



府食第19号

平成22年1月12日

食品安全委員会

委員長 小泉 直子 殿

動物用医薬品専門調査会

座長 三森 国敏

動物用医薬品に係る食品健康影響評価に関する審議結果について

平成21年3月24日付け厚生労働省発食安第0324009号をもって厚生労働大臣から食品安全委員会に意見を求められたフルベンダゾールに係る食品健康影響評価について、当専門調査会において審議を行った結果は別添のとおりですので報告します。

動物用医薬品評価書

フルベンダゾール

2010年1月

食品安全委員会動物用医薬品専門調査会

目次

頁

○審議の経緯	3
○食品安全委員会委員名簿	3
○食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿	3
○食品安全委員会動物用医薬品専門調査会確認評価部会委員名簿	3
○要約	4
I . 評価対象動物用医薬品の概要	5
1. 用途	5
2. 有効成分の一般名	5
3. 化学名	5
4. 分子式	5
5. 分子量	5
6. 構造式	5
7. 使用目的及び使用状況	5
II . 安全性に係る知見の概要	6
1. 薬物動態（吸収・分布・代謝・排泄）及び残留試験	6
(1) 薬物動態試験（ラット、イヌ、家禽及び豚）	6
(2) 薬物動態試験（ラット）	6
(3) 薬物動態試験（イヌ）	7
(4) 薬物動態試験（豚）	8
(5) 代謝試験（ラット及びイヌ）	8
(6) 代謝試験（鶏、七面鳥及び豚）	9
(7) 残留試験（鶏）	9
(8) 残留試験（七面鳥）	10
(9) 残留試験（キジ）	11
(10) 残留試験（豚）	11
(11) 残留試験（牛）	12
(12) 残留試験（馬）	12
(13) 残留マーカーについて	12
2. 急性毒性試験	13
3. 亜急性毒性試験	14
(1) 3ヶ月間亜急性毒性試験（ラット）	14
(2) 3ヶ月間亜急性毒性試験（イヌ）	14
(3) 7日間亜急性毒性試験（鶏）（参考試験）	14
(4) 30日間亜急性毒性試験（豚）（参考試験）	15
4. 発がん性試験	15
(1) 発がん性試験（マウス及びラット）	15
(2) 発がん性試験（マウス）	15
(3) 発がん性試験（ラット）	16
5. 生殖発生毒性試験	16
(1) 妊娠能試験（マウス）	16

(2) 交配前及び妊娠期投与試験(ラット)	16
(3) 周産期及び授乳期投与試験(ラット)	17
(4) 催奇形性試験(ラット)	17
(5) 催奇形性試験(ウサギ)	18
(6) 催奇形性試験(豚)	19
6. 遺伝毒性試験	20
7. その他	20
(1) 眼粘膜刺激性試験(ウサギ)	20
(2) 皮膚刺激性試験(ウサギ)	20
(3) ヒトに関する知見	20
(4) 微生物学的知見	21
III. 食品健康影響評価	22
1. 各評価書の評価について	22
(1) JECFA 及び EMEA の評価	22
(2) 我が国における評価	22
2. ADI の設定について	22
3. 食品健康影響評価について	23
・表 5	24
・別紙 1	25
・参照	26

〈審議の経緯〉

2005年	11月	29日	暫定基準告示（参照1）
2009年	3月	24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0324009号）
2009年	3月	26日	第279回食品安全委員会（要請事項説明）
2009年	7月	29日	第13回動物用医薬品専門調査会確認評価部会
2009年	9月	29日	第115回動物用医薬品専門調査会
2009年	11月	26日	第311回食品安全委員会（報告）
2009年	11月	26日	より2009年12月25日 国民からの御意見・情報の募集
2010年	1月	12日	動物用医薬品専門調査会座長より食品安全委員会委員長へ報告

〈食品安全委員会委員名簿〉

(2009年6月30日まで)

見上 彪 (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

(2009年7月1日から)

小泉 直子 (委員長)
見上 彪 (委員長代理*)
長尾 拓
野村 一正
畠江 敬子
廣瀬 雅雄
村田 容常

* : 2009年7月9日から

〈食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿〉

(2009年9月30日まで)

三森 国敏 (座長)
井上 松久 (座長代理)
青木 宙
今井 俊夫
今田 由美子
江馬 真
小川 久美子
下位 香代子
津田 修治
寺岡 宏樹

(2009年10月1日から)

三森 国敏 (座長)
寺本 昭二 (座長代理)
寺本 昭二
頭金 正博
戸塚 恒一
中村 政幸
能美 健彦
山崎 浩史
吉田 緑
中村 政幸

石川 さと子
石川 整
小川 久美子
寺岡 宏樹
天間 恒介
頭金 正博
中村 政幸

能美 健彦
舞田 正志
松尾 三郎
山口 成夫
山崎 浩史
山手 丈至
渡邊 敏明

〈食品安全委員会動物用医薬品専門調査会確認評価部会専門委員名簿〉

(2009年9月30日まで)

三森 国敏 (座長)
井上 松久 (座長代理)
今井 俊夫
津田 修治
寺本 昭二

要 約

ベンズイミダゾール系の寄生虫駆除剤フルベンダゾール(CAS No. 31430-15-6)について、EMEA、JECFAレポート等をもとに食品健康影響評価を実施した。

評価に供した試験成績は、薬物動態（ラット、イヌ、家禽、豚、鶏及び七面鳥）、残留（鶏、七面鳥、キジ、豚、牛及び馬）、急性毒性（マウス、ラット、モルモット、産卵鶏及びホロホロチョウ）、亜急性毒性（ラット及びイヌ）、発がん性（マウス及びラット）、生殖発生毒性（マウス、ラット、ウサギ及び豚）、遺伝毒性試験等である。

フルベンダゾールは、遺伝毒性試験において陰性の結果であり、各種発がん性試験でも発がん性は認められなかったことから、遺伝毒性発がん物質ではないと考えられるため、ADIの設定は可能であると判断された。

毒性試験において、最も用量の低いところで投与の影響が認められたと考えられる指標は、イヌの3ヶ月間亜急性毒性試験における前立腺の小型化及び精巣上体尾部のうつ血であり、NOAELは 2.5 mg/kg体重/日であった。

ADI の設定に当たっては、安全係数として、種差 10、個体差 10 に、発がん性試験は行われているが、それらの試験は慢性毒性試験としては不十分であること及び NOAEL が設定されたイヌの 3 ヶ月間亜急性毒性試験における投与が週 7 日ではなく 6 日であることを考慮して追加の係数 2 を適用し、200 することが適当と考えられた。

フルベンダゾールのADIとしては、NOAEL 2.5 mg/kg体重/日に安全係数200を適用し、0.012 mg/kg体重/日と設定することが適当であり、JECFAの評価と同様の考え方に基づく我が国における過去の評価結果を変更する必要はないと考えられた。

以上より、フルベンダゾールの食品健康影響評価については、ADIとして、0.012 mg/kg 体重/日を設定した。

なお、残留マーカーについては、豚及び家禽の残留試験において、未変化体だけでなく代謝物も検出されており、これらを考慮する必要があると考えられる。

また、牛及び馬の残留試験においては、未変化体のみを検査対象とした試験結果が得られているが、代謝物の残留性についても考慮する必要があると考えられる。

I. 評価対象動物用医薬品の概要

1. 用途

寄生虫駆除剤

2. 有効成分の一般名

和名：フルベンダゾール

英名：Flubendazole

3. 化学名

IUPAC

英名：methyl N-[5-(4-fluorobenzoyl)-3H-benzimidazole-2-yl] carbamate

CAS (No. 31430-15-6)

