(案)

農薬評価書

イミベンコナゾール

2007年11月7日 食品安全委員会農薬専門調査会

目 次

	審議の	経緯		•		•		•	•		•	•	•	•	• •	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	3
	食品安	全委員	員会委	員	名簿	•		•	•	•		•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	3
	食品安	全委員	員会鳥	農薬	専門	調	查名	主専	門	委	員:	名第	簿·		•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	3
	要約・	• • •	• •	•	• •	•	• •	•	•		•	•	•	•	• •	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	5
١.	評価	対象層	農薬の	カ概	要・																		•	•				6
	1.	用途					•		•	•	•	•			•	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	6
	2.	化学	名・			•			•	•				•			•	•				•	•	•	•	•	•	6
	3.	分子	式・			•			•	•				•			•	•				•	•	•	•	•	•	6
	4.	分子																										6
	5.	構造																										6
	6.	開発	の経	緯·	•		•	• •	•	•	•		•	•	•	• •	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	6
Π.	安全	性に化	系る言	式験	の根	死要																			•			7
	1.	動物	体内	運命	試試	険・	•		•	•		•	•	•		•	•		•	•		•	•	•	•	•	•	7
		(1)	薬物	動怠	Ĕ.		•		•	•	•			•				•			•	•	•	•	•	•	•	7
		(2)	排泄				•		•		•	•	•			•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	7
		(3)	体内																									7
		(4)	代謝	物同	司定	・定	量・		•	•	•		•	•			•	•			•	•	•	•	•	•	•	8
	2.	植物	体内	運命	試試	験・	•		•	•	•	•		•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	9
		(1)	ぶど	う・	•		•		•	•	•	•	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	9
		(2)	りん																									10
		(3)	大豆																									10
	3.	土壌	中運	命註	ţ験		•		•	•	•	•	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	12
		(1)	好気	的出	上壌	中道	重命	試馬	験		•	•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	12
		(2)	湛水	土填	食中:	運行	計	験	•		•	•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	12
		(3)	土壌	吸着	 計試	験		•	•		•	•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	12
		(4)	土壌	吸着	 計試	験		•	•		•	•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	12
	4.	水中	運命	試駁	ŧ•		•		•	•	•		•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	13
		(1)	加水	分角	なまない ないない ないない はいない はいない はいない アンドラ はいし はいし はい ない はい	験·	•	•			•	•	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	13
		(2)	水中																									13
	5.	土壌																										14
	6.	作物	残留	試駁	ŧ•	• •	•	• •	•	•	•		•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	14
	7.	一般																										
	8.	急性	毒性	試験	ŧ•	• •	•		•	•	•		•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	
	9.	眼・尽	と膚に	:対	する	刺	激性	ŧ及	び	感	作	生言	式縣	負・	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	17
	10.	亜急	性毒	性証	忧験		•		•	•	•	•	•		•	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	17
		(1)	90 E]間	亜急	性	毒性	は試	験	(ラ	ッ	۲	•	•	• •	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	17
		(2)	90 E	間:	亜急	性	毒性	き試	験	(₹	゚ウ	ス	•	•	• •	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	18
		(3)	90 E	間:	亜急	性:	毒性	E 試	験	(イ	゙ヌ) •	•	•	• •	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	19
		(4)	90 E]間	亜急	性	神経	基毒	性	試	験(ラ	ツ	卜)	•	• •	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	19
	11.	慢性	毒性	試駁	段7	び発	きが	んst	生記	式縣	争•	•	•	•	• •	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	19
		(1)	1年	間慢	性	毒性	試	験(1.	ヌ)	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	19
		(2)	2年	間慢	性	毒性	:/発	が	hΊ	性化	并合	這台	钛験	i(5	ッツ	۲) •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	20
		(3)	18 カ	7月	発が	゚ん'	性註	t験	(₹	?ウ	ス) •	•	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	20

2007/11/7 第30回農薬専門調査会幹事会 イミベンコナゾール評価書(案)

	12.	生殖																																	
		(1)	2 t	世代	繁	殖詞	式馬	倹(ラ	ッ	<i>!</i>																								
		(2)	発:	生毒	∮性	試	験	(ラ	"	<i>,</i>	-)			•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	22
		(3)																																	22
		(4)	発生	生毒	∮性	試	験	(ウ	t	+ =	F)			•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	22
		(5)	発:	生毒	∮性	試	験	(ウ	t	+ =	۴)			•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	22
	13.	遺伝	毒性	生試	뛦	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	23
	食品																																		
	J紙 1																																		
	紙 2																																		
	J紙 3																																		
・参	照・			•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	,	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	35

<審議の経緯>

1994年4月6日初回農薬登録2005年11月29日残留農薬基準告示(参照1)2007年3月5日厚生労働大臣より残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請(厚生労働省発食安第0305007号)(参照3)2007年3月6日同接受2007年3月8日第181回食品安全委員会(要請事項説明)(参照4)2007年7月23日第6回農薬専門調査会確認評価第三部会(参照5)2007年11月7日第30回農薬専門調査会幹事会(参照6)

< 食品安全委員会委員名簿 >

見上 彪 (委員長)

小泉直子 (委員長代理)

長尾 拓

野村一正

畑江敬子

廣瀬雅雄*

本間清一

*:2007年4月1日から

< 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿 >

(2007年3月31日まで)

鈴木勝士	(座長)	三枝順三	根岸	友惠
廣瀬雅雄	(座長代理)	佐々木有	林	真
赤池昭紀		高木篤也	平塚	明
石井康雄		玉井郁巳	藤本	成明
泉 啓介		田村廣人	細川	正清
上路雅子		津田修治	松本	清司
臼井健二		津田洋幸	柳井	徳磨
江馬 眞		出川雅邦	山崎	浩史
大澤貫寿		長尾哲二	山手	丈至
太田敏博		中澤憲一	與語	靖洋
大谷 浩		納屋聖人	吉田	緑
小澤正吾		成瀬一郎	若栗	忍
小林裕子		布柴達男		

(2007年4月1日から)

鈴木勝士 (座長)	三枝順三	西川秋佳**
林 真 (座長代理*)	佐々木有	布柴達男
赤池昭紀	代田眞理子****	根岸友惠
石井康雄	高木篤也	平塚明

2007/11/7 第 30 回農薬専門調査会幹事会 イミヘ・ンコナゾール評価書(案)

玉井郁巳	藤本成明
田村廣人	細川正清
津田修治	松本清司
津田洋幸	柳井徳磨
出川雅邦	山崎浩史
長尾哲二	山手丈至
中澤憲一	與語靖洋
納屋聖人	吉田緑
成瀬一郎*	*** 若栗 忍
	田村田津川 津川 門門 出 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門 門

*:2007年4月11日から

**: 2007年4月25日から

***: 2007年6月30日まで

****: 2007年7月1日から

要約

トリアゾール系殺菌剤である「イミベンコナゾール」(CAS No. 86598-92-7)について、農薬抄録を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に供した試験成績は、動物体内運命(ラット)、植物体内運命(ぶどう、りんご及び大豆)、土壌中運命、水中運命、土壌残留、作物残留、急性毒性(ラット及びマウス)、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、発がん性(マウス)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、遺伝毒性試験等である。

試験結果から、イミベンコナゾール投与による影響は、主に肝臓及び血液に認められた。神経毒性、発がん性、繁殖能に対する影響及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。また、著明な母体毒性が認められる用量を除けば催奇形性は認められなかった。

各試験の無毒性量の最小値は、マウスを用いた 18 カ月間発がん性試験の 0.98 mg/kg 体重/日であったので、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.0098 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

1. 評価対象農薬の概要

1.用途

殺菌剤

2. 有効成分の一般名

和名:イミベンコナゾール

英名: imibenconazole (ISO 名)

3.化学名

IUPAC

和名: 4-クロロベンジル=(EZ)-N-(2,4-ジクロロフェニル)

-2-(1*H*-1,2,4-トリアゾール-1-イル)チオアセトイミダート

英名: 4-chlorobenzyl (*EZ*)-*N*-(2,4-dichlorophenyl)

-2-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)thioacetimidate

CAS (No. 86598-92-7)

和名: (4-70007 = N-(2,4-3) = N-(2,4-3)

-1*H*-1,2,4-トリアゾール-1-エタンイミドチオアート

英名: (4-chlorophenyl)methyl N-(2,4-dichlorophenyl)

-1*H*-1,2,4-triazole-1-ethanimidothioate

4.分子式

5 . 分子量

 $C_{17}H_{13}Cl_3N_4S$

411.7

6. 構造式

$$CI \xrightarrow{N = C - S - CH_2} CI$$

$$CI \xrightarrow{CH_2} N$$

$$N \xrightarrow{N} N$$

7. 開発の経緯

イミベンコナゾールは、北興化学株式会社により開発されたトリアゾール系殺菌剤である。作用機構は菌類の細胞膜成分であるエルゴステロール生合成の阻害であり、2,4-メチレンジヒドロラノステロールの C14 位脱メチル化を阻害していると推定されている。さらに、本剤は細胞膜のリン脂質二重層膜に直接作用し、膜構造を破壊する作用を持つことも確認されている。我が国では1994年4月に初回農薬登録がなされている。また、ポジティブリスト制度導入に伴う暫定基準値が設定されている。

Ⅲ.安全性に係る試験の概要

農薬抄録(2007年)を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。(参照2)

各種運命試験(II .1~4)は、イミベンコナゾールのベンジル環の炭素を 14 C で標識したもの([ben- 14 C]イミベンコナゾール)、アニリン環の炭素を 14 C で標識したもの([ani- 14 C]イミベンコナゾール)及びトリアゾール環の 3 及び 5 位の炭素を 14 C で標識したもの([tri- 14 C]イミベンコナゾール)を用いて実施された。放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合はイミベンコナゾールに換算した。代謝物/分解物等略称及び検査値等略称は別紙 1 及び 2 に示されている。

1.動物体内運命試験

(1)薬物動態

Fischer ラット(一群雌雄各 7 匹)に、[ben-¹⁴C]イミベンコナゾールを 2 mg/kg体重(低用量)または500 mg/kg体重(高用量)の用量で単回経口投与し、血漿中放射能濃度が測定された。

低用量投与群では、最高濃度到達時間 (T_{max}) は雌雄で 7.5 時間、最高濃度 (C_{max}) は雄で約 1.06 $\mu g/mL$ 、雌で 1.05 $\mu g/mL$ 、消失半減期 $(T_{1/2})$ は雌雄で約 3.5 時間であった。高用量投与群では、 T_{max} は雌雄で 33 時間、 C_{max} は雄で 92.0 $\mu g/mL$ 、雌で 99.0 $\mu g/mL$ 、 $T_{1/2}$ は雌雄で約 6 時間であった。(参照 2)

