

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ DERMATOLOGICZNYCH
TESTEM PŁATKOWYM PÓŁOTWARTYM
PRODUKTU KOSMETYCZNEGO**

Wyrób **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemiczne złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną**

Osoba odpowiedzialna **GOLDEX Nowicki Piotr**
ul. Mazurska 10
42-202 Częstochowa

Numer raportu **B-1282/16**
Data wystawienia **07.10.2016**

Spis treści

1. PODSTAWA WYKONANIA BADAŃ.....	3
2. CHARAKTERYSTYKA WYROBU	3
3. METODOLOGIA BADAŃ	3
4. CEL BADANIA	4
5. DOBÓR PROBANTÓW- OCHOTNIKÓW DO BADAŃ.....	4
6. WYNIKI.....	4
7. WNIOSKI	5

1. PODSTAWA WYKONANIA BADAŃ

Data przyjęcia zlecenia	09.09.2016
Badania prowadzone w okresie	12.09.2016 – 23.09.2016
Numer raportu	B-1282/16
Data wystawienia raportu	07.10.2016

DANE ZLECENIODAWCY

Goldex Nowicki Piotr, ul. Mazurska 10, 42-202 Częstochowa

DANE OSOBY ODPOWIEDZIALNEJ ZA PRODUKT

Nazwa firmy	Goldex Nowicki Piotr
Adres	ul. Mazurska 10, 42-202 Częstochowa

Nazwa produktu	Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemiczne złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną
Skład jakościowy	Aqua, Gold (nano), Silver (nano), Copper (Nano)

2. CHARAKTERYSTYKA WYROBU

Opakowanie	Oryginalne – plastikowa butelka z atomizerem, oznakowana nazwą produktu
Wygląd	Bezwonny płyn o lekko różowym kolorze
Przeznaczenie	Płyn do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry

Za zgodność z deklarowanym składem jakościowym i ilościowym oraz czystość mikrobiologiczną przesłanych do badań próbek odpowiada Osoba odpowiedzialna za produkt.

3. METODOLOGIA BADAŃ

- Badania wykonano zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) Nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009r. dotyczącym produktów kosmetycznych.
- Badania przeprowadzono na podstawie rekomendacji Cosmetics Europe – The Personal Care Association Guidelines:
 - product test guidelines for the Assessment of Human Skin Compatibility 1997
 - guidelines for the evaluation of the Efficacy of Cosmetic Products 2008.
- Próby płatkowe wg Jadassohna – Blocha w modyfikacji Rudzkiego prowadzono pod nadzorem lekarzy specjalistów dermatologów. Ocenę właściwości alergizujących i podrażniających preparatu dokonano na grupie 30 zdrowych wolontariuszy bez wywiadu alergologicznego, zapoznanych z przeciwwskazaniami i zaleceniami dotyczącymi tego badania. Kwalifikacja, nanoszenie prób oraz odczyt mają miejsce w pracowni Diagnostic-test. Badany preparat w stężeniu handlowym nanosi się do komór Plastrów naskórkowo-płatkowych Finn Chamber[®], które następnie przymocowuje się w okolicy między łopatkowej. Próby zdejmowane są po upływie 48 godzin oraz dokonywany jest pierwszy odczyt. Kolejny odczyt ma miejsce 72 godziny po założeniu próby. Lekarz dermatolog na podstawie obserwacji odczynu skóry ocenia działanie drażniące i alergizujące badanej substancji. Odczyn dodatni (rumień) potwierdza właściwości alergizujące preparatu, wynik ujemny (brak rumienia) potwierdza brak właściwości alergizujących.

4. CEL BADANIA

Badanie ma na celu ocenę właściwości drażniących i alergizujących produktu u zdrowego, dorosłego ochotnika poprzez jednokrotne nałożenie testu płatkowego i odczyt reakcji skóry po upływie 48 i 72 godzin.

5. DOBÓR PROBANTÓW- OCHOTNIKÓW DO BADAŃ

Dobór probantów – ochotników prowadzony został przez lekarza dermatologa zgodnie z Deklaracją Helsińską z 1964 r. (z późniejszymi uzupełnieniami), przepisami polskimi, UE, wytycznymi Cosmetics Europe z zastosowaniem kryteriów włączeń i wyłączeń. W badaniu brało udział 30 osób w wieku 26 - 58 lat: 16 kobiet i 14 mężczyzn, które spełniały wymagania dotyczące włączenia do badań oraz wyraziły świadomą zgodę uczestnictwa w badaniu. Skóra w miejscu była prawidłowa, bez zmian chorobowych. Badanych poinformowano, by w tym czasie nie stosowali żadnych leków antyhistaminowych lub środków farmakologicznych, mogących mieć wpływ na wynik badania.

