

食品安全委員会（第924回会合）議事概要

日 時：令和5年12月26日（火） 14：00～14：22

場 所：食品安全委員会大会議室

出席者：山本委員長ほか5名出席

傍聴者：一般15名

- (1) 薬剤耐性菌に関するワーキンググループにおける審議結果について
- ・「薬剤耐性（AMR）対策アクションプランに係る食品安全委員会行動計画 2023-2027」に関する審議結果の報告と意見・情報の募集について

→担当の山本委員長及び事務局から説明。

本件については、意見・情報の募集手続に入ることとし、得られた意見・情報の整理、回答案の作成及び行動計画案への反映を薬剤耐性菌に関するワーキンググループに依頼することとなった。

- (2) 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
- ・動物用医薬品「フェノキシエタノール」に係る食品健康影響評価について

→事務局から説明。

本件については、動物用医薬品専門調査会におけるものと同じ結論、「フェノキシエタノールの許容一日摂取量を0.46 mg/kg 体重/日とする。」

との審議結果が了承され、リスク管理機関（厚生労働省）に通知することとなった。

- ・「乳及び乳製品の成分規格等に関する省令の改正について」に係る食品健康影響評価について

→事務局から説明。

本件については、微生物・ウイルス専門調査会におけるものと同じ結論、

「現状の牛乳等に対して、今般の改正による新たなリスク管理措置を導入したとしても、人の健康へのリスクが高まるとは考え難い。」

との審議結果が了承され、リスク管理機関（厚生労働省）に通知することとなった。

(3) その他

- ・研究活動上の不正行為に関する国立医薬品食品衛生研究所審理委員会における調査結果について

→事務局から報告。