

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:	株式会社富士薬品	※届出書記載内容を転記
届出番号:	H1000	※届出書記載内容を転記
商品名:	ふしゲンサポート	※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:	サケ鼻軟骨由来プロテオグリカン、サケ鼻軟骨由来非変性II型コラーゲン	※届出書記載内容を転記
一日摂取目安量:	3粒	※届出書記載内容を転記
本資料作成日:	2025年6月25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: サケ鼻軟骨由来プロテオグリカン、サケ鼻軟骨由来非変性II型コラーゲン ※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7月11日	サケ鼻軟骨由来プロテオグリカン	16mg以上/一日当たりの摂取目安量	一般財団法人日本食品検査(登録検査機関)
2024年7月11日	サケ鼻軟骨由来非変性II型コラーゲン	16mg以上/一日当たりの摂取目安量	一般財団法人日本食品検査(登録検査機関)

■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: ※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
2024年4月1日~2025年3月31日製造の全ロット	崩壊性試験	適合	バイホロン株式会社