

Wpływ zabiegów przy użyciu kwasów kosmetycznych na wybrane parametry skóry u osób chorujących z powodu trądziku pospolitego.

Projekt kierowany jest do kobiet, które spełniają następujące wymogi (kryteria włączenia):

- wiek od 18-25 lat,
- grupa osób chorujących z powodu trądziku,
- brak przeciwwskazań do wykonania zabiegu z użyciem kwasów (tj. ciąża, laktacja, nowotwory, ciężkie postacie trądziku, choroby wirusowe, grzybicze, bakteryjne skóry, uszkodzenia skóry w obrębie miejsca zabiegowego, świeże blizny lub przebyty zabieg chirurgiczny w miejscu zabiegowym, opryszczka, leczenie izotretinoiną, epilepsja, obniżona odporność,
- świadoma zgoda na udział w badaniu.

Kryteria wyłączenia uczestników z projektu:

- ciężkie postacie trądziku,
- ciąża, laktacja,
- podrażnienie skóry,
- choroby wirusowe, grzybicze, bakteryjne skóry,
- uszkodzenia skóry,
- świeże blizny lub przebyty zabieg chirurgiczny w miejscu zabiegowym,
- aktywna opryszczka,
- obecne leczenie izotretinoiną i do 6 miesięcy od zakończenia kuracji,
- obniżona odporność.

Osoby zakwalifikowane do projektu będą poddawane sześciu zabiegom przy użyciu kwasów kosmetycznych, wykonywanym co czternaście dni. Z osób zakwalifikowanych zostaną wyłonione 2 grupy: pierwsza grupa zabieg przy użyciu kwasu pirogronowego, druga grupa zabieg przy użyciu kwasu azelainowego

Przed zabiegami oraz dwa tygodnie od wykonania ostatniej sesji zabiegowej, zostaną wykonane pomiary skóry, przy użyciu urządzenia Nati Skin Analyzer: pomiar nawilżenia, natłuszczenia, złuszczenia oraz wielkość porów skórnych. U osób chorujących z powodu

trądziku przed i po serii zabiegowej zostanie zastosowana skala Hellgrena i Vincenta, sprawdzająca ilość wykwitów skórnych. Ma to na celu sprawdzenie, czy zabieg przy użyciu kwasów kosmetycznych, przyczynia się do polepszenia kondycji skóry i redukcji wykwitów skórnych.

Dodatkowo zostanie sprawdzona jakość życia u wszystkich badanych, przed i po serii zabiegowej, przy użyciu walidowanych ankiet: Skindex-29 i DLQI.

Udział w badaniach jest dobrowolny, a pacjenci mogą zrezygnować z projektu na każdym etapie jego trwania. W celu uzyskania szczegółowych informacji zachęcamy do kontaktu z kierownikiem projektu-

dr Karoliną Chilicką (e-mail: karolina.chilicka@poczta.onet.pl)