　　 年 月　 日

一般社団法人日本健康食品・サプリメント情報センター 宛　( [jahficinfo@jahfic.or.jp](mailto:jahficinfo@jahfic.or.jp) )

**著作物使用許諾申請書**

（機能性表示食品制度関連）

|  |  |
| --- | --- |
| 会員種別 | NM情報会員  NMデータベース会員  NMHQ会員 |
| 所在地 | 〒 |
| 法人名 | 印 |
| 所属先 |  |
| 担当者名 |  |
| 電話番号 |  |
| Ｅ－Ｍａｉｌ |  |

ナチュラルメディシン・データベース（NMDB）関連著作物の掲載情報について、機能性表示食品制度への届出に関連して、以下のとおり使用許諾を申請します。

記

1．使用の目的

（該当箇所の□に✓を入れてください。[A][B]の複数選択不可。）

[A] NMDB営業利用 （自社製品の販売利用）

[B] NMDB情報利用 （情報利用の対象： 自社製品　他社製品）※

※届出支援（サポート）の委託/受託の有無：　有　無  
※届出支援（サポート）の委託/受託の期間：　届出受理まで　届出撤回まで　その他（　　　　　　　　）  
※届出支援（サポート）の委託先（支援元）/受託先（支援先）の名称：　（　　　　　　　　）

2．使用種別

（該当箇所の□に✓を入れてください。）

(1) 自社製品の場合

新規届出（同一品※1の有無　　有　 無）

届出済製品

├　新規使用許諾申請※2

└ 更新使用許諾申請※3

├　情報利用の更新（情報更新※4の有無　有　 無）  
│ ├（届出支援委託：有（委託先名：　　　　　　　　　　）　 無 ）  
│ ├（使用許諾番号：　　　　　　　　　）  
│ ├（届出番号：　　　　　　　　　）  
│ └（販売状況：販売中　 販売休止中　　その他（　　　　　　　　　　　　　　）　）  
└　届出支援を受けた製品の営業利用（届出受理後に販売する場合※5）  
 ├（使用許諾番号：　　　　　　　　　）  
 └（届出番号：　　　　　　　　　）

その他（具体的な使用事例をご記入ください）

※1 同一製品確認報告書（[所定フォーム](https://jahfic.or.jp/wpnew/wp-content/uploads/2025/01/attachment_list-of-equivalent-products.docx)）が受け付け済みの製品  
※2 届出受理済み製品に新たにNMDB情報を使用する場合  
※3 使用許諾済み製品の場合  
※4 ナチュラルメディシン・データベースにおける情報更新（最新情報の利用を原則とする）  
※5 届出者は、届出支援を受けている期間中でも、届出製品の販売時に申請が必要です。

(2) 他社製品の場合

新規届出（同一品※1の有無　　有　 無）

届出済製品

├　新規使用許諾申請※2

└ 更新使用許諾申請※3

└　情報利用の更新※4（情報更新※5の有無　有　 無）  
 ├（届出支援依頼元：　　　　　　　　　）  
 ├（使用許諾番号：　　　　　　　　　）  
 ├（届出番号：　　　　　　　　　）  
 └（販売状況：販売中　 販売休止中　　その他（　　　　　　　　　　　　　　）　）

その他（具体的な使用事例をご記入ください）

※1 同一製品確認報告書（[所定フォーム](https://jahfic.or.jp/wpnew/wp-content/uploads/2025/01/attachment_list-of-equivalent-products.docx)）が受け付け済みの製品  
※2 届出受理済み製品に新たにNMDB情報を使用する場合  
※3 使用許諾済み製品の場合  
※4 届出支援（ナチュラルメディシン・データベースの情報利用を伴う）を受託している期間は原則、届出支援者による情報更新が必要です。受託期間中に届出支援依頼者が情報更新する場合は、事前にお知らせください。  
※5 ナチュラルメディシン・データベースにおける情報更新（最新情報の利用を原則とする）  
※6 届出者は、届出支援（第三者からの情報提供）を受けている期間中でも、届出製品の販売時には事前に使用許諾申請（営業利用）が必要です。

