

Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiaí/SP, Brasil

RELATÓRIO DE ENSAIO

AVALIAÇÃO DERMATOLÓGICA DA IRRITABILIDADE DÉRMICA PRIMÁRIA, ACUMULADA E SENSIBILIZAÇÃO

Patrocinador: TRILHA INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA

AV. JORNALISTA PAULO ZINGG, 961 – BAIRRO:

Endereço: V. JARAGUÁ – SÃO PAULO/SP – CEP: 05157-

030

Código do Produto: IPC.2017.0154

Nome do Produto: SABONETE LIQUIDO CREMOSO MANGA ROSA

E TANGERINA PLUS

Lote / Fabricação / Validade: PILOTO / 03/17 / 03/19

Recebimento da Amostra: 10/03/2017

Emissão do Relatório: 28/04/2017

HRIPT

IPC.2017.0154

IPC-017.01

Versão 01

Página 1 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiai/SP, Brasil

ÍNDICE

1.	INT	rrodução	3
2.	OB	BJETIVO	4
3.	ME	TODOLOGIA	4
3	.1.	Seleção dos Participantes	4
3	.2.	Informações do produto fornecidas pelo Patrocinador	5
3	.3.	Consentimento dos Participantes de Pesquisa	5
3	4.	Aplicação do Produto-Teste	6
3	.5.	Avaliação Médica de Sinais Clínicos e Sensações de Desconforto	6
3	.6.	Procedimento da Pesquisa	6
4.		SULTADOS	
5.	CO	NCLUSÃO	8
6.		FERÊNCIAS	
7.	AP	ROVAÇÕES	9
AN	EXO	1 – CARACTERÍSTICAS DOS PARTICIPANTES DA PESQUISA	10
ΔΝΙ	EXO	2 - TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO	11

HRIPT IPC.2017.0154



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiai/SP. Brasil

1. INTRODUÇÃO

Segundo a resolução RDC nº 07/2015, "Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes, são preparações constituídas por substâncias naturais ou sintéticas, de uso externo nas diversas partes do corpo humano, pele, sistema capilar, unhas, lábios, órgãos genitais externos, dentes e membranas mucosas da cavidade oral, com o objetivo exclusivo ou principal de limpá-los, perfumá-los, alterar sua aparência e ou corrigir odores corporais e ou protegê-los ou mantê-los em bom estado."

Na sociedade atual, o aspecto estético vem ganhando cada vez mais importância e dessa forma a busca pela melhora da aparência levou a um grande crescimento na indústria de cosméticos. Com esse crescimento, surgiu também a preocupação em garantir a segurança e a eficácia de seus produtos. A criação do Código de Defesa do Consumidor, as exigências da Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde e a concorrência induziram a indústria a ter maior cautela em relação à ação e benefícios dos seus produtos.

Para comprovar a eficácia e a segurança de seus produtos, as indústrias realizam testes clínicos em humanos, com acompanhamento de médicos dermatologistas.

Uma preocupação crescente da indústria de cosméticos é evitar possíveis reações adversas nos usuários de seus produtos. Afinal, o consumidor é muito mais crítico quanto à irritação cutânea provocada por um produto cosmético do que por um medicamento tópico.

Considera-se reação adversa qualquer sinal ou sintoma desencadeado por um produto tópico utilizado de maneira correta (FISHER, 1995). Entre as reações adversas cutâneas provocadas por estes produtos destaca-se a dermatite eczematosa de contato, urticária, acne e manchas (SAMPAIO & RIVITTI, 2000).

O potencial de irritação de um produto depende de uma série de variáveis: componentes usados, concentração dos ingredientes, absorção, quantidade aplicada, estado da pele, modo e frequência de aplicação e efeito cumulativo (DOOMS-GOOSSENS, 1993).

A permeabilidade da pele varia conforme a região do corpo, sendo que as pregas e a face são áreas de maior absorção. Quando aplicado sobre a pele, um produto terá maior ou menor absorção percutânea em função da sua concentração, tipo de veículo utilizado, área da superfície cutânea e tempo de contato com a pele (ZATZ,1995).

