

機能性表示食品 届出後分析実施状況説明書

・網掛けセルには届出書記載内容を転記ください

■ 基本情報

|           |                                      |             |
|-----------|--------------------------------------|-------------|
| 届出者名：     | 株式会社健康家族                             | ※届出書記載内容を転記 |
| 届出番号：     | E 2 2 4                              | ※届出書記載内容を転記 |
| 商品名：      | ネルケア                                 | ※届出書記載内容を転記 |
| 食品の区分：    | 加工食品（サプリメント形状）                       | ※届出書記載内容を転記 |
| 機能性関与成分名： | ラフマ由来ヒペロシド・ラフマ由来イソクエルシトリン            | ※届出書記載内容を転記 |
| 一日摂取目安量：  | ラフマ由来ヒペロシド：1.0mg・ラフマ由来イソクエルシトリン1.0mg | ※届出書記載内容を転記 |
| 本資料作成日：   | 2025年5月8日                            |             |

■ 本説明書に記載する「機能性関与成分」

|           |                                          |             |
|-----------|------------------------------------------|-------------|
| 機能性関与成分名： | ラフマ由来ヒペロシド・ラフマ由来イソクエルシトリン                | ※届出書記載内容を転記 |
|           | ※別紙様式（Ⅲ）-3（4）、別紙様式（Ⅲ）-4（最終製品）の（1）と（2）に対応 |             |
|           | ※複数成分ある場合は、カンマなどで区切って記載                  |             |

分析結果（詳細）： ※行が足りなければ追加して記載 ※以下の記載に加えて、試験成績書を添付することも可

| 分析日        | 分析項目         | 分析結果                | 試験機関                      |
|------------|--------------|---------------------|---------------------------|
| 2024年3月21日 | ハイペリン（ヒペロシド） | 1.0mg以上／一日当たりの摂取目安量 | 一般財団法人 日本食品分析センター（登録試験機関） |
| 2024年3月21日 | イソクエルシトリン    | 1.0mg以上／一日当たりの摂取目安量 | 一般財団法人 日本食品分析センター（登録試験機関） |
|            |              |                     |                           |
|            |              |                     |                           |
|            |              |                     |                           |

■ 本説明書に記載する「安全性を担保する必要がある成分」

|                   |                                      |             |
|-------------------|--------------------------------------|-------------|
| 安全性を担保する必要がある成分名： |                                      | ※届出書記載内容を転記 |
|                   | ※別紙様式（Ⅲ）-3（4）、別紙様式（Ⅲ）-4（最終製品）の（3）に対応 |             |
|                   | ※複数成分ある場合は、カンマなどで区切って記載              |             |

分析結果（詳細）： ※行が足りなければ追加して記載 ※以下の記載に加えて、試験成績書を添付することも可

| 分析日 | 分析項目 | 分析結果 | 試験機関 |
|-----|------|------|------|
|     |      |      |      |
|     |      |      |      |
|     |      |      |      |
|     |      |      |      |
|     |      |      |      |

■ 本説明書に記載するその他確認項目

|           |                                      |             |
|-----------|--------------------------------------|-------------|
| その他確認項目名： | 製品の崩壊性試験                             | ※届出書記載内容を転記 |
|           | ※別紙様式（Ⅲ）-3（5）、別紙様式（Ⅲ）-4（最終製品）の（4）に対応 |             |
|           | ※複数成分ある場合は、カンマなどで区切って記載              |             |

分析結果（詳細）： ※行が足りなければ追加して記載 ※以下の記載に加えて、試験成績書を添付することも可

| 分析日        | 分析項目     | 分析結果      | 試験機関          |
|------------|----------|-----------|---------------|
| 2025年1月22日 | 製品の崩壊性試験 | 適合（日本薬局方） | 株式会社健康家族（届出者） |
|            |          |           |               |
|            |          |           |               |
|            |          |           |               |
|            |          |           |               |