

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(研究開発項目② 肝臓毒性、腎臓毒性及び神経毒性 in vitro 試験法の開発)」

終了時評価（事後評価）検討会（書面審議）

議 事 要 旨

1. 回答期間 平成29年1月18日（水）～平成29年1月24日（火）

2. 議決日 平成29年1月24日（火）

3. 審議者

＜検討会委員＞（敬称略・五十音順、※は座長）

尾崎 倫孝 国立大学法人北海道大学 大学院保健科学研究院 教授

小澤 岳昌 国立大学法人東京大学 大学院理学系研究科化学専攻 教授

庄野 文章 一般社団法人日本化学工業協会 常務理事

寺岡 宏樹 学校法人酪農学園 酪農学園大学 獣医学群 教授

※堀井 郁夫 堀井サイエンスアソーシエイト株式会社 代表取締役社長
東京理科大学薬学部 客員教授

4. 配布資料

・議事次第

・資料1 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(研究開発項目② 肝臓毒性、腎臓毒性及び神経毒性 in vitro 試験法の開発)」終了時評価（事後評価）検討会議事録（案）

・資料2 「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(研究開発項目② 肝臓毒性、腎臓毒性及び神経毒性 in vitro 試験法の開発)」技術評価結果報告書（終了時評価）（案）

・書面審議用紙

5. 回答結果

議題1 第1回終了時評価検討会議事録（案）について

回答者 ; 5名

集計結果; 了承5名、反対0名

議題2 技術評価結果報告書（案）について

回答者 ; 5名

集計結果; 了承5名、反対0名

6. 議事概要

- (1) 第1回終了時評価（事後評価）検討会議事録（案）の確認
資料1の確認を行い、上記書面審議をもって了承された。
- (2) 技術評価結果報告書（終了時評価）（案）について
資料2の確認を行い、上記書面審議をもって了承された。

以上