(2)排泄

Fischer ラット(一群雌雄各 5 匹)に、[ben-¹⁴C]、[ani-¹⁴C]または[tri-¹⁴C]イミベンコナゾールを 2 mg/kg 体重(低用量)または 500 mg/kg 体重(高用量)の用量で単回経口投与し、糞尿中の放射能濃度が測定された。

低用量投与群では、標識部位にかかわりなく雌雄ともに、投与後24時間以内に総投与放射能(TAR)の88%以上、72時間以内に98%TAR以上が糞尿中に排泄された。投与後72時間の尿中排泄量は79.7~93.9%TAR、糞中排泄量は5.6~20.1%TARであり、主排泄経路は尿中であった。一方、高用量投与群では、標識部位及び雌雄に係りなく、低用量投与群よりも糞中への排泄が高まり、糞と尿にほぼ同量が排泄された。呼気中への排泄は予備試験で認められなかったため、分析しなかった。また、イミベンコナゾールを低用量で反復経口投与した後、[ben-14C]イミベンコナゾールを投与した場合も単回投与時の場合と排泄パターンに差はなかった。(参照2)

(3)体内分布

Fischer ラットに[ben- 14 C]イミベンコナゾールを 2 または 500 mg/kg 体重(一群雌雄各 2 匹)、[ani- 14 C]または[tri- 14 C]イミベンコナゾールを 2 mg/kg 体重(一群雄各 2 匹)または 500 mg/kg 体重(一群雌各 2 匹)の用量で単

回経口投与し、投与6時間(低用量投与群のT_{max}付近)及び24時間(高用量投与群のT_{max}付近)後における組織及び臓器中放射能濃度が測定された。

低用量投与群では、雌雄とも肝臓、腎臓及び脂肪組織に比較的高い濃度で存在し、高用量投与群でも同様の傾向を示した。肝臓、腎臓及び体内に残留する放射能は、標識部位、雌雄及び投与量にかかわりなく、投与72時間後で投与量の1%TAR未満に低下し、多くの組織及び臓器での残留放射能濃度は、低用量投与群で0.1 μg/g 以下、高用量投与群で10 μg/g 以下となった。これ以上残留した臓器は、低用量投与群雌雄の甲状腺、高用量投与群雌雄の甲状腺、赤血球、肝臓及び雌の脾臓であった。(参照2)

(4)代謝物同定・定量

[ben- 14 C]、[ani- 14 C]または[tri- 14 C]イミベンコナゾールを 2 mg/kg 体重 (低用量)または 500 mg/kg 体重(高用量)の用量で単回経口投与した Fischer ラットの投与後 24 時間及び 72 時間の糞尿を用いて、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿及び糞中における代謝物は表1に示されている。

親化合物(イミベンコナゾール)は両投与群雌雄とも尿では検出されず、糞からのみ検出された。イミベンコナゾールのラット体内における主要代謝経路は親化合物の加水分解が初発反応(S1、S3、S10、S30の生成)であった。 S1の加水分解により、[tri-14C]イミベンコナゾール特有の S20 が生成した。 親化合物若しくは S3の加水分解(S10の生成)に引き続いて起こる水酸化により、[ani-14C]イミベンコナゾール特有の S12 が生成した。 S30のチオール基の水酸基への置換(S38の生成)、S38の酸化(S39の生成)に引き続いて起こるグリシン抱合及びグルタミン酸抱合により、[ben-14C]イミベンコナゾール特有の S40 及び S41 が生成した。

また、Fischer ラット(一群雌雄各 2~3 匹)に、[ben- 14 C]、[ani- 14 C]または [tri- 14 C]イミベンコナゾールを 2 mg/kg 体重/日(低用量)または 500 mg/kg 体重/日(高用量)の用量で単回経口投与し、血漿、肝臓、脂肪組織、脾臓における代謝物を分析したところ、S2、S10、S12、S20+S21、S32 及び S33 が認められた。(参照 2)

		3122 0 32 1				
標識体	投与量	試料	親化合物	代謝物		
			検出されず	S40(65.3~74.2)、S41(10.7~13.7)、S33(1 未満		
	低	DK.	尿 検出されず 310(00:0 71:2次311(10:7 10:7次30 ~1.04)、S32(1 未満)			
		糞	0.2~0.3	S1、S5、S32、S33、S37、未同定(何れも 1 未満)		
[ben-14C]		尿	検出されず	S40(14.8~42.1)、S33(1 未満~1.3)、S41(1 未満		
	高	<i>D</i> K	快山 0 1 6 9	~1.3)、S32(1 未満)		
	回	糞	18.4~41.2	未同定(1 未満~1.1)、S1、S5、S32、S33、S37(何れ		
		其	10.4~41.2	も 1 未満)		

表1 尿及び糞中における代謝物(投与量に対する割合、%TAR)

	低	尿	検出されず	S12*(30.8~36.1)、未同定(9.7~13.8)、
		754	1X LL (10)	S10*(7.8~13.4), S13*(3.1~4.8)
	ILW	糞	0.2~0.5	未同定(1 未満~1.0)、S2、S3、S5、S10、S12(何れ
[ani-14C]		共	0.2~0.3	も 1 未満)
		尿	検出されず	S12+S13*(13.2~24.9)、S10*(3.5~4.2)、未同定
	高	<i>II</i> X	1天山 6 1 6 9	$(2.0\sim4.0)$
		糞	10.5~49.2	S2、S3、S5、S10、S12+S13(何れも 1 未満)
	低	尿	検出されず	S20(58.8~72.1), S21(9.0~11.5)
[+m: 14C]	TLV	糞	0.1~0.4	未同定(3.0~16.4)、S1、S2、S3、S5(何れも1未満)
[tri- ¹⁴ C]	高	尿	検出されず	S20(15.1~40.7), S21(2.0~6.7)
		糞	9.1~43.9	未同定(1.3~13.9)、S1、S2、S3、S5(何れも1未満)

注)*は遊離体と抱合体の合算値。

2.植物体内運命試験

(1) ぶどう

[ben-¹⁴C]、[ani-¹⁴C]及び[tri-¹⁴C]イミベンコナゾールの 15%水和剤を調製し、1,000 倍希釈した施用液を鉢植えぶどう樹(品種:キャンベル)に散布処理し、植物体内運命試験が実施された。

収穫期(処理 28 日後)のぶどう試料中におけるイミベンコナゾール及び主要代謝物の残留濃度は表 2 に示されている。両試料ともに経時的な放射能濃度の減少が認められ、収穫期の親化合物はぶどう果実で $0.076\sim0.180$ mg/kg、ぶどう葉で $2.05\sim2.53$ mg/kg 検出された。また、イミベンコナゾールは 1 相性の一次減衰曲線を描いて分解し、その推定半減期は 10 日以内であった。

果実及び葉表面の放射能は容易に内部に浸透移行した。葉では散布 28 日後でも 19.8~37.4%TRR が表面に残存したのに対し、果実では散布 7 日後で約 85%TRR、28 日後で約 90%TRR 以上が内部に浸透移行した。

散布されたイミベンコナゾールの初発分解反応は加水分解及び光分解であった。初発加水分解反応により S3 及び S1 が生成した。S3 は S10 及び S20 に分解された。また、S1 は S20 及び S38 に分解された。一方、初発光分解反応により S51 及び S52 が生成した。これらの分解物は親化合物とともに容易に内部に浸透移行した。(参照 2)

表 2 収穫期(散布 28 日後)におけるイミベンコナゾール及び主要代謝物濃度

			濃度(mg/kg)	[()内は総残留加	放射能%TRR]	
			果実	葉		
		[ben-14C]	[ani-14C]	[tri- ¹⁴ C]	[ben-14C]	[tri- ¹⁴ C]
Р	0日後	0.659(94.6)	0.963(85.3)	1.20(94.6)	16.4(68.7)	21.1(84.4)
Г	28 日後	0.076(13.6)	0.180(34.1)	0.124(7.4)	2.05(9.7)	2.53(14.9)
	S1	0.001(0.2)	-	0.003(0.2)	0.080(0.4)	0.100(0.6)
	S3	-	0.031(5.6)	0.042(2.5)	-	3.58(21.1)
	S20	-	-	1.06(62.9)		1.54(9.1)
	S37*	0.021(3.8)	-	-	0.310(1.6)	-

S38**	-	-	-	5.95(28.3)	-
S51	0.008(1.5)	0.009(1.6)	0.009(0.5)	0.450(2.1)	0.310(1.8)
S52	0.026(4.9)	0.035(6.4)	0.025(1.5)	1.19(5.6)	1.09(6.4)
未同定	0.160(31.3)	0.230(41.4)	0.419(25.9)	1.81(8.5)	7.81(44.1)

P:イミベンコナゾール(親化合物) *:未同定代謝物との合算値。**:抱合体との合算値。

(2)りんご

[ben-¹⁴C]及び[ani-¹⁴C]イミベンコナゾールの 15%水和剤を調製し、1,000 倍希釈した鉢植えりんご樹(品種:スターキング)に散布処理し、植物体内運命試験が実施された。

収穫期(処理 28 日後)のりんご果実試料中イミベンコナゾール及び主要代謝物の残留濃度は表 3 に示されている。放射能濃度は経時的な減少を示し、収穫期の親化合物は $0.0389\sim0.0489$ mg/kg 検出された(ベンゼン抽出画分)。 また、イミベンコナゾールの推定半減期は 13 日であり、りんご果実において速やかな分解を示した。

果実表面のイミベンコナゾールは容易に内部に浸透移行した。散布 28 日後には、約85%TRRが内部に浸透移行し、果実表面に残留していた放射能は約15%TRRであった。

散布されたイミベンコナゾールの初発分解反応は加水分解及び光分解であった。主要な分解経路は S3 及び S30 を生成する加水分解反応であり、S3 は加水分解により S10 を生成した。一方、果実表面の光分解反応により S51 及び S52 が生成した。これらの分解物は未変化体とともに容易に内部に浸透移行した。(参照 2)

表 3 収穫期(散布 28 日後)りんご果実における イミベンコナゾール及び主要代謝物濃度

		濃度(mg/kg) [()内は総残留放射能%TRR]								
		ベンゼン	抽出画分	メタノール抽出画分						
		[ben-14C]	[ani-14C]	[ben-14C]	[ani-14C]					
P	0 日後	0.204(84.5)	0.224(84.4)	-	-					
Г	28 日後	0.0389(26.2)	0.0489(26.8)	0.0047(3.2)	0.0014(0.8)					
	S1	0.0011(0.7)	1	-	-					
	S3	-	0.0046(2.5)	-	0.0205(11.4)					
	S15*	-	1	-	0.0341(18.7)					
	S32	-	1	0.0262(17.9)	-					
	S51	0.0023(1.6)	0.0020(1.1)	-	-					
	S52	0.0077(5.3)	0.0073(4.0)	-	-					
,	その他	0.0043(2.9)	0.0677(37.1)	0.0218(14.9)	0.021(11.6)					

