزگی می‌باشد. به علاوه به دلیل تولید رادیکال‌های واکنش‌گر اکسیژن باعث تخریب غیرمستقیم DNA می‌شود درنتیجه نقش مهمی در پیری زودرس پوست ایفا می‌کند.^۳ ۹۰٪ پیرپوستی ناشی از تابش خورشید می‌باشد.^۴ برای مدت طولانی تصور بر این بود که اشعه‌ی UVA آثار طولانی مدت بر جای نمی‌گذارد اما اخیراً مطالعاتی انجام گرفته است که حاکی از نقش UVA در پیشبرد سرطان پوست می‌باشد.^۵

سرطان پوست در سراسر دنیا و همچنین ایران یکی از شایع‌ترین انواع سرطان محسوب می‌شود^۶ به طوری که از هر ۶ نفر یک نفر به این بیماری مبتلا می‌شود.^۷ با وجود شایع‌بودن این سرطان در سراسر دنیا خوش‌بختانه میزان مرگ‌ومیر ناشی از آن در کشورهای پیشرفته و همچنین ایران نسبت به قبل کمتر شده است^۸ اما باز هم شایع‌ترین نوع سرطان در میان مردان و دومین سرطان شایع بین بانوان در ایران می‌باشد.^۹ تابش فرابنفش به عنوان دلیل اصلی سرطان‌های غیرملانومای پوست محسوب می‌شود^{۱۰}، بنابرین محافظت از پوست در برابر آثار زیان‌بار نور خورشید توسط فراورده‌های ضدآفتاب امری مهم به نظر می‌رسد.^{۱۱} برای ارزیابی کارایی فراورده‌های ضدآفتاب در برابر اشعه‌ی UVA از فاکتور حفاظتی UVA (UVA-PF) کمک گرفته می‌شود.

روش اجرا

در این پژوهش منابع و پروتکل‌های جهانی در حال اجرا برای اندازه‌گیری UVA-PF، با هدف استفاده از مزایا و به حداقل رساندن معایب آن‌ها بررسی و مقایسه شدند و درنتیجه‌ی این مطالعه، دستورالعمل تعیین UVA-PF برای فراورده‌های ضدآفتاب ایرانی تهیه شد.

تعیین فاکتور محافظت UVA

چهار استاندارد CEN 2006 (مربوط به کشورهای اتحادیه‌ی اروپا، ژاپن و آفریقای جنوبی)، ISO 24443

- آزمون داشته باشند.
- افرادی که از مواد خود برنزه‌شونده در ناحیه‌ی پشت بدن طی یک ماه اخیر استفاده کرده باشند.
 - افرادی که به استفاده از تخت‌های برنزه‌کننده عادت دارند.
 - افرادی که از داروهایی استفاده می‌کنند که بالقوه حساسیت به نور ایجاد می‌کنند و از داروها، مکمل‌های رژیمی که قادر به ایجاد رنگ در پوست هستند یا کورتون‌ها طی یک ماه اخیر قبل از انجام تست استفاده کرده باشند.
 - افرادی که اخیراً یا یک هفته قبل از انجام آزمون از داروهای آنتی‌هیستامین یا ضدالتهاب استفاده کرده‌اند.
- استاندارد 2007 FDA تعداد شرکت‌کنندگان را ۲۰ تا حداکثر ۲۵ نفر (۲۰ داده‌ی معتبر) معرفی می‌کند اما استاندارد CEN تعیین معيار UVA-PF UVA-PF را با حداقل ۱۰ شرکت‌کننده مناسب می‌داند؛ البته تا زمانی که اختلاف نتایج در بازه‌ی مشخص قرار گیرد و آن عبارت است از انحراف استانداردی (SEM) که باید در محدوده‌ی ۱۰٪ از معيار (میانگین PF) قرار بگیرد.
- اگر این شاخصه‌ی آماری حاصل نشد آزمون باید با تعداد بیشتری شرکت‌کننده ادامه یابد و اگر باز هم حاصل نشد، کل تست باید مردود شود.

فرمولاسیون ضدآفاتاب‌های مرجع

برای تأیید صحت نتایج به دست‌آمده از هر نمونه‌ی آزمون، استفاده از یک نمونه‌ی استاندارد پیشنهاد می‌شود. استاندارد 2007 FDA ترکیب Padimate o/Oxybenzone مرجع قبول دارد که معيار UVA-PF برابر با 3.25 ± 0.5 استاندارد CEN ضدآفاتاب استاندارد EHMC (ethyl hexyl Methoxycinnamate) حاوی BMDM (butyl methyl dibenzoyl methane) به میزان ۳٪ و UVA-PF برابر با 3.75 ± 0.1 استاندارد JCIA معيار UVA-PF به میزان ۵٪ که طبق استانداردmethane) همچنین افرادی که مشکل پوستی در ناحیه‌ی

- استاندارد CEN معیارهایی را برای ورود افراد در نظر گرفته است. شرکت‌کنندگان مرد و زن سالم (ارزیابی‌های پزشکی قبل از آزمون انجام می‌شود) با شرایط زیر برای شرکت در آزمون انتخاب می‌شوند:
- افرادی که سن بین ۱۸ تا ۶۰ سال دارند.
 - افراد با نژاد قفقازی.
 - افرادی که دارای تیپ پوستی ۳، ۴ یا ۵ طبق طبقه‌بندی Fitzpatrick باشند.
 - افرادی که معيار ITA آن‌ها در بازه‌ی ۲۰ تا ۴۱ درجه قرار گرفته است.
 - افرادی که در کمتر از ۲ ماه اخیر در هیچ آزمون خورشیدی شرکت نکرده باشند (نشانه‌هایی در پشت بدن‌شان باقی نمانده باشد).
 - افرادی که در کمتر از ۲ ماه اخیر هیچ مواجهه‌ای با خورشید در ناحیه‌ی آزمون نداشته باشند.
 - افرادی که در نواحی آزمون، آفتاب‌سوختگی، برنزنگی، اسکار یا زخم‌های پوستی نداشته باشند.
 - ناحیه‌ی آزمون باید از نظر رنگ یکدست و بدون خال، لکه و لکه‌های خورشیدی باشد و نیز موی خیلی زیاد نداشته باشد.
- شرکت‌کنندگان باید از نحوه‌ی آزمون اطلاع داشته باشند و با رضایت کتبی و آگاهانه شرکت کنند.

