

成分本質（原材料）の分類にかかる照会様式

照会者 _____ 照会年月日 平成 ____ 年 ____ 月 ____ 日

下記の成分本質（原材料）につき、別添資料に基づき照会します。

1	一般的名称(他名等) _____ 及び科属等 _____ 科 _____ 属
2	学 名 _____
3	使 用 部 位 _____
4	含 有 成 分 等 _____
5	毒 性 . LD 50(経口) _____ mg/kg LD 50() _____ mg/kg その他慢性毒性等の有無 有 ・ 無
6	麻薬・覚せい剤様作用 . 有 ・ 無
7	医薬品としての使用実態 . (1) 国内外での医薬品としての承認前例の有無 (有の場合 : 承認国 _____ 有 ・ 無 効能効果等 _____) (2) 民間薬的な使用の有無 有 ・ 無
8	国内での食経験 . 流通形態等 生食 ・ 料理
9	海外での食経験 . (有 ・ 無 食経験のある国 _____) 有の場合 : 流通形態等 生食 ・ 料理 ・ サプリメント
10	同じ属又は科の既判断 成分本質の分類 . _____
11	都道府県等意見 . 判断基準の1 .に(合致する ・ 合致しない) 合致する場合 : (1) (2) に合致する。 (2) (2)

注： 水、エタノール以外の抽出の場合にあつては、判断しようとする成分本質（原材料）が何であることを明らかにすること。

例) _____ のアセトン抽出物 原則不可(物質が特定できない場合は含有成分欄に詳細に記載すること)
 (物質名) 可