

(案)

農薬評価書

シラフルオフェン (第2版)

2012年1月13日

食品安全委員会農薬専門調査会

1	目 次	貢
2		
3	○ 審議の経緯.....	3
4	○ 食品安全委員会委員名簿.....	3
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) 体内分布（単回投与）	9
21	(3) 体内分布（反復投与）	10
22	(4) 代謝物同定・定量	10
23	(5) 排泄	11
24	2. 植物体内外運命試験.....	11
25	(1) 水稻	11
26	(2) りんご	12
27	(3) キャベツ	13
28	3. 土壌中運命試験.....	13
29	(1) 好気的土壌中運命試験	13
30	(2) 好気的湛水土壌中運命試験	13
31	(3) 嫌気的土壌中運命試験	14
32	(4) 土壌吸着試験	14
33	4. 水中運命試験.....	14
34	(1) 加水分解試験	14
35	(2) 水中光分解試験	14
36	5. 土壌残留試験.....	15
37	6. 作物等残留試験.....	15
38	(1) 作物残留試験	15
39	(2) 乳汁移行試験	15
40	(3) 家畜残留試験<今回追加された試験>	16

1	(4) 魚介類における最大推定残留値	17
2	(5) 推定摂取量	17
3	7. 一般薬理試験	17
4	8. 急性毒性試験	19
5	(1) 急性毒性試験	19
6	(2) 急性遅発性神経毒性試験	19
7	9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	20
8	10. 亜急性毒性試験	20
9	(1) 90日間亜急性毒性試験(ラット)	20
10	(2) 90日間亜急性毒性試験(マウス)	20
11	(3) 90日間亜急性毒性試験(イヌ)	20
12	11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	21
13	(1) 1年間慢性毒性試験(イヌ)①	21
14	(2) 1年間慢性毒性試験(イヌ)②	22
15	(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)	22
16	(4) 2年間発がん性試験(マウス)	23
17	12. 生殖発生毒性試験	23
18	(1) 2世代繁殖試験(ラット)	23
19	(2) 発生毒性試験(ラット)	24
20	(3) 発生毒性試験(ウサギ)	24
21	13. 遺伝毒性試験	24
22		
23	III. 食品健康影響評価	26
24		
25	・別紙1：代謝物/分解物略称	29
26	・別紙2：検査値等略称	30
27	・別紙3：作物残留試験成績<今回残留試験の追加：茶>	31
28	・別紙4：推定摂取量	38
29	・参照	39
30		
31		

1 <審議の経緯>

2 -第1版関係-

1995年 4月 26日 初回農薬登録
2005年 11月 29日 残留農薬基準告示(参照1)
2007年 10月 1日 農林水産省から厚生労働省へ適用拡大申請に係る連絡及び基準値設定依頼(魚介類、適用拡大:もも)
2007年 10月 12日 厚生労働大臣から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1012001号)、
関係書類の接受(参照2~4)
2007年 10月 18日 第211回食品安全委員会(要請事項説明)
2007年 10月 26日 第10回農薬専門調査会確認評価第一部会
2007年 12月 5日 第32回農薬専門調査会幹事会
2007年 12月 13日 第219回食品安全委員会(報告)
2007年 12月 13日 から2008年1月11日 国民からの御意見・情報の募集
2008年 1月 15日 農薬専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告
2008年 1月 17日 第222回食品安全委員会(報告)
2008年 1月 17日 厚生労働大臣へ通知(参照5)
2008年 11月 27日 残留農薬基準告示(参照6)

3

4 -第2版関係-

2011年 2月 7日 農林水産省から厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準値設定依頼(適用拡大:茶)並びに畜産物に係る基準値設定依頼
2011年 3月 22日 厚生労働大臣から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0322第7号)
2011年 3月 25日 関係書類の接受(参照7~10)
2011年 4月 28日 第380回食品安全委員会(要請事項説明)
2012年 1月 13日 第79回農薬専門調査会幹事会

5

6 <食品安全委員会委員名簿>

7 (2009年6月30日まで) (2011年1月6日まで) (2011年1月7日から)
見上 虔(委員長) 小泉直子(委員長) 小泉直子(委員長)
小泉直子(委員長代理*) 見上 虔(委員長代理*) 熊谷 進(委員長代理*)
長尾 拓 長尾 拓 長尾 拓
野村一正 野村一正 野村一正
畠江敬子 畠江敬子 畠江敬子
廣瀬雅雄** 廣瀬雅雄 廣瀬雅雄
本間清一 村田容常 村田容常

*: 2007年2月1日から *: 2009年7月9日から

*: 2011年1月13日から

**: 2007年4月1日から

1
2 <食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>
3 (2008年3月31日まで)

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

* : 2007年4月11日から

** : 2007年4月25日から

*** : 2007年6月30日まで

**** : 2007年7月1日から

4
5 (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	西川秋佳	吉田 緑
川合是彰	布柴達男	若栗 忍
小林裕子	根岸友恵	
三枝順三***	根本信雄	

* : 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

2 (2010 年 4 月 1 日から)

納屋聖人（座長）	佐々木有	平塚 明
林 真（座長代理）	代田眞理子	福井義浩
相磯成敏	高木篤也	藤本成明
赤池昭紀	玉井郁巳	細川正清
浅野 哲**	田村廣人	堀本政夫
石井康雄	津田修治	本間正充
泉 啓介	津田洋幸	増村健一**
上路雅子	長尾哲二	松本清司
臼井健二	永田 清	柳井徳磨
太田敏博	長野嘉介*	山崎浩史
小澤正吾	西川秋佳	山手丈至
川合是彰	布柴達男	與語靖洋
川口博明	根岸友恵	義澤克彦
桑形麻樹子***	根本信雄	吉田 緑
小林裕子	八田稔久	若栗 忍
三枝順三		

* : 2011 年 3 月 1 日まで

** : 2011 年 3 月 1 日から

*** : 2011 年 6 月 23 日から

3

4

要 約

ピレスロイド系殺虫剤である「シラフルオフェン」（CAS No. 105024-66-6）について、農薬抄録等を用いて食品健康影響評価を実施した。なお、今回ウシ及びニワトリを用いた畜産物残留試験並びに作物残留試験（茶）が新たに提出された。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命（ラット）、植物体内運命（水稻、りんご及びキャベツ）、作物残留、急性毒性（ラット、マウス及びウサギ）、亜急性毒性（ラット、マウス及びイヌ）、慢性毒性（イヌ）、慢性毒性/発がん性併合（ラット）、発がん性（マウス）、2世代繁殖（ラット）、発生毒性（ラット及びウサギ）、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、シラフルオフェン投与による影響は、主に肝臓（重量増加等）及び精巣（重量減少等）に認められた。発がん性、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11.0 mg/kg 体重/日であったので、これを根拠として安全係数100で除した0.11 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 殺虫剤

5 **2. 有効成分の一般名**

6 和名：シラフルオフェン

7 英名：silafluofen (ISO 名)

9 **3. 化学名**

10 **IUPAC**

11 和名：4-エトキシフェニル[3-(4-フルオロ-3-フェノキシフェニル)プロピル]

12 ジメチルシラン

13 英名：4-ethoxyphenyl[3-(4-fluoro-3-phenoxyphenyl)propyl]

14 dimethylsilane

16 **CAS (No. 105024-66-6)**

17 和名：(4-エトキシフェニル)[3-(4-フルオロ-3-フェノキシフェニル)プロピル]

18 ジメチルシラン

19 英名：(4-ethoxyphenyl)[3-(4-fluoro-3-phenoxyphenyl)propyl]

20 dimethylsilane

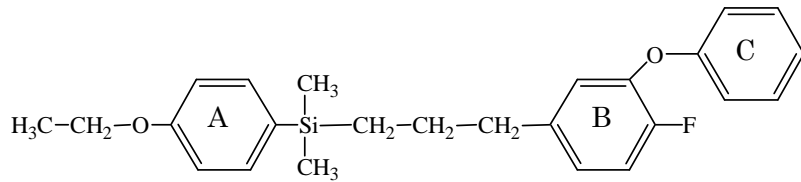
22 **4. 分子式**

23 C₂₅H₂₉FO₂Si

25 **5. 分子量**

26 408.6

28 **6. 構造式**



34 **7. 開発の経緯**

35 シラフルオフェンは、1984 年に日本（大日本除虫菊株式会社）で、1985 年に
36 ドイツ（ヘキスト、現バイエルクロップサイエンス社）でそれぞれ独自に開発さ
37 れたケイ素原子を有するピレスロイド系殺虫剤であり、昆虫の神経膜のナトリウ
38 ムイオン透過性を変化させ、最終的に神経線維の興奮伝導を抑制することにより
39 作用する。

40 日本においては 1995 年 4 月 26 日に初めて農薬登録された。

1 今回、農薬取締法に基づく適用拡大申請（茶）及び畜産物への基準値設定の要
2 請がなされている。

3

II. 安全性に係る試験の概要

農薬抄録(2007年)、追加提出資料(作物残留試験、畜産物残留試験)を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。(参照2、7~10)

各種運命試験[II-1~4]は、シラフルオフェンのフェニル環(C環)の炭素を¹⁴Cで均一に標識したもの(以下「¹⁴C-シラフルオフェン」という。)を用いて実施された。放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合シラフルオフェンに換算した。代謝物/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。

1. 動物体体内運命試験

【事務局より】

ラットにおける動物体内運命試験[1.]については、最近の評価書に合わせた記載(ADME順)に変更し、吸収率について追記しました。

(1) 吸収

① 血中濃度推移

Wistarラット(一群雌雄各3匹)に¹⁴C-シラフルオフェンを100 mg/kg体重(以下[1.]において「中用量」という。)又は500 mg/kg体重(以下[1.]において「高用量」という。)で単回経口投与し、薬物動態試験が実施された。

血漿中薬物動態学的パラメータは表1に示されている。

中用量群では二相性の減衰を示した。(参照2)

