

府食第671号
平成30年10月23日

厚生労働大臣
根本 匠 殿

食品安全委員会
委員長 佐藤 洋



食品健康影響評価の結果の通知について

平成30年6月21日付け厚生労働省発生食0621第4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インピルフルキサムに係る食品健康影響評価の結果は下記のとおりですので、食品安全基本法（平成15年法律第48号）第23条第2項の規定に基づき通知します。

なお、食品健康影響評価の詳細は別添のとおりです。

記

インピルフルキサムの一日摂取許容量を0.06mg/kg体重/日、急性参考用量を0.3mg/kg体重と設定する。

別添

農薬評価書

インピルフルキサム

2018年10月

食品安全委員会

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.....	6
 I. 評価対象農薬の概要.....	 7
1. 用途.....	7
2. 有効成分の一般名.....	7
3. 化学名.....	7
4. 分子式.....	7
5. 分子量.....	7
6. 構造式.....	7
7. 開発の経緯.....	7
 II. 安全性に係る試験の概要.....	 9
1. 動物体内運命試験.....	9
(1) ラット①.....	9
(2) ラット②.....	14
(3) ヤギ	17
(4) ニワトリ	19
2. 植物体内外運命試験.....	21
(1) 水稻①	21
(2) 水稻②	22
(3) だいす	23
(4) ばれいしょ	24
(5) りんご	25
3. 土壤中運命試験.....	26
(1) 好気的湛水土壤中運命試験	26
(2) 好気的土壤中運命試験	28
(3) 嫌気的湛水土壤中運命試験	29
(4) 土壤表面光分解試験	30
(5) 土壤吸脱着試験	31
4. 水中運命試験.....	31
(1) 加水分解試験	31
(2) 水中光分解試験（緩衝液）	31
(3) 水中光分解試験（自然水）	32

5. 土壤残留試験.....	33
6. 作物等残留試験.....	33
(1) 作物残留試験	33
(2) 畜産物残留試験	33
(3) 魚介類における最大推定残留値	34
(4) 推定摂取量	34
7. 一般薬理試験.....	35
8. 急性毒性試験.....	36
(1) 急性毒性試験	36
(2) 急性神経毒性試験（ラット）	37
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験.....	37
10. 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（マウス）	39
(3) 90日間亜急性毒性試験（イヌ）	39
(4) 90日間亜急性神経毒性試験（ラット）	40
(5) 28日間亜急性経皮毒性試験（ラット）	41
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験.....	41
(1) 1年間慢性毒性試験（イヌ）	41
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）	43
(3) 18か月間発がん性試験（マウス）	45
12. 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	48
(3) 発生毒性試験（ラット）②<補足試験>	48
(4) 発生毒性試験（ウサギ）	49
13. 遺伝毒性試験.....	49
14. その他の試験.....	51
(1) 肝薬物代謝酵素誘導試験（ラット）	51
(2) 肝薬物代謝酵素誘導試験（マウス）	53
(3) テストステロン及びエストラジオール合成への影響 (<i>in vitro</i>)	56
(4) ヒトエストロゲン受容体及びアンドロゲン受容体への影響 (<i>in vitro</i>)	56
(5) 哺乳類培養細胞を用いた光毒性試験	56
III. 食品健康影響評価.....	57
・別紙1：代謝物/分解物略称	62
・別紙2：検査値等略称	63

・別紙 3：作物残留試験成績	64
・別紙 4：畜産物残留試験成績	83
・別紙 5：推定摂取量	87
・参照	89

<審議の経緯>

2018年 3月 28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：稻、ばれいしょ等）並びに魚介類への基準値設定依頼

2018年 6月 21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 0621 第 4 号）、関係書類の接受（参照 1~65）

2018年 6月 26日 第 702 回食品安全委員会（要請事項説明）

2018年 8月 6日 第 75 回農薬専門調査会評価第二部会

2018年 8月 30日 第 163 回農薬専門調査会幹事会

2018年 9月 11日 第 711 回食品安全委員会（報告）

2018年 9月 12日 から 10月 11 日まで 国民からの意見・情報の募集

2018年 10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

2018年 10月 23日 第 717 回食品安全委員会（報告）
(同日付け厚生労働大臣へ通知)

<食品安全委員会委員名簿>

(2018年 6月 30 日まで) (2018年 7月 1 日から)

佐藤 洋 (委員長)	佐藤 洋 (委員長)
山添 康 (委員長代理)	山本茂貴 (委員長代理)
吉田 緑	川西 徹
山本茂貴	吉田 緑
石井克枝	香西みどり
堀口逸子	堀口逸子
村田容常	吉田 充

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2018年 4月 1 日から)

・幹事会

西川秋佳 (座長)	代田眞理子	本間正充
納屋聖人 (座長代理)	清家伸康	松本清司
赤池昭紀	中島美紀	森田 健
浅野 哲	永田 清	與語靖洋
小野 敦	長野嘉介	

・評価第一部会

浅野 哲 (座長)	篠原厚子	福井義浩
平塚 明 (座長代理)	清家伸康	藤本成明
堀本政夫 (座長代理)	豊田武士	森田 健

赤池昭紀	中塙敏夫	吉田 充*
石井雄二		
・評価第二部会		
松本清司（座長）	桑形麻樹子	山手丈至
平林容子（座長代理）	中島美紀	山本雅子
義澤克彦（座長代理）	本多一郎	若栗 忍
小澤正吾	増村健一	渡邊栄喜
久野壽也		
・評価第三部会		
小野 敦（座長）	佐藤 洋	中山真義
納屋聖人（座長代理）	杉原数美	八田稔久
美谷島克宏（座長代理）	高木篤也	藤井咲子
太田敏博	永田 清	安井 学
腰岡政二		
・評価第四部会		
本間正充（座長）	加藤美紀	玉井郁巳
長野嘉介（座長代理）	川口博明	中島裕司
與語靖洋（座長代理）	代田眞理子	西川秋佳
乾 秀之	高橋祐次	根岸友恵

* : 2018年6月30日まで

<第163回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

上路雅子	三枝順三	林 真
------	------	-----

要 約

殺菌剤「インピルフルキサム」（CAS No. 1352994-67-2）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。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命（ラット、ヤギ及びニワトリ）、植物体内運命（水稻、だいだい等）、作物等残留、亜急性毒性（ラット、マウス及びイヌ）、亜急性神経毒性（ラット）、慢性毒性（イヌ）、慢性毒性/発がん性併合（ラット）、発がん性（マウス）、2世代繁殖（ラット）、発生毒性（ラット及びウサギ）、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、インピルフルキサム投与による影響は、主に体重（増加抑制）及び肝臓（び慢性肝細胞肥大等）に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

各種試験結果から、農産物、畜産物及び魚介類中の暴露評価対象物質をインピルフルキサム（親化合物のみ）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6 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 0.06 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

また、インピルフルキサ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又は最小毒性量のうち最小値は、ラットを用いた急性神経毒性試験の無毒性量 30 mg/kg 体重であったことから、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.3 mg/kg 体重を急性参考用量（ARfD）と設定した。

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：インピルフルキサム

英名：inpyrfluxam

3. 化学名

IUPAC

和名：3-(ジフルオロメチル)-*N*[(*R*)-2,3-ジヒドロ-1,1,3-トリメチル-1*H*-インデン-4-イル]-1-メチルピラゾール-4-カルボキサミド

英名：3-(difluoromethyl)-*N*[(*R*)-2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1*H*-inden-4-yl]-1-methylpyrazole-4-carboxamide

CAS (No. 1352994-67-2)

和名：3-(ジフルオロメチル)-*N*[(3*R*)-2,3-ジヒドロ-1,1,3-トリメチル-1*H*-インデン-4-イル]-1-メチル-1*H*-ピラゾール-4-カルボキサミド

英名：3-(difluoromethyl)-*N*[(3*R*)-2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1*H*-inden-4-yl]-1-methyl-1*H*-pyrazole-4-carboxamide

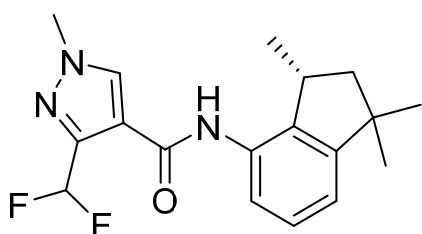
4. 分子式

C₁₈H₂₁F₂N₃O

5. 分子量

333.83

6. 構造式



7. 開発の経緯

インピルフルキサムは、住友化学株式会社により開発された殺菌剤で、ミトコンドリア内膜に存在するコハク酸脱水素酵素（複合体II）からユビキノンへの電子伝達を阻害することで、殺菌作用を示すと考えられている。

今回、農薬取締法に基づく新規登録申請（稻、ばれいしょ等）及び魚介類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

各種運命試験 [II.1~4] は、インピルフルキサムのピラゾリル基 4 位の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「[pyr- ^{14}C]インピルフルキサム」という。）及びフェニル基の炭素を ^{14}C で均一に標識したもの（以下「[phe- ^{14}C]インピルフルキサム」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）からインピルフルキサムの濃度（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. 動物体内運命試験

(1) ラット①

① 吸収

a. 血中濃度推移

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 4 匹）に[pyr- ^{14}C]インピルフルキサムを 1 mg/kg 体重（以下[1. (1) 及び(2)]において「低用量」という。）又は 150 mg/kg 体重（以下[1. (1)]において「高用量」という。）で単回経口投与して、血中濃度推移が検討された。

血漿中薬物動態学的パラメータは表 1 に示されている。

血漿中放射能は、低用量群においては投与 1 時間後、高用量群においては投与 8~24 時間後に C_{\max} に達した。高用量投与群において、雄に比べて雌で T_{\max} 及び $T_{1/2}$ が長く、AUC の値が高かった。（参照 2、3）

表 1 血漿中薬物動態学的パラメータ

投与量	1 mg/kg 体重		150 mg/kg 体重	
性別	雄	雌	雄	雌
T_{\max} (hr)	1	1	8	24
C_{\max} ($\mu\text{g/g}$)	0.161	0.144	8.0	7.2
$T_{1/2}$ (hr)	13	12	14	17
AUC(hr · $\mu\text{g/g}$)	1.77	1.63	270	382

b. 吸収率

胆汁中排泄試験[1. (1)④b.]における尿及び胆汁中排泄率から、投与後 72 時間の吸収率は、低用量単回投与群の雄で 96.5%、雌で 95.3% と算出された。

② 分布

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 4 匹）に[pyr- ^{14}C]インピルフルキサムを低用量又は高用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。

残留放射能濃度は、いずれの投与群においても T_{max} 付近では消化管、肝臓及び腎臓に高く認められたが、投与 168 時間後には全ての臓器及び組織で顕著に低下した。（参照 2、3）

表 2 主要臓器及び組織における残留放射能濃度（ $\mu\text{g/g}$ ）

投与量	性別	T_{max} 付近 ^a	168 時間後
1 mg/kg 体重	雄	小腸(3.38)、胃(3.18) ^b 、肝臓(1.51)、腎臓(1.04)、副腎(0.769)、胰臓(0.365)、心臓(0.358)、肺(0.318)、頸下腺(0.304)、下垂体(0.295)、盲腸(0.274)、甲状腺(0.262)、血漿(0.260)	体毛及び皮膚(0.008)、骨(0.006)、血球(0.005)、肝臓(0.005)、その他(<LOQ)
	雌	胃(5.37)、小腸(1.93)、肝臓(1.69)、腎臓(1.12)、副腎(1.06)、心臓(0.678)、胰臓(0.578)、甲状腺(0.531)、頸下腺(0.506)、肺(0.457)、卵巣(0.417)、下垂体(0.350)、筋肉(0.339)、大腸(0.320)、脾臓(0.306)、脂肪(0.305)、脊髄(0.281)、脳(0.279)、子宮(0.263)、胸腺(0.241)、骨髄(0.237)、体毛及び皮膚(0.234)、盲腸(0.229)、血漿(0.205)	骨(0.014)、体毛及び皮膚(0.008)、血球(0.003)、肝臓(0.003)、その他(<LOQ)
150 mg/kg 体重	雄	小腸(158)、胃(140)、盲腸(73.3)、肝臓(54.1)、腎臓(48.5)、副腎(37.0)、大腸(36.8)、脂肪(18.8)、胰臓(18.1)、肺(15.0)、心臓(14.0)、甲状腺(13.4)、頸下腺(13.1)、下垂体(12.7)、血漿(10.6)	肝臓(0.7)、血球(0.5)、体毛及び皮膚(0.3)、その他(<LOQ)
	雌	小腸(182)、胃(160)、盲腸(146)、大腸(78.4)、肝臓(44.6)、脂肪(27.4)、副腎(25.1)、腎臓(21.1)、胰臓(15.0)、肺(13.8)、心臓(12.1)、卵巣(11.4)、頸下腺(10.8)、甲状腺(10.4)、下垂体(10.2)、体毛及び皮膚(7.8)、脊髄(7.8)、脾臓(7.3)、骨髄(7.0)、血漿(6.4)	肝臓(0.5)、その他(<LOQ)

<LOQ：定量限界未満

^a：低用量投与群では雌雄とも 1 時間後、高用量投与群では雄で 8 時間後、雌で 24 時間後

^b：3 回の平均値

③ 代謝

排泄試験[1. (1)④a. 及び b.]で得られた尿、糞及び胆汁並びに分布試験[1. (1)②]で得られた血漿、肝臓及び腎臓を試料として、代謝物同定・定量試験が実施

された。

尿、糞及び胆汁中の主要代謝物は表3に、血漿、肝臓及び腎臓中の主要代謝物は表4に示されている。

尿、糞及び胆汁中において、未変化のインピルフルキサムは糞中でのみ最大1.7%TAR認められた。いずれの試料においても多くの代謝物が認められ、主要代謝物は尿ではJ、L、M及びN、糞ではL、胆汁ではI、K及びOのグルクロン酸抱合体であった。

血漿、肝臓及び腎臓においては、未変化のインピルフルキサムのほか、代謝物A、B、I、J、K、O等多くの代謝物が認められた。

インピルフルキサムの異性化は認められなかった。

ラットにおけるインピルフルキサムの主要代謝経路は、①インダン環1位のメチル基の水酸化による代謝物I、Nの生成及びそれに続く代謝物Iのカルボン酸への酸化による代謝物Jの生成、②代謝物J、NのN-脱メチル化による代謝物L、Mの生成であり、その後グルクロン酸抱合を受けると考えられた。ほかにインダン環3及び7位の水酸化も考えられた。（参照2、3）

表3 尿、糞及び胆汁中の主要代謝物 (%TAR)

標識体	投与量	性別	採取時間(日)	試料	インピルフルキサム	代謝物 ^a
[pyr- ¹⁴ C]インピルフルキサム	1 mg/kg 体重	雄	0 - 2	尿	ND	J(15.0)、N(11.0)、M(10.5)、L(10.2)、P(3.0)、K/O(1.9)、I グルクロン酸抱合体(0.9)、K グルクロン酸抱合体(0.7)、未同定(5.9)
			0 - 3	糞	0.8	M(6.8)、L(3.5)、P(2.8)、K/O(2.6)、K グルクロン酸抱合体(2.2)、I(2.1)、N(2.0)、I グルクロン酸抱合体(1.8)、J(1.7)、A(1.1)、C(1.1)、未同定(4.6)
	150 mg/kg 体重	雌	0 - 2	尿	ND	L(21.1)、J(10.5)、M(7.2)、N(6.3)、K グルクロン酸抱合体(4.8)、P(3.4)、I グルクロン酸抱合体(1.8)、K/O(1.8)、未同定(2.8)
			0 - 3	糞	1.2	K/O(6.3)、M(4.7)、I グルクロン酸抱合体(4.6)、K グルクロン酸抱合体(4.6)、L(4.5)、P(3.0)、I(0.8)、J(0.7)、N(0.5)、C(0.3)、A(0.2)、未同定(3.2)

		雌	0 - 3	尿	ND	L(17.5)、J(8.8)、K グルクロン酸抱合体(6.3)、P(3.8)、M(3.1)、N(2.9)、I グルクロン酸抱合体(2.6)、K/O(2.1)、未同定(5.0)
			0 - 5	糞	0.7	N(7.3)、K/O(5.3)、L(5.2)、I グルクロン酸抱合体(4.9)、M(2.3)、A(2.2)、K グルクロン酸抱合体(2.2)、P(2.1)、I(1.0)、J(1.0)、C(0.5)、未同定(3.4)
[phe- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	1 mg/kg 体重	雄	0 - 2	尿	ND	J(14.0)、L(8.4)、N(8.0)、M(7.2)、P(2.5)、K/O(2.0)、I グルクロン酸抱合体(1.3)、K グルクロン酸抱合体(0.9)、未同定(4.4)
			0 - 3	糞	0.5	L(5.2)、M(4.9)、P(4.3)、I(2.9)、K/O(2.9)、N(2.3)、J(2.1)、K グルクロン酸抱合体(2.1)、I グルクロン酸抱合体(1.9)、C(1.0)、A(0.7)、未同定(3.7)
		雌	0 - 2	尿	ND	L(21.2)、J(12.3)、M(6.8)、N(6.1)、K/O(4.1)、K グルクロン酸抱合体(2.1)、P(1.7)、I グルクロン酸抱合体(0.7)、未同定(2.9)
			0 - 2	糞	1.7	L(8.7)、K/O(8.6)、M(4.6)、J(2.4)、I グルクロン酸抱合体(1.4)、N(0.8)、I(0.7)、P(0.7)、K グルクロン酸抱合体(0.3)、未同定(1.3)
[pyr- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	1 mg/kg 体重	雄	0 - 1	尿	ND	J(5.7)、N(5.6)、M(3.7)、P(3.6)、L(2.2)、K グルクロン酸抱合体(1.4)、I グルクロン酸抱合体(1.3)、K/O(0.6)、未同定(2.4)
			0 - 2	糞	ND	M(0.7)、N(0.7)、未同定(0.8)
		雌	0 - 1	胆汁	ND	I グルクロン酸抱合体(29.0)、K グルクロン酸抱合体/O グルクロン酸抱合体(20.2)、M(4.2)、J(3.2)、L(2.5)、K/O(1.9)、I(1.1)、N(0.5)、P(0.4)、未同定(5.5)
			0 - 1	尿	ND	J(8.7)、L(7.5)、K グルクロン酸抱合体(7.3)、N(6.4)、M(6.0)、P(5.5)、I グルクロン酸抱合体(3.1)、K/O(0.7)、未同定(2.6)
		雌	0 - 2	糞	ND	M(1.9)、N(0.4)
			0 - 1	胆汁	ND	K グルクロン酸抱合体/O グルクロン酸抱合体(21.1)、I グルクロン酸抱合体(14.5)、M(2.0)、L(1.9)、K/O(0.8)、J(0.6)、I(0.5)、P(0.1)、未同定(5.2)

ND : 検出されず

^a : 代謝物 I は異性体 (代謝物 Ia 及び Ib) の合計、代謝物 J は異性体 (代謝物 Ja 及び Jb) の合計

表4 血漿、肝臓及び腎臓中の主要代謝物 ($\mu\text{g/g}$)

標識体	投与量	性別	採取時間 (時間)	試料	総残留 放射能	インピ ルフル キサム	代謝物
[pyr- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	1 mg/kg 体重	雄	1	血漿	0.26	0.01	J(0.08)、K/O(0.06)、I(0.04)、N(0.03)、L(0.02)、A(0.01)、B(0.01)
				肝臓	1.51	0.24	K/O(0.26)、I(0.24)、J(0.19)、N(0.08)、A(0.07)、M(0.06)、C(0.05)、L(0.05)、P(0.05)、B(0.04)、K グルクロン酸抱合体(0.04)、未同定(0.08)
				腎臓	1.04	0.09	J(0.25)、K/O(0.12)、L(0.09)、I(0.08)、N(0.08)、P(0.05)、A(0.04)、C(0.04)、I グルクロン酸抱合体(0.04)、B(0.02)、M(0.02)、未同定(0.07)
	1 mg/kg 体重	雌	1	血漿	0.20	0.03	J(0.06)、I(0.05)、A(0.02)、K/O(0.02)、N(0.02)
				肝臓	1.69	0.40	K/O(0.25)、A(0.23)、I(0.23)、J(0.11)、K グルクロン酸抱合体(0.07)、P(0.06)、N(0.05)、C(0.04)、B(0.03)、未同定(0.17)
				腎臓	1.12	0.26	A(0.17)、J(0.15)、K/O(0.13)、L(0.09)、I(0.07)、N(0.05)、C(0.04)、M(0.04)、未同定(0.08)
	150 mg/kg 体重	雄	8	血漿	11	ND	J(11)
				肝臓	54	14	I(10)、J(10)、K/O(8)、C(5)、A(4)
				腎臓	48	6	J(24)、L(11)、K/O(6)
		雌	24	血漿	6	6	—
				肝臓	45	18	K/O(14)、A(11)
				腎臓	21	8	J(7)、A(6)

注) 定量限界値は各用量群で異なる。

ND : 検出されず

— : 代謝物は検出されなかった。

④排泄

a. 尿及び糞中排泄

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 4 匹) に [pyr-¹⁴C] インピルフルキサムを低用量若しくは高用量又は [phe-¹⁴C] インピルフルキサムを低用量で単回経口投与して、尿及び糞中排泄試験が実施された。

投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率は表 5 に示されている。

投与放射能は、いずれの投与群においても投与後 72 時間以内に約 90%以上が尿及び糞中に排泄された。

[pyr-¹⁴C] インピルフルキサム低用量投与群では、投与後 1 日の呼気中排泄が測定されたが、雌雄とも呼気中に放射能は検出されなかった。 (参照 2、3)

