

令和 4 年 10 月 3 日

食品安全委員会

委員長 山本 茂貴 殿

農薬第四専門調査会

座 長 小野 敦

農薬に係る食品健康影響評価に関する審議結果について

令和 4 年 7 月 13 日付け厚生労働省発生食 0713 第 1 号をもって厚生労働大臣から食品安全委員会に意見を求められたアミスルブロムに係る食品健康影響評価について、当専門調査会において審議を行った結果は別添のとおりですので報告します。

別 添

農薬評価書

アミスルブロム (第7版)

令和4年（2022年）10月
食品安全委員会農薬第四専門調査会

目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	4
○ 食品安全委員会委員名簿.....	6
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	7
○ 食品安全委員会農薬第四専門調査会専門委員名簿.....	11
○ 要 約.....	12
I. 評価対象農薬の概要.....	13
1. 用途.....	13
2. 有効成分の一般名.....	13
3. 化学名.....	13
4. 分子式.....	13
5. 分子量.....	13
6. 構造式.....	13
7. 物理的・化学的性状.....	14
8. 開発の経緯.....	14
II. 安全性に係る試験の概要.....	15
1. 土壌中動態試験.....	15
(1) 好氣的湛水土壌中動態試験①.....	15
(2) 好氣的湛水土壌中動態試験②.....	15
(3) 好氣的土壌中動態試験.....	15
(4) 土壌表面光分解試験.....	16
(5) 土壌吸脱着試験.....	16
(6) 土壌吸脱着試験（分解物D）.....	17
2. 水中動態試験.....	17
(1) 加水分解試験.....	17
(2) 水中光分解試験.....	17
3. 土壌残留試験.....	18
4. 植物、家畜等における代謝及び残留試験.....	19
(1) 植物代謝試験.....	19
(2) 作物残留試験.....	22
(3) 後作物残留試験.....	22
(4) 家畜代謝試験.....	23
(5) 畜産物残留試験.....	28
(6) 推定摂取量.....	28
5. 動物体内動態試験.....	29

(1) 吸収	29
(2) 分布	30
(3) 代謝	32
(4) 排泄	34
(5) 腸肝循環	35
6. 急性毒性試験等	37
(1) 急性毒性試験（経口投与）	37
(2) 一般薬理試験	37
7. 亜急性毒性試験	38
(1) 90日間亜急性毒性試験（ラット）	38
(2) 90日間亜急性毒性試験（イヌ）	39
8. 慢性毒性試験及び発がん性試験	40
(1) 1年間慢性毒性試験（イヌ）	40
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）	41
(3) 18か月間発がん性試験（マウス）	44
9. 神経毒性試験	46
(1) 急性神経毒性試験（ラット）	46
(2) 90日間亜急性神経毒性試験（ラット）	46
10. 生殖発生毒性試験	46
(1) 2世代繁殖試験（ラット）	46
(2) 発生毒性試験（ラット）①	49
(3) 発生毒性試験（ラット）②	49
(4) 発生毒性試験（ウサギ）	50
11. 遺伝毒性試験	50
12. 経皮投与、吸入ばく露等試験	51
(1) 急性毒性試験（経皮投与及び吸入ばく露）	51
(2) 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	52
(3) 21日間亜急性経皮毒性試験（ラット）	52
13. その他の試験	53
(1) 肝における催腫瘍性に関する検討試験	53
(2) 胃における催腫瘍性に関する検討試験	57
(3) 繁殖成績低下に関する検討試験	58
(4) 卵巣機能及び発達への影響確認試験	59
III. 安全性に係る試験の概要（代謝物）	65
1. 急性毒性試験等	65
(1) 急性毒性試験（経口投与、代謝物D及びG）	65
2. 遺伝毒性試験（代謝物D及びG）	65

IV. 食品健康影響評価.....	66
・別紙1：代謝物/分解物略称.....	73
・別紙2：検査値等略称.....	74
・別紙3：作物残留試験成績.....	76
・別紙4：畜産物残留試験成績（ウシ）.....	90
・別紙5：推定摂取量.....	93
・参照.....	96

＜審議の経緯＞

－第1版関係－

- 2006年 3月 24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（新規：ばれいしょ、だいず等）
- 2006年 4月 3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0403001号）
- 2006年 4月 4日 関係書類の接受（参照1～61）
- 2006年 4月 6日 第138回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2006年 8月 28日 第3回農薬専門調査会総合評価第二部会
- 2007年 6月 28日 追加資料受理（参照62～68）
- 2007年 7月 27日 第13回農薬専門調査会総合評価第二部会
- 2007年 9月 5日 第26回農薬専門調査会幹事会
- 2007年 9月 20日 第207回食品安全委員会（報告）
- 2007年 9月 20日 から2007年10月19日まで 国民からの意見・情報の募集
- 2007年 10月 23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
- 2007年 10月 25日 第212回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照69）
- 2008年 4月 30日 残留農薬基準告示（参照70）、初回農薬登録

－第2版関係－

- 2008年 12月 24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：ぶどう、てんさい等）
- 2009年 1月 20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0120001号）、関係書類の接受（参照71～73）
- 2009年 1月 22日 第270回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2009年 2月 13日 追加資料受理（参照74～76）
- 2009年 7月 21日 第53回農薬専門調査会幹事会
- 2009年 9月 9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
- 2009年 9月 10日 第301回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照77）
- 2010年 10月 20日 残留農薬基準告示（参照78）

－第3版関係－

- 2011年 6月 3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：稲、かぶ等）
- 2011年 10月 6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1006第11号）、関係書類

の接受（参照 79～81）

- 2011年 10月 13日 第403回食品安全委員会（要請事項説明）
2012年 2月 1日 追加資料受理（参照 82～87）
2012年 2月 9日 第418回食品安全委員会（追加資料説明）
2012年 6月 1日 第83回農薬専門調査会幹事会
2012年 6月 18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
2012年 6月 21日 第436回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 88）
2013年 7月 2日 残留農薬基準告示（参照 89）

－第4版関係－

- 2014年 11月 6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：らっきょう、とうがらし類等）
2015年 1月 8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 0108 第8号）、関係書類の
接受（参照 90～92）
2015年 1月 20日 第545回食品安全委員会（要請事項説明）
2015年 3月 12日 第121回農薬専門調査会幹事会
2015年 4月 10日 第122回農薬専門調査会幹事会
2015年 5月 12日 第560回食品安全委員会（報告）
2015年 5月 13日 から2015年6月11日まで 国民からの意見・情報の募集
2015年 6月 17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
2015年 6月 30日 第567回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 94）
2016年 6月 7日 残留農薬基準告示（参照 95）

－第5版関係－

- 2017年 3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：こんにゃく及びしょうが）
2017年 6月 15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 0615 第3号）、関係書類の
接受（参照 96～99）
2017年 6月 20日 第654回食品安全委員会（要請事項説明）
2017年 8月 22日 第662回食品安全委員会（審議）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 100）
2018年 10月 18日 残留農薬基準告示（参照 101）

－第6版関係－

- 2018年 11月 15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：さといも）
- 2018年 12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（厚生労働省発生食 1212 第 4 号）、関係書類の
接受（参照 102～104）
- 2018年 12月 18日 第 724 回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2019年 2月 5日 第 729 回食品安全委員会（審議）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 105）
- 2020年 1月 15日 残留農薬基準告示（参照 106）

－第 7 版関係－

- 2021年 3月 17日 農林水産省から厚生労働省へ畜産物への基準値設定依頼
- 2022年 7月 13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 0713 第 1 号）、関係書類の
接受（参照 107～111）
- 2022年 7月 19日 第 867 回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2022年 8月 31日 第 18 回農薬第四専門調査会
- 2022年 10月 3日 農薬第四専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告

<食品安全委員会委員名簿>

(2006年 6月 30日まで)	(2006年 12月 20日まで)	(2009年 6月 30日まで)
寺田雅昭（委員長）	寺田雅昭（委員長）	見上 彪（委員長）
寺尾允男（委員長代理）	見上 彪（委員長代理）	小泉直子（委員長代理*）
小泉直子	小泉直子	長尾 拓
坂本元子	長尾 拓	野村一正
中村靖彦	野村一正	畑江敬子
本間清一	畑江敬子	廣瀬雅雄**
見上 彪	本間清一	本間清一

*：2007年 2月 1日から

**：2007年 4月 1日から

(2011年 1月 6日まで)	(2012年 6月 30日まで)	(2015年 6月 30日まで)
小泉直子（委員長）	小泉直子（委員長）	熊谷 進（委員長）
見上 彪（委員長代理*）	熊谷 進（委員長代理*）	佐藤 洋（委員長代理）
長尾 拓	長尾 拓	山添 康（委員長代理）
野村一正	野村一正	三森国敏（委員長代理）
畑江敬子	畑江敬子	石井克枝

廣瀬雅雄
村田容常

* : 2009年7月9日から

廣瀬雅雄
村田容常

* : 2011年1月13日から

上安平冽子
村田容常

(2017年1月6日まで)

佐藤 洋 (委員長)
山添 康 (委員長代理)
熊谷 進
吉田 緑
石井克枝
堀口逸子
村田容常

(2018年6月30日まで)

佐藤 洋 (委員長)
山添 康 (委員長代理)
吉田 緑
山本茂貴
石井克枝
堀口逸子
村田容常

(2021年6月30日まで)

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

(2021年7月1日から)

山本茂貴 (委員長)
浅野 哲 (委員長代理 第一順位)
川西 徹 (委員長代理 第二順位)
脇 昌子 (委員長代理 第三順位)
香西みどり
松永和紀
吉田 充

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2007年3月31日まで)

鈴木勝士 (座長)
廣瀬雅雄 (座長代理)
赤池昭紀
石井康雄
泉 啓介
上路雅子
臼井健二
江馬 眞
大澤貫寿
太田敏博
大谷 浩
小澤正吾
小林裕子

佐々木有
高木篤也
玉井郁巳
田村廣人
津田修治
津田洋幸
出川雅邦
長尾哲二
中澤憲一
納屋聖人
成瀬一郎
布柴達男
根岸友恵

平塚 明
藤本成明
細川正清
松本清司
柳井徳磨
山崎浩史
山手丈至
與語靖洋
吉田 緑
若栗 忍

三枝順三

林 真

(2008年3月31日まで)

鈴木勝士 (座長)

林 真 (座長代理*)

赤池昭紀

石井康雄

泉 啓介

上路雅子

臼井健二

江馬 眞

大澤貫寿

太田敏博

大谷 浩

小澤正吾

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

出川雅邦

長尾哲二

中澤憲一

納屋聖人

成瀬一郎***

西川秋佳**

布柴達男

根岸友恵

平塚 明

藤本成明

細川正清

松本清司

柳井徳磨

山崎浩史

山手丈至

與語靖洋

吉田 緑

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

(2010年3月31日まで)

鈴木勝士 (座長)

林 真 (座長代理)

相磯成敏

赤池昭紀

石井康雄

泉 啓介

今井田克己

上路雅子

臼井健二

太田敏博

大谷 浩

小澤正吾

川合是彰

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

中澤憲一*

永田 清

納屋聖人

西川秋佳

布柴達男

根岸友恵

根本信雄

平塚 明

藤本成明

細川正清

堀本政夫

松本清司

本間正充

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

* : 2009年1月19日まで

** : 2009年4月10日から

*** : 2009年4月28日から

(2012年3月31日まで)

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
栞形麻樹子***	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

(2014年3月31日まで)

・幹事会

納屋聖人（座長）	上路雅子	松本清司
西川秋佳*（座長代理）	永田 清	山手丈至**
三枝順三（座長代理**）	長野嘉介	吉田 緑
赤池昭紀	本間正充	

・評価第一部会

上路雅子（座長）	津田修治	山崎浩史
赤池昭紀（座長代理）	福井義浩	義澤克彦
相磯成敏	堀本政夫	若栗 忍

・評価第二部会

吉田 緑（座長）	栞形麻樹子	藤本成明
松本清司（座長代理）	腰岡政二	細川正清
泉 啓介	根岸友恵	本間正充

・評価第三部会

三枝順三（座長）	小野 敦	永田 清
納屋聖人（座長代理）	佐々木有	八田稔久
浅野 哲	田村廣人	増村健一

・評価第四部会

西川秋佳* (座長)	川口博明	根本信雄
長野嘉介 (座長代理*; 座長**)	代田眞理子	森田 健
山手丈至 (座長代理**)	玉井郁巳	與語靖洋
井上 薫**		

* : 2013年9月30日まで

** : 2013年10月1日から

(2016年3月31日まで)

・幹事会

西川秋佳 (座長)	小澤正吾	林 真
納屋聖人 (座長代理)	三枝順三	本間正充
赤池昭紀	代田眞理子	松本清司
浅野 哲	永田 清	與語靖洋
上路雅子	長野嘉介	吉田 緑*

・評価第一部会

上路雅子 (座長)	清家伸康	藤本成明
赤池昭紀 (座長代理)	林 真	堀本政夫
相磯成敏	平塚 明	山崎浩史
浅野 哲	福井義浩	若栗 忍
篠原厚子		

・評価第二部会

吉田 緑 (座長) *	腰岡政二	細川正清
松本清司 (座長代理)	佐藤 洋	本間正充
小澤正吾	杉原数美	山本雅子
川口博明	根岸友恵	吉田 充
栗形麻樹子		

・評価第三部会

三枝順三 (座長)	高木篤也	中山真義
納屋聖人 (座長代理)	田村廣人	八田稔久
太田敏博	中島美紀	増村健一
小野 敦	永田 清	義澤克彦

・評価第四部会

西川秋佳 (座長)	佐々木有	本多一郎
長野嘉介 (座長代理)	代田眞理子	森田 健
井上 薫**	玉井郁巳	山手丈至
加藤美紀	中塚敏夫	與語靖洋

* : 2015年6月30日まで

** : 2015年9月30日まで

<食品安全委員会農薬第四専門調査会専門委員名簿>

(2022年4月1日から)

小野 敦 (座長)	楠原洋之	中山真義
佐藤 洋 (座長代理)	小林健一	納屋聖人
石井雄二	杉原数美	藤井咲子
太田敏博	永田 清	安井 学

<第83回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

小澤正吾	林 真
------	-----

<第18回農薬第四専門調査会専門参考人名簿>

高木篤也 (国立医薬品食品衛生研究所安全性生物試験研究センター毒性部 主任研究官)

本多一郎 (前橋工科大学工学部情報・生命工学群教授)

要 約

スルファモイトリアゾール骨格を有する殺菌剤である「アミスルブロム」(CAS No. 348635-87-0) について、各種資料を用いて食品健康影響評価を実施した。第 7 版の改訂に当たっては、厚生労働省から、家畜代謝試験(ヤギ及びニワトリ)、畜産物残留試験(ウシ)の成績等が新たに提出された。

評価に用いた試験成績は、植物代謝(ぶどう、ばれいしょ等)、作物等残留、家畜代謝(ヤギ及びニワトリ)、畜産物残留、動物体内動態(ラット)、亜急性毒性(ラット及びイヌ)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、発がん性(マウス)、急性神経毒性(ラット)、亜急性神経毒性(ラット)、2 世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、遺伝毒性等である。

各種毒性試験結果から、アミスルブロム投与による影響は、主に肝臓(小葉中心性肝細胞肥大等)、腎臓(皮質尿細管リポフスチン沈着等)及び胃(慢性炎症:ラット)に認められた。

ラットを用いた急性神経毒性試験における 2,000 mg/kg 体重投与群の雄で脳重量の軽度な減少が認められたが、90 日間亜急性神経毒性試験では亜急性神経毒性は認められなかった。催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

ラットを用いた 2 世代繁殖試験でみられた卵巣等に対する影響について各種の追加検討が行われ、哺育期間中の児動物の体重低下による影響が大きいことが推察された。

ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験において、雌雄で肝細胞腺腫の増加が認められ、雌で前胃腫瘍が低頻度ながら認められた。マウスを用いた 18 か月間発がん性試験において、雄で肝細胞腺腫が増加した。

メカニズム試験及び遺伝毒性試験結果から、腫瘍発生機序は遺伝毒性によるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

各種試験結果から、農産物中のばく露評価対象物質をアミスルブロム(親化合物のみ)、畜産物中のばく露評価対象物質をアミスルブロム並びに代謝物 D、E 及び X と設定した。

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 10 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 0.1 mg/kg 体重/日を許容一日摂取量(ADI)と設定した。

また、食品安全委員会農薬第四専門調査会は、アミスルブロムの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量は、ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験における 525 mg/kg 体重/日から 90 日間亜急性神経毒性試験における 860 mg/kg 体重/日の間にあると判断し、この値は、急性参照用量(ARfD)設定のカットオフ値(500 mg/kg 体重)以上であったことから、ARfD は設定する必要がないと判断した。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺菌剤

2. 有効成分の一般名

和名：アミスルブロム

英名：amisulbrom (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：3-(3-ブロモ-6-フルオロ-2-メチルインドール-1-イルスルホニル)-1*H*-

N,N-ジメチル-1,2,4-トリアゾール-1-スルホンアミド

英名：3-(3-bromo-6-fluoro-2-methylindol-1-ylsulfonyl)-1*H*-

N,N-dimethyl-1,2,4-triazole-1-sulfonamide

CAS (No. 348635-87-0)

和名：3-[(3-ブロモ-6-フルオロ-2-メチル-1*H*-インドール-1-イル)スルホニル]-

N,N-ジメチル-1*H*-1,2,4-トリアゾール-1-スルホンアミド

英名：3-[(3-bromo-6-fluoro-2-methyl-1*H*-indol-1-yl)sulfonyl]-

N,N-dimethyl-1*H*-1,2,4-triazole-1-sulfonamide

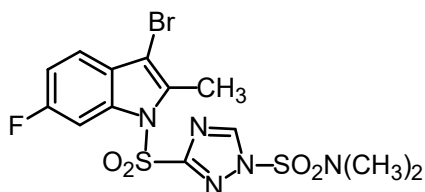
4. 分子式

$C_{13}H_{13}BrFN_5O_4S_2$

5. 分子量

466.31

6. 構造式



7. 物理的・化学的性状

融点	: 129~130°C
沸点	: 減圧条件下沸点に達する温度以下にて熱分解
密度	: 1.72 g/cm ³ (20°C)
蒸気圧	: 1.8×10 ⁻⁸ Pa (25°C)
外観(色調及び形状)、臭気	: ごくうすい黄色の結晶性固体、無臭
水溶解度	: 0.11 mg/L (20°C)
オクタノール/水分配係数	: log P _{ow} = 4.4 (40°C)
解離定数 (pKa)	: 構造上解離しないと推定

8. 開発の経緯

アミスルブロムは、1999年に日産化学工業株式会社により開発されたスルファモイルトリアゾール骨格を有する殺菌剤である。本剤は、卵菌類に属する疫病菌やべと病菌に低薬量で殺菌活性を示すことが確認された。作用機序は卵菌類のミトコンドリア内電子伝達系複合体 IIIQ_i サイトの阻害であることから、既存薬剤（フェニルアמיד系、ストロビルリン系殺菌剤等）に耐性を示す系統の菌株にも有効な殺菌剤であることが示唆されている。

国内では 2008 年に初回農薬登録されている。海外では EU、韓国等において農薬登録されている。

第 7 版では、畜産物への基準値設定の要請がなされている。

II. 安全性に係る試験の概要

各種動態及び代謝試験 [II. 1、2、4 及び 5] は、アミスルブロムのインドール環の 6 員環の炭素を均一に ^{14}C で標識したもの（以下「[ind- ^{14}C]アミスルブロム」という。）及びトリアゾール環の 5 位の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「[tri- ^{14}C]アミスルブロム」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は比放射能（質量放射能）からアミスルブロムの濃度（mg/kg 又は $\mu\text{g/g}$ ）に換算した値として示した。

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. 土壌中動態試験

(1) 好氣的湛水土壌中動態試験①

[ind- ^{14}C]アミスルブロム又は[tri- ^{14}C]アミスルブロムを用いて、好氣的湛水土壌中動態試験が実施された。

試験の概要及び結果については表 1 に示されている。（参照 83）

表 1 好氣的湛水土壌中動態試験①の概要及び結果

試験条件	土壌	認められた分解物	推定半減期			
			化合物名	水層	底質層	系全体
水深約 6 cm、 100 g ai/ha、 20°C、暗所、最長 120 日間インキュベート	埴壤土 (英国)	D、Aa	アミスルブロム	6 日	45 日	40 日
			分解物 D	29 日	113 日	58 日
	埴土 (英国)		アミスルブロム	7 日	114 日 ^a	80 日
			分解物 D	84 日 ^a	—	—

^a：統計学上の有意性が認められない

—：データポイント不足により算出不可

(2) 好氣的湛水土壌中動態試験②

[ind- ^{14}C]アミスルブロム又は[tri- ^{14}C]アミスルブロムを用いて、好氣的湛水土壌中動態試験が実施された。

試験の概要及び結果については表 2 に示されている。（参照 84）

表 2 好氣的湛水土壌中動態試験②の概要及び結果

試験条件	土壌	認められた分解物	推定半減期
水深約 2 cm、7 mg/kg 乾土、25°C、暗所、最長 58 日間インキュベート	壤土 (茨城)	D、Aa	36.2 日

(3) 好氣的土壌中動態試験

[ind- ^{14}C]アミスルブロム又は[tri- ^{14}C]アミスルブロムを用いて、好氣的土壌中動態試験が実施された。

試験の概要及び結果については表 3 に示されている。

アミスルブロムの主要分解経路は、トリアゾール環上のスルホニルアミノ側鎖の開裂による分解物 D の生成であった。それに加え、脱臭素、酸化、メチル化、インドール環の開裂等の反応の組み合わせの結果、その他の低濃度分解物が生成した。（参照 8、83）

表 3 好氣的土壤中動態試験の概要及び結果

試験条件	土壌	認められた分解物	推定半減期
0.5 mg/kg 乾土、土壌水分量ほ場容水量の 75%、25±2℃、暗所、CO ₂ を含まない加湿空気通気、365 日間インキュベート	砂壤土 (米国)	B、D、E、F、G、H、I、K、 ¹⁴ CO ₂	アミスルブロム：17 日 分解物 D：34 日

(4) 土壌表面光分解試験

[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロムを用いて、土壌表面光分解試験が実施された。

試験の概要及び結果については表 4 に示されている。

分解物 D の生成は光分解に起因しないことが示唆された。光分解経路は脱臭素、酸化/水酸化並びにインドール環及びトリアゾール環の開裂であった。（参照 9、85）

表 4 土壌表面光分解試験の概要及び結果

試験条件	土壌	認められた分解物	推定半減期 ^a
500 g ai/ha 相当、土壌水分最大容水量の 24.9%相当、25±2℃、キセノンランプ(光強度：425 W/m ²)、最長 15 日間連続照射	砂壤土 (米国)	B、D、E、G、I、Q、 ¹⁴ CO ₂ 、未同定分解物(数種) ^b	12.5 日
6,940 g ai/ha 相当、土壌水分最大容水量の 60%相当、25±2℃、キセノンランプ(光強度：425 W/m ²)、最長 14 日間連続照射	壤土(茨城)	B、D、E、J、Q、S、T	19.6 日 (84.2 日)

^a：括弧内は、東京（北緯 35 度）の春季自然太陽光換算値

^b：暗所対照区において、分解物 B、D、E、G、I 及び K 並びに未同定分解物（2 種）（いずれも 10% TAR 未満）が認められ、推定半減期は 10.9 日であった。

(5) 土壌吸脱着試験

アミスルブロムを用いて、土壌吸脱着試験が実施された。

試験の概要及び結果については表 5 に示されている。(参照 10)

表 5 土壤吸脱着試験の概要及び結果

供試土壤	Freundlich の吸着係数 K_{ads}	有機炭素含有率により補正した吸着係数 $K_{ads_{oc}}$	Freundlich の脱着係数 K_{des}	有機炭素含有率により補正した脱着係数 $K_{des_{oc}}$
砂壤土(米国)、壤土(日本)、壤質砂土(英国)、埴壤土(英国)及び埴土(スペイン)	147~378	8,160~44,200	166~677	9,800~54,900

(6) 土壤吸脱着試験(分解物 D)

アミスルブロムの分解物 D を用いて、土壤吸脱着試験が実施された。

試験の概要及び結果については表 6 に示されている。(参照 11)

表 6 土壤吸脱着試験の概要及び結果(分解物 D)

供試土壤	Freundlich の吸着係数 K_{ads}	有機炭素含有率により補正した吸着係数 $K_{ads_{oc}}$	Freundlich の脱着係数 K_{des}	有機炭素含有率により補正した脱着係数 $K_{des_{oc}}$
埴壤土(英国)、砂壤土(米国)、壤土(日本)及び壤質砂土(英国)	25.5~108	821~11,400	29.5~159	922~15,300

2. 水中動態試験

(1) 加水分解試験

[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロムを用いて、加水分解試験が実施された。

試験の概要及び結果については表 7 に示されている。(参照 12)

表 7 加水分解試験の概要及び結果

試験条件	緩衝液	認められた分解物	推定半減期
50 µg/L、25°C、暗所、30 日間(pH 9 は 20 日間)インキュベート	pH 4(酢酸)	D	78.5 日
	pH 7(ホウ酸)	D、L	76.5 日
	pH 9(ホウ酸)	D、L、Q	5.0 日

(2) 水中光分解試験

[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロムを用いた、水中光分解試験が実施された。

試験の概要及び結果は表 8 に示されている。

酢酸緩衝液において、アミスルブロムの光分解により、脱臭素及び酸化/水酸化による分解物 I の生成、転位による分解物 J の生成、2 種類の環の間の開裂による置換インドール及び置換トリアゾール系化合物の生成が認められた。分解物 L は酸化/水酸化及び二量化により分解物 P を生成したほか、インドール環が開裂して分解物 M 及び O を生成した。また、トリアゾール環上の側鎖は転位又は脱離を受け、分解物 U 及び Q を経由して分解物 S 及び T が生成し、これらは更に分解されて極性物質及び $^{14}\text{CO}_2$ を生成した。

自然水において、アミスルブロムへの光照射により、主にインドール環及びトリアゾール環の開裂による分解物 L 及び Q が生成した。また、インドール環の脱臭素及び酸化/水酸化により分解物 I が、トリアゾール環の分子内転位により分解物 J が、スルファモイル基が脱離して分解物 D が生成した。分解物 L は I-5 (推定分解物) を経由して分解物 M へ変換された。分解物 M は加水分解反応により分解物 N へ変換された。Q はスルホニル基又はスルファモイル基の脱離により、分解物 R、S 及び T へ変換された。最終的にはいずれの分解物も極性化合物及び $^{14}\text{CO}_2$ へ変換された。(参照 13、14)

表 8 水中光分解試験の概要及び結果

試験条件	供試水	認められた分解物	推定半減期 ^a
50 µg/L、25±2°C、キセノンランプ(光強度 425 W/m ²)、48 時間連続照射	酢酸緩衝液 (pH 4)	I、J、L、M、O、P、Q、S、T、U、未同定分解物(6 種)、 $^{14}\text{CO}_2$ ^b	アミスルブロム:6.1時間(26.2時間) P:14.1時間(60.6時間) U:14.6時間(62.8時間)
	自然水 [河川水(茨城)、pH 7.6]	D、I、J、L、M、N、Q、R、S、T、未同定分解物(3 種)、 $^{14}\text{CO}_2$ ^c	アミスルブロム:4.7時間(20.2時間) M:103時間(442時間) Q:52.3時間(225時間) T:97.8時間(420時間)

a: 括弧内は、東京(北緯 35 度)の春季自然太陽光換算値

b: 暗所対照区ではアミスルブロムの分解は認められなかった。

c: 暗所対照区において、分解物 D、I、L、Q 及び S (いずれも 6% TAR 未満) が認められた。

3. 土壌残留試験

アミスルブロム並びに分解物 Aa、D、S 及び T を分析対象化合物とした土壌残留試験(容器及びほ場)が実施された。

試験の概要及び結果は表 9 に示されている。(参照 15、97、98)

表 9 土壌残留試験の概要及び結果

試験	濃度	土壌	推定半減期		
			アミスルブロム	アミスルブロム+ 分解物 D	
容器内 試験	0.27 mg/kg ¹⁾	火山灰土・壤土(茨城)	32.6 日	146 日	
		沖積土・埴壤土(高知)	78.0 日	210 日	
	1.4 mg/kg ¹⁾	沖積土・砂壤土(埼玉)	7.3 日	23.4 日	
		火山灰土・軽壤土(茨城)	11 日	61 日	
		沖積土・埴壤土(埼玉)	26 日	113 日	
ほ場 試験	300 g ai/ha ²⁾	火山灰土・壤土(茨城)	28.2 日	43.8 日	
		沖積土・埴壤土(高知)	24.5 日	32.6 日	
		火山灰土・軽壤土(茨城)	7 日	26 日	
		沖積土・埴壤土(埼玉)	31 日	88 日	
	7,500 g ai/ha ³⁾	火山灰土・壤土(茨城)	44.0 日	63.3 日	
		沖積土・壤土(高知)	37.6 日	45.1 日	
				アミスルブロム	アミスルブロム+ 分解物 Aa、D、S 及び T
	水 田	7,000 g ai/ha ³⁾	火山灰土・壤土(茨城)	21.1 日	23.9 日
			沖積土・埴壤土(千葉)	44.6 日	82.4 日

1) : 原体

2) : 17.7%フロアブル剤

3) : 50%顆粒水和剤

4. 植物、家畜等における代謝及び残留試験

(1) 植物代謝試験

① 水稻

水稻（品種：コシヒカリ）を[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム又は[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム 6,960 g ai/ha 相当を処理したセル苗箱に播種し、処理 15 日後（稚苗）、105 日後（ポット移植後の青刈り期）及び 126 日後（収穫期）の試料を採取して、植物代謝試験が実施された。

各試料中の残留放射能分布は表 10、稚苗中の残留放射能分布及び代謝物は表 11 に示されている。

全ての試料において、残留放射能は 1.1%**TAR** 未満であり、処理土壌から植物体への移行性は低かった。[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム処理区の方が[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム処理区よりも残留放射能が高く、収穫期における残留放射能濃度は稲わら、もみ殻及び玄米の順に高く、可食部への移行は少なかった。

稚苗においてアミスルブロムが 0.7%**TRR**～7.7%**TRR** (0.009～0.058 mg/kg) 検出された。主要代謝物は **S** で 34.8%**TRR** (0.437 mg/kg) 検出されたほかは、10%**TRR** を超える代謝物は認められなかった。稲わら中の残留放射能は主に抽出残渣で認められ (60.5%**TRR**～65.9%**TRR** : 0.029～0.030 mg/kg)、同定された代謝物はなかった。(参照 82)

表 10 各試料中の残留放射能分布

標識体	残留放射能	稚苗	青刈り	玄米	もみ殻	稲わら
[ind- ¹⁴ C] アミスルブロム	%TAR	0.08	0.93	0.02	0.01	0.89
	mg/kg	0.750	0.011	0.002	0.003	0.044
[tri- ¹⁴ C] アミスルブロム	%TAR	0.12	1.05	0.10	0.04	0.93
	mg/kg	1.26	0.015	0.010	0.013	0.049

表 11 稚苗中の残留放射能分布及び代謝物

試料	画分	[ind- ¹⁴ C] アミスルブロム		[tri- ¹⁴ C] アミスルブロム		
		%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	
		稚苗	抽出画分	77.0	0.577	92.6
酢酸エチル画分	アミスルブロム		59.5	0.446	47.5	0.597
	Q		7.7	0.058	0.7	0.009
	R		—	—	7.1	0.089
	その他		—	—	7.8	0.098
	その他		51.8	0.388	31.9	0.401
水画分	抽出画分		17.5	0.131	45.1	0.567
	S		—	—	34.8	0.437
	その他		—	—	10.3	0.129
抽出残渣	23.0		0.172	7.4	0.093	

— : 分析せず

② ばれいしょ

フロアブル製剤に調製した[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロムをポット栽培のばれいしょ（品種：Maris piper）に 100 g ai/ha の用量で、7 日間隔で 5 回散布し、最終散布直後、7 及び 14 日後の茎葉及び塊茎を採取して、植物代謝試験が実施された。

[ind-¹⁴C]アミスルブロム処理区において、茎葉部の残留放射能濃度は、最終散布直後の 6.03 mg/kg から 14 日後には 3.11 mg/kg へ減少した。最終散布 14 日後の茎葉部の残留放射能は、洗浄液に 72.3%TRR、抽出液に 9.9%TRR、抽出残渣に 17.8%TRR であった。最終散布 14 日後の茎葉の残留放射能中の主要成分は未変化のアミスルブロム（74.9%TRR : 2.33 mg/kg）であり、ほかに代謝物 B、C、D、E、F、G、H、J 及び M が検出されたが、10%TRR を超えて認められた代謝物は存在しなかった。[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区において、茎葉部の残留放射能濃度は最終散布直後の 8.48 mg/kg から 14 日後に 6.04 mg/kg へ減少した。最終散布 14 日後の残留放射能は、洗浄液に 77.0%TRR、抽出液に 14.7%TRR、抽出残渣に 8.3%TRR が検出された。最終散布 14 日後の茎葉の残留放射能中の主要成分は未変化のアミスルブロム（77.8%TRR : 4.70 mg/kg）であり、代謝物として B、C、D、G、H 及び I が検出されたが、10%TRR を超えて認められた代謝物は存在しなかった。最終散布 14 日後の茎葉の水溶性画分の残留放射能は

6.4%TRR 以下でいずれの処理区でも未同定を含む代謝物が 4~6 成分認められた。

塊茎中の残留放射能は、[ind-¹⁴C]アミスルブロム処理区で 0.005~0.008 mg/kg、[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区で 0.013~0.022 mg/kg であった。[ind-¹⁴C]アミスルブロム処理区のばれいしょの塊茎中の残留放射能は極めて低かったことから、これ以上の分析は実施されなかった。[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区の最終散布 14 日後の塊茎から残留放射能は 82.2%TRR が抽出され、そのうち 60.1%TRR が水溶性画分に存在した。この画分には極性の高い 4 つの成分が分離され、このことから、茎葉に散布されたアミスルブロムのトリアゾール環部分が分解代謝されて植物成分中に取り込まれたことが示唆された。抽出残渣 (24.9%TRR : 0.005 mg/kg) ではデンブレン画分に 3.1%TRR の放射能が検出された。(参照 6)

③ トマト

フロアブル製剤に調製した[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロムを 120 g ai/ha の用量で、7 日間隔で 3 回ポット栽培のトマト (品種 : Moneymaker) に散布し、最終散布直後、3 及び 7 日後の果実並びに最終散布 7 日後の茎葉を採取して、植物代謝試験が実施された。