表1 血漿中薬物動態学的パラメータ

投与量	100 mg/kg 体重		500 mg/kg 体重	
	雄	雌	雄	雌
T _{max} (hr)	2.0	1.7	4.7	2.7
C _{max} (μg/g)	10.5	16.2	23.7	30.2
T _{1/2} (α) (hr)	3.9	3.9	7.8*	5.4*
T _{1/2} (β) (hr)	17.6	19.5		
AUC _∞ (hr · μg/g)	101	137	344	256

* : 高用量群では半減期は二相性を示さなかった。

② 吸收率

排泄試験[1.(5)]において、投与後168時間の尿中残留放射能から、吸収率は0.77~4.27%以上であると推定された。

(2) 体内分布(単回投与)

Wistarラット(一群雄5匹)に¹⁴C-シラフルオフェンを10 mg/kg体重(以下[1.]において「低用量」という。)又は高用量で単回経口投与し、体内分布試験が実施された。

脂肪組織(皮下脂肪及び腹膜後脂肪)を除いた各組織では、投与8時間後に

放射能濃度が最も高く、その後減衰した。最も放射能濃度が高かったのは肝臓であり、投与8時間後に低用量群で6.91～23.3 μg/g、高用量群で261～504 μg/gであったが、投与168時間（7日間）後には0.085～2.74 μg/g（0.01～0.04%TAR）となった。

皮下脂肪及び腹膜後脂肪ではそれぞれ投与8～72時間後の間に最高濃度（低用量群で4.37～6.72 μg/g、高用量群で104～196 μg/g）に達し、投与168時間後にも低用量群で2.20～3.85 μg/g（1.1～1.4%TAR）、高用量群で47.2～129 μg/g（0.39～0.92%TAR）の放射能が残留した。高用量群では脂肪中の放射能の減衰速度は雄より雌の方が遅かった。

また、Wistarラット（一群雌雄各5～10匹）に¹⁴C-シラフルオフェンを低用量、中用量又は高用量で単回経口投与した試験〔1.(2)〕の試験終了時（投与7日後）にも脂肪組織に放射能の残留が認められ、皮下脂肪及び腹膜後脂肪の合計で0.16～3.4%TAR存在した。（参照2）

（3）体内分布（反復投与）

Wistarラット（一群雌雄各3匹）に¹⁴C-シラフルオフェンを低用量又は高用量で反復経口投与（非標識体と標識体を混合し、10日間連続投与）して、体内分布試験が実施された。

低用量群ではすべての組織で最終投与4時間後に放射能濃度が最も高く、腹膜後脂肪（50.6～72.8 μg/g）、皮下脂肪（49.6～53.0 μg/g）、肝臓（33.8～41.9 μg/g）及び脾臓（18.6～22.1 μg/g）に高濃度に存在した。最終投与672時間後（28日後）には、脂肪以外の放射能濃度は0.07～3.66 μg/gであったが、脂肪組織には18.5～39.8 μg/gの放射能が存在した。

高用量群では、脂肪組織を除いたほとんどの組織で最終投与4時間後で放射能濃度が最も高く、肝臓（279～565 μg/g）、脾臓（253～334 μg/g）は雌雄とも高濃度であった。その後放射能濃度は減衰した。脂肪組織では最終投与24～72時間後に最高濃度（683～1,320 μg/g）に達し、最終投与672時間後（28日後）にも245～993 μg/gの放射能が存在した。

いずれの用量群でも、雄より雌の方が組織中の放射能の減衰速度が遅くなる傾向が認められた。（参照2）

（4）代謝物同定・定量

Wistarラット（一群雌雄各10匹）に¹⁴C-シラフルオフェンを低用量又は高用量で単回経口投与し、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿中には、投与後48時間の試料中に親化合物は存在せず、低用量群では代謝物VI（遊離体及び硫酸抱合体の合計で0.67～3.0%TAR）が、高用量群では代謝物VI（同0.76～1.8%TAR）及びV（0.08～0.17%TAR）が同定された。

糞中には、投与後72時間の試料中に親化合物が低用量群で54.6～80.4%TAR、高用量群で79.0～79.9%TAR存在した。また代謝物IIが同定され、低用量群で6.51～13.6%TAR、高用量群で3.0～8.6%TARであった。

1 投与 7 日後における脂肪組織では両投与群とも総残留放射能 (TRR) の 92.2
 2 ~100%が親化合物であった。低用量群では代謝物 II が検出されたが、最大で
 3 7.8%TRR であった。(参照 2)

5 (5) 排泄

6 Wistar ラットに ¹⁴C-シラフルオフェンを低用量若しくは高用量で単回経口
 7 投与 (一群雌雄各 5~10 匹) 又は低用量若しくは高用量で反復経口投与 (非
 8 標識体と標識体を混合し、10 日間連続投与、一群雌雄各 3 匹) し、排泄試験
 9 が実施された。

10 投与放射能は主に糞中に排泄され、各投与群で投与後 (反復投与群では最終
 11 投与後) 168 時間 (7 日間) の糞中への排泄は雄で総投与放射能 (TAR) の 88.9
 12 ~102%、雌で 73.8~104% であった。投与後 168 時間の尿中への排泄は雄で
 13 1.6~4.3%TAR、雌で 0.77~1.7%TAR であった。

14 また、胆管カニューレを挿入した Wistar ラット (雌 3 匹) に ¹⁴C-シラフル
 15 オフェンを 12.6~19.2 mg/kg 体重で単回強制経口投与し、胆汁排泄試験が実
 16 施された。投与後 8 時間に回収された放射能は 6.7~23.1%TAR であり、胆汁
 17 中に 0.18~2.1%TAR、糞中に 4.9~19.6%TAR が排泄され、糞を除く回収放
 18 射能は 1.8~3.5%TAR であった。(参照 2)

2. 植物体体内運命試験

(1) 水稲

22 ¹⁴C-シラフルオフェンを移植後約 50 日の水稻 (品種 : Tebonnet) に 300 g
 23 ai/ha の処理量で 3 回 (約 20 日間隔) 散布し、水稻における植物体内運命試
 24 験が実施された。

25 処理後の水稻試料中放射能分布は表 2 に示されている。

27 表 2 水稻試料中放射能分布 (mg/kg)

初回散布後日数	地上部	稻わら	穂	玄米	もみ殻
2 日後	21.2				
41 日後*		21.8	12.6		
60 日後		17.9		0.519	11.0

28 注 斜線 : 試料採取せず

29 * : 第 3 回散布後

30 植物体体内に認められた主な成分は親化合物であり、処理 2 日後の植物地上部
 31 の 98.3%TRR、処理 60 日後の玄米、もみ殻及び稻わら中でそれぞれ 60.3%、
 32 77.5% 及び 54.7%TRR 存在した。代謝物として同定されたのは II であり、処
 33 理 8 日後に初めて植物体内から検出され、処理 60 日後の玄米、もみ殻及び稻
 34 わら中でそれぞれ 2.7%、3.7% 及び 11.9%TRR であった。

35 また ¹⁴C-シラフルオフェン 1.8 mg ai を乾土 3,190 g に加えた土壤をポット
 36 に入れ (90 g ai/ha 相当) 、1 週間後に水稻 (品種 : 日本晴) の幼苗を移植、

栽培した。移植 106 日後（収穫期）の植物体及び土壤中放射能分布は表 3 に示されている。

表 3 植物体及び土壤中放射能分布

採取部位	稻わら	穀殼	玄米	根部	土壤
放射能分布 ¹⁾	0.045	0.025	0.029	0.538	0.489
	0.034	0.004	0.020	0.227	83.0

注 1)上段 : mg/kg、下段 : %TAR

水稻に移行した放射能は 0.3%TAR 未満であり、土壤から水稻へはほとんど移行しないと考えられた。

根部には親化合物が 0.038%TAR、代謝物Ⅱが 0.017%TAR 存在したが、地上部からは同定された成分はなかった。（参照 2）

(2) りんご

¹⁴C-シラフルオフェンをりんご樹（品種：Elstar）に 140 mg ai/本の処理量で 1 回噴霧し、りんごにおける植物体内運命試験が実施された。

処理後のりんご試料中放射能分布は表 4 に示されている。

表 4 りんご試料中放射能分布 (mg/kg)

噴霧後日数	果実洗浄液*	果実	果皮	果肉	芯
0 日後	7.27	0.004			
11 日後	7.14	0.157			
32 日後	79.0**		1.36	0.242	0.116

注 斜線：試料採取せず *：単位 mg/L

**：経時的な減少が見られなかつたのは、処理液の散布が均一でなかつたことによって、個々の果実の残留濃度の変動が大きかつたためと考えられた。

【輿語専門委員コメント】

P12/L19（表 4 脚注）：処理 32 日後の果実洗浄液の濃度が、0 や 11 日後の 10 倍以上あることについて、脚注には「処理液の散布が均一でなかつたことによって、個々の果実の残留濃度の変動が大きかつたためと考えられた。」とありますが、これまで何か議論されたでしょうか？

【事務局より】

本剤は第 32 回幹事会（2007 年 12 月 5 日）で審議され、その審議後にこの脚注が追記されています。しかし、第 32 回幹事会の議事録にはこの脚注に関する議論の記載はありませんでした。

32 日間に植物体から回収された放射能は約 40%TAR であり、そのうち 90% が葉、9% が果実洗浄液、1.1% が果実内に存在した。従って、処理部位（果実表面）から非処理部位（果実内部）への移行は少ないと考えられた。

洗浄液中に同定された成分はいずれの時期も親化合物のみであった。噴霧 0 ~11 日後の果実中に同定された成分はなかった。完熟期（処理 32 日後）の果

実には親化合物は同定されず、代謝物Ⅲが果皮及び果肉でそれぞれ 0.099 及び 0.133 mg/kg 存在した。(参照 2)

(3) キャベツ

¹⁴C-シラフルオフェンをキャベツ(品種: Georgia Blue Stem 及び Vetes)に 300 g ai/ha の処理量で 2 回散布(8 日間隔)し、キャベツにおける植物体内運命試験が実施された。

