

# SPRAWOZDANIE Z BADAŃ MIKROBIOLOGICZNYCH

Nr 285/12/2025/JOKAPRO

Egz. nr :.....

**Nazwa badanego wyrobu: JoKaPROSkin CALM.DERM KREM  
KORYGUJĄCY ZACZERWIENIENIA**

**Data otrzymania zlecenia: 05.12.2025**

**Nr zlecenia: 285/2025**

**Zleceniodawca: JoKaPRO Joanna Kajstura  
ul. Gminna 43, 05-506 Lesznowola**

**Sposób dostarczenia próbki wyrobu do badań:** Próbki do badań dostarczył Zleceniodawca  
(Zleceniodawca odpowiada za prawidłowe pobranie próbek do badań).

**Opakowanie wyrobu:** opakowanie z tworzywa

**Oznakowanie próbki do badań: JoKaPROSkin CALM.DERM KREM KORYGUJĄCY  
ZACZERWIENIENIA**

**Nr próbki: 285/2025/1**

**Kategoria wyrobu:** Kosmetyk kategorii II

**Data rozpoczęcia badań: 05.12.2025**

**Data zakończenia badań: 08.12.2025**

**Imię i nazwisko osoby wykonującej badania:** mgr inż. Anna Gołębiowska-Pilch

**Data sporządzenia sprawozdania: 08.12.2025**

**Metoda badań:** PN-EN ISO 21149:2017-07, PN-EN ISO 18416:2016-01, PN-EN ISO 22717:2016-01, PN-EN ISO 21150:2010, PN-EN ISO 22718:2016-01, PN-EN ISO 16212:2017-08.

**Użyty konserwant:** Benzyl Alcohol, Dehydroacetic Acid

**Użyty neutralizator:** Eugon Broth

**Zastosowane podłoża:** TSA (Tryptic Soy Agar), SDA (Sabouraud dextrose agar), Cetrimide Agar, Baird-Parker Agar, Mac Conkey Agar.

**Warunki inkubacji:** 32,5°C±2,5/72h, 25°C±2,5/3-5 dni

**Szczepy wzorcowe:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 9027, *Staphylococcus aureus* ATCC 6538, *Escherichia coli* ATCC 8739, *Candida albicans* ATCC 10231.

**Walidacja metody:**

Nazwa oznaczenia	Szczep	Wyniki walidacji	Metoda oznaczenia
Wykrywanie obecności <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 9027	Zgodnie z założeniami normy	PN-EN ISO 22717:2016-01
Wykrywanie obecności <i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Zgodnie z założeniami normy	PN-EN ISO 22718:2016-01
Wykrywanie obecności <i>Escherichia coli</i>	<i>Escherichia coli</i> ATCC 8739	Zgodnie z założeniami normy	PN-EN ISO 21150:2016-01
Wykrywanie obecności <i>Candida albicans</i>	<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Zgodnie z założeniami normy	PN-EN ISO 18416:2016-01

**WYNIKI BADAŃ:**

Lp.	Nazwa oznaczenia	Jednostka	Wynik oznaczenia	Wymagania zgodnie z PN-EN 17516:2014	Metoda oznaczenia
1	Ogólna liczba mezofilnych mikroorganizmów tlenowych (bakterie plus drożdże i pleśnie)	jtk/g	≤10	≤ 1 x 10 <sup>3</sup> jtk/g lub ml* * limit uznaje się za przekroczony jeśli >2000 jtk/g lub ml	PN-EN ISO 21149:2017-07 PN-EN ISO 16212:2017-08
2	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	jtk/g	brak obecności w 1 g próbki	nieobecne w 1 g lub 1 ml	PN-EN ISO 22717:2016-01
3	<i>Staphylococcus aureus</i>	jtk/g	brak obecności w 1 g próbki	nieobecne w 1 g lub 1 ml	PN-EN ISO 22718:2016-01
4	<i>Escherichia coli</i>	jtk/g	brak obecności w 1 g próbki	nieobecne w 1 g lub 1 ml	PN-EN ISO 21150:2016-01
5	<i>Candida albicans</i>	jtk/g	brak obecności w 1 g próbki	nieobecne w 1 g lub 1 ml	PN-EN ISO 18416:2016-01

