

（案）

農薬評価書

トリルフルアニド

2008年6月24日

食品安全委員会農薬専門調査会

目 次	頁
○ 審議の経緯	3
○ 食品安全委員会委員名簿	3
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿	3
○ 要 約	5
I. 評価対象農薬の概要	6
1. 用途	6
2. 有効成分の一般名	6
3. 化学名	6
4. 分子式	6
5. 分子量	6
6. 構造式	6
7. 開発の経緯	6
II. 安全性に係る試験の概要	7
1. 動物体内運命試験	7
(1) 血中濃度推移（ラット）	7
(2) 排泄（ラット）	7
(3) 胆汁中排泄（ラット）	8
(4) 体内分布（ラット）	8
(5) 代謝物同定・定量（ラット）	9
(6) 畜産動物における動物体内運命試験	9
① ヤギ	9
② ニワトリ	10
2. 植物体内運命試験	10
3. 土壌中運命試験	11
(1) 好氣的土壌中運命試験	11
(2) 好氣的湛水土壌中運命試験	11
(3) 土壌中光分解試験	11
(4) 土壌吸着試験	12
(5) 土壌浸透性試験	12
4. 水中運命試験	12
(1) 加水分解試験	12
(2) 水中光分解試験	12
5. 土壌残留試験	12
6. 作物残留試験	13
7. 一般薬理試験	13

8. 急性毒性試験	13
(1) 急性毒性試験	13
(2) 急性神経毒性試験	14
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	15
10. 亜急性毒性試験	15
(1) 90日間亜急性毒性試験（ラット）	16
(2) 90日間亜急性毒性試験（イヌ）	16
(3) 90日間亜急性神経毒性試験（ラット）	16
(4) 21日間亜急性経皮毒性試験（ウサギ）	17
(5) 5日間亜急性吸入毒性試験（ラット）	17
(6) 28日間亜急性吸入毒性試験（ラット）①	18
(7) 28日間亜急性吸入毒性試験（ラット）②	19
＜参考＞90日間亜急性毒性試験（ラット）	19
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	19
(1) 1年間慢性毒性試験（イヌ）①	19
(2) 1年間慢性毒性試験（イヌ）②	20
(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）①	20
(4) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）②	20
(5) 2年間発がん性試験（マウス）	21
12. 生殖発生毒性試験	22
(1) 2世代繁殖試験（ラット）①	22
(2) 2世代繁殖試験（ラット）②	23
(3) 2世代繁殖試験（ラット）③	23
(4) 2世代繁殖試験（ラット）④	24
(5) 発生毒性試験（ラット）①	25
(6) 発生毒性試験（ラット）②	25
(7) 発生毒性試験（ウサギ）	25
13. 遺伝毒性試験	26
Ⅲ. 食品健康影響評価	28
・別紙1：代謝物/分解物及び原体混在物略称	34
・別紙2：検査値等略称	35
・参照	36

＜審議の経緯＞

2005年 11月 29日 残留農薬基準告示（参照1）
2007年 6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0605010号）、
関係書類の接受（参照2～7）
2007年 6月 7日 第193回食品安全委員会（要請事項説明）（参照8）
2008年 3月 7日 第12回農薬専門調査会確認評価第二部会（参照9）
2008年 5月 20日 インポートトレランス申請（とうがらし）
2008年 6月 2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
について追加要請（厚生労働省発食安第0602002号）（参
照10、11）
2008年 6月 3日 関係書類の接受
2008年 6月 5日 第241回食品安全委員会（要請事項説明）（参照12）
2008年 6月 24日 第40回農薬専門調査会幹事会（参照13）

＜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

＜食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿＞

（2008年3月31日まで）

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**	根岸友恵
石井康雄	高木篤也	平塚 明
泉 啓介	玉井郁巳	藤本成明
上路雅子	田村廣人	細川正清
臼井健二	津田修治	松本清司
江馬 眞	津田洋幸	柳井徳磨
大澤貫寿	出川雅邦	山崎浩史
太田敏博	長尾哲二	山手丈至
大谷 浩	中澤憲一	與語靖洋
小澤正吾	納屋聖人	吉田 緑

小林裕子

成瀬一郎*

若栗 忍

* : 2007 年 6 月 30 日まで

** : 2007 年 7 月 1 日から

(2008 年 4 月 1 日から)

鈴木勝士（座長）

佐々木有

根本信雄

林 真（座長代理）

代田眞理子

平塚 明

相磯成敏

高木篤也

藤本成明

赤池昭紀

玉井郁巳

細川正清

石井康雄

田村廣人

堀本政夫

泉 啓介

津田修治

松本清司

今井田克己

津田洋幸

本間正充

上路雅子

長尾哲二

柳井徳磨

臼井健二

中澤憲一

山崎浩史

太田敏博

永田 清

山手丈至

大谷 浩

納屋聖人

與語靖洋

小澤正吾

西川秋佳

吉田 緑

川合是彰

布柴達男

若栗 忍

小林裕子

根岸友恵

要 約

フェニルスルファミド系殺菌剤である「トリルフルアニド」（CAS No.731-27-1）について、各種評価書（JMPR レポート、EPA レポート、EU レポート）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、ヤギ及びニワトリ）、植物体内運命（りんご、ぶどう、いちご及びレタス）、土壌中運命、水中運命、急性毒性（マウス、ラット、ウサギ、モルモット、ネコ及びヒツジ）、亜急性毒性（ラット及びイヌ）、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、トリルフルアニド投与による影響は主に骨、歯、腎臓及び肝臓に認められた。繁殖能に対する影響、催奇形性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。

発がん性試験において、ラットで甲状腺ろ胞細胞腫瘍が認められたが、遺伝毒性試験において *in vivo* の試験ではすべて陰性の結果が得られており、ラットにおける甲状腺腫瘍発生機序は遺伝毒性メカニズムとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することが可能であると考えられた。

各試験で得られた無毒性量の最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の3.6 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0.036 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

I. 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：トリルフルアニド

英名：tolylfluamid (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：*N*-ジクロロフルオロメチルチオ-*N,N*-ジメチル-*N-p*-トリルスルファミド

英名：*N*-dichlorofluoromethylthio-*N,N*-dimethyl-*N-p*-tolylsulfamide

CAS (No.731-27-1)

和名：1,1-ジクロロ-*N*-[(ジメチルアミノ)スルフォニル]-1-フルオロ-*N*-(4-メチルフェニル)メタンسルフェンアミド

英名：1,1-dichloro-*N*-[(dimethylamino)sulfonyl]-1-fluoro-*N*-(4-methylphenyl)methanesulfenamide

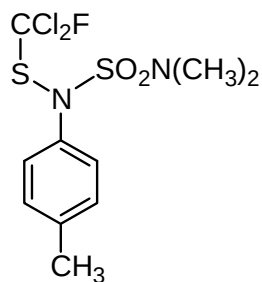
4. 分子式

C₁₀H₁₃Cl₂FN₂O₂S₂

5. 分子量

347.3

6. 構造式



7. 開発の経緯

トリルフルアニドは、バイエル AG 社によって開発されたフェニルスルファミド系殺菌剤であり、多くの種類の真菌に対し殺菌作用を示す。SH 基酵素阻害剤として、菌のさまざまな代謝を阻害することによって殺菌作用を示す。

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他、とうがらし等へのインポートトレランス申請がなされている。

II. 安全性に係る試験の概要

JMPR レポート（2002 年）、米国 EPA レポート（2002 年）及び EU レポート（2005、2004 年）を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。（参照 2～6）

各種運命試験（II. 1～3）は、トリルフルアニドのジクロロフルオロメチル基の炭素を ^{14}C で標識したもの（[dic- ^{14}C]トリルフルアニド）及びフェニル環の炭素を均一に ^{14}C で標識したもの（[phe- ^{14}C]トリルフルアニド）を用いて実施された。また、標識位置が不明の場合は ^{14}C -トリルフルアニドと表記した。放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合トリルフルアニドに換算した。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）血中濃度推移（ラット）

Wistar ラットに[phe- ^{14}C]トリルフルアニドまたは[dic- ^{14}C]トリルフルアニドを単回経口投与し、血中濃度推移について検討された。

Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe- ^{14}C]トリルフルアニドを 2 または 100 mg/kg 体重で単回経口投与した場合、血漿中放射能濃度は投与 1 時間後に最高濃度（ $C_{\max}$ ）に達し、投与 24 時間後には、2 mg/kg 体重投与群では $C_{\max}$ の 1/100、100 mg/kg 体重投与群では $C_{\max}$ の 1/10 に減少した。

Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe- ^{14}C]トリルフルアニドを 2 または 20 mg/kg 体重で投与した場合、血漿中放射能濃度は投与 1.5 時間後に $C_{\max}$ に達した。

Wistar ラット（雄、匹数不明）に[dic- ^{14}C]トリルフルアニドを 5 mg/kg 体重で投与した場合、血漿中放射能濃度は投与 1.5 時間後に $C_{\max}$ （1.5 $\mu\text{g/g}$ ）に達した。消失は二相性を示し、消失半減期（ $T_{1/2}$ ）は、投与後 6～8 時間（ α 相）においては 2～3 時間であったが、その後の 3 日間（ β 相）では $T_{1/2}$ は 40 時間であった。（参照 2、3、4）