معیارهای عدم ورود به آزمون

- افرادی که با معیارهای ورود که در بالا توضیح داده شده هم خوانی نداشته باشند.
- خانم باردار یا شیرده.
- افرادی که سابقه‌ی قبلی از آلرژی، آلرژی نوری، سمیت نوری یا سایر پاسخ‌های غیرمعمول به نور خوشید داشته باشند.
- افرادی که سابقه‌ی قبلی از آلرژی یا حساسیت به فراورده‌های آرایشی و ضدآفاتاب‌ها یا داروهای موضعی داشته باشند.
- افرادی که آلرژی مشخص به لاتکس داشته باشند؛ همچنین افرادی که مشکل پوستی در ناحیه‌ی

پوستی غیر قابل جذب طراحی می‌شود. ناحیه‌های تست موردنظر برای مواجهه با UV باید بدون لکه باشد و یک زمینه‌ی رنگی یکسان داشته باشد. ناحیه تست فراورده‌های آزمون، ناحیه تست ضدآفتاب‌های مرجع و همچنین ناحیه‌ی تعیین حداقل ذ پیکمانانتاسیون (MPD) به منظور کاهش خطای حاصل از تفاوت‌های آناتومیکال پوستی باید به صورت تصادفی در پشت بدن افراد توزیع شود. اندازه‌ی ناحیه‌ی آزمون در استاندارد CEN حداقل 30 cm^2 و حداکثر 60 cm^2 می‌باشد و فاصله‌ی این ناحیه‌های آزمون 1 cm قید شده است. در استاندارد 2007 FDA ناحیه‌ی آزمون 50 cm^2 عنوان شده است و فاصله‌ی این ناحیه‌های آزمون 1 cm قید شده است. در استاندارد 2007 FDA اندازه‌ی زیر ناحیه 0.5 cm^2 و فاصله‌ی بین این زیرناحیه‌ها 1 cm مشخص شده است.

مقدار بارگذاری فراورده

فراورده‌ی آزمون و مرجع در هر دو استاندارد مشابه و در بازه‌ی $2.5 \text{ mg/cm}^2 \pm 0.25$ تعیین شده است که باید به‌طور یکنواخت توسط انگشت‌پوش بارگذاری و پخش شود (در صورت لزوم در موارد بارگذاری غیریکنواخت، بارگذاری یکبار دیگر و بدون استفاده از انگشت‌پوش در یک ناحیه‌ی جدید انجام می‌شود). مقدار فراورده‌ی مورد استفاده باید در یک سرنگ یا شیشه‌ی ساعت وزن شود. یک روش هم برای اندازه‌گیری مقادیر از دست رفته برای اطمینان از بارگذاری میزان کافی در نظر گرفته شود. فراورده باید به صورت قطرات کوچک در کل ناحیه‌ی آزمون قرار بگیرد و بعد توسط حرکات مدور و سپس خطی (بالا و پایین) بدون فشار زیاد پخش شود. زمان پخش باید از 20 تا 50 ثانیه به طول بینجامد. نواحی بارگذاری فراورده باید به صورت تصادفی انتخاب شود.

دوره‌ی انتظار

بین بارگذاری فراورده و قبل از مواجهه‌ی آن با

CEN معيار UVA-PF برابر با 4.5 ± 0.5 را بدهست می‌دهد معرفی می‌کند. آزمون در صورتی معتبر است که ميانگين معيار به دست آمده برای فراورده‌ی استاندارد در بازار مشخص شده قرار بگيرد. اين استاندارد برای آزمون فراورده‌های با UVA-PF موردانه تظاهر بالاي ۸ باید از یک فراورده‌ی استاندارد با UVA-PF بالاتر استفاده کند (در دست تهيه).

دستگاه تابش

استاندارد 2007 FDA لامپی که یک طيف پيوسته از 320 nm تا 400 nm را ايجاد می‌کند به عنوان منبع تابش معرفی می‌کند و بيان می‌کند که UVA2 باید بین 8 تا 20 درصد از كل تابش UVA باشد و تابش نوري از 250 nm تا 320 nm بايد كمتر از 0.1 درصد تابش نوري از 320 nm تا 400 nm باشد. استاندارد CEN، لامپ زنون 150 یا 300 واتی که طيف پيوسته از 320 nm تا 400 nm را ايجاد می‌کند به عنوان منبع تابش معرفی می‌کند و بيان می‌کند که نسبت تابش نوري از $UVA2/UVA1$ باید $20\%-80\%$ باشد.

در استاندارد CEN به طور معمول از شبیه‌ساز خورشیدی $60\,1$ چندمنبعی (نور خورشیدی) استفاده می‌شود که با استفاده از فیلترهای برش نوری Schott UG 11 (1 nm) و Schott WG 335 (3 mm) طول موج‌های زیر 320 nm (UVB) و طول موج‌های بالای 400 nm (نور مرئی و مادون قرمز) را حذف می‌کند و به اين ترتيب طيف UVA به دست می‌آيد. طول موج‌های مربوط به اشعه مادون قرمز به کمک فیلترهای dichroic حذف می‌شوند. دستگاه به صورت دوره‌ای بررسی می‌شود به طوری که طبق استاندارد CEN ساليانه و طبق استاندارد 2007 FDA بررسی‌ها هر ۶ ماه باید باشد.

طراحی ناحیه و زیرناحیه‌های آزمون

ناحیه‌ی آناتومیکال انتخابی در پشت بدن بین کتف و کمر و در يك سمت ستون مهره توسيع يك ماژيك

ایجاد اولین پیگماننتاسیون در سایت محافظت نشده (MPDU) استفاده می‌شوند تقریبی هستند: 25 J/m^2 و 19 J/m^2 ، 15 J/m^2 ، 12 J/m^2 ، 10 J/m^2 ، 8 J/m^2

معمولاً بین ۴ تا ۷ دقیقه طول می‌کشد تا پاسخ MPDU - صرف نظر از رنگ پوست - ایجاد شود (با فرض یک لامپ ۳۰۰ وات چندمنبعی). محدوده‌ی جریان UVA (تصاعد هندسی٪/۲۵) برای تعیین MPD نواحی محافظت شده با فراورده و نواحی محافظت نشده یکسان است.

