

薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会

平成22年10月8日（金）
14時00分から17時00分まで
厚生労働省共用第8会議室

議 事 次 第

1. 開 会

2. 食品安全部長挨拶

3. 審 議

I 議 題

(1) 審議品目

- ①食品中のアフラトキシンに係る規制について
- ②添加物として新規指定並びに使用基準及び成分規格の設定
 - ・ピペリジン
 - ・ピロリジン
 - ・2,6-ジメチルピリジン
 - ・5-エチル-2-メチルピリジン
 - ・フルジオキソニル
- ③ポジティブリスト制度関係
 - (農薬)
 - ・プロピリスルフロン（国内登録）
 - ・スピネトラム（国内登録+インポートトレランス）
 - (動物用医薬品)
 - ・アセトアミノフェン（薬事法に基づく承認申請に伴う残留基準の設定）

(2) 報告品目

ポジティブリスト制度関係

- (農薬)
 - ・パクロブトラゾール（魚介類+暫定基準の見直し）
 - ・プロポキシカルバゾン（暫定基準の見直し）
 - ・フルフェンピルエチル（暫定基準の見直し）
 - ・フルジオキソニル（暫定基準の見直し）
 - ・ジクロスラム（暫定基準の見直し）
 - ・チアゾピル（暫定基準の見直し）
 - ・クロルエトキシホス（暫定基準の見直し）

- ・エトプロホス（暫定基準の見直し）
- ・トリブホス（暫定基準の見直し）
- （動物用医薬品）
- ・ケトプロフェン（暫定基準の見直し）
- ・ホスホマイシン（暫定基準の見直し+薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定）

（3）文書配布による報告品目等

ポジティブリスト制度関係

（農薬）

- ・シエノピラフェン（適用拡大）
- ・メトキシフェノジド（適用拡大）
- ・シフルメトフェン（適用拡大）
- ・アゾキシストロビン（適用拡大）
- ・ビフェントリン（適用拡大）
- ・クロルフェナピル（適用拡大）

（動物用医薬品）

- ・豚増殖性腸炎乾燥生ワクチン（薬事法に基づく承認申請に伴う残留基準の設定）
- ・豚インフルエンザ・豚丹毒混合（油性アジュバント加）不活化ワクチン
（薬事法に基づく承認申請に伴う残留基準の設定）
- ・鶏伝染性ファブリキウス嚢病（抗血清加）生ワクチン
（薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定）
- ・マイコプラズマ・ハイオニューモニエ感染症
（カルボキシビニルポリマーアジュバント加）不活化ワクチン
（薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定）
- ・豚アクチノバシラス・プルロニューモニエ（1・2・5型）感染症・豚丹毒混合
（油性アジュバント加）不活化ワクチン
（薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定）

II 報告事項

- ①高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の食品健康影響評価にかかる補足資料の提出について
- ②平成17年度～20年度 食品中の残留農薬の一日摂取量調査結果について
- ③平成21年度食品からのダイオキシン類一日摂取量調査等の調査結果について
- ④食品衛生分科会における審議対象品目の処理状況について

4. 閉 会

(平成22年10月8日開催)

薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会

～ 目 次 ～

I 議 題

(1) 審議品目

①食品中のアフラトキシンに係る規制について・・・・・・・・・・ 1

②添加物として新規指定並びに使用基準及び成分規格の設定

- ・ピペリジン・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 14
- ・ピロリジン・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 17
- ・2, 6-ジメチルピリジン・・・・・・・・・・ 20
- ・5-エチル-2-メチルピリジン・・・・・・・・ 23
- ・フルジオキソニル・・・・・・・・・・ 26

③ポジティブリスト制度関係

(農薬)

- ・プロピリスルフロン(国内登録)・・・・・・・・ 31
- ・スピネトラム(国内登録+インポートトランス)・・ 34

(動物用医薬品)

- ・アセトアミノフェン(薬事法に基づく承認申請に伴う残留基準の設定)・・・・・・・・ 37

(2) 報告品目

ポジティブリスト制度関係

(農薬)

- ・パクロボトラゾール(魚介類+暫定基準の見直し)・・ 40
- ・プロボキシカルバゾン(暫定基準の見直し)・・ 43
- ・フルフェンピルエチル(暫定基準の見直し)・・ 46
- ・フルジオキソニル(暫定基準の見直し)・・ 49
- ・ジクロスラム(暫定基準の見直し)・・ 55
- ・チアゾピル(暫定基準の見直し)・・ 58
- ・クローロエトキシホス(暫定基準の見直し)・・ 61
- ・エトプロホス(暫定基準の見直し)・・ 64
- ・トリプロホス(暫定基準の見直し)・・ 69

(動物用医薬品)

- ・ケトプロフェン(暫定基準の見直し)・・・・・・・・ 72
- ・ホスホマイシン(暫定基準の見直し+薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定)・・・・・・・・ 75

(3) 文書配布による報告品目等

ポジティブリスト制度関係

(農薬)

- ・シエノピラフェン(適用拡大)・・・・・・・・ 78
- ・メトキシフェノジド(適用拡大)・・・・・・・・ 81
- ・シフルメトフェン(適用拡大)・・・・・・・・ 86
- ・アゾキシストロピン(適用拡大)・・・・・・・・ 89
- ・ピフェントリン(適用拡大)・・・・・・・・ 98
- ・クローロフェナピル(適用拡大)・・・・・・・・ 104

(動物用医薬品)

- ・豚増殖性腸炎乾燥生ワクチン
(薬事法に基づく承認申請に伴う残留基準の設定)・・・・ 109
- ・豚インフルエンザ・豚丹毒混合(油性アジュバント加)不活化ワクチン
(薬事法に基づく承認申請に伴う残留基準の設定)・・・・ 110
- ・鶏伝染性ファブリキウス嚢病(抗血清加)生ワクチン
(薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定)・・・・ 111
- ・マイコプラズマ・ハイオニューモニエ感染症
(カルボキシビニルポリマーアジュバント加)不活化ワクチン
(薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定)・・・・ 112
- ・豚アクチノバシラス・ブルロニューモニエ(1・2・5型)感染症・豚丹毒混合
(油性アジュバント加)不活化ワクチン
(薬事法に基づく再審査申請に伴う残留基準の設定)・・・・ 113

II 報告事項 (別冊)

- ・高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の食品健康影響評価にかかる補足資料の提出について・・・・・・・・ 1
- ・平成17年度～20年度 食品中の残留農薬の一日摂取量調査結果について・・・・・・・・ 8
- ・平成21年度食品からのダイオキシン類一日摂取量調査等の調査結果について・・・・・・・・ 36
- ・食品衛生分科会における審議対象品目の処理状況について・・・・・・・・ 40