(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エピデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものではありません。

10	計画刊化			.y. I.a	での個山情報方													黎明日	体の文主	TCH	且して体	町もの	007 (180	076 6700							
			ちにより最終製品		くは機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし	A判定:至急性毒性	性試験(90日以	のエビデンス評価判定上) で重篤な毒性なし、		3種類で全て除性	、かつヒト臨床試験	A判定:重急性	の安全性試験のエビ 仕事性試験(90日以	上)で重篤な毒性な	し、かつ遺伝毒性	t試験3種類で全て担	8性、かつヒト間	(排取日安	N. 機能性関与成分 A判定: 医薬品との	分による相互作 相互作用報告	*用のエピデンス評価 がなく、ほかの機能	<u>制定</u> 性関与成分との	0相互作用はないか、	6 A判定:最終製品製造	施設での第三者		点:GAP、その他の加	I工食品: HACCP	orISO、サブリ:GMP).	、かつ機能性成分)原料製造(
		B判定:当該or類似処) 未満で健康被害なし	ちにより最終製品	なら5年以上・10年	未満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年			間12週以上)で重篤なお 満)で重篤な毒性なし、		試験3種類未満で	特性、かつヒト臨床証	量の3倍以上、	摂取期間12週以上) 1:毒性試験(90日末)	で重篤な毒性なし					しくは機能性関与成 B刺激: 医薬品との		こしない場合 がなく、ほかの機能	性関与成分との	の相互作用は有無の記	も第三者認証取得済み 載 B判定:最終製品製造			à:GAP. その他のか	a⊥†&:HACCP	orISO、サブリ:GMP).	機能性成分原料	4は白土根
	画判定の説明		ちにより最終製品	なら2年以上・5年末	長満、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年末	未 験 (摂取目安量の	3倍以上、摂取)	明問12週以上)で重篤な 性試験は未実施、ヒト間	な毒性なし			日安量の3倍以	(上、摂取期間12週) t毒性試験、遺伝毒!	以上)で重篤な毒性	なし				がない場合				D相互作用は有無の記	(第三者認証なし)					土現格、サブリ:HACCP o		
(20	25年9月1日)	D判定:「類似外処方」	or 「安食実績な	にし」、または当該の	r類似処方により最終製品・機能性関与成分ともAB	BC 篤な毒性なし						なし					5150000012250	CE) CHRONIE	がない場合					料製造施設も第三者間	8証取得済み(8	3質or安全)					
		判定に適合しない場合 E判定:最終製品もし	(は機能性関与成	(分にて重篤な健康被	技密報告が1度でもあった場合	D判定: 至急性毒性 E判定: 至急性毒性	性試験、適伝毒! 性試験、または3	性試験は未実施、もしく 遺伝毒性試験、またはと	くは不明、ヒト臨床記 : ト臨床試験において	試験で重篤な毒性 C、重篤な毒性/	tなし ′健康被害が認められ;	D判定:重急性 E判定:重急性	生毒性試験、遺伝毒! 毒性試験、または3	性試験は未実施、ヒ 自伝毒性試験、また	ト臨床試験で重算 はヒト臨床試験に	「な毒性なし おいて、重篤な毒!	性/健康被害が証	8められた場合	D判定: 医薬品とも E判定: 医薬品、機	、ほかの機能 物性関与成分	性関与成分とも相互 との相互作用が、と	作用の報告が3 もに有無の記載	ある場合 乱がない場合	D判定:最終製品製造 は自主規格(第三者員	施設での第三者 延なし)	(認証取得状況(生鮮食品)	1:自社規格、その他	:の加工食品:自社	土規格、サブリ:HACCP o	or 自社規格)、f	#能性成分
						場合			A (7 EA a ET	OT.				100 AP LIL 88 L		COLUMN CONTRACTOR										分原料製造施設、ともに		土規格も記載なし			
						(1)d	最終製品の引	契食実績	夏経験の評	im 能性関与成分	の既存情報	1		機能性関与4.5機能性関与	F 成分の安全 成分の既存情	E性試験の評 情報	·1m		、最終製品の安 o & in vivo		ウ実施による評価 ・臨床試験	Д	IV. 機能往回	与成分による相互	作用の評価	V. 製道およ	び品質の安全規	指等の評価			
				機能性			喫食						亜急性	遺伝毒性	bl過剩摂取	t H長期摂取		亜急性毒性	遺伝毒性	過剰摂取	長期摂取			⑨機能性関与成			機能性成分		安全性エビデンス	SFSS	利益
出	届出者名	商品名	食品の区分	関与	表示しようとする機能性	処方・形状・ 摂取目安量	期間	健康被害 情報	処方・形状・ 摂取目安量	- 喫食 期間(年)	健康被害	評価 判定	毒性	(陰性数/	(用量の	(12週の	評価 判定	(投与日	(陰性数/	(用量の	(12週の	評価 判定	⑧医薬品との 相互作用	分同士の	評価 判定	最終製品 第三者認証	原料	評価 判定	総合評価判定	評価担当	相相
,				成分名			(年)			963160 (TF)	III TA	1,1.00	(投与日数)	試験数)	何倍?)	何倍?)		数)	試験数)	何倍?)	何倍?)		THAN I PYO	相互作用		NV — H NONE	第三者認証	10.00	(☆: ABの数)	√=>+#	
	キュービー株式会社	ヒアロモイスチャー2 0	(錠剤、カ)	ブa	本品にはヒアルロン酸Naが含まれます。ヒアルロン酸Naは肌の水分保持に役立ち、乾燥を緩ける機能があることが報告されています。	レ 類似処方 和	23	なし	喫食実績なし	-	なし	A	なし	なし	5	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	GMP	不明	В	***	MK	なし
3	森下仁丹株式会社	ローズヒップ	セル剤等 加工食品 (錠剤、カ	ローズヒップ由	本品にはローズヒップ由来ティリロサイドが含ま ドれるので、体脂肪を減らす機能があります。	当該処方	13年以上	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	①国内GMP、	安全性自主点	A	***	TY	なし
			(観剤、カ)セル剤等	ブ 来ティリロサイ	ドれるので、体限的を減らす機能があります。																					FSSC22000 ②国内GMP	槟				
																										③国内GMP ④都道府県等 HACCP					
	森下仁丹株式会社	サラシア	加工食品 (錠剤、カ	サラシア由来・	サ 本品にはサラシア由来サラシノールが含まれます。サラシア由来サラシノールには糖の吸収をおだやかにし、食後血糖値の上昇をゆるやか!	当該処方	20年以上	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	あり	なし	С	パルク製造:①国	不明	В	**	TY	なし
			セル刺等	ブ ラシノール	おだやかにし、食後血糖値の上昇をゆるやか! する機能があることが報告されています。	٥																				内GMP、米国 GMP、 FSSC22000、②都					
																										道府県等HACCP、 充填・包装:(T)国内	ia i				
																										GMP、米国GMP、 FSSC22000、②米	.]				
																										国GMP、③都道府 県等HACCP	-				
	森下仁丹株式会社	還元型コエンザイム 10(キューテン)	Q 加工食品	還元型コエンサ	ザ 本品には速元型コエンザイムQ10が含まれます。週元型コエンザイムQ10には細胞のエネルギー・産生を助け、日常の生活で生じる身体的変勢労を見載する複数があることが複合されています。身体的な疲労を自覚してる方に適した。AP***	当該処方	5年以上	なし	0	0	0	В	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	バルク製造:米国 GMP、都道府県等	ISO22000	A	***	TY	な
			セル刺等)	ギー産生を助け、日常の生活で生じる身体的な 疲労感を軽減する機能があることが報告されて	Ĉ.																				HACCP、充填·包 茲·阿肉GMP 都					
					展館です。																					道府県等HACCP					
	株式会社タイヨーラボ	サンテアニン200	加工食品(サブリメン	L-テアニン ン	本品には「L-テアニン」が含まれます。L-テアニ ンには、起床時の疲労感や磁気を軽減すること が報告されています。また、L-テアニンには、-	- 類似処方 と	21	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	あり	届出なし	С	国内GMP、米国 GMP、ISO 22000	FSSC22000, ISO9001	A	**	TY	な
			ト形状)		が報告されています。また、レーテアーンには、一 適性の作業にともなうストレスをやわらげること が報告されています。																										
9	カゴメ株式会社	カゴメリコピンコレス ファイン	テ 加工食品(銀剤、カ	リコピン	本品にはリコピンが含まれます。リコピンには血 中HDL(普重)コレステロールを増やす働きが報 含されています。血中コレステロールが気になっ 方にお勧めです。	類似処方	12	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	国内GMP/日健栄 協規格	自主規格	В	***	IK	な
		3713	セル刺等	Ď.	告されています。血中コレステロールが気になっ 方にお勧めです。	6																				100/05/10					
4	株式会社わかさ生活	ブルーベリーアイ 1	PR サブリ	ビルベリー由来 アントシアニン	れます。ビルベリー由来アントシアニンにはビン	当該処方	14.7年	なし	類似処方	25	なし	A	28	10/10	2~24	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	ISO22000	A .	***	TY	な
	##ANI 1.11×	# = 0 PDO	at =fr	u = 0. 18m	ト調節力を改善することで目の疲労感を和らげ ることが報告されています。 ・ 本品にはルテイン、ゼアキサンチンが含まれま	sir Dir ber ses	45.05	der	sir Dir ber obs	45.05	du		del	du .	det			なし	dut	dut	del		du	du .		国内GMP	120 200 404	<u>. </u>	111	707	٠,
	株式会社わかさ生活	ルナイン PRO	サブリ	ルテイン、ゼア キサンチン	す。ルテイン、ゼアキサンチンには目の責班部 の色素密度を上昇させることで、光の刺激を和	当該処方	15.2年	なし	当該処方	15.2年	なし	^	なし	なし	なし	1	0	なし	なし	なし	なし	D	なし	W.	A	IN GMP	ビルベリー由来 アントシアニン: ISO22000	^	***	IY	79
					らげ、コントラスト感度を改善するため、目の調 子を整えることが報告されています。																						ルテイン:				
																											GMP FSC22000				
																											ISO9001 ISO14001				
	株式会社タイヨーラボ	テア眠	加工食品(サブリメン	L-テアニン	本品には「L-テアニン」が含まれます。 L-テアコンには、夜間の良質な種級(起床時の疲労感や 服気を軽減)をサポートすることが報告されてし ます。	ニ 類似処方	21	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	C	国内GMP、 FSSC22000	FSSC22000, ISO9001	A	××	TY	な
			ト形状)		0-7 0																					1 00022000	1000001				
	キュービー株式会社	キューピーアマニ ii ヨネーズ	ロエ食品 (その他)	α-リノレン酸	本品にはα-リノレン酸が含まれます。 α-リノレン酸には血圧が高めの方に適した機 能があることが報告されています。	受食実績なし	なし	なし	類似外処方	-	なし	D	なし	なし	3	3.3	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	**	MK	な
	プロテインケミカル株式	t グルコサミン	1サブリ	グルコサミン塩	能があることが報告されています。 本品にはグルコサミン塩酸塩が含まれます。	類似処方	9	なし	類似処方	9	なし	В	90	陰性の報告	18.7	5.5	В	未実施	未実施	未実施	未実施	D	あり	届出なし	0	国内GMP 米国GMP	FSSC22000	A	***	TN TY	な
	会社			酸塩	本品にはグルコサミン塩酸塩が含まれます。 グルコサミン塩酸塩は運動や歩行など開節の 負荷に件う飲育成分の通動な分解を抑えること で、関節軟骨を保護することが報告されており 開節の健康(運動や歩行時)が気になる方に適	£								のみ Ames Test												米国GMP ISO22000	(横浜、福井工場)			TY	
					関節の健康(運動や歩行時)が気になる方に適 ています。	-								小核試験													食品添加物 GMP (槽派工場)				
	プロテインケミカル株式 会社	t グルコサミンdeうる	お 1サブリ	グルコサミン塩酸塩	本品にはグルコサミン塩酸塩が含まれます。 グルコサミン塩酸塩は肌の水分保持に役立ち、 乾燥を緩和する機能があることが報告されています。	類似処方	9	なし	類似処方	9	なし	В	90	陰性の報告	18.7	5.5	В	未実施	未実施	未実施	未実施	D	あり	届出なし	O	国内GMP 米国GMP	FSSC22000 (横浜、福井工	A	***	TN TY	な
	X11	14-5		膜塩	乾燥を緩和する機能があることが報告されてい ます。									のみ Ames Test 小核試験												ISO22000	(模浜、福升工場) 食品添加物			11	
														17-13484-04													GMP (槽派工場)				
	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ) ゴメ野菜ジュース食	カー加工食品	GABA	本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧 が高めの方の血圧を下げる機能があることが 着されています。	当該処方 報	40	なし	0	0	0	A	90	3/3	15	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyo s Register Quality	自主規格	A	***	IK	な
	カゴメ株式会社	無添加 KAGOME(カゴメ)			告されています。 本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧	E当該処方	40	#rl	0	0	0		90	3/3	16	1.1		0	0	0	0	- Ant	†rl	なし		Assurance Limited FSSC22000/Lloyd	d 自主規格		سست	1k	な
		ゴメ野菜ジュース低	塩 (その他)		が高めの方の血圧を下げる機能があることが 告されています。	g	1		-	1		^					^	-	-	-	-	なし			^	s Register Quality Assurance Limited	4	A	***		
4	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ) ゴメ野菜ジュース食	カ 加工食品 塩 (その他)	GABA	本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧 が高めの方の血圧を下げる機能があることが	E 当該処方 報	40	なし	0	0	0	A	90	3/3	20	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyo s Register Quality	自主規格	A	***	IK	な
5	カゴメ株式会社	無添加160g KAGOME(カゴメ)	カ 加工食品	GABA	告されています。 本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧 が高めの方の血圧を下げる機能があることが何	当該処方	40	なし	0	0	0	A	90	3/3	17	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	Assurance Limited FSSC22000/Lloye	d 自主規格	A	***	IK	な
		ゴメ野菜ジュース低 190g			告されています。																					s Register Quality Assurance Limited	1				
2	ブロテインケミカル株式 会社	t Nーアセチルグルコ ミンdeうるおいキー	リサ 1サブリ ブ	N-アセチルグ ルコサミン	本品にはN-アセチルグルコサミンが含まれま す。N-アセチルグルコサミンは肌の水分量を維 持し、乾燥をやわらげる機能があることが報告	類似処方	9	なし	類似処方	9	なし	В	未実施	陰性の報告 のみ	24	1.3	C	未実施	未実施	未実施	未実施	D	なし	届出なし	В	国内GMP 米国GMP	FSSC22000 (横浜、福井工	A .	***	TN TY	な
					れており、肌のうるおいを保ちたい方に適してします。	Š								Ames Test 小核試験												ISO22000	場) 食品添加物 GMD				
	March	#b.m	40-4-	West Co.	M + DI-12K-9 - 21 Park Arma			du .	MEN AND A STATE OF		au .	l .	1	1		1		4	du	ale e	400		du.	Bilida		Without T	(横浜工場) FSSC22000		111	l	1
8	** 八芸 红ダイゴーラボ	サンファイバー血糖	加工食品 (サブリメン ト形状)	グアーガム分別 物(食物繊維)	解本品にはグアーガム分解物(食物繊維)が含まれますので、糖の吸収をおだやかにし、食後血糖のビーク値を抑えます。食後の血糖値が気に	類似処方 1 こ	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0		4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	rat.	届出なし	^	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001, SQF	^	***	TY	な
7-リコピ	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)	カー加工食品		なる方に適した食品です。	ン当該処方	90	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyo	Sur 自主規格	A	***	IK	な
		ゴメトマトジュース食 無添加	塩 (その他)		には血中HDL(普宝コレステロールを増やす場 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下 る機能があることが報告されています。血中コ ステロールが気になる方や血圧が高めの方に	đ						_ ^													^	s Register Quality Assurance Limited		_ ^	222		
					る機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方に 動めです。	B																									
-GAB/	A カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ) ゴメトマトジュース食	カー加工食品	GABA	本品にはリコピンとGARAが含まれます。リコピ	ン当該処方	90	なし	0	0	0	A	90	3/3	16	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloye s Register Quality		A	***	IK	な
		無添加			には血中HDL(普至)コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下 る機能があることが報告されています。血中コレ	7																				Assurance Limited	4				
					ステロールが気になる方や血圧が高めの方に 動めです。																						1	<u> </u>			
リコピ	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ) ゴメトマトジュース側	カ 加工食品	リコピン	本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピ には血中HDL(普玉コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下 る機能があることが報告されています。血中コレ	ン 当該処方 !	90	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyo s Register Quality		A	***	IK	な
					配が、GABAには血圧が高めの力が単位を下 る機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方に 動めです。	a																				Assurance Limited	1				
GAB/	A カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)	カ 加工食品	GABA	動めです。 本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピ	ン当該処方	90	なし	0	0	0	A	90	3/3	16	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloye	自主規格	A	***	IK	な
		ゴメトマトジュース信	塩 (その他)		本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピ には血中HDL(普玉コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下 る機能があることが報告されています。血中コレ	đ.	1	1				^	1	1	1	1	^	1		-	-	40			^	s Register Quality Assurance Limited	1	_ ^	***	"	"
					る機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方に 動めです。	á																									
リコピ	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)	カー加工食品	リコピン			90	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyo	自主規格	A	***	IK	ta
		KAGOME(カゴメ) ゴメトマトジュース流 コピントマト使用低い	い (その他)		には毎年HUL(音生/コレステロールを増やす機能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下する機能があることが報告されています。由由コロ	ずレ																				s Register Quality Assurance Limited	j				
					不品にはリコピンとGABAか含まれます。リコピ には血中中DDL(着国コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下いる る機能があることが報告されています。血中コレ ステロールが気になる方や血圧が高めの方に。 動めです。	В																									
GAB/	A カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ) ゴメトマトジュース高 コピントマト使用低り	カ 加工食品(リ (その他)	GABA	本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピには血中HDL信事コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高め方の血圧を下 る機能があることが報告されています。血中コ ステロールが気になる方や血圧が高めの方に、 観めです。	ン当該処方	90	なし	0	0	0	A	90	3/3	11	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality	自主規格	A	***	IK	な
		コピントマト使用低い	*		服か、GABAには重圧が高めの方の血圧を下ける機能があることが報告されています。血中コレステロールが低になるまめ血圧が高めのテード	/ シ お																				Assurance Limited	1				
		1			動めです。	1	1			1	1	1	1		1	1	1	L							L		⊥			1	Щ.