表 5 投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識体	投与量	採取時間	雄		雌	
			尿	糞	尿	糞
[pyr- ¹⁴ C] インピルフル キサム	1 mg/kg 体重	0 - 6 時間	29.5	NA	23.6	NA
		0 - 12 時間	43.3	NA	41.3	NA
		0 - 1 日	56.4	15.9	54.6	12.9
		0 - 3 日	59.5	41.2	60.6	39.7
		0 - 7 日	59.7	42.2	61.0	40.7
[pyr- ¹⁴ C] インピルフル キサム	150 mg/kg 体重	0 - 6 時間	4.6	NA	2.9	NA
		0 - 12 時間	10.2	NA	6.8	NA
		0 - 1 日	30.9	8.0	20.0	2.5
		0 - 3 日	47.8	43.2	52.0	37.1
		0 - 7 日	49.5	49.3	53.3	43.6
[phe- ¹⁴ C] インピルフル キサム	1 mg/kg 体重	0 - 6 時間	26.3	NA	33.7	NA
		0 - 12 時間	38.3	NA	45.7	NA
		0 - 1 日	46.3	28.8	55.1	24.1
		0 - 3 日	49.1	47.1	58.4	39.0
		0 - 7 日	49.2	47.9	58.5	39.4

NA : 分析されず

b. 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Wistar Hannover ラット（雌雄各 4 匹）に [pyr-¹⁴C] インピルフルキサムを低用量で単回経口投与して、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 72 時間の胆汁中排泄率は表 6 に示されている。

投与放射能は、投与後 72 時間ににおいて雄で 73.6%TAR、雌で 46.9%TAR が胆汁中に排泄された。（参照 2、3）

表 6 投与後 72 時間の胆汁中排泄率 (%TAR)

採取時間	雄			雌		
	胆汁	尿	糞	胆汁	尿	糞
0 - 6 時間	33.7	13.7	NA	36.5	29.5	NA
0 - 12 時間	61.6	23.5	NA	45.6	44.0	NA
0 - 1 日	68.6	26.5	1.6	46.6	47.8	1.5
0 - 3 日	73.6 ^a	22.9 ^a	2.6 ^a	46.9	48.4	2.8

NA : 分析されず

^a : 3 匹の平均値

(2) ラット②

① 血中濃度推移

Wistar Hannover ラット（雌雄各 4 匹）に [pyr-¹⁴C] インピルフルキサムを低

用量で 14 日間経口投与（以下[1. (2)]において「反復経口投与」という。）して、血中濃度推移が検討された。

血漿中薬物動態学的パラメータは表 7 に示されている。

血漿中放射能は、最終投与 1~2 時間後に C_{max} に達し、 $T_{1/2}$ は 9~12 時間であった。（参照 2、4）

表 7 血漿中薬物動態学的パラメータ

投与量	1 mg/kg 体重/日	
性別	雄	雌
T_{max} (hr)	1	2
C_{max} ($\mu\text{g/g}$)	0.198	0.214
$T_{1/2}$ (hr)	12	9
AUC(hr · $\mu\text{g/g}$)	2.04	2.10

注) 最終投与後の結果

② 分布

Wistar Hannover ラット（雌雄各 4 匹）に [pyr^{14}C] インピルフルキサムを低用量で反復経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表 8 に示されている。

残留放射能は肝臓及び消化管で認められたが、最大で $0.035 \mu\text{g/g}$ であった。（参照 2、4）

表 8 主要臓器及び組織における残留放射能濃度 ($\mu\text{g/g}$)

投与量	性別	最終投与 7 日後
1 mg/kg 体重/日	雄	肝臓(0.035)、血球(0.026)、盲腸(0.019)、 体毛及び皮膚(0.011)、その他(<LOQ)
	雌	盲腸(0.024)、肝臓(0.020)、大腸(0.020)、 胃(0.013)、小腸(0.007)、その他(<LOQ)

<LOQ : 定量限界未満

③ 代謝

尿及び糞中排泄試験 [1. (2) ④] で得られた尿及び糞を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿及び糞中の主要代謝物は表 9 に示されている。

未変化のインピルフルキサムは尿中では認められず、糞中で最大 0.3%TAR 認められた。いずれの試料においても単回経口投与と同様に多くの代謝物が認められ、代謝物のプロファイルは雌雄とも投与後 0~3 日と 11~14 日で類似していた。（参照 2、4）

表9 尿及び糞中の主要代謝物 (%TAR)

標識体	採取時間 (日)	性別	試料	インピルフルキサム	代謝物 ^a
[pyr- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	0 - 3	雄	尿	ND	J(1.6)、L(0.8)、N(0.7)、P(0.5)、K/O(0.4)、M(0.3)、K グルクロン酸抱合体(0.2)、I グルクロン酸抱合体(0.1)、未同定(1.1)
			糞	0.1	K/O(1.4)、I グルクロン酸抱合体(0.8)、I(0.7)、J(0.6)、L(0.6)、N(0.5)、P(0.5)、M(0.4)、C(0.3)、A(0.1)、K グルクロン酸抱合体(0.1)、未同定(2.0)
		雌	尿	ND	L(2.7)、J(1.5)、M(0.9)、K グルクロン酸抱合体(0.6)、N(0.6)、P(0.4)、K/O(0.3)、I グルクロン酸抱合体(0.2)、未同定(2.6)
			糞	0.1	K/O(1.8)、I グルクロン酸抱合体(1.5)、L(1.1)、K グルクロン酸抱合体(0.9)、M(0.7)、A(0.5)、N(0.4)、J(0.1)
	11 - 14	雄	尿	ND	J(2.0)、L(1.4)、N(0.9)、K/O(0.7)、P(0.6)、M(0.4)、I グルクロン酸抱合体(0.2)、K グルクロン酸抱合体(0.1)、未同定(2.7)
			糞	0.3	I グルクロン酸抱合体(1.7)、L(1.5)、K/O(1.2)、J(0.8)、I(0.6)、M(0.5)、N(0.5)、P(0.4)、C(0.3)、K グルクロン酸抱合体(0.3)、A(0.2)、未同定(2.3)
		雌	尿	ND	L(3.1)、J(1.6)、K グルクロン酸抱合体(1.0)、M(0.9)、P(0.9)、N(0.8)、K/O(0.7)、未同定(3.1)
			糞	ND	I グルクロン酸抱合体(2.0)、K グルクロン酸抱合体(1.7)、L(1.7)、K/O(1.4)、M(0.9)、A(0.3)、J(0.3)、I(0.2)、未同定(0.3)

ND : 検出されず

^a : 代謝物 I は異性体 (代謝物 Ia 及び Ib) の合計、代謝物 J は異性体 (代謝物 Ja 及び Jb) の合計

④ 尿及び糞中排泄

Wistar Hannover ラット (雌雄各 4 匹) に [pyr-¹⁴C] インピルフルキサムを低用量で反復経口投与して、尿及び糞中排泄試験が実施された。

投与開始後 20 日の尿及び糞中排泄率は表 10 に示されている。

投与開始後 20 日で雄では尿中に 33.0%TAR、糞中に 61.5%TAR、雌では尿中に 51.6%、糞中に 44.8%TAR 排泄された。 (参照 2、4)

表 10 投与開始後 20 日の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

採取時間	雄		雌	
	尿	糞	尿	糞
0 - 1 日	1.8	1.7	3.2	1.4
0 - 3 日	5.7	9.5	9.9	8.0
0 - 7 日	12.6	26.5	23.5	20.2
0 - 14 日	32.3	57.3	51.2	43.0
0 - 20 日	33.0	61.5	51.6	44.8

(3) ヤギ

泌乳ヤギ（アルパイン種、一群雌 1 頭）に [pyr-¹⁴C] インピルフルキサムを 13.7 mg/kg 飼料又は [phe-¹⁴C] インピルフルキサムを 15.7 mg/kg 飼料の用量で 5 日間 カプセル経口投与して、動物体内運命試験が実施された。乳汁、尿及び糞は 1 日 2 回、各臓器及び組織は最終投与 6~8 時間後に採取された。

各試料中の残留放射能は表 11 に、各試料中の代謝物は表 12 に示されている。

試験終了時までにおける尿及び糞中排泄率は 33.4%TAR~35.4%TAR 及び 41.1%TAR~44.6%TAR、乳汁への移行は 0.09%TAR~0.12%TAR で、投与放射能は主に尿及び糞中に排泄された。臓器及び組織中の残留放射能濃度は、肝臓で最も高く、0.334~0.350 mg/kg (0.24%TAR~0.26%TAR) 認められた。

各試料中の主要成分として、代謝物 F、I、I' のグルクロン酸抱合体及び J が 10%TRR を超えて認められた。また、肝臓においてインピルフルキサムの異性化は認められなかった。

ヤギにおけるインピルフルキサムの主要代謝経路は、インダン環 1 位のメチル基の水酸化による代謝物 I の生成及びそれに続くカルボン酸への酸化による代謝物 J の生成であり、その後グルクロン酸抱合を受けると考えられた。（参照 2、5）

表 11 各試料中の残留放射能

試料	[pyr- ¹⁴ C]インピルフルキサム		[phe- ¹⁴ C]インピルフルキサム	
	μg/g	%TAR	μg/g	%TAR
乳汁	—	0.12	—	0.09
無脂肪乳	—	0.11	—	0.08
乳脂肪	—	0.01	—	0.01
肝臓	0.334	0.24	0.350	0.26
腎臓	0.169	0.02	0.166	0.02
外側腹部筋肉	0.015	≤0.01	0.024	≤0.01
腰筋	0.011	≤0.01	0.016	0.01
大網脂肪	0.007	≤0.01	0.024	≤0.01
皮下脂肪	0.017	≤0.01	0.029	≤0.01
腎周囲脂肪	0.009	≤0.01	0.040	≤0.01
血液	0.039	≤0.01	0.048	≤0.01
胆汁	9.20	0.23	12.4	0.05
尿	—	35.4	—	33.4
糞	—	41.1	—	44.6
ケージ洗浄液	0.541	0.09	0.437	0.07
消化管及び内容物	1.68	19.8	1.90	18.6

— : 算出されず

表 12 各試料中の代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能 ($\mu\text{g/g}$)	インピルフルキサム	代謝物 ^a
[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	肝臓	0.334	5.94	J(42.1)、I グルクロン酸抱合体(15.9)、I(4.92)、F(2.54)、未同定(19.7) ^b
	腎臓	0.169	ND	J(49.7)、I グルクロン酸抱合体(24.5)、B(3.11)、N(1.07)、未同定(19.8) ^b
	外側腹部筋肉	0.015	ND	J(43.8)、I グルクロン酸抱合体(22.1)、F(11.2)、I(8.37)、未同定(14.6) ^b
	腰筋	0.011	ND	J(33.6)、I グルクロン酸抱合体(16.0)、I(5.57)、未同定(36.5) ^b
	大網脂肪	0.007	NA	NA
	皮下脂肪	0.017	3.08	J(28.8)、I(12.3)、未同定(39.2) ^b
	腎周囲脂肪	0.009	NA	NA
	脱脂乳	0.034	ND	J(12.1)、F(2.1)、未同定(85.8) ^b
[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム	肝臓	0.350	4.94	J(35.3)、I グルクロン酸抱合体(19.2)、I(6.27)、未同定(24.7) ^b
	腎臓	0.166	ND	J(45.4)、I グルクロン酸抱合体(33.5)、I(3.36)、B(1.84)
	外側腹部筋肉	0.024	ND	J(46.4)、I グルクロン酸抱合体(24.4)、I(7.82)、未同定(16.6) ^b
	腰筋	0.016	ND	I グルクロン酸抱合体(28.6)、J(27.1)、I(7.00)、未同定(30.7) ^b
	大網脂肪	0.024	15.8	J(33.8)、I(8.58)、未同定(29.3) ^b
	皮下脂肪	0.029	6.37	J(32.3)、I(10.4)、未同定(47.5) ^b
	腎周囲脂肪	0.040	8.21	J(39.7)、未同定(42.3) ^b
	脱脂乳	0.040	ND	J(15.9)、未同定(84.1) ^b
	乳脂肪	0.017	9.07	J(5.48)、I(3.02)、未同定(76.9) ^b

NA : 分析されず ND : 検出されず

^a : 代謝物 I は異性体 (代謝物 Ia 及び Ib) の合計、代謝物 J は異性体 (代謝物 Ja 及び Jb) の合計^b : 複数成分の合計で、各成分はいずれも 0.05 $\mu\text{g/g}$ 未満

(4) ニワトリ

産卵鶏 (Hyline Brown、一群雌 10 羽) に [pyr-¹⁴C] インピルフルキサムを 12.4 mg/kg 飼料又は [phe-¹⁴C] インピルフルキサムを 13.1 mg/kg 飼料の用量で 7 日間カプセル経口投与して、動物体内運命試験が実施された。卵及び排泄物は 1 日 2 回、各臓器及び組織は最終投与 6 時間後に採取された。

各試料中の残留放射能は表 13 に、各試料中の代謝物は表 14 に示されている。

いずれの標識体においても、投与放射能の 80%TAR 以上が排泄物中に認められた。卵には 0.06%TAR が移行し、卵中の放射能濃度は投与 7 日に 0.031~0.033 $\mu\text{g/g}$ となった。

腹部及び皮下脂肪中の主要成分は未変化のインピルフルキサムで、55.0%TRR～69.9%TRR及び73.7%TRR～80.7%TRR認められた。可食部において10%TRRを超える代謝物として、F、I、Jの硫酸抱合体及びJが認められた。また、腹部及び皮下脂肪においてインピルフルキサムの異性化は認められなかった。

ニワトリにおけるインピルフルキサムの主要代謝経路は、インダン環1位のメチル基の水酸化による代謝物Iの生成及びそれに続くカルボン酸への酸化による代謝物Jの生成であり、その後硫酸抱合を受けると考えられた。（参照2、6）

表13 各試料中の残留放射能

試料	[pyr- ¹⁴ C]インピルフルキサム		[phe- ¹⁴ C]インピルフルキサム	
	μg/g	%TAR	μg/g	%TAR
卵 ^a	0.025	0.06	0.020	0.06
肝臓	0.526	0.22	0.268	0.11
大腿筋	0.013	0.01	0.012	0.01
胸筋	0.012	0.01	0.022	0.02
腹部脂肪	0.069	0.01	0.107	0.03
皮下脂肪	0.109	0.01	0.086	0.01
排泄物	—	80.3	—	81.7
消化管 (内容物を含む)	2.12	0.78	2.48	1.12
ケージ洗浄液	0.510	1.33	0.594	1.57

—：算出されず

^a：投与2～7日に採取した試料を混合した。

表 14 各試料中の代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能(µg/g)	インピルフルキサム	代謝物 ^d
[pyr- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	卵 ^a	0.023	10.5	I(31.6)、I の硫酸抱合体(5.11)、A(5.02)、F(5.02)、B(1.92)、未同定(32.1) ^e
	肝臓	0.317	ND	I の硫酸抱合体(51.7)、J(6.51)、A(4.62)、未同定(31.5) ^e
	大腿筋	0.013	4.89	F(14.5)、I の硫酸抱合体(11.4)、I(11.1)、J(9.74)、未同定(40.7) ^e
	胸筋	0.012	2.93	F(11.8)、J(11.0)、I の硫酸抱合体(10.2)、I(5.59)、未同定(50.2) ^e
	腹部脂肪	0.064	69.9	A(3.25)、B(2.66)、I(2.66)、J(1.18)、I の硫酸抱合体(1.08)、未同定(17.7) ^e
	皮下脂肪	0.102	73.7	A(3.17)、I の硫酸抱合体(3.17)、I(2.57)、B(2.18)、未同定(14.3) ^e
	排泄物 ^b	13.7	ND	I の硫酸抱合体(49.4)、J(29.2)、I(2.05)、未同定(17.6) ^f
[phe- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	卵 ^a	0.020	10.9	I(29.8)、I の硫酸抱合体(9.18)、A(5.58)、J(4.68)、B(2.52)、未同定(27.4) ^e
	肝臓	0.255	ND	I の硫酸抱合体(44.0)、J(11.0)、A(9.50)、未同定(26.9) ^e
	大腿筋	0.015	2.16	I の硫酸抱合体(25.2)、J(16.4)、I(10.8)、未同定(25.4) ^e
	胸筋	0.023	ND	I の硫酸抱合体(47.7)、J(10.6)、I(3.38)、未同定(29.7) ^e
	腹部脂肪	0.094	55.0	I の硫酸抱合体(8.42)、J(3.19)、A(2.52)、I(2.32)、未同定(23.9) ^e
	皮下脂肪	0.081	80.7	I の硫酸抱合体(16.9)
	排泄物 ^c	20.9	ND	I の硫酸抱合体(49.3)、J(35.2)、未同定(13.7) ^f

ND : 検出されず

^a : 投与 2~7 日に採取した試料を混合した。^b : 投与 4 日午後に採取した試料を用いた。^c : 投与 6 日午後に採取した試料を用いた。^d : 代謝物 I は異性体 (代謝物 Ia 及び Ib) の合計、代謝物 J は異性体 (代謝物 Ja 及び Jb) の合計^e : 複数成分の合計で、各成分はいずれも 0.05 µg/g 未満^f : 複数成分の合計で、各成分はいずれも 2 µg/g 未満

2. 植物体 内 運 命 試 験

(1) 水稲①

約 3~4 葉期の水稻（品種：CM205）を土壤の入った木箱へ移植し、湛水後屋外で栽培し、登熟段階の時期にフロアブル剤に調製した[pyr-¹⁴C]インピルフルキサム又は[phe-¹⁴C]インピルフルキサムを 100 g ai/ha の用量で茎葉散布し、処理 14 日後（固熟期）に茎葉を、処理 28 日後（成熟期）に稲わら、もみ殻及び玄米

を採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布及び代謝物は表 15 に示されている。

残留放射能は茎葉で 0.285~0.379 mg/kg、成熟期の玄米、もみ殻及び稻わらで 0.049~0.064、1.53~1.68 及び 0.851~0.927 mg/kg 認められた。

各試料における主要成分は未変化のインピルフルキサムであり、玄米で代謝物 I の糖抱合体が、もみ殻で代謝物 I が、稻わらで代謝物 B が 10%TRR を超えて認められた。インピルフルキサムの異性化は認められなかった。(参照 2、7)

表 15 各試料における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能 (mg/kg)	溶媒抽出液							抽出残渣
			インピルフルキサム	A	B	F	I ^a	I 糖抱合体 ^{a, b}	未同定 ^c	
[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	茎葉	0.285	86.7 (0.247)	0.2 (≤0.001)	5.6 (0.016)	ND (ND)	0.2 (≤0.001)	ND (ND)	0.5 (0.002)	10.2 (0.029)
	玄米	0.064	60.6 (0.039)	ND (ND)	5.9 (0.004)	ND (ND)	ND (ND)	16.0 (0.010)	1.2 (≤0.001)	4.7 (0.003)
	もみ殻	1.53	41.8 (0.639)	ND (ND)	5.8 (0.088)	ND (ND)	33.9 (0.517)	7.2 (0.110)	0.6 (0.009)	14.5 (0.221)
	稻わら	0.851	67.7 (0.576)	0.4 (0.003)	12.0 (0.102)	4.6 (0.039)	0.7 (0.006)	5.2 (0.040)	0.6 (0.005)	14.0 (0.119)
[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム	茎葉	0.379	81.2 (0.308)	0.5 (0.002)	7.1 (0.027)	/	3.0 (0.011)	ND (ND)	0.3 (≤0.001)	12.9 (0.049)
	玄米	0.049	78.6 (0.038)	ND (ND)	7.0 (0.003)		ND (ND)	3.1 (0.002)	0.6 (≤0.001)	4.1 (0.002)
	もみ殻	1.68	52.5 (0.881)	ND (ND)	5.6 (0.087)		18.0 (0.277)	7.1 (0.118)	2.9 (0.049)	17.0 (0.285)
	稻わら	0.927	77.8 (0.721)	0.5 (0.005)	6.0 (0.055)		1.5 (0.014)	ND (ND)	0.3 (0.003)	18.6 (0.172)

() : mg/kg ND : 検出されず / : 標識部位を含まないため検出されず

a : 異性体 (代謝物 Ia 及び Ib) の合計

b : 複数成分からなる。

c : 未同定代謝物のうち単一成分の最大値

(2) 水稲②

約 3~4 葉期の水稻 (CM205) を土壤の入った木箱へ移植し、移植日に粒剤に調製した [pyr-¹⁴C] インピルフルキサムを 391 g ai/ha 又は [phe-¹⁴C] インピルフルキサムを 357 g ai/ha の用量で根元に散布処理し、湛水後屋外で栽培し、処理 30 日後 (茎伸張期) に未成熟茎葉を、処理 132 日後 (成熟期) に稻わら、もみ殻及び玄米を採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布及び代謝物は表 16 に示されている。

残留放射能は未成熟茎葉で 1.89~3.89 mg/kg、成熟期の玄米、もみ殻及び稻わらで 0.009~0.015、0.156~0.175 及び 1.07~1.58 mg/kg 認められた。

未変化のインピルフルキサムは、稻わら及び未成熟茎葉で 2.0%TRR～2.8%TRR 及び 20.3%TRR～38.4%TRR 認められたが、玄米及びもみ殻では検出されなかった。玄米では、代謝物 E が [pyr-¹⁴C] インピルフルキサム処理区で 23.1%TRR 認められ、ほかに代謝物 F 及び I が最大 6.8%TRR 認められた。もみ殻で代謝物 F 及び I が、稻わらで代謝物 I 及び I の糖抱合体が、未成熟茎葉で代謝物 I の糖抱合体が 10%TRR を超えて認められた。インピルフルキサムの異性化は認められなかった。（参照 2、8）