زمان مواجهه از ضرب زمان مواجهه‌ی موردنیاز برای دستیابی به MPDU در UVA-PF مورد انتظار از فراورده‌ی آزمون به دست می‌آید. در گزارش نهایی، زمان مواجهه و معیارهای جریانی که برای هر ناحیه به دست آمده باید ذکر شود.

تابش UV باید یک فاصله‌ی زمانی جهت خشکشدن فراورده و به تعادل رسیدن آن سپری شود. این زمان در استانداردها تقریباً مشابه و طبق جدول ۱ در بازه‌ی ۱۵ تا ۳۰ دقیقه در نظر گرفته شده است.

روند مواجهه

در استاندارد CEN از لامپ سور خورشیدی چندمنبعی استفاده می‌شود که قادر است تابش UV را توسط ۶ راه نوری و به تبع آن ۶ دوز مستقل از تابش UV با طیف یکسان و شدت‌های متفاوت بر محل‌هایی که هر کدام ۸ mm قطر دارند بتاباند. جریان UVA هر فیبر نوری توسط اپراتور تعیین می‌شود تا یک تصاعد هندسی٪/۲۵ (۱، ۱۲۵ و ...) به دست آید. بازه‌ی دزهایی که عموماً برای تعیین حداقل دز لازم جهت

جدول ۱: مقایسه‌ی آزمون‌های اندازه‌گیری UVA به شیوه‌ی درون تن

FDA 2007	CEN	استاندارد / موارد
آمریکا	اتحادیه‌ی اروپا، آفریقای جنوبی و زبان	کشور میزبان
PPD	PPD	نوع آزمون اندازه‌گیری محافظت UVA
۲۰ تا حداقل ۲۵ نفر (۲۰ داده‌ی معتبر)	۱۰ تا حداقل ۲۰ نفر	تعداد افراد آزمون
۳ یا ۴ ITA بین ۲۰ تا ۴۱، تزاد قفقازی و سن بین ۱۸ تا ۶۰ سال	۳، ۲ یا ۴ ITA بین ۲۰ تا ۴۱، تزاد قفقازی و سن بین ۱۸ تا ۶۰ سال	ملاک انتخاب افراد
$3/2 \pm 0.5$ UVA-PF Padimate o/Oxybenzone	۳ EHMC درصد و BMDM ۵ درصد که طبق استاندارد JCIA معيار $3/75 \pm 1/0.1$ UVA-PF و طبق استاندارد CEN معيار $4/5 \pm 0.5$ UVA-PF به دست می‌دهد.	ضدآفتاب استاندارد مرجع
لامپی که یک طیف پیوسته از nm ۳۲۰ تا ۴۰۰ را ایجاد می‌کند. تابش UVA2 باید بین ۸ تا ۲۰ درصد از کل تابش UVA باشد و تابش مرئی منع نوری از nm ۲۵۰ تا ۳۲۰ را ایجاد کنمتر از ۰/۱ درصد تابش نوری از nm ۳۲۰ تا ۴۰۰ باشد.	لامپ زنون ۱۵۰ یا ۳۰۰ واتی که طیف nm ۳۲۰ تا ۴۰۰ را ایجاد می‌کند.	مشخصات دستگاه تابش
۶ ماه یک بار	سالی یک بار	بررسی دوره‌ای دستگاه
حداقل 50 cm^2	حداقل 60 cm^2 حداقل 30 cm^2	سایز سایت
1 cm^2	نامشخص	سایز زیرسایت
1 Cm	1 Cm	فاصله‌ی بین هر دو سایت
1 Cm	نامشخص	فاصله‌ی بین هر دو زیرسایت
2 mg/cm^2	$2 \text{ mg/cm}^2 \pm 2/5$	مقدار بارگذاری فراورده
۱۵ دقیقه	۱۵ تا ۳۰ دقیقه	زمان انتظار بین مواجهه و بارگذاری
برای MPDU از دزهای $19, 15, 12, 10 \text{ و } 25 \text{ J/m}^2$ استفاده می‌شود. برای MPDP از همین اعداد که در UVA-PF مورد انتظار ضرب شده است برای زمان استفاده مورد انتظار است.	برای MPDU از دزهای $19, 15, 12, 10 \text{ و } 25 \text{ J/m}^2$ استفاده می‌شود. برای MPDP از همین اعداد که در UVA-PF مورد انتظار ضرب شده است برای زمان استفاده می‌شود.	روند مواجهه
۳ تا ۲۴ ساعت	۲ تا ۴ ساعت	زمان ارزیابی MPD
در روشنایی حداقل ۴۵۰ تا ۵۵۰ لوکس	در روشنایی حداقل ۵۰۰ لوکس	شرایط ارزیابی MPD

مربوط به جذب UVA1 (۴۰۰ تا ۳۴۰) بر ناحیه‌ی جذب کل UVa و UVB (۴۰۰ تا ۲۹۰) تقسیم می‌شود.^{۱۹۵} استاندارد AS/NZS 2604:2012 فاکتور محافظتی UVA را هماهنگ با نتایج آزمون PPD محاسبه می‌کند.

روش آزمون طول موج بحرانی

طول موج بحرانی طول موجی است که در آن، ناحیه‌ی زیرمنحنی جذب، ۹۰ درصد از کل ناحیه‌ی زیرمنحنی جذب UV را دربرمی‌گیرد و به صورت زیر محاسبه می‌شود:

$$\int_{290}^{\lambda_c} A(\lambda) d\lambda = 0.9 \int_{290}^{400} A(\lambda) d\lambda$$

A(λ)، میانگین جذب در هر طول موج است و d(λ) بازه‌های طول موج بین هر دو محاسبه است.

