

製品規格書

(化粧品・医薬部外品原料)

製品名：マリンプラセンタ®

改訂日：令和元年 7月31日

製品略号：MPC

品質規格

【試験項目】	【規格】	【試験方法】
1. 性状 (外観・におい)	無色～微黄色の透明な液体で、わずかに特異なおいがある	専従者による目視及び官能検査
2. 確認試験		
(1) アミノ酸	液は、赤紫色～青紫色を呈する	本品 1mL にニンヒドリン試液 1mL を加え混和し、水浴上で 5 分間加熱する
(2) たん白質	液は、赤紫色～青紫色を呈する	本品 1mL に水酸化ナトリウム試液 2mL を加え、硫酸銅溶液 (1→100) 数滴を加える
3. pH	5.4 ～ 7.4	医薬部外品原料規格 2006
4. 窒素含量	0.04% 以上	医薬部外品原料規格 2006
5. 純度試験		
(1) 重金属 (Pb として)	20ppm 以下	医薬部外品原料規格 2006
(2) ヒ素 (As ₂ O ₃ として)	2ppm 以下	医薬部外品原料規格 2006
6. 強熱残分	1.0% 以下	医薬部外品原料規格 2006
7. 一般生菌数	100 個 /mL 以下	第 17 改正日本薬局方
8. 真菌数	10 個 /mL 以下	第 17 改正日本薬局方
9. 特定菌		
(1) 大腸菌	陰性	第 17 改正日本薬局方
(2) 緑膿菌	陰性	第 17 改正日本薬局方
(3) 黄色ブドウ球菌	陰性	第 17 改正日本薬局方
(4) カンジダ・アルビカンズ	陰性	第 17 改正日本薬局方

品質管理

1. 基原原料 / 原産国	鮭卵巣膜 / 日本										
2. 化粧品表示名称	水、フェノキシエタノール、プラセンタエキス										
3. INCI 名	Water、Phenoxyethanol、Placental Protein										
4. 医薬部外品表示名称	加水分解サケ卵巣膜抽出液										
5. 生産方式	バッチ式										
6. ロット番号の表示方法	<table><tr><td>例示</td><td>MPC-8091</td></tr><tr><td>製品識別コード 4 桁</td><td>↓</td></tr><tr><td>製造年西暦末尾 1 桁</td><td>↓</td></tr><tr><td>製造月での製造通し番号 1 桁</td><td>↓</td></tr><tr><td>製造月 2 桁</td><td>↓</td></tr></table>	例示	MPC-8091	製品識別コード 4 桁	↓	製造年西暦末尾 1 桁	↓	製造月での製造通し番号 1 桁	↓	製造月 2 桁	↓
例示	MPC-8091										
製品識別コード 4 桁	↓										
製造年西暦末尾 1 桁	↓										
製造月での製造通し番号 1 桁	↓										
製造月 2 桁	↓										
7. 試験検査頻度	ロット毎										
8. 異物混入対策	目視										
9. 微生物対策	殺菌工程、微生物試験										
10. 品質保証期間	製造後 3 年間 (未開封に限る)										
11. 取扱い及び保管方法	安全データシート参照										

包装仕様

内容量	1kg
容器包装	ポリ角瓶

製造・販売者

株式会社日本バリアフリー

〒101-0051 東京都千代田区神田神保町 1-41 駿河台下 MK ビル 4 階

TEL : 03-5283-7222 FAX : 03-5283-7221

「マリンプラセンタ」は株式会社日本バリアフリーの登録商標です

当社の登録商標の使用を希望される場合には、当社への事前の連絡及び当社の許諾が必要となります。

※当社製品を配合した化粧品等の表示・広告宣伝は関連法規に従ってください。

※当資料にある文章・画像等の無断転載・使用を禁止いたします。