表 16 各試料における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能 (mg/kg)	溶媒抽出液						抽出残渣	
			インピルフルキサム	B	E	F	I ^a	I 糖抱合体 ^{a, b}		
[pyr- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	未成熟 茎葉	3.89	20.3 (0.788)	3.6 (0.142)	ND (ND)	2.2 (0.086)	7.2 (0.279)	26.0 (1.01)	48.7 (1.90)	
	玄米	0.009	ND (ND)	ND (ND)	23.1 (0.002)	1.5 (≤0.001)	4.70 (≤0.001)	ND (ND)	44.4 (0.004)	
	もみ殻	0.175	ND (ND)	ND (ND)	5.3 (0.009)	17.5 (0.031)	40.1 (0.070)	ND (ND)	37.1 (0.065)	
	稻わら	1.58	2.0 (0.032)	0.6 (0.009)	1.6 (0.025)	2.1 (0.034)	23.2 (0.365)	31.7 (0.498)	36.0 (0.569)	
[phe- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	未成熟 茎葉	1.89	38.4 (0.724)	1.2 (0.023)	/			6.3 (0.118)	16.8 (0.315)	41.5 (0.783)
	玄米	0.015	ND (ND)	ND (ND)	/			6.8 (≤0.001)	ND (ND)	66.7 (0.010)
	もみ殻	0.156	ND (ND)	ND (ND)	/			53.2 (0.084)	9.4 (0.015)	39.7 (0.062)
	稻わら	1.07	2.8 (0.031)	0.1 (≤0.001)	/			25.7 (0.276)	38.0 (0.407)	37.6 (0.403)

() : mg/kg ND : 検出されず / : 標識部位を含まないため検出されず

a : 異性体（代謝物 Ia 及び Ib）の合計

b : 複数成分からなる。

(3) だいず

だいず（品種：Mycogen 5N451R2）にフロアブル剤に調製した [pyr-¹⁴C] インピルフルキサム又は [phe-¹⁴C] インピルフルキサムを 100 g ai/ha の用量で開花期及び登熟段階の時期にそれぞれ茎葉散布し、1 回目処理 20 日後に青刈茎葉を、1 回目処理 33 日後に干草を、2 回目処理 11 日後に未成熟子実及び未成熟さやを、2 回目処理 53 日後に成熟子実及び成熟さやを採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布及び代謝物は表 17 に示されている。

成熟子実及び未成熟子実の残留放射能濃度はそれぞれ 0.038～0.219 及び 0.022～0.109 mg/kg であった。

成熟子実及び未成熟子実の主要成分として、代謝物 E の抱合体が認められ、成熟子実では 17.5%TRR (0.038 mg/kg) 認められた。

青刈茎葉、干草、未成熟さや及び成熟さやにおける主要成分は未変化のインピルフルキサムであり、青刈茎葉、干草及び成熟さやでは代謝物 B が 10%TRR を超えて認められた。インピルフルキサムの異性化は認められなかった。(参照 2、9)

表 17 各試料における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能(mg/kg)	溶媒抽出液								抽出残渣	
			インピルフルキサム	A	B	E 抱合体	G	H	I ^a	極性成分		
[pyr- ¹⁴ C]インピルフルキサム	青刈茎葉	1.39	40.3 (0.561)	2.3 (0.032)	22.1 (0.308)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	3.6 (0.050)	ND (ND)	5.0 (0.070)	15.3 (0.213)
	干草	2.38	17.8 (0.424)	2.3 (0.054)	14.7 (0.349)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	3.7 (0.087)	ND (ND)	5.0 (0.120)	36.5 (0.867)
	未成熟子実	0.109	3.0 (0.003)	ND (ND)	ND (ND)	9.0 (0.010)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	61.6 (0.067)	4.6 (0.005)	3.7 (0.004)
	未成熟さや	0.710	34.0 (0.241)	4.6 (0.032)	9.2 (0.065)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	26.8 (0.191)	2.7 (0.019)	16.9 (0.120)
	成熟子実	0.219	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	17.5 (0.038)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	63.8 (0.140)	2.2 (0.005)	11.0 (0.024)
	成熟さや	1.20	10.9 (0.130)	2.1 (0.025)	3.5 (0.042)	1.8 (0.022)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	48.9 (0.588)	2.7 (0.032)	26.7 (0.321)
[phe- ¹⁴ C]インピルフルキサム	青刈茎葉	1.56	50.5 (0.786)	2.8 (0.044)	15.3 (0.238)		ND (ND)	ND (ND)	3.7 (0.058)	ND (ND)	2.3 (0.036)	15.7 (0.244)
	干草	2.24	22.1 (0.495)	2.4 (0.053)	14.3 (0.321)		3.8 (0.085)	1.3 (0.028)	ND (ND)	ND (ND)	5.1 (0.114)	40.4 (0.906)
	未成熟子実	0.022	9.8 (0.002)	4.6 (≤0.001)	ND (ND)		ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	ND (ND)	13.1 (0.003)	27.3 (0.006)
	未成熟さや	0.635	65.2 (0.414)	6.6 (0.042)	9.0 (0.057)		ND (ND)	ND (ND)	4.0 (0.026)	ND (ND)	ND (ND)	15.3 (0.097)
	成熟子実	0.038	2.0 (≤0.001)	ND (ND)	0.8 (≤0.001)		1.6 (≤0.001)	ND (ND)	5.2 (0.002)	11.7 (0.004)	10.3 (0.004)	42.1 (0.016)
	成熟さや	0.742	29.2 (0.216)	3.9 (0.029)	12.7 (0.094)		ND (ND)	ND (ND)	2.8 (0.021)	ND (ND)	5.6 (0.042)	33.8 (0.251)

() : mg/kg ND : 検出されず / : 標識部位を含まないため検出されず

^a : 異性体 (代謝物 Ia 及び Ib) の合計

^b : 未同定代謝物のうち単一成分の最大値

(4) ばれいしょ

ばれいしょ (品種 : Red La Soda) の種いもに [pyr-¹⁴C]インピルフルキサムを

0.0492 g ai/kg 試料又は[phe-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.0499 g ai/kg 試料の用量で表面処理し、処理翌日に植え付け、植え付け 70 日後に茎葉を、植え付け 83 日後に塊茎を採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布及び代謝物は表 18 に示されている。

ばれいしょ塊茎の残留放射能濃度は 0.012~0.041 mg/kg であった。

代謝物として J の抱合体が 9.2%TRR~18.5%TRR (0.001~0.008 mg/kg) 、 E が 10.1%TRR (0.004 mg/kg) 認められ、ほかに B、B 抱合体、D、D 抱合体、 E 抱合体、I、I 抱合体及び J が検出されたが、最大で 0.002 mg/kg であった。(参考照 2、10)

表 18 各試料における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

標識体	[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム
試料	塊茎	塊茎
総残留放射能(mg/kg)	0.041	0.012
溶媒抽出液	インピルフルキサム	5.8 (0.002)
	B	1.6 (0.001)
	B 抱合体	ND (ND)
	D	4.7 (0.002)
	D 抱合体	4.5 (0.002)
	E	10.1 (0.004)
	E 抱合体	0.1 (<0.001)
	I ^a	0.9 (<0.001)
	I 抱合体 ^a	2.6 (0.001)
	J ^a	3.7 (0.002)
	J 抱合体 ^a	18.5 (0.008)
未同定合計 ^b	40.8 (0.017)	49.7 (0.006)
抽出残渣	6.6 (0.003)	12.1 (0.001)

() : mg/kg ND : 検出されず / : 標識部位を含まないため検出されず

^a : 代謝物 I (抱合体含む) は異性体 (代謝物 Ia 及び Ib) の合計、代謝物 J (抱合体含む) は異性体 (代謝物 Ja 及び Jb) の合計

^b : 複数成分の合計で、各成分は最大で 7.8%TRR (0.003 mg/kg)

(5) りんご

りんご (品種: ふじ) にフロアブル剤に調製した[pyr-¹⁴C]インピルフルキサム又は[phe-¹⁴C]インピルフルキサムを 200 g ai/ha の用量で収穫 35、24 及び 14 日前にそれぞれ茎葉散布し、最終散布 14 日後に果実を採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布及び代謝物は表 19 に示されている。

残留放射能の多くが表面洗浄液及び果皮部 (22.3%TRR~31.9%TRR 及び

65.1%TRR～75.5%TRR)に認められ、果肉部の残留放射能は 2.2%TRR～3.0%TRR であった。

主要成分は未変化のインピルフルキサムであり、代謝物 B が 10%TRR を超えて認められた。インピルフルキサムの異性化は認められなかった。(参照 2, 11)

表 19 各試料における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能	溶媒抽出液				抽出残渣
			インピルフルキサム	B	I ^a	未同定合計 ^b	
[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	表面洗浄液	31.9 (0.192)	28.5 (0.171)	3.4 (0.021)	ND (ND)	ND (ND)	/
	果皮部抽出液	65.1 (0.392)	42.6 (0.256)	9.1 (0.055)	6.7 (0.040)	ND (ND)	6.8 (0.041)
	果肉部抽出液	3.0 (0.018)	1.0 (0.006)	0.2 (0.001)	0.9 (0.005)	0.7 (0.005)	0.2 (0.001)
	合計	100 (0.602)	72.0 (0.433)	12.7 (0.077)	7.6 (0.045)	0.7 (0.005)	7.0 (0.042)
[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム	表面洗浄液	22.3 (0.145)	20.5 (0.133)	1.8 (0.012)	ND (ND)	ND (ND)	/
	果皮部抽出液	75.5 (0.491)	47.0 (0.306)	12.4 (0.081)	8.6 (0.056)	ND (ND)	7.5 (0.049)
	果肉部抽出液	2.2 (0.014)	0.5 (0.003)	0.1 (0.001)	0.7 (0.004)	0.7 (0.005)	0.2 (0.001)
	合計	100 (0.650)	68.0 (0.442)	14.3 (0.094)	9.3 (0.060)	0.7 (0.005)	7.7 (0.050)

() : mg/kg ND : 検出されず / : 試料なし

^a : 異性体(代謝物 Ia 及び Ib)の合計

^b : 複数成分の合計で、各成分はいずれも 1%TRR (0.01 mg/kg) 未満

インピルフルキサムの植物における主要代謝経路は、①インダン環 3 位の水酸化による代謝物 B の生成、②インダン環 1 位のメチル基の水酸化による代謝物 I の生成及びそれに続く抱合化、③N 脱メチル化及びアミド結合の開裂による代謝物 E の生成及びそれに続く抱合化であると考えられた。

3. 土壤中運命試験¹

(1) 好気的湛水土壤中運命試験

埴壤土(茨城)を湛水、25°Cの暗所条件下で 14 日間プレインキュベートした後、[pyr-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.411 mg/kg 乾土又は[phe-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.397 mg/kg 乾土の用量で処理し、25°Cの暗所条件下で最長 179 日間インキュベートして、好気的湛水土壤中運命試験が実施された。また、滅菌処理

¹ 土壤中運命試験における土性は米国農務省(USDA)分類に基づく。

区が設けられた。

好気的湛水土壤における放射能分布及び分解物は表 20 に示されている。

非滅菌処理区において、処理放射能は主に土壤層に分布し、土壤抽出液中の放射能は 96.7%TAR～98.8%TAR から処理 179 日後に 90.5%TAR～92.7%TAR に減少した。抽出残渣中の放射能は処理 179 日後に 6.85%TAR～7.21%TAR に増加した。

処理 179 日後における土壤抽出液中の主要成分は未変化のインピルフルキサムであり、ほかに分解物 B が 2.26%TAR～2.56%TAR 認められた。また、インピルフルキサムの異性化は認められなかった。

滅菌処理区においても、処理放射能は主に土壤層に分布し、処理 56 日後に土壤抽出液に 93.5%TAR～96.3%TAR 認められた。水層及び土壤抽出液中の主要成分は未変化のインピルフルキサムであり、ほかに分解物 B が 2.00%TAR～2.20%TAR 認められた。

好気的湛水土壤におけるインピルフルキサムの推定半減期は、1,000 日以上と算出された。

好気的湛水土壤におけるインピルフルキサムの主要分解経路は、インダン環 3 位の水酸化による分解物 B の生成及びそれに続く結合型残留物の生成であると考えられた。（参照 2、12）

表 20 好気的湛水土壤における放射能分布及び分解物 (%TAR)

標識体	試験区	処理後日数(日)	水層	土壤抽出液	抽出画分 ^a			揮発性成分	抽出残渣
					インピルフルキサム	B	その他		
[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	非滅菌	0	1.16	98.8	97.7	1.80	0.39	/	0.39
		3	0.94	96.8	94.3	2.15	1.60	0.00	1.29
		14	0.54	94.5	93.0	1.81	1.38	0.01	2.59
		56	0.37	95.4	90.3	2.13	1.95	0.03	5.26
		179	0.47	90.5	87.5	2.56	0.68	0.05	7.21
	滅菌	14	0.91	95.5	96.9	1.46	0.45	/	0.95
		56	0.89	96.3	94.3	2.00	1.01	/	1.49
[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム	非滅菌	0	1.41	96.7	100	1.96	0.88	/	0.31
		3	0.69	97.3	97.3	2.47	2.16	0.01	1.32
		14	0.43	96.1	93.8	2.02	1.64	0.03	3.10
		56	0.25	94.2	89.5	2.35	2.30	0.08	5.61
		179	0.23	92.7	90.4	2.26	0.37	0.13	6.85
	滅菌	14	1.04	96.6	96.4	2.19	1.11	/	1.03
		56	0.81	93.5	93.9	2.20	0.83	/	1.89

/ : 測定されず

(2) 好気的土壤中運命試験

埴壤土（茨城）の土壤水分を最大容水量の 50%に調整し、25°Cの暗所条件下で 14 日間プレインキュベートした後、[pyr-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.703 mg/kg 乾土又は[phe-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.689 mg/kg 乾土の用量で処理し、25°Cの暗所条件下で最長 180 日間インキュベートして、好気的土壤中運命試験が実施された。また、滅菌処理区が設けられた。

好気的土壤における放射能分布及び分解物は表 21 に示されている。

非滅菌処理区において、土壤抽出液中の放射能は経時に減少し、処理 180 日後に 93.4%TAR～94.6%TAR となった。抽出残渣中の放射能は処理 180 日後に 4.33%TAR～4.48%TAR に増加した。

土壤抽出液中において、未変化のインピルフルキサムは処理 180 日後に 79.4%TAR～80.0%TAR に減少し、分解物として B 及び J がそれぞれ 6.49%TAR～7.24%TAR 及び 4.87%TAR～5.17%TAR 認められた。また、インピルフルキサムの異性化は認められなかった。

滅菌処理区において、インピルフルキサムの分解は非滅菌処理区よりやや遅く、処理 56 日後において未変化のインピルフルキサムは 95.3%TAR～96.5%TAR 認められた。分解物として B が 2.09%TAR～2.26%TAR 認められた。

好気的土壤におけるインピルフルキサムの推定半減期は、827 日から 1,000 日以上と算出された。

好気的土壤におけるインピルフルキサムの主要分解経路は、①インダン環 3 位の水酸化による分解物 B の生成、②インダン環 1 位のメチル基の酸化による分解物 J の生成、③それらに続く結合型残留物の生成であると考えられた。（参照 2、13）

表 21 好気的土壤における放射能分布及び分解物 (%TAR)

標識体	試験区	処理後日数(日)	土壤抽出液	抽出画分				揮発性成分	抽出残渣
				インピルフルフルキサム	B	J ^a	その他		
[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	非滅菌	0	101	100	2.02	<0.34	1.05	/	0.16
		14	97.9	91.9	3.24	2.55	1.25	0.12	1.93
		56	97.5	86.9	4.51	3.99	1.80	0.37	3.00
		180	93.4	79.4	7.24	5.17	3.59	1.00	4.33
	滅菌	14	98.1	99.6	2.35	ND	—	/	1.01
		56	97.9	95.3	2.09	ND	2.13	/	1.88
[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム	非滅菌	0	100	99.7	2.33	<0.42	0.90	/	0.11
		14	96.8	93.1	3.19	2.65	1.12	0.33	2.33
		56	95.6	86.5	4.75	3.75	2.73	0.61	3.28
		180	94.6	80.0	6.49	4.87	3.60	1.06	4.48
	滅菌	14	98.3	98.9	2.01	ND	2.33	/	1.21
		56	97.8	96.5	2.26	ND	1.28	/	1.65

／：測定されず －：算出されず ND：検出されず

^a：異性体（代謝物 Ja 及び Jb）の合計

(3) 嫌気的湛水土壤中運命試験

埴壤土（茨城）を湛水し、空気を窒素置換して、25°Cの暗所条件下で 67 日間プレインキュベートした後、[pyr-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.400 mg/kg 乾土又は[phe-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.392 mg/kg 乾土の用量で処理し、空気を窒素置換し、25°Cの暗所条件下で最長 182 日間インキュベートして、嫌気的湛水土壤中運命試験が実施された。

嫌気的湛水土壤における放射能分布及び分解物は表 22 に示されている。

処理放射能は主に土壤層に分布し、水層中の放射能は 5.00%TAR～5.11%TAR から処理 182 日後に 0.16%TAR～0.29%TAR、土壤抽出液中の放射能は 93.5%TAR～95.4%TAR から処理 182 日後に 80.9%TAR～82.5%TAR にそれぞれ減少した。抽出残渣中の放射能は処理 182 日後に 15.2%TAR～16.5%TAR に增加了。

処理 182 日後における土壤抽出液中の主要成分は未変化のインピルフルキサムで 78.3%TAR～80.4%TAR 認められ、ほかに分解物 B が最大 2.25%TAR～2.49%TAR 認められた。また、インピルフルキサムの異性化は認められなかった。

嫌気的湛水土壤におけるインピルフルキサムの推定半減期は、801～826 日と算出された。

嫌気的湛水土壤におけるインピルフルキサムの主要分解経路は、インダン環 3 位の水酸化による分解物 B の生成及びそれに続く結合型残留物の生成であると

考えられた。（参照 2、14）

表 22 嫌気的湛水土壌における放射能分布及び分解物（%TAR）

標識体	処理後 日数 (日)	水層	土壤 抽出液	抽出画分			抽出 残渣
				インピ ルフル キサム	B	その他	
[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	0	5.11	93.5	95.2	2.22	1.22	0.28
	14	0.46	92.4	89.5	2.16	1.29	5.45
	28	0.31	93.8	90.8	2.25	1.85	3.48
	112	0.27	89.4	87.2	1.81	0.97	8.30
	182	0.29	80.9	78.3	2.07	1.51	15.2
[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム	0	5.00	95.4	96.3	2.27	1.87	0.27
	14	0.30	94.3	91.6	2.43	1.65	5.58
	28	0.25	95.0	92.3	2.49	0.98	3.55
	112	0.16	89.5	88.0	2.03	0.81	9.69
	182	0.16	82.5	80.4	2.00	0.84	16.5

（4）土壤表面光分解試験

薄層にした壤土（米国）の土壌水分を場容水量の 75%に調整し、[pyr-¹⁴C] インピルフルキサム又は[phe-¹⁴C] インピルフルキサムを 2.15 μg/g 乾土（215 g ai/ha 相当）の用量で処理し、20±3.3°Cで最長 12~13 日間キセノンアークランプ（光強度：457 W/m²、波長：290 nm 未満をフィルターでカット）を照射して、土壤表面光分解試験が実施された。また、暗所対照区が設定された。

インピルフルキサムの推定半減期は表 23 に示されている。

インピルフルキサムは照射区で処理直後の 93.2%TAR~94.0%TAR から試験終了時の 84.0%TAR~87.8%TAR に緩やかに減少した。分解物として B が 7.7%TAR~8.3%TAR 認められた。また、インピルフルキサムの異性化は認められなかった。暗所対照区では、試験終了時にインピルフルキサムが 88.1%TAR~90.9%TAR、分解物 B が 3.3%TAR~4.7%TAR 認められた。（参照 2、15）

表 23 インピルフルキサムの推定半減期

標識体	試験区		推定半減期(日)
[pyr- ¹⁴ C] インピルフルキサム	人工光照射	光照射区	116
		暗所対照区	116
	東京春季太陽光換算		1,000 日以上
[phe- ¹⁴ C] インピルフルキサム	人工光照射	光照射区	86
		暗所対照区	498
	東京春季太陽光換算		763

(5) 土壤吸脱着試験

6種類の海外土壤〔シルト質壤土（英國）、壤土（英國）、壤質砂土（英國）、埴壤土（英國）、粘土又は埴壤土（米国）、砂壤土①（米国）〕及び1種類の国内土壤〔砂壤土②（茨城）〕を用いて、[phe-¹⁴C]インピルフルキサムの土壤吸脱着試験が実施された。

各土壤における吸脱着係数は表24に示されている。（参照2、16）

表24 各土壤における吸脱着係数

土壤	シルト質壤土	壤土	壤質砂土	埴壤土	粘土又は埴壤土	砂壤土①	砂壤土②
K _{adsF}	18.7	19.0	10.7	9.91	5.79	1.59	17.5
K _{adsFoc}	780	500	891	619	643	531	672
K _{desF}	22.1	25.9	15.2	12.9	7.54	2.47	20.9
K _{desFoc}	922	682	1,260	803	838	822	804

K_{adsF} 及び K_{desF} : Freundlich の吸着係数及び脱着係数

K_{adsFoc} 及び K_{desFoc} : 有機炭素含有率により補正した吸着係数及び脱着係数

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

pH 4（酢酸緩衝液）、pH 7（リン酸緩衝液）又は pH 9（ホウ酸緩衝液）の各滅菌緩衝液に[pyr-¹⁴C]インピルフルキサムを 1.00 mg/L となるよう添加し、50±0.5°Cの暗所条件下で5日間インキュベートして、加水分解試験が実施された。

