

資料 2 - 1

令和 7 年 9 月 3 0 日

食品安全委員会

委員長 山本 茂貴 殿

薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

座長 浅井 鉄夫

薬剤耐性菌に係る食品健康影響評価に関する審議結果について

平成17年8月5日付け17消安第4663号をもって農林水産大臣から食品安全委員会に意見を求められたホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤（動物用ホスミシンS（静注用））の再審査に係る薬剤耐性菌に関する食品健康影響評価について、当ワーキンググループにおいて審議を行った結果は別添のとおりですので報告します。

薬剤耐性菌評価書

ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤
(動物用ホスミシン S (静注用))

令和 7 年 (2 0 2 5 年) 9 月

食品安全委員会
薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

目次

＜食品安全委員会委員名簿＞	5
要 約	7
I. 評価の経緯及び範囲等	9
1. はじめに	9
2. 評価範囲	9
II. ハザードの特定に関する知見	9
1. 評価対象動物用医薬品の名称、化学構造等	9
(1) 名称、化学構造等	9
(2) 開発の経緯等	10
(3) 有効成分であるホスホマイシンの名称、構造式等	10
(4) 評価対象動物用医薬品の有効成分の系統	11
(5) 使用方法、規制等	12
(6) 使用状況	13
2. ホスホマイシンの海外における評価状況等	16
(1) 世界保健機関（WHO）	16
(2) 米国	16
(3) 欧州	17
(4) 豪州	17
3. 対象家畜におけるホスホマイシンの薬物動態	17
4. 抗菌活性	21
(1) 抗菌活性の作用機序及び作用のタイプ	21
(2) 抗菌スペクトル	22
(3) 対象とする家畜の病原菌に対する MIC 分布	25
(4) 指標細菌及び食品媒介性病原菌に対する MIC 分布	26
5. ホスホマイシンに対する薬剤耐性機序及び薬剤耐性決定因子について	30
(1) 内在性の耐性機序（自然耐性）	30
(2) ホスホマイシンに対する獲得耐性の主要な基本的機序	31
(3) 耐性遺伝子の分布及び交差耐性	38
(4) 耐性遺伝子の伝達	39
6. 関連する人用抗菌性物質に関する情報	40
(1) ホスホマイシンと化学構造が類似するもの及び交差耐性を生じる可能性のあるもの	40
(2) ホスホマイシンと共耐性を生じる可能性のある医療上重要な人用抗菌性物質	41
(3) ホスホマイシンの臨床現場における有効性及び重要性	41
7. ハザードの特定に係る検討	43

(1) 発生、ばく露及び影響の各要素につき、該当する項目が全て A となった細菌	43
(2) 発生、ばく露及び影響の各要素につき、それぞれ A 又は B のいずれかとなった細菌	44
(3) その他の細菌	44
(4) 耐性遺伝子の伝達の検討	45
(5) 交差耐性及び共耐性の検討	46
8. ハザードの特定	46
III. 発生評価に関する知見	46
1. 畜産現場におけるホスホマイシン耐性の状況	47
(1) 国内の畜産現場における薬剤耐性菌の発生状況	47
(2) ハザードの出現	47
(3) 家畜分野におけるホスホマイシン耐性に関するその他の知見	48
2. ハザードの耐性機序及び薬剤耐性決定因子に関する情報	49
(1) 大腸菌におけるホスホマイシン耐性機序及びその遺伝学的情報	49
(2) 突然変異による薬剤耐性の獲得とその影響	49
(3) 薬剤耐性決定因子の細菌間での伝達の可能性	50
(4) ハザードが交差耐性又は共耐性を示す可能性がある医療上重要な人用抗菌性物質に対する耐性菌が評価対象抗菌性物質の使用により選択される可能性に関する情報	50
(5) 使用量	51
IV. ばく露評価に関する知見	51
1. 牛由来食品の消費量	51
2. ハザードを含む当該細菌の生物学的特性	52
(1) 抵抗性、生残性及び増殖性並びに生体外における生存能力及び分布状況	52
(2) 人の腸内細菌叢として定着する可能性	53
(3) 人の常在菌又は病原菌に薬剤耐性決定因子が伝達する可能性	54
3. 家畜及び畜産食品が農場から出荷され人に摂取されるまでの経路	55
4. 牛由来食品がハザードに汚染される可能性及び汚染状況	56
(1) 牛由来食品がハザードを含む当該細菌に汚染される可能性	56
(2) ハザードを含む当該細菌による牛由来食品の汚染状況	56
5. その他の知見	59
V. 影響評価に関する知見	60
1. ハザードを含む当該細菌の暴露に起因して生じる可能性のある人の疾病	60
(1) EHEC 感染症	60
(2) ExPEC 感染症	61
2. 人用抗菌性物質による当該疾病の治療に関する情報	65
(1) EHEC 感染症	65
(2) ExPEC 感染症	66

(4) その他の情報.....	69
3. その他の知見.....	69
VI. 食品健康影響評価	73
1. 発生評価、ばく露評価及び影響評価の考え方.....	73
2. 発生評価について.....	73
(1) ハザードの出現（薬剤耐性機序、遺伝学的情報等）	73
(2) ハザードとなりうる細菌の感受性分布.....	73
(3) 発生評価に係るその他要因（薬物動態、使用方法、使用量等）	73
(4) 発生評価の結果.....	74
3. ばく露評価について	74
(1) ハザードを含む当該細菌の生物学的特性.....	74
(2) ハザードを含む当該細菌による食品の汚染状況	75
(3) ばく露評価に係るその他の要因（食肉処理工程、流通経路等）	75
(4) ばく露評価の結果.....	75
4. 影響評価について.....	76
(1) 当該疾病治療における重要度.....	76
(2) 当該疾病の重篤性等（発生状況、発生原因、症状等）	76
(3) 影響評価に係るその他要因（代替薬の状況、医療分野における薬剤耐性の状況等）	77
(4) 影響評価の結果.....	78
5. リスクの推定について.....	78
6. 食品健康影響評価について	78
VII. その他の考察.....	79
<別紙 用語等略称>	80
<参考文献>.....	82

＜審議の経緯＞

2005 年 8 月 5 日 農林水産大臣から動物用医薬品の再審査に係る食品健康影響評価について要請（17 消安第 4663 号）、関係書類の接受

2005 年 8 月 25 日 第 108 回食品安全委員会（要請事項説明）

2023 年 3 月 14 日 関係書類の接受

2023 年 11 月 8 日 第 51 回薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

2023 年 12 月 22 日 第 52 回薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

2024 年 3 月 1 日 第 53 回薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

2024 年 6 月 21 日 第 54 回薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

2024 年 9 月 27 日 第 55 回薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

2024 年 12 月 4 日 第 56 回薬剤耐性菌に関するワーキンググループ

2025 年 7 月 22 日 第 992 回食品安全委員会（報告）

2025 年 7 月 23 日 から 2025 年 8 月 21 日まで 国民からの意見・情報の募集

2025 年 9 月 30 日 薬剤耐性菌に関するワーキンググループ座長から食品安全委員会委員長へ報告

＜食品安全委員会委員名簿＞

（2021 年 7 月 1 日から）

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

（2024 年 7 月 1 日から）

山本 茂貴（委員長）
浅野 哲（委員長代理 第一順位）
祖父江友孝（委員長代理 第二順位）
頭金 正博（委員長代理 第三順位）
小島登貴子
杉山久仁子
松永 和紀

＜食品安全委員会薬剤耐性菌に関するワーキンググループ専門委員名簿＞

（2023 年 10 月 1 日から）

浅井 鉄夫（座長*）
菅井 基行（座長代理*）
山岸 拓也（座長代理*）
秋庭 正人
岡村 雅史
小西 典子

佐々木 一昭
富田 治芳
中村 寛海**
早川 佳代子
早山 陽子
蒔田 浩平

*：2023 年 11 月 8 日から

**：2024 年 4 月 1 日から

＜第 51、52、53、54、55、56 回食品安全委員会薬剤耐性菌に関するワーキンググループ専門参考人名簿＞

池 康嘉（一般社団法人薬剤耐性菌教育研究会代表理事 兼 群馬大学名誉教授）

要 約

ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤の再審査に係る食品健康影響評価のうち、評価対象動物用医薬品が牛に使用された場合に選択される薬剤耐性菌に関する評価を、「家畜等への抗菌性物質の使用により選択される薬剤耐性菌の食品健康影響に関する評価指針」（平成 16 年 9 月 30 日食品安全委員会決定。以下「評価指針」という。）に基づき実施した。

