



# Informe Final

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

CENTRO INVESTIGADOR

ANMAR CLINICAL SERVICES, S.L.  
C/ Padre Calatayud, 19 bajo  
31003 Pamplona (Navarra)

INVESTIGADORA PRINCIPAL

Dra. Inmaculada Domínguez Fernández  
Dermatóloga, N.º Col. 2859198

**ANMAR CLINICAL SERVICES S.L.**

STRIPPING PATCH TEST

CÓDIGO: STP\_IVN\_22\_01

26 DE DICIEMBRE DE 2022

PROMOTOR: INOXDERM 2012, S.L.

## Informe Final

---

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

Por la presente certifico que el estudio clínico “STRIPPING PATCH TEST” con el producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, se ha realizado bajo mi responsabilidad médica, de acuerdo con el protocolo experimental pertinente y siguiendo las normas de las Buenas Prácticas Clínicas en sus apartados correspondientes.

Todos los datos generados durante el estudio y los resultados obtenidos se han revisado y analizado y se han incluido en el presente informe clínico final.

Firmado:



**anmar**  
CLINICAL SERVICES S.L.  
B 07117212

Dra. Inmaculada Domínguez Fernández

Dermatóloga, N.º Col. 2859198

## Informe Final

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

<b>1. INFORMACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO</b>	<b>3</b>
IDENTIFICACIÓN DEL ESTUDIO	3
TIPO DE ESTUDIO CLÍNICO	3
DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	4
DIRECTOR TÉCNICO RESPONSABLE	4
EMPRESA Y CENTRO RESPONSABLE DE LA REALIZACIÓN DEL ESTUDIO	4
DATOS DE LAS INVESTIGADORAS	4
DURACIÓN DEL ESTUDIO	4
<b>2. OBJETIVO</b>	<b>5</b>
<b>3. SELECCIÓN DE LOS SUJETOS Y DESARROLLO DEL ESTUDIO</b>	<b>5</b>
CRITERIOS DE INCLUSIÓN	5
CRITERIOS DE EXCLUSIÓN	6
NO INCLUIDOS Y EXCLUIDOS DEL ESTUDIO	7
FASE DE SELECCIÓN	8
FASE EXPERIMENTAL	8
<b>4. DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO Y VARIABLES DE EVALUACIÓN</b>	<b>9</b>
PRODUCTO EN ESTUDIO Y SU APLICACIÓN	9
EVALUACIÓN CLÍNICA Y PUNTUACIÓN	10
CLASIFICACIÓN SEGÚN EL ÍNDICE DE IRRITACIÓN MEDIO	10
SEGUIMIENTO DE LOS PARTICIPANTES	11
<b>5. RESULTADOS</b>	<b>12</b>
<b>6. CONCLUSIONES</b>	<b>13</b>
<b>7. BIBLIOGRAFÍA</b>	<b>14</b>
<b>8. ANEXO 1</b>	<b>15</b>

## Informe Final

---

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### 1. INFORMACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO

El presente Informe Final corresponde a la prueba denominada "STRIPPING PATCH TEST" eliminando el estrato córneo y posteriormente realizando la aplicación oclusiva de un producto sobre la piel durante 48 horas), que permite verificar, en una población de 10 voluntarios sanos con piel sensible, la buena compatibilidad cutánea (ausencia de irritación primaria cutánea) después de una sola aplicación seguida de un examen macroscópico realizado según una escala numérica establecida.

#### IDENTIFICACIÓN DEL ESTUDIO

TÍTULO: ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

CÓDIGO: STP\_IVN\_22\_01

#### TIPO DE ESTUDIO CLÍNICO

Test de seguridad en voluntarios adultos sanos con piel sensible, con 2 zonas de administración paralela, para verificar la buena compatibilidad cutánea del producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, tras la realización del procedimiento de eliminación del estrato córneo (tape stripping) y posterior aplicación única, sobre la piel de la espalda y bajo parche oclusivo durante 48 horas y reevaluación a las 96 horas.

## Informe Final

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

PRODUCTO:	CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01
FABRICANTE:	INOXDERM 2012, S.L.

### DIRECTOR TÉCNICO RESPONSABLE

INOXDERM 2012, S.L.
C/ Marcelino Parrondo, 10 Piso 5
32500 O Carballino (Orense)

### EMPRESA Y CENTRO RESPONSABLE DE LA REALIZACIÓN DEL ESTUDIO

ANMAR CLINICAL SERVICES, S.L.
C/ Padre Calatayud, 19 bajo
31003 Pamplona (Navarra)

### DATOS DE LAS INVESTIGADORAS

Investigadora Principal: Dra. Inmaculada Domínguez Fernández
Investigadora Colaboradora: M <sup>a</sup> Luisa Giráldez Quiroga

### DURACIÓN DEL ESTUDIO

Los plazos de realización del estudio fueron los siguientes:

FASE EXPERIMENTAL	del 19 al 23 de diciembre 2022
INFORME FINAL	26 de diciembre de 2022

## Informe Final

---

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### 2. OBJETIVO

Verificar la buena compatibilidad cutánea del producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, tras la realización del procedimiento de eliminación del estrato córneo (tape stripping) y posterior aplicación única, sobre la piel de la espalda y bajo parche oclusivo durante 48 horas y reevaluación a las 96 horas.