**OCENA WYNIKÓW BADAŃ:**

Badana próbka spełnia wymagania mikrobiologiczne stawianym kosmetykom kategorii II podane w PN-EN 17516:2014

Nazwisko i podpis  
 osoby wykonującej badania:  
 Data:

Sprawozdanie sporządzono w 2 identycznych kopiach:  
 Egz. nr 1 – Zleceniodawca  
 Egz. nr 2 – Laboratorium Analiz Kosmetycznych „NOVA”

**Koniec sprawozdania**

Próbka badanego wyrobu jest przechowywana przez okres 14 dni od daty zakończenia badania, po czym jest likwidowana. Wyniki badania odnoszą się wyłącznie do badanej próbki.

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA**

Zleceniodawca:		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy):	
<b>JoKaPRO Joanna Kajstura, 05-506 Lesznowola, ul. Gminna 43</b>		<b>JoKaPROSkin CALM.DERM KREM KORYGUJĄCY ZACZERWIENIENIA</b>	
Data przyjęcia próbki:	16.01.2026	Status próbki: bez zastrzeżeń Próbka otrzymana od Zleceniodawcy	
Data rozpoczęcia badania:	27.01.2026		
Data zakończenia badania:	30.01.2026		
Data utworzenia sprawozdania:	02.02.2026		

**BADANIE DERMATOLOGICZNE - OBECNOŚĆ ALERGICZNEGO  
ODCZYNU/WYPRYSKU KONTAKTOWEGO. METODA DRAŻNIENIA SKÓRY  
IN VIVO - TEST PÓŁOTWARTY (25 OCHOTNIKÓW Z WYWIADEM  
ALERGOLOGICZNYM)**

## **SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA**

### **ZAKRES BADAŃ ZGODNYCH Z**

- Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. W sprawie produktów kosmetycznych.
- Cosmetics Europe - Wytyczne dotyczące testowania produktu w ramach Personal Care Association (wcześniej COLIPA) w zakresie oceny zgodności skóry ludzkiej z 1997.
- Cosmetics Europe - The Personal Care Association (wcześniej COLIPA) Wytyczne dotyczące oceny skuteczności produktów kosmetycznych 2008.

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA****SPIS TREŚCI**

1. PODSTAWA WYKONANIA BADAŃ.....	4
2. PRZEDMIOT BADAŃ.....	4
3. SKŁAD JAKOŚCIOWY .....	4
4. CEL BADANIA .....	4
5. OPIS OCHOTNIKÓW .....	5
6. METODYKA BADAŃ.....	5
7. PARAMETRY OCENY .....	6
8. WYNIKI BADAŃ.....	7
8.1. CHARAKTERYSTYKA OCHOTNIKÓW .....	7
8.2. WYNIKI BADAŃ.....	8
9. OBLICZENIE WARTOŚCI.....	9
10. INTERPRETACJA.....	9
11. KONKLUZJA.....	10
12. PODPISY.....	11

## SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA

### 1. PODSTAWA WYKONANIA BADAŃ

Próbka do badań dostarczona przez Zleceniodawcę.

Skład jakościowy dostarczony przez Zleceniodawcę.

Wyniki czystości mikrobiologicznej produktu dostarczone przez Klienta (lub deklaracja klienta o czystości mikrobiologicznej) - nie dotyczą produktów o niskim ryzyku mikrobiologicznym.

Klient jest odpowiedzialny za zgodność z deklarowanym składem jakościowym i czystością mikrobiologiczną próbki produktu przesłanej do testów.