（2）排泄（ラット）

Wistar ラットに[phe- ^{14}C]トリルフルアニドまたは[dic- ^{14}C]トリルフルアニドを経口投与して、排泄試験が実施された。

Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe- ^{14}C]トリルフルアニドを 2 または 100 mg/kg 体重で単回経口投与し、また[phe- ^{14}C]トリルフルアニドを 2 mg/kg 体重で反復経口投与（非標識体を 14 日間投与後、15 日目に標識体を単回投与）した。吸収及び排泄に投与量、投与方法、性別による差は認められず、投与後 48 時間以内に総投与放射能（TAR）の 86～100 %が排泄された。主要排泄経路は尿中であり、投与後 48 時間に尿中に 56～80%TAR、糞中に 12～36%TAR が排泄された。

Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを 2 または 20 mg/kg 体重で単回経口投与し、また、[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを 2 mg/kg 体重で反復経口投与（非標識体を 14 日間投与後、15 日目に標識体を単回投与）した。投与後 48 時間に、尿中に 75～80%TAR が、糞中に 14～25%TAR が、呼気中に 0.06%TAR が排泄された。

Wistar ラット（雄、匹数不明）に[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを 0.1、5 または 20 mg/kg 体重で投与した。投与後 48 時間に尿中に 50～60%TAR が、糞中に 20～30%TAR が排泄された。（参照 2、3、4、5）

（3）胆汁中排泄（ラット）

胆管カニューレを挿入した Wistar ラット（雄、匹数不明）に[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを 0.5 mg/kg 体重で十二指腸内投与して、胆汁中排泄試験が実施され、約 6%TAR が胆汁中に排泄された。

また、胆管カニューレを挿入した Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを経口投与（投与量不明）して胆汁中排泄試験が実施され、総排泄放射能の 14%が胆汁中に排泄された。（参照 2）

（4）体内分布（ラット）

Wistar ラットに[phe-¹⁴C]トリルフルアニドまたは[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを経口投与して、体内分布試験が実施された。

Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを 100 mg/kg 体重で単回経口投与した。投与 48 時間後の組織中の放射能濃度は低く、また組織、器官への分布には性差が認められ、雌では赤血球、腎、脳及び皮膚で、雄では甲状腺で放射能濃度が高かった。

Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを 2 または 20 mg/kg 体重で単回経口投与し、また[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを 2 mg/kg 体重で反復経口投与（非標識体を 14 日間投与後、15 日目に標識体を単回投与）した。総残留放射能は 0.07～2%TAR であり、肝及び腎で放射能濃度が高く（平均残留濃度の 3～7 倍）、腎周囲脂肪、脳、性腺及び甲状腺で放射能濃度が低かった（平均残留濃度の 3～9 分の 1）。

Wistar ラット（雄、匹数不明）に[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを 5 mg/kg 体重で投与した。残留放射能は、投与 8 時間後には 6%TAR（消化管を除く）、48 時間後には 2%TAR、6 日後には 1%TAR、12 日後には 0.5%TAR であった。残留濃度が最も高かったのは甲状腺であり、投与 1 日後に 5 µg/g、10 日後に 1 µg/g であった。

いずれも、放射能は速やかに排泄され、組織への蓄積は認められなかった。

（参照 2、3、4、5）

（５）代謝物同定・定量（ラット）

Wistar ラットに[phe-¹⁴C]トリルフルアニドまたは[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを経口または静脈内投与して、代謝物同定・定量試験が実施された。

Wistar ラット（雌雄、匹数不明）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを2または100 mg/kg 体重で単回経口投与し、また[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを2 mg/kg 体重で反復経口投与（非標識体を14日間投与後、15日目に標識体を単回投与）した。尿中に雌雄共通して存在した主要代謝物は、RNH0166及びRNH0416で、それぞれ総残留放射能（TRR）の68%及び5%存在した。また2種の未同定化合物が2.3%TRR存在した。糞中の場合は、2 mg/kg 体重投与群（単回及び反復経口投与）では、主成分は代謝物DMST及びRNH0166であったが、100 mg/kg 体重投与群ではトリルフルアニドが56%TRR存在し、代謝物DMST及びRNH0166は合計で20%TRRであった。また、ごく少量のRNH0416も存在した。

Wistar ラット（雄、匹数不明）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを20 mg/kg 体重で単回経口投与した場合、代謝物RNH0166が、尿中では90%TRR、糞中では70%TRR存在した。この他に、少量の代謝物（6%TRR）が存在したが、同定されなかった。

Wistar ラット（雄、匹数不明）に[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを5または10 mg/kg 体重で、単回経口または静脈内投与した。尿中の主要代謝物は代謝物TTCAであり、経口投与群の尿中では50～63%TRR、静脈投与8時間後の尿中では74%TRR存在した。尿中に親化合物は存在しなかった。

トリルフルアニドのラットにおける主要代謝経路は、*S*-ジクロロフルオロメチル基の脱離によるDMSTの生成に続き、RNH0166が生成され、RNH0166は脱メチル化され、少量代謝物RNH0146を生じるものと考えられた。また、[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを用いた試験より、側鎖の開裂によってTCAAが生成される代謝経路も存在すると考えられた。（参照2、3、4、5）

（６）畜産動物における動物体内運命試験

① ヤギ

泌乳期ヤギ（1頭、品種不明）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを10 mg/kg体重で3日間強制経口投与し、ヤギにおける動物体内運命試験が実施された。

血漿中放射能濃度は投与50分後にC_{max}（2.2 µg/mL）に達した。T_{1/2}は、投与後6時間までは1.6時間、それ以降は9.1時間と、二相性の減衰を示した。排泄は、尿中に49%TAR、糞中に10%TAR排泄され、乳汁中に存在した放射能は0.24%TARであった。初回投与50時間後（最終投与2時間後）の各組織中濃度は、腎（37.0 µg/g）及び肝（20 µg/g）で高く、脂肪（1.5 µg/g）及び筋肉（0.53 µg/g）では低かった。

腎、肝、脂肪、筋肉、乳汁及び尿中に親化合物は存在せず、すべての試料中に存在した主要代謝物は、WAK6426（DMSTのグリシン抱合体）及びRNH0416

のグリシン抱合体であり、脂肪においてはDMSTも存在した。その他4種の少量の代謝物が同定された。（参照2、3、5）

② ニワトリ

白色レグホン種ニワトリ（一群雌5羽）に[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを5 mg/kg 体重で単回または3日間、強制経口投与し、ニワトリにおける動物体内運命試験が実施された。

単回投与群では、投与3時間後に血漿中放射能濃度がC_{max}（0.52 µg/mL）に達し、投与24時間後には0.018 µg/mLであった。血漿中T_{1/2}は、投与後6時間では1時間、それ以降では12時間と、二相性の減衰を示した。

3日間投与群の、初回投与56時間後（最終投与8時間後）までに、84%TARの放射能が尿及び糞中に排泄された。卵中の放射能は0.01%TAR未満であった。初回投与56時間後の各組織中放射能濃度は、腎（0.47 µg/g）及び肝（0.23 µg/g）で高く、卵、卵巣、皮膚、筋肉及び脂肪では0.019～0.048 µg/gであった。

筋肉、卵、肝における主要代謝物はRNH0416であった。卵にはWAK6426が存在したが、他の組織には存在しなかった。脂肪ではDMSTが主要代謝物（66%TRR）であったが、卵及び筋でも少量存在した。

ヤギ及びニワトリにおけるトリルフルアニドの代謝経路は、トリルフルアニドの加水分解によってDMSTが生成され、DMSTがさらに水酸化、脱メチル化、酸化及び抱合化を受けるものと考えられた。（参照2、5）

2. 植物体内運命試験

¹⁴C-トリルフルアニド（2種類）を用い、りんご、ぶどう、いちご及びレタスにおける植物体内運命試験が実施された。

いずれの作物においても、放射性物質は、主として作物の果実あるいは葉の表面に存在した。りんご、いちご及びレタスでは残留放射能の大部分（>65%TRR）が親化合物であり、主要代謝物のDMSTは最大で15%TRR存在した。散布14日後に収穫したいちごの果実と葉の洗浄液の残留放射能は、親化合物が63%TRR、DMSTが6.2%TRR、WAK5818が0.8%TRR及びWAK6550が1.0%TRRであった。果実中の残留放射能は、親化合物が2.7%TRR、DMSTが8.7%TRR、WAK5818が2.1%TRR及びWAK6550が5.6%TRRであった。

ぶどうの残留放射能は、散布直後の4.0 mg/kgから収穫時には1.83 mg/kgまで減少した。収穫時におけるぶどうの主要な放射性成分は、トリルフルアニド（13%TRR）の他、代謝物WAK6550（46%TRR）及びWAK6676（13%TRR）が存在した。

