

(案)

農薬評価書

ピリダベン

2011年4月15日

食品安全委員会農薬専門調査会

目 次

1		頁
2		
3	○ 審議の経緯.....	4
4	○ 食品安全委員会委員名簿.....	4
5	○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	4
6	○ 要 約.....	6
7		
8	I. 評価対象農薬の概要	7
9	1. 用途.....	7
10	2. 有効成分の一般名.....	7
11	3. 化学名.....	7
12	4. 分子式.....	7
13	5. 分子量.....	7
14	6. 構造式.....	7
15	7. 開発の経緯.....	7
16		
17	II. 安全性に係る試験の概要.....	9
18	1. 動物体内運命試験.....	9
19	(1) 吸収	9
20	(2) 分布	11
21	(3) 排泄	14
22	(4) 代謝	17
23	(5) ラット<参考データ>	19
24	(6) マウス	21
25	(7) イヌ	23
26	(8) 畜産動物 (ヤギ)	23
27	(9) 畜産動物 (ニワトリ)	24
28	(10) 代謝物 Ac (ラット)	25
29	2. 植物体内運命試験.....	26
30	(1) かんきつ	26
31	(2) りんご	27
32	(3) トマト	28
33	(4) 夏だいたい<参考データ>	29
34	(5) 温州みかん<参考データ>	30
35	(6) りんご<参考データ>	30
36	(7) なす<参考データ>	31

1	(8) りんご<参考データ>	31
2	3. 土壌中運命試験.....	32
3	(1) 好氣的土壌中運命試験	32
4	(2) 嫌氣的土壌中運命試験	32
5	(3) 土壌表面光分解試験	33
6	(4) カラムリーチング試験	33
7	(5) 土壌吸脱着試験	34
8	4. 水中運命試験.....	34
9	(1) 加水分解試験	34
10	(2) 水中光分解試験①(緩衝液)	34
11	(3) 水中光分解試験②(緩衝液)	35
12	(4) 水中光分解試験③(緩衝液、補足試験)	35
13	(5) 水中光分解試験④(自然水)	36
14	(6) 好氣的自然底質-水系(暗所)分解試験<参考データ>	36
15	(7) 加水分解試験②<参考データ>	36
16	(8) 水中光分解試験⑤(緩衝液)<参考データ>	37
17	5. 土壌残留試験.....	37
18	6. 作物残留試験.....	37
19	7. 一般薬理試験.....	37
20	8. 急性毒性試験.....	40
21	(1) 急性毒性試験	40
22	(2) 急性神経毒性試験(ラット)	42
23	9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験.....	43
24	10. 亜急性毒性試験.....	43
25	(1) 90日間亜急性毒性試験(ラット)	43
26	(2) 90日間亜急性毒性試験(マウス)	43
27	(3) 90日間亜急性毒性試験①(イヌ)	44
28	(4) 90日間亜急性毒性試験②(イヌ)<参考データ>	44
29	(5) 4週間亜急性吸入毒性試験(ラット)	44
30	(6) 90日間亜急性神経毒性試験(ラット)	45
31	(7) 21日間亜急性経皮毒性試験(ラット)	45
32	11. 慢性毒性試験及び発がん性試験.....	45
33	(1) 1年間慢性毒性試験①(イヌ)	45
34	(2) 1年間慢性毒性試験②(イヌ)	46
35	(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)	47
36	(4) 78週間発がん性試験(マウス)	47
37	12. 生殖発生毒性試験.....	47

1	(1) 2 世代繁殖試験 (ラット)	47
2	(2) 発生毒性試験 (ラット)	48
3	(3) 発生毒性試験 (ウサギ)	48
4	(4) 発達神経毒性試験 (ラット)	49
5	1 3. 遺伝毒性試験.....	49
6	1 4. その他の試験.....	51
7	(1) 流涎誘発性検討試験	51
8		
9	Ⅲ. 食品健康影響評価.....	52
10		
11	・別紙 1 : 代謝物/分解物略称	58
12	・別紙 2 : 検査値等略称	59
13	・別紙 3 : 作物残留試験成績	60
14	・参照.....	73
15		
16		

1 <審議の経緯>

1991年 4月 1日 初回農薬登録
2005年 11月 29日 残留農薬基準告示（参照1）
2009年 7月 7日 農林水産省より厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準設定依頼（適用拡大：ミニトマト）
2010年 2月 15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0215第81号）
2010年 2月 16日 関係書類の接受（参照2～10）
2010年 2月 18日 第320回食品安全委員会（要請事項説明）
2010年 12月 14日 第5回農薬専門調査会評価第三部会
2011年 4月 15日 第71回農薬専門調査会幹事会

2

3 <食品安全委員会委員名簿>

(2011年1月6日まで)	(2011年1月7日から)
小泉直子（委員長）	小泉直子（委員長）
見上 彪（委員長代理*）	熊谷 進（委員長代理*）
長尾 拓	長尾 拓
野村一正	野村一正
畑江敬子	畑江敬子
廣瀬雅雄	廣瀬雅雄
村田容常	村田容常

*：2009年7月9日から *：2011年1月13日から

4

5 <食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2010年3月31日まで)

鈴木勝士（座長）	佐々木有	平塚 明
林 真（座長代理）	代田眞理子	藤本成明
相磯成敏	高木篤也	細川正清
赤池昭紀	玉井郁巳	堀本政夫
石井康雄	田村廣人	松本清司
泉 啓介	津田修治	本間正充
今井田克己	津田洋幸	柳井徳磨
上路雅子	長尾哲二	山崎浩史
臼井健二	中澤憲一*	山手丈至
太田敏博	永田 清	與語靖洋
大谷 浩	納屋聖人	義澤克彦**

小澤正吾
川合是彰
小林裕子
三枝順三***

西川秋佳
布柴達男
根岸友恵
根本信雄

吉田 緑
若栗 忍

* : 2009年1月19日まで
** : 2009年4月10日から
*** : 2009年4月28日から

1

(2010年4月1日から)

納屋聖人 (座長)

林 真 (座長代理)

相磯成敏

赤池昭紀

浅野 哲**

石井康雄

泉 啓介

上路雅子

臼井健二

太田敏博

小澤正吾

川合是彰

川口博明

小林裕子

三枝順三

佐々木有

代田眞理子

高木篤也

玉井郁巳

田村廣人

津田修治

津田洋幸

長尾哲二

永田 清

長野嘉介*

西川秋佳

布柴達男

根岸友恵

根本信雄

八田稔久

平塚 明

福井義浩

藤本成明

細川正清

堀本政夫

本間正充

増村健一**

松本清司

柳井徳磨

山崎浩史

山手丈至

與語靖洋

義澤克彦

吉田 緑

若栗 忍

* : 2011年3月1日まで

** : 2011年3月1日から

2

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18

要 約

ピリダジノン骨格を有する殺虫剤「ピリダベン」(CAS No. 96489-71-3)は、ポジティブリスト制度施行に伴う暫定基準が設定されている。本剤について、農薬抄録及び各種資料(米国、カナダ及びEU)を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命(ラット、マウス、イヌ、ヤギ及びニワトリ)、植物体内運命(かんきつ、りんご及びトマト)、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、慢性毒性(イヌ)、発がん性(マウス)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、発達神経毒性(ラット)等の試験成績である。

試験結果から、ピリダベン投与による影響として体重増加抑制が認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値はイヌを用いた1年間慢性毒性試験の無毒性量 0.5 mg/kg 体重/日であったことから、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.005 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

1 **I. 評価対象農薬の概要**

2 **1. 用途**

3 殺ダニ・殺虫剤

5 **2. 有効成分の一般名**

6 和名：ピリダベン

7 英名：pyridaben (ISO 名)

9 **3. 化学名**

10 **IUPAC**

11 和名：2-*tert*-ブチル-5-(4-*tert*-ブチルベンジルチオ)-4-クロロピリダジン-3(2*H*)-
12 オン

13 英名：2-*tert*-butyl-5-(4-*tert*-butylbenzylthio)-4-chloropyridazin-3(2*H*)-
14 one

16 **CAS(No. 96489-71-3)**

17 和名：4-クロロ-2-(1,1-ジメチルエチル)-5-[[[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]
18 メチル]チオ]-3(2*H*)-ピリダジノン

19 英名：4-chloro-2-(1,1-dimethylethyl)-5-[[[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]
20 methyl]thio]-3(2*H*)-pyridazinone

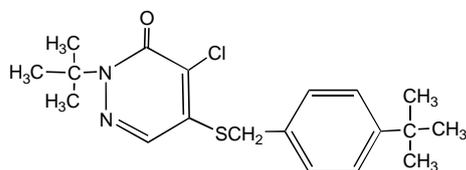
22 **4. 分子式**

23 $C_{19}H_{25}ClN_2OS$

25 **5. 分子量**

26 364.93

28 **6. 構造式**



33 **7. 開発の経緯**

34 ピリダベンは、日産化学工業（株）によって開発されたピリダジノン骨格を有す
35 る殺虫剤であり、ミトコンドリアの電子伝達系 Complex I を阻害し、呼吸系を攪乱
36 することによりハダニや害虫に対し殺虫効果を示すと考えられている。

37 米国、カナダ、欧州、オーストラリアをはじめ、48 カ国以上で登録（2008 年）

1 されており、国内においては1991年に初回農薬登録された。今回、農薬取締法に
2 基づく農薬登録申請（適用拡大：ミニトマト）がなされている。また、ポジティブ
3 リスト制度導入に伴う暫定基準が設定されている。

4

5

1 II. 安全性に係る試験の概要

2 農薬抄録（2009 年）、米国資料（2005 年）、カナダ資料（1996 年）及び EU
3 資料（2010 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）

4
5 各種運命試験 [II. 1～4] は、ピリダベンのフェニル基の炭素を ^{14}C で標識した
6 もの（以下「[phe- ^{14}C] ピリダベン」という。）、ピリダジノン環の 3 及び 6 位の
7 炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「[pyr- ^{14}C] ピリダベン」という。）、代謝物 Ac
8 のフェニル基の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「[phe- ^{14}C] Ac」という。）又は
9 Ac のピリダジノン環の 3 及び 6 位の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「[pyr- ^{14}C] Ac」
10 という。）を用いて実施された。

11 放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合はピリダベンに換算した。代謝
12 物/分解物略称及び検査値等略称は、別紙 1 及び 2 に示されている。

14 1. 動物体内運命試験

15 (1) 吸収

16 ① 血中濃度推移-1

17 SD ラット（低用量：一群雌雄各 3 又は 5 匹）に [phe- ^{14}C] ピリダベン又は
18 [pyr- ^{14}C] ピリダベンを 3 mg/kg 体重（以下、[1. (1)～(4)及び (10)] において
19 「低用量」という。）若しくは 30 mg/kg 体重（以下、[1. (1)～(4)] において
20 「高用量」という。）で単回経口投与又は低用量のピリダベンを 14 日間反復経
21 口投与後、15 日目に [phe- ^{14}C] ピリダベン又は [pyr- ^{14}C] ピリダベンを低用量で
22 単回経口投与（以下、[1. (1)～(4)] において「反復経口投与群」という。）し、
23 血中濃度推移について検討された。

24 各投与群における血中の薬物動態学的パラメータは表 1 に示されている。

25 低用量単回投与群で血中放射能濃度は低く、[phe- ^{14}C]ピリダベン投与群では 2
26 峰性を示した。

27 血中からの放射能の消失は、[pyr- ^{14}C]ピリダベンよりも [phe- ^{14}C] ピリダベン
28 投与のラットで早速かった。高用量単回及び反復投与群では血中放射能濃度は低
29 く、緩やかに推移し、放射能濃度の明確なピークは示され認められなかった。血
30 中からの放射能の消失は、[pyr- ^{14}C] ピリダベンよりも [phe- ^{14}C] ピリダベン投与
31 ラットで早速かった。小澤専門委員修文（参照 2、4）

【小澤専門委員より】

抄録のデータをみると、「2 峰性」は腸肝循環に由来する血中濃度上昇によるとは思えません。表 1 をみるかぎり、血中放射能濃度から C_{max} などの値を記すことは可能と思われま
すが、放射能濃度が検出限界に近い場合、クエンチングのような測定妨害が入るためか、ス
ムースな血中濃度曲線にならないようです。「低く」と書きたくなることが理解できました。
しかし、測定の困難さの裏舞台を示す必要はないでしょう。該当箇所は削除の修文案を示し

ます。

1

1 表 1 薬物動態学的パラメータ

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン		[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン		[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
群	単回						反復					
投与量	3 mg/kg 体重				30 mg/kg 体重				3 mg/kg 体重			
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
C _{max} (ng/mL)	40	36	29	34	366	370	202	257	38	65	43	41
T _{max} (hr)	6	6	12	2	24	24	24	24	9	4	3	2
AUC ₀₋₁₆₈ (ng・hr/mL)	638	661	1,590	1,170	14,200	14,300	19,200	19,800	997	1,400	2,670	2,380
T _{1/2} (hr)	10	9	52	41	12	22	103	76	14	13	75	76

2

3 ② 吸収率

4 胆汁排泄試験 [1. (3)③] で得られた投与後 48 時間の胆汁、尿、肝臓及び屍体
5 中の残留放射能から算出した吸収率は 49.2～56.7%であった。(参照 2)

6

7 (2) 分布

8 ① 分布-1

9 SD ラット (一群雌雄各 3 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは [pyr-¹⁴C] ピリ
10 ダベンを低用量若しくは高用量で単回経口投与、又は SD ラット (一群雌雄各 3
11 又は 5 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは [pyr-¹⁴C] ピリダベンを低用量で反
12 復経口投与し、体内分布試験が実施された。

13 主要組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。

14 低用量単回投与群で血中及び組織中の放射能濃度は投与 2 時間後に最大を示
15 した。また、血中放射能濃度はほとんどの組織よりも低値であった。高用量単回
16 投与群では、投与 24 時間後の消化管内容物で放射能濃度は最も高かった。いず
17 れの投与群においても投与 168 時間後の血中及び組織中放射能濃度は非常に
18 低かった。(参照 2、4)

19

20

表 2 主要組織における残留放射能濃度 (μg/g 又は mL)

標識化合物	群	投与量	性別	低用量群は投与 2 時間後、高用量群は投与 24 時間後	168 時間後
[phe- ¹⁴ C] ピリダ ベン	単回	3 mg/kg 体重	雄	消化管内容物(27.4)、小腸(4.82)、大腸(4.10)、胃(4.04)、肝臓(1.25)、腸間膜リンパ節(0.974)、脾臓(0.821)、腎臓(0.392)、脾臓(0.384)、脂肪(腹部)(0.293)、心臓(0.291)、肺(0.221)、副腎(0.217)、ハーダー氏腺(0.202)、唾液腺(0.132)、カーカス ¹ (0.115)、胸腺(0.088)、脳(0.077)、血漿(0.052)、皮	すべての組織で <0.030

¹ 組織・臓器を取り除いた残渣のことをカーカスという (以下、同じ)。

標識化合物	群	投与量	性別	低用量群は投与 2 時間後、高用量群は投与 24 時間後	168 時間後
[pyr- ¹⁴ C] ピリダ ベン				膚(0.047)、血液(0.035)、その他(<0.030)	
			雌	消化管内容物(37.9)、胃(23.8)、小腸(8.44)、大腸(2.71)、腸間膜リンパ節(1.39)、肝臓(1.33)、子宮(1.11)、卵巣(0.896)、膵臓(0.502)、腎臓(0.318)、心臓(0.273)、肺(0.214)、副腎(0.193)、ハーダー氏腺(0.184)、唾液腺(0.150)、カーカス(0.161)、脂肪(腹部)(0.144)、甲状腺(0.114)、胸腺(0.087)、筋肉(骨格筋)(0.077)、脳(0.074)、血漿(0.065)、血液(0.041)、その他(<0.040)	すべての組織で <0.100
			雄	消化管内容物(30.7)、胃(14.4)、小腸(4.44)、大腸(2.37)、腸間膜リンパ節(0.849)、肝臓(0.563)、膵臓(0.316)、脾臓(0.407)、腎臓(0.256)、唾液腺(0.209)、心臓(0.186)、甲状腺(0.178)、肺(0.143)、脂肪(腹部)(0.140)、脳(0.131)、副腎(0.116)、カーカス(0.109)、胸腺(0.066)、ハーダー氏腺(0.053)、筋肉(骨格筋)(0.053)、精巣(0.040)、血漿(0.024)、皮膚(0.021)、眼球(0.017)、血液(0.016)、その他(<0.010)	すべての組織で ≤0.080
[phe- ¹⁴ C] ピリダ ベン		30 mg/kg 体重	雌	消化管内容物(32.1)、胃(27.6)、小腸(9.83)、卵巣(3.29)、大腸(3.01)、腸間膜リンパ節(2.39)、子宮(2.17)、肝臓(1.15)、脂肪(腹部)(0.791)、膵臓(0.750)、脾臓(0.700)、腎臓(0.327)、心臓(0.322)、カーカス(0.287)、肺(0.208)、甲状腺(0.207)、副腎(0.186)、唾液腺(0.141)、脳(0.115)、筋肉(骨格筋)(0.104)、ハーダー氏腺(0.101)、胸腺(0.083)、血漿(0.042)、皮膚(0.034)、血液(0.030)、その他(<0.03)	すべての組織で <0.090
			雄	消化管内容物(225)、胃(43.7)、小腸(34.3)、大腸(28.0)、ハーダー氏腺(16.0)、肝臓(15.6)、腸間膜リンパ節(9.40)、膵臓(7.37)、肺(4.00)、心臓(3.20)、脳(3.14)、甲状腺(3.00)、腎臓(2.96)、副腎(2.80)、脾臓(2.13)、カーカス(1.73)、唾液腺(1.33)、胸腺(1.26)、皮膚(1.12)、血漿(1.01)、血液(0.638)、その他(<0.600)	ハーダー氏腺(1.75)、脂肪(腹部)(1.05)、皮膚(0.795)、肝臓(0.485)、腸間膜リンパ節(0.439)、その他(<0.300)
[pyr- ¹⁴ C] ピリダ ベン			雌	消化管内容物(248)、胃(98.6)、大腸(52.4)、小腸(42.8)、腸間膜リンパ節(15.3)、ハーダー氏腺(13.7)、肝臓(11.9)、子宮(7.81)、甲状腺(7.42)、膵臓(5.83)、卵巣(5.74)、副腎(4.59)、脾臓(3.75)、脂肪(腹部)(2.85)、腎臓(2.65)、肺(2.13)、心臓(2.04)、カーカス(1.88)、胸腺(0.936)、脳(0.829)、唾液腺(0.746)、血漿(0.648)、皮膚(0.607)、眼球(0.432)、血液(0.399)、骨(大腿骨)(0.111)	ハーダー氏腺(1.34)、脂肪(腹部)(0.956)、肝臓(0.494)、皮膚(0.475)、消化管内容物(0.430)、大腸(0.428)、その他(<0.400)
			雄	消化管内容物(270)、胃(96.8)、大腸(92.0)、小腸(53.5)、腸間膜リンパ節(20.6)、膵臓(9.83)、脾臓(4.65)、肝臓(4.33)、脂肪(腹部)(4.25)、腎臓(3.89)、筋肉(骨格筋)(2.08)、副腎(2.07)、カーカス(1.75)、甲状腺(1.43)、精巣(1.27)、心臓(1.25)、ハーダー	脂肪(腹部)(0.340)、消化管内容物(0.190)、血液(0.132)、その他(<0.120)

