

---

## Revue des sciences de l'eau

# Exposition hydrique au bisphénol A et à ses dérivés chlorés et liens avec le cancer du sein : étude de faisabilité BREDI I (Breast and Endocrine Disrupter Investigation Part 1)

Steeve Rouillon, Claire Grignon, Nicolas Venisse, Cédric Nadeau, Marion Albouy-Llaty, Virginie Migeot, Antoine Dupuis and Bertrand Brunet

---

Volume 28, Number 3, 2015

URI: [id.erudit.org/iderudit/1034010ar](http://id.erudit.org/iderudit/1034010ar)  
<https://doi.org/10.7202/1034010ar>

[See table of contents](#)

---

### Publisher(s)

Université du Québec - INRS-Eau, Terre et Environnement (INRS-ETE)

ISSN 0992-7158 (print)  
1718-8598 (digital)

[Explore this journal](#)

---

### Cite this article

Rouillon, S., Grignon, C., Venisse, N., Nadeau, C., Albouy-Llaty, M., Migeot, V., Dupuis, A. & Brunet, B. (2015). Exposition hydrique au bisphénol A et à ses dérivés chlorés et liens avec le cancer du sein : étude de faisabilité BREDI I (Breast and Endocrine Disrupter Investigation Part 1). *Revue des sciences de l'eau*, 28(3), 215–220. <https://doi.org/10.7202/1034010ar>  
Tous droits réservés © Revue des sciences de l'eau, 2015

### Article abstract

There is a relationship between exposure to endocrine disrupting chemicals (EDCs) and animal carcinogenesis. However, epidemiological data are insufficient. Bisphenol A (BPA) is a ubiquitous EDC present in drinking water. Its chlorinated derivatives (Clx-BPA) are suspected to have an ED action 100 times stronger than BPA itself. The aim of this study was to assess the feasibility of a trial about water exposure to BPA and Clx-BPA in a population of patients having breast surgery. The study was conducted at the University Hospital of Poitiers in three populations of women having breast surgery and classified according to the severity of their injury. Three methods to assess water exposure were explored: determination in biological matrices, in tap water and administration of a validated socio-demographic questionnaire for water exposure. The primary endpoint was the concentration of compounds in water or biological matrices and the amount of water provided by oral and dermal routes according to the questionnaire. In drinking water samples, BPA was quantified for every patient ( $116 \pm 162 \text{ ng}\cdot\text{L}^{-1}$ ). Clx-BPA concentrations were  $1.85 \pm 0.70 \text{ g}\cdot\text{L}^{-1}$ . Urinary BPA concentrations were  $2.6 \text{ ng}\cdot\text{mL}^{-1}$  preoperatively and  $3.8 \pm 5.5 \text{ ng}\cdot\text{mL}^{-1}$  postoperatively; Clx-BPA have not been quantified. In breast adipose tissue, BPA was found at  $1.265 \pm 0.058 \text{ ng}\cdot\text{g}^{-1}$ , whereas BPA and BPA-Clx were only found two times. This study demonstrated the feasibility of BPA and Clx-BPA determinations in biological matrices and tap water. Performing a multicenter cohort study would allow an investigation of the relationship between exposure to EDCs and breast cancer.

---

This document is protected by copyright law. Use of the services of Érudit (including reproduction) is subject to its terms and conditions, which can be viewed online. [<https://apropos.erudit.org/en/users/policy-on-use/>]



This article is disseminated and preserved by Érudit.

Érudit is a non-profit inter-university consortium of the Université de Montréal, Université Laval, and the Université du Québec à Montréal. Its mission is to promote and disseminate research. [www.erudit.org](http://www.erudit.org)

# EXPOSITION HYDRIQUE AU BISPHÉNOL A ET À SES DÉRIVÉS CHLORÉS ET LIENS AVEC LE CANCER DU SEIN : ÉTUDE DE FAISABILITÉ BREDI I (BREAST AND ENDOCRINE DISRUPTER INVESTIGATION PART 1)

*Water exposure to bisphenol A and its chlorinated derivatives and links with breast cancer: feasibility study BREDI I (Breast and Endocrine Disrupter Investigation Part 1)*