処理後のキャベツ試料中放射能分布は表 5 に示されている。

表 5 キャベツ試料中放射能分布 (mg/kg)

初回散布後日数	Georgia Blue Stem 種		Vetes 種	
	葉部	茎部	葉部	茎部
0 日後	31.3	3.88	19.9	1.88
8 日後 ¹⁾	3.18	0.29	0.26	0.10
8 日後 ²⁾	48.7	4.29	20.5	2.56
21 日後	4.92	0.38	4.87	0.75

注: 1)第 2 回散布前 2)第 2 回散布後

両品種とも、いずれの試料採取時期も放射能のほとんどは葉部に存在した。葉部抽出物中に同定された成分は親化合物のみであり、処理後 21 日間、シラフルオフェンは安定であった。(参照 2)

3. 土壤中運命試験

(1) 好気的土壤中運命試験

¹⁴C-シラフルオフェンを砂壌土、砂土、壤質砂土(ドイツ)及びシルト質壤土(米国)に 0.4 mg/kg 乾土の濃度で処理し、20°C±2°C、128 日間インキュベートする好気的土壤中運命試験が実施された。

土壤から抽出された放射能は処理 1 日後の 91.5~99.7%TAR から試験終了時(処理 128 日後)の 29.3~56.0%TAR まで減少した。試験終了時、各土壤で CO₂ が 3.3~13.7%TAR 生成した。土壤抽出物中に同定された成分は親化合物のみであった。

土壤中の推定半減期は 71.5 日(砂壌土)~148 日(壤質砂土)と算出された。

(参照 2)

(2) 好気的湛水土壤中運命試験

¹⁴C-シラフルオフェンをシルト質壤土及び砂土(ドイツ)の水/沈泥系に水/沈泥 1 kg 当たり 0.5 mg の濃度で処理し、20±2°C、241 日間インキュベートする好気的湛水土壤中運命試験が実施された。

水/沈泥から抽出された放射能は両土壤で処理直後に 86.5~92.4%TAR であ

1 ったが、試験終了時（処理241日後）には17.4～25.3%TARと減少した。試
2 験終了時には両土壤でCO₂が21.4～26.2%TAR生成した。抽出物中の主要成
3 分は親化合物であり、試験期間中に生成した分解物はいずれも7.1%TAR以下
4 であったため同定できなかった。

5 シラフルオフェンの水/沈泥中推定半減期はシルト質壤土で111日、砂土で
6 84日と算出された。（参照2）

7 (3) 嫌気的土壤中運命試験

8 ¹⁴C-シラフルオフェンを壤土（ドイツ）に0.4 mg/kgの濃度で処理し、30
9 日間の好気的条件下に続き18日間湛水条件でインキュベーション後、嫌気的
10 条件で95日間インキュベートして計143日間の土壤中運命試験が実施された。

11 試験期間を通じて発生したCO₂は3.1%TARであり、嫌気的条件下でも
12 1.2%TARのCO₂が発生した。土壤から抽出された放射能は好気的条件下で
13 減少したが、嫌気的条件下では0日で76.5%TAR、嫌気条件終了時で
14 81.3%TARであった。

15 試験期間を通じて、土壤中には親化合物のみ認められ、分解物は全く認めら
16 れなかった。（参照2）

17 (4) 土壤吸着試験

18 シラフルオフェンの土壤吸着試験が4種類の国内土壤（3種類の軽埴土及び
19 シルト質埴壤土）を用いて実施された。

20 試験の結果、シラフルオフェンは水への溶解度が極めて低く（1 μg/L）、通
21 常の試験法で吸着係数は求められなかった。（参照2）

22 4. 水中運命試験

23 (1) 加水分解試験

24 ¹⁴C-シラフルオフェンをpH5（クエン酸緩衝液）、pH7（リン酸緩衝液）
25 及びpH9（ホウ酸緩衝液）の各滅菌緩衝液に4.09 mg/Lの用量で添加し、25±1°Cの暗所における加水分解試験が実施された。

26 シラフルオフェンは試験期間中安定であった。いずれのpHにおいても推定
27 半減期は1年超と考えられた。（参照2）

28 (2) 水中光分解試験

29 ¹⁴C-シラフルオフェンを用い、天然地表水（pH8.7、滅菌）に2.54 mg/L、
30 また蒸留水（pH6.7、滅菌）に2.32 mg/Lの用量で添加し、25±1°Cでキセノンランプ光（光強度：310 W/m²、測定波長290～800 nm）を7日間（167時間）照射し、水中光分解試験が実施された。

31 地表水及び蒸留水で試験終了時に1.4～2.2%TARのCO₂が発生し、またその他の揮発性物質が1.9～3.7%TAR生成した。

32 推定半減期は地表水中及び蒸留水中でそれぞれ341～583時間及び391～

857時間と算出された。これは、東京（北緯35°）における春の太陽光下での推定半減期に換算するとそれぞれ44.5～76.2日及び51.1～112日であった。
 (参照2)

5. 土壤残留試験

火山灰・壤土（①茨城、②長野）、沖積・砂壤土（新潟）、沖積・埴壤土（高知）、洪積・埴壤土（石川）を用いて、シラフルオフェンを分析対象化合物とした土壤残留試験（圃場及び容器内）が実施された。

推定半減期は表6に示されている。（参照2）。

表6 土壤残留試験成績（推定半減期）

試験		濃度*	土壤	シラフルオフェン
圃場 試験	水田	285 ^{EC} g ai/ha	火山灰・壤土①	46日
			沖積・埴壤土	44日
	畑地	1,400 ^{WP} g ai/ha	火山灰・壤土②	29日
		1,000 ^{WP} g ai/ha	洪積・埴壤土	35日
容器内 試験	水田	0.5 mg/kg	火山灰・壤土①	360日
			沖積・埴壤土	360日
	畑地	1 mg/kg	火山灰・壤土②	48日
			沖積・砂壤土	44日

*圃場試験ではEC:乳剤、WP:水和剤、容器内試験では純品を使用

6. 作物等残留試験

(1) 作物残留試験

シラフルオフェンを分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。結果は別紙3に示されている。シラフルオフェンの最大残留値は最終散布7日後に収穫した茶（荒茶）の57.3 mg/kgであった。（参照2、8）。

(農薬抄録: 20～37頁)

(2) 乳汁移行試験

ホルスタイン種泌乳牛（各群1頭ずつ）を用い、シラフルオフェン（原体：20、40及び60 mg/頭/日）を1日1回14日間、小麦粉団子に混入投与し、シラフルオフェンを分析対象化合物とした乳汁移行試験が実施された。

20、40及び60 mg/頭/日投与個体で、それぞれ最大で0.10 µg/g（投与開始7日後）、0.20 µg/g（投与開始10日後）及び0.24 µg/g（投与開始7日後）のシラフルオフェンが乳汁中に検出された。

ホルスタイン種泌乳牛（各群1頭ずつ）を用い、稻わらに混入（乳剤：10、20及び40 mg/頭/日、粉剤：10及び15 mg/頭/日）及び小麦粉団子に混入（純品：10及び40 mg/頭/日）投与して、乳汁移行試験が実施された。投与は1日

1 2回14日間連続投与した。

2 純品40mg/頭/日投与群で乳汁中に最大0.10μg/g(投与開始11日後)のシ
3 ラフルオフェンが検出されたが、他の試験個体の乳汁中ではシラフルオフェン
4 はいずれも定量限界(0.05mg/kg)未満であった。(参照2)

(3) 家畜畜産物残留試験<今回追加された試験> 上路専門委員修正

① 泌乳牛

泌乳牛(品種:ホルスタイン、一群雌3頭)にシラフルオフェンを80、400及び800mg/頭/日を1日1回、28日間カプセル経口投与し、シラフルオフェンを分析対象とした畜産物残留試験が実施された。

乳汁及び各主要組織における残留放射能濃度は表8に示されている。(参照9)

(農薬抄録:40~41頁)

表8 乳汁及び組織中の残留濃度(mg/kg)

試料	採取日	投与量(mg/頭/日)		
		80	400	800
乳汁	14	0.40~0.66	0.65~0.82	0.99~2.23
	27	0.11~0.29	1.02~1.20	0.63~0.90
筋肉	*	0.10~0.24	0.30~0.40	0.32~1.02
肝臓	*	<0.05~0.22	0.42~0.62	0.46~0.84
腎臓	*	0.02~0.10	0.15~0.46	0.16~0.35
脂肪組織				
皮下	*	0.50~1.98	2.96~4.13	7.10~9.12
腸間膜	*	0.68~2.04	3.21~4.42	7.48~10.9
腎周囲	*	0.63~2.50	2.99~5.24	8.36~11.2

*:臓器及び組織試料は最終投与24時間以内に採取された。

② 産卵鶏

産卵鶏(品種:ハイラインジュリア、一群雌12羽)を用いたシラフルオフェンを28日間混餌(原体:1、3及び10ppm)投与し、のシラフルオフェンを分析対象とした畜産物残留試験が実施された。

鶏卵及び各主要組織における残留放射能濃度は表9に示されている。(参照9)

(農薬抄録:41~42頁)

表9 鶏卵及び組織中の残留濃度(μg/kg)

試料	採取日	投与量(ppm)		
		1	3	10
鶏卵	14	31.2~54.4	149~179	563~640
	27	37.0~57.5	128~182	545~601
筋肉	28	<5~6.19	16.5~28.3	56.3~76.0
脂肪	28	60.4~73.0	225~284	625~718
肝臓	28	29.7~65.0	63.4~124	126~195

腎臓	28	<5~5.40	11.8~15.3	43.3~66.8
----	----	---------	-----------	-----------

注：臓器及び組織試料は投与終了日に採取された。

(4) 魚介類における最大推定残留値

シラフルオフェンの公共用水域における予測濃度である水産動植物被害予測濃度（水産 PEC）及び生物濃縮係数（BCF）を基に、魚介類の最大推定残留値が算出された。

シラフルオフェンの水産 PEC は 0.094 µg/L、BCF は 816（試験魚種：ブルーギル）、魚介類における最大推定残留値は 0.384 mg/kg であった。（参照 4）

