

第 3 2 回動物用医薬品専門調査会議事次第

1. 日時及び場所

平成17年8月29日（月） 10：00～
食品安全委員会7階 中会議室

2. 議事

- (1) 動物用医薬品の再審査について
- (2) その他

配付資料一覧

- 資料1 意見聴取要請（平成17年8月26日現在）
資料2 オフロキサシンを有効成分とする鶏の飲水添加剤（オキササルジン液）の再審査に係る食品健康影響評価について（案）
資料3 オフロキサシンの食品健康影響評価について（案）
資料4 豚流行性下痢生ワクチン（日生研PED生ワクチン）の再審査に係る食品健康影響評価について（案）
資料5 ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤（動物用ホスミシンS（静注用））の再審査に係る食品健康影響評価について（案）
資料6 チルミコシンを有効成分とする製剤原料（チルミコシン）、牛の注射剤（ミコチル300注射液）の再審査に係る食品健康影響評価について（案）
資料7 スルファメトキサゾール及びトリメトプリムを有効成分とする豚の飲水添加剤（動物用シノラル液）の再審査に係る食品健康影響評価について（案）
資料8 スルファメトキサゾール、トリメトプリムの諸外国における評価状況について
資料9 セファピリンベンザチンを有効成分とする製剤原料（セファピリンベンザチン「コーキン」）、牛の乳房注入剤（KPドライー5G）及びセファピリンナトリウムを有効成分とする牛の乳房注入剤（KPラックー5G）の再審査に係る食品健康影響評価について（案）
資料10 セファピリンの諸外国における評価状況について
資料11 塩化リゾチムを有効成分とするまだいの飼料添加剤（水産用ポトチーム）の再審査に係る食品健康影響評価について（案）