

既存添加物の安全性見直しの状況(平成17年6月現在)

<b>既存添加物名簿収載品目数</b>		<b>450</b>
<b>1. 安全性評価済みの品目</b>		<b>245</b>
	平成8年度厚生科学研究(※1)(※2)	39
	平成11年度既存添加物の安全性評価に関する調査研究(※3)	13
	平成15年度既存添加物の安全性の見直しに関する調査研究	17
	平成16年度既存添加物の安全性の見直しに関する調査研究	14
	国際的な評価が終了しているもの(JECFA、FDA等)	162
<b>2. 安全性情報を収集している品目</b>		<b>42</b>
	国立医薬品食品衛生研究所の専門家からなる検討会において整理検討中のもの	4
	反復投与毒性試験及び遺伝毒性試験の実施中のもの	18
	反復投与毒性試験及び遺伝毒性試験の結果から、慢性毒性試験／発がん性試験等の追加試験を実施しているもの	19
	販売調査等により流通実態の報告のあったもので反復投与毒性試験及び遺伝毒性試験の実施を予定しているもの(※2)	1
<b>3. 基原、製法、本質等からみて安全と考えられ、早急に検討を行う必要はない品目</b>		<b>116</b>
<b>4. 流通実態を確認できない品目(※4)</b>		<b>47</b>

<b>既存添加物名簿から削除された品目数</b>		<b>39</b>
	流通実態が無く削除された品目(※3)	38
	安全性に問題があるとされ削除された品目(※1)	1

※1:「アカネ色素」はその後の情報に基づき追加試験を実施し、安全性に問題があるとされ既存添加物名簿から削除された。

※2:1品目については、念のため、追加試験を実施する予定である。

※3:「氷核菌細胞質液」は流通実態がなく既存添加物名簿から削除された。

※4:現在、都道府県等を介して、流通実態について調査を行っている。