

肥料・飼料等専門調査会における審議結果について

1. 審議結果

厚生労働大臣から食品安全委員会に意見を求められたバージニアマイシンに係る食品健康影響評価（令和2年3月17日付け厚生労働省発生食0317第1号）については、令和2年9月4日に開催された第154回肥料・飼料等専門調査会において審議結果（案）がとりまとめられた。

2. バージニアマイシンに係る食品健康影響評価についての意見・情報の募集について

上記品目に関する「審議結果（案）」を食品安全委員会ホームページ等に公開し、意見・情報を募集する。

1) 募集期間

令和2年11月10日（火）開催の食品安全委員会（第796回会合）の翌日、令和2年11月11日（水）から令和2年12月10日（木）までの期間

2) 受付体制

電子メールフォーム（ホームページ上）、ファックス及び郵送

3) 意見・情報提供等への対応

いただいた意見・情報等をとりまとめ、肥料・飼料等専門調査会の座長の指示のもと、必要に応じて専門調査会を開催し、審議結果をとりまとめ、食品安全委員会に報告する。

(案)

動物用医薬品評価書

バージニアマイシン

2020年11月

食品安全委員会肥料・飼料等専門調査会

目次

	頁
○ 審議の経緯	2
○ 食品安全委員会委員名簿	2
○ 食品安全委員会肥料・飼料等専門調査会専門委員名簿	2
I. 有効成分の概要及び安全性に関する知見	3
1. 一般名及び構造	3
2. 用途	3
3. 使用目的	3
4. 海外評価状況	3
II. 食品健康影響評価	3
表 1 海外評価状況	5
・ 別紙：検査値等略称	6
・ 参照	7

〈審議の経緯〉

2020 年 3 月 17 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（厚生労働省発生食 0317 第 1 号）、関係資料の接受
2020 年 3 月 24 日 第 777 回食品安全委員会（要請事項説明）
2020 年 9 月 4 日 第 154 回肥料・飼料等専門調査会
2020 年 11 月 10 日 第 796 回食品安全委員会（報告）

〈食品安全委員会委員名簿〉

（2018 年 7 月 1 日から）

佐藤 洋（委員長*）
山本 茂貴（委員長代理*）
川西 徹
吉田 緑
香西 みどり
堀口 逸子
吉田 充

*：2018 年 7 月 2 日から

〈食品安全委員会肥料・飼料等専門調査会専門委員名簿〉

（2020 年 4 月 1 日から）

今井 俊夫（座長）
山中 典子（座長代理）
新井 鐘蔵 佐々木 一昭
荒川 宜親 下位 香代子
井手 鉄哉 中山 裕之
今田 千秋 宮島 敦子
植田 富貴子 森田 健
川本 恵子 山口 裕子
代田 真理子 山田 雅巳
小林 健一

〈第 154 回肥料・飼料等専門調査会専門参考人名簿〉

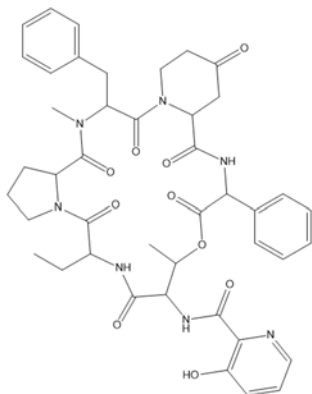
唐木 英明（公益財団法人食の安全・安心財団理事長）
吉田 敏則（東京農工大学農学部研究院動物生命科学部門准教授）

I. 有効成分の概要及び安全性に関する知見

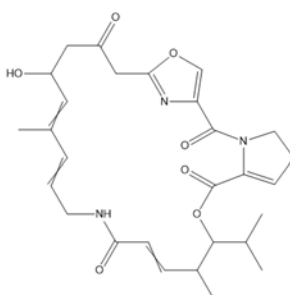
1. 一般名及び構造

一般名：バージニアマイシン

<構造>



バージニアマイシン S₁



バージニアマイシン M₁

2. 用途

動物用医薬品

3. 使用目的

抗生物質

4. 海外評価状況

表 1 参照

II. 食品健康影響評価

食品中に残留する農薬等のポジティブリスト制の導入に際して、現行の食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年 12 月 28 日厚生省告示第 370 号）第 1 食品の部 A 食品一般の成分規格の項及び D 各条の項において残留基準（参照 1）が設定されているバージニアマイシンについて、食品健康影響評価を実施した。