(5) 推定摂取量

別紙 3 の作物残留試験の分析値及び魚介類における最大推定残留値を用いて、シラフルオフェンを暴露評価対象化合物とした際に食品中から摂取される推定摂取量が表 7 に示されている。詳細は別紙 4 に示されている。

なお、本推定摂取量の算定は、登録に基づく使用方法からシラフルオフェンが最大の残留を示す使用条件で、今回申請された茶を含むすべての適用作物に使用され、かつ、魚介類への残留が上記の最大残留値を示し、加工・調理による残留農薬の増減がないものとの仮定の下に行った。

表 7 食品中より摂取されるシラフルオフェンの推定摂取量

	国民平均 (体重 : 53.3 kg)	小児(1~6 歳) (体重 : 15.8 kg)	妊婦 (体重 : 55.6 kg)	高齢者(65 歳以上) (体重 : 54.2 kg)
推定摂取量 (µg/人/日)	518	341	548	618

7. 一般薬理試験

ラット、マウス、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た。結果は表 10 に示されている。（参照 2）

表 10 一般薬理試験概要

試験の種類	動物種	動物数 /群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)	無作用量 (mg/kg 体 重)	作用量 (mg/kg 体 重)	結果の概要
中枢神経系	一般状態 (Irwin 法)	SD ラット	雄 3 0、313、625、 1,250、2,500、 5,000 (腹腔内)	1,250	2,500	下痢の発現が疑われたが、他に明らかな症状あるいは死亡例なし。
		ICR マウス	雄 3 雌 3 0、313、625、 1,250、2,500、 5,000 (腹腔内)	雄 625 雌 1,250	雄 1,250 雌 2,500	雄 : 1,250 mg/kg 体 重以上、雌 : 2,500 mg/kg 体重以上で自 律神経系の症状（下 痢及び苦悶反応）

						死亡例なし	
	日本白色種ウサギ	雄3	0、125、250、500 (静脈内)	250	500	最高用量群で自発運動の低下、排糞量の減少。 250及び500 mg/kg 体重群各1例が死亡。	
脳皮	SDラット	雄3	0、2,500、5,000 (腹腔内)	5,000	—	影響なし	
	日本白色種ウサギ	雄3	0、125、250、500 (静脈内)	500	—	影響なし	
体温	SDラット	雄3	0、1,250、2,500、5,000 (腹腔内)	2,500	5,000	軽微な体温低下	
	日本白色種ウサギ	雄3	0、125、250、500 (静脈内)	125	250	体温の変化なし。 500 mg/kg 体重群3例及び250 mg/kg 体重群1例が死亡	
自律神経系	摘出輸精管	Hartleyモルト	雄4	$10^{-6} \sim 10^{-3}$ g/mL (<i>in vitro</i> *)	10^{-3} g/mL	—	影響なし
呼吸・循環器系	呼吸・血圧・心電図	SDラット	雄3	0、2,500、5,000 (腹腔内)	5,000	—	影響なし
	呼吸・血圧・心電図	日本白色種ウサギ	雄3	0、125、250、500 (静脈内)	125	250	250 mg/kg 体重以上投与群で血圧低下、呼吸数の増加。500 mg/kg 体重投与群2例が死亡。
消化器系	炭末輸送能	ICRマウス	雄10	0、313、625、1,250、2,500、5,000 (腹腔内)	313	625	625 mg/kg 体重以上投与群で促進が認められた。
	摘出回腸	Hartleyモルト	雄4	$10^{-6} \sim 10^{-3}$ g/mL (<i>in vitro</i> *)	10^{-3} g/mL	—	影響なし
骨格筋	横隔膜神経筋	SDラット	雄4	$10^{-6} \sim 10^{-3}$ g/mL (<i>in vitro</i> *)	10^{-3} g/mL	—	影響なし

—：作用量を設定できなかった。

※：溶媒は *in vitro* の試験(*)では Tween80 を 0.1% 含む蒸留水を、それ以外の試験では Tween80 を 1% 含む生理食塩水を用いた。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

シラフルオフェン及び代謝物II及びVを用いた急性毒性試験が実施された。

各試験の結果は表11及び表12に示されている。(参照2)

表11 急性毒性試験結果概要(原体)

投与経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口	Wistar ラット (雌雄各5匹)	>5,000	>5,000	自発運動の低下、うずくまり姿勢、側腹部の収縮 死亡例なし
	NMRI マウス (雌雄各5匹)	>5,000	>5,000	自発運動の低下 死亡例なし
経皮	Wistar ラット (雌雄各5匹)	>5,000	>5,000	症状、死亡例なし
	ヒマラヤンウサギ (雌雄各5匹)	>4,000	>4,000	全身症状、死亡例なし(投与部位に痂皮あるいは紅斑形成)。
吸入	Wistar ラット (雌雄各5匹)	LC ₅₀ (mg/L)		不規則呼吸 死亡例なし
		>6.61	>6.61	

表12 急性毒性試験結果概要(代謝物)

被験物質	投与経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
代謝物II	経口	Wistar ラット (雌雄各5匹)	>5,000	>5,000	症状、死亡例なし
代謝物V	経口	Wistar ラット (雌雄各5匹)	5,670	2,970	不規則呼吸、呼吸音異常、自発運動の低下、踏み直り反射性の低下、側腹部の下垂、うずくまり姿勢、歩行異常、死亡例で胃内の検体の充満、小腸内の液体充満、膀胱の尿充満

(2) 急性遅発性神経毒性試験

白色レグホン種ニワトリ(一群雌12羽)を用いた強制経口(原体:0及び5,000 mg/kg 体重、溶媒:ゴマ油、21日間隔で2回投与)投与による急性遅発性神経毒性試験が実施された。

投与群では2例が死亡し、非特異的な中毒症状が認められたが、神経毒性症状は認められず、病理組織学的検査においても異常は認められなかった。

本試験において、シラフルオフェンに遅発性神経毒性は認められなかった。

(参照2)

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

NZWウサギを用いた眼刺激性試験及び皮膚刺激性試験が実施された。その結果、シラフルオフェンは皮膚に対する刺激性は認められなかつたが、眼に対して軽度の刺激性を有すると考えられた。

ピルブルライト種モルモットを用いた皮膚感作性試験（Buehler法及びMaximization法）が実施された。その結果、皮膚感作性は認められなかつた。

(参照2)

10. 亜急性毒性試験

(1) 90日間亜急性毒性試験(ラット)

Wistarラット(一群雌雄各20匹、80及び400ppm投与群は一群雌雄各10匹)を用いた混餌(原体:0、80、400、2,000及び10,000ppm)投与による90日間亜急性毒性試験が実施された。投与終了後、対照群、2,000及び10,000ppm投与群の雌雄各10匹は回復群とし、28日間の回復期間を設けた。

本試験において、10,000ppm投与群雌雄で肝絶対及び比重量¹の増加が、同群雄でRBC及びHtの減少が認められたので、無毒性量は雌雄とも2,000ppm(雄:166mg/kg体重/日、雌:170mg/kg体重/日)であると考えられた。10,000ppm投与群雄で認められたRBC及びHtの減少は回復期間中に回復した。(参照2)

(2) 90日間亜急性毒性試験(マウス)

NMRIマウス(一群雌雄各10匹)を用いた混餌(原体:0、80、400、2,000及び10,000ppm)投与による90日間亜急性毒性試験が実施された。

本試験において、10,000ppm投与群雌雄で肝絶対及び比重量の増加が、同群雄でRBC、Hb及びHtの減少、網状赤血球数及びPLTの増加が認められたので、無毒性量は雌雄とも2,000ppm(雄:338mg/kg体重/日、雌:353mg/kg体重/日)であると考えられた。(参照2)

(3) 90日間亜急性毒性試験(イヌ)

ビーグル犬(一群雌雄各6匹、320ppm投与群のみ雌雄各4匹)を用いた混餌(原体:0、320、1,600及び8,000ppm)投与による90日間亜急性毒性試験が実施された。投与終了後、対照群、1,600及び8,000ppm投与群の雌雄各2匹を回復群とし、28日間の回復期間を設けた。

対照群を含めた全群で下痢が認められ、その程度は1,600ppm以上投与群で顕著であった。8,000ppm投与群雌雄で体重増加抑制傾向が、1,600ppm投与群雄で明らかな体重増加抑制が認められた。8,000ppm投与群雌雄各一例で一過性の摂餌量減少が認められた。同群雌雄でALT及びASTの増加が、1,600

¹ 体重比重量を比重量という(以下同じ)

ppm 以上投与群雌雄で Cre、Glu 及び TP の減少が、同群雌で ALP の増加が認められた。320 ppm 以上投与群雌雄で肝絶対及び比重量の増加が、同群雄で ALP の増加が認められた。これらの変化のうち、体重增加抑制に関しては回復期間終了時にも同じ傾向が認められ、また ALP に関しても回復期間中に回復は認められなかつたが、他の変化については回復期間中に回復した。

本試験において、320 ppm 以上投与群雌雄で肝絶対及び比重量の増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 320 ppm 未満であると考えられた。(参照 2)

11. 慢性毒性試験及び発がん性試験

(1) 1年間慢性毒性試験(イヌ)①

ビーグル犬(一群雌雄各 8 匹)を用いた混餌(原体: 0、320、1,600 及び 8,000 ppm)投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 13 に示されている。8,000 ppm 投与群雄の 1 例が死亡したが、この個体では黄疸が見られ、また肉眼的病理所見として肝が黄褐色を呈し、表面が一部カリフラワー状であり、左葉に隆起物が認められた。病理組織学検査では肝の線維化が認められた。対照群を含む全群に下痢が散発し、その頻度には用量相関性が認められた。

本試験において、320 ppm 以上投与群雌雄で体重增加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 320 ppm 未満であると考えられた。(参照 2)

