

# 薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会

平成21年12月2日（水）  
13時00分から16時00分まで  
経済産業省別館944号会議室

## 議 事 次 第

### 1. 開 会

### 2. 審 議

#### 議 事

##### 1 議題

##### I 食品中のカドミウムの規格基準の一部改正について

##### II 食品中の農薬等の残留基準設定について

##### (1) 農薬関係

##### ①継続審議に係る品目

- ・メソトリオン（国内登録＋暫定基準の見直し）

##### ②新規登録等による新規設定に係る品目

- ・ジメテナミド（国内登録＋インポートトレランス（以下 I T）＋暫定基準の見直し）
- ・プロスルホカルブ（国内登録）
- ・メタラキシル及びメフェノキサム（国内登録＋暫定基準の見直し）

##### ③適用拡大等による追加設定に係る品目

- ・トリフロキシストロビン（適用拡大＋ I T＋暫定基準の見直し）

- ・ エスプロカルブ（適用拡大）※
  - ・ メタアルデヒド（適用拡大＋魚介類）※
  - ・ テブフェノジド（魚介類＋暫定基準の見直し）
  - ・ ピリブチカルブ（魚介類）
  - ・ オキサジアゾン（魚介類＋暫定基準の見直し）
- （※食品安全委員会における食品健康影響評価が2回目以降のもの）

## （２）動物用医薬品関係

### ①薬事法に基づく承認に伴う残留基準の設定

- ・ 性腺刺激ホルモン放出ホルモン・ジフテリアトキソイド結合物を有効成分とする豚の注射剤

### ②薬事法に基づく再審査に伴う残留基準の設定

- ・ 鶏コクシジウム感染症（アセルブリナ・テネラ・マキシマ）混合生ワクチン

### ③薬事法に基づく承認事項の変更に伴う残留基準の設定

- ・ 牛及び豚用インターフェロンアルファ経口投与剤

## 2 報告事項

（１）食品衛生分科会における審議対象の経過について（報告）

（２）高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の安全性評価に必要な試験の信頼性確保について