(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エピデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものではありません。

	许伽刊处 4			J. 1.6	での個山情報方													秋明日		H-CH.	HO CIA	**************************************	000 (1000	3 7 GC 1708							
		 食経験のエピデンス A判定:当該or類似処方 	こより最終製品な	610年以上、も1	しくは機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし	A判定:亞急性毒性	試験 (90日以,	Dエビデンス評価判定 :) で重篤な毒性なし、	かつ遺伝毒性試験38	種類で全て除性、	かつヒト臨床試験	A判定: 草急性1	安全性試験のエピタ 8性試験(90日以上) で重篤な毒性な	k し、かつ遺伝毒性】	試験3種類で全て胎	性、かつヒト臨月	FINR (摂取日安	A判定: 医薬品と	の相互作用報告:	用のエビデンス評 がなく、ほかの機!	調料薬 総性関与成分と	の相互作用はないか、も	V. 製造および品質の安全 A 判定: 最終製品製造施設	での第三者記	<u>ビデンス評価料定</u> 認証取得状況(生鮮食品	: GAP、その他の加I	工食品: HACCP	orISO、サブリ:GMP)、	かつ機能性成分	原料製造施設
		未満で健康被害なし			未満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年	B刺定:重急性毒性	試験 (90日末)	(12週以上) で重篤な商 (1) で重篤な毒性なし、	もしくは遺伝毒性制	1験3種類未満で育	性、かつヒト臨床試	B判定:車急性:	F取期間12週以上) b性試験(90日未満)で重策な毒性が	k し、もしくは遺伝は	靠性試験3種類未満	で簡性、かつヒド	- 臨床試験 (摂取	B判定: 医薬品と	成分を複数配合 の相互作用報告:		乾性関与成分と	の相互作用は有無の記載	も第三者認証取得済み(后 成 B判定:最終製品製造施設		認証取得状況(生鮮食品	: GAP、その他の加了	工食品:HACCP	orISO、サブリ:GMP)、	機能性成分原料	は白土現格
	判定の説明	C判定:当該or類似処方 満で健康被害なし	こより最終製品な	(62年以上・5年)	末満、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年末			間12週以上)で重篤な 試験は未実施、ヒト間		makin ir iss	(昭明12周17 1-1) - 20第		、摂取期間12週以 5分12日 油に金色		tなし : ト臨床試験 (摂取1	TORROSON L	(EST-1987) 1 2 2 1 1 1 1) の事故を会体	がない場合	小板下在用架车	WEU DEOM	m+mcdo+	の相互作用は有無の記録	(第三者認証なし) の CNOT・単純制品制法集団	-no#=#1	STRUCK (ANDS	· natilità 2004	neres.es	上現格、サブリ:HACCP o	n materials and	MANHOO
(20	25年9月1日)	D判定:「類似外処方」	or「楔食実績なり	.」、または当該の	rr類似処方により最終製品・機能性関与成分ともABC	篤な毒性なし						tr L					100000000000000000000000000000000000000	.) ((()))	がない場合					料製造施設も第三者認証別	2得済み(品)	質or安全)					Miles SEAR, J. 184
		判定に適合しない場合 E判定:最終製品もしく	は機能性関与成分)にて重篤な健康を	技害報告が1度でもあった場合	D判定: 至急性毒性 E判定: 至急性毒性	:試験、遺伝毒† 試験、または3	t試験は未実施、もしく 伝毒性試験、またはヒ	(は不明、ヒト臨床試 : ト臨床試験において	験で重賞な毒性 、重賞な毒性/1	なし 建康被害が認められた	D判定: 重急性: E判定: 重急性:	8世試験、遺伝毒性 8世試験、または遺	試験は未実施、t 伝毒性試験、また	・	な毒性なし Sいて、重篤な毒性	t/健康被害が認	められた場合			性関与成分とも相 との相互作用が、。			は自主規格(第三者認証も	(L)				土規格、サブリ:HACCP o	· 自社規格)、機	衛性成分原料
						場合			A (11 EA - ET)					10: AP 14. NN		M 2484 - 28	_				実施による評		11 20 45 44 10	E判定:最終製品製造施設 与成分による相互作用		分原料製造施設、ともに3 V. 製造および		主規格も記載なし			'
						①最	終製品の専	食実績	具程駅の計1	世間与成分。	の既存情報				与成分の安全 5成分の既存情			©in vitro	& in vivo		失応による計 臨床試験	· IIII	17、 19美州北江土1月	今成分による相互TFH	100 HTM	V, Man	/加貝の女主現代	音等の計画			
				梅萨性			空食						亜魚性	遺伝素性	F H級単は移取	FF-標準調整BV		亜急性素性	遺伝素性	38 Q1 25 By	長期摂取			9機能性関与成			機能性成分		安全性エビデンス	SFSS	利益
届出 番号	届出者名	商品名	食品の	関与	表示しようとする機能性	処方・形状・ 摂取目安量	期間	健康被害 情報	処方・形状・ 摂取目安量	喫食 期間 (年)	健康被害 情報	評価 判定	毒性	(陰性数/	(用量の	(12週の	評価 判定	(投与日	(陰性数/	(用量の	(12週の	評価 判定	⑧医薬品との 相互作用	分同士の	評価 判定	最終製品 第三者認証	原料	評価 判定	総合評価判定	評価担当者	
				成分名			(年)	IFS TIX	DOMESTIC	MIII) (4-)	IFS TIX	192	(投与日数)	試験数)	何倍?)	何倍?)		数)	試験数)	何倍?)	何倍?)	17.2	10.0LTF/ID	相互作用	TIAL		第三者認証	1970	(☆:ABの数)	イニシャル	
C16	森下仁丹株式会社	ヘルスエイド ピフィー ナR(レギュラー)	 加工食品 (錠剤、カブ セル剤等) 	ピフィズス菌() ンガム種 BB536)	ロ 本品には生きたビフィズス菌(ロンガム種 BB536)が含まれます。ビフィズス菌(ロンガム種	当該処方	19年以上	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	あり	なし	o	カプセルバルク製 造:米国GMP、都	FSSC22000	A .	**	TY	なし
			セル刑等)	BB536)	BB536)には腸内フローラを良好にし、便通を吹着する機能があることが報告されています。																					道府県等HACCP、 顆粒パルク製造:					1
																										カプセルバルク製 造:米国GMP、都 道府県等HACCP、 顆粒バルク製造: 国内GMP、充填・ 包装:国内GMP、 都在庁県等 HACCP					
047	森下仁丹株式会社		to T de D	da da #/	a +0:-4:0+4:07778(n) -2:18	当該処方	20年以上	dut									なし	_					de 11	du .	c	HACCP カプセルバルク製	FSSC22000	A	**	TY	なし
017	88 1.1—1.126-7.CSC.1T	ヘルスエイド ピフィー ナS(スーパー)	 加工食品 (錠剤、カブ セル剤等) 	ビフィズス菌() ンガム種 BB536)	ロ 本品には生きたピフィズス菌(ロンガム種 BB536)が含まれます。ピフィズス菌(ロンガム種 BB536)には腸内フローラを良好にし、便通を改	= B(X27)	20年以上	40		0		A				"	ac.		۰			なし	807	40	٠	造:米国GMP、顆 粒パルク製造:国 内GMP、充填・包	F33022000	^	××		ac.
					響する機能があることが報告されています。																					内GMP、充填·包 装:国内GMP、都 道府県等HACCP					
C18	森下仁丹株式会社	ヘルスエイド ピフィー ナEX(エクセレント)	- 加工食品	ビフィズス菌(ロ 本品には生きたビフィズス菌(ロンガム種	当該処方	19年以上	なし	0	0	0		0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	あり	なし	c	道府県等HACCP カブセルバルク製	FSSC22000		**	TY	なし
		ナEX(エクセレント)	 加工食品 (錠剤、カブ セル剤等) 	ンガム種 BB536)	ロ 本品には生きたビフィズス菌(ロンガム種 BB536)が含まれます。ビフィズス菌(ロンガム種 BB536)には腸内フローラを良好にし、便通を改善する機能があることが報告されています。	!																			•	カブセルバルク製 造:米国GMP、都 道府県等HACCP、 顆粒パルク製造			- ^ ^		
					27 January 2000 Mile (17 47 47 77 77 77 77 77 77 77 77 77 77 77																					親粒ハルク製造: 国内GMP、充填・					1
																										国内GMP、充填・ 包装:国内GMP、 都道府県等 HACCP					
C19	森下仁丹株式会社	ヘルスエイド ピフィー			ロ 本品には生きたビフィズス菌(ロンガム種 RR536)が含まれます。ドフィズス菌(ロンガム種	当該処方	6年以上	なし	0	0	0	В	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	あり	なし	С	バルク製造:米国	FSSC22000	A	**	TY	なし
		ナS(スーパー) Pear (パール)	セル剤等)	BB536)	ロ 本命には生きたピノイ人人間(ロシガム種 BB536)が含まれます。ピフィズス菌(ロンガム種 BB536)には腸内フローラを良好にし、便通を吹 着する機能があることが報告されています。																					GMP、充填·包装: ①米国GMP、②国 内GMP·都道府県					
																										内GMP·都道府県 等HACCP、③国内 GMP					
C75	森下仁丹株式会社	イチョウ菜	加工食品(錠剤、カブ	イチョウ菜由3 フラボノイド配	 本品にはイチョウ薬由来フラボノイド配糖体及びイチョウ薬由来テルペンラクトンが含まれます。 イチョウ薬由来フラボノイド配糖体及びイチョウ 要由来アンボノイド配糖体及びイチョウ 要由来アンペンラクトンには、認知機能の一部 である配憶力(言薬や図形を配憶し、思い出す。 	類似処方	9年以上	なし	0	0	0	В	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	あり	なし	С	バルク製造:国内 GMP、	ISO9001	A	**	TY	なし
			セル剤等)	糖体及びイチ: ウ葉由来テル	3 イチョウ薬由来フラボノイド配籍体及びイチョウ 薬由来テルベンラクトンには、認知機能の一部 である記憶力(含薬や図形を記憶)、関い出す																					FSSC22000、充 填·包装:国内 GMP、都道府県等					
				ペンラクトン	能力)を維持することが報告されています。記憶 力を維持したい中高年の方に適した食品です。																					GMP、都進附県等 HACCP					
C84-リコピン	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)カ ゴメトマトジュース高	加工食品 (その他)	リコピン	本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピュ には血中HDL(普宝コレステロールを着やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を表 も機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方に8	当該処方	90	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality	自主規格	A	***	IK	なし
		コピントマト使用食塩 無添加			能が、GABAIには血圧が高めの方の血圧を下ける機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方にお																					Assurance Limited					
C84-GABA	カゴメ株式会社	KAGOME(#1%)#	加工食品	CARA	報(8) です。		90	fel.	0	0	0		90	3/3	12	11		0	0	0	0	なし	#rl	#11		FSSC22000/Lloyd	自主規格		4444	lk .	#11
CO4-GABA	33-17-5K-12-72-12	KAGOME(カゴメ)カ ゴメトマトジュース高! コピントマト停用会性	(その他)	GABA	本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピュ には血中HDに管玉コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下け る機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方にお	= B(XEZ)	50	40		0		^	80	3/3	12	1.1	^		۰			ac.	-ac	40	A	s Register Quality Assurance Limited	日工が加	^	***	IK.	40
		コピントマト使用食塩 無添加			る機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方にお勧めです。	3																									
C139-リコピ	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)カ ゴメトマトジュース食	加工食品	リコピン	本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピン には自由HDI(美国コレステロールを締やす機	当該処方	90	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A		自主規格	A	***	IK	なし
		無添加190g	(C 00/18)		本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピン には血中HDL(着玉コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下げ る機能があることが報告されています。血中コ ステロールが気になる方や血圧が高めの方にあ																					s Register Quality Assurance Limited					
C139-GANA	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)カ ゴメトマトジュース食り 無添加190g	加工食品 (その他)	GABA	本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピ には血中HDL(着国コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を イ る機能があることが報告されています。血中コレ ステロールが気になる方や血圧が高めの方に 観めです。	当該処方	90	なし	0	0	0	A .	90	3/3	14	1.1	A .	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality	自主規格	A	***	IK	なし
		無添加190g			る機能があることが報告されています。血中コレステロールが気になる方や血圧が高めの方にお	3																				Assurance Limited					
C140-リコピ	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)カ ゴメトマトジュース低	加工食品	リコピン	動めです。 本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピン	当該処方	90	なし	0	0	0	A .	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality	自主規格	Α	***	IK	なし
ン		ゴメトマトジュース低! 190g	塩 (その他)		には血中HDL(善玉)コレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下け る機能があることが報告されています。自由コレ																					s Register Quality Assurance Limited					
					動めです。 本品にはリコピンとGABAが含まれます。リコピン には血中的EC値 第コロレステロールを増やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下け る機能があることが報告されています。血中コレ ステロールが気になる方や血圧が高めの方によ 勧めです。	3																									
C140-GABA	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)カ ゴメトマトジュース低き	加工食品 (その他)	GABA			90	なし	0	0	0	A .	90	3/3	14	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality	自主規格	A	***	IK	なし
		190g			本品にはソコニンとGMBADできまれます。ソコニに には血中内DL(着宝コレステロールを着やす機 能が、GABAには血圧が高めの方の血圧を下け る機能があることが報告されています。血中コレ ステロールが気になる方や血圧が高めの方によ 勧めです。																					s Register Quality Assurance Limited					
C410	プロティンケミカル終せ	f NEWATIONS'	1サブリ	ガルコサミンボ	十つにはだけっせい 原発性がみせんせき だ	GE Ini No obs		fel.	類似処方	9	fel.	В	90	陰性の報告	19.7	5.5	В	未実施	未実施	未実施	未実施	D	su.	届出なし	c	First CMD	ESSC22000		***	TN	なし
5410	ブロテインケミカル株式 会社		.,,,	酸塩	本版にはソリシーを接続した。またす。アルコサミン塩酸塩は種類質の可動性(曲げ伸ばし)をサポートし、酸の不快感をやわらげることが報告されており、種関節の動きに悩みのある方に適しています。	NI MALES			SKIM-ALIJ	,	-20	P .	50	のみ Ames Test 小核試験	10.7	0.0		A-X40	A-34.00	A196.00	A-34.00	,		mm-sc	٠	国内GMP 米国GMP ISO22000	(横浜、福井工 場)	^	жжж	TN TY	***
					報告されており、膝関節の助きに悩みのある方 に適しています。									小核試験													食品添加物 GMP				
D79	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)名	加工食品 (その他)	GABA	本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧	当該処方	20	なし	0	0	0	A .	90	3/3	25	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd	(横浜工場) 自主規格	A	***	IK	なし
		日飲む野菜			本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧 が高めの方の血圧を下げる機能があることが創 含されています。						4.4			L.,				alasta t								s Register Quality Assurance Limited					<u> </u>
D254	三和酒類株式会社	GABA(ギャバ)	加工食品 (その他)	GABA	本品にはGABAが含まれます。GABAの継続的 な摂取により、日常生活で生じる一時的な活気 活力感の低下を軽減することが報告されていま	受食実績なし	0	U	類似外処方	25年以上	なし	A	90日	2/2	13	1.08	В	実施なし	実施なし	実施なし	実施なし	なし	なし	なし	A	GMP	FSSC22000	A	***	TY	なし
D265	甲陽ケミカル株式会社	t グルコサミン	加工食品	グルコサミン均		当該処方	24	なし	喫食実績なし	0	0	A	90	2/2	2	1	В	なし	なし	なし	なし	D	あり	届出なし	0	国内GMP.	食品添加物基	A	***	TY	なし
			加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	酸塩	ルコサミン塩酸塩は、運動における軟骨成分の 通剰な分解を抑えることで、開節軟骨の正常な							_ ^					_					_			•	国内GMP、 ISO22000	準、 FSSC22000、国		200		
D355	カゴメ株式会社	スルフォラファン	to T de D	スルフォラファ	代謝を促すのに役立つことが報告されていま す。関節負荷の少ない方に適しています。 本品は、スルフォラフマングルフなり、一トが会え	当該処方	10	del .			0		147	708	7714			0			0	-	del .	#H		Educato / Edit#	内GMP 自主規格	_		TV	#H
2000			加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	ングルコシノレート	・ 本品は、スルフォラファングルコシノルートが含まれるため、健康なの選条世代の方の健常域でも おるため、健康なの選条世代の方の健常域でも や高めの血中肝機能勝率(ALT) 値を任うを る機能があります。血中ALT値は肝臓の健康状 診を示す指揮の一つです。未品は、中高年世代 の肝臓の健康状態を示す一指揮の改善に役立 セネナ	==0007	10		"	"	Ī	A	.47	מפייו-	/ 19	1	^	· ·	,	۰		なし	30		A	国内GMP/日健栄 協規格			****	"	
					る機能があります。型中ALT値は計解の健康状態を示す指標の一つです。本品は、中高年世代の肝臓の健康状態を示す一指標の改善に役立	:																									
D455	株式会社タイヨーラボ	サンアムラバウダー	加丁会身	エラグ酸		受食実績なし	0	0	類似外処方	0	tri.	D	0	0	n	0	D	なし	なし	なし	なし	D	tal.	届出なし	A	ISO22000	ISO22000	A	**	TY	なし
5400	WARITY II NO	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	加工食品 (サブリメン ト形状)	// IIX	本品にはエラグ酸が含まれます。エラグ酸は、 冷えにより低下した末梢血流を上昇させ、皮膚 表面温度(末梢体温)を回復させる機能が報告 されています。	XXXXXX			MCM-/TAZZ		-20	"		,		"		-8-0	-00	-40	-30	,		mm-sc	^	ISO22000, FSSC22000	ISO22000, FSSC22000	^	XX		***
D520	三和酒類株式会社	大麦若菜青汁 大麦	加工食品	GABA	されています。 本品にはGABAが含まれます。GABAには、一般 的に落ち込んだ気分を前向きにする(種類的な	受食実績なし	0	0	類似外処方	25年以上	なし	A	90日	2/2	13	1.08	В	実施なし	実施なし	実施なし	実施なし	なし	なし	なし	A	GMP	FSSC22000	A	****	TY	なし
		のちから	(その他)		的に落ち込んだ気分を削向さにする(積極的な 気分にする、生き生きとした気分にする、やる気 にするなどの)複能があることが報告されていま																										
E76	東洋新薬	葛花サブリ	加工食品	葛の花由来イ		受食実績なし	0	なし	類似外処方	0	なし	D	90	2/3	5.7	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP. 国外	不明	В	***	TY	なL
			(錠剤、カブ セル剤等)	葛の花由来イ フラボン(テクト リゲニン類とし	ン類として)が含まれます。 裏の花由来イソフラ ボン (テクトリゲニン類として)には、肥満気味な				~~~~		1.	"										"	1		^	国内GMP、国外 GMP、FSSC22000	[]	"	^^^	1	
				()	訪) やウエスト周囲径を減らすのを助ける機能 があることが報告されています。																										
E131	東洋新薬	葛の花タブレット ブ ラック	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	葛の花由来イフラボン(テクト リゲニン類とし	ソ 本品には、葛の花由来イソフラボン(テクトリゲニ	受食実績なし	0	なし	類似外処方	0	なし	D	90	2/3	5.7	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP、国外 GMP、FSSC22000	不明	В	***	TY	なし
		1	セル剤等)	リゲニン類とし で)	ポン・デクトリゲニン類として)には、肥満気味な 方の、体重やお腹の脂肪(内臓脂肪と皮下脂肪) やウエスト周囲径を減らすのを助ける機能 があることが報告されています。																					(
E1E9	カゴメ株式会社	MACONE/±2 ···	to T A P	CARA	断)やフエスト関西性を減らすのを助ける機能 があることが報告されています。 本品にはGABAが含まれます。GABAは、事務を	当該処方	_	del .	-	_	0		60	0.00	-	l	<u> </u>	^		_		<u></u>	del .	del .		Eppengagene a t	自主規格			100	411
E 13Z	カコク体式会社	KAGOME(カゴメ)ま まいトマトGABA(ギーバ)をリラックス	ア (その他)	GABA	本品にはGABAか音まれます。GABAは、単独的 作業による一時的で心理的なストレスを低減す る機能があることが報告されています。	- 国政知道	5	40		U		B	90	3/3	5	1.1	^	U		U	U	なし	'ac	40	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality	田工現价	^	***	IK.	ac
	I	バ) &リラックス		<u> </u>	マルボル・グラートル・味首で化しいます。	1		l	1	1	I	L		1	1	1			1		1	1	1	1		Assurance Limited			I		

