

5 結果

被験者は年齢 21 歳～59 歳（平均年齢 44 歳）の男性 4 名、女性 17 名であった。各試験品の皮膚刺激指数を Table 4～5 に示した。Appendix A に各試験品の被験者の年齢、性別および判定結果を、Appendix B に写真を示した。

Table 4 被験品の皮膚反応および皮膚刺激指数

被験品	Sample No.4 フムスソリュートNWC（フムスエキス）		
	判定時間 反応	24時間後	48時間後
一例数		21/21	21/21
±例数		0/21	0/21
+例数		0/21	0/21
++例数		0/21	0/21
+++例数		0/21	0/21
皮膚刺激指数	0.0		

Table 5 対照品の皮膚反応および皮膚刺激指数

対照品	Sample No.6 白色ワセリン		Sample No.7 生理食塩水		Sample No.8 注射用蒸留水		
	判定時間 反応	24時間後	48時間後	24時間後	48時間後	24時間後	48時間後
一例数		21/21	21/21	21/21	21/21	21/21	21/21
±例数		0/21	0/21	0/21	0/21	0/21	0/21
+例数		0/21	0/21	0/21	0/21	0/21	0/21
++例数		0/21	0/21	0/21	0/21	0/21	0/21
+++例数		0/21	0/21	0/21	0/21	0/21	0/21
皮膚刺激指数		0.0		0.0		0.0	

6 試験資料の保管

試験報告書の正本を試験依頼者に提出し、副本（複写）を試験実施機関にて保管する。また、試験実施機関における保管期間は 5 年間とした。

7 参考資料

- 1) 日本皮膚科学会接触皮膚炎診療ガイドライン委員会, (2009) 接触皮膚炎診療ガイドライン, 日皮会誌, 119(9) : 1757-1793.
- 2) 須貝哲郎, (1995) 化粧品安全性, 化粧品科学, 19 : 49-56.