FDA به این نتیجه رسید که همراهی تست طول UVB موج بحرانی (برای اندازه‌گیری وسعت محافظت UV) و تست SPF (برای اندازه‌گیری بزرگی محافظت UVB و UVA) اندازه‌گیری کاملی از توانایی طیف گسترده به دست می‌دهد. برای اینکه محصولی با عبارت طیف گسترده برچسب‌گذاری شود باید طول موج بحرانی بزرگتر مساوی با ۳۷۰ نانومتر ایجاد کند.

فراورده‌هایی که در برابر UVB محافظت ایجاد می‌کنند طول موج بحرانی کمتر از ۳۲۰ nm ایجاد می‌کنند اما فراورده‌هایی که در برابر UVA و UVB محافظت ایجاد می‌کنند طول موج بحرانی بین ۳۲۰ nm تا ۴۰۰ nm ایجاد می‌کنند. روش طول موج بحرانی ساده، ارزان و تکرارپذیر است. این روش بیش از یک دهه است که برای ارزیابی UVA استفاده می‌شود. روند آزمون طول موج بحرانی به این صورت است که فراورده‌ی ضدآفتاب آزمون و مرجع در مقدار مشخص توزین می‌شوند، سپس روی صفحات با جنس و ابعاد معین بارگذاری و پخش می‌شوند. بعد از سپری شدن یک زمان معین برای مدنظر قراردادن پایداری نوری آن را با منبع نوری مشخص مورد مواجهه قرار می‌دهند سپس برای اندازه‌گیری میزان عبور،

اما در استاندارد 2007 FDA برای MPDU از سری دز ۵ تایی با ضریب افزایشی ۲۵٪ استفاده می‌شود و برای حداقل دز لازم جهت ایجاد اولین پیگماننتاسیون در سایت محافظت شده (MPDP) از بازه‌ی X_{0,64}، X_{0,8X}، X_{1,25X} و X_{1,56X} است. همان UVA-PF موردانتظار است.

زمان و شرایط ارزیابی MPD

حداقل دز پیگماننتاسیون (MPD)، کمترین دزی از تابش UVA است که حداقل پیگماننتاسیون محسوس با مرزهای مشهود را ایجاد می‌کند. زمانی که پاسخ تیرگی پایدار پیگمانها پایدار شود، MPD به صورت چشمی ارزیابی می‌شود. طبق استاندارد CEN این زمان ۲ تا ۴ ساعت بعد از مواجهه اخرین سایت با UVA تعیین شده است و استاندارد 2007 FDA این زمان را ۳ تا ۲۴ ساعت بعد از مواجهه تعیین کرده است. ارزیابی چشمی باید طی یک رویه‌ی کور توسط یک مشاهده‌گر مجبوب تحت شرایط نوری استاندارد، کافی و یکدست (لامپ‌های سفید از نوع صنعتی که طبق استاندارد CEN حداقل ۵۰۰ لوکس و طبق استاندارد 2007 FDA حداقل ۴۵۰ تا ۵۵۰ لوکس تعیین شده است) در حالی که شرکت‌کننده در وضعیت خوابیده روی شکم قرار دارد، انجام شود.

اندازه‌گیری UVA-PF به روش برون تن

همه‌ی این روش‌های برون تن براساس ارزیابی عبور UV از لایه‌ی نازکی از نمونه‌ی ضدآفتاب است که روی یک پایه‌ی زبر پخش شده و به این صورت است که میزان عبور UV قبل و بعد از مواجهه با دز کنترل شده از منبع تابش محاسبه می‌شود اما در مرحله‌ی محافظه‌ی میزان محافظت علیه UVA هر یک معیار جداگانه‌ای را معرفی می‌کند. دو استاندارد CEN و FDA 2011 روش طول موج بحرانی را مناسب می‌دانند. در استاندارد 2007 FDA از کسر اصلاح شده Diffey استفاده می‌شود که در آن ناحیه‌ی زیر منحنی

استاندارد CEN شبیه‌ساز خورشیدی آرک زنون ۱۰۰۰ واتی که فیلتر روی آن نصب شده است را مناسب می‌داند.

بازه‌های طول موجی بین عملیات سنجش عبور
برای اندازه‌گیری عبور طول موج‌های تابشی در هر طول موج بازه‌های تابشی باید به صورت منقطع در نظر گرفته شود.

بازه‌های کوچکتر بین عملیات سنجش عبور موجب ایجاد نتایج دقیق‌تر می‌شوند. این بازه‌ها طبق جدول ۲ به صورت وقفه‌های ۱ nm و ۵ nm تعیین شده‌اند. دستگاه‌های رادیومتر کنونی قادر به ایجاد فواصل ۱ nm هستند.

محدوده‌ی بازه‌ی دینامیک

بازه‌ی دینامیک درواقع یکی از موارد موردنظر برای کالیبره‌بودن دستگاه اسپکتروفوتومتر UV محسوب می‌شود به‌طوری که محدوده‌ی دینامیک اسپکتروفوتومتر باید برای اندازه‌گیری دقیق عبور از فراورده‌های ضدآفتاب با جذب بالا در همه‌ی طول موج‌های UV (۴۰۰ nm تا ۲۹۰ nm) کفایت کند. طبق جدول ۲، در دو استاندارد AS/NZS 2604:2012 و FDA 2011 حداقل این بازه‌ی دینامیک ۲/۲ واحد جذب تعریف شده است که البته همه‌ی دستگاه‌های امروزی قادر به انجام آن هستند.

مقدار بارگذاری فراورده

فرایند بارگذاری فراورده در قسمت زیر صفحه به اندازه‌ای که در هر استاندارد مشخص شده با استفاده از پیپت انجام می‌شود. برای اطمینان از دقت در مقدار فراورده می‌توان از روش اندازه‌گیری وزن پیپت قبل و بعد از بارگذاری استفاده کرد یا از نظر حجمی (به کمک معیار چگالی) مطمئن شد. فراورده به صورت قطرات با حجم مساوی بارگذاری می‌شود. در دو استاندارد FDA 2007 و CEN از مقدار 2 mg/cm^2 استفاده می‌شود. استاندارد AS/NZS 2604:2012 مقدار

صفحات را در دستگاه اسپکتروفوتومتر قرار می‌دهند و در بازه‌های معین میزان عبور را می‌سنجند.

