



TEST DE SENSIBILISATION

Titre	Test épicutané de provocation répétée chez l'homme (HRIPT) – Test Clinique Final de Sécurité (TCFS).
Objectif	Confirmer l'absence de potentiel de sensibilisation de contact retardée et évaluer la compatibilité cutanée d'un produit après application répétée dans des conditions maximalisantes.
Planning	Durée de l'étude : 6/8 semaines. Début : selon le planning annuel (plusieurs panels par mois). Rapport : 2/3 semaines après la fin de l'étude.
Méthodologie	Evaluation clinique de la réponse cutanée, d'après la méthode adaptée de Marzulli & Maibach ou Shelanski.
Procédure	<p>Phase d'induction :</p> <ul style="list-style-type: none">• Examen cutané de la zone d'application.• Application du produit sur le dos des sujets 3 fois par semaine pendant 3 semaines consécutives sous pansement occlusif ou semi-occlusif (en fonction de sa composition et/ou catégorie ou classe de produit).• Retrait du pansement après 24/48 ou 72 heures de contact avec la peau.• Examen cutané de la zone d'application après chaque retrait de pansement. <p>Période de repos : au moins 2 semaines consécutives (4 semaines au maximum) sans aucune application de produit.</p> <p>Phase de challenge :</p> <ul style="list-style-type: none">• Application unique du produit sous pansement au niveau de la zone d'induction et d'une zone vierge.• Retrait du pansement après 24/48 heures de contact avec la peau.• Examen cutané des zones d'application avant l'application et au moins 15 minutes/24 heures /48 heures/72 heures/96 heures après le retrait des pansements.