英名：[5-(4-Fluorobenzoyl)-1H-benzimidazole-2-yl]carbamic acid methyl ester

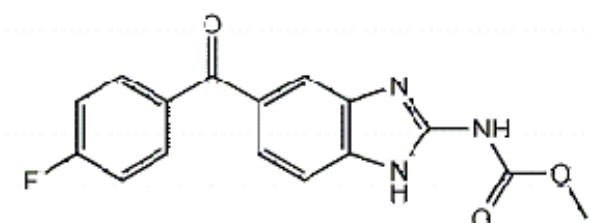
4. 分子式

C₁₆H₁₂FN₃O₃

5. 分子量

313.288

6. 構造式



7. 使用目的及び使用状況

フルベンダゾールは、ベンズイミダゾール系に属し、豚と家禽の消化管寄生虫に対し活性を有する駆虫薬である。メベンダゾールのフルオロ類縁体であり、よく似た特性を有する。

日本では、イヌ、豚、馬及び牛の回虫等の駆除を目的に動物用医薬品として承認されている。(表1) ヒト用医薬品としての承認はない。

外国では、豚、鶏、七面鳥及び狩猟鳥にペースト剤、錠剤、粒剤又は飼料に混入するプレミックス品の形態で投与される。また、外国では、ヒト用の駆虫

薬としても使用されており、常用量は、100 mg を 1 日に 1 回あるいは 2 回で、連続 3 日間服用する。(参照 2、3)

なお、ポジティブリスト制度導入に伴う残留基準値¹が設定されている。

表 1 国内で承認されているフルベンダゾールを用いた動物用医薬品（食用動物）

動物種	効能・効果	用法・用量 通常 1 日 1 回体重 1 kg 当たり	使用禁止期間
馬	大円虫、小円虫、馬回虫の駆除	10 mg 2~3 日間連日（経口投与）	食用に供するためと殺する前 3 日間
牛	オステルターグ胃虫等の駆除	10~20 mg 5 日間連日（経口投与）	食用に供するためと殺する前 10 日間
	牛肺虫等の駆除	20 mg（経口投与）	
豚	豚回虫、豚鞭虫、豚腸結節虫、ランソン糞線虫、豚肺虫等の駆除	5~10 mg (経口投与) 通常飼料 1 t 当たり、フルベンダゾールとして 25~30 g を均一に混じて 3~5 日間経口投与	食用に供するためと殺する前 14 日間

II. 安全性に係る知見の概要

本評価書は、JECFA レポート、EMEA レポート等をもとに、毒性に関する主な知見を整理したものである。（参照 2~9）

1. 薬物動態（吸収・分布・代謝・排泄）及び残留試験

（1）薬物動態試験（ラット、イヌ、家禽及び豚）

フルベンダゾールのラット、イヌ、家禽及び豚における生物学的利用率は低かった。ラットでは、T_{1/2} は約 6 時間であった。全ての動物種で、投与量の 50 % を超える量が未変化体として糞中に排泄された。吸収されたフルベンダゾールは迅速に代謝されるため、血中及び尿中の未変化体濃度は非常に低かった。尿中には代謝物が検出された。主要な代謝経路はケトン基の還元及びカルバミン酸部分の加水分解であり、調べられた全ての動物種では同様であった。（参照 4、5）

（2）薬物動態試験（ラット）

ラット（Wistar 系）及びマストミス (*Mastomys natalensis*) を用いたフルベンダゾールの経口投与及び皮下投与（40 mg/kg 体重、マイクロ懸濁液）による薬物動態試験が実施された。投与 4、8、24 及び 48 時間後にと殺された。

経口投与後のフルベンダゾールの血漿中濃度は、投与 4 時間後で、ラット

¹ 平成 17 年厚生労働省告示第 499 号によって新たに定められた残留基準値

で 81 ng/mL、マストミスで 17 ng/mL であった。計算上の $T_{1/2}$ は 6~7 時間であった。投与 24 時間後におけるラットのフルベンダゾールの血漿中濃度は、5.6 ng/mL であった。

皮下投与後の血漿中濃度は非常に低かった。両動物種の C_{max} は 7~9 ng/mL、 T_{max} は 4~8 時間であった。投与 48 時間後の血漿中濃度は、 C_{max} の 32 %であり、注射部位からの吸収は非常に遅いと考えられた。(参照 2)

ラット (Wistar 系、雄) を用いた ^{14}C 標識フルベンダゾールの経口投与 (10 mg/kg 体重、微結晶懸濁液) による薬物動態試験が実施された。投与 0.5、1、2、4、6、16 及び 24 時間後にと殺された。

フルベンダゾールの血漿 T_{max} は 0.5 時間で、 $T_{1/2}$ は 6 時間であった。全体的に、全血及び血漿中のフルベンダゾール濃度は非常に低く、投与 0.5 時間後 (0.27 μ g/mL) と 24 時間後 (0.18 μ g/mL) で大きな差は認められなかった。投与後 24 時間以内に、投与量の 50 %近くが糞中に排泄され、尿中には代謝物として 4 %が排泄された。肝臓、肺、腎臓、筋肉及び脂肪中の総放射活性は非常に低く、3.1 μ g/g を上回らなかった。(参照 2)

ラット (Wistar 系、雄、5 匹/群) を用いた ^{14}C 標識フルベンダゾールの経口投与 (10 mg/kg 体重) による薬物動態試験が実施された。

投与後 4 日以内に、投与量の 7 %が尿中に、89 %が糞中に排泄された。投与後 48 時間以内には、投与量の 91 %が排泄された。糞中の放射活性はほとんどが未変化体であったのに対して、尿中の放射活性はほとんどが代謝物であった。尿中で同定された主要な代謝物は、主にカルバミン酸加水分解物及びケトン還元物のグルクロロン酸抱合体であった。(参照 2)

(3) 薬物動態試験 (イヌ)

イヌ (ビーグル種、雌 3 匹) を用いた ^{14}C 標識フルベンダゾールの経口投与 (10 mg/kg 体重) による薬物動態試験が実施された。

投与後 4 日以内に、放射活性の 88 %が排泄された。放射活性の大部分 (81.5 %) は糞中で、尿中はわずかに 6.3 %であった。尿中の放射活性は代謝物によるものであった。48 時間以内に採取された糞中の放射活性は、ほとんどが未変化体であった。また、フルベンダゾールは腸肝循環を受けていることが示唆された。(参照 2、3)

イヌ (ビーグル種、雄 2 匹、雌 4 匹) を用いたフルベンダゾールの経口投与 (22 mg/kg 体重) による薬物動態試験が実施された。

血漿 C_{max} は 4~5 ng/mL、血漿 T_{max} は 2~8 時間であった。(参照 2)

イヌ (ビーグル種、雄 2 匹/群) を用いたフルベンダゾールの筋肉内注射による単回投与 (2.5、25 mg/kg 体重、マイクロ懸濁液) 及び 5 日間連続投与 (2.5、