評価対象動物用医薬品は、ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤であり、牛のパスツレラ性肺炎を適応症としているが、その後発品も製造販売承認されている。また、ホスホマイシンカルシウムを有効成分とする経口投与剤が、牛の大腸菌性下痢及びサルモネラ症を適応症として製造販売承認されている。薬剤耐性菌に関する評価に際し、ホスホマイシンナトリウム又はホスホマイシンカルシウムのいずれの選択圧を受けたのか分別することはできないことから、ホスホマイシン塩を有効成分とし牛に使用される動物用医薬品全般について勘案した。

牛由来の畜産食品を介して伝播する可能性がある感染症であり、かつ、人の医療分野において、ホスホマイシンが治療薬の選択肢の一つとされている感染症は腸管出血性大腸菌感染症及び腸管外病原性大腸菌感染症である。また、ハザードの特定に係る検討において、ホスホマイシンは、海外ではカルバペネム耐性腸内細菌目細菌による感染症や尿路感染症の限られた治療薬として認知されており、日本国内においても、将来的に人医療におけるホスホマイシンの重要性が高まる可能性を考慮することが適当と考えた。したがって、評価すべきハザードとして、牛に対してホスホマイシンを使用することにより薬剤耐性が選択された腸管出血性大腸菌を含む大腸菌を特定し、発生評価、ばく露評価及び影響評価を行い、それらの結果からリスクを推定した。

発生評価の結果、腸管出血性大腸菌及び大腸菌について、伝達性のホスホマイシン耐性遺伝子が検出されているがその頻度は低いこと、耐性率は低く推移し上昇傾向は認められないこと等から、ホスホマイシンが牛に使用された場合にハザードが選択される可能性及びその程度は低度と考えた。

ばく露評価の結果、人が牛由来食品を介してハザードのばく露を受ける可能性があるが、一般的な食中毒対策等により、牛由来食品が適切に管理及び消費される限りにおいては、その可能性及び程度は腸管出血性大腸菌が低度、大腸菌は無視できる程度と考えた。

影響評価の結果、ホスホマイシンの医療上の重要度やハザードに起因する感染症の重篤性等から、治療効果が減弱あるいは喪失する可能性及びその程度は、腸管出血性大腸菌は中等度、大腸菌は低度と考えた。

以上のことから、これまでに得られている科学的知見に基づく現時点での評価としては、評価対象動物用医薬品が、牛に使用された結果としてハザードである腸管出血性大腸菌を含む大腸菌が選択され、牛由来の畜産食品を介して人がハザードにばく露され、人用抗菌性物質による治療効果が減弱又は喪失する可能性は否定できない。ハザードである腸管出血性大腸菌を含む大腸菌についてリスクの程度は低度であると考えた。

薬剤耐性菌については、現時点では詳細な科学的知見や情報が必ずしも十分とはいえず、

リスク評価の手法についても最新の知見を踏まえた見直しを随時行うことが重要と考えるため、国際機関における検討状況等を含め新たな科学的知見・情報の収集が必要である。

I. 評価の経緯及び範囲等

1. はじめに

ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤(動物用ホスミシン S (静注用)) についての医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和 35 年法律第 145 号。以下「医薬品医療機器等法」という。)に基づく再審査に係る食品健康影響評価のうち、「当該動物用医薬品を使用することにより選択される薬剤耐性菌が食品を介した影響」について、「家畜等への抗菌性物質の使用により選択される薬剤耐性菌の食品健康影響に関する評価指針」(平成 16 年 9 月 30 日食品安全委員会決定。以下「評価指針」という。)に基づき、評価を行った。(参照 1)

2. 評価範囲

評価要請のあった動物用医薬品は、ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤(動物用ホスミシン S (静注用)) である。評価対象動物用医薬品は、牛の飼養過程において使用されることから、評価指針に基づき、評価の対象を「牛由来の畜産食品」が介在する場合とした。

なお、動物用ホスミシン S 以外に、国内における家畜に使用される動物用医薬品として、ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする注射剤(ホスホマイシン注「フジタ」)が牛のパスツレラ性肺炎を適応症とする後発品として製造販売承認されている。また、ホスホマイシンカルシウムを有効成分とする経口投与剤(ホスミシン細粒 40%) が牛の大腸菌性下痢やサルモネラ症を適応症として 1986 年に製造販売承認されている。水産用医薬品として、同じくホスホマイシンカルシウムを有効成分とする経口投与剤(水産用ホスミシン 10%) がすずき目魚類の類結節症やエドワジェラ症による斃死率の低下を効能として 1994 年に後発品として製造販売承認されている。(参照 2)

これらは評価要請の対象外ではあるが、動物用ホスミシン S の食品健康影響評価に際して、ホスホマイシンナトリウム又はホスホマイシンカルシウムのいずれの選択圧を受けたのか分別することはできないことから、ホスホマイシン塩を有効成分とし牛に使用される動物用医薬品全般について勘案する。

II. ハザードの特定に関する知見

1. 評価対象動物用医薬品の名称、化学構造等

(1) 名称、化学構造等

① 有効成分

主剤はホスホマイシンナトリウムである。本製剤には 4 つの規格があり、1 バイアル中にホスホマイシン (FOM) として 500 mg(力価)、1 g(力価)、2 g(力価)又は 4 g(力価)が含まれている。(参照 2)

② 効能・効果

有効菌種は *Pasteurella multocida*、*Mannheimia haemolytica* で、適応症は牛のパスツレラ性肺炎である。(参照 2)

③ 用法・用量等

用時、日本薬局方注射用水又はブドウ糖注射液で本製剤を溶解し、通常、1日1回、体重1kg 当たり FOM として 10～20 mg(力価)を静脈内に注射する。(参照 2)

(2) 開発の経緯等

FOM は 1967 年スペインの土壌から分離された *Streptomyces fradiae* の培養によって産生される抗生物質であり、アメリカ Merck 社及びスペイン Cepa 社によって共同開発された。本物質は極めて簡単な構造式であるため、現在は合成法によって生産されており、そのカルシウム塩は経口剤として、ナトリウム塩は注射用剤として人領域で用いられてきた。

牛の肺炎の病原体は、ウイルスやマイコプラズマに加えて、パスツレラやマンヘミア等の細菌に起因するものが多い。これらの細菌は常在化しやすく、多頭飼育では集団発症することが多く、早期治療による蔓延防止が重要な対策の一つである。

そこで、ホスホマイシンナトリウムの静脈内投与が呼吸器感染症に有効であるとの人領域での知見をもとに、牛で増加しているパスツレラ及びマンヘミアによる肺炎を対象とした本剤の開発に着手し、1995 年に製造販売承認申請を行い、同年製造販売承認された。(参照 2)

(3) 有効成分であるホスホマイシンの名称、構造式等

① 一般名

和名：ホスホマイシンナトリウム

英名：Fosfomycin sodium

(参照 2)

② 化学名

CAS No. : 26016-99-9

英名 : Disodium [(2R,3S)-3-Methyloxiran-2-yl] phosphonate

(参照 2)

③ 分子式

$C_3H_5Na_2O_4P$

(参照 2)

④ 分子量

182.02

(参照 2)

⑤ 構造式



(参照 2)

(4) 評価対象動物用医薬品の有効成分の系統

評価対象動物用医薬品の主成分であるホスホマイシンナトリウムについて、国内における医薬品医療機器等法に基づく人に使用する医薬品及び家畜等に使用する動物用医薬品の承認状況を表 1 に示した。なお、同系統のホスホマイシンカルシウムを主成分とする動物用医薬品についても合わせて表 1 に示す。(参照 2-4)

表 1 国内における FOM の人用医薬品及び動物用医薬品としての承認状況

成分一般名	人	牛	水産
ホスホマイシンナトリウム	○	○	
ホスホマイシンカルシウム	○	○ (搾乳牛を除く)	○

① 評価対象動物用医薬品の有効成分の系統

FOM はホスホマイシン系抗生物質¹であり、FOM 以外にホスミドマイシン (fosmidmycin) やアラホスファリン (alafosfalin) がある。(参照 5)これらのうち、抗菌性物質として実用化されているものは FOM のみである。

FOM は、*Streptomyces fradiae*、*Streptomyces viridochromogenes* 及び *Streptomyces wedmorensis* の培養により産生又は合成により製造される抗菌性物質で、広い抗菌スペクトルと殺菌的作用を有し、他の抗菌性物質と交差耐性が認められていない。FOM は、エポキシプロピル基にリン酸が C-P 結合した構造を持つことが確認されているが、遊離の状態では不安定なため、実際は pH に依存して、ナトリウム塩又はカルシウム塩等として存在する。(参照 2、6)