P:イミベンコナゾール(親化合物) *:S10の糖抱合体

(3)大豆

[ben-14C]及び[ani-14C]イミベンコナゾールを 300 g ai/ha で、ワグネルポ

ット栽培した大豆(品種:夏到来)に全面処理し、植物体内運命試験が実施された。

各採取部位における総残留放射能(TRR)は表 4 に示されている。

枝豆収穫期(散布 21 日後)及び成熟大豆収穫期(散布 56 日後)の大豆試料中における親化合物は茎葉部で 4.14~4.36~mg/kg、0.34~0.57~mg/kg、莢部で 0.60~0.75~mg/kg、0.10~0.37~mg/kg 検出され、子実部では殆どが検出限界未満であった。

茎葉部及び莢部において、親化合物の減少に伴い、光分解反応により生成する S51 及び S52 が認められた。また、S10 及び S10 の糖抱合体(S15)が検出された。一方、子実部では、親化合物、S51 及び S52 は殆ど検出されなかったが、茎葉部及び莢部と同様に S10 及び S15 が認められた。

散布されたイミベンコナゾールの主要代謝経路は C-S 結合の切断であり、これにより S3 及び S30(推定)が生成した。S3 は加水分解により S10 となり、糖と抱合化した(S15 の生成)。一方、S30 の酸化(S38 の生成)を経て、S39 となり、糖と抱合化した。その他の代謝経路として光分解反応により S51 及び S52 が生成した。(参照 2)

表 4	各採取部位におけるイミベンコ	ナゾール及び主要代謝物濃度
4X T	ロネな即位にひけるI< ヽノコ	

濃度(mg/kg) [()内は総残留放射能%TRR]									
		[ben	-14C]	[ani-	-14C]				
		21 日後	56 日後	21 日後	56 日後				
	親化合物	4.14(37.3)	0.57(5.4)	4.36(31.2)	0.34(4.4)				
茎	S3	-	-	1.08(7.8)	0.64(8.2)				
葉	S15*+S10	-	-	4.83(34.7)	3.97(52.0)				
_	S39	3.68(33.0)	6.12(57.2)	-	-				
部	S51	0.71(6.4)	0.38(3.6)	0.66(4.8)	0.28(3.7)				
	S52	0.92(8.3)	0.59(5.6)	0.78(5.6)	0.40(5.1)				
	親化合物	0.60(33.5)	0.10(6.0)	0.75(31.8)	0.37(8.8)				
<u> </u>	S3	-	-	0.16(6.8)	0.44(10.7)				
莢	S15*+S10	-	-	0.67(29.1)	0.91(23.0)				
部	S39	0.62(34.7)	0.50(30.1)	-	-				
	S51	0.06(3.5)	0.07(4.0)	0.06(2.8)	0.15(3.7)				
	S52	0.09(5.2)	0.15(8.4)	0.09(3.8)	0.29(7.2)				
_	親化合物	ND(0.2)	0(<0.4)	ND(0.2)	ND(0.3)				
子	S3	-	-	0.01(6.5)	0.01(2.1)				
実	S15*+S10	-	-	0.12(63.2)	0.12(50.0)				
	S39	0.02(8.6)	0.02(9.3)	-	-				
部	S51	ND(0.1)	0(<0.4)	ND(0.2)	ND(0.3)				
	S52	ND(0.1)	0(<0.4)	ND(0.3)	ND(0.6)				

^{*:} S15 を一部含み、S10 の抱合体が大部分を占める画分。ND<0.01 mg/kg

3.土壤中運命試験

(1)好気的土壌中運命試験

[ben- 14 C]、[ani- 14 C]及び[tri- 14 C]イミベンコナゾールを埴壌土(東京)及び壌土(ニューヨーク)に 0.5 mg/kg 土壌(乾土)の用量で添加し、 25° C の暗所で最長 56 日間インキュベートして、好気的土壌中運命試験が実施された。

イミベンコナゾールの分解は非滅菌及び滅菌条件において、2 相性の一次減衰曲線を示した。分解速度は両条件間で差はなく、推定半減期は第 1 相が2.59~3.85日、第 2 相が20.5~31.2日であった。

非滅菌土壌から検出及び同定された主要分解物は、S32、S33、S3、S10 及び二酸化炭素であり、56 日後にそれぞれ 0.3~0.4%TAR、4.5~8.8%TAR、3.4~15.0%TAR、6.5~20.0%TAR 及び<0.08~43.3%TAR 検出された。その他、微量分解物として、S1、S21、S34、S37 及び S39 が同定された。滅菌土壌から検出及び同定された主要分解物は、S1、S3、S37 及び S10 であった。

土壌中でのイミベンコナゾールの主要な初発分解反応は、C=N 結合及び C-S 結合の加水分解であり、各々S1 と S10 及び S3 と S30 が生成した。(参照 2)

(2) 湛水土壤中運命試験

[ben- 14 C]及び[ani- 14 C]イミベンコナゾールを壌土(ニューヨーク)に 0.5 mg/kg土壌(乾土)の用量で添加し、処理3日後に、湛水条件とし、 25 Cの暗所で56日間インキュベートして、湛水土壌中運命試験が実施された。

湛水条件はイミベンコナゾールの分解速度及び初発分解反応経路に影響しなかった。ベンジル環部位の微生物分解には顕著な影響を与え、好気的土壌での 43.3% TAR に比べて二酸化炭素の発生が 56 日後に 10.5% TAR と著しく抑制された。さらに、S32 及び S37 の残留量の増加が認められ、S32 から S33 への酸化が遅延した。一方、 $[ani^{-14}C]$ イミベンコナゾールでは湛水条件の影響は少なかった。推定半減期は第 1 相が 3.79~3.87 日、第 2 相が 24.6~28.0 日であった。(参照 2)

(3)土壌吸着試験

2 種類の畑地土壌(埴壌土:東京、壌土:ニューヨーク)を用いて、イミベンコナゾールの土壌吸着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数 K^{ads} は 229~419、有機炭素含量により補正した吸着係数 Koc は 6,700~16,700 を示し、顕著な土壌吸着性を示した。(参照 2)

(4)土壤吸着試験

4 種類の土壌(砂質埴壌土:岡山、埴壌土:北海道、シルト質埴壌土:茨城、 熊本)を用いて、イミベンコナゾール及び分解物 S3(IBC-01)の土壌吸着試験 が実施された。

Freundlich の吸着係数 K^{ads} はイミベンコナゾールで 116~423、S3 で 2.1~127、有機炭素含量により補正した吸着係数 Koc はイミベンコナゾールで 2.810~23.400、S3 で 297~980 であった。(参照 2)

4. 水中運命試験

(1)加水分解試験

[ben- 14 C]、[ani- 14 C]及び[tri- 14 C]イミベンコナゾールを用い、pH 1.2(塩酸)、pH 4.0(酢酸塩緩衝液)、pH 5.0(酢酸塩緩衝液)、pH 7.0(リン酸塩緩衝液)及び pH 9.0(ホウ酸塩緩衝液)に 0.5 mg/L の用量で添加し、 25 C あるいは 40 C における加水分解試験が実施された。

25°C におけるイミベンコナゾールの加水分解性は、強酸性条件下(pH 1.2)では比較的速やかで、推定半減期は 5.05 分であった。酸性条件下での主要分解物として処理 30 分後に S1 及び S10 が 83.7%TAR 及び 75.0%TAR 検出された。一方、弱酸性から弱アルカリ性条件下(pH 4.0~9.0)における推定半減期は pH 4.0 で 36.6 時間、pH 5.0 で 14.5 日、pH 7.0 で 186 日、pH 9.0 で 62.1 日であり、中性から弱アルカリ性で比較的安定であった。弱酸性から弱アルカリ性での主要分解物として S3 及び S37 が最高 46.8%TAR(pH 5.0) 及び 19.8%TAR(pH 4.0)検出された。40°C におけるイミベンコナゾールの加水分解性は 25°C に比べて 2.8~7.7 倍速かった。(参照 2)

(2)水中光分解試験

[ben- 14 C]、[ani- 14 C]及び[tri- 14 C]イミベンコナゾールを滅菌リン酸塩緩衝液(pH 7.0)及び滅菌河川水(pH 7.1、山梨県笛吹川)に 0.5 mg/L の用量で添加し、25°C でキセノンランプ光(光強度:23.4 W/m 2 、測定波長:290~800 nm)の 10 日間照射、25°C で自然太陽光(光強度:68 W/m 2 、測定波長:290~800 nm)の 28 日間照射を行い、水中光分解試験が実施された。

キセノン光照射において、イミベンコナゾールは緩衝液及び河川水中で容易に光分解された。推定半減期は緩衝液で 4.23 日(12.7 日)、河川水で 2.37日(7.13日)であった(括弧内は太陽光換算値)。太陽光照射において、緩衝液で 13.9日、河川水で 12.2日であった。主要分解物として、S51、AT1、S3、S20及び S21 が同定された。これらはキセノン光での試験終了時には、緩衝液(10日)で最高 12.8、11.8、10.1、5.0及び 12.7%TAR、河川水(6日)で 3.1、5.8、12.0、6.0及び 13.1%TAR 検出された。

主要分解経路は S3 生成経路及び S51 及び AT1 生成経路であると推定された。(参照 2)

5.土壤残留試験

火山灰・埴土(茨城)、沖積・埴壌土(高知)を用いて、イミベンコナゾール(親化合物)及び分解物 S3(IBC-01)を分析対象化合物とした土壌残留試験が実施された。推定半減期は表 5 に示されている。(参照 2)

試験	濃度	土壌	推定半	卢減期		
百八 河 火	辰 反	上校	イミベンコナゾール	イミベンコナゾール+S3		
圃場試験	0.2 kg ai/hai)	火山灰·埴土	28 日	20 日		
四场武员	0.3 kg ai/ha ¹⁾	沖積·埴壌土	1日	5 日		
容器内試験	0.4 m (/ls (2))	火山灰·埴土	20 日	31 日		
台台门武兴	0.4 mg/kg ²⁾	沖積·埴壌土	4 日	7 日		

表 5 土壤残留試験成績

6.作物残留試験

イミベンコナゾール、代謝物 S3(IBC-01)及び代謝物 S10(IBC-07)(S10 のグルクロン酸抱合体 S15 の合量)を分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。結果は別紙 3 に示されている。イミベンコナゾール、S3 及び S10 の最高値は、もも(果皮)を除くと、最終散布 14 日後に収穫した茶(荒茶)の 10.4、1.26 及び 0.43~mg/kg であった。(参照 2)