25 mg/kg 体重/日、マイクロ懸濁液) による薬物動態試験が実施された。投与後 42 日間の血液について検査が実施された。

いずれの投与量においても、3 相性の血漿中濃度一時間曲線が認められた。第 1 相は、生体からの排泄より注射部位からの迅速な放出の方が上回った。第 2 相は、注射部位からの放出より排泄の方が速やかであり、第 3 相では非常に緩慢な終末の再吸収を示した。

2.5 mg/kg 体重の単回投与では、 C_{max} は投与 3~5 日後に 0.6 ng/mL、25 mg/kg 体重の単回投与では、 C_{max} は投与 5~7 日後に 2.1 ng/mL であった。5 日間連続投与では、 C_{max} は最終投与 3~4 日後に、低用量で 2.4 ng/mL、高用量で 13.2 ng/mL であった。

いずれの投与量及び投与方法においても $T_{1/2}$ は 24 時間と考えられた。

(参照 2)

(4) 薬物動態試験（豚）

豚を用いた [¹⁴C-2-benzimidazole 環] 標識フルベンダゾールの 5 日間連続投与 (1.5 mg/kg 体重/日) による薬物動態試験が実施された。

投与量の総計 79 %が、最終投与後 30 日以内に排泄された（尿中 23 %及び糞中 56 %）。主要な代謝経路はカルバミン酸加水分解及びケトン還元であった。（参照 2）

子豚（ランドレース種、体重 18.2~26.4 kg、雌 1 頭、去勢雄 4 頭）を用いたフルベンダゾールの 5 日間連続経口投与 (20 mg/kg 体重、水性懸濁液) による薬物動態試験が実施された。

フルベンダゾールの血中濃度は、第 1 回投与 6~8 時間後に、低濃度ではあるが C_{max} (0.03~0.05 µg/mL) に達し、24 時間後には検出限界 (0.01 µg/mL) 以下となった。第 5 回投与 4~6 時間後に、 C_{max} (0.04~0.14 µg/mL) に達し、以降徐々に減少した。最終投与 2 日後以降は、全試料が検出限界以下であった。（参照 7）

(5) 代謝試験（ラット及びイヌ）

ケトン基の還元及びカルバミン酸部分の加水分解がフルベンダゾールの主要な生体内変換経路であった。比較的マイナーであるが、代謝の過程でメチル化もみられた。ラット及びイヌにおける尿中代謝物は、ケトン還元、カルバミン酸加水分解及びグルクロン酸/硫酸抱合によって形成されていた。

各種動物におけるフルベンダゾールの代謝経路を図 1 に示した。（参照 2）

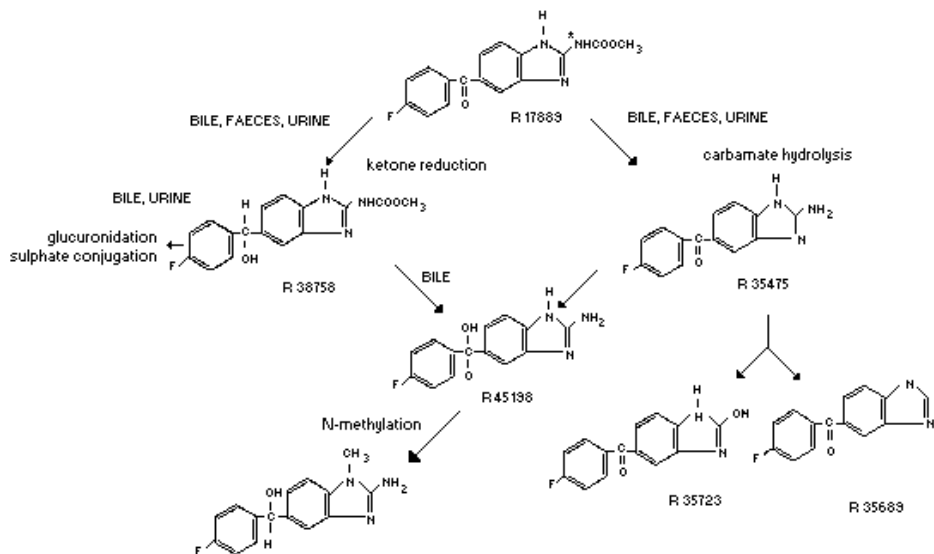


図 1 フルベンダゾールの代謝経路

(6) 代謝試験（鶏、七面鳥及び豚）

フルベンダゾールの生体内変換は広範囲にわたり、鶏、七面鳥及び豚においては同様の代謝経路であった。

鶏及び七面鳥における主要代謝経路は、methyl[5-[(fluorophenyl)hydroxyl]-methyl]-1*H*-benzimidazole-2-yl]carbamate (以下：R38758)へのケトン還元であった。豚における主要代謝経路は、(2-amino-1*H*-benzimidazole-5-yl)(4-fluoro-phenyl)methanone (以下：R35475)へのカルバミン酸の加水分解であった。両代謝物とも、後に 2-amino- α -(4-fluorophenyl)-1*H*-benzimidazole-5-methanol (以下：R45198)へ変換された。R38758 及び R45198 の抱合も起こっていた。ベンズイミダゾール構造を保持している代謝物は、フルベンダゾールと同様の毒性学的特性を持つと考えられた。

鶏及び七面鳥の肝細胞を用いた *in vitro* 代謝試験により R38758へのケトン還元が両種で主要な代謝経路であることが確認された。(参照 4、5、6)

(7) 残留試験（鶏）

産卵鶏を用いた ^{14}C 標識フルベンダゾールの 7 日間連続混餌投与 (60 ppm)による薬物動態及び代謝試験が実施された。

フルベンダゾールの吸収は迅速であった。初回投与 4 時間後に、0.24 $\mu\text{g}/\text{mL}$ の C_{\max} が得られた。最終投与約 5 時間後に、わずかに高い C_{\max} 0.28 $\mu\text{g}/\text{mL}$ が得られた。投与量の約 90 %が毎日排泄され、生体内蓄積はみられなかった。投与 24 時間後、筋肉、皮膚及び脂肪中残留物の 79~86 %が抽出された。同時点で、腎臓中残留物の 49 %及び肝臓中残留物の 61 %のみが抽出された。以降では、肝臓及び腎臓中残留物の約 30 %のみが抽出可能であった。最終投与 24 時間後、大網脂肪中残留物の約 60 %及び皮膚/脂肪中残留物の約 35 %は未変化体であった。しかしながら、フルベンダゾールは肝臓及び腎臓中総残留

物の 3 %未満であり、これらの残留物中には代謝物が含まれていた。代謝物としては、R35475（肝臓及び腎臓中残留物の 7.9 及び 5.8 %）及び R38758（肝臓及び腎臓中残留物の 5.3 及び 1.4 %）であった。最終投与 24 時間後における肝臓、腎臓、筋肉及び皮膚/脂肪中の平均総残留濃度は、1,500、610、30 及び 68 $\mu\text{g}/\text{kg}$ で、投与 10 日後にはそれぞれ 241、29、3 及び 12 $\mu\text{g}/\text{kg}$ に減少した。本試験の結果は、別途実施した ^{14}C 標識フルベンダゾールの混餌投与 (30 ppm) 試験において、肝臓中に最も残留したという試験結果と一致した。

最終投与 1 日後、卵中のフルベンダゾール残留物の 80 %を超える量が抽出可能であった。フルベンダゾールが卵中の主要残留成分であり、総残留の 40 % を占めた。投与 1 日後、代謝物 R35475 及び R38758 も卵中で検出された。最終投与 9 日後までに得られた卵についての分析から、残留物におけるフルベンダゾールの割合は一定であることが確認された。(参照 4、5、6)