植物におけるトリルフルアニドの代謝経路は、トリルフルアニドからジクロロスルフェニル側鎖の脱離によるDMSTの生成、さらにDMSTの4-メチル基及びフェニル環の水酸化とそれに伴う糖による抱合化であると考えられた。

（参照 3、5、6）

3. 土壤中運命試験

（1）好氣的土壤中運命試験

[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを4種類の土壤に、[dic-¹⁴C]トリルフルアニドを2種類の土壤(pH: 5.5~7.5; 粘土含量: 8.3~13.2%; 有機質炭素含量: 0.9~2.5%)に添加し、22℃、暗所で65~100日間の好氣的土壤中運命試験が実施された。

[phe-¹⁴C]トリルフルアニド添加区では、試験終了時にはCO₂生成量が24.7~40.0%TARであり、土壤に結合した放射能は56.0~72.3%TARであった。[dic-¹⁴C]トリルフルアニド添加区では試験終了時（試験開始65日後）のCO₂生成量が64.8~76.7%TARであり、土壤に結合した放射能は7~23%TARであった。土壤に結合した放射能は、フミン酸画分（39~44%）、フルボ酸画分（35~37.5%）及びフミン画分（20~21%）に分画された。さらに、99日後の非抽出画分の50%は、結合型DMSTであった。

[phe-¹⁴C]トリルフルアニド添加区では、揮発性のジクロロフルオロメタンスルフェン酸の遊離による分解物DMSTが試験開始1日後に最大73.7%TAR存在したが、試験終了時（99日後）にはDMSTは0.6~2.8%TARに減少した。その他10%TARを超える分解物は存在しなかった。（参照 5）

（2）好氣的湛水土壤中運命試験

[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを5種類の水/底質系に処理し、20~22℃で7日（2種類の水/底質系）または120日間（3種類の水/底質系）インキュベートする好氣的湛水土壤中運命試験が実施された。底質のpHは、5.4~7.4であり、水のpHは、7.4~8.0であった。

水相のトリルフルアニドは3日以内に完全に消失し、推定半減期(DT_{50(20℃)})は1.4~6.0時間、底質での推定半減期(DT_{50(20℃)})は2.6~4.8時間、水/底質系における推定半減期(DT_{50(20℃)})は1.5~5.0時間であった。水相と底質の主要分解物としてDMSTが検出され、水相では試験開始24時間後に最大値66.0~72.2%TAR、底質では試験開始7日後に最大値39.3~41.3%TAR存在した。DMSTの水相における推定半減期(DT_{50(20℃)})は20.6~88.7日、底質における推定半減期(DT_{50(20℃)})は39.7日~365日以上、水/底質系における推定半減期(DT_{50(20℃)})は51.0~89.6日であった。

試験開始120日後にはCO₂が14.5~32.7%TAR生成した。試験開始120日後の非抽出性放射能は24.2~40.1%TARであった。（参照 5）

（3）土壤中光分解試験

[phe-¹⁴C]トリルフルアニドを用いて、土壤中光分解試験が実施された。（試験条件不明）

試験開始 18 日後には、2.8%**TAR** が CO_2 にまで無機化され、非抽出性放射能は 39.3%**TAR** であった。

分解物としては、**DMST** が試験開始 3 日後に最大値 50.8%**TAR** となり、試験開始 18 日後には 20.2%**TAR** となった。また **RNH0166** が試験開始 18 日後に最大 10.6%**TAR** となった。（参照 5）

（４）土壌吸着試験

トリルフルアニドの有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は 2,200 であり、土壌中の移動性は低いと考えられた。

また、**DMST** の有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は 56.1～118、脱着係数 K_{doc} は 110～311 であり、土壌中の移動性は中程度もしくは高いと考えられた。（参照 5）

（５）土壌浸透性試験

土壌浸透性試験が実施された（試験条件不明）。浸透水中の親化合物は、0.1%**TAR** 未満であり、主要分解物は、**DMST** が 1.1%**TAR**、**RNH0166** が 0.9%**TAR**、未同定分解物が 3%**TAR** であった。（参照 5）

4. 水中運命試験

（１）加水分解試験

トリルフルアニドを pH 4、pH 7 及び pH 9 の各滅菌緩衝液（組成不明）に添加（濃度不明）し、加水分解試験が実施された。

トリルフルアニドの推定半減期は非常に短く、pH 9（20℃）では算出できなかった。pH 7（20℃）では 42.5 時間、pH 4（30℃）では 5.6 日と算出された。pH 4 の、22℃条件下に換算した推定半減期は 12 日であった。

分解物 **DMST** の加水分解試験においては、pH 4、7 及び 9 いずれにおいても安定であり、55℃の条件下で、推定半減期は 1 年以上と算出された。（参照 5）

（２）水中光分解試験

トリルフルアニドは波長 290 nm 以上の光を吸収しないため光分解に対し安定であった。

分解物 **DMST** について、北緯 30 度に換算した推定半減期は 56 日であった。
（参照 5）

5. 土壌残留試験

[$\text{phe-}^{14}\text{C}$]トリルフルアニド添加区における結果から、推定半減期を算出した。トリルフルアニドの推定半減期($\text{DT}_{50(20^\circ\text{C})}$)は 0.5～2.6 日、分解物 **DMST** の推定半減期($\text{DT}_{50(22^\circ\text{C})}$)は 1.3～6.7 日と算出された。（参照 5）

6. 作物残留試験

国内における作物残留試験成績は提出されていない。

インポートトレランス申請されているとうがらしを用いて、トリルフルアニド及び代謝物 DMST を分析対象化合物とした作物残留試験が、韓国において実施された。

結果は表 1 に示されている。

トリルフルアニド及び代謝物 DMST の最高値は、最終散布 1 日後に収穫したとうがらし（葉）で、それぞれ 17.4 mg/kg 及び 5.14 mg/kg であった。（参照 10）

表 1 作物残留試験成績

作物名 分析部位 実施年	例 数	剤型	回 数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)					
					トリルフルアニド		DMST		合計	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
とうがらし (果実) 2000年	3	WP	3	1	1.10	1.09	1.85	1.70	2.94	2.80
				3	1.19	1.17	1.47	1.41	2.64	2.60
				5	1.46	1.44	1.09	1.04	2.53	2.49
				7	0.62	0.61	0.94	0.81	1.56	1.44
とうがらし (葉) 2000年	3	WP	3	1	17.4	16.9	5.14	5.05	22.4	21.9
				3	15.9	15.5	5.04	4.70	20.9	20.4
				5	17.0	14.8	5.02	4.76	21.3	19.5
				7	10.7	10.3	4.60	4.57	15.3	14.9

注) WP：水和剤

・散布量は、50%水和剤を 500 倍希釈し、薬液が流れるまで十分に散布した。

7. 一般薬理試験

一般薬理試験については、参照した資料に記載がなかった。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

トリルフルアニド、代謝物 DMST、TTCA、WAK5818、WAK6550、WAK6676 及び WAK6698 の急性毒性試験が実施された。結果は表 2 及び表 3 に示されている。トリルフルアニドの吸入毒性試験では、用いた検体の粒子の大きさによって毒性が異なり、粒子サイズの大きい検体を用いた試験では、毒性が低かった。（参照 2、3、5）

表 2 急性毒性試験結果概要（トリルフルアニド）

投与 経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状 ¹⁾
		雄	雌	
経口	Wistar ラット	>5,000		非特異的行動障害、運動量低下

	Wistar ラット	>5,000		
経皮	Wistar ラット	>5,000		
吸入		LC ₅₀ (mg/L)		
	Wistar ラット ¹⁾	0.20	0.16	重度の呼吸困難、呼吸音、鼻部からの分泌物、チアノーゼ、死亡動物で呼吸器に形態異常
	Wistar ラット ²⁾	>1		重度の呼吸困難、呼吸音、鼻部からの分泌物、チアノーゼ、死亡動物で呼吸器に形態異常
	Wistar ラット ³⁾	0.38		

斜線：試験実施せず 空欄：資料に記載なし

1)粒子直径 2.1～2.5 μm

2)粒子直径 16.8～19.8 μm

3)粒子直径 3.81～3.95 μm

表3 急性毒性試験結果概要（代謝物）

投与経路	検体	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
経口	DMST	Wistar ラット	6,100	1,600	
	TTCA		>1,000	>1,000	
	WAK5818	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	よろめき歩行、呼吸困難、活動性及び反応性の低下、眼瞼下垂。死亡例なし。
	WAK6550	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
	WAK6676	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	活動性及び反応性の一時的低下。死亡例なし
	WAK6698	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	よろめき歩行、運動性の低下、呼吸困難。死亡例なし
経皮	DMST	Wistar ラット	>5,000		
吸入	DMST	Wistar ラット	LC ₅₀ (mg/L)		
			>0.16		

空欄：資料に記載なし

（2）急性神経毒性試験

Wistar ラット（一群雌雄各 12 匹）を用いた強制経口（原体：0、500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重、雌のみ 50 及び 150mg/kg 体重投与群も設定、溶媒：2% クレモホア EL 水溶液）投与による急性神経毒性試験が実施された。