---

STEEVE ROUILLON<sup>1</sup>, CLAIRE GRIGNON<sup>1</sup>, NICOLAS VENISSE<sup>2</sup>, CÉDRIC NADEAU<sup>3</sup>, MARION ALBOUY-LLATY<sup>1</sup>, VIRGINIE MIGEOT<sup>1</sup>, ANTOINE DUPUIS<sup>1\*</sup> ET BERTRAND BRUNET<sup>2</sup>

<sup>1</sup>IC2MP, UMR CNRS 7285, Université de Poitiers et Pôle BioSPharm, CHU de Poitiers, 6 rue de la Milétrie, 86000 Poitiers, France

<sup>2</sup>Pôle BioSPharm, CHU de Poitiers, 2 rue de la Milétrie, 86000 Poitiers, France

<sup>3</sup>Pôle Femme-Mère-Enfant, CHU de Poitiers, 2 rue de la Milétrie, 86000 Poitiers, France

Reçu le 6 janvier 2015, accepté le 31 mars 2015

---

## RÉSUMÉ

Il existe une relation entre exposition aux perturbateurs endocriniens (PE) et carcinogenèse animale. Cependant, les données épidémiologiques sont insuffisantes. Le bisphénol A (BPA) est un PE ubiquitaire présent dans l'eau potable. Ses dérivés chlorés (Clx-BPA) sont suspectés d'avoir une action PE 100 fois supérieure. L'objectif de ce travail était d'évaluer la faisabilité d'une étude d'exposition hydrique au BPA et aux Clx-BPA dans une population de patientes opérées du sein. L'étude a été menée au CHU de Poitiers auprès de trois populations de femmes opérées du sein classées selon la gravité de leur lésion. Trois façons d'évaluer l'exposition hydrique ont été explorées : dosage dans des matrices biologiques, dans l'eau du robinet et administration d'un questionnaire sociodémographique validé. Le critère de jugement principal était la concentration

en composés dans l'eau ou les matrices biologiques et les quantités d'eau apportées par voie orale et cutanée selon le questionnaire. Dans l'eau de boisson analysée, le BPA a été quantifié chez la totalité des patientes ( $116 \pm 162 \text{ ng}\cdot\text{L}^{-1}$ ). Les concentrations en Clx-BPA étaient de  $1,85 \pm 0,70 \text{ ng}\cdot\text{L}^{-1}$ . Les concentrations urinaires en BPA étaient de  $2,6 \text{ ng}\cdot\text{mL}^{-1}$  en préopératoire et  $3,8 \pm 5,5 \text{ ng}\cdot\text{mL}^{-1}$  en postopératoire, les Clx-BPA n'ayant pas été quantifiés. Dans le tissu adipeux mammaire, le BPA a été retrouvé à  $1,265 \pm 0,058 \text{ ng}\cdot\text{g}^{-1}$ , le BPA et le Clx-BPA n'ayant été détectés qu'à deux reprises. Cette étude a montré la faisabilité des dosages du BPA et des Clx-BPA dans les matrices biologiques et l'eau du robinet. La mise en place d'une cohorte multicentrique permettra d'étudier la relation entre exposition à ces PE et cancer du sein.

**Mots-clés :** *Bisphénol A et ses dérivés chlorés, cancer du sein, exposition hydrique, perturbateurs endocriniens.*

## ABSTRACT

There is a relationship between exposure to endocrine disrupting chemicals (EDCs) and animal carcinogenesis. However, epidemiological data are insufficient. Bisphenol A (BPA) is a ubiquitous EDC present in drinking water. Its chlorinated derivatives (Clx-BPA) are suspected to have an ED action 100 times stronger than BPA itself. The aim of this study was to assess the feasibility of a trial about water exposure to BPA and Clx-BPA in a population of patients having breast surgery. The study was conducted at the University Hospital of Poitiers in three populations of women having breast surgery and classified according to the severity of their injury. Three methods to assess water exposure were explored: determination in biological matrices, in tap water and administration of a validated socio-demographic questionnaire for water exposure. The primary endpoint was the concentration of compounds in water or biological matrices and the amount of water provided by oral and dermal routes according to the questionnaire. In drinking water samples, BPA was quantified for every patient ( $116 \pm 162 \text{ ng}\cdot\text{L}^{-1}$ ). Clx-BPA concentrations were  $1.85 \pm 0.70 \text{ g}\cdot\text{L}^{-1}$ . Urinary BPA concentrations were  $2.6 \text{ ng}\cdot\text{mL}^{-1}$  preoperatively and  $3.8 \pm 5.5 \text{ ng}\cdot\text{mL}^{-1}$  postoperatively; Clx-BPA have not been quantified. In breast adipose tissue, BPA was found at  $1.265 \pm 0.058 \text{ ng}\cdot\text{g}^{-1}$ , whereas BPA and BPA-Clx were only found two times. This study demonstrated the feasibility of BPA and Clx-BPA determinations in biological matrices and tap water. Performing a multicenter cohort study would allow an investigation of the relationship between exposure to EDCs and breast cancer.