### 2. PRZEDMIOT BADAŃ

Parametr	Opis
Przeznaczenie	Krem
Opakowanie	Opakowanie zastępcze zawierające nazwę oraz numer próby do badań

### 3. SKŁAD JAKOŚCIOWY

Formulacja jakościowa została dostarczona do Laboratorium przez Klienta przed rozpoczęciem badania.

### 4. CEL BADANIA

Celem pracy była ocena właściwości drażniących (tolerancja skórna) produktu na zdrową skórę dorosłego, z zastosowaniem testu płatkowego.

## **SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA**

### **5. OPIS OCHOTNIKÓW**

Ochotnicy (25 osób) byli zdrowi, z pozytywną historią alergii. Wybór grupy obejmował kryteria włączenia i wyłączenia. Główne kryteria włączenia: zdrowi mężczyźni i kobiety od 18 roku życia, fototyp: I-IV w skali Fitzpatrick'a, typ skóry Kaukaski, skóra bez podrażnień i zmian wymagających leczenia. Główne kryteria wyłączenia: występujące zmiany skórne wymagające leczenia na obszarze przeprowadzanych badań, ochotnicy posiadający historię chorób dermatologicznych lub poważnych chorób przewlekłych, które mogą mieć wpływ na wynik badania, kobiety w ciąży, karmiące piersią oraz planujące zajście w ciążę podczas badania. Żaden z ochotników nie zgłosił udokumentowanej nadwrażliwości lub historii działań niepożądanych na poszczególne składniki badanego produktu. Wszyscy ochotnicy spełnili wymagania włączenia do testów i podpisali formularz świadomej zgody (ICF). Dodatkowo zostali poinformowani o celu, metodologii badania i możliwych negatywnych skutkach. Skóra w miejscu aplikacji (ramiona lub obszar międzyłopatkowy) była zdrowa, bez zmian chorobowych. Ochotników poinformowano o konieczności i sposobach szczególnej ostrożności w postępowaniu z zaaplikowanymi testami kontaktowymi.

### **6. METODYKA BADAŃ**

Produkt w stężeniu użytkowym jest nakładany na krążki bibuły filtracyjnej o średnicy 12 mm, firmy SmartPractice®, a następnie przyklejane do ramienia lub na obszar międzyłopatkowy za pomocą plastra. W celu zobiektywizowania wyników i wykluczenia możliwych błędów odczytów związanych z podrażnieniami skóry stosuje się dwie próby kontrolne (próbę „ślepa” oraz próbę z wykorzystaniem wody). Dermatolog odkleja plaster po upływie 48 godzin od aplikacji i dokonuje odczytu po 30 minutach od zdjęcia plastra. 72 godziny po aplikacji, dermatolog ponownie sprawdza reakcję skóry. Jeżeli podrażnienie pojawi się lub utrzyma się 72 godziny od aplikacji, przeprowadza się dodatkowy odczyt po 96 godzinach. Odczytując reakcję skóry, dermatolog ocenia działanie drażniące i uczulające badanego produktu. Na wyniki testu mogą mieć wpływ takie czynniki, jak: styl życia, stres, dieta i warunki środowiskowe itp.

\*PB-561 Badanie dermatologiczne - obecność alergicznego odczynu/wyprysku kontaktowego.  
Metoda drażnienia skóry in vivo - test półotwarty i zamknięty wyd. 4, ob. od 07.03.2025

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA**
**7. PARAMETRY OCENY**

<b>SKALA OCENY REAKCJI SKÓRY</b>	
<b>Rumień</b>	<b>Klasyfikacja punktowa</b>
Brak odczynu rumieniowego	0
Lekki odczyn rumieniowy	0.5
Odczyn rumieniowy i/lub grudki	1
Odczyn rumieniowy i/lub grudki i/lub pęcherzyki	2
Odczyn rumieniowy i/lub grudki i/lub pęcherzyki i/lub pęcherze	3
Odczyn rumieniowy Widoczne owrzodzenia / nadżerki i/lub grudki i/lub pęcherzyki i/lub pęcherze	4
<b>Obrzęk / Naciek</b>	<b>Klasyfikacja punktowa</b>
Brak obrzęku	0
Bardzo lekki obrzęk (prawie niewidoczny)	1
Lekki obrzęk	2
Umiarkowany obrzęk (ok. 1mm nad powierzchnią skóry)	3
Silny obrzęk (rozszerzony nawet poza obszar aplikacji)	4