[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区において、果実の残留放射能濃度は、最終散布直後の 0.300 及び 0.302 mg/kg から最終散布 7 日後には 0.241 及び 0.182 mg/kg に減少した。最終散布 7 日後の残留放射能は洗浄液中に 91.5%TRR~92.0%TRR、抽出画分に 6.0%TRR~6.6%TRR、抽出残渣に 1.4%TRR~2.5%TRR 認められた。

最終散布 7 日後の洗浄液及び果実の抽出画分中の主要成分は、未変化のアミスルブロム (91.3%TRR~91.9%TRR) であり、ほかに代謝物 B、C、D、F、G、H、I、L 及び M が検出されたが、10%TRR を超えて認められた代謝物は存在しなかった。最終散布 7 日後の茎葉の残留放射能濃度は、[ind-¹⁴C]アミスルブロム処理区で 5.58 mg/kg、[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区で 5.91 mg/kg であった。茎葉の残留放射能は洗浄液中に 85.3%TRR~88.1%TRR、抽出画分に 8.1%TRR~8.9%TRR、抽出残渣に 3.8%TRR~5.8%TRR 認められた。茎葉中の残留放射能中の主要成分は、未変化のアミスルブロム (86.3%TRR~90.1%TRR) であり、ほかに代謝物は B、G、I 及び M が検出されたが、10%TRR を超えて認められた代謝物は存在しなかった。(参照 7)

④ ぶどう

フロアブル製剤に調製した[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロムをぶどう (品種 : Thompson) 樹に 100 g ai/ha の用量で、10 日間隔で計 3 回散布し、最終散布直後、7 及び 14 日後の果実並びに最終散布 14 日後の葉部を採取して、植物代謝試験が実施された。

[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区において、果実の総残留放射能濃度は、散布直後の 0.460 及び 0.971 mg/kg から最終散布 14 日後には 0.289 及び 0.537 mg/kg に減少した。最終散布 14 日後の残留放射能の大部分 (89.1%TRR~92.8 %TRR) は洗浄液中に回収され、洗浄後果実中の残留放射能は抽出画分で 5.7%TRR~8.2%TRR、抽出残渣で 1.5%TRR~2.7%TRR であった。

最終散布 14 日後の果実中の残留放射能中の主要成分は未変化のアミスルブロム (83.4%TRR~84.3%TRR) であり、ほかに代謝物 B、C、D、E、G、H、I、J、M 及び R が検出されたが、10%TRR を超えて認められた代謝物は存在しなかった。葉部では、最終散布 14 日後に 6.08~9.19 mg/kg の残留放射能が検出された。[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区ともに葉部の主要成分は未変化のアミスルブロムであり、それぞれ 58.3%TRR 及び 52.1%TRR であった。果実と同様の代謝物が最大 3.0%TRR 検出された。

散布時に被覆したぶどう果実では、[tri-¹⁴C]アミスルブロム処理区で 0.0001 mg/kg の残留放射能が抽出残渣から検出され、処理部位から果実への移行性が僅かに認められた。[ind-¹⁴C]アミスルブロム処理区の被覆果実からは放射能は検出されなかった。(参照 5)

アミスルブロムの植物における主な代謝反応は、①トリアゾール環のスルホニルアミノ基の脱離、②脱臭素、③酸化/水酸化、④インドール環及びトリアゾール環のスルホニル架橋の開裂、⑤インドール環の開裂であり、多数の代謝物が生成した。

(2) 作物残留試験

野菜、果実等を用いて、アミスルブロム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。

アミスルブロムの最大残留値は、最終散布 7 日後に収穫したほうれんそう (茎葉) の 22.5 mg/kg であった。(参照 16、73、81、92、97、99、103、104)

(3) 後作物残留試験

アミスルブロム (顆粒水和剤) を 7,500 g ai/ha の用量で 3 回処理した露地において栽培されたにんじん (最終処理 188 日後) 及び未成熟えんどう (最終処理 187 日後) を用いて、アミスルブロム及び代謝物 D を分析対象化合物とした後作物残留試験が実施された。

その結果、にんじん (根部) 及び未成熟えんどう (さや) では、アミスルブロム及び代謝物 D は、いずれも定量限界 (0.01 mg/kg) 未満であった。(参照 108)

(4) 家畜代謝試験

① ヤギ

泌乳ヤギ（ブリティッシュザーネン種、一群雌1頭）に[ind-¹⁴C]アミスルブロム又は[tri-¹⁴C]アミスルブロムを20 mg/頭/日（10 mg/kg 飼料相当）の用量で1日1回、5日間カプセル経口投与して、家畜代謝試験が実施された。乳汁は1日2回、尿、糞及びケージ洗浄液は1日1回、血液は試験期間中経時的に、臓器及び組織は最終投与23時間後に、それぞれ採取された。

各試料中の残留放射能分布は表12に、各試料中の代謝物は表13に示されている。

投与放射能は、初回投与後119時間で尿中に42.2%TAR～53.0%TAR、糞中に31.3%TAR～35.8%TAR排泄され、ケージ洗浄液中には0.94%TAR～1.7%TAR認められた。乳汁中には0.03%TAR～0.04%TAR移行し、残留放射能濃度は投与3日に定常状態となり、最高値は初回投与後96～119時間の午後に採取された乳汁における0.007 µg/gであった。血漿中放射能濃度は投与2日以降、定常状態となり、臓器及び組織中放射能濃度は、肝臓及び腎臓で比較的高く認められた。

肝臓及び腎臓中の主要成分として、代謝物Xのほか、D及びEが10%TRRを超えて認められた。乳汁、筋肉及び脂肪中の残留放射能は僅かであったことから、代謝物は同定されなかった。（参照108、109）

表 12 各試料中の残留放射能分布

試料	試料採取時間 (hr) ^a	[ind- ¹⁴ C] アミスルブロム		[tri- ¹⁴ C] アミスルブロム			
		%TAR	μg/g	%TAR	μg/g		
乳汁 ^b	0~24	/	0.003 (0.004/0.002)	/	0.003 (0.003/0.003)		
	24~48	/	0.004 (0.005/0.003)	/	0.004 (0.006/0.004)		
	48~72	/	0.003 (0.005/0.003)	/	0.004 (0.005/0.003)		
	72~96	/	0.004 (0.005/0.003)	/	0.005 (0.006/0.004)		
	96~119	/	0.005 (0.007/0.004)	/	0.005 (0.006/0.004)		
	0~119	0.03	/	0.04	/		
肝臓	119	0.25	0.304	0.36	0.405		
腎臓		0.04	0.261	0.04	0.381		
筋肉		前肢	0.02 ^c	0.005	0.03 ^c	0.008	
		臀部				0.008	
脂肪		大網				0.005	0.009
		腹腔内				0.006	0.008
		皮下				0.005	0.007
胆汁		0.089				1.00	
全血		/	0.037	/	0.046		
血漿		1回目投与 2時間後	/	0.021	/	0.026	
	2回目投与 2時間後	/	0.044	/	0.064		
	3回目投与 2時間後	/	0.043	/	0.051		
	4回目投与 2時間後	/	0.044	/	0.063		
	5回目投与 2時間後	/	0.053	/	0.066		

/ : 該当なし

a : 初回投与後時間

b : 乳汁は午前採取と午後採取のプール試料の値。括弧内は午後採取/午前採取の順に記載した。

c : 筋肉、脂肪、胆汁の合計値

表 13 各試料中の代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能濃度(μg/g)	酢酸エチル抽出画分				水画分	抽出残渣	
				D	E	X			その他 ^a
[ind- ¹⁴ C]アミスルブロム	肝臓	0.304	64.3 (0.195)	13.2 (0.040)	19.9 (0.060)	17.7 (0.054)	<14.7 (<0.044)	3.5 (0.011)	32.2 (0.098)
	腎臓	0.261	90.9 (0.237)	1.8 (0.005)	9.7 (0.025)	51.4 (0.134)	28.0 (0.074)	1.9 (0.005)	7.2 (0.019)
[tri- ¹⁴ C]アミスルブロム	肝臓	0.405	58.8 (0.238)	4.6 (0.019)	13.7 (0.055)	17.9 (0.072)	<13.8 (<0.061)	10.0 (0.041)	31.2 (0.126)
	腎臓	0.381	91.0 (0.347)	1.1 (0.004)	5.7 (0.022)	48.2 (0.184)	<27.0 (<0.100)	7.5 (0.029)	1.5 (0.006)

下段(): μg/g

^a: 複数の未同定代謝物の合計で、単一成分の最大値は、肝臓においては 0.016 μg/g (5.3%TRR)、腎臓においては 0.021 μg/g (7.7%TRR) であった。

② ニワトリ

産卵鶏（ローマンブラウン、一群雌 10 羽）に [ind-¹⁴C]アミスルブロム又は [tri-¹⁴C]アミスルブロムを 1.4 mg/羽/日（10 mg/kg 飼料相当）の用量¹で 1 日 1 回、14 日間カプセル経口投与して、家畜代謝試験が実施された。卵、排泄物及びケージ洗浄液は 1 日 2 回、血液は試験期間中経時的に、臓器及び組織は最終投与 6 時間後に、それぞれ採取された。

各試料中の残留放射能濃度は表 14 に、卵中の残留放射能濃度は表 15 に、各試料中の代謝物は表 16 に示されている。

投与放射能は、最終投与後 6 時間で排泄物中に 78.9%TAR～85.8%TAR、ケージ洗浄液中に 1.7%TAR～2.4%TAR 認められた。卵中には 0.04%TAR～0.05%TAR 認められ、残留放射能濃度は投与 9～10 日に定常状態となった。臓器及び組織中残留放射能濃度は肝臓で比較的高く認められた。

卵中の成分として、未変化のアミスルブロムのほか、代謝物 D が 10%TRR を超えて認められた。臓器及び組織中では未変化のアミスルブロムが認められたほか、代謝物として D 及び E が 10%TRR を超えて認められた。それ以外の試料中の代謝物は、いずれも未同定の物質であった。（参照 108、110）

¹ 本試験における用量は、作物残留試験から得られた飼料用作物の残留濃度から算出された、産卵鶏におけるアミスルブロムの予想飼料最大負荷量に比べて高かった。

表 14 各試料中の残留放射能濃度 (µg/g)

試料		[ind- ¹⁴ C] アミスルブロム	[tri- ¹⁴ C] アミスルブロム
肝臓		0.245	0.242
筋肉	脚部	0.017	0.039
	胸部	0.011	0.050
脂肪	腹部	0.012	0.012
	腎周囲		0.018
	皮下	0.013	0.013
皮膚		0.037	0.033
血漿 ^a		0.181	0.150
全血 ^a		0.151	0.235
未形成卵		0.046	0.035
卵 ^b		0.018	0.017

/ : 該当なし

^a : 10羽の平均値

^b : [ind-¹⁴C]アミスルブロム投与群は投与 10~13 日のプール試料、
[tri-¹⁴C]アミスルブロム投与群は投与 11~14 日のプール試料

表 15 卵中の残留放射能濃度 (µg/g)

試料採取時間 (hr) ^a	[ind- ¹⁴ C]アミスルブロム		[tri- ¹⁴ C]アミスルブロム	
	午後	午前	午後	午前
0~24	0.002	0.002	0.004	0.004
24~48	0.003	0.005	0.007	0.006
48~72	0.007	NA	0.009	0.009
72~96	0.009	NA	0.011	0.010
96~120	0.010	NA	0.013	0.011
120~144	0.014	NA	0.016	0.014
144~168	0.015	NA	0.018	0.013
168~192	0.015	NA	0.017	0.014
192~216	0.017	NA	0.021	0.013
216~240	0.019	0.016	0.019	0.015
240~264	0.018	NA	0.017	0.015
264~288	0.018	NA	0.018	0.016
288~312	0.020	NA	0.020	0.015
312~318	NA		NA	

^a : 初回投与後時間

NA : 試料なし、/ : 該当なし

表 16 各試料中の代謝物

試料		肝臓 ^a		卵 ^b		脂肪 ^c		筋肉 ^d	
		μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR
[ind- ¹⁴ C] アミスル ブロム	総残留放射能濃度	0.245	100	0.018	100	0.012	100	0.012	100
	抽出画分	0.194	79.3	0.009	51.6	0.010	84.8	0.009	74.9
	アミスルブロム	0.013	5.2	0.001	2.9	0.008	44.9	/	/
	代謝物 D	0.023	9.2	0.002	9.7	0.004	19.9		
	代謝物 E	0.046	18.8	0.001	4.1	0.001	4.7		
	未同定成分①	0.025	10.3	ND	ND	ND	ND		
	未同定成分②	0.016	6.6	ND	ND	ND	ND		
	未同定成分③	0.013	5.3	ND	ND	<0.001	2.0		
	未同定成分④	ND	ND	0.004	22.6	ND	ND		
	抽出残渣	0.008	3.3	0.002	13.0	0.002	15.2		
[tri- ¹⁴ C] アミスル ブロム	総残留放射能濃度	0.242	100	0.017	100	0.012	100	0.019	100
	抽出画分	0.222	91.8	0.011	64.9	0.010	83.2	0.015	80.6
	アミスルブロム	0.005	1.9	ND	ND	0.006	51.8	ND	ND
	代謝物 D	0.037	15.1	0.002	13.3	0.003	28.0	ND	ND
	代謝物 E	0.050	20.5	<0.001	2.5	ND	ND	0.002	10.4
	未同定成分⑤	0.029	12.0	ND	ND	ND	ND	0.009	47.8
	未同定成分⑥	0.022	9.5	0.005	26.7	<0.001	3.5	0.004	22.4
	未同定成分⑦	0.012	4.8	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	未同定成分⑧	0.011	4.4	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	未同定成分⑨	0.010	4.0	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	未同定成分⑩	0.010	4.0	ND	ND	ND	ND	ND	ND
抽出残渣	0.001	0.6	0.001	6.1	0.002	16.8	0.004	19.4	

/: 該当なし、ND: 検出されず

a: 肝臓は中性溶媒抽出画分、酵素処理抽出画分及び塩酸抽出画分の合計

b: [ind-¹⁴C]アミスルブロム投与群は投与 10~13 日、[tri-¹⁴C]アミスルブロム投与群は投与 11~14 日のプール試料

c: 腹部脂肪と皮下脂肪のプール試料

d: 脚部と胸部のプール試料

アミスルブロムの畜産動物（ヤギ及びニワトリ）における主要代謝経路は、トリアゾール環のスルホニルアミノ側鎖の脱離による代謝物 D の生成と、それに続くメチル基の水酸化による代謝物 E の生成であると考えられた。また、ヤギでは代謝物 D の N-グルクロン酸抱合により代謝物 X が生成される経路も考えられた。

(5) 畜産物残留試験

① ウシ

泌乳牛（ホルスタイン・フリージアン種、対照群：雌1頭、投与群：一群雌3頭）に、アミスルブロムを0、1.4、4.2又は14 mg/kg 飼料相当²の用量で1日2回、28日間強制経口投与して、アミスルブロム並びに代謝物D、E及びXを分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。

結果は別紙4に示されている。

乳汁及び無脂肪乳中において、いずれの分析対象化合物も定量限界(0.01 µg/g)未満であった。クリーム中において、アミスルブロムの最大残留値は、14 mg/kg 飼料投与群における0.0269 µg/gであり、代謝物D、E及びXは検出限界(0.0024 µg/g)未満であった。

臓器及び組織中において、アミスルブロムは、いずれの組織においても定量限界(0.01 µg/g)未満であった。代謝物Dの最大残留値は1.99 µg/g(肝臓)、Eの最大残留値は1.48 µg/g(肝臓)、Xの最大残留値は0.222 µg/g(腎臓)であり、いずれも14 mg/kg 飼料相当投与群で認められた。アミスルブロム並びに代謝物D、E及びXの含量の最大残留値は、14 mg/kg 飼料相当投与群における4.50 µg/g(肝臓)であった。(参照118、111)

(6) 推定摂取量

別紙3の作物残留試験及び別紙4の畜産物残留試験の分析値を用いて、農産物についてはアミスルブロム、畜産物についてはアミスルブロム並びに代謝物D、E及びXをばく露評価対象物質とした際に、食品中から摂取される推定摂取量が表17に示されている(別紙5参照)。

なお、本推定摂取量の算定は、登録された使用方法から、アミスルブロムが最大の残留を示す使用条件で、全ての適用作物に使用され、加工・調理による残留農薬の増減が全くないとの仮定の下に行った。

表17 食品中から摂取されるアミスルブロム並びに代謝物D、E及びXの推定摂取量

	国民平均 (体重：55.1 kg)	小児(1～6歳) (体重：16.5 kg)	妊婦 (体重：58.5 kg)	高齢者(65歳以上) (体重：56.1 kg)
摂取量 (µg/人/日)	794	338	846	997

² 本試験による用量について、4.2及び14 mg/kg 飼料は作物残留試験から得られた飼料用作物の残留濃度から算出された予想飼料最大負荷量と比較して高かった。

5. 動物体内動態試験

(1) 吸収

① 血中濃度推移

Wistar ラット（一群雌雄各 12 匹）に[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム又は[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムを 10 mg/kg 体重（以下 [5.] において「低用量」という。）又は 1,000 mg/kg 体重（以下 [5.] において「高用量」という。）で単回経口投与して、血中濃度推移について検討された。

血漿中薬物動態学的パラメータは表 18、全血中薬物動態学的パラメータは表 19 に示されている。

血漿中では、低用量群で投与 2～6 時間後に C_{max} に達し、 $T_{1/2}$ は 17.5～34.5 時間であった。高用量群では、6～12 時間後に C_{max} に達し、 $T_{1/2}$ は 8.3～13.1 時間であった。 C_{max} は雄よりも雌の方が、[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムよりも[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムの方が高かった。

全血中では、低用量群で投与 2～6 時間後に C_{max} に達し、 $T_{1/2}$ は 22.6～121 時間であった。高用量群で 6～24 時間後に C_{max} に達し、 $T_{1/2}$ は 17.5～121 時間であった。全血中においても、 C_{max} は雄よりも雌の方が、[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムよりも[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムの方が高かった。また、[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムを投与した場合に、血漿中と比較して $T_{1/2}$ が長かったが、 C_{max} は血漿中とほぼ同様の結果であった。（参照 2）

表 18 血漿中薬物動態学的パラメータ

投与量	10 mg/kg 体重				1,000 mg/kg 体重			
	[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム		[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム		[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム		[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム	
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
T_{max} (hr)	2	2	3	6	12	12	6	12
C_{max} ($\mu\text{g/g}$)	4.80	5.96	2.07	3.27	22.0	30.4	12.4	21.8
$T_{1/2}$ (hr)	34.5	19.5	25.7	17.5	13.1	12.9 ^a	8.3	8.3
AUC_{0-120} ($\text{hr}\cdot\mu\text{g/g}$)	66.7	120	38.7	67.4	924	1,380	214	508

^a : 各群の個別データのばらつきにより薬物動態解析のデータ処理で定義した許容範囲に適合していない。

表 19 全血中薬物動態学的パラメータ

投与量	10 mg/kg 体重				1,000 mg/kg 体重			
	[ind- ¹⁴ C] アミスルブロム		[tri- ¹⁴ C] アミスルブロム		[ind- ¹⁴ C] アミスルブロム		[tri- ¹⁴ C] アミスルブロム	
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
T _{max} (hr)	2	2	4	6	24	24	6	12
C _{max} (μg/g)	2.25	2.85	1.38	2.12	14.0	19.7	11.6	17.8
T _{1/2} (hr)	53.1 ^a	22.6	121 ^a	32.4 ^a	18.8 ^a	17.5 ^a	121 ^a	63.2 ^a
AUC ₀₋₁₂₀ (hr・μg/g)	44.8	75.9	51.8	54.4	585	800	793	880

^a: 各群の個別データのばらつきにより薬物動態解析のデータ処理で定義した許容範囲に適合していない。

② 吸収率

胆汁中排泄試験 [5.(4)②] の結果から、胆汁、尿、肝臓及び動物体中の残留放射能から算出された低用量群における吸収率は、49.4%~49.8% (ケージ洗浄液を含まない。) であった。高用量群における吸収率は 4.74%~4.92% (ケージ洗浄液を含まない。) であった。(参照 2)

(2) 分布

① 単回投与

Wistar ラット (一群雌雄各 6 匹) に [ind-¹⁴C] アミスルブロムを低用量又は高用量で単回経口投与し、得られた組織並びに [tri-¹⁴C] アミスルブロムを投与した尿及び糞中排泄試験 [5.(4)①] で得られた投与 120 時間後の組織を試料として、体内分布試験が実施された。

主要組織中の残留放射能濃度は表 20 に示されている。

[ind-¹⁴C] アミスルブロムの低用量群の T_{max} 付近では、肝臓、腎臓、血漿等で残留放射能が比較的高く認められた。その他の組織中の濃度は、全て血漿中濃度より低かった。投与 24 時間後に残留放射能は減少したが、肝臓、腎臓及び血漿中では他の組織と比べると高かった。投与 120 時間後では肝臓及び腎臓で僅か (0.01% TAR) に認められた。

[ind-¹⁴C] アミスルブロムの高用量群の T_{max} 付近では、肝臓、腎臓及び血漿から比較的高濃度の放射能が検出された。腎臓を含めその他の組織中の濃度は、いずれも血漿中濃度より低かった。投与 72 時間後の肝臓、消化管及び腎臓中の残留放射能は他の組織と比べると高かったが、その他の組織では、血漿中濃度より低かった。投与 120 時間後では、雄で肝臓及び血球中の残留放射能が、雌では肝臓及び腎臓で高かった。その他の組織はいずれも検出限界未満であった。

尿及び糞中排泄試験 [5.(4)①] の投与 120 時間後では、肝臓及び腎臓で残留放射能が高く、また、[tri-¹⁴C] アミスルブロム投与では、全血及び血球中における濃度が [ind-¹⁴C] アミスルブロム投与の場合より高かった。投与 120 時間後の

残留放射能は肝臓、全血及び血球において僅かに検出された。（参照 2）

表 20 主要組織中の残留放射能濃度 (µg/g)

標識体	投与量	性別	T _{max} 付近 ¹⁾	120 時間後
[ind- ¹⁴ C] アミスル ブロム	10 mg/kg 体重	雄	肝臓(4.52)、腎臓(1.71)、血漿 (1.71)、副腎(1.54)、下垂体 (1.19)、全血(0.94)	肝臓(0.222)、腎臓(0.068)、血 漿(0.025)、全血(0.016)、血球 (0.014)、その他(ND)
		雌	肝臓(4.72)、血漿(2.47)、腎臓 (3.40)、副腎(1.14)、全血(1.27)	肝臓(0.110)、腎臓(0.102)、血 漿(0.024)、全血(0.011)、肺 (0.007)、血球(0.004)、その他 (ND)
	1,000 mg/kg 体重	雄	肝臓(33.4)、血漿(11.7)、腎臓 (10.9)、全血(7.05)	肝臓(6.63)、血球(1.87)、腎臓 (0.705)、血漿(0.358)、全血 (0.900)、その他(ND)
		雌	肝臓(39.5)、血漿(28.0)、腎臓 (26.9)、全血(14.2)	肝臓(2.07)、腎臓(1.24)、その 他(ND)
[tri- ¹⁴ C] アミスル ブロム	10 mg/kg 体重	雄		血球(0.490)、肝臓(0.489)、全 血(0.232)、腎臓(0.100)、肺 (0.039)、血漿(0.034)、脾臓 (0.030)、心臓(0.012)、皮膚 (0.004)、その他(ND)
		雌		肝臓(0.279)、血球(0.224)、全 血(0.099)、腎臓(0.087)、肺 (0.025)、血漿(0.024)、脂肪 (0.007)、その他(ND)
	1,000 mg/kg 体重	雄		血球(9.56)、全血(3.81)、肝臓 (3.49)、その他(ND)
		雌		血球(6.10)、肝臓(2.36)、全血 (2.33)、その他(ND)

ND : 検出せず、/ : 試料採取せず

¹⁾ : 低用量群は 2 時間後、高用量群は 12 時間後。

② 反復投与

Wistar ラット（一群雌雄各 4 匹）に非標識体を低用量で 13 日間反復強制経口投与後、14 日目に[tri-¹⁴C]アミスルブロムを低用量で経口投与し、体内分布試験³が実施された。

最終投与 120 時間後の主要組織中の残留放射能濃度は表 21 に示されている。

残留放射能濃度は、血球、肝臓、全血及び腎臓で高く、次いで、副腎、カーカス⁴、脂肪、心臓、肺、卵巣、皮膚、脾臓、子宮及び血漿から低濃度の放射能が

³ 血中濃度推移試験 [5.(1)①] 及び分布試験（単回投与） [5.(2)①] から単回投与後の血中放射能濃度は[tri-¹⁴C]アミスルブロムを投与したラットが[ind-¹⁴C]アミスルブロムを投与したラットよりも高かったことから、トリアゾール環を保持した代謝物の残留性を検討するために反復投与では[tri-¹⁴C]アミスルブロムを用いた。

⁴ 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。）。

検出された。反復投与後の体内分布は、単回投与と類似しており、最終投与 120 時間後における組織残留は、0.4%**TAR** 未満と少なかった。（参照 3）

表 21 最終投与 120 時間後の主要組織中の残留放射能濃度 (µg/g)

性別	最終投与 120 時間後
雄	血球(0.449)、肝臓(0.388)、全血(0.207)、腎臓(0.078)、脾臓(0.044)、肺(0.038)、血漿(0.032)、カーカス(0.012)、皮膚(0.011)、心臓(0.008)、その他(ND)
雌	血球(0.315)、肝臓(0.246)、全血(0.148)、腎臓(0.109)、血漿(0.053)、副腎(0.034)、肺(0.031)、脾臓(0.030)、カーカス(0.023)、脂肪(0.014)、心臓(0.012)、卵巣(0.010)、子宮(0.010)、その他(ND)

ND：検出せず

(3) 代謝

① 単回投与

尿及び糞中排泄試験 [5.(4)①] で得られた尿、糞、肝臓及び血漿並びに胆汁中排泄試験 [5.(4)②] で得られた胆汁を用いて、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿、胆汁、糞、肝臓及び血漿中における代謝物は表 22 に示されている。

尿中からは代謝物 H 及び J が同定されたが、いずれも 0.8%**TAR** 以下であった。代謝物 H、J 及び他の未知代謝分解物について酵素 (β-グルクロニターゼ及びスルファターゼ) 処理を行ったが、実質的な変化はなかったことから、グルクロン酸抱合体及び硫酸抱合体は存在しないことが示唆された。

胆汁からは主に代謝物 X (D の *N*-グルクロン酸抱合体) 及び V (B の抱合体) が検出された。酵素処理の結果、代謝物 C が増加したことから、代謝物 W (C の抱合体) の存在が示唆された。

糞中の代謝物は、いずれの投与群でも質的には類似しており、性別及び標識位置の違いによる大きな差は認められなかった。主要成分は未変化のアミスルブロムで、低用量及び高用量群でそれぞれ 40.5%**TAR**～52.4%**TAR** 及び 83.2%**TAR**～89.3%**TAR** であった。ほかに代謝物 B、C、D、E、F、H 及び M が検出されたが、全て 3%**TAR** 以下であった。

肝臓中の代謝物は、いずれの投与群でも質的には類似しており、大きな性差は認められなかった。主要成分は代謝物 D 及び E であり、10.4%**TRR**～19.6%**TRR** であった。ほかに代謝物 F (2.6%**TRR**～2.7%**TRR**) が検出された。

血漿中の代謝物は、いずれの用量群でも質的には類似しており、大きな性差は認められなかった。血漿中の主要成分は代謝物 D 及び E であった。代謝物 D は低用量及び高用量群でそれぞれ 20.5%**TRR**～21.8%**TRR** 及び 13.8%**TRR**～18.2%**TRR**、代謝物 E はそれぞれ 21.9%**TRR**～23.1%**TRR** 及び 42.5%**TRR**～55.7%**TRR** であった。ほかに代謝物 F (<0.1%**TRR**～2.2%**TRR**) 及び H (<0.1%**TRR**～4.0%**TRR**) が検出された。

ラットにおけるアミスルブロムの代謝反応は、主にトリアゾール環側鎖の脱離（代謝物 D）、インドール環 2 位のメチル基の水酸化（代謝物 B）、これらの両反応（代謝物 E）、インドール環の酸化（代謝物 I）/水酸化（代謝物 C）及びグルクロン酸抱合化（代謝物 V、W 及び X）と考えられた。また、インドール環の開裂（代謝物 H、M 及び T）、トリアゾール環の転位（代謝物 J）等の反応も推定された。（参照 2）

表 22 尿、胆汁、糞、肝臓及び血漿中における代謝物
（尿、胆汁及び糞は%TAR、肝臓及び血漿は%TRR）

標識体	投与量	性別	試料	試料採取 (投与後時間) (hr)	アミスル ブロム	代謝物
[ind- ¹⁴ C] アミスル ブロム	10 mg/kg 体重	雄	尿	0~48	ND	H(0.6)、J(0.6)
			胆汁	0~48	ND	V(5.3)、X(3.4)、Y(2.5)、成分 29(1.4)、 C(0.5)、E(0.4)、B(0.3)、D(0.3)、I(<0.1)
			糞	0~48	52.4	D(1.9)、B(1.8)、E(1.6)、C(1.4)、F(1.4)、 M(0.4)
			肝臓	2	ND	D(13.6)、E(11.6)、F(2.6)、その他(41.8)
			血漿	2	ND	E(21.9)、D(21.8)、H(4.0)、F(2.2)、その 他(12.4)
		雌	尿	0~48	ND	J(0.8)、H(0.5)
			胆汁	0~48	ND	Y(3.7)、V(5.3)、X(3.4)、成分 29(1.3)、 E(0.4)、C(0.2)、I(<0.1)、B(<0.1)、D(<0.1)
			糞	0~48	44.7	B(3.0)、D(2.8)、E(2.1)、C(1.5)、F(1.3)、 M(0.1)
			肝臓	2	ND	D(19.6)、E(14.7)、F(2.7)、その他(42.2)
			血漿	2	ND	E(23.1)、D(20.5)、F(1.6)、H(1.1)、その 他(10.1)
	1,000 mg/kg 体重	雄	糞	0~72	88.0	B(<0.5)、C(<0.5)、D(<0.5)、E(<0.5)
			肝臓	12	ND	D(10.4)、E(<19.3)、F(<12.3)、その他(23.5)
			血漿	12	ND	D(18.2)、E(42.5)、F(<0.1)、H(<0.1)、その 他(2.9)
		雌	糞	0~72	89.3	B(1.3)、C(<0.9)、D(<0.9)、E(<0.9)
肝臓			12	ND	D(15.5)、E(<36.3)、F(<11.8)、その他 (<18.0)	
血漿			12	ND	E(55.7)、D(13.8)、J(0.1)、H(<0.4)、 F(<0.1)、H(<0.1)、その他(<0.1)	
[tri- ¹⁴ C] アミスル ブロム	10 mg/kg 体重	雄	尿	0~48	ND	
			糞	0~48	40.5	D(2.3)、C(1.3)、E(1.2)、F(1.2)、B(1.0)、 H(<0.3)
		雌	尿	0~48	ND	H(0.1)、J(0.1)
			糞	0~48	42.5	B(2.1)、D(2.1)、E(1.7)、C(1.1)、F(0.9)、 H(<0.3)
	1,000 mg/kg 体重	雄	糞	0~72	86.0	B(0.5)、C(<0.5)、D(<0.5)、E(<0.5)
		雌	糞	0~72	83.2	B(0.4)、C(<0.4)、D(<0.4)、E(<0.4)

ND：検出せず

② 反復投与

分布試験（反復投与）〔5.（2）②〕で得られた最終投与後 120 時間の尿及び糞について、代謝物同定・定量試験が実施された。

14 日間反復投与後の尿及び糞中における代謝物は表 23 に示されている。

糞中では未変化のアミスルブロムが主要な成分であり、その他の代謝物として、代謝物 B、C、D、E 及び F が同定された。尿中では未変化のアミスルブロムは認められず代謝物 F、H 及び J が同定されたほか、代謝物 T が暫定的に同定された。酵素処理によって尿中にはグルクロン酸抱合体及び硫酸抱合体は存在しないことが示唆された。これらの定量値は単回投与での結果と類似しており、連続投与しても代謝速度及びパターンに大きな変化はないことが示唆された。（参照 3）

表 23 14 日間反復投与後の尿及び糞中における代謝物 (%TAR)

投与量	部位	アミスルブロム	代謝物
10 mg/kg 体重/日	尿	ND	H(1.1)、J(0.4~0.5)、F(0.2)、T(0.1)
	糞	38.4~42.3	F(3.2)、C(1.5~2.3)、D(1.5~1.9)、E(1.4~1.8)、B(1.0~1.5)

注) 雌雄の結果をまとめて記載した。

ND：検出せず

(4) 排泄

① 尿及び糞中排泄（単回投与）

Wistar ラット（一群雌雄各 4 匹）に[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム又は[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムを低用量又は高用量で単回経口投与し、排泄試験が実施された。

投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率は表 24 に示されている。

投与 120 時間後のカーカス中に残留放射能は検出されなかった。両標識体を低用量で投与した時の尿及び糞中への排泄率は、それぞれ 10.1%TAR~15.0%TAR 及び 79.7%TAR~97.8%TAR であった。総回収率は 93%TAR 以上であった。両標識体の高用量投与時の、投与後 120 時間の尿及び糞中への排泄率は、それぞれ 0.94%TAR~2.8%TAR 及び 88.9%TAR~99.8%TAR であった。全体の回収率は 90%TAR 以上であった。性別及び標識位置の違いによる大きな差は認められなかった。（参照 2）

表 24 投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与量	10 mg/kg 体重				1,000 mg/kg 体重			
	雄		雌		雄		雌	
性別	尿 ^a	糞	尿 ^a	糞	尿 ^a	糞	尿 ^a	糞
[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム	10.1	97.8	13.1	85.3	2.8	99.8	1.39	96.8
[$\text{tri-}^{14}\text{C}$]アミスルブロム	14.0	79.7	15.0	81.8	0.94	91.2	1.36	88.9

^a：ケージ洗浄液を含む。

② 胆汁中排泄（単回投与）

胆管カニューレを挿入した Wistar ラット（一群雌雄各 4 匹）に[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムを低用量又は高用量で単回経口投与し、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は表 25 に示されている。（参照 2）

