



**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ DERMATOLOGICZNYCH**  
**PRODUKTU KOSMETYCZNEGO TESTEM PŁATKOWYM PÓŁOTWARTYM**  
**ROZSZERZONYM**  
**(GRUPA WRAŻLIWA)**

NR RAPORTU:  
**CPDT/071/04/2023-PL**

<b>Produkt</b>	<b>Pianka do demakijażu</b>
<b>Osoba odpowiedzialna</b>	<b>INFINITE BEAUTY AGNIESZKA TWARDOWSKA</b> NIP: 5911595779 Adres: ul. Ogrodowa 1/B, 83-400 Kościerzyna
<b>Data wystawienia raportu</b>	24.04.2023 r.

## 1. Informacje podstawowe

<b>NAZWA PRODUKTU</b>	<b>Pianka do demakijażu</b>
<b>OSOBA ODPOWIEDZIALNA</b>	<b>INFINITE BEAUTY AGNIESZKA TWARDOWSKA</b> NIP: 5911595779 Adres: ul. Ogrodowa 1/B, 83-400 Kościerzyna
<b>INCI</b>	Aqua, Coco-glucoside, Glycerin, Sorbitol, Polyglyceryl-4 Caprate, Pentylene Glycol, Panthenol, Lactobacillus Ferment Lysate Filtrate, Methyl Cyclodextrin, 7-Dehydrocholesterol, Sodium Hyaluronate, Lactic Acid, Parfum, Hydroxyacetophenone.
<b>TYP PRODUKTU</b>	MYJĄCY, DO TWARZY
<b>POSTAĆ</b>	PŁYN
<b>KOLOR</b>	TRANSPARENTNY, BEZBARWNY
<b>ZAPACH</b>	TYPOWY DLA UŻYTEJ KOMPOZYCJI ZAPACHOWEJ
<b>OPAKOWANIE</b>	ZASTĘPCZE, MOCZÓWKA
<b>DATA WYKONYWANIA BADANIA</b>	17-20.04.2023 r.

## 2. Podstawa do wykonania badań

Próbka do badań dostarczona przez Zleceniodawcę.

Skład jakościowy dostarczony przez Zleceniodawcę.

Wyniki czystości mikrobiologicznej produktu dostarczone przez Klienta (lub deklaracja klienta o czystości mikrobiologicznej) - nie dotyczą produktów o niskim ryzyku mikrobiologicznym. Klient jest odpowiedzialny za zgodność z deklarowanym składem jakościowym i czystością mikrobiologiczną próbki produktu przesłanej do testów.

## 3. Cel badania

Badanie miało na celu ocenę miejscowej tolerancji skórnej produktu na grupie zdrowych ochotników o podwyższonej wrażliwości skórnej, w celu określenia ewentualnych właściwości drażniących i alergizujących produktu.

## 4. Metodologia

Próby płatkowe przeprowadzono pod nadzorem lekarza dermatologa. Badany preparat w stężeniu handlowym nakładano do komór fińskich - Finn Chambers®, które następnie umocowywano w okolicy łopatki na plecach, na skórze pozbawionej zmian chorobowych, za pomocą hipoalergicznego plastra. Po upływie 48 godzin zdejmowano plaster i oceniano reakcję skóry. Ponowną ocenę przeprowadzono po upływie 72 godzin.

Zapisu wyników dokonywano w oparciu o zalecenia Międzynarodowej Grupy Badającej Wyprysk Kontaktowy (ICDRG – *International Contact Dermatitis Research Group*) (tabela 1.).

