

2008/11/18 第 45 回農薬専門調査会幹事会 フルジオキソニル評価書（案）

（案）

## 農薬評価書

# フルジオキソニル

2008年11月18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)動物体内運命試験(ラット) .....	7
① 血中濃度推移 .....	7
② 排泄 .....	7
③ 胆汁中排泄 .....	8
④ 体内分布 .....	8
⑤ 代謝物同定・定量 .....	9
(2)動物体内運命試験(ラット、青色物質の同定) .....	9
(3)動物体内運命試験(ヤギ) .....	9
2. 植物体内外運命試験 .....	10
(1)稻 .....	10
(2)小麦 .....	11
(3)ぶどう .....	12
(4)トマト .....	12
(5)たまねぎ .....	13
(6)もも .....	13
3. 土壤中運命試験 .....	14
(1)好気的土壤中運命試験① .....	14
(2)好気的土壤中運命試験② .....	14
(3)好気的及び好気/嫌気的土壤中運命試験 .....	15
(4)土壤吸着試験 .....	15

4. 水中運命試験 .....	15
(1) 加水分解試験 .....	15
(2) 水中光分解試験 .....	16
① 蒸留水及び自然水中光分解試験 .....	16
② 減菌緩衝液中光分解試験([phe- <sup>14</sup> C]フルジオキソニル) .....	16
③ 減菌緩衝液中光分解試験([pyr- <sup>14</sup> C]フルジオキソニル) .....	16
④ 減菌自然水中光分解試験 .....	16
5. 土壤残留試験 .....	17
6. 作物残留試験 .....	17
7. 一般薬理試験 .....	17
8. 急性毒性試験 .....	19
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験 .....	20
10. 亜急性毒性試験 .....	20
(1) 90日間亜急性毒性試験(ラット) .....	20
(2) 90日間亜急性毒性試験(マウス) .....	21
(3) 90日間亜急性毒性試験(イヌ) .....	22
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験 .....	22
(1) 1年間慢性毒性試験(イヌ) .....	22
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット) .....	23
(3) 18カ月間発がん性試験(マウス)① .....	24
(4) 18カ月間発がん性試験(マウス)② .....	24
12. 生殖発生毒性試験 .....	25
(1) 2世代繁殖試験(ラット) .....	25
(2) 発生毒性試験(ラット) .....	26
(3) 発生毒性試験(ウサギ) .....	26
13. 遺伝毒性試験 .....	26
III. 食品健康影響評価 .....	29
・ 別紙1:代謝物/分解物略称 .....	35
・ 別紙2:検査値等略称 .....	36
・ 別紙3:作物残留試験成績 .....	37
・ 参照 .....	42

＜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 25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 0625006 号）、関係書類の接受（参照 2～10）  
2007年 6月 28日 第196回食品安全委員会（要請事項説明）（参照 11）  
2008年 7月 11日 第22回農薬専門調査会総合評価第二部会（参照 12）  
2008年 8月 1日 第23回農薬専門調査会総合評価第二部会（参照 13）  
2008年 11月 18日 第45回農薬専門調査会幹事会（参照 14）

＜食品安全委員会委員名簿＞

見上 虹（委員長）  
小泉直子（委員長代理）  
長尾 拓  
野村一正  
畠江敬子  
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	布柴達男
林 真（座長代理）	佐々木有	根岸友恵
赤池昭紀	代田眞理子	平塚 明
石井康雄	高木篤也	藤本成明
泉 啓介	玉井郁巳	細川正清
上路雅子	田村廣人	松本清司
臼井健二	津田修治	柳井徳磨
江馬 真	津田洋幸	山崎浩史
大澤貫寿	出川雅邦	山手丈至
太田敏博	長尾哲二	與語靖洋
大谷 浩	中澤憲一	吉田 緑
小澤正吾	納屋聖人	若栗 忍
小林裕子	西川秋佳	

（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	根岸友惠	

## 要 約

殺菌剤「フルジオキソニル」(CAS No. 131341-86-1)について、農薬抄録及び各種資料 (JMPR、米国等) 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、動物体内運動（ラット及びヤギ）、植物体内運動（稻、小麦、ぶどう、トマト、たまねぎ及びもも）、作物残留、急性毒性（ラット）、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。

各種毒性試験結果から、フルジオキソニル投与による影響は主に肝臓、腎臓及び血液に認められた。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、雌ラットで肝腫瘍のわずかな増加が認められたが、発生機序は遺伝毒性メカニズムとは考え難く、評価にあたり閾値を設定することは可能であると考えられた。

各試験で得られた無毒性量について用量設定間隔等を考慮して比較検討した結果、イヌを用いた1年間慢性毒性試験の無毒性量 33.1 mg/kg 体重/日を根拠として、安全係数 100 で除した 0.33 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：フルジオキソニル

英名：fludioxonil (ISO名)

### 3. 化学名

#### IUPAC

和名：4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンゾジオキソール-4-イル)ピロール-3-カルボニトリル

英名：4-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-4-yl)pyrrole-3-carbonitrile

#### CAS (No.131341-86-1)

和名：4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンゾジオキソール-4-イル)-1*H*-ピロール-3-カルボニトリル

英名：4-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-4-yl)-1*H*-pyrrole-3-carbonitrile

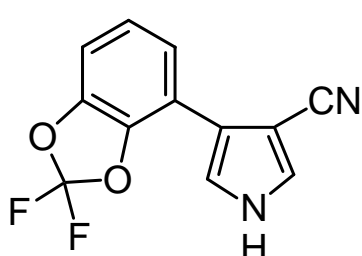
### 4. 分子式



### 5. 分子量

248.19

### 6. 構造式



### 7. 開発の経緯

フルジオキソニルは、1984年にスイス国チバガイギー社（現シンジェンタ社）が合成したフェニルピロール系の非浸透移行性殺菌剤である。本剤は、糸状菌の原形質膜に作用することにより物質の透過性に影響を及ぼし、アミノ酸やグルコースの細胞内取り込みを阻害して、抗菌作用を示すことが示唆されている。我が国では1996年に農薬登録され、水稻及び野菜類の種子消毒剤ならびに各種野菜類への茎葉処理剤として使用されている。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。海外では、70カ国以上の国において登録されている。

## II. 安全性に係る試験の概要

農薬抄録（2007年）、JMPR資料（2004年）、米国資料（2000、2002、2003及び2004年）、豪州資料（1997年）及びカナダ資料（2006年）を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。（参照2～9）

各種運命試験[II. 1～4]は、フルジオキソニルのピロール環の4位の炭素を<sup>14</sup>Cで標識したもの（[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニル）またはフェニル環の炭素を均一に<sup>14</sup>Cで標識したもの（[phe-<sup>14</sup>C]フルジオキソニル）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フルジオキソニルに換算した。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. 動物体内外運命試験

#### (1) 動物体内外運命試験（ラット）

##### ① 血中濃度推移

Tif : RAIIf ラット（一群雌3匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを低用量（0.5 mg/kg 体重）で単回経口投与して、血中濃度推移について検討された。さらに、十分なデータを得るために、Tif : RAIIf ラット（一群雌雄各3匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを低用量または高用量（100 mg/kg 体重）で単回経口投与した試験が実施された。

各投与群における血中放射能濃度推移は表1に示されている。

ラット体内に吸収された放射能は比較的速やかに消失した。（参照2）

表1 血中放射能濃度推移

パラメーター	低用量		低用量		高用量	
	雌	雄	雌	雄	雌	雄
T <sub>max</sub> （時間）	0.5	0.25	0.25	8	4	
C <sub>max</sub> (μg/g)	0.0302	0.0652	0.0268	4.5	3.2	
T <sub>1/2</sub> （時間）	9	1	12	14.5	13	

##### ② 排泄

Tif : RAIIf ラット（一群雌雄各5匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを低用量または高用量で単回経口投与、低用量の非標識体を14日間反復経口投与後に、標識体を低用量で単回投与して排泄試験が実施された。

各投与群の投与後（最終投与後）24及び168時間の尿及び糞中排泄率は表2に示されている。

投与後168時間で、総投与放射能（TAR）の78～83%が糞中に、13～20%が尿中に排泄された。排泄率及び排泄経路には、性及び投与量による差はみられなかった。非標識体を反復投与した群では、尿への排泄率がやや低い傾向にあった。いずれの投与群でも、投与後24時間で76～91%TAR、投与後168時間で94～

97%TAR が糞及び尿中に排泄された。高用量投与群で測定された呼気への排泄は、雌雄とも投与後 48 時間で 0.01%TAR 未満であった。（参照 2）

表 2 投与後（最終投与後）24 及び 168 時間の尿及び糞中排泄率（%TAR）

試料	低用量 (単回経口)		高用量 (単回経口)		低用量 (反復経口)	
	雄	雌	雄	雌	雄	雌
投与後 24 時間	尿	15.6	15.9	15.8	17.6	12.9
	糞	75.1	64.2	69.0	58.7	77.1
	合計	90.7	80.1	84.8	76.3	88.3
投与後 168 時間	尿	16.2	16.9	16.8	19.5	13.4
	糞	81.2	79.1	77.6	77.6	82.8
	合計	97.4	96.0	94.4	97.1	96.1

### ③ 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Tif : RAIIf ラット（一群雌 5 匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを高用量で単回経口投与して、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 48 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率は表 3 に示されている。

投与後 48 時間で、胆汁、尿及び糞中にそれぞれ 68、10 及び 14%TAR が排泄された。胆汁及び尿中への排泄率から推定した吸収率は、24 時間後で約 60%、48 時間後で約 77% であった。（参照 2）

表 3 投与後 48 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率（%TAR）

試 料	高用量（単回投与）
胆 汁	67.5
尿	10.0
糞	14.3
合 計	91.8

### ④ 体内分布

Tif : RAIIf ラット（雌 10 匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを低用量で単回経口投与して、また、前述の排泄試験[1. (1)②]に用いた動物の投与 168 時間後の組織を採取して、体内分布試験が実施された。さらに、十分なデータを得るために、Tif : RAIIf ラット（一群雌雄各 12 匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを低用量または高用量で単回経口投与して、体内分布について検討された。

低用量単回投与群の雌における組織中残留放射能は、T<sub>max</sub> 時点（0.5 時間）で肝臓、腎臓、血漿及び肺を除き 0.05 μg/g 以下、T<sub>1/2</sub> 時（9 時間）では、肝臓、腎臓及び血漿を除き 0.01 μg/g 以下であった。投与 168 時間後では、体内総残留量は 0.06～0.17%TAR まで低下し、各組織・臓器における残留量も急速に減少した。