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA**
**8. WYNIKI BADAŃ**
**8.1. CHARAKTERYSTYKA OCHOTNIKÓW**
**Tabela 1**

Nr. ochotnika	Identyfikacja ochotnika (imię i nazwisko)	Początek badania	Wiek	Płeć	Fototyp
1	GAN.MA	27.01.2026	61	K	II
2	SKU.CA	27.01.2026	20	K	II
3	PIO.AN	27.01.2026	53	K	II
4	WEN.EL	27.01.2026	38	K	II
5	ZAL.IZ	27.01.2026	47	K	II
6	CIE.MA	27.01.2026	64	K	II
7	ZYG.BO	27.01.2026	66	K	II
8	SZR.MA	27.01.2026	50	K	II
9	LUC.JA	27.01.2026	62	K	II
10	SZY.MA	27.01.2026	54	K	II
11	WAN.SY	27.01.2026	27	K	II
12	BER.AN	27.01.2026	55	K	II
13	BAR.KA	27.01.2026	46	K	II
14	SOB.AN	27.01.2026	35	K	II
15	LEW.MA	27.01.2026	36	K	II
16	CHY.MA	27.01.2026	25	M	II
17	PAL.JU	27.01.2026	26	K	II
18	SOB.PR	27.01.2026	26	M	II
19	ADA.EL	27.01.2026	27	K	II
20	MAR.AN	27.01.2026	37	K	II
21	BOV.TE	27.01.2026	56	K	II
22	KOV.OL	27.01.2026	44	K	II
23	OKU.AG	27.01.2026	53	K	II
24	ADR.MA	27.01.2026	51	K	II
25	MIK.PA	27.01.2026	42	K	II
		<b>Min</b>	20	<b>No. K</b>	<b>fototyp I</b>
		<b>Max</b>	66	23	0
		<b>Średnia</b>	44	<b>No. M</b>	<b>fototyp II</b>
				2	25
					<b>fototyp III</b>
					0
					<b>fototyp IV</b>
					0

Tabela 1. Charakterystyka wolontariuszy z pozytywną historią alergii

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA**
**8.2. WYNIKI BADAŃ**
**Tabela 2**

Nr.	Wyniki badania po 48 godzinach od nałożenia próby		Wyniki badania po 72 godzinach od nałożenia próby		Wyniki badania po 96 godzinach od nałożenia próby	
	Rumień	Obrzęk	Rumień	Obrzęk	Rumień	Obrzęk
1	0	0	0	0	Badanie pominięte	
2	0	0	0	0	Badanie pominięte	
3	0	0	0	0	Badanie pominięte	
4	0	0	0	0	Badanie pominięte	
5	0	0	0	0	Badanie pominięte	
6	0	0	0	0	Badanie pominięte	
7	0	0	0	0	Badanie pominięte	
8	0	0	0	0	Badanie pominięte	
9	0	0	0	0	Badanie pominięte	
10	0	0	0	0	Badanie pominięte	
11	0	0	0	0	Badanie pominięte	
12	0	0	0	0	Badanie pominięte	
13	0	0	0	0	Badanie pominięte	
14	0	0	0	0	Badanie pominięte	
15	0	0	0	0	Badanie pominięte	
16	0	0	0	0	Badanie pominięte	
17	0	0	0	0	Badanie pominięte	
18	0	0	0	0	Badanie pominięte	
19	0	0	0	0	Badanie pominięte	
20	0	0	0	0	Badanie pominięte	
21	0	0	0	0	Badanie pominięte	
22	0	0	0	0	Badanie pominięte	
23	0	0	0	0	Badanie pominięte	
24	0	0	0	0	Badanie pominięte	
25	0	0	0	0	Badanie pominięte	

