



**SPRAWOZDANIE MOŻE BYĆ POWIELANE TYLKO W CAŁOŚCI
INNA FORMA KOPIOWANIA WYMAGA PISEMNEJ ZGODY LABORATORIUM
SPRAWOZDANIE Z BADAŃ WAŻNE TYLKO Z HOLOGRAMEM.**

Warszawa, 20.08.2020

Egz.

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ DERMATOLOGICZNYCH

TESTEM KONTAKTOWYM PÓLOTWARTYM

Nr B – 73018/17822/20

BABY CLEANER 2015001

Zgłoszony przez

ISOKOR Sp. z o.o.

Ul. Kryształowa 2/13

20 - 538 Lublin

1.	Podstawa wykonania badań	<p>Zlecenie z dnia 18.08.2020r. z nadanym numerem Nr B – 73018/17822/20.</p> <p>Materiał do badań: próbki dostarczone przez Zleceniodawcę w opakowaniu handlowym.</p> <p>Skład jakościowy wyrobu załączony przez Zleceniodawcę .</p> <p>Skład:</p> <p><i>Może zawierać trochę lub wszystkie następujące przetworzone wyciągi i składniki: CLEANER 01 ;przetworzona* sól morską (11062-32-1),alkohol organiczny (97-99-4), Olejek cedrowy (8000-27-9), olejek cynamonowy (8007-80-5), olej kukurydziany (8001-30-7) olejek migdałowy (8007-69-0), olejek pomarańczowy (8016-20-4), olejek geraniowy (8000-46-2), olej jojoba (61789-91-1), olejek z trawy cytrynowej (8007-02-1), przetworzony* kwas glukonowy (526-95-4), , wyciąg z oleju szafranowego (8001-23-8),wodorowęglan sodu - soda oczyszczona (144-55-8), wodorowęglan amonu przeznaczony do żywności (1066-33-7),, wyciąg z czosnku (8008-99-9), wyciąg z gniazd nasiennych owoców (68916-04-1), woda.</i></p> <p><i>*- liofilizaty lub koncentraty.</i></p> <p><i>NIE ZAWIERA ZNANYCH SUBSTANCJI RAKOTWÓRCZYCH Niebezpieczne składniki: brak</i></p> <p>Potwierdzona w badaniu czystość mikrobiologiczna wyrobu nadesłana przez Zleceniodawcę.</p> <p style="text-align: center;">Za zgodność z deklarowanym składem jakościowym oraz czystość mikrobiologiczną przesłanych do badań próbek odpowiedzialność ponosi Zleceniodawca.</p>
2.	Charakterystyka wyrobu	<p>Próbka do badań:</p> <p>Wygląd: jednorodna, klarowna ciecz.</p> <p>Zapach: przyjemny.</p> <p>Opakowanie: handlowe – butelka z tworzywa sztucznego, z aplikatorem rozpylającym z etykietą podającą nazwę wyrobu, nazwę i adres Producenta, pojemność – 500ml, przeznaczenie, sposób użycia, datę produkcji: 20.05.2020, datę przydatności do zużycia – 2 lata od daty produkcji.</p>
3.	Deklarowane przeznaczenie wyrobu	<p>Wyrób przeznaczony jest do mycia zabawek i utrzymywania czystości powierzchni.</p>
4.	Zakres badań zgodny z	<p><i>Określenie tolerancji skóry człowieka na badany wyrób na podstawie wyniku badań dermatologicznych testem kontaktowym półotwartym.</i></p>

5.	Cel badania	Ocena u zdrowego, dorosłego ochotnika lokalnej tolerancji skórnej wyrobu poprzez jednokrotne nałożenie testu płatkowego i odczyt reakcji skóry po upływie 24h i 48h, a w przypadku wystąpienia u probanta dodatkich odczynów skóry – również po upływie 72 godzin.
6.	Dobór probantów – ochotników do badań	<p>Badania prowadzone są zgodnie z Procedurą Badawczą 06/ DA ITA – TEST wyd. I z dnia 20.03.2005, przez lekarza dermatologa w grupie 20 probantów - ochotników metodą prób kontaktowych - testem półotwartym.</p> <p><i>Dobór probantów-ochotników dokonywany jest zgodnie z Procedurą Badawczą 01/ DA ITA – TEST wyd. II z dnia 12.02.2013, przez lekarza dermatologa z uwzględnieniem Deklaracji Helsińskiej z 1964 r. (z późniejszymi uzupełnieniami), przepisów polskich i UE, wytycznych Cosmetics Europe – The Personal Care Association (dawniej COLIPA).</i></p> <p><i>Dobór panelistów uwzględnia kryteria włączeń i wyłączeń do badań.</i></p> <p>Do badań wytypowano 20 osób (20 kobiet) typu kaukaskiego, zdrowych, w tym 14 osób z dodatnim wywiadem w kierunku alergii.</p> <p>W grupie tej:</p> <ul style="list-style-type: none"> • żadna z osób nie miała udokumentowanej nadwrażliwości, jak również w wywiadzie nie zgłaszała niepożądanych reakcji na poszczególne składniki badanego wyrobu, • wszystkie osoby zgłaszały w wywiadzie występowanie różnego rodzaju niepożądanych reakcji skóry na niektóre stosowane kosmetyki i preparaty myjące (osoby z dodatnim wywiadem w kierunku alergii i/lub atopii), • wszystkie osoby spełniały wymagania dotyczące włączenia do badań, • wszystkie osoby podpisały zgodę na świadome uczestniczenie w badaniu i zostały poinformowane o celu badania, sposobie prowadzenia badań oraz o możliwych działaniach niepożądanych. <p>Skóra w miejscu nakładania testu (ramiona po stronie wyprostnej lub plecy) była prawidłowa, bez żadnych zmian chorobowych.</p>