雌雄に低用量または高用量を投与した試験では、低用量投与群の T<sub>max</sub> 時点

(0.25 時間) で、組織中残留放射能は雌雄の肝臓 (1.05~1.08 µg/g)、腎臓 (0.6~0.9 µg/g)、肺 (0.1~0.22 µg/g)、血漿 (0.16~0.18 µg/g)、雌の血液 (0.10 µg/g) 及び心臓 (0.13 µg/g) を除き 0.1 µg/g 以下であった。高用量投与群の T<sub>max</sub> 時点 (雄: 8 時間、雌: 4 時間) では、肝臓 (11.5~12.8 µg/g)、腎臓 (9.5~10.3 µg/g) 及び腹部脂肪 (2.7~7.3 µg/g) で比較的高かった。低用量、高用量投与群とも、組織中残留放射能は経時的に二相性を示して減少した。（参照 2）

## ⑤ 代謝物同定・定量

前述の排泄試験[1. (1)②③]で得られた尿、糞及び胆汁を用いて、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿中では代謝物 B (0.5~0.8%TAR)、C (0.5~1.1%TAR)、D (0.6~1.0%TAR)、E (0.5~1.1%TAR) 及び F (1.1~2.2%TAR) が、胆汁中では B (55.5%TAR)、C (0.2%TAR)、D (2.1%TAR) 及び E (1.7%TAR) が同定された。糞中ではこれらの代謝物は認められず、親化合物 (1.5~12.2%TAR) が検出された。

以上の代謝物の他に、尿から青色物質が検出された。

主要代謝経路は、①ピロール環の 2 位の酸化及び抱合 (B、C の生成)、②ピロール環の 5 位の酸化及び抱合 (D、F の生成)、③フェニル環の水酸化及び抱合 (E の生成) であると推定された。（参照 2）

## （2）動物体内運命試験（ラット、青色物質の同定）

ラットを用いた本剤の亜急性毒性試験[10. (1)]及び慢性毒性/発がん性併合試験[11. (2)]において尿の青色着色が認められたので、着色の程度及び原因を明らかにするために、着色物質の分析が行われた。

ラット慢性毒性/発がん性併合試験[11. (2)]の 1,000 ppm 及び 3,000 ppm 投与群の衛星群から選抜した雌雄の尿を採取し、着色物質の同定が行われた。また、3,000 ppm 投与群の衛星群から選抜した雄に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを約 10~16 mg/kg 体重の用量で単回強制経口投与した後、24 時間尿を採取し、着色物質の同定が行われた。

その結果、青色物質は、親化合物フルジオキソニルの二量体であることが確認された。すなわち、ピロール環が代謝的酸化を受け、さらに化学的酸化によって二量体が生成するものと考えられた。また、胆汁中における主要代謝物である B をβ-グルクロニダーゼで加水分解した場合にも生成した。

この物質の着色の程度は用量に依存し、雌より雄の方が強かった。着色物質の排泄は投与開始後 3 カ月で安定状態に達した。（参照 2）

## （3）動物体内運命試験（ヤギ）

泌乳ヤギ（アルパイン種/ヌビアン種交配、2 匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを 150 mg/日の用量で 4 日間連続してカプセル経口投与し、動物体内運命試

験が実施された。投与2日前からと殺まで連日、尿、糞及び乳汁を採取し、最終投与6時間後にと殺して、組織・臓器を採取した。

投与放射能の大部分が、糞中(50.5~59.8%TAR)及び尿中(15.2~22.7%TAR)に排泄され、総回収率(胃腸管内容物を含む)は93.6~97.7%であった。組織内残留放射能濃度は、肝臓(5.37~6.18 μg/g)及び腎臓(2.89~2.92 μg/g)で最大であり、血中濃度は0.47~0.49 μg/gであった。乳汁中の残留放射能濃度は、投与4日目に最大(1.64~2.92 μg/g)に達した。他の可食組織中の残留放射能濃度は、すべて血中濃度より低かった。

乳汁中の主要代謝物はD(総残留放射能(TRR)の64.6%)及びC(またはF)(13.8%TRR)であり、腎臓中の主要代謝物はD(22.8%TRR)及びB(14.9%TRR)で、他にE、C(またはF)及び親化合物(いずれも10%TRR未満)が検出された。肝臓及び腹膜脂肪中では親化合物のみが、それぞれ13.9及び82.6%TRR認められた。テンダーロイン中残留放射能の主要成分は親化合物(23.6~42.7%TRR)で、他にB(2.3%TRR)及びC(またはF)(7.2~21.8%TRR)が検出された。

主要代謝経路は、①ピロール環の2位の水酸化及びグルクロン酸抱合(Bの生成)、②ベンゾジオキソール環の7位の水酸化及びグルクロン酸抱合(Eの生成)、③Eの代謝による腎臓中の安定なアグリコンの生成、④ピロール環の5位の水酸化及びグルクロン酸抱合(Dの生成)、⑤ピロール環の2位または5位の硫酸抱合(CまたはFの生成)であると考えられた。(参照2)

## 2. 植物体体内運命試験

### (1) 稲

[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルの267 mg ai/L溶液に、稻(品種:Labonnet)の種子を浸漬処理し、播種38日後(成熟度25%)、76日後(成熟度50%)及び152日後(収穫期)に植物試料を採取して、植物体内運命試験が実施された。また、播種直後及び植物試料採取時に、播種地点から5~10 cm離れた位置から深さ6インチ(約15 cm)の土壤試料が採取された。

稻体各部及び土壤の残留放射能濃度は表4に示されている。

浸漬処理直後の種子中の残留放射能濃度は65.2 mg/kgであった。収穫時(処理152日後)の稻体各部の残留放射能濃度は検出限界(0.002 mg/kg)以下に減少し、残留量は極めて低かった。土壤中の残留放射能濃度は収穫時にはやや増加し、種子から[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルが徐々に土壤中へ浸出することが想定された。(参照2)

表4 稲体各部及び土壤の残留放射能濃度 (mg/kg)

	植物体全体	茎	穀殼	穀粒	土壤
播種 38 日後	0.004	-	-	-	<0.001
播種 152 日後	-	<0.002	0.002	<0.002	0.005

## (2) 小麦

[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを約 15 g ai/ha の用量で春小麦（品種不明）の種子に粉衣処理した後、ビーカーに播種して温室栽培、一部は圃場に播種して栽培し、温室栽培した植物は播種 11～53 日後に、圃場栽培した植物は播種 48 日後（出穂期）、83 日後（乳熟期）及び 106 日後（登熟期）に植物試料を採取して、植物体内運命試験が実施された。また、植物試料採取時に土壤試料（深さ 30 cm）が採取された。さらに、無処理種子を播種し、1 カ月間温室で栽培した後、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを 1 本あたり 2 μL (160 μg) の割合で土壤表面から約 10 cm 離れた茎に注入し、注入 69 日後に植物試料を採取した。

温室試験、圃場試験及び莖部注入試験における各試料の総残留放射能及び放射能分布を、それぞれ表 5、6 及び 7 に示す。

温室試験では、総処理放射能 (TAR) の約 80% が土壤中に認められ、その大部分が親化合物であった。植物体及び土壤における非抽出性放射能は、処理後時間の経過とともに増加した。

圃場試験における収穫時の植物体各部の総残留放射能濃度は極めて低く (0.003～0.015 mg/kg)、代謝物の同定が困難であったため、莖部注入試料を用いて代謝物の同定が行われた。その結果、各部の残留放射能の主要成分は親化合物であり、茎葉で 49.2%TRR、穀殼で 48.6%TRR、穀粒で 35.5%TRR 検出された。各試料に代謝物として G、H、I、J 及び K が少量 (0.3～2.5%TRR) 認められ、茎葉からは代謝物 P が同定された。

主要代謝経路は、①ピロール環の酸化による G、P、H の生成、②ピロール環の開裂による I、J、K の生成であると推定された。（参照 2）

表5 温室試験における各試料の総残留放射能及び放射能分布

試料		総残留放射能		親化合物	抽出性放射能	非抽出性放射能
		mg/kg	%TAR	mg/kg	%TRR	%TRR
播種 11 日後	茎葉	0.315	0.9	0.005	96.4	3.6
	根部	8.643	22.6	2.850	86.3	13.7
	土壤	0.015	78.2	0.013	96.7	3.3
播種 53 日後	茎葉	0.056	3.1	<0.001	77.7	22.3
	根部	1.947	13.0	0.203	32.2	67.8
	土壤	0.016	82.6	0.010	83.0	17.0

表6 圃場試験における各試料の総残留放射能及び放射能分布

試料		総残留放射能	親化合物	抽出性放射能	非抽出性放射能
		mg/kg	mg/kg	%TRR	%TRR
播種 48 日後	茎葉	0.005	NA	80.0	35.5
	土壤（上層部）	0.035	0.017	69.7	29.4
播種 106 日後	茎葉	0.015	NA	54.7	63.9
	穀殼	0.005	NA	NA	NA
	穀粒	0.003	NA	NA	NA
	土壤（上層部）	0.048	0.017	59.2	43.1

NA:分析せず

表7 茎部注入試験における各試料の総残留放射能及び放射能分布

試料		総残留放射能	親化合物	抽出性放射能	非抽出性放射能
		mg/kg	mg/kg	%TRR	%TRR
注入 69 日後	穀粒	0.463	0.193	80.0	19.9
	穀殼	8.810	4.20	90.0	10.0
	茎葉	75.5	41.2	85.3	14.7

### (3) ぶどう

[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを 500 g ai/ha の用量で、野外のぶどう（品種不明）に 3 週間おきに 3 回散布し、最終散布 0.5 時間、14 及び 35 日後（成熟期）に、葉及び果実試料を採取して、植物体内運命試験が実施された。果実の一部は搾汁し、果汁の一部はワインに加工した。各植物試料採取時には、土壤試料を採取した。

最終散布 35 日後における植物体各部の総残留放射能濃度は、葉で 5.24 mg/kg、果実全体で 2.79 mg/kg であった。土壤中の残留放射能濃度は、0~5 cm 層で 0.796 mg/kg、5~10 cm 層で 0.09 mg/kg、10~20 cm 層で 0.02 mg/kg であった。各試料の残留放射能の主要成分は親化合物であり、果実全体で 70%TRR、葉で 69%TRR、土壤で 53~70%TRR 検出された。ワイン中の総残留放射能濃度は 0.432 mg/kg であり、79%TRR が親化合物であった。

