

第2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
(反復投与毒性試験と遺伝子発現変動による発がん性等発現可能性情報の取得手法の開発)
中間評価検討会(書面審議)

議 事 要 旨

1. 回答日 平成25年11月26日 ~ 平成25年12月3日

2. 議決日 平成25年12月3日

3. 審議者

(検討会委員)[敬称略・五十音順、※は座長]

※ 今井田 克己 国立大学法人香川大学医学研究院 病理病態・生体防御医学講座 腫瘍病理学 教授

堀之内 彰 武田薬品工業株式会社 CMC研究センター 主席研究員

宮城島 利一 特定非営利活動法人システム薬学研究機構 理事

山田 弘 独立行政法人医薬基盤研究所 創薬基盤研究部 トキシコゲノミクス・インフォマティクスプロジェクト プロジェクトリーダー

吉村 功 学校法人東京理科大学 名誉教授

4. 配布資料

資料1 第1回評価検討会議事録(案)

資料2 中間評価報告書(案)

5. 回答結果

・ 中間評価報告書(案)について

回答者5名(うち了承5名、反対0名)

集計結果 了承5名、反対0名

6. 議事概要

(1) 第1回評価検討会議事録(案)の確認

「資料1 第1回評価検討会議事録」の確認を行い、一部修正された。

(2) 中間評価報告書(案)について

「資料2 中間評価報告書(案)」の確認を行い、上記書面審議をもって了承された。

以上