**Key Words:** *Bisphenol A and its chlorinated derivatives, breast cancer, water exposure, endocrine disruptor.*

## 1. INTRODUCTION

Les perturbateurs endocriniens (PE) sont des substances chimiques exogènes pouvant interférer avec l'action d'une hormone à de très faibles doses (VANDERBERG *et al.*, 2012). Le BPA constitue l'un des PE les plus étudiés à ce jour. Ses effets délétères sur l'organisme, largement suspectés, voire avérés, *in vitro* et sur l'animal en font une question de santé publique. Des modifications architecturales de la glande mammaire démontrées chez l'animal exposé au BPA interrogent sur son rôle dans le cancer du sein. Ce composé, synthétisé en fortes quantités à travers le monde depuis des décennies pour ses applications dans l'industrie, a été massivement rejeté et mis en évidence dans notre environnement proche, mais aussi dans l'air, les sols et les eaux naturelles. De plus, les sous-produits chlorés du BPA (Clx-BPA) formés dans les stations de traitement d'eau potable, retrouvés notamment

dans les eaux de boisson en Chine, ont contribué à renforcer l'inquiétude concernant le BPA. En effet, monochloro-BPA (CBPA), dichloro-BPA (DCBPA), trichloro-BPA (TCBPA) et tetrachloro-BPA (TTBPA) auraient démontré un effet PE *in vitro* 100 fois supérieur au BPA lui-même.

C'est dans ce contexte que le projet BREDI (Breast and Endocrine Disruptor Investigation) a vu le jour. Cette étude est subdivisée en deux sous-parties. La première, BREDI I, vise à évaluer l'exposition hydrique au BPA et aux Clx-BPA de femmes opérées du sein, selon trois méthodes : le dosage du BPA et des Clx-BPA dans des matrices biologiques (urines préopératoires et postopératoires, tissu adipeux mammaire), le dosage dans l'eau du robinet du domicile et l'administration d'un questionnaire sociodémographique validé. Cette première partie constitue une étude de faisabilité, notamment au niveau analytique. La seconde partie, BREDI II, visera quant à elle au recrutement d'une cohorte multicentrique qui permettra d'étudier la relation entre exposition au BPA et aux Clx-BPA, et le cancer du sein. Cette présentation porte sur la faisabilité des dosages de l'étude BREDI I.

## 2. MATÉRIELS ET MÉTHODES

Les femmes incluses dans notre étude ont été recrutées selon le type de lésions mammaires ayant motivé leur chirurgie : lésion bénigne (groupe 1), lésion frontière (groupe 2) et cancer du sein avéré (groupe 3). Tous les solvants, réactifs et matériels utilisés ont été testés de façon à s'assurer qu'aucune contamination résiduelle en BPA ou Clx-BPA n'interfère avec les résultats des dosages. Les limites de détection (LOD) ont été calculées comme correspondant à trois fois l'écart-type de la moyenne du signal obtenu aux temps de rétention des composés d'intérêt lors de l'injection de cinq blancs, et ce pour chaque manipulation (NORMAN, 2009).

### 2.1 Dosages dans l'eau

La veille de l'intervention chirurgicale, chaque patiente incluse a prélevé deux échantillons de 250 mL d'eau du robinet de la cuisine et de la salle de bain de leur domicile, selon un protocole préétabli et enseigné, dans le but d'éviter toute contamination. Lors de leur hospitalisation, les prélèvements ont été placés au congélateur jusqu'à leur analyse suivant une méthode adaptée de celle décrite par DUPUIS *et al.* (2012), faisant appel à une extraction en phase solide sur colonne Oasis® en verre (SPE) préalablement activée, associée à une analyse par chromatographie ultra-haute performance (UPLC Acquity®, Waters) couplée à la spectrométrie de masse tandem (MS/MS Xevo TQS®, Waters).