収穫時の果実中に代謝物として G、H、I、L、M 及び N が少量 (0.2~1.7%TRR) 認められた。主要代謝経路は、①ピロール環の酸化による G、P 及び H の生成、②ピロール環の開裂による M 及び I の生成、③G のピロール環の還元及びその後の酸化による L の生成、④グルコース抱合による N の生成であると推定された。  
(参照 2)

### (4) トマト

[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを 750 g ai/ha の用量で、トマト（品種不明）に 2 週間おきに 3 回散布し、1 回目散布直後（0 日後）、3 回目散布直後（1 回目散布

28日後) 及び1回目散布68日後(収穫時)に、果実及び葉を採取して、植物体内運命試験が実施された。

収穫時における総残留放射能濃度は、果実で0.279 mg/kg、葉で7.060 mg/kgであった。果実及び葉における主要残留成分は親化合物であり、それぞれ73.2%TRR (0.204 mg/kg) 及び68.8%TRR (4.86 mg/kg) 検出された。収穫時の果実中に、代謝物G、H、L及びMが少量(0.3~1.6%TRR)認められた。(参照2)

#### (5) たまねぎ

[phe-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを1,120 g ai/ha(慣行量)または5,580 g ai/ha(5倍量)の用量で、たまねぎ(品種不明)に14日間隔で2回茎葉散布し、各散布2時間後、2回目散布7日(早期)、14日(成熟期)及び28日(遅延期)後に試料を採取して、植物体内運命試験が実施された。

慣行施用区では、早期、成熟期及び遅延期における試料中の総残留放射能濃度は、それぞれ1.80、1.57及び0.976 mg/kgであり、そのうち親化合物がそれぞれ38.4、36.6及び12%TRR検出された。5倍量散布区では、親化合物の代謝がやや遅かった。代謝物としてI、K、P、R、T及びP15が少量(0.5~7.9%TRR)認められた。主要代謝経路は、①ピロール環の酸化によるP及びP15の生成、②Pのピロール環のエポキシ化及び加水分解によるRの生成、③Pの一部からのTの生成、④R及びPの酸化開裂によるIを経たKの生成であると推定された。

(参照2)

#### (6) もも

もも(品種:RelianceまたはTra-Zee)の木に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニル840 g ai/ha(1倍量)の用量を3回に分けて、またはその10倍量を1回もしくは2回散布し、最終散布28または114日後に果実及び葉を採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料の総残留放射能濃度は、1倍量散布区の最終散布28日後の成熟果実で0.083 mg/kg、成熟葉で3.52 mg/kg、10倍量1回散布区では、最終散布28日後の成熟果実で0.977 mg/kg、成熟葉で45.8 mg/kg、10倍量2回散布区では、最終散布114日後の成熟果実で0.255 mg/kg、成熟葉で37.7 mg/kgであった。

成熟果実における主要残留成分は親化合物であり、1倍量散布区で22%TRR、10倍量散布区では35.6~61.6%TRR検出された。主要代謝物はグルコース抱合体(3.7~11.0%TRR)で、他にT(0.8~3.7%TRR)、R(2.3~5.6%TRR)、I及びP15(合わせて3.7%TRR)が認められた。成熟葉でも果実試料でみられたものと同様の代謝物が認められた。主要代謝経路は、①ピロール環の酸化及びグルコース抱合によるQの生成、②ピロール環の酸化によるG及びPの生成、③Pの還元によるSの生成、④Sの加水分解及びピロール環の開裂によるTの生

成、⑤P のエポキシ化及び加水分解による R の生成、⑥開裂したピロール環代謝物 R 及び T の酸化開裂による I を経た K の生成であると推察された。（参照 2）

### 3. 土壌中運命試験

#### （1）好気的土壌中運命試験①

[phe-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを、埴壤土（スイス、Les Evouettes）に 0.2、0.4 または 0.8 mg/kg となるように処理し、暗条件下、20±2°Cで 363 日間インキュベートし、好気的土壌中運命試験が実施された。

各処理区の処理 363 日後の土壌における放射能分布及び推定半減期は表 8 に示されている。

抽出性放射能は、試験開始時の 102~106%TAR から処理 363 日後には 30~43%TAR へと減少し、非抽出性放射能は 0.6~1.0%TAR から 24~27%TAR へと増加した。未同定抽出物のうち、单一画分の最大値は、0.2、0.4 及び 0.8 mg/kg 処理区でそれぞれ 2.57、4.83、3.00%TAR であった。主要代謝物は CO<sub>2</sub> であり、処理 363 日後に 32.4~44.9%TAR 検出されたが、CO<sub>2</sub>以外の揮発性放射能は認められなかった。（参照 2）

表 8 各処理区の処理 363 日後の土壌における放射能分布及び推定半減期

	0.2 mg/kg 処理区	0.4 mg/kg 処理区	0.8 mg/kg 処理区
親化合物 (%TAR)	29.0	41.6	31.2
CO <sub>2</sub> (%TAR)	44.9	32.4	38.6
未同定抽出物 (%TAR)	1.36	1.89	1.88
非抽出物 (%TAR)	26.5	24.7	26.3
推定半減期	143 日	220 日	183 日

#### （2）好気的土壌中運命試験②

[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを、砂壤土（スイス、Stein）に 0.2 mg/kg となるように処理し、暗条件下、20±2°C または 30±2°C で 84 日間インキュベートし、好気的土壌中運命試験が実施された。

処理 84 日後の各条件下の土壌における放射能分布及び推定半減期は表 9 に示されている。

抽出性放射能は、試験開始時の 98%TAR から処理 84 日後には 52~69%TAR へと減少し、非抽出性放射能は 0.5%TAR から 18~29%TAR へと増加した。未同定抽出物のうち、单一画分の最大値は 2.3~2.7%TAR であった。CO<sub>2</sub>以外の揮発性放射能は認められなかった。（参照 2）

表9 処理84日後の各温度条件下の土壤における放射能分布及び推定半減期

	20°C	30°C
親化合物 (%TAR)	65.4	46.6
CO <sub>2</sub> (%TAR)	11.1	16.1
未同定抽出物 (%TAR)	4.0	5.3
非抽出物 (%TAR)	18.0	28.6
推定半減期	151日	79日

### (3) 好気的及び好気/嫌気的土壤中運命試験

[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを、砂壤土（スイス、Stein）に0.2 mg/kgとなるように処理し、好気試験では364日間好気的条件で、好気/嫌気試験では28日間の好気的条件後62日間嫌気的条件でインキュベートした。インキュベーションは、20±2°Cの暗条件で行った。

処理90日後の土壤における放射能分布及び推定半減期は表10に示されている。未同定抽出物のうち、单一画分の最大値は好気的条件下で2.6%TARであった。CO<sub>2</sub>以外の揮発性放射能は認められなかった。嫌気的条件下では、好気的条件と比較して親化合物の分解が遅かった。（参照2）

表10 処理90日後の土壤における放射能分布及び推定半減期

	好気的土壤	好気/嫌気的土壤
親化合物 (%TAR)	77.0	84.8
CO <sub>2</sub> (%TAR)	8.4	2.9
未同定抽出物 (%TAR)	2.3	2.9
非抽出物 (%TAR)	13.4	11.8
推定半減期	313日	-

### (4) 土壤吸着試験

4種類の国内土壤[軽埴土（福島）、砂壤土（宮崎）、砂質埴壤土（愛知）、シルト質埴壤土（熊本）]を用いて、土壤吸着試験が実施された。

Freundlichの吸着係数K<sub>ads</sub>は21.9～475であり、有機炭素含有率により補正した吸着係数K<sub>oc</sub>は1,470～3,680であった。（参照2）

## 4. 水中運命試験

### (1) 加水分解試験

[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを、pH 5.0（酢酸緩衝液）、pH 7.0（オルトデヒドロリン酸緩衝液）及びpH 9.0（ホウ酸緩衝液）の各緩衝液に、約1 mg/Lとなるように添加し、25°Cで30日間インキュベートして、加水分解試験が実施された。

25°C、pH 5～9の各緩衝液中で、フルジオキソニルは30日間安定であった。（参照2）

## （2）水中光分解試験

### ① 蒸留水及び自然水中光分解試験

滅菌蒸留水及び自然水(pH 7.1の河川水:埼玉)に、フルジオキソニルを1 mg/Lとなるように添加した後、25°Cで168時間キセノンランプ(紫外部:光強度50 W/m<sup>2</sup>、波長300～400 nm、紫外・可視全体:光強度950 W/m<sup>2</sup>、波長300～800 nm)を照射して、水中光分解試験が実施された。

滅菌蒸留水及び自然水中で、照射168時間後のフルジオキソニルの濃度は、それぞれ0.16及び0.039 mg/L、推定半減期は、それぞれ69及び39日と算出された。(参照2)

### ② 滅菌緩衝液中光分解試験([phe-<sup>14</sup>C]フルジオキソニル)

高純度水を用いたpH 7の滅菌緩衝液に、[phe-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを0.5 mg/Lとなるように添加した後、24.4～25.5°Cで30日間キセノンランプ(光強度:18.9 W/m<sup>2</sup>、波長290～400 nm)を照射して、水中光分解試験が実施された。

親化合物は経時的に減少し、照射30日後には認められなかった。主要分解物としてR、S及びTがそれぞれ最大10.4(照射6日後)、5.3(照射6日後)及び5.3%TAR(照射13日後)検出された。CO<sub>2</sub>は経時的に増加し、照射30日後には約20%TARに達し、分解物は最終的には無機化されることが示された。推定半減期は3.51日(東京春季自然太陽光換算:約8.54日)と算出された。(参照2)

### ③ 滅菌緩衝液中光分解試験([pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニル)

蒸留水を用いたpH 7の滅菌緩衝液に、[pyr-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを1 mg/Lとなるように添加した後、25±1°Cで7日間キセノンランプ(光強度:140 W/m<sup>2</sup>、波長300～400 nm)を照射して、水中光分解試験が実施された。

親化合物は経時的に減少(照射7日後で12.5%TAR)し、分解物が漸増した。主要分解物としてR、S及びTが、照射7日後にそれぞれ15.1、7.3及び12.4%TAR検出された。CO<sub>2</sub>は照射7日後で約5%TAR検出された。推定半減期は1.99日(東京春季自然太陽光換算:約35.9日)と算出された。(参照2)

