日健栄協 ＧＭＰ

様式　第４１号

＊受付番号

　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　＊協会記入欄

**ＧＭＰ製品マーク　表示承認申請書**

西暦　　　　年　　　月　　　日

公益財団法人　日本健康・栄養食品協会

理　事　長　　殿

申請者

所在地・〒

会社名　　　　　　　　　　　　　　社印

代表者氏名

（該当箇所に☑）□会員　□一般

　　　　　　（□販売者(製造販売者含)　□製造者　□その他）

　貴協会が定めた認定制度に基づき、下記製品への「ＧＭＰ製品マーク」の表示の承認を受けたく、別紙必要書類を添付して申請いたします。

　なお、当社は下記製品の表示内容に責任を有する者です。

　　□　食品関連法規を遵守します。

　　□　当該製品の表示については当社で責任をもって行います。

記

１.申請製品　　(申請区分)　□新規申請　　□更新申請

（該当箇所に☑）　　　□使用原材料の確認

＊「専ら医薬品として使用される成分本質（原材料）」でないことを確認している。

製品名

名　称

剤形名

内容量

　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　（\*製品の内容量をすべて記載すること。）

　（機能性表示食品として受理された製品の場合）　届出番号

（更新申請の場合）

初回承認日：西暦　　　　　年　　月　　日　　承認番号　　　－

前回更新日：西暦　　　　　年　　月　　日

２.申請者の連絡担当者

　　氏名

所属・役職

勤務先所在地・〒

　　電話　　　　　　　　　　　　　　ＦＡＸ

ﾒｰﾙｱﾄﾞﾚｽ

３.製造所　\*製造所が複数にわたる場合には、すべて記載すること。

　　 会社名／工場名

　 連絡担当者氏名

所属・役職

　 電話　　　　　　　　　　　　　　ＦＡＸ

ﾒｰﾙｱﾄﾞﾚｽ

４.添付書類（提出する資料に∨印）

（新規申請）

【会社情報関連】

□①会社案内（パンフレット等）\*

□②会社情報書\*

□③履歴事項全部証明書（3か月以内のもの）\*

　\*申請者が会員の場合、省略することができる。

なお、申請者が会員でも販売者が会員以外の場合は、上記3点の添付が必要。

（新規申請・更新申請）

【申請製品関連】

□④ＧＭＰ適合認定証

□⑤ＧＭＰ組織図

□⑥容器・包装デザイン案（カラー・原寸大）

□⑦製品標準書

□⑧主原料の規格試験検査成績書

□⑨製品の規格試験検査成績書

□⑩製造所固有記号の届出

□⑪覚書等

（更新申請）

□⑫過去３年間の出荷後の異常時対応の履歴

以上