試験終了時にインピルフルキサムは 96.2%TAR～98.9%TAR 認められ、いずれの緩衝液においても加水分解は緩やかであった。また、インピルフルキサムの異性化は認められなかった。

25°Cでのインピルフルキサムの半減期は、いずれにおいても1年超と推定された。（参照2、17）

(2) 水中光分解試験（緩衝液）

pH 7 の滅菌緩衝液（リン酸緩衝液）に[pyr-¹⁴C]インピルフルキサムを 1.06 mg/L となるよう添加し、25±1°Cで最長 15 日間キセノンランプ（光強度：497 W/m²、波長：290 nm 未満をフィルターでカット）を照射して、水中光分解試験が実施された。また、暗所対照区が設定された。

光照射区及び暗所対照区とも、インピルフルキサムは安定で、試験終了時に光照射区で 99.2%TAR、暗所対照区で 98.7%TAR 認められた。分解物として B が光照射区で最大 5.8%TAR、暗所対照区で最大 4.1%TAR 認められたが、処理直後に不純物として 3.1%TAR 認められた。また、インピルフルキサムの異性化は認められなかった。

pH 7 におけるインピルフルキサムの推定半減期は、光照射区において 3,470 日、暗所対照区において 2,310 日と算出された。（参照 2、18）

(3) 水中光分解試験（自然水）

滅菌自然水（湖水、米国、pH 7.5）に[pyr-¹⁴C]インピルフルキサムを 0.98 mg/L 又は[phe-¹⁴C]インピルフルキサムを 1.00 mg/L となるよう添加し、25±1°Cで最長 16 日間キセノンランプ（光強度：402 W/m²、波長：290 nm 未満をフィルターでカット）を照射して、水中光分解試験が実施された。また、暗所対照区が設定された。

滅菌自然水の残留放射能及び分解物は表 25 に示されている。

光照射区において、未変化のインピルフルキサムは照射 16 日後に 70.7%TAR ~86.0%TAR に減少し、分解物 B、D 及び F がそれぞれ最大で 8.6%TAR、4.7%TAR 及び 3.4%TAR 認められた。また、インピルフルキサムの異性化は認められなかった。暗所対照区において、インピルフルキサムの顕著な分解は認められなかった。

インピルフルキサムの推定半減期は、光照射区においてそれぞれ 87.7 及び 35.7 日、暗所対照区においてそれぞれ 770 及び 533 日、東京春季太陽光換算でそれぞれ 549 及び 223 日と算出された。（参照 2、19）

表 25 滅菌自然水の残留放射能及び分解物 (%TAR)

標識体	分解物	処理後日数(日)			
		0	7	14	16
[pyr- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	インピルフルキサム	99.3	95.5	90.4	86.0
	B	3.7	4.1	6.8	6.3
	D	ND	1.7	4.7	4.3
	F	ND	1.5	3.2	3.4
	その他 ^a	0.6	0.7	ND	ND
	揮発性有機化合物	/	ND	ND	ND
	CO ₂	/	ND	0.2	0.1
[phe- ¹⁴ C] インピル フルキサ ム	インピルフルキサム	101	93.0	84.2	70.7
	B	ND	3.1	5.7	8.6
	極性成分	ND	1.5	2.4	6.2
	その他 ^a	ND	0.6	1.8	7.2
	揮発性有機化合物	/	ND	0.1	0.2
	CO ₂	/	0.4	0.7	3.7

/ : 測定されず ND : 検出されず

^a : 複数成分の合計で、各成分はいずれも 2.9%TAR 未満

5. 土壤残留試験

火山灰土・壤土（茨城）、沖積土・シルト質壤土（高知）、沖積土・壤土（高知）、風積土・砂土（宮崎）、火山灰土・埴壤土（熊本）及び洪積土・埴壤土（埼玉）を用いて、インピルフルキサムを分析対象化合物とした土壤残留試験（ほ場）が実施された。

結果は表 26 に示されている。（参照 2、20、21）

表 26 土壤残留試験成績

試験		濃度 ^a (g ai/ha)	土壤	推定半減期(日)
ほ場	水田	900	火山灰土・壤土	7.9
			沖積土・シルト質壤土	10.9
	畑地	1,600	火山灰土・壤土	69.8
			沖積土・壤土	11.1
		800	風積土・砂土	46.8
			火山灰土・埴壤土	31.2
			洪積土・埴壤土	25.0

^a : 水田では 3%粒剤、畑地では 37%フロアブル剤を使用

6. 作物等残留試験

(1) 作物残留試験

水稻、野菜、果実等を用いてインピルフルキサム並びに代謝物 B、D、E、F、I 及び J 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。

インピルフルキサムの最大残留値は、最終散布 1 日後に収穫された温州みかん（果皮）の 6.08 mg/kg であった。代謝物の最大残留値は、B が最終散布 35 日後に収穫された温州みかん（果皮）の 0.18 mg/kg、D が最終散布 1 及び 3 日後に収穫された温州みかん（果皮）の 0.10 mg/kg、E が最終散布 14 日後に収穫されたえだまめの 0.18 mg/kg、I が最終散布 45 日後に収穫された水稻（稻わら）の 1.65 mg/kg、可食部においては最終散布 35 日後に収穫された温州みかん（果皮）の 0.39 mg/kg であった。代謝物 F 及び J の残留値は、いずれの試料においても定量限界 (0.01 mg/kg) 未満であった。（参照 2、22~24）

(2) 畜産物残留試験

① ウシ

泌乳牛 [ホルスタイン種、一群雌 3 頭 (20 mg/kg 飼料投与群のみ 6 頭、うち 3 頭は休薬期間設定群)] にインピルフルキサムを 2 (予想飼料負荷量)、6 (3 倍量) 及び 20 (10 倍量) mg/kg 飼料の用量で 1 日 1 回 28 日間カプセル経口投与して、インピルフルキサム並びに代謝物 Ia、Ib、Ja 及び Jb 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 4-①に示されている。

いずれの投与群においても、乳汁、脱脂乳、クリーム、外側腹部筋肉、腰筋、腎周囲脂肪、大網脂肪及び皮下脂肪中のインピルフルキサム及び代謝物の残留濃度は定量限界（インピルフルキサム : 0.01 µg/g、代謝物 : 0.005 µg/g）未満であった。

肝臓及び腎臓において、2 mg/kg 飼料投与群ではインピルフルキサム及び代謝物の残留濃度はいずれも定量限界未満であった。20 mg/kg 飼料投与群では代謝物 Ib が肝臓及び腎臓でそれぞれ最大 0.0156 及び 0.0319 µg/g 認められたが、インピルフルキサム並びに代謝物 Ia、Ja 及び Jb はいずれも定量限界未満であった。
(参照 2、25)

② ニワトリ

産卵鶏 [イサブラウン、一群雌 12 羽（10 mg/kg 飼料投与群のみ 24 羽、うち 12 羽は休葉期間設定群）] にインピルフルキサムを 1（予想飼料負荷量）、3（3 倍量）及び 10（10 倍量）mg/kg 飼料の用量で、1 日 1 回 29 日間カプセル経口投与して、インピルフルキサム並びに代謝物 Ia、Ib、Ja 及び Jb 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 4-②に示されている。

1 mg/kg 飼料投与群では、卵及び組織中のインピルフルキサム及び代謝物の残留濃度はいずれも定量限界（インピルフルキサム : 0.01 µg/g、代謝物 : 0.005 µg/g）未満であった。

10 mg/kg 飼料投与群では、代謝物 Ib が卵で最大 0.0120 µg/g（投与 28 日、卵黄）認められた。また、肝臓では Ib 及び Jb が 0.0160 及び 0.00810 µg/g、脂肪ではインピルフルキサムが 0.018 µg/g が認められたが、他の組織中のインピルフルキサム及び代謝物の残留濃度はいずれも定量限界未満であった。（参照 2、26）

（3）魚介類における最大推定残留値

インピルフルキサムの公共用水域における予測濃度である水産動植物被害予測濃度（水産 PEC）及び生物濃縮係数（BCF）を基に、魚介類の最大推定残留値が算出された。

インピルフルキサムの水産 PEC は 0.13 µg/L、BCF は 29.5（計算値）、魚介類における最大推定残留値は 0.0192 mg/kg であった。（参照 2、27）

（4）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並びに魚介類における最大推定残留値を用いて、インピルフルキサムを暴露評価対象物質として、食品中から摂取される推定摂取量が表 27 に示されている（別紙 5 参照）。

なお、本推定摂取量の算定は、申請された使用方法から、インピルフルキサム

が最大の残留を示す使用条件で、今回申請された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 27 食品中から摂取されるインピルフルキサムの推定摂取量

	国民平均 (体重 : 55.1 kg)	小児(1~6 歳) (体重 : 16.5kg)	妊婦 (体重 : 58.5 kg)	高齢者(65 歳以上) (56.1 kg)
摂取量 ($\mu\text{g}/\text{人}/\text{日}$)	144	121	144	178

7. 一般薬理試験

インピルフルキサムのラット、モルモ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 28 に示されている。(参照 2、28)

表 28 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) (投与方法)	最大 無作用量 (mg/kg 体重)	最小 作用量 (mg/kg 体重)	結果概要
中枢 神 経 系	ペンテト ラゾール 誘発痙攣	SD ラッ ト	雄 10	0、6、20、 60 (経口) ^a	60	—	影響なし
呼吸 ・ 循 環 器 系	呼吸数、1 回換気量、 分時換気 量、血圧、 心拍数、心 電図	ビーグル 犬	雄 4	0、100、 300、1,000 (経口) ^b	1,000	—	影響なし
自律 神 經 系	摘出回腸	Hartley モルモッ ト	雄 5	0、0.3、3、 30 $\mu\text{g}/\text{mL}$ (<i>in vitro</i>) ^c	—	0.3 $\mu\text{g}/\text{mL}$	ACh、His 及び塩化バリ ウム誘発性の平滑筋収 縮抑制、5-HT 誘発性の 平滑筋収縮抑制

— : 最大無作用量又は最小作用量は設定できなかった。

^a : 溶媒として 0.5%MC 水溶液を用いた。

^b : ゼラチンカプセルを用いた。

^c : 溶媒として DMSO を用いた。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

インピルフルキサム（原体）を用いた急性毒性試験が実施された。

結果は表 29 に示されている。（参照 2、29～32）

表 29 急性毒性試験概要（原体）

投与 経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口 ^a	Wistar Hannover ラット 雌 3 匹 ^b		50～300	投与量：50、300 mg/kg 体重 300 mg/kg 体重：失調性歩行(投与 2～4 時間) 50 mg/kg 体重以上：自発運動低下 (投与 2 時間) 300 mg/kg 体重で死亡例
	Wistar Hannover ラット 雌 6 匹 ^c		180	投与量：57、180、570 mg/kg 体重 180 mg/kg 体重以上：自発運動低下及び失調性歩行(投与 30 分～4 時間) 180 mg/kg 体重以上で死亡例
経皮 ^d	Wistar Hannover ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
吸入 ^e	Wistar Hannover ラット 雌雄各 5 匹	LC ₅₀ (mg/L)		雄：症状なし 雌：歩行失調、側臥位、自発運動低下 雄：死亡例なし 雌：2.61 mg/L で死亡例

／：実施されず

^a：溶媒として、0.5%MC 水溶液が用いられた。

^b：毒性等級法による評価

^c：上げ下げ法による評価

^d：24 時間閉塞貼付

^e：4 時間鼻部暴露

代謝物 B、D、I 及び J を用いた急性毒性試験が実施された。

結果は表 30 に示されている。（参照 2、33～36）

表 30 急性毒性試験概要（代謝物）

被験物質	投与経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)	観察された症状
			雌	
B	経口 ^a	Wistar Hannover ラット 雌 3 匹 ^b	>2,000	症状及び死亡例なし
D		SD ラット 雌 5 匹 ^c	>2,000	症状及び死亡例なし
I		Wistar Hannover ラット 雌 5 匹 ^c	>2,000	失調性歩行、腹臥位、流涙及び尿失禁 死亡例なし
J		Wistar Hannover ラット 雌 3 匹 ^b	>2,000	症状及び死亡例なし

^a : 溶媒として、0.5%MC 水溶液が用いられた。

^b : 毒性等級法による評価

^c : 固定用量法による評価

(2) 急性神経毒性試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた単回強制経口（原体：0、30、100 及び 200 mg/kg 体重、溶媒：0.5%MC 水溶液）投与による急性神経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 31 に示されている。

神経病理組織学的検査において、検体投与による影響は認められなかった。

本試験において、雄ではいずれの投与群でも検体投与による影響は認められず、100 mg/kg 体重以上投与群の雌で自発運動量減少等が認められたので、無毒性量は雄で本試験の最高用量 200 mg/kg 体重、雌で 30 mg/kg 体重と考えられた。（参照 2、37）

表 31 急性神経毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
200 mg/kg 体重	200 mg/kg 体重以下	・筋緊張低下(2 例：投与 1 日)
100 mg/kg 体重以上	毒性所見なし	・体温低下(投与 2 時間後) ・自発運動量減少(投与 2 時間後)
30 mg/kg 体重		毒性所見なし

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

インピルフルキサム（原体）の NZW ウサギを用いた眼及び皮膚刺激性試験が実施された。眼刺激性試験では、投与 24 時間後に結膜の軽度の発赤及び浮腫並びに眼脂が認められたが、48 時間後には消失した。皮膚刺激性は認められなかった。

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性（Maximization 法）試験が実施され、皮膚感作性は陰性であった。（参照 2、38～40）

10. 亜急性毒性試験

(1) 90 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（原体：0、150、500、2,000 及び 4,000 ppm：平均検体摂取量は表 32 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 32 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		150 ppm	500 ppm	2,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	9.72	31.7	123	255
	雌	11.5	37.5	144	292

各投与群で認められた毒性所見は表 33 に示されている。

2,000 ppm 以上投与群の雄で近位尿細管上皮硝子滴沈着が認められたが、免疫組織学的検査において α_{2u} -グロブリンの沈着であることが確認されており、ヒトに対するotoxicological意義は低いと考えられた。

2,000 ppm 以上投与群の雌雄でび漫性肝細胞肥大等が認められたので、本試験における無毒性量は雌雄とも 500 ppm（雄：31.7 mg/kg 体重/日、雌：37.5 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、41）

表 33 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
4,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・体重增加抑制及び摂餌量減少(投与 1 週以降) ・P 増加 ・尿 pH 低下 	<ul style="list-style-type: none"> ・切迫と殺(1 例：投与 9 週)[自発運動低下、ひきずり歩行、呼吸緩徐、立毛及び四肢拘縮] ・前肢握力低下 ・尿 pH 低下 ・肝絶対重量増加 ・副腎皮質空胞化 ・甲状腺ろ胞上皮細胞肥大
2,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・GGT 増加 ・肝比重量²増加 ・び漫性肝細胞肥大^a 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重增加抑制及び摂餌量減少(投与 1 週以降) ・GGT 増加 ・肝比重量増加 ・び漫性肝細胞肥大 ・卵巢間質腺空胞化
500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

[]：切迫と殺で認められた所見

^a : 2,000 ppm 投与群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

² 体重比重量のことを比重量という（以下同じ。）。

(2) 90 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（原体：0、200、800、3,500 及び 7,000 ppm：平均検体摂取量は表 34 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 34 90 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		200 ppm	800 ppm	3,500 ppm	7,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	27.2	111	491	973
	雌	31.7	130	559	1,100

各投与群で認められた毒性所見は表 35 に示されている。

3,500 ppm 投与群の雌で肝比重量増加及びび慢性肝細胞肥大が認められたが、肝毒性を示唆する血液生化学的パラメータの変化及び病理組織学的変化が認められなかつたので、適応性変化であると考えられた。

3,500 ppm 以上投与群の雄で小葉中心性肝細胞肥大及び脂肪化等が、雌で Alb 減少等が認められたので、本試験における無毒性量は雌雄とも 800 ppm（雄：111 mg/kg 体重/日、雌：130 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、42）

表 35 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
7,000 ppm	・ A/G 比低下 ・ 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大	・ Glob 及び T.Chol 増加 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ び慢性肝細胞肥大
3,500 ppm 以上	・ Glob 増加 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性肝細胞肥大及び脂肪化 ^a	・ Alb 減少 ・ A/G 比低下
800 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

^a : 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

(3) 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（原体：0、40、160 及び 700/500 mg/kg 体重/日³）投与による 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 36 に示されている。

40 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で肝絶対及び比重量増加並びにび慢性肝細胞肥大が認められたが、肝毒性を示唆する血液生化学的パラメータの変化及び病理組織学的変化が認められなかつたので、適応性変化であると考えられた。

160 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄でび慢性肝細胞肥大等が認められたので、本試験における無毒性量は雌雄とも 40 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参

³ 最高用量群は 700 mg/kg 体重/日の用量で開始したが、体重増加抑制が著しく、摂餌量減少及び嘔吐も認められたため、投与 3 週で検体投与が中止され、投与 4 週から 500 mg/kg 体重/日に変更された。

照 2、43)

表 36 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
700/500 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・切迫と殺(1例：投与9週)[斜頸、起立不能、自発運動低下、よろめき歩行、痙攣、嘔吐] ・よろめき歩行(投与6週以降) ・体重減少/増加抑制及び摂餌量減少(投与1週以降) ・T.Chol 減少 ・Na 増加 ・尿 pH 低下 ・脾臓うつ血^a ・腎近位尿細管上皮空胞化^a ・甲状腺ろ胞上皮細胞肥大 ・視神経線維変性^{a, b} 	<ul style="list-style-type: none"> ・切迫と殺(2例：8及び9週)[よろめき歩行、痙攣、嘔吐、赤色尿、眼球黄色化、口腔粘膜黄色化、尿黄褐色化、尿 Bil 増加] ・よろめき歩行(投与16週以降) ・体重減少/増加抑制及び摂餌量減少(投与1週以降) ・Ca 減少 ・脾臓うつ血^a ・び漫性肝細胞単細胞壊死^a ・肝外胆管炎^a ・クッパー細胞褐色色素沈着^{a, c} ・胆嚢結石^a ・副腎束状帶細胞空胞化^a ・視神経線維変性^b
160 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> ・嘔吐(投与1日以降) ・Ret 減少^a ・PT 延長 ・ALP、ALT^a 及び GGT 増加 ・TP、Alb、Glob、Glc 及び Ca 減少 ・肝絶対及び比重量増加 ・前立腺絶対及び比^d重量減少 ・胆嚢結石^a ・び漫性肝細胞肥大^d ・腎近位尿細管上皮肥大^a ・腎近位尿細管上皮細胞質内好酸性封入体^a ・副腎束状帶細胞空胞化^a 	<ul style="list-style-type: none"> ・嘔吐(投与1日以降) ・Ret 減少^e ・ALP、ALT^a 及び GGT 増加 ・TP、Alb 及び Glc 減少 ・A/G 比低下 ・肝絶対及び比重量増加 ・び漫性肝細胞肥大^d ・肝細胞細胞質内好酸性封入体^a
40 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

[] : 切迫と殺で認められた所見

^a : 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

^b : 700/500 mg/kg 体重/日投与群の雄3例、雌4例、160 mg/kg 体重/日投与群の雌1例で認められたが、1年間慢性毒性試験 [11.(1)] の対照群でも1例認められることから、160 mg/kg 体重/日投与群の変化は検体投与の影響ではないと判断した。また、700/500 mg/kg 体重/日投与群の変化は軽微であり、眼球の病理組織学的検査において視神経以外に変化が認められないこと及び眼科学的検査で変化が認められないとから、機能的な影響を及ぼさなかったと判断した。

^c : 鉄染色でヘモジデリンであることを確認

^d : 700/500 mg/kg 体重/日投与群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

^e : 160 mg/kg 体重/日投与群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

(4) 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各10匹）を用いた混餌〔原体：0、500、1,000（雌）、2,000 及び 4,000（雄） ppm：平均検体摂取量は表 37 参照〕投与による90日間亜急性神経毒性試験が実施された。

表 37 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		500 ppm	1,000 ppm	2,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	30.0		119	240
	雌	35.2	68.0	133	

／：実施されず

各投与群で認められた毒性所見は表 38 に示されている。

神経病理組織学的検査において、検体投与による影響は認められなかった。

4,000 ppm 投与群の雄及び 1,000 ppm 以上の投与群の雌で体重増加抑制及び摂餌量減少等が認められたので、無毒性量は雄で 2,000 ppm (119 mg/kg 体重/日)、雌で 500 ppm (35.2 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 2、44）

表 38 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
4,000 ppm	・体重増加抑制及び摂餌量減少(投与 1 週以降) ・前肢握力低下(投与 13 週)	
2,000 ppm 以上	2,000 ppm 以下 毒性所見なし	
1,000 ppm 以上		・体重増加抑制(投与 8 及び 13 週) ^a 及び摂餌量減少(投与 1 週)
500 ppm		毒性所見なし

／：実施されず

^a : 2,000 ppm 投与群では投与 6 週以降

（5）28 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（原体：0、10、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、6 時間/日）投与による 28 日間亜急性経皮毒性試験が実施された。

本試験において、いずれの投与群においても毒性所見は認められなかつたので、無毒性量は雌雄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。

（参照 2、45）

1.1. 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（原体：0、2、6、30 及び 160 mg/kg 体重/日）投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。投与 1 日並びに投与 13、26 及び 52 週に採血して、インピルフルキサムの血漿中濃度が測定された（結果は表 39 参照）。

表 39-1 インピルフルキサムの血漿中濃度 ($\mu\text{g}/\text{mL}$)