標識化合物	群	投与量	性別	低用量群は投与 2 時間後、高用量群は投与 24 時間後	168 時間後
				氏腺(1.14)、唾液腺(0.844)、肺(0.749)、皮膚(0.647)、 脳(0.497)、胸腺(0.452)、血液(0.405)、血漿(0.397)、 眼球(0.287)、骨(大腿骨)(0.052)	
			雌	消化管内容物(439)、胃(80.3)、大腸(69.2)、小腸 (35.6)、腸間膜リンパ節(19.0)、卵巣(11.6)、子宮 (11.1)、膵臓(9.80)、肝臓(5.48)、脂肪(腹部)(4.95)、 腎臓(3.19)、脾臓(3.14)、副腎(2.69)、肺(1.95)、カ ーカス(1.87)、心臓(1.38)、筋肉(骨格筋)(1.23)、ハ ーダー氏腺(1.19)、甲状腺(0.856)、皮膚(0.635)、 唾液腺(0.578)、脳(0.501)、血漿(0.475)、胸腺 (0.441)、血液(0.399)、眼球(0.292)、その他(n.d.)	脂肪(腹部) (0.688)、副腎 (0.259)、消化管 内容物(0.214)、 大腸(0.196)、腸 間膜リンパ節 (0.181)、血液 (0.162)、その他 (<0.120)
[phe- ¹⁴ C] ピリダ ベン	反 復	3 mg/kg 体重	雄		ハーダー氏腺 (0.213)、眼球 (0.092)、脂肪(腹 部)(0.028)、腸間 膜リンパ節 (0.026)、皮膚 (0.025)、その他 (<0.020)
			雌		ハーダー氏腺 (0.067)、肝臓 (0.031)、脂肪(腹 部)(0.029)、腸間 膜リンパ節 (0.021)、その他 (<0.020)
雄				脂肪(腹部) (0.011)、その他 (<0.010)	
雌				脂肪(腹部) (0.011)、その他 (<0.010)	
[pyr- ¹⁴ C] ピリダ ベン					

n.d. : 検出限界未満

② 分布-2

SD ラット (一群雌雄各 5 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを高用量で単回経口投与し、体内分布試験が実施された。

投与 24 時間後の肝臓、腎臓及び血漿における残留放射能濃度は表 3 に示されている。

~~[pyr-¹⁴C] ピリダベンを投与した動物では、残留放射能濃度が全体的に低く、体内動態に関して標識体による違いが認められた。~~ 小澤専門委員修文 (参照 2、4)

1 表 3 肝臓、腎臓及び血漿における残留放射能濃度 (µg/g 又は mL)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン
投与量	30 mg/kg 体重	
雄	肝臓(19.6)、腎臓(2.62)、血漿(1.61)	肝臓(3.89)、腎臓(2.10)、血漿(0.39)
雌	肝臓(10.6)、腎臓(2.06)、血漿(1.02)	肝臓(4.27)、腎臓(1.45)、血漿(0.36)

2

3 (3) 排泄

4 ① 尿及び糞中排泄-1

5 SD ラット (一群雌雄各 3 又は 5 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは [pyr-¹⁴C]
6 ピリダベンを低用量若しくは高用量で単回経口投与又は低用量で反復経口投与
7 し、尿、糞及び呼気中排泄試験が実施された。

8 投与後 168 時間の尿、糞及び呼気中排泄率は表 4 に示されている。

9 投与後 168 時間の放射能の回収率は、83.7~105%TAR で、74%TAR 以上が糞
10 中から排泄された。尿及び糞中への排泄は 96 時間までにほぼ完了していた。
11 [phe-¹⁴C] ピリダベン投与後の放射能の尿中排泄率は、[pyr-¹⁴C] ピリダベン投与
12 後よりも高かった。(参照 2、4、9)

13

14

表 4 投与後 168 時間の尿、糞及び呼気中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン				[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン				[phe- ¹⁴ C]ピリダベン				[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン			
	3 mg/kg 体重		30 mg/kg 体重		3 mg/kg 体重		30 mg/kg 体重		3 mg/kg 体重		30 mg/kg 体重		3 mg/kg 体重		30 mg/kg 体重	
群	単回								反復							
投与量	3 mg/kg 体重				30 mg/kg 体重				3 mg/kg 体重				30 mg/kg 体重			
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	14.7	10.9	3.6	2.6	23.5	12.5	6.9	2.9	18.6	11.0	4.4	3.7				
糞	80.8	86.9	86.3	80.3	74.3	77.5	86.7	97.2	84.6	83.3	92.8	95.2				
呼気*	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1				
皮膚及び屍体	0.16	0.44	0.02	0.02	0.51	0.56	0.43	0.10	0.71	0.37	0.25	0.07				
ケージ洗浄液	0.11	0.08	0.13	0.82	0.63	1.70	0.69	0.04	0.57	0.11	0.12	0.07				
合計	95.8	98.3	90.1	83.7	99.0	92.3	94.8	100	105	94.8	97.5	99.0				

15 *: 呼気のみ投与後 24 時間の試料

16

17 ② 尿及び糞中排泄-2

18 SD ラット (一群雌雄各 5 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベン
19 を高用量で単回経口投与し、尿及び糞中排泄試験が実施された。

20 投与後 72 時間の尿及び糞中排泄率は表 5 に示されている。

21 投与後 72 時間で 83.3~90.5%TAR が尿及び糞中へ排泄され、主要排泄経路は
22 糞中であつた。(参照 2、4、9)

1 表 5 投与後 72 時間の尿及び糞中排泄率並びに組織残留率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン	
群	単回			
投与量	30 mg/kg 体重			
性別	雄	雌	雄	雌
尿	23.5	13.5	6.06	4.09
糞	67.0	69.8	84.0	84.6
肝臓、消化管、皮膚及び屍体	9.00	7.12	4.94	8.37
ケージ洗浄液	2.11	1.81	0.79	1.17
合計	102	92.2	95.8	98.2

2

3 ③ 胆汁中排泄-1

4 胆管カニューレを挿入した Wistar ラット(一群雌雄各 4 又は 5 匹)に[phe-¹⁴C]

5 ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンを低用量又は高用量で単回経口投与し、胆

6 汁中排泄試験が実施された。

7 投与後 24 及び 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率は、表 6 に示されている。

8 放射能は投与後 24 時間で約 90%TAR が尿、糞及び胆汁中へ排泄され、胆汁を

9 介した糞中が主要排泄経路であると考えられた。

10 低用量群では胆汁へは投与後 24 時間で大部分が排泄され、投与後 48 時間の胆

11 汁排泄率は 46.7~55.5%TAR であった。

12 高用量群では投与後 24 時間では消化管中に放射能が 21.0~38.5%TAR 残留し、

13 排泄の時間的な遅れが認められたが、尿及び糞中排泄試験 [1. (3)②] から、大

14 部分の放射能は投与後 72 時間で排泄されると考えられた。(参照 2、4、9)

15

16 表 6 投与後 24 及び 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]		[pyr- ¹⁴ C]		[phe- ¹⁴ C]		[pyr- ¹⁴ C]		[phe- ¹⁴ C]		[pyr- ¹⁴ C]	
	ピリダベン		ピリダベン		ピリダベン		ピリダベン		ピリダベン		ピリダベン	
群	単回											
投与量	3 mg/kg 体重						30 mg/kg 体重					
投与後時間	24				48				24			
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	5.31	3.83	0.90	2.35	5.73	4.47	0.97	2.40	1.89	4.01	2.05	1.56
糞	38.8	36.6	34.9	47.4	44.9	45.1	44.9	50.5	50.9	17.9	29.6	26.4
胆汁	47.0	48.6	53.9	45.8	47.9	49.4	55.5	46.7	22.4	29.9	25.6	27.7
消化管	/	/	/	/	0.37	0.35	0.56	0.12	21.0	38.5	31.8	36.3
肝臓又は皮膚*	/	/	/	/	0.06	0.07	0.01	0.01	0.33	0.38	0.13	0.09
屍体	/	/	/	/	0.24	0.23	0.27	0.13	1.65	5.06	2.76	4.95
ケージ洗浄液	/	/	/	/	0.17	0.16	0.05	0.04	0.15	0.64	0.12	0.54
合計	91.1	89.0	89.7	95.6	99.3	99.8	102	99.9	98.3	96.4	92.1	97.5

17 * : 低用量群では肝臓、高用量群では皮膚を採取した

18 / : 測定は実施されていない

19

④ 胆汁中排泄-2

胆管カニューレを挿入した SD ラット（一群雌雄各 3 又は 4 匹）に、[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与する胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率並びに組織残留率は表 7 に示されている。

胆汁中への放射能の排泄は投与後 48 時間で約 40%TAR であり、そのほとんどは投与 24 時間後までに排泄されると考えられた。尿中排泄率は投与 48 時間後で最大で 8%TAR と低く、投与後吸収された放射能の大部分は胆汁中に排泄され、投与 48 時間後の組織及び屍体の残留放射能はそれぞれ 5%TAR 以内とわずかであったことから、胆汁排泄された放射能は、体内に貯留するとは考えられなかった。（参照 2、4）

表 7 投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率並びに組織残留率 (%TAR)

標識化合物 群	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン				[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン			
	単回							
投与量	5 mg/kg 体重							
性別	雄		雌		雄		雌	
尿	8.0		5.0		1.6		2.7	
糞	38.7		36.9		43.9		43.3	
胆汁	42.7		40.2		40.8		36.8*	
肝臓	0.1		0.1		0.1		0.1	
胃	0		5		0.2		8.3	
小腸	0		0.7		0.7		2.6	
大腸	0.4		2.8		2.3		5.8	
屍体	0.3		2.4		0.7		1.2	
合計	90.0		93.0		90.3		95.3	

*: 2 例の平均

⑤ 胆汁中排泄-3（腸肝循環）

胆管カニューレを挿入した SD ラット（ドナー：雄 1 匹）に[phe-¹⁴C] ピリダベンを低用量で単回経口投与して胆管カニューレを挿入した別の SD ラット（レシピエント：雄 3 匹）の十二指腸下部にドナーの胆汁 1 mL を注入する腸肝循環試験が実施された。

レシピエントにおける投与後 24 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率並びに消化管残留率は表 8 に示されている。

レシピエントに投与後、未吸収のまま糞中に排泄された放射能は 52.7%TAR であった。再吸収された後、投与後 24 時間で排泄された放射能は、胆汁中に 36.9%TAR 及び尿中に 7.33%TAR であった。全身循環に移行した放射能のうち、約 44%TAR は腸肝循環すると考えられた。（参照 2、4、9）

表 8 レシピエントにおける投与後 24 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率
並びに消化管残留率 (%TAR)

標識化合物 群	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン 単回
投与量	3 mg/kg 体重
性別	雄
胆汁	36.9
尿	7.33
糞	52.7
消化管 (内容物含む)	1.38
合計 (ドナー胆汁放射能を 100%とする)	98.3

排泄試験 [1. (3)] の結果、ピリダベンの排泄は胆汁を介した糞中が主要経路で、排泄は速やかであったが、代謝物同定・定量試験では抽出残渣又は原点部位に残留する放射能が多いことが特徴であった。

(4) 代謝

① 代謝-1

体内分布試験 [1. (2)①] 及び尿及び糞中排泄試験 [1. (3)①] で得られた尿、糞、血漿及び肝臓並びに SD ラット (雄 1 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベンを低用量で単回経口投与し得られた投与後 24 時間の胆汁を試料とし、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿、糞及び肝臓の各抽出画分の放射能及び代謝物の概要は表 9 に示されている。

代謝物プロファイルは、各投与群及び雌雄で同様と考えられた。ピリダベンはラット生体内で 20 種以上の代謝物に変換され、酢酸エチル抽出画分中の代謝物はいずれも 5%TAR 未満であった。水溶性画分、抽出残渣及び TLC の原点部位に相当量の放射能が認められた。(参照 2、4)

1 表 9 尿、糞及び肝臓の各抽出画分の放射能及び代謝物の概要 (%TAR)

標識化合物	試料	放射能の合計 (%TAR)	画分	放射能 (%TAR)	ピリダベン	代謝物
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	9.08~26.8	酢酸エチル画分	2.55~13.5	痕跡程度	S、E、V、W、Y、Z、Aa 及び Ab(<3.0)、原点部(1.6~2.4)
			水溶性画分	6.53~13.8		
	糞	56.7~84.4	酢酸エチル画分	33.7~47.4	2.4~10.5	B、E、F、G、H、I、V、 W、Aa 及び Ab(<2.0)、原点部(19.9~29.1)
			水溶性画分	10.2~9.4		
			抽出残渣	12.8~27.6		
	肝臓	1.65~3.12	酢酸エチル画分	0.91~1.70	痕跡程度	C、E、F、G、H、V、W 及び Aa(<2.0)、原点部*(3.2~3.7)
			水溶性画分	0.34~1.03		
			抽出残渣	0.40~0.38		
	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	2.15~5.90	酢酸エチル画分	1.21~4.40	n.d.
水溶性画分				0.94~1.50		
糞		56.7~84.4	酢酸エチル画分	36.6~54.0	13.5~47.9	C、F、G、H(<3.0)、原点部(21.2~32.0)
			水溶性画分	9.09~12.5		
			抽出残渣	10.8~30.2		
肝臓		0.69~1.45	酢酸エチル画分	0.17~0.38	痕跡程度	C、E、F、G 及び H(<2.0)、 原点部*(12.0~14.4)

2 * : 肝臓抽出液の原点のみ TRR%で示した
3 注) 各投与群及び雌雄の結果をまとめた

5 ② 代謝-2

6 体内分布試験 [1. (2)②]、尿及び糞中排泄試験 [1. (3)②] 並びに胆汁排泄試
7 験 [1. (3)③] で得られた尿、糞、胆汁及び肝臓を試料として、代謝物同定・定
8 量試験が実施された。

9 尿、糞、胆汁及び肝臓の各画分の放射能及び代謝物の概要は表 10 に示されて
10 いる。

11 尿及び胆汁中放射能はメタノールで良好に抽出されたが、糞及び肝臓ではメタ
12 ノール抽出画分以外の残渣にも放射能が認められた。

13 尿、糞及び胆汁中には約 30 種の代謝物が認められたが、5%TAR を超える代
14 謝物は認められなかった。尿及び胆汁中の代謝物の多くは抱合を受けた極性代謝
15 物で、胆汁中の代謝物の多くはグルクロン酸抱合体がであると考えられた。肝臓
16 中には、数種の代謝物のみ認められた。(参照 2、4)

1 表 10 尿、糞、胆汁及び肝臓の各画分の放射能及び代謝物の概要

標識化合物	試料	画分	放射能 (%TRR)	ピリダベン (%TAR)	代謝物 (%TAR)
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	メタノール画分	88.0~102	n.d.	Aa+Ab(1.45~6.03)、V(≤0.3)
	糞	メタノール画分	59.6~95.2	18.8~24.4	F(1.22~1.39)、G(0.03~0.56)、H(0.58~0.72)、Aa+Ab(≤0.2)
		抽出残渣	6.74~26.0		
	胆汁	メタノール画分	88.5~94.6	n.d.	F(0.15)
	肝臓	メタノール画分	64.9~79.3	n.d.	V(0.70~2.29)、W(<0.1)
		抽出残渣	22.4~28.5		
[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	メタノール画分	87.5~96.7	n.d.	S(0.97~1.64)
	糞	メタノール画分	52.6~97.2	10.8~20.8	F(1.80~1.96)、H(0.38~1.01)、G(<0.90)
		抽出残渣	3.44~23.1		
	胆汁	メタノール画分	84.8~100	n.d.	F(0.08~0.11)
	肝臓	メタノール画分	48.5~56.4	0.08	-
		抽出残渣	48.9~52.0		

2 注：各投与群の雌雄の結果をまとめて記載した

3 -: 同定代謝物なし

4

5 [1. (4)①及び②] より、ピリダベンのラット体内における主要な代謝反応は、
6 ①ピリダジノン環及びフェニル基の *tert* ブチル基の酸化、②スルフィド結合の
7 開裂、③抱合反応であると考えられた。

8

9 (5) ラット<参考データ>

10 ① 血中濃度推移

11 SD ラット (雌雄各 2 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを
12 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、血中濃度推移について検討された。

13 各投与群における薬物動態学的パラメータは表 11 に示されている。(参照 9)

14

15

1 表 11 薬物動態学的パラメータ

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
群	単回			
投与量	5 mg/kg 体重			
性別	雄	雌	雄	雌
C _{max} (ng/mL)	130	130	90	100
T _{max} (hr)	8	10	10	10
T _{1/2} (hr)*	6.8	10	17.6	14.5

2 *: C_{max} から投与 24 時間後までの半減期3
4 ② 分布5 SD ラット（一群雌雄各 2 匹）に[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベ
6 ンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、投与 120 時間後まで経時的に血液及び組
7 織が採取され、体内分布試験が実施された。8 投与 120 時間後の放射能濃度の最高値は[phe-¹⁴C] ピリダベンを投与した脂肪
9 の 0.16 µg/g (0.3%TAR) で、肝臓、腎臓、脳、生殖器、全血及び血漿はいずれ
10 も 0.05 µg/g 以下であった。（参照 9）11
12 ③ 代謝13 尿及び糞中排泄試験 [1. (5)④] で得られた投与後 48 時間の尿及び糞を試料と
14 し、代謝物同定・定量試験が実施された。15 親化合物は尿中に認められなかったが、糞中には 4.7~11.8%TAR 存在した。
16 尿及び糞中には様々な代謝物が認められ、代謝物プロファイルに雌雄差はほとん
17 ど認められなかったが、尿中の代謝物プロファイルは、投与した標識体によって
18 違いが認められた（詳細不明）。（参照 9）19
20 ④ 排泄21 SD ラット（雌雄各 2 又は 3 匹）に[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダ
22 ベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、尿及び糞中排泄試験が実施された。

23 投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率は表 12 に示されている。

24 投与後 120 時間で 98%TAR 以上が尿及び糞中へ排泄され、主要排泄経路は糞
25 中であった。雌雄差は認められなかったが、[phe-¹⁴C] ピリダベンを投与した動
26 物では尿中排泄の割合が高かった。（参照 9）

1 表 12 投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率並びに組織残留率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン	
群	単回			
投与量	5 mg/kg 体重			
性別	雄	雌	雄	雌
尿	20.2	13.9	3.3	2.9
糞	77.8	85.9	96.2	95.7
カーカス	0.9	0.5	0.2	0.2
合計	98.9	100.3	99.7	98.8

2

3

胆管カニューレを挿入した SD ラット（雌雄各 2 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、胆汁中排泄試験が実施された。

4

5

投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率は、表 13 に示されている。（参照 9）

6

7

表 13 投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン	
群	単回	
投与量	5 mg/kg 体重	
性別	雄	雌
尿	3.3	4.0
糞	35.9	18.5
胆汁	35.1	41.6
消化管	21.1	23.4
合計	95.4	87.5