De façon concomitante, une gamme d'étalonnage contenant des points de contrôle et un blanc-eau ont été réalisés dans les

mêmes conditions que les échantillons. Les étalons internes utilisés pour le BPA et les Clx-BPA étaient respectivement le BPA-d<sub>16</sub> et le 2,2'-DCBPA-d<sub>12</sub>. Après extraction et évaporation des extraits sous flux d'azote à 30 °C, ces derniers ont été repris dans un mélange eau/méthanol 50/50 (v/v) puis analysés par UPLC-MS/MS. La limite de quantification (LOQ) a été validée pour des concentrations en BPA et Clx-BPA égales à 0,80 ng·L<sup>-1</sup> d'eau.

## 2.2 Dosages dans l'urine

Les patientes participant à l'étude ont fourni un premier échantillon d'urine préopératoire la veille de l'intervention chirurgicale. Un second échantillon postopératoire a été recueilli durant le séjour hospitalier. Les urines (5 mL) ont été récupérées dans deux tubes de verre calcinés, fermés par un bouchon en Téflon et placés le plus rapidement possible au congélateur.

Leur analyse a été effectuée selon la méthode décrite par VENISSE *et al.* (2014). Une gamme d'étalonnage associée à des points de contrôle a été préparée dans l'urine par surcharge via des solutions de BPA et de Clx-BPA de concentrations connues, de même qu'un blanc-urine et un blanc-eau. Les étalons internes utilisés étaient les mêmes que ceux utilisés pour le dosage dans l'eau. Échantillons, gamme et blancs ont été extraits par la méthode SALLE (Salting-out Assisted Liquid/Liquid Extraction Method), qui a permis rapidement et simplement la séparation de deux phases miscibles (eau/acétonitrile) en augmentant la force ionique du milieu par l'ajout d'un sel organique concentré, l'acétate d'ammonium à 10 M (RONALD, 2009). Après évaporation sous azote à 37 °C puis reprise dans de l'eau, les extraits ont été séparés par UPLC et analysés en MS/MS. Les LOQ pour le BPA et les Clx-BPA étaient respectivement de 0,5 ng·mL<sup>-1</sup> et 0,05 ng·mL<sup>-1</sup> d'urine.

## 2.3 Dosages dans le tissu adipeux

Le tissu adipeux mammaire nécessaire à la réalisation des dosages a été prélevé lors des interventions chirurgicales suivant les modalités définies par l'étude BREDI : deux prélèvements d'environ 500 mg en deux endroits du sein, déposés dans un tube de verre préalablement calciné et fermé par un bouchon en Téflon. Les tissus utilisés pour les gammes d'étalonnage et contrôle provenaient d'une femme ayant subi une mastectomie complète. Tous les tissus récoltés ont été immédiatement stockés à -20 °C jusqu'à leur analyse.

Leur préparation, extemporanée, a été faite par broyage fin dans de l'eau par Ultra-Turrax® (IKA® T18 Basic), de façon à obtenir un homogénat correspondant à 200 mg de tissu adipeux par millilitre. Les analyses ont été adaptées de la méthode décrite par VENISSE *et al.* (2014), mais préalablement développée et validée dans le tissu adipeux mammaire. Une

gamme d'étalonnage a été réalisée par surcharge de solutions de BPA et de Clx-BPA de concentrations connues de même qu'un blanc-tissu adipeux et un blanc-eau. Les étalons internes utilisés étaient les mêmes que ceux utilisés pour le dosage dans l'eau et l'urine. L'extraction par la méthode SALLE a été réalisée de la même manière que pour les dosages dans l'urine. Après évaporation sous azote à 37 °C puis reprise dans un mélange eau/méthanol 50/50 (v/v), les composés ont été séparés et analysés par UPLC-MS/MS. Les LOQ pour le BPA et les Clx-BPA étaient respectivement de 0,62 ng·g<sup>-1</sup> et 0,062 ng·g<sup>-1</sup> de tissu adipeux.

## 3. RÉSULTATS ET DISCUSSION

L'étude BREDI I présentée ici étant une étude de faisabilité analytique menée sur des échantillons de petite taille, le type de lésion n'a pas été explicité, chaque patiente étant représentée par un numéro d'anonymat, non encore levé à ce jour.