採取日	投与後時間 (hr)	投与群 (mg/kg 体重/日)							
		雄				雌			
		2	6	30	160	2	6	30	160
投与 1 日	投与前	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
	2	<0.004	0.009	0.173	0.917	<0.004	0.007	0.252	0.534
	4	<0.004	0.009	0.652	0.630	<0.004	<0.004	0.166	0.748
	7	<0.004	0.005	0.409	0.806	<0.004	0.096	0.202	0.794
	24	<0.004	<0.004	0.004	0.025	<0.004	<0.004	<0.004	0.050
投与 13 週	投与前	<0.004	<0.004	0.013	0.110	<0.004	<0.004	0.009	0.135
	2	<0.004	0.050	0.293	0.072	<0.004	0.006	0.008	0.265
	4	<0.004	0.014	0.130	0.397	<0.004	0.004	0.034	0.555
	7	<0.004	<0.004	0.081	0.936	<0.004	0.006	0.025	0.331
	24	<0.004	<0.004	0.005	0.057	<0.004	<0.004	<0.004	0.014
投与 26 週	投与前	<0.004	<0.004	0.027	0.093	<0.004	<0.004	0.007	0.061
	2	<0.004	0.041	0.030	0.057	<0.004	0.062	0.009	0.280
	4	<0.004	0.019	0.134	0.556	<0.004	0.020	0.028	0.892
	7	<0.004	<0.004	0.159	1.06	<0.004	0.005	0.020	0.754
	24	<0.004	<0.004	0.012	0.080	<0.004	<0.004	<0.004	0.019
投与 52 週	投与前	<0.004	<0.004	0.059	0.135	<0.004	<0.004	0.016	0.152
	2	<0.004	0.036	0.015	0.075	<0.004	0.042	0.148	0.791
	4	<0.004	0.020	0.018	0.315	<0.004	0.042	0.078	1.04
	7	<0.004	0.005	0.262	0.721	<0.004	0.014	0.079	0.608
	24	<0.004	<0.004	0.017	0.036	<0.004	<0.004	<0.004	0.038

表 39-2 インピルフルキサムの血漿中動態学的パラメータ

採取日	投与群 (mg/kg 体重/日)	雄				雌			
		2	6	30	160	2	6	30	160
投与 1 日	T _{max} (hr)	—	2	4	2	—	7	2	7
	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{g}$)	<0.004	0.009	0.652	0.917	<0.004	0.096	0.252	0.794
	AUC(hr · $\mu\text{g}/\text{g}$)	—	0.048	6.10	11.7	—	0.158	1.22	11.3
投与 13 週	T _{max} (hr)	—	2	2	7	—	2	4	4
	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{g}$)	<0.004	0.050	0.293	0.936	<0.004	0.006	0.034	0.555
	AUC(hr · $\mu\text{g}/\text{g}$)	—	0.114	1.78	11.1	—	0.031	0.148	5.48
投与 26 週	T _{max} (hr)	—	2	7	7	—	2	4	4
	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{g}$)	<0.004	0.041	0.159	1.06	<0.004	0.062	0.028	0.892
	AUC(hr · $\mu\text{g}/\text{g}$)	—	0.101	2.11	12.9	—	0.182	0.125	10.6
投与 52 週	T _{max} (hr)	—	2	7	7	—	2	2	4
	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{g}$)	<0.004	0.036	0.262	0.721	<0.004	0.042	0.148	1.04
	AUC(hr · $\mu\text{g}/\text{g}$)	—	0.130	2.90	8.59	—	0.210	0.626	10.7

— : 算出されず

各投与群で認められた毒性所見は表 40 に示されている。

30 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で副腎束状細胞空胞化等が認められたので、本試験における無毒性量は雌雄とも 6 mg/kg 体重/日であると考えられた。

(参照 2、46)

表 40 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
160 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none">・嘔吐(投与 1 日以降)・ALT 増加・Alb 及び Ca 減少・A/G 比低下・T.Chol 及び TP 減少 ^a・尿比重增加・肝細胞細胞質内好酸性封入体 ^a	<ul style="list-style-type: none">・嘔吐(投与 1 日以降)・ALT 及び GGT 増加・T.Chol 減少 ^a・TG 及び K 減少・尿比重增加・肝及び副腎絶対及び比重量増加・肝細胞細胞質内好酸性封入体 ^a 及び漫性肝細胞肥大 ^a・視神經線維変性 ^{a, c}
30 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none">・ALP 及び GGT 増加・肝絶対及び比重量増加・び漫性肝細胞肥大 ^a・副腎束状細胞空胞化 ^a	<ul style="list-style-type: none">・ALP 増加 ^b・副腎束状細胞空胞化 ^a
6 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	毒性所見なし

^a : 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

^b : 30 mg/kg 体重/日投与群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

^c : 軽微な変化であること、眼球の病理組織学的検査において視神經以外に変化が認められないこと及び眼科学的検査で変化が認められることから、機能的な影響を及ぼさなかつたと判断した。

（2）2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（慢性毒性試験群：一群雌雄各 21 匹、発がん性試験群：一群雌雄各 51 匹）を用いた混餌〔原体：0、150、500、1,500/1,000（雌）及び 2,000（雄） ppm⁴：平均検体摂取量は表 41 参照〕投与による 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験が実施された。投与 14、26 及び 51 週に慢性毒性試験群の一群雌雄各 4 匹から採血して、インピルフルキサムの血漿中濃度が測定された（結果は表 42 参照）。

⁴ 雌の最高用量群は 1,500 ppm の用量で開始したが、体重増加抑制が著しかったため、投与 46 週から 1,000 ppm に変更された。

表 41 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

投与群			150 ppm	500 ppm	1,500 /1,000 ppm	2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	慢性毒性 試験群	雄	6.77	22.8	/	95.9
		雌	8.84	30.1	86.4	/
	発がん性 試験群	雄	5.85	19.4	/	78.4
		雌	7.47	25.5	65.8	/

/ : 実施されず

表 42 インピルフルキサムの血漿中濃度 ($\mu\text{g}/\text{mL}$)

投与群	投与週	150 ppm	500 ppm	1,500/1,000 ppm	2,000 ppm
雄	14	<0.01	<0.01	/	0.06
	26	<0.01	<0.01		0.07
	51	<0.01	<0.01		0.04
雌	14	0.02	0.15	0.24	/
	26	0.03	0.17	0.31	
	51	0.02	0.11	0.22	

/ : 実施されず

各投与群で認められた毒性所見は表 43 に示されている。

検体投与により発生頻度の増加した腫瘍性病変は認められなかった。

2,000 ppm 投与群の雄及び1,500/1,000 ppm 投与群の雌で体重増加抑制等が認められたので本試験における無毒性量は雌雄とも 500 ppm (雄: 19.4 mg/kg 体重/日、雌: 25.5 mg/kg 体重/日) であると考えられた。発がん性は認められなかつた。(参照 2、47)

表 43-1 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
2,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> 体重增加抑制及び摂餌量減少(投与1週以降) WBC^a、Neu 及び Mon 減少 GGT 増加 A/G 比上昇 Glob 減少 	
1,500/1,000 ppm		<ul style="list-style-type: none"> 体重增加抑制及び摂餌量減少(投与1週以降) WBC、Neu 及び Mon 減少 GGT 及び BUN 増加 TP 減少 脾ヘモジデリン^b沈着
500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

/ : 実施されず

^a : 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

^b : 鉄染色で確認

表 43-2 1年間慢性毒性試験群で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
2,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> 体重增加抑制及び摂餌量減少(投与1週以降) GGT 増加 A/G 比上昇 Glob 減少 	
1,500/1,000 ppm		<ul style="list-style-type: none"> 体重增加抑制及び摂餌量減少(投与1週以降) Neu 及び Mon 減少 GGT 及び BUN 増加 TP 減少 脾ヘモジデリン^a沈着
500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

/ : 実施されず

^a : 鉄染色で確認

(3) 18か月間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（主群：一群雌雄各 52 匹、衛星群：一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、700、2,000 及び 7,000/5,000 ppm⁵：平均検体摂取量は表 44 参照）投与による 18 か月間発がん性試験が実施された。投与 52 週に衛星群の一群雌雄各 4 匹から採血して、インピルフルキサムの血漿中濃度が測定された（結果は表 45 参照）。

⁵ 最高用量群は 7,000 ppm の用量で開始したが、体重增加抑制が著しかったため、雄は投与 53 週、雌は投与 52 週から 5,000 ppm に変更された。

表 44 18か月間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		700 ppm	2,000 ppm	7,000/5,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	77.0	224	775
	雌	69.3	210	701

表 45 インピルフルキサムの血漿中濃度 ($\mu\text{g}/\text{mL}$)

投与群	700 ppm	2,000 ppm	7,000/5,000 ppm
雄	<0.004	0.006	0.092
雌	<0.004	0.004	0.017

各投与群で認められた毒性所見は表 46 に示されている。

検体投与により発生頻度の増加した腫瘍性病変は認められなかった。

7,000/5,000 ppm 投与群の雄で全身性アミロイドーシス等が、2,000 ppm 以上投与群の雌で頸部リンパ節及び腺胃のアミロイドーシスが認められたので、本試験における無毒性量は雄で 2,000 ppm (224 mg/kg 体重/日)、雌で 700 ppm (69.3 mg/kg 体重/日) であると考えられた。発がん性は認められなかった。（参照 2、48）

表 46 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
7,000/5,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・削瘦(投与 41 週以降) ・皮膚蒼白化(投与 55 週以降) ・眼球退色(投与 55 週以降) ・体重增加抑制及び摂餌量減少(投与 1 週以降) ・肝絶対及び比重量増加^a ・小葉中心性肝細胞肥大^a ・腎び慢性近位尿細管腔拡張 ・全身性アミロイドーシス 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重增加抑制及び摂餌量減少(投与 1 週以降) ・肝比重量増加^a ・び慢性肝細胞肥大^a ・全身性アミロイドーシス
2,000 ppm 以上	2,000 ppm 以下	<ul style="list-style-type: none"> ・頸部リンパ節及び腺胃のアミロイドーシス
700 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

^a : 血液生化学的パラメータの測定はされていないが、ほかのマウスを用いた試験で認められた影響を考慮して、毒性所見と判断した。

12. 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 24 匹）を用いた混餌〔原体 : 0、150、

500 及び 2,000 (雄) /1,250 (雌) ppm⁶ : 平均検体摂取量は表 47 参照】投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 47 2 世代繁殖試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群			150 ppm	500 ppm	2,000(雄) /1,250(雌) ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	9.38	31.3	124
		雌	10.9	35.5	86
	F ₁ 世代	雄	11.6	38.7	156
		雌	12.2	41.4	103

各投与群で認められた毒性所見は表 48 に示されている。

2,000/1,250 ppm 投与群の F₁ 児動物雄で包皮分離遅延が認められたが、哺育期間中の体重増加抑制に伴う二次的な影響と考えられた。

500 ppm 投与群の F₁ 親動物雌で肝絶対及び比重量増加が認められたが、肝毒性を示唆する病理組織学的变化が認められなかつたので、適応性変化であると考えられた。

2,000 ppm 投与群の F₁ 親動物雄で近位尿細管硝子滴沈着の増加が認められたが、雄ラット特異的な α_{2u} -グロブリンに起因すると考えられ、ヒトに対する毒性学的意義は低いと考えられた。

本試験において、親動物では 2,000 ppm 投与群の雄及び 1,250 ppm 投与群の雌で体重増加抑制等が、児動物では 2,000/1,250 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は親動物及び児動物の雌雄とも 500 ppm (P 雄 : 31.3 mg/kg 体重/日、P 雌 : 35.5 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 38.7 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 41.4 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つた。(参照 2、49)

⁶ 予備試験において 4,000 ppm 投与群の P 親動物雄及び 2,000 ppm 以上投与群の P 親動物雌で体重増加抑制等が、2,000 ppm 以上投与群の P 親動物雄で肝臓への影響が、2,000 ppm 以上投与群の F₁ 児動物で低体重が認められしたこと、2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 [11. (2)] において投与 13 週までに 2,000 ppm 投与群の雄及び 1,500 ppm 投与群の雌で体重増加抑制等が認められ、影響の程度が雌で顕著であったことから、十分な児動物数が得られると考えられる用量として、最高用量が雄で 2,000 ppm、雌で 1,250 ppm に設定された。最高用量群の雌雄の交配時には、雌雄 1 対 1 で夜間のみ同居させ、この間は 2,000 ppm の飼料が給餌された。

表 48 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 2,000(雄) /1,250(雌) ppm	・体重増加抑制及び摂餌量減少 (投与 1 週以降) ・肝絶対及び比重 量増加 ・び慢性肝細胞肥 大	・体重増加抑制及び摂餌量減少 (投与 1 週以降) ・肝及び甲状腺絶 対及び比重量 增加 ・び慢性肝細胞肥 大	・体重増加抑制及び摂餌量減少 ・肝絶対及び比重 量增加 ・び慢性肝細胞肥 大	・体重増加抑制及び摂餌量減少 ・肝及び甲状腺絶 対及び比重量 增加 ・甲状腺ろ胞上皮 細胞肥大
	500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし
児動物 2,000/1,250 ppm	2,000/1,250 ppm	・体重増加抑制 ・包皮分離遅延	・体重増加抑制	・体重増加抑制
	500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし

（2）発生毒性試験（ラット）①

Wistar Hannover ラット（一群雌 22～24 匹）の妊娠 6～19 日に強制経口（原体：0、10、25 及び 80 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

80 mg/kg 体重/日投与群の胎児において 1 例に長鼻を伴う单眼症が認められたが、より高用量で動物数を増やして実施された発生毒性試験②[12. (3)]において单眼症は認められず、検体投与の影響ではないと考えられた。

本試験において、80 mg/kg 体重/日投与群の母動物で体重増加抑制及び摂餌量減少（妊娠 6～9 日以降）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 25 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つた。（参照 2、50）

（3）発生毒性試験（ラット）②<補足試験>

発生毒性試験（ラット）①[12. (2)]において、80 mg/kg 体重/日投与群の胎児 1 例で单眼症が認められたことから、Wistar Hannover ラット（検体投与群：雌 40 匹、対照群：雌 39 匹）の妊娠 6～19 日に強制経口（原体：0 及び 90 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。胎児の内臓及び骨格検査は行われなかつた。

胎児の外表検査において、单眼症は認められず、検体投与の影響は認められなかつた。

90 mg/kg 体重/日投与群の母動物でよろめき歩行（1 例、妊娠 12 日）、体重減少/增加抑制及び摂餌量減少（妊娠 6～9 日以降）が、胎児で低体重が認められた。

（参照 2、51）

(4) 発生毒性試験（ウサギ）

日本白色種ウサギ（一群雌 23～25 匹）の妊娠 6～27 日に強制経口（原体：0、20、60 及び 200 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

本試験において、200 mg/kg 体重/日投与群の母動物で流産（2 例：妊娠 21 及び 23 日）、体重減少/増加抑制及び摂餌量減少（妊娠 6～9 日以降）が認められ、胎児ではいずれの投与群においても毒性所見は認められなかつたので、無毒性量は母動物で 60 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 200 mg/kg 体重/日と考えられた。催奇形性は認められなかつた。（参照 2、52）

1.3. 遺伝毒性試験

インピルフルキサム（原体）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肺由来細胞（CHL/IU）を用いた染色体異常試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞（V79）を用いた遺伝子突然変異試験及びマウスを用いた小核試験が実施された。

結果は表 49 に示されているとおり全て陰性であったことから、インピルフルキサムに遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 2、53～56）

表 49 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)	19.5～625 µg/プレート (+/-S9) (TA100、TA1535、TA1537) ^a 313～5,000 µg/プレート (+/-S9) (TA98、WP2 <i>uvrA</i>)	陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター肺由来細胞(CHL/IU)	①32.5～130 µg/mL(-S9) 42.5～170 µg/mL(+S9) (6 時間処理、18 時間培養後標本作製) ②0.188～1.50 µg/mL(-S9) (24 時間処理後標本作製) 42.5～170 µg/mL(+S9) (6 時間処理、18 時間培養後標本作製)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター肺由来細胞(V79) (<i>Hprt</i> 遺伝子)	①6.5～39.0 µg/mL(-S9) 13.0～78.0 µg/mL(+S9) (4 時間処理) ②13.0～78.0 µg/mL(-S9) (4 時間処理) 6.5～65.0 µg/mL(+S9) (24 時間処理)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス (骨髄細胞) (一群雌雄各 5 匹)	200、400、800 mg/kg 体重 (単回経口投与 24 時間後に採取、800 mg/kg 体重投与群では投与 24 及び 48 時間後に採取)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

^a : 用量設定試験において生育阻害が認められた用量に基づき、最高用量が設定された。

代謝物 B (動物、植物、土壤及び水中由来)、D (動物及び水中由来)、I (動物及び植物由来) 及び J (動物、植物及び土壤由来) の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。

結果は表 50 に示されているとおり全て陰性であった。 (参照 2、57～60)

表 50 遺伝毒性試験概要（代謝物）

被験物質	試験		対象	処理濃度・投与量	結果
B	<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)	313～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
D	<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験 <参考資料 ⁷ >	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	15～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
I	<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)	78.1～5,000 µg/プレート (-S9) 156～5,000 µg/プレート (+S9)	陰性
J	<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)	156～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

14. その他の試験

(1) 肝薬物代謝酵素誘導試験（ラット）

インピルフルキサムの肝臓及び甲状腺に対する影響を検討するため、Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 30 匹、投与 7、14 及び 28 日に各 10 匹と殺）を用いた 28 日間混餌 [原体 : 0、1,500（雌）及び 2,000（雄）ppm : 平均検体摂取量は表 51 参照] 投与による肝薬物代謝酵素誘導試験が実施された。陽性対照として、フェノバルビタール（PB）を 1,000 ppm で混餌投与する群が設定された。

表 51 肝薬物代謝酵素誘導試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		7 日間投与	14 日間投与	28 日間投与
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	179	187	177
	雌	107	118	120

血清中甲状腺ホルモン濃度は表 52 に、肝薬物代謝酵素の mRNA 解析結果は表 53 に、肝薬物代謝酵素活性は表 54 にそれぞれ示されている。

検体投与群の雄で肝絶対及び比重量増加（投与 14 日、投与 7 及び 28 日は肝比

⁷ 各用量プレート 1 枚の実施で、確認試験も実施されていないことから、参考資料とした。

重量増加)、び慢性肝細胞肥大(投与 14 日)並びに甲状腺ろ胞上皮細胞肥大(投与 14 日)が、雌で体重増加抑制及び摂餌量減少(投与 3 日以降)並びに肝比重量增加(投与 14 及び 28 日)が認められた。

T₃、T₄及び TSH 濃度に検体投与による影響は認められなかった。検体投与群の雌雄で CYP2B1/2、CYP3A1、CYP3A2、UGT1A1 及び UGT2B1 の mRNA 発現の亢進が認められ、雌では T₄ グルクロン酸抱合酵素活性の亢進が認められた。

インピルフルキサムは、PB と同様にラットにおいて CYP、UGT 等の肝薬物代謝酵素を誘導する可能性が示唆された。(参照 2、61)

表 52 血清中甲状腺ホルモン濃度

検査項目	投与期間(日)	雄			雌		
		0 ppm	2,000 ppm	PB	0 ppm	1,500 ppm	PB
TSH (ng/mL)	7	6.8±2.7	6.3±1.6 (93)	9.4±3.6 (138)	4.5±0.8	3.8±0.9 (84)	6.6±2.1 (147)*
	14	5.3±1.6	7.0±3.0 (132)	10.0±5.6 (189)*	4.1±1.0	4.3±0.4 (105)	6.8±1.9 (166)**
	28	6.0±2.5	8.4±4.1 (140)	13.9±9.9 (232)*	5.2±1.5	5.5±1.0 (106)	6.3±1.5 (121)
T ₃ (ng/mL)	7	0.7±0.1	0.7±0.1 (100)	0.7±0.1 (100)	0.7±0.1	0.7±0.1 (100)	0.7±0.1 (100)
	14	0.7±0.1	0.7±0.1 (100)	0.6±0.1 (86)	0.7±0.1	0.7±0.1 (100)	0.7±0.2 (100)
	28	0.6±0.1	0.6±0.1 (100)	0.6±0.1 (100)	0.7±0.1	0.7±0.1 (100)	0.7±0.2 (100)
T ₄ (μg/dL)	7	3.91±0.74	3.75±0.64 (96)	3.63±0.42 (93)	2.52±0.81	2.47±0.88 (98)	2.38±0.41 (94)
	14	4.12±0.92	4.13±0.63 (100)	4.49±0.60 (109)	2.95±1.00	2.79±0.62 (95)	3.22±0.91 (109)
	28	4.31±1.02	4.20±0.54 (97)	4.76±1.01 (110)	2.99±0.51	2.96±0.61 (99)	3.34±0.95 (112)

注) 数値は平均値±標準偏差、()内は対照群を 100 とした場合の値

* : p<0.05、** : p<0.01 (F 検定/Student 又は Welch の t 検定)

表 53 肝薬物代謝酵素の mRNA 解析結果

検査項目	投与期間(日)	雄		雌	
		2,000 ppm	PB	1,500 ppm	PB
CYP2B1/2	7	324**	34,700**	335	17,900**
	14	207**	17,900**	172*	16,700**
	28	365**	57,900**	268*	96,500**
CYP3A1	7	588*	1,190**	832*	1,020**
	14	704**	1,040**	700**	907**
	28	413**	804**	882**	1,040**
CYP3A2	7	139**	225**	394	3,190*
	14	148**	240**	174	4,270*
	28	137	222*	327**	4,450**
UGT1A1	7	194**	184**	223**	154*
	14	180**	188**	196**	126
	28	235**	230**	225**	136
UGT2B1	7	320**	1,100**	128	273**
	14	270**	1,350**	172**	392**
	28	640**	2,020**	192**	356**