6. WYNIKI

Probant	Wiek	Płeć	Wynik	Probant	Wiek	Płeć	Wynik
1	28	M	Ujemny (-)	16	44	M	Ujemny (-)
2	34	K	Ujemny (-)	17	58	M	Ujemny (-)
3	26	K	Ujemny (-)	18	28	K	Ujemny (-)
4	36	M	Ujemny (-)	19	31	M	Ujemny (-)
5	54	K	Ujemny (-)	20	44	M	Ujemny (-)
6	42	M	Ujemny (-)	21	30	K	Ujemny (-)
7	43	K	Ujemny (-)	22	52	M	Ujemny (-)
8	37	K	Ujemny (-)	23	30	K	Ujemny (-)
9	50	K	Ujemny (-)	24	39	M	Ujemny (-)
10	39	M	Ujemny (-)	25	26	K	Ujemny (-)
11	40	K	Ujemny (-)	26	56	K	Ujemny (-)
12	27	M	Ujemny (-)	27	35	K	Ujemny (-)
13	44	M	Ujemny (-)	28	47	M	Ujemny (-)
14	49	K	Ujemny (-)	29	29	M	Ujemny (-)
15	26	K	Ujemny (-)	30	40	K	Ujemny (-)

Legenda:

E (zaczerwienienie) - (0) – zero; (1) – słabe; (2) – średnie; (3) – silne; (4) – bardzo silne

O (obrzęk) - (0) – zero; (1) – słabe; (2) – średnie; (3) – silne; (4) – bardzo silne

S (złuszczenie) - (0) – zero; (1) – słabe; (2) – średnie; (3) – silne; (4) – bardzo silne

(?) – wynik wątpliwy/podrażnienie od plastra

M – mężczyzna, K – kobieta

WYNIK BADANIA: U 30 probantów wyniki prób płatkowych wypadły **ujemnie**, co oznacza, że produkt nie wywołał odczynu drażniącego ani alergizującego u osób badanych.

7. WNIOSKI

1. Po przeprowadzeniu prób płatkowych stwierdza się, że **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemiczne złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** nie wywiera działania drażniącego ani alergizującego.
2. Wydana opinia nie dotyczy osób, u których występuje alergia na którykolwiek ze składników ocenianego preparatu.
3. Badany preparat spełnia wymagania stawiane wyrobom kosmetycznym o deklarowanych właściwościach odnośnie bezpieczeństwa dla zdrowia ludzi.
4. Wydana opinia nie zawiera analizy składu produktu.

Podpis i pieczęć lekarza przeprowadzającego badanie

 dr n. med. Adam A. Wroński	 dr n. med. Aleksander Wroński
---	---

1. Sprawozdanie z badań bez zgody laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości. Inna forma kopiowania wymaga pisemnej zgody Wykonawcy.
2. Raport z badań wykonano w 2 jednobrzmiących egzemplarzach (egz. 1 – Zleceniodawca, egz. 2 – Diagnostic-Test).
3. Wyniki odnoszą się wyłącznie do wyrobu o składzie recepturalnym podanym przez Zleceniodawcę.
4. Przeprowadzone badanie jest badaniem in vivo, czyli oceną wpływu kosmetyku na skórę zgodnie z Ustawą o kosmetykach z dnia 30 marca 2001 i nie nosi znamion badania klinicznego w rozumieniu Ustawy o Prawie farmaceutycznym z dnia 6 września 2001.
5. Prezentowane wyniki dotyczą wyłącznie badanej próbki. Po zakończeniu badania Dr Koziej Sp. z o.o. sp.k. nie przechowuje przekazanych przez Zleceniodawcę badania materiałów ani próbek testowanych produktów.