7.一般薬理試験

マウス、ラット、イヌ、ネコ、モルモット及びヒト赤血球を用いた一般薬理試験が実施された。結果は表 6 に示されている。(参照 2)

	TO BARCHAN MA							
	試験の種類	動物種	動物数 匹/群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)	無作用量 (mg/kg 体重)	作用量 (mg/kg 体重)	結果の概要	
	一般症状 (Irwin 法)	ICR マウス	雄 4	0、1,250、 2,500、5,000 (経口)	1,250	2,500	軽度の無反応、運動性 低下、警戒性及び驚き 反応の軽度減少(いずれ も投与後 300 分までに 回復)	
枢神	自発運動	ICR マウス	雄 16	0、20、40、 80、156、 313、625、 1,250、 2,500、5,000 (経口)	80	156	自発運動量低下	
経系	へキソハ゛ルヒ゛タール 睡眠	ICR マウス	雄 6	0、625、 1,250、 2,500、5,000 (経口)	625	1,250	睡 眠 時 間 延 長 (5,000 mg/kg 体重投与群で 2 例死亡)	
	直腸体温	Wistar ラット	雄 10	0、200、600、 2,000 (経口)	200	600	体温低下	

表 6 一般薬理試験概要

^{1):5%}乳剤を使用。2):容器内試験は原体を使用。

呼吸・循環器系	血圧、 心拍吸数、 呼吸数量、 血管電光抗、 心血圧、	ビーグ ル犬	雄 2 雌 1	0、200、600、 2,000 (十二指腸内) (累積的、麻 酔下)	2,000	-	投与による影響なし
循環器	心 相性塞 下A 開閉 静 よ 拍 性 塞 下 と 心 心 、 し 心 と 治 、 と れ 神 よ も は 神 は 、 は 、 に 心 、 に し 、 と り は る し る し る し る し る り る し る り る り る り る り	ネコ	雌 3	2,000 (十二指腸内) (累積的、麻 酔下)	200	600	る血圧、心拍数変化の 抑制(検体投与との関係 については不明)
·自律神	血圧、 心拍人 ACh、 DMPP ¹⁾ 投与 及刺激に 経刺激による の 数の 変化	ネコ	雌 3	0、200、600、 2,000 (十二指腸内) (累積的、麻 酔下)	2,000	-	投与による影響なし
経系	回腸 (直接作用)	Hartley モルモット	雄 3	0、10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、 10 ⁻⁴ g/mL <i>in vitro</i> (累積的)	10 ⁻⁴ g/mL	-	投与による影響なし
	回腸 (アゴニスト誘導 収縮 ²⁾)	Hartley ENEyh	雄 3	0、10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、 10 ⁻⁴ g/mL <i>in vitro</i> (累積的)	10 ⁻⁴ g/mL	-	投与による影響なし
消化器	腸管炭末 輸送能	ICR マウス	雄 10	0、1,250、 2,500、5,000 (経口)	2,500	5,000	炭末輸送能低下
骨格筋	横隔膜 神経筋	Wistar ラット	雄 3	0、10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、 10 ⁻⁴ g/mL <i>in vitro</i> (累積的)	10 ⁻⁴ g/mL	-	投与による影響なし
<u></u>	溶血性	ヒト赤血球	3	0,0.03,0.1, 0.3,1.0 mg/mL in vitro	1.0 mg/mL	-	投与による影響なし
液	血液凝固	Wistar ラット	雄 10	0、200、600、 2,000 (経口)	2,000	-	投与による影響なし
そ の 他	尿量及び 尿中電解質 排泄	Wistar ラット	雄 10	0、60、200、 600、2,000 (経口)	600	2,000	尿量及び Na+、K+、Cl-排 泄の増加

¹⁾: ヨウ化 1,1-ジメチル-4-フェニルピペラジウム ²⁾: ACh、His、BaCl₂

8.急性毒性試験

イミベンコナゾール(原体)、代謝物及び原体混在物のラット及びマウスを用いた急性毒性試験が実施された。結果は表7及び8に示されている。(参照2)

表 7 急性毒性試験概	要(原体)
-------------	-------

投与 経路) ₅₀ g 体重)	観察された症状
#主 FE		太隹	雌	
経口	SD ラット 雌雄各 5 匹	2,800	3,000	立毛、異常姿勢(うずくまり)、異常歩行(よたよた歩き)、昏睡、四肢蒼白、呼吸数減少、流涎増加、眼の角膜乾燥と不透明を伴う衰弱、眼瞼下垂、排尿過多、運動失調(投与後8日までに消失)3200 mg/kg 体重投与群で死亡例
	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	立毛、うずくまり、よろよろ歩き、四肢 蒼白、昏睡状態、呼吸数減少(投与後 14 日までにほぼ消失)
経皮	SD ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状発現例なし
	Wistar ラット	LC ₅₀ (mg/L)	(粉塵暴露による)眼瞼閉鎖及び呼吸率
吸入	雌雄各 5 匹	>1.02	>1.02	低下、僅かな体重減少及び体重増加量 減少(暴露終了直後に消失)

表 8 急性毒性試験概要(代謝物及び原体混在物)

	衣○ 总性母性試験概要(11)謝物及ひ原体准任物)						
	被験物質	投与 経路	動物種		O ₅₀ g 体重) 雌	観察された症状	
代	S1 (IBC-06)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	6,500	>8,450	自発運動量減少、立毛、呼吸緩 徐(投与後4日に消失) 死亡動物(5,000 mg/kg 体重投 与群)で横臥位、昏睡、(1 例で) 胃内食物停滞	
物	S3 (IBC-01)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	自発運動量減少、立毛、眼色暗調化、皮膚色暗調化、呼吸緩徐、極軽度の体重減少、脾腫大及び暗調化(投与後 5 日に消失)	
	S10 (IBC-07)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	1,340	1,170	自発運動量減少、立毛、眼色暗調化、皮膚色暗調化、呼吸緩徐、体温低下、鎮静、正向反対遅延、昏睡、体重減少、脾暗調化(投与後7日までに消失)死亡例あり(例数不明)	
	S12 (IBC-08)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	自発運動量減少、立毛、呼吸緩 徐(投与後3日までに消失) 雌雄各1例で死亡例 死亡動物雄で痙攣、異常な鳴 き声、流涎、胃内ガス充満	
	S13 (IBC-09)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	自発運動量減少、鎮静、正向反対遅延、立毛、呼吸緩徐、軽度の体重減少(投与後3日までに消失)	
	S20 (IBC-12)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	5,590	5,590	自発運動量減少、鎮静、呼吸緩徐、異常呼吸音、異常な鳴き声、よろめき歩行(投与後 4 日までに消失) 死亡動物で胃内及び十二指腸内黒色内容物貯留、腺胃部点状出血	

	S33 (IBC-14)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	680	984	自発運動量低下、腹臥位、体重 増加若しくは減少 死亡動物で腺胃出血、点状出 血、前胃肥厚
	S37 (IBC-05) ¹⁾	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状発現例なし
	S38 (IBC-15)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	649	684	自発運動量低下、腹臥位、横臥 位、体重低下 死亡動物で腺胃充血、出血、び らん、粘膜剥離、前胃出血、点 状出血、前胃肥厚
	S40 (IBC-16)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	1,550	1,620	自発運動量低下、腹臥位、喘ぎ呼吸、体重減少若しくは増加死亡動物で腺胃充血、出血、びらん、前胃肥厚、前胃充血、腺胃点状出血
	S51 (IBC-10)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状発現例なし
	S52 (IBC-11)	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状発現例なし
原体混	IBC-02	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	自発運動量減少、立毛、眼色暗調化、皮膚色暗調化、呼吸緩徐、脾腫大及び暗調化(投与後4日に消失)
在物	IBC-03	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	立毛(投与後1日に消失)
177	IBC-04	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状発現例なし

9.眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

NZW ウサギを用いた眼刺激性試験及び皮膚刺激性試験、並びに Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験(Buehler 法及び Maximization 法)が実施された。

その結果、イミベンコナゾールは眼粘膜に対して、極めて軽微な一時的な刺激性が認められたが、皮膚に対する刺激性は認められなかった。また、軽度の皮膚感作性が認められた。(参照 2)

10. 亜急性毒性試験

(1)90日間亜急性毒性試験(ラット)

SD ラット(一群雌雄各 10 匹)を用いた混餌(原体: 0、100、300 及び 1,000 ppm)投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表りに示されている。

本試験において、1,000 ppm 投与群の雄及び 300 ppm 以上投与群の雌で脾ヘモジデリン沈着増加等が認められたので、無毒性量は雄で 300 ppm(22.0 mg/kg 体重/日)、雌で 100 ppm(8.3 mg/kg 体重/日)と考えられた。(参照 2)

	化3 30 口间里应证母证叫款(1800)	910C = Cn & () 9 1)
投与群	雄	雌
1,000	· 体重增加抑制、摂餌量低下	· 体重増加抑制
ppm	・ PCV、Hb 及び RBC 減少、PLT 増加	・ MCHC 及び MCV 増加
	・ TP、Glob、BUN 及び T.Chol 増加、	・ T.Chol 増加
	Glu 減少	・肝絶対・比重量増加
	・ 骨髄性細胞減少及び赤血球系細胞	・ 小葉中心性肝細胞肥大
	(前赤芽球、早期正赤芽球、後期正赤	
	芽球及び全赤血球細胞)増加	
	・ 肝絶対・比重量1、脾及び腎比重量増	
	加	
	· 小葉中心性肝細胞肥大	
	・ 脾ヘモジデリン沈着増加	
	· 皮質尿細管細胞質内好酸性物質増	
	加	
300 ppm	300 ppm 以下	・ 赤血球沈層容積、Hb及びRBC減少、
以上	毒性所見なし	PLT 増加
		・ 尿 pH 低下
		・ 脾絶対・比重量増加
		・ 脾ヘモジデリン沈着増加
100 ppm		毒性所見なし

表 9 90 日間亜急性毒性試験で認められた毒性所見(ラット)

(2)90日間亜急性毒性試験(マウス)

ICR マウス(一群雌雄各 12 匹)を用いた混餌(原体:0、30、100、600 及び 2,000 ppm)投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 10 に示されている。

本試験において、100 ppm 以上投与群の雌雄で赤血球形態異常所見の増加が認められたので、無毒性量は雌雄とも 30 ppm(雄:3.8 mg/kg 体重/日、雌:4.4 mg/kg 体重/日)と考えられた。(参照 2)

表 10 90 日間亜急性毒性試験で認められた毒性所見(マウス)

