

10. 届出データベース(事業者向け)と届出等告示の項目名の対応表

10-1 様式 I 対応表

No.	届出データベース(事業者向け) 項目名	届出等告示 項目名
1	受付番号	受付番号(非公開)
2	版数	版数(非公開)
3	届出日	届出日
4	履歴	履歴(非公開)
5	届出番号	届出番号
6	最新情報	最新情報(非公開)
7	届出の種類	届出の種類(非公開)
8	届出者の法人番号	法人番号(非公開)
9	届出者の法人名	法人名
10	届出者の代表者氏名	代表者氏名
11	届出者の住所	住所
12	届出者の主たる事務所の住所	主たる事務所の所在地
13	届出者の代表電話番号	代表電話番号(非公開)
14	届出担当者の部署①	部署
15	届出担当者の氏名①	氏名
16	届出担当者の連絡先電話番号①	連絡先電話番号
17	届出担当者の連絡先内線①	連絡先内線番号
18	連絡先メールアドレス①	連絡先メールアドレス
19	連絡先メールアドレス(確認用)①	連絡先メールアドレス(確認用)
20	届出担当者の部署②	部署
21	届出担当者の氏名②	②氏名
22	届出担当者の連絡先電話番号②	連絡先電話番号
23	届出担当者の連絡先内線②	連絡先内線番号
24	届出担当者の連絡先メールアドレス②	②連絡先メールアドレス
25	届出担当者の連絡先メールアドレス(確認用)②	②連絡先メールアドレス(確認用)
26	届出担当者の部署③	③部署
27	届出担当者の氏名③	③氏名
28	届出担当者の連絡先電話番号③	③連絡先電話番号
29	届出担当者の連絡先内線③	③連絡先内線番号
30	届出担当者の連絡先メールアドレス③	③連絡先メールアドレス
31	届出担当者の連絡先メールアドレス(確認用)③	③連絡先メールアドレス(確認用)

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
32	上記連絡先を食品表示制度に関する消費者庁からのお知らせに使用することに同意する。	上記連絡先を食品表示制度に関する消費者庁からのお知らせに使用することに同意する。（非公開）
33	商品名	商品名
34	名称	名称
35	食品の区分	食品の区分
36	機能性関与成分名	機能性関与成分名
37	機能性関与成分はエキスである。	機能性関与成分はエキスである。
38	機能性関与成分の組み合わせが新規である。	機能性関与成分の組み合わせが新規である。
39	表示しようとする機能性	表示しようとする機能性
40	消費者対応部局（お客様相談室等）の連絡先（電話番号等）	消費者対応部局（お客様相談室等）の連絡先（電話番号等）
41	情報開示するウェブサイトのURL	情報開示するウェブサイトのURL
42	届出事項及び開示情報についての問合せ担当部局	「届出事項及び開示情報についての問合せ担当部局」の「部局」
43	電話番号	「届出事項及び開示情報についての問合せ担当部局」の「電話番号」
44	その他加工食品として届出する場合、錠剤、カプセル剤等食品に該当しない理由	その他加工食品として届出する場合、天然抽出物等を原材料とする錠剤、カプセル剤等食品に該当しない理由
45	当該食品が想定する主な対象者	当該食品が想定する主な対象者（疾病に罹患している者、未成年者、妊産婦（妊娠を計画している者を含む。）及び授乳婦を除く。）
46	販売開始予定日	販売開始予定日
47	新規の届出に係る変更でない事の説明	新規の届出に係る変更でない事の説明（非公開）
48	変更履歴(2025年3月31日以前)	(※)
49	変更履歴(2025年4月1日以降)	(※)
50	新旧対照表（公開）（自動作成）	(※)
51	添付資料の新旧対照表（公開）	添付資料の新旧対照表（公開）
52	新旧対照表(非公開)(自動作成)	(※)
53	添付資料の新旧対照表（非公開）	添付資料の新旧対照表（非公開）
54	変更の理由等参照資料（非公開）	変更の理由等参照資料の添付（非公開）
55	機能性表示食品の届出書作成に当たっての確認事項についてチェックを行っている。	機能性表示食品の届出書作成に当たっての確認事項についてチェックを行っている。（非公開）
56	チェックリスト 別紙様式（I）（非公開）	チェックリスト 別紙様式（I）（非公開）