産卵鶏を用いたフルベンダゾールの 7 日間混餌投与 (60 ppm) による残留試験が実施された。最終投与 0、7 及び 28 日後に 6 羽がと殺され、組織中のフルベンダゾールの残留について HPLC を用いて測定された。全ての組織について定量限界は 10 $\mu\text{g}/\text{kg}$ であった。

最終投与直後の肝臓、腎臓及び筋肉中の平均残留濃度は、それぞれ 198、173 及び 79 $\mu\text{g}/\text{kg}$ であった。それ以降の時点では定量限界未満であった。卵中のフルベンダゾールの平均残留濃度は、最終投与 7 日後の 230～118 $\mu\text{g}/\text{kg}$ から、投与 11 日後には 13 $\mu\text{g}/\text{kg}$ に低下した。本試験では代謝物について測定されなかった。(参照 4、5、6)

(8) 残留試験（七面鳥）

七面鳥を用いたフルベンダゾールの 7 日間混餌投与 (30 ppm) による残留試験が実施された。最終投与 6 時間、1、3、5、7 及び 9 日後に雌雄各 3 羽がと殺された。組織中のフルベンダゾール及び代謝物の残留について HPLC を用いて測定した。定量限界は、フルベンダゾールは全組織で 10 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 、R35475 及び R38758 は肝臓で 25 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 、他の組織は 10 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 、R45198 は皮膚/脂肪で 50 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 、他の組織は 10 $\mu\text{g}/\text{kg}$ であった。

最終投与 6 時間後、肝臓、腎臓、筋肉及び皮膚/脂肪中のフルベンダゾールの平均残留濃度は、それぞれ 64、67、18 及び 60 $\mu\text{g}/\text{kg}$ であった。同時点の R38758 の各組織における平均残留濃度はそれぞれ 200、80、42 及び 32 $\mu\text{g}/\text{kg}$ であった。同時点で、R35475 は、肝臓及び腎臓でわずかに 29 及び 11 $\mu\text{g}/\text{kg}$ が検出された。R45198 は、腎臓で 10 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 検出され、肝臓でも検出されたが、妨害ピークにより定量はできなかった。筋肉及び皮膚/脂肪中では、検出されなかった。最終投与 1 日後、フルベンダゾールは 1 例の皮膚/脂肪中 (11 $\mu\text{g}/\text{kg}$) にのみ、R38758 は 1 例の腎臓 (18 $\mu\text{g}/\text{kg}$) にのみ残留していた。他の組織及びその後の時点における残留は定量限界未満であった。

(参照 4、5、6)

(9) 残留試験（キジ）

キジを用いたフルベンダゾールの 7 日間混餌投与 (60 ppm) による残留試験が実施された。各時点で、雌雄各 5 羽がと殺され、フルベンダゾールの残留が HPLC を用いて測定された。定量限界は 10 µg/kg であった。

最終投与 6 時間後、肝臓、腎臓及び筋肉中の平均残留濃度は、それぞれ 35、57.5 及び 18.5 µg/kg であった。最終投与 1 日後では、各 1 サンプルの肝臓 (60 µg/kg)、腎臓 (114 µg/kg) 及び筋肉のみに見られ、他の組織は定量限界未満であった。皮膚/脂肪中の平均残留濃度は、最終投与 6 時間後の 76 µg/kg から、最終投与 1 日後に 29 µg/kg、7 日後には 12 µg/kg と減少した。代謝物の残留濃度に関する情報は得られなかった。フルベンダゾールは全ての組織で速やかに消失したが、そのうち皮膚/脂肪では最も長期に残留した。（参照 4、6）

(10) 残留試験（豚）

豚を用いた ¹⁴C 標識フルベンダゾールの 5 日間混餌投与 (30 ppm) による残留試験が実施された。

最終投与 6 時間後、結合型残留物は、肝臓 29 %、腎臓 20 %、筋肉 10 % 及び脂肪 11 % であった。最終投与 5 日後には肝臓中の結合分画は 52 % に增加了。投与後 5~30 日の間、肝臓中残留物の約 50 % は結合型であった。同様の増加が腎臓中の結合型残留物の割合にも観察された。

フルベンダゾールは、肝臓中の総 ¹⁴C 標識残留物の約 1 %、腎臓中残留物の 1.7~2.6 % であった。最終投与 6 時間後、筋肉及び脂肪中のフルベンダゾール残留物は、それぞれ 11.5 及び 29 % に相当した。

代謝物 R35475 は、最終投与 6 時間後、肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪中総残留物の 47、93.5、94 及び 31 % を占める主要成分であった。最終投与 10 日後には、R35475 の割合は肝臓及び腎臓で、それぞれの総残留物の 18 及び 23 % に低下した。

代謝物 R45198 は、最終投与 6 時間後、肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪中総残留物のそれぞれ 12、8、8 及び 5 % を占めた。R38758 の残留は少なかった。

本試験で、組織中総残留量は肝臓及び腎臓で、最終投与 6 時間後の 3,865 及び 2,678 µg/kg から、10 日後には 529 及び 78 µg/kg に減少した。筋肉及び脂肪中の平均総残留量は、最終投与 6 時間後にそれぞれ 262 及び 212 µg/kg であった。（参照 4）

子豚（5 頭）を用いたフルベンダゾールの単回経口投与 (5 mg/kg 体重) による残留試験が実施された。残留は放射免疫分析で調べられた。定量限界は 5 µg/kg であった。

肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪中の平均残留濃度は、投与 24 時間後でそれぞれ 120、120、70 及び 96 µg/kg から投与 72 時間後には、28、24、22 及び 69 µg/kg にまで減少した。（参照 4）

子豚（LWD 種、雌、12 頭）を用いたフルベンダゾールの 5 日間強制経口投与（20 mg/kg 体重/日、水性懸濁液）による残留試験が実施された。肝臓、腎臓、心臓、小腸及び胆汁は最終投与 1 日後のみ、筋肉は最終投与後 3 日までフルベンダゾールが検出されたが、それ以降は検出限界（0.02 mg/kg 体重）未満となった。（参照 7）

（1 1） 残留試験（牛）

泌乳牛（5 頭）を用いたフルベンダゾールの経口投与（50 mg/kg 体重）による残留試験が実施された。投与 7 日後の朝までの乳汁を分房毎に採取した。

全ての試料で、フルベンダゾールは検出（検出限界：25 µg/L）されず、乳汁中には移行しないものと考えられた。（参照 7）

泌乳牛（5 頭、肝蛭感染）を用いたフルベンダゾールの 5 日間混餌投与（100 ppm）による残留試験が実施された。血中及び乳汁中濃度を測定した。検出限界は 10 µg/L であった。

血中のフルベンダゾール濃度は、第 3 回投与 2 時間後の 3 例に 10~30 µg/L が検出された以外検出限界未満であった。乳汁中には検出されなかった。

（参照 7）

子牛（ホルスタイン種、12 頭）を用いたフルベンダゾールの 5 日間強制経口投与（100 mg/kg/日、水性懸濁液）による残留試験が実施された。検出限界は 20 µg/L であった。