注) 数値は対照群を 100 とした場合の値

*: p<0.05、**: p<0.01 (F 検定/Student 又は Welch の t 検定)

表 54 肝薬物代謝酵素活性

検査項目	雄			雌		
	0 ppm	2,000 ppm	PB	0 ppm	1,500 ppm	PB
S9 蛋白 (mg/g liver)	166	162 (98)	167 (101)	160	166 (104)	158 (99)
T ₄ -glu 活性	(pmol/min/mg S9 protein)	0.17	0.19 (112)	0.42 (247)**	0.12	0.36 (300)**
	(pmol/min/g liver)	28.8	31.1 (108)	69.8 (242)**	19.1	60.8 (318)**
	(pmol/min/liver)	354	407 (115)	1,150 (325)**	133	440 (330)**

注) T₄-glu : T₄ グルクロン酸抱合酵素、()内は対照群を 100 とした場合の値

*: p<0.05、**: p<0.01 (F 検定/Student 又は Welch の t 検定)

(2) 肝薬物代謝酵素誘導試験 (マウス)

インピルフルキサムの肝臓及び甲状腺に対する影響を検討するため、ICR マウス (一群雌雄各 20 匹、投与 7 及び 14 日に各 10 匹と殺) を用いた 14 日間混餌 (原体 : 7,000 ppm : 平均検体摂取量は表 55 参照) 投与による肝薬物代謝酵素誘導試験が実施された。

表 55 肝薬物代謝酵素誘導試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		7日間投与	14日間投与
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	740	885
	雌	789	980

血清中甲状腺ホルモン濃度は表 56 に、肝薬物代謝酵素の mRNA 解析結果は表 57 に、肝薬物代謝酵素活性は表 58 にそれぞれ示されている。

検体投与群の雌雄で肝絶対及び比重量増加（投与 7 及び 14 日）並びに小葉中心性肝細胞肥大（雄：投与 7 及び 14 日、雌：投与 14 日）が認められた。

TSH 濃度に検体投与による影響は認められず、検体投与群の雄で T₄（投与 14 日）、雌で T₃（投与 7 日）及び T₄（投与 7 及び 14 日）濃度の減少が認められた。また、検体投与群の雌雄で Cyp2b10、Ugt1a1 及び Ugt2b1 の mRNA 発現及び T₄ グルクロン酸抱合酵素活性の亢進が認められた。

インピルフルキサムは、マウスで CYP、UGT 等の肝薬物代謝酵素を誘導する可能性が示唆された。（参照 2、62）

表 56 血清中甲状腺ホルモン濃度

検査項目	投与期間 (日)	雄		雌	
		0 ppm	7,000 ppm	0 ppm	7,000 ppm
TSH (ng/mL)	7	4.3±1.4	4.4±1.1	10.6±16.3	3.1±0.4
	14	3.8±0.5	3.7±0.4	5.5±5.9	2.9±0.3
T ₃ (ng/mL)	7	0.8±0.3	0.6±0.2 (75)	0.8±0.1	0.6±0.1 (75)*
	14	0.6±0.1	0.6±0.2 (100)	0.7±0.1	0.6±0.1 (86)
T ₄ (μg/dL)	7	12.2±3.0	9.9±3.3 (81)	13.5±3.0	8.9±2.0 (66)**
	14	15.8±3.1	11.0±2.3 (70)**	13.0±4.0	7.5±1.3 (58)**

注) 数値は平均値±標準偏差、()内は対照群を 100 とした場合の値

* : p<0.05、** : p<0.01 (F 検定/Student 又は Welch の t 検定)

表 57 肝薬物代謝酵素の mRNA 解析結果

検査項目	投与期間(日)	雄	雌
		7,000 ppm	7,000 ppm
Cyp2b10	7	3,470**	212**
	14	3,700**	254**
Ugt1a1	7	131*	141**
	14	121*	124**
Ugt2b1	7	151*	134*
	14	154**	104

注) 数値は対照群を 100 とした場合の値

* : p<0.05、** : p<0.01 (F 検定/Student 又は Welch の t 検定)

表 58 肝薬物代謝酵素活性

検査項目	投与期間(日)	雄		雌	
		0 ppm	7,000 ppm	0 ppm	7,000 ppm
S9 蛋白 (mg/g liver)	7	216	233 (108)**	229	219 (96)*
	14	222	222 (100)	226	234 (104)
T ₄ -glu 活性	(pmol/min/mg S9 protein)	7	0.27	0.23 (85)**	0.23 (77)**
		14	0.19	0.18 (95)	0.19 (100)
	(pmol/min /g liver)	7	57.7	52.6 (91)	49.7 (73)**
		14	43.1	39.9 (93)	44.4 (102)
	(pmol/min /liver)	7	115	125 (109)	99.5 (92)
		14	91.5	97.1 (106)	90.8 (126)*

注) T₄-glu : T₄ グルクロン酸抱合酵素、()内は対照群を 100 とした場合の値

* : p<0.05、** : p<0.01 (F 検定/Student 又は Welch の t 検定)

<肝薬物代謝酵素誘導試験のまとめ>

血清中甲状腺ホルモン濃度測定及び肝薬物代謝酵素誘導試験の結果より、インピルフルキサムは、ラット、マウスとともに CYP、UGT 等の肝薬物代謝酵素を誘導することが示された。また、血清中甲状腺ホルモンの変化はラットでは認められなかつたが、UGT 活性の亢進によりマウスでは血清中 T₃ 及び T₄ 濃度が減少したと考えられた。

(3) テストステロン及びエストラジオール合成への影響 (*in vitro*)

インピルフルキサムのテストステロン及びエストラジオール合成への影響を検討するため、ヒト副腎皮質由来培養細胞（NCI-H295R）の培養系にインピルフルキサムを 300 pmol/L～3 μmol/L 添加し、48 時間処理して、上清中のテストステロン及び 17β -エストラジオール濃度が測定された。

いずれの試験区においても検体処理による影響は認められず、本試験条件下においてインピルフルキサムはテストステロン及びエストラジオール合成に影響を及ぼさないと考えられた。（参照 2、63）

(4) ヒトエストロゲン受容体及びアンドロゲン受容体への影響 (*in vitro*)

インピルフルキサムのエストロゲン及びアンドロゲン受容体に対する、アゴニスト及びアンタゴニスト作用の有無を検討するため、ヒトエストロゲン受容体（hER）及び ER 応答レポーターを導入した安定形質転換細胞（hER-HeLa-9903）並びにヒトアンドロゲン受容体（hAR）及び AR 応答レポーターを導入した安定形質転換細胞（hAR-HeLa-4-11）の培養系にインピルフルキサムを 100 pmol/L～1 μmol/L 添加し、hER-HeLa-9903 株は 24 時間、hAR-HeLa-4-11 株は 48 時間培養して、レポーター遺伝子アッセイが実施された。

いずれの受容体でもアゴニスト及びアンタゴニスト活性に検体処理による影響は認められず、本試験条件下においてインピルフルキサムは hER 及び hAR に作用しないと考えられた。（参照 2、64）

(5) 哺乳類培養細胞を用いた光毒性試験

インピルフルキサムの光毒性誘発性を検討するため、マウス胎児由来細胞（Balb/3T3 A31）の培養系にインピルフルキサムを 0.586～75 μg/mL 添加し、キセノンアークランプ（光強度：1.50～1.86 mW/cm²）を 50 分間照射して、光毒性試験が実施された。

平均光作用が 0.1 未満であったことから、本試験条件下においてインピルフルキサムは光毒性を誘発しないと考えられた。（参照 2、65）

III. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「インピルフルキサム」の食品健康影響評価を実施した。

¹⁴C で標識したインピルフルキサムのラットを用いた動物体内運命試験の結果、吸収率は少なくとも 95.3% であり、投与後 72 時間にほとんどの放射能が尿及び糞中に排泄された。残留放射能濃度は、消化管、肝臓及び腎臓に高く認められたが、投与 168 時間後には顕著に低下した。未変化のインピルフルキサムは糞中に少量認められ、尿及び胆汁中では検出されなかった。尿、糞及び胆汁中に代謝物 J、L、M 及び N 並びに I、K 及び O のグルクロン酸抱合体のほか、I を含む多くの代謝物が認められた。臓器及び組織中には未変化のインピルフルキサムのほか、A、B、I、J、K、O 等の代謝物が認められた。

畜産動物（ヤギ及びニワトリ）を用いた体内運命試験の結果、可食部において未変化のインピルフルキサムのほか、10%TRR を超える代謝物として F、I、I のグルクロン酸抱合体、I の硫酸抱合体及び J が認められた。

¹⁴C で標識したインピルフルキサムの植物体内運命試験の結果、未変化のインピルフルキサムのほか、10%TRR を超える代謝物として B、E、E の抱合体、F、I、I の糖抱合体及び J の抱合体が認められた。

インピルフルキサム並びに代謝物 B、D、E、F、I 及び J を分析対象化合物とした作物残留試験の結果、インピルフルキサムの最大残留値は温州みかん（果皮）の 6.08 mg/kg、代謝物の最大残留値は、B では温州みかん（果皮）の 0.18 mg/kg、D では温州みかん（果皮）の 0.10 mg/kg、E ではえだまめの 0.18 mg/kg、I では水稻（稻わら）の 1.65 mg/kg、可食部においては温州みかん（果皮）の 0.39 mg/kg であった。代謝物 F 及び J の残留値は、いずれの試料においても定量限界未満であった。インピルフルキサム並びに代謝物 Ia、Ib、Ja 及び Jb を分析対象化合物とした畜産物残留試験の結果、予想飼料負荷量投与におけるインピルフルキサム及び代謝物の残留値は、いずれの試料においても定量限界未満であった。魚介類における最大推定残留値は 0.0192 mg/kg であった。

各種毒性試験結果から、インピルフルキサム投与による影響は、主に体重（増加抑制）及び肝臓（び慢性肝細胞肥大等）に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

植物体内運命試験において代謝物 B、E、E の抱合体、F、I、I の糖抱合体及び J の抱合体が、畜産動物を用いた体内運命試験において代謝物 F、I、I のグルクロン酸抱合体、I の硫酸抱合体及び J が 10%TRR を超えて認められたが、代謝物 B、I 及び J はラットで検出されており、代謝物 E 及び F はラットでは検出されていないものの残留量が低かったことから、農産物、畜産物及び魚介類中の暴露評価対象物質をインピルフルキサム（親化合物のみ）と設定した。

各試験における無毒性量等は表 59 に、単回経口投与等により惹起されると考えられる毒性影響等は表 60 に示されている。

食品安全委員会は、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6 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0.06 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、インピルフルキサ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又は最小毒性量のうち最小値は、ラットを用いた急性神経毒性試験の無毒性量30 mg/kg 体重であったことから、これを根拠として、安全係数100で除した0.3 mg/kg 体重を急性参考用量(ARfD)と設定した。

ADI 0.06 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) カプセル経口

(無毒性量) 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) 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) 30 mg/kg 体重

(安全係数) 100

表 59 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
ラット	90 日間 亜急性 毒性試験	0、150、500、2,000、 4,000 ppm 雄: 0、9.72、31.7、 123、255 雌: 0、11.5、37.5、 144、296	雄: 31.7 雌: 37.5	雄: 123 雌: 144	雌雄: び漫性肝細胞 肥大等
		0、500、1,000(雌)、 2,000、4,000(雄) ppm 雄: 0、30.0、119、 240 雌: 0、35.2、68.0、 133			
	90 日間 亜急性 神経毒性 試験	0、150、500、 1,500/1,000(雌)、 2,000(雄) ppm 雄: 5.85、19.4、78.4 雌: 7.47、25.5、65.8	雄: 119 雌: 35.2	雄: 240 雌: 68.0	雌雄: 体重增加抑制 及び摂餌量減少等
		0、150、500、 1,500/1,000(雌)、 2,000(雄) ppm 雄: 5.85、19.4、78.4 雌: 7.47、25.5、65.8			
	2 年間 慢性毒性 /発がん 性併合試 験	0、150、500、 1,500/1,000(雌)、 2,000(雄) ppm 雄: 5.85、19.4、78.4 雌: 7.47、25.5、65.8	雄: 19.4 雌: 25.5	雄: 78.4 雌: 65.8	雌雄: 体重增加抑制 等 (発がん性は認めら れない)
		0、150、500、 2,000(雄)/1,250(雌) ppm P 雄: 0、9.38、31.3、 124 P 雌: 0、10.9、35.5、 86 F ₁ 雄: 0、11.6、38.7、 156 F ₁ 雌: 0、12.2、41.4、 103			
	発生毒性 試験①	0、10、25、80	親動物及び児動 物 P 雄: 31.3 P 雌: 35.5 F ₁ 雄: 38.7 F ₁ 雌: 41.4	親動物及び児動 物 P 雄: 124 P 雌: 86 F ₁ 雄: 156 F ₁ 雌: 103	親動物及び児動物 : 体重增加抑制等 (繁殖能に対する影 響は認められない)
	発生毒性 試験②	0、90	母動物及び胎 児: 25	母動物及び胎 児: 80	母動物: 体重增加抑 制及び摂餌量減少 胎児: 低体重 (催奇形性は認めら れない)
マウス	90 日間 亜急性 毒性試験	0、200、800、3,500、 7,000 ppm 雄: 0、27.2、111、 491、973 雌: 0、31.7、130、 559、1,100	雄: 111 雌: 130	雄: 491 雌: 559	雄: 小葉中心性肝細 胞肥大及び脂肪化等 雌: Alb 減少等

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
	18か月間発がん性試験	0、700、2,000、7,000/5,000 ppm 雄：0、77.0、224、775 雌：0、69.3、210、701	雄：224 雌：69.3	雄：775 雌：210	雄：全身性アミロイドーシス等 雌：頸部リンパ節及び腺胃アミロイドーシス (発がん性は認められない)
ウサギ	発生毒性試験	0、20、60、200	母動物：60 胎児：200	母動物：200 胎児：—	母動物：流産、体重減少/増加抑制及び摂餌量減少 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
イヌ	90日間亜急性毒性試験	0、40、160、700/500	雌雄：40	雌雄：160	雌雄：び漫性肝細胞肥大等
	1年間慢性毒性試験	0、2、6、30、160	雌雄：6	雌雄：30	雌雄：副腎束状帶細胞空胞化等
ADI		NOAEL：6 SF：100 ADI：0.06			
ADI設定根拠資料		イヌ 1年間慢性毒性試験			

ADI：一日摂取許容量 SF：安全係数 NOAEL：無毒性量

—：無毒性量又は最小毒性量は設定できなかった。

表 60 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)	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)
ラット	急性毒性試験	雌：50、300	— 自発運動低下
	急性毒性試験	雌：57、180、570	57 自発運動低下、失調性歩行
	急性神経毒性 試験	雌雄：0、30、100、 200	雌：30 雌：体温低下、自発運動量減少
ARfD			NOAEL：30 SF：100 ARfD：0.3
ARfD 設定根拠資料			ラット急性神経毒性試験

ARfD：急性参照用量 SF：安全係数 NOAEL：無毒性量

—：無毒性量は設定できなかった。

¹⁾ 最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

<別紙1：代謝物/分解物略称>

記号	化学名
A	<i>N</i> [(3 <i>RS</i>)-2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1 <i>H</i> inden-4-yl]-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
B	<i>N</i> [(3 <i>RS</i>)-2,3-dihydro-3-hydroxy-1,1,3-trimethyl-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
C	<i>N</i> [(3 <i>RS</i>)-2,3-dihydro-7-hydroxy-1,1,3-trimethyl-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
D	3-difluoromethyl-1-methyl-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxylic acid
E	3-difluoromethyl-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxylic acid
F	3-difluoromethyl-1-methyl-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
G	<i>N</i> [(3 <i>R</i>)-2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-(D-glucopyranosyl)-3-(difluoro methyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
H	<i>N</i> [(3 <i>R</i>)-2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-(D-glucopyranosyl)-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
I	<i>N</i> [(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-1-(hydroxymethyl)-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
Ia	<i>N</i> [(3 <i>RS</i>)-1,3-cis-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-1-(hydroxymethyl)-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
Ib	<i>N</i> [(3 <i>RS</i>)-1,3-trans-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-1-(hydroxymethyl)-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
J	(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-4-{[1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-ylcarbonyl]amino}-1 <i>H</i> indene-1-carboxylic acid
Ja	(3 <i>RS</i>)-1,3-cis-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-4-{[1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-ylcarbonyl] amino}-1 <i>H</i> indene-1-carboxylic acid
Jb	(3 <i>RS</i>)-1,3-trans-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-4-{[1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-ylcarbonyl] amino}-1 <i>H</i> indene-1-carboxylic acid
K	<i>N</i> [(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-1-(hydroxymethyl)-1 <i>H</i> inden-4-yl]-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
L	(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3-dihydro-4-{[3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-ylcarbonyl]amino}-1 <i>H</i> indene-1-carboxylic acid
M	<i>N</i> [(3 <i>RS</i>)-1,1-bis(hydroxymethyl)-2,3-dihydro-3-methyl-1 <i>H</i> inden-4-yl]-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
N	<i>N</i> [(3 <i>RS</i>)-1,1-bis(hydroxymethyl)-2,3-dihydro-3-methyl-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
O	<i>N</i> [(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-3-hydroxy-1-(hydroxymethyl)-1 <i>H</i> inden-4-yl]-1-methyl-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide
P	<i>N</i> [(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3-dihydro-1,3-dimethyl-3-hydroxy-1-(hydroxymethyl)-1 <i>H</i> inden-4-yl]-3-(difluoromethyl)-1 <i>H</i> pyrazole-4-carboxamide

<別紙2：検査値等略称>

略称	名称
ACh	アセチルコリン
A/G 比	アルブミン/グロブリン比
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT)]
AR	アンドロゲン受容体
AUC	薬物濃度曲線下面積
Bil	ビリルビン
BUN	血液尿素窒素
C _{max}	最高濃度
CYP	チトクローム P450 アイソザイム
DMSO	ジメチルスルホキシド
ER	エストロゲン受容体
GGT	γ-グルタミルトランスフェラーゼ [=γ-グルタミルトランスペプチダーゼ (γ-GTP)]
Glob	グロブリン
His	ヒスタミン
5-HT	セロトニン
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
MC	メチルセルロース
Mon	単球数
Neu	好中球数
PHI	最終使用から収穫までの日数
PT	プロトロンビン時間
Ret	網状赤血球数
T _{1/2}	消失半減期
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
T.Bil	総ビリルビン
T.Chol	総コレステロール
TG	トリグリセリド
T _{max}	最高濃度到達時間
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
TSH	甲状腺刺激ホルモン
UGT	ウリジンニリン酸グルクロニルトランスフェラーゼ
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	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b	
水稻 (露地) [玄米] 平成 26 年	3	1.5 g ai/箱 ^G	1	130	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				108	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				108	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			1	130	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				108	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				108	<0.01	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
			1	130	0.02	<0.01	<0.01	0.28	<0.01			
				108	0.04	<0.01	<0.01	0.46	<0.01			
				108	0.20	0.02	<0.01	1.26	<0.01			
水稻 (露地) [玄米] 平成 27 年	3	1.5 g ai/箱 ^G	1	130	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				107	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				117	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			1	130	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				107	<0.01	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				117	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
			1	130	0.04	<0.01	<0.01	0.23	<0.01			
				107	0.12	<0.01	<0.01	0.60	<0.01			
				117	0.10	<0.01	<0.01	0.73	<0.01			
水稻 (露地) [玄米] 平成 26 年	1	1.5 g ai /箱 ^G + 300 ^G × 2	3*	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				45	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				60	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
	1		3*	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				45	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				60	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
	1		3*	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				45	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				60	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
水稻 (露地) [糀米] 平成 26 年	1	1.5 g ai/箱 ^G + 300 ^G × 2	3*	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				30	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				45	<0.01	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				60	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
	1		3*	21	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01		
				30	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					インピ ルフル キサム		B	F	I ^a	E	D	J ^b
				45	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				60	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
水稻 (露地) [稻わら] 平成 26 年	1	1.5 g ai/箱 ^G + 300 ^G × 2	3*	21	<0.01	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				30	<0.01	<0.01	<0.01	0.03	<0.01			
				45	<0.01	<0.01	<0.01	0.03	<0.01			
				60	<0.01	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
	1		3*	21	0.04	<0.01	<0.01	0.37	<0.01			
				30	0.04	<0.01	<0.01	0.31	<0.01			
				45	0.06	<0.01	<0.01	0.53	<0.01			
				60	0.04	<0.01	<0.01	0.55	<0.01			
	1		3*	21	0.07	<0.01	<0.01	0.49	<0.01			
				30	0.06	<0.01	<0.01	0.63	<0.01			
				45	0.08	<0.01	<0.01	0.84	<0.01			
				60	0.08	<0.01	<0.01	0.91	<0.01			
小麦 (秋まき) [玄麦] 平成 26 年	1	187~278 ^{SC} × 2 + 129~139 ^{SC} × 2	4	21	0.40	0.02	<0.01	1.31	0.01			
				30	0.61	0.02	<0.01	1.11	<0.01			
				45	0.21	0.01	<0.01	1.65	0.01			
				60	0.14	<0.01	<0.01	1.04	<0.01			
	1		4	7	0.03	<0.01	<0.01	0.03	<0.01			
				14	0.02	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				21	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				28	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
小麦 (秋まき) [玄麦] 平成 27 年	1	187~278 ^{SC} + 129~139 ^{SC}	4	7	0.16	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				14	0.08	<0.01	<0.01	0.03	<0.01			
				21	0.06	<0.01	<0.01	0.03	<0.01			
				28	0.02	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
	1		4	7	0.16	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				14	0.10	0.01	<0.01	0.06	<0.01			
				21	0.06	<0.01	<0.01	0.07	0.01			
				28	0.02	<0.01	<0.01	0.04	<0.01			
	1		4	7	0.19	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				14	0.05	<0.01	<0.01	0.02	0.01			
				21	0.08	<0.01	<0.01	0.03	0.01			
				28	0.01	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
	1		4	7	0.30	0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				14	0.14	0.02	<0.01	0.02	<0.01			
				21	0.04	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				28	0.02	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
大麦	1	185~205 ^{SC}	4	7	0.88	0.05	<0.01	0.04	0.02			