具体的な評価は、「暫定基準が設定された農薬等の食品健康影響評価の実施手順」（平成 18 年 6 月 29 日食品安全委員会決定）の 2 の（2）の①の「その他の方法」として、動物用医薬品専門調査会及び肥料・飼料等専門調査会において定めた「暫定基準が設定された動物用医薬品及び飼料添加物に係る食品健康影響評価の考え方について」（令和 2 年 5 月 18 日動物用医薬品専門調査会及び令和 2 年 6 月 15 日肥料・飼料等専門調査会決定。以下「評価の考え方」という。）に基づき、厚生労働省から提出された資料（参照 2）を用いて行った。

提出された資料によると、バージニアマイシンの ADI は APVMA により 0.2 mg/kg 体重/日、EMA により 0.02123 mg/kg 体重/日及び FDA により 0.25 mg/kg 体重/日と設定されている（参照 3、4、5）。また、現行のリスク管理における体重当たり及び 1 日当たりの推定摂取量は、最大と試算された幼小児（1～6 歳）で 0.0031 mg/kg 体重/日¹

¹ 平成 17 年～19 年度の食品摂取頻度・摂取量調査の特別集計業務報告書をもとにした TMDI（Theoretical Maximum Daily Intake：理論最大 1 日摂取量）による。

(参照 6) とされている。

したがって、本成分の体重当たり及び 1 日当たりの推定摂取量は、当該 APVMA、EMA 及び FDA の ADI の値を超えないことから、バージニアマイシンは、評価の考え方の 3 の (1) に該当する成分であると判断され、現行のリスク管理の範囲で使用される限りにおいて、その食品健康影響は無視できる程度と考えられる。

表 1 海外評価状況

評価機関 (評価年)	ADI (mg/kg 体重/日)	POD 等
APVMA (1988)	0.2	2 年間慢性毒性試験 (ラット) : 25 mg/kg 体重/日 (NOAEL) (参照 3)
EMA (2014)	0.02123	微生物学的 ADI $ADI = \frac{0.579^a \times 220^b}{0.1^c \times 60^d} = 0.02123 \text{ mg/kg 体重/日}$ a : MIC_{calc} : バージニアマイシンの MIC_{calc} より。最も関連性の高い属の平均 MIC₅₀ の 90%信頼限界の下限より (µg/kg) b : ヒト結腸内容物の容積 (mL) c : 生物が利用可能な経口用量の分画 : バージニアマイシン S₁ および M₁ の投与量のそれぞれ最大 5.63%および 5.04%が認められたことから約 10%としている。 d : ヒトの体重 (kg) (参照 4)
FDA (1998)	0.25	6 か月間亜急性毒性試験 (イヌ) : 25 mg/kg 体重/日 (NOAEL) 安全係数 : 100 (参照 5)

<別紙：検査値等略称>

略称等	名称
ADI	許容一日摂取量：Acceptable Daily Intake
APVMA	オーストラリア農薬・動物用医薬品局：Australian Pesticides and Veterinary Medicines Authority
EMA	欧州医薬品庁：European Medicines Agency
FDA	米国食品医薬品庁：Food and Drug Administration
NOAEL	無毒性量：No-Observed-Adverse-Effect Level
MIC	最小発育阻止濃度：minimum inhibitory concentration
POD	Point of Departure

<参照>

1. 食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年 12 月 28 日付、厚生省告示第 370 号）
2. 厚生労働省：バージニアマイシンに関する資料
3. APVMA:Acceptable Daily Intakes (ADI) for Agricultural and Veterinary Chemicals Used in Food Producing Crops or Animals, Edition 1/2017 current as of 31 March 2017
4. EMA：European public MRL assessment report (EPMAR) Virginiamycin (Poultry), EMA/CVMP/643658/2014, 8 September 2015
5. NADA：Animal & Veterinary, NADA 140-998 V-Max™ – original approval
6. 厚生労働省：バージニアマイシンの推定摂取量（令和 2 年 3 月 17 日付け）