

研究評価委員会

「高機能簡易型有害性評価手法の開発」

(事後評価) 第1回分科会

日 時：平成23年8月17(水) 10:30~18:00

場 所：大手町サンスカイルーム(朝日生命大手町ビル27階)D室

議事次第

<公開>

- | | |
|---|--------------------------------|
| 1. 開会、分科会の設置について、資料の確認 | 10:30~10:40 (10分) |
| 2. 分科会の公開について | 10:40~10:45 (5分) |
| 3. 評価の実施方法と評価報告書の構成について | 10:45~10:55 (10分) |
| 4. プロジェクトの概要説明 | <u>[10:55~12:00] (65分)</u> |
| 4.1 「事業の位置付け・必要性」及び「研究開発マネジメント」 | 10:55~11:10 (15分) |
| 4.2 「研究開発成果」及び「実用化の見通し」 | |
| (1) 培養細胞を用いた有害性評価手法の開発 | 11:10~11:20 (10分) |
| (2) 28日間反復投与試験結果と関連する遺伝子発現
データセットの開発 | 11:20~11:30 (10分) |
| 4.3 質疑 | 11:30~12:00 (30分) |
| | (昼食 60分) |
| 5. プロジェクトの詳細説明 | <u>[13:00~17:45] (4時間 45分)</u> |
| 5.1 培養細胞を用いた有害性評価手法の開発の成果 | |
| (1) 発がん性予測試験法開発の成果、質疑 | 13:00~13:40 (25分+15分) |
| (2) 催奇形性予測試験法開発の成果、質疑 | 13:40~14:25 (30分+15分) |
| (3) 免疫毒性予測試験法開発の成果、質疑 | 14:25~15:10 (30分+15分) |
| | (休憩 10分) |
| (4) 基盤技術開発の成果、質疑 | 15:20~15:45 (15分+10分) |
| (5) 実用化の見通しの詳細、質疑 | 15:45~16:00 (10分+5分) |
| (6) 全体を通しての質疑 | 16:00~16:15 (15分) |
| | (休憩 15分) |
| 5.2 28日間反復投与試験結果と関連する遺伝子発現
データセットの開発の成果、質疑 | 16:30~17:45 (45分+30分) |
| 6. まとめ・講評 | 17:45~17:55 (10分) |
| 7. 今後の予定 | 17:55~18:00 (5分) |
| 8. 閉会 | |

以 上