② 関連する系統

現時点で FOM と交差耐性が認められる抗菌性物質はない。(参照 2、6、7)

¹ 原著では phosphonic acid antibiotics と記載

(5) 使用方法、規制等

① 動物用医薬品の使用方法、規制等

動物用医薬品及び医薬品の使用の規制に関する省令（平成 25 年農林水産省令第 44 号。以下「使用規制省令」という。）において、食用動物に抗菌性物質製剤等の動物用医薬品を使用する際の使用基準を定め、対象動物、用法及び用量、対象動物に対する使用禁止期間等を規定している。

FOM を有効成分とする動物用医薬品の使用規制省令に基づく投与経路及び対象動物並びに承認製剤の有効菌種は表 2 及び表 3 のとおりである。（参照 2、3）

表 2 FOM を有効成分とする牛の製剤の使用方法的等

投与 経路	有効菌種等					
	グラム陽性菌	グラム陰性菌				
	ブドウ球菌	パストツレラ	マンヘミア	大腸菌	サルモネラ	プロテウス
経口 ¹⁾	○			○	○	○
注射		○	○			

1) 経口には牛の飲水又は飼料（人工乳）添加用の散剤がある。また牛の経口投与剤の投与対象に搾乳牛は含まれない。

表 3 FOM を有効成分とする水産（海水）動物の製剤の使用方法的等

投与 経路	有効菌種等	
	グラム陰性菌	
	エドワジエラ	フォトバクテリウム
経口 ¹⁾	○	○

1) 経口には水産動物の飼料添加用の散剤がある。

抗菌性物質を含有する動物用医薬品は、医薬品医療機器等法に基づき要指示医薬品に指定されており、獣医師等の処方せん又は指示を受けた者以外には販売してはならないとされている。また、獣医師法により獣医師が要指示医薬品を投与したり、指示書を発行したりする際には自ら診察を行わなければならないとされており、それらの動物用医薬品の使用には必ず獣医師の関与が義務付けられている。（参照 2）

ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする注射剤について、添付文書に記載すべき事項として共通して設定されている「使用上の注意」は以下のとおりである。（参照 2）

- 本剤は要指示医薬品であるので獣医師等の処方せん・指示により使用すること。
- 本剤は効能・効果において定められた適応症の治療にのみ使用すること。
- 本剤は定められた用法・用量を厳守すること。

- 本剤の使用に当たっては、治療上必要な最小限の期間の投与に止めることとし、週余にわたる連続投与はおこなわないこと。
- 本剤は「使用基準」の定めるところにより使用すること。

また、生産者及び獣医師等による動物用抗菌性物質製剤の慎重使用の徹底に関して、農林水産省が 2013 年に「畜産物生産における動物用抗菌性物質製剤の慎重使用に関する基本的な考え方」を公表している。(参照 8)

(6) 使用状況

① 動物用医薬品販売量

国内における FOM の販売量は表 4 及び表 5 のとおりである。(参照 9)

表 4 肉用牛及び乳用牛に動物用医薬品として使用される FOM の推定年間販売量（原末換算）（kg）

動物種	成分	原末換算量 (kg)/年									
		2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021	2022
肉用牛	ホスホマイシンカルシウム水和物 ¹⁾	101.6	83.9	90.3	88.4	84.0	53.9	56.1	69.4	84.0	88.8
	ホスホマイシンナトリウム	42.7	34.3	32.9	38.0	31.8	54.7	55.4	52.3	51.7	52.5
	計	144.3	118.2	123.2	126.4	115.8	108.6	111.5	121.7	135.7	141.3
乳用牛	ホスホマイシンカルシウム水和物 ¹⁾	0	0	0	0	0	35.9	37.5	46.5	56.0	59.2
	ホスホマイシンナトリウム	18.3	14.7	14.1	16.3	13.6	23.5	23.8	22.4	22.2	23.6
	計	18.3	14.7	14.1	16.3	13.6	59.4	61.3	68.9	78.1	82.8
合計	ホスホマイシンカルシウム水和物 ¹⁾	101.6	83.9	90.3	88.4	84	89.8	93.6	115.9	140	148.1
	ホスホマイシンナトリウム	61	49	47	54.3	45.4	78.2	79.2	74.7	73.8	76.1
	計	162.6	132.9	137.3	142.7	129.4	168	172.8	190.6	213.8	224.1
動物 ²⁾ に使用される抗生物質・合成抗菌剤 ³⁾ の総計		785,532	753,208	787,818	832,558	827,445	824,567	842,547	843,893	801,659	777,759

1) 2017 年以前はホスホマイシンカルシウム

2) 牛、馬、豚、鶏、蜜蜂、水産動物、イヌ・ネコ等を含む。

3) 「動物用医薬品販売高年報（別冊）各種抗生物質・合成抗菌剤・駆虫剤・抗寄生虫剤の販売高と販売量」から駆虫剤及び抗寄生虫剤の販売量を除いたもの。抗真菌性抗生物質を含む。

表 5 水産動物に動物用医薬品として使用される FOM の推定年間販売量（原末換算）（kg）

動物種	成分	原末換算量(kg)/年									
		2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021	2022
水産動物（海水）	ホスホマイシンカルシウム水和物 ¹⁾	259.0	257.0	159.0	419.0	468.0	629.3	319.1	796.7	157.9	311.9
	計	259.0	257.0	159.0	419.0	468.0	629.3	319.1	796.7	157.9	311.9
動物 ²⁾ に使用される抗生物質・合成抗菌剤 ³⁾ の総計		785,532	753,208	787,818	832,558	827,445	824,567	842,547	843,893	801,659	777,759

1) 2017 年以前はホスホマイシンカルシウム

2) 牛、馬、豚、鶏、蜜蜂、水産動物、イヌ・ネコ等を含む。

3) 「動物用医薬品販売高年報（別冊）各種抗生物質・合成抗菌剤・駆虫剤・抗原虫剤の販売高と販売量」から駆虫剤及び抗原虫剤の販売量を除いたもの。抗真菌性抗生物質を含む。

2013～2022年のFOMの推定年間販売量では、注射用は牛のみであり合計45.4～79.2kgの間で推移しており、この注射用の販売量に対して肉用牛の占める割合は69.0～70.1%（平均69.0%）、乳用牛の占める割合は29.9～31.0%（平均30.1%）となっている。経口用のFOM販売量のうち牛については合計83.9～148.1kgの間で推移しており、この経口用の販売量に対して2013年以降の肉用牛の占める割合は59.9～100.0%（平均77.3%）、2018年以降の乳用牛の占める割合は40.0～40.1%（平均40.0%）であり、いずれも肉用牛の販売量の占める割合が乳用牛の販売量の占める割合よりも高くなっている。2013～2022年の牛における推定年間販売量の推移については、注射用は肉用牛及び乳用牛ともにやや増加傾向であったが2018年以降は横ばいであり、一方経口用は増加傾向で、このうち肉用牛では横ばいであるが乳用牛では2018年の販売開始以降増加傾向である。なお、水産動物は経口用のみ販売されており、157.9～796.7kgの間で推移しているが、全体として増加傾向がみられる。

2. ホスホマイシンの海外における評価状況等

（1）世界保健機関（WHO）

WHOの「人医療において重要な抗菌性物質のリスト」は、FOMの重要性を「Highest priority critically important antimicrobials」としており、その概要は以下のとおりである。（参照10）

FOMは、医療現場において使用される頻度が高く、数少ない治療薬の一つとなっている。尿路感染症の限られた治療薬であり、人以外の感染源から伝播した大腸菌を含む腸内細菌目細菌による感染症の治療薬としても使用される。また、経口投与剤及び静脈注射剤はAWaRe分類²において、それぞれ「Watch」及び「Reserve」に分類されており、食用動物からホスホマイシン耐性遺伝子をプラスミド上に保有する大腸菌の出現が報告されている。

（2）米国

米国食品医薬品庁（FDA）は、人医療における抗菌性物質の重要度ランク付けにおいて、FOMをランク付けの対象としていなかった。（参照11）しかしながら、2020年のコンセプトペーパーにおいて、FOMは人の重篤な細菌感染症の唯一もしくは限定的な薬剤であることから、その重要度を3段階評価の1番上である「Critically important」としており、多剤耐性グラム陰性菌による重篤な感染症の限定的な治療薬の一つであるとしている。米国では、家畜に使用されるFOM製剤は承認されていない。（参照12）