### ④ 滅菌自然水中光分解試験

pH 8.03の滅菌自然水(池水:スイス)に、[phe-<sup>14</sup>C]フルジオキソニルを0.89 mg/Lとなるように添加した後、24.4°Cで22日間キセノンランプ(光強度:29.1 W/m<sup>2</sup>、波長300～400 nm)を照射して、水中光分解試験が実施された。

親化合物は照射7日後で0.7%TARにまで減少した。主要分解物としてR、K及びIがそれぞれ最大32.6(照射1日後)、8.3(照射2日後)及び4.6%TAR(照射18日)検出された。照射22日後には、分解物Rは9.1%TARに減少し、CO<sub>2</sub>が約28%TAR検出された。推定半減期は0.705日(東京春季自然太陽光換算:

約 2.63 日) と算出された。自然水中の推定分解経路は、ピロール環のエポキシ化及び加水分解による R の生成であり、その後 I から K へと分解すると考えられた。(参照 2)

## 5. 土壌残留試験

沖積・埴壤土(新潟)、火山灰・埴壤土(栃木①、鳥取②)、洪積・埴壤土(和歌山) 沖積・埴壤土(新潟)を用いて、フルジオキソニルを分析対象化合物とした土壌残留試験(容器内及び圃場)が実施された。結果は表 11 に示されている。(参照 2)

表 11 土壌残留試験成績(推定半減期)

試験		濃度 <sup>1)</sup>	土壌	フルジオキソニル
容器内試験	湛水状態	0.1 mg/kg	沖積・埴壤土	181 日
			火山灰・埴壤土①	46 日
	畑水分状態	0.6 mg/kg	火山灰・埴壤土②	87.5 日
			洪積・埴壤土	84.3 日
圃場試験	水田状態	100 g ai/ha	沖積・埴壤土	2.0 日
			火山灰・埴壤土①	11.2 日
	畑地状態	60 g ai/ha ×5	火山灰・埴壤土②	36.7 日
			洪積・埴壤土	59.6 日

<sup>1)</sup>: 容器内試験では純品、圃場試験の水田状態では 50%水和剤、畑地状態では 20%フロアブル剤使用

## 6. 作物残留試験

水稻、いんげん、キャベツ等を用いて、フルジオキソニル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。フルジオキソニルの最大残留値は、散布 3 日後に収穫したにら(茎葉)で認められた 4.92 mg/kg であった。(参照 2)

## 7. 一般薬理試験

フルジオキソニルのラット、マウス等を用いた一般薬理試験が実施された。結果は表 12 に示されている。(参照 2)

表12 一般薬理試験

試験の種類	動物種	動物数 ／群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)	最大無作用量 (mg/kg 体重)	最小作用量 (mg/kg 体重)	結果の概要
中枢神経系	一般状態 (Irwin法)	ICR マウス	雄 12  0、300、1,000、 3,000 (経口) <sup>1)</sup>	300	1,000	1,000 mg/kg 体重で、グルーミング回数減少、触反応低下、とんぼかえり試験の着地失敗、握力低下、散瞳。300 mg/kg 体重で、さらに視認性低下、受動性低下、反応性低下、やや弛緩状態の体姿勢または正向反射消失、歩行異常、四肢筋の緊張低下、呼吸数増加、疼痛反応低下、振戦
	運動強調性筋弛緩作用 (Rotarod法)	ICR マウス	雄 11  0、300、1,000、 3,000 (経口) <sup>1)</sup>	1,000	3,000	落下動物数增加
	運動強調性筋弛緩作用 (斜板法)	ICR マウス	雄 11  0、300、1,000、 3,000、10,000 (経口) <sup>1)</sup>	3,000	10,000	落下動物数增加
	睡眠延長作用	ICR マウス	雄 12  0、30、100、300 (経口) <sup>1)</sup>	100	300	睡眠時間延長
	体温	Wistar ラット	雄 8  0、300、1,000、 3,000 (経口) <sup>1)</sup>	1,000	3,000	0.6~1.4°Cの体温下降
呼吸・循環器系	呼吸数、心電図、心拍数、血圧、血流量、ACh 及び NA による血圧反応	ビーグル犬	雄 3  0、5,000 (腹腔内) <sup>2)</sup>	1,000 <sup>3)</sup>	5,000	高用量で呼吸振幅減少傾向、AChによる降圧反応を抑制
自律神経系	摘出回腸 (マグヌス法)	Hartley モルモット	雄 4  $1 \times 10^6$ 、 $1 \times 10^5$ 、 $1 \times 10^4$ 、 $1 \times 10^3$ (g/mL) (in vitro)	$1 \times 10^5$ (g/mL)	$1 \times 10^4$ (g/mL)	$1 \times 10^{-4}$ g/mL 以上で Hisによる収縮を抑制
消化器系	腸管輸送能	ICR マウス	雄 11~12  0、300、1,000、 3,000、10,000 (経口) <sup>1)</sup>	3,000	10,000	40%の抑制

試験の種類		動物種	動物数 ／群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)	最大無作用量 (mg/kg 体重)	最小作用量 (mg/kg 体重)	結果の概要
血液	血液凝固能	Wistar ラット	雄 7~8	0、300、1,000、 3,000、10,000 (経口) <sup>1)</sup>	3,000	10,000	APTT 短縮

<sup>1)</sup> : 溶媒として 0.5%CMC 水溶液を使用、<sup>2)</sup> : 溶媒として 0.5%CMC 生理食塩液を使用、<sup>3)</sup> : 予備試験の結果より引用

## 8. 急性毒性試験

フルジオキソニル（原体）、フルジオキソニルの代謝物（I、K、P、S）、分解物（R）及び原体混在物（U、V、W）のラットまたはマウスを用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 13 及び 14 に示されている。（参照 2）

表 13 急性毒性試験概要（原体）

投与経路	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口	SD ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	軟便
	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	軟便
経皮	Tif:RAIf ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難、体重増加抑制
吸入	Tif:RAIf ラット 雌雄各 5 匹	LC <sub>50</sub> (mg/L)		立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難、体重増加抑制
		>2.64	>2.64	

表 14 急性毒性試験概要（代謝物、分解物及び原体混在物）

被験物質	投与経路	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
I	経口	Tif:RAI ラット 雌 5 匹		1,140	立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難、自発運動低下、運動失調、振戦、開口障害
K	経口	Tif:RAI ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難、下痢
P	経口	Tif:RAI ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難、自発運動低下、呼吸雑音、チアノーゼ、腹部膨脹
S	経口	Tif:RAIf ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	立毛、円背位、呼吸困難、自発運動低下、
R	経口	Hanlbm:WIST ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	円背位、自発運動低下、筋緊張低下、立毛、体温低下、眼瞼下垂、

U	経口	Tif:RAI ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難
V	経口	Tif:RAI ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難、自発運動低下
W	経口	Tif:RAI ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	立毛、うずくまり姿勢、呼吸困難、自発運動低下

## 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が実施された。その結果、適用 1 時間後でウサギの結膜に軽度の発赤及び浮腫が認められたが、48 時間後には消失し、眼に対して刺激性はないものと考えられた。皮膚においてもパッチ除去 1 時間後で軽度の紅斑及び浮腫が認められたが、浮腫は 24 時間後に、紅斑は 72 時間後に消失し、皮膚に対する刺激性はないものと考えられた。（参照 2）

Pirbright White モルモットを用いた皮膚感作性試験が実施され、Maximization 法で感作性は陰性であった。（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、10、100、1,000、7,000 及び 20,000 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 15 に示されている。

7,000 ppm 以上投与群の雌雄で、変色尿（琥珀色、褐色、青色または緑色）及び尾、骨盤周囲、胃粘膜、腎臓等に青色色素沈着が観察された。動物体内運命試験における尿中青色物質の同定試験結果[1. (2)]から、この色素はフルジオキソニルの二量体であることが確認されており、病理組織学的検査では、対応する組織に色素沈着を裏付ける所見は認められなかったことから、本試験で認められた青色色素沈着は毒性学的に意義のないものと考えられた。1,000 及び 7,000 ppm 投与群の雄で観察された小葉中心性肝細胞肥大は、その発現頻度に有意差はみられなかったことから毒性影響とは考えられなかった。また、1,000 ppm 投与群の雌で観察された食餌効率の低下は、投与初期に一過性に観察されたことから毒性影響とは考えられなかった。

本試験において、7,000 ppm 以上投与群の雄で慢性腎症等が、雌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 1,000 ppm（雄：64 mg/kg 体重/日、雌：70 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2～7、9）

表15 90日間亜急性毒性毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
20,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・摂餌量減少</li> <li>・食餌効率低下</li> <li>・BUN、GGT 増加</li> <li>・Glu 減少</li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・Ht、MCV、MCH 減少</li> <li>・BUN、T.Bil、GGT、ALP 増加</li> <li>・Glu 減少</li> <li>・肝対脳重比<sup>1</sup>增加</li> <li>・腎臓：慢性腎症、慢性活動性炎症</li> </ul>
7,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・T.Bil、T.Chol 増加</li> <li>・尿中ビリルビン陽性</li> <li>・肝比重重量<sup>2</sup>增加</li> <li>・腎臓：慢性腎症、慢性活動性炎症</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・摂餌量減少</li> <li>・Hb 減少</li> <li>・T.Chol 増加</li> <li>・5'ヌクレオチダーゼ減少</li> <li>・蓄積尿量減少</li> <li>・尿中ビリルビン陽性</li> <li>・肝比重重量增加</li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

## (2) 90日間亜急性毒性試験（マウス）

ICRマウス（一群雌雄各10匹）を用いた混餌（原体：0、10、100、1,000、3,000及び7,000 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16に示されている。

1,000 ppm 以上投与群の雄で、変色尿（緑色、青色、褐色）及び骨盤周囲の青色色素沈着が、7,000 ppm 投与群の雌雄で胃粘膜及び腎臓に青色色素沈着が認められた。動物体内運命試験における尿中青色物質の同定試験結果[1. (2)]から、この色素はフルジオキソニルの二量体であることが確認されており、病理組織学的検査では、対応する組織に色素沈着を裏付ける所見は認められなかったことから、本試験で認められた青色色素沈着は毒性学的に意義のないものと考えられた。

