

別紙様式（Ⅲ）-1【添付ファイル用】

商品名：ヘルシア プロシアニジン ポリフェノールの力

製造及び品質の管理に関する情報  
(サプリメント形状の加工食品、その他加工食品)

(1) 製造者氏名、製造所所在地等 情報	製造者氏名又は製造所 名	株式会社東洋新薬 鳥栖工場
	種類	<input type="checkbox"/> 中間製品まで製造・加工を行う <input checked="" type="checkbox"/> 原材料又は中間製品から最終的な容器包装に入れる工程まで行う
	製造所所在地	佐賀県鳥栖市弥生が丘 7-28
	届出者か否か	<input type="checkbox"/> 届出者 <input checked="" type="checkbox"/> 届出者以外
	製造所固有記号で表示される場合はその記号	
(2) 製造施設・従業員の衛生管理等の体制 (以下の項目をチェック又は記載。重複可)		
① GMP、HACCP、ISO 22000、FSSC 22000 に基づき、届出食品が製造されているか。 <input checked="" type="checkbox"/> はい	種類	<input checked="" type="checkbox"/> 国内 GMP <input checked="" type="checkbox"/> 米国 GMP ( <input checked="" type="checkbox"/> 認証を受けている) <input type="checkbox"/> 総合衛生管理製造過程 <input type="checkbox"/> 都道府県等 HACCP <input type="checkbox"/> ISO 22000 <input checked="" type="checkbox"/> FSSC 22000
	承認書等発行者	・ 国内 GMP：公益財団法人 日本健康・栄養食品協会 ・ 米国 GMP：NSF International ・ FSSC 22000：SGS United Kingdom Ltd.
	承認書等番号	・ 国内 GMP：21113 ・ 米国 GMP：C0095802 ・ FSSC 22000：JP20/030642
② 国外で製造される場合において、当該外国国内で販売する食品 に対し、GMP 又は HACCP の基準に従い製造することを義務付けて いる場合であって、届出食品も当該基準により製造されて いるか。		<input type="checkbox"/> GMP <input type="checkbox"/> HACCP 国名又は地域名

別紙様式（Ⅲ）-1【添付ファイル用】

□はい	
<p>③</p> <p>□ ①及び②以外の場合 製造施設・従業員の衛生管理等の体制について具体的に右欄に記載する。</p> <p>□ ①又は②に該当し、さらに特に記載したい事がある場合 右欄に記載する。</p>	
<p>(3) 規格外の製品の流通を防止するための体制等</p>	<p>以下のいずれかにチェック</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> (2) ①の認証等に従い実施している。</p> <p>□ (2) ②の基準に従い実施している。</p> <p>□それ以外（取組状況について下記に記載する。）</p>
<p>(4) その他特記すべき事項</p>	<p>特になし</p>