8

9

(6) マウス

10

ICR マウス（一群雌雄各 3 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、体内運命試験が実施された。

11

12

血液及び血漿中放射能濃度の C_{max} は雌雄ともに投与 1 時間後で 0.04~0.19 $\mu\text{g/mL}$ であった。投与 24 時間後の血液及び血漿中放射能濃度は検出限界未満であった。

13

14

主要組織における残留放射能濃度は表 14 に示されている。

15

血液及び組織中放射能濃度は、投与 1 時間後で C_{max} を示した。放射能の消失は速く、投与 72 時間後の組織中放射能濃度はわずかであった。

16

17

投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率は表 15 に示されている。

18

19

65.0~95.7%TAR が糞中から、2.5~11.3%TAR が尿中から排泄された。（参照 2）

20

1
2

表 14 主要組織における残留放射能濃度 (µg/g 又は mL)

標識化合物	投与量	性別	1 時間後 (T _{max} 付近)	72 時間後
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	5 mg/kg 体重	雄	胃及び内容物(51.0)、胆嚢及び胆汁(29.0)、小腸及び内容物(21.0)、大腸及び内容物(11.0)、肝臓(3.00)、膵臓(1.60)、腎臓(1.00)、脂肪(0.770)、副腎(0.600)、心臓(0.590)、唾液腺(0.210)、カーカス(0.200)、筋肉(0.190)、胸腺(0.170)、血漿(0.086)、生殖腺(0.085)、全血(0.040)、その他(n.d.)	胃及び内容物(0.140)、脂肪(0.007)、その他(n.d.)
		雌	胆嚢及び胆汁(190)、胃及び内容物(53.0)、小腸及び内容物(20.0)、大腸及び内容物(16.0)、肝臓(3.20)、子宮(1.70)、副腎(1.00)、膵臓(1.00)、腎臓(1.00)、心臓(0.920)、生殖腺(0.910)、脂肪(0.880)、肺(0.500)、唾液腺(0.390)、カーカス(0.300)、甲状腺(0.250)、胸腺(0.220)、血漿(0.160)、全血(0.140)、その他(<0.11)	小腸及び内容物(0.052)、大腸及び内容物(0.022)、肝臓(0.038)、脂肪(0.026)、子宮(0.014)、その他(<0.004)
[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	5 mg/kg 体重	雄	胃及び内容物(37.0)、小腸及び内容物(20.0)、大腸及び内容物(15.0)、膵臓(11.0)、肝臓(4.90)、腎臓(4.00)、胆嚢及び胆汁(3.90)、脾臓(3.10)、副腎(3.00)、心臓(1.40)、肺(1.20)、胸腺(0.810)、カーカス(0.740)、脂肪(0.700)、唾液腺(0.490)、甲状腺(0.270)、眼球(0.170)、全血(0.160)、血漿(0.140)、その他(≤0.100)	肝臓(0.028)、脂肪(0.024)、その他(<0.005)
		雌	胃及び内容物(53.0)、胆嚢及び胆汁(25.0)、大腸及び内容物(24.0)、小腸及び内容物(19.0)、子宮(3.80)、副腎(3.70)、肝臓(3.20)、生殖腺(2.00)、脾臓(2.00)、脂肪(1.70)、膵臓(1.50)、腎臓(0.900)、胸腺(0.690)、心臓(0.670)、唾液腺(0.430)、カーカス(0.390)、肺(0.270)、血漿(0.190)、全血(0.180)、その他(≤0.090)	肝臓(0.059)、小腸及び内容物(0.034)、生殖腺(0.017)、胃及び内容物(0.016)、子宮(0.013)、その他(<0.007)

3 n.d. : 検出限界未満

4

5

表 15 投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
	5 mg/kg 体重			
投与量	雄	雌	雄	雌
尿	11.3	9.8	4.0	2.5
糞	71.3	65.0	95.7	82.5
ケージ洗浄液	13.0	13.2	1.4	1.8
合計	95.6	88.0	101	86.8

6

1 (7) イヌ

2 ビーグル犬（一群雌雄各 2 匹）に[phe-¹⁴C] ピリダベンを 1 mg/kg 体重で単回
3 経口投与し、体内運命試験が実施された。

4 血液中放射能濃度の C_{max} は雌雄ともに投与 1 時間後で 0.101 µg/mL であった。
5 血漿中放射能の C_{max} は雄で投与 1 時間後の 0.197 µg/mL、雌で投与 0.5 時間後
6 の 0.218 µg/mL であった。

7 投与 168 時間後の組織中放射能濃度はほとんどの組織で 0.01% TAR 未満とわ
8 ずかに検出されるのみであった。肝臓及び脂肪で 0.012~0.049 µg/g (0.04~
9 0.11% TAR) 及び 0.007~0.064 µg/g とやや高値であった。

10 投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率は表 16 に示されている。

11 主要排泄経路の糞中へ 72.0~84.7% TAR が排泄され、尿中への排泄は約
12 6% TAR とわずかであった。（参照 2）

13

14

表 16 投与 168 時間後の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	
投与量	1 mg/kg 体重	
性別	雄	雌
尿	6.07~6.58	6.11~6.57
糞	82.9~84.7	72.0~83.0
ケージ洗浄液	1.06~1.40	0.61~0.96
組織	0.15~0.18	0.05~0.06
合計	91.1~91.9	79.6~89.8

15

16 (8) 畜産動物（ヤギ）

17 ザーネン種泌乳期ヤギ（一群雌 1 匹）に[phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは[pyr-¹⁴C]
18 ピリダベンを 0.5 mg/日（理論上の最大飼料混入量）又は 20 mg/日（過剰量）で
19 5 日間カプセル経口投与し、体内運命試験が実施された。

20 投与 24 時間後の血中放射能濃度は、0.5 mg/日投与群では、いずれの標識化合
21 物においても検出限界未満であり、20 mg/日投与群では、0.001~0.004 µg/mL
22 であった。

23 最終投与後の主要組織及び胆汁における残留放射能濃度は表 17 に示されてい
24 る。最終投与 24 時間後の 0.5 mg/日投与群では、残留放射能はわずかであった。
25 最終投与 5 時間後の 20 mg/日投与群では、胆汁、消化管内容物、肝臓等で残留
26 放射能は比較的高値であった。

27 得られた尿、糞、乳汁及び組織中の代謝物を検索した結果、尿中には E、I、V、
28 Y、Z 及び Aa、糞中には親化合物、E、F 及び I 並びにグルクロン酸及び硫酸抱

1 合体と推測された抱合体が存在した。肝臓中には親化合物、E、F の他に抱合体
2 が存在すると考えられた。腎臓、筋肉、脂肪及び乳汁中の親化合物は 0.05 µg/g
3 未満と微量であったため、代謝物の解析は実施されなかった。

4 最終投与後の尿、糞、乳汁及び胆汁中排泄率は表 18 に示されている。

5 主要排泄経路は糞中であり、31.4～60.1%TAR が糞中へ排泄され、尿中からの
6 排泄は 2.2～5.9%TAR であった。乳汁からは、0.5 mg/日投与群では 0.001 µg/mL
7 以下 (0.2～0.4%TAR) 、20 mg/日投与群では 0.001～0.009 µg/mL (0.05%TAR
8 未満) の放射能が排泄された。(参照 2、4、7)

9
10 表 17 主要組織及び胆汁における残留放射能濃度 (µg/g)

標識化合物	投与量	
	0.5 mg/日	20 mg/日
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	胆汁(0.06)、腸(0.04)、その他(<0.003)	胆汁(1.73)、消化管内容物(1.64)、肝臓(0.1)、その他(<0.03)
[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	胆汁(0.05)、腸(0.04)、腎周囲脂肪及び腸間膜脂肪(0.01)、その他(<0.007)	胆汁(2.89)、消化管内容物(1.47)、肝臓(0.1)、複合脂肪(0.06)、腎臓(0.03)、その他(<0.01)

11 注) 0.5 mg/日投与群は最終投与 24 時間後、20 mg/日投与群は最終投与 5 時間後の値

12

13 表 18 最終投与後の尿、糞、乳汁及び胆汁中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
	0.5 mg/日	20 mg/日	0.5 mg/日	20 mg/日
尿	5.9	2.6	3.1	2.2
糞	56.7	31.4	60.1	45.9
乳汁	0.2	<0.05	0.4	<0.05
胆汁	0.1	0.1	<0.05	0.1
消化管内容物	4.4	11.5	7.4	11.7
ケージ洗浄液	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05
組織	0.1	0.1	0.4	0.2
合計	67.4	45.7	71.4	60.1

14 注) 尿、糞及び胆汁は最終投与後 5 時間の累積値、それ以外は最終投与 5 時間後の数値

15

16 (9) 畜産動物 (ニワトリ)

17 Stirling Ranger 種産卵期ニワトリ (一群雌 10 匹) に[phe-¹⁴C] ピリダベン若
18 しくは[pyr-¹⁴C] ピリダベンを 0.0125 mg/日 (理論上の最大飼料混入量) 又は 1.0
19 mg/日 (過剰量) で 8 日間反復カプセル経口投与し、体内運命試験が実施された。

20 卵中放射能濃度は 0.0125 mg/日投与群で反復投与 7 日後に最大値の 0.0002

1 $\mu\text{g/g}$ 、1.0 mg/日投与群で反復投与 8 日後に最大値の 0.019 $\mu\text{g/g}$ を示した。

2 0.0125 mg/日投与群の最終投与 24 時間後の組織中放射能濃度は、消化管で約
3 0.025 $\mu\text{g/g}$ 、消化管以外では 0.0002 $\mu\text{g/g}$ 以下で極めて微量であった。1.0 mg/日
4 投与群の最終投与 5 時間後では、消化管の 3.32~5.89 $\mu\text{g/g}$ に次いで肝臓が 0.089
5 ~0.119 $\mu\text{g/g}$ と高く、それ以外の組織は 0.060 $\mu\text{g/g}$ 未満であった。

6 得られた排泄物、組織（肝臓、皮膚、脂肪及び筋肉）並びに卵中の代謝物を検
7 索した結果、排泄物中には E、F、I、Y、Aa 及び Ab、肝臓中には E 及び F が認
8 められた他、抱合体の存在が考えられた。筋肉、脂肪及び皮膚には親化合物、E
9 及び F が微量、卵中では放射能濃度が低く代謝物の解析は実施されなかった。

10 8 日間反復投与後の排泄率及び卵中放射能は表 19 に示されている。卵中の残留
11 放射能濃度は 0.1%TAR 以下であった。（参照 2、4、6）

12
13 表 19 8 日間反復投与後の排泄率及び卵中放射能 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
	0.0125 mg/日	1.0 mg/日	0.0125 mg/日	1.0 mg/日
排泄物	77.7	69.4	87.4	61.5
卵	0.1	<0.05	<0.05	<0.05
ケージ洗浄液	3.9	5.2	6.7	3.2
組織	8.9	33.5	7.0	19.2
合計	90.5	108	101	83.9

14 注) 0.0125 mg/日投与群は最終投与 24 時間後、1.0 mg/日投与群は最終投与 5 時間後の値

15
16 (10) 代謝物 Ac (ラット)

17 SD ラット（一群雄 2 又は 3 匹）に [phe-¹⁴C] Ac 又は [pyr-¹⁴C] Ac を低用量で
18 単回経口投与し、体内運命試験が実施された。

19 各投与群における薬物動態学的パラメータは表 20 に示されている。

20 血中からの放射能の消失は、[pyr-¹⁴C] Ac 投与群でやや緩慢であった。

21 投与後 48 時間の尿及び糞を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

22 投与後 48 時間の尿及び糞中の放射能分布及び代謝物は表 21 に示されている。

23 Ac は糞中に 1.3~2.0%TAR、尿中に 0.1%TAR 未満とわずかであり、速やかに
24 代謝されると考えられた。また、有機分画中の極性代謝物（TLC 原点部）の放
25 射能は 15.3~16.3%TAR であった。他に未同定代謝物が多数認められた。

26 投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率は表 22 に示されている。

27 投与後 48 時間で 90%TAR 以上が排泄され、主要排泄経路は糞中であつた。主
28 要組織における残留放射能濃度（代謝物 Ac）は [phe-¹⁴C] Ac で 0.04 $\mu\text{g/g}$ （白色
29 脂肪）以下、[pyr-¹⁴C] Ac では 0.07 $\mu\text{g/g}$ （白色脂肪）以下であつた。（参照 2）

1
2

表 20 薬物動態学的パラメータ

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] Ac	[pyr- ¹⁴ C] Ac
投与量	3 mg/kg 体重	
T _{max} (時間)	10	3
C _{max} (μg/mL)*	0.174	0.202
T _{1/2} (時間)	7.1	9.2

3
4
5

*: Ac 換算

表 21 投与後 48 時間の尿及び糞中の放射能分布及び代謝物 (%TAR)

画分及び化合物	[phe- ¹⁴ C] Ac		[pyr- ¹⁴ C] Ac	
	3 mg/kg 体重			
	尿	糞	尿	糞
有機画分	46.8	49.0	41.5	50.5
Ac	<0.1	1.3	<0.1	2.0
原点部	80.1	34.2	79.5	31.3
その他	19.9	38.5	20.5	41.4
水溶性画分	53.2	4.0	58.5	4.2
抽出残渣	-	47.0	-	45.3
合計	100	100	100	100

6
7

表 22 投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] Ac	[pyr- ¹⁴ C] Ac
投与量	3 mg/kg 体重	
尿	2.2	2.3
糞	97.6	90.3
ケージ洗浄液	0.2	<0.1
屍体	0.5	0.2
合計	101	92.8

8
9
10

2. 植物体内運命試験

(1) かんきつ

11 開花後 (1 回目処理) 及び収穫前 (2 回目処理) のオレンジ (品種: ハムリン
12 オレンジ及びバレンシアオレンジ) に、水和剤に調製した [phe-¹⁴C] ピリダベン
13 又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを、572 g ai/ha (通常処理区) 又は 4,764 g ai/ha (高
14 処理区) の用量で個々の果実表面に散布し、収穫した果実を試料として、植物体

1 内運命試験が実施された。散布処理の間隔は、ハムリンオレンジ及びバレンシア
2 オレンジで 76 及び 234 日であった。

3 果実中の総残留放射能は処理後 7 日までに急速に減少した。

4 通常処理区における 2 回目処理 7 日後の各試料中の総残留放射能及び代謝物は
5 表 23 に示されている。

6 通常処理区では 1 回目処理直後の残留放射能のほとんどが表面洗液に分布し、
7 果肉中の放射能濃度は 0.002 mg/kg 以下であった。2 回目処理直前までに果実中
8 の残留放射能濃度は 0.01 mg/kg 未満まで速やかに消失した。

9 ハムリンオレンジ及びバレンシアオレンジともに残留放射能の大部分が果皮
10 表面に存在し、表面洗液中にはピリダベンが最も多く、他に代謝物 G、J、O、V、
11 G、W、Aa 及び T が認められたが、5%TRR 以上の代謝物は認められなかった。
12 ピリダベンの分解は、光分解、酸化及び加水分解により進むと考えられた。(参
13 照 2、4、7)

14
15 表 23 各試料中の総残留放射能及び代謝物

品種	試料	総残留放射能濃度 (mg/kg)	ピリダベン (%TRR)	代謝物 (%TRR)
ハムリンオレンジ	表面洗液	0.492	18.0	J 及び T(4.0)、Aa(3.0)、O 及び V+G(2.0)、W(1.0)
	果皮	0.014		
	果皮残渣	0.010		
	果肉	0.002		
バレンシアオレンジ	表面洗液	0.036	18.0	G 及び V+G(4.0)、J(2.0)、Aa(1.0)、O 及び T(<1.0)
	果皮	0.003		
	果皮残渣	0.009		
	果肉	<0.001		

16 注)両標識体の平均値で示す

17
18 (2) りんご

19 りんご(品種:Cox Orange 及び Roter Berlepsch)に、乳剤に調製した[phe-¹⁴C]
20 ピリダベンを散布、若しくは果実に、[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダ
21 ベンを塗布処理し、収穫した果実を試料として、植物体内運命試験が実施された。

22 処理方法及び試料採取時期は表 24 に、各試料中の総残留放射能及び代謝物は
23 表 25 に示されている。

24 通常濃度区では果実中の総残留放射能濃度は 0.14 mg/kg で 80.4%TRR が果皮
25 に存在し、40 倍濃度区での果実中総残留放射能濃度は 5.31~5.41 mg/kg で
26 94%TRR 以上が果皮に存在したことから、放射能の果皮から果肉への移行は少

ないと考えられた。果皮及び果肉を均一化し代謝物が検索されたが、いずれの処理量においてもピリダベンが主要残留物で 20.0～51.3%TRR 存在した他、多くの代謝物が認められたが最大で 5.1%TRR であった。ピリダベンの分解は、光分解、酸化及び加水分解により進むと考えられた。(参照 2、4、7)

表 24 処理方法及び試料採取時期

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン
処理区	通常濃度	40 倍濃度	40 倍濃度
処理量 (g ai/ha)	300 g ai/ha	1 mg ai/個	1 mg ai/個
処理方法	散布	塗布	塗布
処理回数	3	1	1
処理間隔 (日)	28 及び 34	-	-
試料採取 (処理後日数)	25	40	40

表 25 各試料中の総残留放射能及び代謝物

処理量	標識化合物	試料	総残留放射能濃度 (mg/kg)	ピリダベン (%TRR)	代謝物 (%TRR)
300 g ai/ha	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン	果皮	0.111	20.0	V(5.1)、J+W(2.9)、O(2.0)、L(1.4)
		果肉	0.027		
1 mg ai/個	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン	果皮	5.08	48.8	X(2.3)、J*(2.0)、O、V 及び L(0.9)、Ac(0.8)
		果肉	0.231		
	[pyr- ¹⁴ C]ピリダベン	果皮	5.10	51.3	J(2.1)、Q(1.6)、O(1.2)、L(0.8)
		果肉	0.314		

* : W を含む

(3) トマト

第一果房完熟期のトマト (品種 : 福寿二号) の果実及び主茎を除く茎葉に乳剤に調製した [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 268 又は 280 g ai/ha (いずれも通常処理量) で塗布し、収穫した果実及び茎葉を試料として、植物体内運命試験が実施された。

各試料中の総残留放射能及び代謝物は表 26 に示されている。

総残留放射能の 60.4～84.7%TRR が果実及び茎葉表面に存在し、大部分がピリダベンであった。代謝物 C、F、J、O 及び Ac が認められたが、代謝物の合計は最大で 1.0%TRR であった。トマトにおける代謝反応は、酸化的及び光分解的に進むと考えられた。(参照 2)

1 表 26 各試料中の総残留放射能及び代謝物

試料	処理後 日数	総残留 放射能濃度 (mg/kg)	試料内分布	総残留 放射能 (%TRR)	ピリダベン (%TRR)	代謝物(%TRR)
果 実	1	0.086	表面洗液	84.7	83.9	C(0.2)、その他(0.5)
			有機抽出 画分	14.4	14.3	C(0.1)、その他(0.1)
	7	0.082	表面洗液	75.3	74.0	C(0.4)、Ac(0.1)、その他(0.8)
			有機抽出 画分	20.5	19.4	J 及び Ac(0.2)、その他(0.7)
	14	0.112	表面洗液	71.4	69.8	C 及び Ac(0.3)、J (0.2)、その他 (0.8)
			有機抽出 画分	22.2	21.9	その他(0.3)
茎 葉	14	6.299	表面洗液	60.4	59.0	C(0.5)、Ac(0.3)、J 及び O(0.1)、 その他(0.4)
			有機抽出 画分	24.8	22.2	C(0.6)、J (0.3)、F(0.1)、その他 (1.5)

