



Milano, 9 novembre 2020

**VALUTAZIONE del POTENZIALE IRRITANTE CUTANEO mediante PATCH TEST  
OCCLUSIVO a 48 ORE**

METODO: Ref. T11C

COMMITTENTE: **ANDREA GALLO di LUIGI s.r.l.**  
**Via Erzelli, 9**  
**16152 Genova**

PRODOTTO: **USE PIATTI**  
**Ref. ISPE: 145/20/01 – 302/20**

DATA DI INIZIO DEL TEST: 20/10/2020

DATA DI CONCLUSIONE: 05/11/2020

**CRITERI ETICI E DI QUALITÀ**

Questo studio è stato condotto in accordo con i metodi del sistema di gestione qualità, secondo i principi generali di buona pratica di laboratorio (GLP) e di buona pratica clinica (GCP), e secondo i principi definiti nella World Medical Association Declaration of Helsinki.

**RIFERIMENTI**

I dati riportati in questo rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato.  
Il rapporto può essere riprodotto solo per intero.

ISPE s.r.l.  
Direttore del Laboratorio  
Dr. Luigi Rigano



**INDICE**

1. SCHEDA CAMPIONE	Pag. 3
2. OBIETTIVO dello STUDIO	Pag. 4
3. SELEZIONE dei VOLONTARI	Pag. 4
3.a. Criteri di ammissione e di reclutamento	Pag. 4
3.b. Criteri di inclusione	Pag. 4
3.c. Criteri di esclusione	Pag. 5
3.d. Drop-out	Pag. 5
3.e. Restrizioni	Pag. 5
4. METODO	Pag. 6
4.a. Modalità di effettuazione	Pag. 6
4.b. Normalizzazioni e controlli	Pag. 6
4.c. Lettura dei risultati	Pag. 6
4.d. Modalità di lettura	Pag. 7
4.e. Precisione del metodo	Pag. 7
5. CALCOLO del PICI e del PIC	Pag. 8
6. RISULTATI	Pag. 9
7. CONCLUSIONI	Pag. 11
8. BIBLIOGRAFIA	Pag. 12
9. SCHEDA RIEPILOGATIVA delle REAZIONI OSSERVATE	Pag. 13



**1. SCHEDA CAMPIONE**

REF. CAMPIONE: **USE PIATTI Ref. ISPE: 145/20/01 – 302/20**

DATA RICEVIMENTO CAMPIONE: 14/10/2020

PRODOTTO:

- FORMA FISICA: liquido

- COLORE: incolore

FORMULA:

- NOTA: / sì /

- ALTRE INFORMAZIONI: / /

ALTRE INFORMAZIONI RELATIVE ALLA SICUREZZA DEL PRODOTTO:

Nessuna.

ARCHIVIO: 1 controcampione con referenza **Ref. ISPE: 145/20/01 – 302/20** e la documentazione relativa a questo studio verranno conservati rispettivamente per 1 e per 10 anni nei nostri archivi. Dopo tali periodi, salvo diversa richiesta del cliente, saranno eliminati.



**VALUTAZIONE del POTENZIALE IRRITANTE CUTANEO mediante  
PATCH TEST OCCLUSIVO a 48 ORE  
(Ref.T11C)**

**2. OBIETTIVO dello STUDIO**

Il metodo consiste nell'applicare il prodotto con l'ausilio di Finn Chambers (cellette di alluminio con volume di 20 microlitri) sulla schiena e/o sull'avambraccio dei soggetti selezionati. Il potenziale irritante del prodotto viene valutato mediante controlli effettuati a tre tempi distinti:

✓ a 30 minuti ( $T_1$ ) dall'applicazione dell'occlusione,

*per valutare il Potenziale Irritante Cutaneo Immediato (PICI);*

✓ a 48 ore ( $T_2$ ) dall'applicazione dell'occlusione e

✓ a 24 ore dalla rimozione dell'occlusione ( $T_3$ )

*per valutare il Potenziale Irritante Cutaneo (PIC).*

**3. SELEZIONE dei VOLONTARI**

**3.a. Criteri di ammissione e di reclutamento**

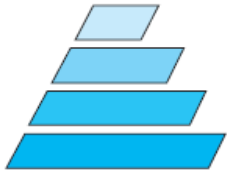
Il test è condotto in accordo con la dichiarazione di Helsinki su 20 volontari con pelle sensibile (18 femmine e 2 maschi) di età media pari a 58,1 anni.

