



ペリージョンソン ラボラトリー アクレディテーション インク

認 定 証

ペリージョンソン ラボラトリー アクレディテーション インクは、
下記の試験所を審査しました。

公益財団法人 日本分析センター

〒263-0002 千葉県千葉市稲毛区山王町 295-3

ここに本組織が、以下の認知された国際規格に基づき、認定されたことを証します。

ISO/IEC 17025:2017

本認定により、以下の範囲及び試験所品質マネジメントシステムの運営における技術的能力を
実証するものとします。(2017年4月発行 ISO-ILAC-IAF 共同コミュニケに準ずる)

化学的試験 (詳細は付属書に記述)

上記試験及び／又は校正サービスに対する認定資格は本認定証内で言及された住所のみを対象とする。本認定は、
上記規格の認定を管理するシステム規定に従い授与され、組織はその規定を遵守し、認定機関の任務を尊重する
ことをここに誓約する。

PJLA

初回認定日
2019年3月6日

発行日
2025年2月25日

認定証有効期限
2027年3月31日

認定番号
102779

認定証番号
L25-151

トレーシー サーツェン
プレジデント

Perry Johnson Laboratory
Accreditation, Inc. (PJLA)
755 W. Big Beaver Rd., Suite 1325
Troy, Michigan 48084

この認定証の有効性は、持続された認定に基づく継続審査を通して維持されています。
PJLA ウェブサイト (www.pjllabs.com) でご確認ください。

尚、本認定証は日本語翻訳版であり、英文の認定証を正式のものとする。



認定証付属書

公益財団法人 日本分析センター
〒263-0002 千葉県千葉市稲毛区山王町 295-3
太田 智子 Tel: 043-423-5325

本認定を、上記組織の実施する下記試験について授与する。

フレックスコード	試験分野	試験・測定対象 (品目、材料、製品)	試験の内容または 測定する属性	適用された仕様、基準 または手法	範囲および 検出限界
F1, F3	化学的 試験 ^F	栄養補助食品類	蛋白同化薬、ベータ2 作用薬、ホルモン調節薬 及び代謝調節薬、利尿 薬及び隠蔽薬、興奮薬、 麻薬、糖質コルチコイド、 ベータ遮断薬	サプリメント検査業務作業 マニュアル(SP-110) (インハウスメソッド) HPLC/MS/MS	検出下限 0.1 ng/g ~ 100 ng/g (mL)

1. 上付き文字“F”は、試験所がその恒久的施設において、示されたパラメータの試験を実施することを意味している。
(例：“Outside Micrometer^F”は、試験所が固定された位置でこの試験を行うことを明確にしている。)

2. フレックスコード：

- F0 - 固定スコープ項目（*フレキシブル認定対象外）
- F1 - 認定された試験方法を使用した、新しい品目、材料、マトリクス又は製品の試験の導入
- F2 - 認定された標準方法の最新版の導入（変更無し）
- F3 - 認定された試験方法に対する、新しいパラメータ/構成要素/分析成分の導入
- F4 - 認定された規格外の方法の最新版又は変更の導入
- F5 - 認定された方法と同等の新しい方法の導入（同一の技術又は手法を用いる）



PERRY JOHNSON LABORATORY ACCREDITATION, INC.

Certificate of Accreditation

Perry Johnson Laboratory Accreditation, Inc. has assessed the Laboratory of:

Japan Chemical Analysis Center
295-3 Sannocho Inage-ku Chiba-shi, Chiba 263-0002

*(Hereinafter called the Organization) and hereby declares that Organization is accredited
in accordance with the recognized International Standard:*

ISO/IEC 17025: 2017

This accreditation demonstrates technical competence for a defined scope and the
operation of a laboratory quality management system
(as outlined by the joint ISO-ILAC-IAF Communiqué dated April 2017):

Chemical Testing ***(As detailed in the supplement)***

Accreditation claims for such testing and/or calibration services shall only be made from addresses referenced within this
certificate. This Accreditation is granted subject to the system rules governing the Accreditation referred to above, and the
Organization hereby covenants with the Accreditation body's duty to observe and comply with the said rules.

For PJLA:

Tracy Szerszen
President

Initial Accreditation Date:

March 6, 2019

Issue Date:

February 25, 2025

Expiration Date:

March 31, 2027

Accreditation No.:

102779

Certificate No.:

L25-151

Perry Johnson Laboratory
Accreditation, Inc. (PJLA)
755 W. Big Beaver Rd., Suite 1325
Troy, Michigan 48084

*The validity of this certificate is maintained through ongoing assessments based on a
continuous accreditation cycle. The validity of this certificate should be
confirmed through the PJLA website: www.pjlabs.com*



Certificate of Accreditation: Supplement

Japan Chemical Analysis Center

295-3 Sannocho Inage-ku Chiba-shi, Chiba 263-0002

Contact Name: Tomoko Ota Phone: 043-423-5325

Accreditation is granted to the facility to perform the following testing:

FLEX CODE	FIELD OF TEST	ITEMS, MATERIALS OR PRODUCTS TESTED	SPECIFIC TESTS OR PROPERTIES MEASURED	SPECIFICATION, STANDARD METHOD OR TECHNIQUE USED	RANGE (WHERE APPROPRIATE) AND DETECTION LIMIT
F1, F3	Chemical ^F	Nutritional supplements	Anabolic agents β2 agonists Hormone and metabolic modulators Diuretics and masking agents Stimulants Narcotics Glucocorticoids β-blockers For detailed supplements, see the list in the SOP for Supplement Inspection.	SOP for Supplement Inspection (SP-110) (In-house method) HPLC/MS/MS	0.1 ng/g to 100 ng/g (mL)

1. The presence of a superscript F means that the laboratory performs testing of the indicated parameter at its fixed location. Example: Outside Micrometer^F would mean that the laboratory performs this testing at its fixed location.
2. Flex Code:
 - F0- Fixed scope item. No deviations allowed to the line item as identified, except for updating to the most recent version of an accredited standard method after verification.
 - F1- Laboratory has the capability to test a new item, material, matrix, or product similar in composition to item, material matrix, or product identified on the scope
 - F2- Laboratory has the capability to introduce the newest revision of an accredited authoritative standard method (with no modifications) identified on the scope
 - F3- Laboratory has the capability to introduce a parameter/component/analyte to an accredited test method identified on the scope
 - F4- Laboratory has the capability to introduce a new revision of an accredited non-standard method using the same technology or technique identified on the scope
 - F5- Laboratory has the capability to introduce a validated method that is equivalent to an accredited method (using same technology or technique) identified on the scope