表 25 投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率（%TAR）

投与量	性別	胆汁	尿 ^a	糞	消化管 (内容物を 含む。)	肝臓	動物体	合計
10 mg/kg 体重	雄	40.8	9.25	44.0	0.15	0.18	0.33	94.8
	雌	39.5	9.85	44.0	2.70	0.09	0.59	96.8
1,000 mg/kg 体重	雄	2.86	1.19	84.6	2.75	0.03	0.76	92.2
	雌	1.24	3.30	86.1	4.83	0.02	0.72	96.1

a：ケージ洗浄液を含む。

③ 尿及び糞中排泄（反復投与）

分布試験（反復投与）[5.(2)②]で得られた尿及び糞について排泄試験が実施された。

最終投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率は表 26 に示されている。

最終投与後 120 時間の尿中排泄率は 11.9%TAR～14.3%TAR（ケージ洗浄液含む。）、糞中排泄率は 82.5%TAR～84.0%TAR であった。最終投与 120 時間後のカーカスでは 0.2%TAR 未満であり、回収率は 94%TAR であった。最終投与後 72 時間で 90%TAR 以上が排泄された。性差は認められなかった。（参照 3）

表 26 最終投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率（%TAR）

投与量	性別	尿 ^a	糞	カーカス
10 mg/kg 体重/日	雄	11.9	82.5	0.09
	雌	14.3	84.0	0.16

a：ケージ洗浄液を含む。

(5) 腸肝循環

胆管カニューレを挿入した Wistar ラット（胆汁採取用、雄 2 匹）に[$\text{ind-}^{14}\text{C}$]アミスルブロムを低用量で経口投与し、投与後 6 時間に排泄された胆汁を採取し、2 匹分の胆汁をあわせて投与液として、胆管カニューレを挿入した別の Wistar ラット（再吸収検討用、雄 3 匹）の十二指腸内に胆汁を注入する腸肝循環試験が実施された。

胆汁採取用動物で投与後 6 時間に採取された胆汁は 16%TAR～19%TAR であった。

再吸収検討用動物の胆汁、尿及び糞中排泄率は表 27 に示されている。

再吸収検討用動物の投与後 24 時間の胆汁に 34.1%TAR が排泄され、尿及び糞中にはそれぞれ 9.5%TAR 及び 14.2%TAR が排泄された。肝臓、消化管及び動物体の残留放射能はそれぞれ 0.9%TAR、39.0%TAR 及び 3.6%TAR であり、全体で 101%TAR が回収された。胆汁中排泄、尿中排泄、肝臓及び動物体の残留放射能の合計から、消化管からの胆汁の再吸収率は 48%と計算された。

胆汁、尿及び糞中代謝物は表 28 に示されている。

再吸収後の胆汁中には、代謝物 I、V、X 及び Y が認められた。また、酵素処理によりアグリコンとして代謝物 B、C、D、E、F 及び I が検出された。これらの代謝物の組成は、[ind-¹⁴C]アミスルブロム投与後の胆汁とほぼ同様であった。再吸収検討用動物の糞では代謝物 B、C、D、E 及び F、尿では代謝物 F 及び H が検出された。

ラットに投与されたアミスルブロムは吸収後代謝を受け、主に胆汁中に代謝物 B、C、D 及び E の抱合体として排泄されるが、その約半分が消化管から再吸収された後、再び主に胆汁中に排泄された。再吸収後の胆汁中代謝物は概ねアミスルブロム投与後の胆汁中代謝物と類似していたが、代謝物 B の抱合体が減少して、代謝物 C、E 及び F の抱合体比率が増加しており、再吸収により更に代謝を受けるものと考えられた。(参照 4)

表 27 胆汁、尿及び糞中排泄率 (%TAR)

試料	投与後時間(hr)	残留放射能
胆汁	0~24	34.1
尿	0~24	9.5
糞	0~24	14.2
消化管	24	39.0
肝臓	24	0.9
動物体	24	3.6

表 28 胆汁、尿及び糞中代謝物 (%TAR)

代謝物	胆汁採取用動物		再吸収検討用動物			
	[ind- ¹⁴ C]アミスルブロム 投与後胆汁		再吸収後胆汁		糞	尿
	無処理	酵素処理	無処理	酵素処理		
B	<0.1	1.3	<0.1	0.7	0.3	<0.1
C	0.1	0.8	<0.1	2.4	0.3	<0.1
D	<0.1	0.6	<0.1	1.7	0.4	<0.1
E	0.2	0.6	<0.1	1.5	0.7	<0.1
F	<0.1	0.2	<0.1	0.8	0.5	0.1
H	ND	ND	ND	ND	<0.1	0.1
I	0.6	0.7	0.7	1.0	ND	ND
V	1.8 [#]	<0.1 [#]	2.8 [#]	<0.1 [#]	ND	ND
X	0.9 [#]	0.9 [#]	4.7 [#]	3.7 [#]	ND	ND
Y	1.0	0.5	1.5	0.7	ND	ND

ND：検出せず

[#]：HPLC 及び TLC による定量値を基に申請者が算出。

6. 急性毒性試験等

(1) 急性毒性試験（経口投与）

アミスルブロム（原体）のラットを用いた急性毒性試験（経口投与）が実施された。

結果は表 29 に示されている。（参照 18）

表 29 急性毒性試験概要（経口投与、原体）

動物種 性別・匹数	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
	雄	雌	
SD ラット ^a 雌雄各 3 匹	>5,000	>5,000	死亡例及び症状なし

^a：溶媒として 1%MC 水溶液が用いられた。

(2) 一般薬理試験

ラット及びイヌを用いた一般薬理試験が実施された。

結果は表 30 に示されている。（参照 17）

表 30 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)	SD ラット	雄 5	0、200、600、 2,000 (経口)	2,000	—	投与による 影響なし
呼吸・ 循環器系	呼吸数・血 圧・心拍 数・心電図	ビーグ ル犬	雄 3 ^a	0、200、600、 2,000 (経口)	2,000	—	投与による 影響なし

^a : 0 及び 200 mg/kg 体重投与群の検査を実施した後、1 週間以上の休薬期間を設けて、同じ動物を 600 及び 2,000 mg/kg 体重投与群として使用した。
— : 最小作用量は設定されなかった。

7. 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 10 匹) を用いた混餌投与 (原体 : 0、2,000、6,300 及び 20,000 ppm : 平均検体摂取量は表 31 参照) による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 31 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		2,000 ppm	6,300 ppm	20,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	171	525	1,720
	雌	187	587	1,880

各投与群で認められた毒性所見は表 32 に示されている。

眼科学的検査において、20,000 ppm 投与群の雄でゴースト血管の発生数が増加したが、ゴースト血管は血管新生の名残であり、毒性学的意義はないと判断された。

血液学的検査において雄で認められた Hb 及び MCHC 減少、雌で認められた WBC 及び Lym 増加、血液生化学的検査において雄で認められたナトリウム、塩素及びカルシウム減少、A/G 比増加並びに雌で認められた塩素増加は、軽微な変化であり、投与量又は雌雄間で一貫性が認められなかったことから、検体投与による影響ではないと判断された。また、20,000 ppm 投与群の雄及び 2,000 ppm 以上投与群の雌で認められたリン増加は用量相関性がないことから検体投与による影響ではないと判断された。

臓器重量測定において、6,300 及び 20,000 ppm 投与群の雌で、肝比重量⁵が増加したが、血液生化学的及び病理組織学的検査等においては肝毒性を示唆する変化が認められないため、この変化は検体投与による毒性影響ではないと考えられ

⁵ 体重比重量を比重量という (以下同じ。)

た。

本試験において、6,300 ppm 以上投与群の雄及び 20,000 ppm 投与群の雌で体重増加抑制、摂餌量減少等が認められたことから、無毒性量は雄で 2,000 ppm (171 mg/kg 体重/日)、雌で 6,300 ppm (587 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 26)

表 32 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
20,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・ PLT 増加 ・ ALP、AST、GGT、Ure 及びリン増加 ・ TP 減少 ・ 肝比重量増加 ・ 小葉中心性肝細胞肥大、下顎リンパ節洞赤血球増加/赤血球貪食、腸間膜リンパ節洞血球増加/赤血球貪食^a 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少及び食餌効率低下 ・ PLT 増加 ・ TG 減少 ・ リン及び Ure 増加
6,300 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少及び食餌効率低下 	6,300 ppm 以下 毒性所見なし
2,000 ppm	毒性所見なし	

^a : 有意差はないが、投与の影響と判断した。

(2) 90 日間亜急性毒性試験 (イヌ)

ビーグル犬 (一群雌雄各 4 匹) を用いたカプセル経口投与 (原体 : 0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日) による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 33 に示されている。

血液生化学的検査において、投与 6 週に全投与群の雌雄で T.Bil が有意に増加した。しかし、対照群を含む全動物が背景データを超える異常な高値を示しており、RBC 及び尿中ビリルビンには影響がなかったこと、及び投与 13 週に同様の変化が認められなかったことから、検体投与による影響とは考えられなかった。その他の血液生化学的及び血液学的検査において有意な変化が認められたが、いずれの変化も軽微であり、投与量又は雌雄間で一貫性が認められなかったことから、検体投与の影響ではないと考えられた。

尿検査において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の雌で尿量の有意な減少が投与 6 及び 13 週に認められたが、投与開始前の傾向を反映しており、検体投与の影響ではないと判断された。

本試験において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で体重増加抑制、摂餌量減少等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 300 mg/kg 体重/日であると考えられた。(参照 27)

表 33 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
1,000 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制^a(0~4 週) ・ 摂餌量減少^a(投与 1~4 週) 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制^a(0~4 週) ・ 摂餌量減少(投与 4 週) ・ ALP 増加
300 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	毒性所見なし

^a : 有意差はないが、投与の影響と判断した。

8. 慢性毒性試験及び発がん性試験

(1) 1 年間慢性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いたカプセル経口投与（原体：0、10、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日）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 34 に示されている。

1,000 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で液状便が投与期間を通じて認められ、300 mg/kg 体重/日投与群においても断続的に認められたが、関連した消化器の病理組織学的変化（炎症等）が認められなかったことから、毒性学的意義はないと考えられた。

100 mg/kg 体重/日以上投与群の雄及び 1,000 mg/kg 体重/日投与群の雌で投与 0~4 週並びに 100 mg/kg 体重/日以上投与群の雌で投与 0~13 週で体重増加抑制が認められた。

血液学的検査、血液生化学的検査（TP 及び Alb 以外）及び尿検査において、いくつかの項目に有意な変化がみられたが、それらの変化は軽微であり、投与前と同様の傾向を示すか、投与量、雌雄又は検査時期で一貫性が認められなかったことから、検体投与の影響とは考えられなかった。

臓器重量測定において、100 mg/kg 体重/日以上投与群の雄で、副腎比重量が有意に増加した。この変化は、300 mg/kg 体重/日以上投与群の病理組織学的検査で認められた副腎皮質細胞肥大と関連していたが、100 mg/kg 体重/日投与群では関連する病理組織学的変化は認められないため、同群における副腎比重量増加には毒性学的意義はないと判断された。

食道の退色が 300 mg/kg 体重/日以上投与群の雄で認められたが、関連する病理組織学的変化は認められなかった。

本試験において、100 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で体重増加抑制が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 10 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 29）

表 34 1年間慢性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
1,000 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・ 摂餌量減少^a ・ TP 及び Alb 減少 ・ 小葉中心性肝細胞肥大^a 	<ul style="list-style-type: none"> ・ TP 及び Alb 減少
300 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 副腎比重量増加 ・ 副腎皮質細胞肥大^a (2 匹) 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 摂餌量減少^b (投与 1~4 週)
100 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制(投与 0~4 週) 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制(投与 0~13 週)
10 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

^a : 有意差はないが、投与の影響と判断した。

^b : 300 mg/kg 体重/日投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

Wistar ラット（発がん性試験群；一群雌雄各 50 匹、慢性毒性試験群；一群雌雄各 20 匹）を用いた混餌投与〔原体：0、200（慢性毒性試験群のみ）、2,000、10,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 35 参照〕による 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験が実施された。

表 35 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）の平均検体摂取量
(mg/kg 体重/日)

投与群		200 ppm	2,000 ppm	10,000 ppm	20,000 ppm
慢性毒性試験群 (1~52 週)	雄	11.1	112	568	1,160
	雌	14.3	147	753	1,500
発がん性試験群 (1~104 週)	雄	—	96.0	496	1,010
	雌	—	129	697	1,440

各投与群で認められた毒性所見は表 36、肝臓及び前胃で認められた腫瘍性病変の発生頻度は表 37 に示されている。

発がん性群において、最後の 13 週に 10,000 ppm 以上投与群の雌で死亡が増加し、20,000 ppm 投与群では生存率が有意に低下した。

血液生化学的検査において、Ure、Cre、Glu、T.Chol 及び TG に統計学的に有意な変動が認められたが、いずれの個体値も背景データの範囲内にあり、用量相関性又は検査時期間での一貫性が認められなかったことから、検体投与の影響ではないと判断した。

尿検査において、20,000 ppm 投与群の雄で投与 12 週に、雌で投与 51 週に尿量が減少した。これらの変化は、軽度で用量相関性のない変化であり、試験実施機関の背景データの範囲内の変動であったことから、検体投与による影響とは考えられなかった。

非腫瘍性病変について、検体投与により肝臓、腎臓、前胃、盲腸、十二指腸、甲状腺及び腸間膜リンパ節に影響が認められた。

腎臓の皮質尿細管色素沈着が雌雄で認められ、この色素はシュモール反応陽性

であったことから、リポフスチンであると考えられた。

肝臓では 10,000 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞腺腫の増加が認められた。前胃では 20,000 ppm 投与群の雌 1 例で扁平上皮癌、10,000 ppm 投与群の雌 1 例及び 20,000 ppm 投与群の雌 2 例で扁平上皮乳頭腫が認められた。雌では 10,000 ppm 以上投与群で、前胃に潰瘍等の炎症性及び上皮過形成等の反応性変化が認められており、前胃で認められた腫瘍は、慢性炎症性変化に起因すると考えられた。

本試験において、2,000 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制、肝比重量増加、小葉中間帯肝細胞空胞化等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 200 ppm (雄: 11.1 mg/kg 体重/日、雌: 14.3 mg/kg 体重/日) であると考えられた。10,000 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞腺腫が増加し、雌で前胃腫瘍が低頻度ながら発生した。(参照 31)

(肝臓腫瘍の発生機序に関しては [13. (1)]、前胃腫瘍の発生機序に関しては [13. (2)] を参照)

表 36-1 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
（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
20,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・背部脱毛(投与開始直後) ・甲状腺ろ胞細胞肥大^a ・肝外胆管拡張^a及び肝門脈周囲炎症^a ・肥満細胞症 	<ul style="list-style-type: none"> ・生存率低下 ・甲状腺ろ胞細胞肥大及び嚢胞状ろ胞細胞過形成 ・肝外胆管拡張^a ・子宮筋層萎縮及び子宮筋層線維化^a ・膣上皮粘液分泌減少
10,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・腹部脱毛 ・摂餌量減少^a及び食餌効率低下^a ・肝臓の嚢胞性変性 ・腎皮質尿細管リポフスチン沈着、慢性腎症^b及び腎乳頭鉍質沈着 ・腸間膜リンパ節洞赤血球増加/赤血球貪食^b 	<ul style="list-style-type: none"> ・削瘦^c、立毛^c、円背位^c、過剰咀嚼^c及び歯牙退色^c ・食餌効率低下^a ・尿 pH 上昇及び尿タンパク増加 ・GGT 増加(投与 26 週) ・肝絶対重量増加 ・腎比重量増加 ・小葉中心性肝細胞肥大及び小葉中間体肝細胞空胞化 ・慢性腎症及び腎乳頭鉍質沈着 ・腸間膜リンパ節洞赤血球増加/赤血球貪食及び肥満細胞症 ・前胃上皮過形成、角化亢進、潰瘍、粘膜下織炎症、粘膜下織浮腫^b及び漿膜炎^a ・角膜炎
2,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制 ・尿 pH 上昇 ・GGT 増加(投与 52 週) ・肝及び腎比重量増加 ・小葉中間帯肝細胞空胞化^a、小葉中心性肝細胞肥大及び肝内胆管過形成 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制及び摂餌量減少^a ・肝比重量増加 ・肝内胆管過形成^a、小葉中間帯肝細胞空胞化^d ・腎皮質尿細管リポフスチン沈着及び腎皮質尿細管好塩基性化^e
200 ppm (慢性毒性試験群のみ)	毒性所見なし	毒性所見なし

a : 有意差はないが、投与の影響と判断した。

b : 10,000 ppm 投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

c : いずれの投与群でも試験期間の後期に認められた。

d : 2,000 ppm 投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

e : 2,000 ppm 投与群のみで有意差が認められたが、投与の影響と判断した。

表 36-2 1年間慢性毒性群（ラット）で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
20,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> 背部脱毛(投与開始直後) 肝外胆管拡張^a及び肝門脈周囲炎症 肥満細胞症 腎皮質尿細管リポフスチン沈着 	<ul style="list-style-type: none"> 肝外胆管拡張^a 腸間膜リンパ節洞赤血球増加/赤血球貪食
10,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> 摂餌量減少^a及び食餌効率低下^a 小葉中心性肝細胞肥大^a 腸間膜リンパ節洞赤血球増加/赤血球貪食 	<ul style="list-style-type: none"> 食餌効率低下^a 尿 pH 上昇及び尿タンパク増加 GGT 増加(投与 26 週) 腎比重量増加 肝内胆管過形成^a 腎皮質尿細管好塩基化^b 肥満細胞症
2,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制 尿 pH 上昇 肝及び腎比重量増加 肝内胆管過形成 小葉中間帯肝細胞空胞化^a 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制及び摂餌量減少^a 肝比重量増加 小葉中間帯肝細胞空胞化^c 腎皮質尿細管リポフスチン沈着
200 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

a : 有意差はないが、投与の影響と判断した。

b : 10,000 ppm 投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

c : 2,000 ppm 投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

表 37 肝臓及び前胃で認められた腫瘍性病変の発生頻度

性別		雄				雌				
投与群(ppm)		0	2,000	10,000	20,000	0	2,000	10,000	20,000	
検査動物数		50	50	50	50	50	50	50	50	
肝臓	肝細胞腺腫	最終と殺動物	0	2	9↑	12↑	0	1	16↑	10↑
		死亡動物	0	0	1	1	0	0	8↑	18↑
		全動物	0	2	10↑	13↑	0	1	24↑	28↑
	肝細胞癌	最終と殺動物	0	0	1	0	0	0	2	1
		死亡動物	0	0	0	0	0	0	0	0
		全動物	0	0	1	0	0	0	2	1
前胃	扁平上皮乳頭腫	最終と殺動物	0	0	0	0	0	0	0	0
		死亡動物	0	0	0	0	0	0	1	2
		全動物	0	0	0	0	0	0	1	2
	扁平上皮癌	最終と殺動物	0	0	0	0	0	0	0	1
		死亡動物	0	0	0	0	0	0	0	0
		全動物	0	0	0	0	0	0	0	1

Fisher 直接確率法、↑ : p<0.01

(3) 18 か月間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 50 匹）を用いた混餌投与（原体：0、100、800、4,000

及び 8,000 ppm：平均検体摂取量は表 38 参照）による 18 か月間発がん性試験が実施された。

表 38 18 か月間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		100 ppm	800 ppm	4,000 ppm	8,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	11.6	97.8	494	1,040
	雌	13.5	121	594	1,260

各投与群で認められた毒性所見は表 39、肝細胞腺腫の発生頻度は表 40 に示されている。

800 ppm 以上投与群の雌雄で盲腸の粘膜、粘膜下織及び粘膜下織細静脈壁の細胞内色素沈着が認められた。この色素については、ヘモジデリン、リポフスチン、胆汁色素等が疑われたが、特殊染色により同定できなかった。

800 ppm 以上投与群の雄で肝細胞腺腫が増加した。

本試験において、800 ppm 以上投与群の雌雄で、盲腸粘膜細胞内色素沈着等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：11.6 mg/kg 体重/日、雌：13.5 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 30）

（肝臓腫瘍の発生機序に関しては [13. (1)] を参照）

表 39 18 か月間発がん性試験（マウス）で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
8,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・食餌効率低下^a ・巣状肝細胞壊死 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制^a
4,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制 	<ul style="list-style-type: none"> ・肝絶対^b及び比重量増加 ・腎皮質尿細管好塩基性化^d
800 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・肝絶対^d及び比重量増加 ・盲腸粘膜細胞内色素沈着^a、盲腸粘膜下織^c及び粘膜下織細静脈壁細胞内色素沈着^c 	<ul style="list-style-type: none"> ・盲腸粘膜細胞内色素沈着^d、盲腸粘膜下織^c及び粘膜下織細静脈壁細胞内色素沈着^c
100 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

^a：有意差はないが、投与の影響と判断した。

^b：4,000 ppm 投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

^c：800 ppm 投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

^d：4,000 ppm 投与群のみで有意差が認められたが、投与の影響と判断した。

表 40 肝細胞腺腫の発生頻度

性別		雄				
投与群(ppm)		0	100	800	4,000	8,000
検査動物数		50	50	50	50	50
肝細胞腺腫	78 週最終と殺動物	7	11	12	20↑	17
	死亡動物	1	1	5↑	3	1
	全動物	8	12	17↑	23↑	18↑
	腫瘍数/匹	0.22	0.34	0.50	0.80	0.60

Fisher 直接確率法、↑ : p<0.05、↑↑ : p<0.01

9. 神経毒性試験

(1) 急性神経毒性試験 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた単回経口投与 (原体 : 0、20、200 及び 2,000 mg/kg 体重) による急性神経毒性試験が実施された。

神経学的検査項目には異常が認められなかったが、2,000 mg/kg 体重投与群の雄において脳絶対重量の軽度な減少 (7%) が認められた。脳重量は体重の影響等を受けにくい臓器であることから、食品安全委員会農薬第四専門調査会はこの減少が投与の影響である可能性を否定できないと判断した。

本試験において、2,000 mg/kg 体重投与群の雄で脳絶対重量の軽度な減少 (7%) が認められたことから、無毒性量は雄で 200 mg/kg 体重、雌で本試験の最高用量 2,000 mg/kg 体重であると考えられた。(参照 86)

(2) 90 日間亜急性神経毒性試験 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌投与 (原体 : 0、300、3,000 及び 10,000 ppm : 平均検体摂取量は表 41 参照) による 90 日間亜急性神経毒性試験が実施された。

表 41 90 日間亜急性神経毒性試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		300 ppm	3,000 ppm	10,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	22.9	246	860
	雌	29.0	313	1,130

本試験において、3,000 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 300 ppm (雄 : 22.9 mg/kg 体重/日、雌 : 29.0 mg/kg 体重/日) であると考えられた。亜急性神経毒性は認められなかった。(参照 87)

10. 生殖発生毒性試験

(1) 2 世代繁殖試験 (ラット)

Wistar ラット [一群雌雄各 28 匹 (P 世代) 又は 24 匹 (F₁ 世代)] を用いた混餌投与 (原体 : 0、120、600、3,000 及び 15,000 ppm : 平均検体摂取量は表

42 参照) による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 42 2 世代繁殖試験 (ラット) における平均検体摂取量

投与群		120 ppm	600 ppm	3,000 ppm	15,000 ppm	
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	9.8	48.5	240	1,200
		雌	10.5	53.0	261	1,290
	F ₁ 世代	雄	11.7	59.0	307	1,690
		雌	13.0	64.6	338	1,810

各投与群で認められた毒性所見は表 43 に示されている。

15,000 ppm 投与群の F₁ 世代の雌において、投与に起因した顕著な体重増加抑制が生後から持続した。同群では生殖器が顕著に萎縮し、性周期も正常に回帰せず、妊娠動物は 2 例のみであり、F₂ の生存児数も僅かであった。同投与群の F₁ 雌の下垂体では去勢時と形態が類似した空胞化も認められた。無処置の雌及び 15,000 ppm 投与群の F₁ 雄の交配実験で繁殖性には異常が認められなかったことから、F₁ 雌に繁殖性の低下の原因があると考えられた。食品安全委員会農薬第四専門調査会は、このような発達期から続く顕著な体重増加抑制により繁殖能が著しく阻害されている状況で、繁殖能及び次世代に対する毒性を適切に評価することは困難であると判断し、雌については体重への影響が顕著でない 3,000 ppm 以下の投与群の結果を用いて F₁ 及び F₂ 世代の評価を行った。

親動物において P 世代では繁殖性に関する検査項目には検体投与の影響は認められなかった。F₁ 世代では 3,000 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制、雌で卵巣萎縮が認められた。

本試験において、3,000 ppm 以上投与群の親動物の雌雄で体重増加抑制及び摂餌量減少、児動物の雌雄で体重増加抑制、胸腺絶対及び比重量減少等が認められたことから、無毒性量は親動物及び児動物の雌雄ともに 600 ppm (P 雄 : 48.5 mg/kg 体重/日、P 雌 : 53.0 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 59.0 mg/kg 体重、F₁ 雌 : 64.6 mg/kg 体重/日) であると考えられた。繁殖能に対する無毒性量は、3,000 ppm 投与群の雌で卵巣機能低下 (萎縮) が認められ、雄では繁殖能に対する影響は認められなかったため、雄では本試験の最高用量 15,000 ppm (P 雄 : 1,200 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 1,690 mg/kg 体重)、雌では 600 ppm (P 雌 : 53.0 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 64.6 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 32)

(繁殖成績低下に関しては [13. (3)]、卵巣の萎縮性変化に関しては [13. (4)] 参照)

表 43 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	15,000 ppm	・ 体重増加抑制	・ 卵巣絶対及び比重量減少	・ 腹部膨満 ・ 副腎比重量増加	・ 腹部膨満 ・ 育成中体重増加抑制及び摂餌量低下 ^a ・ 性周期延長 ・ 交尾率、受胎率及び繁殖率低下 ・ 卵巣、子宮及び腎絶対及び比重量減少 ・ 副腎及び下垂体絶対及び比重量増加 ・ 原始卵胞数減少 ・ 子宮のヘモジデリン沈着減少、血管壁フィブリノイド壊死減少、筋層菲薄化、扁平上皮化生 ・ 下垂体前葉細胞空胞化
	3,000 ppm 以上	・ 摂餌量減少	・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少	・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少	・ 妊娠中体重増加抑制 ^b ・ 妊娠中及び哺育中摂餌量減少 ・ 卵巣萎縮 ^c
	600 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	15,000 ppm	・ 腹部膨満 ・ 性成熟遅延	・ 腹部膨満 ・ 子宮絶対及び比重量減少	(十分な産児数が得られなかったため評価不可能)	
	3,000 ppm 以上	・ 低体重及び体重増加抑制 ・ 胸腺絶対及び比重量減少	・ 低体重及び体重増加抑制 ・ 性成熟遅延 ・ 胸腺絶対及び比重量減少	・ 低体重及び体重増加抑制 ・ 胸腺絶対及び比重量減少	・ 低体重及び体重増加抑制 ・ 胸腺絶対及び比重量減少、子宮絶対及び比重量減少
	600 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

^a : 妊娠及び哺育期間の体重及び摂餌量は評価されず

^b : 哺育期間は体重増加

^c : 3,000 ppm 投与群では有意差はないが、投与の影響と判断した。

(2) 発生毒性試験 (ラット) ①

Wistar ラット (一群雌 22 匹) の妊娠 6~19 日に強制経口投与 (原体: 0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒: 0.5%MC 水溶液) して、発生毒性試験が実施された。

母動物ではいずれの投与群にも死亡は認められず、検体投与の影響は認められなかった。

胎児では、各群に奇形、変異及び骨化遅延が散見されたが、その発生頻度はいずれも低く、対照群及び検体投与群との間に有意差は認められなかった。1,000 mg/kg 体重/日投与群の 2 腹の 12 胎児に口蓋裂が認められたが、口蓋裂は試験実施施設においてこの系統のラットで自然発生奇形として観察されており、本試験における発生頻度は背景データ (0%~3.5%) の上限とほぼ同様であることから、口蓋裂発現は検体投与によるものではないと考えられた。更に、本試験で口蓋裂を有する胎児の母動物と交配した雄ラットは他の試験においても口蓋裂を有する胎児の親であったことから、本試験における口蓋裂発生には遺伝的要素が関わっている可能性が考えられた。

本試験において、いずれの投与群にも検体投与の影響が認められなかったことから、無毒性量は母動物及び胎児とも本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかった。(参照 33)

(3) 発生毒性試験 (ラット) ②

ラットを用いた発生毒性試験① [10. (2)] において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の胎児に観察された口蓋裂は検体投与によるとは考えられなかったため、Wistar ラット (一群雌 20 匹) の妊娠 6~19 日に本剤をより高用量で強制経口投与 (原体: 0 及び 1,500 mg/kg 体重/日、溶媒: 0.5%MC 水溶液) して、催奇形性が検討された。

母動物では、いずれ投与群にも死亡例は認められず、検体投与によると考えられる一般状態の変化も認められなかった。1,500 mg/kg 体重/日投与群で投与期間中の摂餌量減少が認められたが、体重変化、剖検所見、妊娠子宮重量、黄体数、着床数、吸収胚/死亡胎児数、生存胎児数、胎児の性比及び胎児重量に検体投与の影響は認められなかった。

胎児では、いずれ投与群にも奇形は認められなかった。1,500 mg/kg 体重/日投与群の内臓又は骨格変異を有する胎児の発現頻度に対照群との差は認められず、骨化進行度は、中手骨の骨化数減少 (左右: いずれも 3.4) が認められたが、この変化は背景データ (左: 3.31~3.95、右: 3.31~3.97) の範囲内であったことから、骨化数減少は検体投与の影響ではないと考えられた。また、胸骨分節、後頭骨、仙尾椎及びその他の四肢骨における骨化数に、検体投与による影響は認められなかった。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児とも本試験の最高用量 1,500

mg/kg 体重/日であると考えられた。

ラットを用いた発生毒性試験① [10. (2)] で認められた口蓋裂は本剤投与によるものではないと考えられた。催奇形性は認められなかった。(参照 34)

(4) 発生毒性試験 (ウサギ)

NZW ウサギ (一群各雌 24 匹) の妊娠 6~28 日に強制経口投与 (原体 : 0、30、100 及び 300 mg/kg 体重/日、溶媒 : 0.5%MC 水溶液) して、発生毒性試験が実施された。

母動物では 300 mg/kg 体重/日投与群で体重の低値 (妊娠 6~8 日以降) 及び投与期間を通じた摂餌量減少 (妊娠 6~28 日)、100 mg/kg 体重/日以上投与群で妊娠子宮重量を除いた補正体重の低値 (妊娠 6~29 日) 及び投与期間前半の摂餌量減少 (妊娠 6~7 及び 12~13 日) が認められた。剖検及び着床所見 (妊娠子宮重量、黄体数、着床数、吸収胚数、生存胎児数及び胎盤重量) に検体投与の影響は認められなかった。

胎児では、胎児体重、生存胎児数、胎児の性比及び奇形を有する胎児の発生頻度に検体投与の影響は認められなかった。

本試験において、母動物では 100 mg/kg 体重/日以上投与群で補正体重の低値及び摂餌量減少が認められ、胎児で検体投与の影響が認められなかったことから、無毒性量は母動物で 30 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 300 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかった。(参照 35)

1 1. 遺伝毒性試験

アミスルブロム (原体) の細菌を用いた復帰突然変異試験、マウスリンパ腫由来細胞を用いた遺伝子突然変異試験 (マウスリンフォーマ TK 試験)、ヒト末梢血リンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験、*in vivo* 試験としては、ラット肝細胞を用いた不定期 DNA 合成 (UDS) 試験、マウス肝細胞並びにラット肝、前胃及び腺胃細胞を用いたコメット試験並びにマウス骨髄細胞及び幼若ラット肝細胞を用いた小核試験が実施された。

結果は表 44 に示されているとおり、全て陰性であったことから、アミスルブロムに遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 36~40、53~56、67、68)

表 44 遺伝毒性試験概要（原体）

試験	対象	処理濃度・投与量	結果	
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	5～5,000 µg/プレート(+/-S9)	陰性
	マウスリンフォーマ TK 試験	マウスリンパ腫由来細胞 (L5178Y TK ⁺)	2.5～20 µg/mL(-S9) 5～70 µg/mL(+S9)	陰性
	染色体異常試験	ヒト末梢血リンパ球	5.04～123 µg/mL(-S9) 73.4～240 µg/mL(+S9)	陰性
<i>in vivo</i>	UDS 試験	Fischer ラット(肝細胞) (一群雄 3 匹)	400、2,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
	コメット試験	Wistar ラット(肝細胞) (一群雌 4 匹)	500、2,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
		ICR マウス(肝細胞) (一群雄 4 匹)	500、2,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
		Wistar ラット(肝細胞) (一群雌雄各 5 匹)	20,000 ppm (一週間混餌投与)	陰性
		ICR マウス(肝細胞) (一群雄 5 匹)	8,000 ppm (一週間混餌投与)	陰性
		Wistar ラット (前胃及び腺胃細胞) (一群雌 4 匹)	500、2,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
	小核試験	ICR マウス(骨髄細胞) (一群雄 7 匹)	500、1,000、2,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
		Fischer 幼若ラット(肝細胞) (一群雌 4 匹)	500、2,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

1 2. 経皮投与、吸入ばく露等試験

(1) 急性毒性試験（経皮投与及び吸入ばく露）

アミスルブロム（原体）のラットを用いた急性毒性試験（経皮投与及び吸入ばく露）が実施された。

結果は表 45 に示されている。（参照 19、20）

表 45 急性毒性試験概要（経皮投与及び吸入ばく露、原体）

投与経路	動物種 性別・匹数	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経皮 ^a	SD ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	死亡例及び症状なし
吸入 ^b	SD ラット 雌雄各 5 匹	LC ₅₀ (mg/L)		雌雄で過呼吸、排泄物による被毛の汚 れ、被毛の湿潤及び鼻/顎周囲の汚れ(褐 色) 雌で体重増加抑制 死亡例なし
		>2.85	>2.85	

a : 溶媒として 1%MC 水溶液が用いられた。

b : 4 時間ばく露（ダスト）

（2）眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

NZW 雄ウサギを用いた眼刺激性及び皮膚刺激性試験が実施された。その結果、眼粘膜に対して軽度の眼刺激性が認められ、皮膚に対して刺激性は認められなかった。（参照 23、24）

Hartley 雌モルモットを用いた皮膚感作性試験（Maximization 法）が実施された。その結果、皮膚感作性は陰性であった。（参照 25）

（3）21 日間亜急性経皮毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた経皮投与（原体：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日）（1 日 1 回 6 時間、閉塞貼付）による 21 日間亜急性経皮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 46 に示されている。

血液学的検査及び血液生化学的検査において、いくつかの項目で統計学的に有意な変化が認められたが、いずれの変化も軽微であり、投与量又は雌雄間で一貫性が認められなかったことから、検体投与の影響ではないと判断された。

病理組織学的検査において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 300 mg/kg 体重/日以上投与群の雌で投与部位の表皮過形成の程度の増強が認められたが、検体投与方法に起因した物理的刺激による変化と考えられ、毒性学的意義はないと判断された。

本試験において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で体重増加抑制及び食餌効率低下が認められ、雌では検体投与の影響は認められなかったことから、無毒性量は雄で 300 mg/kg 体重/日、雌で本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 28）