(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エビデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものではありません。

HU	并侧刊处			9.1.3	での届出情報分													表吅日	体の女主	田で田	EU CIK	町もの	50) CI&	99A E700							
		1. 食経験のエピデンス A判定:当該の類似処方 B判定:当該の類似処方 未満で健康被害なし	により最終製品も	rら10年以上、もし rら5年以上・10年	くは機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし 未満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年	A判定: 草急性毒性 (摂取目安量の3倍	比試験(90日以) 以上、摂取期間	のエピデンス評価制定 上) で重篤な毒性なし、 同12週以上) で重篤な毒 満) で重篤な毒性なし、			かつとト臨床試験	A判定: 重急性毒 量の3倍以上、摂	取期間12週以上)・) で重篤な毒性な で重篤な毒性なし	:し、かつ適伝毒性I				A判定: 医薬品と しくは機能性関	の相互作用報告: 5成分を複数配合	しない場合	6性関与成分と 6	の相互作用はないか、	V. 製造および品質の安全を A 利力定:最終製品製造施設で も第三者認証取得済み(品) は B 利定:最終製品製造施設で	での第三者認証 質or安全)	証取得状況(生鮮食品					
	画判定の説明 25 年9月1日)	C判定:当該or類似処方 満で健康被害なし			高、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年来	験 (摂取目安量の3 C判定: 亜急性毒性	6倍以上、摂取溝	明問12週以上)で重篤な 生試験は未実施、ヒト臨	毒性なし			目安量の3倍以上	、摂取期間12週以	上) で重篤な毒性:	なし ト臨床試験 (摂取)				がない場合 C判定: 医薬品と				の相互作用は有無の記	(第三者認証なし) 数 C判定:最終製品製造施設で	での第三者詞言	証取得状況(生鮮食品					
(判定に適合しない場合			r類似処方により最終製品・機能性関与成分ともABC 溶解告が1度でもあった場合	第な毒性なし D判定:面急性毒性	t試験、遺伝毒t	性試験は未実施、もしく 責任毒性試験、またはヒ	は不明、ヒト臨床試	限で重賞な毒性が	& L	なし D判定:亜急性毒	性試験、遺伝毒性	試験は未実施、ヒ	ト臨床試験で重篤さ	な事性なし					1関与成分とも相2			料製造施設も第三者認証取 D利定:最終製品製造施設で	での第三者認証	Eor安全) 証取得状況(生鮮食が	品:自社規格、その他	の加工食品:自社	規格、サブリ:HACCP o	r 白社現格)、機f	占性成分原料
		E刊正:敷於製品もしく	12機形性関与放为	かいて 重馬な 健康を	西教育が1度でもあった場合	E刊及: 型思证等证 場合	EROR, R7:IZE	B1に毎日試験、またほど	FILLH BURGE STOPE	、皇馬な毒性/1	毛漆依吉かぶのられた	上刊及:單思世典		100 50 10 00 1	TE FEMALORIES	おいて、重馬な毒竹	1/経療依吉か応	のられた場合	E刊定:选乘品、	模能性関与成分と	の相互作用が、と	:もに有無の記載	数がない場合	は自主規格(第三者認証な E判定:最終製品製造施設・	·機能性成分局	原料製造施設、ともに V. 製造およ		主規格も記載なし			
						①最	最終製品の専	尼食実績	良粧駅の計	四 性関与成分の	の既存情報		II. 4		成分の既存情	任武装の計 報	1111	6in vitro	a & in vivo	⑦ヒト	美穂による計 臨床試験		IV. 9XHELLIA	与成分による相互作用	が計画	V. 製造のよ	び回員の女主発性	音等の計画			
届出 番号	届出者名	商品名	食品の 区分	機能性 関与 成分名	表示しようとする機能性	処方・形状・ 摂取目安量	喫食 期間 (年)	健康被害 情報	処方・形状・ 摂取目安量	喫食 期間 (年)	健康被害 情報	評価 判定	亜急性 毒性 (投与日数)	遺伝毒性 (陰性数/ 試験数)	とド通剰摂取 (用量の 何倍?)	th長期摂取 (12週の 何倍?)	評価 判定	亜急性毒性 (投与日 数)	遺伝毒性 (陰性数/ 試験数)	過剰摂取 (用量の 何倍?)	長期摂取 (12週の 何倍?)	評価 判定	⑧医薬品との 相互作用		評価 判定	最終製品 第三者認証	機能性成分 原料 第三者認証	評価 判定	安全性エピデンス 総合評価判定 (☆: ABの数)	SFSS 評価担当者 仁シャル	利益相反
E301	三和酒類株式会社	眠りメンテ	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	GABA	本品にはGABAが含まれます。 GABAには、一時的な疲労感やストレスを感じて いる方の睡眠の質(眠りの深さ)の向上に役立 つ機能があることが報告されています。	喫食実績なし	0	0	類似外処方	25年以上	なし	A	90日	2/2	13	1.08	В	実施なし	実施なし	実施なし	実施なし	なし	なし	なし	A	GMP	FSSC22000	A	****	TY	なし
E333	東洋新業	ターミナリアタブレット T(ジーティー)	G 加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	ターミナリアベ リカ由来没食- 酸	リ 本品には、ターミナリアベリリカ由来没食子酸が ま 含まれます。ターミナリアベリリカ由来没食子酸が には、食事に含まれる脂肪や糖の吸収を抑える 機能が報告されています。	喫食実績なし	0	なし	類似外処方	0	なし	D	28	3/3	19.1	1	В	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	0	国内GMP、国外 GMP、FSSC22000	不明	В	**	TY	なし
E352	DE)	会社 林原トレハロースGT * (ジーティー)ロ	加工食品 (その他)	トレハロース	本品にはトレハロースが含まれます。トレハロー スには、食後に上昇した血糖値を元に戻しやす くする機能があることが報告されています。	当該処方	30	なし	喫食実績なし	-	0	A	40	1/1	10倍	1倍	В	40	1/1	10倍	1倍	В	なし	なし	A	GMP	HACCAP	A	****	SH	なし
E448	Tファームいしい株式 社 森下仁丹株式会社	力(GABA)	生鮮食品	GABA	GABA 本品にはカシスアントシアニンおよびルテイン・	当該処方	20	なし	受食実績なし 類似処方	0	なし	A	不明	不明	不明	不明	D	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	C	ASIA GAP	該当なし	A	**	IK TY	なしなし
E453-カシス アントシアニ ン	森下仁丹株式会社	ヘルスエイド カシス イ	(錠剤、カブセル剤等)	カシスアントシ アニン	ゼアキヤンチンが会まれます。カシスアントシア ニンには、タア・環則(略)・場所) での見る力を 助ける機能や、目のまわりの血流量を増やすこ とでヒン調調機能の低下を和らける働きが傾 含えれています。ルチイン・セフォキンテッシに は、目の責班的の告末差を増やす機能、ブルー ブイなどの光ストレスから目を提致する機能 ぼやけを緩和しばっきり見る力(コントラスト感 見を動ける機能が傾音されています。	受食実績なし	0	0	類似処方	15年以上	なし	В	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	al	A	国内GMP	JIHFS-GMP	*	***	TY	tt.
E453-ルティ ン・ゼアキサ ンチン		ヘルスエイド カシス イ	セル刑等)		本品にはカンスアントンアニンおよびルテイン・ ゼアネサンギンが含まれます。カンスアントンア ニンには、タブ・機関(他)・場所 100 見るかを こったは、タブ・機関(他)・場所 100 見るかを とでじょり課題を他の原子を和らげる他かが機 会れています。ルテイン・ゼアネッシュ は、日の実質節の色素型を削やす機能、ブルー ブイトなどのタエインスから日を保護する機能、 ばかけを繰むしなっかり含うガロントラスト感 別と参加する機を構会されていまった。	喫食実績なし	0	0	類似処方	10年以上	なし	В	0	0	0	0	なし	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000	٨	***	TY	なし
E530	ナガセヴィータ株式会 (旧社名:株式会社*原)		加工食品(その他)	イソマルトデキ ストリン(食物) 維)	本品にはイソマルトデキストリン(食物機能)が 書書末ます。イソマルトデキストリン(食物機能) には、食後の血種耐たがりやすい方の食食地 増や、食後の血中中性脂肪性が悪かの方の食 食血中中性脂肪の上昇をおだやかにする機能 が解合されています。また、温内温地を整えるこ とにより、おなかの間子を整える機能があること が解合されています。	類似処方	10	なし	喫食実績なし	-	0	A	90	1/1	3倍	1倍	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	at.	A .	GMP	HACCAP	^	***	SH	なし
E562	株式会社サラダコス	モ 3品目の芽ぐみ ナル ルサラダ	加工食品 (その他)	GABA□	本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧 が高めの方の血圧を下げる機能があることが畅 含されています。	類似処方	35	なし	類似処方	35	なし	A	不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	***	TY	なし
E610	株式会社わかさ生活	60代からのあたまサ リ	ブサブリ	イチョウ業由来 フラボノイド配 糖体及びイチョ ウ業由来テル ペンラクトン	書きれています。 本品にはイチョウ薬由来フラボノイド配糖体及び イチョウ薬由来アラボノイド配糖体及び イチョウ薬由来アラボノイド配糖体及びイチョウ 第由来デルベンラウトンは、彼な中薬半春の 加齢によって低下する脳の血液を改善し、豚如 機能の一部である配倒力(2番にの国が立となった。 以い出す能力)を維持することが報音されています。	当該処方	6.1年	なし	当該処方	6.1年	SL.	В	なし	なし	2.7	0.7	D	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	D	国内GMP	GMP	^	**	TY	なし
E648	丸大食品株式会社	ブラズマローゲンサ: リメント	が加工食品 (サブリメント形状)	鶏由来ブラズ・ローゲン	マ 本品には関由来プラズマローゲンが含まれます。関由来プラズマローゲンには、中高年の方の認知機能の一般である、言葉を記憶し思い出す能力、「言語記憶力」と維持する機能があることが報告されています。	類似外処方	8	なし	喫食実績なし	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	90	2/2	100	1	В	なし	なし	A	中間製品製造:国 内GMP、米国 GMP、ISO22000 最終製品製造:国 BCMP	食品添加物 GMP	A	***	MK	なし
E703	株式会社タイヨーラオ	プレミアムカテキンα (アルファ)	加工食品 (サブリメン	茶カテキン	本品には茶カテキンが含まれます。茶カテキン には肥満気味の方の内臓動物を低下させる機 能があることが報告されています。	類似処方	10	なし	0	0	0	A	90	0	2.58	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	GMP	ISO22000, FSSC22000	A	***	TY	なし
E722	森下仁丹株式会社	テアニン・ゼリー	ト形状) 加工食品 (その他)	L-テアニン	形かめることが報告されています。 本品にはLーテアニンが含まれます。Lーテアニン は、質の良い睡眠(朝、日覚めた時の疲労感や 眠気を軽減)をサポートすることが報告されてい ます。	類似処方	16年以上	なし	0	0	0	В	90	2/2	12.5	0.3	В	28	不明	0	0	D	89	なし	C	FSSC22000	食品添加物基準	A	***	TY	なし
E857	三和酒類株式会社	リフティングGABA (ギャバ)	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	GABA	本品にはGABAが含まれます。GABAには、肌の 弾力を維持し、肌の健康を守るのを助ける機能 があることが報告されています。肌の乾燥が気 になる方に適しています。	喫食実績なし	0	0	類似外処方	25年以上	なし	A	90日	2/2	13	1.08	В	実施なし	実施なし	実施なし	実施なし	なし	なし	なし	A	GMP	FSSC22000	۸	***	TY	なし
E862	坂元醸造株式会社	坂元のくろずイチョウ 菜	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	イチョウ業由来 フラボノイド配 糖体、イチョウ 業由来テルペ ンラクトン	本品にはイチッツ周由東フッガバイド記録は、イテッ関曲東メールンラウンが含まれます。イテッ関曲東メフがバイド記録は、イチッツ周由カーガルベンラシンがないに、原知機能の一部であるだけ、原知機能の一部であるだけ、「原知機能の一部であるだけ、「原知機能の一部であるだけ、「原知機能の一部であるだけ、「原知機能の一部であるだけ、「原知機能の一部であるだけ、「原知性」であった。「のいます」)と維持することが報告されています。	類似処方	10年	なし	喫食実績なし	不明	因果則ず、他にはいる。 果則ず、他にのの 割が、自然では、他になる。 別が、自然では、他になる。 別が、自然では、他になる。 別が、自然である。 別が、自然である。 別が、自然である。 はない。 は、 はない。 はない。	*	不明	不明	不明	不明	D	\$L	なし	なし	\$L	D	8 9	άL	C	国内GMP	JBHFS健康食品 原材料GMP	A	**	TY	なし
F57	株式会社タイヨーラオ	ド ブレミアムカテキンα (アルファ)400	加工食品 (サブリメン ト形状)	茶カテキン	本品には茶カテキンが含まれます。茶カテキン には肥満気味の方の内臓脂肪を低下させる機 能があることが報告されています。	類似処方	10	なし	0	0	0	A	90	0	2.58	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	GMP	ISO22000, FSSC22000	A	***	TY	なし
F153	株式会社タイヨーラオ	ド モリンガ元気タブレッ S	ト 加工食品 (サブリメン ト形状)	モリンガ種子i 来グルコモリン ギン	本品にはモリンガ種子由来グルコモリンギンが	喫食実績なし	0	0	類似外処方	0	なし	D	90	1/1	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP、米国 GMP、ISO 22000	SQF, HASSP	A	**	TY	なし
F155	株式会社タイヨーラオ	ボ 茶カテキンEGCg(イ ジーシージー) ブラ クガード タブレット	加工食品(サプリメント形状)	エピガロカテキ ンガレート(EG Cg)	ロ内環境を良好に保つ(歯垢の生成を抑える)ことが報告されています。	類似処方	20	なし	0	0	0	A	0	0	107	4	D	なし	なし	なし	なし	D	aч	届出なし	С	国内GMP、米国 GMP、ISO 22000	FSSC22000, ISO-14001	A	**	TY	なし
F199	カルビー株式会社	にゅ~みん	加工食品 (その他)	クロセチン	本品にはクロセチンが含まれます。クロセチンは、睡眠の質(眠りの深さ)を高め、起床時の眠気や疲労感を和らげることが報告されています。	類似外処方	19	なし	喫食実績なし	0	0	D	13週間	4/4	5	1	٨	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	自主規格	В	***	TY	なし
F203		式 N-アセチルグルコサ ン300		N-アセチルグ ルコサミン	本品にはN-アセチルグルコサミンが含まれます。N-アセチルグルコサミンは、C関節の個分 を改善することが報告されています。参与や階段の昇列降り時、ひど関節が気になる方に適しています。		9	なし	類似処方	9	なし	В	未実施	陰性の報告 のみ Ames Test 小核試験	40	1.3	0	未実施	未実施	未実施	未実施	D	なし	届出なし	1	国内GMP 米国GMP ISO22000	FSSC22000 (横浜、福井工場) 食品添加物 GMP (横浜工場)	A	***	TN TY	なし
F210	株式会社わかさ生活	の(プロ)		ピルベリー由3 アントシアニン	下回取力を収置することで目の成力のを知らり ることが報告されています。	当該処方	14.7年	なし	類似処方	25年	なし	A	28	10/10	2~24	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし		国内GMP	ISO22000	A	***	TY	なし
F230	株式会社林原	ファイバリクサセーブ	加工食品 (その他)	イソマルトデキ ストリン(食物! 雑)	本品にはイソマルトデキストリン(食物繊維)が 歳 含まれます。イソマルトデキストリン(食物繊維) には、食後に血糖値が上昇しやすい健常者にお いて、食事から摂取した糖の吸収を抑える機能 が報告されています。	喫食実績なし	-	U	喫食実績なし	-	U	D	90	1/1	3倍	1倍	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	GMP	HACCAP	A .	***	SH	なし
F277	株式会社サラダコス	モ 子大豆もやし 芽ぐる	→ 生鮮食品	GABA、大豆イ ソフラボン	本品に304回と大型・ソフラボンが含まれます。 1、040名を12、10月間表するに由て30年である。 力の血圧を下する機能、大型・インフがルセラインのルセラインのルセラインの機能、大型・インフがルセラインのルセラインのルセラインのルセラインのルセラインのルセラインのルセラインのルセラインのルクリーの大型・インスのルクリーの大型・インスのルクリーの大型・インスのルクリーの大型・インスのルクリーの大型・インスのルクリーの大型・インスのルクリーの大型・インスのルクリーの大型・インスのルクリーの大型を10月により、インスのルクリーの大型・インスの人の大型・インスのルクリーの大型・インスの外の	当該処方	35	\$L	当該処方	35	غل ا	A	不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	<u>مل</u>	St.	A	FSSC22000	FSSC22000	A	***	TY	\$L