3,000 ppm 投与群の雌に観察された肝比重重量增加は、関連する血液生化学的变化を伴わないことから毒性影響とは考えられなかった。

本試験において、7,000 ppm 投与群の雌雄で尿細管腎症等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 3,000 ppm (445 mg/kg 体重/日、雌：559mg/kg 体重/日) であると考えられた。（参照 2～7、9）

<sup>1</sup> 脳重量に比した重量を対脳重比という（以下同じ）。

<sup>2</sup> 体重比重重量を比重重量という（以下同じ）。

表16 90日間亜急性毒性毒性試験（マウス）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
7,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・5'ヌクレオチダーゼ上昇</li> <li>・肝比重、対脳重量比増加</li> <li>・尿細管腎症</li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・5'ヌクレオチダーゼ上昇</li> <li>・肝絶対及び比重、対脳重量比増加</li> <li>・胸腺絶対重量及び対脳重量比減少</li> <li>・尿細管腎症</li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>
3,000 ppm 以下	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4～6匹）を用いた混餌（原体：0、200、2,000及び15,000/10,000 ppm）投与による90日間亜急性毒性試験が実施された。15,000 ppm投与群では、顕著な体重及び摂餌量の減少がみられたため、投与18日に投与量を10,000 ppmに下げ、試験終了時まで投与した。対照群及び高用量投与群の雌雄各2匹は、投与期間終了後4週間の回復試験に供した。

各投与群で認められた毒性所見は表17に示されている。

2,000及び15,000/10,000 ppm投与群の雌雄に、糞の青色化及び腸粘膜に緑色内容物が観察された。しかし、関連した病理組織学的所見は認められず、回復試験では全く認められないことから、これは腸内に残存しているフルジオキソニル及びその代謝物によるものと考えられた。高用量投与群で認められた毒性所見には、いずれも回復傾向がみられた。

本試験において、2,000 ppm以上投与群の雌雄で下痢が認められたので、無毒性量は雌雄とも200 ppm (6.2 mg/kg 体重/日) であると考えられた。（参照2、4～9）

表17 90日間亜急性毒性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
15,000/10,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・肝絶対及び比重增加</li> <li>・胆管増生程度増強</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・RBC、Hb、Ht減少</li> <li>・T.Chol增加</li> <li>・肝絶対及び比重增加</li> </ul>
2,000 ppm 以上	・下痢	・下痢
200 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

## 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）

ビーグル犬（一群雌雄各4匹）を用いた混餌（原体：0、100、1,000及び8,000 ppm）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18に示されている。

1,000 及び 8,000 ppm 投与群の雌雄全例に、糞の青色化が観察されたが、これは検体及びその代謝物が腸内に存在していることと関連しており、毒性学的意義のないものと考えられた。

1,000 ppm 投与群の雌において体重増加抑制傾向がみられたが、これは 1 個体の体重減少によるものであった。8,000 ppm 投与群の雌では、4 匹中 3 例で体重増加抑制が認められたが、1 例では体重は増加していた。また、いずれの個体においても持続的な体重減少は認められなかった。したがって、1,000 ppm 投与群の雌にみられた体重減少は投与による毒性影響ではないと考えられた。

本試験において、8,000 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄で 1,000 ppm（雄：33.1 mg/kg 体重/日、雌：35.5 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、3、9）

表 18 1 年間慢性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
8,000 ppm	・体重増加抑制 ・T.Chol 増加 ・肝比重增加	・体重増加抑制 ・肝比重增加 ・肝肥大
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

## （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 60～70 匹）を用いた混餌（原体：0、10、30、100、1,000 及び 3,000 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 19 に示されている。

1,000 ppm 以上投与群の雄に暗色糞便、青色尿及び体表の青色着色が、3,000 ppm 投与群の雌に尾及び骨盤部の青色着色が観察されたが、動物体内運命試験における尿中青色物質の同定試験結果[1. (2)]から、この色素はフルジオキソニルの二量体であることが確認されており、毒性学的意義のないものと考えられた。

3,000 ppm 投与群の雌で、肝細胞腺腫及び肝細胞癌の発生率がわずかに増加し、腺腫と癌の合計（7.1%）では有意差がみられた。3,000 ppm 投与群の雌では、小葉中心性肝細胞の変性や変異肝細胞巣がより強く観察されており、これらの組織障害とそれに続く細胞増殖が腫瘍の発生に寄与したものと考えられた。

本試験において、3,000 ppm 投与群の雌雄で小葉中心性肝細胞変性等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm（雄：37 mg/kg 体重/日、雌：44 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2～7）

表19 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・下痢</li> <li>・体重増加抑制</li> <li>・ウロビリノーゲン增加</li> <li>・腎のう胞</li> <li>・慢性腎症</li> <li>・小葉中心性肝細胞変性/萎縮/炎症/壞死</li> <li>・肝細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・RBC、Hb、Ht、MCH 減少</li> <li>・ウロビリノーゲン增加</li> <li>・小葉中心性肝細胞変性/萎縮/炎症/壞死</li> <li>・変異肝細胞巢（好塩基性細胞）</li> <li>・肝腫瘍増加</li> </ul>
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

### （3）18カ月間発がん性試験（マウス）①

ICRマウス（一群雌雄各60匹）を用いた混餌（0、10、100、1,000及び3,000 ppm）投与による18カ月間発がん性試験が実施された。

1,000 ppm以上投与群の雄に青色尿及び体表の青色着色が、3,000 ppm投与群の雌に暗色便及び骨盤部の青色着色が観察されたが、動物体内運命試験における尿中青色物質の同定試験結果[1. (2)]から、この色素はフルジオキソニルの二量体であることが確認されており、毒性学的意義のないものと考えられた。

3,000 ppm投与群では、耳介の紅斑及び保定時の痙攣がやや高い発生率で観察されたが、対照群と比較して統計学的有意差は認められなかった。3,000 ppm投与群の雌では、肝絶対及び比重量の有意な増加が認められたが、病理組織的学に関連した変化はみられず、毒性学的に意義のある変化とは考えられなかった。また、3,000 ppm投与群の雌では、リンパ腫のわずかな発生増加（30%）がみられた。このリンパ腫を組織形態学的に分類して統計学的解析を行ったが、用量相関性はみられなかった。より高用量で実施された発がん性試験[11. (4)]では癌の発生増加はみられず、両試験における発生数を合わせて統計学的解析を行っても用量相関性は認められなかった。また、この発生頻度は背景データの範囲内（13～32%）にあった。したがって、このリンパ腫は投与に起因するものではないと考えられた。

本試験において、3,000 ppm投与群の雌雄で脾臓腫大、雌で胸腺、肝臓及びリンパ節腫大が認められたので、無毒性量は雌雄とも1,000 ppm（雄：112 mg/kg 体重/日、雌：133 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、3）

### （4）18カ月間発がん性試験（マウス）②

ICRマウス（一群雌雄各60匹）を用いた混餌（0、3、30、5,000及び7,000 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20に示されている。

5,000 ppm以上投与群の雌雄に青色尿、青色便及び被毛の青色着色が認められ

たが、動物体内運命試験における尿中青色物質の同定試験結果[1. (2)]から、この色素はフルジオキソニルの二量体であることが確認されており、毒性学的意義のないものと考えられた。

本試験におけるリンパ腫の発生数は、0、3、5,000 及び 7,000 ppm 投与群の雄でそれぞれ 3、1、2、4 及び 0 例、雌でそれぞれ 11、7、12、11 及び 8 例であり、対照群と投与群の間で経時的相関性や用量相関性のある差異はみられなかった。

本試験において、7,000 ppm 投与群の雌雄で死亡率の上昇等が認められ、5,000 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制等が認められたので、最大耐量は雌雄とも 5,000 ppm であった。発がん性は認められなかった。（参照 2、3）

表 20 18カ月間発がん性毒性試験（マウス）②で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
7,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・死亡率上昇</li> <li>・呼吸困難、円背姿勢、低体温、全身蒼白、活動低下、瀕死、粗毛、</li> <li>・Hb、Ht 減少</li> <li>・網状赤血球数增加</li> <li>・腎絶対及び比重量減少</li> <li>・胆管増生</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・死亡率上昇</li> <li>・呼吸困難、円背姿勢、低体温、全身蒼白、活動低下、瀕死、粗毛、</li> <li>・Hb、Ht、RBC、MCH 減少</li> <li>・網状赤血球数增加</li> <li>・腎絶対及び比重量増加</li> <li>・脾絶対及び比重量増加</li> <li>・腎臓：慢性炎症</li> </ul>
5,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・食餌効率低下</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> <li>・尿細管腎症</li> <li>・腎臓：石灰化、慢性炎症</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・リンパ球比増加</li> <li>・分葉好中球比減少</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> <li>・尿細管腎症</li> <li>・腎臓：石灰化</li> </ul>
30 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

マウスの発がん性試験①[11. (3)]及び②[11. (4)]は、同年に同系統マウスを用いて実施された試験であることから、これらを総合して評価するのが適当と考えられた。したがって、マウスの発がん性試験における無毒性量は、雌雄とも 1,000 ppm（雄：112 mg/kg 体重/日、雌：133 mg/kg 体重/日）であると考えられた。

## 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 30 匹）を用いた混餌（0、30、300 及び 3,000 ppm）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

3,000 ppm 投与群の P 及び F<sub>1</sub> 世代の親動物で、雄に陰茎鞘及び陰のうの変色、雌に下腹部及び膣の変色が認められた。これはフルジオキソニルの代謝物の青色物質によるものであった。動物体内運命試験における尿中青色物質の同定試験結

果[1. (2)]から、この色素はフルジオキソニルの二量体であることが確認されており、毒性学的に意義のないものと考えられた。、

本試験において、親動物では 3,000 ppm 投与群の P 雌及び F<sub>1</sub> 雄に体重増加抑制及び摂餌量減少が、F<sub>1</sub> 及び F<sub>2</sub> 児動物に低体重が認められたので、無毒性量は雌雄の親動物及び児動物で 300 ppm (P 雄: 18.9 mg/kg 体重/日、P 雌: 17.9 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雄: 21.1 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雌: 22.0 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 2～9）

## （2）発生毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（原体：0、10、100 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

本試験において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の母動物に体重増加抑制及び摂餌量減少が認められたが、胎児には毒性所見は認められなかつたので、無毒性量は母動物で 100 mg/kg 体重/日、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つた。（参照 2、3、8）

