



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. З-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 № 023371 от 12.03.2019 года

**Клиническое исследование
по оценке кожно-раздражающего и аллергизирующего действия**

средства косметического

Бальзам «DRYDRY Balsam» («ДРАЙДРАЙ Бальзам»), 20%.

Условный номер образца 023371/2019

**Кожное аллергологическое тестирование на добровольцах - испытателях
с нанесением косметического продукта на 48 часов**

Вид аппликационного теста: полуоткрытый (полуокклюзионный)

Номер исследования: 023371 от 12.03.2019 года.

Спонсор исследования: ООО «ДжетСерт»

Адрес: 125130, г. Москва, ул. Заи 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: СР - 01 от 19 «января» 2018 г.

Номер партии: 1

Акт отбора образцов: № б/н от 14.02.2019

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.).

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

МОСКВА 2019

Перечень представленных документов:

- Заявка;
- Техническое задание;
- Рецептура;
- Аннотация на применение;
- Протоколы испытаний: протокол микробиологических испытаний № 9741/18К от 05.12.2018 г., выдан ИЛЦ ФГБНУ «НИИ МТ» Аттестат акредитации RA.RU.21AB42 от 23. 08.2016 г., протокол испытаний 18632/18 от 26.12.2018 г., выдан ИЦ ООО «НПЦ «КосмоПродТест», Аттестат акредитации № RA.RU.21AI074 от 16.10.2015 г.;
- Декларация о соответствии ТС N RU Д-SE.AГ92.В.16809 от 12.08.2014 до 11.08.2019
- Акт отбора образцов № 6 от 25.04.2018г.
- 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

Цель исследования:	Подтверждение заявленных изготовителем потребительских свойств косметического продукта согласно требованиям Технического Регламента Таможенного Союза ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции».
Заявленные потребительские свойства:	«Косметический продукт прошел дерматологический контроль»; «Одобрено дерматологами».
Задачи исследования:	Оценка кожной переносимости продукта. Выявление возможного кожно-раздражающего и аллергизирующего действия продукта посредством постановки полуоткрытого (полуокклюзионного) кожного теста (время экспозиции – 48 часов).
Оценка кожной реакции:	Через 48 часов, 72 часа, 96 часов и 7 дней.
Период исследования:	04.03.2019 г. – 12.03.2019 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:	20% водный раствор.
Контроль:	SLS (1% водный раствор), дистиллированная вода.
Тест-система:	Контроль (положительный - sodium lauryl sulfate, отрицательный - aqua distillata), медицинский пластырь Микронор / Micropore™, набор для разведения и нанесения.

Рецептура: Бальзам «DRYDRY Balsam» («ДРАЙДРАЙ Бальзам»).

