

Haus Schaeben GmbH & Co. KG
Europaallee 42
50226 Frechen
DEUTSCHLAND

Studiennummer 2110290399

Zertifikat

über das kosmetische Produkt

Schaebens Retinol Tuchmaske

Klinische Anwendungsstudie unter dermatologischer Kontrolle und Bestimmung der Hautfeuchtigkeit (Testzeitraum November 2021 - Januar 2022)

Die Corneometriemessung des Präparates **Schaebens Retinol Tuchmaske** zur Überprüfung der Wirkung auf die Hautfeuchtigkeit wurde mit der Corneometersonde[®] CM 825 (Firma Courage+Khazaka) an 30 weiblichen und männlichen Probanden durchgeführt. Die Veränderung der Hautfeuchtigkeitswerte wurde im behandelten und unbehandelten Testareal vor und nach vier Wochen regelmäßiger Anwendung des Präparates bestimmt. Nach Abzug der unbehandelten Kontrolle konnte eine maximale Verbesserung der Hautfeuchtigkeit von 139,67 % und durchschnittlich von 40,05 % gezeigt werden.

Zusammenfassend kann aus dermatologischer Sicht festgestellt werden, dass das Präparat

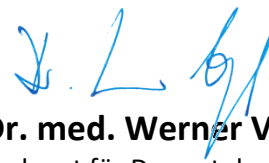
Schaebens Retinol Tuchmaske

in der Anwendung nach klinisch-dermatologischen Kriterien sehr gut vertragen wurde und zu einer deutlichen Verbesserung der Hautfeuchtigkeit führte. Die Veränderung der Hautfeuchtigkeit nach Anwendung des Produktes betrug (nach Kontrollwertabzug) maximal 139,67 % und durchschnittlich 40,05 %.

Aufgrund des gewählten Studiendesigns und der sehr guten Verträglichkeit kann für das o.g. Präparat die 5-Sterne-Garantie vergeben werden.



Dr. med. Gerrit Schlippe
Fachärztin für Dermatologie und
Venerologie



Dr. med. Werner Voss
Facharzt für Dermatologie,
Venerologie, Allergologie,
Phlebologie und Umweltmedizin

Haus Schaeben GmbH & Co. KG
Europaallee 42
50226 Frechen
DEUTSCHLAND

Studiennummer 2110290399

Zertifikat

über das kosmetische Produkt

Schaebens Retinol Tuchmaske

Klinische Anwendungsstudie unter dermatologischer Kontrolle und Bestimmung der Einzelfaltentiefe (Testzeitraum November 2021 – Januar 2022)

Die Einzelfaltentiefenmessung des Präparates **Schaebens Retinol Tuchmaske** zur Überprüfung der Wirkung auf die Einzelfaltentiefe wurde mit dem PRIMOS CR (Firma Canfield Scientific, Inc.) an 30 weiblichen und männlichen Probanden durchgeführt. Die Veränderung der Einzelfaltentiefe wurde im behandelten Testareal vor und nach vier Wochen regelmäßiger Anwendung des Präparates bestimmt. Es konnte eine maximale Verbesserung der Einzelfaltentiefe von 56,81 % und durchschnittlich von 21,10 % gezeigt werden.

Zusammenfassend kann aus dermatologischer Sicht festgestellt werden, dass das Präparat

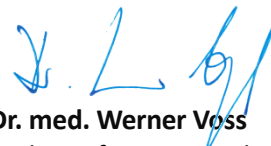
Schaebens Retinol Tuchmaske

in der Anwendung nach klinisch-dermatologischen Kriterien sehr gut vertragen wurde und zu einer Verbesserung der Einzelfaltentiefe führte. Die Veränderung der Einzelfaltentiefe nach Anwendung des Produktes betrug maximal 56,81 % und durchschnittlich 21,10 %.

Aufgrund des gewählten Studiendesigns und der sehr guten Verträglichkeit kann für das o.g. Präparat die 5-Sterne-Garantie vergeben werden.



Dr. med. Gerrit Schlippe
Fachärztin für Dermatologie und
Venerologie



Dr. med. Werner Voss
Facharzt für Dermatologie,
Venerologie, Allergologie,
Phlebologie und Umweltmedizin