

5 消安第3016号
令和5年8月30日

食品安全委員会
委員長 山本 茂貴 殿

農林水産大臣 野村 哲郎

食品健康影響評価について

食品安全基本法(平成15年法律第48号)第24条第1項第8号の規定に基づき、
下記事項に係る同法第11条第1項に規定する食品健康影響評価について、貴委
員会の意見を求めます。

記

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和
35年法律第145号)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
の4第1項の規定に基づき、次に掲げる動物用医薬品について再審査を行うこ
と。

アセトアミノフェンを有効成分とする豚の経口投与剤(ピレキシシン10%)

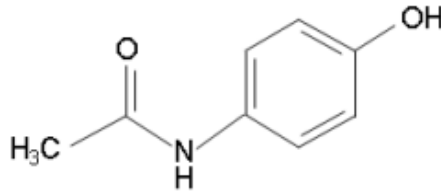


再審査に当たり意見を聴取する動物用医薬品の概要

1 アセトアミノフェンを有効成分とする豚の経口投与剤（ピレキシシン10%）

（1）主成分

アセトアミノフェン



アセトアミノフェンの構造式

（2）対象動物

豚（哺乳豚を除く）

（3）用法・用量

本剤 300 mg/kg 体重（アセトアミノフェンとして 30 mg/kg 体重）を飼料に均一に混じて 5 日間連続経口投与する。

適切な抗菌剤とともに使用すること。

（4）効能・効果

豚（哺乳豚を除く）の細菌性肺炎における解熱

2 再審査に係る情報

（1）本製剤の食品安全委員会における審議過程

平成23年4月28日 ピレキシシン10%に係る承認申請があったため、農林水産大臣から食品安全委員会に対し承認申請に係る諮問。

平成23年11月24日 食品安全委員会から農林水産大臣に対し、「アセトアミノフェンを有効成分とする豚の経口投与剤(ピレキシシン10%)が適切に使用される限りにおいては、食品を通じてヒトの健康に影響を与える可能性は無視できるものと考えられる。」旨回答。

令和5年8月30日 ピレキシシン10%に係る再審査申請があったため、農林水産大臣から食品安全委員会に対し再審査に係る諮問。

（2）追加データ

① 使用成績に関する資料

② 効能又は効果及び安全性に関する資料

③ 外国における承認状況等に関する資料

(3) 新たな知見の有無

市販後調査及び副作用・感染症発現状況に関する文献検索等の結果、本製剤の安全性に影響を及ぼす新たな知見は認められなかった。

3 評価要請根拠

医薬品医療機器等法第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条の4第1項の規定に基づく上記動物用医薬品の再審査に際して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）