

平成12年6月8日
ユニチカ株式会社

メディカル事業部・メディカル製造部（中央研究所）
『ISO 9002』規格の認証取得について

当社のメディカル事業部・メディカル製造部（中央研究所）は、このたび『分析試薬用酵素の製造』に関し、'00年4月17日付で日本化学キューエイ(株)より、『ISO 9002』規格の認証を取得いたしました。

今回、製造について認証を取得いたしました分析試薬用酵素は、当社が以前より研究を続け、開発いたしました好熱性菌由来の耐熱性酵素を応用したものです。当社は、耐熱性酵素の特性である 高温条件での高い反応性 常温付近での長期保存安定性 高純度にまで精製可能 これまで知られている酵素にないユニークな基質特異性を生かし、グルコース測定試薬、クレアチンキナーゼ測定試薬、マグネシウム測定試薬、高感度発色試薬などに応用し、各種の商品展開を進めています。

当社は今回の認証取得を機に、分析試薬用酵素のより一層の拡販に積極的に取り組んで参ります。

記

- | | |
|----------|--------------------|
| 1.登録年月日 | 2000年4月17日 |
| 2.規 格 | ISO 9002 |
| 3.審査登録機関 | 日本化学キューエイ(株)〔JCQA〕 |
| 4.審査登録対象 | 分析試薬用酵素の製造 |

以上