

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
(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 (書面審議)
議 事 要 旨

1. 回答日 平成25年11月27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]

上原 健城 塩野義製薬株式会社 医薬開発部 医薬開発III 主任

絵野沢 伸 独立行政法人国立成育医療研究センター 臨床研究センター
先端医療開発室 室長

金村 米博 独立行政法人国立病院機構大阪医療センター 臨床研究センター
再生医療研究室 室長

畑尾 正人 株式会社資生堂 品質評価センター 安全性研究開発室 室長

※堀井 郁夫 堀井サイエンスアソシエイト株式会社 代表取締役社長

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