投与群	雄	雌
2,000	· 体重増加抑制	· 体重增加抑制、食餌効率低下
ppm	・ Ht 及び RBC 減少、MCV、MCH、	・ 赤血球形態異常所見(大小不同、多染
	MCHC 及び網状赤血球増加	性)増加
	・ 赤血球形態異常所見(大小不同、多染	・ GOT 増加、TP 減少
	性)増加	・肝比重量及び脾絶対・比重量増加
	・肝及び脾絶対・比重量増加	・ 肝暗調化、脾暗調化及び腫大
	・ 肝及び脾暗調化及び腫大	・ 小葉中心性肝細胞肥大及びクッパ
	・ クッパー細胞内褐色色素(ヘモジデ	ー細胞内褐色色素(ヘモジデリン)沈
	リン)沈着増加	着増加
	・ 脾褐色色素(ヘモジデリン)沈着増加	・ 脾褐色色素(ヘモジデリン)沈着増加
	及び髄外造血亢進	及び髄外造血亢進
600 ppm 以上	· 小葉中心性肝細胞肥大	
		ļ

¹ 体重比重量を比重量という(以下、同じ)。

100 ppm 以上	・ 赤血球形態異常所見(ハインツ小体 様顆粒)増加	•	赤血球形態異常所見(ハインツ小体 様顆粒)増加
30 ppm	毒性所見なし	毒	性所見なし

(3)90日間亜急性毒性試験(イヌ)

ビーグル犬(一群雌雄各 4 匹)を用いたカプセル経口(原体:0、20、65 及び 200 mg/kg 体重/日)投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 11 に示されている。

本試験において、20 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で肝クッパー細胞内及び骨髄マクロファージ内褐色色素沈着が認められたので、無毒性量は雌雄とも 20 mg/kg 体重/日未満であると考えられた。(参照 2)

松!! 30 日間亜心に毒に四級 (船のり)(に毒に川元(1万)						
投与群	雄	雌				
200 mg/kg 体重/日	・ 歯肉蒼白・ 体重増加抑制・ PCV 及び RBC 減少、MCV、WBC、Neu 及び PLT 増加・ ALP 増加	・ 歯肉蒼白 ・ 体重増加抑制 ・ MCV 及び WBC 増加 ・ ALP 増加 ・ 肝及び腎絶対・比重量増加				
	・ 肝比重量増加 ・ 近位尿細管褐色色素沈着	· 近位尿細管褐色色素沈着				
65 mg/kg 体重/日 以上	 ・ 尿蛋白質増加 ・ 骨髄球系細胞減少、赤血球系細胞増加、骨髄球:赤血球比減少 ・ 肝細胞肥大、肝細胞質内小器官辺縁局在、膀胱上皮肥厚、脾マクロファージ内褐色色素沈着 	 PCV、Hb 及び RBC 減少、PLT 増加 尿蛋白質増加 骨髄球系細胞減少、赤血球細胞増加、Lym 及び骨髄球:赤血球比減少 肝細胞肥大、肝細胞質内小器官辺縁局在、膀胱上皮肥厚、脾マクロファージ内褐色色素沈着 				
20 mg/kg 体重/日 以上	・ 肝クッパー細胞内及び骨髄マクロ ファージ内褐色色素沈着	・ 肝クッパー細胞内及び骨髄マクロファージ内褐色色素沈着				

表 11 90 日間亜急性毒性試験で認められた毒性所見(イヌ)

(4)90日間亜急性神経毒性試験(ラット)

Crl:WI BR 系ラット(一群雌雄各 10 匹)を用いた混餌(原体: 0、100、300 及び 1,000 ppm)投与による 90 日間亜急性神経毒性試験が実施された。

本試験において、1,000 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制が認められたので、無毒性量は雌雄とも 300 ppm(雄: 26.6 mg/kg 体重/日、雌: 33.1 mg/kg 体重/日)と考えられた。神経毒性は認められなかった。(参照 2)

11.慢性毒性試験及び発がん性試験

(1)1年間慢性毒性試験(イヌ)

ビーグル犬(一群雌雄各 4 匹)を用いたカプセル経口(原体:0、1.5、5.0 及び 15.0 mg/kg 体重/日)投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 12 に示されている。

本試験において、5.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雄及び 15.0 mg/kg 体重/日投与群の雌で APTT 短縮及び膀胱粘膜局限性出血等が認められたので、無毒性量は雄で 1.5 mg/kg 体重/日、雌で 5.0 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2)

		,
投与群	雄	雌
15.0		・ PLT 増加及び APTT 短縮
mg/kg		・膀胱粘膜に赤色点、斑
体重/日		・ 膀胱粘膜上皮過形成、粘膜下炎症、
		限局性粘膜出血
5.0 mg/kg	・ APTT 短縮	5.0 mg/kg 体重/日以下
体重/日	・膀胱粘膜に赤色点、斑	毒性所見なし
以上	・ 膀胱限局性粘膜出血	
1.5 mg/kg	毒性所見なし	
体重/日		

表 12 1年間慢性毒性試験で認められた毒性所見(イヌ)

(2)2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)

SD ラット(一群雌雄各 100 匹(主群 50 匹、衛星群 50 匹))を用いた混餌(原体:0、25、100 及び 500 ppm)投与による 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 13 に示されている。

本試験において、500 ppm 投与群の雌雄で脾褐色色素沈着増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm(雄: 3.4 mg/kg 体重/日、雌: 4.0 mg/kg 体重/日)と考えられた。発がん性は認められなかった。(参照 2)

72 1	0 2 一门设计专门/2017011011111111111111	
投与群	雄	雌
500 ppm	・ 体重増加抑制(投与1週時のみ)	· 体重増加抑制
	· 摂餌量減少	· 摂餌量減少
	・ T.Chol 増加	・ Ht、Hb 及び RBC 減少
	· 肝比重量増加	・脾暗調化
	・脾暗調化	・ 脾褐色色素沈着増加及びうっ血、変
	・ 脾褐色色素沈着増加、腎尿細管上皮	異肝細胞巣(好酸性細胞)増加
	細胞内好酸性小体増加、小葉中心性	
	肝細胞肥大	
100 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし
以下		

表 13 2年間慢性毒性/発がん性併合試験で認められた毒性所見(ラット)

(3)18 カ月間発がん性試験(マウス)

ICR マウス(一群雌雄各 72 匹(主群 52 匹、衛星群 20 匹))を用いた混餌(原体:0、10、100 及び 1,000 ppm)投与による 18 カ月間発がん性試験が実施さ

れた。

各投与群で認められた毒性所見は表 14 に示されている。

本試験において、100 ppm 以上投与群の雄及び 1,000 ppm 投与群の雌で 脾褐色色素沈着増加等が認められたので、無毒性量は雄で 10 ppm(0.984 mg/kg 体重/日)、雌で 100 ppm(11.0 mg/kg 体重/日)と考えられた。発がん性 は認められなかった。(参照 2)

投与群	雄	雌
1,000	・ 体重増加抑制、(軽度な)食餌効率低	・ 体重増加抑制、(軽度な)食餌効率低
ppm	下	不
	・ 脾及び肝暗調化	· 肝比重量増加
	· 小葉中心性肝細胞肥大	・脾暗調化
	・ 肝クッパー細胞内褐色色素沈着増	· 小葉中心性肝細胞肥大
	加	・ 脾褐色色素(主にヘモジデリン)沈着
		増加
100 ppm	・ 脾褐色色素(主にヘモジデリン)沈着	100 ppm 以下
以上	増加	毒性所見なし
	· 赤芽球系髓外造血亢進	
10 ppm	毒性所見なし	

表 14 18 カ月間発がん性試験で認められた毒性所見(マウス)

12.生殖発生毒性試験

(1)2世代繁殖試験(ラット)

SD ラット(一群雌雄各 24 匹)を用いた混餌(原体: 0、30、100 及び 300 ppm) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 15 に示されている。

本試験において、親動物で 100 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制、肝比重量増加、脾暗調化等、児動物では検体投与の影響が認められなかったことから、無毒性量は親動物の雌雄で 30 ppm(雄: 2.3 mg/kg 体重/日、雌: 2.6 mg/kg 体重/日)、児動物の雌雄で 300 ppm(雄: 23.2 mg/kg 体重/日、雌: 26.5 mg/kg 体重/日)であると考えられた。繁殖能に対する影響は認められなかった。(参照 2)

		夜15 4 世代第	8/担政鞅で認められ	・に毎性所見(フット	`)	
投与群		親:P、児:F ₁		親:F ₁ 、児:F ₂		
	仅一缸	雄	雄雌雄		雌	
	300	・体重増加抑	· 体重増加抑制	・ 脾暗調化	・ 脾暗調化	
親	ppm	制、摂餌量減	・ 脾暗調化	・ 脾褐色色素沈	・ 脾褐色色素沈	
動		少	・ 脾褐色色素沈	着増加及びう	着増加及びう	
物		・ 脾褐色色素沈	着増加及びう	っ血	っ血	
170		着増加	っ血	・ 肝絶対・比重		
				量増加		

表 15 2 世代繁殖試験で認められた毒性所見(ラット)

	100	・肝比重量増加	100 ppm 以下	・体重増加抑制	・体重増加抑制
	ppm		毒性所見なし		
	以上				
	30 ppm	毒性所見なし		毒性所見なし	毒性所見なし
児	300				
動	ppm		毒性所	見なし	
物	以下				

(2)発生毒性試験(ラット)

SD ラット(一群雌 30 匹)の妊娠 6~15 日に強制経口(原体:0、15、60 及び 240 mg/kg 体重/日、溶媒: CMC-Na)投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では、60 mg/kg 体重/日以上投与群で飲水量増加、摂餌量減少、体重増加抑制及び脾重量増加が、さらに、15 mg/kg 体重/日投与群で軽度な飲水量増加及び体重増加抑制が認められた。一方、胎児では、240 mg/kg 体重/日投与群で平均胎児重量減少及び後期胎児死亡率増加が認められた。

本試験の無毒性量は、母動物で 15 mg/kg 体重/日未満、胎児で 60 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2)

(3)発生毒性試験(ラット)

SD ラット(一群雌 22 匹)の妊娠 6~15 日に強制経口(原体: 0、5、30 及び 150 mg/kg 体重/日、溶媒: CMC-Na)投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では、30 mg/kg 体重/日以上投与群で体重増加抑制、脾絶対・比重量増加が認められ、150 mg/kg 体重/日投与群において摂餌量減少及び飲水量増加が認められた。胎児では、150 mg/kg 体重/日投与群で心室中隔欠損、骨格奇形(波状肋骨、四肢骨等の屈曲等)が認められた。

本試験の無毒性量は、母動物で 5 mg/kg 体重/日、胎児で 30 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2)

(4) 発生毒性試験(ウサギ)