雄では、検体投与の影響は認められなかった。

2,000 mg/kg 体重投与群雌で、立毛、活動性の低下、歩行異常が認められた。500 mg/kg 体重以上投与群雌で、用量相関性に体温低下が認められ、150 mg/kg 体重以上投与群雌で、後肢での起立の減少、運動量及び自発運動量の低下が認められた。雌に認められたこれらの変化は、神経毒性影響ではなく、一般毒性影響と考えられた。

本試験において、雄では検体投与の影響は認められず、雌では 150 mg/kg 体重以上投与群で、後肢での起立の減少等が認められたので、無毒性量は雄で 2,000 mg/kg 体重、雌で 50 mg/kg 体重であると考えられた。神経毒性は認められなかった。（参照 2、3、4）

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

ウサギを用いた皮膚刺激性試験及び眼刺激性試験、モルモットを用いた皮膚感作性試験、マウスを用いた皮膚感作性試験が実施された。結果は表 4 に示されている。

また、代謝物 DMST に関して、NZW ウサギを用いた皮膚刺激性試験、眼刺激性試験が実施された。DMST は皮膚に対し刺激性はなかったが、眼に対しては軽度の刺激性を示した。（参照 2）

表 4 皮膚刺激性試験、眼刺激性試験及び皮膚感作性試験試験結果概要（原体）

試験の種類	動物種、性別	結果
皮膚刺激性（24 時間）	NZW ウサギ、雌雄	刺激性なし
皮膚刺激性（4 時間）	NZW ウサギ	刺激性なし
皮膚刺激性（4 時間）	NZW ウサギ	重度の刺激性
皮膚刺激性（4 時間）*	NZW ウサギ	刺激性なし
眼刺激性	NZW ウサギ、雌雄	重度の刺激性
眼刺激性	NZW ウサギ	高度の刺激性
眼刺激性	NZW ウサギ	中等度の刺激性
眼刺激性*	NZW ウサギ	刺激性なし
皮膚感作性 （Maximization 法）	Pirbright モルモット、雄	感作性あり
皮膚感作性 （Buehler 法）	DHPW モルモット、雄	感作性なし
皮膚感作性 （Kleca open epicutaneous 法）	DHPW モルモット、雄	感作性あり
皮膚感作性 （局所リンパ節法）	NMRI マウス、雌	感作性のある可能性がある
皮膚感作性 （局所リンパ節法）	NMRI マウス、雌	感作性あり

*：検体としてトリルフルアニド 1%水溶液を使用

10. 亜急性毒性試験

（１）90日間亜急性毒性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、300、1,650 及び 9,000 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。0 及び 9,000 ppm 投与群は回復群を設け、4 週間の回復期間を設定した。

各投与群に認められた毒性所見は表 5 に示されている。

9,000 ppm 投与群雌雄で T.Chol 増加が認められ、肝機能の変化と関連したものと考えられた。

肝に関連した酵素の変化、甲状腺に関連したホルモン濃度等の変化及び肝比重量¹の変化は、回復期間後には回復した。しかし、T4 結合能のみ、9,000 ppm 投与群雄で回復期間後も対照群より高かった。

本試験において、1,650 ppm 以上投与群雄及び 9,000 ppm 投与群雌で、T4 結合能低下等が認められたので、無毒性量は雄で 300 ppm（20 mg/kg 体重/日）、雌で 1,650 ppm（130 mg/kg 体重/日）であると考えられた（参照 2、3、4）

表 5 90 日間亜急性毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
9,000 ppm	・ 体重増加抑制（軽度）、食餌効率低下 ・ T.Chol 増加 ・ 肝比重量増加 ・ GLDH 増加 ・ T4 減少、TSH 増加	・ 体重増加抑制（軽度）、食餌効率低下 ・ T.Chol 増加 ・ T4 減少、TSH 増加 ・ T4 結合能低下
1,650 ppm 以上	・ T3 減少、T4 結合能低下	1,650ppm 以下毒性所見なし
300 ppm	毒性所見なし	

（２）90日間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いた混餌（原体：0、330、1,000 及び 3,000 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

3,000 ppm 投与群では粗毛化、活動低下、衰弱が認められた。同群雌雄とも体重増加抑制、摂餌量減少、ALP 増加が認められた。また同群では肝重量増加、肝細胞の PAS 染色性の増加（肝細胞グリコーゲンの増加）が認められた。3,000 ppm 投与群では腎、脾、甲状腺及び副腎重量増加が認められたが、用量相関性が認められなかった。

本試験における無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm（雄：31 mg/kg 体重/日、雌：32 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2～5）

（３）90日間亜急性神経毒性試験（ラット）

¹ 体重比重量を比重量という（以下同じ）

Wistar ラット（一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、300、1,650 及び 9,000 ppm）投与による 90 日間亜急性神経毒性試験が実施された。

検体投与に関連した死亡、臨床症状、行動の変化は認められず、機能観察総合評価（FOB）においても、投与の影響は認められなかった。

9,000 ppm 投与群雌雄で摂餌量及び飲水量の増加が、同群雄で体重増加抑制が、1,650 ppm 以上投与群雌で体重増加抑制が認められた。

本試験における一般毒性の無毒性量は、雄で 1,650 ppm (110 mg/kg 体重/日)、雌で 300 ppm (130 mg/kg 体重/日) であると考えられた。神経毒性は認められなかった。（参照 2～5）

（４）21 日間亜急性経皮毒性試験（ウサギ）

NZW ウサギ（一群雌雄各 5 匹）を用いた経皮（原体：0、1、30 及び 300 mg/kg 体重/日、6 時間/日）投与による 21 日間亜急性経皮毒性試験が実施された。0 及び 300 mg/kg 体重/日投与群は別に回復群を設け、21 日間の投与後の 28 日間を回復期間とした。

検体投与に関連した全身的な影響は、300 mg/kg 体重/日投与群でも認められなかった。300 mg/kg 体重/日投与群で投与部位において痂皮、創傷が、同群雄で皮膚の肥厚化が、1 mg/kg 体重/日投与群以上雌雄で、皮膚の発赤、紅斑、病理組織学的変化（炎症細胞浸潤、浸潤、棘細胞症、過角化症）が、同群雌で皮膚の肥厚化が認められた。

本試験において、全身的な影響に関する無毒性量は雌雄とも 300 mg/kg 体重/日と考えられた。皮膚に関する無毒性量は設定できなかった。（参照 2、5）

（５）5 日間亜急性吸入毒性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄 10 匹）を用いた吸入（原体：0、0.0016、0.014 及び 0.12 mg/L、平均粒子直径：1.6～2.6 μ m、鼻のみ 6 時間/日暴露）投与による 5 日間亜急性吸入毒性試験が実施された。

0.12 mg/L 投与群の雄 6 例及び雌 9 例が、3 回目の暴露までに死亡したため、この投与量での試験は中止した。同群では臨床症状として、呼吸緩徐、重篤な呼吸困難、チアノーゼ、漿液性あるいは血液用分泌物、流涎、活動性の低下、立毛、虚脱、振戦、歩行困難等が認められた。これらの臨床症状は投与中断後 8 日間で回復した。また同群では体重増加抑制、低体温が雌雄で認められた。0.014mg/kg 体重/日以下投与群では、死亡例及び臨床症状は認められなかった。

死亡例においては、肺の暗赤色化、スポンジ状化、気管内の白色泡沫状物質の存在、肝の蒼白化、肝小葉像明瞭化、胸腺の赤色域の出現 (red areas were found in the thymus) が認められた。

0.014 mg/L 投与群雌で肝絶対重量の減少が、0.0016 mg/L 以上投与群雄で、肝絶対及び比重量減少が認められた。

本試験において、0.0016 mg/L 以上投与群雄で肝絶対及び比重量の減少が、0.014 mg/L 投与群雌で肝絶対重量の減少が認められたので、無毒性量は雄で 0.0016 mg/L 未満、雌で 0.0016 mg/L であると考えられた。（参照 2）

（6）28 日間亜急性吸入毒性試験（ラット）①

Wistar ラット（一群雌雄 10 匹）を用いた吸入（原体：0、0.0002、0.0015、0.0098 及び 0.05 mg/L、平均粒子直径：1.6～2.6 μm 、鼻のみ 6 時間/日、5 日/週暴露）投与による 28 日間亜急性吸入毒性試験が実施された。0.0098 mg/L 投与群は回復群（一群雌雄各 5 匹）を設け、5 週間の回復期間を設定した。

各投与群に認められた毒性所見は表 6 に示されている。

0.05 mg/L 投与群では、雌雄とも試験開始 13 日後までに 12 例が死亡したため、14 日に生存個体もすべてと殺した。

0.0098 mg/L 投与群で認められた臨床症状及び体重増加抑制は、回復期間終了時には回復した。同群では鼻腔の前領域で過角化症が認められたが、試験終了には回復した。

本試験において、0.0098 mg/L 以上投与群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 0.0015 mg/L であると考えられた。（参照 2）

