



# ÉTUDE D'EFFICACITÉ DERMAPOSITIVE

Rapport des études N° EE0317/ 133, N° EE0317/ 134, N° EE0317/ 135

Test d'objectivation clinique sous contrôle d'un dermatologue sur les volontaires au moyen de méthodes instrumentales.

Effectuée durant 45 jours, sur 60 sujets.

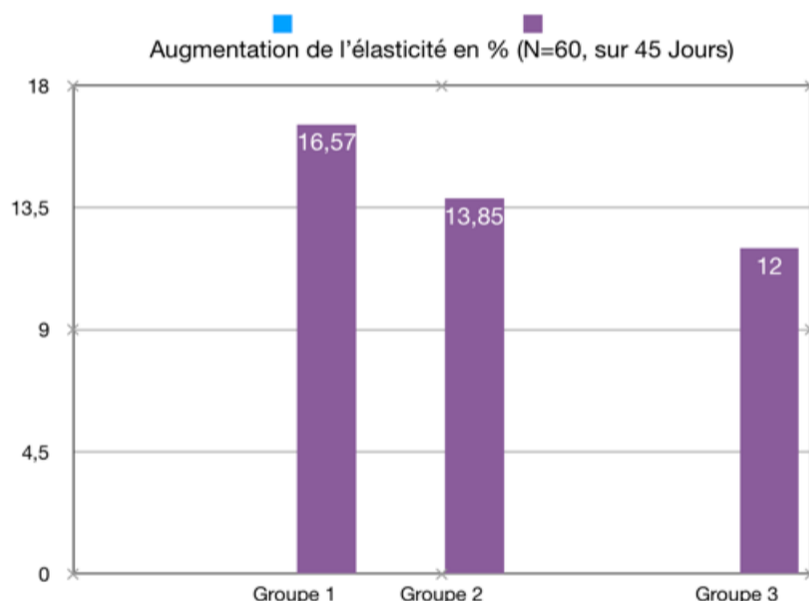
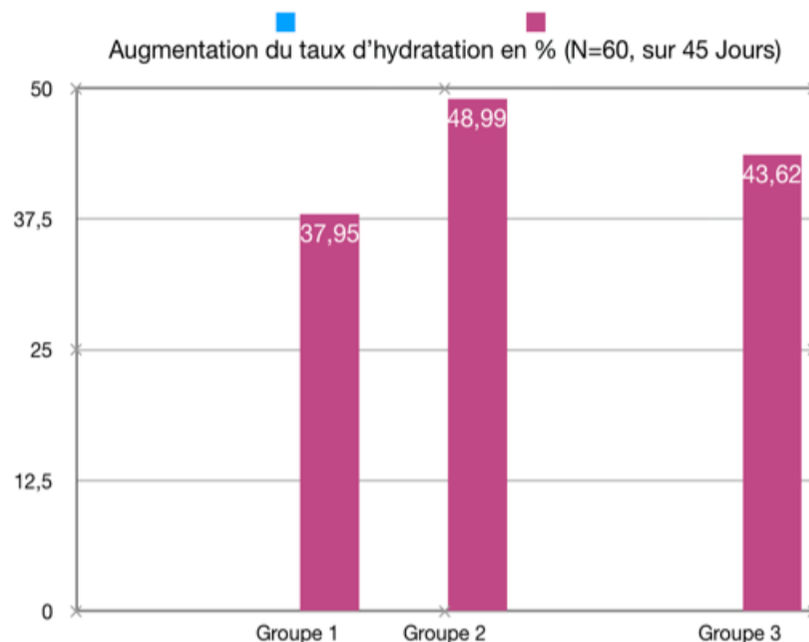
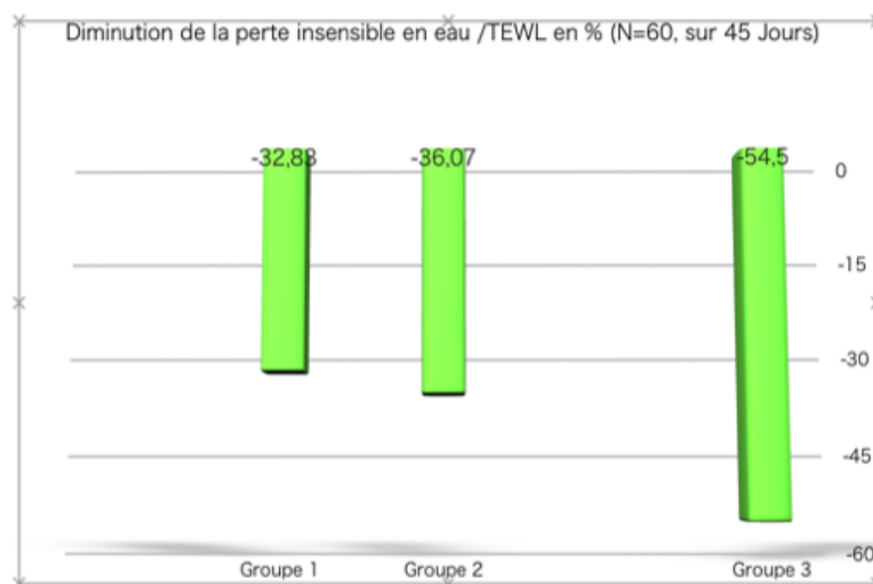
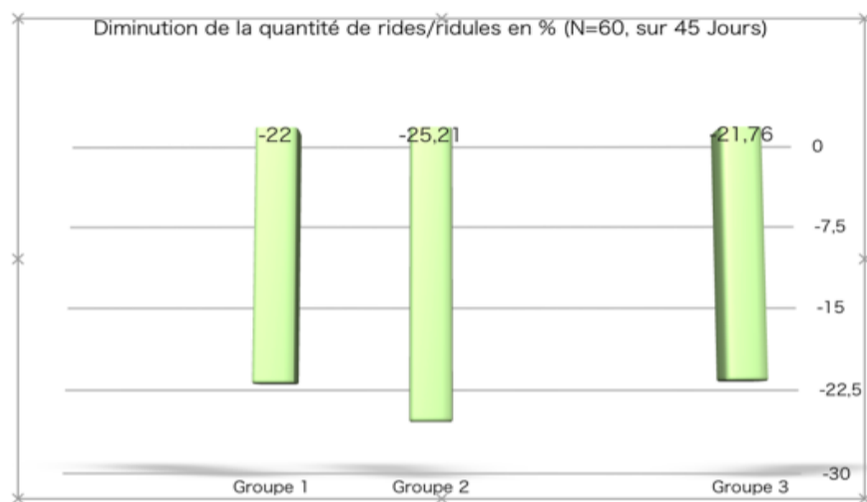
## Matériel :