表 46 21 日間亜急性経皮毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
1,000 mg/kg 体重/日	・ 体重増加抑制 ^a ・ 食餌効率低下 ^a	1,000 mg/kg 体重/日以下 毒性所見なし
300 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	

^a：有意差はないが、投与の影響と判断した。

1 3. その他の試験

(1) 肝における催腫瘍性に関する検討試験

ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性試験併合試験 [8. (2)] 及びマウスを用いた 18 か月間発がん性試験 [8. (3)] の結果、高用量群の雌雄のラット及び雄マウスの肝臓で催腫瘍性が認められたため、本剤の催腫瘍性に関する作用機序を解明するため、その他の試験 [13. (1)①~⑤] 並びにマウス及びラット肝細胞を用いたコメット試験 [11.] が実施された。

ラット肝細胞を用いた小核試験並びにマウス及びラット肝細胞を用いたコメット試験 [11.] の結果がいずれも陰性であったことから、本剤の肝臓に認められた催腫瘍性は、本剤の遺伝子傷害性に起因するものでなく、プロモーション作用によるものであり、活性酸素種 (ROS) による酸化ストレス及び細胞増殖活性の亢進が関与している可能性が示唆されたことから、本剤は非遺伝毒性発がん物質に分類され、催腫瘍性には閾値が設定できるものと考えられた [肝腫瘍に関する無毒性量：ラット 2,000 ppm (雄：96.0 mg/kg 体重/日、雌：129 mg/kg 体重/日)、マウス雄 100 ppm (11.6 mg/kg 体重/日)]。

① 中期肝発がん性試験（ラット）

イニシエーション処理 (DEN を 2,000 mg/kg 体重の用量で 1 回腹腔内投与) した Fischer ラット (一群雄 20 匹、DEN 無処理群は 10 匹) を用いて、6 週間混餌投与 (原体：0、200、2,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 47 参照) による中期肝発がん性試験が実施された。陽性対照群として、DEN を投与後、PB を 6 週間混餌投与 (500 ppm) する群を設けた。

表 47 中期肝発がん性試験（ラット）における検体摂取量

投与群	200 ppm	2,000 ppm	20,000 ppm	20,000 ppm
イニシエーション処理	DEN	DEN	DEN	—
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	12.0	120	1,450	1,800

20,000 ppm 投与群及び DEN 無処理 20,000 ppm 投与群で投与期間を通じて体重増加抑制が認められ、同投与群では投与期間の大半で有意差は認められなかったが摂餌量の増加傾向を示した。2,000 ppm 以上投与群及び DEN 無処理

20,000 ppm 投与群で肝絶対及び比重量増加、200 ppm 投与群で肝比重量増加が認められ、検体投与の影響と考えられた。全動物について剖検したが、肉眼的に検体投与に起因する変化は認められなかった。

GST-P 陽性細胞巢の数及び面積は、2,000 ppm 以上投与群で DEN 単独処置群と比較して有意に増加した。なお、DEN 無処置 20,000 ppm 投与群では GST-P 陽性細胞巢の発生は認められなかった。陽性対照群では、GST-P 陽性細胞巢の数及び面積ともに増加が認められた。

以上の結果より、本剤は 2,000 ppm (120 mg/kg 体重/日) 以上投与群で肝発がんプロモーション作用を有するが、200 ppm (12.0 mg/kg 体重/日) では作用しないことが示された。(参照 45)

② 肝薬物代謝酵素誘導試験 (ラット)

Wistar ラット (一群雌雄各 5 匹、肝薬物代謝酵素活性測定用には一群雌雄各 4 匹) に 7 日間混餌投与 (原体 : 0、200 及び 20,000 ppm : 平均検体摂取量は表 48 参照) して、肝薬物代謝酵素誘導試験が実施された。陽性対照群として PB を 7 日間強制経口投与 (50 mg/kg 体重/日) する群を設けた。

表 48 肝薬物代謝酵素誘導試験 (ラット) における平均検体摂取量

投与群		200 ppm	20,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	21.1	1,950
	雌	20.6	2,080

20,000 ppm 投与群の雄では、投与 3 及び 7 日に体重増加抑制、投与 3 日に摂餌量減少、雌雄で肝絶対及び比重量増加が認められた。陽性対照群では肝絶対及び比重量増加が認められた。

肝薬物代謝酵素活性の測定において、20,000 ppm 投与群の雌雄で PB 投与により特徴的に強く誘導される PROD 活性の顕著な増加 (13~15 倍) が認められた。また、EROD 活性、MFCOD 活性及び T-OH 活性も陽性対照群と同様に有意に増加した。一方、200 ppm 投与群では全ての測定項目で有意な変化は認められなかった。

以上の結果から、本剤は 20,000 ppm (雄:1,950 mg/kg 体重/日、雌:2,080 mg/kg 体重/日) 投与群の雌雄で PB に類似した肝薬物代謝酵素活性誘導能を示したが、200 ppm (雄:21.1 mg/kg 体重/日、雌:20.6 mg/kg 体重/日) 投与群では誘導は認められなかった。(参照 46)

③ 肝薬物代謝酵素誘導試験 (マウス)

ICR マウス (一群雌雄各 5 匹、肝薬物代謝酵素活性測定用には一群雌雄各 4 匹) に 7 日間混餌投与 (原体 : 0、100 及び 8,000 ppm : 平均検体摂取量は表 49

参照) して、肝薬物代謝酵素誘導試験が実施された。陽性対照群として、PB を 7 日間強制経口投与 (50 mg/kg 体重/日) する群を設けた。

表 49 肝薬物代謝酵素誘導試験 (マウス) における平均検体摂取量

投与群		100 ppm	8,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	13.4	1,080
	雌	16.9	1,310

体重変化において、検体投与群では有意な変化は認められなかったが、陽性対照群では雌雄とも有意な体重増加抑制が認められた。8,000 ppm 投与群の雌雄で摂餌量減少、雌で投与 3 日に摂餌量減少及び肝比重量増加が認められた。肝薬物代謝酵素活性測定では 8,000 ppm 投与群の雌雄において PB 投与で特徴的に強く誘導される PROD 活性の有意な増加 (1.6~1.9 倍) が認められた。また、雌雄で EROD 活性が有意に増加し、有意差はないものの雄で T-OH 活性が増加した。陽性対照群では雌雄で EROD 及び PROD 活性の増加、雄で T-OH 活性の増加が認められた。

以上の結果より、本剤は 8,000 ppm (雄: 1,080 mg/kg 体重/日、雌: 1,310 mg/kg 体重/日) の用量で、雌雄マウスに PB に類似した肝薬物代謝酵素活性誘導能を示したが、100 ppm (雄: 13.4 mg/kg 体重/日、雌: 16.9 mg/kg 体重/日) では誘導は認められなかった。(参照 47)

④ 複製 DNA 合成 (RDS) 試験

Wistar ラット及び ICR マウスを用いて、検体を単回投与 (経口) 又は反復投与 (混餌) し、単回投与では投与 24、39 及び 48 時間後、7 日間反復投与では投与開始 0、3 及び 7 日後に剖検し、肝臓での BrdU 取り込みを指標とした RDS 誘発率を測定した。陽性対照群として、PB を単回強制経口投与 (50 mg/kg 体重) 及び 7 日間強制経口投与 (50 mg/kg 体重/日) する群を設けた。

試験結果は表 50 に示されている。

ラットでは 1,000 mg/kg 体重以上投与群の単回経口投与した雄、2,000 ppm 以上投与群の反復投与した雌、マウスでは 8,000 ppm 投与群の雄で RDS 誘発が認められた。(参照 48~50)

表 50 RDS 試験概要

投与方法	動物種・動物数 匹/群	投与量 (mg/kg 体重)	試験成績	結果及び無毒性量 (mg/kg 体重)
単回投与 (経口)	Wistar ラット 雌雄各 4	0、1,000、2,000	<ul style="list-style-type: none"> 2,000 mg/kg 体重投与群の雄で肝絶対及び比重量増加 1,000 mg/kg 体重以上投与群の雌雄で RDS 誘発率増加 	RDS 誘発能あり
反復投与 (混餌投与)	Wistar ラット 雌雄各 4	0、200、2,000、 10,000 ppm ----- 雄:0、14.6、136、 572 雌:0、16.6、150、 656	<ul style="list-style-type: none"> 10,000 ppm 投与群の雄で投与 3 日に体重増加抑制 2,000 ppm 以上投与群の雄及び 10,000 ppm 投与群の雌で投与 3 日、10,000 ppm 投与群の雄及び 2,000 ppm 投与群の雌で投与 7 日に摂餌量減少 2,000 ppm 以上投与群の雌雄で 3 日に RDS 誘発率増加 	RDS 誘発能あり (3 日をピークとする一過性の変化) 雄: 14.6 (200 ppm) 雌: 16.6 (200 ppm)
	ICR マウス 雌雄各 4	0、100、8,000 ppm ----- 雄:0、15.3、1,020 雌:0、16.6、1,230	<ul style="list-style-type: none"> 8,000 ppm 投与群の雌雄で投与 3 日に摂餌量減少 8,000 ppm 投与群の雄で投与 7 日に RDS 誘発率増加 	RDS 誘発能あり (雄のみ) 雄: 15.3 (100 ppm) 雌: 16.6 (100 ppm)

⑤ 肝臓での 8-hydroxydeoxyguanosine (8-OHdG) 測定試験及び ROS 測定試験

Wistar ラット (一群雌各 3 匹) に 7 日間混餌投与 (原体: 0 及び 10,000 ppm) した後、肝臓を採取し、酸化ストレスマーカーである 8-OHdG の免疫組織化学染色を行い、8-OHdG 陽性率を算出した。陽性対照群として、PB を 7 日間混餌投与 (500 及び 1,500 ppm) する群を設けた。マウスについては、RDS 試験 [13. (1)④] の 8,000 ppm 投与群及び陽性対照群の肝臓のホルマリン固定標本を用いて試験が実施された。

また、Wistar ラット (一群雌雄各 5 匹) 及び ICR マウス (一群雌雄各 5 匹) に 7 日間混餌 [原体: 0 及び 10,000 (ラット) / 8,000 (マウス) ppm] 投与した後、採取した肝 DNA の 8-OHdG 及び肝ミクロソーム中の ROS を測定した。

試験結果は表 51 に示されている。

8-OHdG 免疫染色の結果ラット及びマウスともに 8-OHdG 陽性率に変化は認められなかったが、肝臓中の ROS は雄ラット及び雄マウスで増加が認められ、肝臓において軽度に酸化ストレスを増加させることが示された。この増加は肝薬

物代謝酵素の誘導に関連したものと考えられた。(参照 51、52)

表 51 肝臓での酸化ストレス解析試験概要

動物種・動物数匹/群	投与量 (mg/kg 体重)	測定項目	結果
Wistar ラット 雌 3	0、10,000 ppm	8-OHdG 陽性率 (免疫染色法)	10,000 ppm 投与群の雌で 8-OHdG 陽性率変化なし
	雌 : 0、1,010		
ICR マウス 雌雄各 4	0、8,000 ppm	8-OHdG 陽性率 (免疫染色法)	8,000 ppm 投与群の雌雄で 8-OHdG 陽性率変化なし
	雄 : 0、1,020 雌 : 0、1,230		
Wistar ラット 雌雄各 5	0、10,000 ppm	8-OHdG 測定 (HPLC/ECD 法)	8-OHdG 誘発なし
	雄 : 0、1,240 雌 : 0、1,050	ROS 測定	雄で ROS 産生増加、雌で変化なし
ICR マウス 雌雄各 5	0、10,000 ppm	8-OHdG 測定 (HPLC/ECD 法)	8-OHdG 誘発なし
	雄 : 0、1,423 雌 : 0、1,570	ROS 測定(雄のみ)	ROS 産生増加

ラット中期肝発がん性試験において GST-P 陽性細胞巢の発現が増加し、ラット及びマウスを用いた薬物代謝酵素誘導試験では PB で誘導される薬物代謝酵素と類似の薬物代謝酵素活性が誘導され、ラット及びマウスを用いた RDS 試験では肝細胞増殖が認められたことから、本剤は肝発がんプロモーション作用を有すると考えられた。8-OHdG の免疫染色及び測定結果から、本剤はマウス及びラットの肝臓において 8-OHdG を増加させなかったが、ROS 産生の増加が認められ、肝臓において軽度に酸化ストレスを増加させることが示され、この増加は肝薬物代謝酵素の誘導に関連したものと考えられた。

(2) 胃における催腫瘍性に関する検討試験

前胃において認められた催腫瘍性の作用機序解明のため、ラットの前胃及び腺胃細胞を用いたコメット試験 [11.] を追加実施した。

コメット試験では陰性の結果が得られ、その他の遺伝毒性試験においても陰性であったことから、本剤には遺伝子傷害作用のないことが確認された。

ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 [8.(2)] において、前胃腫瘍は雌の 10,000 ppm 以上投与群でのみ認められ、これらの群では前胃粘膜の炎症、潰瘍及び過形成が多発していた。これに対し、前胃腫瘍が認められなかった雌 2,000 ppm 投与群及び雄の全ての投与群では、これらの変化は認められなかった。したがって、本剤の投与により誘発された前胃腫瘍は慢性的な炎症性刺

激に起因した二次的作用によるものであると考えられた。

前胃におけるびらん・潰瘍は、化学物質、絶食等により極めて短期間で発現することが知られている。本試験において 52 週間投与の慢性毒性群ではこれらの病変が認められていないことから、発がん性群において認められた前胃の非腫瘍性病変は本剤の直接作用によるものとは考えられなかった。

以上の結果から、ラット前胃における催腫瘍性は、遺伝子傷害性に起因するものではなく、本剤の長期間投与によりラット前胃に潰瘍等慢性炎症が誘発された二次的な影響と考えられた。

(3) 繁殖成績低下に関する検討試験

ラットを用いた 2 世代繁殖試験 [10. (1)] の 3,000 ppm 以上投与群の雌雄で性成熟遅延及び雌で卵巣機能低下、15,000 ppm 投与群の F₁ 雌で繁殖能低下及び哺育期の体重増加抑制が認められたことから、これらの影響は発育抑制に関連した変化と考えられた。一方、性成熟及び生殖器の発達には各種性ホルモンも関連することから、本剤の性ホルモンへの影響が検討された。また、卵巣影響時期を推定するため、ラットを用いた発生毒性試験② [10. (3)] で得られた胎児の卵巣について組織学的検査を実施した。

試験結果は表 52 に示されている。

試験結果から、本剤には抗エストロゲン及び抗アロマターゼ作用は認められず、器官形成期のラット胎児卵巣に対し、卵胞形成には影響を与えないことから、生殖器、性ホルモン及び胎児卵胞に直接影響しないことが確認された。したがって、2 世代繁殖試験における F₁ 動物の性成熟及び雌性生殖器への影響は、出生後に上記（検体投与による抗エストロゲン及び抗アロマターゼ作用）以外の要因によりもたらされたものと推察された。すなわち、哺育期における著明な体重増加抑制により正常な発育が抑制された結果発現したものと判断された。（参照 57～60）

表 52 繁殖成績低下に関する検討試験概要

試験の種類 (期間)	動物種・ 動物数 匹/群	投与 方法	投与量 (mg/kg 体重/日)	試験結果及び 無毒性量(mg/kg 体重/日)
ホルモン測定 (28 日間)	Wistar ラット 雌雄各 8	混餌	0、600、20,000 ppm 雄：0、47.7、1,510 雌：0、54.0、1,760	20,000 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制、摂餌量減少、食餌効率減少及び肝比重量増加 生殖器及び性ホルモンに影響なし 雄：47.7、雌：54.0
子宮肥大 抑制 (4 日間)	Wistar ラット 雌 6	経口	0、60、300、1,500	1,500 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制 子宮絶対及び比重量及び子宮粘膜上皮細胞増殖活性(RDS 誘発性)に変化なし 抗エストロゲン作用なし 雌：300
アロマターゼ 活性阻害 (5 日間)	Wistar ラット 雌 6	経口	0、300、1,500	抗アロマターゼ活性なし 雌：1,500
胎児卵巣への 影響	Wistar ラット 雌 20 ^a	経口	0、1,500	原始卵胞数及びアポトーシス小体数に変化なし 胎児の卵巣の卵胞形成に影響なし 雌：1,500

a：発生毒性試験（ラット）② [10. (3)] の対照群及び 1,500 mg/kg 体重/日投与群の 10 腹の母動物の各 2 雌胎児の卵巣を試料とした。

(4) 卵巣機能及び発達への影響確認試験

① 出生児卵巣への影響確認試験

ラットを用いた 2 世代繁殖試験 [10. (1)] の結果、15,000 ppm 投与群の F₁ 世代の雌で、摂餌量減少及び体重増加抑制とともに卵巣の萎縮性変化が認められたため、アミスルブロムの F₁ 雌の卵巣に及ぼす影響を検討する目的で、Wistar ラット（一群雌 4 匹）の妊娠 0 日～哺育 21 日に混餌投与（原体：0 及び 15,000 ppm：母動物群構成及び平均検体摂取量は表 53 を参照）して、出生児卵巣への影響確認試験が実施された。分娩時、児動物の雌 1～7 匹が剖検され、哺育は 1 腹 6 匹（うち 1～4 匹は雌）となるように児動物数が調整された。その後、対照群（C-2）及び検体投与群（T-1）について交換里子が実施され、妊娠・哺育期ともに検体投与されない C/C 群、妊娠期のみ投与された T/C 群、哺育期のみ投与された C/T 群、妊娠・哺育期ともに投与された T/T 群及び陽性対照群の計 5 群が設定された（児動物群構成については表 54 を参照）。

母動物において、T-1 及び T-2 群で妊娠期に体重増加抑制及び摂餌量減少並びに T-1 群で哺育 7 日に体重増加抑制が認められた。

児動物（生後 21～40 日）に認められた所見は表 55 に示されている。

児動物では、哺育期に検体をばく露された群（C/T 及び T/T 群）で哺育 7 日以降に体重増加抑制が認められた。分娩時に計測された、卵巢の原始卵胞数に検体投与の影響は認められなかった。哺育 21 日の剖検時に認められた卵巢臓器の重量変化は体重増加抑制に関連した変化と考えられた。C/T 及び T/T 群においては、卵巢の病理学的検査で単位面積当たりの総卵胞数増加が認められたが、1 次卵胞、2 次卵胞及び閉鎖卵胞の比率に差が認められなかったことから、卵巢容積減少に伴う見かけ上の変化と考えられた。

本試験において、母動物では、検体投与群に妊娠期及び哺育期間初期に体重増加抑制及び摂餌量減少が認められ、検体投与の影響と考えられた。児動物では、妊娠期ばく露による卵巢への影響は認められず、哺育期ばく露により低体重に関連した卵巢重量減少が認められた。（参照 74）

表 53 母動物群構成及び平均検体摂取量（妊娠期及び哺育期）

群	略称	投与量 (ppm)	平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)		母動物数
			妊娠期	哺育期	
対照群	C-1 群	0	/	/	4
	C-2 群	0			4
検体投与群	T-1 群	15,000	914	1,420	4
	T-2 群	15,000		1,300	4
陽性対照群 ^a	—	10 mg/kg 体重	/	/	3

^a : 妊娠 14 日に Busulphan 10 mg/kg 体重（溶媒：オリーブ油）腹腔内投与
/ : 該当なし

表 54 児動物群構成及び検体ばく露（妊娠期及び哺育期）

群	投与量(ppm)		腹数
	妊娠期	哺育期	
C/C 群	0	0	4
T/C 群	15,000	0	4
C/T 群	0	15,000	4
T/T 群	15,000	15,000	4
陽性対照群 ^a	10 mg/kg 体重	0	3

^a : 妊娠 14 日に Busulphan 10 mg/kg 体重（溶媒：オリーブ油）腹腔内投与

表 55 児動物（生後 21～40 日）に認められた所見

群	観察項目			
	体重	肝臓重量	卵巣重量	総卵胞数
C/C 群 T/C 群				
C/T 群 T/T 群	↓(哺育 7 日以降)	↑ (比重量)	(↓) (絶対重量)	
	↓(哺育 7 日以降)	↑ (比重量)	↓ (絶対重量)	
陽性対照群	↓(哺育 14 日以降)		↓ (絶対及び比重量)	↓

空欄：変化なし、↑：増加、↓：減少、(↓)：減少傾向（有意差なし）

② 卵巣発達影響試験（混餌投与）

ラットを用いた 2 世代繁殖試験 [10. (1)] の結果、15,000 ppm 投与群 F₁ 雌で摂餌量減少及び体重増加抑制とともに卵巣の萎縮性変化が認められたため、アミスルブロム及び食餌制限による F₁ 雌の卵巣に及ぼす影響を確認する目的で、Wistar ラット（一群雌 7 匹：母動物群構成及び検体摂取量は表 56 を参照）の妊娠 0 日～哺育 21 日及び離乳後（生後 21～40 日）の児動物に混餌投与（原体：0 及び 15,000 ppm）して、卵巣発達影響試験が実施された。

分娩時、雌児動物 1～7 匹が剖検され、1 腹 6 匹（うち 1～4 匹は雌）となるように児動物数が調整され、対照群由来の児動物に基礎飼料を継続投与する C/C 群、食餌を 50%制限する C/R50 群及び 33%制限する C/R33 群、検体投与群由来の児動物に基礎飼料を投与する T/C 群及び検体を継続投与する T/T 群、哺育期に食餌制限した群に食餌制限を行わない R/C 群、50%制限する R/R50 群並びに 33%制限する R/R33 群を設定した（児動物の群構成は表 57 を参照）。なお食餌制限は、哺育期は過剰な児動物を配分することで、また離乳後は 2、3 日に 1 日の絶食日を設けることで実施した。

母動物において、対照群と比べた場合、検体投与群では哺育 5 及び 12 日に、食餌制限群では哺育 21 日に体重増加抑制が認められた。妊娠期 0 日と比べた場合、検体投与群で妊娠 6 日以降、哺育 21 日まで、食餌制限群で哺育 21 日に体重増加抑制が認められた。摂餌量は、検体投与群で妊娠 6 日及び哺育 0～21 日に減少し、食餌制限群では哺育 21 日に増加した。授乳量（1 時間授乳後の児動物の体重増加分）は、検体投与群で哺育 5 及び 12 日とも減少傾向が認められた。

児動物（生後 0～21 日）において、検体投与群及び食餌制限群とも生後 5 日又は生後 0 日（検体投与群の雌）で低体重が認められた。検体投与群及び食餌制限群では眼瞼開裂が僅かに遅延し、検体投与群で胃重量が減少した。生後 4 日に実施された卵巣の病理組織学的検査において、単位面積当たりの総卵胞数及び各種卵胞の比率に検体投与の影響は認められなかった。

離乳後の児動物（生後 21～40 日）に認められた所見は表 58 に示されている。

離乳後の児動物において、R/R50 群で生後 25 日以降、自発運動低下及び皮膚温低下が散見され、生後 31 日までに全例が死亡した。食餌制限を実施した群

(C/R50、C/R33、R/C、R/R50 及び R/R33 群) 及び検体投与群 (T/C 及び T/T 群) で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。C/R50 群、T/T 群及び R/R33 群で膣開口の遅延が認められ、各群とも 1 又は 3 匹で膣開口が認められなかった。R/R50 群では膣開口前に全例が死亡した。食餌制限を実施した群 (C/R50、C/R33 及び R/R33 群) 及び T/T 群で卵巣及び子宮重量が減少した。R/C 群では卵巣の絶対重量が減少傾向を示した。卵巣の病理組織学的検査において、単位面積当たりの総卵胞数の増加が、C/R50 群、C/R33 群、T/T 群及び R/R33 群で認められた。これらの群では 2 次及び成熟卵胞、閉鎖卵胞が増加し、黄体は減少していた。特に、C/R50 群及び R/R33 群では黄体はほとんど認められなかった。

本試験において、母動物の妊娠～哺育期及び児動物の生後 40 日まで混餌投与した結果 (T/T 群)、母動物では哺育期に体重増加抑制、摂餌量減少及び授乳量減少が認められ、児動物には生後 0～21 日において本剤の直接的な影響又は授乳量減少による 2 次的影響に起因した体重増加抑制が認められた。生後 0～21 日のみのばく露 (T/C 群) では、離乳後体重増加抑制及び摂餌量減少が認められたが、卵巣及び子宮に対する影響は認められなかった。生後 0～40 日のばく露 (T/T 群) では、離乳後に体重増加抑制、摂餌量減少、卵巣及び子宮重量減少並びに卵巣萎縮を誘発することが明らかとなった。また、生後 0～40 日 (R/R33 群) 及び生後 21～40 日 (C/R33 群及び C/R50 群) の食餌制限は、卵巣及び子宮重量減少並びに卵巣萎縮を誘発することが明らかとなった。

したがって、本検体の投与により認められた卵巣及び子宮に対する影響は、摂餌量減少による体重減少の 2 次的な影響が大きいと考えられた。(参照 75)

表 56 母動物群構成及び検体摂取量 [妊娠期及び哺育期 (児動物生後 0～21 日)]

群	投与量(ppm)	検体摂取量(mg/kg 体重/日)		母動物数(匹)
		妊娠期	哺育期	
対照群	0			7
検体投与群	15,000	892	2,290	7
食餌制限群	0			7

表 57 児動物群構成 (生後 21～40 日)

群	投与量(ppm)		食餌制限		児動物数(匹)
	妊娠/哺育期	離乳後	妊娠/哺育期	離乳後	
C/C 群	0	0	なし	なし	6
C/R50 群	0	0	なし	50%	6
C/R33 群	0	0	なし	33%	6
T/C 群	15,000	0	なし	なし	6
T/T 群	15,000	15,000	なし	なし	6
R/C 群	0	0	あり	なし	6
R/R50 群	0	0	あり	50%	6
R/R33 群	0	0	あり	33%	6

C : 基礎飼料、 T : 検体混合飼料、 R : 食餌制限、 R50 及び R33 : 50%及び 33%食餌制限

表 58 児動物（生後 21～40 日）に認められた所見

群	観察項目							
	死亡	体重	摂餌量	陰開口	臓器重量		卵巢組織	
					卵巢	子宮	卵胞数 ^a	黄体数
C/C 群								
C/R50 群 C/R33 群	1 例	↓	↓	遅延	↓ ↓ ¹⁾	↓ ↓ ²⁾	↑ ↑	↓ ↓
T/C 群 T/T 群		↓ ↓	↓ ↓	遅延	↓	↓ ²⁾	↑	
R/C 群 R/R50 群 R/R33 群	全例 2 例	↓ ↓	↓ ↓	— 遅延	(↓) — ↓	— — ↓ ²⁾	— — ↑	— — ↓

空欄：変化なし、—：全動物死亡のため検査せず

↑：増加、↓：減少、(↓)：減少傾向（有意差なし）

臓器重量¹⁾：絶対重量のみ、²⁾：絶対重量のみ、比重量は減少傾向（有意差なし）

^a：1 次卵胞数を除く（1 次卵胞数に変化なし）

③ 卵巢発達影響試験（強制経口投与）

ラットを用いた 2 世代繁殖試験 [10. (1)] の結果、15,000 ppm 投与群 F₁ 雌で摂餌量減少及び体重増加抑制とともに卵巢の萎縮性変化が認められたため、アミスルブロムの F₁ 雌の卵巢に及ぼす影響を確認する目的で、卵巢発達影響試験が実施された。

Wistar ラット（一群雌 7 匹）の妊娠 0 日～哺育 21 日及び離乳後の児動物（離乳後は一群雌 6 匹、生後 21～40 日）に強制経口投与（原体：0 及び 1,500 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC）された。児動物は生後 0 日に哺育動物数を 1 腹 10 匹に調整し、離乳時に更に、対照群由来の児動物から溶媒を継続投与する C/C 群、検体投与群由来の児動物から溶媒を投与する T/C 群及び検体を継続投与する T/T 群の 3 群を設定し、各群に 6 匹の雌児動物が配分された。母動物及び児動物群構成は表 59 に示されている。

表 59 母動物及び児動物群構成

母動物(妊娠・哺育期)			児動物(生後 21～40 日)			
群	投与量 (mg/kg 体重/日)	母動物数 (匹)	群	投与量(mg/kg 体重/日)		児動物数 (匹)
				妊娠期・ 哺育期	離乳後	
対照群	0	7	C/C 群	0	0	6
検体 投与群	1,500	7	T/C 群	1,500	0	6
			T/T 群	1,500	1,500	6

母動物では、検体投与群で妊娠 6 日に摂餌量減少が認められた。体重変化及び授乳量に変化は認められなかった。

児動物（生後 0～21 日）では、検体投与群の雌雄で体重増加抑制（生後 17 日）が認められた。眼瞼開裂、生後 4 日の胃重量及び生後 4 日の卵巣（単位面積当たりの総卵胞数及び各種卵胞の比率並びにアポトーシス卵胞数）に影響は認められなかった。

離乳後の児動物（生後 21～40 日）では、生後 21 日の T/C 群及び生後 22 及び 32 日の T/T 群で体重の低値が認められたが、生後 40 日の体重値は C/C 群と同等であった。T/T 群においては摂餌量が僅かに減少したが有意差は認められなかった。膈開口、臓器重量（卵巣及び子宮）及び卵巣の病理組織学的検査において、いずれの投与群においても検体投与の影響は認められなかった。

本試験において、ラットの母動物の妊娠期～哺育期及び児動物に生後 40 日まで本検体を強制経口した結果、母動物及び児動物の卵巣及び子宮に影響は認められなかった。（参照 76）

Ⅲ. 安全性に係る試験の概要（代謝物）

1. 急性毒性試験等

（1）急性毒性試験（経口投与、代謝物 D 及び G）

代謝物 D 及び G のラットを用いた急性毒性試験（経口投与）が実施された。結果は表 60 に示されている。（参照 21、22）

表 60 急性毒性試験概要（経口投与、代謝物 D 及び G）

被験物質	動物種 性別・匹数	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
代謝物 D	Wistar ラット ^a 一群雌 3 又は 6 匹	/		300 mg/kg 体重で軟便、 腹側部陥凹、運動失調及 び呼吸困難投与後 2 時間 までに全動物死亡
代謝物 G	SD ラット ^b 雌 6 匹			>2,000

/: 実施せず

溶媒として a: 0.5%MC 水溶液、b: 0.5%CMC が用いられた。

2. 遺伝毒性試験（代謝物 D 及び G）

代謝物 D（動物、植物及び環境由来）及び G（植物及び環境由来）の細菌を用いた復帰突然変異試験及びマウス骨髄細胞を用いた小核試験が実施された。

結果は表 61 に示されているとおり、全て陰性であった。（参照 41～44）

表 61 遺伝毒性試験概要（代謝物 D 及び G）

被験物質	試験		対象	処理濃度・投与量	結果
代謝物 D	<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	0.064～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス(骨髄細胞) (一群雄 6 匹)	53.0、105、210 mg/kg 体重/日 (2 回経口投与)	陰性
代謝物 G	<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	50～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス(骨髄細胞) (一群雄 7 匹)	2,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性

注) +/-S9: 代謝活性化系存在下及び非存在下

IV. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「アミスルブロム」の食品健康影響評価を実施した。第7版の改訂に当たっては、厚生労働省から家畜代謝試験（ヤギ及びニワトリ）、畜産物残留試験（ウシ）の成績等が新たに提出された。

14Cで標識したアミスルブロムの植物代謝試験の結果、残留放射能中の主要成分は主に未変化のアミスルブロムであった。多数の代謝物が認められたが、10%TRRを超えて検出された代謝物は水稻の稚苗におけるS以外には認められなかった。

アミスルブロムを分析対象化合物とした作物残留試験の結果、最大残留値は、ほうれんそう（茎葉）の22.5 mg/kgであった。

14Cで標識したアミスルブロムの家畜代謝試験の結果、ヤギでは代謝物D、E及びXが、ニワトリでは代謝物D及びEが10%TRRを超えて認められた。

アミスルブロム並びに代謝物D、E及びXを分析対象化合物とした泌乳牛を用いた畜産物残留試験の結果、アミスルブロムの最大残留値はクリームにおける0.0269 µg/g、代謝物の最大残留値は、代謝物Dで1.99 µg/g（肝臓）、代謝物Eで1.48 µg/g（肝臓）、代謝物Xで0.222 µg/g（腎臓）であった。アミスルブロム並びに代謝物D、E及びXの含量の最大残留値は、4.50 µg/g（肝臓）であった。

14Cで標識したアミスルブロムのラットを用いた動物体内動態試験の結果、吸収率は、低用量群では49.4%～49.8%、高用量群では4.74%～4.92%と算出された。投与された標識アミスルブロムはラット体内で速やかに吸収され、各組織に分布した後消失し、投与48時間以内に主として胆汁を介し（約40%TAR）、糞中に速やかに排泄された。主要成分として、血漿及び肝臓中では代謝物D及びE、糞中では未変化のアミスルブロム、胆汁中では代謝物X及びVが認められた。尿中では代謝物H及びJが少量認められた。また、腸肝循環が示唆された。

各種毒性試験結果から、アミスルブロム投与による影響は、主に肝臓（小葉中心性肝細胞肥大等）、腎臓（皮質尿細管リポフスチン沈着等）及び胃（慢性炎症：ラット）に認められた。

ラットを用いた急性神経毒性試験における2,000 mg/kg体重投与群の雄で脳重量の軽度な減少が認められたが、90日間亜急性神経毒性試験では亜急性神経毒性は認められなかった。催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

ラットを用いた2世代繁殖試験でみられた卵巣等に対する影響について各種の追加検討が行われ、哺育期間中の児動物の体重低下による影響が大きいことが推察された。

ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験において、雌雄で肝細胞腺腫の増加が認められ、雌で前胃腫瘍が低頻度ながら認められた。マウスを用いた18か月間発がん性試験において、雄で肝細胞腺腫が増加した。

ラット肝細胞を用いた小核試験並びにラット及びマウスの肝細胞を用いたコメット試験で陰性であったことから、本剤には遺伝子傷害作用はないことが確認された。ラット前胃及び腺胃細胞を用いたコメット試験の結果、陰性の結果が得られ

たこと、遺伝毒性試験においても陰性であったことから、遺伝子傷害作用のないことが確認された。よって、本剤の投与により誘発された前胃腫瘍は慢性的な炎症性刺激に起因した二次的作用によるものであると考えられた。

以上のメカニズム試験及び遺伝毒性試験結果から、ラット及びマウスに認められた、肝細胞腺腫、前胃扁平上皮癌及び扁平上皮乳頭腫の発生機序は遺伝毒性によるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