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ OŚWIADCZEŃ
O PRODUKCIE:
BADANIA APLIKACYJNE PRODUKTU KOSMETYCZNEGO**

Wyrób Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu)
zawierający niechemiczne złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną

Osoba odpowiedzialna Goldex Nowicki Piotr
ul. Mazurska 10,
42-202 Częstochowa

Numer raportu B-1299/16
Data wystawienia 14.11.2016

Spis treści

1. PODSTAWA WYKONANIA BADAŃ	3
2. CHARAKTERYSTYKA WYROBU	3
3. METODOLOGIA BADAŃ	3
4. CEL BADANIA	4
5. DOBÓR PROBANTÓW - OCHOTNIKÓW DO BADAŃ	4
6. WYNIKI	4
7. WNIOSKI	8

1. PODSTAWA WYKONANIA BADAŃ

Data przyjęcia zlecenia	15.09.2016
Badania prowadzone w okresie	19.09.2016 – 10.11.2016
Numer raportu	B-1299/16
Data wystawienia raportu	14.11.2016

DANE ZLECENIODAWCY

Goldex Nowicki Piotr, ul. Mazurska 10, 42-202 Częstochowa

DANE OSOBY ODPOWIEDZIALNEJ ZA PRODUKT

Nazwa firmy	Goldex Nowicki Piotr
Adres	ul. Mazurska 10, 42-202 Częstochowa

Nazwa produktu	Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemiczne złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną
Skład jakościowy	Aqua, Silver (nano), Gold (nano), Copper (Nano)

2. CHARAKTERYSTYKA WYROBU

Opakowanie	Oryginalne – plastikowa butelka z atomizerem, zawierająca wszystkie niezbędne informacje na temat produktu
Wygląd	Bezwonny płyn o lekko różowym kolorze
Przeznaczenie	Płyn do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry

Za zgodność z deklarowanym składem jakościowym i ilościowym oraz czystość mikrobiologiczną przesłanych do badań próbek odpowiada Osoba odpowiedzialna za produkt.

3. METODOLOGIA BADAŃ

- Badania wykonano zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) Nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009r. dotyczącym produktów kosmetycznych.
- Badania przeprowadzono na podstawie rekomendacji Cosmetics Europe – The Personal Care Association Guidelines:
 - product test guidelines for the Assessment of Human Skin Compatibility 1997
 - guidelines for the evaluation of the Efficacy of Cosmetic Products 2008.

Wszystkie badania produktu kosmetycznego o nazwie **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemiczne złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** prowadzono pod nadzorem lekarzy specjalistów dermatologów na probantach – ochotnikach w warunkach domowych (panel domowy).

- Skóra oraz odczucia subiektywne probantów, były badane i oceniane przez lekarza dermatologa oraz okulistę, przed zastosowaniem preparatu oraz po zakończonym badaniu.
- Dodatkowych, lecz istotnych informacji, dotyczących działania preparatu dostarczali sami badani. W tym celu pozostawali oni w stałym kontakcie z lekarzem.
- Probandci – ochotnicy otrzymali po 1 opakowaniu **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemiczne złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** i zostali

zobowiązani do regularnego stosowania w okresie 4 tygodni, zgodnie z zaleceniami producenta: nanieść na suchą skórę stref intymnych lub wybrane miejsce na ciele i pozostawić do wchłonięcia; nie stosowania w tym czasie żadnych innych wyrobów o identycznym lub analogicznym przeznaczeniu, natychmiastowego przerwania stosowania produktu, w przypadku wystąpienia jakichkolwiek negatywnych objawów w miejscu stosowania i zgłoszenia ich do prowadzącego badania lekarza dermatologa, obserwacji i szczegółowego odnotowywania uwag, dotyczących własności użytkowych testowanego preparatu, zgłaszania się do lekarza dermatologa na badania kontrolne.

4. CEL BADANIA

Badanie ma na celu ocenę właściwości aplikacyjnych oraz potwierdzenie oświadczeń o produkcji.

5. DOBÓR PROBANTÓW - OCHOTNIKÓW DO BADAŃ

Dobór probantów – ochotników prowadzony został przez lekarza dermatologa zgodnie z Deklaracją Helsińską z 1964 r. (z późniejszymi uzupełnieniami), przepisami polskimi, UE, wytycznymi Cosmetics Europe z zastosowaniem kryteriów włączeń i wyłączeń. W badaniu brało udział 30 kobiet w wieku 26 – 59 lat, które spełniały wymagania dotyczące włączenia do badań oraz wyrazili świadomą zgodę uczestnictwa w badaniu. Przed przystąpieniem do aplikacji skóra probantów była badana przez lekarzy specjalistów z zakresu dermatologii. W chwili przystąpienia do badań na skórze probantów nie występowały żadne zmiany chorobowe, objawy podrażnień czy alergii. Badanych poinformowano, by w tym czasie nie stosowali żadnych leków antyhistaminowych lub środków farmakologicznych, mogących mieć wpływ na wynik badania.