表 6 28 日間亜急性吸入毒性試験（ラット）①で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
0.05 mg/L	・死亡（5 例） ・重度の呼吸困難、チアノーゼ、眼の赤色痂皮、運動性の低下、行動の鈍重化、虚脱、毛繕いの減少、立毛 ・MCV 増加 ・分葉好中球比増加 ・肺絶対及び比重量増加 ・肺の退色、無気肺 ・前鼻腔扁平上皮化生、過角化症 ・喉頭扁平上皮化生 ・気管上皮剥離及び円形細胞浸潤 ・気管支粘液分泌亢進 ・肺線維化	・死亡（7 例） ・重度の呼吸困難、チアノーゼ、眼の赤色痂皮、運動性の低下、行動の鈍重化、虚脱、毛繕いの減少、立毛 ・MCV 増加 ・分葉好中球比増加 ・肺絶対及び比重量増加 ・肺の退色、無気肺 ・前鼻腔扁平上皮化生、過角化症 ・喉頭扁平上皮化生 ・気管上皮剥離及び円形細胞浸潤 ・気管支粘液分泌亢進 ・肺線維化
0.0098 mg/L 以上	・体重増加抑制 ・呼吸緩徐、努力性呼吸、異常呼吸音、鼻部からの分泌、鼻部の赤色痂皮	・体重増加抑制 ・呼吸緩徐、努力性呼吸、異常呼吸音、鼻部からの分泌、鼻部の赤色痂皮
0.0015 mg/L 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

（7）28日間亜急性吸入毒性試験（ラット）②

Wistar ラット（一群雌雄 10 匹）を用いた吸入（原体：0、0.0012、0.004 及び 0.011 mg/L、平均粒子直径：3.5～4.0 μm、6 時間/日、5 日/週暴露）投与による 28 日間亜急性吸入毒性試験が実施された。

各投与群に認められた毒性所見は表 7 に示されている。

死亡例は認められなかった。0.011 mg/L 投与群全個体で呼吸に関連した臨床症状が認められた。

本試験において、0.0012 mg/L 以上投与群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 0.0012 mg/L 未満であると考えられた。（参照 2）

表 7 28 日間亜急性吸入毒性試験（ラット）②で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
0.011 mg/L	・ 頻呼吸、不規則呼吸 ・ 気管支周囲性線維化	・ 頻呼吸、不規則呼吸 ・ 肝 TG 減少 ・ 肺比重量増加
0.004 mg/L 以上	・ 胸腺絶対及び比重量減少	・ T.Chol 減少 ・ 胸腺絶対重量減少 ・ 気管支周囲性線維化
0.0012 mg/L 以上	・ 体重増加抑制 ・ T.Chol 減少 ・ 肺比重量増加 ・ 喉頭腔粘液及び粘液細胞増加 ・ 喉頭局所炎症、喉頭上皮扁平上皮化生 ・ 気管支周囲性細胞浸潤 ・ 肺上皮変化 (change)	・ 体重増加抑制 ・ 喉頭腔粘液及び細胞増加 ・ 喉頭局所炎症、喉頭上皮扁平上皮化生 ・ 肺上皮変化 (change)

＜参考＞90 日間亜急性毒性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 15 匹）を用いた混餌（原体：0、150、500、1,500 及び 4,500 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

4,500 ppm 投与群雌及び 1,500 ppm 以上投与群雄で肝比重量増加、1,500 ppm 以上投与群雌で腎比重量増加、500 ppm 以上投与群雌で副腎比重量増加が認められたが、いずれも関連した臨床生化学的及び病理組織学的変化が認められなかったため、生物学的意義はないと考えられた。

本試験における無毒性量は雌雄とも 4,500 ppm（雄：400 mg/kg 体重/日、雌：510 mg/kg 体重/日）であると考えられた（参照 2）

1 1. 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）①**

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、2.5、12 及

び62² 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。

死亡例は認められなかった。62 mg/kg 体重/日投与群雌雄で体重増加抑制が認められた。62 mg/kg 体重/日投与群では、ALT、GLDH 増加、ALP 減少、Ure 及び Cre 増加、尿糖及び尿蛋白が認められた。62 mg/kg 体重/日投与群の全個体で、腎皮質尿細管の軽度の変化（拡張、上皮の扁平化等）が認められた。

本試験において、62 mg/kg 体重/日投与群雌雄で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも12 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照2、3、4）

（2）1年間慢性毒性試験（イヌ）②

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、5、20及び80 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。

死亡例は認められなかった。80 mg/kg 体重/日投与群雄及び20 mg/kg 体重/日投与群雌で骨におけるフッ素濃度増加が、80 mg/kg 体重/日投与群雄及び5 mg/kg 体重/日以上投与群雌で歯におけるフッ素濃度増加が認められた。

本試験における無毒性量は、雄で20 mg/kg 体重/日、雌で5 mg/kg 体重/日未満であると考えられた。（参照2）

（3）2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）①

Wistar ラット（一群雌雄各50匹）を用いた混餌（原体：0、300、1,500及び7,500 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。

7,500 ppm 投与群で、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。1,500 ppm 以上投与群雌雄で骨の異常（肋骨及び頭蓋骨の骨硬化症）が、雄で上顎切歯の伸長が認められた。

1,500 ppm 投与群雌雄で甲状腺ろ胞細胞腺腫及び癌の発生が増加した。300 ppm 以上投与群雌で、子宮悪性腫瘍の発生頻度が対照群に比べ有意に増加したが、これは対照群の腫瘍発生頻度が異常に低かったためと考えられた。

本試験において、1,500 ppm 以上投与群雌雄で骨の異常（過骨症あるいは骨肥大）が認められたので、無毒性量は雌雄とも300 ppm（雄：20 mg/kg 体重/日、雌：20 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照2～4）

（4）2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）②

Wistar ラット（一群雌雄各50匹）を用いた混餌（原体：0、60、300、1,500及び7,500 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8に、甲状腺ろ胞細胞の過形成及び腫瘍の発生頻度は表9に示されている。対照群と投与群で死亡率に差は認められなかった。

² 最高用量群は、試験1～33週は62 mg/kg 体重/日、34週以降は120 mg/kg 体重/日で投与した。

生存率に、対照群と投与群で有意な差は認められなかった。7,500 ppm 投与群雌雄で、他の群に比べ、切歯をより頻繁に切断する必要が生じた。これは、フッ素沈着の増加により、歯の強度が増して摩耗しにくくなったためと考えられた。

7,500 ppm 投与群雌雄で、甲状腺ろ胞細胞の過形成及び腺腫の発生増加が認められた。これは、TSH 濃度の上昇及び甲状腺のフィードバック機能と関連していると考えられた。

本試験において、300 ppm 以上投与群雌雄で歯のフッ素濃度増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 60 ppm（雄：3.6 mg/kg 体重/日、雌：4.2 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2）

表 8 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験試験（ラット）②で認められた毒性所見
（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
7,500 ppm	・切歯切断頻度増加 ・体重増加抑制 ・尿比重減少、尿量増加、尿中カリウム及びクロール濃度増加 ・頭蓋骨の退色（白色化） ・頭蓋骨局所的過骨症 ・胸骨骨化石症 ・腎乳頭鉍質沈着	・切歯切断頻度増加 ・体重増加抑制 ・尿比重減少、尿量増加、尿中カリウム及びクロール濃度増加 ・頭蓋骨の退色（白色化） ・歯の退色 ・頭蓋骨局所的過骨症 ・甲状腺ろ胞細胞の鉍質沈着 ・胸骨骨化石症 ・腎尿細管色素沈着 ・肝細胞変異、空胞化、 ・肝脂肪変性
1,500 ppm 以上	・骨フッ素濃度増加	・骨フッ素濃度増加
300ppm 以上	・歯フッ素濃度増加 ・歯の退色	・歯フッ素濃度増加
60ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

表 9 甲状腺における過形成及び腫瘍の発生頻度

性別	雄					雌				
投与群 (ppm)	0	60	300	1,500	7,500	0	60	300	1,500	7,500
甲状腺ろ胞細胞過形成	2	1	0	0	7	1	0	1	0	7
甲状腺ろ胞細胞腺腫	0	1	1	1	5	0	0	0	0	5
甲状腺ろ胞細胞癌	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0

（5）2 年間発がん性試験（マウス）

B6C3F1 マウス（一群雌雄各 50 匹）を用いた混餌（原体：0、60、300、1,500 及び 7,500 ppm）投与による 2 年間発がん性試験が実施された。

各投与群に認められた毒性所見は表 10 に示されている。対照群と投与群で死亡率に差は認められなかった。

検体投与に関連して発生頻度が増加した腫瘍性病変はなかった。

本試験において、300 ppm 以上投与群雌雄で骨のフッ素濃度増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 60 ppm（雄：15.3 mg/kg 体重/日、雌：24.5 mg/kg 体重/日）であると考えられた。発がん性は認められなかった。（参照 2、6）

