

別紙様式（Ⅲ）－１【添付ファイル用】

商品名：ルテイン 光対策 e

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	アリメント工業株式会社 新富士工場
	種類	☐ 中間製品まで製造・加工を行う ☒ 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	静岡県富士市蓼原 889-2
	届出者か否か	☐ 届出者 ☒ 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	DE
(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。 ☒ はい	種類	☒ 国内 GMP ☒ 米国 GMP （ ☒ 認証を受けている） ☐ 総合衛生管理製造過程 ☐ 都道府県等 HACCP ☒ ISO 22000 ☐ 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 ISO22000：インターテック・サーティフィケーション(株)
	承認書等番号	国内 GMP：123-B-05 米国 GMP：C0099496-05 ISO22000：12190810001
② 国外で製造される場合において、当該外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		☐ GMP ☐ HACCP
		国名又は地域名

別紙様式（Ⅲ）－１【添付ファイル用】

いるか。 ☐ はい	
③ ☐ 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。 ☐ 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。	
（３）規格外の製品の流通を防止するための体制等	以下のいずれかにチェック ☒ （２）①の認証等に従い実施している。 ☐ （２）②の基準に従い実施している。 ☐ それ以外（取組状況について下記に記載する。）
（４）その他特記すべき事項	

別紙様式（Ⅲ）－１【添付ファイル用】

商品名：ルテイン 光対策 e

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	アリメント工業株式会社 新富士第二工場
	種類	☐ 中間製品まで製造・加工を行う ☒ 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	静岡県富士市蓼原 1082-1
	届出者か否か	☐ 届出者 ☒ 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	DAS
(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。 ☒ はい	種類	☒ 国内 GMP ☒ 米国 GMP （ ☒ 認証を受けている） ☐ 総合衛生管理製造過程 ☐ 都道府県等 HACCP ☒ ISO 22000 ☐ 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 ISO22000：インターテック・サーティフィケーション(株)
	承認書等番号	国内 GMP：123-B-04 米国 GMP：C0099496-05 ISO22000：12190810001
② 国外で製造される場合において、当該外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		☐ GMP ☐ HACCP
		国名又は地域名

別紙様式（Ⅲ）－１【添付ファイル用】

いるか。 ☐ はい	
③ ☐ 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。 ☐ 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。	
（３）規格外の製品の流通を防止するための体制等	以下のいずれかにチェック ☒ （２）①の認証等に従い実施している。 ☐ （２）②の基準に従い実施している。 ☐ それ以外（取組状況について下記に記載する。）
（４）その他特記すべき事項	