

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: | 大正製薬株式会社 | ※届出書記載内容を転記 |
| 届出番号: | F136 | ※届出書記載内容を転記 |
| 商品名: | 快眠ケア カプセル | ※届出書記載内容を転記 |
| 食品の区分: | 加工食品(錠剤、カプセル剤等) | ※届出書記載内容を転記 |
| 機能性関与成分名: | GABA、クロセチン | ※届出書記載内容を転記 |
| 一日摂取目安量: | GABA：100mg、クロセチン：7.5mg | ※届出書記載内容を転記 |
| 本資料作成日: | 2025年6月23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: | GABA、クロセチン | ※届出書記載内容を転記 |
| | ※別紙様式(Ⅲ)-3(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 |
|-------------|-------|---------------------------|--------------------------|
| 2021年4月15日 | GABA | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 一般財団法人日本食品分析センター |
| 2021年4月15日 | クロセチン | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 一般財団法人日本食品分析センター |
| 2023年3月16日 | GABA | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 一般財団法人日本食品分析センター(登録試験機関) |
| 2023年3月16日 | クロセチン | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 一般財団法人日本食品分析センター(登録試験機関) |
| 2024年2月28日 | GABA | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 一般財団法人日本食品分析センター(登録試験機関) |
| 2024年2月28日 | クロセチン | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 一般財団法人日本食品分析センター(登録試験機関) |
| 2024年10月18日 | GABA | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 一般財団法人日本食品分析センター(登録試験機関) |
| 2024年10月18日 | クロセチン | 当該機能性表示食品に表示した機能性関与成分量に適合 | 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)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 | ※届出書記載内容を転記 |
| | ※別紙様式(Ⅲ)-3(5)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 |
|-------------|--------|------|----------|
| 2021年4月15日 | 製品の崩壊性 | 適合 | 三生医薬株式会社 |
| 2023年3月16日 | 製品の崩壊性 | 適合 | 三生医薬株式会社 |
| 2024年2月28日 | 製品の崩壊性 | 適合 | 三生医薬株式会社 |
| 2024年10月18日 | 製品の崩壊性 | 適合 | 三生医薬株式会社 |

| | | |
|-----------|-------------------------|-------------|
| その他確認項目名: | | ※届出書記載内容を転記 |
| | ※別紙様式(Ⅲ)-3(5)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 |
|-----|------|------|------|
| | | | |