



# 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。

### 農林水産省動物医薬品検査所

〒185-8511 東京都国分寺市戸倉 1-15-1

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)

「食品に残留する農薬、飼料添加物又は動物用医薬品の成分である物質の試験法について」に  
基づく乳中の残留セファゾリン分析試験  
(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  
2017年3月2日

発行日  
2023年3月16日

認定証有効期限  
2025年4月30日

認定番号  
91275

認定証番号  
L23-212

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。

トレシー サーヴェン  
プレジデント

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

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

## 農林水産省動物医薬品検査所

〒185-8511 東京都国分寺市戸倉 1-15-1

嶋崎 智章 Tel: 042-321-1841

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。

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
化学的 試験 <sup>F</sup>	乳	セファゾリン	「食品に残留する農薬、飼料添加物 又は動物用医薬品の成分である物質の 試験法について」(平成 17 年 1 月 24 日付け食安発第 0124001 号厚生労働省 医薬食品局食品安全部長通知)別添 「セファゾリン、セファピリン、 セファレキシム、セファロニウム、 セフォペラゾン及びセフロキシム 試験法(畜水産物)」に基づく 乳中のセファゾリン残留分析試験法に 関する標準作業手順書 (SOP-0A-10001)	残留基準値 0.05 ppm

1. 上付き文字“F”は、試験所が固定された位置で示されたパラメータの試験を実行することを意味している。  
(例：“Outside Micrometer<sup>F</sup>”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。)





# PERRY JOHNSON LABORATORY ACCREDITATION, INC.

## *Certificate of Accreditation*

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

***National Veterinary Assay Laboratory,  
Ministry of Agriculture, Forestry and Fisheries  
1-15-1 Tokura Kokubunji, Tokyo, Japan 185-8511***

*(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):

***Analytical testing of residual cefazolin in milk on the basis of "Analytical Methods for Residual  
Compositional Substances of Agricultural Chemicals, Feed Additives, and Veterinary Drugs in Food"  
(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 2, 2017

Issue Date:

March 16, 2023

Expiration Date:

April 30, 2025

Accreditation No.:

91275

Certificate No.:

L23-212

Perry Johnson Laboratory  
Accreditation, Inc. (PJLA)  
755 W. Big Beaver, 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.pjllabs.com](http://www.pjllabs.com)*



## Certificate of Accreditation: Supplement

### National Veterinary Assay Laboratory, Ministry of Agriculture, Forestry and Fisheries

1-15-1 Tokura Kokubunji, Tokyo, Japan 185-8511

Contact Name: Tomoaki Shimazaki Phone: 042-321-1841

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

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
Chemical <sup>F</sup>	Milk	Cefazolin	SOP related to Cefazolin residue analysis testing methods in milk (SOP-OA-10001)  On the basis of: “Analytical Methods for Residual Compositional Substances of Agricultural Chemicals, Feed Additives, and Veterinary Drugs in Food” (Director Notice, Department of Food Safety, Pharmaceutical and Food Safety Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare, Syoku-An No.0124001 of January 24, 2005) Annex: “Analytical Method for Cefazolin, Cephapirin, Cephalexin, Cefalonium, Cefoperazone, and Cefuroxime (Animal and Fishery Products)”	Maximum Residue Limit: 0.05 ppm

1. The presence of a superscript F means that the laboratory performs testing of the indicated parameter at its fixed location. Example: Outside Micrometer<sup>F</sup> would mean that the laboratory performs this testing at its fixed location.