食品安全委員会(第868回会合)議事概要

日 時:令和4年7月26日(火) 14:00~14:35

場 所:食品安全委員会大会議室 出席者:山本委員長ほか6名出席

動画配信:一般5名

(1)動物用医薬品専門調査会における審議結果について

- ・「クエン酸モサプリドを有効成分とする牛の強制経口投与剤(牛用 プロナミド散2%)」に関する審議結果の報告と意見・情報の募集 について
- ・「牛ウイルス性下痢ウイルス(*M^{ro}*及び*E^{rns}*遺伝子欠損1型・2型)生ワクチン(ボベラ)」に関する審議結果の報告と意見・情報の募集について
- →担当の浅野委員及び事務局から説明

取りまとめられた評価書案について、意見・情報の募集手続に入ることとし、得られた意見・情報の整理、回答案の作成及び評価書案への反映を動物用医薬品専門調査会に依頼することとなった。

- (2) 食品安全基本法第24条の規定に基づく委員会の意見について ・動物用医薬品「モサプリド」に係る食品健康影響評価について
 - →事務局から説明

本件について、意見・情報の募集は行わないこととし、動物用医薬品専門調査会におけるものと同じ結論、

「モサプリドクエン酸塩の許容一日摂取量 (ADI) を0.03 mg/kg体重/日とする」

との審議結果が了承され、リスク管理機関に通知することとなった。

- (3) 食品安全委員会の運営について(令和4年4月から6月まで)
 - →事務局から報告