## 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㈱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