### 3.1 Dosages dans l'eau

Les premiers résultats de notre étude sont présentés dans le tableau 1. Le BPA a été retrouvé en quantités non négligeables dans la totalité des eaux de consommation. Le TTCBPA a été retrouvé et quantifié dans la quasi-totalité des eaux. Les CBPA, DCBPA et TCBPA n'ont pas été quantifiés; ceci probablement dû au fait que ces trois dérivés chlorés, qui ont une origine exclusivement hydrique, sont quantitativement et globalement moins présents dans l'environnement que leur composé parent, le BPA. Dans l'étude de FAN *et al.* (2013), les limites de quantification (LOQ) étaient respectivement de 2,1 ng·L<sup>-1</sup> pour le BPA et 0,05 ng·L<sup>-1</sup> pour les Clx-BPA. Les résultats obtenus pour le BPA variaient de 3 à 617 ng·L<sup>-1</sup> dans l'étude BREDI et de 5 à 512 ng·L<sup>-1</sup> dans l'étude de FAN *et al.* (2013). Dans notre étude comme dans l'étude chinoise, le BPA a été quantifié dans la totalité des échantillons. En revanche, les CBPA, DCBPA et TCBPA étaient inférieurs à la LOQ dans notre étude, mais supérieurs à la LOD dans 100 % des cas, tandis qu'en Chine leur taux de détection était annoncé supérieur à 50 %. Les variations observées peuvent être imputables à l'origine des eaux, l'étude de FAN *et al.* (2013) étant menée en Chine, mais aussi à des sensibilités différentes des méthodes utilisées, puisque cette équipe a eu recours à une méthode utilisant la dérivation préalable des extraits avant analyse.

### 3.2 Dosages dans l'urine

Les premiers résultats de notre étude sont présentés dans le tableau 2. Dans le cas des urines, le BPA est quantifié chez une patiente en préopératoire et trois patientes en postopératoire, sur les 12 patientes testées. Le dosage du BPA et des Clx-BPA dans l'urine a fait l'objet d'une seule autre étude par LIAO et KANNAN (2012). Leur LOQ était de 0,01 ng BPA·mL<sup>-1</sup> et

**Tableau 1.** Résultats du dosage de BPA et Clx-BPA dans les eaux du domicile (12 patientes; LOQ BPA et Clx-BPA = 0,80 ng·L<sup>-1</sup>).  
**Table 1.** Results of the determination of BPA and BPA-Clx in house waters (12 subjects; LOQ BPA and BPA-Clx = 0.80 ng·L<sup>-1</sup>).

N° anonymat	BPA	CBPA	DCBPA			TTCBPA
			TCBPA	(ng·L <sup>-1</sup> )		
5	121	< LOQ <sup>a</sup>	< LOQ	< LOQ	< LOQ	2,46
9	45	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,58
16	207	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,49
18	3	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,63
22	617	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,64
23	5	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,55
24	22	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ
30	107	0,87	< LOQ	< LOQ	< LOQ	3,30
31	142	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,50
32	56	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,11
34	34	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	1,06
36	39	< LOQ	< LOQ	< LOQ	< LOQ	2,98
Moyenne	116	0,87	s.o. <sup>b</sup>	s.o.	s.o.	1,85
Écart-type	162	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0,70

<sup>a</sup>LOQ : limite de quantification

<sup>b</sup>s.o. : sans objet

**Tableau 2.** Résultats du dosage de BPA dans les urines (12 patientes; LOQ = 0,5 ng BPA·mL<sup>-1</sup> et 0,05 ng Clx-BPA·mL<sup>-1</sup>).

**Table 2.** Results of the determination of BPA in urines (12 subjects; LOQ = 0.5 ng BPA·mL<sup>-1</sup> and 0.05 ng Clx-BPA·mL<sup>-1</sup>).