(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エビデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものではありません。

HCF	半価判定の			での届出情報分													製品目	本の安全	性を番	登して保	証する	ものではる	ありません。							
郭德	判定の説明	B判定:当該or類似処方 未満で健康被害なし	こより最終製品なら10年以上、も1 こより最終製品なら5年以上・10年	、くは機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし 未満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年 に満、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年末	A判定: 重急性毒性 (摂取目安量の3位 B判定: 重急性毒性	性試験(90日以上 以上、摂取期間 性試験(90日未進	のエピデンス評価判定 上) で重篤な毒性なし、 12週以上) で重篤な毒性 南) で重篤な毒性なし、 1間12週以上) で重篤なま	性なし もしくは適伝毒性証			A判定: 重急性 量の3倍以上、 B判定: 重急性	の安全性試験のエピラ : 毒性試験 (90日以上 摂取期間12週以上) : 毒性試験 (90日末途 上、摂取期間12週以) で重篤な毒性な! で重篤な毒性なし) で重篤な毒性な!	し、もしくは遺伝				A判定: 医薬品と しくは機能性関与	の相互作用報告: 成分を複数配合	しない場合	性関与成分との	0相互作用はないか、 0相互作用は有無の記	も第三者認証取得済み	性施設での第三者 み(品質or安全)	認証取得状況(生鮮食)			orISO、サブリ:GMP)、 orISO、サブリ:GMP)、		
	刊足の武明 5 年9月1日)	満で健康被害なし D判定: 「類似外処方」 判定に適合しない場合		類似処方により最終製品・機能性関与成分ともABC	C判定:亜急性毒性 関な毒性なし D判定:亜急性毒性	1試験、遺伝毒性 1試験、遺伝毒性	1回12回以上)で重用な は取録は未実施、ヒト臨 が試験は未実施、もしく 独信毒性試験、またはヒ	床試験 (摂取日安量 は不明、ヒト臨床証	(験で重篤な毒性	te L	C判定: 重急性 なし D判定: 重急性	上、世球期間12回の : 寄性試験、遺伝毒性 : 寄性試験、遺伝毒性 : 寄性試験、遺伝毒性	試験は未実施、ヒー 試験は未実施、ヒ	ト臨床試験 (摂取) ト臨床試験で重第:	な毒性なし			C判定: 医薬品と がない場合 D判定: 医薬品と	も、ほかの機能	があり、ほかの機能 性関与成分とも相互 との相互作用が、と	作用の報告がま		(戦 C判定:最終製品製造料製造施設も第三者目 料製造施設も第三者目 D判定:最終製品製造 は自主規格(第三者目	8証取得済み(点 1施設での第三者 8証なし)	(質or安全)	3:自社規格、その他	の加工食品:自社	規格、サブリ:HACCP o 規格、サブリ:HACCP o		
					na na	最終製品の喫		食経験の評価	価 性関与成分:	の際方情報			機能性関与			価		最終製品の5 & in vivo		実施による評値 臨床試験	ħ .	IV. 機能性関	間与成分による相互	作用の評価	V. 製造およ	び品質の安全規	格等の評価			
面出	届出者名	商品名	食品の 機能性 関与 成分名	表示しようとする機能性	処方・形状・ 摂取目安量	突食 期間 (年)	健康被害情報	処方・形状・ 摂取目安量	喫食 期間 (年)	健康被害情報	評価判定	亜急性 毒性 (投与日数)	遺伝毒性(陰性数/ 試験数)	th過剰摂取 (用量の 何倍?)	ī —	評価 判定	亜急性毒性 (投与日 数)	遺伝毒性(陰性数/ 試験数)	通剰摂取 (用量の 何倍?)	長期摂取 (12週の 何倍?)	評価判定	⑧医薬品との相互作用	⑨機能性関与成分同士の 相互作用	評価 判定	最終製品 第三者認証	機能性成分 原料 第三者認証	評価判定	安全性エビデンス 総合評価判定 (☆: ABの数)	SFSS 評価担当者 イニシャル	利益相反
-280	株式会社タイヨーラボ	サンファイバーナチュラル機活プラス	加工食品 (サブリメン ト形状) 物(食物繊維)	第一条にはゲアーガル分替物(金物機能)が含った。 れます。グラーガル分替物(金物機能)に 指す。 で設定者当前(セフィグス目)を映せして場内場 変を良好になりが、変をしています。グ アーガル分替物(金物機能)は、やや飲らかか 交次にいます。グアーガル分替物(金物機能) 交対にいます。グアーガル分替物(金物機能) 成本にいます。グアーガル分替物(金物機能) 成本にいます。グアーガル分替物(金物機能) は、物の吸吸をおおどかけにし、変後血糖のビー 労働を対しています。グアーガル分替物(金物機能) は、物の吸吸をおおどかけにし、変後血糖のビー 労働を対しています。グロモリスを	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	^	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001, SQF	^	***	TY	なし
494	キュービー株式会社	キュービー フィッテ		本品にはローズヒップ由来ティリロサイドが含ま にれます。ローズヒップ由来ティリロサイドには内容 脂肪を減らす機能があることが報告されており、 BMが高めの方に適しています。	当該処方	4	なし	当該処方	20	なし	В	なし	なし	5	なし	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	***	MK	なし
549	株式会社タイヨーラボ	茶フッ素タブレット	加工食品 (サブリメン ト形状)	本品には緑茶フッ素が含まれます。緑茶フッ素 には歯の再石灰化を促進し、歯の表面を改善し てむし歯の原因となる酸に溶けにくい状態にす ることで歯を丈夫で健康にする機能が報告され ています。	喫食実績なし	0	0	0	0	0	D	0	0	25	0	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP、米国 GMP、ISO 22000	FSSC22000, ISO-14001	A	**	TY	なし
-717(茶カテ ギ キン)	株式会社タイヨーラボ	プレミアムカテキン糖 脂	加工食品 (サブリメン ト形状)	たいます。 本品には素力テキンが含まれます。素力テキン には配換気味の方の内臓動筋を形でさせる機 能があることが働きされています。本品にはエ ガロカテキンガルード(EGO2)には食後血糖値 上昇をおだやかにする機能が報告されていま す。	類似処方	17	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	89	なし	o	国内GMP	ISO22000, FSSC22000	^	**	TY	なし
717(EGCg)	株式会社タイヨーラボ	プレミアムカテキン糖 脂	加工食品 (サブリメン ト形状) Cg)	本品には茶カテキンが含まれます。茶カテキン には形満気味の方の内臓動的を低下させる機 飲があることが報告されています。本品にはエ ガロカチキンガレート(EGC2)が含まれます。エ ガロカチキンガレート(EGC2)には食食塩酸糖(D 上昇をおだやかにする機能が報告されていま す。	類似処方	17	なし	0	0	0	^	ō	0	0	ō	なし	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001	A	***	TY	なし
760	東洋新業	葛花・ルイポス茶	加工食品 (その他) カラボン(テクト リゲニン類とし て)	ン概として)が含まれます。集の花由来イソフラ ボン(テケル)ゲニン類として)に、肥満美味な 方の、体量やお腹の脂肪(内臓酸肪と皮下目 肪)やウエスト間面径を減らすのを助ける機能 があることが報告されています。密測気味なう BMが高めの方、肥満気味で片度の離肪やウュ スト周囲径が気になる方に適した食品です。	受食実績なし	0	なし	類似外処方	0	なし	D	90	2/3	5.7	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	FSSC22000	不明	В	***	TY	なし
		ファンスプラウトお肌 0	ν— i	本品にはスルフォラファングルコシノルートが含 まれます。スルフォラファングルコシノルートを 20mg 日原数すると肌の乾燥が広になる方の の水分量を高める機能、スルフォラファングル シノルートを20mg 日前数すると機能が出来る 世代の方の健常域でや冷高かの血中特徴能能 末(ALT)機を形でせる機能が傷含されています。 別のうるおいを保ちたい方、肝機能耐素 (ALT)機能のの方におするかで。	当該処方	8	άL	類似処方	23	なし	В	不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	あり	届出なし	С	FSSC22000	FSSC22000	A	★★	TY	なし
788	株式会社サラダコスモ	ブロッコリースルフォ・ ファンスブラウトお肌 B	・ 生鮮食品 スルフォラファ ングルコシノ レート	本品にはスルフォラファングルコシルートが含まれます。スルフォラファングルコシルートを 20mg/日孫取すると私の乾廉が気になる方のの外が重を高める機能、スルフォラファングルーンノルートを20mg/日孫取すると機能な中毒が関係がある。 世代の方の健常域でから高めの血中特徴能能 末(ALT)値を形でせる機能が優密されています。 別のうるおいを保ちたい方、肝機能無素 (ALT)値が高めの方におすまかです。	当該処方	8	なし	類似処方	23	なし	В	不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	あり	届出なし	С	FSSC22000	FSSC22000	۸	**	TY	なし
	株式会社タイヨーラボ		加工食品 (サプリメン ト形状)	本品にはα-リノレン酸が含まれます。α-リノレン酸には、血圧が高めの方の血圧を下げる機能があることが報告されています。	B	0	0	類似外処方	0	0	なし	0	0	3	0.83	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	0	A	**	TY	なし
3592	東洋新業	装花サブリR	加工食品 裏の花由来イ (錠剤、カブ フラボン(テクト セル剤等) リゲニン類とし で)		学会実績なし	0	なし	類似外処方	0	なし	D	90	2/3	5.7	1	В	なし	なし	なし	tal.	D	なし	なし	^	国内GMP、国外 GMP、FSSC22000	不明	В	***	TY	なし
383	三和酒類株式会社	リフティングGABA (ギャバ)a	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	本品には GARA が含まれます。GARA には、 肌の弾力を維持し、肌の健康を守るのを動 ける機能があることが報告されており、肌の乾ま が気になる方に適しています。また。 時的なストレスや微労感を感じている方の延眠 の質(銀)の深さ)の内上に役立つ機能が あることが報告されています。		0	0	類似外処方	25年以上	なし	۸	90日	2/2	13	1.08	В	実施なし	実施なし	実施なし	実施なし	なし	なし	なし	۸	GMP	FSSC22000	۸	****	TY	なし
		プレミアムカテキンbo y(ボディ)	id 加工食品 茶カテキン (サブリメン ト形状)	本品には、茶カテキンが含まれます。茶カテキン にはBMが高めの方の体脂肪を減らす機能があ ることが報告されています。	6	10	なし	0	0	0	A	90	0	2.58	1	D	なし	なし	なし	なし	D	あり	届出なし	С	国内GMP	ISO22000, FSSC22000	A	**	TY	なし
		モリンガ元気タブレッ H S(エイチエス)		本品にはモリンが種子由来グルコモリンギンが ・含まれます。モリンが種子由来グルコモリンギン には、日常生活で疲れを感じやすい方の一時的 な身体的疲労感を軽減する機能が報告されています。		0	U	類似外処方	0	なし	D	90	1/1	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	^	国内GMP、米国 GMP、ISO 22000	SQF, HASSP	^	**	TY	なし
3552	株式会社タイヨーラボ	マルベリータブレット	加工食品 桑葉由来イミ (サブリメン シュガー ト形状)	 本品には、桑葉由来イミノシュガーが含まれます。桑葉由来イミノシュガーは健康な人の食後の血糖値の上昇抑制に役立つことが報告されています。 	喫食実績なし で	0	0	喫食実績なし	0	0	D	0	0	14.8	1	D	なし	なし	なし	なし	D	あり	届出なし	С	国内GMP	ISO22000, FSSC22000	^	*	TY	なし
3580	丸大食品株式会社	キオクルト	加工食品 (その他) 鶏由来ブラズ ローゲン	マ 本品には関由来プラズマローゲンが含まれます。関由来プラズマローゲンには、中高年の方の形功機能の一節である。 言葉を記憶し思い出す能力、言語記憶カラを維持する機能があることが報告されています。	類似外処方	8	なし	喫食実績なし	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	90	2/2	100	1	В	なし	なし	A	FSSC22000	食品添加物 GMP	٨	***	MK	なし
		ガヘ	制工食品 イソマルトデキ (その他) ストリン	・ 本品にはイソマルトデキストリン(食物繊維)が 含まれます。イソマルトデキストリン(食物繊維)が 信は食後に血糖値が上昇しやすい便気者において、食效の血糖値の上昇をおだやかにする複能があることが報告されています。	受食実績なし		0	受食実績なし	0	0	D	90日間	1/1	14.1	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	tal.	A .	FSSC22000	米国FDA GRAS 認証	В	***	TY	なし
	キユービー株式会社	リラーレ		・ 本品にはラフマ由来ヒベロシド、ラフマ由来イソ カ クエルシトリンが含まれます。ラフマ由来ヒベロ ウェルシトリンが含まれます。ラフマ由来ヒベロ ヴに、ラフマ由来イソクエルシトリンには疑疑の 質に、サロップを・起床時の便吸に対する満足感 の向上に役立つことが報告されています。	喫食実績なし		なし	類似処方	21	de	В	56	なし	3	0.66	D	なし	排	なし	なし	D	rat.	届出なし	^	GMP, ISO22000	で明	В	***	MK	ac.
EPA :	小野薬品ヘルスケア株 式会社	JL)	(その他)	本品にはDHA、EPA、DAGE(ジアシルグリセリ) エーテル)が含まれたリー、中等のに理解に不 満を思している健康な方の深極機とレム極硬成 割合を増加させることで、極端の質を向上させ、 機能があります、さらに、一時のに活象、活力の第上 近十二十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十	•	3	なし	類似外処方	0	tal.	С	なし	なし	5	1	С	42日間	なし	5	1	В	なし	なし	٨	GMP(国内) ISO22000	GMP(韓国)	٨	***	TY	なし
プセリルエー テル)	小野薬品ヘルスケア株 式会社		エーテル)	本品にはDHA、EPA、DAGE(ジアシルグリセリ) エーテル)が含またおり、一時のに睡眠に不 満を感じている健康な方の深睡暖とレム睡暖の 割合き増加させることで、睡暖の質さ向上させ 機能があります、さらに、一時のに蒸り、活力が 低下している方の不安感・緊張感・気分の落ち 込みを和らげ、一時的な活象、活力の向上と日 中の張及の軽減に役立ちます。	当該処方		なし	類似外処方	0	なし	O	なし	なし	5	1	0	14日間	なし	5	1	В	なし	なし	A	GMP(国内) ISO22000	自主規格(第三 者認証なし)	В	***	TY	なし
3785	株式会社タイヨーラボ	サンファイバーおなか サポート	加工食品 グアーガム分 (サブリメン 物(食物繊維) ト形状)	第 本品にはグアーガム分解物(食物繊維)が含まれます。グアーガム分解物(食物繊維)は、やや飲かかの便を改善しておなかの調子を整える機能が報告されています。	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001, SQF	A	***	TY	なし

更新日: 2025/10/4

(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エピデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものではありません。