Os testes realizados com seres humanos são regulamentados segundo leis bastante rígidas, com o objetivo de proteger e resguardar os indivíduos. Estas leis variam de acordo com o país. No Brasil, estas pesquisas são permitidas, desde que tenham protocolos aprovados por uma Comissão de Ética Médica e sigam os preceitos da Declaração de Helsinque e da Resolução 466/12 (CONSELHO NACIONAL DE SAÚDE, 2012)

O teste de contato (patch test) é a principal ferramenta utilizada no diagnóstico de reação provocada por cosmético e na pesquisa de alergenicidade. Como os principais riscos potenciais do uso de um novo produto são a irritação, a alergia por sensibilização, a fototoxicidade e a fotossensibilização, na pesquisa de alergenicidade estão envolvidos os seguintes testes clínicos: irritabilidade dérmica primária e acumulada, sensibilização cutânea, fototoxicidade e fotossensibilização. Estes consistem em aplicações repetidas do produto na pele, e têm o objetivo de detectar possíveis irritações ou indução de sensibilização (KLIGMAN & WOODING, 1967, FISHER, 1995).

HRIPT IPC.2017.0154

IPC-017.01

Versão 01

Página 3 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiaí/SP. Brasil

2. OBJETIVO

Avaliar a irritabilidade dérmica primária, acumulada e a sensibilização promovidas pelo produtoteste comparado a um controle (patch test).

3. METODOLOGIA

3.1. Seleção dos Participantes

CARACT	CARACTERÍSTICAS DOS PARTICIPANTES SELECIONADOS		S
N° de participantes incluídos no estudo	60	Fototipos (Fitzpatrick)	l a IV
Sexo	MeF	Idade	18 a 63

CRITÉRIOS DE INCLUSÃO

Idade: 18 a 65 anos
Fototipos: I a V

CRITÉRIOS DE NÃO-INCLUSÃO / EXCLUSÃO

- Marcas cutâneas na área experimental que interfiram na avaliação de possíveis reações cutâneas (distúrbios da pigmentação, malformações vasculares, cicatrizes, aumento de pilosidade, efélides e nevus em grande quantidade, queimaduras solares);
- Dermatoses ativas (local e disseminada) que possam interferir nos resultados do estudo;
- Gestantes ou lactantes;
- Antecedentes de reações alérgicas, irritação ou sensações de desconforto intensas a produtos de uso tópico: cosméticos e medicamentos;
- Participantes com histórico de alergia ao material utilizado no estudo;
- Antecedentes de atopia;
- Antecedentes de patologias agravadas ou desencadeadas pela radiação ultravioleta;
- Portadores de imunodeficiências;
- Transplantados renais, cardíacos ou hepáticos;
- Exposição solar intensa ou a sessão de bronzeamento até 15 dias antes da avaliação inicial;
- Previsão de exposição solar intensa ou a sessão de bronzeamento, durante o período de condução do estudo;
- Previsão de tomar banho de mar, piscina ou sauna durante o estudo;
- · Participantes que praticam esportes aquáticos;
- Uso dos seguintes medicamentos de uso tópico sistêmico: imunossupressores, antihistamínicos, anti-inflamatórios não hormonais, e corticoides até duas semanas antes da seleção;
- Tratamento com vitamina A ácida e/ou seus derivados via oral ou tópica até 01 mês antes do início do estudo;

HRIPT IPC.2017.0154

IPC-017.01

Versão 01

Página 4 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiai/SP. Brasil

- Previsão de vacinação durante a realização do estudo ou até 03 semanas antes do estudo;
- Estar participando de outro estudo;
- Qualquer condição não mencionada acima que, na opinião do investigador, possa comprometer a avaliação do estudo;
- Histórico de ausência de aderência ou de indisposição em aderir ao protocolo de estudo;
- Profissionais diretamente envolvidos na realização do presente protocolo e seus familiares.

