

МЕДИЦИНСКИЙ НАУЧНО-ДИАГНОСТИЧЕСКИЙ ЦЕНТР ООО «Научно-практический центр по экспертной оценке

качества и безопасности продуктов питания и косметики «КосмоПродТест»

ЛИЦЕНЗИЯ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ № ЛО-77-01-000491 от 15.09.2008 г.

Юридический адрес: 141070, Московская область, г. Королев, ул. Пионерская, д.4 Фактический адрес: 107150, г. Москва, ул. 3-й проезд Подбельского, д.14, корп.2

Тел./факс: (499) 160-33-93

Электронная почта: 32-1@sertifikat-kpt.ru, 32-2@sertifikat-kpt.ru

Веб-сайт: www.sertifikat-kpt.ru

Заключение № 08183 от 20.02.2018 года

Клиническое исследование по оценке кожно-раздражающего и аллергизирующего действия

средства косметического

дезодорант для тела (спрей) «Dry Dry Deo Body» / «Драй Драй Део Боди». Условный номер образца 08183/2018

Кожное аллергологическое тестирование на добровольцах - испытателях с нанесением косметического продукта на 48 часов Вид аппликационного теста: классический закрытый аппликационный тест

Номер исследования: 08183 от 20.02.2018 года.

Спонсор исследования: ООО «ДжетСерт»

Адрес: 125130, г. Москва, ул. Зои и Александра Космодемьянских, д. 22, корпус 2

Заявитель: ООО «Сканди Лайн».

Юридический адрес: Россия, Московская обл.,141070 г. Королев, Калининградский проезд, дом 1 Фактический адрес: Россия, Московская обл.,141070 г. Королев, Калининградский проезд, дом 1

Изготовитель: «LEXIMA AB», Box 53063, 400 14 Gothenburg, Sweden, Швеция

Договор: CP - 01 от 19 «января» 2018 г.

Номер партии: 08

Акт отбора образцов: № 5 от 25.12.2017г.

Клиническая база: ООО «Научно-практический центр по экспертной оценке качества и безопасности продуктов питания и косметики «КосмоПродТест», Испытательный Центр, Медицинский научно-диагностический центр (Лицензия на осуществление медицинской деятельности № ЛО-77-01-000491 от 15.09.2008 г. Аттестат аккредитации № RA.RU.21AЮ74 от 16.10.2015 г.). Юридический адрес: 141070, Московская область, г. Королев, ул. Пионерская, д.4. Фактический адрес: 107150, г. Москва, ул. 3-й проезд Подбельского, д.14, корп.2.

MOCKBA 2018

Перечень представленных документов:

- Заявка;
- Техническое задание;
- Рецептура;
- Аннотация на применение;
- Протокол испытаний: № 745-1 от 15.01.2018г. ЛЦ ООО «Центр контроля качества Онкологического научного центра» Аттестат Аккредитации № РОСС RU.0001.21РК75
- Декларация о соответствии EAЭС № RU Д-SE.AБ51.B.04122
- Акт отбора образцов №5 от 25.12.2017г.
- Сертификат соответствия требованиям стандарта ISO 22716:2007 (GMP) № SWE-018-15 от 15.09.2016. Действителен до 09.2018
- Договор № 1534/02-11 на выполнение функции иностранного изготовителя в части обеспечения соответствия продукции требованиям технических регламентов, национальных стандартов и в части ответственности за несоответствие продукции требованиям технических регламентов, национальных стандартов.
- Макет упаковки,
- Сертификат анализа
- Паспорт качества и безопасности продукта.

Детали исследования

Детали исследования	
Цель исследования:Заявленные потребительские свойства:	Подтверждение заявленных изготовителем потребительских свойств косметического продукта согласно требованиям Технического Регламента Таможенного Союза ТР ТС 009/201 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции». «Косметический продукт прошел дерматологический
Задачи исследования:	контроль»; «Одобрено дерматологами».
	Оценка кожной переносимости продукта. Выявление возможного кожно-раздражающего и аллергизирующего действия продукта посредством постановки классического закрытого аппликационного теста (время экспозиции — 48 часов).
Оценка кожной реакции:	Через 48 часов, 72 часа, 96 часов и 7 дней.
Период исследования:	12.02.2018 г. – 20.02.2018 г.
Группа испытуемых:	25 человек (от 23 до 50 лет, пол не стандартизирован), из них: 11 с нормальной, здоровой кожей, 14 – с реактивной (чувствительной) кожей.
Область тестирования:	Кожа спины.
Концентрация:	Неразбавленный.
Контроль:	SLS (1% водный раствор), дистиллированная вода.
Тест-система:	Контроль (положительный - sodium lauryl sulfate, отрицательный - aqua distillate), аппликатор / тестопласт Finn Chambers on Scanpor.