6. WYNIKI

Skala punktowa (ocena słowna):

1 pkt. – zdecydowanie negatywna/zła/nieprzyjemna

2 pkt. – słaba

3 pkt. – średnia/przeciętna

4 pkt. – dobra/przyjemna

5 pkt. – bardzo dobra, doskonała

T – Tak, N – Nie, 0 – nie mam zdania, A – nie dotyczy

Ocena właściwości badanego preparatu

Probant	Wiek	Rodzaj skóry	Powoduje podrażnienia	Odświeża	Wspomaga pielęgnację skóry trądzikowej	Łagodzi podrażnienia	Koi	Łagodzi zaczerwienienia	Eliminuje nieprzyjemny zapach	Pozostawia uczucie nawilżenia	Pozostawia uczucie komfortu	Łatwo się aplikuje
1	29	Normalna	N	T	0	T	T	T	T	T	T	T
2	48	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	T
3	36	Mieszana	N	T	0	T	T	T	T	T	T	T
4	31	Normalna	N	T	0	0	0	0	T	T	T	T
5	53	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	N	T	T
6	42	Mieszana	N	T	0	T	T	T	T	T	T	N
7	33	Normalna	N	T	0	T	T	T	T	T	T	T
8	47	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	T
9	26	Normalna	N	T	0	0	0	0	T	T	T	T
10	40	Normalna	N	T	0	T	T	0	T	T	T	T
11	36	Mieszana	N	T	T	T	T	T	T	N	T	T
12	43	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	T
13	31	Normalna	N	T	0	0	0	0	T	T	T	T
14	54	Mieszana	N	T	0	T	T	T	T	T	T	N
15	38	Mieszana	N	T	0	T	T	T	T	T	T	T
16	39	Normalna	N	T	T	0	0	0	N	T	T	T
17	59	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	T
18	33	Normalna	N	T	0	T	T	0	T	T	T	T
19	40	Mieszana	N	T	T	T	T	T	T	N	T	N
20	35	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	T
21	43	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	T
22	28	Normalna	N	T	0	T	T	0	T	T	T	T
23	32	Mieszana	N	T	0	T	T	T	T	T	T	T
24	34	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	N	T	N
25	51	Normalna	N	T	T	T	T	0	T	T	T	T
26	44	Mieszana	N	T	0	T	T	T	T	N	T	T
27	29	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	T
28	38	Normalna	N	T	0	0	0	0	N	T	T	T
29	27	Mieszana	N	T	0	T	T	T	T	N	T	T
30	46	Sucha	N	T	T	T	T	T	T	T	T	N

5/9

Ocena właściwości użytkowych preparatu

Probant	Konsystencja	Rozprowadzanie	Wchłanianie	Wydajność	Uczucie lekkości, kleistości skóry po użyciu produktu	Efekt wzmoczonego ściągnięcia/napięcia skóry po użyciu produktu	Ogólna ocena
1	5	5	5	5	N	N	5
2	5	4	5	5	N	N	5
3	5	5	5	5	N	N	5
4	5	5	5	5	N	N	5
5	5	4	4	5	N	N	5
6	5	5	4	5	N	N	5
7	3	4	5	5	N	N	5
8	5	5	5	5	N	N	3
9	5	5	4	4	N	N	5
10	4	4	5	3	N	N	4
11	5	5	5	4	N	N	5
12	5	5	5	5	N	N	4
13	5	5	5	5	N	N	5
14	5	4	4	5	N	N	5
15	5	5	5	5	N	N	4
16	5	5	5	4	N	N	5
17	4	4	5	5	N	N	5
18	5	5	5	5	N	N	4
19	5	5	5	4	N	N	5
20	5	5	4	5	N	N	5
21	5	5	5	5	N	N	4
22	4	4	5	4	N	N	5
23	5	5	5	5	N	N	5
24	5	5	4	4	N	N	5
25	5	5	5	5	N	N	5
26	5	5	5	4	N	N	4
27	4	4	5	5	N	N	5
28	5	5	4	4	N	N	3
29	5	5	5	5	N	N	5
30	5	5	5	4	N	N	5