I soggetti vengono informati circa la natura, lo scopo e i rischi dello studio, e danno il proprio consenso scritto prima dell'inizio del test.

La selezione è condotta secondo i seguenti criteri:

**3.b. Criteri di inclusione**

- Razza caucasica.
- Uomini e donne, 18 – 70 anni, in buona salute.
- Soggetti con pelle sensibile.
- Soggetti in grado di attenersi alle direttive dello studio e di presentarsi ad ogni controllo per l'intera durata dello studio.
- Soggetti che hanno completato il processo di informazione e firmato il consenso informato
- Soggetti che accettano di non esporsi al sole o a lampade UV per la durata dello studio.



### 3.c. Criteri di esclusione

- Donne in stato di gravidanza o allattamento.
- Soggetti in corso di trattamento topico o sistemico con qualsiasi farmaco che possa influire sull'esito del test (antinfiammatori, corticosteroidi, etc).
- Soggetti con patologie sistemiche o disturbi cutanei (come eczema, psoriasi, acne severa, colore della pelle disomogeneo, etc) che possano influire sull'esito del test o aumentare il rischio per il volontario.
- Soggetti che si sono sottoposti a prove epicutanee nelle 4 settimane precedenti la data di inizio dello studio.

### 3.d. Drop – out

Si considerano causa di interruzione dello studio le seguenti ragioni:

- libera scelta del soggetto;
- motivazioni mediche non correlate allo studio (es. malattie, interventi chirurgici, etc.);
- motivazioni correlate allo studio.

I casi di drop-out verificatisi durante lo studio vengono comunque segnalati.

### 3.e. Restrizioni

Per tutta la durata della prova vengono imposte le seguenti restrizioni:

- applicare prodotti e/o detergenti sulla zona di applicazione del patch;
- bagnare il cerotto;
- effettuare attività sportive;
- esporsi ai raggi UVA e UVB.



## 4. METODO

### 4.a. Modalità di effettuazione

Le sostanze da testare vengono poste direttamente nelle Finn Chambers, cellette di alluminio del diametro di 8 mm che vengono applicate sulla cute entro pochi minuti dal riempimento, per evitare l'evaporazione o l'essiccamento del prodotto.

L'applicazione delle cellette viene effettuata in doppio per ciascun campione: una celletta viene applicata sull'avambraccio (per la determinazione del PICI) e un'altra sulla schiena (per la determinazione del PIC), dopo aver eliminato il sebo dalla cute.

### 4.b. Normalizzazioni e controlli

Contemporaneamente all'applicazione del prodotto, viene applicata una celletta vuota, nelle stesse condizioni operative, come controllo di reazione negativo (bianco). In caso di risposta positiva in tale area, il risultato del volontario viene escluso dal test.

Nel caso di prodotti diluiti in acqua o dispersi in vaselina, viene inoltre applicata un'ulteriore celletta contenente il solo veicolo.

### 4.c. Lettura dei risultati

A 30 minuti dall'applicazione viene rimossa la prima serie di cellette e viene valutato il **Potenziale Irritante Cutaneo Immediato (PICI, T<sub>1</sub>)**.

Il **Potenziale Irritante Cutaneo (PIC)** viene valutato in base alle reazioni cutanee comparse a 48 ore dall'applicazione (**T<sub>2</sub>**) e a 24 ore dalla rimozione dell'occlusione (**T<sub>3</sub>**).



#### 4.d. Modalità di lettura

La lettura dei risultati viene eseguita 30 minuti dopo la rimozione dei cerotti per permettere alla cute di perdere, almeno in parte, l'arrossamento eventualmente provocato dall'occlusione. Un arrossamento evidente e circoscritto all'area della celletta è indice di irritazione provocata dal prodotto.