Tabela 1. Zapis wyników testu płatkowego

Zapis	Znaczenie	Opis
-------	-----------	------

(-)	ujemny	-
(?)	Odczyn wątpliwy	Subtelny rumień, palpacyjnie niewyczuwalna plama rumieniowa. Tego typu reakcja zwykle nie jest uznawana za dowód uczulenia.
(+)	Odczyn słaby	Wyczuwalne palpacyjnie ognisko rumieniowe, sugerujące mierny obrzęk/naciek, z grudkami lub bez, bez pęcherzyków
(++)	Odczyn silny	Nasilony obrzęk, naciek, grudki, obecne pęcherzyki
(+++)	Odczyn skrajnie nasilony	„Pęcherze” powstałe przez zlewianie się pęcherzyków lub nadżerki, owrzodzenia
<b>IR (Irritant reaction)</b>	Odczyn podrażnieniowy	Odczyn podrażnieniowy można rozpoznać na podstawie cech morfologicznych oraz tendencji do wygasania od momentu zdjęcia plastrów
<b>NT (not tested)</b>	Nie badano	

## 5. Dobór probantów

Dobór probantów – ochotników, został przeprowadzony przez specjalistę dermatologa po badaniu przedmiotowym i podmiotowym ochotników, zgodnie z Deklaracją Helsińską z 1964 roku (z późniejszymi uzupełnieniami), przepisami polskimi i UE oraz wytycznymi COLIPA (*The Cosmetic Toiletry and Perfumery Association*), z zastosowaniem kryteriów włączenia i wyłączenia z badania.

Do badania wytypowano 20 zdrowych dermatologicznie ochotników w wieku od 18 do 63 lat (8 mężczyzn i 12 kobiet) z pozytywnym wywiadem alergicznym, którzy zapoznali się z procedurą badania i podpisali świadomą zgodę na udział w badaniu.

Nałożenie testów poprzedzone było ankietą stanu zdrowia dotyczącą obecnych i przebytych chorób, ankietą dotyczącą współistnienia chorób skóry, w tym chorób alergicznych oraz badaniem dermatologicznym oceniającym m. in. typ skóry oraz obecność ewentualnych zmian chorobowych na skórze.

Skóra w miejscu nakładania testów płatkowych była prawidłowa, bez żadnych zmian chorobowych.

Probantów poinformowano, że w czasie trwania badania nie mogą poddawać się naświetlaniom skóry oraz przyjmować leków antyhistaminowych, jak również stosować innych środków farmakologicznych (zarówno ogólnoustrojowych, jak i miejscowych), które mogłyby mieć potencjalny wpływ na wynik badania.

## 6. Wyniki

W grupie badanych 20 osób, we wszystkich przypadkach nie stwierdzono dodatnich odczynów skórnych (Tabela nr 2).

Tabela 2. Wyniki naskórkowych testów płatkowych u 20 ochotników uczestniczących w badaniu.

Lp.	Inicjały probanta	Wiek	Płeć	Rodzaj skóry	Wynik badania	Uwagi
1	ARY	56	K	W	UJEMNY (-)	brak

2	LRY	50	M	W	UJEMNY (-)	brak
3	MRY	21	K	W	UJEMNY (-)	brak
4	MRY	20	K	W	UJEMNY (-)	brak
5	MRY	20	K	W	UJEMNY (-)	brak
6	NST	54	K	W	UJEMNY (-)	brak
7	ALE	50	K	W	UJEMNY (-)	brak
8	MMI	27	M	W	UJEMNY (-)	brak
9	JSA	27	K	W	UJEMNY (-)	brak
10	LST	27	M	W	UJEMNY (-)	brak
11	FMA	18	M	W	UJEMNY (-)	brak
12	IOS	41	M	W	UJEMNY (-)	brak
13	APA	35	K	W	UJEMNY (-)	brak
14	MCH	35	K	WA	UJEMNY (-)	brak
15	MCH	36	M	W	UJEMNY (-)	brak
16	DKA	34	M	W	UJEMNY (-)	brak
17	PPO	34	K	WA	UJEMNY (-)	brak
18	ZPO	63	M	W	UJEMNY (-)	brak
19	MPO	60	K	W	UJEMNY (-)	brak
20	OKA	33	K	W	UJEMNY (-)	brak

Rodzaj skóry: W – wrażliwa, A – podwyższony wywiad alergiczny

Płeć: K – kobieta, M – mężczyzna

### 7. Wnioski

Po przeprowadzeniu testów płatkowych na wybranej grupie 20 ochotników o podwyższonej wrażliwości skórnej stwierdza się, że produkt **Pianka do demakijażu** stosowany przez osoby, u których alergia na którykolwiek ze składników nie została udokumentowana, jest dobrze tolerowany przez skórę. W badanej grupie ochotników nie wystąpiły podrażnienia ani reakcje alergiczne. Produkt spełnia wymagania testu kompatybilności ze skórą (Skin Compatibility Test) i może zostać sklasyfikowany jako **NIEDRAŻNIĄCY**.