6/9

Odpowiedzi na pytania:

1. Powoduje podrażnienia

Tak – 0% Nie – 100% Nie wiem – 0%

2. Odświeża

Tak – 100% Nie – 0% Nie wiem – 0%

3. Łagodzi podrażnienia

Tak – 83% Nie – 0% Nie wiem – 17%

4. Koi

Tak – 83% Nie – 0% Nie wiem – 17%

5. Łagodzi zaczerwienienia

Tak – 70% Nie – 0% Nie wiem – 30%

6. Eliminuje nieprzyjemny zapach

Tak – 93% Nie – 7% Nie wiem – 0%

7. Pozostawia uczucie nawilżenia

Tak – 80% Nie – 20% Nie wiem – 0%

8. Pozostawia uczucie komfortu

Tak – 100% Nie – 0% Nie wiem – 0%

9. Łatwo się aplikuje

Tak – 83% Nie – 17% Nie wiem – 0%

10. Uczucie lepkości, kleistości skóry po użyciu produktu

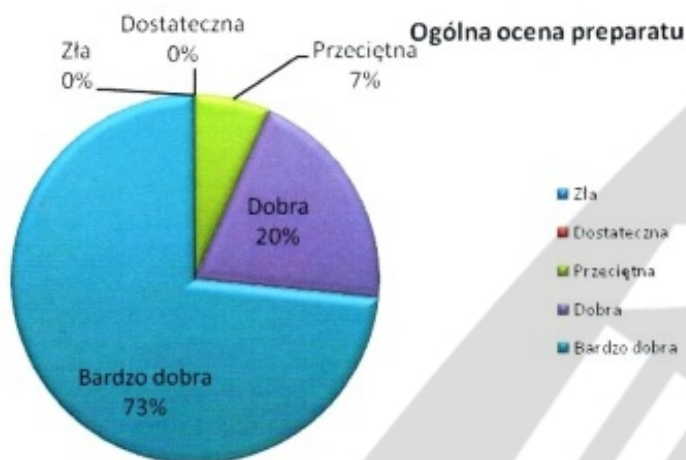
Tak – 0% Nie – 100% Nie wiem – 0%

11. Efekt wzmożonego ściągnięcia/napięcia skóry po użyciu produktu

Tak – 0% Nie – 100% Nie wiem – 0%

W ocenie właściwości użytkowych uzyskano następujące oceny:

1. Konsystencja – **Bardzo dobra (4,8)**
2. Rozprowadzanie – **Bardzo dobre (4,7)**
3. Wchłanianie – **Bardzo dobre (4,8)**
4. Wydajność – **Bardzo dobra (4,6)**
5. Ocena ogólna – **Bardzo dobra (4,7)**



7. WNIOSKI

Na podstawie przeprowadzonych przez lekarzy dermatologów badań, indywidualnych ocen probantów oraz zebranych wywiadów stwierdzono, iż:

1. badany produkt kosmetyczny **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemicznie złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** nie wywołuje objawów, które świadczyłyby o jego szkodliwym tj. alergicznym lub toksycznym – drażniącym wpływie na skórę ludzką, gdyż żadna też z osób biorących udział w badaniu nie zgłosiła istotnych dolegliwości podmiotowych tj. uczucia świądu, pieczenia, ściągania lub innych, mogących świadczyć o ujemnym wpływie ocenianego wyrobu na ich skórę.
2. Wydana opinia nie dotyczy osób, u których występuje alergia na którykolwiek ze składników ocenianego preparatu.
3. Można stwierdzić, iż **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemicznie złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** to produkt kosmetyczny, który może być polecany do codziennej pielęgnacji ciała oraz higieny okolic intymnych osób ze skłonnością do podrażnień i infekcji niezależnie od wieku.
4. Specjalna opracowana formuła płynu zawierająca nanokoloidy srebra, złota i miedzi wykazuje bardzo korzystne, wielokierunkowe działanie mające na celu poprawę wyglądu i kondycji skóry.
5. Zawarte w ocenianym produkcie aktywne składniki powodują, iż posiada on właściwości antybakteryjne i grzybobójcze dzięki czemu może być polecany zarówno do skutecznej pielęgnacji stref intymnych oraz jako uzupełnienie terapii przeciwtrądzikowej, przeciwwirusowej jak też innych zmian zapalnych.
6. W opinii dermatologów zastosowane naturalne składniki zapewniają prawidłową mikroflorę bakteryjną, działają kojąco i łagodząco, dzięki czemu wpływają na szybsze ustępowanie różnego rodzaju stanów zapalnych i podrażnień.
7. Zapewnienie właściwej fizjologicznej flory bakteryjnej przyczynia się do wzmocnienia naturalnej bariery ochronnej, co gwarantuje wzrost odporności i znaczne ograniczenie skłonności do infekcji i stanów zapalnych.
8. Probandci potwierdzają, iż testowany produkt w czasie systematycznej aplikacji łagodzi i koi oraz chroni wrażliwą i delikatną skórę przed podrażnieniami.