植物代謝試験及び家畜代謝試験の結果、可食部又は家畜用の飼料として利用される部位において、植物では10%TRRを超える代謝物は認められず、畜産動物でD、E及びXが認められた。代謝物D、E及びXはラットにおいても認められ、代謝物Dの遺伝毒性試験の結果は陰性であった。一方、代謝物Dの急性経口毒性は親化合物より強く、代謝物D、E及びXは畜産物残留試験において残留濃度が親化合物に比べて高く認められる場合があった。以上のことから、農産物中のばく露評価対象物質をアミスルブロム（親化合物のみ）、畜産物中のばく露評価対象物質をアミスルブロム並びに代謝物D、E及びXと設定した。

各試験における無毒性量等は表62に、単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等は表63にそれぞれ示されている。

食品安全委員会農薬第四専門調査会は、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年間慢性毒性試験の10 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0.1 mg/kg 体重/日を許容一日摂取量（ADI）と設定した。

また、アミスルブロムの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量は、ラットを用いた急性神経毒性試験の200 mg/kg 体重であった。しかし、同試験の公比は10と大きく、根拠となった脳重量減少は軽度で、ほかに神経毒性を示唆する変化は認められなかった。また、急性神経毒性試験より高い用量又はほぼ同用量で実施されたラットを用いた90日間亜急性毒性試験及び90日間亜急性神経毒性試験においては脳重量減少は認められなかった。食品安全委員会農薬第四専門調査会はこれらの結果を総合し、単回経口投与により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量はラットを用いた90日間亜急性毒性試験における525 mg/kg 体重/日から90日間亜急性神経毒性試験における860 mg/kg 体重/日の間にあると判断した。この値は、急性参照用量（ARfD）設定のカットオフ値（500 mg/kg 体重）以上であったことから、ARfDは設定する必要がないと判断した。

ADI	0.1 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	慢性毒性試験
(動物種)	イヌ
(期間)	1年間
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	10 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

ARfD 設定の必要なし

<参考>

<EFSA (2014年)>

ADI 0.1 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料①) 慢性毒性/発がん性併合試験
(動物種) ラット
(期間) 2年間
(投与方法) 混餌
(無毒性量) 11.1 mg/kg 体重/日

(ADI 設定根拠資料②) 発がん性試験
(動物種) マウス
(期間) 18か月間
(投与方法) 混餌
(無毒性量) 11.6 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

ARfD 0.3 mg/kg 体重
(ARfD 設定根拠資料) 発生毒性試験
(動物種) ウサギ
(期間) 妊娠6~28日
(投与方法) 強制経口
(無毒性量) 30 mg/kg 体重/日
(安全係数) 100

<EPA (2011年)>

cRfD 0.54 mg/kg 体重/日
(cRfD 設定根拠資料) 繁殖試験
(動物種) ラット
(期間) 2世代
(投与方法) 混餌投与
(無毒性量) 54 mg/kg 体重/日
(不確実係数) 100

aRfD	2 mg/kg 体重
(aRfD 設定根拠資料)	急性神経毒性試験
(動物種)	ラット
(期間)	単回
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	200 mg/kg 体重
(不確実係数)	100

<APVMA (2016 年) >

ADI	0.1 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料①)	慢性毒性/発がん性併合試験
(動物種)	ラット
(期間)	2 年間
(投与方法)	混餌
(ADI 設定根拠資料②)	発がん性試験
(動物種)	マウス
(期間)	18 か月間
(投与方法)	混餌
(無毒性量)	11 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

ARfD 設定の必要なし

(参照 112～116)

表 62 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)	最小毒性量 (mg/kg 体重/ 日)	備考 ¹⁾
ラット	90 日間 亜急性 毒性試験	0、2,000、6,300、 20,000 ppm	雄：171 雌：587	雄：525 雌：1,880	雌雄：体重増加抑制 等
		雄：0、171、525、 1,720 雌：0、187、587、 1,880			
	2 年間 慢性毒性 / 発がん性 併合試験	0、200 ²⁾ 、2,000、 10,000、20,000 ppm	雄：11.1 雌：14.3	雄：96.0 雌：129	雌雄：体重増加抑制 等 (雌雄で肝細胞腺腫 が増加、雌で前胃腫 瘍が発生)
		慢性毒性試験群 雄：0、11.1、112、 568、 1,160 雌：0、14.3、147、 753、 1,500 発がん性試験群 雄：0、96.0、496、 1,010 雌：0、129、697、 1,440			
90 日間 亜急性 神経毒性 試験	0、300、3,000、 10,000 ppm	雄：22.9 雌：29.0	雄：246 雌：313	雌雄：体重増加抑制 (亜急性神経毒性は 認められない)	
	雄：0、22.9、246、 860 雌：0、29.0、313、 1,130				
2 世代 繁殖試験	0、120、600、3,000、 15,000 ppm	親動物及び児 動物 P 雄：48.5 P 雌：53.0 F ₁ 雄：59.0 F ₁ 雌：64.6	親動物及び児 動物 P 雄：240 P 雌：261 F ₁ 雄：307 F ₁ 雌：338	親動物及び児動物： 体重増加抑制等 繁殖能 雄：毒性所見なし 雌：卵巣萎縮	
	P 雄：0、9.8、48.5、 240、1,200 P 雌：0、10.5、53.0、 261、1,290 F ₁ 雄：0、11.7、59.0、 307、1,690 F ₁ 雌：0、13.0、64.6、 338、1,810	繁殖能 P 雄：1,200 P 雌：53.0 F ₁ 雄：1,690 F ₁ 雌：64.6	繁殖能 P 雄：— P 雌：261 F ₁ 雄：— F ₁ 雌：338		

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/ 日)	最小毒性量 (mg/kg 体重/ 日)	備考 ¹⁾
	発生毒性 試験①	0、100、300、1,000	母動物：1,000 胎児：1,000	母動物：－ 胎児：－	母動物及び胎児：毒 性所見なし (催奇形性は認めら れない)
	発生毒性 試験②	0、1,500	母動物：1,500 胎児：1,500	母動物：－ 胎児：－	母動物及び胎児：毒 性所見なし (催奇形性は認めら れない)
マウス	18 か月 間 発がん性 試験	0、100、800、4,000、 8,000 ppm ----- 雄：0、11.6、97.8、 494、1,040 雌：0、13.5、121、 594、1,260	雄：11.6 雌：13.5	雄：97.8 雌：121	雌雄：盲腸粘膜細胞 内色素沈着等 (雄で肝細胞腺腫が 増加)
イヌ	90 日間 亜急性 毒性試験	0、100、300、1,000	雄：300 雌：300	雄：1,000 雌：1,000	雌雄：体重増加抑制 等
	1 年間 慢性毒性 試験	0、10、100、300、 1,000	雄：10 雌：10	雄：100 雌：100	雌雄：体重増加抑制
ウサギ	発生毒性 試験	0、30、100、300	母動物：30 胎児：300	母動物：100 胎児：－	母動物：補正体重の 減少等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認めら れない)

－：最小毒性量は設定できなかった。

¹⁾：備考に最小毒性量で認められた所見の概要を示す。

²⁾：200 ppm は慢性毒性試験群のみ

表 63 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)	無毒性量及び急性参照用量設定 に関連するエンドポイント ¹⁾ (mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)
ラット	90 日間亜急性 毒性試験	0、2,000、6,300、20,000 ppm ----- 雄：0、171、525、1,720 雌：0、187、587、1,880	雄：1,720 雌：1,880 雌雄：毒性所見なし
	急性神経毒性 試験	0、20、200、2,000	雄：200 雄：脳重量減少
	90 日間 亜急性 神経毒性試験	0、300、3,000、10,000 ppm ----- 雄：0、22.9、246、860 雌：0、29.0、313、1,130	雄：860 雌：1,130 雌雄：毒性所見なし
	90 日間亜急性 毒性試験、急性 神経毒性試験 及び 90 日間亜 急性神経毒性 試験の総合評 価		雄：525～860 ²⁾ 雄：脳重量減少
ARfD			設定の必要なし (カットオフ値(500 mg/kg 体重)以上)

1)：最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

2)：各試験における投与方法及び投与量を勘案し、総合的に判断した。

<別紙1：代謝物/分解物略称>

略称	化学名
B	3-(3-ブロモ-6-フルオロ-2-ヒドロキシメチルインドール-1-イルスルホニル)- <i>N,N</i> -ジメチル-1,2,4-トリアゾール-1-スルホンアミド
C	3-(3-ブロモ-6-フルオロ-5-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチルインドール-1-イルスルホニル)- <i>N,N</i> -ジメチル-1,2,4-トリアゾール-1-スルホンアミド
D	3-ブロモ-6-フルオロ-2-メチル-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-イルスルホニル)インドール
E	3-ブロモ-6-フルオロ-2-ヒドロキシメチル-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-イルスルホニル)インドール
F	3-ブロモ-6-フルオロ-5-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチル-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-イルスルホニル)インドール
G	2-[(1- <i>N,N</i> -ジメチルアミノスルホニル-1,2,4-トリアゾール-3-イル)スルホニルアミノ]-4-フルオロ安息香酸
H	2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-イル)スルホニルアミノ]-4-フルオロ安息香酸
I	3-(6-フルオロ-2-ヒドロキシ-2-メチル-3-オキソインドリン-1-イルスルホニル)- <i>N,N</i> -ジメチル-1,2,4-トリアゾール-1-スルホンアミド
J	3-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-イルスルホニル)-6-フルオロ-2-メチルインドール
K	3-ブロモ-6-フルオロ-2-メチル-1-(1-メチル-1,2,4-トリアゾール-3-イルスルホニル)インドール
L	3-ブロモ-6-フルオロ-2-メチルインドール
M	2-アセチルアミノ-4-フルオロ安息香酸
N	2-アミノ-4-フルオロ安息香酸
O	2-アセチルアミノ-4-フルオロ-ヒドロキシ安息香酸
P	2,2'-オキシビス(6-フルオロ-2-メチルインドリン-3-オン)
Q	1-(<i>N,N</i> -ジメチルアミノスルホニル)-1,2,4-トリアゾール-3-スルホン酸
R	1-(<i>N,N</i> -ジメチルアミノスルホニル)-1,2,4-トリアゾール
S	1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-スルホン酸
T	1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール
U	5-(<i>N,N</i> -ジメチルアミノスルホニル)-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール
V	3-(3-ブロモ-6-フルオロ-2-ヒドロキシメチルインドール-1-イルスルホニル)- <i>N,N</i> -ジメチル-1,2,4-トリアゾール-1-スルホンアミド, <i>O</i> -抱合体 (推定構造)
W	3-(3-ブロモ-6-フルオロ-5-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチルインドール-1-イルスルホニル)- <i>N,N</i> -ジメチル-1,2,4-トリアゾール-1-スルホンアミド, <i>O</i> -抱合体 (推定構造)
X	6-(3-(3-ブロモ-6-フルオロ-2-メチルインドール-1-イルスルホニル)-1,2,4-トリアゾール-1-イル)-3,4,5-トリヒドロキシ-テトラヒドロ-2 <i>H</i> -ピラン-2-カルボン酸
Y	3-ブロモ-6-フルオロ-2-ヒドロキシメチル-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-イルスルホニル)インドール, <i>O</i> -抱合体 (推定構造)
Aa	6-フルオロ-2-メチル-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-3-イルスルホニル)インドール

<別紙2：検査値等略称>

略称	名称
A/G 比	アルブミン/グロブリン比
ai	有効成分量
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
AUC	薬物濃度曲線下面積
BrdU	5-ブロモ-2'-デオキシウリジン
C _{max}	最高血中薬物濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
Cre	クレアチニン
DEN	ニトロソジエチルアミン
EROD	エトキシレゾルフィン-O-デエチラーゼ
GGT	γ-グルタミルトランスぺプチターゼ
Glu	グルコース（血糖）
GST-P	胎盤型グルタチオン-S-トランスフェラーゼ
Hb	ヘモグロビン（血色素量）
HPLC	高速液体クロマトグラフ
HPLC/ECD	電気化学検出器付き高速液体クロマトグラフ
HPLC/UV	UV 検出器付き高速液体クロマトグラフ
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
Lym	リンパ球数
MC	メチルセルロース
MCHC	平均赤血球血色素濃度
MFCOD	7-メトキシ-4-トリフルオロメチルクマリン-O-デメチラーゼ
8-OHdG	8-ヒドロキシ 2'-デオキシグアノシン
PB	フェノバルビタール
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
PROD	ペントキシレゾルフィン-O-デペンチラーゼ
RBC	赤血球数
RDS	複製 DNA 合成
ROS	活性酸素種
T _{1/2}	消失半減期
TAR	総投与（処理）放射能
T.Bil	総ビリルビン
T.Chol	総コレステロール

略称	名称
TG	トリグリセリド
TLC	薄層クロマトグラフ
T _{max}	最高血中薬物濃度到達時間
T-OH	テストステロン 6β-水酸化
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
UDS	不定期 DNA 合成
Ure	尿素
WBC	白血球数

<別紙3：作物残留試験成績>

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
水稲 [露地] (玄米) 2009年度	0.025 g ai /箱 WDG	1	1	161	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		1	1	135	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		1	1	161	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		1	1	135	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
だいず [露地] (乾燥子実) 2004年度	266 SC	1	3	3 ^a	0.10	0.10	0.08	0.08
			3	7	0.08	0.08	0.05	0.05
	3		14	0.03	0.03	0.02	0.02	
	133 SC	3	3 ^a	0.05	0.05	0.05	0.05	0.04
3		7	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	
3		14	0.02	0.02	<0.01	<0.01		
だいず [露地] (乾燥子実) 2009年度	5 g ai/kg ^{SC}	1	1	149	<0.01	<0.01		
		1	1	115	<0.01	<0.01		
あずき [露地] (乾燥子実) 2005年度	266 SC	1	3	7	0.02	0.02	0.02	0.02
			3	14	<0.01	<0.01	0.01	0.01
		1	3	7	0.03	0.03	0.02	0.02
			3	14	0.02	0.02	0.02	0.02
あずき [露地] (乾燥子実) 2010年度	2.5 g ai/kg ^{SC}	1	1	116			<0.01	<0.01
		1	1	115			<0.01	<0.01
ばれいしょ [露地] (塊茎) 2003年度	133 SC	1	4	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	221 SC	1	4	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
ばれいしょ [露地] (塊茎) 2005年度	88.5 SC	1	4	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		1	4	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)				
					公的分析機関		社内分析機関		
					最高値	平均値	最高値	平均値	
ばれいしょ [露地] (塊茎) 2008年度	1,250 WDG + 177 SC	1	5	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			5	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			5	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
		1	5	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			5	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			5	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
ばれいしょ [露地] (塊茎) 2008年度	1,250 WDG + 88.5 SC	1	5	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			5	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			5	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
		1	5	3 ^a	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			5	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			5	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
さといも [露地] (塊茎) 2017年度	153 WDG	1	3	21	<0.01	<0.01			
			3	28	<0.01	<0.01			
			3	35	<0.01	<0.01			
	154 WDG	1	3	21	<0.01	<0.01			
			3	28	<0.01	<0.01			
			3	35	<0.01	<0.01			
	155 WDG	1	3	21	<0.01	<0.01			
			3	28	<0.01	<0.01			
			3	35	<0.01	<0.01			
こんにゃく [露地] (球茎) 2012年度	60 g ai/m ² SC + 2,500 WDG	1	2 ^a	154			0.23	0.22	
		1	2 ^a	133			0.57	0.56	
こんにゃく [露地] (球茎) 2015年度	2,500 WDG	1	1	140	<0.01	<0.01			
			1	147	<0.01	<0.01			
			1	154	<0.01	<0.01			
		1	1	139	<0.01	<0.01			
			1	146	<0.01	<0.01			
			1	153	<0.01	<0.01			
1	1	138	<0.01	<0.01					
	1	145	<0.01	<0.01					
	1	152	<0.01	<0.01					
てんさい [露地] (根部) 2007年度	15 g ai/m ² + 500 WDG	1	4	21 ^a	0.10	0.10	0.11	0.10	
			4	28 ^a	0.19	0.18	0.11	0.10	
			4	42	0.07	0.07	0.08	0.08	
		1	4	21 ^a	0.14	0.14	0.28	0.28	
			4	28 ^a	0.15	0.14	0.44	0.42	
			4	42	0.17	0.16	0.21	0.20	

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
てんさい [露地] (根部) 2009年度	10 g ai/kg ^{SC}	1	1	210	<0.01	<0.01		
		1	1	208	<0.01	<0.01		
だいこん [露地] (根部) 2006年度	266 ^{SC}	1	4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		1	4	7	0.03	0.03	0.06	0.06
			4	14	0.02	0.02	0.02	0.02
			4	21	0.01	0.01	0.02	0.02
だいこん [露地] (葉部) 2006年度	266 ^{SC}	1	4	7	14.4	13.8	16.5	15.8
			4	14	10.4	10.2	9.82	9.74
			4	21	4.54	4.54	2.57	2.56
		1	4	7	17.7	17.6	16.8	16.4
			4	14	11.4	11.4	9.67	9.43
			4	21	6.21	6.14	5.97	5.94
かぶ [施設] (根部) 2009年度	1,500 ^{WDG} + 8.85、11.8 ^{SC}	1	4	3	0.03	0.03	0.03	0.03
			4	7	0.04	0.04	0.03	0.02
			4	14	0.02	0.02	0.02	0.02
	1,500 ^{WDG} + 11.8 ^{SC}	1	4	3	0.16	0.16	0.08	0.08
			4	7	0.07	0.07	0.11	0.10
			4	14	0.07	0.07	0.06	0.06
かぶ [施設] (葉部) 2009年度	1,500 ^{WDG} + 8.85、11.8 ^{SC}	1	4	3	21.0	20.8	20.9	20.2
			4	7	15.3	15.2	18.9	18.2
			4	14	15.2	15.2	14.1	14.0
	1,500 ^{WDG} + 11.8 ^{SC}	1	4	3	12.0	11.5	10.4	10.2
			4	7	6.07	5.95	6.01	5.80
			4	14	4.88	4.78	2.96	2.91
はくさい [露地] (茎葉) 2007年度	1.25 g ai /箱 ^{WDG} + 1,500 ^D + 266 ^{SC}	1	6	7	0.99	0.98	2.69	2.68
			6	14	0.78	0.78	0.72	0.70
			6	21	0.53	0.53	0.38	0.37
	1	6	7	3.34	3.30	4.40	4.30	
		6	14	2.12	2.08	1.71	1.68	
		6	21	0.96	0.94	0.96	0.96	
はくさい [露地] (茎葉) 2010年度	1.25 g ai /箱 ^{WDG} + 1,000 ^D + 192~236 ^{SC}	1	6	7	3.92	3.87	5.34	5.23
			6	14	1.87	1.78	1.43	1.42
			6	21	0.80	0.80	0.86	0.85
	1	6	7	0.58	0.58	0.52	0.51	
		6	14	0.51	0.51	0.47	0.47	
		6	21	0.25	0.24	0.17	0.17	

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
キャベツ [露地] (葉球) 2006年度	1,500 ^D	1	1	63	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			1	66	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1,500 ^D + 133~266 ^{SC}	1	5	7	0.33	0.32	0.48	0.48
			5	14	<0.01	<0.01	0.02	0.02
			5	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1,500 ^D + 266 ^{SC}	1	5	7	0.21	0.20	0.21	0.20
5			14	0.19	0.19	0.18	0.18	
5			21	0.09	0.09	<0.01	<0.01	
キャベツ [露地] (葉球) 2007年度	1.25 g ai /箱 ^{WDG} + 1,500 ^D + 266 ^{SC}	1	6	7	1.49	1.48	1.34	1.31
			6	14	0.54	0.54	0.66	0.66
			6	21	0.10	0.10	0.04	0.04
	1.25 g ai /箱 ^{WDG} + 1,500 ^D + 70.8~266 ^{SC}	1	6	7	0.24	0.24	0.29	0.28
			6	14	0.01	0.01	0.02	0.02
			6	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
キャベツ [露地] (葉球) 2010年度	1,000 ^D +1,500 ^D +221 ^{SC}	1	6	7	0.05	0.05	0.19	0.18
			6	14	<0.01	<0.01	0.06	0.06
			6	21	<0.01	<0.01	0.07	0.07
	1,000 ^D +1,500 ^D +177 ^{SC}	1	6	7	0.02	0.02	0.02	0.02
			6	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			6	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
キャベツ [露地] (葉球) 2010年度	1.25 g ai /箱 ^{WDG} +1,000 ^D +252 ^{SC}	1	6	7	0.05	0.05	0.39	0.39
			6	14	<0.01	<0.01	0.05	0.05
			6	21	<0.01	<0.01	0.01	0.01
	1.25 g ai /箱 ^{WDG} +1,000 ^D +177 ^{SC}	1	6	7	0.05	0.05	0.45	0.44
			6	14	0.19	0.19	0.19	0.18
			6	21	<0.01	<0.01	0.02	0.02
こまつな [施設] (茎葉) 2007年度	133 ^{SC}	1	3	3	8.65	8.62	8.79	8.68
			3	7	6.99	6.94	8.28	8.22
			3	14	1.03	1.02	1.00	0.98
	177 ^{SC}	1	3	3	5.69	5.64	6.81	6.72
			3	7	1.90	1.88	6.68	6.60
			3	14	0.90	0.88	2.00	1.95
こまつな [施設] (茎葉) 2010年度	1,000 g ai /箱 ^D +177 ^{SC}	1	4	3	3.68	3.66	4.69	4.69
			4	7	2.45	2.43	2.70	2.58
			4	10	0.85	0.85	1.26	1.22
	1,000 g ai /箱 ^D +177 ^{SC}	1	3	3	5.69	5.64	6.81	6.72
			3	7	1.90	1.88	6.68	6.60
			3	14	0.90	0.88	2.00	1.95

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
こまつな [施設] (茎葉) 2013年度	1.25 g ai /箱 WDG+ 1,500 D+ 147~159 SC	1	5	3	8.20	8.20	/	/
			5	7	3.79	3.62		
			5	14	0.85	0.83		
		1	5	3	8.81	8.68		
			5	7	6.57	6.46		
			5	10	5.83	5.54		
みずな [施設] (茎葉) 2007年度	177 SC	1	3	3	9.04	8.96	/	/
			3	7	6.14	6.06		
			3	14	5.48	5.47		
		1	3	3	11.2	11.0		
			3	7	6.30	6.30		
			3	14	1.39	1.38		
みずな [施設] (茎葉) 2010年度	1,000 D +177 SC	1	4	3	9.04	8.96	/	/
			4	7	6.14	6.06		
			4	14	5.48	5.47		
みずな [施設] (茎葉) 2011年度	1,000 D +133 SC	1	4	3	11.2	11.0	/	/
			4	7	6.30	6.30		
			4	14	1.39	1.38		
みずな [施設] (茎葉) 2013年度	1.25 g ai /箱 WDG +1,500 D +135~150 SC	1	5	3	12.9	12.8	/	/
			5	7	10.5	10.5		
			5	14	7.28	7.28		
		1	5	3	9.81	9.80		
			5	7	5.76	5.76		
			5	14	3.37	3.37		
チンゲンサイ [施設] (茎葉) 2010年度	1,000 D +160 SC	1	4	3	6.12	5.99	5.50	5.50
			4	7	2.54	2.54	3.20	3.11
			4	14	2.61	2.59	2.45	2.39
	1,000 D +177 SC	1	4	3	3.67	3.66	2.71	2.62
			4	7	2.83	2.82	2.86	2.86
			4	14	1.36	1.34	1.59	1.58
チンゲンサイ [施設] (茎葉) 2013年度	1.25 g ai /箱 WDG+ 1,500 D+ 140~152 SC	1	5	3	4.56	4.46	/	/
			5	7	1.86	1.84		
			5	10	1.51	1.48		
		1	5	3	5.55	5.52		
			5	7	4.12	4.00		
			5	10	3.90	3.84		

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
カリフラワー [露地] (花蕾) 2009年度	1,500 ^D +1.25 g ai/セル トレイ+192~ 252 ^{SC}	1	6	6 ^a	0.57	0.56	0.52	0.50
			6	14	0.21	0.20	0.13	0.13
			6	21	0.03	0.03	0.06	0.06
		1	6	7	0.03	0.03	0.02	0.02
			6	14	0.02	0.02	0.01	0.01
			6	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
カリフラワー [露地] (花蕾) 2011年度	1,000 ^{D+} 1.25 g ai/セル トレイ+209、 260 ^{SC}	1	6	7	/	/	0.29	0.28
			6	14	/	/	0.07	0.07
			6	21	/	/	<0.01	<0.01
	1,000 ^{D+} 1.25 g ai/セル トレイ+ 133~240 ^{SC}	1	6	7	/	/	0.28	0.28
			6	14	/	/	0.04	0.04
			6	21	/	/	<0.01	<0.01
ブロッコリー [露地] (花蕾) 2006年度	1,500 ^D	1	1	68	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
ブロッコリー [露地] (花蕾) 2007年度	1,500 ^D	1	1	76	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
ブロッコリー [露地] (花蕾) 2006年度	1,500 ^D + 266 ^{SC}	1	5	7	0.85	0.84	0.90	0.90
			5	14	0.27	0.26	0.30	0.30
			5	21	0.06	0.06	0.05	0.05
ブロッコリー [露地] (花蕾) 2007年度	1,500 ^D + 266 ^{SC}	1	5	7	0.42	0.42	0.99	0.98
			5	14	0.28	0.28	0.34	0.32
			5	21	0.03	0.03	0.04	0.04
ブロッコリー [露地] (花蕾) 2007年度	1.25 g ai /箱 ^{WDG} + 1,500 ^D + 266 ^{SC}	1	6	7	0.39	0.38	0.48	0.46
			6	14	0.06	0.06	0.07	0.07
			6	21	0.03	0.03	0.02	0.02
		1	6	7	0.22	0.22	0.31	0.29
			6	14	<0.01	<0.01	0.02	0.02
			6	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
ブロッコリー [露地] (花蕾) 2010年度	1.25 g ai /箱 WDG+ 1,000 ^D + 266 SC	1	6	7	0.17	0.16	0.14	0.14
			6	14	0.03	0.03	0.02	0.02
			6	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1.25 g ai /箱 WDG+ 1,000 ^D + 177 SC	1	6	7	0.81	0.80	0.58	0.58
			6	14	0.26	0.26	0.42	0.41
			6	21	0.14	0.14	0.19	0.19
のぎわな [露地] (茎葉) 2007年度	177 SC	1	3	3	7.08	6.94		
			3	7	9.03	8.82		
			3	14	4.09	4.03		
	187 SC	1	3	3	2.34	2.34		
			3	7	1.91	1.90		
			3	14	1.03	1.00		
なばな [施設] (花蕾) 2011年度	1.25 g ai /箱 WDG +1,500 ^D	1	2	69	<0.01	<0.01		
			2	45	<0.01	<0.01		
茎ブロッコリー [露地] (花蕾及び茎) 2015年度	1.25 g ai /箱 WDG +1,500 ^D	1	2	76	<0.01	<0.01		
茎ブロッコリー [露地] (花蕾及び茎) 2016年度	1.25 g ai /箱 WDG +1,500 ^D	1	2	89	<0.01	<0.01		
はなっこりー [露地] (花蕾及び茎) 2015年度	1.25 g ai /箱 WDG +1,500 ^D	1	2	45	<0.01	<0.01		
はなっこりー [露地] (花蕾及び茎) 2016年度	1.25 g ai /箱 WDG +1,500 ^D	1	2	48	<0.01	<0.01		

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)					
					公的分析機関		社内分析機関			
					最高値	平均値	最高値	平均値		
レタス [露地] (茎葉) 2006年度	266 SC	1	3	3	0.67	0.66	4.94	4.78		
			3	7	0.77	0.76	1.40	1.34		
			3	14	0.69	0.68	0.70	0.70		
			3	21	0.18	0.18	0.19	0.19		
		1	3	3	1.57	1.53	2.28	2.22		
			3	7	0.97	0.94	1.64	1.61		
			3	14	0.39	0.38	0.76	0.76		
			3	21	0.13	0.13	0.04	0.04		
サラダ菜 [施設] (茎葉) 2009年度	177 SC	1	3	3	8.81	8.37				
			3	7	5.56	5.42				
			3	14	2.31	2.26				
		1	3	3	8.00	7.67				
			3	7	3.58	3.48				
			3	14	1.47	1.42				
		リーフレタス [施設] (茎葉) 2009年度	177 SC	1	3	3	11.4	11.1		
					3	7	5.43	5.41		
3	14				0.62	0.60				
133 SC	1		3	3	11.0	11.0				
			3	7	1.85	1.84				
			3	14	0.04	0.04				
たまねぎ [露地] (鱗茎) 2010年度	154 WDG		1	3	3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
		3		14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	150 WDG	1	3	3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
			3	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
			3	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	ねぎ [露地] (茎葉) 2009年度	213 WDG	1	3	3	1.46	1.40	1.22	1.20	
				3	7	1.10	1.08	0.97	0.92	
3				14	0.34	0.34	0.33	0.32		
170 WDG		1	3	3	0.93	0.90	0.85	0.84		
			3	7	1.36	1.36	1.27	1.26		
			3	14	0.31	0.31	0.33	0.32		
らっきょう [露地] (鱗茎) 2012年度		177 SC	1	3	3	<0.01	<0.01			
				3	7	<0.01	<0.01			
	3			14	<0.01	<0.01				
	1		3	3	<0.01	<0.01				
			3	7	<0.01	<0.01				
			3	14	<0.01	<0.01				

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
トマト [施設] (果実) 2003年度	266 SC	1	4	1	0.31	0.30	0.35	0.33
			4	7	0.39	0.38	0.32	0.32
			4	14	0.19	0.18	0.22	0.22
	1	4	1	0.26	0.26	0.42	0.42	
		4	7	0.10	0.10	0.31	0.30	
		4	14	0.11	0.11	0.16	0.16	
ミニトマト [施設] (果実) 2004年度	266 SC	1	4	1	0.43	0.43	0.36	0.36
			4	7	0.36	0.36	0.21	0.20
			4	14	0.27	0.27	0.26	0.26
	1	4	1	0.54	0.54	0.67	0.66	
		4	7	0.50	0.49	0.65	0.62	
		4	14	0.28	0.28	0.29	0.29	
ピーマン [施設] (果実) 2005年度	177 SC	1	3	1	0.58	0.58	0.56	0.54
			3	7	0.40	0.40	0.47	0.45
			3	14	0.18	0.18	0.18	0.18
	133~150 SC	1	3	1	1.09	1.07	0.98	0.95
			3	7	0.50	0.50	0.53	0.53
			3	14	0.23	0.22	0.20	0.20
なす [施設] (果実) 2005年度	177 SC	1	3	1	0.31	0.31	0.33	0.32
			3	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	3	1	0.14	0.14	0.13	0.13	
		3	7	0.04	0.04	0.01	0.01	
		3	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
ししとう [施設] (果実) 2011年度	133 SC	1	3	1	1.22	1.20		
			3	3	0.72	0.69		
			3	7	0.32	0.31		
	201 SC	1	3	1	1.12	1.10		
			3	3	0.86	0.85		
			3	7	0.85	0.84		
甘長 とうがらし [施設] (果実) 2011年度	266 SC	1	3	1	0.78	0.76		
			3	3	0.87	0.87		
			3	7	0.51	0.50		
	159 SC	1	3	1	2.19	2.12		
			3	3	2.05	2.02		
			3	7	0.85	0.84		

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
きゅうり [施設] (果実) 2004年度	133、177 ^{SC}	1	4	1	0.17	0.17	0.16	0.16
			4	3	0.14	0.14	0.16	0.16
			4	7	0.04	0.04	0.04	0.04
	266 ^{SC}	1	4	1	0.18	0.18	0.22	0.21
			4	3	<0.01	<0.01	0.08	0.08
			4	7	0.02	0.02	0.03	0.02
かぼちゃ [施設] (果実) 2009年度	266 ^{SC}	1	4	1	0.56	0.56	0.63	0.61
			4	7	0.35	0.34	0.45	0.45
			4	14	0.17	0.16	0.12	0.11
			4	21	0.16	0.16	0.10	0.10
	177 ^{SC}	1	4	1	0.09	0.09	0.15	0.14
			4	7	0.10	0.10	0.11	0.10
			4	14	0.08	0.08	0.05	0.05
			4	21	0.09	0.08	0.05	0.05
すいか [施設] (果実) 2009年度	266 ^{SC}	1	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	1	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
メロン [施設] (果実) 2003年度	266 ^{SC}	1	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	235 ^{SC}	1	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
ほうれんそう [施設] (茎葉) 2003年度	133、177 ^{SC}	1	2	3 ^a	38.2	36.3	36.0	35.8
			2	7	22.5	22.4	22.2	21.3
			2	14	16.1	16.0	15.5	15.2
			2	21	5.23	5.22	5.50	5.45
	177 ^{SC}	1	2	3 ^a	12.3	11.8	10.5	10.5
			2	7	7.32	7.02	9.35	9.20
			2	14	0.53	0.52	1.35	1.32
			2	21	0.22	0.22	0.17	0.17

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
ほうれんそう [施設] (茎葉) 2004年度	266 SC	1	1	7	4.54	4.52	5.26	5.16
			1	14	5.32	5.26	5.80	5.60
			1	21	1.60	1.56	2.23	2.21
			2	7	8.69	8.68	9.19	9.04
			2	14	2.75	2.74	2.74	2.70
		1	1	7	2.52	2.46	2.94	2.91
			1	14	1.31	1.29	1.92	1.92
			1	21	0.20	0.20	0.36	0.36
			2	7	4.22	4.10	5.30	5.14
			2	14	1.38	1.38	1.89	1.88
しょうが [露地] (塊茎) 2009年度	2,500 WDG	1	3	3	0.01	0.01	0.02	0.02
			3	7	0.03	0.03	0.04	0.04
			3	14	0.04	0.04	0.02	0.02
		1	3	3	0.24	0.24	0.30	0.30
			3	7	0.30	0.30	0.19	0.19
			3	14	0.20	0.20	0.16	0.16
しょうが [露地] (根茎) 2012年度	重量の2%吹 付け SC +2,500 WDG	1	3	3	/	/	0.04	0.04
			3	7	/	/	0.10	0.10
			3	14	/	/	0.03	0.03
		1	3	3	/	/	0.02	0.02
			3	7	/	/	0.02	0.02
			3	14	/	/	<0.01	<0.01
しょうが [露地] (根茎) 2015年度	7,500 WDG	1	3	3	0.17	0.16	/	/
			3	7	0.14	0.14	/	/
			3	14	0.10	0.10	/	/
		1	3	3	0.28	0.27	/	/
			3	7	0.60	0.60	/	/
			3	14	0.33	0.32	/	/
		1	3	3	0.13	0.13	/	/
			3	7	0.14	0.14	/	/
			3	14	0.24	0.23	/	/
葉しょうが [露地] (根茎及び付 け根から20 cm) 2012年度	2,500 WDG	1	3	3	0.22	0.22	/	/
			3	7	0.23	0.22	/	/
			3	14	0.15	0.15	/	/
		1	3	3	0.11	0.11	/	/
			3	7	0.13	0.12	/	/
			3	14	0.04	0.04	/	/

