

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：	小林製薬株式会社	※届出書記載内容を転記
届出番号：	E177	※届出書記載内容を転記
商品名：	安眠ヘルプ	※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 1mg、ラフマ由来イソクエルシトリン 1mg	※届出書記載内容を転記
本資料作成日：	2026年4月10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
2025年10月8日	ヒペロシド	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
2025年10月8日	イソクエルシトリン	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

■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

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：	小林製薬株式会社	※届出書記載内容を転記
届出番号：	E177	※届出書記載内容を転記
商品名：	安眠ヘルプ	※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 1mg、ラフマ由来イソクエルシトリン 1mg	※届出書記載内容を転記
本資料作成日：	2025年4月7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9月9日	ヒペロシド	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
2024年9月9日	イソクエルシトリン	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

■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

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：	小林製薬株式会社	※届出書記載内容を転記
届出番号：	E177	※届出書記載内容を転記
商品名：	安眠ヘルプ	※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 1mg、ラフマ由来イソクエルシトリン 1mg	※届出書記載内容を転記
本資料作成日：	2024年6月12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
2023年8月30日	ヒペロシド	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8月30日	イソクエルシトリン	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

■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

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：	小林製薬株式会社	※届出書記載内容を転記
届出番号：	E177	※届出書記載内容を転記
商品名：	安眠ヘルプ	※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 1mg、ラフマ由来イソクエルシトリン 1mg	※届出書記載内容を転記
本資料作成日：	2023年6月13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
2022年9月15日	ヒペロシド	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	一般社団法人 日本食品分析センター
2022年9月15日	イソクエルシトリン	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	一般社団法人 日本食品分析センター

■ 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