² 人医療における抗菌薬の適正使用を推進するため、WHOが推奨する分類法。抗菌薬を「Access」（一般的な感染症の第一選択薬、又は第二選択薬として用いられる耐性化の懸念の少ない抗菌薬で、全ての国が高品質かつ手頃な価格で、広く利用出来るようにすべき抗菌薬。）、「Watch」（耐性化が懸念されるため、限られた疾患や適応にのみ使用すべき抗菌薬。）、「Reserve」（他の手段が使用できなくなった時に最後の手段として使用すべき抗菌薬。）、「非推奨」（WHOで臨床上の使用を推奨していない抗菌薬。）の4つに分類している。

(3) 欧州

2014年に公表された Antimicrobial Advice ad hoc Expert Group (AMEG) による抗菌性物質のランク付けは、人医療における重要性に加えて、動物から人への耐性の拡散リスクを基準として、WHO の「人医療において重要な抗菌性物質のリスト」に掲載された抗菌性物質を3つのカテゴリー（カテゴリー1、2及び3）に分類しており、FOM は、カテゴリー3、すなわち獣医療での使用が認められない抗菌性物質にランク付けされている。(参照 13)

2017年に欧州委員会は欧州医薬品庁（EMA）に対して、薬剤耐性に関する新たな知見を踏まえて2014年に AMEG が公表した抗菌性物質のランク付けの改訂を諮問した。

AMEG は改訂にあたって獣医療における代替薬利用の可能性を追加の基準として加えるとともに、4つのカテゴリー（カテゴリーA、B、C 及び D）を設けてランク付けを精緻化させた。FOM は、カテゴリーA、すなわち2014年に公表されたランク付けのカテゴリー3に相当し、EU において動物用には承認されていないが、人用には承認されている抗菌性物質にランク付けされている。(参照 14)

EU は、2022年7月に薬剤耐性対策として、「人の感染症の治療に用途が限定される抗菌剤を指定する規則」を制定し、当該規則で指定された抗菌剤をEUに輸出する動物又は製品の由来となる動物に使用することを禁止した。FOM は当該規則に基づき指定されている。(参照 15)

(4) 豪州

Australian Strategic and Technical Advisory Group on AMR (ASTAG) は、豪州における人用抗菌性物質の重要度ランク付けにおいて、FOM はその重要度を3段階評価の1番上である「High」としている。(参照 16)

ASTAG は、耐性菌出現による影響等を踏まえて新たに豪州における人用抗菌性物質の重要度ランク付けを2018年に公表しており、FOM はその重要度を3段階評価の1番上である「High」としている。

豪州において、人では、多剤耐性グラム陰性菌感染症、特に尿路感染症に使用されるとしている。FOM の予防的投与は推奨されず、治療的な投与頻度も少ないとされている。豪州では、動物に使用される FOM 製剤は登録されていない。(参照 17)

3. 対象家畜におけるホスホマイシンの薬物動態

牛（ホルスタイン種、4～5ヵ月齢、雄5頭）にホスホマイシンナトリウムを有効成分とする動物用ホスミシン S（静注用）を静脈内投与（20 mg(力価)/kg）した場合、血漿中 FOM の消失半減期は1.8時間であった。

また、投与24時間後までの尿及び糞中の FOM の排泄量を測定し、累積排泄率を算出した。結果を表6に示した。投与されたホスホマイシンナトリウムは、ほとんどが尿中へ FOM として排泄され、糞中へ排泄された量はわずかであった。尿採取時の回収率等を考慮すると、投与24時間後までに、投与量の約70%が尿中に排泄されたと推測される。(参照 2)

表 6 動物用ホスミシン S 単回静脈内投与における糞尿中の FOM 累積排泄率 (%)

投与後時間	4 時間	8 時間	12 時間	24 時間
尿	37.2	47.2	49.9	51.1
糞	0.54	0.63	0.75	0.89

また、牛（ホルスタイン種、3～4 ヶ月齢、雌3頭）にホスホマイシンナトリウムを有効成分とする動物用ホスミシン S（静注用）を静脈内投与（20 mg(力価)/kg）し、1 時間後の各種組織における FOM の平均濃度を計測した。結果を表 7 に示す。FOM の濃度は、腎臓＞血漿＞肺＞心臓＞肝臓＞小腸＞筋肉＞胆汁＞脂肪の順に高値であった。（参照 2）

表 7 動物用ホスミシン S 単回静脈内投与 1 時間後の組織中平均 FOM 濃度 (μg(力価)/g)

	FOM 濃度
筋肉	1.7
脂肪	1.2
肝臓	6.1
腎臓	66
小腸	4.6
血漿	19
胆汁	1.4
心臓	6.5
肺	8.1

牛（ホルスタイン種、5～7 歳齢、雌3頭/群）に、1 日 1 回朝の搾乳後、ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする動物用ホスミシン S を 3 日間頸静脈内投与（20、60 mg(力価)/kg 体重/日）し、FOM の乳汁及び血漿中濃度を経時的に測定した。（検出限界 (LOD) : 0.05 μg(力価)/g）

結果を表 8 及び表 9 に示す。

乳汁中の FOM 濃度は、20 mg(力価)/kg 体重/日投与群では、最終投与 11 時間後に平均 0.16 μg(力価)/g であったが、最終投与 24 時間後には LOD 未満となった。60mg(力価)/kg 体重/日投与群では、最終投与 11 及び 24 時間後にそれぞれ平均 0.86 及び 0.14 μg(力価)/g であったが、最終投与 35 時間後には LOD 未満となった。（参照 2）

表 8 動物用ホスミシン S 3 日間連続静脈内投与における乳汁中平均 FOM 濃度 (μg(力価)/g)

投与量 (mg(力価)/kg 体重)	投与前	最終投与後時間 ¹⁾ (h)				
		11	24	35	48	59~168

20 (常用量)	<LOD	0.16	<LOD	<LOD	— ²⁾	— ²⁾
60 (3倍量)	<LOD	0.86	0.14	<LOD	<LOD	— ²⁾

¹⁾最終投与11、24、35、48、59、72、83、96、107、120、131、144、155及び168 時間後に計測

²⁾LOD未満が2時点続いたため、分析を省略

血漿中 FOM 濃度は、20 mg(力価)/kg 体重/日投与群では、初回投与 5 分後に $C_{\max}$ (平均 86 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$) を示した後、急速に減衰、3 時間後以降は緩やかに減衰し、初回投与 24 時間後には全例が LOD 未満となった。60 mg(力価)/kg 体重/日投与群でも初回投与 5 分後に $C_{\max}$ (平均 212 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$) を示し、20 mg(力価)/kg 体重/日投与群とほぼ同様に減衰したが、初回投与 24 時間後にも低濃度 (平均 0.21 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$) 検出された。(参照 2)

表 9 動物用ホスミシン S 3 日間連続静脈内投与における血漿中平均 FOM 濃度
($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$)

投与量 (mg(力価)/g 体重)	投与前	初回投与後時間 (h)									
		5分	10分	30分	1	2	3	5	7	10	24
20 (常用量)	<LOD	86	65	37	32	16	8.5	3.7	2.1	0.87	<LOD
60 (3倍量)	<LOD	212	171	122	54	44	25	13	6.7	3.6	0.21

牛 (ホルスタイン種、雄、6 頭/第 1 群、8 頭/第 2 群) にホスホマイシンカルシウムを単回強制経口投与 (第 1 群 : 60 mg(力価)/kg 体重、第 2 群 : 120 mg(力価)/kg 体重) し、経時的に血清及び主要組織中濃度を測定した。(定量限界 (LOQ) : 0.5 $\mu\text{g}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}/\text{mL}$) 結果を表 10、表 11 及び表 12 に示した。

60 mg(力価)/kg 体重投与群では、投与 4 時間後に $C_{\max}$ (8.0 及び 5.3 $\mu\text{g}/\text{mL}$) が認められ、投与 16 及び 22 時間後には LOQ 未満となった。120 mg(力価)/kg 体重投与群では、比較的高い $C_{\max}$ (12.7 及び 14.1 $\mu\text{g}/\text{mL}$) が投与 6 及び 2 時間後に見られ、投与 48 時間後に LOQ 未満となった。