2
3 植物における主な代謝過程は、光分解も含めて、スルフィドの酸化、アルキル
4 (側) 鎖の酸化、脱塩素から転位反応した中間代謝物のチオール基の酸化あるい
5 はジスルフィド形成及び加水分解と推定された。

7 (4) 夏だいだい<参考データ>

8 播種約 6 カ月後の夏だいだい(品種:不明)の水耕液中に、乳剤に調製した
9 [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは[pyr-¹⁴C] ピリダベンを、遮光下で最終濃度 1 ppm
10 で添加(水耕液処理群)、若しくは夏だいだいを植えた土壌表面に 0.1 mg ai/ポ
11 ットで処理(土壌処理群)、又は夏だいだいの葉に 0.03 mg ai/葉で塗布(葉処
12 理群)し、地上部及び根部の植物体並びに葉を試料として、植物体内運命試験が
13 実施された。

14 水耕液処理群では処理 1~7 日後の残留放射能は、根部で 43.1~63.1%TAR、
15 地上部で 0.05%TAR 以下であった。

16 土壌処理群では処理 15~28 日後の残留放射能は、根部で 0.1~0.5%TAR、地
17 上部で 0.3%TAR 以下であった。

18 葉処理群では処理 30 日後の残留放射能は処理葉で 69.3~75.7%TAR で葉から
19 他部位への移行は約 0.5~0.7%TAR とわずかであった。

20 したがって、ピリダベン及びその代謝物の植物体への移行はわずかであると考
21 えられた。(参照 2)

1 (5) 温州みかん<参考データ>

2 鉢植えの温州みかん(品種:宮川早生)の果実表面に、乳剤に調製した[phe-¹⁴C]
3 ピリダベン若しくは[pyr-¹⁴C] ピリダベンを 0.01 mg ai/個(通常処理量)の用量
4 で塗布(表面処理群)又は 100 ppm 乳剤を木全体に塗布(全体処理群)若しく
5 は茎葉部に塗布(茎葉部処理群)し、収穫した果実を試料として、植物体内運命
6 試験が実施された。

7 表面処理群では、処理 7、14 及び 29 日後に放射能の 75.0~94.1%TAR が果皮
8 に存在し、果肉への移行は 0.2%TAR 以下であった。

9 全体処理群では、処理 7、14 及び 28 日後に処理直後の果実中放射能の 44.0~
10 58.4%が果皮に存在し、果肉への移行は処理直後の果実中放射能の 0.3%以下であ
11 った。

12 茎葉部処理群では、果実(果皮及び果肉)中の放射能濃度は 0.4~6.7 µg/kg と
13 微量であり、茎葉から果肉への移行は非常に少ないと考えられた。

14 全体処理群の処理 14 及び 28 日後の果実表面洗液中にピリダベンが 5.0~
15 15.3%TAR、代謝物 Ac が 0.6~1.8%TAR 認められた他、20 種以上の代謝物が存
16 在し、代謝物(未同定)は最大で 2.1%TAR 存在したが、ほとんどの代謝物は
17 0.5%TAR と微量であった。

18 果皮中には処理 28 日後にピリダベンが 8.2~36.8%TAR、代謝物 Ac が 0.8
19 ~1.9%TAR 認められた。(参照 2)

21 (6) りんご<参考データ>

22 りんご(品種:姫国光)の表面に、乳剤に調製した[phe-¹⁴C] ピリダベン又は
23 [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 7.5~30 µg ai/個(通常処理量)塗布し、塗布 28 日後ま
24 で経時的に収穫した果実を試料として、植物体内運命試験が実施された。

25 塗布 7~28 日後までの各試料中の残留放射能及び代謝物は表 27 に示されてい
26 る。

27 放射能の大部分は果皮に存在し、果肉に移行した放射能はわずかであった。主
28 要な成分はピリダベンで、他に Ac 及び Ad がわずかに認められた。(参照 2)

30 表 27 各試料中の残留放射能及び代謝物(%TAR)

標識化合物	試料	残留放射能	試料内分布	残留放射能	ピリダベン	代謝物
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	果皮	42.3~60.4	表面洗液	19.9~38.7	2.4~9.9	Ac(0.3~2.8)、Ac 及び Ad の複合体(1.1~1.6)
			有機画分	5.5~6.5	0.6~1.2	Ac(0.1~0.2)、Ac 及び Ad の複合体(0.3~0.4)

標識化合物	試料	残留放射能	試料内分布	残留放射能	ピリダベン	代謝物
	果肉	1.4~2.0	有機画分	0.3~1.5	0.2 以下	その他(≦0.9)
[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	果皮	47.1~96.3	表面洗液	23.1~35.9	2.9~9.2	Ac(0.4~2.6)、Ac 及び Ad の複合体(1.1~1.8)
			有機画分	4.1~6.9	0.8~1.7	Ac(0.1 以下)、Ac 及び Ad の複合体(0.2~0.3)
	果肉	1.2~2.4	有機画分	0.4~0.7	0.1 未満	その他(≦0.3)

1

2 (7) なす<参考データ>

3 なす(品種:不明)の幼植物の新葉(第7葉)若しくは第4葉に、乳剤に調製
4 した[phe-¹⁴C]ピリダベン又は[pyr-¹⁴C]ピリダベンを0.02 mg ai/葉(通常処理
5 量)を塗布(葉面処理群)、又は200 ppm乳剤を果実のついた地上部全体に塗
6 布(全体処理群)、又は茎葉部に塗布(茎葉部処理群)し、収穫した果実を試料
7 として、植物体内運命試験が実施された。

8 葉面処理群では、処理12日後に放射能の84.2~95.5%TARが処理葉に存在し、
9 処理葉以外への移行は0.2~1.1%TARであった。

10 全体処理群では、処理14日後までに果実中残留放射能の約80%が表面洗液に
11 存在した。

12 茎葉処理群では、茎葉から果実へ移行した放射能は0.006~0.007 mg/kgとわ
13 ずかであった。

14 全体処理群では、処理1~14日後の表面洗液中に果実中放射能の75%以上が
15 ピリダベンとして存在し、他にAcが処理14日後の表面洗液中に果実中放射能の
16 最大0.6%存在した。(参照2、4)

17

18 (8) りんご<参考データ>

19 りんご(品種:Laxton Superb)の表面に、乳剤に調製した[phe-¹⁴C]ピリダ
20 ベン又は[pyr-¹⁴C]ピリダベンを0.04 mg ai/個(通常処理量)で塗布し、塗布30
21 及び45日後に収穫した果実を試料として、植物体内運命試験が実施された。

22 処理30~45日後のリンゴ果実中の残留放射能はピリダベン換算で0.07~0.13
23 mg/kgであった。残留放射能の大半[20~45%TAR(総回収放射能の60~84%)]
24 が表面洗浄液中に存在した。表面洗浄液と果皮中の残留放射能は合わせて
25 30%TAR以上(総回収放射能の95%以上)を占めた。果肉内の残留放射能は
26 1%TAR(総回収放射能の3%)に満たなかった。

27 残留放射能の化学形態は、処理30日後ではピリダベンが18~28%TAR(総回
28 収放射能の51~56%)、45日後では14~17%TAR(総回収放射能の34~50%)

1 を占め、主として表面洗浄液および表皮中に残留していた。代謝物として B、C、
2 W、F、V 及び Ac が認められた。このうち比較的多く残留していた代謝物は F+V
3 で、処理 30 日後で約 4% TAR (総回収放射能の 1.5% 未満)、処理 45 日後で 3% TAR
4 以下 (総回収放射能の 6% 以下) であった。(参照 2)

5
6 植物体内運命試験 [4. (4) ~ (8)] は、ピリダベン塗布等により処理され、絶対
7 処理量が不明なこと、各残留放射能は総回収放射能に対する割合であることから、
8 参考データとした。

9 3. 土壌中運命試験

10 (1) 好氣的土壌中運命試験

11 [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを砂壤土 (群馬) 又は壤土 (千
12 葉) に 1 (通常処理区) 又は 5 mg/kg となるように添加し、23±1°C で最長 360
13 日間インキュベートする好氣的土壌中運命試験が実施された。

14 ピリダベンは、通常処理区の砂壤土及びは壤土中で速やかに分解され、処理直
15 後の 88.3~89.0% TAR から処理 360 日後には 4.4~4.9% TAR に減少した。¹⁴CO₂
16 は、試験期間中定常的に生成し、処理 180 日後の累積 ¹⁴CO₂ は、[phe-¹⁴C] ピリ
17 ダベン処理土壌で 50.1~50.2% TAR、[pyr-¹⁴C] ピリダベン処理土壌で 21.1~
18 24.0% TAR であった。

19 ピリダベンの好氣的土壌における推定半減期は、砂壤土 (群馬) で 12~16 日、
20 壤土 (千葉) で 13~19 日であった。

21 主要分解物は C、E 及び F であり、処理 30 日後までに最大値に達したが、い
22 ずれも 5% TAR 以下であった。他にわずかに Q が認められた。

23 滅菌した壤土 (千葉) ではピリダベンの分解は遅く、処理 90 日後に約 88% TAR
24 認められたことから、ピリダベンの分解は土壌微生物によるものと考えられた。
25 (参照 2、4)

26
27
28 ~~ピリダベンの好氣的土壌 (海外土壌、詳細不明) 中の主要分解物として、~~
29 ~~10% TAR 未満の C 及び E が認められ、土壌中で中~高残留性であった。(参照~~
30 ~~8) 上路専門委員修文~~

31 【上路専門委員より】

下線部分について、明確な試験方法や結果等の情報もないため、削除してはいかがですか。

32 (2) 嫌氣的土壌中運命試験

33 [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを土壌水分を最大容水量の 50
34 ~55% に調製した砂壤土 (群馬) 又は壤土 (千葉) を 23±1°C で 7~10 日間予備
35

1 インキュベートした後、1 mg/kg（通常処理量）となるように添加し、引き続き
2 15 日間静置した。湛水試験区（砂壤土）では水を加えて水深 1cm とし、シリコ
3 ン栓をして 23℃に維持し、窒素ガス置換区（壤土）では窒素ガスを封入し、ゴ
4 ム栓をして、それぞれ 23±1℃で 90 日間インキュベートする嫌氣的土壤中運命
5 試験が実施された。湛水化直後及び窒素ガス封入直後が試験開始日とされた。

6 湛水条件下において、ピリダベンは湛水化直後の 54.4～59.3%TAR から緩や
7 かに分解され、湛水化 90 日後には 18.5～21.8%TAR に減少した。主要分解物は
8 C、E 及び F であったが、いずれも 4.1%TAR 以下であった。

9 窒素雰囲気下においてピリダベンは窒素ガス置換直後の 43.8～45.8%TAR か
10 ら窒素ガス置換 90 日後には 47.0～48.8%TAR とわずかな増加が認められた。主
11 要分解物は C、E 及び F で、最大値は C の処理直後の 10.2%TAR であった。（参
12 照 2、4）

13
14 ~~ピリダベンの嫌氣的土壤（海外土壤、詳細不明）中に認められた分解物は好氣~~
15 ~~的土壤中の分解物と同様であった。（参照 8）~~ 上路専門委員修文

16
17 **【上路専門委員より】**

18 下線部分について、明確な試験方法や結果等の情報もないため、削除してはいかがですか。

19 (3) 土壤表面光分解試験

20 [phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンを壤土(千葉)薄層プレート(76
21 ×26 mm、0.4 mm 厚)に約 0.5 cm² (1 mg/kg に相当) で処理し、1 日 7 時間で
22 21 日間太陽光(光強度: 0.84～24 W/m²、波長: 310～400 nm) を照射するピ
23 リダベンの土壤表面光分解試験が実施された。

24 ピリダベンの土壤表面における推定半減期は 4～6 日であった。

25 分解物 C、V 及び Ac が生成し、最大で C が 8.0%TAR 認められた。(参照 2)

26 土壤光分解試験により、ピリダベンの分解は、暗所と比べ高まり分解物 O が
27 13%TAR 認められた。ピリダベンは土壤中では非移動性と考えられたが、分解
28 物 O は土壤中で非常に高い移動性を示した。ピリダベンの土壤表面における推定
29 半減期は 10.9 日(北緯 40 度、夏)と算出された(詳細不明)。(参照 4、8)

30 (4) カラムリーチング試験

31 土壤水分を最大容水量の 55%に調製した砂壤土(群馬)若しくは壤土(千葉)
32 を暗所下 25℃で 14 日間予備インキュベートした後、[phe-¹⁴C] ピリダベン又は
33 [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 1 mg/kg で処理し、暗所下 25℃で最長 30 日後までの経
34 時的な代謝物の分析を行った。また、処理 30 日後の土壤をカラム(φ5×75 cm)
35

1 に積層し、溶出液を分析するカラムリーチング試験が実施された。

2 砂壤土中のピリダベンは、処理直後の 87.3～92.5%TAR から徐々に分解し、
3 30 日後に 55.8～67.2%TAR 認められた。代謝分解物 C 及び E が最大で 4.1%TAR
4 認められた。

5 溶出液中の放射能は [phe-¹⁴C] ピリダベンでは処理放射能の 0.5%TAR、
6 [pyr-¹⁴C] ピリダベンでは 5.6～6.2% TAR であった。溶出溶液中の残留放射能は、
7 溶液の pH に関係なく有機溶媒には抽出されないこと及び TLC では原点に留ま
8 ったことから高極性物質と考えられる。(参照 2)

9 10 (5) 土壤吸脱着試験

11 [phe-¹⁴C] ピリダベンを用いて、5 種類の国内土壤 [砂質埴土 (愛知)、砂壤
12 土 (群馬)、埴壤土 (長野)、壤土 (千葉) 及び壤土 (栃木)] における土壤吸
13 脱着試験が実施された。

14 Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 142～3,620、有機炭素含有率により補正した吸
15 着係数 K_{adsoc} は 3,680～205,000、土壤に吸着したピリダベンの脱着率は 0.87～
16 5.42% であった。

17 ピリダベンは、土壤に強く吸着し、土壤移動性は小さいと考えられた。(参照
18 2)

19
20 3 種類の海外土壤 [砂壤土、シルト質壤土 (2 カ所) 及び砂土] を用いた土壤
21 吸脱着試験が実施され、 K_{ads} は 108～445、 K_{adsoc} は、34,900～87,900 であった。
22 なお、埴壤土の K_{ads} は 6,600 であった。ピリダベンは溶解性が低く (12 ppb)、
23 土壤吸着性が高いため、土壤移動性は小さいと考えられた (詳細不明)。(参照
24 4、8)

25 26 4. 水中運命試験

27 (1) 加水分解試験

28 [pyr-¹⁴C] ピリダベンを pH 5 (酢酸緩衝液)、pH 7 (リン酸緩衝液) 及び pH
29 9 (ホウ酸緩衝液) の各滅菌緩衝液に 0.005 mg/L (水溶解度の約 1/2 に相当) と
30 なるように加えた後、25±1℃の暗条件下でインキュベートする加水分解試験が
31 実施された。

32 処理 30 日後にピリダベンは 90.2～100 %TAR 存在し、加水分解による分解は、
33 ほとんどないと考えられた。(参照 2、4)

34 35 (2) 水中光分解試験① (緩衝液)

36 [phe-¹⁴C] ピリダベンをホウ酸緩衝液 (pH4) に 0.005 mg/L (水溶解度の約
37 1/2 に相当) となるように加えた後、20±2℃で 60 分間キセノン光 (光強度:

425W/m²、波長：290～800 nm) を照射する水中光分解試験が実施された。

推定半減期は表 28 に示されている。

ピリダベンは光照射によって速やかに分解し、処理直後の 95.4%TAR から処理 60 分後には 9.3%TAR となり、主要分解物は W が最大で 29.2%TAR、Ag が 24.4%TAR、C が 18.7%TAR 認められた。他に Ac 及び E が約 9%TAR 以下検出された。処理 60 分後の暗所対照区でピリダベンは 94.3%TAR 存在しており、暗所で安定であった。(参照 2)

表 28 水中光分解試験①結果概要 (推定半減期)

化合物	光照射区		暗所対照区
	実験値	太陽光 (東京、春) 換算値	
ピリダベン	11.8 分	50.7 分	-
Ag	139 分	597 分	-
C	43.8 分	188 分	-

- : 計算不可

(3) 水中光分解試験② (緩衝液)

[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンをリン酸緩衝液(pH7)に 0.005 mg/L (水溶解度の約 1/2 に相当) となるように加えた後、25±1℃で 15 日間キセノン光 (光強度：425 又は 415 W/m²、波長：290～800 nm) を照射する水中光分解試験が実施された。

推定半減期は表 29 に示されている。

水中光分解試験では主要分解物 Ag 及び W が最大で 16.1～27.9 及び 27.2%TAR 認められた。これら分解物も速やかな分解が認められた。処理 6 時間後の暗所対照区でピリダベンは 87.1～99.1%TAR 存在し、暗所で安定であった。

(参照 2、8)

表 29 水中光分解試験②結果概要 (推定半減期)

化合物	実験値	太陽光 (東京、春) 換算値
ピリダベン	5.3 分	0.38 時間
Ag	49.7 分	3.6 時間
W	35.6 時間	6.4 日

(4) 水中光分解試験③ (緩衝液、補足試験)

水中光分解試験②[4. (3)]において放射能の回収率が低かったことについて考察するため、[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンをリン酸緩衝液 (pH7) に 0.005 mg/L (水溶解度の約 1/2 に相当) となるように加えた後、25

1 ±1°Cで 15 日間キセノン光（光強度：425 W/m²、波長：290～800 nm、12 時間
2 ごとに明暗を切り替え）を照射する水中光分解試験が実施された。

3 処理後 360 時間で CO₂ が 10%TAR 以上生成し、容器中の残存率が最大で約
4 6%TAR であったこと等が低回収率の原因であると考えられた。（参照 2）

5 6 (5) 水中光分解試験④（自然水）

7 [phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンを滅菌河川水（採取地：茨城県
8 小貝川、pH8.8）に、0.005 mg/L（水溶解度の約 1/2 に相当）の濃度で添加し、
9 25±2°Cで 60 分間キセノン光（光強度：425 W/m²、波長：300～800 nm）を照
10 射する水中光分解試験が実施された。

11 推定半減期は表 30 に示されている。

12 ピリダベンは光照射によって速やかに分解し、主要分解物として Ag が最大で
13 約 30%TAR、W が約 13%TAR、他に Ac が約 4%TAR 以下認められた。処理 60
14 分後の暗所対照区でピリダベンは 99.5%TAR 存在し、暗所で安定であった。（参
15 照 2）