NZW ウサギ(一群雌 16 匹)の妊娠 6~18 日に強制経口(原体:0、5、20 及び80 mg/kg 体重/日、溶媒: CMC-Na)投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では、80 mg/kg 体重/日投与群で着床数のみ有意な減少が認められたが、これは投与前であり、投与による着床所見では、黄体数、生存胎児数及び死亡吸収胚数においては対照群に比べ有意な用量依存的変化は認められなかった。胎児では、いずれの投与群においても投与の影響は認められなかった。

本試験の無毒性量は、母動物及び胎児とも 80 mg/kg 体重/日と考えられた。 催奇形性は認められなかった。(参照 2)

(5)発生毒性試験(ウサギ)

日本白色種ウサギ(一群雌 18 匹)の妊娠 6~18 日に強制経口(原体:0、10、30 及び 100 mg/kg 体重/日、溶媒:CMC-Na)投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では、検体投与による明らかな影響は認められなかった。しかし、用量設定試験で 100 mg/kg 体重/日以上の用量では下痢、貧血及び死亡例等が認められており、100 mg/kg 体重/日の用量は母動物に対する検体の毒性発現の閾値であると考えられた。従って、催奇形性に用いる高用量としてはほぼ限界に近い用量であると考えられた。胎児では、骨格検査で有意な変動が認められたが、用量相関性のない増加もしくは対照群の偶発的な発生頻度の高値による減少であり、いずれも検体投与の影響ではないと考えられた。

本試験の無毒性量は、母動物及び胎児とも 100 mg/kg 体重/日と考えられた。催奇形性は認められなかった。(参照 2)

13.遺伝毒性試験

イミベンコナゾール(原体)では遺伝毒性試験として細菌を用いた DNA 修復試験、細菌を用いる復帰突然変異試験、ほ乳類細胞を用いる染色体異常試験、げっ歯類を用いる小核試験を実施した。結果は表 16 に示されている。イミベンコナゾールは、染色体異常試験では、代謝活性化法の 1 回目で擬陽性となったが、2 回目の試験で陰性であったこと、また、*in vivo* 小核試験を含む、その他の試験で陰性であったことから、生体において問題となるような遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 2)

イミベンコナゾールの代謝物及び原体混在物についても、細菌を用いる 復帰突然変異試験を実施し、復帰突然変異試験で陽性の結果が認められた ものについては、げっ歯類を用いる小核試験が実施された。結果は表 17 に 示されている。

S12 及び IBC-02 は、復帰突然変異試験で陽性を示した。S12 に関しては、TA1537 株の代謝活性化系存在下のみでの陽性であった。また、IBC-02 に関しては、TA1535 株の代謝活性化系非存在下のみでの陽性であり、代謝活性化系の導入により陰性となった。さらに、染色体異常誘発性に関しては、*in vivo* の小核試験で陰性であったことから、両物質とも問題となるような遺伝毒性はないものと考えられた。

S10 は、復帰突然変異試験において TA98 株の代謝活性化系存在下のみで弱い陽性(陰性対照群の約 2 倍)を示した。また、小核試験では最高用量のみで同時陰性対照との間に統計学的有意差があったが、小核細胞の出現頻度は低く、背景対照を大きく超えるものではなかった。S10 は動物体内でもイミベンコナゾールから生じる代謝物であるが、イミベンコナゾールを用いた遺伝毒性は小核試験を含め全て陰性である点、発がん性試験において、発

がん性が認められなかったことを総合的に判断すると、生体において問題となるものではないと考えられた。(参照 2)

表 16 遺伝毒性試験概要(原体)

	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
	DNA 修復 試験	Bucillus subtilis (H17、H45 株)	50~5,000 μg/mL(+/-S9)	陰性
	復帰突然変異 試験	Salmonella Typhimurium (TA98、TA100、TA1535、 TA1537、TA1538 株) Escherichia coli (WP2 uvrA 株)	313~5,000 μg/mL(+/-S9)	陰性
in vitro	染色体異常試験	チャイニーズ・ハムスター卵 巣 由 来 培 養 細 胞 (CHO K1-BH4 株)	2~24 μg/mL (6 時間処理、-S9) 1.1~13.5 μg/mL (24 時間処理、-S9) 0.25~3 μg/mL (48 時間処理、-S9)	陰性
	a.以.词突	(K1-D114 (水)	0.5~12 μg/mL (6 時間処理、+S9、1 回目)	擬陽性 1)
			2~25 μg/mL (6 時間処理、+S9、2 回目)	陰性
in vivo	小核試験	BDF マウス骨髄細胞 (一群雌雄各 5 匹)	1,250、2,500、5,000 mg/kg 体重(単回強制経口投与)	陰性

注)+/-S9:代謝活性化系存在下及び非存在下。 1):再現性もなく、総合判断は陰性とした。

表 17 遺伝毒性試験概要(代謝物及び原体混在物)

代謝物及び 原体混在物		試験	対象	処理濃度・投与量	結果
代謝物 S1 (IBC-06)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
代謝物 S3 (IBC-01)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	313~5,000 μg/mL(+/-S9)	陰性
代謝物 S10 (IBC-07)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA100、TA1535、 TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9) 25~300 μg/plate(+/-S9、 TA1537 株、3 回目)	陰性
(IBC-07)			S. Typhimurium (TA98 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9)	陽性 1)
	in vivo	小核試験	ICR マウス骨髄細胞 (1 群雌雄各 5 匹)	313、625、1,250 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	陽性 2)

		1	1	T	
代謝物 S12	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
(IBC-08)			S. Typhimurium (TA1537 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9) 25~700 μg/plate(+S9、2 回目)	陽性 3)
	in vivo	小核試験	ICR マウス骨髄細胞 (1 群雌雄各 5 匹)	156、313、625 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	陰性
代謝物 S13 (IBC-09)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
代謝物 S20 (IBC-12)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537株) E. coli (WP2 uvrA株)	313~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
代謝物 S33 (IBC-14)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537株) E. coli (WP2 uvrA株)	313~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
代謝物 S37 (IBC-05) ¹⁾	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	313~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
代謝物 S38 (IBC-15)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	156~5,000 μg/plate(-S9) 313~5,000 μg/plate(+S9)	陰性
代謝物 S40 (IBC-16)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	313~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
代謝物 S51 (IBC-10)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537株) E. coli (WP2 uvrA株)	313~5,000 μg/plate(+/-S9) 156~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性
代謝物 S52 (IBC-11)	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9) 15.6~2,000 μg/plate(-S9、 TA1537 株、3 回目)	陰性
原体混在物 IBC-02	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1537 株) E. coli	156~5,000 μg/mL(+/-S9) 78~5,000 μg/mL(+/-S9)	陰性

2007/11/7 第30回農薬専門調査会幹事会 イミベンコナゾール評価書(案)

			(WP2 uvrA 株)		
			S. Typhimurium (TA1535 株)	156~5,000 μg/mL(+/-S9) 78~5,000 μg/mL(+/-S9)	陽性 4)
	in vivo	小核試験	ICR マウス骨髄細胞 (1 群雌雄各 5 匹)	1,250、2,500、5,000 mg/kg 体 重(単回強制経口投与)	陰性
原体混在物 IBC-03	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537株)	3.13~200 µg/plate(-S9) 15.6~1,000 µg/plate(+S9) 5~50 mg/plate(-S9、TA1537 株、3 回目)	陰性
			E. coli (WP2 uvrA 株)	156~5,000 μg/plate(+/-S9)	
原体混在物 IBC-04	in vitro	復帰突然 変異試験	S. Typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	313~5,000 μg/plate(+/-S9)	陰性

注)+/-S9:代謝活性化系存在下及び非存在下。 $^{1)}$:代謝活性化系存在下で陽性 $^{2)}$:投与後 24 、48 及び 72 時間で測定、48 及び 72 時間で 1 、250 1 25 0 1 において有意差あり。 3 :代謝活性化系存在下で陽性。 4 :代謝活性化系非存在下で陽性。

Ⅲ.食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「イミベンコナゾール」の食品健康影響評価を実施した。

動物体内運命試験の結果、経口投与されたイミベンコナゾールは速やかに吸収及び排泄された。低用量投与群ラットでは投与後 72 時間以内に投与量の 98%以上が糞尿中に排泄され、主な排泄経路は尿であった。組織及び器官への 蓄積性は認められなかった。親化合物は尿では認められず、糞からのみ認められた。主要代謝物として、[ben-14C]イミベンコナゾール投与群では S39 のグリシン抱合体(S40)、[ani-14C]イミベンコナゾール投与群では S12、[tri-14C]イミベンコナゾール投与群では S20 が認められた。主な代謝経路は親化合物の加水分解反応による S1、S3、S10 及び S30 の生成であった。

植物体内運命試験の結果、散布したイミベンコナゾールはぶどう及びりんごの果実内部に容易に移行したが、大豆子実部への移行は殆どなかった。各植物体における主要な分解経路は加水分解及び光分解であった。

イミベンコナゾール、代謝物 S3 及び S10 を分析対象化合物とした作物残留試験の結果、イミベンコナゾール、S3 及び S10 の最高値は、もも(果皮)を除くと、最終散布 14 日後に収穫した茶(荒茶)の 10.4、1.26 及び 0.43 mg/kg であった。

各種毒性試験結果から、イミベンコナゾール投与による影響は主に肝臓及び血液に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。著明な母体毒性が認められる用量を除けば催奇形性は認められなかった。

各種試験結果から、農産物の暴露評価対象物質をイミベンコナゾール(親化合物)、代謝物 S3 及び S10 と設定した。

各試験の無毒性量等は表 18 に示されている。

食品安全委員会農薬専門調査会は、各試験の無毒性量の最小値がマウスを用いた 18 カ月間発がん性試験の 0.98 mg/kg 体重/日であったことから、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.0098 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