### 3. SELECCIÓN DE LOS SUJETOS Y DESARROLLO DEL ESTUDIO

Los participantes en el estudio se seleccionaron de acuerdo con los siguientes criterios de inclusión y exclusión:

#### CRITERIOS DE INCLUSIÓN

Para poder ser incluidos, los voluntarios debieron cumplir todos y cada uno de los siguientes criterios:

1. Hombres y mujeres sanos.
2. Edad comprendida entre los 18 y los 65 años.
3. Voluntarios 100% piel sensible.
4. Fototipo de Fitzpatrick: I a IV.
5. Adecuado nivel cultural y de comprensión del estudio clínico.
6. Estar de acuerdo en participar voluntariamente en el estudio y que den su consentimiento informado por escrito.

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### CRITERIOS DE EXCLUSIÓN

Fue motivo de exclusión del ensayo clínico la presencia de al menos uno de los siguientes criterios:

1. Presentar enfermedad crónica o aguda en el momento de inicio del estudio o durante las 3 semanas anteriores al mismo.
2. Presentar patologías cutáneas durante las 3 semanas anteriores al inicio del estudio.
3. Estar en tratamiento farmacológico.
4. Mujeres embarazadas o en período de lactancia.
5. Sujetos con marcas cutáneas en la zona experimental que puedan interferir con la evaluación de las reacciones de la piel (trastornos de la pigmentación, cicatrices, vellosidad demasiado desarrollada, efélides y nevus en cantidad, quemaduras solares, etc.).
6. Sujetos con alergia a alguno de los componentes del producto en estudio.
7. Sujetos con alergia a la colofonia, níquel, aluminio y/o etanol.
8. Reactividad al plástico adhesivo.
9. Exposición intensa al sol durante el mes anterior al estudio.
10. Realización de un tratamiento que contenga vitamina A ácida o sus derivados en los 3 meses previos al inicio del estudio.
11. Realización de un tratamiento de PUVA o UVB en el mes anterior al inicio del estudio.
12. Haberse administrado alguna vacuna dentro de las 3 semanas anteriores al estudio.

Se reclutaron diez (10) voluntarios para este estudio considerándose el número de voluntarios, muestra suficiente para verificar la compatibilidad cutánea de un producto cosmético.

## Informe Final

---

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

Todos los voluntarios siguieron una serie de recomendaciones transmitidas por la investigadora principal al inicio del estudio:

- No aplicar productos cosméticos ni de maquillaje (diferentes al probado) en la zona experimental.
- No bañarse (en bañera, mar o piscina) ni realizar sauna o baños turcos durante el estudio.
- No llevar ropa demasiado ajustada.
- No realizar deporte de forma intensa, susceptible de provocar el despegado del parche por sudoración excesiva.

### NO INCLUIDOS Y EXCLUIDOS DEL ESTUDIO

Un voluntario puede abandonar el estudio en cualquier momento, independientemente del motivo. Estos casos reciben el nombre de no incluidos.

Durante el estudio, la investigadora principal, puede retirar a un voluntario por incumplimiento del protocolo o por razones de salud. Estos casos reciben el nombre de excluidos.

En caso de que la exclusión de un voluntario sea por incidencias con el producto en estudio, la investigadora principal recogerá, en un documento específico, la información y el seguimiento realizado al voluntario desde el inicio hasta la resolución de este (puede conllevar visitas adicionales).

El estudio consistió en las siguientes fases:



ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### FASE DE SELECCIÓN

Antes de incluir al participante en el estudio, se le entregó la Hoja de Información al Sujeto Participante y una vez que hubiera comprendido todo lo referente al estudio, otorgó su consentimiento informado por escrito.

La investigadora principal examinó y entrevistó a cada uno de los voluntarios antes del inicio de la fase experimental, para recoger la información relativa a sus datos personales y demográficos y completar su historia clínica, con especial énfasis en aspectos relacionados con la salud de la piel.

Asimismo, la investigadora verificó que los participantes cumplieran con todos los criterios de inclusión y ninguno de los de exclusión.