フルベンダゾールは、肝臓、腎臓、心臓及び筋肉では最終投与 3 日後、小腸では最終投与 5 日後及び胆汁では最終投与 10 日後に検出限界未満となった。

（参照 7）

（1 2） 残留試験（馬）

馬（サラブレット種、5 頭）を用いたフルベンダゾールの 5 日間強制経口投与（25 g/頭/日、水性懸濁液）による残留試験が実施された。

フルベンダゾールは、最終投与 1 日後では肝臓においてのみ検出（30 µg/kg）されたが、最終投与 3 日後以降では検出限界（20 µg/kg）未満であった。

（参照 7）

（1 3） 残留マーカーについて

JECFA では、豚及び鶏についてフルベンダゾールを残留マーカーとしているが、EMEA では、対象動物の代謝及び残留に関する知見から、組織中の残留物におけるフルベンダゾールの割合は比較的低いため、豚及び家禽における残留マーカーとして適当でないとされている。

EMEA は、豚の組織中における残留物は代謝物が主であったことから、豚における残留マーカーをフルベンダゾール及び代謝物 R35475 の合計とし、

家禽においては R35475 は主要な残留物ではなかったが、鶏及び豚の組織で同じ残留マーカーとすることが望ましいとした。

一方、EMEA では、鶏卵については、フルベンダゾールの最終投与後 9 日における残留物の約 40 %が未変化体であることから、フルベンダゾールが鶏卵における残留マーカーとされた。(参照 6)

本調査会としては、豚及び家禽の残留試験において、未変化体だけでなく代謝物も検出されており、これらを考慮する必要があると考える。

また、牛及び馬の残留試験においては、未変化体のみを検査対象とした試験結果が得られているが、代謝物の残留性についても考慮する必要があると考える。

2. 急性毒性試験

フルベンダゾールの急性毒性試験を表 2 にまとめた。眼球突出、筋弛緩、軽度の鎮静、全般的抑うつ、運動失調、痙攣及び立毛などの症状が認められた。死亡は被験物質の腹腔内投与 24 時間後以内に記録された。(参照 2、4、6、7)

表 2 フルベンダゾールの急性毒性

動物	性	投与経路	LD ₅₀ (mg/kg bw)
マウス	雌雄	経口*	>5,000
	雌雄	経口**	>10,000
	雌雄	皮下*	>5,000
	雌雄	皮下**	>10,000
	雄	腹腔**	528
	雌	腹腔**	434
ラット	雌雄	経口*	>5,000
	雌雄	経口**	>10,000
	雄	腹腔**	435
	雌	腹腔**	252
	雌雄	皮下**	>5,000
	雌雄	皮下*	>10,000
モルモット	雌雄	経口*	>5,000
	雄	皮下*	4,679
	雌	皮下*	4,834
産卵鶏	雌	経口	>640
ホロホロチョウ	一	経口	>1,200
幼若ラット	雄	経口	>2,560***
	雌		>2,560***
成熟ラット	雄		>2,560***
成熟マウス	雄		>2,560***
成熟モルモット	雄		>2,560***

*溶媒：1 %ポリソルベート 80 の水性懸濁液

**溶媒：0.5 %メチルセルロース溶液

***この投与量で死亡なし。

3. 亜急性毒性試験

(1) 3ヶ月間亜急性毒性試験（ラット）

ラット（Wistar 系、雌雄各 10 匹/群）を用いたフルベンダゾールの 3 ヶ月間混餌投与（0、100、400、1,600 ppm、雄で 0、8、30、130 mg/kg 体重/日相当、雌で 0、9、40、150 mg/kg 体重/日相当）による亜急性毒性試験が実施された。

死亡率、行動、外観、摂餌量、体重、血液学的検査、血清分析、尿検査、剖検、臓器重量及び病理組織学的検査に投与に起因する影響は認められなかった。

本試験における NOAEL は、本試験の最高用量である雄で 130 mg/kg 体重/日、雌で 150 mg/kg 体重/日と考えられた。（参照 2、4、6、7）

(2) 3ヶ月間亜急性毒性試験（イヌ）

イヌ（ビーグル種、約 7 ヶ月齢、雌雄各 3 匹/群）を用いたフルベンダゾールの強制経口投与（0、2.5、10、40 mg/kg 体重/日、6 日/週、ゼラチンカプセル投与）による 3 ヶ月間亜急性毒性試験が実施された。対照群には 250 mg のラクトースのみが与えられた。

行動変化、摂餌量、体重、心電図（ECG）、血圧、血液学的検査、血清分析、尿検査、剖検、臓器重量及び病理組織学的検査について検討された。

10 mg/kg 体重/日以上投与群の全ての雄で前立腺の小型化及び精巣上体尾部にうっ血が認められた。

病理組織学的検査において、雄では 10 mg/kg 体重/日以上投与群で前立腺の萎縮性変化が認められたが、用量依存性はなかった。雌では、2.5 mg/kg 体重/日投与群の 2 例、10 mg/kg 体重/日の 1 例及び 40 mg/kg 体重/日の 3 例に卵巣の閉鎖性変化（atresic changes）が認められた。投与群の数例の雌に子宮壁及び膣に萎縮性変化が観察された。背景データによると、雌生殖器にみられた変化は、そのイヌの年齢では正常範囲内であった。

上記の報告に引き続き、病理組織学スライドが 2 人の病理学者により個別に調べられた。2 人の専門家は萎縮性変化（前立腺の線維化）が投与に起因する毒性影響を示すものではなく、性的に未成熟なイヌの発育不良と考えられるという見解で一致した。これらの変化の因果関係についての確実（結論的）な証拠がないため、本試験の NOAEL は 2.5 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2、3、4、6）

(3) 7日間亜急性毒性試験（鶏）（参考試験）

鶏（肉用系若鶏、（雌 50 羽 + 雄 5 羽）/群）を用いたフルベンダゾールの 7 日間混餌投与（0、60、120、180 ppm）による亜急性毒性試験が実施された。最終投与 4 日後に、雌 10 羽及び雄 1 羽を血液採取及び剖検のため各群から除いた。

血液学的パラメータでは、180 ppm 投与群での Ht 及び RBC にのみ有意な

低下が認められた。血液生化学的検査では、120 ppm 投与群における中性脂肪及びリン脂質の有意な増加、180 ppm 投与群で AST の低下、120 ppm 以上投与群でコリンエステラーゼ (ChE) の低下が示された。病理組織学的検査で、180 ppm 投与群の脾臓に白脾髄領域の減少及び赤脾髄の RBC の減少が観察された。(参照 2)

(4) 30 日間亜急性毒性試験（豚）（参考試験）

豚（大ヨークシャー種、体重 21～24 kg、6 頭）を用いて、フルベンダゾールの混餌投与（250 ppm）による 30 日間亜急性毒性試験が実施された。

試験期間中、いずれの豚にも特に異常は認められなかつたが、1 頭のみ投与開始 6～12 日後にかけて一時的な下痢がみられた。しかしこの下痢は投与に起因するものではないと判断された。また、いずれの豚も正常な体重増加を示した。(参照 7)

4. 発がん性試験

(1) 発がん性試験（マウス及びラット）

ラット及びマウスを用いたフルベンダゾールの混餌投与（最高用量 40 mg/kg 体重/日）による発がん性試験が実施された。

腫瘍発生率の増加はなく、他の投与に起因する影響も認められなかつた。

発がん性は認められなかつた。(参照 3)