RESTRIÇÕES IMPOSTAS AOS PARTICIPANTES

Não realizar tratamentos estéticos ou dermatológicos durante o estudo. Medicações proibidas durante o estudo:

- Anti-inflamatórios
- Anti-histamínicos
- Imunossupressores
- Vitamina A ácida e derivados

3.2. Informações do produto fornecidas pelo Patrocinador

NOME DO PRODUTO SABONETE LIQUIDO CREMOSO MANGA ROSA E TANGERINA PLUS

FÓRMULA INCI	
AQUA	
SODIUM LAURETH SULFATE 70%	
METHYLCHLOROISOTHIAZOLINONE,	
METHYLISOTHIAZOLINONE 1,5%	
CI 15510 / 42090 / 16185	
CI 15985	
PARFUM	CONFIDENCIAL
GLYCOL DISTEARATE, SODIUM LAURETH SULFATE, AQUA	
DISODIUM EDTA	
COCAMIDE DEA	
PEG-150 DISTEARATE	
SODIUM CHLORIDE	
CITRIC ACID	

Uma amostra do produto foi armazenada e será mantida no IPclin® por um período de 2 meses a partir da emissão do Relatório de Ensaio.

3.3. Consentimento dos Participantes de Pesquisa

O objetivo e a metodologia da pesquisa foram esclarecidos para os participantes e estes assinaram um Termo de Consentimento Livre e Esclarecido (ANEXO 2).

HRIPT	IPC.2017.0154
	11 012011101

IPC-017.01

Versão 01

Página 5 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiaí/SP. Brasil

3.4. Aplicação do Produto-Teste

O produto foi aplicado diluído a 5% em água destilada sobre apósitos semi-oclusivos. Foi utilizada água destilada como controle. Os apósitos foram colocados no dorso direito ou esquerdo dos participantes (segundo aleatorização). As posições dos produtos e controle nos apósitos de cada participante foram mantidas ao longo de todo o teste.

3.5. Avaliação Médica de Sinais Clínicos e Sensações de Desconforto

Foi realizada avaliação médica inicial no momento da inclusão dos participantes para verificação da ausência de sinais clínicos iniciais incompatíveis com a inclusão dos participantes.

Os dados da avaliação médica foram registrados no caderno de investigação. O médico ficou disponível durante todo o estudo para avaliação de possíveis eventos adversos.

Os resultados foram avaliados como segue:

- <u>Sensações de desconforto</u>: os participantes foram questionados sobre as sensações de desconforto sentidas, paralelamente ao exame clínico. As sensações de desconforto relatadas foram descritas em relação à natureza (exemplo: ardência, pinicamento, prurido, repuxamento, resfriamento, aquecimento, etc.); foram classificadas quanto à intensidade como: leve, moderada ou intensa; quanto à localização; e quanto à duração; e foi verificada a imputabilidade ao produto teste.
 - Sinais clínicos: foram classificados de acordo com a tabela abaixo.

				SIN	AIS CLÍNICOS	MIZO T			
1	Nada a relatar	Ed	Edema	Pu	Pústulas	No	Nódulos	Cr	Crosta
Е	Eritema	Pa	Pápulas	Во	Bolhas	Re	Ressecamento / Descamação	V	Vesícula
S	Efeito sabão	С	Coloração (hipercromia)						
			CLASSIFIC	AÇÕ	ES DOS SINAIS CI	INICO	S	A B	
1/-	esículas 1 nº	° = 1 ou	2 Edema e	1	Leve	An	arência do	d	Difuso
	nánulas	° > 2	eritema	2	Moderado Severo/ intenso		ma e edema	p peri	Pontual Periférico

O nexo causal das reações ao produto foi investigado.

3.6. Procedimento da Pesquisa

Foi empregado o teste de contato (patch test). O produto e o controle foram aplicados sob apósito semi-oclusivo no dorso dos participantes, no lado direito ou esquerdo (de acordo com a randomização).

O teste de contato permaneceu na pele durante 48 horas, sendo retirado após esse tempo para leitura de sinais clínicos e questionamento das sensações de desconforto pelo médico dermatologista. Após a leitura, novo apósito foi colocado, mantendo-se os produtos na mesma posição.

Todas as leituras foram registradas no caderno de investigação.