Le reazioni osservate vengono valutate in base alla seguente scala di valutazione:

-	<b>assenza di eritema</b>
+/-	<b>debole eritema non uniforme</b>
+	<b>eritema roseo-rosso uniforme di grado lieve</b>
++	<b>eritema rosso acceso molto evidente, di grado moderato, limiti netti; possibile edema non uniforme</b>
+++	<b>eritema di grado severo con edema diffuso; possibili vescicole e/o pustole a livello follicolare</b>

Viene inoltre presa in considerazione la comparsa di eventuali **reazioni di natura allergica**. Queste si differenziano dalle reazioni irritative per le seguenti caratteristiche:

- presenza di edema e vescicolazione eczematiformi
- tendenza della reazione a debordare a macchia d'olio dalla ristretta zona di applicazione dell'allergene

La comparsa di una reazione allergica è espressione di una sensibilizzazione allergica del soggetto ad uno o più componenti del prodotto.

#### 4.e. Precisione del metodo

L'incertezza di misura del metodo è calcolata sulla base di risultati ottenuti nel corso di prove di ripetibilità interna, eseguite dallo stesso operatore e con le stesse modalità su campioni testati in precedenza tenendo conto del fattore di variabilità biologica individuale.

Sulla base dei dati raccolti con l'ultimo aggiornamento è stato calcolato un valore di incertezza del metodo pari al  $\pm 3\%$  (CL 95%).



## 5. CALCOLO del PICI e del PIC

Il **Potenziale Irritante Cutaneo Immediato (PICI)** e il **Potenziale Irritante Cutaneo (PIC)** vengono valutati separatamente. La capacità irritante del prodotto viene espressa come percentuale d'irritazione valutata considerando il numero e l'entità delle irritazioni provocate dal prodotto sulla totalità dei soggetti.

In particolare vengono considerate le seguenti classi di reazione:

- reazioni positive (da + a +++), osservate al momento della rimozione dell'occlusione (tempo  $T_2$ );
- reazioni positive (da + a +++), comparse al tempo  $T_3$  (quindi non visibili alla rimozione dell'occlusione -  $T_2$ ).

Dalla somma del numero di reazioni riportato per ognuna delle classi sopra indicate si ottiene il **n° totale di casi di irritazione** e viene quindi calcolata la conseguente **percentuale di irritazione** utilizzando la seguente formula:

$$\text{Percentuale di irritazione} = \frac{\text{N° totale casi irritati}}{20} \times 100$$

Vengono inoltre segnalate in tabella, sebbene esse non rientrino nel calcolo del potenziale irritante, eventuali reazioni di natura allergica che si differenziano dalle reazioni irritative per le caratteristiche riportate al paragrafo 4.d.

Sulla base dei dati di letteratura, in relazione alla percentuale di irritazione ottenuta, il prodotto testato può essere considerato:

0% ≤ 5%	NON IRRITANTE
> 5% ≤ 10%	DEBOLE IRRITANTE
> 10% ≤ 30%	LIEVE IRRITANTE
> 30% ≤ 50%	MODERATO IRRITANTE
> 50% ≤ 80%	FORTE IRRITANTE
> 80 %	MASSIMO IRRITANTE





**6. RISULTATI**

PRODOTTO: **USE PIATTI Testato tal quale**

**Ref. ISPE: 145/20/01 – 302/20**

**POTENZIALE IRRITANTE CUTANEO IMMEDIATO (PICI)**

**(30 minuti dopo l'applicazione del prodotto, T<sub>1</sub>)**

<b>N° TOTALE SOGGETTI: 20</b>	
<b>N° SOGGETTI IRRITATI</b>	
<b>n° casi +</b> eritema roseo-rosso uniforme di grado lieve	0
<b>n° casi ++</b> eritema rosso acceso molto evidente, di grado moderato, limiti netti, possibile edema non uniforme	0
<b>n° casi +++</b> eritema di grado severo con edema diffuso, possibili vescicole e/o pustole a livello follicolare	0
<b>N° totale casi di irritazione</b>	0
<b>Percentuale di irritazione</b>	<b>0%</b>



PRODOTTO: **USE PIATTI Testato all' 1% in acqua deionizzata**

**Ref. ISPE: 145/20/01 – 302/20**

**POTENZIALE IRRITANTE CUTANEO (PIC)**

**[48 ore dopo l'applicazione del prodotto (T<sub>2</sub>) e  
24 ore dopo la rimozione dell'occlusione (T<sub>3</sub>)]**

<b>N° TOTALE SOGGETTI: 20</b>	
<b>N° SOGGETTI IRRITATI</b>	
<b>n° casi +</b> eritema roseo-rosso uniforme di grado lieve	0
<b>n° casi ++</b> eritema rosso acceso molto evidente, di grado moderato, limiti netti, possibile edema non uniforme	0
<b>n° casi +++</b> eritema di grado severo con edema diffuso, possibili vescicole e/o pustole a livello follicolare	0
<b>N° totale casi di irritazione comparsi al tempo T3</b>	0
<b>N° totale casi di irritazione</b>	0
<b>Percentuale di irritazione</b>	<b>0%</b>
<b>n° casi di reazione allergica</b>	0



## 7. CONCLUSIONI

Tutti i soggetti selezionati per la prova hanno completato il test.

