

「JPAN005 株を利用して生産されたペクチナーゼ」に係る食品健康影響評価に関する審議結果（案）についての意見・情報の募集結果について

1. 実施期間 令和3年4月28日～令和3年5月27日
2. 提出方法 インターネット、ファックス、郵送
3. 提出状況 2件
4. 意見・情報及び食品安全委員会の回答

|   | 意見・情報※  | 食品安全委員会の回答  |
|---|---|---|
| 1 | <ul style="list-style-type: none"> <li>・どんな目的であっても、遺伝子組み換え品には反対だが、今回のような、たかが「ジュース製造時の生産性及び品質の向上」のために使うのは反対。人工添加物や遺伝子組み換え品に頼った食品づくりではなく、素材そのものを生かす製法に回帰すべき。</li> <li>・いくら、1日当たりの摂取量が僅少とはいえ、わずか数十年程度の知見に限られている遺伝子組み換え品の中期的な影響はまだまだ判断できないはず。遺伝子組み換え品は、100%の安全性が断言できるまで、使用を禁止すべき。</li> <li>・重要な参照資料は、申請者が提出した資料。申請者の出した資料は、通りやすいように何らかの改変や「いいとこどり」などがあるものであり、それを完全否定できない限り社内資料を評価に用いるべきではない。</li> <li>・日本ではすでに400近い遺伝子組み換え成分が承認されており、この数字はダントツの世界一のレベルと思</li> </ul> | <p>食品安全委員会は、国民の健康の保護が最も重要であるという基本的認識の下、規制等のリスク管理を行う行政機関から独立して、科学的知見に基づき客観的かつ中立公正に食品健康影響評価を行っています。この食品健康影響評価は、食品安全基本法第11条第3項に基づき、その時点において到達されている水準の科学的知見に基づいて行うこととしております。</p> <p>また、食品健康影響評価は、申請者の提出した資料をもとに行いますが、これまでの科学的知見や海外での評価結果も踏まえ、資料の内容についての問題点、疑問点については説明や再提出を求めるとともに、調査会の審議において、資料の内容が不足していると判断された場合は、追加試験等のデータを含め必要な追加資料の提出を求めています。</p> <p>本添加物については、「遺伝子組み換え微生物を利用して製造された添加物の安全性評価基準」（平成16年3月25日食品安全委員会決定）</p> |

|   |   |  |
|---|---|--|
|   | <p>われる。これ以上増やすのはやめて、いったんすべての遺伝子組換え品の流入を停止すべき。</p>   | <p>に基づき評価を行った結果、ヒトの健康を損なうおそれはないと判断しました。</p>                        |
| 2 | <p>・いくら、1日当たりの摂取量が僅少とはいえ、わずか数十年程度の知見に限られている遺伝子組換え品の中期的な影響はまだまだ判断できないはず。遺伝子組換え品は、100%の安全性が断言できるまで、使用を禁止すべき。</p> <p>・重要な参照資料は、申請者が提出した資料。申請者の出した資料は、通りやすいように何らかの改変や「いいとこどり」などがあるものであり、それを完全否定できない限り社内資料を評価に用いるべきではない。</p> <p>・日本ではすでに400近い遺伝子組換え成分が承認されており、この数字はダントツの世界一のレベルと思われる。これ以上増やすのはやめていただき、いったんすべての遺伝子組換え品の流入を停止いただきたい。</p> | <p>なお、遺伝子組換え食品等の使用に関する御意見は、リスク管理に関するものと考えられることから、厚生労働省へお伝えします。</p> |

※ 頂いた意見・情報はそのまま掲載しています。