As aplicações foram realizadas de acordo com a tabela a seguir:

HRIPT	IPC.2017.0154
-------	---------------

IPC-017.01

Versão 01

Página 6 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013

Jundiai/SP, Brasil

Dia da Semana	Semana	Segunda- feira	Terça-feira	Quarta-feira	Quinta-feira	Sexta-feira
	1 ^a	Α		A+L		A+L
Fase de	2 a	A+L		A+L		A+L
Indução	3 a	A+L		A+L		L
Fase de	4 a		Não b	á anliacaão do a	násita	
Descanso	5 a		Nao n	á aplicação de a	posito	
Fase de Desafio	6 a	A+L		L		

Legenda: A = aplicação; L = leitura.

4. RESULTADOS

N° de part. inc	luidos	60 N	° de part. q	ue finalizaram o estudo	58
N° de part. desistentes	2	Referência e motivo part. desistentes	WATER COLDE	19 e 41 (motivos pesso	ais)
N° de part. excluídos	0	Referência e motivo part. excluídos		Não aplicável	

Não foram detectadas reações adversas nas áreas de aplicação do produto e do controle durante o período de estudo. Nenhum participante referiu sensação de desconforto ao produto ou ao controle durante o estudo.

HRIPT	IPC.2017.0154



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiai/SP. Brasil

5. CONCLUSÃO

No estudo intitulado "AVALIAÇÃO DERMATOLÓGICA DA IRRITABILIDADE DÉRMICA PRIMÁRIA, ACUMULADA E SENSIBILIZAÇÃO", referente ao produto SABONETE LIQUIDO CREMOSO MANGA ROSA E TANGERINA PLUS, código IPC.2017.0154, enviado pelo Patrocinador TRILHA INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA, pode-se concluir que:

O produto não induziu processo de irritação e sensibilização cutânea, durante o período de estudo e, portanto, suporta o apelo "Dermatologicamente testado".

Este relatório se destina exclusivamente à Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde e ao uso interno da empresa TRILHA INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA. Nenhuma informação deste relatório pode ser divulgada em quaisquer veículos de comunicação sem autorização por escrito do autor.

NOTA 1: O resultado refere-se à amostra recebida.

NOTA 2: A amostragem foi realizada pelo Patrocinador do estudo.

NOTA 3: A condição de realização do ensaio garante a rastreabilidade dos dados gerados.

NOTA 4: É proibida a reprodução parcial deste Relatório de Ensaio.

HRIPT IPC.2017.0154



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiaí/SP. Brasil

6. REFERÊNCIAS

- [1] BARAN, R. & MAIBACH, H.I., (ed.). Cosmetic Dermatology, Baltimore, Willians & Wilkins, 1994.
- [2] CONSELHO NACIONAL DE SAÚDE. Resolução 466/12 do Ministério da Saúde. Diário Oficial, 12/12/2012.
- [3] DOOMS GOOSSENS, A. Cosmetics as causes of allergic contact dermatitis. Cutis. 52: 316-320, 1993.
 - [4] FISHER, A.A. Contact Dermatitis, 2a edition, Philadelphia, Lea & Febiger, 1995.
- [5] KAIDBEY, K.H. & KLIGMAN, A.M. Photomaximization test for identifying photoallergic contact sensitizers. Contact Dermatites. 6: 161-169, 1980.
- [6] KLIGMAN, A.M. & WOODING, W.M. A method for the measurement and evaluation of irritants of human skin. J. Invest. Derm. 49: 78-94, 1967.
- [7] MARZULLI, F.N. & MAIBACH, H. I. Model for evaluating skin irritants: A comparision of results obtained on animals and man using repeated skin exposures. Fd. Cosmet. Toxicol. 13: 533-540, 1975.
 - [8] PATHAK, M.A. Photobiology of melanin pigmentations. J. Am. Acad. Derm. 9: 724-733, 1983.
- [9] SAMPAIO, S.A.P. & RIVITTI, E.A. Dermatologia Básica, 2ª edição, São Paulo, Artes Médicas, 2000.
 - [10] STORK, H. Photoallergy and photosensitivity. Arch. Derm. 91: 469-482, 1965.
- [11] STOTT, C.W. & COL. Evaluation of the phototoxic potencial of topically applied agents using long-wave ultraviolet. J. Invest. Derm. 55: 335-338, 1970.
- [12] WILKINSON, D.S. & COL. Terminology of contact dermatites. Acta Dermatovener (Stockolm) 50: 287-292, 1970.
 - [13] ZATZ, J.L. Aumento da penetração cutânea. Cosmetics & Toiletries, 7: 52-58, 1995.
- [14] AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA. Resolução RDC nº 7, de 10 de fevereiro de 2015. Diário Oficial da União, 11/02/2015

