

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：     | ロート製薬株式会社                                 | ※届出書記載内容を転記 |
| 届出番号：     | H906                                      | ※届出書記載内容を転記 |
| 商品名：      | ロートみかたつば 3つのみかたa                          | ※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、グロビン由来バリン-バリン-チロシン-プロリン、サラシア由来サラシノール | ※届出書記載内容を転記 |
| 一日摂取目安量：  | 3粒（1035mg）                                | ※届出書記載内容を転記 |
| 本資料作成日：   | 2026年3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、グロビン由来バリン-バリン-チロシン-プロリン、サラシア由来サラシノール | ※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          |
|-----------|-------------------------|--------------------|---------------|
| 2024/4/18 | GABA                    | 届出済みの機能性関与成分量規格に適合 | 一社）日本食品分析センター |
| 2024/4/18 | グロビン由来バリン-バリン-チロシン-プロリン | 届出済みの機能性関与成分量規格に適合 | 一社）日本食品分析センター |
| 2024/4/18 | サラシア由来サラシノール            | 届出済みの機能性関与成分量規格に適合 | 一社）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）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： | 崩壊試験                    | ※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   |
|-----------|------|-------------|--------|
| 2024/4/18 | 崩壊試験 | 適合（日本薬局方準拠） | アピ株式会社 |
|           |      |             |        |
|           |      |             |        |
|           |      |             |        |
|           |      |             |        |