16
17 表 30 水中光分解試験④結果概要（推定半減期）

化合物	光照射区		暗所対照区
	実験値	太陽光（東京、春）換算値	
ピリダベン	3.6 分	15.3 分	-
Ag	25.0 分	108 分	-

18 -: 計算不可

19 20 (6) 好气的自然底質-水系（暗所）分解試験<参考データ>

21 ピリダベンは中度の残留性を示し、主要分解物として最大約 15%TAR の E が
22 認められた。残留放射能は 120 日後に底質の非抽出画分に（35～50%TAR）認
23 められ、放射性標識体の無機化は、90～120 日後に 0.1～8%TAR であった。（参
24 照 8）

25 26 (7) 加水分解試験②<参考データ>

27 [pyr-¹⁴C] ピリダベンを pH 5、7 及び 9（いずれもリン酸-酢酸-ホウ酸緩衝液）、
28 の各滅菌緩衝液に 0.005 mg/L（水溶解度の約 1/2 に相当）となるように加えた後、
29 25±1°Cの暗条件下でインキュベートする加水分解試験が実施された。

30 試験期間中にピリダベンは 92%TAR 以上存在し、各 pH でピリダベンの分解
31 に差は認められず、加水分解による分解はほとんどないと考えられた。他に分解
32 物 C が最大で 2.9%TAR 認められた。（参照 2）

1 (8) 水中光分解試験⑤ (緩衝液) <参考データ>

2 [phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンをリン酸緩衝液(pH7)に 0.005
3 mg/L (水溶解度の約 1/2 に相当) となるように加えた後、25~30°Cで 4 時間太
4 陽光 (光強度: 8~18 W/m²、波長: 310~400 nm) を暴露する水中光分解試験
5 が実施された。

6 ピリダベンの半減期は 30 分以内で、処理 4 時間後には 5.4~6.6%TAR まで減
7 少していた。主要分解物として Ac が最大で 14.9~15.2%TAR 存在した。(参照
8 2)

9
10 5. 土壌残留試験

11 中生層・埴壤土 (和歌山)、第三紀層・埴壤土 (宮崎) 及び火山灰土・軽埴土 (茨
12 城) を用いて、ピリダベン及び分解物 C を分析対象とした土壌残留試験 (容器内及
13 び圃場) が実施された。

14 結果は表 31 に示されている。(参照 2)

15
16 表 31 土壌残留試験成績

試験	濃度*	土壌	推定半減期 (日)	
			ピリダベン	ピリダベン+分解物 C
容器内試験	1.0 mg ai/kg	中生層・埴壤土	32.7	36.5
		第三紀層・埴壤土	7.6	8.4
		火山灰土・軽埴土	21.4	23.7
圃場試験	1 g ai/ha	中生層・埴壤土	10.2	10.3
		第三紀層・埴壤土	19.4	20.1

17 * : 容器内試験では純品、圃場試験では水和剤を使用

18
19 6. 作物残留試験

20 果実、野菜、茶等を用いて、ピリダベンを分析対象化合物とした作物残留試験が
21 実施された。結果は別紙 3 に示されている。ピリダベンの可食部における最高値は、
22 最終散布 14 日後に収穫された茶 (荒茶) の 4.28 mg/kg であった。(参照 2)

23
24 7. 一般薬理試験

25 ラット、マウス、イヌ、ウサギ及びモルモットを用いた一般薬理試験が実施され
26 た。結果は表 32 に示されている。(参照 2)

1

表 32 一般薬理試験概要

試験の種類	動物種	動物数 匹/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	雌雄 5 雄：0、3、10、 30、100、300 雌：0、1、3、 10、30、100 (経口) ^a	雄：10 雌：1	雄：30 雌：3	300 mg/kg 体重投与群の雄で異常歩行、腹筋緊張の低下及び正向反射の消失、100 mg/kg 体重以上投与群の雄で異常姿勢、外的刺激への反応低下及び筋力低下、30 mg/kg 体重以上投与群の雄で下痢、自発運動の減少及び呼吸深大。 100 mg/kg 体重投与群の雌で死亡、30 mg/kg 体重以上投与群の雌で異常姿勢、外的刺激への反応低下、自発運動の減少、異常歩行、骨格筋緊張の低下、正向反射の消失及び呼吸深大、3 mg/kg 体重以上投与群の雌で下痢。
	一般状態	SD ラット	雌雄 5 雄：0、10、 30、100、 300、1,000 雌：0、3、10、 30、100、300 (経口) ^a	雌雄：-	雄：10 雌：3	1,000 mg/kg 体重投与群の雄で全例死亡、外的刺激への反応低下、異常歩行、骨格筋緊張の低下、正向反射の消失及び皮膚の蒼白、100 mg/kg 体重以上投与群の雄で異常姿勢、自発運動の減少及び呼吸深大、10 mg/kg 体重以上投与群の雄で下痢。 300 mg/kg 体重投与群の雌で死亡、異常歩行及び骨格筋緊張の低下、100 mg/kg 体重以上投与群の雌で外的刺激への反応低下、異常姿勢、自発運動の減少及び呼吸深大、3 mg/kg 体重以上投与群の雌で下痢。
	自発脳波	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	30	300

試験の種類		動物種	動物数 匹/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
	ペント バルビタール 睡眠時間	ICR マウス	雄 8	0、3、30、100 (経口) ^a	100	-	影響なし
	体温	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	30	300	300 mg/kg 体重投与群で体温低下。
	摂餌量	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	3	30	30 mg/kg 体重以上投与群で摂餌量低下。
運動機能系	坐骨神経・ 腓腹筋標本	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	300	-	影響なし
	自発運動	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	300	-	影響なし
	筋力及び 筋強調運動	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	30	300	筋力試験：300 mg/kg 体重 投与群で抑制 筋強調運動：影響なし
呼吸循環器系	呼吸、 血圧、 心拍数及び 心電図	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	3	30	30 mg/kg 体重以上投与群で 呼吸数減少、血圧下降及び 心拍数減少
	血圧、 血流量、 心拍数、 心電図及び 自律神経節	ビーグル 犬	雄 4	0、3、30、300 (経口) ^a	300	-	影響なし
	耳介血管 灌流量	日本 白色種 ウサギ	雄 5 標本	0、100、 300 µg (耳介注入) ^b	300	-	影響なし
	摘出心房筋 標本	Hartley モルモット	雄 5 標本	0、10、 100 µM (<i>in vitro</i>) ^b	100	-	影響なし
消化器系	摘出回腸 平滑筋標本	Hartley モルモット	雄 5 標本	0、1、3、10、 30、100 µM (<i>in vitro</i>) ^b	1	3	30 µM 以上でアセチルコリンによる収縮抑制、3 µM 以上でヒスタミンによる収縮抑制
	胃液分泌	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	30	300	影響なし (300 mg/kg 体重投与群で pH がアルカリ性)
	腸管内炭末 輸送能	ICR マウス	雄 5	0、3、30、100 (経口) ^a	100	-	影響なし
	胆汁分泌	SD ラット	雄 5	0、30、300 (経口) ^a	300	-	影響なし
	摘出胃 平滑筋標本	SD ラット	雄 5 標本	0、0.1、1、 10 µM (<i>in vitro</i>) ^b	0.1	1	1 µM 以上でセロトニンによる収縮

試験の種類		動物種	動物数 匹/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
生殖 器系	摘出 輸精管 標本	Hartley モルモット	雄 5 標本	0、10、30、 100 μ M (<i>in vitro</i>) ^b	10	30	30 μ M 以上でノルアドレナ リンによる収縮抑制
	摘出 子宮標本	SD ラット (非妊娠)	雌 5 標本	0、0.1、1、 10 μ M (<i>in vitro</i>) ^b	0.1	1	1 μ M 以上でオキシトシン による収縮抑制
		SD ラット (妊娠)	雌 5 標本	0、0.1、1、 10 μ M (<i>in vitro</i>) ^b	10	-	影響なし
血液	凝固系	日本 白色種 ウサギ	雄 5	0、10、30、 100 μ g/mL 血漿 (<i>in vitro</i>) ^b	100	-	影響なし
	溶血性	日本 白色種 ウサギ	雄 5	0、10、30、 100、300 μ g/mL 全血 (<i>in vitro</i>) ^b	100	300	300 μ g/mL 投与群で溶血作 用
感覚 器系	反射 (角膜及び 皮膚)	Hartley モルモット	雄 5	0、0.1、1% (点眼及び 経皮) ^a	1	-	影響なし
	鎮痛	ICR マウス	雄 5	0、3、30、100 (経口) ^a	30	100	尾圧迫法：100 mg/kg 体重 投与群で抑制傾向 酢酸法：100 mg/kg 体重投 与群でライジング反応抑制
腎機 能系	尿排泄、尿中 電解質排泄、 尿 pH 及び 尿浸透圧	SD ラット	雄 5	0、3、30、300 (経口) ^a	3	30	尿排泄量：30 mg/kg 体重投 与群で減少 尿 pH：影響なし 尿中電解質及び浸透圧：不 明

1 注) 溶媒として a は 1% CMC 水溶液、b は 99.5% エタノールを用いた。

2 -: 最小作用量は設定できなかった。

3

4 8. 急性毒性試験

5 (1) 急性毒性試験

6 ピリダベン (原体) を用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 33 に示さ
7 れている。(参照 2、8)

8

9

10

11

1
2

表 33 急性毒性試験概要

西川専門委員表修正

投与経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口	SD ラット 雌雄各 5 匹 [1990 年、 GLP]	1,100	570	自発運動の減少、腹臥又は横臥、粘液便、軟便及び粥状便等の下痢、肛門周囲の汚れ、閉眼、歩行失調、呼吸緩徐、背彎姿勢、立毛、排糞量の減少、顔面、前肢又は腹部の被毛の汚れ、体重増加抑制 200 mg/kg 体重以上投与群の雌雄で死亡例
	SD ラット 雌雄各 5 匹 [1989 年、 GLP]	1,350	820	行動不活発、運動失調、彎背姿勢、身毛づくろい行動の減少、昏睡、消瘦、下痢、腹部膨満及び立毛 900 mg/kg 体重以上投与群の雄及び 310 mg/kg 体重以上投与群の雌で死亡例
	ICR マウス 雌雄各 5 匹 [1990 年、 GLP]	424	383	自発運動の減少、背彎姿勢、腹臥、横臥、閉眼、立毛、歩行失調、呼吸緩徐、チアノーゼ、粘液便、糞尿による肛門周囲及び腹部の汚れ 400 mg/kg 体重以上投与群の雌雄で死亡例
	ICR マウス 雌雄各 10 匹 [1989 年、 GLP]	253	205	自発運動減少、腹臥位、蹲り姿勢、運動失調、下痢、尿失禁、眼瞼下垂、立毛、皮温下降、正向反射消失、呼吸緩徐及び前胃部粘膜の肥厚 50 mg/kg 体重以上投与群の雌雄で死亡例
経皮	SD ラット 雌雄各 10 匹 [1986 年、 GLP]	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
	NZW ウサギ 雌雄各 5 匹 [1987 年、 GLP]	>2,000	>2,000	肺の暗調化及び塗布部位の隣接部位における筋肉組織の暗調化 死亡例なし
吸入	Fisher ラット 雌雄各 10 匹 [1987 年、 GLP]	LC ₅₀ (mg/L) 0.66	0.62	雄で肛門周囲被毛の汚れ、雌で流涙 気管内白色粉末、白色泡沫液、胸水、肝の暗赤色化及び鼻吻部の汚れ 雌で眼球の白濁 0.66 mg/L 以上投与群の雄、0.41 mg/L 以上投与群の雌で死亡例
腹腔	SD ラット 雌雄各 10 匹 [1988 年、 GLP]	67.6	58.1	腹臥位、蹲り姿勢、運動失調、筋緊張低下、正向反射消失、呼吸緩徐、皮温下降、耳介褪色、自発運動減少、食欲減退、眼脂、尿失禁、鼻周囲被毛の汚れ、被毛の乱れ、腹部膨満、糞量減少、体重増加抑制、腹腔内臓器の癒着、臓側腹膜の白濁及び腹腔内に白色チーズ様物の散在 45 mg/kg 体重以上投与群の雌雄で死亡例

3
4
5

ピリダベンの代謝物 C、E、J、O、T、Ac 及び Ad を用いた急性経口毒性試験が実施された。結果は表 34 に示されている。(参照 2)

1
2

表 34 急性毒性試験概要（代謝物）

被験物質	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
代謝物 C	SD ラット 雌雄各 5 匹 [1989 年、 GLP]	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
代謝物 E	SD ラット 雌雄各 5 匹 [1990 年、 GLP]	2,730	3,090	行動不活発、運動失調、毛づくろい行動の減少、背彎姿勢、削瘦、呼吸困難、立毛、吻部の色素着色、腹部膨満、下痢及び体重増加抑制 2,000 mg/kg 体重以上投与群の雄及び 3,160 mg/kg 体重以上投与群の雌で死亡例
代謝物 J	ICR マウス 雌雄各 5 匹 [1995 年、 GLP]	3,690	4,520	自発運動低下、流涎、腹臥位、呼吸緩徐、うずくまり姿勢及び昏睡 3,330 mg/kg 体重以上投与群の雄及び 2,220 mg/kg 体重以上投与群の雌で死亡例
代謝物 O	ICR マウス 雌雄各 5 匹 [1995 年、 GLP]	2,180	2,080	自発運動低下、流涎、外陰部被毛の湿潤、うずくまり姿勢、呼吸緩徐、腹臥位、ひきずり歩行、横臥位、痙攣及び昏睡 2,080 mg/kg 体重以上投与群の雌雄で死亡例
代謝物 T	ICR マウス 雌雄各 5 匹 [1996 年、 GLP]	1,880	2,120	自発運動低下、よろめき歩行、流涎、呼吸緩徐、うずくまり姿勢、腹臥位、昏睡、立毛及び削瘦 1,350 mg/kg 体重以上投与群の雄及び 1,820 mg/kg 体重以上投与群の雌で死亡例
代謝物 Ac	SD ラット 雌雄各 5 匹 [1989 年、 GLP]	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
	ICR マウス 雌雄各 5 匹 [1989 年、 GLP]	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
代謝物 Ad	SD ラット 雌雄各 5 匹 [1989 年、 GLP]	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし

3

4 (2) 急性神経毒性試験（ラット）

5 SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた強制経口（原体：0、50、100、200 mg/kg
6 体重、溶媒：1%CMC 水溶液）投与による急性神経毒性試験が実施された。7 200 mg/kg 体重投与群の雄の FOB で活動性の低下、正向反射の低下及び体温
8 低下、100 mg/kg 体重投与群の雌で体重増加抑制、同群の雄で有意差はないが体
9 重増加抑制傾向が認められた。体重増加抑制は本剤の毒性の特徴であることから、
10 100 mg/kg 体重投与群雄の体重増加抑制も影響と判断した。病理学的検査では検

1 体投与の影響は認められなかった。

2 本試験において、100 mg/kg 体重投与群の雌雄で体重増加抑制が認められたの
3 で、無毒性量は、雌雄で 50 mg/kg 体重であると考えられた。神経毒性は認めら
4 れなかった。（参照 2、4、5、8）

6 9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

7 NZW ウサギを用いた眼及び皮膚刺激性試験が実施された。眼に対する軽度の刺
8 激性が認められ、皮膚に対する刺激性は認められなかった。

9 Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Maximization 法及び Buehler 変
10 法）が実施されており、皮膚感作性は認められなかった。（参照 2、8）

12 10. 亜急性毒性試験

13 (1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）

14 SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、30、65、155 及び 350
15 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

16 各投与群で認められた毒性所見は表 35 に示されている。

17 本試験において、155 ppm 以上投与群の雄及び 65 ppm 以上投与群の雌で体重
18 増加抑制等が認められたので、無毒性量は雄で 65 ppm（4.94 mg/kg 体重/日）、
19 雌で 30 ppm（2.64 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、4、5、8）

21 表 35 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
350 ppm	・ GGT 及び BUN 増加	・ ALP、GGT 及び BUN 増加 ・ Alb 減少 ・ 尿比重低下
155 ppm 以上	・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量及び飲水量減少	・ 摂餌量及び飲水量減少
65 ppm 以上	65 ppm 以下 毒性所見なし	・ 体重増加抑制
30 ppm		毒性所見なし

23 (2) 90 日間亜急性毒性試験（マウス）

24 ICR マウス（一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、30、90、270 及び
25 810 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

26 各投与群で認められた毒性所見は表 36 に示されている。

27 本試験において、90 ppm 以上投与群の雌で有意差はないが体重増加抑制傾向
28 が認められた。体重増加抑制は本剤の毒性の特徴であることから、90 ppm 投与
29 群雌の体重増加抑制傾向も影響と判断した。

1 本試験において、90 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制が認められたので、
2 無毒性量は雌雄で 30 ppm（雄：4.07 mg/kg 体重/日、雌：4.92 mg/kg 体重/日）
3 であると考えられた。（参照 2、4、5、8）

5 表 36 90 日間亜急性毒性試験（マウス）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
810 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・ 摂餌量減少 ・ Hb 及び MCV 減少 ・ ALP 及び AST 増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・ Ht、Hb、PLT 及び MCV 減少 ・ <u>OCT 増加</u>
270ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 飲水量減少 ・ Ht 減少 ・ BUN 及び塩素増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量及び摂餌効率減少 ・ 飲水量減少 ・ BUN 増加
90 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌効率低下 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制[§]
30 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

6 [§]：有意差はないが投与の影響と判断した。

7 【西川専門委員より】

（表中下線部）Ornithine transcarbamoylase 増加→毒性？

8 (3) 90 日間亜急性毒性試験①（イヌ）

9 ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）に強制経口（原体：0、0.5、1.0、4.0 及び 16.0
10 mg/kg 体重/日）投与して 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

11 4.0 mg/kg 体重/日以上投与群で食餌様嘔吐及び流涎（雌雄不明）が、同群の雄
12 で体重増加抑制が認められた。

13 本試験において、4.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で食餌様嘔吐等が認めら
14 れたので、無毒性量は雌雄とも 1.0 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2、
15 4、5、8）

16 (4) 90 日間亜急性毒性試験②（イヌ）＜参考データ＞

17 イヌを用いた 90 日間亜急性毒性試験が実施された（詳細不明）。

18 2.4 mg/kg 体重/日投与群で脂肪の減少（depletion of fat）が認められたので、
19 無毒性量は雌雄とも 2.4 mg/kg 体重/日未満であると考えられた。（参照 4、5）

20 (5) 4 週間亜急性吸入毒性試験（ラット）

21 SD ラット（一群雌雄各 5 匹）を用いた全身暴露 [原体：0、1、3 及び 10 mg/m³、
22 4 週間暴露（6 時間/日、5 日/週）] による 4 週間亜急性吸入毒性試験が実施され
23 た。

1 各投与群で認められた毒性所見は表 37 に示されている。
 2 本試験において、3 mg/m³ 以上暴露群の雌雄で乾燥赤色鼻漏等が認められたの
 3 で、無毒性量は雌雄ともに 1 mg/m³ であると考えられた。（参照 2、4）

5 表 37 4 週間亜急性吸入毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

暴露群	雄	雌
10 mg/m ³	・ 摂餌量減少	・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少 ・ Chol 増加
3 mg/m ³ 以上	・ 乾燥赤色鼻漏	・ 乾燥赤色鼻漏 ・ Alb 減少
1 mg/m ³	毒性所見なし	毒性所見なし