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					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 [露地] (さや) 2006年度	177 ^{SC}	1	3	3	1.09	1.06	1.02	1.02
			3	7	1.00	0.96	1.15	1.14
			3	14	0.96	0.94	0.96	0.96
		1	3	3	3.45	3.40	4.31	4.28
			3	7	1.77	1.74	2.21	2.16
			3	14	1.18	1.16	1.13	1.12
えだまめ [露地] (さや) 2010年度	5 g ai/kg ^{SC}	1	1	79	/	/	<0.01	<0.01
		1	1	74	/	/	<0.01	<0.01
みかん [施設] (果肉) 2007年度	413 ^{SC}	1	3	1	0.02	0.02	0.01	0.01
			3	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		1	3	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
みかん [施設] (果皮) 2007年度	413 ^{SC}	1	3	1	6.29	5.98	6.08	5.96
			3	7	4.84	4.82	6.63	6.60
			3	14	2.80	2.78	3.80	3.71
			3	28	2.77	2.72	3.09	3.08
		1	3	1	2.81	2.79	3.28	3.22
			3	7	2.96	2.91	2.53	2.42
なつみかん [露地] (果実全体) 2007年度	620 ^{SC}	1	3	1	0.62	0.60	0.71	0.70
			3	7	0.36	0.36	0.57	0.57
			3	14	0.55	0.55	0.78	0.78
			3	28	0.59	0.58	0.44	0.44
		1	3	1	0.36	0.36	0.57	0.56
			3	7	0.30	0.28	0.58	0.58
すだち [露地] (果実全体) 2007年度	295 ^{SC}	1	3	1	/	/	0.65	0.64
			3	7	/	/	0.47	0.45
			3	14	/	/	0.13	0.13
			3	28	/	/	0.07	0.07

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
かぼす [露地] (果実全体) 2007年度	325 SC	1	3	1	/	/	0.41	0.41
			3	7			0.36	0.36
			3	14			0.39	0.38
			3	28			0.22	0.22
いちご [施設] (果実) 2007年度	12.5 mg ai/ ポット WDG	1	3	101	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	76	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
ぶどう(大粒) [施設] (果実) 2003年度	177 SC	1	3	14	0.23	0.22	0.36	0.36
			3	21	0.23	0.22	0.18	0.18
			3	28	0.25	0.24	0.19	0.18
			3	42	0.10	0.10	0.11	0.11
ぶどう(小粒) [施設] (果実) 2004年度	207 SC	1	3	7 ^a	0.83	0.82	0.73	0.72
			3	14	1.02	1.00	1.21	1.20
			3	28	0.69	0.68	1.14	1.14
			3	60	0.32	0.32	0.35	0.34
ぶどう(小粒) [施設] (果実) 2006年度	207 SC	1	3	14	1.75	1.67	1.98	1.96
			3	28	1.08	1.06	1.11	1.10
			3	42	0.97	0.96	0.75	0.74
ぶどう(大粒) [施設] (果実) 2006年度	207 SC	1	3	14	2.48	2.46	2.05	2.04
			3	28	1.00	1.00	1.29	1.25
			3	42	0.40	0.40	0.37	0.37
いちじく [露地] (果実) 2009年度	165 SC	1	3	1	0.27	0.27	/	/
			3	7	0.16	0.16		
			3	14	0.12	0.12		
	236 SC	1	3	1	0.31	0.30	/	/
			3	7	0.39	0.39		
			3	14	0.28	0.27		
みょうが [施設] (花穂) 2007年度	7,500 WDG	1	3	3	7.98	7.87	/	/
			3	7	6.40	6.20		
			3	14	1.93	1.90		
		1	3	3	3.11	3.09	/	/
			3	7	1.38	1.37		
			3	14	0.45	0.44		

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	使用量 (g ai/ha) 使用方法	試験 ほ場数	回数 (回)	PHI (日)	残留量(mg/kg)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					最高値	平均値	最高値	平均値
バジル [施設] (茎葉) 2016年度	170 WDG	1	2	3	13.1	13.0		
			2	7	6.53	6.42		
			2	14	1.69	1.66		
		1	2	3	12.1	12.0		
			2	7	6.17	5.96		
			2	14	1.27	1.22		

注) ai : 有効成分量、PHI : 最終使用から収穫までの日数

SC : フロアブル、WDG : 顆粒水和剤、D : 粉剤

- ・全てのデータが定量限界未満の場合は定量限界値の平均に<を付して記載した。
- ・農薬の使用回数又は使用時期 (PHI) が、登録された使用方法から逸脱している場合は、使用回数又は PHI に a を付した。

<別紙4：畜産物残留試験成績（ウシ）>

試料	投与群	試料 採取日(日)	残留値(μg/g)				含量 ^a
			アミスル ブロム	代謝物			
				D	E	X	
乳汁	1.4 mg/kg 飼料	1	ND	/	/	/	/
		4	ND	/	/	/	/
		7	ND	/	/	/	/
		10	ND	/	/	/	/
		13	ND	/	/	/	/
		16	ND	/	/	/	/
		19	ND	/	/	/	/
		22	ND	/	/	/	/
		25	ND	/	/	/	/
		28	ND	/	/	/	/
		1~28	ND	ND	ND	ND	/
	4.2 mg/kg 飼料	1	ND	/	/	/	/
		4	ND	/	/	/	/
		7	ND	/	/	/	/
		10	ND	/	/	/	/
		13	ND	/	/	/	/
		16	ND	/	/	/	/
		19	ND	/	/	/	/
		22	ND	/	/	/	/
		25	ND	/	/	/	/
		28	ND	/	/	/	/
		1~28	ND	ND	ND	ND	/
	14 mg/kg 飼料	1	ND	/	/	/	/
		4	ND	/	/	/	/
		7	ND	/	/	/	/
		10	ND	/	/	/	/
		13	ND	/	/	/	/
		16	ND	/	/	/	/
		19	ND	/	/	/	/
		22	ND	/	/	/	/
		25	ND	/	/	/	/
		28	<LOQ (<LOQ)	/	/	/	/
		1~28	<LOQ (ND)	ND	ND	ND	/

試料	投与群	試料 採取日(日)	残留値(μg/g)				含量 ^a
			アミスル ブロム	代謝物			
				D	E	X	
無脂肪乳	1.4 mg/kg 飼料	21	ND	ND	ND	ND	ND
	4.2 mg/kg 飼料	21	ND	ND	ND	ND	ND
	14 mg/kg 飼料	21	ND	ND	ND	ND	ND
クリーム	1.4 mg/kg 飼料	21	ND	ND	ND	ND	ND
	4.2 mg/kg 飼料	21	<LOQ (<LOQ)	ND	ND	ND	<LOQ (<LOQ)
	14 mg/kg 飼料	21	0.0269 (0.0151)	ND	ND	ND	0.0269 (0.0151)
腎臓	1.4 mg/kg 飼料	28	ND	ND	ND	0.0168 (0.0117)	0.0146 (0.0102)
	4.2 mg/kg 飼料	28	ND	<LOQ (<LOQ)	ND	0.0734 (0.0676)	0.0704 (0.0654)
	14 mg/kg 飼料	28	ND	0.0282 (0.0191)	<LOQ (ND)	0.222 (0.140)	0.208 (0.149)
肝臓	1.4 mg/kg 飼料	28	ND	0.118 (0.109)	0.0808 (0.0612)	0.0140 (0.0106)	0.236 (0.227)
	4.2 mg/kg 飼料	28	ND	0.650 (0.360)	0.397 (0.210)	0.0651 (0.0362)	1.36 (0.761)
	14 mg/kg 飼料	28	<LOQ (<LOQ)	1.99 (1.72)	1.48 (0.836)	0.0944 (0.0757)	4.50 (3.34)
筋肉 ^b	1.4 mg/kg 飼料	28	ND	ND	ND	ND	ND
	4.2 mg/kg 飼料	28	ND	ND	ND	ND	ND
	14 mg/kg 飼料	28	ND	<LOQ (<LOQ)	ND	ND	<LOQ (<LOQ)
皮下脂肪	1.4 mg/kg 飼料	28	ND	ND	ND	ND	ND
	4.2 mg/kg 飼料	28	ND	<LOQ (<LOQ)	ND	<LOQ (ND)	<0.0108 (<LOQ)
	14 mg/kg 飼料	28	ND	0.0257 (0.0163)	ND	<LOQ (<LOQ)	0.0384 (0.0257)

試料	投与群	試料 採取日(日)	残留値(μg/g)				含量 ^a
			アミスル ブロム	代謝物			
				D	E	X	
腎周囲 脂肪	1.4 mg/kg 飼料	28	ND	ND	ND	<LOQ (ND)	<LOQ (ND)
	4.2 mg/kg 飼料	28	ND	<LOQ (ND)	ND	0.0162 (<LOQ)	0.0206 (<LOQ)
	14 mg/kg 飼料	28	<LOQ (<LOQ)	0.0397 (0.0183)	ND	0.0438 (0.0290)	0.0782 (0.0523)
大網脂肪	1.4 mg/kg 飼料	28	ND	ND	ND	ND	ND
	4.2 mg/kg 飼料	28	ND	<LOQ (ND)	ND	ND	<LOQ (ND)
	14 mg/kg 飼料	28	ND	0.0290 (0.0130)	ND	<LOQ (<LOQ)	0.0420 (0.0212)

注) 上段：最高値、下段()：平均値、／：分析されず

ND：検出限界 (0.0024 μg/g) 未満、<LOQ：定量限界 (0.01 μg/g) 未満

a：アミスルブロム並びに代謝物 D、E 及び X の含量。各成分の測定濃度 (<LOQ の場合 0.005 μg/g として) に換算係数 (代謝物 D：1.298、E：1.243、X：0.8711) を乗じて成分の合計値を個体別に算出し、各投与群における最高値及び平均値を記載した。

b：腰部筋肉及び大腿内転筋のプール試料

<別紙5：推定摂取量>

農畜産物名	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重：55.1 kg)		小児(1～6歳) (体重：16.5 kg)		妊婦 (体重：58.5 kg)		高齢者 (65歳以上) (体重：56.1 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)
大豆	0.08	39.0	3.12	20.4	1.63	31.3	2.50	46.1	3.69
小豆類	0.03	2.4	0.07	0.8	0.02	0.8	0.02	3.9	0.12
てんさい	0.20	32.5	6.5	27.7	5.54	41.1	8.22	33.2	6.64
だいこん類(ラ ディッシュを含 む。)(根)	0.06	33.0	1.98	11.4	0.68	20.6	1.24	45.7	2.74
だいこん類(ラ ディッシュを含 む。)(葉)	17.6	1.7	29.9	0.6	10.6	3.1	54.6	2.8	49.3
かぶ類の根	0.16	2.8	0.45	0.8	0.13	0.1	0.02	5.0	0.80
かぶ類の葉	20.8	0.3	6.24	0.1	2.08	0.1	2.08	0.6	12.5
はくさい	5.23	17.7	92.6	5.1	26.7	16.6	86.8	21.6	113
キャベツ(芽キャ ベツを含む。)	1.48	24.1	35.7	11.6	17.2	19.0	28.1	23.8	35.2
こまつな	8.68	5.0	43.4	1.8	15.6	6.4	55.6	6.4	55.6
きょうな	12.8	2.2	28.2	0.4	5.12	1.4	17.9	2.7	34.6
チンゲンサイ	5.99	1.8	10.8	0.7	4.19	1.8	10.8	1.9	11.4
カリフラワー	0.28	0.5	0.14	0.2	0.06	0.1	0.03	0.5	0.14
ブロッコリー	0.98	5.2	5.10	3.3	3.23	5.5	5.39	5.7	5.59
その他の あぶらな科野菜	8.82	3.4	30.0	0.6	5.29	0.8	7.06	4.8	42.3
レタス(サラダ菜 及びちしゃを含 む。)	11.1	9.6	107	4.4	48.8	11.4	127	9.2	102
ねぎ(リーキを含 む。)	1.40	9.4	13.2	3.7	5.18	6.8	9.52	10.7	15.0
トマト	0.66	32.1	21.2	19.0	12.5	32.0	21.1	36.6	24.2
ピーマン	1.07	4.8	5.14	2.2	2.35	7.6	8.13	4.9	5.24
なす	0.32	12.0	3.84	2.1	0.67	10.0	3.20	17.1	5.47
その他の なす科野菜	2.12	1.1	2.33	0.1	0.21	1.2	2.54	1.2	2.54

農畜産物名	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重：55.1 kg)		小児(1～6歳) (体重：16.5 kg)		妊婦 (体重：58.5 kg)		高齢者 (65歳以上) (体重：56.1 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)
きゅうり(ガーキ ンを含む。)	0.21	20.7	4.35	9.6	2.02	14.2	2.98	25.6	5.38
かぼちや(スカッ シュを含む。)	0.61	9.3	5.67	3.7	2.26	7.9	4.82	13.0	7.93
ほうれんそう	22.4	12.8	287	5.9	132	14.2	318	17.4	390
しょうが	0.60	1.5	0.90	0.3	0.18	1.1	0.66	1.7	1.02
えだまめ	4.28	1.7	7.28	1.0	4.28	0.6	2.57	2.7	11.6
みかん	0.02	17.8	0.36	16.4	0.33	0.6	0.01	26.2	0.52
なつみかんの 果実全体	0.78	1.3	1.01	0.7	0.55	4.8	3.74	2.1	1.64
その他の かんきつ類果実	0.64	5.9	3.78	2.7	1.73	2.5	1.60	9.5	6.08
ぶどう	2.46	8.7	21.4	8.2	20.2	20.2	49.7	9	22.1
その他の果実	0.39	1.2	0.47	0.4	0.16	0.9	0.35	1.7	0.66
その他の スパイス	6.60	0.1	0.66	0.1	0.66	0.1	0.66	0.2	1.32
その他のハーブ	13.0	0.9	11.7	0.3	3.90	0.1	1.30	1.4	18.2
牛・筋肉と脂肪	0.0206	15.3	0.32	9.7	0.20	20.9	0.43	9.9	0.20
牛・肝臓	1.36	0.1	0.14	0	0.00	1.4	1.90	0	0.00
牛・腎臓	0.0704	0	0.00	0	0.00	0	0.00	0	0.00
牛・その他食用 部分	1.36	0.5	0.68	0	0.00	3.4	4.62	0.4	0.54
豚・筋肉と脂肪	0.0206	42	0.87	33.4	0.69	43.2	0.89	30.6	0.63
豚・肝臓	1.36	0.1	0.14	0.5	0.68	0	0.00	0.1	0.14
豚・腎臓	0.0704	0	0.00	0	0.00	0	0.00	0	0.00
豚・その他食用 部分	1.36	0.6	0.82	0.3	0.41	0.1	0.14	0.4	0.54
その他陸棲哺乳 類・筋肉と脂肪 と肝臓と腎臓と 食用部分	1.36	0.4	0.54	0.1	0.14	0.4	0.54	0.4	0.54
合計			794		338		846		997

・残留値は、登録されている使用時期・使用回数による各試験区の平均値のうち、アミスルブロムの最大値を用いた(参照 別紙3)。

- ・「ff」：平成 17～19 年の食品摂取頻度・摂取量調査（参照 93）の結果に基づく食品摂取量（g/人/日）
- ・「摂取量」：残留値及び農畜産物摂取量から求めた、農産物ではアミスルブロムの、畜産物ではアミスルブロム並びに代謝物 D、E 及び X の含量の推定摂取量（ $\mu\text{g}/\text{人/日}$ ）
- ・『きょうな』については、みずなの値を用いた。
- ・『その他のあぶらな科野菜』については、のぎわなの値を用いた。
- ・『レタス（サラダ菜及びちしゃを含む。）』については、レタス、サラダ菜及びリーフレタスのうち、残留値の最も高いリーフレタスの値を用いた。
- ・『トマト』については、トマト及びミニトマトのうち、残留値の最も高いミニトマトの値を用いた。
- ・『その他のなす科野菜』については、ししとう及び甘長とうがらしのうち、残留値の最も高い甘長とうがらしの値を用いた。
- ・『しょうが』については、しょうが及び葉しょうがのうち、残留値の最も高いしょうがの値を用いた。
- ・『その他のかんきつ類果実』については、すだち及びかぼすのうち、残留値の最も高いすだちの値を用いた。
- ・『ぶどう』については、ぶどう（大粒）及びぶどう（小粒）のうち、残留値の最も高いぶどう（大粒）の値を用いた。
- ・『その他の果実』については、いちじくの値を用いた。
- ・『その他のスパイス』については、みかんの皮の値を用いた。
- ・『その他のハーブ』については、みょうが及びバジルのうち、残留値の最も高いバジルの値を用いた。
- ・水稲、ばれいしょ、さといも、こんにゃく、なばな、茎ブロッコリー、はなっこりー、たまねぎ、らっきょう、すいか、メロン及びいちごについては、全データが定量限界未満であったため、摂取量の計算はしていない。
- ・牛に関する畜産物残留値は、飼料として利用される作物におけるアミスルブロムの残留値を考慮して、泌乳牛の 4.2 mg/kg 飼料投与群におけるアミスルブロム並びに代謝物 D、E 及び X の含量の最大残留値を用いた（別紙 4 参照）。
- ・『牛・筋肉と脂肪』については腎周囲脂肪の値を用いた。
- ・『牛・その他食用部分』については肝臓の値を用いた。
- ・豚の残留値は、牛の推定摂取量の算出に用いた残留値を豚の同じ種類の組織に用いた。
- ・『その他陸棲哺乳類・筋肉と脂肪と肝臓と腎臓と食用部分』については、牛の推定摂取量の算出に用いた残留値のうち最大値を用いた。
- ・『乳』については、飼料として利用される作物中のアミスルブロムの残留値を考慮して、泌乳牛の 4.2 mg/kg 飼料投与群における全データが検出限界未満であったことから、摂取量の計算に用いなかった。

<参照>

- 1 農薬抄録アミスルブロム：日産化学工業株式会社、2005年、一部公表
- 2 ラット体内における代謝試験（単回経口投与）（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 3 ラット体内における代謝試験（反復投与）（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2005年、未公表
- 4 ラットにおける腸肝循環：日産化学工業株式会社、2004年、未公表
- 5 ぶどうにおける代謝試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 6 ばれいしょにおける代謝試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 7 トマトにおける代謝試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 8 好氣的土壤中運命試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 9 土壌表面光分解試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 10 NC-224 の土壌吸脱着試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 11 土壌中主要分解物 IT-4 の土壌吸脱着試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2005年、未公表
- 12 加水分解運命試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 13 水中光分解運命試験（1）滅菌緩衝液中光分解運命試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004年、未公表
- 14 水中光分解運命試験（2）滅菌自然水中光分解運命試験（GLP 対応）：日産化学工業株式会社、2004年、未公表
- 15 土壌残留試験結果：日産化学工業株式会社、2003、2004年、未公表
- 16 作物残留試験結果：日産化学工業株式会社、2003、2004年、未公表
- 17 ラット及びイヌを用いた生体機能への影響に関する試験（GLP 対応）：(財)食品農医薬品安全性評価センター、2005年、未公表
- 18 ラットを用いた急性経口毒性試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2003年、未公表
- 19 ラットを用いた急性経皮毒性試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2003年、未公表
- 20 ラットを用いた急性吸入毒性試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.、2003年、未公表
- 21 土壌中主要代謝物 D のラットを用いた急性経口毒性試験（GLP 対応）：Covance

- Laboratories Ltd.、2005 年、未公表
- 22 植物固有代謝物 G のラットを用いた急性経口毒性試験 (GLP 対応) : Safeparm Laboratories Ltd.、2005 年、未公表
 - 23 ウサギを用いた皮膚刺激性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Sciences Ltd.、2003 年、未公表
 - 24 ウサギを用いた眼刺激性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Sciences Ltd.、2003 年、未公表
 - 25 モルモットを用いた皮膚感作性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Sciences Ltd.、2002 年、未公表
 - 26 ラットを用いた飼料混入投与による 13 週間反復経口投与毒性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2003 年、未公表
 - 27 イヌを用いたカプセル投与による 13 週間反復経口投与毒性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2003 年、未公表
 - 28 ラットを用いた 21 日間反復経皮投与毒性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004 年、未公表
 - 29 イヌを用いた 1 年間反復経口投与毒性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2005 年、未公表
 - 30 マウスを用いた発がん性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2005 年、未公表
 - 31 ラットを用いた 1 年間反復経口投与毒性/発がん性併合試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2005 年、未公表
 - 32 ラットを用いた 2 世代繁殖毒性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2005 年、未公表
 - 33 ラットを用いた催奇形性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004 年、未公表
 - 34 ラットを用いた催奇形性試験 (高用量・確認試験) : 日産化学工業株式会社、2003 年、未公表
 - 35 ウサギを用いた催奇形性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2004 年、未公表
 - 36 細菌を用いた復帰変異性試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2002 年、未公表
 - 37 マウス L5178Y 細胞を用いた遺伝子突然変異試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories Ltd.、2004 年、未公表
 - 38 ヒト末梢血リンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories Ltd.、2004 年、未公表
 - 39 マウスを用いた小核試験 (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd.、2003 年、未公表
 - 40 ラットを用いた *in vivo-in vitro* 肝・不定期 DNA 合成 (UDS) 試験 (GLP 対応) :

- (株) 三菱化学安全科学研究所、2005 年、未公表
- 41 土壤中主要代謝物 D の細菌を用いた復帰変異性試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories Ltd.、2005 年、未公表
 - 42 植物固有代謝物 G の細菌を用いた復帰変異性試験 (GLP 対応) : Safeparm Laboratories Ltd.、2005 年、未公表
 - 43 土壤中主要代謝物 D のマウスを用いた小核試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories Ltd.、2005 年、未公表
 - 44 植物固有代謝物 G のマウスを用いた小核試験 (GLP 対応) : Safeparm Laboratories Ltd.、2005 年、未公表
 - 45 ラットを用いた肝中期発がん性試験 (GLP 対応) : 株式会社 DIMS 医科学研究所、2005 年、未公表
 - 46 ラットを用いた肝薬物代謝酵素誘導試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 47 マウスを用いた肝薬物代謝酵素誘導試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 48 ラットを用いた単回投与による複製 DNA 合成試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 49 ラットを用いた 1 週間反復経口投与による複製 DNA 合成試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 50 マウスを用いた 1 週間反復経口投与による複製 DNA 合成試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 51 雌ラットを用いた 1 週間反復投与による肝臓での酸化ストレス解析 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 52 マウスを用いた 1 週間反復投与による肝臓での酸化ストレス解析 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 53 幼若ラットを用いた肝小核試験 : 日産化学工業株式会社、2004 年、未公表
 - 54 ラットを用いた肝コメットアッセイ : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 55 マウスを用いた肝コメットアッセイ : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 56 ラットを用いた胃コメットアッセイ : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 57 ラットを用いたホルモン測定試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 58 ラットを用いた子宮肥大抑制確認試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 59 ラットを用いた抗アロマターゼ活性確認試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 60 ラット胎児を用いた卵巣影響確認試験 : 日産化学工業株式会社、2005 年、未公表
 - 61 食品健康影響評価について (平成 18 年 4 月 3 日付け厚生労働省発食安第 0403001 号)
 - 62 食品健康影響評価に係る追加資料 : 日産化学工業株式会社、2007 年、未公表
 - 63 ラットを用いた 1 週間反復投与による肝臓での 8-OHdG 測定試験 : 日産化学工業株式会社、産業医科大学 産業生態科学研究所 職業性腫瘍学教室、2006 年、未公表
 - 64 マウスを用いた 1 週間反復投与による肝臓での 8-OHdG 測定試験 : 日産化学工業株

- 式会社、産業医科大学 産業生態科学研究所 職業性腫瘍学教室、2006年、未公表
- 65 ラットを用いた1週間反復投与による肝臓での活性酸素種測定試験：日産化学工業株式会社、2006年、未公表
 - 66 マウスを用いた1週間反復投与による肝臓での活性酸素種測定試験：日産化学工業株式会社、2006年、未公表
 - 67 ラットを用いた1週間反復投与による肝コメットアッセイ：日産化学工業株式会社、2006年、未公表
 - 68 マウスを用いた1週間反復投与による肝コメットアッセイ：日産化学工業株式会社、2006年、未公表
 - 69 食品健康影響評価の結果の通知について(平成19年10月25日付け府食第1055号)
 - 70 食品、添加物等の規格基準(昭和34年厚生省告示第370号)の一部を改正する件(平成20年厚生労働省告示第296号)
 - 71 食品健康影響評価について(平成21年1月20日付け厚生労働省発食安0120001号)
 - 72 農薬抄録アミスルブロム：日産化学工業株式会社、2008年、一部公表
 - 73 アミスルブロムの作物残留試験成績：日産化学工業株式会社、2008年
 - 74 ラットを用いた出生児卵巣への影響確認試験、日産化学工業株式会社、2005年、未公表
 - 75 ラットを用いた卵巣発達影響試験(混餌投与)、日産化学工業株式会社、2005年、未公表
 - 76 ラットを用いた卵巣発達影響試験(強制経口投与)、日産化学工業株式会社、2006年、未公表
 - 77 食品健康影響評価の結果の通知について(平成21年9月10日付け府食第872号)
 - 78 食品、添加物等の規格基準(昭和34年厚生省告示第370号)の一部を改正する件(平成22年厚生労働省告示第372号)
 - 79 食品健康影響評価について(平成23年10月6日付け厚生労働省食安1006第11号)
 - 80 農薬抄録アミスルブロム：日産化学工業株式会社、2011年2月3日改訂、一部公表
 - 81 アミスルブロムの作物残留試験成績：日産化学工業株式会社、未公表
 - 82 水稲における代謝試験：日産化学工業株式会社、2010年、未公表
 - 83 好氣的湛水土壌中運命試験：日産化学工業株式会社、2004年、未公表
 - 84 好氣的湛水土壌中運命試験：日産化学工業株式会社、2009年、未公表
 - 85 湛水土壌光分解運命試験：日産化学工業株式会社、2009年、未公表
 - 86 ラットを用いた強制経口投与による急性神経毒性試験：日産化学工業株式会社、2006年、未公表

- 87 ラットを用いた混餌投与による 13 週間反復神経毒性試験：日産化学工業株式会社、2007 年、未公表
- 88 食品健康影響評価の結果の通知について（平成 24 年 6 月 21 日付け府食第 606 号）
- 89 食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年厚生省告示第 370 号）の一部を改正する件（平成 25 年厚生労働省告示第 233 号）
- 90 食品健康影響評価について（平成 27 年 1 月 8 日付け厚生労働省発食安 0108 第 8 号）
- 91 農薬抄録アミスルブロム：日産化学工業株式会社、2014 年 4 月 7 日改訂、一部公表
- 92 作物残留試験成績（アミスルブロム）：日産化学工業株式会社、2014 年、未公表
- 93 平成 17～19 年の食品摂取頻度・摂取量調査（薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会農薬・動物用医薬品部会資料、2014 年 2 月 20 日）
- 94 食品健康影響評価の結果の通知について（平成 27 年 6 月 30 日付け府食第 565 号）
- 95 食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年厚生省告示第 370 号）の一部を改正する件（平成 28 年厚生労働省告示第 244 号）
- 96 食品健康影響評価について（平成 29 年 6 月 15 日付け厚生労働省発生食 0615 第 3 号）
- 97 農薬抄録アミスルブロム：日産化学工業株式会社、2016 年 12 月 1 日改訂、一部公表
- 98 土壌残留試験成績（アミスルブロム）：日産化学工業株式会社、2015 年、未公表
- 99 作物残留試験成績（アミスルブロム）（GLP 対応）：日産化学工業株式会社、2016 年、未公表
- 100 食品健康影響評価の結果の通知について（平成 29 年 8 月 22 日付け府食第 571 号）
- 101 食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年厚生省告示第 370 号）の一部を改正する件（平成 30 年厚生労働省告示第 367 号）
- 102 食品健康影響評価について（平成 30 年 12 月 12 日付け厚生労働省発生食 1212 第 4 号）
- 103 農薬抄録アミスルブロム：日産化学株式会社、2018 年 10 月 9 日改訂、一部公表
- 104 作物残留試験成績（アミスルブロム）（GLP 対応）：日産化学株式会社、2017 年、未公表
- 105 食品健康影響評価の結果の通知について（平成 31 年 2 月 5 日付け府食第 40 号）
- 106 食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年厚生省告示第 370 号）の一部を改正する件（令和 2 年厚生労働省告示第 4 号）
- 107 食品健康影響評価について（令和 4 年 7 月 13 日付け厚生労働省発生食 0713 第 1 号）

- 108 農薬抄録アミスルブロム：日産化学株式会社、2020年9月29日改訂、一部公表
- 109 NC-224 Metabolism in the lactating goat (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd. (英国)、2005年、未公表
- 110 Amisulbrom Metabolism in Laying Hens (GLP 対応) : Huntingdon Life Sciences Ltd. (英国)、2012年、未公表
- 111 Amisulbrom : Residue Transfer Study in Dairy Cows (GLP 対応) : Covance Laboratories Limited (英国)、2017年、未公表
- 112 EFSA : Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance amisulbrom. EFSA Journal. 12(4) : 3237, (2014)
- 113 US EPA ① : Amisulbrom. Human-Health Risk Assessment for the Establishment of Tolerances for Amisulbrom Fungicide in/on Imported Grape and Tomato. (2011)
- 114 US EPA② : Federal Register/Vol.76, No.188, 59909-59914 (2011)
- 115 APVMA① : Acceptable daily intakes(ADI) for agricultural and veterinary chemicals used in food producing crops or animals : Amisulbrom, p.9. Edition 1/2022. Current as of 31 March 2022.
- 116 APVMA② : Acute reference doses(ARfD) for agricultural and veterinary used in food producing crops or animals : Amisulbrom, p.5. Edition 1/2022. Current as of 31 March 2022.