表 13 1 年間慢性毒性試験(イヌ)①で認められた毒性所見

松本専門委員、事務局修正

投与群	雄	雌
8,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・肝不全による死亡(1 例) ・摂餌量減少 ・ALT 増加 ・肝絶対及び比重量増加 ・肝結合組織形成、胆管増生 	<ul style="list-style-type: none"> ・悪液質、健康状態の悪化 ・摂餌量減少 ・ALT 増加 ・肝絶対及び比重量増加 ・肝線維化、結合組織形成、胆管増生
1,600 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・健康状態の悪化 ・AST、ALP の増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・RBC、Hb、Ht の減少 ・AST、ALP の増加
320 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・下痢 ・体重增加抑制 ・RBC、Hb、Ht の減少 ・肝比重量増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・下痢 ・体重增加抑制 ・肝比重量増加

【松本専門委員コメント】

雌・雄共に 8000ppm 肝重量: 絶対重量→絶対及び比重量

【事務局より】

農薬抄録を確認の上、表 13 を修正しました。

(2) 1年間慢性毒性試験(イヌ)②

ビーグル犬(一群雌雄各 6 匹)を用いた混餌(原体: 0, 60, 160 及び 1,600 ppm)投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

1,600 ppm 投与群雌 2 例及び 60 ppm 投与群雌 1 例が一般状態の悪化により切迫と殺された。このうち 1,600 ppm 投与群雌 2 例では剖検時に筋肉の蒼白化が認められた。

1,600 ppm 投与群雌雄で PLT の増加及び ALP の増加が認められた。同群雌で RBC、Hb、Ht の減少が認められ、同群雄でも有意ではなかったが減少傾向が認められた。また同群雌で体重增加抑制が認められた。

本試験において、1,600 ppm 投与群雌雄で PLT の増加及び ALP の増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 160 ppm(雄: 11.8 mg/kg 体重/日、雌: 11.0 mg/kg 体重/日)であると考えられた。(参照 2)

(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)

SD ラット(慢性毒性群: 一群雌雄各 40 匹、うち一群雌雄各 20 匹を中間と殺、発がん性群: 一群雌雄各 50 匹)を用いた混餌(原体: 0, 400, 2,000, 10,000 及び 20,000 ppm)投与による 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 14 に示されている。対照群と投与群で死亡率に有意な差は認められず、また検体投与に関連して発生頻度が増加した腫瘍性病変は認められなかった。

本試験において 2,000 ppm 投与群雌雄で小葉中心性肝細胞肥大等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 400 ppm(雄: 20 mg/kg 体重/日、雌: 26 mg/kg 体重/日)であると考えられた。発がん性は認められなかった。(参照 2)

表 14 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
10,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・円背位、削瘦、鼻孔からの着色液分泌、軟便 ・体重增加抑制、摂餌量減少 ・肝比重量増加 ・精巣絶対及び比重重量減少 ・精巣上体上皮細胞の萎縮、管の萎縮 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重增加抑制、摂餌量減少 ・T.Chol 増加 ・肝絶対重量増加 ・肺胞泡沫マクロファージ
2,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・小葉中心性肝細胞肥大 ・精巣精細管変性、精子形成阻害 ・精巣上体精子減少 	<ul style="list-style-type: none"> ・肝比重量増加 ・小葉中心性肝細胞肥大
400 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

1
2 (4) 2年間発がん性試験（マウス）

3 ICR マウス（一群雌雄各 50 匹、うち一群雌雄各 20 匹を中間と殺）を用い
4 た混餌（原体：0、400、3,500 及び 7,000 ppm）投与による 2 年間発がん性試験
5 が実施された。

6 7,000 ppm 投与群雄で姿勢の異常あるいは運動低下が観察された例が僅か
7 に増加した。同群雄で死亡率が僅かに上昇したが、死亡前の臨床症状が悪化し
8 た例が認められたことから、検体投与との関連を否定できなかった。同群雌で
9 肝細胞肥大が認められた。3,500 ppm 以上投与群雌雄で肝絶対及び比重量の増
10 加が、同群雄で体重増加抑制及び肝細胞肥大が認められた。

11 7,000 ppm 投与群雄で肺の細気管支腺腫（発生率 10%）及び細気管支/肺胞
12 癌（発生率 7.1%）の、また 3,500 ppm 雌で肺胞腺腫（発生率 11.6%）の発生
13 頻度の増加が認められた。しかし雌の肺胞腺腫では発生頻度に用量相関性が認め
14 られず、またこれらの腫瘍はこの系統のマウスの背景データの範囲内（雄：細
15 気管支/肺胞腺腫 0～26.1%、細気管支/肺胞癌～10%、雌：細気管支/肺胞腺
16 腫 0～26.6%）であったので、投与の影響とは考えられなかった。

17 本試験において、3,500 ppm 以上投与群雄で体重増加抑制等が、雌で肝絶対
18 及び比重量増加が認められたので、無毒性量は雌雄とも 400 ppm（雄：68
19 mg/kg 体重/日、雌：83 mg/kg 体重/日）であると考えられた。発がん性は認め
20 られなかった。（参照 2）

21
22 12. 生殖発生毒性試験

23 (1) 2世代繁殖試験（ラット）

24 Wistar ラット（一群雌雄各 25 匹）を用いた混餌（原体：P 世代：0、200、1,000
25 及び 5,000 ppm、F₁ 世代：0、200、1,000 及び 2,000 ppm）投与による 2 世代
26 繁殖試験が実施された。F₁ 世代は 2 回交配を実施し、出産させた（児動物：
27 F_{2a}、F_{2b}）。

28 親動物及び児動物における各投与群で認められた毒性所見は、それぞれ表
29 15 に示されている。

30 本試験において、親動物では 5,000 ppm 投与群雄で精巣絶対及び比重量減少等が、雌で摂餌量減少等が、児動物では 5,000 ppm 投与群雌雄で体重増加抑制が認められたので、無毒性量は親動物及び児動物の雌雄とも 1,000 ppm (P
31 雄：72.6 mg/kg 体重/日、P 雌：100 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：67.6 mg/kg 体重/
32 日、F₁ 雌：94.2 mg/kg 体重/日) であると考えられた。（参照 2）

33
34
35
36 表 15 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 _{2a} 、F _{2b}	
	雄	雌	雄	雌
親動 P:5,000 ppm	・生殖能の低下 ・精巣絶対及び比	・摂餌量減少 ・受胎率、妊娠率	毒性所見なし	・摂餌量減少 ・腹当たり死産児

物	F ₁ : 2,000 ppm	重量減少 ・精巣軟化、縮小 ・精子の減少を伴った精細管萎縮、精巣上体への精細管上皮細胞剥脱	及び腹当たり平均新生児数の減少		数の増加
	1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし		毒性所見なし
児動物	P:5,000 ppm F ₁ : 2,000 ppm	・体重増加抑制	・体重増加抑制	毒性所見なし	毒性所見なし
	1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし		毒性所見なし

1
2 (2) 発生毒性試験（ラット）
3 Wistar ラット（一群雌 20~21 匹）の妊娠 7~16 日に強制経口（原体 : 0
4 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒 : 2% デンプン溶液）投与し、発生毒性試験が
5 実施された。

6 母動物に投与の影響は認められなかった。
7 胎児の骨格検査において、1,000 mg/kg 体重/日投与群で波状あるいは肥厚し
8 た肋骨の出現頻度（10.3%）が対照群に比べ有意に増加したが、本試験期間に
9 おける自然発生による出現頻度（0~18.5%）の範囲内であり、検体投与に起
10 因した変化とは認められなかった。

11 本試験の無毒性量は、母動物及び胎児ともに 1,000 mg/kg 体重/日であると
12 考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 2）

13
14 (3) 発生毒性試験（ウサギ）
15 ヒマラヤウサギ（一群雌 15 匹）の妊娠 6~18 日に強制経口（原体 : 0、300
16 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒 : 2% デンプン溶液）投与し、発生毒性試験が
17 実施された。

18 母動物では、1,000 mg/kg 体重/日投与群で摂餌量の軽度な減少及び吸收胚数
19 の増加が認められた。

20 胎児では、1,000 mg/kg 体重/日投与群で第 13 肋骨の出現頻度増加が認めら
21 れた。

22 本試験の無毒性量は、母動物及び胎児ともに 300 mg/kg 体重/日であると考
23 えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 2）

24 1 3. 遺伝毒性試験

25 シラフルオフェン、代謝物 II 及び V を用いた各種遺伝毒性試験が実施された。
26 結果は表 16 に示されている。

シラフルオフェンでは細菌を用いたDNA修復試験及び復帰突然変異試験、哺乳類培養細胞を用いる $in vitro$ 染色体異常試験、 $in vivo$ 染色体異常試験及びげっ歯類を用いる小核試験を、代謝物II及びVでは細菌を用いた復帰突然変異試験を行い、試験結果はすべて陰性であった。

従ってシラフルオフェン、代謝物II及びVに遺伝毒性はないものと考えられた。

(参照2)

表16 遺伝毒性試験概要(原体及び代謝物)

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i> (シラフル オフェン)	DNA修復 試験	Bacillus subtilis (H17、M45株)	625~10,000 µg/テスト (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異 試験	Salmonella typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537、 TA1538株) Escherichia coli (WP2 uvrA株)	①4~10,000 µg/マウス (+/-S9) ②4~5,000 µg/マウス (+/-S9)	陰性
	染色体異常 試験	ヒトリンパ球細胞	①6、60、160 µg/mL (+/-S9) (処理後24時間で細胞採取) ②160 µg/mL (+/-S9) (処理後48時間で細胞採取)	陰性
<i>in vivo</i> (シラフル オフェン)	染色体異常 試験	チャイニーズハムス ター (一群雌雄各6匹)	150、500、1,500 mg/kg 体重 (単回経口投与、投与後6、24、 48時間後と殺)	陰性
	小核試験	NMRIマウス (一群雌雄各5匹)	雌雄：1,250、2,500、5,000 mg/kg 体重 (単回経口投与、投与後24、 48、72時間後と殺)	陰性
<i>in vitro</i> (代謝物II)	復帰突然変異 試験	S. typhimurium (TA98、TA100、 TA1535、TA1537、 TA1538株)	①4~10,000 µg/マウス (+/-S9) ②4~5,000 µg/マウス (+/-S9)	陰性
<i>in vitro</i> (代謝物V)		E. coli (WP2 uvrA株)	①4~10,000 µg/マウス (+/-S9) ②0.8~2,500 µg/マウス (+/-S9)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

III. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「シラフルオフェン」の食品健康影響評価を実施した。なお、今回ウシ及びニワトリを用いた畜産物残留試験等が新たに提出された。

動物体内運命試験の結果、シラフルオフェンの経口投与後の吸収性は低く、吸収された後は脂肪に多く分布するが、主として未吸収のまま糞中に排泄されると考えられた。排泄物及び組織中の主要成分は親化合物であり、代謝物はII、V及びVIが存在した。

植物体内運命試験の結果、主要成分は親化合物であり、稻わらで代謝物IIが10%TRR超であるが、それ以外は代謝物はII及びIIIが存在したが、いずれも少量であった。上路専門委員修文

【上路専門委員コメント】

今回、畜産物残留性が追加されたため、飼料の稻わらについて追記した。

シラフルオフェンを分析対象化合物として作物残留試験が実施された。シラフルオフェンの最高値は最終散布7日後に収穫した茶（荒茶）の57.3 mg/kgであった。また、魚介類におけるシラフルオフェンの最大推定残留値は0.384 mg/kgであった。

シラフルオフェンを分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。シラフルオフェンは主に脂肪組織に分布した。

各種毒性試験結果から、シラフルオフェン投与による影響は、主に肝臓（重量増加等）及び精巣（重量減少等）に認められた。発がん性、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

各種試験結果で、代謝物IIが低毒性であることから、農産物、畜産物及び魚介類中の暴露評価対象物質をシラフルオフェン（親化合物のみ）と設定した。

各試験の無毒性量等は表17に示されている。上路専門委員、事務局修文

イヌを用いた90日間亜急性毒性試験及び1年間慢性毒性試験①において、無毒性量が設定できなかったが、これらの試験での最小毒性量より低用量の無毒性量が1年間慢性毒性試験②において得られたことから、イヌの無毒性量は11.0 mg/kg 体重/日と考えられた。

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イヌを用いた1年間慢性毒性試験②の11.0 mg/kg 体重/日であったので、これを根拠として安全係数100で除した0.11 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

ADI	0.11 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	慢性毒性試験②
(動物種)	イヌ
(期間)	1年間
(投与方法)	混餌

(無毒性量) 11.0 mg/kg 体重/日
 (安全係数) 100

1
2
3
4

表17 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⁾	
			食品安全委員会 農薬専門調査会	農薬抄録 (参考)
ラット	90日間 亜急性 毒性試験	0、80、400、2,000、10,000 ppm 雄 : 0、6.7、33.3、166、827 雌 : 0、7.0、34.6、170、819	雄 : 166 雌 : 170 雌雄 : 肝絶対及び比重量 增加等 雄 : RBC 及び Ht 減少等	雄 : 166 雌 : 170 雌雄 : 肝絶対及び比重量 增加等
	2年間 慢性毒性 / 発がん性 併合試験	0、400、2,000、10,000、 20,000 ppm 雄 : 0、20、101、500、1,020 雌 : 0、26、130、661、1,335	雄 : 20 雌 : 26 雌雄 : 小葉中心性肝細胞 肥大等 (発がん性は認められ ない)	雄 : 20 雌 : 26 雌雄 : 小葉中心性肝細胞 肥大等 (発がん性は認められ ない)
	2世代 繁殖試験	0、200、1,000、 5,000/2,000 ²⁾ ppm P 雄 : 0、14.7、72.6、374 P 雌 : 0、19.4、100、491 F ₁ 雄 : 0、14.2、67.6、141 F ₁ 雌 : 0、19.4、94.2、193	親動物及び児動物 P 雄 : 72.6 F ₁ 雄 : 67.6 P 雌 : 100 F ₁ 雌 : 94.2 親動物 : 雄 : 精巣絶対及び比重量 減少等 雌 : 摂餌量減少等 児動物 : 体重増加抑制	親動物及び児動物 P 雄 : 72.6 F ₁ 雄 : 67.6 P 雌 : 100 F ₁ 雌 : 94.2 親動物 : 雄 : 精巣絶対及び比重量 減少等 雌 : 摂餌量減少等 児動物 : 体重増加抑制
	発生毒性 試験	0、1,000	母動物及び胎児 : 1,000 毒性所見なし (催奇形性 は認められない)	母動物及び胎児 : 1,000 毒性所見なし (催奇形性 は認められない)
マウス	90日間 亜急性 毒性試験	0、80、400、2,000、10,000 ppm 雄 : 0、14.0、69.8、338、 1,670 雌 : 0、15.0、70.1、353、 2,000	雄 : 338 雌 : 353 雌雄 : 肝絶対及び比重量 增加等 雄 : RBC、Hb 及び Ht 減少等	雄 : 338 雌 : 353 雌雄 : 肝絶対及び比重量 增加等
	2年間 発がん性 試験	0、400、3,500、7,000 ppm 雄 : 0、68、615、1,271 雌 : 0、83、728、1,481	雄 : 68 雌 : 83 雄 : 体重増加抑制等 雌 : 肝絶対及び比重量增 加 (発がん性は認められ ない)	雄 : 68 雌 : 83 雄 : 体重増加抑制等 雌 : 肝絶対及び比重量增 加 (発がん性は認められ ない)
ウサギ	発生毒性 試験	0、300、1,000	母動物及び胎児 : 300	母動物及び胎児 : 300

			母動物：吸收胚数增加等 胎児：第13肋骨出現頻度增加 (催奇形性は認められない)	母動物：吸收胚数增加等 胎児：第13肋骨出現頻度增加 (催奇形性は認められない)
イヌ	90日間 亜急性 毒性試験	0、320、1,600、8,000 ppm 雄：0、24.1、121、603 雌：0、21.5、108、538	雄：－ 雌：－ 雌雄：肝絶対及び比重量增加等	雄：－ 雌：－ 雌雄：肝絶対及び比重量增加等
	1年間 慢性毒性 試験①	0、320、1,600、8,000 ppm 雄：0、23.7、129、592 雌：0、21.4、115、575	雄：－ 雌：－ 雌雄：体重增加抑制等	雄：－ 雌：－ 雌雄：体重增加抑制等
	1年間 慢性毒性 試験②	0、60、160、1,600 ppm 雄：0、4.7、11.8、125 雌：0、4.5、11.0、119	雄：11.8 雌：11.0 雌雄：PLT 増加及びALP 増加等 雌：RBC、Hb 及びHtの減少等	雄：11.8 雌：11.0 雌雄：PLT 増加及びALP 増加等
ADI			NOAEL：11 ADI：0.11 SF：100	NOAEL：11 ADI：0.11 SF：100
ADI 設定根拠資料			イヌ 1年間慢性毒性試験②	イヌ 1年間慢性毒性試験②

1 －：無毒性量を設定できず

2 NOAEL：無毒性量 SF：安全係数 ADI：一日摂取許容量

3 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。

4 2)：最高用量群はP世代で5,000ppm、F₁世代で2,000ppm

5

1 <別紙1：代謝物/分解物略称>

記号 (略称)	化 学 名
II (Hoe104691)	[3-(4-フルオロ-3-フェノキシフェニル)プロピル](4-ヒドロキシフェニル)(ジメチル)シラン
III (Hoe106382)	[3-(4-フルオロ-3-フェノキシフェニル)プロピル](ジメチル)シラノール
V (Hoe105561)	4-フルオロ-3-フェノキシ-安息香酸
VI (Hoe112286)	4-フルオロ-3-(4-ヒドロキシフェノキシ)ベンジルアルコール

2

3

1 <別紙2：検査値等略称>

略称	名称
ai	有効成分量
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT)]
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT)]
AUC	薬物濃度曲線下面積
BCF	生物濃縮係数
C _{max}	最高濃度
Cre	クレアチニン
Glu	グルコース (血糖)
Hb	ヘモグロビン量 (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
PEC	環境中予測濃度
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
RBC	赤血球数
T _{1/2}	消失半減期
TAR	総投与 (処理) 放射能
T.Chol	総コレステロール
T _{max}	最高濃度到達時間
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能

