別紙様式

調査結果報告書

許可取得者名：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 許可事項 | 現時点での販売状況 | 調査結果 |
| 番号 | 商品名 | 許可番号 | 関与成分名 | 含有量 |
| （例） | ○○茶 | 第abc号 | ○○エキス（△△として） | １日摂取目安量○○g当たり○mg（△△として△mg） | あり | 平成○年○月○日に○○○（分析機関名）にて分析を実施し、関与成分の含有量が適切であることを確認している。 |
| （例） | ○○茶 | 第abc号 | ○○ | １日摂取目安量○○g当たり○mg | なし | 販売していないが、平成２８年○月を目処に再許可申請を行う予定のため失効届を提出していない。 |
| １ |  |  |  |  |  |  |
| ２ |  |  |  |  |  |  |
| ３ |  |  |  |  |  |  |
| ４ |  |  |  |  |  |  |
| ５ |  |  |  |  |  |  |
| ６ |  |  |  |  |  |  |
| ７ |  |  |  |  |  |  |
| ８ |  |  |  |  |  |  |
| ９ |  |  |  |  |  |  |
| １０ |  |  |  |  |  |  |

（留意事項）

・　平成２６年４月１４日以降に実施した『①最新の分析結果』及び『②最新の表示見本』を添付すること。なお、国立研究開発法人医薬基盤・健康・栄養研究所又は登録試験機関で実施した結果が望ましいが、実施していなければ自社分析結果でも差し支えない。

※自社分析結果の場合は、発行日、会社名、責任者、押印等の上、報告書の形式でご提出ください。

・　商品名及び許可番号の欄については、許可を取得している全ての品目を記載すること。

・　調査の結果、関与成分の含有量が適切であった場合は、調査結果欄に（例）を参考に記載すること。

・　平成２８年９月２７日（火）時点で販売されていない商品については、現時点での販売実績の欄に「なし」と記載すること。平成２６年４月時点で販売していないと報告した商品で失効届を提出していない場合は、（例）を参考に失効届を提出していない具体的な理由も記載すること。

・　調査の結果、関与成分含有量が適切でなかった場合、調査結果報告の期限を待たずに公益財団法人日本健康・栄養食品協会を通じて、至急消費者庁に報告すること。

・　表の欄が不足する場合は、適宜追加すること。

・本件に関する担当者氏名：

・お問い合わせ先TEL：

・メールアドレス：