Рецептура косметического продукта: дезодорант для тела (спрей) «Dry Dry Deo Body» / «Драй Део Боди».

INCI	CAS #					
WWW. 100 - 1	#	EC#	Intervall	Funktion	CLP	Reglerad
Aqua	7732-18-5	231-791-2	[75% - 100%]	Solvent	Maria	* ***
Alcohol Denat.			[5% - 10%]	Antifoaming, Antimicrobial, Astringent, Masking, Solvent, Viscosity controlling	H225, H319	-
Citrate	77-93-0	201-070-7	[1% - 5%]	Deodorant, Masking, Perfuming, Plasticiser		Anna anna anna Anna Anna ann ann ann ann
Sodium			****			**************************************
Citrate	6132-04-3	200-675-3	[0.1% - 1%]	Buffering		•
Caprylyl/Capr				Cleansing,		original to warm the little of
yl Wheat	1235391-			Emulsifying.		
Bran/Straw	18-0,	_	[0.1% - 1%]	Emulsion stabilising,		
	161074-97-		[0.1% - 1%]	Foam	H318	-
Glycosides	1			hoosting Curfortant		
Glyceryl	7	de esta accessionamentos estados estad	· - · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	boosting, Surfactant Emollient,		
Caprylate	26402-26-6	247-668-1	[0.1% - 1%]	Emulsifying		-
Sodium				Antidonal 66	***************************************	*
Caproyl/Laur				Antidandruff, Antimicrobial,		
oyl Lactylate	13557-75-0, 13557-74-9	-	[0.1% - 1%]	Cleansing, Emulsifying,	H317	•
Fusel Wheat		······································	····	Surfactant		
Bran/Straw	1235390-			Antifoaming, Emulsifying,		
Glycosides	87-0		[0.1% - 1%]		H319	-
Aloe				Surfactant		VV
Barbadensis Leaf Extract	85507-69-3, 94349-62-9		[0.1% - 1%]	Skin protecting		
Polyglyceryl-	94349-02-9	305-181-2				
5 Oleate	86529-98-8	-	[0.1% - 1%]	Emulsifying		
Sodium		······································				
Cocoyl					CONTRACTOR	to the state of th
Glutamate	68187-32-6	269-087-2	[0.1% - 1%]	Cleansing, Surfactant	:=	
Kanthan Gum	11138-66-2	234-394-2	[0% - 0.1%]	Binding, Emulsifying, Emulsion stabilising, Gel forming, Skin	-	
				conditioning, Surfactant, Viscosity		

ООО «Научно-практический центр по экспертной оценке качества и безопасности продуктов питания и косметики «КосмоПродТест», Медицинский Центр Клиническое исследование по оценке кожно-раздражающего и аллергизирующего действия парфюмерно-косметической продукции №08183 от 20.02.2018г.

Стр. № 3 из 11

				controlling		
Salvia Officinalis Oil	8022-56-8, 84776-73-8	-/282-025-9	[0% - 0.1%]	Masking, Tonic	H226, H302, H315, H317, H319, H304, H371, H411	e visit i se
T-Butyl Alcohol	75-65-0	200-889-7	[0% - 0.1%]	Denaturant	H225, H332, H319, H335	•
Denatonium Benzoate	3734-33-6	223-095-2	[0% - 0.1%]	Denaturant	enteringering in distinct to a second	•
Citric Acid	5949-29-1	201-069-1	[0% - 0.1%]	pH adjusting, Buffering, Chelating, Masking	H319	V/59
Sodium Hydroxide	1310-73-2	215-185-5	[0% - 0.1%]	pH adjusting, Buffering, Denaturant	H290, H314	III/15

Рецептура заявленного продукта не встречает возражений, введенные ингредиенты соответствуют нормативным документам Таможенного Союза и разрешены к использованию в косметических средствах согласно последним Директивам ЕС.

Постановка кожных тестов проводилась в Испытательном Центре ООО «НПЦ «КосмоПродТест» (Аттестат аккредитации № RA.RU.21AЮ74 от 16.10.2015г.), заключение составлялось специалистами - дерматовенерологами Медицинского научно-диагностического центра ООО «НПЦ «КосмоПродТест» (Лицензия № ЛО-77-01-000491 от 15 сентября 2008 г.).

