

[별지 제45호서식]

식품첨가물 품목제조보고사항 변경보고서

보 고 인	① 법 인 명	주식회사 네오크레마 김재환	② 법인번호 생년월일	110111-3594763 1969.08.26
	③ 주 소	서울 송파구 문정 2동 헤미리아파트		
영 업 소	④ 명칭(상호)	(주)네오크레마		
	⑤ 소재지(전화)	경기도 성남시 중원구 상대원동 513-14 시콕스타워 118호 (031-732-4080)		
⑥ 영 업 의 종 류		혼합제제	⑦ 영업신고번호	제 15 호
⑧ 항 목 구 분		변 경 전		변 경 후
⑨ 제 품 명		비타민스		비타민스
⑩ 원재료명 또는 성분명 및 배합비율		별첨		별첨
⑪ 변 경 사 유		원료의 부형제 변경.		

「식품위생법」 제37조제5항 및 같은 법 시행규칙 제46조제1항에 따라 식품첨가물 품목제조
보고사항을 변경하고자 보고합니다.



2011 년 05 월 16 일

보고인 김재환

(서인)

성 남 시 장 귀하

구 비 서 류 품목제조보고서사본
(품목제조보고의 변경보고서는 제품생산의 개시 전이나 제품생산의 개시 후 7
일 이내에 제출하여야 합니다)

210mm×297mm[일반용지60g/㎡(재활용품)]

1. 제 품 명 : 비타믹스

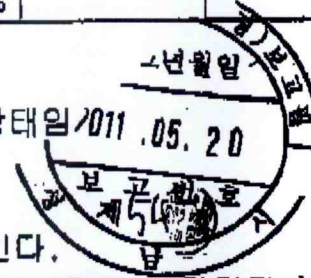
2. 원재료 성분 및 배합비율

신고및품목번호 : 제 3 호

변경전		변경후		등재번호(변경후)		비고
원재료 및 성분명	배합비율	원재료 및 성분	배합비율	식품공전	FEMA NO	
비타민 C	47%	비타민 C	47%	가 - 87	2109	
팔라티노스	40.3328%	팔라티노스	40.3328%			
분말비타민 E 50% (DL-알파토코페롤아세테이트 : 50%, 변성전분 : 24.5%, 말토덱스트린 : 24.5%, 이산화규소 : 1% - 합계 100%)	5.5%	분말비타민 E 50% (DL-알파토코페롤아세테이트 : 50%, 변성전분 : 24.5%, 말토덱스트린 : 24.5%, 이산화규소 : 1% - 합계 100%)	5.5%	가 - 90		
니코틴산아미드	2.8%	니코틴산아미드	2.8%	가 - 37		
비타민 A (비타민 A 아세테이트 : 11.5%, DL-알파토코페롤 : 1.5%, 말토덱스트린 : 21.5%, 피코오일 : 2%, DL-알파토코페롤 : 1% - 합계 100%)	2%	비타민 A (비타민 A 아세테이트 : 11.5%, DL-알파토코페롤 : 1.5%, 말토덱스트린 : 21.5%, 피코오일 : 2%, DL-알파토코페롤 : 1% - 합계 100%)	2%	가 - 74		
판토텐산칼슘	1.2%	판토텐산칼슘	1.2%	가 - 278		
비타민 B6 염산염	0.55%	비타민 B6 염산염	0.55%	가 - 86		
비타민 B1 염산염	0.25%	비타민 B1 염산염	0.25%	가 - 81		
비타민 B2	0.24%	비타민 B2	0.24%	가 - 84		
엽산	0.086%	엽산	0.086%	가 - 172		
분말비타민 D3 (비타민 D3 : 0.25% 비타민 E : 0.2%, 글리세릴지방산 에스테르 : 7.5%, 아라비아검 : 38%, 옥수수전분 : 16.5% - 합계 100%)	0.03%	분말비타민 D3 (비타민 D3 : 0.25% 비타민 E : 0.2%, 글리세릴지방산 에스테르 : 7.5%, 아라비아검 : 38%, 옥수수전분 : 16.5% - 합계 100%)	0.03%	가 - 88		
비오틴	0.012%	비오틴	0.012%	가 - 76		
비타민 B12 (비타민 B12 : 0.1%, 구연산나트륨 : 3%, 구연산 : 1% 말토덱스트린 : 95.9% - 합계 100%)	0.0002%	비타민 B12 (비타민 B12 : 0.1%, 구연산나트륨 : 3%, 구연산 : 1% 말토덱스트린 : 95.9% - 합계 100%)	0.0002%	가 - 29		
계	100%		100%			

3. 제조방법설명

- 1) 영양강화제인 비타민을 계량한다. 모든 원료는 분말상태임
- 2) 드럼믹서에 원료를 투입 후 혼합한다.
- 3) 혼합된 원료를 알루미늄 팩에 5kg, 10kg씩 계량한다.
- 4) 계량된 원료를 비닐접착기로 밀봉 후 외포장실로 옮긴다.
(상자에 포장된 원료를 담고, 테이프로 밀봉 후 한글표시사항을 부착한다.)
- 5) 출하하지 않은 원료는 직사광선을 피해 서늘한 곳에 적재한다.



4. 색 상 : 옅은미백색-옅은 노란색의분말

5. 용도용법 및 사용기준 : 식품의 영양강화제로서 식품제조가공시 용도에 따라 적정량 사용한다.

니코틴산아미드 및 이를 함유하는 제제의 사용기준

니코틴산아미드 및 이를 함유하는 제제는 식육 및 선어패류(고래고기 포함)에 사용하여서는

28/MAR/2012 12:41

#1154 P.003

아니된다.

이산화규소 및 이를 함유하는 제제의 사용기준

이산화규소 및 이를 함유하는 제제는 식품의 제조 또는 가공상 필요불가결한 경우 이외에 사용하지해서는 아니된다. 이산화규소는 최종식품완성전에 제거하여야한다. 다만, 고결방지제의 경우 이산화규소 및 이를 함유하는 제제의 사용량은 식품의 2%이하이어야 한다.

판토텐산칼슘 및 이를 함유하는 제제의 사용기준

판토텐산칼슘 및 이를 함유하는 제제의 사용량은 칼슘으로서 식품의 1% 이하이어야 한다. 다만 특수용도식품 및 건강기능식품인 경우 제한받지 아니한다.

6. 포장재질 및 포장방법 : 내포장 (PE, 알루미늄파우치), 외포장(종이상자)

7. 포장단위(내용량) : 5kg, 10kg

8. 보관방법 : 직사광선을 피해서 실온 보관