いずれの投与例でも試験期間を通して FOM の濃度は、筋肉及び脂肪において LOQ 未満であった。組織中の FOM の濃度は、投与 10 時間後の腎臓で最も高く、60 及び 120 mg(力価)/kg 体重投与群でそれぞれ 10.2、16.1 $\mu\text{g}/\text{g}$ 及び 30.0、34.1 $\mu\text{g}/\text{g}$ が認められ、それぞれ投与 48 及び 72 時間後に全例が LOQ 未満となった。(参照 6)

表 10 ホスホマイシンカルシウムの単回強制経口投与における
血清中 FOM 濃度推移

投与量 (mg(力価) /kg 体重)	個体 番号	投与後時間 (h)												
		2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	22	24	48
60	1	7.2	8.0	4.2	2.3	1.4	0.8	0.5	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	—

	3	2.1	5.3	3.9	5.1	3.9	2.8	1.6	1.2	0.8	0.6	<LOQ	<LOQ	—
120	2	7.3	11.7	12.7	11.3	11.2	8.2	5.9	4.5	4.2	3.7	3.3	2.3	<LOQ
	4	14.1	11.0	8.3	8.8	5.0	3.9	2.0	1.8	1.4	1.3	1.2	0.6	<LOQ

表 11 ホスホマイシンカルシウムの単回強制経口投与における
血清中の薬物動態パラメータ

投与量 (mg(力価)/kg 体重)	個体 番号	Tmax (h)	Cmax (µg/mL)	T1/2 (h)	AUC (µg · h/mL)
60	1	4	8.0	2.03	48.2
	3	4	5.3	2.79	54.0
120	2	6	12.7	5.68	175.4
	4	2	14.1	2.91	121.7

表 12 ホスホマイシンカルシウムの単回強制経口投与における
組織中 FOM 濃度推移

(µg/ g 又は µg /mL)

投与量 (mg(力 価)/kg 体重)	投与後時 間 (h)	10		24		48		72	
	個体番号	5	7	3	9	1	11	—	—
60	筋肉	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	—	
	脂肪	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ		
	肝臓	0.5	0.5	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ		
	肺	0.8	0.6	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ		
	腎臓	16.1	10.2	<LOQ	1.2	<LOQ	<LOQ		
	血清	3.3	0.7	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ		
	個体番号	6	8	4	10	2	12	13	14
120	筋肉	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
	脂肪	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
	肝臓	0.9	0.5	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
	肺	1.4	1.6	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
	腎臓	34.1	30	9.9	12.4	1.5	2.0	<LOQ	<LOQ
	血清	5.1	2.7	2.3	0.7	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ

牛(ホルスタイン種、雌雄 2 頭/群)にホスホマイシンカルシウムを単回経口投与 (FOM として 20 mg(力価)/kg 体重) し、経時的に第一胃から直腸までの臓器における内容物中濃度を測定した。(LOQ : 0.5 µg/g)

結果を表 13 に示した。

第一胃から小腸（回腸中央部）までの上位消化管では、いずれも投与 4 時間後に 100 $\mu\text{g/g}$ 前後の濃度となり、以後緩やかに減少した。盲腸から直腸までの下位消化管では、投与 8 時間後に 200 $\mu\text{g/g}$ 前後の濃度を示した後減少した。また、投与 24 時間後には各部位とも数 $\mu\text{g/g}$ 又はそれ以下の濃度となった。（参照 6）

表 13 ホスホマイシンカルシウムの経口投与における
消化管内容物中 FOM 濃度推移

部 位	投与後時間 (h)			
	4	8	16	24
第一胃	169.0	19.3	0.9	1.3
	107.6	5.6	8.0	1.3
第二胃	8.3	22.6	1.2	1.6
	138.5	8.0	4.3	3.0
第三胃	186.1	48.0	3.2	<LOQ
	138.3	10.2	20.6	1.6
第四胃	89.6	10.5	<LOQ	2.5
	95.0	<LOQ	15.0	1.5
小 腸	153	13.1	<LOQ	0.7
	73.6	6.2	16.6	<LOQ
盲 腸	12.8	207.3	37.6	0.8
	29.0	201.6	56.6	0.9
結 腸	3.8	198.0	35.8	<LOQ
	20.9	196.8	24.0	2.3
直 腸	<LOQ	229.2	30.7	1.9
	<LOQ	724.0	50.4	0.8

4. 抗菌活性

（1）抗菌活性の作用機序及び作用のタイプ

FOM は、細胞質膜のヘキソース-6-リン酸トランスポーター（hexose-b-phosphatetransporter (UhpT)）又はグリセロール-3-リン酸トランスポーター（L- α -glycerophosphate transporter (GlpT)）によって菌体内に取込まれる。前者は G-6-P（glucose-6-phosphate）により誘導され、後者は G-6-P による誘導を必要とせず、恒常的に機能する。細胞質でのペプチドグリカン前駆体合成の初期段階を阻害することにより抗菌作用を示す。菌体内で FOM は Uridinediphosphate (UDP) -*N*-acetylglucosamine enolpyruvyl transferase (MurA) に非可逆的に結合し、酵素活性を不活化する。その結果、UDP-*N*-acetylglucosamine と phosphoenolpyruvate (PEP) の結合による UDP-*N*-acetylmuramic acid（ペプチドグリカン前駆体）の合成が妨げ

られ、UDP-*N*-acetylmuramic acid の欠乏によって細菌菌体は溶解し死滅する。

FOM は、グラム陽性菌及び陰性菌に対し、時間依存性の殺菌的作用を示す。(参照 2、18)

(2) 抗菌スペクトル

グラム陽性菌では、*Enterococcus faecalis*、*Enterococcus faecium*、*Staphylococcus aureus*、*Staphylococcus epidermidis* や *Streptococcus pneumoniae* は感性を示す。*Listeria* 属では菌種間で感受性に違いがあり、*Listeria monocytogenes* 及び *Listeria innocua* は耐性、*Listeria ivanovii* は感受性を示す。また、*Staphylococcus capitis*、*Staphylococcus saprophyticus* 及び *Mycobacterium tuberculosis* は耐性を示す。(参照 19、20)

グラム陰性菌では、大腸菌、肺炎桿菌等のほとんどの腸内細菌目細菌及び *Haemophilus influenzae* に対して良好な有効性を示す。しかしながら、これらの細菌のうち一部の株では最小発育阻止濃度 (MIC) 64 µg/mL に達する株も認められる。また、*Klebsiella oxytoca* や *Enterobacter* spp.、*Morganella morganii* といった腸内細菌目細菌は、16～64 µg/mL の範囲でやや高い MIC を示す。*Pseudomonas aeruginosa* や *Acinetobacter baumannii* も同様に、16～64 µg/mL の範囲で MIC を示す。また、FOM は *Aeromonas hydrophila* や *Campylobacter jejuni*、*Yersinia enterocolitica* にも効果を示す。一方、*Bordetella* や *Legionella*、*Pasteurella*、*Vibrio* 属に対しては、中程度の感性を示す。*Burkholderia cepacia* や *Stenotrophomonas maltophilia*、一部の *Acinetobacter* 属に対しては、非感性を示す (表 14)。(参照 21)

FOM は、グラム陰性菌のバイオフィルムがあっても作用点に到達するため、単剤及び併用使用の両方で著効を示す。(参照 21)

Mycobacterium tuberculosis、*Borrelia burgdorferi*、*Chlamydia* spp. 及び *Vibrio fischeri* は MurA の活性部位のアミノ酸残基の違いに基づく自然耐性を示し、*Pseudomonas aeruginosa* 及び *Pseudomonas putida* はペプチドグリカン合成の代替経路を有するため FOM 感受性が低い。(参照 22、23)

グラム陽性菌及び陰性菌の参照菌株及び人臨床由来株に対する FOM の MIC を表 15 及び表 16 に示す。(参照 2、21、24、25)

表 14 FOM のグラム陰性菌における抗菌スペクトル

分類	菌種
高度の感性 (MIC <16 µg/mL)	<i>Aeromonas hydrophila</i>
	<i>Campylobacter jejuni</i>
	<i>Citrobacter</i> spp
	<i>Escherichia coli</i>
	<i>Fusobacterium</i> spp.
	<i>Haemophilus influenzae</i>
	<i>Klebsiella pneumoniae</i>

	<i>Proteus mirabilis</i>
	<i>Salmonella</i>
	<i>Shigella</i> spp.
	<i>Veionella</i> spp.
	<i>Yersinia enterocolitica</i>
中程度の感性 (MIC 16-64 µg/mL)	<i>Bartonella</i> spp.
	<i>Klebsiella oxytoca</i>
	<i>Morganella morganii</i>
	<i>Neisseria meningitidis</i>
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
	<i>Providencia rettgeri</i>
	<i>Vibrio</i> spp.
非感性 (MIC > 64 µg/mL)	<i>Acinetobacter</i> spp.
	<i>Bacteroides</i> spp.
	<i>Bordetella pertussis</i>
	<i>Borrelia</i> spp.
	<i>Brucella melitensis</i>
	<i>Burkholderia cepacia</i>
	<i>Legionella</i> spp.
	<i>Moraxella catarrhalis</i>
	<i>Stenotrophomonas</i> spp.