日し計	・順刊走り			7. I.J. (の個山情報力													松川口	本の文王	1工 在 100	且して体	町もの	007 (180	998 E708							
		1、食経験のエピデンス	野傷判定	≥100EN F # 1 /	(は機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし	11、機能性関与成分	分の安全性試験の	のエピデンス評価判定 上) で重篤な毒性なし、	もつ連に申号が設了	銀程の企工物体	かつとし際生世報	III、最終製品の	安全性試験のエピ9 毒性試験 (90日以上	ンス評価判定	 かつ連仁申酬 	12数2数数の企工能	in war in	よな粉 (体を日本	IV. 機能性関与成 A 101 年 - 医 10 日 2 日	の紹文の用版件	用のエピデンス評値 がなく、ほかの機能	間 車 MBECOL	10個写作用けをいか 4	V. 製造および品質の	D安全規格等の3	E ビデンス評価判定 ・1911年のボルツ(ルギル)	3 - GAP & OWNER	T-8-8 - HACCE	orISO、サブリ:GMP)、	かり機能がける。	0728 8538 1938
		B判定:当該or類似処方に	により最終製品な	65年以上·10年来	満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年	(摂取目安量の3倍	資以上、摂取期間	引2週以上)で重篤な毒	性なし			量の3倍以上、打	摂取期間12週以上)	で重篤な毒性なし					しくは機能性関与	成分を複数配合	しない場合			も第三者認証取得済み	5 (品質or安全)						
評価判	定の説明	未満で健康被害なし C判定:当該or類似処方に	により最終製品な	ら2年以上・5年未進	ng、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年末			前)で重篤な毒性なし、 例間12週以上)で重篤な		北阪3種類未満で除	性、かつヒト臨床試	B判定:車急性: 目安量の3倍以,	毒性試験(90日末達 上、摂取期間12週以) で重篤な毒性な上) で重篤な毒性:	し、もしくは遺伝! なし	毒性試験3種類未満	1で除性、かつヒ	- 臨床試験(摂取	B判定: 医薬品と がない場合	の相互作用報告:	がなく、ほかの機能	性関与成分との	の相互作用は有無の記載	戦 B判定:最終製品製造 (第三者認証なし)	施設での第三者	認証取得状況(生鮮会)	3:GAP、その他の加	I工食品: HACCP	or ISO、サブリ:GMP)、	機能性成分原料に	1自主規格
	年9月1日)	満で健康被害なし						北京原は未実施、ヒト臨		他の3倍以上、摂取	期間12週以上)で重		毒性試験、遺伝毒性			日安量の3倍以上、	摂取期間12週以	上) で重篤な毒性		の相互作用報告:	があり、ほかの機能	性関与成分と	の相互作用は有無の記載	t C判定:最終製品製造	施設での第三者	認証取得状況 (生鮮食)	3:自社規格、その他	の加工食品:食名	規格、サブリ:HACCP or	r 自社規格)かつ#	機能性成分原
		判定に適合しない場合			所以処方により最終製品・機能性関与成分ともABC	D判定:重急性毒性	性試験、遺伝毒性	性試験は未実施、もしく	は不明、ヒト臨床証	(験で重賞な毒性な	k L	なし D判定:重急性	毒性試験、遺伝毒性	試験は未実施、ヒ	ト臨床試験で重賞さ	な毒性なし			がない場合 D判定: 医薬品と	も、ほかの機能	性関与成分とも相互	作用の報告が	ある場合	料製造施設 も第三者員 D判定:最終製品製造	8証取得済み(8 1施設での第三者	3質or安全) 『認証取得状況(生鮮食』	品: 自社規格、その他	の加工食品: 白花	t規格、サブリ:HACCP o	r 白社規格)、機能	物性成分原料
		E判定:最終製品もしくに	は機能性関与成分	にて重篤な健康被害	9報告が1度でもあった場合	E判定: 重急性毒性 個合	性試験、または透	自伝毒性試験、またはヒ	ト臨床試験において	、重篤な毒性/包	*療被害が認められた	E判定:重急性	毒性試験、または適	伝毒性試験、またに	はヒト臨床試験にお	おいて、重篤な毒性	1/健康被害が認	別められた場合	E判定:医兼品、f	機能性関与成分	との相互作用が、と	もに有無の記載	能がない場合	は自主規格(第三者員	8証なし) (数10・編件)の	分原料製造施設、ともに	*=*FTTP#. n	金額株を登録を			
		1				411		Π,	食経験の評	価		l	II.	機能性関与	成分の安全	性試験の評	価	III,	最終製品の製	安全性試験の	実施による評価	価	IV. 機能性関	与成分による相互		V. 製造およ		格等の評価			
						1)4	最終製品の喫	食実績	23機能	を性関与成分の	D既存情報		(4	⑤機能性関与	成分の既存情	報		@in vitro	& in vivo	フヒト	臨床試験										
er de			食品の	機能性		机方・形状・	喫食	健康被害	机方・形状・	喫食	健康被害	評価	亜急性	遺伝毒性	とト過剰摂取		掉佈	亜急性毒性	遺伝毒性	過剰摂取	長期摂取	担傷	⑧医薬品との	⑨機能性関与成	1266	長終製品	機能性成分	評価	安全性エビデンス	SFSS	利益
番号	出者名	商品名	区分	関与	表示しようとする機能性	摂取目安量	期間	情報	摂取目安量	期間(年)	情報	判定	毒性	(陰性数/	(用量の	(12週の	判定	(投与日	(陰性数/	(用量の	(12週の	判定	相互作用	分同士の	判定	第三者認証	原料	判定	総合評価判定	評価担当者	相反
G825 W				成分名			(年)		類似外肌方				(投与日数)	試験数)	何倍?)	何倍?)		数)	試験数)	何倍?)	何倍?)			相互作用			第三者認証		(☆:ABの数)	1=>+#	
G825 東	[洋新薬	ターミナリアペリリカタ ブレットE	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	ターミナリアベリ リカ由来没食子	本品には、ターEナリアベリリカ由来没食子酸が 含まれます。ターEナリアベリリカ由来没食子酸 には、食事の脂肪や糖の吸収を抑え、食後の中 性脂肪や血糖値の上昇をおだやかにする機能 肥満気味な方のお腹の脂肪(内臓脂肪と皮下脂	喫食実績なし	0	なし	類似外処方	0	なし	D	28	3/3	9.6	1	В	なし	なし	なし	なし	D	2019	なし	C	国内GMP、国外 GMP、FSSC22000	个明	В	**	IY	なし
			ゼル州寺)	限	性脂肪や血糖値の上昇をおだやかにする機能、 肥満気味な方のお腹の脂肪(内臓脂肪と皮下腺	N .																									
					防)とBMIを減らすのを助ける機能が報告されています。																										
G1051 カ:	ゴメ株式会社	植物性乳酸菌ラブレク ブル	ダ 加工食品 (その他)	ラブレ菌 (Levilactobacillu	本品にはラブレ菌(Levilactobacillus brevis KB290)が含まれます。本ラブレ菌は生きて属ま	当該処方	18	なし	0	0	0	A	91	1/1	166.6666667	1	В	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyo	FSSC22000/Lld	A	***	TY	なし
				s brevis KB290)	KB290)が含まれます。本ラブレ圏は生きて議ま で届き、お通じと編内環境を改善すること、肌の 潤いを守るのを助けることが報告されています。																					s Register Quality Assurance Limiter	Quality Assurance				
G1244 TE	洋新薬	フラバンサブリメントK	加工食品	松樹皮由来ブ	本品には、松樹皮由来プロシアニジン81及び83	3 學食実績なし	0	tri .	類似外処方	0	tri.	D	28	2/2	5	1		なし	なし	なし	なし	D	tzi.	tri.	A	国内GMP 米国	上imited	В	***	TY	なし
			(加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	ロシアニジンB1 及びB3	本品には、松樹校田米プロシーニン2日及(05) か含まれます。長樹枝由来プロシアニシ2日及 び83には、悪玉(LDL)コレステロールや総コレ ステロールを下げる機能、加齢とともに低下する 血管のしなやから(柔軟性)(血管を縛め付けた 後の血管の拡張度)の維持に役立つ機能がある ことが個金みれています。	ARAMOU	-		2000000	_		"			-			-			-				_ ^	国内GMP、米国 GMP、FSSC 2200	0		***		-
					ステロールを下げる機能、加齢とともに依下する 血管のしなやかさ(柔軟性)(血管を締め付けた	5																									
G1339 株	式会社サラダコスモ	有機 黒にんにく	加工食品 (その他)	S-アリルシステ イン	本品にはS-アリルシステインが含まれます。S- アリルシステインには、日常生活で生じる一通性 の身体的な疲労感を軽減する機能があることが	当該処方	15	なし	当該処方	15	なし	A	不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	なし	届出なし	A	自主規格	不明	D	**	TY	なし
G1362 Ξ	和酒類株式会社	ロフティングGAP^			報告されています。			0	類似外処方	25年以上	fr1		90.8	2/2	13	1.08	_ _	実施なし	実施なし	実施なし	実施なし	なし	fel .	fit		CMD	ESSC22000	—	سب	TV	なし
	- 14四級株工工工	リフティングGABA (ギャバ)b	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	unun	本品にはGABAが営まれます。GABAには、別の 関力を維持し、健かかな別を守るのを助ける機 能があることが報告されており、別の軟備が気 になる方に適しています。 また、一時的な疲労感やストレスを形じている方、 中中高半率の改い緩逐を増やし、健やかな嫌絶 (環りの深き)を得ることに役立つ機能があること が緩和をおっています。	一大民夫担任し			規制が行列が	204-90.E		^	9013	2/2	13	1.00	В	失恋なし	失応なし	失能なし	失志なし	4C			A	GMF.	. 33022000	A .	***		40
			m==/		になる方に適しています。 また、一時的な疲労感やストレスを感じている方	5						1			1																
					や中尚年者の深い極致を増やし、様やかな機能 (眠りの深さ)を得ることに役立つ機能があること が報告されています。	ž.																									
4134 丸	大食品株式会社	ブラズマローゲン ハードカブセル	加工食品	鶏由来ブラズマ	本品には鶏由来プラズマローゲンが含まれま	類似外処方	8	なし	喫食実績なし	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	90	2/2	100	1	В	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000	A	***	MK	なし
		ハートカフセル	加工食品 (サブリメン ト形状)	ローゲン	9。病田米ノフスマローアンには、中尚干の方 の認知機能の一部である認知機能速度(視覚情 報を素早く正確に判断して適切な行動につなげ る力)を維持するのに役立つ機能があることが	A																									
4374(茶カテ 株 キン)	式会社タイヨーラボ	プレミアムカテキント!, ブル	J 加工食品 (サブリメン ト形状)	茶カテキン	本品に含まれる茶カテキンには、肥満気味の方 の体脂肪(内臓脂肪・皮下脂肪)を減らす機能が	類似処方	9	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	С	国内GMP	ISO22000, FSSC22000	A	**	TY	なし
,			ト形状)		あることが報告されています。 あることが報告されています。 本品に含まれるエピガロカテキンガレート (EGCg)には、食後血糖値の上昇をおだやかに																										
					する機能が報告されています。																										
4374(EGCg) 株	式会社タイヨーラボ	プレミアムカテキント!, ブル	リ 加工食品 (サブリメン	エピガロカテキ ンガレート	本品に含まれる茶カテキンには、肥満気味の方 の体脂肪(内臓脂肪・皮下脂肪)を減らす機能が	類似処方	9	なし	0	0	0	A .	0	0	0	0	なし	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	С	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001	A .	**	TY	なし
			ト形状)	(EGCg	あることが報告されています。 あることが報告されています。 本品に含まれるエピガロカテキンガレート (EGCg)には、食後血糖値の上昇をおだやかに																										
M22 #	式会社サラダコスモ	カラダに並ぐみ、主ル	加工会品		する機能が報告されています。	類似処方	30	fet.	類似処方	30	fel .		不相	不明	不 则	本組	D	本 服	不明	不明	不明	D	fet.	fri		FSSC22000	不明	В	***	TV	なし
1420	AME / // INC	カラダに芽ぐみ キムチ鍋野菜	加工食品 (その他)	GABA、大豆イ ソフラボン	本品にはGABAと大豆イソフラボンが含まれます。GABAには血圧が高めの方の血圧を下げる 機能、大豆イソフラボンには骨の成分の維持に 役立つ機能があることが報告されています。	NI MAZZI	55		NO PARAZZI		-8-0	^	11-93	11-93	11-93	11.90	,	11-93	11-93	11-95	11-93		-20	***	^	1 00022000	11-90		XXX		***
H424 株	式会社サラダコスモ	カラダに芽ぐみ 寄せ 鍋野菜	加工食品	GABA	役立つ機能があることが報告されています。 本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧 が高めの方の血圧を下げる機能があることが報	類似処方	30	なし	類似処方	30	なし	A	不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	***	TY	なし
			(その他) 生鮮食品	GARA ★豆イ		× イ 当該処方	35	tri.	当該処方	35			不明			不明		不明	不明	不明	不明					ESSCSSOON	ESSC22000		1.1.1		
11435 休	式会社サラダコスモ	人立もやし	生耕及品	ソフラボン	新されています。 本品には大豆イソフラボンが含まれます。大豆 ソフラボンを23.3mg/日(アグリコン検算)接致す ると者の成分の精神に投立で観察、大豆イソフ ラボンを30mg/日(アグリコン検算)摂取すると形 が乾燥しがちな中高年女性の前の深いを保つ 複雑飲があるとが報音されている一日あたりの者への 機動性制度な分のが多い。本品の200で前への機 機動性制度な分のが多い。本品2000で前への機 機動性制度な分のが多い。本品2000で前への機	国政处力	35	ac	国政处力	35	ac	^	수명	不明	不明	不明	D	수위	ጥዓነ	수위	수위	D	ac.	ac	^	FSSU22000	FSSU22000	^	***	TY	ac
					ラボンを30mg/日(アグリコン換算)摂取するとが が乾燥しがちな中高年女性の肌の潤いを保つ	n.																									
					仮能があることが報告されている一日あたりの骨への 機能性が報告されている一日あたりの骨への 機能性関与成分の56% 本品200gで削入の機)																									
					機能性関与成分の56%、本品200gで肌への機 能性関与成分の87%を摂取できます。																										
1611 東	洋新薬	血管しなやか×コレス テリミット	ス加工食品	松樹皮由来ブ	本品には、松樹皮由来プロシアニジンB1及びB3 が今まれます。 影響の中央プロシアニジンB1及	3 喫食実績なし	0	なし	類似外処方	0	なし	D	28	2/2	5	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP、米国 GMP、FSSC 2200		В	***	TY	なし
		ナッミット	(錠剤、カブ セル剤等)	及びB3	びB3には、加齢とともに低下する血管のしなや かさ(柔軟性)(血管を締め付けた後の血管の拡																					GMP, FSSC 2200					
					不品には、松樹皮田来フロンアニシン目)及びB3 が含まれます。松樹皮由来プロシアニシン目)及 びB3には、加齢とさもに低下する血管のしなや かさ(柔軟性)(血管を締め付けた後の血管のは 強度)の維持に役立つ機能、悪玉(LDL)コレス・リ ロールや総コレステロールを下げる機能がある ことが報告されています。	7																									
H682 +	ユービー株式会社	キューピー アマニ油	加工食品	α-リ/レン酸	本品にはαーリノレン酸が含まれます。αーリノレン酸には血圧が高めの方の血圧を下げる機能があることが報告されています。	受食実績なし	なし	なし	類似外処方	-	なし	D	なし	なし	3	3.3	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	**	MK	なし
11000	_ 12 44-11	キューピー アマニ油 ドレッシング 和風た! ねぎ	ま (その他)	e. 11 ft - Wh	ンmicis 単比が高の切りの単注を下げる機能があることが報告されています。	MAN.		dut	400 Aug + 1 Aug - 1		dur		A-1	4.7		L	L	400	der	41	4.1		dut		L	ronon	7.00				400
r1083 +	ユービー株式会社	キューピー アマニ油 ドレッシング イタリア	加工食品 (その他)	α-リノレン酸	本品にはα-リノレン酸が含まれます。α-リノレン酸には血圧が高めの方の血圧を下げる機能があることが報告されています。	喫食実績なし	なし	al	類似外処方	_	al.	D	なし	なし	3	3.3	D	なし	なし	なし	なし	D	4L	届出なし	A	FSSC22000	小 明	В	**	MK	なし
H684 +	ユービー株式会社	ン キュービー フィッテト レッシング 和風醤油	ゲ 加工食品 (その他)				なし	なし	当該処方	20	なし	В	なし	なし	5	なし	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	***	MK	なし
		黒酢入り			本語にはロースとップ由来ディリロサイドにはBM が高めの方の内臓脂肪を減らす機能があること が報告されています。	-																									
H685 +	ユービー株式会社	キュービー フィッテト レッシング ごま	だ 加工食品 (その他)	ローズヒップ由 来ティリロサイド	本品にはローズヒップ由来ティリロサイドが含ま れます。ローズヒップ由来ティリロサイドにはBMI	喫食実績なし	なし	なし	当該処方	20	なし	В	なし	なし	5	なし	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	***	MK	なし
U012 ±	ユービー株式会社				が高めの方の内臓脂肪を減らす機能があること が報告されています。 本品にはペーリイン・静が含まれます。ペーリイン	受食実績なし	#H	red.	類似外処方	L	rel .		なし	401	2	3.3		なし	なし	なし	なし	_	#H	届出なし		E00011000	7.08	L	**	MV	41
		キューピー アマニ油 ドレッシング ごま 豆 乳入り			が報告されています。 本品にはαーリノレン酸が含まれます。α-リノレ ン酸には血圧が高めの方の血圧を下げる機能 があることが報告されています。		なし		*************************************	_		D	4C	なし	3	3.3	D	-ac	-aL	- AL	-ac	D	ac	海田多り	A	7-3-3-02-2000	ren	В	**	MIN	rat.
H858 +:	ガセヴィータ株式会社 日社名:株式会社林	林原へスペリジンTG (ティージー)	加工食品 (その他)	モノグルコシル ヘスペリジン	本品にはモノグルコシルへスペリジンが含まれ ます。モノグルコシルへスペリジンには正常高値 からやや高めの血中中性脂肪値を低下させる 機能が報告されています。	喫食実績なし	-	0	類似外処方	14	なし	D	90	3/3	3倍	1倍	A	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	C	GMP	HACCAP	A	××	SH	なし
牌	1)				からやや高めの血中中性脂肪値を低下させる 機能が報告されています。																										
1918 株	式会社タイヨーラボ	サンファイバー血糖・ 腸内環境	加工食品 (サブリメン ト形状)	グアーガム分解 物(食物繊維)	本品には、グアーガム分解物(食物繊維)が含まれます。 パアーゼ (小品物(合物繊維)は、触の品のたち	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001, SQF	A	***	TY	なし
			ト形状)		ノノ パニカ所の(及勿味性バル、他の吸収をお だやかにし、食後血糖のピーク値を抑える機能 が報告されています。	1																					SQF				
					本品には、クアーカム分解物(実物機能)か言さ グアーガム分解物(実物機能)は、糖の吸収を だやかにし、食後血糖のビーク値を抑える機能 が報告されています。 グアーガム分解物(変物機能)は、腸に届いて善 素菌(ビフィズム)を 素菌(ビフィズム)を に取り、 に関いて達力を に対して にが にが にが にが にが にが にが にが にが にが	9									1																
11013 ブ	ロテインケミカル株式	ネルニチン	1サブリ	L-オルニチン塩 酸塩	にする機能が報告されています。 本品にはL-オルニチン塩酸塩が含まれます。L- オルニチン塩酸塩は、延眠の質(寝付きの良さ、	類似処方	3	なし	類似処方	3	なし	D	343	復帰変異試験	24	0.3	D	未実施	未実施	未実施	未実施	D	なし	届出なし	В	国内GMP	FSSC22000	A	**	TN	なし
会	ロテインケミカル株式 注			酸塩	オルニチン塩酸塩は、睡眠の質(寝付きの食さ、 眠りの深さ、睡眠時間の長さ)の向上をサポート することが報告されています。		1	-		-	1	"			1		1					_	-	1		国内GMP 米国GMP ISO22000	(横浜、福井工場)	1 ^	~~	TN TY	
					することが報告されています。																						食品添加物 GMP				
11025 株	式会社タイヨーラボ	サンテアニン3つのけ	加工会尽	L-テアニン	本品には「L-テアニン」が含まれます。L-テアニ ンには、起味時の疲労感や磁気を軽減する機	類似処方	20	0	0	0	0	A	n	0	0	0	なし	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP 米阿	(横浜工場) FSSC22000.	A	***	TY	なし
- 1		サンテアニン3つのは たらき	加工食品 (サブリメン ト形状)		ンには、起床的の疲労感や服気を軽減する機 能、一過性の作業にともなうストレスをやわらげ		"		_			ı ^	_	1		1	-				-	_			^	国内GMP、米国 GMP、ISO 22000	FSSC22000, ISO9001	1 ^	222	1	-
					能、一過性の作業にともなうストレスをやわらげる機能、一過性の作業にともなうストレスをやわらげる機能、認知機能の一部である言語流暢性(言語情報を適切に素早く数多く思い出す力)が低めの方の言語流暢性をサポートする機能が報告	6									1																
H1052 44	式会社タイヨーラボ	サンファイバー細小台	用 加丁会岛	グアーガム分解	されています。 本品に含まれるグアーガム分解物(食物繊維)	類似処方	20	tal.	類似外処方	0	t1.	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	tri .	届出なし	A	国内GMP	ESSC22000	A	***	TY	tri
		サンファイバー腸内報 菌サポート		物(食物繊維)	には、陽に届いて陽内細菌素を改善し、陽内環							_^				<u></u>						_			_^		FSSC22000, ISO-14001, SQF	^		<u></u>	
H1053 株	式会社タイヨーラボ	サンファイバー便通り	カエ食品 (サブリメン	グアーガム分解 物(食物繊維)	本品に含まれるグアーガム分解物(食物繊維) には、便粉気味の方のお通じを改善する機能が 報告されています。	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001,	A	***	TY	なし
							1	1	1	i i	1	ı	1	1	1	0	1	1	1		1	1	i .	1	1	1	1				1