ADI 0.0098 mg/kg 体重/日

(ADI 設定根拠資料) 発がん性試験

(動物種)マウス(期間)18 カ月(投与方法)混餌

(無毒性量) 0.984 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

暴露量については、当評価結果を踏まえて暫定基準値の見直しを行う際に

確認することとする。

表 18 各試験における無毒性量等

動物種ラット	試験 90 日間 亜急性 毒性試験	投与量 (mg/kg 体重/日) 0、100、300、1,000 ppm 雄:0、7.2、22.0、72.0 雌:0、8.3、24.9、82.0	無毒性量(mg/kg 体重/日) 1) 農薬抄録 雄:22.0 雌:8.3
	90 日間 亜急性 毒性試験	0、100、300、1,000 ppm 雄:0、7.2、22.0、72.0	雄: 22.0 雌: 8.3
ラット	亜急性 毒性試験	雄:0、7.2、22.0、72.0	-
	毒性試験		
		雌:0、8.3、24.9、82.0	
	00 🗆 📟	1	雌雄:脾ヘモジデリン沈着増加等
	90 日間	0, 100, 300, 1,000 ppm	雄:26.6 雌:33.1
	亜急性	雄:0、8.8、26.6、86.0	
	神経	雌:0、10.5、33.1、102	雌雄:体重増加抑制
	毒性試験		(神経毒性は認められない)
	2年間	0, 25, 100, 500 ppm	雄:3.4 雌:4.0
	慢性毒性/	雄:0、0.85、3.4、17.5	 雌雄:脾褐色色素沈着増加等
	発がん性 併合試験	雌:0、0.95、4.0、19.9	雌雄・膵衛巴巴系が有増加寺 (発がん性は認められない)
	一 开口 武禄	0.20.100.200.555	親動物
		0, 30, 100, 300 ppm	- 雄:2.3 雌:2.6
			дг. 2.0 дд. 2.0
	o ## 4₽		児動物
	2 世代 繁殖試験	雄:0、2.3、7.6、23.2	雄: 23.2 雌: 26.5
	────────────────────────────────────	雌:0、2.6、8.7、26.5	
			親動物:体重増加抑制等
			児動物:毒性所見なし
			(繁殖能に対する影響は認められない)
	発生毒性 発生毒性		母動物: - 胎児 : 60
	大王母任 試験	0,15,60,240	 母動物:体重増加抑制等
	日上V 耐入		胎児:平均胎児重量減少等
			母動物:5 胎児:30
	発生毒性	0 5 20 150	
	試験	0, 3, 30, 130	母動物:体重増加抑制等
マウス	90 日間	0, 30, 100, 600, 2,000 ppm	雄:3.8 雌:4.4
	亜急性	雄: 0, 3.8, 11.8, 73.1, 226	
	毒性試験	雌: 0、4.4、14.3、83.3、305	
		0, 10, 100, 1,000 ppm	-
		雄:0、0.984、10.6、112	雌雄:脾褐色色素沈着増加等
	i 八 海央	雌: 0、1.08、11.0、116	(発がん性は認められない)
			母動物:80 胎児:80
ウサギ			
ウサギ	発生毒性	10, 5, 20, 80	1 8 4 4 4 6 6 7 1 7 1 7 1 7 1
ウサギ	発生毒性 試験	0,5,20,80	母動物、胎児:毒性所見なし
ウサギ		0, 5, 20, 80	(催奇形性は認められない)
ウサギ	試験		
ウサギ		0, 5, 20, 80	(催奇形性は認められない)
マウス	試験 90 日間 亜急性 毒性試験 18 カ月間 発がん性 試験	雄: 0、3.8、11.8、73.1、226 雌: 0、4.4、14.3、83.3、305 0、10、100、1,000 ppm 雄: 0、0.984、10.6、112 雌: 0、1.08、11.0、116	母動物:体重増加抑制等 胎児:骨格奇形等 雄:3.8 雌:4.4 雌雄:赤血球形態異常所見(ハインツ小体 様顆粒)増加 雄:0.984 雌:11.0 雌雄:脾褐色色素沈着増加等 (発がん性は認められない) 母動物:80 胎児:80

2007/11/7 第30回農薬専門調査会幹事会 イミベンコナゾール評価書(案)

動物種	試験	投与量	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾
里儿 190 代里	6人 何失	(mg/kg 体重/日)	農薬抄録
イヌ	90 日間 亜急性 毒性試験	0, 20, 65, 200	雄雌: - 雌雄:肝クッパー細胞内及び骨髄マクロ ファージ内褐色色素沈着
	1 年間 慢性毒性 試験	0, 1.5, 5.0, 15.0	雄:1.5 雌:5.0 雌雄:APTT 短縮等
ADI		ADI	NOAEL: 0.98 SF: 100 ADI: 0.0098
	ADI 設	定根拠資料	マウス 18 カ月間発がん性試験

^{- :}無毒性量を設定できず。

NOAEL:無毒性量 SF:安全係数 ADI:一日摂取許容量 ¹⁾:無毒性量欄には、最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

< 別紙 1:代謝物/分解物等略称 >

記号	略称	化学名
S1	IBC-06	S-(4-クロロベンジル)(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)エタンチオエート
S2		1-(2,4-ジクロロフェニルアミノ)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)エタンチオエート
S3	IBC-01	2,4-ジクロロ-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)アセトアニリド
S5		2-ヒト・ロキシ-4-クロロヘ・ンシ・ル- <i>N</i> -(2,4-シ・クロロフェニル)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアソ・ール-1-イル)チオアセトイミタ・ート
S10	IBC-07	2,4-ジクロロアニリン
S12	IBC-08	2,4-ジクロロ-6-ヒドロキシアニリン
S13	IBC-09	2,4-ジクロロ-6-ヒドロキシアニリド
S15		<i>N</i> -グルコシル-2,4-ジクロロアニリン
S20	IBC-12	(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)酢酸
S21		1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール
S30		(4-クロロフェニル)メタンチオール
S32		4-クロロベンジルメチルスルフォキシド
S33	IBC-14	4-クロロベンジルメチルスルフォン
S34		(4-クロロフェニル)メタンスルフォン酸
S37 1)	IBC-05	ヒ゛ス(4-クロロベンジル)ジスルフィド
S38	IBC-15	4-クロロベンジルアルコール
S39		4-クロロ安息香酸
S40	IBC-16	N-(4-クロロベンゾイル)グリシン
S41		N-(4-クロロベンゾイル)グルタミン酸
S42		4-クロロベンズアルデヒド
S51	IBC-10	(RS)-6-700-2-[4-700-α-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)フェネチル]ベンゾチアゾール
S52	IBC-11	2',4'-ジクロロ-3-(4-クロロフェニル)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピオンアニリド
AT1		6-クロロ-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾ ー ル-1-イル)メチルベンゾチオエート
	IBC-02	(原体混在物)
	IBC-03	(原体混在物)
	IBC-04	(原体混在物)

< 別紙 2: 検査値等略称 >

略称	名称
ACh	アセチルコリン
ai	有効成分量
ALP	アルカリホスファターゼ
APTT	活性化部分トロンボプラスチン時間
BUN	血液尿素窒素
CMC	カルボキシメチルセルロース
C _{max}	最高濃度
Glob	グロブリン
Glu	グルコース(血糖)
GOT	グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (=アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ(AST))
Hb	ヘモグロビン(血色素量)
His	ヒスタミン
Ht	ヘマトクリット値
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
Lym	リンパ球数
MCH	平均赤血球血色素量
MCHC	平均赤血球血色素濃度
MCV	平均赤血球容積
NA	ノルアドレナリン
Neu	好中球数
PCV	赤血球沈積容積
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
RBC	赤血球数
$T_{1/2}$	消失半減期
TAR	総投与(処理)放射能
T.Chol	総コレステロール
T_{max}	最高濃度到達時間
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
WBC	白血球数

<別紙3:作物残留試験成績>

< 別										
作物名 (栽培形態) (分析部位)	試験	使用量 (gai/ha)	回 数 (回)	PHI (日)	残留值(mg/kg)					
	圃場				たべ ソコナゾ ール		S3(IBC-01)		S10(IBC-07)	
実施年度	数		(1=1)		最高値	平均值	最高値	平均值	最高値	平均值
大豆	1			28a	< 0.01	< 0.009	< 0.02	< 0.016	0.038	0.033*
(乾燥子実)	2 2	300^{D}	2	37-42 51-56	<0.01 <0.01	<0.009 <0.009	<0.02 <0.02	0.017* <0.016	$0.05 \\ 0.038$	0.037* 0.028*
2001 年度 大豆				28a	<0.01	<0.009	<0.02	<0.016	< 0.038	<0.026
(乾燥子実)	1 2	100	2	42	< 0.01	<0.009	<0.02	<0.016	<0.03	<0.026
2002年度	2			55-56	< 0.01	< 0.009	< 0.02	< 0.016	< 0.03	0.026*
大豆			_	28a	0.02	0.015	< 0.02	< 0.02	< 0.03	< 0.03
(乾燥子実) 2004年度	1	150	2	42	< 0.01	< 0.01	< 0.02	< 0.02	0.03	0.03*
大豆										
(乾燥子実)	1	200	2	28 ^a 42	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01	<0.02 <0.02	<0.02 <0.02	<0.03 0.03	<0.03 0.03*
2005 年度										
落花生 (乾燥子実)	2	300~	3	14-19 21-26	<0.004 <0.004	<0.004 <0.004	<0.006 <0.006	<0.006 <0.006	<0.011 0.015	<0.011 0.012*
1991 年度	۵	450		30-35	<0.004	<0.004	<0.006	<0.006	< 0.013	< 0.012
落花生		200								
(乾燥子実)	2	300~ 450	3	14 21	<0.004 <0.004	<0.004 <0.004	<0.006 <0.006	<0.006 <0.006	<0.011 <0.011	<0.011 <0.011
1994 年度							101000	10,000	101011	101011
すいか (施設)		240~		1	0.008	0.005*	< 0.006	< 0.006	< 0.011	< 0.011
(果実)	2	300	4	3	0.007	0.005*	<0.006	< 0.006	<0.011	< 0.011
1991 年度				7	0.005	0.004*	<0.006	<0.006	<0.011	<0.011
すいか				1	0.056	0.018*	0.006	0.006*	0.011	0.011*
(施設) (果実)	2	300	4	3	0.063	0.018*	< 0.006	< 0.006	0.011	0.011*
1994 年度				7	0.004	0.004*	< 0.006	< 0.006	0.011	0.011*
メロン				1	0.048	0.016*	0.006	0.006*	0.074	0.039
(果実)	2	450	4	3	0.010	0.006*	0.006	0.006*	0.079	0.038
1991 年度 メロン				7	0.008	0.006*	0.011	0.007*	0.053	0.029
(果実)	2	300	4	1 3	$0.004 \\ 0.004$	$0.004* \\ 0.004*$	<0.006 <0.006	<0.006 <0.006	0.109 0.150	0.076 0.106
1994 年度	~		_	7	0.004	0.004*	< 0.006	< 0.006	0.198	0.128
みかん		300~		30	0.030	0.011*	0.006	0.006*	< 0.011	< 0.011
(果肉) 1991 年度	2	375	3	45 60	0.007 <0.004	0.004* <0.004	<0.006 <0.006	<0.006 <0.006	<0.011 <0.011	<0.011 <0.011
1991 中長 みかん				30	1.11	0.682	0.29	0.148	0.38	0.228
(果皮)	2	300~	3	45	0.50	0.302	0.25	0.148	0.38	0.228
1991 年度		375		60	0.34	0.235	0.11	0.04	0.36	0.208
みかん		225~		30	0.016	0.008*	< 0.006	< 0.006	< 0.011	< 0.011
(果肉) 1994年度	2	300	3	45-47 60	$0.012 \\ 0.005$	$0.006* \\ 0.004*$	<0.006 <0.006	<0.006 <0.006	<0.011 <0.011	<0.011 <0.011
<u> </u>		_		30	0.72	0.635	0.09	0.097	0.33	0.182
(果皮)	2	225~ 300	3	45-47	0.38	0.225	0.09	0.04*	0.30	0.208
1994 年度		300		60	0.28	0.225	0.03	0.025	0.30	0.225
なつみかん	6	225~	0	30	0.009	0.006*	0.006	0.006*	< 0.011	< 0.011
(果肉) 1997年度	2	375	3	45 59-60	$0.011 \\ 0.007$	$0.006* \\ 0.004*$	<0.006 <0.006	<0.006 <0.006	<0.011 <0.011	<0.011 <0.011
なつみかん		007		30	0.57	0.405	0.17	0.082	0.08	0.058
(果皮)	2	225~ 375	3	45	0.58	0.368	0.15	0.08	0.10	0.078
1997 年度		3/3		59-60	0.45	0.225	0.12	0.068*	0.13	0.088