### 8. Osoba wykonująca badanie

<b>Imię i nazwisko</b>	<b>Dr n. med. Aleksandra Rymsza</b>
<b>Kwalifikacje</b>	Lekarz dermatolog
<b>Dane laboratorium</b>	Laboratorium Kosmetyczne Dr Aleksandra Rymsza Ul. Karolinki 1b, 05-500 Piaseczno
<b>Podpis</b>	Signature Not Verified Dokument podpisany przez Aleksandra Rymsza Data: 2023.04.24 12:53:34 CEST



**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ DERMATOLOGICZNYCH**  
**PRODUKTU KOSMETYCZNEGO TESTEM PŁATKOWYM PÓŁOTWARTYM**  
**ROZSZERZONYM**  
**(GRUPA WRAŻLIWA)**

NR RAPORTU:  
**CPDT/070/04/2023-PL**

<b>Produkt</b>	<b>Krem do twarzy na noc</b>
<b>Osoba odpowiedzialna</b>	<b>INFINITE BEAUTY AGNIESZKA TWARDOWSKA</b> NIP: 5911595779 Adres: ul. Ogrodowa 1/B, 83-400 Kościerzyna
<b>Data wystawienia raportu</b>	24.04.2023 r.

## 1. Informacje podstawowe

<b>NAZWA PRODUKTU</b>	<b>Krem do twarzy na noc</b>
<b>OSOBA ODPOWIEDZIALNA</b>	<b>INFINITE BEAUTY AGNIESZKA TWARDOWSKA</b> NIP: 5911595779 Adres: ul. Ogrodowa 1/B, 83-400 Kościerzyna
<b>INCI</b>	Aqua, Amaranthus Cruentus Seed Oil, Prunus Amygdalus Dulcis Oil, Squalane, Jojoba Esters, Tripelargonon, Polyglyceryl-2- Stearate, Glyceryl Stearate, Stearyl Alcohol, Pentylene Glycol, Glycerin, Hippophae Rhamnoides Fruit Oil, Lactobacillus Ferment Lysate Filtrate, Glycerin, Sorbitol, Butyrospermum Parkii Butter, Cetearyl Alcohol, Arginine, Sodium Hyaluronate, Tocopherol, Ceramide NS, Inulin, Alpha-glucan Oligosaccharide, Trehalose, Methyl Cyclodextrin, 7-Dehydrocholesterol, Phytosterols, Hydrogenated Lecithin, Helianthus Annuus Seed Oil, Betaine, Xanthan Gum, Parfum, Lactic Acid, Hydroxyacetophenone.
<b>TYP PRODUKTU</b>	KREM DO TWARZY
<b>POSTAĆ</b>	EMULSJA
<b>KOLOR</b>	ŻÓŁTY
<b>ZAPACH</b>	TYPOWY DLA UŻYTEJ KOMPOZYCJI ZAPACHOWEJ
<b>OPAKOWANIE</b>	ZASTĘPCZE, MOCZÓWKA
<b>DATA WYKONYWANIA BADANIA</b>	17-20.04.2023 r.

## 2. Podstawa do wykonania badań

Próbka do badań dostarczona przez Zleceniodawcę.

Skład jakościowy dostarczony przez Zleceniodawcę.

Wyniki czystości mikrobiologicznej produktu dostarczone przez Klienta (lub deklaracja klienta o czystości mikrobiologicznej) - nie dotyczą produktów o niskim ryzyku mikrobiologicznym. Klient jest odpowiedzialny za zgodność z deklarowanym składem jakościowym i czystością mikrobiologiczną próbki produktu przesłanej do testów.

## 3. Cel badania

Badanie miało na celu ocenę miejscowej tolerancji skórnej produktu na grupie zdrowych ochotników o podwyższonej wrażliwości skórnej, w celu określenia ewentualnych właściwości drażniących i alergizujących produktu.

