



府食第884号  
平成18年11月15日

食品安全委員会  
委員長 寺田 雅昭 殿

動物用医薬品専門調査会  
座長 三森 国敏

#### 動物用医薬品の再審査に係る食品健康影響評価について

平成18年7月14日付け18消安第3956号をもって農林水産大臣から、平成18年7月14日付け厚生労働省発食安第0714003号をもって厚生労働大臣から、食品安全委員会委員長に意見を求められた豚のアクチノバシラス・ブルロニューモニエ感染症不活化ワクチン(ポーシリスAPP、ポーシリスAPP「IV」)の再審査に係る食品健康影響評価について、当専門調査会において審議を行った結果は別紙のとおりですので報告します。

## **動物用医薬品評価書**

**豚のアクチノバシラス・プルロニューモニエ感染症不活化ワクチン(ポーシリス APP、ポーシリス APP「IV」)の再審査に係る食品健康影響評価について**

**2006年11月**

**食品安全委員会 動物用医薬品専門調査会**

〈審議の経緯〉

平成18年 7月18日 厚生労働大臣及び農林水産大臣から食品健康影響評価について要請、関係書類の接受  
平成18年 7月20日 第153回食品安全委員会（要請事項説明）  
平成18年 9月 5日 第58回動物用医薬品専門調査会  
平成18年 9月28日 第160回食品安全委員会  
平成18年 9月28日 - 10月27日 国民からの意見情報の募集  
平成18年11月15日 動物用医薬品専門調査会座長から食品安全委員会委員会へ報告

〈食品安全委員会委員〉

H18.6.30まで

委員長	寺田 雅昭
委員長代理	寺尾 允男
	小泉 直子
	坂本 元子
	中村 靖彦
	本間 清一
	見上 彪

H18.7.1から

委員長	寺田 雅昭
委員長代理	見上 彪
	小泉 直子
	長尾 拓
	野村 一正
	畠江 敬子
	本間 清一

〈食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員〉

座 長 三森 国敏  
座長代理 井上 松久  
青木 宙  
明石 博臣  
江馬 真  
大野 泰雄  
小川 久美子  
渋谷 淳  
嶋田 甚五郎  
鈴木 勝士

津田 修治  
寺本 昭二  
長尾 美奈子  
中村 政幸  
林 真  
藤田 正一  
吉田 緑

## 豚のアクチノバシラス・プルロニューモニ工感染症不活化ワクチン(ポーシリス APP、ポーシリス APP「IV」)の再審査に係る食品健康影響評価について

### 1. ポーシリス APP、ポーシリス APP「IV」について<sup>(1)</sup>

ポーシリス APP、ポーシリス APP「IV」は同一製剤である。それぞれ平成10年9月8日、平成10年9月16日に農林水産大臣より動物用医薬品として承認を受けた後、所定の期間(6年間)が経過したため、再審査申請が行われた。製剤の内容については次の通りである。

#### ①主剤

主剤はアクチノバシラス・プルロニューモニ工(*Actinobacillus pleuropneumoniae*)トキソイドApx I、同Apx II、同Apx IIIをクロロクレゾールで不活化したもの及びアクチノバシラス・プルロニューモニ工 菌体外膜たん白質(OMP)である。

#### ②効能・効果

効能・効果は豚のアクチノバシラス・プルロニューモニ工感染症(胸膜肺炎)の予防である。

#### ③用法・用量

ワクチン2mLを約6週齢以上の豚に、4週間間隔で2回、頸部筋肉内に注射する。

#### ④アジュバント

アジュバントとして酢酸トコフェロールが使用されている。

#### ⑤その他

不活化剤としてクロロクレゾール、乳化剤としてポリソルベート80、消泡剤としてシメチコン、保存剤としてホルムアルデヒドが使用されている。

### 2. 再審査における安全性に関する知見等について

#### (1)ヒトに対する安全性について

本ワクチンに含有される主剤は不活化されており、感染力及び毒性は有していない。

アジュバントとして使用されている酢酸トコフェロールはビタミンEの酢酸誘導体であり、動物体内で代謝される。不活化剤として使用されているクロロクレゾールはEMEAでMRL設定不要とされている<sup>(2)</sup>。乳化剤として使用されているポリソルベート80、保存剤として使用されているホルムアルデヒドは過去に動物用医薬品専門調査会において、適切に使用される限りにおいて食品を通じてヒトの健康に影響を与える可能性は無視できると評価されている<sup>(3), (4)</sup>。消泡剤として使用されているシメチコンは食品添加物として使用されている。

#### (2)安全性に関する研究報告について<sup>(5)</sup>

調査期間中のMedlineを含むデータベース検索の結果、安全性を懸念させる研究報告は得られなかつたとされている。

#### (3)承認後の副作用報告について<sup>(5)</sup>

豚に対する安全性については承認時まで及び調査期間中に592頭について調査が実施され、承認時には把握されていなかった新たな副作用は認められなかつたとされている。

### 3. 再審査に係る食品健康影響評価について

上記のように、承認時から再審査調査期間中にこれまで把握されていなかつた新たな副作用報告、安全性を懸念させる研究報告は認められておらず、提出された資料の範囲において、当製剤に関する安全性を懸念させる新たな知見の報告は認められないと考えられ、当生物学的製剤が適切に使用される限りにおいて、食品を通じてヒトの健康に影響を与える可能性は無視できるものと考えられる。

<出 典>

- (1) ポーシリス APP 再審査申請書(未公表)
- (2) EMEA:COMMITTEE FOR VETERINARY MEDICINAL PRODUCTS, CLOROCRESOL, SUMMARY REPORT, 1996.
- (3) 鳥インフルエンザ不活化ワクチンを接種した鳥類に由来する食品の食品健康影響評価について;  
(平成 16 年 3 月 25 日 府食第 358 号の 1,2)
- (4) ぶり用イリドウイルス感染症・ぶりビプリオ病・ $\alpha$  溶血性レンサ球菌症混合不活化ワクチンの食品健康影響評価について;  
(平成 16 年 2 月 26 日 府食第 230 号の 1,2)
- (5) ポーシリス APP 再審査申請書添付資料:効能、効果又は安全性についての調査資料(未公表)

豚のアクチノバシラス・プルロニューモニエ感染症不活化ワクチン(ポーシリス APP、ポーシリス APP「IV」)の再審査に係る食品健康影響評価に関する審議結果(案)についての御意見・情報の募集結果について

1. 実施期間 平成18年9月28日～平成18年10月27日
2. 提出方法 インターネット、ファックス、郵送

豚のアクチノバシラス・プルロニューモニエ感染症不活化ワクチン(ポーシリス APP、ポーシリス APP「IV」)の再審査に係る食品健康影響評価に関する審議結果(案)について、上記の通り御意見・情報の募集をおこなったところ、期間中に御意見・情報はありませんでした。