(2) 発がん性試験（マウス）

マウス（Swiss 系アルビノ、雌雄各 50 匹/群）を用いたフルベンダゾールの混餌投与（0、50、100、200 ppm、0、7.5、15、30 mg/kg 体重/日相当）による 18 ヶ月間発がん性試験が実施された（摂餌量と体重についてのデータは提供されなかつた）。死亡率、臨床観察及び皮下腫瘍の有無について毎日記録された。試験終了時に剖検及び病理組織学的検査が実施された。

臨床所見及び生存率に投与に起因する影響はなかつた。表 3 のように投与群の生存率は対照群と同程度であった。

表 3 マウス発がん性試験における 18 ヶ月間生存率 (%)

雌雄	投与量 (mg/kg 体重/日)			
	0	7.5	15	30
雄	54	44	38	38
雌	40	34	40	32

良性及び悪性腫瘍の総数は、投与群及び対照群で同様であった。最も共通してみられた腫瘍は、肝細胞腫瘍及び肺胞がん（alveologenic lung carcinoma）であった。病理組織学的検査では、投与に起因する影響はみられなかつた。

発がん性は認められなかった。(参照 2)

(3) 発がん性試験(ラット)

ラット(Wistar 系、雌雄各 50 匹/群)を用いたフルベンダゾールの混餌投与(0、100、200、400 ppm、0、5、10、20 mg/kg 体重/日相当)による 24 ヶ月間発がん性試験が実施された。

異常行動の徵候及び臨床的な影響について 1 日 1 回観察された。試験終了時、全例について剖検し、臓器について病理組織学的検査を実施した。

試験終了時の死亡率は、対照群を含めて全投与群で非常に高かった。群間の死亡率には、試験の全期間を通じて統計学的有意差は見られなかった。投与群に投与に起因する影響は認められなかった。

試験期間中、対照群の約 20 %及び高用量投与群の 40 %の雌に皮下腫瘍が観察された。剖検時、5 及び 20 mg/kg 体重/日投与群の雌に腎の淡色化が有意に増加したが、病理組織学的に用量依存性のある変化はなかった。400 ppm までの濃度でフルベンダゾールが 2 年間給餌されたが、新生物の発生率において、生物学的又は統計学的な影響はみられなかった。

発がん性は認められなかった。(参照 2)

5. 生殖発生毒性試験

(1) 妊娠能試験(マウス)

マウス(Swiss 系アルビノ、雌 30 匹/群)を用いたフルベンダゾールの単回強制経口投与(0、20、80、320 mg/kg 体重、マイクロ懸濁液)による妊娠能試験が実施された。全ての雌は無処置の雄と交配し、360 日間毎日観察された。

雌の死亡率、投与から初回分娩までの平均日数、平均産児数あるいは平均出産回数に関して対照群と投与群に差は認められなかった。320 mg/kg 体重投与群では、平均総出産児数の減少が観察された。

本試験の NOAEL は、80 mg/kg 体重と考えられた。(参照 2、7)

(2) 交配前及び妊娠期投与試験(ラット)

ラット(Wistar 系、雌雄各 20 匹/群)を用いたフルベンダゾールの混餌投与(0、25、100、400 ppm、0、2.5、10、40 mg/kg 体重/日相当)による交配前及び妊娠期投与試験が実施された。雌は、交配前 14 日間及び妊娠期間を通してフルベンダゾールを投与され、雄は交配前 60 日間フルベンダゾールを投与された。これらの雌雄動物をそれぞれ無処置の動物と交配した。

雌の摂餌量及び平均体重増加量に投与に起因する影響は観察されなかった。雌は全て交尾 22 日後にと殺された。妊娠率に投与による影響はなく、ほとんど全ての群で妊娠率は 100 %であった。全ての雌について、平均着床数、胎児の生存率、死亡及び吸収率は同等であり、投与に起因する影響はなかった。

投与に起因する胎児の骨格異常は観察されなかった。

本試験における NOAEL は、本試験の最高用量である 40 mg/kg 体重/日と

考えられた。(参照 2、4、6、7)

(3) 周産期及び授乳期投与試験(ラット)

ラット(Wistar 系、雌 20 匹/群)を用いたフルベンダゾールの混餌投与(0、25、100、400 ppm、それぞれ 0、2.5、10、40 mg/kg 体重/日相当)による周産期及び授乳期投与試験が実施された。被験物質の投与は妊娠 16 日から 3 週間の哺育期間を通して行われた。

40 mg/kg 体重群で母動物 1 例が死亡し、母動物の体重増加量が有意に減少した。40 mg/kg 体重で死産児数が増加した。児の出生時体重、哺育中の体重増加量又は生存率に影響はなかった。肉眼的な奇形は見られなかった。

本試験における NOAEL は 10 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 4、6、7)

(4) 催奇形性試験(ラット)

ラット(Wistar 系、雌 20 匹/群)を用いたフルベンダゾールの混餌投与(0、25、100、400 ppm、0、2.5、10、40 mg/kg 体重/日相当)による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は妊娠 6~15 日に行い、体重、摂餌量、死亡率及び妊娠に関するパラメータが記録された。妊娠 22 日にと殺し、胎児の生死及び吸收数、児の平均体重並びに異常の有無を検査した。

試験期間中、死亡例はなく、摂餌量及び平均体重は群間で同程度であった。全投与群の妊娠率は 95 %、対照群は 90 % であった。胎児の全てのパラメータは投与群と対照群で同程度であった。40 mg/kg 体重/日投与群の胎児に中手骨と中足骨の欠損が認められたが、1 例だけであった。

本試験における NOAEL は、本試験の最高用量である 40 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2、7)

前述の試験と同一の試験計画による別の試験が実施され、調査したいずれのパラメータにも変化はなかった。

本試験における NOAEL は、本試験の最高用量である 40 mg/kg 体重/日と考えられた。

前述の試験結果を確かめるために同一の試験計画で強制経口投与による 3 回目の試験が実施された。

母動物及び胎児の全てのパラメータは、投与群と対照群で同様であった。

本試験における NOAEL は、本試験の最高用量である 40 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2)

ラット(Wistar 系、雌 20 匹/群)を用いたフルベンダゾールの混餌投与(0、100、400、1,600 ppm、0、10、40、160 mg/kg 体重/日相当)による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は妊娠 6~15 日に行い、前述の試験と同じパラメータについて調査した。

試験期間中死亡例はなかった。摂餌量及び平均体重は全群で同様であった。妊娠率はいずれの群においても高く、群間で差は認められなかった。胎児毒性又は催奇形性は見られなかった。

本試験における NOAEL は、本試験の最高用量である 160 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2)

ラット (SD 系、雌 20 匹/群) を用いたフルベンダゾールの強制経口投与 (0、2.5、10、40、160 mg/kg 体重/日、市販製剤から抽出した水性懸濁液) による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は妊娠 8~15 日に行い、妊娠 21 日にと殺し、着床数、生存胎児数及び胎児の奇形について検査した。