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
57	機能性表示食品（再届出）である場合	（※）
58	既届出食品の届出番号	（※）
59	同一性を失わない理由	（※）
60	機能性表示食品（再届出）に係る資料（非公開）	（※）
61	連絡用コメント（非公開）	（※）
62	その他添付ファイル（非公開）	その他添付ファイル（非公開）
63	その他添付ファイル 2（非公開）	（※）

⚠ 届出等告示で規定されていない項目は、（※）としています。

10-2 様式Ⅱ 対応表

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
1	当該食品の安全性に関する届出者の評価	当該食品の安全性に関する届出者の評価
2	喫食実績の有無	喫食実績の有無
3	最終製品の喫食実績で評価が十分	最終製品の喫食実績で評価が十分
4	類似する食品の喫食実績で評価が十分	類似する食品の喫食実績で評価が十分
5	喫食実績なし又は評価が不十分	喫食実績なし又は評価が不十分
6	公的機関のデータベース、又は、民間や研究者等が調査・作成したデータベースの情報	公的機関のデータベース又は民間や研究者等が調査・作成したデータベースの情報
7	安全性の評価	安全性の評価
8	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。
9	1次情報の有無	1次情報の有無
10	安全性の評価	安全性の評価
11	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。
12	公的機関のデータベース、又は、民間や研究者等が調査・作成したデータベースの情報	公的機関のデータベース又は民間や研究者等が調査・作成したデータベースの情報
13	安全性の評価	安全性の評価
14	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。
15	1次情報の有無	1次情報の有無
16	安全性の評価	安全性の評価
17	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。	既存情報の機能性関与成分と届出をしようとする機能性関与成分との間の同等性を考察している。
18	安全性試験の実施による評価	安全性試験の実施による評価
19	参考にしたデータベース名又は出典	参考にしたデータベース名又は出典
20	相互作用の有無	相互作用の有無
21	参考にしたデータベース名又は出典	参考にしたデータベース名又は出典
22	相互作用の有無	相互作用の有無
23	別紙様式（Ⅱ）評価の詳細（公開）	別紙様式(Ⅱ)評価の詳細（公開）
24	安全性試験に関する報告資料（非公開）	安全性試験に関する報告資料（非公開）
25	公開する添付ファイルにマスキングをしたときはマスキングなしのファイルも添付すること（非公開）	（※）

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
26	その他添付ファイル（非公開）	（※）

⚠ 届出等告示で規定されていない項目は、（※）としています。

10-3 様式Ⅲ対応表

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
1	製造者氏名又は製造所名①～⑤	製造者氏名又は製造所名
2	所在地①～⑤	所在地
3	中間製品①～⑤	中間製品
4	最終製品①～⑤	最終製品
5	製造又は加工の基準①～⑤	製造又は加工の基準
6	（加工食品の場合は、製造者氏名又は製造所名及び所在地、生鮮食品の場合は、生産・採取・漁獲等を行う者の氏名又は名称及び所在地）	その他加工食品の場合は、製造者氏名又は製造所名及び所在地、生鮮食品の場合は、生産・採取・漁獲等を行う者の氏名又は名称及び所在地
7	生産・製造及び品質管理に関する情報（管理体制を記載。天然抽出物等を原材料とする錠剤、カプセル剤等食品については、製造又は加工の基準に従った製造管理及び品質管理の状況について記載。その他加工食品の場合、製造施設ごとに GMP、HACCP、ISO 22000 又は FSSC 22000 の別、認証の有無等について記載。）	生産・製造及び品質管理に関する情報（管理体制を記載。天然抽出物等を原材料とする錠剤、カプセル剤等食品については、製造又は加工の基準に従った製造管理及び品質管理の状況について記載。その他加工食品の場合、製造施設ごとに GMP、HACCP、ISO 22000 又は FSSC 22000 の別、認証の有無等について記載。）
8	別紙様式（Ⅲ）-1-1、別紙様式（Ⅲ）-1-2 又は別紙様式（Ⅲ）-2（公開）	別紙様式（Ⅲ）-1-1、別紙様式（Ⅲ）-1-2 又は別紙様式（Ⅲ）-2（公開）
9	（1）機能性関与成分を含む原材料名（届出食品が生鮮食品の場合は除く。）	（1）機能性関与成分を含む原材料名（届出食品が生鮮食品の場合は除く。）
10	（2）エキス等を機能性関与成分とする場合、指標成分	（2）エキス等を機能性関与成分とする場合、指標成分
11	別紙様式（Ⅲ）-3 又は別紙様式（Ⅲ）-4（公開）	別紙様式（Ⅲ）-3 又は別紙様式（Ⅲ）-4（公開）
12	分析方法を示す資料の添付（自社又は利害の関係者で実施する場合は、分析の標準作業手順書）（公開）	分析方法を示す資料の添付（自社又は利害の関係者で実施する場合は、分析の標準作業手順書）（公開）
13	製品規格書などの食品の規格を示す資料、分析試験の成績書及び分析方法を示す資料（自社又は利害の関係者で実施する場合は、分析の標準作業手順書）並びに原材料（エキス等）の規格を示す資料（非公開）	製品規格書などの食品の規格を示す資料、分析試験の成績書及び分析方法を示す資料の添付（自社又は利害の関係者で実施する場合は、分析の標準作業手順書）並びに原材料（エキス等）の規格を示す資料（非公開）

