

承認に当たり意見を聴取する動物用医薬品の概要

1 牛用インターフェロンアルファ経口投与剤（ビムロン）

(1) 主成分

インターフェロンアルファ

(2) 対象動物

牛（1カ月齢未満）

(3) 用法及び用量

1日1回、体重1kgあたり 2.5mg（インターフェロンアルファとして 0.5 国際単位）を5日間経口投与

(4) 効能及び効果

牛（1カ月齢未満）のロタウイルス感染症による軽度下痢の発症日数の短縮、症状改善、増体量低減の改善

2 プロゲステロン及び安息香酸エストラジオールを有効成分とする牛の発情周期同調用膈内挿入剤（プリッド テイゾー及びユニプリッド）

(1) 主成分

プロゲステロン及び安息香酸エストラジオール

(2) 対象動物

牛

(3) 用法及び用量

本品1個（プロゲステロン 1.55g 及び安息香酸エストラジオール 0.010g を含有）を挿入器を用いて膈内に留置し、12日後に除去する。

(4) 効能及び効果

牛の発情周期の同調

3 食品安全委員会に意見を聴く事項

薬事法第83条第1項の規定により読み替えて適用される同法第14条第1項の規定による上記動物用医薬品（牛用インターフェロンアルファ経口投与剤（ビムロン））の製造の承認、及び薬事法第83条第1項の規定により読み替えて適用される同法第23条において準用する同法第14条第1項の規定による上記動物用医薬品（プロゲステロン及び安息香酸エストラジオールを有効成分とする牛の発情周期同調用膈内挿入剤（プリッド テイゾー及びユニプリッド））の輸入販売の承認に際しての当該医薬品の食品健康影響評価（食品安全基本法第24条第1項第8号）