### FASE EXPERIMENTAL

La fase experimental de este ensayo tuvo una duración de cinco días, en los que el voluntario realizó las siguientes visitas:

Día 1 (visita Basal): Se realizó el procedimiento de eliminación del estrato córneo (tape stripping) con una cinta adhesiva Scotch® Magic 2x2 cm realizando 3 aplicaciones consecutivas. Posteriormente el producto en estudio fue aplicado en esa misma zona, en un pocillo del parche que se colocó posteriormente en la parte superior de la espalda, en condiciones de oclusión durante 48 horas. Además, se colocó un segundo parche vacío, para descartar reacciones al propio parche.

Día 3 (visita evaluación 48h): Tras la llegada del voluntario a la consulta, se procedió a retirar los parches. A los 30 minutos se llevó a cabo la evaluación clínica.

Día 5 (visita evaluación final 96h): Se realizó una nueva evaluación de la zona experimental a las 96 horas obteniendo los resultados finales del estudio.

## Informe Final

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

El estudio se realizó de acuerdo con el siguiente esquema:

	SELECCIÓN	DÍA 1	DÍA 3	DÍA 5
HISTORIA CLÍNICA	+			
CRITERIOS INCLUSIÓN / EXCLUSIÓN	+			
CONSENTIMIENTO INFORMADO	+			
PROCEDIMIENTO TAPE STRIPPING		+		
APLICACIÓN DEL PRODUCTO Y DEL PARCHES		+		
EVALUACIÓN DERMATOLÓGICA	VS	V1	V2	V3
RETIRADA DE LOS PARCHES Y LECTURA			+	REEVALUACIÓN
ACONTECIMIENTOS ADVERSOS			+	+

#### 4. DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO Y VARIABLES DE EVALUACIÓN

##### PRODUCTO EN ESTUDIO Y SU APLICACIÓN

El producto en estudio se aplicó, tras realizar el procedimiento de eliminación del estrato córneo (tape stripping) 3 aplicaciones repetidas sobre la misma superficie. Posteriormente, en esa misma zona se aplicó, el día 1 de estudio, lunes, en el parche Finn Chambers Aqua® en una superficie de 50 mm<sup>2</sup> y la cantidad total aplicada fue de 20µl. El producto se aplicó, una única vez sobre la piel de la espalda de cada uno de los voluntarios, bajo parche oclusivo durante 48 horas. Al mismo tiempo, se colocó un parche oclusivo sin producto para descartar cualquier reacción al parche.

Tras 48 horas, se retiraron los parches y se evaluó la zona de aplicación a los 30 minutos, para descartar irritación cutánea producida por el producto. Adicionalmente, se realizó una reevaluación a las 96 horas tras la aplicación.

## Informe Final

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### EVALUACIÓN CLÍNICA Y PUNTUACIÓN

RESULTADO	REACCIÓN CUTÁNEA	ERITEMA	EDEMA
0	AUSENCIA	No eritema	No edema
0,5	DUDOSA	Muy ligero (apenas visible)	No edema
1	LEVE	Eritema leve (coloración rosada en toda el área evaluada o en parte)	Edema leve (tangible y visible)
2	MODERADA	Eritema claramente visible (cubre toda el área evaluada)	Edema visible con o sin pápulas o vesículas
3	GRAVE	Eritema intenso (cubre toda el área evaluada y se difunde alrededor)	Edema intenso que se extiende fuera de la zona evaluada con o sin vesículas o ampollas

Otros signos clínicos también son evaluados: También se anotó cualquier otra anomalía (erosión epidérmica, sensaciones subjetivas: prurito, hormigueo, sensación de quemazón).

### CLASIFICACIÓN SEGÚN EL ÍNDICE DE IRRITACIÓN MEDIO

Se calcula el Índice de Irritación Medio (I.I.M.) según los datos obtenidos en el ensayo. El valor del I.I.M. resultante sirve para clasificar el producto según la siguiente tabla:

$$I.I.M = \frac{\sum \text{del grado de eritema y edema}}{\text{Número de voluntarios}}$$

## Informe Final

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

I.I.M.	CLASIFICACIÓN	
I.I.M.= 0	NO IRRITANTE	MUY BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA
I.I.M.< 0,2	NO IRRITANTE	BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA
$0,2 \leq \text{I.I.M.} < 0,5$	LIGERAMENTE IRRITANTE	COMPATIBILIDAD CUTÁNEA INTERMEDIA
$0,5 \leq \text{I.I.M.} < 1$	MODERADAMENTE IRRITANTE	MALA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA
I.I.M. $\geq 1$	MUY IRRITANTE	MUY MALA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA

### SEGUIMIENTO DE LOS PARTICIPANTES

En el presente estudio se reclutaron en total de 10 participantes. Todos los voluntarios fueron incluidos tras firmar el Consentimiento Informado y todos completaron el estudio correctamente.