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
14	別紙様式(Ⅲ)－1～4にマスキングをしたときはマスキングなしのファイルも添付すること（非公開）	分析方法を示す資料（公開）にマスキングをしたときはマスキングなしのファイルも添付すること（非公開）
15	その他添付ファイル（非公開）	その他添付ファイル（非公開）

10-4 様式Ⅳ対応表

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
1	健康被害の情報の対応窓口部署名等	健康被害の情報の対応窓口部署名等
2	電話番号	電話番号
3	電子メールアドレス	電子メールアドレス
4	上記手段以外の連絡先	上記手段以外の連絡先
5	連絡対応日時（曜日、時間等）	連絡対応日時
6	組織図及び連絡フローチャートを添付すること（非公開）	組織図及び連絡フローチャート（非公開）
7	その他添付ファイル（非公開）	（※）

⚠ 届出等告示で規定されていない項目は、（※）としています。

10-5 様式V対応表

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
1	当該食品の機能性に関する届出者の評価	当該食品の機能性に関する届出者の評価
2	主観的な指標のみ科学的根拠とした機能性を表示しようとする場合（複数の機能を表示しようとする場合はそのうち該当する機能性において）、当該指標は日本人において妥当性が得られ、かつ、当該分野において学術的に公知であること。	主観的な指標のみ科学的根拠とした機能性を表示しようとする場合（複数の機能を表示しようとする場合はそのうち該当する機能性において）、当該指標は日本人において妥当性が得られ、かつ、当該分野において学術的に公知であること。
3	（最終製品を用いた臨床試験（ヒト試験）又はシステムティックレビュー（一定のルールに基づいた文献調査）において、実際に販売しようとする製品の試作品を用いて評価を行った場合）両者の間に同一性が失われていないことについて、届出資料において考察されている。	（最終製品を用いた臨床試験（ヒト試験）又はシステムティックレビュー（一定のルールに基づいた文献調査）において、実際に販売しようとする製品の試作品を用いて評価を行った場合）両者の間に同一性が失われていないことについて、届出資料において考察されている。
4	最終製品を用いた臨床試験（ヒト試験）により、機能性を評価している。	最終製品を用いた臨床試験（ヒト試験）により、機能性を評価している。
5	（臨床試験公開データベースに登録をしている場合）登録コード	（臨床試験公開データベースに登録をしている場合）登録コード
6	最終製品に関するシステムティックレビューで、機能性を評価している。	最終製品に関するシステムティックレビューで、機能性を評価している。
7	最終製品ではなく、機能性関与成分に関するシステムティックレビューで、機能性を評価している。	最終製品ではなく、機能性関与成分に関するシステムティックレビューで、機能性を評価している。
8	天然抽出物等を原材料とする錠剤、カプセル剤等食品の場合は摂取量を踏まえた臨床試験（ヒト試験）、その他加工食品及び生鮮食品の場合は摂取量を踏まえた臨床試験（ヒト試験）又は観察研究で肯定的な結果が得られている。	天然抽出物等を原材料とする錠剤、カプセル剤等食品の場合は摂取量を踏まえた臨床試験（ヒト試験）、その他加工食品及び生鮮食品の場合は摂取量を踏まえた臨床試験（ヒト試験）又は観察研究で肯定的な結果が得られている。
9	表示しようとする機能性の科学的根拠として用いたシステムティックレビューは、査読付き論文として公表されている。	表示しようとする機能性の科学的根拠として用いたシステムティックレビューは、査読付き論文として公表されている。
10	表示しようとする機能性の科学的根拠として用いたシステムティックレビューは、査読付き論文として公表されていない。	表示しようとする機能性の科学的根拠として用いたシステムティックレビューは、査読付き論文として公表されていない。
11	PRISMA 声明に準拠した形式で記載されている	(※)