2

3

4

1 <別紙3：作物残留試験成績><今回残留試験の追加：茶>

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場 数	使用量 (g ai/ha) 処理方法	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					公的分析機関		社内分析機関		
					シラフルオフェン		シラフルオフェン		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
水稻 (玄米) 1991年度	1	200 ^D	3 ^a	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3 ^a	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		3 ^a	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3 ^a	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
水稻 (玄米) 1991年度	1	300 ^G	3 ^a	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3 ^a	28	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		3 ^a	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3 ^a	28	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
水稻 (玄米) 1991年度	1	142.5 ^{EC}	2	14	0.06	0.06	0.05	0.05	
			3 ^b	19	0.07	0.06	0.06	0.06	
	1		2	14	0.03	0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
水稻 (玄米) 1994年度	1	95 ^{EC}	3 ^a	14	0.03	0.03	0.03	0.03	
			3 ^a	21	0.03	0.03	0.03	0.03	
	1		3 ^a	14	0.02	0.02	0.02	0.02	
			3 ^a	21	0.02	0.02	<0.02	<0.02	
	1	142.5 ^{EC} ×2 +200 ^D	3 ^a	7	0.04	0.04	0.04	0.04	
	1		3 ^a	7	0.03	0.03	0.03	0.03	
	1	95 ^{EC} ×2 +200 ^D	3 ^a	7	0.03	0.03	0.03	0.03	
	1		3 ^a	7	0.02	0.02	0.02	0.02	
水稻 (玄米) 1995年度	1	100 ^{DF}	1	27	<0.01	<0.01	<0.02	<0.02	
	1		1	32	<0.01	<0.01	<0.02	<0.02	
	1	142.5 ^{EC}	1	27	<0.01	<0.01	<0.02	<0.02	
	1		1	32	<0.01	<0.01	<0.02	<0.02	
水稻 (玄米) 1996年度	1	200 ^D + 142.5 ^{EC} ×2	3 ^a	14	0.04	0.04	0.04	0.04	
			3 ^a	21	0.02	0.02	0.02	0.02	
			3 ^a	28	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		3 ^a	14	0.05	0.04	0.03	0.03	
			3 ^a	21	0.03	0.02	0.02	0.02	
			3 ^a	28	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		3 ^a	14	0.06	0.06	0.02	0.02	
			3 ^a	21	0.03	0.03	0.03	0.03	
			3 ^a	28	<0.02	<0.02	0.02	0.02	
水稻 (玄米) 1996年度	1	200 ^D + 95 ^{EC} ×2	3 ^a	14	0.03	0.03	0.03	0.03	
			3 ^a	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3 ^a	28	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		3 ^a	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
水稻 (玄米) 1996年度	1	100 ^{DF} + 142.5 ^{EC} ×2	3 ^a	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3 ^a	28	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3 ^a	14	0.07	0.06	0.08	0.08	
	1		3 ^a	21	0.05	0.05	0.05	0.05	
水稻 (玄米) 1996年度	1		3 ^a	28	0.04	0.04	0.04	0.04	
	1		1	27	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
水稻 (玄米) 1996年度	1		1	27	<0.02	<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) 処理方法	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					シラフルオフェン		シラフルオフェン	
					最高値	平均値	最高値	平均値
水稻 (玄米) 1997年度	1	100SC	1	40	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02
	1		1	38	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02
	1	142.5EC	1	40	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02
	1		1	38	0.02	0.02	0.02	0.02
水稻 (玄米) 1998年度	1	95EC	2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02
	1		2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02
	1	142.5EC	2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02
	1		2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02
水稻 (玄米) 2000年度	1	100SC	1	14	/		0.02	0.02
	1		1	14	/		<0.02	<0.02
	1	114～ 142.5EC	1	14	/		0.05	0.04
	1		1	14	/		0.04	0.04
水稻 (稻わら) 1991年度	1	200D	3 ^a	7	3.75	3.74	3.82	3.64
	1		3 ^a	14	5.84	5.68	6.93	6.80
	1		3 ^a	7	4.70	4.52	4.39	4.22
	1		3 ^a	14	6.17	5.99	6.46	6.38
水稻 (稻わら) 1991年度	1	300G	3 ^a	21	1.35	1.34	2.76	2.56
	1		3 ^a	28	3.33	3.28	3.18	3.13
	1		3 ^a	21	1.94	1.92	1.49	1.48
	1		3 ^a	28	4.94	4.73	5.56	5.16
水稻 (稻わら) 1991年度	1	142.5EC	2	14	8.35	8.23	10.2	10.2
	1		3 ^b	19	13.6	13.4	13.1	12.7
	1		2	14	4.70	4.49	3.49	3.49
	1		2	21	2.15	2.12	3.22	3.19
水稻 (稻わら) 1995年度	1	200D	1	14	/		3.28	3.18
	1		1	28	/		1.22	1.20
	1		1	14	/		2.72	2.70
	1		1	28	/		0.80	0.80
水稻 (稻わら) 1995年度	1	142.5EC	1	14	/		4.12	4.10
	1		1	28	/		3.40	3.30
	1		1	14	/		5.70	5.56
	1		1	28	/		3.53	3.37
水稻 (稻わら) 1995年度	1	0.08D g ai/ポット	1	8	/		<0.1	<0.1
	1		1	14	/		<0.1	<0.1
	1		1	28	/		<0.1	<0.1
	1		1	42	/		<0.1	<0.1
	1		1	8	/		<0.1	<0.1
	1		1	14	/		<0.1	<0.1
	1		1	28	/		<0.1	<0.1
	1		1	42	/		<0.1	<0.1
水稻 (稻わら) 1995年度	1	0.285EC mg ai/ポット	1	14	/		<0.1	<0.1
	1		1	28	/		<0.1	<0.1
	1		1	42	/		<0.1	<0.1
	1		1	14	/		<0.1	<0.1
	1		1	28	/		<0.1	<0.1
	1		1	42	/		<0.1	<0.1
水稻 (稻わら) 1995年度	1	100DF	1	27	1.36	1.36	1.97	1.92
	1		1	32	0.40	0.40	1.02	1.00
	1	142.5EC	1	27	1.50	1.46	2.62	2.52

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場 数	使用量 (g ai/ha) 処理方法	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					公的分析機関		社内分析機関		
					シラフルオフェン		シラフルオフェン		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
	1		1	32	4.05	3.94	4.66	4.54	
水稻 (稻わら) 1996年度	1	200D + 142.5EC×2	3 a	14	6.01	5.96	9.13	8.82	
			3 a	21	4.37	4.32	6.87	6.64	
			3 a	28	7.51	7.50	6.44	6.30	
	1		3 a	14	4.69	4.46	6.14	6.02	
			3 a	21	5.09	4.89	4.79	4.50	
			3 a	28	3.15	3.08	3.66	3.59	
	1		3 a	14	9.18	9.14	8.94	8.78	
			3 a	21	3.50	3.41	3.50	3.24	
			3 a	28	2.75	2.70	2.12	2.09	
水稻 (稻わら) 1996年度	1	200D + 95EC×2	3 a	14	7.01	6.70	5.50	5.38	
			3 a	21	3.72	3.72	2.02	2.00	
			3 a	28	2.62	2.58	1.72	1.55	
	1		3 a	14	5.75	5.52	5.74	5.66	
			3 a	21	4.99	4.82	5.22	5.10	
			3 a	28	2.78	2.78	2.48	2.37	
水稻 (稻わら) 1996年度	1	100DF + 142.5EC×2	3 a	14	7.91	7.71	5.72	5.72	
			3 a	21	6.89	6.80	5.51	5.45	
			3 a	28	5.02	4.86	4.63	4.60	
	1		3 a	14	9.15	9.14	9.37	9.30	
			3 a	21	5.16	5.02	5.79	5.74	
			3 a	28	3.08	2.99	2.48	2.42	
水稻 (稻わら) 1996年度	1		1	27	0.89	0.87	1.28	1.28	
	1		1	27	1.46	1.44	1.80	1.76	
水稻 (稻わら) 1997年度	1	100SC	1	40	0.75	0.74	1.09	1.02	
	1		1	38	1.35	1.34	1.41	1.36	
	1	142.5EC	1	40	1.29	1.28	2.10	1.83	
	1		1	38	4.72	4.48	3.95	3.90	
水稻 (稻わら) 1998年度	1	95EC	2	14	2.90	2.82	3.57	3.52	
	1		2	21	2.93	2.80	3.61	3.50	
	1		2	14	3.21	3.12	3.99	3.94	
	1		2	21	3.51	3.36	3.05	2.96	
水稻 (稻わら) 2000年度	1	100SC	1	14			2.30	2.14	
	1		1	14			3.87	3.64	
	1	114～ 142.5EC	1	14			4.38	4.36	
	1		1	14			6.94	6.86	
水稻 (青刈り) 1995年度	1	100SC	1	14			1.43	1.42	
	1		1	21			0.68	0.66	
	1	142.5EC	1	20			0.16	0.16	
	1		1	14			1.87	1.81	
	1		1	21			1.44	1.43	
	1		1	20			1.94	1.90	
水稻 (青刈り) 1996年度	1	100DF	1	14			1.11	1.05	
	1		1	21			0.53	0.52	
	1	100DF	1	14			1.26	1.18	
	1		1	21			1.29	1.24	