## （3）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、10、100 及び 300 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

100 mg/kg 体重/日以上投与群の母動物に青色尿が観察されたが、肉眼的病理検査では異常は認められなかつた。青色尿はラット及びマウスを用いた他の試験でも認められ、動物体内運命試験における尿中青色物質の同定試験結果[1. (2)]から、この色素はフルジオキソニルの二量体であることが確認されており、毒性学的に意義のないものと考えられた。

本試験の母動物において、100 mg/kg 体重/日以上投与群で体重増加抑制が認められ、300 mg/kg 体重/日投与群で摂餌量減少が認められたが、いずれの投与群の胎児にも毒性所見は認められなかつたので、無毒性量は母動物で 10 mg/kg 体重/日、胎児で 300 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つた。（参照 2、4～8）

## 1.3. 遺伝毒性試験

フルジオキソニル（原体）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 細胞を用いた点突然変異試験、チャイニーズハムスター卵巣及び肺由来細胞を用いた *in vitro* 染色体異常試験、ラット（肝細胞）を用いた *in vitro/in vivo* 不定期 DNA 合成 (UDS) 試験、チャイニーズハムスター及びラット骨髄細胞を用いた *in vivo* 染色体異常試験、ラット及びマウスを用いた小核試験、マウ

スを用いた優性致死試験が実施された。

結果は表21に示されている。

*in vitro*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細胞を用いた点突然変異試験及びUDS試験の結果は陰性であった。チャイニーズハムスター卵巣及び肺由来培養細胞を用いた*in vitro*染色体異常試験の高濃度では、代謝活性化系非存在下または非存在下で数的異常または構造異常が認められた。しかし、*in vivo*の染色体異常試験及び小核試験では陰性であった。また、他の試験においてもすべて陰性であった。これらのことから、フルジオキソニルには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）

表21 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, TA100, TA1535, TA1537株) <i>Escherichia coli</i> (WP2uvrA株)	20~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	点突然変異試験 チャイニーズハムスターV79細胞	0.5~20 µg/mL (-S9) 1.5~60 µg/mL (+S9)	陰性
	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-CCL61)	10.9~43.8 µg/mL (-S9、3時間処理)	構造異常：陽性
		2.73~10.9 µg/mL (-S9、24時間処理)	数的異常：陽性
		5.47~350 µg/mL (+S9、3時間処理)	構造異常：陽性 数的異常：陽性
	染色体異常試験 チャイニーズハムスター肺由来培養細胞 (CHL/IU)	7.5~30 µg/mL (-S9、24時間処理)	陰性
		3.8~15 µg/mL (-S9、48時間処理)	構造異常：擬陽性 数的異常：陽性
		10~40 µg/mL (-S9、6時間処理)	数的異常：陽性
		20~80 µg/mL (+S9、6時間処理)	陰性
	UDS試験 ラット肝細胞	4.1~5,000 µg/mL	陰性
<i>in vivo</i>	染色体異常試験 チャイニーズハムスター(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
	染色体異常試験 SDラット(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
	小核試験 Tif:RAIfラット(肝細胞) (一群雄3匹)	1,250、2,500、 5,000 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	陰性
	小核試験 Tiflrbm:RAIラット(肝細胞) (一群雄5匹)	50、250、1,250 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	陰性
	小核試験 Tif:MAGEマウス(骨髄細胞)	1,250、2,500、	陰性

	(一群雌雄各5匹)	5,000 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	
優性致死試験	Tif:MAGF マウス (一群雄30匹、雌60匹)	1,250、2,500、 5,000 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	陰性
UDS 試験	Tif:RAIf ラット（肝細胞） (一群雄4匹)	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

フルジオキソニルの代謝物 (I、K、P 及び S)、分解物 (R) 及び原体混在物 (U、V、W) について、細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。結果は表 22 に示されているとおり、すべて陰性であった。(参照 2)

表 22 遺伝毒性試験概要 (代謝物、分解物及び原体混在物)

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
代謝物 I	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、 TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
代謝物 K				陰性
代謝物 P				陰性
代謝物 S				陰性
分解物 R				陰性
原体混在物 U				陰性
原体混在物 V				陰性
原体混在物 W			156~2,500 µg/プレート (+/-S9)	陰性

### III. 食品健康影響評価

参考に挙げた資料を用いて農薬「フルジオキソニル」の食品健康影響評価を実施した。

ラットに経口投与されたフルジオキソニルの吸収及び排泄は比較的速やかであり、投与後24時間で75～90%TARが糞尿中に排泄された。主要排泄経路は糞中であった。胆汁中への排泄は、投与後48時間で約67%TARであり、約77%TARが腸管から循環系に吸収されるものと推定された。臓器・組織への蓄積性は認められなかった。糞中では親化合物が、尿及び胆汁中では代謝物B、C、D、E等が検出された。ラットにおける主要代謝経路は、①ピロール環の2位における酸化及び抱合（B及びCの生成）、②ピロール環の5位における酸化及び抱合（D及びFの生成）、③フェニル環の水酸化（Eの生成）であると推定された。

稻を用いた植物体内運命試験では、収穫時の植物体の残留放射能は0.002mg/kg以下と極めて低かった。小麦、ぶどう等を用いた植物体内運命試験では、植物体中の残留放射能の主要成分は親化合物であり、G、H、I、M、P等多数の代謝物が同定されたが、いずれも少量であった。植物における主要代謝経路は、①ピロール環の酸化（G、H及びPの生成）、②ピロール環の開裂（I、J、K、M、R及びTの生成）、③Gのピロール環の還元及びその後の酸化（Lの生成）、④グルコース抱合（N及びQの生成）であると推定された。

各種毒性試験結果から、フルジオキソニル投与による影響は主に肝臓、腎臓及び血液に認められた。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、雌ラットで肝腫瘍のわずかな増加が認められたが、発生機序は遺伝毒性メカニズムとは考え難く、評価にあたり閾値を設定することは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フルジオキソニル（親化合物のみ）と設定した。

各試験における無毒性量等は表23に示されている。

各試験で得られた無毒性量の最小値は、イヌを用いた90日間亜急性毒性試験の6.2mg/kg体重/日であったが、より長期の1年間慢性毒性試験における無毒性量は33.1mg/kg体重/日であった。この差は用量設定間隔の違いによるもので、イヌにおける無毒性量は33.1mg/kg体重/日とするのが妥当と考えられた。ウサギを用いた発生毒性試験の無毒性量は10mg/kg体重/日であったが、最小毒性量の100mg/kg体重/日でみられた影響は軽度の体重增加抑制のみであり、データのばらつきも大きく、ウサギにおける無毒性量は100mg/kg体重/日に非常に近いものと考えられたため、10mg/kg体重/日をADIの設定根拠とすることは不適当と考えられた。ラットを用いた2世代繁殖試験の無毒性量は17.9mg/kg体重/日であったが、より長期の2年間慢性毒性/発がん性併合試験における無毒性量は37mg/kg体重/日であり、この差も用量設定間隔の違いによるもので、ラットにおける無毒性量は37mg/kg体重/日とするのが妥当と考えられた。以上より、食品安全委員会農薬専

門調査会は、イヌを用いた1年間慢性毒性試験の無毒性量33.1 mg/kg 体重/日を根拠として、安全係数100で除した0.33 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

ADI	0.33 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	慢性毒性試験
(動物種)	イヌ
(期間)	1年間
(投与方法)	混餌
(無毒性量)	33.1 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 23 各試験における無毒性量の比較

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) <sup>1)</sup>				
			農薬抄録	JMPR	米国	豪州 <sup>2)</sup>	カナダ
ラット	90日間 亜急性 毒性試験	0, 10, 100, 1,000, 7,000, 20,000 ppm	雄: 64 雌: 70  雄: 慢性腎症等 雌: 体重增加抑制等	64  腎臓及び肝臓障害	雄: 64 雌: 70  雌雄: 体重增加抑制等	7  肝細胞肥大	64  肝臓の病理組織学的変化、体重增加抑制、臨床化学検査値及び腎増の病理解学的变化
		0, 10, 30, 100, 1,000, 3,000 ppm	雄: 37 雌: 44  雌雄: 小葉中心性 肝細胞変性等  肝腫瘍増加 (雌)	37  雄: 体重增加抑制、 腎のう胞、腎症 雌: 体重增加抑制  肝腫瘍増加 (雌)	雄: 37 雌: 44  雌雄: 肝細胞肥大等  肝腫瘍増加 (雌)	3.7  着色尿、体重增加抑制等	慢性毒性: 3.7 <sup>3)</sup> 発がん性: 113 <sup>3)</sup>  雌: 肝病変増加
	2世代 繁殖試験	0, 30, 300, 3,000 ppm	親動物、児動物 P 雄: 18.9 P 雌: 17.9 F <sub>1</sub> 雄: 21.1 F <sub>1</sub> 雌: 22.0  親動物、雌雄: 体重增加抑制等 児動物: 低体重  (繁殖能に対する影響 は認められない)	親動物: 21 児動物: 21  親動物: 体重增加 抑制 児動物: 低体重  (繁殖能に対する影響 は認められない)	親動物、児動物 雄: 22.1 雌: 24.2  親動物、雌雄: 体重增加抑制等 児動物: 低体重  (繁殖能に対する影響 は認められない)	親動物: 15 児動物: 15  親動物: 体重增加 抑制 児動物: 低体重  (繁殖能に対する影響 は認められない)	~20 <sup>3)</sup>  母動物: 体重增加 抑制 児動物: 低体重  (繁殖能に対する影響 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) <sup>1)</sup>				
			農薬抄録	JMPR	米国	豪州 <sup>2)</sup>	カナダ
	発生毒性試験	0, 10, 100, 1,000	母動物：100 胎児：1,000  母動物：体重増加抑制等 胎児：毒性所見なし  (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：毒性所見なし  (催奇形性は認められない)	母動物：100 胎児：100  母動物：体重増加抑制等 胎児：腎孟拡張  (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：毒性所見なし  (催奇形性は認められない)	母動物：100 胎児：100  母動物：体重増加抑制等 胎児：腎孟拡張  (催奇形性は認められない)
マウス	90日間亜急性毒性試験	0, 10, 100, 1,000, 3,000, 7,000 ppm  雄: 0, 1.3, 13.9, 144, 445, 1,050 雌: 0, 1.9, 17.0, 178, 559, 310	雄: 445 雌: 559  雌雄：尿細管腎症等	450	雄: 445 雌: 559  雌雄：肝比重量増加等	14  着色尿	445  雌雄：臨床化学検査値及び肝臓の病理組織学的変化を伴う肝重量増加
	18ヶ月間発がん性試験①	0, 10, 100, 1,000, 3,000 ppm  雄: 0, 1.1, 11.3, 112, 360 雌: 0, 1.4, 13.5, 133, 417	雄: 112 雌: 133  雌雄：脾臓腫大等  (発がん性は認められない)	112  肝重量増加、胸腺及び脾臓腫大  (発がん性は認められない)	雄: 11.3 雌: 133  雄: 保定時の痙攣 雌: 肝絶対重量増加、肝腫大  リンパ腫増加傾向(雌)	11.3  着色尿、MCHC 減少等  リンパ腫増加傾向(雌)	慢性毒性: 360 発がん性: 851 <sup>3)</sup>  雄: 食餌効率低下、肝重量増加、肝臓の壊死、胆管増生、雌雄: 脾臓石灰化、腎症  (発がん性は認められない)  * 試験①②の総合評価