表 15 FOM に対する参照菌株の MIC

MIC (µg/mL)	菌種	菌株
<0.05	<i>Klebsiella</i> spp.	C73-9
0.10	<i>Bacillus subtilis</i>	PCI-219
0.39	<i>Proteus</i> spp.	MB-838
0.39	<i>Proteus vulgaris</i>	C73-7
0.39		OX-19
0.39	<i>Salmonella</i> Enteritidis	No. 11
0.39	<i>Salmonella</i> Paratyphi B	8006
0.78	<i>Serratia marcescens</i>	1
1.56	<i>Peptococcus asaccharolyticus</i>	ATCC 14963
1.56		R-16
1.56	<i>Peptostreptococcus micros</i>	Moore 5462
1.56	<i>Salmonella</i> Typhi	O-901-W

1.56		T-63
1.56	<i>Serratia marcescens</i>	2
1.56		33
1.56	<i>Shigella flexneri</i>	D-1
3.13	<i>Bacteroides furcosus</i>	ATCC 25662
3.13	<i>Bacteroides praeacutus</i>	ATCC 25539
3.13	<i>Clostridium tetani</i>	記載なし
3.13	<i>Haemophilus influenzae</i>	ITO*
3.13		9833*
3.13	<i>Peptococcus asaccharolyticus</i>	ATCC 14953
3.13	<i>Peptococcus variabilis</i>	ATCC 14955
3.13	<i>Salmonella</i> Typhi	T-58
6.25	<i>Escherichia coli</i>	NIH JC-2
6.25	<i>Eubacterium alactolyticum</i>	ATCC 23263
6.25	<i>Eubacterium limosum</i>	ATCC 8486
6.25	<i>Fusobacterium varinum</i>	ATCC 8501
6.25	<i>Haemophilus influenzae</i>	9327*
6.25	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	H2
6.25	<i>Veillonella alcalescens</i>	ATCC 17745
12.5	<i>Clostridium histolyticum</i>	記載なし
12.5	<i>Peptococcus prevotii</i>	ATCC 9321
12.5	<i>Peptostreptococcus parvulus</i>	Moore 5229
12.5	<i>Proteus mirabilis</i>	C74-12
12.5	<i>Shigella flexneri</i>	2a
12.5	<i>Staphylococcus aureus</i>	Smith S-424
12.5		Terajima
25	<i>Acidaminococcus fermentans</i>	ATCC 25085
25	<i>Eubacterium aerofaciens</i>	ATCC 25986
25	<i>Morganella morganii</i>	Kono
50	<i>Actinomyces maesulundii</i>	ATCC 12104
50	<i>Bacillus subtilis</i>	ATCC 6633
50	<i>Clostridium perfringens</i>	記載なし
50	<i>Escherichia coli</i>	K-12 IAM 1264
50	<i>Eubacterium lentum</i>	ATCC 25559
50	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	602
>100	<i>Bacteroides fragilis</i>	NCTC 9343

>100	<i>Bacteroides oralis</i>	ATCC 15930
>100	<i>Peptococcus constellatus</i>	ATCC27513
>100	<i>Propionibacterium acnes</i>	ATCC 6919
>100		ATCC 11828

表 16 人臨床由来株に対する MIC

MIC50 ($\mu\text{g/mL}$)	MIC 範囲 ($\mu\text{g/mL}$)	供試株数	菌種
0.5	0.5~>128	30	<i>Peptococcus</i> spp.
0.5	0.5~>128	30	<i>Peptostreptococcus</i> spp.
4	2~32	30	<i>Escherichia coli</i>
8	8~64	30	<i>Clostridium</i> spp.
8	4~16	20	<i>Fusobacterium</i> spp.
64	8~>128	30	<i>Bifidobacterium</i> spp.
64	8~128	30	<i>Enterococcus</i> spp.
64	16~128	20	<i>Eubacterium</i> spp.
>128	>128	30	<i>Bacteroides</i> spp.
>128	>128	30	<i>Lactobacillus</i> spp.
>128	>128	20	<i>Prevotella</i> spp.

(3) 対象とする家畜の病原菌に対する MIC 分布

評価対象動物用医薬品は、牛呼吸器病原菌である *Mannheimia haemolytica* 及び *Pasteurella multocida* が対象菌種である。承認申請時及び再審査申請時に申請企業から提出された国内の病畜から分離された野外株に対する FOM の MIC を表 17 に示した。(参照 2)

表 17 国内における病牛由来分離株に対する FOM の MIC

菌種	分離年	株数	MIC ($\mu\text{g/mL}$)			耐性 株数	耐性率 (%)
			範囲	MIC ₅₀	MIC ₉₀		
<i>Mannheimia haemolytica</i>	1993-1994	15	$\leq 0.05 \sim 50$	0.78	50	4	26.7
	1996-2001	1	— ¹⁾	— ¹⁾	— ¹⁾	0	0
<i>Pasteurella multocida</i>	1993-1994	72	0.39~25	12.5	25	9	12.5
	1996-2001	35	0.39~6.25	1.56	1.56	0	0

ブレイクポイント (BP) : 25 $\mu\text{g/mL}$ (FOM 20 mg/mL を静脈内投与した 2 時間後の血中濃度 16.6 $\mu\text{g/mL}$ から設定) (参照 2)

1) MIC は 0.39 $\mu\text{g/mL}$

また、その他の国内における病畜由来株の FOM に対する MIC を表 18 に示した。

1991～2010 年に国内で呼吸器病の牛から分離された *Mannheimia haemolytica* 358 株の FOM に対する MIC の範囲は $\leq 0.125 \sim 32 \mu\text{g/mL}$ 、MIC₅₀ は $0.25 \mu\text{g/mL}$ 、MIC₉₀ は $4 \mu\text{g/mL}$ 、耐性率は 8.1%と報告されている。(参照 26)また、2005～2018 年に山口県で呼吸器病の牛から分離された *Mannheimia haemolytica* 16 株は全て FOM 感受性であった。(参照 27)

Mannheimia haemolytica 及び *Pasteurella multocida* と同じく牛呼吸器病の原因となるパスツレラ科細菌の一種である *Histophilus somni* の国内分離株 166 株 (1978～2017 年分離) では、FOM に対する MIC の範囲は $1 \sim 256 \mu\text{g/mL}$ 、MIC₅₀ は $32 \mu\text{g/mL}$ 、MIC₉₀ は $64 \mu\text{g/mL}$ であった。(参照 28)

表 18 国内における病牛由来株の FOM に対する MIC

菌種	分離年	株数	MIC ($\mu\text{g/mL}$)			耐性株数	耐性率 ¹⁾ (%)	参考文献
			範囲	MIC ₅₀	MIC ₉₀			
<i>Mannheimia haemolytica</i>	1991-2010	358	$\leq 0.125-32$	0.25	4	29	8.1	(参照 26)
	2005-2018	16	—	—	—	0	0	(参照 27)
<i>Histophilus somni</i>	1978-2017	166	1-256	32	64	—	—	(参照 28)

1) BP の設定根拠の記載なし

(4) 指標細菌及び食品媒介性病原菌に対する MIC 分布

① 国内

指標細菌は大腸菌及び腸球菌とする。また、評価対象動物用医薬品の投与対象は牛であり、牛に由来する主な食品媒介性病原菌としては、腸管出血性大腸菌 (EHEC)³、カンピロバクター及びサルモネラがある。

これらの細菌に対する FOM の MIC を表 19 に示した。

表 19 国内における健康牛及び病牛分離株に対する FOM の MIC

菌種	分離年	由来	菌株数	MIC ($\mu\text{g/mL}$)			耐性率 (%)	参考文献
				範囲	MIC ₅₀	MIC ₉₀		
<i>Escherichia coli</i> (STEC) O157	2007-2008	健康牛 (肉用)	241	2-128	4	16	0	(参照 29)

³ 本評価書では、腸管出血性大腸菌 (EHEC) を主たる表記として用いるが、参照した文献に従って志賀毒素産生性大腸菌 (STEC) またはベロ毒素産生性大腸菌 (VTEC) と表記する場合がある。