表 10 2 年間発がん性試験（マウス）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
7,500 ppm	・ 歯の退色 ・ 立毛 ・ 摂餌量、飲水量増加 ・ TP、T.Chol、Glu 減少 ・ 頭蓋骨退色 ・ 骨退色及び肥厚化	・ 歯の退色 ・ 立毛 ・ 飲水量増加 ・ 肝重量増加 ・ 頭蓋骨退色 ・ 腎乳頭鉍質沈着 ・ 胆管変性
1,500 ppm 以上	・ 体重増加抑制 ・ ALP 増加 ・ 腎重量増加 ・ 頭蓋骨過骨症 ・ 大腿骨海綿化症 ・ 腎尿細管上皮空胞化 ・ 腎乳頭鉍質沈着 ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ 肝細胞核内封入体 ・ 肝細胞単細胞壊死 ・ 水晶体変性	・ 歯フッ素濃度増加 ・ 肝リンパ組織浸潤 ・ 頭蓋骨、鼻腔及び脊椎過骨症 ・ 小葉周辺性肝細胞肥大
300ppm 以上	・ 骨及び歯フッ素濃度増加	・ 骨フッ素濃度増加 ・ 骨退色及び肥厚化 ・ 胸骨過骨症
60 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

12. 生殖発生毒性試験

（1）2 世代繁殖試験（ラット）①

Long Evans ラット（一群雄 10 匹、雌 20 匹）を用いた混餌（原体：0、300、1,500 及び 7,500 ppm）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。P 世代では 2 回交配、出産させ（児動物 F_{1a} 及び F_{1b}）、F_{1a} を F₁ 世代の親動物とした。F₁ 世代も 2 回交配、出産させた（児動物 F_{2a} 及び F_{2b}）。

親動物では、7,500 ppm 投与群雌雄（P 及び F_{1b}）及び 1,500 ppm 投与群雄（P）

で体重増加抑制が認められた。

児動物では、7,500 ppm 投与群で生時体重の減少（F_{1a}、F_{1b}、F_{2a} 及び F_{2b}）、出生後 5 日生存率の減少（F_{1b}、F_{2b}）及び出生後 4 週生存率の減少（F_{1a}、F_{2a} 及び F_{2b}）が、1,500 ppm 投与群で出生後 4 週生存率の減少（F_{2b}）が認められた。

本試験における無毒性量は、親動物、児動物で雌雄とも 300 ppm（15 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）

（2）2 世代繁殖試験（ラット）②

Wistar ラット（一群雌雄各 25 匹）を用いた混餌（原体：0、300、1,200 及び 4,800 ppm）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。P 世代では 2 回交配、出産させ（児動物 F_{1a} 及び F_{1b}）、F_{1a} を F₁ 世代の親動物とした。F₁ 世代も 2 回交配、出産させた（児動物 F_{2a} 及び F_{2b}）。

親動物では、4,800 ppm 投与群雌雄で歯の伸長及び頭蓋骨骨硬化症が、1,200 ppm 以上投与群雌雄（P 及び F_{1b}）で体重増加抑制が認められた。4,800 ppm 投与群で、平均産児数の減少が認められたが、減少の程度は軽度であり、また他の世代では認められなかったことから、生物学的意義はないと考えられた。

児動物では、4,800 ppm 投与群で出生後 4 週生存率（F_{2a} 及び F_{2b}）の低下が、4,800 ppm 投与群（F_{1b}、F_{2a} 及び F_{2b}）及び 1,200 ppm 投与群（F_{1a}）で生時の低体重及び体重増加抑制が認められた。

本試験における無毒性量は、親動物、児動物で雌雄とも 300 ppm（23 mg/kg 体重/日）であると考えられた。繁殖能に関する影響は認められなかった。

（参照 2）

（3）2 世代繁殖試験（ラット）③

Wistar ラット（一群雌雄各 25 匹）を用いた混餌（原体：0、100、700 及び 4,900 ppm）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。P 世代では 2 回交配、出産させ（児動物 F_{1a} 及び F_{1b}）、F_{1b} を F₁ 世代の親動物とした。F₁ 世代も 2 回交配、出産させた（児動物 F_{2a} 及び F_{2b}）。

各投与群に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、親動物では、700 ppm 以上投与群雌雄で臨床症状が、同群雌で体重増加抑制が、児動物では、700 ppm 以上投与群で臨床症状及び生存率低下が認められたので、無毒性量は親動物及び児動物で雌雄とも 100 ppm（P 雄：7.9 mg/kg 体重/日、P 雌：9.5 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：9.1 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：10 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）

表 11 2 世代繁殖試験（ラット）③で認められた毒性所見

	投与群	親 P、児：F _{1a} 、F _{1b}		親：F _{1b} 、児：F _{2a} 、F _{2b}	
		雄	雌	雄	雌
親動物	4,900 ppm	・ 歯及び頭蓋骨退色	・ 切歯伸長 ・ 肝比重量減少、腎比重量増加 ・ 歯及び頭蓋骨退色	・ 切歯伸長 ・ 歯及び頭蓋骨退色	・ 切歯伸長 ・ 腎比重量増加 ・ 歯及び頭蓋骨退色
	700 ppm 以上	・ 鼻周囲の血液付着	・ 鼻周囲の血液付着 ・ 体重増加抑制	・ 鼻周囲の血液付着	・ 鼻周囲の血液付着
	100 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし
児動物	4,900 ppm	・ 生存率低下			
	700 ppm 以上	・ 小型化、冷感、蒼白化、努力性呼吸		・ 生存率低下 ・ 小型化、冷感、蒼白化、努力性呼吸	
	100 ppm	毒性所見なし		毒性所見なし	

(4) 2 世代繁殖試験（ラット）④

Wistar ラット（一群雌雄各 30 匹）を用いた混餌（原体：0、100、200、800 及び 4,000 ppm）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。各世代とも交配、出産は 1 回ずつ実施した。

各投与群に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、親動物では、4,000 ppm 投与群雌雄で体重増加抑制、摂餌量減少等が、児動物では、800 ppm 以上投与群で低体重、脾絶対重量の低下等が認められたので、無毒性量は親動物で雌雄とも 800 ppm（雄：46.8 mg/kg 体重/日、雌：72.3 mg/kg 体重/日）、児動物で雌雄とも 200 ppm（雄：12.0 mg/kg 体重/日、雌：18.4 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 5、6）

表 12 2 世代繁殖試験（ラット）で認められた毒性所見

	投与群	親 P、児：F ₁		親：F ₁ 、児：F ₂	
		雄	雌	雄	雌
親動物	4,000 ppm	・ 体重増加抑制 ・ 腎比重量増加	・ 摂餌量減少 ・ 肝絶対及び比重量増加、腎絶対重量増加	・ 腎絶対及び比重量増加	・ 摂餌量減少 ・ 肝絶対及び比重量増加、腎絶対重量増加
	800 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし
児動物	4,000 ppm	・ 包皮分離、膣開口遅延		・ 死産（4,000 ppm 12 例） ・ 低体重、体重増加抑制 ・ 脳比重量増加（雌）、胸腺絶対	

			重量増加（雄）、脾絶対及び比重量増加（雌雄）
	800 ppm 以上	・低体重、体重増加抑制 ・脳比重量増加 ・脾絶対及び比重量増加	・死産（800 ppm6 例） ・脳比重量増加（雄）
	200 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

（５）発生毒性試験（ラット）①

Long-Evans ラット（一群雌 22～24 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（原体：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒：不明）投与し、発生毒性試験が実施された。

母動物では 300 mg/kg 体重/日以上投与群で体重増加抑制が認められた。

胎児では 300 mg/kg 体重/日以上投与群で胎児重量減少が認められた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で 100 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 2）

（６）発生毒性試験（ラット）②

SD ラット（一群雌 30 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（原体：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%Alkamuls EL-719 水溶液）投与し、発生毒性試験が実施された。

母動物では、100 mg/kg 体重/日以上投与群で、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。

胎児では、検体投与の影響は認められなかった。

本試験における無毒性量は、母動物では 100 mg/kg 体重/日未満、胎児で 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 2、3、4）

（７）発生毒性試験（ウサギ）

ヒマラヤンウサギ（一群雌 15 匹）の妊娠 6～18 日に強制経口（原体：0、10、25 及び 70 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5 %クレモホア EL 水溶液）投与し、発生毒性試験が実施された。また、70 mg/kg 体重/日投与群のみ同条件で追加試験を実施した（一群雌 5 匹）。

母動物では 70 mg/kg 体重/日投与群で、体重減少、胎盤病変（壊死性病変及び蒼白または灰白色斑点）が認められた。追加試験では、70 mg/kg 体重/日投与群で体重減少、摂餌量減少、GLDH 及び TG の増加、消化管内容物及びガス貯留、肝分葉明瞭化、肝脂肪変性、クッパー細胞増殖巣、単細胞壊死等が認められた。

胎児では、70 mg/kg 体重/日投与群で、胎児死亡増加、後期胚吸収増加が認められた。また、同群で、網膜皺壁、小眼窩、前肢中手骨の骨化進行度の変化など

の所見が認められた。前肢関節拘縮が対照群に比べ有意に増加したが、同じ研究機関における背景データの範囲内であった。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で 25 mg/kg 体重/日であると考えられた。母動物に毒性が発現しない用量では、催奇形性は認められなかった。（参照 2～5）