作物名 (分析部位) 実施年	試験 圃場 数	使用量 (g ai/ha) 処理方法	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					公的分析機関		社内分析機関		
					シラフルオフェン		シラフルオフェン		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
水稻 (青刈り) 1996年度	1	100SC	1	14			0.84	0.68	
			1	21			0.56	0.52	
	1		1	14			0.58	0.54	
			1	21			0.46	0.46	
	1	142.5EC	1	14			1.02	1.00	
			1	21			0.73	0.72	
	1		1	14			2.58	2.54	
			1	21			1.25	1.08	
大豆 (乾燥子実) 2000年度	1	95EC	2	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		2	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
かんしょ (塊根) 1996年度	1	200D	3	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		3	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			3	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
えだまめ (さやを含む) 1997年度	1	200D	3	7	0.43	0.42	0.52	0.51	
			3	14	0.43	0.41	0.50	0.48	
			3	21	0.29	0.28	0.24	0.24	
	1		3	7	0.56	0.56	0.52	0.52	
			3	14	0.23	0.22	0.37	0.34	
			3	21	0.15	0.15	0.19	0.19	
じゅんさい (葉) 2003年度	1	95EC	2	1	<0.02	<0.02			
			2	3	<0.02	<0.02			
			2	7	<0.02	<0.02			
	1		2	1	<0.02	<0.02			
			2	3	<0.02	<0.02			
			2	7	<0.02	<0.02			
温州みかん (果肉) 1996年度	1	700WP	2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	0.03	0.03	<0.02	<0.02	
			2	30	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	30	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
温州みかん (果肉) 1996年度	1	700WP	2	14	2.68	2.66	3.25	3.16	
			2	21	3.46	3.45	5.54	5.32	
			2	30	4.25	4.22	3.85	3.76	
	1		2	14	1.90	1.90	2.90	2.86	
			2	21	1.23	1.18	0.76	0.74	
			2	30	2.17	2.08	3.12	3.10	
夏みかん (果肉) 1996年度	1	700WP	2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	29	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	30	<0.02	<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) 処理方法	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					公的分析機関		社内分析機関		
					シラフルオフェン		シラフルオフェン		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
夏みかん (果皮) 1996年度	1	700WP	2	14	1.49	1.49	1.46	1.40	
			2	21	1.17	1.14	1.43	1.38	
			2	29	1.56	1.54	1.59	1.50	
	1		2	14	1.47	1.42	1.42	1.37	
			2	21	1.46	1.44	1.62	1.58	
			2	30	1.77	1.68	1.68	1.66	
夏みかん (果実全体) 1996年度	1	700WP	2	14		0.46		0.46	
			2	21		0.38		0.44	
			2	29		0.52		0.51	
	1		2	14		0.43		0.48	
			2	21		0.40		0.52	
			2	30		0.46		0.56	
ゆず (果実全体) 1996年度	1	500~700WP	2	14	1.11	1.08	0.74	0.74	
			2	21	0.99	0.96	0.80	0.77	
			2	30	0.82	0.80	0.72	0.70	
	1		2	14	0.82	0.80	0.76	0.74	
			2	21	0.62	0.62	0.63	0.62	
			2	30	0.83	0.80	0.76	0.74	
りんご (果実) 1992年度	1	700WP	2	14	0.86	0.84	1.12	1.06	
			2	21	0.67	0.67	0.68	0.68	
			2	30	0.52	0.52	0.84	0.84	
			2	45	0.66	0.65	0.65	0.64	
	1		2	14	0.12	0.12	0.12	0.12	
			2	21	0.14	0.14	0.22	0.20	
			2	30	0.08	0.08	0.06	0.05	
			2	45	0.08	0.08	0.19	0.18	
なし (果実) 1992年度	1	500WP	2	14	0.20	0.20	0.18	0.18	
			2	21	0.17	0.17	0.19	0.18	
			2	30	0.16	0.16	0.16	0.16	
			2	45	0.13	0.13	0.14	0.14	
	1		2	14	0.15	0.14	0.10	0.10	
			2	21	0.08	0.08	0.10	0.10	
			2	30	0.07	0.07	0.08	0.07	
			2	44	0.03	0.03	0.04	0.04	
もも (果肉) 2002年度	1	1000WP	2	14	0.37	0.36	0.31	0.30	
			2	21	0.30	0.29	0.42	0.42	
			2	30	0.22	0.21	0.32	0.32	
			2	14	0.26	0.26	0.20	0.20	
	1		2	21	0.21	0.20	0.16	0.16	
			2	30	0.10	0.10	0.12	0.10	
もも (果肉) 2002年度	1	400WP	2	1	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	14	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	21	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
	1		2	1	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	7	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	13	<0.02	<0.02	<0.02	<0.02	
			2	20	<0.02	<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) 処理方法	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					公的分析機関		社内分析機関		
					シラフルオフェン		シラフルオフェン		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
もも (果皮) 2002年度	1	400WP	2	1	6.92	6.89	3.35	3.32	
			2	7	6.34	6.22	3.48	3.27	
			2	14	3.58	3.49	1.91	1.85	
			2	21	2.65	2.64	1.41	1.39	
	1	700WP	2	1	13.7	13.4	12.7	12.6	
			2	7	10.1	9.94	8.52	7.86	
			2	13	8.93	8.67	7.65	7.44	
			2	20	5.82	5.76	4.94	4.69	
かき (果実) 1992年度	1	500WP	2	14	0.56	0.53	0.78	0.72	
			2	21	0.52	0.50	0.66	0.63	
			2	30	0.38	0.37	0.54	0.49	
			2	45	0.25	0.24	0.45	0.44	
	1		2	14	0.14	0.14	0.32	0.30	
			2	21	0.13	0.12	0.26	0.26	
			2	30	0.13	0.12	0.26	0.26	
			2	45	0.15	0.14	0.22	0.22	
	1	1,000WP	2	14	0.71	0.68	1.16	1.13	
			2	21	0.64	0.62	1.11	1.06	
			2	30	0.58	0.58	0.92	0.86	
			2	45	0.26	0.26	0.51	0.50	
茶 (荒茶) 1991年度	1	600WP	2	21	20.1	19.6	26.7	26.6	
	1		2	21	7.80	7.48	9.09	9.00	
	1	1,000WP	1	21	3.50	3.47	3.01	2.84	
	1		1	30	0.56	0.54	0.58	0.56	
茶 (荒茶) 1996年度	1		1	21	0.87	0.84	0.82	0.77	
	1		1	30	0.11	0.10	0.11	0.10	
茶 (荒茶) 2001年度	1	200~1,000WP	2	21	1.37	1.32	1.84	1.84	
	1		2	28	0.81	0.77	0.83	0.82	
	1		2	42	0.49	0.49	0.53	0.52	
	1		2	21	1.97	1.93	2.21	2.20	
	1		2	28	0.27	0.26	0.32	0.32	
	1		2	42	0.06	0.06	0.04	0.04	
茶 (荒茶) 2009年度	1	400WP	2	7	53.9	53.1	57.3	56.6	
	1		2	10	51.7	51.5	54.2	54.0	
	1		2	14	33.4	33.0	33.4	33.1	
	1	600WP	2	7	42.7	42.6	43.6	42.9	
	1		2	10	22.9	22.8	23.1	22.9	
	1		2	14	14.6	14.6	14.5	14.4	
茶 (浸出液) 1991年度	1	600WP	2	21	0.07	0.06	0.08	0.08	
	1		2	21	<0.04	<0.04	0.05	0.04	
茶 (浸出液) 1996年度	1	1,000WP	1	21	0.04	0.04	<0.03	<0.03	
	1		1	30	<0.01	<0.01	<0.03	<0.03	
	1	1,000WP	1	21	<0.01	<0.01	<0.03	<0.03	
	1		1	30	<0.01	<0.01	<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) 処理方法	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)				
					公的分析機関		社内分析機関		
					シラフルオフェン		シラフルオフェン		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
茶 (浸出液) 2001年度	1	200~1,000WP	2	21			<0.04	<0.04	
			2	28			<0.04	<0.04	
			2	42			<0.04	<0.04	
	1		2	21			<0.04	<0.04	
			2	28			<0.04	<0.04	
			2	42			<0.04	<0.04	
茶 (浸出液) 2009年度	1	400WP	2	7			<0.5	<0.5	
			2	10			<0.5	<0.5	
			2	14			<0.5	<0.5	
	1		2	7			<0.5	<0.5	
			2	10			<0.5	<0.5	
			2	14			<0.5	<0.5	

・D:粉剤、G:粒剤、DF:ドライフルオーブル、EC:乳剤、SC:フルオーブル、WP:水和剤

・農薬の使用回数が申請された使用方法よりも多い場合、回数に a を付した

・b:2回目の散布は雨間散布であったので、2日後に再散布した。

・定量限界未満のデータは定量限界値に<を付した。

1
2
3
4
5

1

2 <別紙4：推定摂取量>

食品名	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重：53.3 kg)		小児(1～6歳) (体重：15.8 kg)		妊婦 (体重：55.6 kg)		高齢者(65歳以上) (体重：54.2 kg)	
		ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)
米	0.08	185	14.8	97.7	7.82	140	11.2	189	15.1
えだまめ	0.56	0.1	0.06	0.1	0.06	0.1	0.06	0.1	0.06
みかん	5.32	41.6	221	35.4	188	45.8	244	42.6	227
なつみかん の皮	1.68	0.1	0.17	0.1	0.17	0.1	0.17	0.1	0.17
なつみかん の果実全体	0.56	0.1	0.06	0.1	0.06	0.1	0.06	0.1	0.06
その他の かんきつ	1.08	0.4	0.43	0.1	0.11	0.1	0.11	0.6	0.65
りんご	1.06	35.3	37.4	36.2	38.4	30	31.8	35.6	37.7
日本なし	0.42	5.1	2.14	4.4	1.85	5.3	2.23	5.1	2.14
かき	1.13	31.4	35.5	8	9.04	21.5	24.3	49.6	56.1
茶	56.6	3	170	1.4	79.2	3.5	198	4.3	243
魚介類	0.384		36.1		16.4		36.1		36.1
合計			518		341		548		618

3 残留値は、申請されている使用時期・回数のシラフルオフェンの平均残留値のうち最大のものを用いた(参照:別紙3)

4 大豆、かんしょ、じゅんさい及びもものデータはすべて定量限界未満であったため、摂取量の計算に含めていない。

5 「ff」：平成10～12年の国民栄養調査(参照11～13)の結果に基づく食品摂取量(g/人/日)

6 妊婦及び高齢者の魚介類のffは国民平均のffを用いた。

7 「摂取量」：残留値から求めたシラフルオフェンの推定摂取量(mg/人/日)

8 「その他のかんきつ」はゆずの値を用いた。

9

10

11

- 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
3 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）
4 2. 農薬抄録シラフルオフェン（殺虫剤）（平成 19 年 8 月 23 日改訂）：バイエル
5 クロップサイエンス株式会社、一部公表
6 3. 食品健康影響評価について（平成 19 年 10 月 12 日付け厚生労働省発食安第
7 1012001 号）
8 4. シラフルオフェンの魚介類における最大推定残留値に係る資料
9 5. 食品健康影響評価の通知について（平成 20 年 1 月 17 日付け府食第 61 号）
10 6. 食品、添加物等の基準（昭和 34 年厚生省告示 370 号）の一部を改正する件（平
11 成 20 年 11 月 27 日付、食安発第 1127001 号）
12 7. 農薬抄録シラフルオフェン（殺虫剤）（平成 22 年 11 月 1 日改訂）：バイエル
13 クロップサイエンス株式会社、一部公表
14 8. シラフルオフェン剤の作物残留性試験成績：バイエルクロップサイエンス株式
15 会社、未公表
16 9. シラフルオフェン家畜残留試験成績：バイエルクロップサイエンス株式会社、
17 未公表
18 10. 食品健康影響評価について（平成 23 年 3 月 22 日付け厚生労働省発 0322 第 7
19 号）
20 11. 国民栄養の現状－平成 10 年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、
21 2000 年
22 12. 国民栄養の現状－平成 11 年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、
23 2001 年
24 13. 国民栄養の現状－平成 12 年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、
25 2002 年
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36