

2017年8月3日

お客様各位

明治薬品株式会社
東京都千代田区外神田4-11-3



「納豆キナーゼDX 及び 納豆キナーゼ」について

拝啓 平素より弊社商品をご愛顧いただき厚く御礼申し上げます。

さて、弊社が製造している新健康活力製品シリーズの「新健康活力製品 納豆キナーゼ」には、納豆菌エキス(35,000FU/g のナットウキナーゼ含有原料)を1カプセル当たり 28.6mg 配合(1日摂取目安量2粒:2000FU相当)し、製品化しております。

また、同シリーズ中の「新健康活力製品 納豆キナーゼDX」には、納豆菌エキス(35,000FU/g のナットウキナーゼ含有原料)を1カプセル当たり 28.6mg 配合(1日摂取目安量3粒:3000FU相当)し、製品化しております。(尚、1日摂取目安量のFU表示はカプセル製造時のナットウキナーゼ活性を表しております。)

尚、納豆菌エキス原料の活性度試験例についても別添試験成績書を添付させていただきますので、併せてご参考にしていただけますようお願い申し上げます。

今後とも、医薬品メーカーとして製品の品質管理、商品検査には細心の注意を払って製造販売を行っていく所存です。

今後ともご愛顧を賜りますよう心よりお願い申し上げます。

敬具

依頼者 明治薬品株式会社

検体名 納豆キナーゼ粉末
Lot. 1NTFP1220161222

一般財団法人

日本食品分析センター

東京都渋谷区元代々木4-52番1号



2017年(平成29年)02月07日 当センターに提出された上記検体について分析試験した結果は次のとおりです。

分析試験結果

| 分析試験項目 | 結果 | 定量下限 | 注 | 方法 |
|-------------|------------------------|-------|---------|----|
| ナットウキナーゼ活性度 | 3.6×10^4 FU/g | ----- | 1 ----- | |

注1. フィブリン-ゲン-トロポヒン系の生成物を基質とし、37℃、pH8.5において、反応初期の1分間に275nmにおける吸光度を0.01増加させる活性を1FUとした。

以上