## 4. Metodologia

Próby płatkowe przeprowadzono pod nadzorem lekarza dermatologa. Badany preparat w stężeniu handlowym nakładano do komór fińskich - Finn Chambers®, które następnie umocowywano w okolicy łopatki na plecach, na skórze pozbawionej zmian chorobowych, za pomocą hipoalergicznego plastra. Po upływie 48 godzin zdejmowano plaster i oceniano reakcję skóry. Ponowną ocenę przeprowadzono po upływie 72 godzin.

Zapisu wyników dokonywano w oparciu o zalecenia Międzynarodowej Grupy Badającej

Wyprysk Kontaktowy (ICDRG – International Contact Dermatitis Research Group) (tabela 1.)

Tabela 1. Zapis wyników testu płatkowego

Zapis	Znaczenie	Opis
(-)	ujemny	-
(?)	Odczyn wątpliwy	Subtelny rumień, palpacyjnie niewyczuwalna plama rumieniowa. Tego typu reakcja zwykle nie jest uznawana za dowód uczulenia.
(+)	Odczyn słaby	Wyczuwalne palpacyjnie ognisko rumieniowe, sugerujące mierny obrzęk/naciek, z grudkami lub bez, bez pęcherzyków
(++)	Odczyn silny	Nasilony obrzęk, naciek, grudki, obecne pęcherzyki
(+++)	Odczyn skrajnie nasilony	„Pęcherze” powstałe przez zlewanie się pęcherzyków lub nadżerki, owrzodzenia
<b>IR (Irritant reaction)</b>	Odczyn podrażnieniowy	Odczyn podrażnieniowy można rozpoznać na podstawie cech morfologicznych oraz tendencji do wygasania od momentu zdjęcia plastrów
<b>NT (not tested)</b>	Nie badano	

## 5. Dobór probantów

Dobór probantów – ochotników, został przeprowadzony przez specjalistę dermatologa po badaniu przedmiotowym i podmiotowym ochotników, zgodnie z Deklaracją Helsińską z 1964 roku (z późniejszymi uzupełnieniami), przepisami polskimi i UE oraz wytycznymi COLIPA (*The Cosmetic Toiletry and Perfumery Association*), z zastosowaniem kryteriów włączenia i wyłączenia z badania.

Do badania wytypowano 20 zdrowych dermatologicznie ochotników w wieku od 18 do 63 lat (8 mężczyzn i 12 kobiet) z pozytywnym wywiadem alergicznym, którzy zapoznali się z procedurą badania i podpisali świadomą zgodę na udział w badaniu.

Nałożenie testów poprzedzone było ankietą stanu zdrowia dotyczącą obecnych i przebytych chorób, ankietą dotyczącą współistnienia chorób skóry, w tym chorób alergicznych oraz badaniem dermatologicznym oceniającym m. in. typ skóry oraz obecność ewentualnych zmian chorobowych na skórze.

Skóra w miejscu nakładania testów płatkowych była prawidłowa, bez żadnych zmian chorobowych.

Probantów poinformowano, że w czasie trwania badania nie mogą poddawać się naświetlaniom skóry oraz przyjmować leków antyhistaminowych, jak również stosować innych środków farmakologicznych (zarówno ogólnoustrojowych, jak i miejscowych), które mogłyby mieć potencjalny wpływ na wynik badania.

## 6. Wyniki

W grupie badanych 20 osób, we wszystkich przypadkach nie stwierdzono dodatnich odczynów

skórnych (Tabela nr 2).

Tabela 2. Wyniki naskórkowych testów płatkowych u 20 ochotników uczestniczących w badaniu.