N° anonymat	BPA (ng·mL <sup>-1</sup> )	
	Préop	Postop
5	< LOQ <sup>a</sup>	< LOD <sup>b</sup>
6	2,6	0,8
7	< LOQ	< LOQ
8	< LOD	0,5
9	< LOD	< LOD
10	< LOD	10,2
15	< LOQ	< LOQ
17	< LOQ	< LOQ
18	< LOD	< LOD
22	< LOD	< LOD
23	< LOD	< LOD
IC	< LOQ	< LOD
Moyenne	2,6	3,8
Écart-type	s.o. <sup>c</sup>	5,5

<sup>a</sup>LOQ : limite de quantification

<sup>b</sup>LOD : limite de détection

<sup>c</sup>s.o. : sans objet

0,05 ng Clx-BPA·mL<sup>-1</sup>; les résultats variaient d'inférieur à la LOD (< LOD) jusqu'à 18,70 ng BPA·mL<sup>-1</sup> pour une moyenne de 0,70 ng BPA·mL<sup>-1</sup> et avec un taux de détection de 97 %. Les premiers résultats partiels obtenus dans l'étude BREDI variaient entre inférieur à la LOD et 2,6 ng BPA·mL<sup>-1</sup> en préopératoire et entre inférieur à la LOD et 10,2 ng BPA·mL<sup>-1</sup> en postopératoire, pour des moyennes respectives de 2,6 et 3,8 ng BPA·mL<sup>-1</sup> et un taux de détection de 50 % (soit dans 6 cas sur 12 en préopératoire comme en postopératoire. Ces valeurs sont plus élevées et moins étendues que pour l'étude menée par LIAO et KANNAN (2012). En revanche, aucun dérivé chloré n'a été détecté dans les urines à l'exception du CBPA chez une seule des 12 patientes en postopératoire, contrairement à l'étude menée par LIAO et KANNAN (2012) dans laquelle les Clx-BPA ont été détectés dans 19 % des cas.

### 3.3 Dosages dans le tissu adipeux

Les premiers résultats de notre étude sont présentés dans le tableau 3. Le BPA a été quantifié dans le tissu adipeux de 2 des 17 patientes testées et le CBPA chez une patiente, le DCBPA étant seulement détecté chez une patiente. Les TCBPA et TTCBPA n'ont pas été détectés. Dans tous les autres cas, les composés n'ont pas été quantifiés, probablement en raison d'une valeur de LOQ trop élevée de la méthode imputable à l'effet matrice propre à la complexité du milieu biologique étudié.

**Tableau 3. Résultats du dosage de BPA et Clx-BPA dans le tissu adipeux mammaire (17 patientes; LOQ = 0,62 ng BPA·g<sup>-1</sup> et 0,062 ng Clx-BPA·g<sup>-1</sup>).****Table 3. Results of the determination of BPA and BPA-Clx in mammary adipose tissue (17 subjects; LOQ = 0.62 ng BPA·g<sup>-1</sup> and 0.062 ng CLX-BPA·g<sup>-1</sup>).**

N° anonymat	BPA	CBPA	DCBPA (ng·g <sup>-1</sup> )	TCBPA	TTCBPA
8	< LOD <sup>a</sup>	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
9	0,66	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
13	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
14	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
15	< LOD	0,076	< LOQ <sup>b</sup>	< LOD	< LOD
16	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
18	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
22	0,64	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
23	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
25	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
28	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
31	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
32	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
34	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
36	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
37	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
39	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD	< LOD
Moyenne	0,65	0,076	s.o. <sup>c</sup>	s.o.	s.o.
Écart-type	0,01	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.

<sup>a</sup>LOD : limite de détection<sup>b</sup>LOQ : limite de quantification<sup>c</sup>s.o. : sans objet

Notre méthode de dosage peut-être confrontée à la seule autre méthode proposée pour doser le BPA et ses Clx-BPA dans un tissu adipeux humain (FERNANDEZ *et al.*, 2007), mise au point par GC-MS et menée sur un petit échantillon de tissu adipeux de femmes espagnoles (n = 20), sans pathologie préexistante déterminée. Le BPA était détecté dans 11 des échantillons, les concentrations en BPA retrouvées étant de  $3,16 \pm 4,11$  ng·g<sup>-1</sup> alors que dans notre étude les concentrations de BPA étaient de  $0,65 \pm 0,01$  ng·g<sup>-1</sup>. Pour les Clx-BPA, les valeurs obtenues en GC-MS dans l'étude espagnole étaient respectivement de  $0,35 \pm 1,00$ ;  $7,84 \pm 9,68$ ;  $0,04 \pm 0,15$  ng·g<sup>-1</sup> pour le CBPA (15 % de détection), DCBPA (80 % de détection), TCBPA (10 % de détection), le TTCBPA n'étant jamais détecté. Ces valeurs sont différentes de celles obtenues dans l'étude BREDI I. Néanmoins, plusieurs points peuvent être soulignés. Ainsi, l'origine du tissu adipeux utilisé pour l'analyse CG-MS par FERNANDEZ *et al.* (2007) n'est pas précisée, alors que pour notre méthode, le tissu adipeux est exclusivement mammaire. De plus, la méthode analytique utilisée dans l'étude espagnole n'a pas été validée dans la graisse et ne fait à aucun moment état d'une LOQ. Tous ces facteurs peuvent être à l'origine de la différence des résultats observés.