1 3. 遺伝毒性試験

トリルフルアニドの細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター V79 細胞、卵巣由来細胞及びマウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験、チャイニーズハムスター V79 細胞及びヒトリンパ球を用いた染色体異常試験、ラット初代培養肝細胞を用いた不定期 DNA 合成（UDS）試験、チャイニーズハムスターの骨髓細胞を用いた小核試験、マウスを用いた姉妹染色分体交換試験及び劣性遺伝子変異試験及びラットを用いた DNA アダクト形成試験が実施された。

結果は表 13 に示されており、細菌を用いた復帰突然変異試験の一部、マウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験、チャイニーズハムスター V79 細胞及びヒトリンパ球を用いた染色体異常試験で陽性であったが、*in vitro* の他の試験及び *in vivo* の試験が全て陰性であったことから、生体において問題となる遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 2～6）

表 13 遺伝毒性試験概要（原体）

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA1535、TA 1537、TA100 株)	①0～2,500 µg/plate ②0～400 µg/plate	陰性 TA100 株のみ弱陽性
		<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100 株、TA1535、TA 1537 株)	5～160 µg/plate (+S9) 1.25～40 µg/plate (-S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター V79 細胞* (HGPRT 遺伝子)	300～3,000 ng/mL(+S9) 4～40 ng/mL(-S9)	陰性
		チャイニーズハムスター卵巣由来細胞 (CHO-K1-BH ₄) (HGPRT 遺伝子)	3～30 µg/mL(+S9) 0.5～6.0 µg/mL(-S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験	マウスリンパ腫細胞 (L5178Y TK +/-)	500～7,500 ng/mL(+S9) 25～300 ng/mL(-S9)	陽性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター V79 細胞*	2～20 µg/mL(+S9) 0.1～1 µg/mL(-S9)	弱陽性 陰性
		ヒトリンパ球	0.1～10 µg/mL(+/-S9)	陽性
	UDS 試験	ラット肝初代培養細胞	2.5～20 µg/mL	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	チャイニーズハムスター (骨髓細胞)	4,000 mg/kg 体重 単回経口投与	陰性
	染色体異常試験	マウス (雄) (骨髓細胞)	16 mg/kg 体重 単回腹腔内投与	陰性

	姉妹染色分体交換試験	NMRI マウス*	0、500、1,670、5,000 mg/kg 体重	陰性
	劣性遺伝子変異試験	C57B16J×T マウス	0、1,750、3,500、7,000 mg/kg 体重/日、 妊娠 10 日に単回経口投与	陰性
	DNA アダクト形成試験	Wistar ラット（肺、肝、甲状腺）	0、1,500、7,500 ppm 21 日間混餌投与	陰性

注）+/-S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

代謝物 DMST、WAK5818、WAK6550、WAK6676、WAK6698 の遺伝毒性試験が実施された。

結果は表 14 に示されている。代謝物 DMST を用いた染色体異常試験で、陽性の結果が得られたほかは、試験結果は全て陰性であった。（参照 2、3、4）

表 14 遺伝毒性試験概要（代謝物）

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
DMST	染色体異常試験	チャイニーズハムスター V79 細胞	450 µg/mL(+S9) 800 µg/mL(-S9)	陽性
WAK5818	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株)	16～5,000 µg/plate(+/-S9)	陰性
WAK6550				
WAK6676				
WAK6698				
WAK6698	遺伝子突然変異試験	マウスリンパ腫細胞 (L5178Y TK +/-)	1.95～1,000 µg/plate(+/-S9)	陰性

注）+/-S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

Ⅲ. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「トリルフルアニド」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、トリルフルアニドの吸収、排泄は速やかであり、投与後48時間以内に総投与量の80%以上が排泄された。排泄経路は、尿中に約60% TAR以上、糞中に10～40% TARが排泄された。体内では腎、肝及び甲状腺への分布が認められたが、いずれも速やかに排泄され、組織への蓄積は認められなかった。主要代謝経路は、加水分解によるDMST及びRNH0166の生成に続く脱メチル化によるRNH0146の生成と考えられた。

植物体内運命試験の結果、トリルフルアニドの植物における主要代謝経路は、ジクロロスルフェニル側鎖の脱離によるDMSTの生成、さらにDMSTの4-メチル基及びフェニル環の水酸化とそれに伴う糖による抱合化であると考えられた。植物のみに存在する代謝物としてDMSTの4-メチル基及びフェニル環の水酸化体とそのグルコース抱合体が検出されたが、その毒性は親化合物と同等またはそれ以下であった。

トリルフルアニド及びDMSTを分析対象化合物としたとうがらしにおける作物残留試験の結果、トリルフルアニド及びDMSTの最大値は、いずれも最終散布1日後のとうがらし（葉）で、それぞれ17.4 mg/kg及び5.14 mg/kgであった。

各種毒性試験結果から、トリルフルアニド投与による影響は、主に骨、歯、肝臓及び腎臓に観察された。繁殖能に対する影響、催奇形性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。

発がん性試験において、ラットで甲状腺嚢胞細胞腫瘍が認められたが、遺伝毒性試験において *in vivo* の試験ではすべて陰性の結果が得られており、ラットにおける甲状腺腫瘍発生機序は遺伝毒性メカニズムとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することが可能であると考えられた。

各種試験結果から、農産物中の暴露評価対象物質をトリルフルアニド及びDMST、DMSTの2と3位水酸化体及び4-ヒドロキシメチル体と設定した。

各試験における無毒性量等は表15に示されている。

各試験で得られた無毒性量の最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験②の3.6 mg/kg 体重/日であった。イヌを用いた1年間慢性毒性試験において、雌の無毒性量が設定できなかったが、最小毒性量で認められた毒性所見である、骨におけるフッ素濃度増加が、その一つ上の用量である20 mg/kg 体重/日では有意な差として認められなかったこと、雄では骨におけるフッ素濃度増加が認められたのが80 mg/kg 体重/日以上であったことから、本試験における雌の無毒性量は最小毒性量である5 mg/kg 体重/日にごく近い値であると考えられ、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の無毒性量である3.6 mg/kg 体重/日で、イヌにおける安全性も保証できるものと考えられた。

したがって、食品安全委員会農薬専門調査会は、3.6 mg/kg 体重/日を根拠として、

安全係数 100 で除した 0.036 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

ADI	0.036 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	慢性毒性/発がん性併合試験
(動物種)	ラット
(期間)	2 年間
(投与方法)	混餌
(無毒性量)	3.6 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 15 各試験における無毒性量等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	米国	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会
ラット	90 日間亜急性 毒性試験	0、300、1,650、9,000 ppm 雄：0、20、110、640 雌：0、23、130、740	雄：20 雌：130 雌雄：T4 結合能低下 等	雄：20 雌：130 雌雄：肝及び甲状腺に 関連した血液生化学 的変化		雄：20 雌：130 雌雄：T4 結合能低下 等
	90 日間亜急性 神経毒性試験	0、300、1,650、9,000 ppm 雄：0、20、110、620 雌：0、25、130、770	雄：110 雌：130 雌雄：体重増加抑制等 (神経毒性は認めら れなかった)	雄： 雌：25 雌：体重増加抑制 (神経毒性は認めら れなかった)	雄：110 雌：130 雌雄：体重増加抑制等 (神経毒性は認めら れなかった)	雄：110 雌：130 雌雄：体重増加抑制等 (神経毒性は認めら れなかった)
	<参考> 90 日間亜急性 毒性試験	0、150、500、1,500、 4,500 ppm 雄：0、13、46、130、 400 雌：0、18、60、180、 510	雄：400 雌：510 毒性所見なし			雄：400 雌：510 毒性所見なし
	2 年間慢性毒性 /発がん性併合 試験①	0、300、1,500、7,500 ppm 雄：0、20、80、430 雌：0、20、110、580	雄：20 雌：20 雌雄：骨の異常 (発がん性は認めら れなかった)	雄：20 雌：20 雌雄：骨の異常 甲状腺ろ胞細胞腺腫 及び癌の発生		雄：20 雌：20 雌雄：骨の異常 甲状腺ろ胞細胞腺腫 及び癌の発生
	2 年間慢性毒性 /発がん性併合 試験②	0、60、300、1,500、 7,500 ppm 雄：0、3.6、18.1、 90.1、504.2 雌：0、4.2、21.1、 105.2、584.4	雄：3.6 雌：4.2 雌雄：歯のフッ素濃度 増加	雄：18.1 雌：21.1 雌雄：骨の異常 甲状腺ろ胞細胞腺腫	雄：18.1 雌：21.1 雌雄：骨の異常 (発がん性は認めら	雄：3.6 雌：4.2 雌雄：歯のフッ素濃度 増加