6
 7 (6) 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）

8 SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、30、100 及び 350 ppm）
 9 投与による亜急性神経毒性試験が実施された。

10 350 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制が認められた。FOB、肉眼的病理検査
 11 及び病理組織学的検査で検体投与の影響は認められなかった。

12 本試験において、350 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制が認められたので、無
 13 毒性量は雌雄で 100 ppm（雄：8.5 mg/kg 体重/日、雌：9.3 mg/kg 体重/日）であ
 14 ると考えられた。神経毒性は認められなかった。（参照 2、4、5、8）

15
 16 (7) 21 日間亜急性経皮毒性試験（ラット）

17 SD ラット（一群雌雄各 5 匹）を用いた経皮投与（原体：0、30、100、300 及
 18 び 1,000 mg/kg 体重/日）による 21 日間亜急性経皮毒性試験が実施された。

19 1,000 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で摂餌量低下、同群の雄で体重増加抑制、300
 20 mg/kg/日以上投与群の雌で体重増加抑制、100 mg/kg/日以上投与群の雌雄で表皮
 21 重層扁平上皮の過形成と剥離が認められた。西川専門委員修文

22 100 mg/kg/日以上投与群の雌雄で表皮重層扁平上皮西川専門委員修文の過形
 23 成等が認められたので、投与局所における無毒性量は 30 mg/kg 体重/日であると
 24 考えられた。

25 1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 300 mg/kg/日以上投与群の雌で体重増加
 26 抑制が認められたので、全身に対する無毒性量は雄で 300 mg/kg/日、雌で 100
 27 mg/kg/日であると考えられた。（参照 4、5）

28
 29 1 1. 慢性毒性試験及び発がん性試験

30 (1) 1 年間慢性毒性試験①（イヌ）

31 ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いたカプセル経口（0、1.0、4.0、16.0 及

1 び 32.0 mg/kg 体重/日) 投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

2 32.0 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で消瘦、行動不活発、鼻部乾燥、歯茎の退色
3 及び触知体温低下、~~1.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で体重増加抑制傾向が認~~
4 ~~められた。~~ 西川専門委員修文

5 1.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で有意差はないが体重増加抑制傾向が認
6 められた。体重増加抑制は本剤の毒性の特徴であることから、1.0 mg/kg 体重/
7 日以上投与群雌雄の体重増加抑制傾向も影響と判断した。

8 全投与群で流涎、嘔吐、軟便及び下痢が認められたが、32.0 mg/kg 体重/日投
9 与群を除いて回復性があり、13 週以降も継続して認められた 32.0 mg/kg 体重/
10 日投与群では検体投与の影響と考えられた。 西川専門委員修文

11 本試験において、1.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で体重増加抑制傾向が認
12 められたので、無毒性量は雌雄とも 1.0 mg/kg 体重/日未満であると考えられた。
13 (参照 2、4、5、8、9)

15 (2) 1 年間慢性毒性試験② (イヌ)

16 ビーグル犬 (一群雌雄各 4 匹) を用いたカプセル経口 (0 及び 0.5 mg/kg 体重
17 /日) 投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。本試験は、1 年間慢性毒性試
18 験① (イヌ) [11. (1)] で認められた 1.0 mg/kg 体重/日投与群における軽微な体重
19 増加抑制、一過性の嘔吐等の影響を確認するために実施された。

20 0.5 mg/kg 体重/日投与群の雌で有意差はないが体重増加抑制傾向が認められ
21 た。体重増加抑制は本剤の毒性の特徴であることから、~~0.5 mg/kg 体重/日以上投~~
22 ~~与群雌の体重増加抑制傾向も影響と判断した。~~ 廣瀬委員修文

23 0.5 mg/kg 体重/日投与群で流涎及び嘔吐が認められたが、個体変動が大きかつ
24 た。また、流涎誘発性試験 [14. (1)] では影響が認められなかったことから、検
25 体投与の影響ではないと考えられた。(流涎に関する検討試験は、[14. (1)] 参
26 照)

27 本試験における無毒性量は、雄では検体投与による影響は認められなかったの
28 で本試験の最高用量 ~~0.5 mg/kg 体重/日~~、雌では ~~0.5 mg/kg 体重/日投与群で体重~~
29 ~~増加抑制が認められたので 0.5 mg/kg 体重/日未満であると考えられた。~~ 廣瀬委
30 員修文

31 1 年間慢性毒性試験 (イヌ) ②の 0.5 mg/kg 体重/日投与群の雌で認められた体
32 重増加抑制は軽度であり、投与による影響は非常にわずかであると考えられたた
33 ため 0.5 mg/kg 体重/日と判断された。 廣瀬委員修文

35 したがって、[11. (1) 及び (2)] より、1 年間慢性毒性試験 (イヌ) の無毒性
36 量は、雌雄とも 0.5 mg/kg 体重/日と判断した。(参照 2、4、5、8、9)

1 (3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

2 SD ラット [慢性毒性試験群：一群雌雄各 35 匹（53 週中間と殺の一群雌雄各
3 12 匹を含む）、発がん性試験群：一群雌雄各 50 匹] を用いた混餌（原体：0、4、
4 10、28、80²/120³ 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
5 れた。

6 80 ppm 以上投与群の雄で体重増加抑制、摂餌量の減少傾向及び摂餌効率の低
7 下、同群の雌で体重増加抑制傾向が認められた。体重増加抑制は本剤の毒性の特
8 徴であることから、80 ppm 投与群雌の体重増加抑制傾向も影響と判断した。

9 腫瘍性病変では、~~28 ppm 投与群の雌の 1 例で脊髄の星状膠細胞腫が認められ~~
10 ~~たが、いずれの投与群においても統計学的有意差のある腫瘍は認められず、検体~~
11 ~~投与による影響は認められなかった。~~ 西川専門委員修文

12 本試験において 80 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、
13 無毒性量は雌雄とも 28 ppm（雄：1.1 mg/kg 体重/日、雌：1.5 mg/kg 体重）で
14 あると考えられた。発がん性は認められなかった。（参照 2、4、5、8、9）

16 (4) 78 週間発がん性試験（マウス）

17 ICR マウス [最終殺群：一群雌雄各 52 匹、中間と殺（53 週）群：一群雌雄各
18 12 匹] を用いた混餌（原体：0、2.5、8.0、25 及び 80 ppm）投与による 78 週
19 間発がん性試験が実施された。

20 80 ppm 投与群の雄で死亡率増加、25 ppm 以上投与群の雄で体重増加抑制が
21 認められた。

22 腫瘍性病変では、~~25 ppm 投与群の雄で脳の星状膠細胞腫が 1 例、精嚢腺の腺~~
23 ~~腫が 1 例、副腎の良性褐色細胞腫が 1 例、25 ppm 投与群の雌で副腎の悪性褐色~~
24 ~~細胞腫が 1 例、8 ppm 投与群の雄で精巣上体肉腫が 1 例、尾の肉腫が 1 例及び精~~
25 ~~嚢腺の癌が 1 例認められたが、統計学的有意差は検出されず、投与による影響と~~
26 ~~は考えられなかった。~~ 西川専門委員修文

27 本試験において 25 ppm 以上投与群の雄で体重増加抑制が認められ、雌では検
28 体投与による影響は認められなかったので、無毒性量は雄で 8 ppm（雄：0.81
29 mg/kg 体重/日）、雌で本試験の最高用量 80 ppm（雌：9.74 mg/kg 体重/日）で
30 あると考えられた。発がん性は認められなかった。（参照 2、4、5、8）

32 1 2. 生殖発生毒性試験

33 (1) 2 世代繁殖試験（ラット）

34 SD ラット（一群雌雄各 25 匹）を用いた混餌（原体：0、10、28 及び 80 ppm）
35 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

² 発がん性試験群のみ

³ 慢性毒性試験群のみ

1 各投与群で認められた毒性所見は表 38 に示されている。
 2 本試験において、親動物で 80 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制等、児動物で
 3 80 ppm 投与群で低体重が認められたので、無毒性量は親動物及び児動物の雌雄
 4 で 28 ppm (P 雄 : 2.02 mg/kg 体重/日、P 雌 : 2.50 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 2.37
 5 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 2.80 mg/kg 体重/日) であると考えられた。検体投与によ
 6 る繁殖能に対する影響は認められなかった。(参照 2、4、5、8、9)

7
 8 表 38 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	80 ppm	・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量低下	・ 体重増加抑制	・ 体重増加抑制 (離乳時) ・ 摂餌量低下 ・ 精巣上体及び精囊の絶対重量減少	・ 体重増加抑制 (離乳時) ・ 摂餌量低下
	28 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	80 ppm	・ 低体重		・ 低体重	
	28 ppm 以下	毒性所見なし		毒性所見なし	

9
 10 (2) 発生毒性試験 (ラット)

11 SD ラット (一群雌 22 匹) の妊娠 6~15 日に強制経口 (原体 : 0、2.5、5.7、
 12 13.0 及び 30.0 mg/kg 体重/日、溶媒 : 1%CMC 水溶液) 投与して発生毒性試験が
 13 実施された。

14 母動物では 30.0 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制及び胎盤重量低下、13.0
 15 mg/kg 体重/日以上投与群で摂餌量低下が認められた。

16 胎児では 30.0 mg/kg 体重/日投与群で低体重、内臓一体壁間の空隙明瞭化が認
 17 められ、上後頭骨骨化遅延及び胸椎体骨化遅延が認められたが、骨格異常は認め
 18 られなかった。

19 本試験における無毒性量は、母動物で 5.7 mg/kg 体重/日、胎児で 13.0 mg/kg
 20 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、4、5、8)

21
 22 (3) 発生毒性試験 (ウサギ)

23 NZW ウサギ (一群雌 12~15 匹) の妊娠 6~19 日に強制経口 (原体 : 0、1.5、
 24 5.0 及び 15 mg/kg 体重/日、溶媒 : 1%CMC 水溶液) 投与して発生毒性試験が実
 25 施された。

26 母動物では 15 mg/kg 体重/日投与群で流産、排糞量減少、5 mg/kg 体重/日以上

1 投与群で体重増加抑制が認められた。

2 胎児では検体投与による影響は認められなかった。

3 本試験における無毒性量は母動物で 1.5 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用
4 量 15 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
5 2、4、5、8）

7 (4) 発達神経毒性試験（ラット）

8 SD ラット（一群雌 24 匹）の妊娠 3 日から児動物の哺育 20 日までに混餌（原
9 体：0、25、50 及び 100 ppm）投与して発達神経毒性試験が実施された。

10 母動物では 50 ppm 以上投与群で体重増加抑制及び摂餌量低下、児動物では
11 100 ppm 投与群で低体重が認められたがその後回復した。

12 母動物及び児動物の神経系の機能的及び形態発達への影響は認められなかつ
13 た。

14 無毒性量は母動物で 25 ppm (2.2 mg/kg 体重/日)、児動物で 50 ppm (4.2 mg/kg
15 体重/日) であると考えられた。発達神経毒性は認められなかった。（参照 2）

17 1 3. 遺伝毒性試験

18 ピリダベンの細菌を用いた DNA 修復試験及び復帰突然変異試験、チャイニーズ
19 ハムスター由来 V79 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
20 由来 CHL 細胞を用いた染色体異常試験及びマウスを用いた小核試験が実施された。

21 結果は表 39 に示されているとおり、試験結果はすべて陰性であったので、ピリ
22 ダベンに遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 2、4、5）

23 表 39 遺伝毒性試験概要（原体）

試験		対象	投与量・処理濃度	結果
in vitro	DNA 修復試験	<i>Bacillus Subtilis</i> (H17、M45 株)	125～4,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
		<i>Escherichia coli</i> (WP2、WP67 及び CM871 株)	316～10,000 µg/mL (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	50～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター肺線 維芽細胞 (V79) 由来 <i>HGPRT</i>	3.120～50 µg/mL (+/-S9)	陰性

	染色体異常試験	チャイニーズハムスター肺線維芽細胞 (CHL)	1.1~100 µg/mL (24 時間処理、-S9) 0.1~10 µg/mL (48 時間処理、-S9) 3.1~50 µg/mL (+S9)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス (骨髓細胞) (一群雌雄各 6 又は 8 匹)	0、30、65、140 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	陰性

1 +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

2
3 代謝物 C、E、O、T、Ac 及び Ad の細菌を用いた DNA 修復試験及び復帰突然変異試験が実施された。

4
5 結果は表 40 に示されているとおり、試験結果はすべて陰性であったので、代謝物 C、E、O、T、Ac 及び Ad に遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 2)

6
7
8 表 40 遺伝毒性試験概要 (代謝物)

代謝物	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
C	DNA 修復試験	<i>E. coli</i> (WP2、WP67 及び CM871 株)	100 ~ 10,000 µg/mL (+/-S9)	陰性
		<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株)	50 ~ 5,000 µg/7° レート (+/-S9)	
E	DNA 修復試験	<i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	50 ~ 5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
		<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株)	25 ~ 2,500 µg/7° レート (+/-S9)	
O	復帰突然変異試験	<i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	50 ~ 5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
		<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537、TA1538 株)	50 ~ 5,000 µg/7° レート (+/-S9)	
T	復帰突然変異試験	<i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	50 ~ 5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
		<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537、TA1538 株)	50 ~ 5,000 µg/7° レート (+/-S9)	
Ac	DNA 修復試験	<i>E. coli</i> (WP67 及び CM871 株)	100 ~ 10,000 µg/mL (+/-S9)	陰性

		復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株)	50～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
			<i>E.coli</i> (WP2uvrA 株)	50～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	
	<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス (骨髄細胞) (一群雌雄各 5 匹)	0、300、1,000、3,000 mg/kg 体重 (単回強制経口投与)	陰性
Ad	<i>in vitro</i>	DNA 修復試験	<i>E.coli</i> (WP67 及び CM871 株)	100～10,000 µg/mL (+/-S9)	陰性
		復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株)	50～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
			<i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	50～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

14. その他の試験

(1) 流涎誘発性検討試験

90 日間亜急性毒性試験 (イヌ) [10. (3)] 及び 1 年間慢性毒性試験 (イヌ) [11. (1) 及び (2)] で認められた流涎には検体の食味が起因していることが考えられたため、流涎が上部消化管に対する局所刺激によるものか、全身影響によるものか考察するため、ビーグル犬 (一群雌 4 匹) を用いた胃溶性又は腸溶性ゼラチンカプセルを 90 日間強制経口 (0 及び約 30 mg/kg 体重/日) 投与する試験が実施された。

胃溶性カプセル群で摂餌量減少、体重増加抑制、下痢及び嘔吐が、腸溶性カプセル群で下痢及び嘔吐が認められた。いずれの群においても流涎は認められなかったことから、90 日間亜急性毒性試験 (イヌ) [10. (3)] 及び 1 年間慢性毒性試験 (イヌ) [11. (1) 及び (2)] で認められた流涎の原因は全身影響や胃の刺激によるものではないと考えられた。(参照 2、8)

1 III. 食品健康影響評価

2 農薬「ピリダベン」は、ポジティブリスト制度施行に伴う暫定基準が設定されて
3 いる。本剤について、農薬抄録及び各種資料（米国、カナダ及び EU）を用いて食
4 品健康影響評価を実施した。

5 ¹⁴C で標識したピリダベンのラットを用いた動物体内運命試験において、経口投
6 与されたピリダベンの吸収は緩やかで低用量で投与 2～12 時間後、高用量で投与 2
7 時間後に C_{max} に達した。ピリダベンの消化管からの吸収率は 49.2～56.7%であっ
8 た。ほとんどの組織で放射能濃度は血中よりも高く、低用量群では投与 2 時間後、
9 高用量群では投与 24 時間後にいずれも消化管で最大であった。投与 168 時間後の
10 血中及び組織中放射能濃度は微量であった。主要排泄経路は胆汁排泄を介する糞中
11 排泄で投与後 168 時間で約 80%^{TAR} が糞中に回収された。また、腸肝循環が認め
12 られ、再吸収率は約 44%であった。排泄は投与後 96 時間でほぼ完了し、組織残留
13 性は認められなかった。尿、糞、胆汁、血漿及び肝臓中の代謝物に主要なものとはな
14 く、ピリダジノン環及びベンゼン環の *tert*-ブチル基の酸化、スルフィド結合の開
15 裂などの多数の代謝物が検出された。また、その多くは抱合を受けていた。畜産動
16 物（泌乳期ヤギ及び産卵ニワトリ）を用いた動物体内運命試験において、親化合物
17 と多数の代謝物が認められたが、組織中、乳汁、卵中の残留放射能濃度は低く、代
18 謝物の定量は実施されなかった。 上路専門委員修文

19 ¹⁴C で標識したピリダベンのかんきつ、りんご及びトマトを用いた植物体内運命
20 試験において、果実又は茎葉に処理された放射能は、ほとんどが処理表面に留まり、
21 果肉への移行はわずかであった。主要残留成分はピリダベンであり、散布処理した
22 りんご樹からのりんご果実中に V が最大で 5.1%^{TRR} (0.007 mg/kg) 認められた。
23 ピリダベンの代謝には、光による分解、スルフィド、ベンゼン環及び *tert*-ブチル
24 基の酸化、ジスルフィドの形成、加水分解等があると考えられた。

25 果実、野菜、茶等を用いて、ピリダベンを分析対象化合物とした作物残留試験が
26 実施されており、ピリダベンの可食部における最高値は、最終散布 14 日後に収穫
27 された茶（荒茶）の 4.28 mg/kg であった。

28 各種毒性試験結果から、ピリダベン投与による影響として体重増加抑制が認めら
29 れた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

30 各種試験結果から、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質をピリダベン（親化
31 合物のみ）と設定した。

32 各試験における無毒性量等は表 41 に示されている。

33 食品安全委員会農薬専門調査会は、各試験で得られた無毒性量のうち、最小値は
34 イヌを用いた 1 年間慢性毒性試験の無毒性量 0.5 mg/kg 体重/日であったことから、
35 これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.005 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量
36 (ADI) と設定した。

37

1

ADI	0.005 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	慢性試験
(動物種)	イヌ
(期間)	1 年間
(投与方法)	カプセル経口投与
(無毒性量)	0.5 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