試験期間中、母体毒性は観察されなかった。160 mg/kg 体重/日投与群では胚子致死作用が認められ、胚・胎児吸収率が有意に増加した。胎児重量に用量依存的な減少がみられ、40 mg/kg 体重/日以上投与群で有意であった。40 mg/kg 体重/日以上投与群で外部奇形、骨格奇形及び内部奇形が有意に増加した。160 mg/kg 体重/日投与群では、16.8 % の胎児に外部奇形として、脳瘤、頭蓋髄膜瘤、臍帶ヘルニア、欠指症、内反足、鎖肛、潜在性二分脊椎及び尾の異常が認められた。骨格奇形は主に椎骨及び肋骨に認められ、40 及び 160 mg/kg 体重/日投与群の胎児のそれぞれ 24.6 及び 32.6 % に奇形がみられた。内部奇形は、40 及び 160 mg/kg 体重/日投与群の胎児に、それぞれ 19.8 及び 47.7 % 観察された。

NOAEL は 10 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2、4、6)

ラット (SD 系、雌) を用いたフルベンダゾールの経口投与 (0、20、40、60 mg/kg 体重/日) による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は妊娠 6~14 日に行った。

この試験の報告は不十分ではあるが、40 mg/kg 体重/日以上投与群で流産が増加し、60 mg/kg 体重/日投与群で 443 例中 23 例の胎児に奇形が認められた。

NOAEL は 20 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 4、6)

(5) 催奇形性試験 (ウサギ)

ウサギ (New Zealand white 種、雌 20 匹/群) を用いたフルベンダゾールの経口投与 (0、10、40 mg/kg 体重/日) による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は妊娠 6~18 日に行い、妊娠 28 日にと殺して剖検した。胎児体重及び外部異常を検査した後、保育器に入れて生存率を算出した。全ての胎児について X 線撮影検査を実施した。1/3 の胎児について内臓異常を調べ、残りは保存して追加分析に使用した。

試験期間中、40 mg/kg 体重/日投与群の非妊娠雌 1 例が感染症により死亡した。全ての群について平均体重増加量は同程度であった。妊娠率に群間の差はなく、催奇形性は見られなかった。生存、死亡及び吸収胎児の割合及び保育後の児の生存率に群間で有意差はなかった。

本試験における NOAEL は、本試験の最高用量である 40 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 2、4、6、7)

ウサギ (Bourgogne 種、雌) を用いたフルベンダゾールの経口投与 (20、40、60 mg/kg 体重/日) による催奇形性試験では、催奇形性は見られなかった。
(参照 4、6)

(6) 催奇形性試験 (豚)

豚 (雌 16 頭、雄 1 頭/養豚場、5 ヶ所の養豚場) を用いたフルベンダゾールの混餌投与 (3 mg/kg 体重/日) による交配前及び妊娠期投与試験が実施された。各雄豚は 8 頭の投与雌及び 8 頭の対照雌と交配させた。投与群の雌は発情期から分娩までフルベンダゾールを投与され、雄は交配前 2 ヶ月間及び全ての雌が妊娠するまで投与された。同数の無処置動物が対照群として用いられた。

試験期間中、雄の授胎率、発情行動又は妊娠期間に差は見られなかった。難産であった雌 7 例を除き、分娩後の状態は正常であった。生存及び死亡児数に群間で統計学的な差はなかった。胎児ミイラ変性がわずかに増加した以外、いずれの群の児における異常にも統計学的に有意な差は観察されなかった。胎児ミイラ変性は、試験が実施された地方にみられるオーエスキ一病及びパルボウイルス感染症に関連した変化と考えられた。離乳から次の発情期までの日数は群間で同様であった。(参照 2)

豚 (雌 20 頭) を用いたフルベンダゾールの混餌投与 (200 ppm、8 mg/kg 体重/日相当) による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は、交配初日から分娩まで行った。3 週間後に 3 頭が試験から除外された。

妊娠した 17 頭の雌豚から 154 頭が生まれ、8 頭が死産であった。1 腹の児 2 例に軽度の四肢異常が観察された以外、外部異常は検出されなかった。死産児には異常は見られなかった。(参照 2)

豚 (雌 8 頭/群) を用いたフルベンダゾールの混餌投与 (50 mg/kg 体重/日) による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は、交配初日から妊娠 70 日まで行った。正常体重の 63 頭の児が生まれ、3 頭が死産であった。外部異常は観察されなかった。(参照 2)

豚 (Landrace-Pietrain 交雑経産母豚、2 歳齢、6 頭) を用いたフルベンダゾールの混餌投与 (30 ppm) による催奇形性試験が実施された。被験物質の投与は、妊娠 8 日から 50 日まで行った。

全部で 62 頭の児が生まれたが、死産はなく異常も観察されなかった。

(参照 2、7)

6. 遺伝毒性試験

フルベンダゾールの遺伝毒性試験を表4にまとめた。(参照2、4、6、7)

表4 フルベンダゾールの遺伝毒性試験

試験		試験対象	用量	結果
<i>in vitro</i>	DNA修復試験 (Rec-assay)	<i>Bacillus subtilis</i>	1~5,000 µg/ディスク	陰性
	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> TA1535、TA1537、TA1538、 TA100、TA98 <i>Escherichia coli</i> N/r WP2 trp hcr	10~5,000 µg/plate ±S9	陰性
		<i>S. typhimurium</i> TA1535、TA1537、TA1538、 TA100、TA98 <i>Saccharomyces cerevisiae</i> D4	0.5~1,000 µg/ plate ±S9	陰性
<i>in vivo</i>	伴性劣性致死試験	<i>Drosophila melanogaster</i> (キイロショウジョウバエ)	500、2,000 ppm 飼料/3日	陰性
	小核試験	マウス(Swiss系アルビノ雄)	2回経口 用量: 40、80、160、1,280 mg/kg 体重	陰性
		ラット(Wistar系アルビノ雌)	2回経口 用量: 80、160、640 mg/kg 体重	陰性
	優性致死試験	マウス(Swiss系アルビノ雄)	単回経口 用量: 10、40、160 mg/kg 体重	陰性

以上の試験結果から、フルベンダゾールは生体にとって問題となる遺伝毒性を示さないと考えられる。

7. その他

(1) 眼粘膜刺激性試験(ウサギ)

ウサギ(New Zealand white種、成獣、6匹/群)にフルベンダゾール(5%プレミックス製剤の50%w/w懸濁液)を0.1mL左眼結膜囊に注入した。投与後21日間の観察期間中、眼刺激の徴候はなかった。(参照2)

(2) 皮膚刺激性試験(ウサギ)

ウサギ(New Zealand white種)の正常皮膚に、フルベンダゾール製剤を塗布した。試験部位は24時間密封された。包帯を剥がして試験部位の紅斑及び浮腫についてスコア化された。Draize irritation indexに準じると、最初の5日間に辛うじて識別できる程度の刺激(index 0.63)が記録された。投与5日後には十分に回復していた。(参照2)

(3) ヒトに関する知見

海外では、フルベンダゾールはヒト用の駆虫薬として使用されている。常

用量は、100 mg を 1 日に 1 回又は 2 回で、連続 3 日間服用する。

3人の男性ボランティアにフルベンダゾールの 100 mg 錠剤が単回経口投与された。フルベンダゾールは、服用後 3 日以内に主に糞中に排泄された（投与量の 77.3 %）。投与量の 0.1 %未満が尿中に未変化体として排泄された。