(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エビデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものではありません。

	十三十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十			.J. 1 (の個山情報力													松川口	+07×1	-IT C III	HOCK	血多色	007 (16	.05 7 C C 7 C 0							
			により最終製品な		くは機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし	A判定:亚急性毒性	[以日08] 賴城	のエピデンス評価判定 と) で重篤な毒性なし、		種類で全て除性。	、かつヒト臨床試験	A判定:重急性	の安全性試験のエビ: 計事性試験 (90日以上	:) で重篤な毒性な	し、かつ遺伝毒性	試験3種類で全て除	た、かつヒト臨り	床試験 (摂取日安	A判定: 医薬品と	上の相互作用報告		<u>傷判定</u> 吃性関与成分と:	の相互作用はないか	、 も A判定:最終製品製3	a き施設での第三者		5:GAP、その他の加	工食品:HACCP	orISO、サブリ:GMP).	、かつ機能性	4分原料製造施設
		未満で健康被害なし			:満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年	B判定:重急性毒性	試験 (90日未)	12週以上) で重篤な毒 12週以上) で重篤な毒性なし、	もしくは遺伝毒性証	近験3種類未満で	物性、かつヒト臨床訓	B判定:重急性	摂取期間12週以上) 毒性試験 (90日末)) で重篤な毒性な		毒性試験3種類未満	で陰性、かつヒ	F臨床試験 (摂取		与成分を複数配合 との相互作用報告		総性関与成分と:	の相互作用は有無の	も第三者認証取得済 記載 B判定:最終製品製3			5:GAP、その他の加	工食品:HACCP	or ISO、サブリ:GMP).	、機能性成分	京料は自主現格
	判定の説明	C判定:当該or類似処方 満で健康被害なし	により最終製品な	なら2年以上・5年末)	前、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年末	験(摂取日安量の3 C対応: 亜条性毒性	信以上、摂取斯 試験、遺伝書性	間12週以上)で重篤な 試験は未実施、ヒト臨	毒性なし 床試験 (摂取目安量	計の3倍以上、標	取期間12週以上)で重	日安量の3倍以 C対定: 亜条性	L上、摂取期間12週以 毒性試験、遺伝毒性	上)で重篤な毒性: 試験は未実施。と	なし ト臨床試験 (研放	日安屋の3倍以上、お	F取期間12周以	上)で重算な書性	がない場合 C対定: 医薬品と	との相互作用報告	があり、ほかの機能	収性関与成分と:	の相互作用は有無の	(第三者認証なし) 記載 CPIボ:最終製品製)	お旅設での第三者	: : : : : : : : : :	3:白汁規格, その他	の加工食品: 白?	上現格、サブリ:HACCP o	or 自社規格)	かつ機能性成分器
(202	5年9月1日)	D判定:「類似外処方」 判定に適合しない場合	or「楔食実績なり	し」、または当該or#	類似処方により最終製品・機能性関与成分ともABC	篤な毒性なし		北線は未実施、もしく				なし	1寿性試験、遺伝毒性						がない場合		性関与成分とも相)			料製造施設も第三者	認証取得済み(8	品質or安全)			t規格、サブリ:HACCP o		
			は機能性関与成分	·)にて重篤な健康被害	育報告が1度でもあった場合	E判定:重息性毒性	試験、または遊	Iの原は水火池、もしく I伝毒性試験、またはヒ	ト臨床試験において	、重篤な毒性/	(体度被害が認められた (健康被害が認められた	E判定:重急性	(毎日試験、近広毎日 毒性試験、または道	伝毒性試験、またi	はヒト臨床試験に	な時性など おいて、重篤な毒性	/健康被害が認	められた場合	E判定:医薬品、	機能性関与成分	は同号肌力ともfile との相互作用が、と	ともに有無の記	あらせ!! 載がない場合	は自主現格 (第三者	認証なし)				LNews, 929 - HALLEY	л ы <u>стжен</u>) .	98.86 (ILDL)7184-0
						場合		1.	食経験の評	価		<u> </u>	П.	機能性関与	成分の安全	性試験の評価	ħ	III,	最終製品の	安全性試験の	実施による評	価	IV. 機能性	E判定:最終製品製造 関与成分による相互		ジェ製造およ		主規格も記載なし 格等の評価			
				1	1	①最	終製品の喫	食実績	23機能	能性関与成分	の既存情報		(4	⑤機能性関与	成分の既存情	報		6in vitro	& in vivo	フヒト	臨床試験										
出	届出者名	商品名	食品の	機能性 関与	表示しようとする機能性	処方・形状・	突食 期間	健康被害	処方・形状・	喫食	健康被害	評価	亜急性 毒性	遺伝毒性 (陰性数/	bl過剰摂取 (用量の	tト長期摂取 (12週の	評価	亜急性毒性 (投与日	遺伝毒性 (陰性数/	過剰摂取 (用量の	長期摂取 (12週の	評価	⑧医薬品との	⑨機能性関与成分同士の	評価	最終製品	機能性成分 原料	評価	安全性エビデンス総合評価判定	SFSS 評価担当	
2 号			区分	成分名		摂取目安量	(年)	情報	摂取目安量	期間(年)	情報	判定	(投与日数)	試験数)	何倍?)	何倍?)	判定	数)	試験数)	何倍?)	何倍?)	判定	相互作用	相互作用	判定	第三者認証	第三者認証	判定	(☆:ABの数)	√=> ₹8	
1122-トマト 来食物繊	カゴメ株式会社	野菜一日これ一本ト ブルケア200ml	リ 加工食品 (その他)	トマト由来食物繊維	本品にはトマト由来食物繊維とGABAが含まれ ます。トマト由来食物繊維には、食後の血糖 上昇を抑える機能、食後の血中性膨肪が高 めの方の食後血中性膨肪の上昇を抑える機 筋が報告されています。GABAには血圧が高め の方の血圧を下げる機能が報告されています。	類似処方	19	なし	0	0	0	۸	不明	不明	2.56	0.666666667	D	0	0	0	0	なし	なし	なし	٨	FSSC22000/Lloyo s Register Quality Assurance Limited	自主規格	^	***	TY	なし
1122-	カゴメ株式会社	野菜一日これ一本ト	リ加丁食品	GABA	本品にはトマト中字金物網線とGARAが含まれ	類似処方	19	なし	0	0	0	A	90	3/3	11	1.1	A	0	0	0	0	なし	tal.	なし	A	FSSC22000/Llove	自主規格	A	****	IK	なし
ABA		ブルケア200ml	(その他)		ます。トマト由来食物繊維には、食後の血糖値 上昇を抑える機能、食後の血中性脂肪が高 めの方の食食血中中性脂肪の上昇を利える機 能が報告されています。GABAIには血圧が高め の方の血圧を下げる機能が報告されています。							Ô					•					•••				s Register Quality Assurance Limited		Î	^^^^		
11134	ブロテインケミカル株式 会社	ナグレッシブ	1サブリ	N-アセチルグ ルコサミン	本品にはN-アセテルグルコサミンが含まれます。N-アセテルグルコサミンは、参行や階段の 界列路19時における、ひざ間節の悩みを受ける ものとが報告されています。また、N-アセテルグ ルコサミンは、別の数節が気になる方の、肌の 潤いに役立つことが報告されています。	類似処方	9	なし	類似処方	9	なし	В	未実施	陰性の報告 のみ Ames Test 小核試験	24	1.3	O	未実施	未実施	未実施	未実施	D	なし	届出なし	В	国内GMP 米国GMP ISO22000	FSSC22000 (横浜、福井工 場) 食品添加物 GMP	A	***	TN TY	なし
1136(GABA	株式会社タイヨーラボ	サンファイバーブレミ	ア加工食品	GABA	本品には、GABA、グアーガム分解物(食物機	類似処方	20	なし	0	0	0		0	0	81.3	1	С	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	С	国内GMP	(横浜工場) FSSC22000	A	**	TY	なし
		ム血圧サポート	, (サブリメン ト形状)		(数)、レテアーンが含まれます。 OBABALは、点性が減めの方の血圧を下げる機 形が概念れています。 ヴァーガムが削っ、食物で、食物で、食物で、食物で、食物で、 あが概念れています。 レーデアニンには、夜間の食質な経覚、(起皮物の 吸労感、吸気を強烈、セナルーナーニンには、な間の食質な経覚、(起皮物の 吸労感、吸気を加速・セナルーナーストレスを緩和する機能が、一個 性の作業に伴うストレスを緩和する機能が報告 されています。																								^^		
1136(グ 一ガム分	株式会社タイヨーラボ	サンファイバーブレミ ム血圧サポート	ア 加工食品 (サブリメン ト形状)	グアーガム分解 物(食物繊維)	本品には、GABA、グアーガム分解物(食物繊維)、レーテアニンが含まれます。 GABAには、血圧が高めの方の血圧を下げる機	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001,	A	***	TY	なし
等物境)			下形状)	TO LIC TO GAME?	GABAには、血圧が腐めの方の血圧を下げる機 此が報告されています。 グアーガム分解物(食物機能)には、善工票に フィスス閣)を増やし、周内環境を負付にする機 筋が報告されています。 レーデアニンには、夜間の良食な研究(起旋)時の 疲労感・根及を経滅)をサポートする機能、一般 性の作業に伴うストレスを緩和する機能が報告 されています。																						SQF				
1136(L-テ	株式会社タイヨーラボ	サンファイバーブレミ ム血圧サポート	ア加工食品	L-テアニン	本品には、GABA、グアーガム分解物(食物繊維)、レーテアニンが含まれます。 GABAには、血圧が高めの方の血圧を下げる機	類似処方	21	なし	0	0	0	なし	0	0	12.5	1.67	0	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO9001	A	**	TY	なし
		Alle yn P	(サブリメント形状)		CABALには、血圧が隔めの方の血圧を下げる機 此が構造されています。 グアーガム分解物(食物機能)には、唇玉磨 ビ フィスス刷)を増やし、腸内環境を良好にする機 筋が報告されています。 レーデアニンには、皮質な 成分感 - 現たを超減とサポートする機 使の作業に伴うストレスを緩和する機能が報告 されています。																						1309001				
11240	株式会社林原	林原へスペリジンTG α(ティージーアル	加工食品(その他)	モノグルコシル ヘスペリジン	本品にはモノグルコシルへスペリジンが含まれ ます。モノグルコシルへスペリジンには正常高値	喫食実績なし	-	0	類似外処方	14	なし	D	90	3/3	3倍	1借	A	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	0	GMP	HACCAP	A	**	SH	なし
1252	キリンピパレッジ株式会	ファ) キリン×ファンケル: ロリミット ブレンド茶		製造化性デエ	からやや高めの血中中性脂肪値を低下させる 機能が報告されています。 本品には難消化性デキストリン(食物繊維とし	類似処方	13.3	なし	類似処方	13.3	なし	A	35	1/1	3	1	В	なし	なし	なし	なし	D	あり	届出なし	В	国内GMP	届出資料に記載なし	В	***	MK TY	なし
				MECC()	て)が含まれています。軽消化性デキストリン(1 物繊維として)には、食事から摂取した糖や脂却 の吸収を抑える機能があることが報告されてい ます。																						載なし			TY	
11392	ナガセヴィータ株式会社 (旧社名:株式会社林 原)		加工食品 (その他)		本品にはイソマルトデキストリン(食物繊維)が 含まれます。イソマルトデキストリン(食物繊維) には、食後の血中中性脂肪値があかの方の食 袋血中中性脂肪値があかの方の食 袋血中中性脂肪値があかの方の食 飲血中性脂肪値があかの方の食 とたより、おなの調子を整える とたより、おなの調子を整えるとが輸告されています。		-	ō	喫食実績なし	-	0	D	90	1/1	3倍	1倍	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	GMP	HACCAP	A	***	SH	なし
	キユービー株式会社	ディアレブラス	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	酢酸菌GK-1(G. hansenii GK- 1)、GABA	本品には酢酸菌GK-I(C, hanseni GK-I)と GABAが含まれます。酢酸菌GK-Iは、pDCプラ ズマサイト(中域は酸的)、暗動かけ、健康なん の危疫機能の維持に促立つことと、花粉、水コ リ、パラスダストなどによる角の不快節を経済す もことが暗音されています。GABAは、代事や始 後による一時のな精神のストレンや彼が多を 減する機能があることが報音されています。	当該処方	5	なし	類似処方	9	なし	В	28	2	15	1	В	なし	なし	なし	なし	D	tal.	届出なし	^	GMP、ISO22000	不明	В	****	MK	なし
69	株式会社わかさ生活	ブルーベリーアイ W (ダブル)の効果	サブリ	ビルベリー由来 アントシアニン、	本品にはビルベリー由来アントシアニン及びル テインが含まれます。ビルベリー由来アントシア ニンにはビント調節力を改善することで、限の機 受難を抱ふける無勢・リーク・フィーけんするから	当該処方	1.5年	なし	類似処方	3.3年	なし	A	ビルベリー由系 アントシアニン 28	ビルベリー由 来アントシア	ビルベリー由 来アントシアニ ン:2~8.2	ビルベリー由 来アントシア	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	ビルベリー由来 アントシアニン:	A	***	TY	なし
				ルテイン	ニンにはピント調節力を改善することで、原の参 労感を有いうる機能、ルチインにはかすみの終 やけを緩和してくつきり見る力(コントラスト感度) を収斂する機能が報告されています。								ルテイン:なし		ン:2~82 ルテイン:なし												ルテイン: GMP ISO22000				
151	株式会社タイヨーラボ	没食子酸BW(ピータ ブル)	(サブリメン	没食子酸	本品に含まれる没食子酸には、肥満気味な方の 内臓脂肪や体重を減らし、BMI値を改善する機	受食実績なし	0	0	喫食実績なし	0	0	D	90	0	30	2	В	なし	なし	なし	なし	D	あり	届出なし	0	FSSC22000	FSSC22000, ISO-14001	A	**	TY	なし
63	カルビー株式会社	PoteCera (ボテセラ	ト形状) 加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)		能が報告されています。 本品にはじゃがいも由来グルコシルセラミドが含まれるので、前が整備しがたな方の前のうるお	受食実績なし	0	0	喫食実績なし	0	0	D	不明	不明	不明	不明	D	28日間	1/1	5	1	В	なし	なし	A	国内GMP	自主規格	В	***	TY	なし
95	株式会社サラダコスモ	日本	セル剤等) 生鮮食品		いを守り、肌の弾力を維持し、肌の健康に役立 つ機能があります。 本品にはGABAが含まれます。GABAを12 3mg/	当該処方	35	なし	当該処方	35	なし		不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	tri	届出なし		FSSC22000	FSSC22000		-	TY	なし
					本品にはGABAが含まれます。GABAを12.3mg/ 日販取すると血圧が高めの方の血圧を下げる 酸粒があることが報告されています。本品・段 (可食節10g)で糖酸性が報告されている一日 あたりの血圧への機能性関与成分(GABA)の 57%を摂取できます。							^		11-93	11-93	11.93									^			A	***		
13	メルシャン株式会社	メルシャン×ファンケ ル カロリミット ノンフ ル梅酒テイスト	加工食品 ア (その他)	難消化性デキ ストリン(食物繊維として)	本品には難消化性デキストリン(食物繊維として)が含まれています。難消化性デキストリン(食物繊維として)には、食事から摂取した糖や脂却の吸収を抑える機能があることが報告されてい	類似処方	13.3	なし	類似処方	13.3	なし	A	35	1/1	3	1	В	なし	なし	なし	なし	D	あり	届出なし	В	FSSC22000	届出資料に記載なし	В	****	MK TY	なし
	株式会社タイヨーラボ	ジーツー)	加工食品 (サブリメン ト形状)	没食子酸	ます。 本品に含まれる没食子酸には、食事の糖の吸 収を抑え、食後の血糖値の上昇をおだやかにす る機能が報告されています。	喫食実績なし	0	0	喫食実績なし	0	0	D	90	3/3	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	FSSC22000, ISO-14001	A	**	TY	なし
052	株式会社タイヨーラボ	没食子酸TG2(ティー ジーツー)	加工食品 (サブリメン ト形状)	没食子酸	本品に含まれる没食子酸には、食事の脂肪の 吸収を抑え、食後の中性脂肪の上昇をおだやか にする機能が報告されています。	受食実績なし	0	0	喫食実績なし	0	0	D	90	0	30	2	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	FSSC22000, ISO-14001	A	***	TY	なし
060	ナガセヴィータ株式会社 (旧社名:株式会社林 原)	トスペリジンSW(エ) ダブリュー)	ト形状) ス 加工食品 (その他)	モノグルコシルヘスペリジン	本品にはモノグルコシルへスペリジンが含まれます。モノグルコシルへスペリジンには一時的に 自覚する朝の顔のむくみ感や、タ方の脚(ふくど はぎ)のむくみを軽減する機能があることが報告 されています	受食実績なし	-	0	類似外処方	14	なし	D	90	3/3	3倍	1倍	A	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	C	GMP	HACCAP	A	**	SH	なし
170	キュービー株式会社	コリンEX	加工食品 (錠剤、カブ セル剤等)	卵黄コリン(コリ ンとして)	本品には卵黄コリン(コリンとして)が含まれます。卵黄コリンは、中高年の方の加齢に伴い低下する認知機能の一能である言語記憶力(富美を記憶し限しい出す力)を維持することが報告され	当該処方	16	なし	喫食実績なし	-	なし	A	なし	なし	10.4	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	GMP, ISO22000	不明	В	***	MK	なし
329	カゴメ株式会社	サエルン	加工食品 (錠剤、カブセル剤等)		ています。 本品にはスルフォラファングルコシルレートが含まれます。スルフォラファングルコシルレートには高年齢者の加齢に作い低下する限が増熱の一部である処理能力に復生情形を素早く処理し、支に強化作業を任う能力)の向上をサポートする機能が報告されています。		16	なし	0	0	0	A	30	3/3	8.7	1	В	0	0	0	0	なし	tal.	なし	A	国内GMP/日健荣 協規格	自主規格	В	***	TY	なし