3．使用するナチュラルメディシン・データベース関連著作物の種類

　　（該当箇所の□に✓を入れてください。）

ナチュラルメディシン・データベース日本対応版〈オンライン版〉※1

NatMed（旧称 Natural Medicines）（英語版）※2

注）Natural Medicines（発行元 Therapeutic Research Center）は、Natural Medicines Comprehensive Database にNatural Standardが引き継がれて統合された後のデータベースです。発行元はNatural Standard（翻訳物を含む）の利用を不可としています。そのため、上記以外の出典元が併用される場合、Natural Standardとの併用は不可となりますことを予めご了承ください。

※1 オンライン版に付属する「健康被害事例」は機能性表示食品へのご利用の対象外となります。また、オンライン版に関連する「くすりとサプリの相互作用チェッカー」も対象外です。  
※2 NM情報会員のみが対象。事前に翻訳依頼が必要になり、翻訳料および情報利用料（年会費等に含まれない）が別途、加算されます。

4．上記3.を使用する予定の媒体

　（該当箇所の□に✓を入れ、必要事項をご記入ください。）

　[A]

自社製品の販売促進資料

自社届出製品のウェブサイト　（URL：　　）

その他　（　具体的な使用事例をご記入ください　）

　[B]

届出書類（別紙様式(Ⅱ)　 別紙様式(Ⅱ)-1 その他 ( 具体的にご記入ください　　）

届出書類の範囲外の情報を使用（商品名：　　）

その他　（　具体的な使用事例をご記入ください　）

注） [A][B]の複数選択不可。[A][B]の各媒体で複数の製品等がある場合には媒体ごとに分けて申請書ご提出ください。あるいは[別紙一覧（複数製品用）](https://jahfic.or.jp/wpnew/wp-content/uploads/2025/01/Application_copyright-licence_list.xlsx)をまとめてください。

5．情報利用先

　[A] [B]共通

|  |  |
| --- | --- |
| (1) 対象製品の種類 | 最終製品(生鮮品を含む)  共同開発品等　 OEM・ODM製品等　 非該当  原料製品  共同開発品等　 非該当  その他（　具体的にご記入ください ） |
| (2) 届出者 |  |
| (3) 対象製品名※5 | 具体的にご記入ください |
| (4) 食品の区分 | 加工食品(サプリメント形状)　 　　加工食品(その他)　　 　　生鮮食品 |
| (5) 機能性関与成分 | ①　具体的にご記入ください  　　情報を　　利用する　　利用しない  ②　具体的にご記入ください  　　情報を　　利用する　　利用しない  ③　具体的にご記入ください  　　情報を　　利用する　　利用しない |
| (6) 上記（5）を含む原料 | ①　具体的にご記入ください  　　エキス等に　　該当する　　該当しない  ②　具体的にご記入ください  　　エキス等に　　該当する　　該当しない  ③　具体的にご記入ください  　　エキス等に　　該当する　　該当しない |
| (7) 上記（6）の原料製品名※1・3 | ①　具体的にご記入ください　（　 共同開発品等　 非該当）  ②　具体的にご記入ください　（　 共同開発品等　 非該当）  ③　具体的にご記入ください　（　 共同開発品等　 非該当） |
| (8) 上記（7）の開発者等※3 | ①  最終製品の販売者　 最終製品の届出者　　 その他  ②  最終製品の販売者　 最終製品の届出者　　 その他  ③  最終製品の販売者　 最終製品の届出者　　 その他 |
| (9) 販売者※2・3 | 具体的にご記入ください |
| (10) 発売者※2・3 | 具体的にご記入ください |
| (11) 製造者※2・3・4 | 具体的にご記入ください |
| (12) 食品表示責任者※2・3 | 具体的にご記入ください |
| (13)　①その他の利用先※2・3 | 具体的にご記入ください |
| ②利用先への提供理由 | 具体的にご記入ください |