O26			11	2->128	64	128	9.1	
<i>Escherichia coli</i> ¹⁾	2017	健康牛 (肉 用)	73	0.5-32	1	4	0	(参照 30)
	2020		73	0.5-64	1	4	0	
	2021		73	0.5-256	1	4	1.4	
	2022		73	0.5-32	1	4	0	
<i>Escherichia coli</i> ¹⁾	2021	病牛	37	0.5->512	1	4	2.7	
	2022		36	0.5->512	1	>512	11.1	
<i>Salmonella</i> spp. ¹⁾	2021	病牛	37	≥0.25-2	0.5	0.5	0	
	2022		37	≥0.25-512	0.5	1	2.7	

BP : 256 µg/mL (Clinical and Laboratory Standards Institute: CLSI)

1) 動物由来薬剤耐性菌モニタリング (JVARM) に由来する株

国内における健康牛及び病牛から分離された食品媒介性病原菌の FOM 耐性率について、表 20 に示す。

大腸菌について、2004～2006 年に静岡県内で市販食肉（牛、豚及び鶏由来）及び家畜（牛、豚及び鶏）の糞便から分離された大腸菌 179 株中 FOM 耐性株は 8 株（4.5%）であった。牛由来株の耐性率は 7.3% であり、他の畜種と比べて高い値を示したと報告されている。（参照 32）

2010～2018 年に北海道十勝地方で牛の下痢症から分離された大腸菌 44 株及び下痢症以外の疾病（流産・敗血症等）から分離された大腸菌 26 株の FOM 耐性率は 20% 及び 0% であったこと、また下痢症由来株のうち、乳牛由来株の FOM 耐性率は 8%、肉用牛由来株では 25% と報告されている。（参照 33）

1998～2017 年に国内で分離された牛由来 *Salmonella* Typhimurium 154 株のうち、2016 年に健康牛から分離された単相変異株 1 株が FOM 耐性を示したことが報告されている。当該株の薬剤耐性プラスミド上には FOM 耐性遺伝子は検出されなかった。（参照 43）

国内の搾乳牛初乳由来 *Listeria monocytogenes* 48 株の MIC の範囲は >128 µg/mL であり、*Listeria monocytogenes* は自然耐性であると考えられたと報告されている。（参照 44）

表 20 国内における健康牛及び病牛分離株の FOM 耐性率

調査年	菌種	由来	菌株数	耐性率 (%)	参考文献
2003	<i>Escherichia coli</i> (O157)	牛（第一胃内容物及び直腸便）	28	14.3 ¹⁾	(参照 31)
2004-2006	<i>Escherichia coli</i>	市販牛肉及び牛（糞便）	— ²⁾	7.3 ³⁾	(参照 32)
2010-2018	<i>Escherichia coli</i>	病牛（下痢症）	44	20.0 ⁴⁾	(参照 33)
		病牛（下痢症以外）	26	0 ⁴⁾	

2001-2003	<i>Escherichia coli</i> (O157)	牛（糞便）	7	0 ⁵⁾	(参照 34)
2012-2013			7	0 ⁵⁾	
2017-2018	<i>Escherichia coli</i> (EHEC)	牛（直腸便）	39	2.6 ⁸⁾	(参照 35)
2018-2019			61	1.6 ⁸⁾	
1996-2009	毒素原性大腸菌	病牛(下痢症)	14	0 ⁶⁾	(参照 36)
	STEC	病牛（下痢症）	4	0 ⁶⁾	
2004-2006	<i>Escherichia coli</i> (O157)	牛	92	0 ⁷⁾	(参照 37)
	<i>Escherichia coli</i> (O26)		22	0 ⁷⁾	
2014	<i>Escherichia coli</i> (O157)	牛（直腸便及び体表）	10	0 ¹⁾	(参照 38)
2010-2011	<i>Escherichia coli</i> (Extended Spectrum β -Lactamase (ESBL)産生)	牛（直腸便）	5	0 ⁴⁾	(参照 39)
1976-2005	<i>Salmonella</i> Dublin	病牛	168	0 ⁸⁾	(参照 40)
2001-2010	<i>Salmonella</i> Typhimurium	病牛	12	0 ⁴⁾	(参照 41)
2003-2008	<i>Salmonella</i> Typhimurium	病牛	10	0 ⁹⁾	(参照 42)
1998-2017	<i>Salmonella</i> Typhimurium	病牛	154	0.6 ¹⁾	(参照 43)
不明	<i>Listeria monocytogenes</i>	牛（搾乳牛初乳）	48	100 ¹⁰⁾	(参照 44)

- 1) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定に関する記載なし。
- 2) 牛由来株の菌株数不明
- 3) BP $\geq 32 \mu\text{g/mL}$
- 4) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI の基準により判定。
- 5) ドライプレート（栄研化学）を用いて感受性試験を実施。判定に関する記載なし。
- 6) SN ディスク（日水製薬）を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI の基準により判定。
- 7) 一濃度ディスク法により感受性試験を実施。詳細不明。
- 8) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S25, 2015）の基準により判定。
- 9) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定はメーカーの説明書により判定。
- 10) CLSI による微量液体希釈法を用いて感受性試験を実施。全株 MIC $>128 \mu\text{g/mL}$ 。

国内における牛由来の畜産物から分離された食品媒介性病原菌の FOM 耐性率及び MIC について、表 21 及び表 22 に示す。

表 21 国内における牛由来畜産物から分離された株の FOM 耐性率

調査年	菌種	由来	菌株数	耐性率 (%)	参考文献
2014- 2015	<i>Campylobacter coli</i>	市販牛肉（ホルモン及び調味済みホルモン）	2	0 ¹⁾	(参照 45)
2015- 2017	<i>Escherichia coli</i>	市販牛肉	83	0 ²⁾	(参照 46)
2004- 2006	<i>Salmonella</i> spp.	市販牛肉	1	0 ³⁾	(参照 47)
2009- 2017	<i>Salmonella</i> spp.	市販牛肉	6	0 ⁴⁾	(参照 48)
2015	<i>Salmonella</i> spp.(non-typhoidal)	食品由来	156	0 ²⁾	(参照 49)
2016			110	0.9 ²⁾	
2017			86	1.2 ²⁾	
2018			108	0 ²⁾	
2019			126	0 ²⁾	
2020			129	0 ²⁾	

- 1) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI（M45-A2, 2010）により判定。
- 2) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定はセンシディスクの判定基準により実施。
- 3) ≥ 32 $\mu\text{g/mL}$ （詳細不明）
- 4) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S25, 2015）により判定。

表 22 国内における牛由来畜産物から分離された株の FOM に対する MIC

調査年	菌種	由来	菌株数	MIC ($\mu\text{g/mL}$)			参考文献
				範囲	MIC ₅₀	MIC ₉₀	
2006	<i>Enterococcus</i> spp.	市販牛肉	27	32~256	64	128	(参照 50)
2007	<i>Enterococcus</i> spp.	市販牛肉	100	16~128	32	32	(参照 51)
2007	<i>Enterococcus</i> spp. (バンコマイシン耐性)	市販牛肉	6	16~32	16	32	(参照 51)
2006	<i>Escherichia coli</i>	市販牛肉	6	64~256	64	256	(参照 50)
2007	<i>Escherichia coli</i>	市販牛肉	59	1~128	16	64	(参照 51)
2008	<i>Escherichia coli</i>	市販牛肉	36	8~256	32	64	(参照 52)

③ 海外における動物由来の指標細菌及び食品媒介性病原菌の薬剤感受性

米国で牛等から分離された STEC O157:H7 及び大腸菌 O157:H7 の多くは FOM 感性であった。また、2009~2011 年に米国で大腸菌 O157 高排菌牛⁴から分離された大腸菌 O157:H7 53 株は全て FOM 感性であった。(参照 53、54)

一方、2008-2010 年に香港でと畜場搬入牛の糞便 210 検体中 18 検体 (8.6%) から FOM 耐性大腸菌が分離されている。(参照 55)

5. ホスホマイシンに対する薬剤耐性機序及び薬剤耐性決定因子について

FOM 耐性に関与する遺伝子を表 23 及び表 24 に示した。

(1) 内在性の耐性機序（自然耐性）

① MurA の修飾

⁴ 参考文献において、糞便中に 10^4 CFU/g より多く大腸菌 O157 を排菌する牛を「高排菌牛」と定義している。

FOM の標的酵素 MurA の活性部位である 151 位 (大腸菌の MurA の場合) のシステイン残基のアスパラギン残基への置換によって FOM 耐性が付与される。このようなアミノ酸残基の置換が *Borrelia burgdorferi* や *Chlamydia* spp.、*Mycobacterium tuberculosis* に認められる。(参照 23、56、57)