7. APROVAÇÕES

	Aprovado por:
	Cassiano Carlos Escudeiro
(D	iretor - CRQ: 04153268 IV Região)

Aprovado por:

Substitution

Dra. Leila Bloch
(Médica dermatologista – CRM: 108.287)

HRIPT IPC.2017.0154

IPC-017.01

Versão 01

Página 9 de 13



Centro - CEP 13201-013 Jundiai/SP, Brasil

ANEXO 1 - CARACTERÍSTICAS DOS PARTICIPANTES DA PESQUISA

Referência do Participante	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Iniciais do nome	RSO	PMC	NRSSS	MAG	NCF	MJS	LA	LCOSR	KGO	JACN
Sexo (M ou F)	F	F	F	F	F	F	F	F	F	М
Idade (18 a 65 anos)	24	39	19	49	29	40	54	35	34	25
Fototipo (I a IV)	_ III	11	11	IV	101	IV	III	HI	111	111
Referência do Participante	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
Iniciais do nome	SJM	TCP	VTA	VLLC	SCR	AAS	PXJ	os	MP	LG
Sexo (M ou F)	F	F	F	F	F	F	F	F	F	F
Idade (18 a 65 anos)	40	33	28	51	54	33	54	54	64	37
Fototipo (I a IV)	П	H	IV	III	II	Ш	IV	IV	Ш	m
Referência do Participante	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
Iniciais do nome	EDS	BPS	AFG	FD	KMSF	мст	RMSF	FS	IM	EP
Sexo (M ou F)	F	F	F	F	F	F	F	F	F	М
Idade (18 a 65 anos)	36	25	29	40	21	47	29	25	21	42
Fototipo (I a IV)	IV	ľ	ji.	Ш	III	11	Ш	III	IV	m
Referência do Participante	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40
Iniciais do nome	ANM	FGFH	RS	GHJ	VFR	SWEF	HGFD	DF	GF	TU
Sexo (M ou F)	М	F	M	F	F	F	F	F	F	M
Idade (18 a 65 anos)	36	63	58	55	21	20	18	55	31	27
Fototipo (I a IV)	Ш	11	11	111	11	III	Ш	Ш	III	11
Referência do Participante	41	42	43	44	45	46	47	48	49	50
Iniciais do nome	KEO	LFA	MAAF	JOP	AG	PVC	QAM	RBS	SPV	DL
Sexo (M ou F)	F	F	F	F	F	F	F	F	F	F
Idade (18 a 65 anos)	37	20	53	24	43	33	31	19	23	21
Fototipo (I a IV)	111	III	111	Ш	JI.	IV	IV	111	П	Ш
Referência do Participante	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60
Iniciais do nome	AMAL	LARB	LECL	ANALS G	MABS	CLOP	IDIR	CAPAM M	EFEC	FSAP
Sexo (M ou F)	F	F	F	F	F	F	F	F	F	F
Idade (18 a 65 anos)	48	18	19	24	60	26	53	38	30	23
Fototipo (I a IV)	111	11	111	III	Ш	111	I	II	Ì	III

HRIPT	IPC.2017.0154
DINIFI	IPC.2017.0154

IPC-017.01

Versão 01

Página 10 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiai/SP. Brasil

ANEXO 2 - TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO

AVALIAÇÃO DERMATOLÓGICA DA IRRITABILIDADE DÉRMICA PRIMÁRIA, ACUMULADA E SENSIBILIZAÇÃO

- √ Você está sendo convidado a participar de uma pesquisa. Pedimos que entenda detalhadamente todas as etapas e, se concordar, assine este termo de consentimento.
- ✓ Todas as dúvidas surgidas durante e após a pesquisa clínica serão prontamente esclarecidas.