3人の男性ボランティアにフルベンダゾールが経口投与された。食事の 2 時間に前に 100 mg、大量の食事直後に 2,000 mg 及び食事前に 2,000 mg 投与した。血清中のフルベンダゾール濃度が測定された。血漿濃度は非常に低く、食事前に 100 及び 2,000 mg を服用した時の最大血漿濃度は、それぞれ 0.35 及び 0.74 ng/mL であった。大量の食事後に服用した場合は、最大血漿濃度は著しく高く (4.06 ng/mL)、食物があると消化管からの吸収が増進されることを示している。AUC 値の計算から吸収が用量依存的でないことが判明した。投与量が 20 倍でも AUC 値は 1.4 倍しか上昇していない。

これらの試験では、フルベンダゾールの有害作用は報告されなかった。

(参照 2、4)

(4) 微生物学的知見

フルベンダゾールは抗菌活性を持たない。(参照3、4)

III. 食品健康影響評価

1. 各評価書の評価について

(1) JECFA 及び EMEA の評価

JECFA ではイヌを用いた 3 ヶ月間亜急性毒性試験における NOAEL 2.5 mg/kg 体重/日に安全係数 200 を適用し、フルベンダゾールの ADI として、12 µg/kg 体重/日が設定された。この安全係数は、本試験の投与が週 6 日であったことから適切な評価ができないことを考慮して用いられた。

また、この ADI はラットの催奇形性試験における NOAEL 10 mg/kg 体重/日に対し約 1,000 倍に相当する安全域がある。さらに、陰性結果を示した発がん性試験で用いられた最高用量は、ADI の約 2,000 倍であることから、更なる発がん性試験は必要がないと判断された。(参照 2)

EMEA においても、この JECFA の評価と同様な考え方にもとづき、ADI を 12 µg/kg 体重/日と設定した。(参照 3、4、6)

(2) 我が国における評価

我が国における過去の評価においても、JECFA と同様にイヌを用いた 3 ヶ月間亜急性毒性試験における NOAEL 2.5 mg/kg 体重/日をもとに、被験物質の投与が週 7 日投与のところ週 6 日の投与しかなされていないことから、通常用いられる動物種間及びヒト個体間の感受性の差を考慮した 100 の安全係数ではなく、さらに安全性を見込んだ 200 の安全係数を適用して、ADI を 12 µg/kg 体重/日と設定している。(参照 8)

2. ADI の設定について

フルベンダゾールは、遺伝毒性試験において陰性の結果であり、各種発がん性試験でも発がん性は認められなかったことから、遺伝毒性発がん物質ではないと考えられることから、ADI の設定は可能であると判断された。

毒性試験において、最も用量の低いところで投与の影響が認められたと考えられる指標は、イヌの 1 週間 6 日投与による 3 ヶ月間亜急性毒性試験における前立腺の小型化及び精巣上体尾部のうつ血で、NOAEL は 2.5 mg/kg 体重/日であった。

ADI の設定に当たっては、安全係数として、種差 10、個体差 10 に、発がん性試験は行われているが、それらの試験は慢性毒性試験としては不十分であること及び NOAEL が設定されたイヌの 3 ヶ月間亜急性毒性試験における投与が週 7 日ではなく 6 日であることを考慮して追加の係数 2 を適用し、200 とすることが適當と考えられた。

フルベンダゾールの ADI としては、NOAEL 2.5 mg/kg 体重/日に安全係数 200 を適用し、0.012 mg/kg 体重/日と設定することが適當であり、JECFA の評価と同様の考え方に基づく我が国における過去の評価結果を変更する必要はないと考えられた。

3. 食品健康影響評価について

以上より、フルベンダゾールの食品健康影響評価については、ADI として次の値を採用することが適當と考えられる。

フルベンダゾール 0.012 mg /kg 体重/日

なお、残留マーカーについては、豚及び家禽の残留試験において、未変化体だけでなく代謝物も検出されており、これらを考慮する必要があると考えられる。

また、牛及び馬の残留試験においては、未変化体のみを検査対象とした試験結果が得られているが、代謝物の残留性についても考慮する必要があると考えられる。

暴露量については、当該評価結果を踏まえ暫定基準値の見直しを行う際に確認することとする。

表 5 各評価書におけるフルベンダゾールの無毒性量等の比較

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日)	
			EMEA	JECFA
マウス	発がん性試験	0、7.5、15、30	—	30
	妊娠能試験	0、20、80、320		80 平均総出産児数の減少
ラット	3ヶ月間亜急性毒性試験	雄:0、8、30、130 雌:0、9、40、150	130	130
	発がん性試験	0、5、10、20	—	20
	交配前及び妊娠期投与試験	0、2.5、10、40	—	40
	周産期及び授乳期投与試験	0、2.5、10、40	10 母動物の体重減少	40
	催奇形性試験	0、2.5、10、40		40
	催奇形性試験	0、10、40、160		160
	催奇形性試験	0、2.5、10、40、160	10 胎児重量の減少	10 胎児重量の減少
ウサギ	催奇形性試験	0、20、40、60	20 流産の増加	
	催奇形性試験	0、10、40	—	40
イヌ	3ヶ月間亜急性毒性試験	0、2.5、10、40	2.5 雄の生殖器への影響	2.5 雄の生殖器への影響
ADI			ADI : 0.012 mg/kg 体重/日 SF : 200	ADI : 0.012 mg/kg 体重/日 SF : 200
ADI 設定根拠資料			イヌ 3ヶ月間亜急性毒性試験 NOAEL : 2.5	イヌ 3ヶ月間亜急性毒性試験 NOAEL : 2.5

<別紙1 検査値等略称>

略称	名称
ADI	一日摂取許容量
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ
AUC	血漿薬物濃度曲線下面積
ChE	コリンエステラーゼ
C _{max}	最高濃度
EMEA	欧州医薬品審査庁
HPLC	高速液体クロマトグラフィー
Ht	ヘマトクリット値
JECFA	FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議
LD ₅₀	半数致死量
NOAEL	無毒性量
RBC	赤血球数
T _{1/2}	消失半減期
T _{max}	最高濃度到達時間

<参考>

- 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 Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives (JECFA) FLUBENDAZOLE (WHO Food Additives Series 31), 1993
- 3 EMEA: COMMITTEE FOR VETERINARY MEDICINAL PRODUCTS, FLUBENDAZOLE SUMMARY REPORT(1), 年次不明
- 4 EMEA: COMMITTEE FOR VETERINARY MEDICINAL PRODUCTS, FLUBENDAZOLE SUMMARY REPORT (2), 1997
- 5 EMEA: COMMITTEE FOR VETERINARY MEDICINAL PRODUCTS, FLUBENDAZOLE(extension to turkeys) SUMMARY REPORT (3), 1999
- 6 EMEA: COMMITTEE FOR VETERINARY MEDICINAL PRODUCTS, FLUBENDAZOLE(extrapolation to poultry) SUMMARY REPORT (4), 2006
- 7 株式会社インターベット 平成 20 年度残留基準見直しに関する資料
成分名:フルベンダゾール
- 8 厚生省（当時） 畜水産食品中に残留する動物用医薬品の基準設定に関する分科会報告（平成 7 年 11 月 22 日食調第 50 号）

フルベンダゾールに係る食品健康影響評価に関する審議結果（案）についての御意見・情報の募集結果について

1. 実施期間 平成21年11月26日～平成21年12月25日

2. 提出方法 インターネット、ファックス、郵送

3. 提出状況 フルベンダゾールに係る食品健康影響評価に関する審議結果（案）について、上記のとおり、御意見・情報の募集を行ったところ、期間中に御意見・情報はありませんでした。