(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エビデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものではありません。

HU	汗川刊たり			.J. 1.A (の個山情報力													秋明日	+07	江で田	HOCK	шэо	007 (100	9 7 GC 700							
		 食経験のエピデン A判定:当該の類似処 	ちにより最終製品	なら10年以上、もし	くは機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし	A判定: 草急性毒性	±試験 (90日以	第のエピデンス評価判定 (上)で重篤な毒性なし、	、かつ遺伝毒性試験3	種類で全て除性	、かつヒト臨床試験	A判定:車急性	の安全性試験のエピ? 計事性試験(90日以)) で重篤な毒性な	(し、かつ遺伝毒性	試験3種類で全て別	性、かつヒト臨	床試験 (摂取日安	A判定: 医薬品と	の相互作用報告	用のエビデンス評価 がなく、ほかの機能性	<u>判定</u> 1回与成分と:	の相互作用はないか、	 V. 製造および品質の も A判定:最終製品製造 	施設での第三者	認証取得状況(生鮮食	品: GAP、その他の加	工食品:HACCF	orISO、サブリ:GMP).	かつ機能性成分	原料製造施設
		B判定:当該or類似処) 未満で健康被害なし	ちにより最終製品	なら5年以上・10年末	:満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年	(摂取目安量の3倍	以上、摂取期	間12週以上)で重篤な# :満)で重篤な毒性なし、	専性なし			量の3倍以上、	摂取期間12週以上) 比毒性試験(90日未活	で重篤な毒性なし					しくは機能性関与	成分を複数配合	しない場合 がなく、ほかの機能性			も第三者認証取得済み	(品質or安全)				orISO、サブリ:GMP).		
	判定の説明	C判定:当該or類似的	ちにより最終製品	なら2年以上・5年未	前、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年末	験 (摂取目安量の2	3倍以上、摂取	期間12週以上)で重篤な	な毒性なし			日安量の3倍以	(上、摂取期間12週5	上)で重篤な毒性	t to L				がない場合					(第三者認証なし)							
(202	5年9月1日)	満で健康被害なし D判定: 「類似外処方」	or 「喫食実績な	し」、または当該orf	質似処方により最終製品・機能性関与成分ともABC	第な毒性なし		性試験は未実施、ヒト賞				E C判定:重急性なし	t毒性試験、遺伝毒性	試験は未実施、ヒ	- 日本日本日本 (日本)	日安量の3倍以上、	摂取期間12週以	上) で重篤な毒性	C判定: 医薬品と: がない場合	の相互作用報告	があり、ほかの機能性	性関与成分と	の相互作用は有無の記	载 C判定:最終製品製造 料製造施設も第三者目			品:自社規格、その他	の加工食品:食	仕規格、サブリ:HACCP o	r 自社規格)かつ	機能性成分原
		判定に適合しない場合			有報告が1度でもあった場合	D判定: 重急性毒性	生試験、遺伝毒 627版 まんけ	性試験は未実施、もしく 適伝毒性試験、またはと	くは不明、ヒト臨床記 とト昨年記録において	表験で重賞な毒性 ・ 実質を事件/	ttoL ∕anazone+απικ.c++	D判定:重急性	t毒性試験、遺伝毒性 t毒性試験、または透	試験は未実施、ヒ に申せば除っまた	ト臨床試験で重常	な毒性なし かいて 事業を書	6 / 68 W 20 W +/TI	Incheso.			性関与成分とも相互作 との相互作用が、とも				施設での第三者		品:自社規格、その他	の加工食品:自	社規格、サプリ:HACCP o	r 自社規格)、根	樹性成分原料
		EHA - MERMANUL	LANGUE CONTRACTOR	力にく組制な過速数	日報報が1後でもあった場所	場合	ERROR. SEASIAS	MINHIDAN, STILL	C PARTEURING COLUC	. ENG-0117	新雄器 最 5.30 m ら 4 m	C E+1A, - M-813	LATERAGE, STATE	member an	TALL PROPERTY.	ovic, Enum	17 96/8/8/8/20	100 O 41/2 WH	E刊定: 西東岛、1	機能団関与総分	との相互作用が、とも	ちに有無の記	飲みない希告	E判定:最終製品製造	施設・機能性成	分原料製造施設、とも			L		
						(I) E	最終製品の明	tne-state	食経験の評	価	の既存情報	1			与成分の安全 s成分の既存情		価	III.	最終製品の安 & in vivo	distribution and a second)実施による評価 ・臨床試験	6	IV. 機能性関	与成分による相互	作用の評価	V. 製造お』	び品質の安全規	格等の評価			
						- A	1	XXXX	E-2-1988	ELEKTRAN	O MATTINE		· `	- Commonant	FIGURE STREET	<u> </u>		亜急性素性		38 W135 BV	T			0.00.001.001.0					安全性エビデンス	SFSS	利益
届出	届出者名	商品名	食品の	機能性	表示しようとする機能性	処方・形状・	喫食 期間	健康被害	処方・形状・	喫食	健康被害	評価	亜急性 毒性	遺伝毒性 (除性数/	とト週剰摂収	(12週の	評価	・ 単急性毒性 (投与日	遺伝毒性 (除性数/	適剰摂収 (用量の	長期摂取 (12週の	評価	⑧医薬品との	9機能性関与成分同士の	評価	最終製品	機能性成分 原料	評価	安全性に 7 % 総合評価判定	評価担当#	相反
番号			区分	成分名		摂取目安量	(年)	情報	摂取目安量	期間(年)) 情報	判定	(投与日数)	試験数)	何倍?)	何倍?)	判定	数)	試験数)	何倍?)	何倍?)	判定	相互作用	相互作用	判定	第三者認証	第三者認証	判定	(☆: ABの数)	√=>+#	
J133	株式会社タイヨーラボ	サンファイバー睡眠 ボートb	サ 加工食品 (サブリメン ト形状)	グアーガム分解 物(食物繊維)	本品に含まれるグアーガム分解物(食物繊維) には、睡眠後、目覚めたときのすっきり感をサ	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001,	A	***	TY	なし
				10 (36 1000000)	ポートし、起床時の疲労感を軽減する機能が報																						SQF				
J203	株式会社タイヨーラボ	サンテアニン睡眠p	加工食品 (サブリメン	L-テアニン	皆されています。 本品に含まれるL-テアニンには、夜間の良質な 睡眠(起床時の疲労感や振気を軽減)をサポー トする機能が報告されています。	類似処方	20	なし	0	0	0	A	0	0	12.5	20	なし	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO9001	В	***	TY	なし
J271	カゴメ株式会社	植物性乳酸菌ラブレ	カ 加工食品	ラブレ菌	本品にはラブレ関(Levilactobacillus brevis	当該処方	17	なし	0	0	0	A	91	1/1	166.6666667	1	В	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	国内GMP/日健知 協規格、	FSSC22000/Llo	A	***	TY	なし
1		植物性乳酸菌ラブレ ブセル	(疑刑、カフ セル刑等)	(Levilactobacillu s brevis KB290)	本品にはラブレ西(Levilactobacillus brevis KB290)が含まれます。本ラブレ面は生きて属ま で届き、お通じと編内環境を改善すること、肌の 潤いを守るのを助けることが報告されています。																					協規格、 FSSC22000/日本 品質保証機構	yd's Register Quality Assurance				
1000 0114	ARWO - 474-74	REMWELL(レムウ	- WTAR	DUL EDA		上 当該処方		du	類似外処方		dut		dol.	du	_			40 (198)	du				dut	du .		GMP(国内)	Limited		1.1.4	70/	du
J333-DHA、 EPA	小野楽品へルスケア様 式会社	IV)a	(その他)	DHA, EPA	本品にはDHA、EPA、DAGE(ジアシルグリセリル エーテル、12~dipalmitoyl-3-O-hexadocyl-rac- sylverolとして)が含まれており、一時的に睡眠 に不満を感じている健康な方の深睡眠とレム睡	コ級知力	3	なし	現場外別	0	ac	С	なし	なし	5	'	С	42日間	なし	5	'	В	ac.	なし	A	ISO22000	GMP(韓国)	A	***	TY	なし
					に不満を感じている健康な方の深睡線とレム睡 眠の割合を増加させることで、睡眠の質を向上 させる機能があります。さらに、一時的に活気・ 活力感が低下している方の不安感・緊張感・気																										
					活力感が低下している方の不安感・緊張感・気 分の落ち込みを和らげ、一時的な活気・活力感 の向上と日中の眠気の軽減に役立ちます。																										
					の向上と日中の眠気の軽減に役立ちます。																										
J333-DAGE (ジアシルガ	小野薬品ヘルスケア株式会社	REMWELL(レムウル)a	フェ 加工食品	DAGE (ジアシ ルグリセリル エーテル、1,2-	本品にはDHA、EPA、DAGE(ジアシルグリセリル エーテル、1.2-dipalmitoyl-3-O-hexadecyl-rac-	当該処方	3	なし	類似外処方	0	なし	C	なし	なし	5	1	С	14日間	なし	5	1	В	なし	なし	A	GMP(国内) ISO22000	自主規格(第三 者認証なし)	В	***	TY	なし
J333-DAGE (ジアシルグ リセリルエー テル、1.2-		1		エーテル、1.2- dipalmitoyl-3-	不過にはUMA、EPA、UMAE(シアンノフリンフリン エーテル、12 - dipalmitoyl-3-O-hexadacyl-rac- slycarolとして)が含まれており、一時的に疑照 に不満を感じている健康な方の深疑能としム 限の割合を増加なサムニとア 福禄の書を由 F																										
3-O-				O-hexadecyl- rac-glycerolとし	駅の割合を増加させることで、睡眠の質を向上 させる機能があります。さらに、一時的に活気・ 活力感が低下している方の不安感・緊張感・気																										
hexadecyl- rac-glycerol として)				(1)	分の落ち込みを和らげ、一時的な活気・活力感 の向上と日中の眠気の軽減に役立ちます。																										
J354-トマト 由来食物繊	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ) 本のトマト	日 加工食品	トマト由来食物繊維	本品にはトマト由来食物繊維とGABAが含まれ	当該処方	90	なし	0	0	0	A	不明	不明	2.56	0.66666667	D	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	ISO22000/SAI GLOBAL	自主規格	A	***	TY	なし
由来食物繊 維		本のトマト	(その他)	縦椎	ます。トマト由来食物繊維には、食後の血中中性脂肪が高めの方の食後血中中性脂肪が高めの方の食後血中中性脂肪の上昇を抑える機能が報告されています。GABAには	:											_									GLOBAL					
					血圧が高めの方の血圧を下げる機能が報告さ れています。																										
J354-GABA	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ) 本のトマト	日 加工食品 (その他)	GABA	本品にはトマト由来食物繊維とGABAが含まれ ます。トマト由来食物繊維には、食後の血中中	当該処方	90	なし	0	0	0	A	90	3/3	28	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	ISO22000/SAI GLOBAL	自主規格	A	***	IK	なし
					本品には下く下出来援物機能には、食後の音まれ ます。トマト由来食物機能には、食後の由中中 性脂肪が高めの方の食後由中中性脂肪の上昇 を抑える機能が報告されています。GABAには 由圧が高めの方の由圧を下げる機能が報告さ れています。																										
J372	森下仁丹株式会社	- 11.2	w.r.e.n	ローズヒップ由	加圧が高めい方の加圧を下りる機能が報音されています。 本品にはローズヒップ由来ティリロサイドが含ま	受食実績なし			類似処方	12年以上	dut		不明	不明	_								dut	du .		都道府県HACCE	、安全性自主点		111	707	なし
3372	** 下1.27株30安任	ヘルシーナッツ ス マートブラス	加工食品 (その他)	来ティリロサイド	本品にはロースとフノ田来ティリロサイドにはBM が高めの方の体調的を減らすのを助ける機能 があることが報告されています。	快長美額なし	0	·	親松処力	12年以上	. Vac	В	不明	수위	5	'	С	0		U	0	なし	ac.	ac	A	ISO22000	検	^	***	11	ac
J619(グアー ガム分解物)	株式会社タイヨーラボ	食事でグアーガムタ	分解 加工食品 BA(サブリメ)	グアーガム分解	があることが報告されています。 本品にはグアーガム分解物(食物繊維)、没食 子酸、GABAが含まれます。グアーガム分解物	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	A	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000,	В	***	TY	なし
ガム分解物)		食事でグアーガム5 物と没食子酸とGA (ギャバ)を摂る幸祉	BA(サブリメン ト形状)	物(食物繊維)	子館、GABAが含まれます。クアーカム分解物 (食物機能)には、陽に届いて腸内細菌素を 食物機能)には、陽に用いて腸内 間 動物を し、腸内環境を 良好にする 機能が報告されて います。 没食子酸には、食事の糖の吸収を 即												_										ISO-14001, SQF	_			
					います。没食子酸には、食事の糖の吸収を抑え、食後の血糖値の上昇をおだやかにする機																										
					能、変争の関助の吸収を抑え、変便の中性関制 の上昇をおだやかにする機能、肥満気味な方の 内臓能飲や体重を減らし、RMI値を改善する機	5																									
					います。次質手限には、貨事の棚の吸収を削 入、食後の血糖値の上昇をおだかかにする機 能。食事の脂肪の吸収を抑え、食後の中性脂肪 の上昇をおだかかにする機能、肥満気はな方の 内臓脂肪や味重を減らし、BM腫を改善する機 能が報告されています。QABAには、血圧が高 の方の血圧を下げる機能が報告されていま																										
1010/2h-dr-2t	株式会社タイヨーラボ	会事でガマーボノム	Δ a P to T ⇔ D	没食子酸	す。 大具に14ガマニギル公留物(会物繊維) G会	喫食実績なし		0	受食実績なし		0	なし	90	3/3	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	#rd	est.		国内GMP	E00000000	_	**	TY	なし
酸)	休以云江メリコーノ小	食事でグアーガムが 物と没食子酸とGA (ギャパ)を摂る幸祉	BA(サブリメン ト形状)	/ ARTH	本品にはグアーガム分解物(食物繊維)、没食 子酸、GABAが含まれます。グアーガム分解物 (食物繊維)には、腸に脂いて腸内細固素を改 置し、腸内環境を負好にする機能が報告されて います。次食子酸には、食事の糖の吸収を抑 え、食後の血糖値の上昇をおだかにする機	矢原来報など		0	安原実際など		Ů	4L	90	3/3			,	***	40	40	***		'a.c	40	A	Mydair	ISO-14001		XX		40
					書し、脳内環境を良好にする機能が報告されて います。没食子酸には、食事の糖の吸収を抑 え、食後の血糖値の上昇をおだやかにする機																										
					他、食事の脂肪の吸収を抑え、食後の中性脂肪 の上昇をおだやかにする機能、肥満気味な方の 内臓脂肪や体重を減らし、BMI値を改善する機 能が報告されています。GABAIこは、血圧が高	5																									
					内臓間切り体量を減らし、BMI間を改善する機 能が報告されています。GABAには、血圧が高 めの方の血圧を下げる機能が報告されていま																										
					す。																										
J619(グアー ガム分解物)	株式会社タイヨーラボ	食事でグアーガムグ 物と没食子酸とGA	分解 加工食品 BA (サブリメン	グアーガム分所 物(食物繊維)	本品にはグアーガム分解物(食物機能)、没食 子酸、GABAが含まれます。グアーガム分解物 (食物機能)には、腸に届いて腸内細固患を 他し、腸内環境を良好にする機能が報告されて います。没食子酸には、食事の糖の吸収を抑	類似処方	20	なし	類似外処方	0	なし	^	0	0	4.3~8.7	1	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001,	В	***	TY	なし
		(十ヤハ)を担る挙行	h Praseco		普し、腸内環境を良好にする機能が報告されています。没食子酸には、食事の糖の吸収を抑																						Sur				
					います。次質手限には、貨事の棚の吸収を削 大、食後の血糖値の上昇をおだかたいする機 能、食事の脂肪の吸収を抑え、食後の中性脂肪 の上昇をおだかたいする機能、肥満質はな方の 内臓脂肪や体重を進込し、BM腫を改善する機 散が機合されています。(ABAには、血圧が あの方の血圧を下げる機能が報告されています。)	5																									
					内臓脂肪や体重を減らし、BMI値を改善する機能が報告されています。GABAには、血圧が高																										
					y .																										
J619(没食子 酸)	株式会社タイヨーラボ	食事でグアーガムが 物と没食子酸とGA (ギャパ)を摂る幸村	分解 加工食品 BA (サブリメン ト形状)	没食子酸	本品にはグアーガム分解物(食物繊維)、没食 子酸、GABAが含まれます。グアーガム分解物 (食物繊維)には、陽に届いて隔内細菌裏を改 器し、腸内環境を良好にする機能が報告されて	喫食実績なし	0	0	喫食実績なし	0	0	なし	90	3/3	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	国内GMP	FSSC22000, ISO-14001	В	**	TY	なし
		(ギャバ)を摂る幸祉	ト形状)		(株物物権)には、隣に施いて開内相関表を収 善し、脳内環境を良好にする機能が報告されて います。没食子酸には、食事の糖の吸収を担	1																									
					想し、腸内環境を見好にする健康が報告されて います。没食子酸には、食事の糖の吸収を抑 え、食後の血糖値の上昇をおだやかいする礎 能、食事の脂肪の吸収を抑え、食後の中性脂肪 の上昇をおだやかにする機能、肥満気味な方の 内臓脂肪や体重を振らし、BM値を改善する機 能が報告されています。GABAには、血圧が傷	5																									
					のエ昇をおたやかにする機能、配滴気味な力の 内臓脂肪や体重を減らし、BMI値を改善する機 能が報告されています。GABAには、血圧が高	,																									
					めの方の血圧を下ける機能が報告されていま す。																										
J619(GABA)	株式会社タイヨーラボ	食事でグアーガムが 物と没食子酸とGA (ギャバ)を摂る幸村	分解 加工食品 BA(サブロハ	GABA	本品にはグアーガム分解物(食物繊維)、没食 子酸、GABAが含まれます。グアーガム公留物	喫食実績なし	0	0	類似外処方	0	0	D	0	0	20~60	1	D	なし	なし	なし	なし	D	あり	なし	A	国内GMP	FSSC22000	В	**	TY	なし
		(ギャバ)を摂る幸村			本品にはグアーガム分解物(食物繊維)、没食 子酸、QABAが含まれます。グアーガム分解物 (食物繊維)には、縁に駆いて腸内細固要を改 想し、縁内環境を良好にする脚数が倒骨され います、没食子酸には、食事の動の吸収され え、食後の血糖値の上昇をおだやかにする機	-																									
					ン・ホテルスを できます できます できます できます できます できます できます できます	5																									
					た、食食の血血のエナラとの、ドイン・ランス 能、食事の脂肪の吸収を抑え、食食の中性脂肪 の上昇をおだやかにする機能、肥満気味な方の 内臓脂肪や体重を減らし、BMM値を改善する機 から細胞をもなります。CADAにけ、由に低さ	7																									
					能が報告されています。GABAには、血圧が高 めの方の血圧を下げる機能が報告されていま す。																										
J627	カルビー株式会社	フルグラ 食後の血	糖 加工食品	イソマルトデキ	本品にはイソマルトデキストリン(食物繊維)が	喫食実績なし	0	0	喫食実績なし	0	0	D	90日間	1/1	14.1	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	なし	A	FSSC22000	米国FDA GRAS	В	***	TY	なし
		値ケア	(その他)	ストリン	含まれます。イソマルトデキストリン(食物繊維) には食後に血糖値が上昇しやすい健常者にお いて、食後の血糖値の上昇をおだやかにする様																						認証				
J677	株式会社タイヨーラボ	サンファイバーウォ	一 加工食品	グアーガム分解	能があることが報告されています。 本品に含まれるグアーガム分解物には、腸に履	当該処方	10	なし	0	0	0	A	0	0	0	0	D	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	国内GMP、	FSSC22000,	A	***	TY	なし
		ターキーブ	(サブリメン ト形状)	物(食物繊維)	いて書玉菌(ビフィスス菌)を増やし、腸内環境 を良好にする機能が報告されています。												_									FSSC22000, HACCP	ISO-14001, SQF				
J793	カゴメアグリフレッシュ 式会社	株 高GABA(ギャバ) トW	マ生鮮食品	GABA	本品にはGABAが含まれ、GABAを11.46mg/日 摂取すると血圧が高めの方の血圧を下げる機 能が GABAを28mg/日期取すると仕事め輸強	当該処方	100	なし	0	0	0	A	90	3/3	71	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	GAP/日本能率協会	GAP/日本能率 協会	A	***	IK	なし
I					能が、GABAを28mg/日摂取すると仕事や勉強 による一時的で心理的なストレスを低減する機 能が報告されています。本品2~4個(可食部																										
					862年 を成ると機能性が報告されている一日 高たりの血圧低下の機能性関与成分の100%、 心理的ストレスの機能性関与成分の量の50%を 摂取できます。	5																									
					摂取できます。																										