2008/11/18 第45回農薬専門調査会幹事会 フルジオキソニル評価書（案）

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) <sup>1)</sup>				
			農薬抄録	JMPR	米国	豪州 <sup>2)</sup>	カナダ
	18ヶ月間 発がん性 試験②	0,3,30,5,000,7,000 ppm  雄 : 0,0.33,3.3,590,851 雌 : 0,0.41,4.1,715,1,010	(最大耐量) 雌雄 : 5,000  (発がん性は認められない)  * 試験①②の総合評価で、無毒性量は雄:112、雌:133	3.3  体重增加抑制、肝重量増加、腎症  (発がん性は認められない)  * 試験①②の総合評価で、無毒性量は雄:112、雌:133	雄 : 590 雌 : 715  雌雄 : 腎症等  (発がん性は認められない)	3.3  肝重量増加、腎症  (発がん性は認められない)	
ウサギ	発生毒性 試験	0,10,100,300	母動物 : 10 胎児 : 300  母動物 : 体重增加抑制 胎児 : 毒性所見なし  (催奇形性は認められない)	母動物 : 100 胎児 : 300  母動物 : 体重增加抑制、摂餌量減少 胎児 : 毒性所見なし  (催奇形性は認められない)	母動物 : 10 胎児 : 300  母動物 : 体重增加抑制等 胎児 : 毒性所見なし  (催奇形性は認められない)	母動物 : 10 胎児 : 300  母動物 : 体重增加抑制等 胎児 : 毒性所見なし  (催奇形性は認められない)	母動物 : 100 <sup>3)</sup> 胎児 : 300 <sup>3)</sup>  母動物 : 体重增加抑制等 胎児 : 毒性所見なし  (催奇形性は認められない)
イヌ	90日間 亜急性 毒性試験	0,200,2,000,15,000/10,000 ppm	雌雄 : 6.2  雌雄 : 下痢	59  貧血、T.Chol 増加	雌雄 : 5  雌雄 : 下痢	6.2  下痢等	5 <sup>3)</sup>  下痢
	1年間 慢性毒性 試験	0, 100, 1,000, 8,000 ppm  雄 : 0, 3.1, 33.1, 298 雌 : 0, 3.3, 35.5, 331	雄 : 33.1 雌 : 35.5  雌雄 : 体重增加抑制等	33  体重增加抑制、T.Chol 増加等	雄 : 33.1 雌 : 3.3  雌雄 : 体重增加抑制	3.1  体重增加抑制等	33.1  体重增加抑制、臨床化学検査値及び肝臓の変化

2008/11/18 第45回農薬専門調査会幹事会 フルジオキソニル評価書（案）

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) <sup>1)</sup>				
			農薬抄録	JMPR	米国	豪州 <sup>2)</sup>	カナダ
	ADI (cRfD)		NOAEL : 33.1 SF : 100 ADI : 0.33	NOAEL : 37 SF : 100 ADI : 0.4	NOAEL : 3.3 UF : 100 cRfD : 0.03	NOEL : 3.7 SF : 100 ADI : 0.03	NOEL : 3.7 SF : 100 ADI : 0.037
	ADI (cRfD) 設定根拠資料		イヌ 1年間慢性 毒性試験	ラット 2年間慢性 毒性/発がん性併合 試験	イヌ 1年間慢性 毒性試験	ラット 2年間慢性 毒性/発がん性併合 試験  イヌ 1年間慢性 毒性試験	ラット 2年間慢性 毒性/発がん性併合 試験

1 NOAEL：無毒性量 SF：安全係数 UF：不確実係数 ADI：一日摂取許容量 cRfD：慢性参考用量 NOEL：無影響量

2 <sup>1)</sup>：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

3 <sup>2)</sup>：豪州の無毒性量欄の数値はすべて NOEL である。

4 <sup>3)</sup>：NOEL

5

## 1 &lt;別紙1：代謝物/分解物略称&gt;

記号	名称(略称)	化学名
B		2-β-グルクロニル-4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンゾジオキソール-4-イル)-1H-ピロール-3-カルボニトリル
C		4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンゾジオキソール-4-イル)-1H-ピロール-3-カルボニトリル-硫酸
D		4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンゾジオキソール-4-イル)-5-β-D-グルクロニル-1H-ピロール-3-カルボニトリル
E		4-(2,2-ジフルオロ-7-β-グルクロニル-1,3-ベンゾジオキソール-4-イル)-1H-ピロール-3-カルボニトリル
F	ピロール環の5位スルホニル体	4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンゾジオキソール-4-イル)ピロール-3-カルボニトリル-5-硫酸
G	ピロール環の2位酸化、5位ヒドロキシル体(P15) または2位ヒドロキシル、5位酸化体(P16)	1,5-ジヒドロ-5-ヒドロキシ-4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-2H-ピロール-2-オン-3-カルボニトリル または、その異性体 1,2-ジヒドロ-2-ヒドロキシ-4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-5H-ピロール-5-オン-3-カルボニトリル
H	1-ヒドロキシピロールの2,5ジオン体	1-ヒドロキシ-4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-1H-ピロール-2,5-ジオン-3-カルボニトリル
I		α-ヒドロキシ-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-アセトアミド
J	ピロール環の酸化開裂体	2-シアノ-3-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-3-オキソ-プロパンアミド
K		2-2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-カルボン酸
L	ピロール環の2,5位酸化、3位のカルボキシル体	4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-2,5-ジオクソ-3-ピロリジンカルボキシル酸
M	プロピアンアミド体	2-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-3-シアノ-3-オクソ-プロピオンアミド
N	代謝物Iの配糖体	α-O-グルコシル-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-アセトアミド
O	青色物質	
P	2,5-ジケトン	4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-1H-ピロール-2,5-ジオン-3-カルボニトリル
Q	酸化フルジオキソニルの糖抱合体及び微量代謝物	
R		シス-3-(アミノカルボニル)-2-シアノ-3-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-オキサレンカルボン酸
S		4-(2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオキソール-4-イル)-1H-2,5-ジオキソ-3-ピロリジンカルバニトリル
T		3-(アミノカルボニル)-2-シアノ-2,2-ジフルオロ-1,3-ベンズジオクソル-プロパン酸
U		(原体混在物)
V		(原体混在物)
W		(原体混在物)

## 1 &lt;別紙2：検査値等略称&gt;

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
C <sub>max</sub>	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
GGT	γ-グルタミルトランスフェラーゼ (=γ-グルタミルトランスペプチダーゼ (γ-GTP))
Glu	グルコース（血糖）
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 <sub>50</sub>	半数致死濃度
LD <sub>50</sub>	半数致死量
MC	メチルセルロース
MCH	平均赤血球ヘモグロブリン量
MCV	平均赤血球容積
NA	ノルアドレナリン
PHI	最終使用から収穫までの日数
RBC	赤血球数
T <sub>1/2</sub>	消失半減期
TAR	総投与（処理）放射能
T.Bil	総ビリルビン
T.Chol	総コレステロール
T <sub>max</sub>	最高濃度到達時間
TRR	総残留放射能

2

3

## 1 &lt;別紙3：作物残留試験成績&gt;

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					フルジオキソニル			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
水稻 (玄米) 1991年度	2	6.6 g ai/L WP 乾燥種粒重の 3% 吹き付け	1	140 171	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
水稻 (稻わら) 1991年度	2	6.6 g ai/L WP 乾燥種粒重の 3% 吹き付け	1	140 171	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
水稻 (玄米) 1991年度	2	50 g ai/L WP 乾燥種粒重の 0.5%種子粉衣 (湿粉衣)	1	140 171	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
水稻 (稻わら) 1991年度	2	50 g ai/L WP 乾燥種粒重の 0.5%種子粉衣 (湿粉衣)	1	140 171	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
水稻 (玄米) 1991年度	2	2.5g ai/L WP 10分間浸漬	1	140 171	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
水稻 (稻わら) 1991年度	2	2.5g ai/L WP 10分間浸漬	1	140 171	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
水稻 (玄米) 1991年度	2	0.25 g ai/L WP 24時間浸漬	1	139 170	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
水稻 (稻わら) 1991年度	2	0.25 g ai/L WP 24時間浸漬	1	139 170	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005
いんげん (露地) (乾燥子実) 1998年度	4	600 g ai/ha SC	3	1	0.015	0.014	0.012	0.011
				3	0.018	0.018	0.011	0.011
				7	0.016	0.016	0.010	0.009
			3	1	0.083	0.080	0.058	0.056
				3	0.065	0.064	0.050	0.048
				7	0.064	0.062	0.055	0.054
			3	7	0.014	0.014	0.008	0.008
				14	0.008	0.008	0.007	0.006
				21	0.007	0.007	0.006	0.006
			3	7	0.007	0.006	0.009	0.009
				14	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
				21	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
キャベツ (露地) (葉球) 1994年度	2	50 g ai/L WP 種子重量の 0.5% 種子粉衣(湿粉衣)	1	80 133	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005	<0.005 <0.005