## CONCLUSION

Cette étude montre la faisabilité des dosages du BPA et des dérivés chlorés dans les urines, le tissu adipeux mammaire et l'eau du domicile de ces femmes opérées, en prenant en compte la présence éventuelle de BPA et de dérivés chlorés dans les blancs. La poursuite du recrutement dans le cadre d'une cohorte multicentrique (BREDI II) permettra d'étudier la relation entre expositions au BPA et Clx-BPA et le cancer du sein.

## REMERCIEMENTS

Les auteurs remercient tous les membres du projet BREDI ainsi que Vincent Huguier, docteur, et Xavier Fritel, professeur, pour leur contribution à l'étude. Cette étude a été réalisée avec le concours financier de la région Poitou-Charentes, France. L'UMR CNRS 7285 est lauréate de l'appel à projets 2013 : Recherche en Santé Environnementale de la Région Poitou-Charentes.

## RÉFÉRENCES BIBLIOGRAPHIQUES

- DUPUIS A., V. MIGEOT, A. CARIOT, M. ALBOUY-LLATY, B. LEGUBE et S. RABOUAN (2012). Quantification of bisphenol A, 353-nonylphenol and their chlorinated derivatives in drinking water treatment plants. *Environ. Sci. Pollut. Res. Int.*, 19, 4193-4205.
- FAN Z., J. HU, W. AN et M. YANG (2013). Detection and occurrence of chlorinated byproducts of bisphenol A, nonylphenol, and estrogens in drinking water of China: Comparison to the parent compounds. *Environ. Sci. Technol.*, 47, 10841-10850.
- FERNANDEZ M.F., J.P. ARREBOLA, J. TAOUFIKI, A. NAVALON, O. BALLESTEROS, R. PULGAR, J.L. VILCHEZ et N. OLEA (2007). Bisphenol A and chlorinated derivatives in adipose tissue of women. *Reproductive Toxicol.*, 24, 259-264.
- LIAO C. et K. KANNAN (2012). Determination of free and conjugated forms of bisphenol A in human urine and serum by liquid chromatography-tandem mass spectrometry. *Environ. Sci. Technol.*, 46, 5003-5009.
- NORMAN (Network of reference laboratories and related organisations for monitoring and bio-monitoring of emerging environmental pollutants) (2009). *Protocol for the Validation of Chemical and Biological Biomonitoring Methods*. [http://www.norman-network.net/sites/default/files/files/QA-QC%20Issues/norman\\_v1\\_v2\\_v3\\_version\\_02\\_final\\_feb2009.pdf](http://www.norman-network.net/sites/default/files/files/QA-QC%20Issues/norman_v1_v2_v3_version_02_final_feb2009.pdf)
- RONALD E. (2008). Salting-out Assisted Liquid/Liquid Extraction (SALLE). *LCGC*, 26 (12), 1158-1166.
- VANDERBERG L.N., T. COLBORN, T.B. HAYES, J.J. HEINDEL, D.R. JR JACOBS, D.H. LEE, T. SHIODA, A.M. SOTO, F.S. VOM SAAL, W.V. WELSHONS, R.T. ZOELLER et J.P. MYERS (2012). Hormones and endocrine-disrupting chemicals: low-dose effects and nonmonotonic dose responses. *Endocr. Rev.*, 33, 378-455.
- VENISSE N., C. GRIGNON, B. BRUNET, S. THEVENOT, A. BACLE, V. MIGEOT et A. DUPUIS (2014). Reliable quantification of bisphenol A and its chlorinated derivatives in human urine using UPLC-MS/MS method. *Talanta*, 125, 284-292.