トリアゾール 共通代謝物

(改訂版)

本資料はトリアゾール系農薬の評価において参考資料として利用するため、現時点で得られている科学的知見のとりまとめを行ったものである。

目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	4
○ 食品安全委員会委員名簿.....	4
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	4
○ 要 約.....	7
I. 検討対象物質の概要.....	8
1. 一般名.....	8
2. 化学名.....	8
3. 分子式.....	8
4. 分子量.....	8
5. 構造式.....	9
6. 経緯.....	9
II. 安全性に係る試験の概要.....	10
II-1. 【1,2,4-トリアゾール】.....	10
1. 動物体内運命試験.....	10
(1) ラット①.....	10
(2) ラット②.....	10
(3) ラット③.....	11
2. 急性毒性試験.....	11
3. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験.....	12
4. 亜急性毒性試験.....	13
(1) 90日間亜急性毒性試験(ラット).....	13
(2) 90日間亜急性毒性/神経毒性併合試験(ラット).....	13
(3) 28日間亜急性毒性試験(マウス).....	14
(4) 90日間亜急性毒性試験(マウス).....	14
5. 慢性毒性試験.....	15
(1) 12か月間慢性毒性/神経毒性併合試験(ラット).....	15
6. 生殖発生毒性試験.....	16
(1) 2世代繁殖試験(ラット).....	16
(2) 発生毒性試験(ラット)①.....	17
(3) 発生毒性試験(ラット)②.....	18
(4) 発生毒性試験(ラット)③.....	18
(5) 発生毒性試験(ウサギ).....	18
7. 遺伝毒性試験.....	19

8. その他の試験	19
(1) エストロゲン生合成	19
(2) ラット培養胚を用いた <i>in vitro</i> 試験	19
II-2. 【トリアゾール酢酸】	20
1. 動物体内運命試験	20
(1) ラット①	20
(2) ラット②	20
2. 急性毒性試験	20
3. 亜急性毒性試験	20
(1) 14 日間亜急性毒性試験 (ラット)	20
(2) 29 日間亜急性毒性試験 (ラット)	21
(3) 28 日間亜急性毒性試験 (マウス)	21
(4) 13 週間亜急性毒性/神経毒性併合試験 (ラット)	22
4. 生殖発生毒性試験	22
(1) 1 世代繁殖試験 (ラット)	22
(2) 発生毒性試験 (ラット) <参考資料>	23
(3) 発生毒性試験 (ラット)	23
(4) 発生毒性試験 (ウサギ)	24
5. 遺伝毒性試験	25
II-3. 【トリアゾールアラニン】	25
1. 動物体内運命試験	25
(1) ラット①	25
(2) ラット②	25
2. 急性毒性試験	26
3. 亜急性毒性試験	26
(1) 28 日間亜急性毒性試験 (ラット)	26
(2) 90 日間亜急性毒性試験 (ラット)	27
(3) 2 週間亜急性毒性試験 (ラット) <参考資料>	27
(4) 90 日間亜急性毒性試験 (イヌ)	27
4. 慢性毒性試験	28
(1) 12 か月間慢性毒性/神経毒性併合試験 (ラット)	28
5. 生殖発生毒性試験	28
(1) 1 世代繁殖試験 (ラット) <参考資料>	28
(2) 2 世代繁殖試験 (ラット)	29
(3) 発生毒性試験 (ラット)	29
(4) 発生毒性試験 (ウサギ)	29
6. 遺伝毒性試験	30

Ⅲ. 【トリアゾール系化合物】	31
1. フルコナゾールの咽頭弓異常誘発に対するレチノイン酸合成阻害剤の作用 (<i>in vitro</i>)	32
2. タラロゾールのマウス胚及びニワトリ胚の形態形成に対する作用.....	32
3. レチノイン酸の形態形成に関する CYP 酵素活性の作用.....	33
4. トリアゾール系殺菌剤による形態異常誘発経路.....	33
Ⅳ. まとめ.....	34
・ 別紙 1 : 検査値等略称	44
・ 参照.....	45

<審議の経緯>

2012年	2月	14日	第14回農薬専門調査会評価第一部会
2012年	3月	7日	第15回農薬専門調査会評価第一部会
2012年	8月	24日	第85回農薬専門調査会幹事会
2012年	9月	3日	第445回食品安全委員会（報告）
2012年	9月	4日	から10月3日まで 国民からの意見・情報の募集
2012年	10月	11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
2012年	10月	15日	第449回食品安全委員会（報告）
2013年	5月	31日	第93回農薬専門調査会幹事会
2013年	7月	25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
2013年	7月	29日	第483回食品安全委員会（報告）
2018年	2月	22日	第157回農薬専門調査会幹事会
2018年	3月	27日	第690回食品安全委員会（報告）
2018年	3月	28日	から4月26日まで 国民からの意見・情報の募集
2018年	5月	16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
2018年	5月	22日	第697回食品安全委員会（報告）

<食品安全委員会委員名簿>

(2012年6月30日まで)	(2015年6月30日まで)	(2017年1月7日から)
小泉直子（委員長）	熊谷 進（委員長）	佐藤 洋（委員長）
熊谷 進（委員長代理*）	佐藤 洋（委員長代理）	山添 康（委員長代理）
長尾 拓	山添 康（委員長代理）	吉田 緑
野村一正	三森国敏（委員長代理）	山本茂貴
畑江敬子	石井克枝	石井克枝
廣瀬雅雄	上安平冽子	堀口逸子
村田容常	村田容常	村田容常

* : 2011年1月13日から

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2012年3月31日まで)

納屋聖人（座長）	佐々木有	平塚 明
林 真（座長代理）	代田真理子	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
上路雅子
臼井健二
太田敏博
小澤正吾
川合是彰
川口博明
栞形麻樹子***
小林裕子
三枝順三

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

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

*** : 2011年6月23日から

(2014年3月31日まで)

・幹事会

納屋聖人 (座長)
西川秋佳* (座長代理)
三枝順三 (座長代理**)
赤池昭紀

上路雅子
永田 清
長野嘉介
本間正充

松本清司
山手丈至**
吉田 緑

・評価第一部会

上路雅子 (座長)
赤池昭紀 (座長代理)
相磯成敏

津田修治
福井義浩
堀本政夫

山崎浩史
義澤克彦
若栗 忍

・評価第二部会

吉田 緑 (座長)
松本清司 (座長代理)
泉 啓介

栞形麻樹子
腰岡政二
根岸友恵

藤本成明
細川正清
本間正充

・評価第三部会

三枝順三 (座長)
納屋聖人 (座長代理)
浅野 哲

小野 敦
佐々木有
田村廣人

永田 清
八田稔久
増村健一

・評価第四部会

西川秋佳* (座長)
長野嘉介 (座長代理*;
座長**)
山手丈至 (座長代理**)
井上 薫**

川口博明
代田眞理子
玉井郁巳

根本信雄
森田 健
與語靖洋

* : 2013年9月30日まで

** : 2013 年 10 月 1 日から

(2016 年 4 月 1 日から)

・ 幹事会

西川秋佳 (座長)	三枝順三	長野嘉介
納屋聖人 (座長代理)	代田眞理子	林 真
浅野 哲	清家伸康	本間正充*
小野 敦	中島美紀	與語靖洋

・ 評価第一部会

浅野 哲 (座長)	栞形麻樹子	平林容子
平塚 明 (座長代理)	佐藤 洋	本多一郎
堀本政夫 (座長代理)	清家伸康	森田 健
相磯成敏	豊田武士	山本雅子
小澤正吾	林 真	若栗 忍

・ 評価第二部会

三枝順三 (座長)	高木篤也	八田稔久
小野 敦 (座長代理)	中島美紀	福井義浩
納屋聖人 (座長代理)	中島裕司	本間正充*
腰岡政二	中山真義	美谷島克宏
杉原数美	根岸友恵	義澤克彦

・ 評価第三部会

西川秋佳 (座長)	加藤美紀	高橋祐次
長野嘉介 (座長代理)	川口博明	塚原伸治
與語靖洋 (座長代理)	久野壽也	中塚敏夫
石井雄二	篠原厚子	増村健一
太田敏博	代田眞理子	吉田 充

* : 2017 年 9 月 30 日まで

< 第 85 回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿 >

小澤正吾	林 真
------	-----

< 第 93 回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿 >

小澤正吾	林 真
------	-----

< 第 157 回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿 >

赤池昭紀	永田 清	松本清司
上路雅子	本間正充	

要 約

トリアゾール系農薬の共通代謝物である 1,2,4-トリアゾール (CAS No. 288-88-01)、トリアゾール酢酸 (CAS No. 28711-29-7) 及び トリアゾールアラニン (CAS No. 10109-05-4) について、JMPR 及び米国が行った評価結果等を検討したところ、食品安全委員会では、参照した資料は十分なものとは言えないが、現時点で得られている科学的知見がまとめられたものであり、トリアゾール系農薬を評価する際の参考資料としては利用可能であると判断した。

検討に用いた試験成績は、動物体内運命 (ラット)、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)、亜急性毒性/神経毒性併合 (ラット)、慢性毒性/神経毒性併合 (ラット)、1 世代及び 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、1,2,4-トリアゾール投与による影響は、主に精巣 (アポトーシス様小体、絶対重量減少) 及び体重 (増加抑制) に認められた。ラットを用いた 90 日間亜急性毒性/神経毒性併合試験において振戦、脳絶対重量減少、小脳組織の変性/壊死、末梢神経線維変性等が、ラットを用いた繁殖試験において受胎率低下、異常精子数増加等が、ラットを用いた発生毒性試験において母動物に体重増加抑制が認められた用量において口蓋裂等の発生頻度増加及び骨格変異の増加が認められた。遺伝毒性は認められなかった。

トリアゾール酢酸及びトリアゾールアラニン投与による影響は、体重 (増加抑制) に認められた。神経毒性、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。

I. 検討対象物質の概要

1. 一般名

和名：1,2,4-トリアゾール

英名：1,2,4-triazole

和名：トリアゾール酢酸

英名：triazole acetic acid

和名：トリアゾールアラニン

英名：triazole alanine

2. 化学名

1,2,4-トリアゾール (CAS No. 288-88-01)

IUPAC

和名：1*H*-1,2,4-トリアゾール

英名：1*H*-1,2,4-triazole

トリアゾール酢酸 (CAS No. 28711-29-7)

IUPAC

和名：1*H*-1,2,4-トリアゾール-1-イル-酢酸

英名：1*H*-1,2,4-triazole-1-yl-acetic acid

トリアゾールアラニン (CAS No. 10109-05-4)

IUPAC

和名：1,2,4-トリアゾリル-3-アラニン

英名：1,2,4-triazolyl-3-alanine

3. 分子式

1,2,4-トリアゾール：C₂H₃N₃

トリアゾール酢酸：C₄H₅N₃O₂

トリアゾールアラニン：C₅H₈N₄O₃

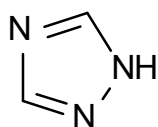
4. 分子量

1,2,4-トリアゾール：69.07

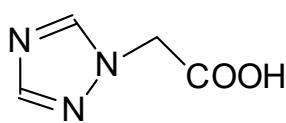
トリアゾール酢酸：127.10

トリアゾールアラニン：172.14

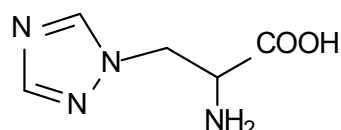
5. 構造式



1,2,4-トリアゾール



トリアゾール酢酸



トリアゾールアラニン

6. 経緯

1,2,4-トリアゾール、トリアゾールアラニン及びトリアゾール酢酸は、トリアゾール系農薬の共通代謝物であり、植物及び土壌中で生成される。トリアゾールアラニンは1989年にJMPRにおいて評価され、毒性はないと結論された。

これらの結果を受け、食品安全委員会では、トリアゾールアラニン及びトリアゾール酢酸を毒性上問題ないとしてきたところであるが、1,2,4-トリアゾール、トリアゾールアラニン及びトリアゾール酢酸について、2006年に米国で、2008及び2015年にJMPRで評価され、ADI及びARfDが設定されたため、トリアゾール系農薬の評価の参考資料として利用するため、とりまとめを行ったものである。

II. 安全性に係る試験の概要

海外評価機関の評価結果を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。（参照 1、2、8）

1,2,4-トリアゾールを用いた各種運命試験 [II-1.] は、トリアゾール環の 3 位及び 5 位の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「 ^{14}C -トリアゾール」という。）を用いて実施された。

トリアゾール酢酸を用いた各種運命試験 [II-2.] は、トリアゾール環を ^{14}C で標識したもの（以下「 ^{14}C -トリアゾール酢酸」という。）を用いて実施された。

トリアゾールアラニンを用いた各種運命試験 [II-3.] は、トリアゾール環の 3 位及び 5 位の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「 ^{14}C -トリアゾールアラニン」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は比放射能（質量放射能）から 1,2,4-トリアゾール、トリアゾール酢酸及びトリアゾールアラニンの濃度 (mg/kg 又は $\mu\text{g/g}$) に換算した値として示した。

検査値等略称は別紙 1 に示されている。

II-1. 【1, 2, 4-トリアゾール】

1. 動物体内運命試験

(1) ラット①

SD ラット（一群雌雄各 2 匹）に ^{14}C -トリアゾールを 0.4、48.8 及び 866 mg/kg 体重で単回経口投与して、動物体内運命試験が実施された。

投与後 168 時間における尿及び糞中排泄率は表 1 に示されている。

1,2,4-トリアゾールは速やかに吸収され、24 時間以内にほとんどが排泄された。吸収率は、尿中排泄率及び組織中放射能の合計から少なくとも 80.8% と算出された。（参照 1）

表 1 投与後 168 時間における尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与量	0.4 mg/kg 体重		48.8 mg/kg 体重		866 mg/kg 体重	
	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	93.5	90.6	80.0	92.4	87.6	91.9
ケージ洗浄液	0.0	0.5	0.3	0.8	1.0	1.2
糞	8.7	7.4	19.9	10.4	6.5	9.2
組織残留	0.8	0.6	0.8	0.9	1.6	1.3
排泄合計	103	99.1	101	105	96.7	104

(2) ラット②

SD ラット（一群雄 5 匹）に ^{14}C -トリアゾールを 1.0 mg/kg 体重で単回経口投与又は 0.1、1、10 若しくは 100 mg/kg 体重で静脈内投与して、動物体内運命試

験が実施された。

投与後 48 時間における尿及び糞中排泄率は表 2 に示されている。

経口又は静脈内投与後 30 時間で約 0.1%TAR が呼気中に排泄された。いずれの投与群においても、投与放射能は主に尿中に排泄された。

体内残留放射能は、静脈内投与 8 時間後に 55%TAR に、3 日後に 1.9%TAR に減少した。放射能は、体内に均一に分布し、投与 30 分後に筋肉及び肺で最も高く (1.2 µg/g)、腎脂肪で最も低かった (0.48 µg/g)。

表 2 投与後 48 時間における尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与経路	経口投与	静脈内投与			
	1 mg/kg 体重	0.1 mg/kg 体重	1 mg/kg 体重	10 mg/kg 体重	100 mg/kg 体重
尿	91.9	93.9	92.6	92.1	93.9
糞	5.4	3.9	5.0	5.0	3.6
排泄合計	97.3	97.8	97.6	97.1	97.5
組織残留	2.2	1.7	2.1	2.4	2.0
消化管残留	0.47	0.51	0.44	0.51	0.47

また、胆管カニューレを挿入した SD ラット (一群雄各 4 匹) に ¹⁴C-トリアゾールを 1.0 mg/kg 体重で静脈又は十二指腸内投与して、胆汁中排泄試験が実施された。

静脈又は十二指腸内投与後 24 時間で胆汁中に約 12%TAR、尿中に 60%TAR ~65%TAR 及び糞中に 3.5%TAR~4%TAR が排泄された。また組織に 14%TAR ~18%TAR、消化管に 6%TAR~9%TAR の残留が認められた。(参照 1)

(3) ラット③

SD ラット (一群雄 10 匹) に ¹⁴C-トリアゾールを 10 mg/kg 体重で単回経口投与し、尿試料を用いて代謝物同定・定量試験が実施された。

尿中残留放射能の 95.3%が未変化の 1,2,4-トリアゾールであった。(参照 1)

2. 急性毒性試験

1,2,4-トリアゾールのラット、マウス及びウサギを用いた急性毒性試験が実施された。

結果は表 3 に示されている。(参照 1、2)

表3 急性毒性試験概要

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 雄 3 匹	500~5,000		症状なし 5,000 mg/kg 体重で全例死亡
	Wistar ラット 雌雄各 15 匹	1,650	1,650	鎮静、呼吸障害、一般状態の悪化、腹臥位又は側臥位 1,250 mg/kg 体重以上で死亡例
	マウス (性別及び匹数不明)	3,650		参照した資料に記載なし
	ウサギ (性別及び匹数不明)	666		参照した資料に記載なし
経皮	Wistar ラット 雌雄各 5~20 匹	4,200	3,130	鎮静、呼吸障害、一般状態の悪化、腹臥位又は側臥位 2,500 mg/kg 体重以上で死亡例
	NZW ウサギ 雄 2 匹	200~5,000		腹式呼吸、透明の鼻汁、黄色い鼻汁、あえぎ、虹彩炎、瀕死、流涎、軟便、振戦 2,000 mg/kg 体重以上で全例死亡
吸入	Wistar ラット 性別及び引数不明	LC ₅₀ (mg/L)		参照した資料に記載なし
		2.05		
	NMRI マウス 性別及び引数不明	2.20		参照した資料に記載なし

3. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

1,2,4-トリアゾールの NZW ウサギを用いた眼刺激性及び皮膚刺激性試験が実施された。その結果、眼に対して重度の眼刺激性、皮膚に対して軽度の刺激性が認められた。

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験 (Maximization 法) が実施され、結果は陰性であった。(参照 1)

4. 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 15 匹）を用いた混餌（1,2,4-トリアゾール：0、100、500 及び 2,500 ppm：平均検体摂取量は表 4 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 4 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		100 ppm	500 ppm	2,500 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	7.8	37.9	212
	雌	10.2	54.2	267

2,500 ppm 投与群の雌雄で痙攣（雌雄各 2 例）及び体重増加抑制、同群雄で小球性低色素性貧血及び肝実質細胞脂肪蓄積が認められたので、無毒性量は雌雄とも 500 ppm（雄：37.9 mg/kg 体重/日、雌：54.2 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 1）

(2) 90日間亜急性毒性/神経毒性併合試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一般毒性試験群：一群雌雄各 10 匹、神経毒性試験群：一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（1,2,4-トリアゾール：0、250、500、3,000 及び 1,000/4,000 ppm¹：平均検体摂取量は表 5 参照）投与による 90 日間亜急性毒性/神経毒性併合試験が実施された。

表 5 90 日間亜急性毒性/神経毒性併合試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		250 ppm	500 ppm	3,000 ppm	1,000/4,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	16	33	183	210
	雌	19	41	234	275

各投与群で認められた毒性所見は表 6 に示されている。

雄の全投与群で TSH の減少が認められたが（500 ppm 以上投与群で有意差あり）、T₃ 及び T₄ に投与の影響はなく、甲状腺に病理所見も認められなかったことから、毒性学的意義は低いと考えられた。

本試験において、3,000 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制、振戦、運動量減少、網膜変性、末梢・中枢神経系の病理組織学的変化等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 500 ppm（雄：33 mg/kg 体重/日、雌：41 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 1）

¹ 最初の 4 週間は 1,000 ppm、その後は 4,000 ppm で投与された。

表 6 90 日間亜急性毒性/神経毒性併合試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
1,000/4,000 ppm		
3,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ TG 及び尿酸減少 ・ 網膜変性 ・ 脳絶対重量減少 ・ 毛づくろいの減少、赤色鼻汁及び染色涙、着色尿、筋攣縮、振戦、歩行失調、オープンフィールドでの活動量減少、立ち上がり行動の減少、立ち直り反射の消失、開脚幅増大 ・ 運動量及び自発運動量減少 ・ 末梢神経線維変性（坐骨、腓腹、脛骨、脊髄神経根） ・ 小脳組織の変性/壊死 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 網膜変性 ・ 黄体嚢胞^{§1} ・ 脳絶対重量減少^{§2} ・ 毛づくろいの減少、赤色鼻汁及び染色涙、着色尿、筋攣縮、振戦、歩行失調、オープンフィールドでの活動量減少、立ち上がり行動の減少、立ち直り反射の消失、開脚幅増大 ・ 運動量及び自発運動量減少 ・ 末梢神経線維変性（坐骨、腓腹、脛骨、脊髄神経根）^{§1} ・ 小脳組織の変性/壊死
500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

§1：有意差はないが投与の影響と判断した。

§2：1,000/4,000 ppm 投与群では有意差がないが、投与の影響と判断した。

（3）28 日間亜急性毒性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 15 匹）を用いた混餌（1,2,4-トリアゾール：0、50、250、500 及び 2,000 ppm：平均検体摂取量は表 7 参照）投与による 28 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 7 28 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		50 ppm	250 ppm	500 ppm	2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	9	47	90	356
	雌	12	60	120	479

本試験において、2,000 ppm 投与群の雄で精巣変性、精細管萎縮等が認められ、雌では検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雄で 500 ppm（90 mg/kg 体重/日）、雌で本試験の最高用量 2,000 ppm（479 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 1）

（4）90 日間亜急性毒性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 20 匹）を用いた混餌（1,2,4-トリアゾール：0、500、1,000、3,000 及び 6,000 ppm：平均検体摂取量は表 8 参照）投与による 90 日間

亜急性毒性試験が実施された。

表 8 90 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		500 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm	6,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	80	161	487	988
	雌	105	215	663	1,350

各投与群で認められた毒性所見は表 9 に示されている。

6,000 ppm 投与群の雌雄で肝臓の P450 活性増加及び UDPGT 活性の僅かな増加、3,000 ppm 以上投与群の雌雄で ECOD、EROD 及び ALD 活性の増加が認められた。

本試験において、3,000 ppm 以上投与群の雄で振戦、脳絶対重量減少、精上皮細胞におけるアポトーシス様の変化が認められ、6,000 ppm 投与群の雌で振戦、脳絶対重量減少等が認められたので、無毒性量は雄で 1,000 ppm (161 mg/kg 体重/日)、雌で 3,000 ppm (663 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 1)

表 9 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
6,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・粗毛 ・体重増加抑制及び摂餌量減少 ・精巣絶対重量減少 ・プルキンエ細胞減少 	<ul style="list-style-type: none"> ・振戦 ・体重増加抑制 ・脳絶対重量減少 ・プルキンエ細胞減少
3,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・振戦 ・脳絶対重量減少 ・精巣アポトーシス様小体、精子細胞変性/枯渇、精細管萎縮 	3,000 ppm 以下 毒性所見なし
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	

5. 慢性毒性試験

(1) 12 か月間慢性毒性/神経毒性併合試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一般毒性試験群：一群雌雄各 20 匹、神経毒性試験群：一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（1,2,4-トリアゾール：0、125、375、1,000 及び 2,000 ppm：平均検体摂取量は表 10 参照）投与による 12 か月間慢性毒性/神経毒性併合試験が実施された。

表 10 12 か月間慢性毒性/神経毒性併合試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		125 ppm	375 ppm	1,000 ppm	2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	6.9	21	58	113
	雌	8.3	26	71	136

2,000 ppm 投与群の雌雄で小脳虫部（特に背部）におけるプルキンエ細胞の統計学的に有意な減少（軽微～重度）が認められた。軽微の例では、内顆粒細胞層に沿って位置するプルキンエ細胞層の連続性に僅かなずれ（gap）又は亀裂（break）が認められた。重度の例では、プルキンエ細胞の減少が著しく、分子層の幅及び内顆粒細胞層の密度の減少を伴っていた。少数例で、個々の神経線維又は軸索の膨張又は断片化を伴った白質線維束の変化、貪食マクロファージの存在又は反応性星状膠細胞の増加が認められた。ほかに病理組織学的変化は認められなかった。1,000 ppm 以上投与群の雌雄では体重増加抑制が認められた。

FOB 及び自発運動量の測定では、いずれの投与群にも検体投与に関連した影響は認められなかった。2,000 ppm 投与群の雌において、投与 3、6 及び 9 か月に後肢着地開脚幅減少が認められたが、その程度は僅かで統計学的有意差はなかったこと及び投与 12 か月では認められなかったことから、検体投与に関連したものではないと考えられた。

本試験において、1,000 ppm 以上の投与群の雌雄で体重増加抑制が認められたので、無毒性量は雌雄とも 375 ppm（雄：21 mg/kg 体重/日、雌：26 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 8）

6. 生殖発生毒性試験

(1) 2 世代繁殖試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 30 匹）を用いた混餌（1,2,4-トリアゾール：0、250、500 及び 3,000 ppm²：平均検体摂取量は表 11 参照）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。3,000 ppm 投与群では F₁ 児動物が十分に得られなかったため、F₁ 世代は 250 及び 500 ppm 投与群のみ試験が行われた。

表 11 2 世代繁殖試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		250 ppm	500 ppm	3,000 ppm	
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	15.4	30.9	189
		雌	17.5	36.2	218
	F ₁ 世代	雄	16.0	32.0	
		雌	18.9	37.5	

各投与群で認められた毒性所見は表 12 に示されている。

本試験において、親動物では 250 ppm 以上投与群の F₁ 雄で体重増加抑制が、3,000 ppm 投与群の P 雌で体重増加抑制、小脳組織の変性/壊死等が認められた

² 授乳期間中の 0~7 日/7~21 日は、被験物質を一定量摂取させるため、全投与群の検体混餌濃度が 139/104、278/207 及び 1,666/1,245 ppm に減じられた。

ので、一般毒性に対する無毒性量は雄で 250 ppm 未満（P 雄：15.4 mg/kg 体重/日未満、F₁ 雄：16.0 mg/kg 体重/日未満）、雌で 500 ppm（P 雌：36.2 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：37.5 mg/kg 体重/日）、児動物ではいずれの世代においても 500 ppm 以下投与群では検体投与に関連した影響が認められなかったため、無毒性量は 500 ppm（P 雄：30.9 mg/kg 体重/日、P 雌：36.2 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：32.0 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：37.5 mg/kg 体重/日）であると考えられた。

また、500 ppm 以上投与群の雄で異常精子増加、雌で黄体数減少及び膈開口の遅延が認められたので、繁殖能に対する無毒性量は 250 ppm（P 雄：15.4 mg/kg 体重/日、P 雌：17.5 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：16.0 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：18.9 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 1）

表 12 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	3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制 ・脳絶対重量減少 ・小脳組織の変性/壊死 ・精子数減少 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制 ・脳絶対重量減少 ・小脳組織の変性/壊死 ・受胎率低下 ・着床数減少 ・卵巢重量増加 ・黄体数増加 ・子宮拡張 	/	/
	500 ppm 以上	・異常精子増加	500 ppm 以下 毒性所見なし	<ul style="list-style-type: none"> ・異常精子増加 ・脳絶対重量減少 	<ul style="list-style-type: none"> ・黄体数減少 ・膈開口の遅延
	250 ppm 以上	250 ppm 毒性所見なし		<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制 	250 ppm 毒性所見なし
児動物	3,000 ppm	/		/	
	500 ppm 以下	毒性所見なし		毒性所見なし	

/：F₁ 児動物が十分に得られなかったため、試験群を設定せず。

（2）発生毒性試験（ラット）①

Wistar (Alpk:AP) ラット（一群雌 10 匹）の妊娠 7～17 日に強制経口（1,2,4-トリアゾール：0、25 及び 100 mg/kg 体重/日、溶媒不明）投与して、発生毒性試験が実施された。

本試験において、いずれの投与群の母動物及び胎児にも検体投与に関連した影

響は認められなかったので、無毒性量は母動物及び胎児で本試験の最高用量 100 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 1）

（3）発生毒性試験（ラット）②

Wistar (Bor:WISW) ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（1,2,4-トリアゾール：0、10、30 及び 100 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%クレモホール EL）投与して、発生毒性試験が実施された。

本試験において、100 mg/kg 体重/日投与群の母動物で体重増加抑制、胎児で低体重及び発育不良が認められたので、無毒性量は母動物及び胎児とも 30 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 1）

（4）発生毒性試験（ラット）③

Wistar (Bor:WISW) ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（1,2,4-トリアゾール：0、100 及び 200 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%クレモホール EL）投与して、発生毒性試験が実施された。

母動物では、100 mg/kg 体重/日以上投与群で体重増加抑制（100 mg/kg 体重/日では有意差なし）が認められた。

胎児では、200 mg/kg 体重/日投与群で腹当たりの生存胎児数減少、100 mg/kg 体重/日以上投与群で低体重及び胎盤重量減少が認められた。また、200 mg/kg 体重/日投与群で口蓋裂及び後肢奇形の発生頻度増加、100 mg/kg 体重/日で骨格変異の増加が認められた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児とも 100 mg/kg 体重/日未満と考えられた。（参照 1）

（5）発生毒性試験（ウサギ）

NZW ウサギ（一群雌 25 匹）の妊娠 6～28 日に強制経口（1,2,4-トリアゾール：0、5、15、30 及び 45 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%CMC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

母動物では、45 mg/kg 体重/日投与群の 5 例で妊娠 7 日から摂餌量減少及び体重増加抑制が認められ、これらの動物は妊娠 16～24 日に切迫と殺された。また、同投与群では妊娠子宮重量減少、自発運動低下、眼瞼下垂、糞量の減少、軟便、液状便、鼻汁、流涎等が認められた。

胎児では、45 mg/kg 体重/日投与群で低体重及び尿路奇形（腎小型化、腎欠損及び輸尿管欠損）が認められた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児とも 30 mg/kg 体重/日と考えられた。（参照 1）

7. 遺伝毒性試験

1,2,4-トリアゾールの細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞を用いた遺伝子突然変異試験 (*Hgpert* 遺伝子) 及びラットリンパ球細胞を用いた染色体異常試験が実施された。

結果は表 13 に示されているとおり、全て陰性であった。(参照 1)

表 13 遺伝毒性試験概要

試験	対象	処理濃度・投与量	結果	
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535 TA1537 株)	10~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535 TA1537 株)	100~7,500 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 卵巣由来細胞 (<i>Hgpert</i> 遺伝子)	43.2~691 µg/mL (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	ラットリンパ球細胞	10.8~691 µg/mL	陰性

注) +/- S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

8. その他の試験

(1) エストロゲン生合成

1,2,4-トリアゾールのエストロゲン生合成に対する影響を検討するため、ラット顆粒膜細胞に 1,2,4-トリアゾールを 10^{-5} mol/L で添加し、37°C で 48 時間培養後、エストラジオール及びプロゲステロンが測定された。

その結果、1,2,4-トリアゾールはアロマトラーゼ活性阻害を示さなかった。(参照 1)

(2) ラット培養胚を用いた *in vitro* 試験

SD ラットの培養胚 (9.5 日齢、1~3 体節) に 1,2,4-トリアゾールを 500 又は 5,000 µmol/L で処理し、*in vitro* で発生毒性が検討された。

処理 48 時間後に、卵黄囊の直径、頭臀長、頭長及び体節数の測定並びに Brown 及び Fabio の方法による形態スコアリングが実施され、5,000 µmol/L 処理群において、卵黄囊径、頭臀長、体節数及び総スコアが有意に減少した。胚の DNA 及びタンパク質含量に影響は認められなかった。

本試験において 5,000 µmol/L 処理群で軽度な発育遅延が認められた。(参照 1)

II-2. 【トリアゾール酢酸】

1. 動物体内運命試験

(1) ラット①

SD ラット（一群雌雄各 2 匹）に ^{14}C -トリアゾール酢酸を 0.58、58.6 及び 1,030 mg/kg 体重で単回経口投与して、動物体内運命試験が実施された。

トリアゾール酢酸は速やかに吸収され、24 時間以内にほとんどが排泄された。投与後 168 時間で尿中に 87.3% TAR ～104% TAR 、糞中に 1.2% TAR ～7.4% TAR が排泄され、主に尿中に排泄された。組織中には 0.8% TAR ～3.1% TAR の残留が認められた。排泄パターンに性差は認められなかった。投与後 168 時間の尿中排泄率から、ほぼ全量が吸収されたと考えられた。（参照 1）

(2) ラット②

SD ラット（一群雌雄各 2 匹）に ^{14}C -トリアゾール酢酸を 0.58、58.6 及び 1,030 mg/kg 体重で単回経口投与して、尿中代謝物の同定・定量試験が実施された。

経口投与されたトリアゾール酢酸は、用量及び性別に関係なく 24 時間以内にほとんどが尿中に排泄された。尿中放射能の主要成分は未変化のトリアゾール酢酸であった。（参照 1）

2. 急性毒性試験

トリアゾール酢酸のラットを用いた急性毒性試験が実施された。

結果は表 14 に示されている。（参照 1）

表 14 急性毒性試験概要（トリアゾール酢酸）

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 (Tif:RAIf) ラット 雌雄各 3 匹	>5,000	>5,000	呼吸困難、眼球突出、粗毛、 背彎姿勢 死亡例なし

3. 亜急性毒性試験

(1) 14 日間亜急性毒性試験（ラット）

SD (Tif:RAIf) ラット（一群雌雄各 5 匹）を用いた混餌（トリアゾール酢酸：0、100、1,000 及び 8,000 ppm：平均検体摂取量は表 15 参照）投与による 14 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 15 14 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		100 ppm	1,000 ppm	8,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	10.6	103	788
	雌	10.1	97.2	704

本試験においていずれの投与群においても検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 8,000 ppm（雄：788 mg/kg 体重/日、雌：704 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 1）

（2）29 日間亜急性毒性試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（トリアゾール酢酸：0、3,250、6,500 及び 13,000 ppm：平均検体摂取量は表 16 参照）投与による 29 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 16 29 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		3,250 ppm	6,500 ppm	13,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	243	483	993
	雌	260	519	940

6,500 及び 13,000 ppm 投与群において、尿 pH の軽度な低下が認められたが、病理組織学的変化及び臨床的变化は認められず、検体が酸性であることに起因するもので、毒性学的関連性はないものと考えられた。

本試験において、いずれの投与群においても検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 13,000 ppm（雄：993 mg/kg 体重/日、雌：940 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 8）

（3）28 日間亜急性毒性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（トリアゾール酢酸：0、1,000、3,000 及び 7,000 ppm：平均検体摂取量は表 17 参照）投与による 28 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 17 28 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		1,000 ppm	3,000 ppm	7,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	159	483	1,070
	雌	183	542	1,360

本試験において、いずれの投与群においても検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 7,000 ppm（雄：1,070

mg/kg 体重/日、雌：1,360 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 8)

(4) 13 週間亜急性毒性/神経毒性併合試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット (一般毒性試験群：一群雌雄各 10 匹、神経毒性試験群：一群雌雄各 6 匹) を用いた混餌 (トリアゾール酢酸：0、100、500 及び 1,000 mg/kg 体重/日：平均検体摂取量は表 18 参照) 投与による 13 週間亜急性毒性/神経毒性併合試験が実施された。

表 18 13 週間亜急性毒性/神経毒性併合試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		100 mg/kg 体重/日	500 mg/kg 体重/日	1,000 mg/kg 体重/日
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	94	495	1,000
	雌	119	627	1,180

1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で、白血球型別絶対数の増加を伴う WBC の僅かな増加が認められたが、その程度は背景データの範囲内であったこと、雄では相対数には対照群との間で差は認められなかったこと及び雌では血液学的パラメータに影響は認められなかったことから、検体投与に関連した変化ではないと考えられた。神経学的検査 (FOB 及び自発運動量の測定) では、いずれの投与群にも検体投与に関連した影響は認められなかった。

本試験において、いずれの投与群にも検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日 (雄：1,000 mg/kg 体重/日、雌：1,180 mg/kg 体重/日) であると考えられた。亜急性神経毒性は認められなかった。(参照 8)

4. 生殖発生毒性試験

(1) 1 世代繁殖試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 25 匹) を用いた混餌 (トリアゾール酢酸：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日：平均検体摂取量は表 19 参照) 投与による 1 世代繁殖試験が実施された。

表 19 1 世代繁殖試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群			100 mg/kg 体重/日	300 mg/kg 体重/日	1,000 mg/kg 体重/日
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	96	287	959
		雌	98	293	976
	F ₁ 世代	雄	93	280	926
		雌	78	246	770

1,000 mg/kg 体重/日投与群の P 雄で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められ、P 雌ではいずれの投与群でも検体投与に関連した影響は認められなかったため、親動物の無毒性量は雄で 300 mg/kg 体重/日（P 雄：287 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：280 mg/kg 体重/日）、雌で本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日（P 雌：976 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：770 mg/kg 体重/日）であると考えられた。児動物では検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日（P 雄：959 mg/kg 体重/日、P 雌：976 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：926 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：770 mg/kg 体重/日）であると考えられた。繁殖能に対する影響は認められなかった。（参照 8）

（2）発生毒性試験（ラット）＜参考資料³＞

Wistar Hannover ラット（一群雌 20 匹）の妊娠 6～19 日に強制経口（トリアゾール酢酸：0、500、750 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒不明）投与して、発生毒性試験（予備試験）が実施された。

本試験において、いずれの投与群の母動物及び胎児にも検体投与に関連した影響は認められなかった。（参照 8）

（3）発生毒性試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一群雌 24 匹）の妊娠 6～19 日に強制経口（トリアゾール酢酸：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%CMC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

1,000 mg/kg 体重/日投与群では、母動物 3 例に重篤な臨床症状（活動低下、喘鳴、呼吸困難、円背位、立毛及び半閉眼）が認められたため、これらの動物は妊娠 8～9 日にと殺され、同群の残りの動物への投与は中止された。と殺動物の剖検では消化管のガス性膨満がみられたが、胃又は腸における局所刺激の徴候は報告されていない。同群では、体重増加抑制（妊娠 8～10 日）及び摂餌量減少が認められた。

本試験において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の母動物で臨床症状、体重増加抑

³ 本試験は予備試験として実施されたため、参考資料とした。

制等が認められ、300 mg/kg 体重/日以下投与群の胎児に検体投与の影響は認められなかったので、無毒性量は、母動物及び胎児とも 300 mg/kg 体重/日であると考えられた。

1,000 mg/kg 体重/日投与群では投与初期に試験が中止されたため、当該用量における胚及び胎児に対する影響については評価できなかった。300 mg/kg 体重/日以下で催奇形性は認められなかった。（参照 8）

（4）発生毒性試験（ウサギ）

NZW ウサギ（一群雌 25 匹）の妊娠 6～28 日に強制経口（トリアゾール酢酸：0、100、750 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒不明）投与して、発生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 20 に示されている。

100、750 及び 1,000 mg/kg 体重/日投与群の母動物のうち、それぞれ 1、6 及び 10 例が死亡又はと殺された。このうち、750 mg/kg 体重/日投与群の 1 例及び 1,000 mg/kg 体重/日投与群の 8 例の死亡は、本剤が強酸性（pH 1.9～2.0）であることによる局所性胃腸管障害によるもので、全身毒性によるものではないと考えられた。これらの死亡動物の大部分において、胃粘膜表面に多数のびらん又は潰瘍（点状～直径 1.0 cm）が認められた。このような胃の病変により摂餌量が減少し、体重増加量の著しい減少又は体重減少をきたして死亡したものと考えられた。検体投与に関連した死亡は、妊娠 9 日から認められた。その他の死亡は誤投与による検体とは関連のないものと考えられた。

本試験において、750 mg/kg 体重/日以上投与群の母動物で死亡、体重増加抑制等が、胎児で低体重が認められたので、無毒性量は母動物及び胎児とも 100 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 8）