صفحات

صفحات به عنوان محل بارگذاری فراورده نقش کلیدی در آزمون ایفا می‌کنند بنابراین جنس، ابعاد، تعداد و حتی درجه‌ی زبری این صفحات از اهمیت بالایی برخوردار می‌باشد.

در استاندارد CEN از حداقل ۵ صفحه با جنس صفحه‌ی مصنوعی کلاژن هیدراته، در استاندارد FDA 2007 از حداقل ۵ صفحه با جنس کوارتز، در استاندارد ۲۰۱۱ FDA حداقل ۳ صفحه با جنس PMMA (پلی‌متیل‌متا‌اکریلات) و در استاندارد AS/NZS 2604:2012 از حداقل ۴ صفحه و حداقل ۱۰ صفحه با جنس PMMA استفاده می‌شود. ابعاد این صفحات باهم متفاوت است در دو استاندارد AS/NZS 2604:2012 و FDA 2011 ابعاد 16 cm^2 به‌طوری که هیچ کدام از اضلاع کمتر از 4 cm نباشد تعیین شده است. در استاندارد CEN ابعاد $10.2 \times 9 \text{ cm}$ مورد قبول است.

منبع تابش

قبل از اندازه‌گیری میزان عبور از صفحات پوشیده شده با فراورده‌ی یک مرحله‌ی تابش برای این فراورده‌ها به منظور مدنظر قراردادن پایداری نوری انجام می‌شود. از نظر FDA تابش منتشره از شبیه‌ساز خورشیدی طوری فیلتر می‌شود که خروجی انرژی برای نواحی زیر 300 nm بسیار پایین است و عبور کافی برای نواحی زیر 300 nm برای گذر از سطح حساسیت سیستم حتی در موقعي که فراورده‌ای نیست (یعنی حالی به جای شبیه‌ساز خورشیدی که منبع ندارد بنابراین به جای شبیه‌ساز خورشیدی FDA معرفی شده بود دستگاهی که طیف پیوسته از 400 nm تا 290 nm ایجاد می‌کند را به عنوان منبع تابش معرفی کرد.

جدول ۲: مقایسه‌ی آزمون اندازه‌گیری UVA به شیوه‌ی برون تن

استاندارد / موارد	CEN	FDA 2007	FDA 2011	AS/NZS 2604:2012
کشور میزان اتحادیه‌ی اروپا، آفریقای جنوبی و ژاپن	آمریکا	آمریکا	آمریکا	استرالیا / نیوزلند
نوع آزمون اندازه‌گیری محافظات UVA	کسر اصلاح شده Diffey	طول موج بحرانی	طول موج بحرانی	تست برون تن براساس میزان عبور از صفحه
تعداد پلت	۵ صفحه	حداقل ۵ صفحه	حداقل ۳ صفحه	حداقل ۴ و حداقل ۱۰ صفحه
جنس صفحه (۱۹۹۴)	کوارتر	کوارتر	PMMA	PMMA
اندازه‌ی ناحیه‌ی بارگذاری فراورده	۱۰.۲×۹ Cm	نامشخص	۱۶ Cm ²	۱۶ Cm ²
منبع تابش و اتی که فیلتر روی آن نصب شده است.	شبیه‌ساز خورشیدی آرک زنون ۱۰۰۰ شبیه‌ساز خورشیدی	دستگاهی که طیف پیوسته از nm ۴۰۰ تا ۲۹۰	لامپ فلاش زنون	
باشهای طول موجی بین عملیات سنجش عبور	۱ Nm	۱ Nm	۱ Nm	۱ Nm
حدوده‌ی دینامیک اسپکترومتر	نامشخص	نامشخص	۲/۲ واحد جذب	۲/۲ واحد جذب
مقدار بارگذاری فراورده	۲ mg/cm ²	۲ mg/cm ²	۰.۷۵ mg/cm ²	۱/۳ mg/cm ²
روند پخش فراورده	نامشخص	انگشتپوش	پخش دوفازی (یک دوره با فشار ملایم ۳۰ ثانیه‌ای با استفاده از فشار بیشتر از ۲۰ تا ۳۰ ثانیه‌ای با حركات عمودی وافقی) بدون استفاده از انگشتپوش	پخش دوفازی (یک دوره با فشار ملایم ۳۰ ثانیه‌ای با حركات دورانی و یک دوره با فشار بیشتر از ۳۰ ثانیه‌ای با استفاده از انگشتپوش)
در پیش تابشی	$\frac{1}{3}$ معیار SPF انتظار موردنی	SPF مورد انتظار $\times \frac{2}{3} \times 200 \text{ J/M}^2$	در معادل MED ۴ یعنی 800 J/M^2	UVA-PF0×1.2
تعداد دفعات سنجش عبور	۸ بار از ۵ صفحه (به عبارتی ۴۰ داده)	۱۲ بار از ۵ صفحه (به عبارتی ۶۰ داده)	۳ بار از ۵ صفحه (به عبارتی ۱۵ داده)	۴ صفحه

تذکر: فرمولاسیون ضدآفت ا استاندارد Padimate o / Oxybenzone در دو استاندارد 2007 FDA و 2011 FDA با اجزا و ترکیب درصد یکسان است اما در استاندارد FDA 2011 ماده‌ی Propylparaben از قسمت A به قسمت B انتقال پیدا کرد.