作物名			回 数 (回)	PHI (日)	残留值(mg/kg)						
(栽培形態) (分析部位)		使用量 (gai/ha)			イミベンコナゾール		S3(IBC-01)		S10(IBC-07)		
実施年度	場 数				最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	
なつみかん		225~		30	0.21	0.145	0.06	0.038	0.03	0.03	
(果実全体) 1997 年度	2	375	3	45 59-60	$0.21 \\ 0.16$	0.13 0.08	0.06 0.05	$0.038 \\ 0.035$	0.03 0.05	$0.03 \\ 0.04$	
なつみかん											
(果実全体)	1	300	3	28 ^a 42	$0.286 \\ 0.267$	$0.206 \\ 0.243$	$0.024 \\ 0.026$	$0.021 \\ 0.025$	<0.021 0.021	<0.016 0.016*	
2001年度				42			0.020	0.023	0.021		
ゆず	2	995	9	30	0.056	0.042	< 0.02	< 0.02	0.030	0.022	
(果実) 1996年度	۷	225	3	45 60	$0.031 \\ 0.019$	$0.027 \\ 0.014$	<0.02 <0.02	<0.02 <0.02	0.079 0.071	0.066 0.048	
ゆず											
(果実)	1	300	3	29 ^a 46	$0.026 \\ 0.013$	$0.24 \\ 0.012$	<0.013 <0.013	<0.013 <0.013	0.066 0.030	$0.064 \\ 0.030$	
2001 年度											
りんご (果実)	2	225	3	21 30	$0.150 \\ 0.113$	$0.076 \\ 0.057$	$0.047 \\ 0.036$	$0.027 \\ 0.019$	0.015 0.011	0.012* 0.011*	
1990年度	۵	223	3	45	0.113	0.009*	0.030	0.019	<0.011	< 0.011	
りんご				21	0.134	0.129	0.058	0.046	0.011	0.011*	
(果実)	1	225	3	30	0.084	0.061	0.046	0.031	0.011	0.011*	
1994 年度				45	0.024	0.018	0.021	0.016	< 0.011	< 0.011	
なし (果実)	2	225ª	3	20 ^a -21 29-30	$0.025 \\ 0.019$	$0.021 \\ 0.012$	$0.056 \\ 0.033$	$0.032 \\ 0.025$	<0.011 <0.011	<0.011 <0.011	
1990年度	۵	223ª	ئ ا	44-45	0.013	0.012	0.009	0.008	<0.011	<0.011	
なし				21	0.035	0.029	0.082	0.054	0.011	0.011*	
(果実)	2	225a	3	30-31	0.015	0.01	0.043	0.024	< 0.011	< 0.011	
1994 年度				44-45	0.019	0.01	0.040	0.021	< 0.011	< 0.011	
もも				1	0.007	0.005*	0.131	0.054	< 0.011	< 0.011	
(果肉)	2	600	3	7 14	$0.011 \\ 0.016$	0.006* 0.007*	0.150 0.137	$0.081 \\ 0.054$	<0.011 <0.011	<0.011 <0.011	
1991 年度 もも				20-21	0.018	0.007	0.137	0.034	0.157	0.08	
(果肉)	2	600	3	30	0.005	0.004*	0.113	0.059	0.137	0.03	
1994 年度			-	40-45	0.004	0.004*	0.052	0.032	0.102	0.063	
もも、		222		1	15.4	9.1	1.43	0.632	0.25	0.09*	
(果皮) 1991 年度	2	600	3	7 14	$15.4 \\ 10.6$	8.39 5.122	1.55 1.38	$0.79 \\ 0.685$	$0.30 \\ 0.25$	0.108* 0.09*	
もも				20-21	4.63	2.325	1.32	0.688	0.23	0.03	
(果皮)	2	600	3	30	3.92	2.022	1.52	0.088	0.71	0.382	
1994 年度				40-45	1.14	0.73	0.82	0.428	0.41	0.248	
あんず	2	225~		7	0.503	0.227	0.061	0.033	0.030	0.015*	
(果実) 1997 年度	1 2	450	2	12-14 21	$0.109 \\ 0.343$	0.078 0.163	$0.035 \\ 0.093$	$0.022 \\ 0.044$	0.018 0.030	0.015 0.018	
	~			7	0.802	0.774	0.059	0.044	0.030	0.010	
あんず (果実)	1	450	2	21	0.227	0.220	0.036	0.035	0.025	0.025	
1999 年度	1	100	~	44	0.126	0.124	0.033	0.033	0.046	0.046	
あんず				61 7	0.009 0.462	0.008 0.418	0.008 0.062	0.006	<0.011	<0.011	
(果実)	2	600~	2	13-14	0.402	0.418	0.062	0.048	0.028	0.021	
2001 年度		750		20-21	0.749	0.434	0.134	0.076	0.066	0.042	
うめ 1992 年度	2	225	3	41ª-45	0.292	0.156	0.097	0.040	0.048	0.021*	
うめ 1994 年度	2	225	3	42 ^a -45 58-60	$0.098 \\ 0.039$	0.049 0.018*	0.018 0.009*	0.018 0.008*	0.043 0.020	0.027 0.016*	
うめ	2	450	3	43a-45	0.426	0.172	0.073	0.037	0.213	0.1	
1996 年度				10	2.120		2.3.0				

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験圃	使用量 (gai/ha)	回数(回)	PHI (日)	残留值(mg/kg)					
					イミベンコナゾール		S3(IBC-01)		S10(IBC-07)	
	場 数				最高値	平均值	最高値	平均値	最高値	平均值
ぶどう (大粒種) (露地) 1991 年度	2	225	3	18a-21 30 42-44	0.232 0.117 0.076	0.102* 0.050* 0.034*	0.076 0.041 0.027	0.034* 0.018* 0.014*	<0.011 <0.011 <0.011	<0.011 <0.011 <0.011
ぶどう (大粒種) (露地) 1994 年度	2	225	3	21 30 44	0.509 0.686 0.167	0.337 0.337 0.098	0.106 0.123 0.056	0.073 0.074 0.043	0.036 0.030 0.018	0.019 0.02* 0.013*
ぶどう (大粒種) (施設) 1991 年度	2	150	3	21 30 45	0.391 0.309 0.200	0.34 0.189 0.123	0.058 0.058 0.056	0.044 0.036 0.030	0.013 0.011 0.011	0.012* 0.011* 0.011*
ぶどう (大粒種) (施設) 1994 年度	2	150	3	20 ^a -21 28-29 42-44	0.407 0.270 0.153	0.292 0.201 0.128	0.084 0.058 0.076	0.052 0.048 0.052	0.023 0.015 0.013	0.015 0.013 0.011
ぶどう (小粒種) (露地) 1994 年度	2	225	3	19-20 ^a 28-29 43-44	1.05 0.641 0.251	0.631 0.404 0.193	0.201 0.152 0.114	0.152 0.108 0.07	0.025 0.018 0.011	0.014 0.012 0.011*
ぶどう (小粒種) (施設) 1992 年度	2	225	3	21 30 45 60	2.15 1.86 1.06 0.412	1.465 1.196 0.759 0.222	0.480 0.462 0.287 0.178	0.341 0.301 0.205 0.078	0.038 0.033 0.033 0.013	0.029 0.025 0.02 0.012*
ぶどう (小粒種) (施設) 1993 年度	3	225	3	30 45 60	1.20 0.466 0.117	0.951 0.283 0.018	0.424 0.321 0.122	0.201 0.131 0.047	0.038 0.028 0.013	0.018* 0.017* 0.011*
茶 (荒茶) 1992 年度	2	300	2	14 21	10.4 2.28	8.368 1.998	1.26 0.41	1.032 0.352	0.05 <0.03	0.04* <0.03
茶 (浸出液) 1999年度	2	300	2	14 21	0.20 0.05	0.165 0.032	0.94 0.35	0.755 0.268	0.08 0.05	0.065 0.05*
茶 (荒茶) 1994 年度	2	300	2	14 21	8.94 4.21	6.388 2.292	1.67 0.88	1.058 0.468	0.43 0.36	0.318 0.215
茶 (浸出液) 1994年度	2	300	2	14 21	0.11 0.08	0.08 0.04*	1.37 0.97	0.795 0.452	0.30 0.30	0.232 0.165

注)・使用量欄に D 印は粉剤、それ以外は水和剤を用いた。

[・]農薬の使用方法(希釈倍数、使用時期)が申請された使用方法と異なる場合は、゚印を付した。

[・]一部に定量限界未満を含むデータの平均を計算する場合は、定量限界値を検出したものとして計算し、*印を付した。

[・]全てのデータが定量限界未満の場合は定量限界値の平均に<を付して記載した。

<参照>

- 1. 食品、添加物等の規格基準(昭和34年厚生省告示第370号)の一部を改正する 件(平成17年11月29日付、平成17年厚生労働省告示第499号)
- 2. 農薬抄録イミベンコナゾール(殺菌剤)(平成 19 年 3 月 20 日改訂): 北興化学 株式会社
- 3. 食品健康影響評価について:第 181 回食品安全委員会資料 1-1(URL; http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai181/dai181kai-siryou1-1.pdf)
- 4. 暫定基準を設定した農薬等に係る食品安全基本法第 24 条第 2 項の規定に基づく食品健康影響評価について:第 181 回食品安全委員会資料 1-4(URL; http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai181/dai181kai-siryou1-4.pdf)
- 5. 第 6 回食品安全委員会農薬専門調査会確認評価第三部会会合 (URL;http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kakunin3_dai6/index.html)
- 6. 第 30 回食品安全委員会農薬専門調査会幹事会会合(URL; http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai_dai30/index.html)http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kakunin_dai2/index.html