

## **SPRAWOZDANIE Z BADAŃ APLIKACYJNYCH**

**Oferta nr: 2021/02/DDO/5/1**

### Historia

<b>Nr wersji</b>	<b>Data</b>	<b>Numer raportu</b>
<b>01</b>	9 Kwiecień 2021	210409-APL-Cosmiq-1

---

Numer próbki / numer badania:		29/01/21/A/16
Informacje przekazane przez Zleceniodawcę	Nazwa próbki::	KREM KONOPNY FULL SPECTRUM
	Numer identyfikacyjny próbki nadany przez Zleceniodawcę (seria / data produkcji/ numer wewnętrzny):	PK/01/01/21 08.01.2022
	Skład jakościowy produktu / INCI:	Aqua, Capric/Caprylic Triglyceride, Helianthus Annus Seed Oil, Glyceryl Stearate SE, Stearic Acid, Glycerin, Rubus Idaeus (Raspberry) Seed Oil, Cannabidiol, Sodium Hyaluronate, Xanthan Gum, Dehydroacetic Acid, Benzyl Alcohol, Tocopherol, Citric Acid, Parfum, Citronellol.
	Zleceniodawca / osoba odpowiedzialna:	COSMIQ Sp. z o.o. Ul. Ignacego Mościckiego 1, 24-100 Puławy (lubelskie)
Data rozpoczęcia badań:		23.02.2021
Data zakończenia badań:		23.03.2021
Uwagi dotyczące stanu próbki / odstępstwa:		BRAK
Grupa badawcza:		25 ochotników
Płeć:		21 kobiet i 4 mężczyzn
Wiek:		24-56
Typ skóry:		Wrażliwa

### **1. PODSTAWA WYKONYWANIA BADAŃ:**

- Zlecenie oraz próbki do badań przekazane przez Zleceniodawcę
- Potwierdzenie czystości mikrobiologicznej / niewrażliwości mikrobiologicznej produktu przez Zleceniodawcę
- Ujemne wyniki badań dermatologicznych

*Za zgodność z deklarowanym składem jakościowym przesłanych do badań próbek, odpowiedzialność ponosi Zleceniodawca.*

### **2. CEL BADAŃ:**

Ocena właściwości użytkowych produktu oraz potwierdzenie efektów jego działania zgodnie z deklaracją producenta.

### **3. ZAKRES BADAŃ ZGODNY Z:**

- Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) Nr 1223/2009 z dn. 30 listopada 2009 r. dotyczącym produktów kosmetycznych.
- Cosmetics Europe- The Personal Care Association „Guidelines for the Evaluation of the Efficacy of Cosmetic Products 2008”
- WMA Declaration of Helsinki – Ethical Principles for Medical Research Involving Human Subjects (wyd. 1964 - 2013).
- Ustawa z dn. 4 października 2018r. o Produktach Kosmetycznych, Dz.U. 2018 poz.2227.
- Procedurą badawczą obowiązującą w Skin Lab International Sp. z o.o.: PO-08 Realizacja badań.
- Instrukcją techniczną obowiązującą w Skin Lab International Sp. z o.o.: I05/PO-08 Badanie aplikacyjne.

### **4. DOBÓR OCHOTNIKÓW:**

Ochotnicy biorący udział w badaniach zostali wytypowani w oparciu o:

- Aktualnie obowiązujące polskie i europejskie przepisy prawne
- Wytyczne Cosmetics Europe- The Personal Care Association
- Deklarację Helsińską (1964-2013)
- Procedurą badawczą obowiązującą w Skin Lab International Sp. z o.o.: PO-08 Realizacja badań
- Instrukcją techniczną obowiązującą w Skin Lab International Sp. z o.o.: I01/PO-08 Kwalifikacja

probandów ochotników do badania

*Wszyscy wytypowani do badań ochotnicy spełniali wymagania dotyczące włączenia do badań oraz podpisali zgodę na dobrowolne uczestniczenie w badaniu, a także zostali poinformowani o celu badania, sposobie jego prowadzenia oraz o możliwych działaniach niepożądanych. Ochotnicy podczas całego badania byli pod stałą opieką lekarza dermatologa.*

### **5. METODYKA BADAŃ**

Badanie wykonano zgodnie z procedurą badawczą Skin Lab International Sp. z o.o. (PO-08 Realizacja badań) pod nadzorem lekarza specjalisty. Badanie prowadzono w warunkach domowych. Zakwalifikowani do badań ochotnicy otrzymali do testowania badany produkt oraz przygotowaną ankietę. Ochotnicy zostali poinformowani o warunkach prowadzenia badania, o obszarze oraz częstotliwości stosowania produktu.

**Deklaracje zostają potwierdzone wyłącznie w przypadku uzyskania powyżej 50% pozytywnych wyników.**