INCI	CAS #	EC #	Interval	Function	CLP	Regulated
Aqua	7732-18-5	231-791-2	[75% - 100%]	Solvent	-	
Glycerin	56-81-5	200-289-5	[1% - 5%]	Smoothing	-	
Cetyl Alcohol	36653-82-4	253-149-0	[1% - 5%]	Emulsifying	-	
Stearyl Alcohol	112-92-5	204-017-6	[1% - 5%]	Emollient, Emulsifying,	-	
				Emulsion stabilising, Foam boosting, Masking, Opacifying, Refatting, Surfactant, Viscosity controlling		
Dimethicone	63148-62-9, 9006-65-9, 9016-00-6	- / - / - / -	[0.1% - 1%]	Emollient	-	
Mangifera Indica Seed Butter	90063-86-8	290-045-4	[0.1% - 1%]	Skin conditioning	-	
Cetrimonium Chloride	112-02-7	203-928-6	[0.1% - 1%]	Antimicrobial, Antistatic, Emollient, Preservative, Surfactant	III/286	V/44
Citric Acid	5949-29-1	201-069-1	[0.1% - 1%]	pH adjusting, Buffering, Chelating, Masking	H319	V/59
Lauryl Methyl Gluceth-10 Hydroxypropylidimonium Chloride	123005-57-2	-	[0.1% - 1%]	Antistatic, Hair conditioning, Humectant	-	
Sodium PCA	28874-51-3	249-277-1	[0.1% - 1%]	Antistatic, Hair conditioning, Humectant, Skin conditioning	-	
Sodium Levulinate Parfum	19856-23-6	243-378-4	[0.1% - 1%]	Skin conditioning	-	
Xanthan Gum	11138-66-2	234-394-2	[0.1% - 1%] [0.1% - 1%]	Perfuming Binding, Emulsifying, Emulsion stabilising, Gel forming, Skin conditioning, Surfactant, Viscosity controlling	-	
Sodium Anisate	536-45-8	208-634-1	[0.1% - 1%]	Antimicrobial, Flavouring	-	
Sodium Caproyl	13557-74-9	-	[0% - 0.1%]	Antidandruff, Antimicrobial, Cleansing, Emulsifying, Surfactant	-	
Lauroyl Lactylate	13557-75-0	-	[0% - 0.1%]	Emulsifying	-	
Citral	5392-40-5	226-394-6	[0% - 0.1%]	Perfuming	III/70	
Citronellol	106-22-9	203-375-0 / 247-737-6 / 231-415-7 / 214-250-5	[0% - 0.1%]	Perfuming	III/86	
Geraniol	106-24-1	203-377-1	[0% - 0.1%]	Perfuming	III/78	
Linalool	78-70-6	201-134-4	[0% - 0.1%]	Perfuming	III/84	
Benzyl Alcohol	100-51-6	202-859-9	[0% - 0.1%]	Preservative	V/34	
Limonene	138-86-3	205-341-0 / 931-893-3	[0% - 0.1%]	Perfuming	III/45	
				III/167	III/88	
					III/167	
					III/16	

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
 № 023371 от 12.03.2019г.
 Стр. № 3 из 11

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», заключение составлялось специалистами - дерматовенерологами Медицинского научно-диагностического центра ООО «НПЦ «КосмоПродТест» (Лицензия № ЛО-77-01-000491 от 15 сентября 2008 г.).

Методология

Введение

Полуокклюзионные (полуоткрытые) кожные тесты (Dooms-Goossens, 1995) дают возможность выявить потенциальных аллергенов среди готовых косметических продуктов, содержащих в составе эмульгаторы, растворители или, среди других косметических изделий, обладающих слабым местным раздражающим действием, таких, например, как лаки для ногтей, жидкое мыло, краски для волос, пилинги и др. Также, полуоткрытые кожные тесты нашли широкое применение в тестировании антисептиков, средств бытовой химии.

Описание

Список регулирующих документов:

- этические нормы, предусмотренные Хельсинской Декларацией;
- Технический регламент Таможенного союза 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической 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 парфюмерно-косметической 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 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», 2004;
- 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 участникам 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 пластиря);
- приём любых лекарственных препаратов и биологически активных добавок, которые могли бы повлиять на результаты тестирования (например, кортикоステроидов, 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», 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 пластырь, 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 пластиря и интерпретацию результатов кожного тестирования проводил врач - дерматовенеролог.

В данном эксперименте использовалась модификация открытого кожного теста - полуокклюзионный тест. Пипеточным дозатором небольшое количество приготовленного раствора наносилось на участок верхней части спины добровольца площадью 1 см², через 5-10 минут, когда продукт высыхал, исследуемый участок на 48 часов заклеивался гипоаллергенным, пористым и воздухопроницаемым медицинским пластирем Micropore™ (Производитель 3М, США) размером 2,50 см X 2,50 см. Данный пластирь разработан из нетканой вискозы и не дает полной окклюзии.

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).

Пластиры 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 пластирь обязательно маркировался.

Через 48 часов добровольцы вновь посещали ООО «НПЦ «КосмоПродТест». Врач-исследователь снимал пластирь и проводил оценку кожной реакции. Первая интерпретация результатов осуществлялась через 30 минут после удаления пластиря, 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.

ОТЕК

- 0 = симптом отсутствует;
- 1 = слабый/легкий;
- 2 = средний/умеренный;
- 3 = сильный;
- 4 = очень сильный.