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	米国	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会
			甲状腺腫発生増加	及び癌の発生増加	れない)	甲状腺腫発生増加
	2世代繁殖試験 ①	0、300、1,500、7,500 ppm ----- 0、15、75、380	親動物及び児動物：15 親動物：体重増加抑制 児動物：生時体重減少等 (繁殖能に対する影響なし)	親動物及び児動物：75 親動物：体重増加抑制 児動物：低体重		親動物及び児動物：15 親動物：体重増加抑制 児動物：生時体重減少等 (繁殖能に対する影響なし)
	2世代繁殖試験 ②	0、300、1,200、4,800 ppm ----- 0、23、97、420	親動物及び児動物：23 親動物及び児動物： 体重増加抑制等 (繁殖能に対する影響なし)	親動物及び児動物： 20.1～26.3 繁殖能：83.4～110 親動物：体重増加抑制 繁殖能：平均産児数の減少 児動物：体重増加抑制		親動物及び児動物：23 親動物及び児動物： 体重増加抑制等 (繁殖能に対する影響なし)
	2世代繁殖試験 ③	0、100、700、4,900 P雄：0、7.9、58、450 P雌：0、9.5、75、570 F ₁ 雄：0、9.1、70、480 F ₁ 雌：0、10、78、620	親動物及び児動物 P雄：7.9 F ₁ 雄：9.1 P雌：9.5 F ₁ 雌：10 親動物：臨床症状及び 体重増加抑制 児動物：臨床症状及び 生存率低下 (繁殖能に対する影響なし)	親動物：7.9～10.5 繁殖能：7.9～10.5 児動物：7.9～10.5 親動物：体重増加抑制等 繁殖能：平均産児数の減少 児動物：低体重等		親動物及び児動物 P雄：7.9 F ₁ 雄：9.1 P雌：9.5 F ₁ 雌：10 親動物：臨床症状及び 体重増加抑制 児動物：臨床症状及び 生存率低下 (繁殖能に対する影響なし)

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	米国	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会
	2世代繁殖試験 ④	0、100、200、800、 4,000 ppm 雄：0、5.8、12.0、 46.8、237 雌：0、9.0、18.4、 72.3、353			親動物： 雄：46.8 雌：72.3 児動物： 雄：12.0 雌：18.4 親動物：体重増加抑制 等 児動物：低体重等 (繁殖能に対する影 響なし)	親動物： 雄：46.8 雌：72.3 児動物： 雄：12.0 雌：18.4 親動物：体重増加抑制 等 児動物：低体重等 (繁殖能に対する影 響なし)
	発生毒性試験①	0、100、300、1,000	母動物及び胎児：100 母動物：体重増加抑制 等 児動物：胎児重量減少 (催奇形性は認めら れない)	母動物：100 胎児：1,000 母動物：体重増加抑制 等 胎児：影響なし (催奇形性は認めら れない)		母動物及び胎児：100 母動物：体重増加抑制 等 児動物：胎児重量減少 (催奇形性は認めら れない)
	発生毒性試験②	0、100、300、1,000	母動物：－ 胎児：1,000 母動物：体重増加抑制 胎児：影響なし (催奇形性は認めら れない)	母動物：－ 胎児：1,000 母動物：体重増加抑制 胎児：影響なし (催奇形性は認めら れない)		母動物：－ 胎児：1,000 母動物：体重増加抑制 胎児：影響なし (催奇形性は認めら れない)
マウス	2年間 発がん性試験	0、60、300、1,500、 7,500ppm 雄：0、15.3、76.3、 376、2,310 雌：0、24.5、124、 611、2,960	雄：15.3 雌：24.5 雌雄：骨のフッ素濃度 増加等 (発がん性は認めら れない)	雄：76.3 雌：124 雌雄：骨格、肝及び腎 の変化 (発がん性は認めら れない)	雄：15.3 雌：24.5 雌雄：骨のフッ素濃度 増加等 (発がん性は認めら れない)	雄：15.3 雌：24.5 雌雄：骨のフッ素濃度 増加等 (発がん性は認めら れない)

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	米国	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会
			れない)	れない)	れない)	れない)
ウサギ	発生毒性試験	0、10、25、70	母動物及び胎児：25 母動物：体重減少等 胎児：死亡増加、後期 胚吸収増加 (催奇形性は認めら れない)	母動物及び胎児：25 母動物：体重減少等 胎児：死亡増加、後期 胚吸収増加 (催奇形性は認めら れない)	母動物及び胎児：25 母動物：体重減少等 胎児：死亡増加、後期 胚吸収増加 (催奇形性は認めら れない)	母動物及び胎児：25 母動物：体重減少等 胎児：死亡増加、後期 胚吸収増加 (催奇形性は認めら れない)
イヌ	90 日間亜急性 毒性試験	0、330、1,000、3,000 ppm	雄：31 雌：32	雄：25 雌：23.1	雄：31 雌：32	雄：31 雌：32
		雄：0、11、31、90 雌：0、11、32、98	雌雄：体重増加抑制等	雌雄：体重増加抑制等	雌雄：体重増加抑制等	雌雄：体重増加抑制等
	1 年間慢性 毒性試験①	0、2.5、12、62/120	雌雄：12 雌雄：体重増加抑制等	雌雄：12.5 雌雄：体重増加抑制		雌雄：12 雌雄：体重増加抑制等
	1 年間慢性 毒性試験②	0、5、20、80	雄：20 雌：－ 雌雄：歯におけるフッ 素濃度増加等	雌雄：20 雌雄：骨及び歯のフッ 素濃度増加		雄：20 雌：－ 雌雄：歯におけるフッ 素濃度増加等
ADI			NOAEL：3.6 SF：50 ADI：0.08	NOAEL：7.9 UF：300 cRfD：0.026	NOAEL：12 SF：100 ADI：0.1	NOAEL：3.6 SF：100 ADI：0.036
ADI 設定根拠資料			ラット 2 年間慢性毒 性/発がん性併合試験 ②	ラット 2 世代繁殖毒 性試験③	ラット 2 世代繁殖毒 性試験④	ラット 2 年間慢性毒 性/発がん性併合試験 ②

注) ー：無毒性量を設定できず SF：安全係数 UF：不確実係数 cRfD：慢性参照用量

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等を記した。

2)8,000ppm は雌のみで試験を実施

＜別紙 1：代謝物/分解物及び原体混在物略称＞

略称、記号	化学名
DMST (WAK5506)	Dimethylaminosulfotoluidine
4-Hydroxymethyl-DMST (WAK5818)	N,N-dimethyl-N'-[4-(hydroxymethyl)phenyl]sulfamide
3-Hydroxyphenyl-DMST	N,N-dimethyl-N'-[3-hydroxy-4-methylphenyl]sulfamide
2-Hydroxyphenyl-DMST (WAK6698)	N,N-dimethyl-N'-[2-hydroxy-4-methylphenyl]sulfamide
RNH0166	4-[[[(dimethylamino)sulfonyl]-amino]benzoic acid
RNH0416	4-methylaminosulfonyl aminobenzoic acid
WAK6426	N-[4-(dimethylaminosulfonyl-amido)benzoyl]glycine
WAK6550	(4-Hydroxymethyl-DMST の糖抱合体)
WAK6676	(2-Hydroxyphenyl-DMST の糖抱合体)
TTCA	Thiazolidine-2-thione-4-carboxylic acid

＜別紙２：検査値等略称＞

略称	名称
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ (=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT))
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ (=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT))
C _{max}	最高濃度
Cre	クレアチニン
CMC	カルボキシメチルセルロース
FOB	機能観察総合評価
GLDH	グルタミン酸デヒドロゲナーゼ
Glu	グルコース（血糖）
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
MCV	平均赤血球容積
PAS	過ヨウ素酸-シッフ（染色）
T _{1/2}	消失半減期
T3	トリヨードサイロニン
T4	サイロキシン
TAR	総投与（処理）放射能
T.Chol	総コレステロール
TG	トリグリセリド
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
TSH	甲状腺刺激ホルモン
Ure	尿素

<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 JMPR : Pesticide residues in food－2002-Joint FAO/WHO Meeting on Pesticide Residues TOLYLFLUANID（2002）
- 3 US EPA : Tolyfluanid in/on Imported Apples, Grapes, Hops and Tomatoes. Health Effects Division(HED) Risk Assessment.（2002）
- 4 US EPA : Federal Register/Vol. 67, No. 186 (2002)
- 5 EU EFSA : Conclusion regarding the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance tolylfluanid（2005）
- 6 EU EFSA : TOLYLFLUANID volume 3 ANNEX B Summary, Scientific Evaluation and Assessment (2004)
- 7 食品健康影響評価について
(URL: http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-tolyfluanid_190605.pdf)
- 8 第193回食品安全委員会
(URL: <http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai193/index.html>)
- 9 第12回食品安全委員会農薬専門調査会確認評価第二部会
(URL: http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kakunin2_dai12/index.html)
- 10 Tolyfluanid WP 50%の作物（唐辛子）残留性試験：株式会社ミソソ、2000年、未公表
- 11 食品健康影響評価：
(URL: <http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-tolyfluanid-200603.pdf>)
- 12 第241回食品安全委員会：
(URL: <http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai241/index.html>)
- 13 第40回食品安全委員会農薬専門調査会幹事会：
(URL: http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai_dai40/index.html)