(注)本調査票による自己評価成績は、あくまで安全性エビデンスの強さ/充実度を評価したものであり、 製品自体の安全性を審査して保証するものでけなりません。

自己	評価判定の)一覧表 2	025.9.	.1.まで	での届出情報分													製品自	体の安全	性を審	査して保	証する	ものではあ	りません。							
	画判定の説明	B判定:当該or類似処方に 未満で健康被害なし	より最終製品なら10 より最終製品なら59	年以上・10年末3	は機能性関与成分なら25年以上で健康被害なし 満、もしくは機能性関与成分なら10年以上・25年 乱、もしくは機能性関与成分なら5年以上・10年未	A判定: 理急性毒性 (摂取目安量の3位 B判定: 理急性毒性 験 (摂取目安量の	生試験 (90日以 高以上、摂取期間 生試験 (90日末) 3倍以上、摂取期	別問12週以上)で重篤な	性なし もしくは遺伝毒性試 毒性なし	験3種類未満で育	性、かつヒト臨床試	A判定:重急性毒量の3倍以上、摂 目判定:重急性毒 目安量の3倍以上、	、摂取期間12週以	で重篤な毒性なし 重篤な毒性なし で重篤な毒性なし) で重篤な毒性なし	.、もしくは遺伝毒 にし	性試験3種類未満で	簡性、かつヒト	臨床試験(摂取	A判定: 医薬品と しくは機能性関4 B判定: 医薬品と がない場合	の相互作用報告か 存成分を複数配合! の相互作用報告か	しない場合 なく、ほかの機能	2世間与成分と 2世間与成分と	の相互作用はないか、も の相互作用は有無の記載 の相互作用は有無の記載	も第三者認証取得済み B判定:最終製品製造! (第三者認証なし)	施設での第三者 (品質or安全) 施設での第三者	問証取得状況(生鮮食品 問証取得状況(生鮮食品	: GAP、その他の加コ	食品:HACCP or	ISO、サブリ:GMP)、 ISO、サブリ:GMP)、 N格、サブリ:HACCP or	機能性成分原料は	1自主現格
(20	25年9月1日)				kg処方により最終製品・機能性関与成分ともABC f報告が1度でもあった場合	第な毒性なし D判定:亜急性毒!	性試験、遺伝毒!	IM原は未実施、ヒト届 住試験は未実施、もしく 自伝毒性試験、またはヒ	は不明、ヒト臨床試	験で重賞な毒性が	te L	なし D判定:亜急性毒	t性試験、遺伝毒性I	「験は未実施、ヒト	臨床試験で重篤な	毒性なし			がない場合 D判定:医薬品と	も、ほかの機能性	もり、ほかの機能 は関与成分とも相互 の相互作用が、と	(作用の報告が	ある場合	料製造施設も第三者認 D判定:最終製品製造; は自主規格(第三者認	証取得済み (品 施設での第三者 証なし)	質or安全)	:自社規格、その他の	加工食品:自社科	MM、サブリ:HACCP or		
								Ι.	食経験の評価	Щ			П.	機能性関与	成分の安全	生試験の評価	1	III,	最終製品の	安全性試験の	実施による評価	価	IV. 機能性関	与成分による相互 作	作用の評価	V. 製造およて	が品質の安全規格	等の評価			
						14	最終製品の専	食実績	23機能	性関与成分の	の既存情報		4	5機能性関与6	式分の既存情 幸	Œ.		@in vitro	& in vivo	フヒト	臨床試験										
届出 番号	届出者名	商品名	食品の関	能性 与 分名	表示しようとする機能性	処方・形状・ 摂取目安量	喫食 期間 (年)	健康被害 情報	処方・形状・ 摂取目安量	喫食 期間 (年)	健康被害 情報	評価 判定	亜急性 毒性 (投与日数)	遺伝毒性 (陰性数/ 試験数)	t H過剰摂取 (用量の 何倍?)	th長期摂取 (12週の 何倍?)	評価 判定	亜急性毒性 (投与日 数)	遺伝毒性 (陰性数/ 試験数)	過剰摂取 (用量の 何倍?)	長期摂取 (12週の 何倍?)	評価 判定	⑧医薬品との相互作用	9機能性関与成分同士の相互作用	評価 判定	最終製品 第三者認証	機能性成分 原料 第三者認証	評価 判定	安全性エデデンス 総合評価判定 (☆:ABの数)	SFSS 評価担当者 イニシャル	利益 相反
J899	キュービー株式会社	キュービー 免疫ケア 酢酸菌GK-1 ドレッ シング まろやかごま	(その他) han	nsenii GK-1)	本品には酢酸菌GK-1(G. hansenii GK-1)が含まれます。酢酸菌GK-1は、pDC(プラズマサイトイド明状態的)に働きかけ、健康な人の免疫機能の維持に役立つことが報告されています。	当該処方	5	なし	類似処方	9	なし	В	28	2	15	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	****	MK	なし
J900	キュービー株式会社	キュービー 免疫ケア 酢酸菌GK - 1 マヨ ネーズタイプ	(その他) han	nsenii GK-1)	本品には酢酸菌GK-1(G. hansenii GK-1)が含まれます。酢酸菌GK-1は、pDG (プラズマサイトイド財状細胞)に集合かけ、健康な人の免疫機能の維持に役立つことが報告されています。	当該処方	5	なし	類似処方	9	なし	В	28	2	15	1	В	なし	なし	なし	なし	D	なし	届出なし	A	FSSC22000	不明	В	****	MK	なし
J910ートマ 由来食物制 種	カゴメ株式会社	野菜一日これ一杯トリ ブルケア	加工食品 トマ (その他) 縦#	椎	本品にはトマト田来食物機能とGABAが含まれ ます。トマトロ来食物機能には、食物の血糖植 上界を明える機能、食物の血中中性脂肪が高 のの方の食後血中中性脂肪の上昇を用える機 筋が報告されています。GABAには血圧が痛め の方の血圧を下げる機能が報告されています。	類似処方	19	なし	0	0	0	A	不明	不明	2.56	0.666666667	D	0	0	0	0	なし	なし	なし	*	FSSC22000/LRQA リミテッド	自主規格	A	***	TY	なし
J910—GAE	入力ゴメ株式会社	野菜一日これ一杯トリ ブルケア	加工食品 GA (その他)		本品にはトマト田来食物機能とGABAが含まれます。トマト田来食物機能には、食後の血糖植 上昇を抑える機能、食後の血中性脂肪が高 めの方の食後血中中性脂肪の上昇を削える機 酸が観音されています。GABAには血圧が高め の方の血圧を下げる機能が報告されています。	類似処方	19	なし	0	0	0	A	90	3/3	28	1.1	۸	0	0	0	0	なし	なし	なし	*	FSSC22000/LRQA リミテッド	自主規格	۸	****	IK	なし
J911-トマト 由来食物制 維	カゴメ株式会社	野菜一日これ一本トリ ブルケア	加工食品 トマ (その他) 繊維	椎	本品にはトマト由来食物繊維とGABAが含まれ ます。マト由来食物繊維には、食後の血糖植 上昇を抑える機能、食後の由中性脂肪が高 めの方の食後血中中性脂肪の上昇を削える機 飲物機舎とれています。GABAには血圧が高め の方の血圧を下げる機能が報舎されています。	類似処方	19	なし	0	0	0	A	不明	不明	2.56	0.68666667	D	Ō	0	0	0	なし	なし	なし	*	FSSC22000/Lloyd's Register Quality Assurance Limited, SGS United Kingdom Ltd	自主規格	A	***	TY	なし
J911-GAB.	カゴメ株式会社	野菜一日これ一本トリ ブルケア	加工食品 GA (その他)		本品にはトマト由来食物機能とGABAが含まれます。 マトロー・マートの主義を動機能には、食後の血糖性 上昇を抑える機能、食後の血中性脂肪が高 めの方の食後血中中性脂肪の上昇を削える機 動が観音されています。GABAには血圧が高め の方の血圧を下げる機能が報音されています。	類似処方	19	なし	0	0	0	A	90	3/3	28	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality Assurance Limited, SGS United Kingdom Ltd	自主規格	A	****	IK	なし
J959	三和酒類株式会社	sanwaGABA(サンワ ギャバ)ストレス	加工食品 GA (錠剤、カブ セル剤等)		本品にはGABAが含まれます。GABAには仕事 や勉強などによる一時的な精神的ストレスや疲 労感の軽減およびリラックス作用があることが報 告されています。	受食実績なし	0	0	類似外処方	25年以上	なし	A	90日	2/2	13	1.08	В	実施なし	実施なし	実施なし	実施なし	なし	なし	なし	A	GMP	FSSC22000	A	****	TY	なし
J1034	カゴメ株式会社	KAGOME(カゴメ)カ ゴメトマトジュース食塩 無添加(シングル)	加工食品 GA (その他)	ABA	本品にはGABAが含まれます。GABAには血圧 が高めの方の血圧を下げる機能が報告されて います。	当該処方	90	なし	0	0	0	A	90	3/3	83	1.1	A	0	0	0	0	なし	なし	なし	A	FSSC22000/Lloyd s Register Quality Assurance Limited, SGSジャパン	自主規格	A	****	IK	なし
J1091	ブロテインケミカル株式 会社	アセチルグルコサミン 300	1サブリ N-:	アセチルグコサミン	本品にはN-アセチルグルコサミンが含まれま す。N-アセチルグルコサミンは、参行や階段の 昇り贈り時における、ひざ関節の悩みを改善す ることが報告されています。	類似処方	9	なし	類似処方	9	なし	В	未実施	陰性の報告 のみ Ames Test 小核試験	40	1.3	0	未実施	未実施	未実施	未実施	D	なし	届出なし	В	国内GMP 米国GMP ISO22000	FSSC22000 (横浜、福井工 場) 食品添加物 GMP (横浜工場)	A	***	TN TY	なし
J1092	会社	アセチルグルコサミン 500	JU:	コサミン	本届にはA-アセチルグルコサミンが含まれま す。A-アセチルグルコサミンは、参行や階段の 昇り跨り時における、ひを関節の個みを改善す ることが報告されています。	類似処方		なし	類似処方	9	なし	В	未実施	陰性の報告 のみ Ames Test 小核試験	24	1.3	C	未実施	未実施	未実施	未実施	D	なし	届出なし	В	国内GMP 米国GMP ISO22000	FSSC22000 (横浜、福井工 場) 食品添加物 GMP (横浜工場)	A	***	TN TY	なし
J1099	プロテインケミカル株式 会社		酸均	塩	本品にはグルコサビン場際性が含まれます。グルコサビン機能は注意開設の可動性(曲片の可動性(曲片の可動性)はしませが、上し、他の不快感をやわらげることが報告されています。	類似処方		なし	類似処方	9	なし	В	90	陰性の報告 のみ Ames Test 小核試験	18.7	5.5	В	未実施	未実施	未実施	未実施	D	89	届出なし	C	国内GMP 米国GMP ISO22000	FSSC22000 (横浜、福井工場) 食品添加物 GMP (横浜工場)	A	***	TN TY	なし
J1241	株式会社サラダコスモ	有機 黒にんにく(機能 性表示食品)	加工食品 S-7	>	本品にはS-アリルシステインが含まれます。S- アリルシステインには、日常生活で生じる一通性 の身体的な疲労感を軽減する機能があることが 報告されています。	当該処方	15	なし	当該処方	15	なし	A	不明	不明	不明	不明	D	不明	不明	不明	不明	D	なし	届出なし	٨	自主規格	不明	D	**	TY	なし