9. Dobrze skomponowane składniki o uzupełniającym się działaniu powodują, iż oceniany płyn nie powoduje przesuszenia, ani jakiegokolwiek podrażnienia czy wzmożonego napięcia skóry ciała co często obserwuje się po użyciu zwykłych mydeł,
10. Testowany produkt po zastosowaniu dzięki odpowiedniej pielęgnacji, zachowaniu czystości daje poczucie zadbanej i wypielęgowanej skóry.
11. Obserwacje probantów oraz lekarzy dermatologów potwierdziły, że w trakcie systematycznej aplikacji **Preparatu do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierającego niechemicznie złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** następuje złagodzenie zaczerwienień i ukojenie różnego rodzaju podrażnień.
12. Po zastosowaniu testowanego produktu, dzięki jego właściwościom i składnikom kojącym, skóra nie jest ani podrażniona, ani nadmiernie napięta czy też przesuszona.
13. Testowany produkt **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemicznie złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** posiada liczne walory użytkowe, takie jak:
 - odpowiednią konsystencję,
 - estetyczną różową barwę,
 - brak kompozycji zapachowej zmniejsza ryzyko podrażnień,
 - dużą wydajność,
 - łatwo się aplikuje,
 - odpowiednią nie zmieniającą się w czasie aplikacji trwałość efektu działania, a to cechy, które dodatkowo zachęcają do regularnego stosowania preparatu.
14. Dzięki efektom działania i właściwościom użytkowym testowany płyn stanowi miłą część codziennej pielęgnacji stref intymnych oraz skóry ciała..
15. Testowany produkt kosmetyczny **Preparat do higieny intymnej oraz pielęgnacji skóry (H₂O Ag Au Cu) zawierający niechemicznie złoto, srebro oraz miedź nanokoloidalną** spełnia walory użytkowe stawiane przez producenta.

Podpis i pieczęć lekarza przeprowadzającego badanie

<p>Dr n. med. Adam A. Wroński specjalista dermatolog tel. kom. 180 1277091 1000831</p>	<p>Dr n. med. Aleksander Wroński specjalista dermatolog Białystok, ul. Górna 20A/4 2367752</p>
<p>dr n. med. Adam A. Wroński</p>	<p>dr n. med. Aleksander Wroński</p>

1. Sprawozdanie z badań bez zgody laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości. Inna forma kopiowania wymaga pisemnej zgody Wykonawcy.
2. Raport z badań wykonano w 2 jednobrzmiących egzemplarzach (egz. 1 – Zleceniodawca, egz. 2 –Diagnostic-Test).
3. Wyniki odnoszą się wyłącznie do wyrobu o składzie recepturalnym podanym przez Zleceniodawcę.
4. Przeprowadzone badanie jest badaniem in vivo, czyli oceną wpływu kosmetyku na skórę zgodnie z Ustawą o kosmetykach z dnia 30 marca 2001 i nie nosi znamion badania klinicznego w rozumieniu Ustawy o Prawie farmaceutycznym z dnia 6 września 2001.
5. Prezentowane wyniki dotyczą wyłącznie badanej próbki. Po zakończeniu badania Dr Koziej Sp. z o.o. sp.k. nie przechowuje przekazanych przez Zleceniodawcę badania materiałów ani próbek testowanych produktów.