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年 (露地) [脱穀種子] 平成 26 年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
だいす (露地) [乾燥子実] 平成 26 年	1	×2 + 92.5~130 SC ×2	4	14	0.56	0.08	<0.01	0.09	0.04		
				21	0.36	0.09	<0.01	0.07	0.04		
				28	0.12	0.05	<0.01	0.06	0.02		
			4	7	1.14	0.13	<0.01	0.08	0.05		
				14	0.60	0.10	<0.01	0.07	0.04		
				21	0.08	0.02	<0.01	0.06	0.02		
				28	0.05	<0.01	<0.01	0.03	<0.01		
	1	166~176 SC	4	7	1.03	0.07	<0.01	0.02	0.01		
				14	0.08	0.01	<0.01	0.02	0.01		
				21	0.04	0.01	<0.01	0.03	0.02		
				28	0.04	<0.01	<0.01	0.02	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
だいす (露地) [乾燥子実] 平成 26 年	1	166~176 SC	4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	1	166~176 SC	4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.02		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.03		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.04		
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
だいす (露地) [乾燥子実] 平成 27 年	1	257~259 SC	4	7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
だいす (露地)	1	257~259 SC	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
[乾燥子実] 平成 27 年	1	257~259 SC	4	1	0.15	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	0.02		
				14	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	0.03		
				21	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	0.04		
				28	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.05		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.06		
だいす (露地)	1	257~259 SC	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.02		
[乾燥子実] 平成 27 年	1	257~259 SC	4	1	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.04		
だいす (露地)	1	257~259 SC	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
だいす (露地) [乾燥子実] 平成 27 年	1	257~259 SC	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b	
					28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.03		
					35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.04		
いんげん まめ (露地) [乾燥子実] 平成 26 年	1	257~259 SC	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	1	142~171 SC	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
いんげん まめ (露地) [乾燥子実] 平成 26 年	1	142~171 SC	4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	142~171 SC	4	14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
ばれい しょ (露地) [塊茎] 平成 26 年	1	0.925 g ai/L SC	4	1	77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1	77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1	77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1	77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	9.25 g ai/L SC*	4	1	77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1	77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1	77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1	91	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b	
しょ (露地) [塊茎]	1	SC	1	86	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			1	85	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			1	83	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			1	91	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
平成 27 年	1	9.25 g ai/L SC*	1	86	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			1	85	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			1	83	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
			1	91	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
てんさい (露地) [根部]	1	0.463 g ai/ ポット sc + 185 sc×4	5	1*	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3*	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				7	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				14	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				28	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
	1	0.463 g ai/ ポット sc + 185 sc×4		1*	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3*	0.02	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				7	0.02	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				14	0.02	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				21	0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				28	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
たまねぎ (露地) [鱗茎]	1	178~185 sc	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
	1	178~185 sc		1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
平成 27 年	1	185~210 sc	4	1	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				7	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
	1	185~210 sc		1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)								
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b		
					14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
たまねぎ (露地) [鱗茎] 平成 27 年	1	185~210 SC	4	21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	1			21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
ねぎ (露地) [茎葉] 平成 26 年		167~174 SC	4	1	0.60	0.02	<0.01	0.07	<0.01	0.02	<0.01		
				3	0.46	0.04	<0.01	0.07	<0.01	0.02	<0.01		
				7	0.28	0.04	<0.01	0.07	<0.01	0.02	<0.01		
				14	0.02	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.01	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
1				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
ねぎ (施設) [茎葉] 平成 26 年	1	167~174 SC	4	1	0.96	<0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.63	<0.01	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.52	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.18	<0.01	<0.01	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.10	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
	1			1	0.06	<0.01	<0.01	0.14	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.04	<0.01	<0.01	0.12	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.04	<0.01	<0.01	0.11	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	0.07	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	0.11	<0.01	<0.01	<0.01		
ねぎ (露地) [茎葉] 平成 27 年	1	166~185 SC	4	1	0.46	0.01	<0.01	0.07	<0.01	0.01	<0.01		
				3	0.24	0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.15	0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.10	0.02	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.05	0.02	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
	1			1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
ねぎ	1	166~185 SC	4	1	0.22	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年 (露地) [茎葉] 平成 27 年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)								
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b		
ねぎ (施設) [茎葉] 平成 27 年	1	166~185 SC	4	3	0.03	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.02	<0.01	<0.01	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.01	<0.01	<0.01	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	1			3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.94	<0.01	<0.01	0.06	<0.01	0.02	<0.01		
ねぎ (施設) [茎葉] 平成 27 年	1	166~185 SC	4	3	1.16	<0.01	<0.01	0.12	<0.01	0.02	<0.01		
				7	1.00	0.01	<0.01	0.14	<0.01	0.02	<0.01		
				14	0.68	0.01	<0.01	0.15	<0.01	0.02	<0.01		
				21	0.56	<0.01	<0.01	0.15	<0.01	0.02	<0.01		
				1	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	1			3	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.14	<0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
さやえん どう (施設) [さや] 平成 27 年	1	166~185 SC	4	3	0.30	<0.01	<0.01	0.09	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.22	<0.01	<0.01	0.11	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.07	<0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.03	<0.01	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.52	0.01	<0.01	0.13	<0.01	0.01	<0.01		
	1			3	0.22	<0.01	<0.01	0.11	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.07	<0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.03	<0.01	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.08	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
さやいん げん (施設) [さや] 平成 27 年	1	149~226 SC	4	3	0.05	<0.01	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	1.21	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
	1			3	1.16	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.71	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.38	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.09	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	1.47	0.06	<0.01	<0.01	0.02				

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b	
					21	0.06	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
平成 27 年	1	148~167 SC	4	1	0.32	0.02	<0.01	0.01	0.01			
				3	0.26	0.02	<0.01	0.02	0.02			
				7	0.10	<0.01	<0.01	0.02	0.02			
				14	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
	1	148~167 SC	4	1	0.82	0.02	<0.01	<0.01	0.01			
				3	0.84	0.01	<0.01	<0.01	0.02			
				7	0.44	<0.01	<0.01	<0.01	0.01			
				14	0.20	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	0.18	<0.01	<0.01	<0.01	0.02			
えだまめ (露地) [さや] 平成 27 年	1	253~267 SC	4	1	1.82	0.09	<0.01	0.14	0.09			
				3	1.82	0.08	<0.01	0.16	0.11			
				7	0.80	0.07	<0.01	0.13	0.11			
				14	0.66	0.07	<0.01	0.22	0.18			
				21	0.30	0.04	<0.01	0.15	0.14			
				28	0.12	0.02	<0.01	0.11	0.13			
	1	253~267 SC	4	1	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	0.01			
				3	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	0.01			
				7	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	0.01			
				14	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	0.02			
				21	0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.02			
				28	0.02	<0.01	<0.01	0.02	0.04			
	1	253~267 SC	4	1	1.62	0.04	<0.01	0.11	0.14			
				3	1.50	0.05	<0.01	0.12	0.15			
				7	0.58	0.03	<0.01	0.12	0.17			
				14	0.11	<0.01	<0.01	0.05	0.11			
				21	0.06	<0.01	<0.01	0.04	0.08			
				28	0.03	<0.01	<0.01	0.03	0.07			
えだまめ (露地) [さや] 平成 27 年	1	253~267 SC	4	1	0.51	0.01	<0.01	0.03	0.05			
				3	0.09	<0.01	<0.01	0.01	0.02			
				7	0.09	<0.01	<0.01	0.02	0.04			
				14	0.04	<0.01	<0.01	0.02	0.09			
				21	0.02	<0.01	<0.01	0.01	0.06			
				28	0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.05			
	1	253~267 SC	4	1	0.96	0.04	<0.01	0.05	0.10			
				3	0.82	0.04	<0.01	0.07	0.11			
				7	0.60	0.04	<0.01	0.07	0.12			
				14	0.24	0.02	<0.01	0.05	0.08			
				21	0.12	0.01	<0.01	0.04	0.07			
				28	0.11	0.01	<0.01	0.04	0.08			
	1	253~267 SC	4	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	>	
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
温州みか ん (施設) [果肉] 平成 27 年	1	463~514 SC	3	28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	>	
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
温州みか ん (施設) [果皮] 平成 27 年	1	463~514 SC	3	35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	>	
				1	5.40	0.05	<0.01	0.14	<0.01		
				3	5.16	0.08	<0.01	0.12	<0.01		
				7	4.77	0.07	<0.01	0.20	<0.01		
				14	4.35	0.08	<0.01	0.20	<0.01		
				21	4.20	0.08	<0.01	0.35	<0.01		
				28	2.83	0.09	<0.01	0.29	0.01		
温州みか ん (施設) [果肉] 平成 27 年	1	463~514 SC	3	35	3.22	0.11	<0.01	0.33	0.01	>	
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
温州みか ん (施設) [果皮] 平成 27 年	1	463~514 SC	3	35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	>	
				1	6.08	0.04	<0.01	0.15	<0.01		
				3	5.88	0.05	<0.01	0.16	<0.01		
				7	5.32	0.07	<0.01	0.18	<0.01		
				14	5.06	0.08	<0.01	0.19	<0.01		
				21	4.26	0.10	<0.01	0.27	<0.01		
				28	3.68	0.07	<0.01	0.26	<0.01		
温州みか ん (施設) [果肉] 平成 28 年	1	463~617 SC	3	35	4.05	0.08	<0.01	0.28	<0.01	>	
				1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
温州みか ん (施設) [果皮]		463~617 SC	3	35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	>	
				1	3.91	0.07	<0.01	0.05	<0.01		
				3	4.04	0.08	<0.01	0.07	<0.01		
				7	3.78	0.11	<0.01	0.07	<0.01		

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
					21	3.13	0.13	<0.01	0.13	<0.01	0.06
平成 28 年				28	4.02	0.17	<0.01	0.17	0.01	0.06	<0.01
				35	3.50	0.18	<0.01	0.16	0.01	0.05	<0.01
温州みか ん (施設) [果肉] 平成 28 年	1	463~617 SC	3	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
温州みか ん (施設) [果皮] 平成 28 年	1	463~617 SC	3	1	3.70	0.03	<0.01	0.03	<0.01	0.03	<0.01
				3	3.48	0.03	<0.01	0.03	<0.01	0.02	<0.01
				7	2.71	0.03	<0.01	0.03	<0.01	0.02	<0.01
				14	3.40	0.06	<0.01	0.05	<0.01	0.04	<0.01
				21	2.82	0.06	<0.01	0.05	<0.01	0.04	<0.01
				28	3.72	0.10	<0.01	0.07	<0.01	0.05	<0.01
				35	3.22	0.09	<0.01	0.08	<0.01	0.04	<0.01
温州みか ん (施設) [果肉] 平成 28 年	1	463~617 SC	3	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
温州みか ん (施設) [果皮] 平成 28 年	1	463~617 SC	3	1	4.46	0.01	<0.01	0.08	<0.01	0.06	<0.01
				3	3.32	0.01	<0.01	0.08	<0.01	0.04	<0.01
				7	4.05	0.02	<0.01	0.11	<0.01	0.06	<0.01
				14	3.16	0.02	<0.01	0.11	<0.01	0.04	<0.01
				21	3.19	0.03	<0.01	0.10	<0.01	0.04	<0.01
				28	1.82	0.02	<0.01	0.12	<0.01	0.02	<0.01
				35	1.79	0.02	<0.01	0.11	<0.01	0.02	<0.01
温州みか ん (施設) [果肉] 平成 28 年	1	463~617 SC	3	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
温州みか ん (施設) [果皮] 平成 28 年	1	463~617 SC	3	1	4.10	0.05	<0.01	0.19	<0.01	0.04	<0.01
				3	5.36	0.06	<0.01	0.21	<0.01	0.04	<0.01
				7	3.46	0.06	<0.01	0.24	<0.01	0.04	<0.01
				14	3.56	0.08	<0.01	0.29	<0.01	0.06	<0.01
				21	3.73	0.11	<0.01	0.29	0.01	0.06	<0.01

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b	
					28	3.69	0.13	<0.01	0.37	0.01	0.05	<0.01
					35	3.54	0.16	<0.01	0.39	0.01	0.06	<0.01
なつみか ん (露地) [果実全体] 平成 27 年	1	514~592 SC	3	1	0.80	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	0.68	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	0.50	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	0.51	0.02	<0.01	0.01	<0.01			
				21	0.50	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				28	0.20	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				35	0.18	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
なつみか ん (露地) [果実全体] 平成 27 年	1	514~592 SC	3	1	0.36	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	0.33	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	0.32	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	0.20	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	0.17	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				28	0.16	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				35	0.16	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
なつみか ん (露地) [果実全体] 平成 27 年	1	514~592 SC	3	1	0.10	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	0.09	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	0.08	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	0.09	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	0.09	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				28	0.10	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				35	0.07	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
すだち (施設) [果実] 平成 27 年	1	486 SC	3	1	2.62	0.03	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	2.65	0.03	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	2.48	0.04	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	2.50	0.05	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	1.62	0.08	<0.01	<0.01	<0.01			
				28	1.80	0.08	<0.01	<0.01	<0.01			
				35	1.58	0.09	<0.01	<0.01	<0.01			
かぼす (露地) [果実] 平成 27 年	1	592 SC	3	1	1.30	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	0.82	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	0.84	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	0.49	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	0.48	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				28	0.54	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				35	0.52	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
りんご (露地) [果実] 平成 26 年	1	397~416 SC	3	1	1.22	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	1.23	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	1.10	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	1.04	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	1.16	0.03	<0.01	<0.01	<0.01			

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
				3	1.36	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	1.14	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.74	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [果実] 平成 27 年	1	416~463 SC	3	21	0.82	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.89	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.98	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.54	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.62	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.49	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.54	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [可食部] 平成 27 年	1	416~463 SC	3	35	0.47	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.78	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	1.02	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.50	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.64	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.55	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.53	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [果実] 平成 27 年	1	416~463 SC	3	35	0.53	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.72	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.59	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.52	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.46	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.40	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.33	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [可食部] 平成 27 年	1	416~463 SC	3	35	0.32	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.74	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.58	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.57	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.45	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.36	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.34	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [果実] 平成 27 年	1	416~463 SC	3	35	0.31	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.76	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.83	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.84	0.08	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.68	0.09	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.72	0.12	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.64	0.10	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [可食部] 平成 27 年		416~463 SC	3	35	0.52	0.08	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.59	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.60	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.68	0.07	<0.01	<0.01	<0.01		

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
				21	0.63	0.12	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.60	0.09	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [果実] 平成 27 年	1	416~463 SC	3	35	0.49	0.08	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.78	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.72	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.78	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.76	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.58	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.54	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [可食部] 平成 27 年	1	416~463 SC	3	35	0.46	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.70	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.68	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.78	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.76	0.06	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.57	0.05	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.51	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [果実] 平成 28 年	1	416~463 SC	3	35	0.48	0.04	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	1.62	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	1.88	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [可食部] 平成 28 年	1	416~463 SC	3	7	1.66	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	1.97	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	1.91	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [果実] 平成 28 年	1	416~463 SC	3	7	1.69	0.03	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.52	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.34	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
りんご (露地) [可食部] 平成 28 年	1	416~463 SC	3	7	0.45	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.46	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.38	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
日本なし (露地) [果実] 平成 27 年	1	370~444 SC	3	7	0.40	0.02	<0.01	<0.01	<0.01		
				1	0.37	0.01	<0.01	0.03	<0.01		
				3	0.17	<0.01	<0.01	0.02	<0.01		
				7	0.18	<0.01	<0.01	0.02	<0.01		
				12	0.19	0.01	<0.01	0.04	<0.01		
				21	0.06	<0.01	<0.01	0.09	<0.01		
				28	0.04	<0.01	<0.01	0.08	<0.01		
日本なし (露地) [可食部]			3	33	0.04	<0.01	<0.01	0.07	<0.01		
				1	0.34	0.01	<0.01	0.03	<0.01		
				3	0.16	<0.01	<0.01	0.02	<0.01		
				7	0.18	<0.01	<0.01	0.02	<0.01		

作物名 〔栽培形態〕	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日) インピ ルフル キサム	残留値(mg/kg)					
					B	F	I ^a	E	D	J ^b
平成 27 年				12	0.18	0.01	<0.01	0.03	<0.01	
				21	0.06	<0.01	<0.01	0.09	<0.01	
				28	0.04	<0.01	<0.01	0.09	<0.01	
				33	0.04	<0.01	<0.01	0.08	<0.01	
日本なし 〔露地〕 [果実] 平成 27 年	1	370~444 SC	3	1	0.57	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	
				3	0.46	0.01	<0.01	0.01	<0.01	
				7	0.33	0.01	<0.01	0.01	<0.01	
				10	0.34	0.02	<0.01	0.01	<0.01	
				21	0.32	0.02	<0.01	0.03	<0.01	
				28	0.26	0.03	<0.01	0.04	<0.01	
				32	0.24	0.02	<0.01	0.03	<0.01	
日本なし 〔露地〕 [可食部] 平成 27 年	1	370~444 SC	3	1	0.58	0.01	<0.01	0.01	<0.01	
				3	0.50	0.01	<0.01	0.01	<0.01	
				7	0.39	0.02	<0.01	0.01	<0.01	
				10	0.38	0.02	<0.01	0.01	<0.01	
				21	0.36	0.02	<0.01	0.03	<0.01	
				28	0.32	0.03	<0.01	0.04	<0.01	
				32	0.27	0.03	<0.01	0.03	<0.01	
日本なし 〔露地〕 [果実] 平成 28 年	1	410~463 SC	3	1	0.62	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	0.01 <0.01
				3	0.62	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	0.01 <0.01
				7	0.38	0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				14	0.32	0.02	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				21	0.24	0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01 <0.01
				28	0.20	0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01 <0.01
				35	0.22	0.01	<0.01	0.04	<0.01	<0.01 <0.01
日本なし 〔露地〕 [可食部] 平成 28 年	1	410~463 SC	3	1	0.49	0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				3	0.47	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				7	0.36	0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				14	0.30	0.02	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				21	0.18	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01 <0.01
				28	0.14	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01 <0.01
				35	0.14	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01 <0.01
日本なし 〔露地〕 [果実] 平成 28 年	1	410~463 SC	3	1	0.52	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				3	0.37	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				7	0.48	0.03	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				14	0.15	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				21	0.30	0.02	<0.01	0.03	<0.01	<0.01 <0.01
				28	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				35	0.10	0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
日本なし 〔露地〕 [可食部] 平成 28 年			3	1	0.51	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				3	0.42	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				7	0.46	0.03	<0.01	0.01	<0.01	<0.01 <0.01
				14	0.20	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
				21	0.19	0.02	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01
				28	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
日本なし (露地) [果実] 平成 28 年	1	410~463 SC	3	1	0.62	0.02	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	0.58	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.68	0.03	<0.01	0.01	<0.01	0.01	<0.01
				14	0.51	0.02	<0.01	0.02	<0.01	0.01	<0.01
				21	0.47	0.04	<0.01	0.05	<0.01	0.01	<0.01
				28	0.45	0.04	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01
				35	0.40	0.04	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01
日本なし (露地) [可食部] 平成 28 年	1	410~463 SC	3	1	0.54	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	0.56	0.02	<0.01	0.01	<0.01	0.01	<0.01
				7	0.56	0.03	<0.01	0.01	<0.01	0.02	<0.01
				14	0.44	0.02	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01
				21	0.42	0.04	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01
				28	0.47	0.04	<0.01	0.05	<0.01	0.01	<0.01
				35	0.42	0.04	<0.01	0.04	<0.01	0.01	<0.01
日本なし (露地) [果実] 平成 28 年	1	410~463 SC	3	1	0.96	0.02	<0.01	0.01	<0.01	0.01	<0.01
				3	0.56	0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.42	0.02	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	0.19	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	0.52	0.04	<0.01	0.07	<0.01	0.01	<0.01
				28	0.50	0.06	<0.01	0.10	<0.01	0.01	<0.01
				35	0.20	0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01
日本なし (露地) [可食部] 平成 28 年	1	410~463 SC	3	1	0.61	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01
				3	0.50	0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.36	0.02	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	0.14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	0.38	0.04	<0.01	0.08	<0.01	<0.01	<0.01
				28	0.40	0.04	<0.01	0.12	<0.01	0.01	<0.01
				35	0.23	0.02	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01
もも (露地) [果肉] 平成 27 年	1	296~370 SC	3	1	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.02	<0.01	<0.01	0.02	<0.01		
				21	0.02	<0.01	<0.01	0.01	<0.01		
				28	0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01		
				35	0.02	<0.01	<0.01	0.02	<0.01		
もも (露地) [果実] 平成 27 年	1	296~370 SC	3	1	0.92	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.88	0.01	<0.01	0.01	<0.01		
				7	0.60	0.01	<0.01	0.01	<0.01		
				14	0.62	0.02	<0.01	0.03	<0.01		
				21	0.37	0.01	<0.01	0.02	<0.01		