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
12	別紙様式（V）-1～17の添付（公開）	別紙様式（V）-1から17までを添付（公開）
13	公開する添付ファイルにマスキングをしたときはマスキングなしのファイルも添付すること(科学的根拠)(非公開)	(※)
14	その他添付ファイル1（非公開）	(※)
15	別紙様式（V）-18 作用機序に関する説明資料（公開）	別紙様式（V）-18 作用機序に関する説明資料（公開）
16	公開する添付ファイルにマスキングをしたときはマスキングなしのファイルも添付すること(作用機序)(非公開)	(※)
17	その他添付ファイル2（非公開）	(※)

⚠ 届出等告示で規定されていない項目は、(※)としています。

10-6 様式VI対応表

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
1	一日当たりの摂取目安量	一日当たりの摂取目安量
2	摂取の方法と兼ねる	摂取の方法と兼ねる
3	「一日当たりの摂取目安量当たりの機能性関与成分の含有量」の「機能性関与成分名」	「一日当たりの摂取目安量当たりの機能性関与成分の含有量」の「機能性関与成分名」
4	「一日当たりの摂取目安量当たりの機能性関与成分の含有量」の「含有量」	「一日当たりの摂取目安量当たりの機能性関与成分の含有量」に「含有量」
5	保存の方法	保存の方法
6	摂取の方法	摂取の方法
7	摂取をする上での注意事項	摂取をする上での注意事項
8	調理又は保存の方法に関し特に注意を必要とするものにあつては当該注意事項_有無選択	調理又は保存の方法に関し特に注意を必要とするものにあつては当該注意事項
9	調理又は保存の方法に関し特に注意を必要とするものにあつては当該注意事項_自由入力	調理又は保存の方法に関し特に注意を必要とするものにあつては当該注意事項
10	健康増進法施行規則第 11 条第 2 項で定める栄養素の過剰な摂取に繋がらないとする理由	健康増進法施行規則第 11 条第 2 項で定める栄養素の過剰な摂取につながらないとする理由
11	表示見本の添付（公開）	表示見本の添付（公開）
12	公開する添付ファイルにマスキングをしたときはマスキングなしのファイルも添付すること（非公開）	（※）
13	その他添付ファイル（非公開）	（※）

⚠ 届出等告示で規定されていない項目は、（※）としています。

10-7 様式Ⅶ対応表

No.	届出データベース（事業者向け） 項目名	届出等告示 項目名
1	食品表示基準別表第 26 に掲げる事項について点検を行っている	別表第 26 に掲げる事項について点検を行っている
2	食品表示基準別表第 27 の 1 の項「安全性及び機能性の根拠に関する事項」の遵守状況について点検を行っている	別表第 27 の 1 の項「安全性及び機能性の根拠に関する事項」の遵守状況について点検を行っている
3	食品表示基準別表第 27 の 2 の項「生産・製造及び品質の管理に関する事項」の遵守状況について点検を行っている	別表第 27 の 2 の項「生産・製造及び品質の管理に関する事項」の遵守状況について点検を行っている
4	食品表示基準別表第 27 の 3 の項「健康被害の情報の収集及び提供に関する事項」の遵守状況について点検を行っている	別表第 27 の 3 の項「健康被害の情報の収集及び提供に関する事項」の遵守状況について点検を行っている
5	別紙様式（Ⅶ） 遵守の状況等の自己点検及び評価に関するチェックリスト（公開）	チェックリスト（公開）
6	試験成績書（非公開）	試験成績書（非公開）