Методология

Введение

Аппликационные кожные тесты (патч-тесты) дают возможность выявления потенциальных аллергенов среди готовых косметических продуктов.

Описание

Список регулирующих документов:

- этические нормы, предусмотренные Хельсинской Декларацией;
- Технический регламент Таможенного союза 009/2011 «О безопасности парфюмернокосметической продукции»;
- ГОСТ 32893-2014 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы оценки токсикологических и клинико-лабораторных показателей безопасности»;
- СанПиН 1.2.681-97 «Гигиенические требования к производству и безопасности парфюмернокосметической Продукции»;
- Гигиенические нормативы «Показатели безопасности и безвредности для человека парфюмерно-косметической продукции», МЗ Республики Беларусь, г. Минск, 2012;
- «Инструкция по экспериментально-клинической апробации косметических средств», МЗ

ООО «Научно-практический центр по экспертной оценке качества и безопасности продуктов питания и косметики «КосмоПродТест», Медицинский Центр Клиническое исследование по оценке кожно-раздражающего и аллергизирующего действия парфюмерно-косметической продукции №08183 от 20.02.2018г.
Стр. № 4 из 11

СССР 01.06.86 г.;

- Национальный стандарт Российской Федерации ГОСТ Р 52379-2005 «Надлежащая клиническая практика»;
- Международные требования к клиническим испытаниям (ICH GCP);
- Регламент (ЕС) № 1223/2009 Европейского парламента и Совета;
- Руководства Европейской Ассоциации Парфюмерии, Косметики и Средств Гигиены / Cosmetics Europe - The Personal Care Association: «Product Test Guidelines for the Assessment of Human Skin Compatibility», 1997, «Guidelines for the safety assessment of a cosmetic product»,
- Рекомендации Международной рабочей группы по контактным дерматитам (International Contact Dermatitis Research Group, ICDRG) по проведению патч-тестов и прик-тестов: Patch Testing and Prick Testing: A Practical Guide Official Publication of the ICDRG / Edition 3 by Jean-Marie Lachapelle, Howard I. Maibach, Springer-Verlag, Berlin Heidelberg 2012.

В исследовании принимало участие 25 людей-добровольцев, мужчин и женщин (пол не был стандартизирован).

11 из них имели нормальную, здоровую кожу, у 14 кожа характеризовалась как чувствительная - с низкой толерантностью к внешним раздражителям в сочетании с неадекватно высокой реактивностью.

Перед началом исследования каждый из добровольцев дал письменное согласие на участие в нем. Все испытуемые были подробно проинформированы о целях, методах, потенциальной пользе и возможном риске исследования. Каждый испытуемый получил план исследования. Испытуемые могли прекратить свое участие в исследовании в любой момент без указания причины с уведомлением врача-исследователя.

Во время исследования добровольцы исключали применение любых косметических продуктов и лекарственных средств на область исследования, а также использование любых новых косметических изделий, пищевых продуктов, лекарственных препаратов и средств бытовой химии. Исключался контакт с бытовыми аллергенами.

Критерии включения

- информирование каждого добровольца о методах и ходе проведения исследования;
- осознанное и добровольное согласие на участие в апробации (подписанная форма информированного согласия);
- возраст от 18 лет.

Критерии исключения

- планирование беременности, беременность (перед началом исследования участницам эксперимента рекомендовалось проведение теста на беременность) и период лактации;
- дерматологические заболевания в фазе обострения, наличие патологических изменений кожи, а также татуировок, солнечного загара (после интенсивного загара должно пройти 4 недели) в исследуемых областях;
- наличие тяжелых, острых и хронических (в фазе обострения) заболеваний, а также психические заболевания, алкоголизм, наркозависимость;
- повышенная чувствительность к составляющим тест-системы (материалам пластыря);
- приём любых лекарственных препаратов и биологически активных добавок, которые могли повлиять результаты тестирования (например, кортикостероидов, противоаллергических средств, иммуномодуляторов и т.д.);
- употребление в пищу аллергенных продуктов.

Процедура

Добровольцы приходили в ООО «Научно-практический центр по экспертной оценке качества и безопасности продуктов питания и косметики «КосмоПродТест».

Как указывалось выше, проведение кожного тестирования выполнялось специалистами ИЦ ООО «НПЦ «КосмоПродТест» (Аттестат аккредитации № RA.RU.21AЮ74 от 16.10.2015г.), заключение составлялось врачами - дерматовенерологами Медицинского научно-диагностического центра ООО «НПЦ «КосмоПродТест» (Лицензия № ЛО-77-01-000491 от 15 сентября 2008 г.).

