H29年度評価技術企画ワーキンググループ スケジュール (案)

開催時期	検討内容
H28 6月1日	・今後の進め方について
第1回	
H28 8月24日	・米国 FDA における DB 構築及びその活用について
第2回	・国内外の反復投与毒性に関する DB 及び毒性予測
	ツールの現状について
H28 12月8日	・(Q)SAR 及び Read across の実際
第3回	
(非公開)	
H29 4月~	・(Q)SAR 及び Read across の食品健康影響評価へ
第4回~	の活用について
H29 下半期	ベンチマークドーズ法等に関する審議