表 20 発生毒性試験（ウサギ）で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
1,000 mg/kg 体重/日		
750 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 死亡 ・ 流産^a ・ 異常呼吸音（ラ音）^a ・ 少量糞 ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少 ・ 胃の病変（びらん、潰瘍） 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 低体重
100 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

^a：750 mg/kg 体重/日投与群のみ

5. 遺伝毒性試験

トリアゾール酢酸の細菌を用いた復帰突然変異試験、マウスリンパ腫細胞を用いた前進突然変異試験及びヒトリンパ球細胞を用いた染色体異常試験が実施された。結果は表 21 に示されているとおり、全て陰性であった。（参照 1）

表 21 遺伝毒性試験概要

試験	対象	処理濃度・投与量	結果
in vitro	復帰突然変異試験 <i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535 TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP2P、WP2P <i>uvrA</i> 株)	20~5,120 µg/プレート	陰性
	遺伝子突然変異試験 マウスリンパ腫細胞 (L5178Y)	0.0801~1.27 mg/mL (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験 ヒトリンパ球細胞	0.318~1.27 mg/mL (+/-S9)	陰性

注) +/- S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

II-3. 【トリアゾールアラニン】

1. 動物体内運命試験

(1) ラット①

SD (Tif:RAIf) ラット（一群雌雄各 4 匹）に ¹⁴C-トリアゾールアラニンを 0.5 及び 50 mg/kg 体重で単回経口投与して、動物体内運命試験が実施された。

投与後 24 時間で投与放射能のほとんど（雄：96.1%TAR~97.7%TAR、雌：92.0%TAR~99.0%TAR）が尿中に排泄された。投与後 168 時間の糞中排泄率は 3%TAR~7%TAR、呼気中への排泄は 0.5%TAR 未満であった。投与 168 時間後において、0.5 mg/kg 体重投与群では組織への残留は認められず、50 mg/kg 体重投与群では、主に肝臓、腎臓及び血液中に 0.022 µg/g 以下認められた。

また、本試験で得られた尿及び糞試料を用いて、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿中で 69%TAR~86%TAR 及び糞中で 1%TAR~2%TAR が未変化のトリアゾールアラニンであり、尿中放射能の 8%~19%及び糞中の 1%TAR 未満がアセチル誘導体（*N*-acetyl-D,L-triazole alanine）であった。（参照 1）

(2) ラット②

SD ラット（一群雌雄各 2 匹）に ¹⁴C-トリアゾールアラニンを 0.56、54.4 及び 994 mg/kg 体重で単回経口投与して、動物体内運命試験が実施された。

投与後 24 時間で 66.1%TAR~79.7%TAR、投与後 48 時間で 87.4%TAR~

97.4%TAR が尿中に排泄され、糞中には投与後 168 時間で 6%TAR～18%TAR が排泄された。投与 168 時間後の組織残留濃度は低かった。

また、本試験で得られた尿試料を用いて代謝物同定・定量試験が実施された。

投与後 24 時間の尿中放射能の 82%～93%が未変化のトリアゾールアラニンであり、13%～30%がアセチル誘導体 (*N*-acetyl-D,L-triazole alanine) であった。

(参照 1)

2. 急性毒性試験

トリアゾールアラニンのラット及マウスを用いた急性毒性試験が実施された。

結果は表 22 に示されている。(参照 1)

表 22 急性毒性試験概要 (トリアゾールアラニン)

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(Bor:WISW) ラット 雌雄各 10 匹	>5,000	>5,000	立毛、頻尿、呼吸切迫、運動失調 死亡例なし
	Wistar(Alderly Park) ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
	NMRI マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし

3. 亜急性毒性試験

(1) 28 日間亜急性毒性試験 (ラット)

Wistar (Bor:WISW) ラット (一群雌雄各 20 匹) を用いた強制経口 (トリアゾールアラニン : 0、25、100 及び 400 mg/kg 体重/日) 投与による 28 日間亜急性毒性試験が実施された。一群各 10 匹は 28 日間の回復試験に用いられた。

400 mg/kg 体重/日投与群の雄で血中尿素及び Cre の減少並びに尿濃度の低下が認められたが、腎臓の病理組織学的検査及び他の血液生化学値に変化は認められなかったことから、毒性所見とは考えられなかった。また、400 mg/kg 体重/日投与群の雌で肝絶対及び比重量⁴増加が認められたが、病理組織学的検査及び血液生化学値に変化は認められなかったことから、毒性所見とは考えられなかった。

本試験において、いずれの投与群においても検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 400 mg/kg 体重/日であると考えられた。(参照 1)

⁴ 体重比重量を比重量という。(以下同じ。)

(2) 90日間亜急性毒性試験（ラット）

Wistar (Bor:WISW) ラット（一群雌雄各 20 匹）を用いた混餌（トリアゾールアラニン：0、1,250、5,000 及び 20,000 ppm：検体摂取量は表 23 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 23 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		1,250 ppm	5,000 ppm	20,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	90	370	1,510
	雌	160	400	1,680

20,000 ppm 投与群の雄で TG、Bil 及び血中尿素濃度が、5,000 ppm 以上投与群の雌で TG が有意に減少したが、変化の程度が小さいこと、一過性であったこと及び体重増加抑制に起因する可能性があることから、毒性所見とは考えられなかった。

本試験において、20,000 ppm 投与群の雄で体重増加抑制が認められ、雌では検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雄で 5,000 ppm (370 mg/kg 体重/日)、雌で本試験の最高用量 20,000 ppm (1,680 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 1)

(3) 2週間亜急性毒性試験（ラット）＜参考資料⁵＞

Wistar (Bor:WISW) ラット（一群雄 10 匹）を用いた飲水（トリアゾールアラニン：0、3,000 及び 10,000 ppm、平均検体摂取量：0、448 及び 1,490 mg/kg 体重/日）投与による 2 週間亜急性毒性試験が実施された。

検体投与に関連した影響は認められなかった。(参照 1)

(4) 90日間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いた混餌（トリアゾールアラニン：0、3,200、8,000 及び 20,000 ppm：検体摂取量は表 24 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 24 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群		3,200 ppm	8,000 ppm	20,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	144	322	850
	雌	150	345	902

⁵ 本試験は用量設定のための試験として実施され、投与期間も 2 週間と短いため、参考資料とした。

本試験において 20,000 ppm 投与群の雌で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められ、雄では検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雄で本試験の最高用量 20,000 ppm (850 mg/kg 体重/日)、雌で 8,000 ppm (345 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 1)

4. 慢性毒性試験

(1) 12 か月間慢性毒性/神経毒性併合試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット (一般毒性試験群：一群雌雄各 20 匹、神経毒性試験群：一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌 (トリアゾールアラニン：0、600、2,000、6,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 25 参照) 投与による 12 か月間慢性毒性/神経毒性併合試験が実施された。

表 25 12 か月間慢性毒性/神経毒性併合試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		600 ppm	2,000 ppm	6,000 ppm	20,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	28	93	278	916
	雌	36	120	375	1,270

2,000 ppm 以上投与群の雄で、投与 6 か月にカリウム減少及び Glu 増加が認められたが、投与 3 及び 12 か月には認められなかったことから、検体投与に関連したものではないと考えられた。また、20,000 ppm 投与群の雌雄で腸粘膜の石灰化が認められ、雄の結腸では統計学的に有意な増加がみられたが、腸全体の発生頻度 (雄：17/20 例、雌：18/20 例) は対照群 (雄：14/20 例、雌：18/20 例) と同等であったこと、腸の機能障害を示す臨床症状は認められなかったこと及びこの変化は老齢ラットにおける一般的な背景病変であることから、投与に関連したものではないと考えられた。

神経学的検査 (FOB 及び自発運動量の測定) では、いずれの投与群にも検体投与に関連した影響は認められなかった。

本試験において、いずれの投与群にも検体投与に関連した影響は認められなかったため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 20,000 ppm (雄：916 mg/kg 体重/日、雌：1,270 mg/kg 体重/日) であると考えられた。慢性神経毒性は認められなかった。(参照 8)

5. 生殖発生毒性試験

(1) 1 世代繁殖試験 (ラット) <参考資料⁶>

Wistar (Alderley Park) ラット (一群雄 6 匹、雌 12 匹) を用いた混餌 (トリアゾールアラニン：0、150、625、2,500 及び 10,000 ppm) 投与による 1 世代繁殖

⁶ 本試験は予備試験として実施された試験であり、動物数が少ないため、参考資料とした。

殖試験（予備試験）が実施された。

親動物では、検体投与に関連した影響は認められなかった。10,000 ppm 投与群の児動物で低体重が認められ、同群では交尾所要日数の延長が認められた。（参照 1）

（2）2 世代繁殖試験（ラット）

Wistar (Alpk:AP) ラット（一群雄 15 匹、雌 30 匹）を用いた混餌（トリアゾールアラニン：0、500、2,000 及び 10,000 ppm、平均検体摂取量は表 26 参照）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 26 2 世代繁殖試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		500 ppm	2,000 ppm	10,000 ppm	
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	50	213	1,100
		雌	51	223	1,110
	F ₁ 世代	雄	47	192	929
		雌	49	199	988

親動物では、検体投与に関連した影響は認められなかった。児動物では、10,000 ppm 投与群の F_{1a} で体重増加抑制及び同腹児重量減少並びに F_{2b} で同腹児重量減少が認められたので、無毒性量は親動物で雌雄とも本試験の最高用量 10,000 ppm（P 雄：1,100 mg/kg 体重/日、P 雌：1,110 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：929 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：988 mg/kg 体重/日）、児動物で 2,000 ppm（P 雄：213 mg/kg 体重/日、P 雌：223 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：192 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：199 mg/kg 体重/日）であると考えられた。繁殖能に対する影響は認められなかった。（参照 1）

（3）発生毒性試験（ラット）

Wistar ラット (Alpk:AP)（一群雌 24 匹）の妊娠 7～16 日に強制経口（原体：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日）投与して、発生毒性試験が実施された。

母動物では、検体投与に関連した影響は認められなかった。胎児では、1,000 mg/kg 体重/日投与群で第 7 頸椎横突起骨化遅延及び第 13 胸椎骨化遅延、300 mg/kg 体重/日以上投与群で歯状突起の骨化遅延が認められた。

本試験における無毒性量は母動物で本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日、胎児で 100 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 1）

（4）発生毒性試験（ウサギ）

NZW ウサギ（一群雌 25 匹）の妊娠 6～28 日に強制経口（トリアゾールアラ

ニン：0、30、100 及び 250 mg/kg 体重/日) 投与して、発生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 27 に示されている。

250 mg/kg 体重/日投与群の胎児において、角張った舌骨翼及び肋骨肥厚がそれぞれ 52%及び 12%の腹に認められた。これらの骨格変異の腹の発生頻度は背景データの範囲（それぞれ 0%～50%及び 0%～10%）を上回っていたため、検体投与に関連したものと考えられた。

本試験において、250 mg/kg 体重/日投与群の母動物で体重増加抑制等が、胎児で低体重及び骨格変異増加が認められたので、無毒性量は母動物及び胎児とも 100 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 8）

表 27 発生毒性試験（ウサギ）で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
250 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・ 軟便又は液状便（妊娠 10 日以降） ・ 体重増加抑制及び摂餌量減少（妊娠 6～29 日） 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 低体重 ・ 骨格変異（角張った舌骨翼：hyoid, angulated ala、肋骨肥厚）増加
100 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	毒性所見なし

6. 遺伝毒性試験

トリアゾールアラニンの細菌を用いた DNA 修復試験及び復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター細胞（V79 及び CHO）を用いた遺伝子突然変異試験、マウス線維芽細胞（BALB/3T3）を用いた細胞形質転換試験並びにマウス及びチャイニーズハムスターを用いた小核試験が実施された。

結果は表 28 に示されているとおり、全て陰性であった。（参照 1、2）

表 28 遺伝毒性試験概要

試験	対象	処理濃度・投与量	結果	
in vitro	DNA 修復試験	<i>Escherichia coli</i> (pol A ⁺ , pol A _I ⁻)	62.5~1,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	DNA 修復試験	<i>Bacillus subtilis</i> (H17, M45 株)	20~1,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	DNA 修復試験	ラット肝細胞	80~10,000 µg/mL (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA102, TA1535, TA1537 株)	20~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株, TA1538 株)	20~12,500 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細胞 (V79)	500~10,000 µg/0.1mL in water (+/-S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター細胞 (CHO)	500~10,000 µg/mL (+/-S9)	陰性
	細胞形質転換試験	マウス線維芽細胞 (BALB/3T3)	62.5~1,000 µg/mL (+/-S9)	陰性
in vivo	小核試験	NMRI マウス (雌雄各 15 匹)	8,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
	小核試験	CBC F1 マウス (匹数不明)	2,500, 5,000 mg/kg 体重 (腹腔内投与)	陰性
	小核試験	チャイニーズハムスター (匹数不明)	5,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性

注) +/- S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

Ⅲ. 【トリアゾール系化合物】

公表文献を基に、トリアゾール系化合物の生殖発生毒性に関して得られた情報を整理した。(参照 4~7)

1. フルコナゾールの咽頭弓異常誘発に対するレチノイン酸合成阻害剤の作用 (*in vitro*)

SD ラットの培養胚 (9.5 日齢; 胚形成期 (1~3 体節)) にフルコナゾールを 125 μM 若しくはシトラールを 200 μM の濃度で、又は同濃度のフルコナゾール及びシトラールを併用で処理し、*in vitro* で催奇形性が検討された。

処理 48 時間後に、卵黄囊の直径、頭臀長、頭長及び体節数の測定並びに奇形の発生状況が観察された。シトラール処理群の発達の程度は対照群と同様であった。フルコナゾール処理群では、頭臀長の有意な減少が認められた。フルコナゾール及びシトラールの併用処理群では、体節数の有意な減少が認められ、フルコナゾール単独処理群で認められた頭臀長の減少に対する影響はなかった。

また、培養胚における異常の発生率は、対照群及びシトラール処理群でそれぞれ 2.7% 及び 0.0% であったのに対して、フルコナゾール処理群では 72% であった。フルコナゾールにおける異常は主に第一及び第二咽頭弓に認められた。フルコナゾール及びシトラールの併用処理群では、フルコナゾール単独処理群で認められた異常胚及び咽頭弓の異常の発生率が減少したが、頭部及び心臓異常の発生率は変化しなかった。

処理 60 時間後に脳神経の免疫染色が行われ、フルコナゾール処理群では、神経組織変化が認められたが、フルコナゾール及びシトラールの併用処理群では対照群と同等であった。(参照 4)

2. タラロゾールのマウス胚及びニワトリ胚の形態形成に対する作用

トリアゾール系化合物であるタラロゾール (CYP26 阻害剤) を用いてマウス胚及びニワトリ胚の形態形成に対する作用が検討されている。野生型と *Tbx1* 欠損型のマウス胚 (9.5 日齢) を用いたリアルタイム PCR の結果、*Tbx1* 欠損型の *CYP26b1* 及び *CYP26c1* の発現量は野生型に比べて減少した。また、咽頭胚 (9.5~10.5 日齢) を用いた *CYP26a1*、*CYP26b1* 及び *CYP26c1* の *in situ* ハイブリダイゼーション分析においても、*Tbx1* 欠損型の *CYP26a1*、*CYP26b1* 及び *CYP26c1* の発現は野生型に対して減少した。

タラロゾールを処理後、24~48 時間培養されたニワトリ胚 (ステージ 10 又は 14) では、頭間充織の欠損、小耳胞、尾部そのもの及び咽頭弓の欠損、前脳組織欠損、心臓循環異常、心臓周囲浮腫等が認められた。これらの異常の多くは *Tbx1* 欠損型のマウス及び過剰なレチノイン酸で処理された胚で表現型模写された。

タラロゾール処理した胚において、レチノイン酸合成酵素の *Raldh2* の発現量が上昇した。また、レチノイン酸処理した胚において、内胚葉及び中胚葉の *Hoxb1* の発現が誘発された。

Tbx1 欠損マウスにおける CYP26 酵素の特異的な阻害の結果から、レチノイン酸によって調節される形態発生の異常調節は、*Tbx1* の機能表現型の損失に寄与する

との仮説が支持された。(参照 5)

3. レチノイン酸の形態形成に関する CYP 酵素活性の作用

C57BL/6J マウスの妊娠 9 日にレチノイン酢酸を強制経口 (0、10、25、50 及び 100 mg/kg 体重/日 ; それぞれ 0、29,000、72,500、145,000 及び 290,000 IU/kg 体重/日に相当) 投与し、1、2、4、6、12 及び 24 時間後に胚及び血漿を採取、又は妊娠 18 日にと殺して胎児を摘出し、頭蓋骨及び胸腺組織が採取された。

頭蓋顔面欠損は 25 mg/kg 体重/日以上投与群で認められ、用量に相関して異常の程度が増加し、下顎及び口蓋突起の低形成が有意に増加した。心臓の異常は 25 mg/kg 体重/日以上投与群で認められたが、各用量とも異常胎児の発生率が約 25% で、用量相関性は確認できなかった。50 mg/kg 体重/日以上投与群で小縦隔遺残が、100 mg/kg 体重/日投与群で無胸腺、又は単葉及び胸腺の低形成が認められた。(参照 6)

4. トリアゾール系殺菌剤による形態異常誘発経路

トリアゾール系化合物は、げっ歯類の *in vitro* 培養胚に対して催奇形性作用があり、抗真菌性のトリアゾール化合物の催奇形性作用は、胚の CYP 阻害に関連し、誘発経路は、外因性の *trans*-レチノイン酸ばく露によるものと同様であると考えられた。観察された異常がレチノイン酸のばく露によるものと極めて類似していたことから、レチノイン酸の代謝に関与する特定の CYP26 酵素活性がトリアゾール化合物により変化し、レチノイン酸による形態形成過程に間接的に影響したものと考えられた。(参照 7)

IV. まとめ

参照に挙げた資料を用いて、トリアゾール系農薬の共通代謝物である「1,2,4-トリアゾール、トリアゾールアラニン及びトリアゾール酢酸」について Jmpr 及び米国が行った評価結果等を検討したところ、食品安全委員会では、参照した資料は十分なものとは言えないが、現時点で得られている科学的知見がまとめられたものであり、トリアゾール系農薬を評価する際の参考資料としては利用可能であると判断した。

¹⁴C で標識した 1,2,4-トリアゾール、トリアゾール酢酸及びトリアゾールアラニンのラットを用いた動物体内運命試験の結果、経口投与された 1,2,4-トリアゾール、トリアゾール酢酸及びトリアゾールアラニンは速やかに吸収され、24 時間以内にほとんどが排泄された。主に尿中に排泄され、吸収率は少なくとも 80.8%と算出された。

各種毒性試験結果から、1,2,4-トリアゾール投与による影響は、主に精巣（アポトーシス様小体、絶対重量減少）及び体重（増加抑制）に認められた。ラットを用いた 90 日間亜急性毒性/神経毒性併合試験において振戦、脳絶対重量減少、小脳組織の変性/壊死、末梢神経線維変性等が、ラットを用いた繁殖試験において受胎率低下、異常精子数増加等が、ラットを用いた発生毒性試験において母動物に体重増加抑制が認められた用量において口蓋裂等の発生頻度増加及び骨格変異の増加が認められた。遺伝毒性は認められなかった。

トリアゾール酢酸及びトリアゾールアラニン投与による影響は体重（増加抑制）に認められた。神経毒性、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。

1,2,4-トリアゾール、トリアゾール酢酸及びトリアゾールアラニンの各試験における無毒性量等はそれぞれ表 29、30 及び 31 に示されている。

<参考>

<Jmpr、2015 年>

【1,2,4-トリアゾール】

ADI	0.2 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	2 世代繁殖試験
(動物種)	ラット
(期間)	2 世代
(投与方法)	混餌
(無毒性量)	16 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

ARfD 0.3 mg/kg 体重

(ARfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ウサギ
(期間)	妊娠 6～28 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	30 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

【トリアゾール酢酸及びトリアゾールアラニン】

ADI	1 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料①)	発生毒性試験
(動物種)	ラット
(期間)	妊娠 7～16 日
(投与方法)	強制経口
(ADI 設定根拠資料②)	発生毒性試験
(動物種)	ウサギ
(期間)	妊娠 6～28 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	100 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

ARfD ⁷	3 mg/kg 体重
(ARfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ラット
(期間)	妊娠 6～19 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	300 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

<EPA、2011 年>

cRfD	0.005 mg/kg 体重/日
(cRfD 設定根拠資料)	2 世代繁殖試験
(動物種)	ラット
(期間)	2 世代
(投与方法)	混餌
(最小毒性量)	15 mg/kg 体重/日

⁷ 2008 年の JMPR の評価においては「ARfD 設定の必要なし」

(不確実係数)	3,000
aRfD (13～49 歳の女性)	0.03 mg/kg 体重
(aRfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ウサギ
(期間)	妊娠 6～28 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	30 mg/kg 体重/日
(不確実係数)	1,000
aRfD (一般の集団)	0.03 mg/kg 体重
(aRfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ウサギ
(期間)	妊娠 6～28 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	30 mg/kg 体重/日
(不確実係数)	1,000

表 29 各試験における無毒性量等 (1, 2, 4-トリアゾール)

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			JMPR	米国	食品安全委員会
ラット	90 日間 亜急性 毒性試験	0、100、500、2,500 ppm ----- 雄：0、7.8、37.9、212 雌：0、10.2、54.2、 267	雄：37.9 雌：54.2 雌雄：体重増加抑制、 制等	38 雄：体重増加抑制、 痙攣、肝臓の脂肪 浸潤	雄：37.9 雌：54.2 雌雄：体重増加抑制 等
	90 日間 亜急性毒性 /神経毒性 併合試験	0、250、500、3,000、 1,000/4,000 ppm ----- 雄：0、16、33、183、 210 雌：0、19、41、234、 276	33 体重増加抑制、 FOB 変化等	16 雄：TSH 減少	雄：33 雌：41 雌雄：体重増加抑制、 振戦等
	12 か月間 慢性毒性/ 神経毒性 併合試験	0、125、375、1,000、 2,000 ppm ----- 雄：0、6.9、21、58、 113 雌：0、8.3、26、71、 136	21 体重増加抑制	/	雄：21 雌：26 雌雄：体重増加抑制
	2 世代 繁殖試験	0、250、500、3,000 ppm ²⁾ ----- P 雄：0、15.4、30.9、 189 P 雌：0、17.5、36.2、 218 F ₁ 雄：0、16.0、32.0 F ₁ 雌：0、18.9、37.5 [雄：0、15、31、189 雌：0、18、36、218] ³⁾	親動物 雄：— 雌：36.2 児動物：35.8 繁殖能 雄：15.4-16.0 雌：17.5-18.9	親動物：— 児動物：— 繁殖能：15	親動物 P 雄：— P 雌：36.2 F ₁ 雄：— F ₁ 雌：37.5 児動物 P 雄：30.9 P 雌：36.2 F ₁ 雄：32.0 F ₁ 雌：37.5 繁殖能 P 雄：15.4 P 雌：17.5 F ₁ 雄：16.0 F ₁ 雌：18.9

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) 1)		
			JMPR	米国	食品安全委員会
			親動物 雄：体重増加抑制 雌：体重増加抑制、小脳組織の変性/壊死、黄体数増加、子宮角拡張 児動物：毒性所見なし 繁殖能：異常精子数増加、黄体数減少	親動物雄：体重増加抑制 雌：脾臓重量減少 児動物：体重増加抑制、脳重量減少、脾臓重量減少 繁殖能：異常精子	親動物 雄：体重増加抑制 雌：体重増加抑制、小脳組織の変性/壊死等 児動物：毒性所見なし 繁殖能：異常精子増加、黄体数減少及び膈開口の遅延
	発生毒性試験①	0、25、100	母動物：100 胎児：100 母動物及び胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	/	母動物：100 胎児：100 母動物及び胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
	発生毒性試験②	0、10、30、100	母動物：30 胎児：30 母動物：体重増加抑制 胎児：低体重	母動物：30 胎児：30 母動物：体重増加抑制 胎児：低体重、骨格変異、停留精巣	母動物：30 胎児：30 母動物：体重増加抑制 胎児：低体重
	発生毒性試験③	0、100、200	母動物：－ 胎児：－ 母動物：体重増加抑制 胎児：低体重、胎盤重量減少、骨格変異増加 (口蓋裂、後肢奇形)	/	母動物：－ 胎児：－ 母動物：体重増加抑制 胎児：低体重等 (口蓋裂、後肢奇形)
マウス	28日間 亜急性 毒性試験	0、50、250、500 2,000 ppm ----- 雄：0、9、47、90、 356 雌：0、12、60、120、 479	雄：90 雌：479 雄：精巣変性、精細管萎縮等 雌：毒性所見なし	90 雄：精巣変性	雄：90 雌：479 雄：精巣変性、精細管萎縮等 雌：毒性所見なし

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			JMPR	米国	食品安全委員会
	90日間 亜急性 毒性試験	0、500、1,000、 3,000、6,000 ppm	雄：161 雌：633	80	雄：161 雌：663
		雄：0、80、161、487、 988 雌：0、105、215、 663、1,350	雌雄：振戦、脳絶 対重量減少等	雄：精巣重量減少、 精巣の顕微鏡的変 化	雌雄：振戦、脳絶 対重量減少等
ウサギ	発生毒性 試験	0、5、15、30、45	母動物：30 胎児：30 母動物：瀕死、体 重増加抑制、摂餌 量減少、臨床症状 胎児：低体重 (尿路奇形)	母動物：30 胎児：30 母動物：瀕死、臨 床症状 胎児：低体重 (尿路奇形)	母動物：30 胎児：30 母動物：瀕死、体 重増加抑制、摂餌 量減少、臨床症状、 妊娠子宮重量減少 胎児：低体重 (尿路奇形)

—：無毒性量は設定できなかった。 1：資料に記載がなかった。

1)：最小毒性量で認められた毒性所見を記した。

2)：3,000 ppm 投与群では F₁ 児動物が十分に得られなかったため、F₁ 世代は 250 及び 500 ppm 投与群のみ試験を実施した。

3)：米国資料に記載されていた値。

表 30 各試験における無毒性量等（トリアゾール酢酸）

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) 1)		
			JMPR	米国	食品安全委員会
ラット	14日間 亜急性 毒性試験	0、100、1,000、8,000 ppm 雄：10.6、103、788 雌：10.1、97.2、704	雌雄：704 雌雄：毒性所見なし	雄：788 雌：704 雌雄：毒性所見なし	雄：788 雌：704 雌雄：毒性所見なし
	29日間 亜急性 毒性試験	0、3,250、6,500、 13,000 ppm 雄：0、243、483、 993 雌：0、260、519、 940	940 雌雄：毒性所見なし		雄：993 雌：940 雌雄：毒性所見なし
	13週間 亜急性毒性 /神経毒性 併合試験	0、100、300、1,000 雄：0、94、495、1,000 雌：0、119、627、 1,180	1,000 雌雄：毒性所見なし (亜急性神経毒性 は認められない)		雄：1,000 雌：1,180 雌雄：毒性所見なし (亜急性神経毒性 は認められない)
	1世代 繁殖試験	0、100、300、1,000 P 雄：0、96、287、 959 P 雌：0、98、293、 976 F ₁ 雄：0、93、280、 926 F ₁ 雌：0、78、246、 770	親動物：287 児動物：770 繁殖能：959 親動物：体重増加 抑制及び摂餌量減 少(雄) 児動物：毒性所見 なし (繁殖能に対する 影響は認められな い)		親動物 P 雄：287 P 雌：976 F ₁ 雄：280 F ₁ 雌：770 児動物 P 雄：959 P 雌：976 F ₁ 雄：926 F ₁ 雌：770 親動物 雄：体重増加抑制 及び摂餌量減少 雌：毒性所見なし 児動物：毒性所見 なし (繁殖能に対する 影響は認められな い)

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			JMPR	米国	食品安全委員会
	発生毒性試験	0、100、300、1,000	母動物：300 胎児：300 母動物：臨床症状、 体重増加抑制及び 摂餌量減少 胎児：300 mg/kg 体重/日以下で毒 性所見なし (300 mg/kg 体重/ 日以下で催奇形性 は認められない)		母動物：300 胎児：300 母動物：臨床症状、 体重増加抑制等 胎児：300 mg/kg 体重/日以下で毒性 所見なし (300 mg/kg 体重/ 日以下で催奇形性 は認められない)
マウス	28日間 亜急性 毒性試験	0、1,000、3,000、 7,000 ppm 雄：0、159、483、 1,070 雌：0、183、542、 1,360	1,070 雌雄：毒性所見な し		雄：1,070 雌：1,360 雌雄：毒性所見な し
ウサギ	発生毒性試験	0、100、750、1,000	母動物：100 胎児：100 母動物：死亡、臨 床症状、体重増加 抑制及び摂餌量減 少 胎児：低体重 (催奇形性は認め られない)		母動物：100 胎児：100 母動物：死亡、体 重増加抑制等 胎児：低体重 (催奇形性は認め られない)

1: 資料に記載がなかった。

1): 最小毒性量で認められた毒性所見を記した。

表 31 各試験における無毒性量等（トリアゾールアラニン）

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) 1)		
			JMPR	米国	食品安全委員会
ラット	28 日間 亜急性 毒性試験	0、25、100、400	雌雄：400 雌雄：毒性所見なし	雌雄：400 雌雄：毒性所見なし	雌雄：400 雌雄：毒性所見なし
	90 日間 亜急性 毒性試験	0、1,250、5,000、 20,000 ppm	370 雄：体重増加抑制 雌：毒性所見なし	雄：90 雌：160 雄：WBC 減少 雌 TG 減少	雄：370 雌：1,680 雄：体重増加抑制 雌：毒性所見なし
		雄：0、90、370、1,510 雌：0、160、400、 1,680			
	12 か月間 慢性毒性/ 神経毒性 併合試験	0、600、2,000、 6,000、20,000 ppm 雄：0、28、93、278、 916 雌：0、36、120、 375、1,270	916 毒性所見なし (慢性神経毒性は 認められない)	/	雄：916 雌：1,270 雌雄：毒性所見なし (慢性神経毒性は 認められない)
2 世代 繁殖試験	0、500、2,000、 10,000 ppm P 雄：0、50、213、 1,100 P 雌：0、51、223、 1,110 F ₁ 雄：0、47、192、 929 F ₁ 雌：0、49、199、 988	親動物：929 児動物：192 親動物：毒性所見 なし 児動物：同腹児重 量減少 (繁殖能に対する 影響は認められな い)	親動物 雄：929 雌：988 児動物 雄：192 雌：199 繁殖能 雄：929 雌：988 親動物：毒性所見 なし 児動物：同腹児重 量減少 (繁殖能に対する 影響は認められな い)	親動物 P 雄：1,100 P 雌：1,110 F ₁ 雄：929 F ₁ 雌：988 児動物 P 雄：213 P 雌：223 F ₁ 雄：192 F ₁ 雌：199 親動物：毒性所見 なし 児動物：同腹児重 量減少 (繁殖能に対する 影響は認められな い)	

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			JMPR	米国	食品安全委員会
	発生毒性試験	0、100、300、1,000	母動物：1,000 胎児：100 母動物：毒性所見なし 胎児：骨化遅延 (催奇形性は認められない)	母動物：1,000 胎児：100 母動物：毒性所見なし 胎児：骨化遅延 (催奇形性は認められない)	母動物：1,000 胎児：100 母動物：毒性所見なし 胎児：骨化遅延 (催奇形性は認められない)
ウサギ	発生毒性試験	0、30、100、250	母動物：100 胎児：100 母動物：軟便又は液状便、体重増加抑制及び摂餌量減少 胎児：低体重、舌骨の変異、肋骨肥厚 (催奇形性は認められない)	/	母動物：100 胎児：100 母動物：体重増加抑制等 胎児：低体重、骨格変異増加 (催奇形性は認められない)
イヌ	90日間亜急性毒性試験	0、3,200、8,000、20,000 ppm ----- 雄：0、144、322、850 雌：0、150、345、902	雄：850 雌：345 雄：毒性所見なし 雌：体重増加抑制及び摂餌量減少	雄：850 雌：345 雄：毒性所見なし 雌：摂餌量減少	雄：850 雌：345 雄：毒性所見なし 雌：体重増加抑制及び摂餌量減少

—：無毒性量は設定できなかった。 /：資料に記載がなかった。

¹⁾：最小毒性量で認められた毒性所見を記した。

<別紙 1：検査値等略称>

略称	名称
ALD	アルドリンエポキシダーゼ
Bil	ビリルビン
CMC	カルボキシメチルセルロース
Cre	クレアチニン
CYP	チトクローム P450 アイソザイム
ECOD	エトキシマリン <i>O</i> -デエチラーゼ
EROD	エトキシレゾルフィン <i>O</i> -デエチラーゼ
FOB	機能観察総合検査
Glu	グルコース（血糖）
P450	チトクローム P450
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
T ₃	トリヨードサイロニン
T ₄	サイロキシン
TAR	総投与（処理）放射能
TG	トリグリセリド
TSH	甲状腺刺激ホルモン
UDPGT	UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ
WBC	白血球数

<参照>

- 1 Jmpr: “Triazole fungicide metabolites”, Pesticide Residues in food-2008 evaluations. Part II. Toxicological. p437-490(2008)
- 2 US EPA: 1,2,4-Triazole, Triazole Alanine, Triazole Acetic Acid: Human Health Aggregate Risk Assessment in Support of Reregistration and Registration Actions for Triazole-derivative Fungicide Compound (2006)
- 3 Jmpr: Guidelines for the preparation of toxicological working papers for the WHO Core Assessment Group of the Joint Meeting on Pesticide Residues (2000)
- 4 Renzo FD, Broccia ML, Giavini E, Menegola E: Citral, an inhibitor of retinoic acid synthesis, attenuates the frequency and severity of branchial arch abnormalities induced by triazole-derivative fluconazole in rat embryos cultured *in vivo*. Reproductive Toxicology, 2007;24:326-332
- 5 Roberts C, Ivins S, Cook A C, Baldini A, Scambler P J: Cyp26 genes a1, b1 and c1 are down-regulated in Tbx1 null mice and inhibition of Cyp26 enzyme function produces a phenocopy of DiGeorge Syndrome in the chick. Human Molecular Genetics, 2006; Vol.15, No.23:3394-3410
- 6 Mulder GB, Manley N, Grant J, Schmidt K, Zeng W, Eckhoff C, et al: Effects of excess vitamin A on development of cranial neural crest-derived structures: A neonatal and embryologic study. Teratology, 2000;62:214-226
- 7 Menegola E, Broccia ML, Renzo FD, Giavini E: Postulated pathogenic pathway in triazole fungicide induced dysmorphogenic effects. Reproductive Toxicology, 2006;22:186-195
- 8 Jmpr: “PENCONAZOLE” Pesticide Residues in food-2015 evaluations. Part II. Toxicological. p501-558(2015)