

製品に付ける又は JIHFS GMP 認証取得企業が使用する  
GMP マークの表示及び申請について  
(平成 17 年 12 月 22 日改訂)

平成 17 年 12 月 22 日  
JIHFS 事務局

**表示方法 (製品)**

製品 (商品) には下記表示を両方とも必ずおこなう必要がありますのでご注意  
下さい。

製品に表示するマークマークと共に表示が必要な必須表示文章



**本製品は JIHFS 健康食品 GMP 認証工場で製造されています。  
JIHFS 健康食品 GMP は厚生労働省の健康食品 GMP ガイドラ  
インを遵守しています。**

注 1) 表示面積上、上記文章を全て表示できない場合は 2 行目を省略することができます。

注 2) GMP マークは直径 1 cm 以上のサイズで、必須表示文章のサイズは見読可能なサイズで  
表示してください。

## 申請方法（製品）

- 1) 製品販売会社<sup>\*1,2,3</sup>から JIHFS に G M P マーク使用申請をおこなう。  
申請書：様式（新規申請か内容量違いかを区別）

### 必要書類

- ・ JIHFS GMP 製造工場による生産証明書  
（表示事項確認の GMP 総括管理者の宣誓を含む：様式 添付 1）
- ・ 製品標準書（又は原材料配合書、規格及び試験成績書）
- ・ 製造所固有記号届書（写）
- ・ 栄養成分分析書（写）
- ・ 化粧箱，ラベルの展開図（又は校了済み版下原稿），添付説明書

- 2) JIHFS にて書類を確認
- 3) JIHFS から申請者（販売会社）に確認結果、コメント等送付
- 4) 申請者がラベル内容確認（必要に応じて修正）
- 5) JIHFS が包装の再度確認
- 6) G M P マーク使用承認<sup>\*\*</sup>

\* 1・・・海外の JIHFS -GMP 認証製造工場で製造された製品を輸入販売する企業も本申請において「製品販売会社」とします。

\* 2・・・製品につける G M P マークは販売会社が取得する権利ですので、同一販売名でも販売会社が異なるときは、新規販売会社による新たな GMP マーク使用申請が必要です。

\* 3・・・JIHFS 原材料 G M P 規範により JIHFS GMP 認証を受けた企業は原材料製品に GMP マークを使用するとき、原材料ごとの使用承認を受ける必要はありません。

\* \*・・・JIHFS から確認結果、コメント等が申請者に送付されるのに約 2 週間を要します。

## マーク使用料金

	J I H F S 会 員	非 会 員
初年度	40,000 円 ( 20,000 円 )	50,000 円 ( 25,000 円 )
次年度以降	15,000 円 ( 10,000 円 )	20,000 円 ( 15,000 円 )

( )内は内容量違いの場合

同じ名称の製品で、内容量のみ異なる製品形態がある場合の1製品ごとの追加料金。

例：製品 <sup>注</sup>について「60錠入り」と「90錠入り」がある場合、JIHFS 会員の  
場合の初年度料金は以下ようになる。

60錠入り 40,000 円

90錠入り 20,000 円

注：製品名「 金印 」と「 銀印 」のような場合は、別製品とみなす。

製造施設・企業用にGMPマーク使用を申請される場合はマーク使用料金がかかりません。

## IV. JIHFS GMP 認証取得企業のマーク使用について

JIHFS GMP 認証取得企業（製造施設）は、GMP 認証時に様式            を用いて申請すれば、当該企業の看板、パンフレット、広告、名刺、規格書、ホームページ、その他印刷物にGMPマークを使用できます。JIHFS GMP 認証製造施設・企業であることを表明する表現に特に指定はありません。

## V. JIHFS GMP 認証取得企業の GMP マーク使用の申請方法

様式            により申請します。使用許可通知書（様式           ）を受領後、GMP マークを使用することができます。

## VI. GMP マーク使用の中止及び変更の届出

製品のGMPマークの使用中止及び承認内容の変更は様式           、           で届出てください。製造施設・企業のGMPマーク使用の中止は様式            により届出てください。製造施設・企業のGMPマーク使用は使用許可内容が変更されることはありません。

\* JIHFS GMP マーク使用規定を必ず確認してください。

## 日本健康食品規格協会(JIHFS) GMPマーク使用申請書 製品用

日本健康食品規格協会  
理事長 大濱 宏文 殿

申請者 住所  
代表者 印

連絡先 電話  
FAX  
担当者部署  
担当者名  
E-mail

貴協会の使用規定に基づき、製品におけるGMPマークの使用を申請します。  
尚、使用にあたっては、貴協会の健康食品GMP自主基準及びGMPマーク使用規定を遵守するとともに、消費者に正しい情報を提供致します。

### 記

製品名

( 新規 / 内容量違い - 許可番号 : 製品 \_\_\_\_\_ )

剤形

内容量

添付書類

生産証明書  
製品標準書 又は  
原材料配合書  
規格及び試験成績書  
製造所固有記号届出書(写)  
栄養成分分析書(写)  
化粧箱・ラベルの展開図(又は版下原稿)、添付説明書

## 生産証明書

証明製品名	
剤形	錠剤 / カプセル状 / その他形状の食品
内容量	個 / 瓶
販売会社名	株式会社
販売会社代表者名	
販売会社所在地	
販売会社電話番号	

上記製品が当社の J I H F S 健康食品 G M P 認証を受けた製造設備において、J I H F S 健康食品 G M P 規範に基づいて製造されていることを証明致します。

製造会社名	株式会社	社印
代表者		印
JIHFS GMP 認証番号	製 - 0 0 0 X 号	
製造所名	株式会社	本社工場
所在地		
電話番号		
JIHFS GMP 認定証有効期限	自 2 0 0 5 年 x 月 x x 日	
	至 2 0 0 8 年 x 月 x x 日	

### 表示事項確認の申告

本製品の表示事項及び表示内容は関連法規に照らして適切に表示されていることを原材料に係る資料等を用いて確認致しました。今後になお不適切な表示のあることが発見・指摘された場合は製造業者の責任において処理いたします。

製造会社

G M P 総括管理者

印

## 日本健康食品規格協会(JIHFS) GMPマーク使用中止届 製品用

日本健康食品規格協会  
理事長 大濱 宏文 殿

申請者	住所	
	代表者	印
連絡先	電話	
	FAX	
	担当者部署	
	担当者名	
	E-mail	

貴協会の使用規定に基づき、製品におけるGMPマークの使用を中止します。  
尚、届出日をもって、GMPマークの貼付された製品の出荷を致しません。  
当該GMPマークの使用中止が貴協会により公表されることに同意いたします。

### 記

使用許可番号 製品

製品名  
剤形  
内容量  
最終製品ロット番号

添付書類      GMPマーク使用許可書

## 日本健康食品規格協会(JIHFS) GMPマーク使用に係わる 変更届

日本健康食品規格協会  
理事長 大濱 宏文 殿

申請者 住所  
代表者 印  
連絡先 電話  
FAX  
担当者部署  
担当者名  
E-mail

貴協会の使用規定に基づき、GMPマーク使用に係わる変更を申請いたします。

### 記

使用許可番号 製品 \_\_\_\_\_

製品名

剤形

内容量

変更内容

1. 化粧箱の表示・表記内容等の変更

添付書類

変更後の化粧箱・ラベルの展開図(又は版下原稿)、添付説明書

2. 製造工場の変更

添付書類

生産証明書

製品標準書 又は

原材料配合書

規格及び試験成績書

製造所固有記号届出書(写)

栄養成分分析書(写)