

食品安全委員会（第616回会合）議事次第

1. 日時及び場所

平成28年7月26日（火） 14:00～
大会議室

2. 出席委員（7名）

佐藤	洋	（委員長）
山添	康	（委員長代理）
熊谷	進	
吉田	緑	
石井	克枝	
堀口	逸子	
村田	容常	

3. 議事

- (1) 食品安全基本法第24条の規定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
 - ・ 動物用医薬品 2品目
 - [1]フルニキシメグルミンを有効成分とする豚の注射剤（フォーベット50注射液、フィナジン50注射液）（再審査）
 - [2]トルトラズリルを有効成分とする牛及び豚の強制経口投与剤（牛用バイコックス、豚用バイコックス）（再審査）
（農林水産省からの説明）
- (2) 栄養成分関連添加物ワーキンググループにおける審議結果について
 - ・ 「炭酸カルシウム」に関する審議結果の報告と意見・情報の募集について
- (3) 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
 - ・ 器具・容器包装「フタル酸ジオクチル（DNOP）」に係る食品健康影響評価について
 - ・ 薬剤耐性菌「硫酸セフキノムを有効成分とする牛及び豚の注射剤（コバクタン/セファガード）」に係る食品健康影響評価について
- (4) その他

4. 配布資料

- (1-1) 食品健康影響評価について
- (1-2) 再審査に当たり意見を聴取する動物用医薬品の概要<フルニキシ
ンメグルミンを有効成分とする豚の注射剤(フォーベツト50注射液、
フィナジン50注射液)>
- (1-3) 再審査に当たり意見を聴取する動物用医薬品の概要<トルトラズ
リルを有効成分とする牛及び豚の強制経口投与剤(牛用バイコックス、
豚用バイコックス)>
- (2) 栄養成分関連添加物ワーキンググループにおける審議結果について
<炭酸カルシウム>
- (3-1) 器具・容器包装に係る食品健康影響評価に関する審議結果につい
て<フタル酸ジオクチル (DNOP)>
- (3-2) 薬剤耐性菌に係る食品健康影響評価に関する審議結果について
<硫酸セフキノムを有効成分とする牛及び豚の注射剤 (コバクタン/
セファガード)>