JUSTIFICATIVA DA PESQUISA

✓ Justifica-se a realização do ensaio pela necessidade de comprovar a segurança do produto em seus usuários finais.

OBJETIVO DA PESQUISA

✓ Esta pesquisa tem por objetivo observar os efeitos da aplicação de um produto na pele e comprovar o não aparecimento de irritação e alergia.

PROCEDIMENTO DO TESTE

- No primeiro dia você virá ao Instituto para avaliação médica da sua pele. Caso você atenda aos critérios, será colado o adesivo com o produto-teste nas suas costas.
- √ Você deverá voltar depois de 48 horas para que o médico avalie a sua pele das costas e cole um novo adesivo com produto no mesmo local.
- Durante as três primeiras semanas, você deverá comparecer ao Instituto toda segunda, quarta e sexta-feira. Depois, você terá duas semanas de descanso (não precisa comparecer ao Instituto, mas precisa cumprir com as exigências do estudo). Na sexta semana, você deverá retornar ao Instituto para colar o adesivo com produto na segunda-feira, e deverá retornar na quarta-feira para a última avaliação médica.

EXIGÊNCIAS DURANTE O PERÍODO DA PESQUISA

- ✓ Você deverá seguir algumas exigências durante o período da pesquisa e somente se concordar deverá assinar este termo de consentimento livre e esclarecido:
 - o Não estar grávida, amamentando ou com intenção de engravidar durante a pesquisa;
 - Não participar em nenhuma outra pesquisa clínica em outra Instituição Proponente de Pesquisa durante a pesquisa;
 - Não molhar ou retirar o adesivo.
 - Evitar roupas justas no local de teste para evitar retirar o adesivo e causar irritação;
 - Se houver qualquer modificação nos seus hábitos, solicitamos que nos comunique para melhor interpretação dos resultados.
 - Evitar exposição solar intensa durante o estudo (MESMO DURANTE A FASE DE DESCANSO);
 - o Evitar banhos de piscina, mar e banheira durante o estudo;
 - Não usar qualquer tipo de produto (desodorante ou antiperspirante, talco, óleo para banho, cremes, loções, perfumes, colônias e medicações tópicas) nas áreas próximas à do teste. Caso utilize algum destes produtos ou faça uso de medicação sistêmica, avise;
 - o Não alterar hábitos cosméticos, de higiene, de dieta e de exercícios;
 - Não alterar o tratamento hormonal, nem o método contraceptivo medicamentoso;
 - Não utilizar medicações de uso tópico ou sistêmico: qualquer anti-inflamatório; antialérgicos; imunossupressores (medicamentos que bloqueiam a resposta do sistema de defesa); vitamina A ácida e seus derivados;
 - Não realizar tratamento estético, com esteticista ou médico dermatologista;

HRIPT

IPC.2017.0154

IPC-017.01

Versão 01

Página 11 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiai/SP. Brasil

Em caso de tratamento médico durante a pesquisa, qualquer que seja, informar imediatamente ao responsável pela pesquisa.

- CADA VISITA TEM DURAÇÃO DE 30 MINUTOS. OS HORÁRIOS E DIAS AGENDADOS DEVEM SER RESPEITADOS.
- O ESTUDO TEM DURAÇÃO DE 6 SEMANAS.
- ✓ Todos os itens acima foram lidos e esclarecidos, em voz alta, para os participantes da pesquisa.

DESCRIÇÃO DOS DESCONFORTOS E RISCOS PREVISÍVEIS

O grau dos riscos associados à pesquisa pode variar de pessoa para pessoa, levando em consideração as diferentes características fisiológicas e pessoais dos participantes. Todas as matérias primas utilizadas no produto são aprovadas para uso tópico e não são tóxicas. Existem desconfortos e riscos mínimos para o participante da pesquisa, entretanto, como qualquer produto, poderá causar reações inesperadas como "vermelhidão", "inchaço", "coceira" e "ardor" nos locais de aplicação deste.