La información obtenida está protegida por medidas de seguridad adecuadas en aplicación de lo establecido en el Reglamento UE 679/2016 y la Ley Orgánica 3/2018 de Protección de datos personales y garantía de los derechos digitales.

## Informe Final

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### 5. RESULTADOS

A continuación, se muestra la tabla con los resultados obtenidos tras la realización del procedimiento de tape stripping y la aplicación única del producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, por voluntarios adultos sanos con piel sensible:

N.º VOL.	EDAD	SEXO*	FOTOTIPO	TIPO DE PIEL**	ERITEMA	EDEMA
1	46	M	III	S	0	0
2	41	F	III	S	0	0
3	20	F	II	S	0	0
4	63	F	III	S	0	0
5	34	F	III	S	0	0
6	55	F	III	S	0	0
7	18	F	III	S	0	0
8	18	F	II	S	0	0
9	32	M	II	S	0	0
10	46	M	II	S	0	0

\* SEXO F/FEMENINO M/MASCULINO

\*\* TIPO DE PIEL S/SENSIBLE N/NORMAL

## Informe Final

---

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### 6. CONCLUSIONES

Las conclusiones del estudio clínico realizado para la verificación de la buena compatibilidad cutánea para el producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, en voluntarios adultos sanos con piel sensible, mediante STRIPPING PATCH TEST SIMPLE ÚNICO, fueron las siguientes:

- El producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, no produjo respuesta irritativa en ninguno de los participantes.
- El producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, resultó **NO** irritante.

A fecha del presente informe, y de acuerdo con los resultados obtenidos en el estudio realizado bajo las condiciones experimentales adoptadas, se puede concluir que la compatibilidad cutánea del producto, **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**, se considera como **MUY BUENA**.

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### 7. BIBLIOGRAFÍA

1. SCCS (Scientific Committee on Consumer Safety), SCCS Notes of Guidance for the Testing of Cosmetic Ingredients and their Safety Evaluation 10th revision, 24-25 October 2018, SCCS/1602/18.
2. Sherertz E., Byers V.: "Estimating Dilutions for Patch Testing Skin Care Products: A Practical Method" American Journal of Contact Dermatitis, Vol 8, No 3, 1997.
3. Masakatsu O, Rie H, Tomoyasu O. Physiological characteristics of sensitive skin classified by stinging test. Journal of Japanese Cosmetic Science Society 2000; 24(3):163-167.
4. North American Contact Dermatitis Group Patch-Test Results, 2001-2002 Study Period. Dermatitis: December 2004. Marks, James G. Jr; Belsito, Donald V.; DeLeo, Vincent A.; Fowler, Joseph F. Jr; Fransway, Anthony F.; Maibach, Howard I.; Mathias, Toby C.G.; Nethercott, James R.; Rietschel, Robert L.; Rosenthal, Lawrence E.; Sherertz, Elizabeth F.; Storrs, Frances J.; Taylor, James S.
5. Patel, S.M., E. Patrick, and H.I. Maibach, 1976 "Animal, Human, and In Vitro Test Methods for Predicting Skin Irritation". Dermatotoxicology, Chpt. 33; 5th Ed., F.N. Marzulli; H.I. Maibach; Taylor and Frances.

## Informe Final

---

ESTUDIO CLÍNICO EN VOLUNTARIOS ADULTOS SANOS CON PIEL SENSIBLE PARA LA VERIFICACIÓN DE LA BUENA COMPATIBILIDAD CUTÁNEA DEL PRODUCTO CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01: STRIPPING PATCH TEST

### 8. ANEXO 1

NOMBRE DEL PRODUCTO: **CREMA CORPORAL ONCOSMETICS REF. F05-0007-22/01**

INCI: AQUA, CAPRYLIC/CAPRIC TRIGLYCERIDE, BUTYROSPERMUM PARKII BUTTER, BETAINE, GLYCERYL STEARATE CITRATE, OXIDIZED CORN OIL, UREA, ALOE BARBADENSIS LEAF JUICE, GLYCERIN, ADANSONIA DIGITATA OIL, CANDELILLA CERA, LAURETH-9, CAESALPINIA SPINOSA GUM, CARRAGEENAN, DIPROPYLENE GLYCOL, SODIUM BENZOATE, BUTYLENE GLYCOL, POTASSIUM SORBATE, ALLANTOIN, BOSWELLIA SERRATA GUM, CHAMOMILLA RECUTITA (MATRICARIA) FLOWER OIL, GLUCOSE, LACTIC ACID, SODIUM HYALURONATE, CALENDULA OFFICINALIS EXTRACT, TOCOPHEROL, CITRIC ACID, ACETYL HEXAPEPTIDE-49.