Перед началом исследования все добровольцы подписали информированное согласие на участие в эксперименте, каждому испытуемому была предоставлена информация о цели, планируемых мероприятиях, возможных рисках и пользе от участия в исследовании, возможных нежелательных явлениях, которые могут возникнуть при тестировании исследуемого образца. Каждый доброволец был проинструктирован о незамедлительном извещении врача в случае обнаружения симптомов гиперчувствительности (эритема, отек, папулы, везикулы, зуд, жжение, покалывание, болезненность) и ухудшения общего состояния при нахождении вне клиники. При возникновении симптомов раздражения или аллергических реакций добровольцы должны были немедленно осторожно удалить с кожи аппликатор, промыть кожу водой и связаться с врачом-исследователем.

Участницам/-кам исследования были даны письменные инструкции о соблюдении правил тестирования. В них указывалось, что участки тестирования должны оставаться сухими. Добровольцам рекомендовалось избегать повышенных физических нагрузок.

Постановку кожных тестов, снятие пластыря и интерпретацию результатов кожного тестирования проводил врач - дерматовенеролог.

Для постановки патч-тестов в эксперименте использовалась специальные аппликаторы - тестсистема Finn Chambers on Scanpor (SmartPractice, 3400 E. McDowell Rd.Phoenix, AZ 85008, U.S.A).

Данная тест - система выполнена в виде адгезивной ленты (Scanpor), к которой приклеены металлические лунки из алюминия (внутренний диаметр 8 мм).

Для исключения ложноположительных и ложноотрицательных результатов кожных проб использовалась постановка двух контролей. В качестве заведомо положительного контроля использовался 1% водный раствор лаурилсульфата натрия (Sodium Lauryl Sulfate, SLS), а заведомо отрицательного – дистиллированная вода (Aqua distillata).

Небольшое количество неразбавленного тестируемого продукта помещалось в алюминиевую лунку, закрепленную на герметичной липкой ленте. Положительный контроль (SLS, 1% водный раствор) наносился на диск из фильтровальной бумаги, затем помещался во вторую алюминиевую лунку, в третью – аналогично помещался отрицательный контроль (Aqua distillata).

Аппликаторы наклеивались на чистую (утром в день исследования добровольцам рекомендовалось принять гигиенический душ), обезжиренную (область тестирования обрабатывалась спиртовой салфеткой) и здоровую (без невусов, акне, татуировок, родимых пятен, загара, рубцов, аллергических проявлений и др.) кожу верхней трети спины добровольца с последующей регистрацией даты и времени постановки теста. Время экспозиции составляло 48 часов. Каждый тестопласт обязательно маркировался.

Через 48 часов добровольцы вновь посещали ООО «НПЦ «КосмоПродТест». Врач-исследователь снимал аппликаторы и проводил оценку кожной реакции. Первая интерпретация результатов осуществлялась через 30 минут после удаления аппликаторов, после чего добровольцы могли покинуть Центр. Последующие оценки проводились через 72 часа, 96 часов и 7 дней.

Интерпретация результатов кожного тестирования проводилась на основе шкалы, разработанной Европейской Ассоциацией Парфюмерии, Косметики и Средств Гигиены (Cosmetics Europe - The

Personal Care Association - Руководство «Product Test Guidelines for the Assessment of Human Skin Compatibility», 1997):

ЭРИТЕМА

0 = симптом отсутствует;

0,5 = минимальная или вызывающая сомнение эритема;

1 = легкое покраснение в виде пятен или рассеянное;

2 = умеренное, равномерное покраснение;

3 = сильное равномерное покраснение;

4 = очень сильная краснота.

СУХОСТЬ (ШЕЛУШЕНИЕ)

0 = сухость или шелушение отсутствуют;

0,5 = сухость без шелушения; внешний вид гладкий;

1 = легкое/слабое шелушение;

2 = умеренное шелушение;

3 = сильное шелушение с крупными чешуйками.

OTEK

0 = симптом отсутствует;

1 = слабый/легкий;

2 = средний/умеренный;

3 = сильный;

4 = очень сильный.

Результаты

ООО «НПЦ «КосмоПродТест» аккредитован в качестве Испытательного Центра. Аттестат аккредитации № RA.RU.21AЮ74.

Протокол испытаний №: Е08183 от 19.02.2018 г. Название продукта: дезодорант для тела (спрей) «Dry Dry Deo Body» / «Драй Драй Део Боди». Дата испытаний: 12.02.2018 г.- 19.02.2018 г.