　　 注） 同時に複数の製品を申請する場合には、上記項目を含めた上で[別紙一覧（複数製品用）](https://jahfic.or.jp/wpnew/wp-content/uploads/2025/01/Application_copyright-licence_list.xlsx)を提出することも可。

※1 「(1) 対象製品の種類」が「原料製品」の場合、および届出支援の委託も受託もない場合は記入不要。

※2 申請者と異なる場合に記入してください。

※3 使用許諾料の免除（第三者への情報提供）をご希望の場合には、各社からJahfic会員証明書を取り寄せて

添付してください。  
 Jahfic会員証明書の添付　 あり　  なし

※4 ナチュラルメディシン・データベースの情報利用に一切関わりのない場合には記載不要。

※5　使用許諾を得ている製品と同一品の場合には別途、同一製品確認報告書をご提出ください。  
 同一品の有無　 無　  有（ 同一製品確認報告書（[所定フォーム](https://jahfic.or.jp/wpnew/wp-content/uploads/2025/01/attachment_list-of-equivalent-products.docx)）の添付）

6．使用箇所

(1) 検索ワード（上記3.で調べた検索ワード）

|  |
| --- |
|  |

(2) 上記（１）で該当のあった情報

　　（使用する項目に✓を入れ、著作物の記述をそのまま記載してください※4）

|  |  |
| --- | --- |
| (ⅰ) 項目名 | 記述内容等 |
| 素材成分名 |  |
| 別名 |  |
| 安全性 |  |
| 医薬品との相互作用 |  |
| ハーブおよび健康食品・サプリメントとの相互作用 |  |
| 通常の食品との相互作用 |  |
| （上記以外の項目名　）※3 |  |
| (ⅱ) 出典※1 | ナチュラルメディシン・データベース日本対応版〈オンライン版〉  NatMed（旧称 Natural Medicines）（英語版） |
| (ⅲ) 上記情報の検索日※2 | 年　 　月　 　日 |

※1 複数選択不可。

※2 申請日（提出日）から原則14日前以内。

※3　同意書で指定された項目に限る。

※4 印刷の上、添付可（印刷時に日付が表示されるように設定されていること）。

注） 英語版をご利用になる場合は、翻訳依頼に基づきJahficから提供された翻訳物（書面）を添付してください。

注） 使用箇所（検索対象の素材成分）が複数ある場合、それぞれ別の出典（上記3.）の場合等には、媒体ごとに分けて別の申請書を使用してください。あるいは[別紙一覧（複数製品用）](https://jahfic.or.jp/wpnew/wp-content/uploads/2025/01/Application_copyright-licence_list.xlsx)にまとめてください。

7．配付先

　[A]  法人　（　 特定可能　　　  不特定　）

　[B]  行政機関　（ 具体的にご記入ください　）　 法人　（　 特定可能　　　  不特定　）

注） [A][B]の複数選択不可。

8．使用予定日または使用予定期間

使用予定日※ （　 　年　 　月　 　日　）

使用予定期間※ （　 　年　 　月　 　日　から　　 　年　 　月　 　日 まで）

　その他 （　具体的にご記入ください　）

※ 最長で事業年度の最終日3月31日。Jahfic会員の更新により延長可。

9. 媒体の使用見本

　別紙のとおり、添付いたしました。

注） 上記4.の見本の提出が必要です。

※ 使用許諾番号は提出後に提供します。

10．使用に際しては、以下を遵守いたします。

（1）使用箇所（上記6.）について、原文を改変しないこと。改変（編集等）する場合には事前に別途、使用許諾申請を行うこと。

（2）媒体（上記４.）への記載方法は同意書に基づくこと。但し、使用許諾番号の付与前の初回申請時に限り、使用見本（上記9.）では使用許諾番号を不要とすること。

（3）その他は、同意書、利用規約、会員規則に基づき対応すること。

以上