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					フルジオキソニル				
					公的分析機関		社内分析機関		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
キャベツ (露地) (葉球) 1999年度	2	50 g ai/L WP 種子重量の 0.5% 種子粉衣(湿粉衣)	4	3	0.263	0.257	0.046	0.040	
				7	0.073	0.070	<0.005	<0.005	
				14	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
			4	3	0.169	0.166	0.297	0.286	
		400 g ai/ha SC		7	0.305	0.304	0.060	0.054	
				14	0.019	0.018	<0.005	<0.005	
トマト (施設) (果実) 1994年度	2	50 g ai/L WP 種子重量の 0.5% 種子粉衣(湿粉衣)	4	1	0.103	0.098	0.139	0.136	
				6	0.092	0.089	0.111	0.108	
				6	0.115	0.112	0.058	0.057	
				6	0.174	0.172	0.058	0.057	
			6	1	0.392	0.384	0.694	0.690	
				6	0.376	0.370	0.547	0.538	
なす (施設) (果実) 1994年度	2	600 g ai/ha SC		6	0.287	0.271	0.210	0.206	
				6	0.126	0.125	0.091	0.088	
		5	1	0.069	0.066	0.422	0.404		
			5	0.123	0.118	0.247	0.236		
			5	0.060	0.059	0.021	0.020		
		5	7	0.017	0.016	0.023	0.022		
			3	0.378	0.369	0.471	0.468		
			5	0.312	0.308	0.667	0.660		
きゅうり (施設) (果実) 1994年度	2		500 ~600 g ai/ha SC		5	0.358	0.345	0.430	0.420
					5	0.134	0.129	0.205	0.202
		5	1	0.346	0.343	0.420	0.416		
			5	0.368	0.362	0.456	0.451		
			5	0.235	0.230	0.370	0.368		
		5	7	0.104	0.098	0.125	0.122		
			3	0.603	0.582	0.699	0.678		
			5	0.716	0.696	0.712	0.701		
			5	0.375	0.371	0.354	0.351		
			5	0.145	0.140	0.142	0.142		
ほうれん草 (施設) (茎葉) 1992年度	2	50 g ai/L WP 種子重量の 0.5% 種子粉衣(湿粉衣)	1	28	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
				35	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
				38	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
				45	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
たまねぎ (鱗茎) 1996年度	2	300 g ai/ha SC	3	1	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
				3	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
				7	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
たまねぎ (鱗茎) 2002年度	2	0.4 g ai/L SC 5分間苗浸漬	4	1	<0.005	<0.005	0.005	0.005	
				3	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
				7	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
			4	1	0.014	0.014	0.011	0.010	
		300 g ai/ha SC		3	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
				7	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	
たまねぎ (鱗茎) 2003年度	2	0.4 g ai/L SC 苗浸漬 230~460 ai/ha WG	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					フルジオキソニル			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
にら (茎葉) 2000～2001 年度	2	150 g ai/ha SC	1	3	1.88	1.82	1.81	1.82
				7	0.64	0.63	0.46	0.44
				14	0.30	0.30	0.30	0.30
			1	3	4.92	4.86	6.14	5.97
				7	0.55	0.54	0.72	0.70
				14	0.22	0.12	0.25	0.24
さやえんどう (施設) (さや) 2004 年度	2	400 g ai/ha SC	2	1			0.50	0.48
				3			0.49	0.48
				7			0.43	0.42
				1			0.71	0.71
				3			0.48	0.46
				7			0.29	0.29
			3	1			2.07	2.02
				3			1.65	1.62
				7			0.26	0.26
				1			2.28	2.21
				3			0.54	0.52
				7			0.48	0.46
未成熟いんげん (施設) (さや) 1998 年度	2	600 g ai/ha SC	3	1	1.62	1.60	1.14	1.12
				3	0.809	0.805	0.790	0.764
				7	0.157	0.156	0.119	0.118
			3	1	0.753	0.734	0.306	0.302
				3	0.643	0.626	0.304	0.302
				7	0.301	0.296	0.090	0.087
未成熟ささげ (露地) (さや) 2004 年度	2	400 g ai/ha SC	3	1	0.91	0.90		
				3	0.22	0.22		
				7	<0.05	<0.05		
			3	1	1.28	1.26		
				3	0.56	0.55		
				7	0.23	0.22		
えだまめ (施設) (さや) 2005 年度	2	400 g ai/ha SC	3	1	1.7	1.7	1.2	1.2
				3	1.4	1.4	1.0	1.0
				7	1.6	1.6	1.0	1.0
			3	1	2.8	2.8	2.2	2.2
				3	2.4	2.4	2.0	2.0
				7	2.4	2.4	1.6	1.6
ふき (施設) (茎部) 2003 年度	2	300 g ai/ha SC	2	7	0.72	0.72	0.41	0.41
				14	0.43	0.42	0.10	0.10
				21	0.21	0.21	0.02	0.02
			2	7	0.78	0.78	0.70	0.70
				14	0.11	0.11	0.56	0.56
				21	<0.03	<0.03	0.50	0.50

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					フルジオキソニル			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
温州みかん (施設・無袋) (果肉) 1998年度	2	460 ~920 g ai/ha WG	3	7	0.022	0.022	0.013	0.012
				14	0.005	0.005	0.006	0.006
				21	0.005	0.005	0.005	0.005
			3	7	0.017	0.016	0.011	0.010
				14	0.012	0.012	0.005	0.005
				21	0.024	0.023	0.011	0.010
温州みかん (施設・無袋) (果皮) 1998年度	2	460 ~920 g ai/ha WG	3	7	2.84	2.83	1.68	1.67
				14	3.45	3.36	1.38	1.38
				21	3.79	3.77	1.23	1.22
			3	7	3.84	3.84	1.63	1.60
				14	3.32	3.30	1.37	1.30
				21	2.99	2.97	1.38	1.36
なつみかん (露地・無袋) (果実) 2000年度	2	460 ~575 g ai/ha WG	2	45	0.21	0.20	0.27	0.26
				60	0.24	0.24	0.19	0.19
				91	0.19	0.18	0.12	0.12
			2	45	0.27	0.27	0.26	0.26
				60	0.12	0.11	0.19	0.17
				90	0.12	0.12	0.11	0.10
なつみかん (露地・無袋) (果肉) 2000年度	2	460 ~575 g ai/ha WG	2	45	0.007	0.006	<0.005	<0.005
				60	0.006	0.006	<0.005	<0.005
				91	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
			2	45	0.007	0.007	<0.005	<0.005
				60	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
				90	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
なつみかん (露地・無袋) (果皮) 2000年度	2	460 ~575 g ai/ha WG	2	45	0.78	0.75	0.942	0.876
				60	0.79	0.77	0.664	0.635
				91	0.63	0.60	0.414	0.410
			2	45	1.03	1.00	0.947	0.916
				60	0.40	0.38	0.673	0.608
				90	0.41	0.40	0.382	0.356
すだち (露地・無袋) (果実) 2000年度	1	460 g ai/ha WG	2	44 59 90			0.038 0.014 <0.005	0.032 0.014 <0.005
かぼす (露地・無袋) (果実) 2000年度	1	460 g ai/ha WG	2	45 60 90			0.044 <0.005 0.059	0.042 <0.005 0.058
ゆず (露地・無袋) (果実) 2000年度	1	845 ~958 g ai/ha WG	2	45 60 90			<0.159 0.173 0.177	<0.155 0.162 0.161

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					フルジオキソニル				
					公的分析機関		社内分析機関		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
うめ (果実) 2002 年度	2	345 ~460 g ai/ha WG	2	30	0.150	0.050	0.128	0.124	
				45	0.030	0.029	0.034	0.032	
				60	<0.005	<0.005	0.008	0.008	
	2		2	29	0.522	0.516	0.768	0.764	
				45	0.146	0.142	0.133	0.130	
				60	<0.005	<0.005	0.010	0.010	
いちご (施設) (果実) 1996 年度	2	267 g ai/ha SC	1	1	0.467	0.460	0.306	0.302	
				2	0.815	0.810	0.628	0.604	
				3	0.726	0.724	0.480	0.480	
			1	1	0.786	0.782	0.576	0.554	
				2	1.44	1.42	1.31	1.30	
				3	1.45	1.41	1.35	1.32	
	2	400 g ai/ha SC	1	1	0.693	0.682	0.811	0.789	
				2	1.00	0.999	1.25	1.20	
				3	1.07	1.04	0.990	0.979	
			1	1	1.475	1.35	0.818	0.806	
				2	1.22	1.21	1.38	1.37	
				3	1.53	1.47	1.22	1.18	
ぶどう (施設) (果実) 1999 年度	2	345 ~460 g ai/ha WG	2	30	0.818	0.810	0.681	0.632	
				45	1.18	1.18	1.75	1.64	
				60	0.176	0.172	0.076	0.076	
	3		3	7	0.948	0.940	1.33	1.25	
				14	0.463	0.460	1.20	1014	
				21	0.430	0.418	0.95	0.93	

1 注) WP : 水和剤、SC : フロアブル剤、WG : 顆粒水和剤

2 • すべ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&lt;を付して記載した。

- 1 <参考>
- 2 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  
3 17年11月29日付、平成17年厚生労働省告示第499号）
- 4 2 農薬抄録 フルジオキソニル（殺菌剤）（平成19年3月12日改訂）：シンジエンタジャ  
5 パン株式会社、未公表
- 6 3 JMPR : Pesticide residues in food - 2004, Toxicological evaluation, Fludioxonil 47-84
- 7 4 US EPA : Health Effects Division (HED) Risk Assessment (2003)
- 8 5 US EPA : Federal Register/Vol.65, No.251, 82927~82937 (2000)
- 9 6 US EPA : Federal Register/Vol.67, No.149, 50354~50362 (2002)
- 10 7 US EPA : Federal Register/Vol.69, No.188, 58084~58091 (2004)
- 11 8 豪州 APVMA 評価書（Summary）、1997年
- 12 9 カナダ PMRA 評価書（2006年）
- 13 10 食品健康影響評価について  
14 （URL:<http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-fludioxonil-190626.pdf>）
- 15 11 第196回食品安全委員会  
16 （URL:<http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai196/dai196kai-siryou1-3.pdf>）
- 17 12 第22回食品安全委員会農薬専門調査会総合評価第二部会  
18 （URL:[http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/sougou2\\_dai22/index.html](http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/sougou2_dai22/index.html)）
- 19 13 第23回食品安全委員会農薬専門調査会総合評価第二部会  
20 （URL:[http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/sougou2\\_dai23/index.html](http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/sougou2_dai23/index.html)）
- 21 14 第45回食品安全委員会農薬専門調査会幹事会  
22 （URL:[http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai\\_dai45/index.html](http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai_dai45/index.html)）