

オクラトキシン A の評価書骨子（全体案）

要約

I. 背景

1. 経緯
2. 現行規制等

II. 評価対象物質の概要

1. 名称、分子式、分子量、構造式
2. 物理化学的特性
3. 産生生物
4. 発見の経緯

III. 安全性に係る知見の概要

1. 実験動物等における体内動態（吸収、分布、代謝、排泄）
 - （1）吸収、分布、代謝及び生体内変換、排泄
 - （2）酵素及び他の生化学的パラメーターへの影響
2. 実験動物等における毒性
 - （1）急性毒性
 - （2）亜急性毒性
 - （3）慢性毒性・発がん性
 - （4）生殖発生毒性
 - （5）遺伝毒性
 - （6）その他の毒性（神経毒性、免疫毒性）
 - （7）腫瘍形成の機序等
 - （8）毒性試験のまとめ
3. ヒトにおける知見
 - （1）各国における暴露量
 - （2）疫学研究
 - （3）ヒトにおける知見のまとめ
4. 諸外国における評価
 - （1）FAO-WHO 食品添加物合同専門家会議 (JECFA) モノグラフ
 - （2）IARC 国際がん研究機関モノグラフ
 - （3）欧州食品科学専門委員会意見書
5. 日本における暴露状況
 - （1）汚染実態
 - （2）暴露量の推定
 - （3）OTA の自然汚染防止と加工による減衰

IV. 食品健康影響評価