Результаты

Протокол испытаний №: Е023371-1/2019 от 11.03.2019 г. **Название продукта:** Бальзам «DRYDRY Balsam» («ДРАЙДРАЙ Бальзам»). **Дата испытаний:** 04.03.2019 г.-11.03.2019 г.

Результаты кожного тестирования (полуоткрытый / полуокклюзионный тест) по 25 добровольцам приведены в таблицах №№ 1, 2, 3.

РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ

ТАБЛИЦА 1.

Бальзам «DRYDRY Balsam» («ДРАЙДРАЙ Бальзам»), 20% Производственная партия №: 1

№ п/п	реактивность кожи	Через 48 часов		Через 72 часа		Через 96 часов		Через 7 дней	
		эрите́ма	сухость/шелушение	эрите́ма	сухость/шелушение	эрите́ма	сухость/шелушение	эрите́ма	сухость/шелушение
1	N	0	0	0	0	0	0	0	0
2	N	0	0	0	0	0	0	0	0
3	N	0	0	0	0	0	0	0	0
4	N	0	0	0	0	0	0	0	0
5	N	0	0	0	0	0	0	0	0
6	N	0	0	0	0	0	0	0	0
7	N	0	0	0	0	0	0	0	0
8	N	0	0	0	0	0	0	0	0
9	N	0	0	0	0	0	0	0	0
10	N	0	0	0	0	0	0	0	0
11	N	0	0	0	0	0	0	0	0
12	S	0	0	0	0	0	0	0	0
13	S	0	0	0	0	0	0	0	0
14	S	0	0	0	0	0	0	0	0
15	S	0	0	0	0	0	0	0	0
16	S	0	0	0	0	0	0	0	0
17	S	0	0	0	0	0	0	0	0
18	S	0	0	0	0	0	0	0	0
19	S	0	0	0	0	0	0	0	0
20	S	0	0	0	0	0	0	0	0
21	S	0	0	0	0	0	0	0	0
22	S	0	0	0	0	0	0	0	0
23	S	0	0	0	0	0	0	0	0
24	S	0	0	0	0	0	0	0	0
25	S	0	0	0	0	0	0	0	0
Результат:		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.

ТАБЛИЦА 2.

Sodium Lauryl Sulfate, 1% водный раствор

№ п/п	реактивность кожи	эрите́ма	Через 48 часов		Через 72 часа		Через 96 часов		Через 7 дней	
			сухость/шелушение	отек	сухость/шелушение	отек	сухость/шелушение	отек	сухость/шелушение	отек
1	N	1	0,5	1	0,5	0	0	0	0	0
2	N	1	1	1	0,5	0,5	0	0	0	0
3	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0
5	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0
6	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0
7	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0
8	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0
9	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0
10	N	1	0,5	1	0	0	0	0	0	0
11	N	1	0	0	0	0	0	0	0	0
12	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
13	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
14	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
16	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
17	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
18	S	1	0	0	0	0	0	0	0	0
19	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20	S	1	0	0	0	0	0	0	0	0
21	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
22	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
23	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
24	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
25	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Результат:			0,24	0,08	0,12	0,04	0,02	0	0	0

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

ТАБЛИЦА 3.

№ п/п	реактивность кожи	Aqua distillata										
		Через 48 часов		Через 72 часа		Через 96 часов		Через 7 дней				
		эрите́ма	сухость/шелушение	отек	эрите́ма	сухость/шелушение	отек	эрите́ма	сухость/шелушение	отек	эрите́ма	сухость/шелушение
1	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
2	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4	N	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
8	N	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
9	N	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
12	S	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	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
16	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
17	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
18	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
19	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
21	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
22	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
23	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
24	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
25	S	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Результат:		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.



E.C. Колбекова

Заключение

Положительный контроль SLS (1% водный раствор) спровоцировал кожные реакции у 6 испытуемых.

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

Ни в одном случае не отмечено изменений кожи при постановке полуокклюзионного теста с исследуемым продуктом.

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

Бальзам «DRYDRY Balsam» («ДРАЙДРАЙ Бальзам»), 20%

Производственная партия №: 1

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 № 023371 от 12.03.2019 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»

Я. А. Петинати

М.П.



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

Ю.С. Дзярская