Lp.	Inicjały probanta	Wiek	Płeć	Rodzaj skóry	Wynik badania	Uwagi
1	ARY	56	K	W	UJEMNY (-)	brak
2	LRY	50	M	W	UJEMNY (-)	brak
3	MRY	21	K	W	UJEMNY (-)	brak
4	MRY	20	K	W	UJEMNY (-)	brak
5	MRY	20	K	W	UJEMNY (-)	brak
6	NST	54	K	W	UJEMNY (-)	brak
7	ALE	50	K	W	UJEMNY (-)	brak
8	MMI	27	M	W	UJEMNY (-)	brak
9	JSA	27	K	W	UJEMNY (-)	brak
10	LST	27	M	W	UJEMNY (-)	brak
11	FMA	18	M	W	UJEMNY (-)	brak
12	IOS	41	M	W	UJEMNY (-)	brak
13	APA	35	K	W	UJEMNY (-)	brak
14	MCH	35	K	WA	UJEMNY (-)	brak
15	MCH	36	M	W	UJEMNY (-)	brak
16	DKA	34	M	W	UJEMNY (-)	brak
17	PPO	34	K	WA	UJEMNY (-)	brak
18	ZPO	63	M	W	UJEMNY (-)	brak
19	MPO	60	K	W	UJEMNY (-)	brak
20	OKA	33	K	W	UJEMNY (-)	brak


Rodzaj skóry: W – wrażliwa, A – podwyższony wywiad alergiczny

Płeć: K – kobieta, M – mężczyzna

## 7. Wnioski

Po przeprowadzeniu testów płatkowych na wybranej grupie 20 ochotników o podwyższonej wrażliwości skórnej stwierdza się, że produkt **Krem do twarzy na noc** stosowany przez osoby, u których alergia na którykolwiek ze składników nie została udokumentowana, jest dobrze tolerowany przez skórę. W badanej grupie ochotników nie wystąpiły podrażnienia ani reakcje alergiczne. Produkt spełnia wymagania testu kompatybilności ze skórą (Skin Compatibility Test) i może zostać sklasyfikowany jako **NIEDRAŻNIĄCY**.

## 8. Osoba wykonująca badanie

<b>Imię i nazwisko</b>	Dr n. med. Aleksandra Rymsza
<b>Kwalifikacje</b>	Lekarz dermatolog
<b>Dane laboratorium</b>	Laboratorium Kosmetyczne Dr Aleksandra Rymsza Ul. Karolinki 1b, 05-500 Piaseczno
<b>Podpis</b>	Signature Not Verified  Dokument podpisany przez Aleksandra Rymsza Data: 2023.04.24 12:53:14 CEST



## BADANIE DERMATOLOGICZNE

CPDT/070/04/2023

### Krem do twarzy na noc



LABORATORIUM KOSMETYCZNE:  
Receptury  
Produkcja kontraktowa  
Badania kosmetyków  
Testy dermatologiczne

DR RYMSZA  
ul. Karolinki 1B  
05-500 Piaseczno  
NIP: 898-102-75-91  
REGON: 930788376

KONTAKT  
[www.drroysza.pl](http://www.drroysza.pl)  
[kontakt@drroysza.pl](mailto:kontakt@drroysza.pl)  
tel.: +48 500 435 453

DR RYMSZA





**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ DERMATOLOGICZNYCH**  
**PRODUKTU KOSMETYCZNEGO TESTEM PŁATKOWYM PÓŁOTWARTYM**  
**ROZSZERZONYM**  
**(GRUPA WRAŻLIWA)**

NR RAPORTU:  
**CPDT/069/04/2023-PL**

<b>Produkt</b>	<b>Krem do twarzy na dzień</b>
<b>Osoba odpowiedzialna</b>	<b>INFINITE BEAUTY AGNIESZKA TWARDOWSKA</b> <b>NIP: 5911595779</b> Adres: ul. Ogrodowa 1/B, 83-400 Kościerzyna
<b>Data wystawienia raportu</b>	24.04.2023 r.