روندهای پخش فراورده

پخش یکنواخت فراورده بر روی صفحه به میزان زیادی بر دقت آزمون تأثیر می‌گذارد. روند پخش می‌تواند به صورت تک‌فازی یا دو فازی باشد. مورد دیگری که در روند پخش حائز اهمیت است استفاده و یا عدم استفاده از انگشتپوش می‌باشد. استاندارد 2007 FDA روند پخش ۱۰ ثانیه‌ای با استفاده از انگشتپوش را می‌پذیرد. استاندارد 2011 FDA پخش دوفازی (یک دوره با فشار ملایم ۳۰ ثانیه‌ای و یک

فراورده را $1/3 \text{ mg/cm}^2$ تعیین کرده است. FDA باور دارد که عبور UV از لایه‌ی ضخیم 2 mg/cm^2 کمتر است و این عامل منجر به ایجاد پاسخ‌های غیردقیق و تکرارناپذیر می‌شود، بنابراین FDA برای اطمینان از اینکه تابش UV عبوری از ضدآفت از محدوده‌ی دینامیک شناساگرهای UV قرار دارد مقادیر بارگذاری را در این سند 0.75 mg/cm^2 تعیین کرد. در میان روش‌های برون تن، استاندارد ISO 24443 برای اطمینان از انجام صحیح روند آزمون از ضدآفت این مرجع S2 در کنار فراورده‌ی آزمون استفاده می‌کند.

اثری از کاهش جذب بیشتر UVB و UVA مشاهده نمی شود. این بدترین سناریو برای تخریب نوری به حساب می آید زیرا Avobenzone ناپایدارترین ترکیب ضدآفتاب در برابر نور در مونوگراف ضدآفتاب ها است. MED ۱ در تیپ پوستی ۲ معادل 200 J/m^2 می باشد بنابراین در ۲۰۱۱ FDA دز پیش تابشی معادل MED ۴ یعنی 800 J/m^2 تعیین شده است.

تعداد سنجش عبور

بعد از تابش، صفحات پوشیده شده با فراورده برای اندازه گیری عبور در دستگاه اسپیکتروفتومتر قرار می گیرند و از نقاط مختلف روی صفحات اندازه گیری عبور به عمل می آید اما تعداد سنجش از این صفحات متفاوت است. استاندارد CEN ۸ بار سنجش عبور از ۵ صفحه به عبارتی ۴۰ داده را برای محاسبات فاکتور UVA-PF کافی می داند. استاندارد ۲۰۰۷ FDA ۱۲ بار سنجش عبور از ۵ صفحه به عبارتی ۶۰ داده را برای محاسبات مناسب می داند در حالی که استاندارد ۲۰۱۱ FDA اظهار کرد که ۱۲ بار اندازه گیری عبور از هر صفحه زیاد به نظر می رسد و از لحاظ آماری هم تضمین شده نیست. یک نظریه داده هایی دارد که نشان UVA1/UV می دهد تفاوت معناداری در نسبت $\frac{\text{UVA1}}{\text{UV}}$ براساس ۳، ۵، ۸ یا ۱۲ زیرناحیه در هر صفحه نیست بنابراین FDA پیشنهاد داد که ۵ بار اندازه گیری میزان عبور از ۳ صفحه یعنی مجموعاً ۱۵ بار اندازه گیری برای ایجاد نتایج دقیق کفایت می کند.

آمار و محاسبات

طبق استاندارد CEN طول موج بحرانی از فرمول زیر به دست می آید:

$$0.9 = \frac{\int_{290}^{\lambda C} \log_{10} MPF_\lambda}{\int_{290}^{400} \log_{10} MPF_\lambda}$$

λC = طول موج بحرانی

MPF = فاکتور محافظت تکررنگ

طبق استاندارد AS/NZS 2604:2012 محاسبات به صورت زیر انجام می شود: در ابتدا فاکتور محافظت

دوره با فشار بیشتر از ۳۰ ثانیه) با استفاده از انگشت پوش را تعیین کرده است زیرا FDA این روش از پخش را راه مؤثرتری برای دست یابی به لایه‌ی یکپارچه و ضخیم می داند که توزیع بهتری برای طیف وسیعی از اشکال دارویی نسبت به روش پخش ملایم FDA ۱۰ ثانیه‌ای فراهم می کند. هم‌چنین ۲۰۱۱ FDA معتقد است این روش از عملیات پخش، به نحوی استفاده‌ی واقعی مصرف کنندگان بیشتر شبیه است. استاندارد AS/NZS 2604:2012 پخش دوفازی (یک دوره با فشار ملایم ۳۰ ثانیه‌ای با حرکات دورانی و یک دوره با فشار بیشتر ۲۰ تا ۳۰ ثانیه‌ای با حرکات عمودی و افقی) بدون استفاده از انگشت پوش را مناسب می داند.

دز پیش تابشی

این عملیات برای بررسی کاهش میزان پایداری نوری انجام می گیرد. فراورده‌ی ضدآفتاب روی صفحه بارگذاری می شود، سپس با استفاده از یک منبع مورد تابش قرار می گیرد. استاندارد CEN دز پیش تابشی را یک سوم معیار SPF مورد انتظار تعیین کرده است. استاندارد AS/NZS 2604:2012 UVA-PF 0×1.2 دز پیش تابشی را تعیین کرده است. استاندارد FDA ۲۰۰۷ دز پیش تابشی را SPF مورد انتظار $\times 200 \text{ J/M}^2 \times \frac{2}{3}$ تعیین کرده است.

FDA بیان داشت با توجه اینکه در یک زمان و مکان یکسان روی کره زمین تابش خورشید برای فراورده‌های با SPF و UVA-PF بالا و پایین یکسان است پس تعیین دز پیش تابشی به صورت کسری از SPF و UVA-PF فراورده منطقی نمی باشد بنابراین پیشنهاد داد که دز پیش تابشی یک مقدار ثابت باشد. اطلاعاتی را مبنی بر اینکه فراورده‌های حاوی FDA در صورت مواجهه با دز معادل ۲ MED Avobenzone تا ۳ به طور کامل در برابر نور تخریب می شود را دریافت کرد. در دزهای معادل ۴ از بین ۵ فراورده‌ی حاوی $2.5 \text{ to } 3$ درصد Avobenzone هیچ

موج (λ) از صفحه PMMA پوشیده شده با فراورده‌ی ضدآفتاب (از حداقل ۵ نقطه از صفحه) تعریف می‌شود. میانگین جذب ($A(\lambda)$) در هر طول موج از منفی لگاریتم میانگین عبور به این صورت محاسبه می‌شود:

$$A(\lambda) = -\log \frac{I(\lambda)}{I_0}$$

طبق استاندارد FDA 2011 طول موج بحرانی از این فرمول محاسبه می‌شود:

$$\int_{290}^{\lambda_c} A(\lambda) d\lambda = 0.9 \int_{290}^{400} A(\lambda) d\lambda$$