2

3

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。

4

5

6

表 41 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⁾				
			米国	カナダ	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会	参考資料 (農薬抄録)
ラット	90 日間 亜急性 毒性試験	0、30、65、155、350 ppm 雄：0、2.30、4.94、11.6、 25.7 雌：0、2.64、5.53、12.8、 27.7	雄：4.94 雌：2.64 雌雄：体重増加抑制等		雌雄：2.7 雌雄：体重増加抑制 等	雄：4.94 雌：2.64 雌雄：体重増加抑制 等	雄：4.94 雌：2.64 雌雄：体重増加抑制 等
	90 日間 亜急性 神経毒性 試験	0、30、100、350 ppm 雄：0、2.5、8.5、28.8 雌：0、2.8、9.3、31.1	雄：8.5 雌：9.3 雌雄：体重増加抑制等 (神経毒性は認められ ない)		雌雄：8.5 雌雄：体重増加抑制 等 (神経毒性は認めら れない)	雄：8.5 雌：9.3 雌雄：体重増加抑制 (神経毒性は認めら れない)	神経毒性 雄：28.8 雌：31.1 雌雄：毒性所見なし (神経毒性は認めら れない)
	2 年間 慢性毒性/ 発がん性 併合試験	慢性毒性群：0、4、10、 28、120 ppm 発がん性群：0、4、10、 28、80 ppm 慢性毒性群：雄；0、0.16、 0.40、1.13、5.00 慢性毒性群：雌；0、0.20、 0.54、1.46、6.52 発がん性群：雄；0、0.16、 0.39、1.09、3.18 発がん性群：雌；0、0.20、 0.51、1.47、4.23	雄：1.13 雌：1.46 雌雄：体重増加抑制等 (発がん性は認められ ない)		雄：1.1 雌：1.5 雌雄：体重増加抑制 等 (発がん性は認めら れない)	雄：1.1 雌：1.5 雌雄：体重増加抑制 等 (発がん性は認めら れない)	雄：1.1 雌：1.5 雌雄：体重増加抑制 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⁾				
			米国	カナダ	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会	参考資料 (農薬抄録)
	2 世代 繁殖試験	0、10、28、80 ppm ----- P 雄：0、0.71、2.02、5.69 P 雌：0、0.86、2.50、7.27 F ₁ 雄：0、0.84、2.37、 6.92 F ₂ 雌：0、1.01、2.80、 8.36	親動物 雄：2.20 雌：2.41 児動物：2.2 親動物 雌雄：体重増加抑制等 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：2.02 児動物：5.00 親動物 雄：体重増加抑制等 児動物：低体重 (繁殖能に対する影 響は認められない)	親動物及び児動物 P 雄：2.02 P 雌：2.50 F ₁ 雄：2.37 F ₁ 雌：2.80 親動物 雌雄：体重増加抑制 等 児動物 低体重 (繁殖能に対する影 響は認められない)	親動物及び児動物 P 雄：2.02 P 雌：2.50 F ₁ 雄：2.37 F ₁ 雌：2.80 親動物 雌雄：体重増加抑制 等 児動物 低体重 (繁殖能に対する影 響は認められない)
	発生毒性 試験	0、2.5、5.7、13.0、30.0	母動物：5.7 発生毒性：13 母動物：体重増加抑制 等 胎児：低体重等 (催奇形性は認められ ない)	/	母動物：5.7 発生毒性：12.5 母動物：体重増加抑 制等 胎児：低体重等 (催奇形性は認めら れない)	母動物：5.7 胎児：13.0 母動物：摂餌量低下 胎児：低体重等 (催奇形性は認めら れない)	母動物：5.7 胎児：13.0 母動物：摂餌量低下 胎児：低体重等 (催奇形性は認めら 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⁾				
			米国	カナダ	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会	参考資料 (農薬抄録)
	発達神経 毒性試験	0、25、50、100 ppm ----- 0、2.2、4.2、8.4				母動物：2.2 児動物：4.2 母動物：体重増加抑制等 胎児：低体重 (発達神経毒性は認められない)	母動物：2.2 児動物：4.2 母動物：体重増加抑制等 胎児：低体重 (発達神経毒性は認められない)
マウス	90 日間 亜急性 毒性試験	0、30、90、270、810 ppm ----- 雄：0、4.07、13.0、40.1、 119 雌：0、4.92、14.7、43.1、 125	雄：4.07 雌：4.92 雌雄：体重増加抑制		雌雄：4.1 雌雄：体重増加抑制等	雄：4.07 雌：4.92 雌雄：体重増加抑制等	雄：4.07 雌：14.65 雌雄：体重増加抑制等
	78 週間 発がん性 試験	0、2.5、8.0、25、80ppm ----- 雄：0、0.27、0.81、2.78、 8.88 雌：0、0.29、0.91、2.78、 9.74	雌雄：2.78 雌雄：体重増加抑制等 (発がん性は認められない)		雌雄：0.81 雌雄：体重増加抑制等 (発がん性は認められない)	雄：0.81 雌：9.74 雄：体重増加抑制 雌：毒性所見なし (発がん性は認められない)	雄：0.81 雌：0.91 雌雄：体重増加抑制等 (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⁾				
			米国	カナダ	EU	食品安全委員会 農薬専門調査会	参考資料 (農薬抄録)
ウサギ	発生毒性 試験	0、1.5、5.0、15	母動物：5 発生毒性：15 母動物：体重増加抑制 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)		母動物：5 発生毒性：15 母動物：体重増加抑制 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：1.5 胎児：15 母動物：体重増加抑制 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：1.5 胎児：15 母動物：体重増加抑制 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、0.5、1.0、4.0、16.0	雌雄：1.0 雌雄：食餌様嘔吐等		雌雄：1.0 雌雄：記載なく詳細不明	雌雄：1.0 雌雄：食餌様嘔吐等	雌雄：1.0 雌雄：体重増加抑制等
	1年間 慢性毒性 試験①	0、1.0、4.0、16.0、32.0	雌雄：- 雌雄：流涎等		雌雄：1 雌雄：体重増加抑制等	雌雄：0.5 雌雄：体重増加抑制等	雌雄：1.0 雌雄：体重増加抑制傾向
	1年間 慢性毒性 試験②	0、0.5	雌雄：- 雌雄：流涎等				雌雄：0.5 雌雄：毒性所見なし
ADI (cRfD)			LOAEL：0.5 UF：100 cRfD：0.005	NOEL：1 SF：100 ADI：0.01	NOAEL：1.0 SF：100 ADI：0.01	NOAEL：0.5 SF：100 ADI：0.005	NOAEL：0.81 SF：100 ADI：0.0081
ADI (cRfD) 設定根拠資料			イヌ1年間慢性毒性 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 ²⁾	イヌ1年間慢性毒性 試験	マウス1.5年間 発がん性試験

ADI：一日摂取許容量 cRfD：慢性参照用量 UF：不確実係数 SF：安全係数
 NOAEL：無毒性量 NOEL：最小影響量 LOAEL：最小影響量 -：無毒性量は設定できない
 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) 78週間発がん性試験（マウス）及び1年間慢性毒性試験（イヌ）を含めた総合評価

1 <別紙1：代謝物/分解物略称>

略称	化学名
B	2- <i>tert</i> ブチル-5-(4- <i>tert</i> ブチルベンジルスルホニル)-4-クロロピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
C	2- <i>tert</i> ブチル-5-(4- <i>tert</i> ブチルベンジルスルフィニル)-4-クロロピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
E	2- <i>tert</i> ブチル-5-[4-(1-カルボキシ-1-メチルエチル)ベンジルチオ]-4-クロロピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
F	2- <i>tert</i> ブチル-4-クロロ-5-[4-(1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエチル)ベンジルチオ]ピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
G	5-(4- <i>tert</i> ブチルベンジルチオ)-4-クロロ-2-(1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエチル)ピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
H	5-(4- <i>tert</i> ブチルベンジルチオ)-2-(1-カルボキシ-1-メチルエチル)-4-クロロピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
I	4-クロロ-2-(1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエチル)-5-[4-(1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエチル)ベンジルチオ]ピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
J	2- <i>tert</i> ブチル-4-(4- <i>tert</i> ブチルベンジル)ピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン-5-スルホン酸
L	2- <i>tert</i> ブチル-4-(4- <i>tert</i> ブチルベンジル)ピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
O	2- <i>tert</i> ブチル-4-(4- <i>tert</i> ブチルベンゾイル)ピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン-5-スルホン酸
Q	2- <i>tert</i> ブチル-4-クロロ-5-メチルチオピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
S	5-(2-アセトアミド-2-カルボキシ)エチルチオ-2- <i>tert</i> ブチル-4-クロロピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン
T	2- <i>tert</i> ブチル-4-クロロピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン-5-スルホン酸
V	4- <i>tert</i> ブチル安息香酸
W	4- <i>tert</i> ブチルベンジル=アルコール
X	4- <i>tert</i> ブチルベンズアルデヒド
Y	2-(4-カルボキシフェニル)-2-メチルプロピオン酸
Z	2-(4-ヒドロキシメチルフェニル)-2-メチル-1-プロパノール
Aa	2-(4-カルボキシフェニル)-2-メチル-1-プロパノール
Ab	2-メチル-2-[4-(メチルスルホニルメチル)フェニル]プロピオン酸
Ac	ジ-[2- <i>tert</i> ブチル-4-(4- <i>tert</i> ブチルベンジル)-ピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン-5-イル]ジスルフィド
Ad	5,5'-ジチオビス[2- <i>tert</i> ブチル-4-クロロピリダジン-3(2 <i>H</i>)-オン]
Ag	3,6-ジ- <i>tert</i> ブチル-4-オキソ-3 <i>H</i> ,9 <i>H</i> -10-チア-2,3-ジアザフェナントレン

2
3
4
5

1 <別紙2：検査値等略称>

略称	名称
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
ALP	アルカリホスファターゼ
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)]
AUC	薬物濃度曲線下面積
BUN	血液尿素窒素
Chol	コレステロール
C _{max}	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
FOB	機能観察総合評価
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ぺプチダーゼ (γ-GTP)]
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値 [=血中血球容積 (PCV)]
MCV	平均赤血球容積
Neu	好中球数
OCT	オルニチンカルバミルトランスフェラーゼ
PLT	血小板数
T _{1/2}	消失半減期
TAR	総投与 (処理) 放射能
T _{max}	最高濃度到達時間
TRR	総残留放射能
WBC	白血球数

2
3
4
5
6

1 <別紙3：作物残留試験成績>

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
あずき (乾燥子実) 1989年	1	300 ^{SC}	2	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1		2	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				20	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01				
さといも (塊茎) 1995年	1	400 ^{SC}	2	21	<0.01	<0.01	0.01	0.01
	1	600 ^{SC}	2	21	<0.01	<0.01	0.02	0.02
かんしょ (塊根) 1992年	1	300 ^{SC}	2	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1		2	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
食用ぎく (花柄) 2006年	1	400 ^{SC}	2	21	/	/	0.8	0.8
				28	/	/	0.3	0.3
	1		2	21	/	/	0.2	0.2
				28	/	/	<0.1	<0.1
きく (葉) 2007年	1	200 ^{SC}	2	14 ^b	0.4	0.4	/	/
				21 ^b	<0.2	<0.2	/	/
				28 ^b	<0.2	<0.2	/	/
	1		2	14 ^b	2.0	1.9	/	/
				21 ^b	1.3	1.2	/	/
				28 ^b	<0.2	<0.2	/	/
トマト (果実) 1991年	1	400 ^{SC}	2	1	0.433	0.414	0.48	0.45
				3	0.360	0.360	0.39	0.37
				7	0.320	0.319	0.43	0.41
	1		2	1	0.313	0.306	0.39	0.37
				3	0.266	0.258	0.35	0.34
				7	0.189	0.189	0.29	0.28
ミニトマト (果実) 2006年	1	500 ^{SC}	1	7	0.16	0.16	0.13	0.13
				14	0.14	0.14	0.11	0.10
				21	0.06	0.06	0.09	0.08
				28	0.02	0.02	0.02	0.02
	1		2	7	0.24	0.24	0.36	0.36
				14	0.17	0.16	0.19	0.18
				21	0.14	0.14	0.13	0.12
				28	0.03	0.02	0.02	0.02

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
ミニトマト (果実) 2005年	1	400 ^{SC}	1	7	0.59	0.58	0.57	0.55
				14	0.42	0.42	0.54	0.54
				21	0.29	0.28	0.29	0.29
				28	0.23	0.22	0.29	0.28
	1		2	7	1.04	1.03	0.92	0.91
				14	0.59	0.57	0.78	0.76
				21	0.48	0.48	0.53	0.52
				28	0.27	0.26	0.29	0.28
ミニトマト (果実) 2005年	1	400~600 ^{SC}	1	1	0.72	0.71	0.55	0.54
				3	0.77	0.76	0.57	0.55
				7	0.67	0.67	0.44	0.43
			2	1	1.83	1.82	0.87	0.87
				3	1.84	1.84	1.05	1.04
				7	1.24	1.24	0.86	0.82
	1		1	1	0.43	0.42	0.55	0.55
				3	0.63	0.63	0.51	0.49
				7	0.48	0.48	0.48	0.47
			2	1	0.59	0.59	0.75	0.74
				3	0.72	0.72	0.88	0.88
				7	0.75	0.74	0.51	0.50
ピーマン (果実) 1991年	1	400 ^{SC}	2	1	1.22	1.22	1.47	1.44
				3	0.744	0.730	0.69	0.68
				7	0.410	0.388	0.32	0.32
	1		2	1	0.487	0.470	1.51	1.51
				3	0.914	0.899	1.06	1.06
				7	0.578	0.568	0.45	0.45
ピーマン (果実) 2004年	1	400 ^{SC}	2	1			1.05	1.00
				3			1.12	1.09
				7			0.67	0.66
ピーマン (果実) 2003年	1	400 ^{SC}	2	1			1.03	1.03
				3			0.80	0.80
				7			0.84	0.83
なす (果実) 1991年	1	400 ^{SC}	2	1	0.307	0.302	0.20	0.20
				3	0.094	0.092	0.11	0.11
				7	0.076	0.074	0.05	0.05
	1	278~286 ^{SC}	2	1	0.490	0.488	0.25	0.24
				3	0.227	0.226	0.16	0.16
				7	0.106	0.104	0.08	0.08
ししとう (果実) 2006年	1	240 ^{SC}	2	43	<0.1	<0.1		
				50	<0.1	<0.1		

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)																																																																																																																																																																												
					ピリダベン																																																																																																																																																																												
					公的分析機関		社内分析機関																																																																																																																																																																										
					最高値	平均値	最高値	平均値																																																																																																																																																																									
ししとう (果実) 2009年	1	240 ^{SC}	2	39	<0.1	<0.1																																																																																																																																																																											
				46	<0.1	<0.1			しょくようほ おずき (果実) 2008年	1	267 ^{SC}	2	3	<0.1	<0.1			7	<0.1	<0.1	1	2	3	<0.1	<0.1			7	<0.1	<0.1	きゅうり (果実) 1991年	1	400 ^{SC}	2	1	0.139	0.134	0.30	0.30	3	0.075	0.074	0.09	0.08	1	2	7	0.010	0.010	0.01	0.01	1	0.188	0.186	0.14	0.14	かぼちゃ (果実) 1992年	1	400 ^{SC}	2	3	0.14	0.14	0.17	0.16	7	0.06	0.06	0.11	0.11	1	2	3	0.06	0.06	0.20	0.20	7	0.02	0.02	0.20	0.19	すいか (果実) 1989年	1	400 ^{SC}	2	3	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01	7	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01	1	2	14	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01	3	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01	メロン (果実) 1990年	1	400 ^{SC}	2	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	1	2	3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	にがうり (果実) 2006年	1	400 ^{SC}	2	1	0.20	0.20			3	0.25	0.24	1	267 ^{SC}	2	7	0.21	0.20			1	0.29	0.28	えだまめ (さや) 1996年	1	400 ^{SC}	1	14	0.29	0.28	0.21	0.20	21	1.16	1.14	0.62	0.60	1	1	14	0.84	0.82	0.62
しょくようほ おずき (果実) 2008年	1	267 ^{SC}	2	3	<0.1	<0.1																																																																																																																																																																											
				7	<0.1	<0.1																																																																																																																																																																											
	1		2	3	<0.1	<0.1																																																																																																																																																																											
				7	<0.1	<0.1																																																																																																																																																																											
きゅうり (果実) 1991年	1	400 ^{SC}	2	1	0.139	0.134	0.30	0.30																																																																																																																																																																									
				3	0.075	0.074	0.09	0.08																																																																																																																																																																									
	1		2	7	0.010	0.010	0.01	0.01																																																																																																																																																																									
				1	0.188	0.186	0.14	0.14																																																																																																																																																																									
かぼちゃ (果実) 1992年	1	400 ^{SC}	2	3	0.14	0.14	0.17	0.16																																																																																																																																																																									
				7	0.06	0.06	0.11	0.11																																																																																																																																																																									
	1		2	3	0.06	0.06	0.20	0.20																																																																																																																																																																									
				7	0.02	0.02	0.20	0.19																																																																																																																																																																									
すいか (果実) 1989年	1	400 ^{SC}	2	3	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
				7	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
	1		2	14	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
				3	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
メロン (果実) 1990年	1	400 ^{SC}	2	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
	1		2	3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01																																																																																																																																																																									
にがうり (果実) 2006年	1	400 ^{SC}	2	1	0.20	0.20																																																																																																																																																																											
				3	0.25	0.24																																																																																																																																																																											
	1	267 ^{SC}	2	7	0.21	0.20																																																																																																																																																																											
				1	0.29	0.28																																																																																																																																																																											
えだまめ (さや) 1996年	1	400 ^{SC}	1	14	0.29	0.28	0.21	0.20																																																																																																																																																																									
				21	1.16	1.14	0.62	0.60																																																																																																																																																																									
	1		1	14	0.84	0.82	0.62	0.62																																																																																																																																																																									
				21	0.60	0.59	0.38	0.38																																																																																																																																																																									

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
えだまめ (さや) 1997年	1	400 ^{SC}	1	14	/	/	0.26	0.26
	21			0.16			0.16	
1997年	1	400 ^{SC}	1	14	/	/	0.29	0.28
	21			0.17			0.17	
せんぶり (茎葉根、 乾物) 1997年	1	600 ^{SC}	1	75	0.23	0.22	0.12	0.12
				90	0.27	0.26	0.12	0.12
				105	0.13	0.13	0.11	0.10
せんぶり (茎葉根、 乾物) 1998年	1	600 ^{SC}	1	75	0.34	0.30	0.11	0.10
				90	0.27	0.26	0.09	0.08
				105	0.37	0.36	0.11	0.10
温州みかん (果肉) 1989年	1	500 ^{WP}	1	3	0.02	0.02	0.01	0.01
				7	0.01	0.01	<0.01	<0.01
				14	0.01	0.01	0.01	0.01
				30	0.02	0.02	<0.01	<0.01
	1		2	3	0.02	0.02	0.01	0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	0.01	0.01	<0.01	<0.01
				30	0.03	0.03	<0.01	<0.01
	1		1	3	0.02	0.02	<0.01	<0.01
				7	0.02	0.02	0.01	0.01
				14	0.01	0.01	<0.01	<0.01
				30	0.02	0.02	<0.01	<0.01
1	2	3	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		
		30	0.06	0.06	0.01	0.01		
温州みかん (果皮) 1989年	1	500 ^{WP}	1	3	0.78	0.74	1.0	1.0
				7	0.65	0.64	1.0	1.0
				14	0.70	0.66	0.7	0.7
				30	0.50	0.48	0.4	0.4
	1		2	3	1.57	1.56	1.4	1.4
				7	0.80	0.76	1.1	1.1
				14	0.61	0.59	1.0	1.0
				30	0.70	0.66	1.1	1.1
	1		1	3	1.26	1.23	1.9	1.9
				7	1.37	1.36	1.9	1.8
				14	1.42	1.34	1.6	1.6
				30	0.68	0.64	1.9	1.8
	1		2	3	0.82	0.80	1.5	1.5
				7	0.77	0.74	0.8	0.8
				14	0.41	0.40	0.6	0.6
				30	2.65	2.57	2.6	2.6