## 1. Informacje podstawowe

<b>NAZWA PRODUKTU</b>	<b>Krem do twarzy na dzień</b>
<b>OSOBA ODPOWIEDZIALNA</b>	<b>INFINITE BEAUTY AGNIESZKA TWARDOWSKA</b> NIP: 5911595779 Adres: ul. Ogrodowa 1/B, 83-400 Kościerzyna
<b>INCI</b>	Aqua, Squalane, Tripelargonon, Pentylene Glycol, Polyglyceryl-2- Stearate, Glyceryl Stearate, Stearyl Alcohol, Prunus Amygdalus Dulcis Oil, Cannabis Sativa Seed Oil, Bacillus Ferment, Propanediol, Lactobacillus Ferment Lysate Filtrate, Hydrogenated Lecithin, Calcium Chloride, Glycerin, Jojoba Esters, Sorbitol, Butyrospermum Parkii Butter, Arginine, Sodium Hyaluronate, Tocopherol, Ceramide NS, Trehalose, Phytosterols, Hydrogenated Lecithin, Parfum, Lactic Acid, Hydroxyacetophenone
<b>TYP PRODUKTU</b>	KREM DO TWARZY
<b>POSTAĆ</b>	EMULSJA
<b>KOLOR</b>	BIAŁY
<b>ZAPACH</b>	TYPOWY DLA UŻYTEJ KOMPOZYCJI ZAPACHOWEJ
<b>OPAKOWANIE</b>	ZASTĘPCZE, MOCZÓWKA
<b>DATA WYKONYWANIA BADANIA</b>	17-20.04.2023 r.

## 2. Podstawa do wykonania badań

Próbka do badań dostarczona przez Zleceniodawcę.

Skład jakościowy dostarczony przez Zleceniodawcę.

Wyniki czystości mikrobiologicznej produktu dostarczone przez Klienta (lub deklaracja klienta o czystości mikrobiologicznej) - nie dotyczą produktów o niskim ryzyku mikrobiologicznym. Klient jest odpowiedzialny za zgodność z deklarowanym składem jakościowym i czystością mikrobiologiczną próbki produktu przesłanej do testów.

## 3. Cel badania

Badanie miało na celu ocenę miejscowej tolerancji skórnej produktu na grupie zdrowych ochotników o podwyższonej wrażliwości skórnej, w celu określenia ewentualnych właściwości drażniących i alergizujących produktu.

## 4. Metodologia

Próby płatkowe przeprowadzono pod nadzorem lekarza dermatologa. Badany preparat w stężeniu handlowym nakładano do komór fińskich - Finn Chambers®, które następnie umocowywano w okolicy łopatki na plecach, na skórze pozbawionej zmian chorobowych, za pomocą hipoalergicznego plastra. Po upływie 48 godzin zdejmowano plaster i oceniano reakcję skóry. Ponowną ocenę przeprowadzono po upływie 72 godzin.

Zapisu wyników dokonywano w oparciu o zalecenia Międzynarodowej Grupy Badającej Wyprysk Kontaktowy (ICDRG – *International Contact Dermatitis Research Group*) (tabela 1.)

Tabela 1. Zapis wyników testu płatkowego

Zapis	Znaczenie	Opis
(-)	ujemny	-
(?)	Odczyn wątpliwy	Subtelny rumień, palpacyjnie niewyczuwalna plama rumieniowa. Tego typu reakcja zwykle nie jest uznawana za dowód uczulenia.
(+)	Odczyn słaby	Wyczuwalne palpacyjnie ognisko rumieniowe, sugerujące mierny obrzęk/naciek, z grudkami lub bez, bez pęcherzyków
(++)	Odczyn silny	Nasilony obrzęk, naciek, grudki, obecne pęcherzyki
(+++)	Odczyn skrajnie nasilony	„Pęcherze” powstałe przez zlewanie się pęcherzyków lub nadżerki, owrzodzenia
<b>IR (Irritant reaction)</b>	Odczyn podrażnieniowy	Odczyn podrażnieniowy można rozpoznać na podstawie cech morfologicznych oraz tendencji do wygasania od momentu zdjęcia plastrów
<b>NT (not tested)</b>	Nie badano	

## 5. Dobór probantów

Dobór probantów – ochotników, został przeprowadzony przez specjalistę dermatologa po badaniu przedmiotowym i podmiotowym ochotników, zgodnie z Deklaracją Helsińską z 1964 roku (z późniejszymi uzupełnieniami), przepisami polskimi i UE oraz wytycznymi COLIPA (*The Cosmetic Toiletry and Perfumery Association*), z zastosowaniem kryteriów włączenia i wyłączenia z badania.