طبق استاندارد FDA 2007 نسبت کسر از فرمول زیر محاسبه می‌شود:

$$\text{ناحیه مربوط به جذب UVA1 در هر موج طول UV} = \frac{\text{ناحیه مربوط به جذب UV در هر موج طول}}{\text{ناحیه مربوط به جذب UVA1 از فرمول زیر محاسبه می‌شود:}}$$

$$\begin{aligned} aUVA I / \lambda &= 5/3 \times [A340 + A400 + 4(A345 \\ &\quad + \dots \\ &\quad + A395) + 2(A350 + A360 + A370 + \dots + A390)] / 60 \end{aligned}$$

ناحیه مربوط به جذب UVA1 از فرمول زیر محاسبه می‌شود:

$$\begin{aligned} aUV/\lambda &= 5/3 \times [A290 + A400 + 4(A295 + A305 \\ &\quad + A315 + \dots + A395) + 2(A300 + A310 + \dots + A390)] / 110 \end{aligned}$$

نتیجه‌گیری

در این قسمت جداول ۳ و ۴ از مقایسه‌ی استانداردها تهیه شده است تا بتوان با درنظرگرفتن تفاوت‌ها و شباهت‌های شان برمنای آن‌ها بهترین پروتکل را برای اندازه‌گیری UVA-PF در ایران پیاده‌سازی کرد.

منفرد در برابر UVA-PFI (UVA-PFI) برروی هر یک از پایه‌ها (حداقل ۴ پایه داریم) طبق فرمول زیر محاسبه می‌شود:

$$UVAPFI = \frac{\int_{\lambda=320}^{\lambda=400} P(\lambda) \times I(\lambda) \times d(\lambda)}{\int_{\lambda=320}^{\lambda=400} P(\lambda) \times I(\lambda) \times 10^{-Ae(\lambda) \times c} \times d(\lambda)}$$

که مطابق با این فرمول:

$P(\lambda)$: طیف عملکرد تیرگی پایدار پیگمان‌ها (PPD)
 $I(\lambda)$: طیف تابش دریافتی از منبع UVA (در بازه‌ی nm ۳۲۰ تا ۴۰۰ برای تست PPD)
 $Ae(\lambda)$: میانگین جذب تکرنگ از لایه‌ی فراورده‌ی آزمون بعد از تابش UV

C: ضریب تناسب که عددی بین ۸/۰ تا ۱/۶ است.

$d(\lambda)$: طول موج هر مرحله (nm)
 بنابراین طبق فرمول زیر میانگین حسابی UVA-PF را محاسبه می‌کنیم:

$$UVAPFn' = \frac{\sum UVAPFI}{n'}$$

در صورتی که $17 \geq CIn[\%]$ درصد میانگین UVA-PF باشد آزمون معتبر است و در غیر این صورت تعداد پایه‌ها را افزایش می‌دهیم تا جایی که شرط مدنظر برقرار شود؛ اگر بعد از استفاده از ۱۰ پایه شرط مدنظر مقبول نیافتد آزمون نامعتبر اعلام می‌شود.

$$Cn' = tn' \times \frac{Sn}{\sqrt{n'}}$$

طبق استانداردهای FDA 2007 و FDA 2011

میزان عبور از این فرمول محاسبه می‌شود:

$$\overline{T(\lambda)} = \frac{\sum_1^n P(\lambda)/n}{\sum_1^n C(\lambda)/n}$$

$C(\lambda)$: میزان عبور برای هر طول موج از میان صفحات کنترل PMMA که با ۱۵ میکرولیتر گلیسیرین پوشانده شده‌اند (از حداقل ۵ نقطه از صفحه) تعریف می‌شود.

$P(\lambda)$: اندازه‌گیری عبور طیف تابشی برای هر طول

جدول ۴: فرمولاسیون ضدآفتاب مرجع S2

درصد جرمی	ترکیبات	فاز ۱ (آبی)
۶۲/۴۳	Water	
۱/۰۰	Propylene glycol	
۰/۶۰	Xanthan gum	
۰/۱۵	Carbomer, e.g. Carbopol Ultrez 10a	
۰/۰۸	Disodium EDTA	
		فاز ۲ (روغنی)
۳/۰۰	Octocrylene	
۵/۰۰	Butylmethoxy dibenzoylmethane	
۳/۰۰	Ethylhexyl methoxycinnamate	
۲/۰۰	Bis-ethylhexyloxyphenol	
	Methoxyphenyl triazine	
۱/۰۰	Cetyl alcohol	
۲/۵۰	Steareth-21	
۳/۰۰	Steareth-2	
۶/۵۰	Dicaprylyl carbonate	
۶/۵۰	Decyl cocoate	
۱/۰۰	Phenoxyethanol (and)	
	Methylparaben (and)	
	Ethylparaben (and)	
	Butylparaben (and)	
	Propylparaben	
		فاز ۳
۲/۰۰	Cyclopentasiloxane	
۰/۲۳	Triethanolamine	

طبق استاندارد ISO 24443 نتیجه‌ی ISO-PF UVA برای فرمولاسیون مرجع S2 باید بین ۱۰/۷ تا ۱۴/۷ باشد.

جدول ۳: ترکیبات استاندارد Oxybenzone

درصد وزنی	ترکیبات	قسمت A
۴/۵	Lanolin	
۲/۰۰	Cocoa butter	
۳/۰۰	Glyceryl monostearate	
۲/۰۰	Stearic acid	
۷/۰۰	Padimate o	
۳/۰۰	Oxybenzone	
		قسمت B
۷۱/۶۰	purified water USP	
۵/۰۰	Sorbitul solution	
۱/۰۰	Triethanolamine, %99	
۰/۳۰	Methylparaben	
۰/۱۰	Propyl paraben	
۰/۵۰	Benzyl alcohol	
QS	Purified water USP	قسمت D

QS به معنای به مقدار لازم می‌باشد.

