

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 第1回	・今後の進め方について
H28 8月24日 第2回	・米国 FDA における DB 構築及びその活用について ・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 第3回 (非公開)	・(Q)SAR 及び Read across の実際
H29 4月～ 第4回～	・(Q)SAR 及び Read across の食品健康影響評価への活用について
H29 下半期	・ベンチマークドーズ法等に関する審議