

食品安全委員会（第297回会合）議事次第

1. 日時及び場所

平成21年8月6日（木） 14:00～
大会議室

2. 出席委員（7名）

小 泉 直 子（委員長）
見 上 彪（委員長代理）
長 尾 拓
野 村 一 正
畑 江 敬 子
廣 瀬 雅 雄
村 田 容 常

3. 議 事

- (1) 食品安全基本法第24条に基づく委員会の意見の聴取に関するリスク管理機関からの説明について
 - ・ 農薬 3品目
 - ①シエノピラフェン ②スピネトラム ③ピリベンカルブ
(厚生労働省からの説明)
- (2) 動物用医薬品専門調査会における審議状況について
 - ・ 「ピペラジン」に関する意見・情報の募集について
- (3) 食品安全基本法第24条に基づく委員会の意見の聴取について
 - ・ 動物用医薬品「鶏コクシジウム感染症(アセルブリナ・テネラ・マキシマ)混合生ワクチン(日生研鶏コクシ弱毒3価生ワクチン(TAM))の再審査」に係る食品健康影響評価について
 - ・ 動物用医薬品「牛及び豚用インターフェロンアルファ経口投与剤」に係る食品健康影響評価について
 - ・ 動物用医薬品「豚サーコウイルス(2型)感染症(1型-2型キメラ)(デキストリン誘導体アジュバント加)不活化ワクチン(スバキシンPCV2/スバキシンPCV2 FDAH)」に係る食品健康影響評価について
 - ・ 動物用医薬品「ニューカッスル病・鶏伝染性気管支炎混合生ワクチン(アビテクトNB/TM)」に係る食品健康影響評価について
- (4) 食品安全委員会の7月の運営について
- (5) その他

4. 配布資料

- (1-1) 食品健康影響評価について
- (1-2) 「シエノピラフェン」、「スピネトラム」及び「ピリベンカルブ」の食品安全基本法第24条第1項に基づく食品健康影響評価について
- (2) 動物用医薬品専門調査会における審議状況について〈ピペラジン〉
- (3-1) 動物用医薬品評価書 鶏コクシジウム感染症(アセルブリナ・テネラ・マキシマ)混合生ワクチン(日生研鶏コクシ弱毒3価生ワクチン(TAM))の再審査に係る食品健康影響評価(第2版)(案)
- (3-2) 動物用医薬品評価書 牛及び豚用インターフェロンアルファ経口投与剤(第2版)(案)
- (3-3) 動物用医薬品に係る食品健康影響評価に関する審議結果について〈豚サーコウイルス(2型)感染症(1型-2型キメラ)(デキストリン誘導体アジュバント加)不活化ワクチン(スバキシンPCV2/スバキシンPCV2 FDAH)〉
- (3-4) 動物用医薬品に係る食品健康影響評価に関する審議結果について〈ニューカッスル病・鶏伝染性気管支炎混合生ワクチン(アビテクトNB/TM)〉
- (4) 食品安全委員会の7月の運営について
- (5) 「食品安全委員会において既に食品健康影響評価を実施した農薬の適用拡大等に係る取扱いについて」(平成21年3月19日食品安全委員会決定)正誤表(案)