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b	
					28	0.26	0.01	<0.01	0.02	<0.01		
					35	0.28	0.02	<0.01	0.03	<0.01		
もも (露地) [果肉] 平成 27 年	1	296~370 SC	3	1	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	0.03	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				14	0.03	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				21	0.02	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				28	0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				34	0.01	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
もも (露地) [果実] 平成 27 年	1	296~370 SC	3	1	0.84	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	0.60	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	0.44	0.02	<0.01	0.01	0.01			
				14	0.45	0.02	<0.01	0.03	0.01			
				21	0.36	0.03	<0.01	0.02	0.01			
				28	0.15	0.02	<0.01	0.02	0.01			
				34	0.12	0.02	<0.01	0.02	0.01			
もも (露地) [果肉] 平成 27 年	1	296~370 SC	3	1	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				28	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				35	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
もも (露地) [果実] 平成 27 年	1	296~370 SC	3	1	0.54	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				3	0.32	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				7	0.27	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				14	0.07	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
				21	0.11	<0.01	<0.01	0.04	<0.01			
				28	0.04	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				35	0.03	<0.01	<0.01	0.01	<0.01			
ぶどう (施設) [果実] 平成 27 年	1	296~330 SC	3	1	1.94	0.01	<0.01	0.06	<0.01			
				3	1.57	0.01	<0.01	0.05	<0.01			
				7	1.96	0.02	<0.01	0.07	<0.01			
				14	1.74	0.02	<0.01	0.08	<0.01			
				21	1.64	0.03	<0.01	0.10	<0.01			
				28	0.70	0.01	<0.01	0.11	<0.01			
				35	0.76	0.02	<0.01	0.13	<0.01			
ぶどう (施設) [果実] 平成 27 年	1	296~330 SC	3	1	0.46	<0.01	<0.01	0.02	<0.01			
				3	0.70	<0.01	<0.01	0.04	<0.01			
				7	0.64	<0.01	<0.01	0.04	<0.01			
				14	0.66	<0.01	<0.01	0.05	<0.01			
				21	0.20	<0.01	<0.01	0.10	<0.01			
				28	0.22	<0.01	<0.01	0.12	<0.01			

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)									
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b			
					35	0.16	<0.01	<0.01	0.11	<0.01				
ぶどう (施設) [果実] 平成 27 年	1	296~330 SC	3	1	1.26	<0.01	<0.01	0.03	<0.01					
				3	1.29	<0.01	<0.01	0.04	<0.01					
				7	1.24	<0.01	<0.01	0.05	<0.01					
				14	1.02	<0.01	<0.01	0.07	<0.01					
				21	0.70	<0.01	<0.01	0.07	<0.01					
				28	0.80	<0.01	<0.01	0.07	<0.01					
				31	0.76	<0.01	<0.01	0.08	<0.01					
かき (露地) [果実] 平成 27 年	1	394~419 SC	3	1	0.13	<0.01	<0.01	0.02	<0.01					
				3	0.08	<0.01	<0.01	0.02	<0.01					
				7	0.10	<0.01	<0.01	0.02	<0.01					
				14	0.04	<0.01	<0.01	0.03	<0.01					
				21	0.04	<0.01	<0.01	0.03	<0.01					
				28	0.07	<0.01	<0.01	0.03	<0.01					
				35	0.03	<0.01	<0.01	0.02	<0.01					
かき (露地) [果実] 平成 27 年	1	394~419 SC	3	1	0.34	<0.01	<0.01	0.04	<0.01					
				3	0.30	<0.01	<0.01	0.04	<0.01					
				7	0.30	<0.01	<0.01	0.04	<0.01					
				14	0.24	0.01	<0.01	0.08	<0.01					
				21	0.20	<0.01	<0.01	0.10	<0.01					
				28	0.17	0.01	<0.01	0.18	<0.01					
				35	0.20	0.01	<0.01	0.18	<0.01					
かき (露地) [果実] 平成 28 年	1	385~444 SC	3	1	0.32	0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.17	0.01	<0.01	0.10	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.27	0.01	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.14	0.01	<0.01	0.07	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.08	<0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.08	<0.01	<0.01	0.13	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	0.09	<0.01	<0.01	0.10	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
かき (露地) [果実] 平成 28 年	1	385~444 SC	3	1	0.24	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.28	<0.01	<0.01	0.07	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.18	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.10	<0.01	<0.01	0.06	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.11	<0.01	<0.01	0.08	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.02	<0.01	<0.01	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	0.03	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
かき (露地) [果実] 平成 28 年	1	385~444 SC	3	1	0.36	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.22	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.17	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				14	0.16	<0.01	<0.01	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				21	0.18	<0.01	<0.01	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				28	0.24	0.01	<0.01	0.19	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				35	0.24	0.01	<0.01	0.20	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)						
					インピ ルフル キサム	B	F	I ^a	E	D	J ^b
かき (露地) [果実] 平成 28 年	1	385~444 SC	3	1	0.22	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01
				3	0.17	<0.01	<0.01	0.02	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.13	<0.01	<0.01	0.03	<0.01	<0.01	<0.01
				14	0.10	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01
				21	0.09	<0.01	<0.01	0.05	<0.01	<0.01	<0.01
				28	0.10	<0.01	<0.01	0.15	0.01	<0.01	<0.01
				35	0.13	0.01	<0.01	0.15	0.02	<0.01	<0.01

・農薬の使用量、使用時期（PHI）又は使用回数が、登録又は申請された使用方法から逸脱している場合は、該当箇所に*を付した。

・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。

・代謝物 D、E、I 及び J の残留値は加水分解して得られた各代謝物の抱合体との合量値

/ : 該当なし G : 粒剤、SC : フロアブル剤

a : 代謝物 Ia 及び Ib の合計

b : 代謝物 Ja 及び Jb の合計

<別紙4：畜産物残留試験成績>

① 泌乳牛

乳汁及び組織中の平均残留値 ($\mu\text{g/g}$)

試料	2 mg/kg 飼料 (予想飼料負荷量)					6 mg/kg 飼料 (3倍量)					20 mg/kg 飼料 (10倍量)				
	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb
乳汁 ^a	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
脱脂乳 ^b	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005						<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
クリーム ^b	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005						<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
外側腹部 筋肉	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
腰筋	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
肝臓	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	0.0127 (0.0156)	<0.005	<0.005	<0.005
腎臓	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	0.0117 (0.0140)	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	0.0215 (0.0319)	<0.005	<0.005
腎周囲脂肪	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
大網脂肪	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
皮下脂肪	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
試料	20 mg/kg 飼料 (休薬3日)					20 mg/kg 飼料 (休薬7日)					20 mg/kg 飼料 (休薬14日)				
	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb
乳汁	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
外側腹部 筋肉	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005

腰筋	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
肝臓	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
腎臓	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
腎周囲脂肪	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
大網脂肪	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
皮下脂肪	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005

注) 定量限界未満の値は定量限界値の半分として、平均値が算出された。

臓器及び組織の 2、6 及び 20 mg/kg 飼料投与群は 3 頭、休薬期間設定群は 1 頭のデータ

乳汁の 2 及び 6 mg/kg 飼料投与群は 3 頭、20 mg/kg 飼料投与群は 6 頭、休薬 3 日は 3 頭、休薬 7 日は 2 頭、休薬 14 日は 1 頭のデータ

／ : 実施されず () : 最大値

a : 投与 1、3、7、14、17、21、24 及び 28 日後に採取。いずれの試料も定量限界未満。

b : 投与 14 及び 28 日後に採取。いずれの試料も定量限界未満。

② 産卵鶏

卵及び組織中の平均残留値 ($\mu\text{g/g}$)

試料 採取日	1 mg/kg 飼料 (予想飼料負荷量)					3 mg/kg 飼料 (3倍量)					10 mg/kg 飼料 (10倍量)				
	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb
卵	1	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	3	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	7	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	10	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	14					<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	17	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	21	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	24	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	0.0071 (0.00920)	<0.005	<0.005
	28					<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	0.0080 (0.00941)	<0.005	<0.005
卵黄	14	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005					<0.01	<0.005	0.0075 (0.00764)	<0.005	<0.005
	28	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005					<0.01	<0.005	0.0113 (0.0120)	<0.005	<0.005
卵白	14	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005					<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	28	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005					<0.01	<0.005	0.0062 (0.00761)	<0.005	<0.005
筋肉		<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
肝臓		<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	0.0137 (0.0160)	<0.005	<0.005
脂肪		<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	0.0170 (0.018)	<0.005	<0.005	<0.005

試料	10 mg/kg 飼料（休薬 3 日）					10 mg/kg 飼料（休薬 7 日）					10 mg/kg 飼料（休薬 14 日）				
	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb	インピル フルキサ ム	Ia	Ib	Ja	Jb
卵	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
筋肉	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
肝臓	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
脂肪	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005

注) 定量限界未満の値は定量限界値の半分として、平均値が算出された。

臓器及び組織の 1、3 及び 10 mg/kg 飼料投与群は 12 羽、休薬期間設定群は 4 羽のデータ

卵の 1 及び 3 mg/kg 飼料投与群は 12 羽、10 mg/kg 飼料投与群は 24 羽（うち投与 14 及び 28 日は 12 羽）、

休薬 3 日は 12 羽、休薬 7 日は 8 羽、休薬 14 日は 4 羽のデータ

卵黄及び卵白は 12 羽のデータ

／ : 実施されず () : 最大値

<別紙5：推定摂取量>

農畜水産物名	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重：55.1 kg)		小児(1～6歳) (体重：16.5kg)		妊婦 (体重：58.5 kg)		高齢者(65歳以上) (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)
小麦	0.3	59.8	17.9	44.3	13.3	69.0	20.7	49.9	15.0
大麦	1.14	5.3	6.04	4.4	5.02	8.8	10.0	4.4	5.02
大豆	0.15	39.0	5.85	20.4	3.06	31.3	4.70	46.1	6.92
小豆類	0.04	2.4	0.10	0.8	0.03	0.8	0.03	3.9	0.16
てんさい	0.03	32.5	0.98	27.7	0.83	41.1	1.23	33.2	1.00
たまねぎ	0.05	31.2	1.56	22.6	1.13	35.3	1.77	27.8	1.39
ねぎ (リーキ を含む)	1.16	9.4	10.9	3.7	4.29	6.8	7.89	10.7	12.4
未熟性え んどう	1.21	1.6	1.94	0.5	0.61	0.2	0.24	2.4	2.90
未熟性い んげん	1.47	2.4	3.53	1.1	1.62	0.1	0.15	3.2	4.70
えだまめ	1.82	1.7	3.09	1.0	1.82	0.6	1.09	2.7	4.91
みかん	0.01	17.8	0.18	16.4	0.16	0.6	0.01	26.2	0.26
なつみか んの果実 全体	0.80	1.3	1.04	0.7	0.56	4.8	3.84	2.1	1.68
その他の かんきつ 類果実	2.65	5.9	15.6	2.7	7.16	2.5	6.63	9.5	25.2
りんご	1.97	24.2	47.7	30.9	60.9	18.8	37.0	32.4	63.8
日本なし	0.61	6.4	3.90	3.4	2.07	9.1	5.55	7.8	4.76
もも	0.04	3.4	0.14	3.7	0.15	5.3	0.21	4.4	0.18
ぶどう	1.96	8.7	17.1	8.2	16.1	20.2	39.6	9.0	17.6
かき	0.36	9.9	3.56	1.7	0.61	3.9	1.40	18.2	6.55
その他の スパイス	6.08	0.1	0.61	0.1	0.61	0.1	0.61	0.2	1.22
魚介類	0.0192	93.1	1.79	39.6	0.76	53.2	1.02	115	2.20
合計			144		121		144		178

- ・農産物の残留値は、申請されている使用時期・回数によるインピルフルキサムの平均残留値のうち最大値を用いた（別紙3参照）。
- ・「ff」：平成17～19年の食品摂取頻度・摂取量調査（参照66）の結果に基づく食品摂取量(g/人/日)
- ・「摂取量」：残留値及び食品摂取量から求めたインピルフルキサムの推定摂取量(μg/人/日)
- ・『小豆類』については、いんげんまめの値を用いた。
- ・『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高いすだちの値を用いた。
- ・『その他のスパイス』については、温州みかん（果皮）の値を用いた。

- ・魚介類の残留値には、インピルフルキサムの最大推定残留値を用いた。
- ・玄米及びばれいしょは、全データが定量限界（0.01 $\mu\text{g/g}$ ）未満であったため、摂取量の計算に用いなかった。
- ・畜産物は、予想飼料負荷量における全データが定量限界（0.01 $\mu\text{g/g}$ ）未満であったため、摂取量の計算に用いなかった。

<参考>

- 1 食品健康影響評価について（平成 30 年 6 月 21 日付け厚生労働省発生食 0621 第 4 号）
- 2 インピルフルキサム 試験成績の概要及び考察（平成 29 年 10 月 20 日）：住友化学株式会社、一部公表
- 3 Metabolism of S-2399 in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
- 4 Metabolism of S-2399 in Rats (Repeated Oral Administration) (GLP 対応)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
- 5 Metabolism of [¹⁴C]S-2399 (2 Radiolabels) in Lactating Goat (GLP 対応)、PTRL West、2016 年、未公表
- 6 Metabolism of [¹⁴C]S-2399 (2 Radiolabels) in Laying Hens (GLP 対応)、PTRL West、2016 年、未公表
- 7 A Metabolism Study of [¹⁴C]S-2399 (2 Radiolabels) in Rice (*Oryza sativa L.*) With Foliar Treatment (GLP 対応)、PTRL West、2016 年 未公表
- 8 A Metabolism Study of [¹⁴C]S-2399 (2 Radiolabels) in Rice (*Oryza sativa L.*) With Granular Application (GLP 対応)、PTRL West、2016 年、未公表
- 9 A Metabolism Study of [¹⁴C]S-2399 (2 Radiolabels) in Soybean (*Glycine max*) (GLP 対応)、PTRL West、2015 年、未公表
- 10 Nature of Residues of [Phenyl-¹⁴C]S-2399 and [Pyrazolyl-¹⁴C]S-2399 in Potatoes Grown from Treated Seeds (GLP 対応)、Valent Technical Center、2017 年、未公表
- 11 A Metabolism Study of [¹⁴C]S-2399 (2 Radiolabels) in Apple (*Malus domestica*)、PTRL West、2016 年、未公表
- 12 [¹⁴C]S-2399: Metabolic Fate in Flooded Aerobic Soil (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2015 年、未公表
- 13 [¹⁴C]S-2399: Metabolic Fate in Aerobic Soil (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2015 年、未公表
- 14 [¹⁴C]S-2399: Metabolic Fate in Anaerobic Soil (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2015 年、未公表
- 15 Photodegradation of [¹⁴C]S-2399 in/on Soil by Artificial Sunlight (GLP 対応)、PTRL West (a division of EAG, Inc)、2014 年、未公表
- 16 [¹⁴C]S-2399: Adsorption/Desorption in Soils (GLP 対応)、Smithers Viscient (EAG) Ltd.、2016 年、未公表
- 17 [¹⁴C]S-2399: Hydrolysis at pH 4, 7 and 9 (GLP 対応)、Smithers Viscient、2016 年、未公表
- 18 Photodegradation of [¹⁴C]S-2399 in Sterilized pH7 Buffer by Artificial Sunlight (GLP 対応)、PTRL West (a division of EAG)、2015 年、未公表

- 19 Photodegradation of [¹⁴C]S-2399 in Sterilized Natural Water by Artificial Sunlight (GLP 対応)、PTRL West (a division of EAG)、2015 年、未公表
- 20 土壌残留分析結果報告書 (水田ほ場)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
- 21 土壌残留分析結果報告書 (畑地ほ場)、住友化学株式会社、2017 年、未公表
- 22 S-2399 箱粒剤 3 : 水稲及び小麦 作物残留試験 (GLP 対応)、一般社団法人日本植物防疫協会、2016 及び 2017 年、未公表
- 23 S-2399 40SC : 小麦、大麦、だいす、ばれいしょ、てんさい、たまねぎ、ねぎ、さやいんげん、えだまめ、温州みかん、なつみかん、りんご、日本なし、もも、ぶどう及びかき 作物残留試験 (GLP 対応)、一般社団法人日本植物防疫協会、2016 及び 2017 年、未公表
- 24 S-2399 40SC : いんげんまめ、さやえんどう、すだち及びかぼす 作物残留試験、一般財団法人残留農業研究所、2016 及び 2017 年、未公表
- 25 Magnitude of S-2399 and Metabolites 1'-CH₂OH-S-2840 A&B (including conjugate) and 1'-COOH-S-2840 A&B Residues in Bovine Tissues and Milk from a 28-Day Feeding Study (GLP 対応)、EAG Laboratories – Hercules、2016 年、未公表
- 26 Magnitude of S-2399 and Metabolites 1'-CH₂OH-S-2840 A&B (including conjugate) and 1'-COOH-S-2840 A&B Residues in Laying Hen Tissues and Eggs from a 28-Day Feeding Study (GLP 対応)、EAG Laboratories – Hercules、2017 年、未公表
- 27 水産動植物被害予想濃度算定結果報告書 住友化学株式会社、2017、未公表
- 28 Pharmacology Study of S-2399 Technical Grade (GLP 対応)、株式会社 LSI メディエンス、2015 年、未公表
- 29 Acute Oral Toxicity Study of S-2399 Technical Grade in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015 年、未公表
- 30 Acute Oral Toxicity Study of S-2399 Technical Grade in Rats (Up-and-Down Procedure) (GLP 対応)、住友化学株式会社、2017 年、未公表
- 31 Acute Dermal Toxicity Study of S-2399 Technical Grade in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015 年、未公表
- 32 Acute Inhalation Toxicity Study of S-2399 Technical Grade in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015 年、未公表
- 33 Acute Oral Toxicity Study of 3'-OH-S-2840 in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2017 年、未公表
- 34 DFPA (S-2399) のラットにおける急性経口投与毒性試験、住友テクノサービス株式会社、2012 年、未公表
- 35 Acute Oral Toxicity Study of 1'-CH₂OH-S-2840 in Rats、住友化学株式会社、2017 年、未公表
- 36 Acute Oral Toxicity Study of 1'-COOH-S-2840 in Rats (GLP 対応)、住友化学

- 株式会社、2017年、未公表
- 37 S-2399 Technical Grade: Acute Oral Neurotoxicity Study in Rats (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2016年、未公表
- 38 Primary Skin Irritation Test of S-2399 Technical Grade in rabbits (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015年、未公表
- 39 Primary Eye Irritation Test of S-2399 Technical Grade in Rabbits (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015年、未公表
- 40 Skin Sensitization Test of S-2399 Technical Grade in Guinea Pigs (Maximization Test) (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015年、未公表
- 41 S-2399 Technical Grade: Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rats (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2016年、未公表
- 42 S-2399 Technical Grade: Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Mice (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2016年、未公表
- 43 S-2399 Technical Grade: Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Dogs (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2016年、未公表
- 44 S-2399 Technical Grade: Acute Oral Neurotoxicity Study in Rats (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2016年、未公表
- 45 A 28-Day Repeated Dose Dermal Toxicity Study of S-2399 Technical Grade in Rats (GLP 対応)、株式会社 LSI メディエンス、2015年、未公表
- 46 S-2399 Technical Grade: Repeated Dose 1-Year Oral Toxicity Study in Dogs (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 47 S-2399 Technical Grade: Combined Chronic Toxicity and Carcinogenicity Study in Rats (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 48 S-2399 Technical Grade: Carcinogenicity study in Mice (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 49 S-2399 Technical Grade: Reproduction Toxicity Study in Rats (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 50 S-2399 Technical Grade : Teratogenicity Study in Rats (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 51 S-2399 Technical Grade: Additional Teratogenicity Study in Rats (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 52 S-2399 Technical Grade : Teratogenicity Study in Rabbits (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 53 Reverse Mutation Test of S-2399 Technical Grade in Bacterial Systems (GLP 対応)、住友化学株式会社、2014年、未公表
- 54 *In vitro* Chromosomal Aberration Test on S-2399 Technical Grade in Chinese Hamster Lung Cells (CHL/IU) (GLP 対応)、住友化学株式会社、2014年、未公表

- 55 S-2339 TG: Gene Mutation Assay in Chinese Hamster V79 Cells *In Vitro* (V79/HPRT) (GLP 対応)、Harlan Cytotest Cell Research GmbH、2014年、未公表
- 56 Micronucleus Test on S-2399 Technical Grade in CD-1 Mice (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015年、未公表
- 57 3'-OH-S-2840: Bacterial Reverse Mutation Test (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2017年、未公表
- 58 DFPA (S-2399) の細菌を用いる復帰突然変異試験、広栄テクノサービス株式会社、2012年、未公表
- 59 Reverse Mutation Test of 1'-CH₂OH-S-2840 in Bacterial Systems、住友化学株式会社、2017年、未公表
- 60 Reverse Mutation Test Study of 1'-COOH-S-2840 in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2017年、未公表
- 61 Study for Mode of Action Analysis for Rat Liver and Thyroid findings by S-2399 Technical Grade、住友化学株式会社、2017年、未公表
- 62 Study for Mode of Action Analysis for Mouse Liver and Thyroid findings by S-2399 Technical Grade、住友化学株式会社、2017年、未公表
- 63 *In vitro* steroidogenesis assay of S-2399 with H295R cell line、住友化学株式会社、2017年、未公表
- 64 Evaluation of effects of S-2399 on human estrogen receptor alpha and human androgen receptor using *in vitro* receptorgene assay、住友化学株式会社、2017年、未公表
- 65 *In vitro* 3T3 NRU Phototoxicity Study of S-2399 Technical Grade in Cultured Mammalian Cells (GLP 対応)、株式会社 LSI メディエンス、2015年、未公表
- 66 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 14日）