Do badania wytypowano 20 zdrowych dermatologicznie ochotników w wieku od 18 do 63 lat (8 mężczyzn i 12 kobiet) z pozytywnym wywiadem alergicznym, którzy zapoznali się z procedurą badania i podpisali świadomą zgodę na udział w badaniu.

Nałożenie testów poprzedzone było ankietą stanu zdrowia dotyczącą obecnych i przebytych chorób, ankietą dotyczącą współistnienia chorób skóry, w tym chorób alergicznych oraz badaniem dermatologicznym oceniającym m. in. typ skóry oraz obecność ewentualnych zmian chorobowych na skórze.

Skóra w miejscu nakładania testów płatkowych była prawidłowa, bez żadnych zmian chorobowych.

Probantów poinformowano, że w czasie trwania badania nie mogą poddawać się naświetlaniom skóry oraz przyjmować leków antyhistaminowych, jak również stosować innych środków farmakologicznych (zarówno ogólnoustrojowych, jak i miejscowych), które mogłyby mieć potencjalny wpływ na wynik badania.

## 6. Wyniki

W grupie badanych 20 osób, we wszystkich przypadkach nie stwierdzono dodatnich odczynów skórnych (Tabela nr 2).

Tabela 2. Wyniki naskórkowych testów płatkowych u 20 ochotników uczestniczących

w badaniu.

Lp.	Inicjały probanta	Wiek	Płeć	Rodzaj skóry	Wynik badania	Uwagi
1	ARY	56	K	W	UJEMNY (-)	brak
2	LRV	50	M	W	UJEMNY (-)	brak
3	MRY	21	K	W	UJEMNY (-)	brak
4	MRY	20	K	W	UJEMNY (-)	brak
5	MRY	20	K	W	UJEMNY (-)	brak
6	NST	54	K	W	UJEMNY (-)	brak
7	ALE	50	K	W	UJEMNY (-)	brak
8	MMI	27	M	W	UJEMNY (-)	brak
9	JSA	27	K	W	UJEMNY (-)	brak
10	LST	27	M	W	UJEMNY (-)	brak
11	FMA	18	M	W	UJEMNY (-)	brak
12	IOS	41	M	W	UJEMNY (-)	brak
13	APA	35	K	W	UJEMNY (-)	brak
14	MCH	35	K	WA	UJEMNY (-)	brak
15	MCH	36	M	W	UJEMNY (-)	brak
16	DKA	34	M	W	UJEMNY (-)	brak
17	PPO	34	K	WA	UJEMNY (-)	brak
18	ZPO	63	M	W	UJEMNY (-)	brak
19	MPO	60	K	W	UJEMNY (-)	brak
20	OKA	33	K	W	UJEMNY (-)	brak

Rodzaj skóry: W – wrażliwa, A – podwyższony wywiad alergiczny

Płeć: K – kobieta, M – mężczyzna

### 7. Wnioski

Po przeprowadzeniu testów płatkowych na wybranej grupie 20 ochotników o podwyższonej wrażliwości skórnej stwierdza się, że produkt **Krem do twarzy na dzień** stosowany przez osoby, u których alergia na którykolwiek ze składników nie została udokumentowana, jest dobrze tolerowany przez skórę. W badanej grupie ochotników nie wystąpiły podrażnienia ani reakcje alergiczne. Produkt spełnia wymagania testu kompatybilności ze skórą (Skin Compatibility Test) i może zostać sklasyfikowany jako **NIEDRAŻNIĄCY**.

### 8. Osoba wykonująca badanie

<b>Imię i nazwisko</b>	<b>Dr n. med. Aleksandra Rymsza</b>
<b>Kwalifikacje</b>	Lekarz dermatolog
<b>Dane laboratorium</b>	Laboratorium Kosmetyczne Dr Aleksandra Rymsza Ul. Karolinki 1b, 05-500 Piaseczno
<b>Podpis</b>	Signature Not Verified Dokument podpisany przez Aleksandra Rymsza Data: 2023.04.24 12:52:55 CEST