



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、
下記の組織を審査しました。

一般社団法人 上田薬剤師会検査センター

〒386-0016 長野県上田市国分 994-1

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、以下の分野において、関連する認定範囲付属書の技術的能力が確認されました。

化学的試験 (詳細は付属書に記述)

適合性評価活動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し、関連する認定範囲で特定された活動のみに適用されます。
本認定は、上記規格の認定を管理する認定機関の規定に従って授与され、本組織はその規定を遵守することをここに誓約します。

PJLA

トレーシー 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

初回認定日	発行日	認定証有効期限
2013年10月10日	2025年9月1日	2027年12月31日
認定番号	認定証番号	
75578	L25-645	

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します。



認定証付属書

一般社団法人 上田薬剤師会検査センター

〒386-0016 長野県上田市国分 994-1

吉原 昌志 Tel: 0268-29-1132

本認定を、上記組織が実施する下記の適合性評価活動について授与します。

試験分野	試験・測定対象 (品目、材料、製品)	試験された成分、 特性、パラメータ	仕様又は標準方法	適用された技術又は 手法	フレックス コード	活動 場所
化学的試験	水道水	カドミウム	厚生労働省告示第 261 号別表第 6 に 基づく 試験検査標準作業書 (ISO/IEC17025)カドミウム及びその化合 物:誘導プラズマ質量分析法による分析 C-7.2	ICP-MS 政令基準値 0.003 mg/L	F4	F

1. 活動場所 (コード-活動場所)
F - 恒久的施設

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 - CABが試験・校正を行う能力の範囲で、特定された品目、材料、マトリックス、または製品と組成が類似する新しい品目、材料、マトリックス、または製品を対象とする。

F2 - CABが試験・校正を行う能力の範囲で、特定された認定済の基準又は手順の最新版(改訂なしを含む)を導入する場合を対象とする。

F3 - CABが試験・校正を行う能力の範囲で、特定された認定済の試験法に対するパラメータ/構成要素/分析物を導入する場合を対象とする。

F4 - CABが試験・校正を行う能力の範囲で、特定されたものと同じ技術または手法を用いて、認定済の非標準法の新たな改訂版を導入する場合を対象とする。

F5 - CABが試験・校正を行う能力の範囲で、特定された認定済の方法(同一の技術または手法を用いる)と同等の妥当性が確認された方法を導入する場合を対象とする。



PERRY JOHNSON LABORATORY ACCREDITATION, INC.

Certificate of Accreditation

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

Ueda Pharmaceutical Association Analytical Examination Center

994-1 Kokubu Ueda, Nagano 386-0016

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

ISO/IEC 17025:2017

Whereby, technical competence has been confirmed for the associated scope supplement, in the fields of:

Chemical Testing
(As detailed in the supplement)

Accreditation claims for conformity assessment activities shall only be made from the addresses referenced within this certificate and shall apply solely to those activities identified in the related scope.

This Accreditation is granted subject to the Accreditation Body rules governing the Accreditation referred to above, and the Organization hereby commits to observing and complying with those rules in their entirety.

For PJLA:

Tracy Szerszen
President

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

Initial Accreditation Date:
October 10, 2013

Issue Date:
September 1, 2025

Expiration Date:
December 31, 2027

Accreditation No.:
75578

Certificate No.:
L25-645

*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

Ueda Pharmaceutical Association Analytical Examination Center

994-1 Kokubu Ueda, Nagano 386-0016

Contact Name: Masashi Yoshihara Phone: 0268-29-1132

Accreditation is granted to the facility to perform the following conformity assessment activities:

FIELD OF TEST	ITEMS, MATERIALS, OR PRODUCTS TESTED	COMPONENT, CHARACTERISTIC, PARAMETER TESTED	SPECIFICATION OR STANDARD METHOD	TECHNOLOGY OR TECHNIQUE USED	FLEX CODE	LOCATION OF ACTIVITY
Chemical	Tap water	Cadmium	Test Standard Operating Procedure (ISO/IEC17025) Cadmium and its compounds: Analysis by Inductively Coupled Plasma - Mass Spectrometry (C-7.2) On the basis of: Ministry of Health, Labour and Welfare Notification No. 261 Appended Table 6	ICP-MS National Standard value 0.003 mg/L	F4	F

- Location of activity: Location Code – Location
F - Conformity assessment activity is performed at the CABs fixed facility
- 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