

Memória de Reunião – Reavaliação Toxicológica do Ingrediente Ativo
TIOFANATO METÁLICO

Data da Reunião: 09 de julho de 2002

Observação: Reavaliação estabelecida pela própria Comissão em face do produto possuir o Carbendazim como metabólito.

Participantes:

Representantes MS/ANVISA:

Leticia Rodrigues da Silva (Gerente de Normatização e Avaliação/GGTox/ANVISA - coordenação),
Francisco José R. Paumgarten (FIOCRUZ, consultor ANVISA); e
Peter Rembischevski (técnico GEATO/GGTOX/ANVISA),

Representantes MAPA/SDA:

Marcos de Barros Valadão (representante do MAPA); e
Girabis E. Ramos (representante do MAPA);

Representantes MMA/IBAMA:

Fernando Roberto de O. Carvalho (representante do IBAMA); e
Alberto José Centeno (representante do IBAMA);

Representantes SINDAG:

Evelyn Kawaguchi (representante do SINDAG); e
Flávio Zambrone (representante SINDAG).

Conclusões:

1. Determinação para as empresas registrantes de tiofanato apresentarem até a última semana de agosto, os seguintes dados que serão analisados em nova reunião na segunda quinzena de setembro:
 - a. Estudos de mutagenicidade;
 - b. Composição quali-quantitativa, incluindo os limites de fenazinas;
 - c. Esclarecimento quanto ao mecanismo de ação do tiofanato e do

carbendazim em relação aos organismos alvos;

2. Determinação do limite máximo de fenazina total de 1,0 mg/kg, seguindo as especificações da FAO;

3. Suspensão de inclusões de cultura para o tiofanato até a conclusão da reavaliação, por parte da Comissão.