References

1. Dutra EA, Almanca D, Oliveira G, et al. Determination of sun protection factor (SPF) of sunscreens by ultraviolet spectrophotometry. Braz J Pharm Sci 2004; .40(3): 381-5.
2. Lucas R, McMichael T, Smith W, Armstrong B. “Solar ultraviolet radiation. Global burden of disease from solar ultraviolet radiation”. Environmental burden of disease series 2006. Available from:www.who.int/uv/publication/solaradbd/en
3. Rabe J, Mamelak AJ, McElgunn PJ, et al. Photoaging: mechanisms and repair. J Am Acad Dermatol 2006; 55:1-19.
4. Taylor CR, Stern RS, Leyden JJ, et al. Photoaging/photodamage and photoprotection. J Am Acad Dermatol 1990; 22:1-15.

5. Ley RD, Fourtanier A. UVAI-induced edema and pyrimidine dimers in murine skin. *Photochem Photobiol* 2000;72(4):485-7.
6. Keyghobadi N, Rafiemanesh H, Mohammadian Hafshejani A, et al. Epidemiology and trend of cancers in the province of Kerman: Southeast of Iran. *Asian Pac J Cancer Prev* 2015;16:1409-13.
7. Diepgen TL, Mahler V. The epidemiology of skin cancer. *Br J Dermatol* 2002;146 (Suppl 61):1-6.
8. Leiter U, Garbe C. Epidemiology of melanoma and nonmelanoma skin cancer-The role of sunlight. *Adv Exp Med Biol* 2008;624:89-103.
9. Pakzad R, Soltani S, Salehinya H. Epidemiology and trend in skin cancer mortality in Iran. *J Res Med Sci* 2015;20:921-2.
10. Wehner M, Chren M-M, Nameth D, et al. International prevalence of indoor tanning: a systematic review and meta-analysis. *JAMA* 2014;150(4):390-400.
11. Vainio H, Miller AB, Bianchini F. An international evaluation of the cancer-preventive effects of sunscreens. *Int J Cancer* 2000; 88 (5): 838-42.
12. Cosmetics-sun protection test method-determination of sunscreen UVA photoprotection in vitro. Available from <https://www.iso.org/standard/46522.html>.
13. Sunscreen drug products for over the counter human use: proposed amendment of final monograph; Department of health and human services, FDA, USA. Federal register 2011. Available from <https://www.gpo.gov/fdsys/pkg/FR-2011-06-17/pdf/2011-14769.pdf>.
14. Sunscreen drug products for over the counter human use: proposed amendment of final monograph; Department of health and human services, FDA, USA. Federal register 2007. Available from <https://www.fda.gov/OHRMS/DOCKETS/98fr/cd031.pdf>.
15. Australian/New Zealand Standard: Sunscreen products-Evaluation and classification. Available from [https://shop.standards.govt.nz/catalog/2604:2012\(AS%7CNZS\)/scope](https://shop.standards.govt.nz/catalog/2604:2012(AS%7CNZS)/scope).
16. Standardization mandate assigned to CEN concerning methods for testing efficacy of sunscreen products. European commission. Brussels, 12 July 2006. Available from ec.europa.eu/consumers/sectors/cosmetics/files/doc/sunscreen_mandate_en.pdf
17. Fitzpatrick TB: The validity and practicability of sun-reactive skin types I through VI. *Arch Dermatol* 1988; 120: 869-871.
18. McKinlay AF. A reference action spectrum for ultraviolet induced erythema in human skin. CIE Research Note. June 1987. Available from https://www.researchgate.net/publication/280842130_A_reference_action_spectrum_for_ultraviolet_induced_erythema_in_human_skin_CIE_Research_Note
19. Diffey BL. A method for broad-spectrum classification of sunscreens. *Int J Cosmet* 1994;16: 47-52.
20. Diffey BL, Tanner PR, Matt PJ ,Nash JF. In vitro assessment of the broad-spectrum ultraviolet protection of sunscreen products. *J Am Acad Dermatol* 2000; 43(6):1024-35.

Determination of ultraviolet A protection factor of sunscreens

Kamand Hedayat¹
 Saman Ahmad Nasrollahi, PhD^{2,3}
 Hossein Rastegar, PhD³
 Fatemeh Zolfaghari, MSc³
 Alireza Firooz, MD^{2,3}

1. Pharmaceutical Sciences Branch, Islamic Azad University of Medical Sciences, Tehran, Iran
2. Dermalab, Center for Research and Training in Skin Diseases and Leprosy, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
3. Cosmetic Products Research Center, Food and Drug Organization, Tehran, Iran

Sunscreen products are among the most important ways for skin protection against sunburn, early skin aging and skin cancer. Due to existing wide variation of sunscreens, it is necessary to assure their protection ability against the sun damage. Performance assessment of sunscreen products against UVA is expressed by sun UVA protection factor (UVA-PF). Because currently these factors are determined in foreign countries at high cost, developing a comprehensive protocol for UVA-PF determination in Iran would have distinct benefits.

The two standards, CEN 2006 and FDA 2007, introduce persistent pigment darkening (PPD) method for UVA-PF in vivo determination, while following the same principles are different in details. For in vitro UVA-PF determination, 4 standards CEN 2006, FDA 2007, FDA 2011 and ISO 24443 provided protocols, which two of them (CEN 2006 and FDA 2011) proposed critical wavelength method. On the other side, FDA 2007 offered modified Diffey method. ISO 24443 approved that and considering in vitro UVA-PF determination correlated with PPD method.

In this review, complete documents were collected, and the available facilities and setups, with cooperation of Iran Center for Food and Drug Control Labs, a comprehensive UVA-PF determination protocol for Iranian sunscreen products was developed.

Keywords: sunscreen products, ultraviolet, UVA protection factor, in vivo

Received: Feb 25, 2018 Accepted: Mar 17, 2018

Dermatology and Cosmetic 2018; 9 (1): 56-68

Corresponding Author:
 Saman Ahmad Nasrollahi, PhD

No. 415, Taleqani Ave, Tehran, Iran
 Email: snasrollahi@tums.ac.ir

Conflict of interest: None to declare