BENEFICIOS ESPERADOS

Minha participação nesta pesquisa garantirá a comprovação da ausência do surgimento de reações de irritação dérmica primária e acumulada e de reações alérgicas por sensibilização pelos produtos investigacionais, garantindo à comunidade a segurança dos produtos.

FORMA DE ACOMPANHAMENTO E ASSISTENCIA DO PARTICIPANTE DA PESQUISA

Garantimos que qualquer reação adversa provocada pelo produto em teste será acompanhada pelo médico dermatologista e/ou especialista responsável pelo projeto e que, se necessário, será fornecida a medicação adequada, atendimento médico, locomoção até o hospital onde será realizado o atendimento e serão pagas pela Instituição a internação e todas as demais despesas que se fizerem necessárias para a garantia da saúde e do bem-estar pleno da sua participação. Em complementação, poderá ser possível a realização de um teste complementar de acordo com as modalidades planejadas pelo responsável da pesquisa.

CONTATO COM O PESQUISADOR E COM O CEP (COMITE DE ÉTICA EM PESQUISA)

- ✓ No caso de coceira intensa ou outros sinais fortes de irritação, comunique imediatamente comparecendo ao local de aplicação do teste ou pelo telefone (11) 4087-0093 (horário comercial) ou telefone da Dr.ª Leila Bloch (11) 97030-2777.
- ✓ Reclamações ou queixas com relação às pesquisas podem ser feitas diretamente ao Comitê de Ética em Pesquisa no telefone (11) 4497-1315 (falar com Natália). ATENÇÃO: sempre ligar na Instiuição para retirar dúvidas e pedir informações;

GARANTIA DE RECUSA À PARTICIPAÇÃO OU SAÍDA DA PESQUISA

- ✓ Estou livre para interromper a qualquer momento minha participação na pesquisa se assim eu desejar ou a critério do pesquisador, o que não me causará nenhum prejuízo.
- Estou livre para não aceitar a minha participação nesta pesquisa.

GARANTIA DE SIGILO

Meus dados pessoais serão mantidos em sigilo e os resultados gerais obtidos na pesquisa serão utilizados apenas para alcançar os objetivos do trabalho, expostos acima, incluida sua publicação na literatura científica especializada.

GARANTIA DE ENTREGA DE VIA

✓ Este Termo de Consentimento é feito em duas vias, sendo que uma via permanecerá com você

HRIPT

IPC.2017.0154

IPC-017.01

Versão 01

Página 12 de 13



Tel.: + 55 11 4087-0092 Cel.: + 55 11 97030-2777 Rua Leonardo Cavalcanti, 314 Centro - CEP 13201-013 Jundiaí/SP, Brasil

(participante da pesquisa) ou seu representante legal e a outra via sob com o pesquisador responsável, ou pela pessoa por ele delegada.

responsavel, ou pela pessoa por ele delegada.	
RESSARCIMENTO	F DESPESA
✓ Você não receberá nenhuma compensação estudo. Da mesma forma você não terá nenhur incluindo exames e consultas. Durante o pe	financeira relacionada à sua participação neste ma despesa pessoal em qualquer fase do estudo, eríodo de sua participação, se houver qualquer ondução ou alimentação, você será reembolsado.
Assinatura do participante:	/ Data://
Concordo em participar da pesquisa clínica IRRITABILIDADE DÉRMICA PRIMÁRIA, ACUMU sido esclarecido sobre todos os itens acima. Concordo que um representante do Patrocinador pospesquisa.	ULADA E SENSIBILIZAÇÃO" e declaro ter
TESTEMU	NHA
(Preencher apenas quando o partic	7.7200
(Nome completo, ser	n abreviação)
Assinatura da testemunha:	Data:/
Ass. do Resp. por aplicar o TCLE:	Data://

HRIPT	IPC.2017.0154
-------	---------------

IPC-017.01

Versão 01

Página 13 de 13