

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：	2026年4月28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
2025年6月5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（登録試験機関）
2025年6月5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：	原料の基原の確認及び崩壊性試験	※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4月1日～2026年3月31日製造の全ロット	原料の基原の確認	適合	日本薬品株式会社、千葉大学大学院薬学研究院
	崩壊性試験	適合	バイホロン株式会社