Tabela 2. Wyniki badań wolontariuszy z pozytywną historią alergii

## SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA

### 9. OBLICZENIE WARTOŚCI

Poniższe wartości przedstawiają Wskaźnik Podrażnienia ( $x_{\text{sr}}$ ), obliczony na podstawie sumy klasyfikacji punktowej dla rumienia oraz obrzęku/nacieku.

	Wynik po 48 godzinach od zaaplikowania produktu		Wynik po 72 godzinach od zaaplikowania produktu		Wynik po 96 godzinach od zaaplikowania produktu	
	Rumień	Obrzęk	Rumień	Obrzęk	Rumień	Obrzęk
Suma reakcji negatywnych (pochylenie punktów klasyfikacyjnych)	0.00	0.00	0.00	0.00	Badanie pominięte	
$X_{\text{sr}}$	0.00					

### 10. INTERPRETACJA

Obliczono średni indeks rozdrażnienia ( $X_{\text{sr}}$ ). Produkt został następnie sklasyfikowany zgodnie z poniższą tabelą:

Średni wskaźnik podrażnienia ( $x_{\text{sr}}$ )	Klasyfikacja wyrobu
$x_{\text{sr}} < 0,50$	Niedrażniący
$0,50 \leq x_{\text{sr}} < 2,00$	Lekko drażniący
$2,00 \leq x_{\text{sr}} < 5,00$	Umiarkowanie drażniący
$5,00 \leq x_{\text{sr}}$	Silnie drażniący

## SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA

### 11. KONKLUZJA

Po przeprowadzeniu testu płatkowego pod kontrolą dermatologiczną na grupie 25 ochotników z pozytywnym wywiadem alergicznym/ skórą atopową (wrażliwą skórą), stwierdza się, że testowany produkt **JoKaPROSkin CALM.DERM KREM KORYGUJĄCY ZACZERWIENIENIA** stosowany przez osoby, u których alergia na którykolwiek ze składników nie została udokumentowana, jest dobrze tolerowany przez skórę. W badanej grupie ochotników nie wystąpiły podrażnienia ani reakcje alergiczne. Produkt spełnia wymagania testu kompatybilności ze skórą (Skin Compatibility Test) i może zostać sklasyfikowany jako **NIEDRAŻNIĄCY**.

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR. 1043873/25/GDA****12. PODPISY**

KIEROWNIK SEKCJI DERMATOLOGII I APLIKACJI	Podpis i data:  02.02.2026
STARSZY TECHNIK	Podpis i data:  02.02.2026
KONTROLA JAKOŚCI	Podpis i data:  02.02.2026
DERMATOLOG	Podpis i data:  02.02.2026 Nr PWZ <b>2880077</b>

**Uwaga:** Wydana opinia zgodności dermatologicznej produktu nie dotyczy osób, u których występuje alergia na którykolwiek z zawartych składników wyrobu.

Autoryzowane przez: Anna Adamska, Starszy Specjalista ds. Badań Produktów Kosmetycznych

Sprawozdanie z badań opatrzone certyfikowaną pieczęcią elektroniczną J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Adres laboratorium: ul. Bajana 3D, 80-463 Gdańsk, Polska

Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek.

Niniejsze sprawozdanie nie może być powielane w części bez pisemnej zgody J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. Odpowiedzialność J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. jest ograniczona wyłącznie do danych zawartych w jego oryginale.

Usługa potwierdzona niniejszym sprawozdaniem podlega Ogólnym Warunkom Świadczenia Usług J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. zamieszczonym na stronie [www.hamilton.com.pl](http://www.hamilton.com.pl)

\*Badanie akredytowane

---

**KONIEC SPRAWOZDANIA**