

第1回「石油精製物質等の新たな化学物質規制に必要な国際先導的有害性試験法の開発（肝臓毒性、腎臓毒性及び神経毒性 *in vitro* 試験法の開発）」中間評価検討会

日 時：平成 25 年 9 月 26 日（木）13：00～17：15

場 所：経済産業省 別館 1 階 108 各省庁共用会議室

議 事 次 第（案）

開会	13:00
委員紹介、資料確認	13:00～13:10（10 分）
1. 検討会の公開について（公開）	13:10～13:20
2. 評価の実施方法と評価報告書の構成について（公開）	（10 分 質疑含む）
3. プロジェクトの概要について（公開）	
3. 1 事業目的・政策的位置付け	13:20～13:30
	（10 分 質疑含む）
3. 2 目標・成果概要	13:30～13:50
	（説明 15 分 質疑 5 分）
3. 3 研究会開発マネジメント・体制等	13:50～14:05
	（説明 10 分 質疑 5 分）
3. 4 標準化等のシナリオ、波及効果	14:05～14:20
	（説明 10 分 質疑 5 分）
休憩 15 分	
3. 5 成果詳細（非公開）	
（研究開発項目）ハイスループットスクリーニング試験系の構	14:35～16:45
築に向けた基盤技術の開発	（説明 80 分 質疑 50 分）
（研究開発項目）肝臓毒性 <i>in vitro</i> 試験法の開発	
（研究開発項目）腎臓毒性 <i>in vitro</i> 試験法の開発	
（研究開発項目）神経毒性 <i>in vitro</i> 試験法の開発	
休憩 5 分	
4. 総合討論（プロジェクトの全体的なこと）（公開）	16:50～17:10（20 分）
5. 今後の評価の進め方について（公開）	17:10～17:15
	（5 分 質疑含む）
閉会	17:15

配 布 資 料

- 資料 1 石油精製物質等の新たな化学物質規制に必要な国際先導的有害性試験法の開発（肝臓毒性、腎臓毒性及び神経毒性 **in vitro** 試験法の開発）中間評価検討会委員名簿
- 資料 2 研究開発評価に係る委員会等の公開について
- 資料 3 経済産業省における研究開発評価について
- 資料 4 評価方法（案）
- 資料 5 石油精製物質等の新たな化学物質規制に必要な国際先導的有害性試験法の開発（肝臓毒性、腎臓毒性及び神経毒性 **in vitro** 試験法の開発）の概要
- 資料 6 評価用資料
- 資料 7 評価報告書の構成（案）
- 資料 8 評価コメント票
- 資料 9 質問票
- 資料 10 評価項目・評価基準について

- 参考資料 1 経済産業省技術評価指針
- 参考資料 2 経済産業省技術評価指針に基づく標準的評価項目・評価基準
- 参考資料 3 平成 22 年度事前評価報告書（概要版）
- 参考資料 4 石油精製物質等の新たな化学物質規制に必要な国際先導的有害性試験法の開発（肝臓毒性、腎臓毒性及び神経毒性 **in vitro** 試験法の開発）基本計画