Scientific Devices/ MPA Systems - Courage + Khazaka electronic GmbH

Étude réalisée sur 3 Groupes de 20 volontaires avec application au moins une fois par jour d'un des sérums Dermapositive durant 45 jours.

Échantillon total de 60 personnes

## Résultats des mesures, réalisées après 45 Jours d'utilisation



## Observation

Les mesures observées sur les 3 groupes ont montré une diminution significative des rides et ridules et de la perte insensible en eau, une augmentation significative de l'hydratation et de l'élasticité de la peau.

La perte Insensible en eau définit l'évaporation de l'eau vers l'extérieur à partir des couches profondes vers les couches superficielles, sa diminution suggère une barrière cutanée renforcée qui limite l'évaporation et concentre l'hydratation de la peau au niveau des couches superficielles.

## Conclusion

Selon les résultats obtenus lors des études d'efficacité N° EE0317/ 133, N° EE0317/ 134 et N° EE0317/ 135, la formule du sérum Dermapositive obtient les allégations suivantes :

- ☞ diminution de l'apparence des rides et ridules
- ☞ augmentation de la densité cutanée
- ☞ préservation du film hydrolipidique
- ☞ hydratation de la couche superficielle de la peau

- ☞ Produit non irritant
- ☞ Efficacité cliniquement prouvée
- ☞ Testé sous contrôle dermatologique

Tests d'usage : Constatation faite par un dermatologue après l'utilisation du produit pendant 45 jours :  
Réaction indésirables Rougeurs 1/60, Vésicules 0/60, Réaction allergique (boutons et vésicules) 1/60.

Assurance qualité

L'étude a été réalisée selon les règles de Bonne Pratique Clinique définies par le CEE (Directive N°91507 et III 3976/88 EN du 11/07/90) et par le Ministère de la Santé du Grand-Duché du Luxembourg. Les données d'observation ont été vérifiées, ainsi que leur exactitude.

L'étude a été menée selon le protocole défini par son promoteur.

Certificat de conformité

À ma connaissance, les études d'efficacité n°EE0317/ 133, n°EE0317/ 134 et n°EE0317/ 135 Dermapositive, enregistrés et archivés par Kansole Lux SARL, a été conduite conformément aux prescriptions de l'«Assurance Qualité» précitée. Il ne s'est pas produit d'évènements susceptibles d'affecter la qualité ou l'intégrité des données.

Olga Klichevitch Luxembourg le 03.04.2017