		<p>Uczestniczącym w badaniach nie stawiano żadnych specjalnych wymagań, wychodząc z założenia, że należy badać działanie tego typu wyrobu w naturalnych warunkach, w których będzie on w praktyce stosowany. Należy jednak dodać, że na wyniki badań mogą mieć w wyjątkowych przypadkach wpływ takie czynniki jak: dieta żywieniowa, indywidualne upodobania, tryb życia, rodzaj wykonywanej pracy, stres oraz warunki środowiska naturalnego itp.</p>
7.	<p>Sposób prowadzenia badań</p>	<p>Badany wyrób w postaci handlowej w ilości 0,1ml наносzono na krążki bibułowe (<i>Whatmann 3</i>), które umocowywano plastrem porowatym - hypoalergicznym (chirurgicznym) na ramionach po stronie wyprostnej lub na plecach. Próby zdejmowano po 24h.</p> <p>Pierwszego odczytu dokonywano po 15 minutach od zdjęcia próby, następnego po 48h od nałożenia testu, a w przypadku wystąpienia dodatnich odczynów skóry – również po 72h od nałożenia testu. Ocen odczynów dokonano według skali, która zgodna jest z ogólnie przyjętą skalą w badaniach dermatologicznych.</p> <p>Ocen odczynów dokonano według skali, która zgodna jest z ogólnie przyjętą skalą w badaniach dermatologicznych.</p> <p>Charakterystyka ochotników oraz wyniki badań przedstawiono w tabeli nr 1.</p>
8.	<p>Czas trwania badań</p>	<p>Badania trwały od 18.08.2020 do 20.08.2020.</p>

WYNIKI BADAŃ DERMATOLOGICZNYCH

W grupie badanych 20 osób, w tym 14 z dodatnim wywiadem alergicznym *nie stwierdzono dodatnich odczynów, co świadczy o tym, że badany wyrób nie wykazuje własności drażniących lub uczulających.*

Wyniki badań przedstawiono w tabeli nr 1.

Tabela nr 1

<i>Nr probanta-ochotnika</i>	<i>Wiek</i>	<i>Płeć</i>	<i>Rodzaj skóry</i>	<i>Wynik badania Po 24h</i>	<i>Wynik badania Po 48h</i>
1	43	K	S	(-)	(-)
2	31	K	S	(-)	(-)
3	41	K	S	(-)	(-)
4	36	K	N	(-)	(-)
5	25	K	N	(-)	(-)
6	27	K	S	(-)	(-)
7	29	K	N	(-)	(-)
8	40	K	S	(-)	(-)
9	26	K	N	(-)	(-)
10	25	K	N	(-)	(-)
11	26	K	N	(-)	(-)
12	48	K	S	(-)	(-)
13	45	K	N	(-)	(-)
14	30	K	N	(-)	(-)
15	40	K	S	(-)	(-)
16	58	K	S	(-)	(-)
17	60	K	S	(-)	(-)
18	50	K	S	(-)	(-)
19	48	K	N	(-)	(-)
20	50	K	S	(-)	(-)

Ocena stanu skóry przez lekarza dermatologa

- 0 lub (-) - brak odczynu.
- 1 lub (+/-) - słaby rumień.
- 2 lub (+) - rumień.
- 3 lub (++) - rumień, grudki.
- 4 lub (+++) - rumień, słaby obrzęk.
- 5 lub (++++) - rumień, naciek, pęcherzyki

Płeć:
K - kobieta
M - mężczyzna

Rodzaj skóry ciała:
N - normalna, S - sucha, M - mieszana
L - normalna ze skłonnością do przetłuszczenia się w okolicach łojotokowych tułowia

OPINIE I INTERPRETACJE

Na podstawie wyników przeprowadzonych testów kontaktowych półotwartych stwierdzamy, że badany pod względem dermatologicznym

BABY CLEANER 2015001

jest dobrze tolerowany przez skórę,
u osób, u których nie występuje alergia na którykolwiek z jego składników, ponieważ w badanej grupie nie stwierdzono żadnych podrażnień ani odczynów alergicznych.
Spełnia wymagania testu zgodności ze skórą (Skin Compatibility Test).

UWAGA: Wydana ocena nie dotyczy osób, u których występuje alergia na którykolwiek ze składników badanego wyrobu.

Nazwisko i podpis osoby
opracowującej sprawozdanie z badań
Specjalistyczne Laboratorium Badawcze
ita-test
Izabela KUR
Kierownik Zespołu Badań
Dermatologicznych i Aplikacyjnych

Nazwisko i podpis osoby
odpowiedzialnej za ocenę dermatologiczną

6170552
Dr n.med.
Hanna Rywik
specjalista dermatolog *[Signature]*

Sprawozdanie z badań ważne tylko z hologramem
Nr serii A oznacza, że ważne sprawozdanie posiada 1 hologram
Nr serii B oznacza, że ważne sprawozdanie posiada 2 hologramy
Nr serii C oznacza, że ważne sprawozdanie posiada 3 hologramy

Sprawozdanie sporządzono w 2 egzemplarzach.

Otrzymują:

Egz. 1: Zleceniodawca

Egz. 2 a/a (B – 73018/17822/20) Archiwum Specjalistycznego Laboratorium Badawczego „ITA – TEST”

