



Derma
Consult
GmbH
Gesellschaft zur Prüfung von
Dermatika

DC Brunnenstraße 61 53347 Alfter Germany

Telefon: +49 - (0)2222 / 9108 - 10
Telefax: +49 - (0)2222 / 9108 - 40
E-mail: info@dermaconsult.com
Web: www.dermaconsult.com
Datum: 09.06.2020

Gutachten

Prüfung des Produktes

“justClean! Haut- und Flächendesinfektion”

RZ00098002 BAUA N-97013

Konzentration: unverdünnt

Im Patch-Test am Menschen (Kosmetische Studie)

Auftraggeber

easyDrink Deutschland GmbH

Herderstraße 30
40721 Hilden

Durchführendes Institut

Derma Consult GmbH

Brunnenstr. 61
53347 Alfter

Studien Zusammenfassung

Studienart: Bestimmung der eventuell hautreizenden Wirkung durch einen Patch-Test.

Zeitraum: Juni 2020

Studienleiter: Dr. med. H. Prieur

Probanden: 50 (18-59 Jahre; Geschlechterverteilung nicht standardisiert)
26 Hautgesunde, 5 Atopiker, 3 Allergiker, 16 Personen mit empfindlicher Haut

Testareal.....: Rücken

Testkonzentration .: Unverdünnt

Kontrollen.....: SDS (1% in Wasser), Wasser

Ergebnisse

Die Testergebnisse zeigen, dass unter den Testbedingungen die 1%ige SDS-Lösung bei 17 Testpersonen zu einer positiven Reaktion führte. Die negative Kontrolle zeigte wie erwartet bei keiner Person eine Reaktion. Keine Person zeigte eine Reaktion auf das Testprodukt. Aufgrund der Testergebnisse und den gewählten Testbedingungen ist das Produkt

“justClean! Haut- und Flächendesinfektion“

hinsichtlich einer eventuell hautreizenden Wirkung als unbedenklich einzustufen.

Unterschrift:

Dr. med. H. Prieur
Hautarzt - Allergologe

Unterschrift:

Dr. J. Nissen
Apothekerin - M.D.R.A.

Geschäftsführer: Dr. Hans-Peter Nissen Dr. Jana Nissen
Ust-IdNr. DE 123369725

Amtsgericht Bonn HRB 5272
StrNr. 222/5703/0374

Methodik

Einleitung

Ziel der Untersuchung ist es, das Produkt auf seine Hautverträglichkeit zu prüfen. Die Untersuchung wurde im Juni 2020 durchgeführt.

Mit dem Patch-Test können dermatologische und kosmetische Produkte auf ihr irritatives Potential untersucht werden.

Material und Methoden

Alle Untersuchungen erfolgten unter Berücksichtigung der Empfehlungen der COLIPA/ COSMETICS EUROPE (Product test guidelines for the assessment of human skin compatibility 1997).

Als Studie am Menschen wurden die Untersuchungen unter Berücksichtigung der Grundprinzipien der Erklärung von Helsinki (1964) und nachfolgenden Revisionen durchgeführt.

Die Untersuchung erfolgte an 50 Testpersonen (26 Hautgesunde, 5 Atopiker, 3 Allergiker, 16 Personen mit empfindlicher Haut) im Alter von 18 - 59 Jahren. Die Geschlechterverteilung wurde nicht standardisiert. Die Testdurchführung wurde den Probanden eingehend erklärt; anschließend unterzeichneten sie eine Einwilligungserklärung. Die Probanden konnten die Testung jederzeit ohne Angabe von Gründen beenden. Während der Testung verzichteten sie in dem Testareal auf die Benutzung von Externa.

Einschlußkriterien

- unterzeichnete Einverständniserklärung
- mindestens 18 Jahre alt

Ausschlußkriterien

- Schwangerschaft
- Hautveränderungen oder Markierungen (Tattoos, Sonnenbrand), die die Bewertung behindern
- Hauterkrankung die mit den Zielen der Studie im Konflikt stehen

Durchführung

Das Produkt wurde in der oben genannten Konzentration auf den Rücken der Probanden mit Hilfe von quadratischen Kunststoffkammern (allergEAZE® clear Patch Test Chambers; SmartPractice®, Phoenix, AZ) für 48 h unter Okklusion appliziert.

Als Positivkontrolle diente der Modellschadstoff Natriumlaurylsulfat (SDS) in einer Konzentration von 1% in Wasser. Als negative Kontrolle diente Wasser.

Die Bewertung der Testreaktionen erfolgt nach 48 Stunden (30 Minuten nach der Entfernung der Okklusion) und 72 Stunden.