Il prodotto, applicato in occlusione per 30 minuti ( $T_1$ ) sulla cute di 20 volontari adulti sani con pelle sensibile, non ha provocato nessuna reazione indicativa di un Potenziale Irritante Cutaneo Immediato.

L'applicazione del prodotto in occlusione per 48 ore, sulla cute di 20 volontari adulti sani con pelle sensibile, non ha provocato nessuna reazione indicativa di un Potenziale Irritante Cutaneo, come riscontrato nei controlli effettuati alla rimozione dell'occlusione ( $T_2$ ) e 24 ore dopo la rimozione ( $T_3$ ).

In nessuno dei soggetti considerati si sono osservate reazioni di tipo allergico.

PRODOTTO: **USE PIATTI Ref. ISPE: 145/20/01 – 302/20**

	% DI IRRITAZIONE
<b>PICI</b> (tal quale)	<b>0%</b>
<b>PIC</b> (testato all' 1% in acqua deionizzata)	<b>0%</b>

Responsabile del laboratorio

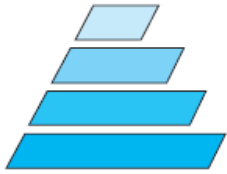
Dr. Adriana Bonfigli

Responsabile della prova

Dr. Sara Brancato

Il Dermatologo

Dr. Enzo Berardesca



## 8. BIBLIOGRAFIA

Seidenari S. Diagnostica non invasiva in dermatologia. Ed. EDRA 1998.

Serup J, Jemec G B E. Handbook of non-invasive methods and the skin. CRC Press, Inc. 1995.

Angelini G, Bonamonte D, Cassano N, Foti C, Grandolfo M. Dermatiti da contatto. Clinica Dermatologica Università di Bari 1999.

Sertoli A, Fabbri P. I test epicutanei nella diagnostica e nella ricerca allergo immunologica. Edizioni Medicea. Firenze 1977.

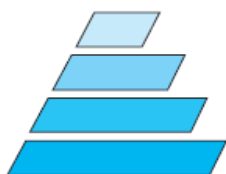
Jackson E M. Irritation and sensitization, in Cosmetic Science and Technology Series. Marcel Dekker Inc.1990: **8**: 23-42.

Pelfini C. Effetti indesiderati da cosmetici: dall'indagine sulla popolazione ai test epicutanei. *Cosmesi Dermatologica* 1990: **32**: 51-62.

Veraldi S, Bigardi A. I test epicutanei. *Doctor Dermatologia*. Nov -Dic. 1991: 13-17.

Test guidelines for the assessment of human skin tolerance of potentially irritant cosmetic ingredients - COLIPA Guidelines. August 1997.

Cosmetic product test guidelines for the assessment of human skin compatibility - COLIPA Guidelines. August 1997.



**9. SCHEDA RIEPILOGATIVA delle REAZIONI OSSERVATE**

VOLONTARI (IN ORDINE DI RECLUTAMENTO):

SOGGETTO	REAZIONI CUTANEE		
	T <sub>1</sub>	T <sub>2</sub>	T <sub>3</sub>
1	---	---	---
2	---	---	---
3	---	---	---
4	---	---	---
5	---	---	---
6	---	---	---
7	---	---	---
8	---	---	---
9	---	---	---
10	---	---	---
11	---	---	---
12	---	---	---
13	---	---	---
14	---	---	---
15	---	---	---
16	---	---	---
17	---	---	---
18	---	---	---
19	---	---	---
20	---	---	---

**LEGENDA (tipi di reazione):**

T<sub>1</sub> = dopo 30 minuti di applicazione occlusiva

T<sub>2</sub> = dopo 48 h di applicazione occlusiva, ovvero alla rimozione dell'occlusione

T<sub>3</sub> = 24 ore dopo la rimozione dell'occlusione