Результаты кожного тестирования (классический закрытый аппликационный тест) по 25 добровольцам приведены в таблицах №№ 1, 2, 3.

РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ

ТАБЛИЦА 1.

Дезодорант для тела (спрей) «Dry Dry Deo Body» / «Драй Драй Део Боди»

№ п/п	_	Чеј	Через 48 часов Через 72					Чеј	рез 96 ча	асов	Через 7 дней		
	реактивность кожи	эритема	сухость/шелушение	отек	эритема	сухость/шелушение	отек	эритема	сухость/шелушение	отек	эритема	сухость/шелушение	отек
1	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
2	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
5	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
6	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
7	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
8	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
9	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
10	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
11	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
12	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
13	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
14	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
16	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
17	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
18	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
19	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
21	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
22	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
23	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
24	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
25	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Резули	ьтат:	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0

N – лица с нормальной кожей, S - лица с чувствительной кожей.

Sodium Lauryl Sulfate, 1% водный раствор

№ п/п	5	Ч	ерез 48 ч	асов	Ч	epes 72	часа		рез 96 ч	асов	Че	рез 7 да	ней
	реактивность кожи	эритема	сухость/шелушение	отек									
1	S	2	1	2	1	1	0	0	0,5	0	0	0	0
2	S	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4	S	1	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0	0	0
5	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
6	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
7	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
8	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
9	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
10	N	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
11	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
12	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
13	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
14	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
16	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
17	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
18	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
19	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
21	S	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
22	S	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
23	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
24	S	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
25	S	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Резуль	тат:	0,36	0,04	0,1	0,04	0,04	0	0	0,02	0	0	0	0

N — лица с нормальной кожей, S - лица с чувствительной кожей.

	T -	77			A	qua dis	tillata						
	, E	5 46		Через 48 часов			часа	Че	рез 96	часов	Через 7 дней		
№ п/п	реактивность кожи	эритема	сухость/шелушение	отек	эритема	сухость/шелушение	отек	эритема	сухость/шелушение	отек	эритема	сухость/шелушение	отек
1	S	0	0	0	0	0	0	0	0	-	-		
2	S	0	0	0	0	0	0	0		0	0	0	0
3	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
5	N	0	0	0	0	0	0		0	0	0	0	0
6	N	0	0	0	0	0		0	0	0	0	0	0
7	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
8	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
9	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
10	N	0	0	0	0		0	0	0	0	0	0	0
11	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
12	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
13	S	0	0	0		0	0	0	0	0	0	0	0
14	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
16	N	0	0		0	0	0	0	0	0	0	0	0
17	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
18	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

0,0

0,0

0,0

0,0

0.0

0,0 N – лица с нормальной кожей, S - лица с чувствительной кожей.

Руководитель Испытательного Центра ООО «НПЦ «КосмоПродТест»

М.П.

N

N

S

S

S

S

S

S

0,0

0,0

0,0

0,0

AAS протоколов

Camparter

Результат:

Е.С. Колбекова

0,0

0.0

Заключение

Положительный контроль SLS (1% водный раствор) спровоцировал кожные реакции у 8 испытуемых.

Отрицательный контроль (дистиллированная вода) не выявил кожных патологических реакций ни у одного добровольца.

Ни в одном случае не отмечено изменений кожи при постановке классического закрытого аппликационного теста с исследуемым продуктом.

Таким образом, исходя из результатов исследования, условий данного испытания, на основе проведенного анализа представленных документов, специалистами Медицинского научнодиагностического центра ООО «НПЦ «КосмоПродТест» (Лицензия № ЛО-77-01-000491 от 15 сентября 2008 г.) сделан вывод, что средство косметическое

Дезодорант для тела (спрей) «Dry Dry Deo Body» / «Драй Драй Део Боди». Производственная партия №: 08

не оказывает кожно-раздражающего и аллергизирующего действия, что можно интерпретировать как потребительские свойства «КОСМЕТИЧЕСКИЙ ПРОДУКТ ПРОШЕЛ ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ», «ОДОБРЕНО ДЕРМАТОЛОГАМИ» с целью последующего размещения данной информации на потребительской таре, этикетке, ярлыке.

Результаты Заключения № 08183 от 20.02.2018 года распространяются на все производственные партии продукции до внесения изменений в рецептуру, название косметического продукта, смены производителя-изготовителя/производственной площадки.

Главный врач Медицинского Центра ООО «НПЦ «КосмоПродТест»

2

Oklanto

І. А. Петинати

М.П.

Ф.И.О. лица, ответственного за составление данного заключения

Ю.С. Дзярская