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					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 (果肉) 1988年	1	2,000 ^{WP}	1	3	0.239	0.239	0.02	0.02
				7	0.092	0.088	0.06	0.06
				14	0.108	0.107	0.05	0.05
				30	0.017	0.016	0.02	0.02
	1		2	3	0.395	0.366	0.09	0.08
				7	0.127	0.123	0.10	0.10
				14	0.163	0.160	0.16	0.16
				30	0.043	0.042	0.07	0.07
温州みかん (果肉) 1988年	1	1,600 ^{WP}	1	3	0.236	0.230	0.19	0.19
				7	0.205	0.204	0.22	0.22
				14	0.151	0.147	0.12	0.12
				30	0.059	0.058	0.07	0.07
	1		2	3	0.184	0.182	0.24	0.24
				7	0.108	0.108	0.30	0.30
				14	0.203	0.200	0.10	0.10
				30	0.143	0.140	0.12	0.12
温州みかん (果皮) 1988年	1	2,000 ^{WP}	1	3	4.85	4.43	4.0	3.9
				7	3.47	3.22	3.9	3.6
				14	4.63	4.22	3.2	3.0
				30	2.48	2.42	1.8	1.8
	1		2	3	6.50	6.38	5.5	5.3
				7	5.51	5.28	4.9	4.8
				14	5.10	4.95	6.7	6.4
				30	5.07	4.84	2.8	2.8
温州みかん (果皮) 1988年	1	1,600 ^{WP}	1	3	6.96	6.58	5.3	5.3
				7	6.93	6.27	5.2	5.2
				14	4.10	4.00	4.0	4.0
				30	2.70	2.55	2.5	2.5
	1		2	3	7.88	7.57	10.0	9.8
				7	9.55	8.95	7.9	7.6
				14	6.18	5.85	6.6	6.4
				30	5.35	5.28	5.8	5.6
温州みかん (果肉) 2006年	1	300 ^{SC}	2	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	375 ^{SC}	2	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					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 (果肉) 2006年	1	300 ^{SC}	2	7	2.31	2.23	2.89	2.72
				14	1.84	1.84	2.04	2.04
				21	1.68	1.67	2.01	1.92
	1	375 ^{SC}	2	7	1.30	1.29	1.38	1.30
				14	1.09	1.09	1.27	1.26
				21	0.82	0.80	0.81	0.78
温州みかん (果肉) 2008年	1	375 ^{SC} +500 ^{WP}	2	3	<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
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	525 ^{SC} +700 ^{WP}	2	3	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	
28				<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
温州みかん (果皮) 2008年	1	375 ^{SC} +500 ^{WP}	2	3	2.05	2.04	2.78	2.76
				7	2.33	2.32	3.47	3.39
				14	2.16	2.13	1.81	1.81
				28	1.16	1.16	1.64	1.62
	1	525 ^{SC} +700 ^{WP}	2	3	2.44	2.41	2.29	2.27
				7	1.89	1.88	2.46	2.43
14				1.89	1.89	2.26	2.25	
28				1.69	1.66	1.96	1.94	
なつみかん (果肉) 1988年	1	1,000 ^{WP}	1	3	0.020	0.019	0.01	0.01
				7	0.022	0.022	<0.01	<0.01
				14	0.053	0.046	0.01	0.01
				30	0.022	0.021	<0.01	<0.01
	1		2	3	0.020	0.020	0.01	0.01
				7	0.032	0.031	<0.01	<0.01
				14	0.063	0.061	<0.01	<0.01
				30	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01
	1		1	3	0.073	0.066	0.02	0.02
				7	0.029	0.026	0.02	0.02
				14	0.012	0.011	0.02	0.02
				30	0.027	0.027	0.01	0.01
1	2	3	0.025	0.024	0.05	0.04		
		7	0.016	0.016	0.03	0.03		
		14	0.010	0.010	<0.01	<0.01		
		30	0.025	0.024	0.03	0.03		

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
なつみかん (果皮) 1988年	1	1,000 ^{WP}	1	3	1.16	1.12	1.8	1.8
				7	1.97	1.78	2.2	2.2
				14	2.61	2.42	1.9	1.9
				30	0.80	0.79	0.7	0.7
	1		2	3	1.33	1.09	1.9	1.9
				7	2.53	2.42	2.2	2.2
				14	2.21	2.09	2.0	2.0
				30	0.37	0.34	0.5	0.5
	1		1	3	1.63	1.57	1.8	1.8
				7	1.23	1.08	1.4	1.4
				14	0.84	0.84	0.7	0.7
				30	1.20	1.18	1.4	1.4
1	2	3	1.79	1.74	2.4	2.4		
		7	2.06	2.06	1.7	1.6		
		14	1.12	0.94	1.4	1.4		
		30	1.57	1.45	2.3	2.3		
なつみかん (果実) 1988年	1	1,000 ^{WP}	1	3		0.33		0.51
				7		0.54		0.67
				14		0.73		0.54
				30		0.24		0.22
	1		2	3		0.34		0.58
				7		0.78		0.69
				14		0.68		0.61
				30		0.10		0.15
	1		1	3		0.58		0.59
				7		0.39		0.48
				14		0.31		0.25
				30		0.40		0.44
	1		2	3		0.62		0.80
				7		0.71		0.55
				14		0.36		0.50
				30		0.53		0.82
なつみかん (果実) 2006年	1	525~575 ^{SC}	2	7	0.43	0.43	0.47	0.47
				14	0.48	0.46	0.40	0.38
				21	0.38	0.38	0.38	0.38
	1	525 ^{SC}	2	7	0.35	0.34	0.30	0.30
				14	0.28	0.28	0.34	0.34
				21	0.18	0.18	0.26	0.26
なつみかん (果実) 2008年	1	375 ^{SC} +500 ^{WP}	2	3	0.12	0.12	0.11	0.11
				7	0.15	0.15	0.15	0.15
				14	0.11	0.11	0.09	0.09
				28	0.07	0.07	0.05	0.05

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
なつみかん (果実) 2009年	1	525 ^{SC} +700 ^{WP}	2	3	0.19	0.18	0.31	0.30
				7	0.20	0.20	0.17	0.17
				14	0.27	0.27	0.23	0.22
				28	0.15	0.14	0.13	0.13
なつみかん (果実) 2008年	1	500 ^{WP}	2	3	0.17	0.17	0.15	0.15
				7	0.11	0.11	0.13	0.12
				14	0.14	0.14	0.14	0.14
				28	0.08	0.08	0.10	0.10
なつみかん (果実) 2009年	1	700 ^{WP}	2	3	0.28	0.28	0.28	0.27
				7	0.17	0.17	0.19	0.19
				14	0.19	0.18	0.16	0.16
				28	0.17	0.17	0.16	0.16
すだち (果実) 2003年	1	500 ^{WP}	2	3			0.33	0.33
				7			0.41	0.40
				14			0.44	0.43
すだち (果実) 2006年	1	525 ^{SC}	2	7			0.25	0.24
				14			0.13	0.12
				21			0.07	0.07
すだち (果実) 2008年	1	375 ^{SC} +500 ^{WP}	2	3			0.38	0.38
			2	7			0.25	0.25
			2	14			0.11	0.11
			2	28			0.05	0.05
かぼす (果実) 2003年	1	640 ^{WP}	2	3			0.14	0.14
				7			0.14	0.13
				14			0.08	0.08
かぼす (果実) 2006年	1	300 ^{SC}	2	7			0.06	0.06
				14			<0.05	<0.05
				21			<0.05	<0.05
かぼす (果実) 2008年	1	461 ^{SC} +615 ^{WP}	2	3			0.21	0.20
				7			0.15	0.14
				14			0.13	0.12
				28			0.09	0.08
りんご (果実) 1988年	1	1,000 ^{WP}	1	21	0.213	0.208	0.11	0.11
				30	0.165	0.156	0.10	0.10
				45	0.098	0.096	0.11	0.11
	1		2	21	0.314	0.310	0.27	0.27
				30	0.162	0.160	0.16	0.16
				45	0.099	0.096	0.16	0.16
	1		1	21	0.144	0.142	0.22	0.22
				30	0.102	0.102	0.09	0.09
				45	0.068	0.067	0.06	0.06
	1		2	21	0.207	0.200	0.34	0.32
				30	0.197	0.196	0.17	0.16
				45	0.114	0.111	0.18	0.18

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
なし (果実) 1988年	1	800 ^{WP}	1	14	0.165	0.162	0.30	0.30
				21	0.138	0.123	0.22	0.22
				30	0.016	0.016	0.03	0.03
				45	0.009	0.008	0.01	0.01
	1		2	14	0.209	0.205	0.31	0.31
				21	0.155	0.151	0.26	0.26
				30	0.036	0.036	0.08	0.08
				45	0.034	0.031	0.07	0.07
	1		1	14	0.058	0.056	0.31	0.30
				21	0.121	0.118	0.10	0.10
				30	0.017	0.016	0.03	0.02
				44	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01
1	2	14	0.149	0.144	0.36	0.36		
		21	0.122	0.118	0.11	0.10		
		30	0.011	0.011	0.01	0.01		
		44	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01		
びわ (果実) 1991年	1	1,000 ^{WP}	2	3	0.04	0.04	0.01	0.01
				7	<0.01	<0.01	0.01	0.01
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
びわ (果実) 1990年	1	1000 ^{WP}	2	3	0.038	0.036	0.01	0.01
				7	0.073	0.072	0.01	0.01
				14	0.037	0.037	0.01	0.01
もも (果肉) 1988年	1	800 ^{WP}	1	3	0.015	0.014	<0.01	<0.01
				7	0.013	0.013	<0.01	<0.01
				13	0.016	0.015	<0.01	<0.01
				30	<0.005	<0.005	<0.01	<0.01
	1		2	3	0.027	0.027	0.02	0.02
				7	0.031	0.031	0.02	0.02
				13	0.038	0.038	<0.01	<0.01
				30	0.029	0.028	0.02	0.02
	1		1	3	0.030	0.030	<0.01	<0.01
				7	0.033	0.033	<0.01	<0.01
				14	0.039	0.038	<0.01	<0.01
				30	0.009	0.009	<0.01	<0.01
1	2	3	0.029	0.028	0.02	0.02		
		7	0.071	0.066	<0.01	<0.01		
		14	0.064	0.062	<0.01	<0.01		
		30	0.018	0.016	<0.01	<0.01		

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					ピリダベン				
					公的分析機関		社内分析機関		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
もも (果皮) 1988年	1	800 ^{WP}	1	3	6.27	6.05	5.59	5.58	
				7	6.95	6.76	3.24	3.18	
				13	5.18	4.98	3.09	3.08	
				30	0.11	0.09	1.94	1.92	
	1		2	3	11.1	11.0	13.6	13.3	
				7	11.6	11.6	10.3	10.2	
				13	12.5	12.0	5.45	5.40	
				30	5.19	4.80	7.64	7.58	
	1		1	3	3.16	3.09	2.56	2.56	
				7	2.32	2.30	2.08	2.03	
				14	3.38	3.32	2.01	2.01	
				30	1.15	1.13	1.18	1.16	
	1		2	3	11.3	11.0	7.09	7.06	
				7	4.46	4.36	4.72	4.68	
				14	4.24	4.14	3.48	3.45	
				30	2.49	2.48	1.44	1.42	
すもも (果実) 1994年	1	800 ^{WP}	1	14	<0.05	<0.05	0.29	0.28	
				21	<0.05	<0.05	0.17	0.16	
	1		1	14	0.06	0.06	0.10	0.10	
				21	0.06	0.06	0.05	0.04	
				28	<0.05	<0.05	0.06	0.06	
おうとう (果実) 1989年	1	1,000 ^{WP}	1	21	0.10	0.10	0.21	0.20	
				30	0.03	0.03	0.03	0.03	
				45	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				60	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
	1		2	21	0.30	0.28	0.31	0.30	
				30	0.01	0.01	0.01	0.01	
				45	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
	1		1,200 ^{WP}	1	21	0.18	0.18	0.18	0.18
					31	0.05	0.05	0.06	0.06
					45	<0.01	<0.01	0.02	0.02
					60	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
1	2	21		0.29	0.28	0.29	0.28		
		31		0.11	0.10	0.09	0.09		
		45		<0.01	<0.01	0.01	0.01		
		60		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
いちご (果実) 1988年	1	300 ^{SC}	1	1	0.79	0.77	0.60	0.60
				3	0.50	0.48	0.61	0.60
				7	0.44	0.42	0.29	0.28
	1	300 ^{SC}	2	1	0.88	0.88	0.68	0.68
				3	0.57	0.57	0.87	0.87
				7	0.52	0.51	0.46	0.43
	1	400 ^{SC}	1	1	0.68	0.64	1.07	1.04
				3	0.58	0.56	0.86	0.85
2			1	0.49	0.48	0.65	0.65	
			7	1.18	1.12	1.71	1.70	
ぶどう (果実) 1989年	1	600~700 ^{WP}	1	45	0.41	0.41	0.40	0.40
				60	0.31	0.30	0.46	0.45
				75	0.43	0.42	0.31	0.30
				90	0.21	0.20	0.31	0.30
	1	600~700 ^{WP}	2	45	0.80	0.78	1.23	1.23
				60	0.71	0.70	0.89	0.87
				75	0.84	0.81	0.62	0.60
				90	0.62	0.60	0.64	0.64
	1	800 ^{WP}	1	60	0.06	0.06	0.04	0.04
				74	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			2	60	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				74	0.06	0.06	0.05	0.05
かき (果実) 1989年	1	1,000 ^{WP}	2	14	0.05	0.04	0.05	0.05
				21	0.08	0.08	0.06	0.06
				30	0.04	0.04	0.03	0.03
				45	0.02	0.02	0.04	0.04
	1	1,000 ^{WP}	2	14	0.13	0.12	0.07	0.07
				21	0.11	0.10	0.05	0.05
				30	0.06	0.06	0.06	0.06
				45	0.05	0.05	0.03	0.03
キウイ フルーツ (果肉) 1995年	1	1,000 ^{WP}	1	15	0.01	0.01	0.01	0.01
				30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1		2 ^a	15	0.03	0.03	0.01	0.01
				30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1		1	15	0.02	0.02	0.01	0.01
				30	0.02	0.02	<0.01	<0.01
	1		2 ^a	15	0.02	0.02	0.01	0.01
				30	0.03	0.03	<0.01	<0.01

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					ピリダベン				
					公的分析機関		社内分析機関		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
グアバ (果実) 2005年	1	200 ^{WP}	2	14			<0.02	<0.02	
				21			<0.02	<0.02	
				28			<0.02	<0.02	
	1		2	21			0.03	0.03	
				28			<0.02	<0.02	
マンゴー (果実) 1996年	1	400 ^{WP}	2	34	0.23	0.22	0.11	0.11	
マンゴー (果実) 1995年	1	800 ^{WP}	2	30	0.08	0.08	0.08	0.08	
				45	0.09	0.09	0.02	0.02	
いちじく (果実) 1993年	1	1000 ^{WP}	1	7	0.09	0.09	0.12	0.12	
				14	0.06	0.06	0.08	0.08	
				30	0.02	0.02	0.04	0.04	
	1	600 ^{WP}	1	7	0.39	0.38	0.51	0.50	
				14	0.20	0.20	0.21	0.21	
				31	0.19	0.19	0.70	0.70	
茶 (荒茶) 1989年	1	800 ^{SC}	1	14	3.63	3.56	4.1	4.0	
				21	0.83	0.82	0.9	0.9	
				45	0.07	0.07	0.1	0.1	
	1		2	14	4.18	4.14	4.0	4.0	
				21	1.36	1.34	1.3	1.2	
				45	0.04	0.04	<0.1	<0.1	
	1		1	14	4.28	4.11	4.5	4.5	
				21	1.58	1.57	1.5	1.5	
			30	3.42	3.25	3.0	2.9		
1	2	14	2.25	2.16	2.0	2.0			
		21	0.69	0.68	0.6	0.6			
			30	0.48	0.46	0.4	0.4		
茶 (浸出液) 1989年	1	800 ^{SC}	1	14	0.03	0.03	<0.1	<0.1	
				21	<0.02	<0.02	<0.1	<0.1	
				45	<0.02	<0.02	<0.1	<0.1	
	1		2	14	0.04	0.04	<0.1	<0.1	
				21	<0.02	<0.02	<0.1	<0.1	
				45	<0.02	<0.02	<0.1	<0.1	
	1		1	14	0.03	0.03	<0.1	<0.1	
				21	0.02	0.02	<0.1	<0.1	
					30	0.02	0.02	<0.1	<0.1
	1		2	14	0.02	0.02	<0.1	<0.1	
				21	<0.02	<0.02	<0.1	<0.1	
				30	<0.02	<0.02	<0.1	<0.1	

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					ピリダベン			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
さんしょう (果実) 2005年	1	200 ^{WP}	1	74	<0.1	<0.1		
				81	<0.1	<0.1		
				88	<0.1	<0.1		
	1		1	68	<0.1	<0.1		
				75	<0.1	<0.1		
				82	<0.1	<0.1		
みょうが (花穂) 2003年	1	700 ^{SC#}	2	1	<0.04	<0.04		
				3	<0.04	<0.04		
				7	<0.04	<0.04		
みょうが (花穂) 2004年	1	600 ^{SC}	2	1	<0.04	<0.04		
				3	<0.04	<0.04		
				7	<0.04	<0.04		
しそ (葉) 2007年	1	200 ^{SC}	1	21	0.3	0.3		
				28	<0.2	<0.2		
	1		1	21	<0.2	<0.2		
				28	<0.2	<0.2		

- 1 注) 試験には WP:水和剤、SC:フロアブルを用いた /:記載なし
- 2 ・すべてのデータが検出限界未満の場合は検出限界値の平均に<を付して記載した。
- 3 ・農薬の使用回数が申請された使用回数より多い場合は、回数に a を付した。
- 4 ・PHI が登録された方法より短い場合、PHI に b を付した。
- 5 ・農薬の使用量が申請された使用量より多い場合は、使用量に # を付した。

6
7

1 <参照>

- 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
3 件（平成 17 年 11 月 29 日付け平成 17 年厚生労働省告示第 499 号）
4 2 農薬抄録「ピリダベン」（殺ダニ・殺虫剤）（平成 21 年 5 月 29 日改訂）：日産化
5 学工業株式会社、一部公表予定
6 3 ピリダベンの安全性に関する考察（平成 21 年 5 月 29 日改訂）：日産化学工業株
7 式会社、一部公表予定
8 4 US EPA : Amendment to HED Human Health Risk Assesment: Pyridaben
9 in/on Hops, Tropical Fruit, Strawberries, Stone Fruit, and Tomatoes
10 5 US EPA : Federal Register/ Vol.70, No.184, 55761-55770/ Friday, September 23,
11 2005/ Rules and Regulations
12 6 PMRA ARLA : Summary of residue chemistry
13 7 PMRA ARLA : Review of data for metabolism, analytical methodology, and
14 residues to establish import MRLs in various fruits and alomonds
15 8 Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance
16 pyridaben
17 9 Final addendum to the Addithional Report :PYRIDABEN
18 10 食品健康影響評価について（平成 22 年 2 月 15 日付け厚生労働省発食安第
19 0125 第 81 号）

20
21
22