② ペプチドグリカン合成経路の変更

Acinetobacter baumannii 及び *Pseudomonas* spp. の MurA が関与しないペプチドグリカン合成再循環経路を構成する酵素遺伝子のうち、*Acinetobacter baumannii* では *ampD* 及び *anmK*、*Pseudomonas* spp. では *amgK*、*anmK*、*murP* 及び *murU* の欠失変異によって FOM の MIC が低下することから、これらの酵素遺伝子が内在性の FOM 耐性機序に関与すると考えられている。(参照 58-62)

(2) ホスホマイシンに対する獲得耐性の主要な基本的機序

FOM に対する耐性は主に以下の機序によって生じる。

- ① FOM の菌体内への透過性の低下
- ② FOM 標的酵素の修飾
- ③ FOM の修飾・不活化

(参照 7、18、19、22、82、83、113、126)

① ホスホマイシンの菌体内への透過性の低下

a. トランスポーター構造遺伝子の変異

大腸菌や *Staphylococcus aureus* では、輸送系の構造タンパク質 (トランスポーター) 遺伝子 (*glpT* 及び *uhpT*) の点変異によって細胞膜での FOM の取り込みが低下する。*glpT* に変異が生じた場合でも、*uhpT* が G-6-P の存在下で誘導され FOM が取り込まれるため FOM 感性となるが、*glpT* と *uhpT* 両変異の場合は FOM 耐性となる。FOM 輸送系の変異はブドウ球菌、大腸菌及びエンテロバクターで 10^{-6} ~ 10^{-7} 、*Klebsiella* 属菌及び *Serratia* 属菌ではそれ以上の頻度でおこる。点変異により FOM の菌体内への取り込みは感受性菌の 1/10 となる。(参照 70、71、73、74、127) また、*Pseudomonas aeruginosa* においても *GlpT* の変異が FOM 耐性に関与することが知られている。(参照 72)

b. その他

- ・ トランスポーター転写調節遺伝子の変異

大腸菌や *Staphylococcus aureus* では、トランスポーター遺伝子 *uhpT* の転写調節に関わる *uhpABC* 又は *hptARS* 遺伝子の変異によって UhpT の発現が低下し、FOM の取り込みが低下する。(参照 70、73、75-77)

- ・ *cyaA* 及び *ptsI* 遺伝子の変異

FOM の菌体内取り込みに関与するトランスポーター *GlpT* 及び *UhpT* の発現は細胞内の cAMP レベルによって調整されており、*cyaA* 及び *ptsI* 遺伝子の変異によって cAMP レベルが低下すると、FOM の取り込みが低下する。(参照

70、78、79)

・ *abrp* 遺伝子の変異

ペプチダーゼをコードする染色体上の *abrp* 遺伝子が膜透過性の低下に関与しており、遺伝子の変異によって *Acinetobacter baumannii* のテトラサイクリン、クロラムフェニコール及び FOM 感受性の低下が認められる。(参照 69)

② ホスホマイシン標的酵素の修飾

murA 遺伝子の点変異によって MurA の FOM 親和性が低下する。また、*murA* 遺伝子の過発現によって FOM 耐性の上昇が認められる。(参照 65-67、128、129)

③ ホスホマイシンの修飾・不活化

主な FOM 修飾酵素として、3 種類の金属酵素 (FosA、FosB 及び FosX) と 2 種類のリン酸化酵素 (FomA 及び FomB) がある。

FosA 及び FosB はチオールトランスフェラーゼであり、FosX は加水分解酵素であり、いずれも FOM の 1 位の炭素を求核置換してエポキシドを開環させることにより、FOM を不活性化する。FosA はグルタチオン-S-トランスフェラーゼで Mn^{2+} 及び K^{+} 存在下でグルタチオンを FOM のエポキシドに転移させる。FosB はバシリチオール-S-トランスフェラーゼで Mg^{2+} 存在下でバシリチオールを FOM のエポキシドに転移させる。FosX は Mn^{2+} の存在下で、FOM の 1 位の炭素を求核置換してエポキシドを開環 (加水分解) させることにより、FOM を不活性化する。FomA 及び FomB は FOM をリン酸化して、MurA との親和性を低下させることにより、FOM を不活性化する。FosC もリン酸化酵素である。リン酸化酵素は、主に、FOM 生産菌が保有している。(参照 19、70、113)

Enterobacter cloacae や *Klebsiella pneumoniae*、*Klebsiella variicola*、*Kluyvera georgiana*、*Leclercia adecarboxylata* は *fosA* を染色体上に保有しており、広範な菌種に分布する伝達性 *fosA* の起源と考えられている。(参照 83) *Bacillus* spp. 及び *Staphylococcus aureus* では染色体性の *fosB* 保有が認められる。(参照 89) *Listeria monocytogenes* 及び *Listeria innocua* では染色体性の *fosX* が FOM 自然耐性の付与に関与しており(参照 130-132)、*fosX* は *Clostridium botulinum*、*Enterococcus faecium*、*Brucella melitensis* のゲノム上にも検出される。(参照 113-118)

表 24 に示したとおり、FOM 修飾酵素遺伝子である *fosA*、*fosB*、*fosC2*、*fosD*、*fosE*、*fosF*、*fosG*、*fosH*、*fosI*、*fosK*、*fosL*、*fosX^{CC}* 及び *fosY* はプラスミドやトランスポゾン等の可動性遺伝因子上に認められる。一方で、*fosA*、*fosB*、*fosC*、*fosM* 及び *fosX* を、染色体上に保有する株もある。

なお、*fosC* の *Escherichia coli* 及び *Klebsiella pneumoniae* からの検出頻度は数%程度(参照 98、101)、*fosX* の検出頻度は *Acinetobacter baumannii* では 10 数%程度、*Escherichia coli* 及び *Klebsiella pneumoniae* では数%程度と低い(参照 98、101、119)ことから一部の株がこれらの耐性遺伝子を何らかの機序によって獲得したものと考えられる。

これらの3種の主要な獲得耐性の中で、①のうち(a)トランスポーター構造遺伝子の変異株は FOM 単独使用時に使用開始初期に選択され、臨床において大腸菌等において高頻度で認められる。(参照 22、83、127) ②の *murA* 遺伝子の変異による耐性は臨床において比較的分離頻度は低い。③の FOM 修飾不活化酵素 (FosA、FosC、FosB、FosX 等) は腸内細菌目細菌等において主要な FOM 耐性機構である。(参照 22、83、127)

④ 薬剤排出ポンプによるホスホマイシンの菌体外への排出

Staphylococcus aureus では、染色体上にコードされた major facilitator superfamily 排出トランスポーター Tet38 の基質の一つとして FOM が含まれる。*Acinetobacter baumannii* の FOM 耐性には薬剤排出トランスポーター AbaF が関与する。大腸菌では、銅輸送 (CusCFBA) 及び多剤輸送 (MdtABC-TolC) の resistance-nodulation-cell division (RND) 排出系が FOM 耐性を付与することが知られている。(参照 18)なお、上記の薬剤排出トランスポーターは FOM の他に以下の薬剤等を基質とすることが報告されている。

<i>Staphylococcus aureus</i> Tet38 :	テトラサイクリン及びパルミトール酸 palmitoleic acid(参照 125)
<i>Acinetobacter baumannii</i> AbaF :	クロラムフェニコール、テトラサイクリン、ミノサイクリン、ナリジクス酸、カナマイシン、クリンダアイシン、エチジウムブロミド(参照 124)
大腸菌 MdtABCD-TolC :	ノボビオシン、デオシキコレート、コレート、タウロコレート、ドデシル硫酸ナトリウム (参照 133)
大腸菌 CusCFBA :	銅、銀(参照 134)

表 23 FOM 耐性に関与する内在性遺伝子

耐性機序	遺伝子	局在性	細菌
MurA の修飾	<i>murA</i>	Chr	<i>Borrelia burgdorferi</i> (参照 23) <i>Chlamydia</i> spp.(参照 56) <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (参照 57)
ペプチドグリカン合成経路の変更	<i>amgK</i> <i>ampD anmK</i> <i>mupP</i> <i>murU</i>	Chr	<i>Acinetobacter baumannii</i> (参照 58) <i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 59-61) <i>Pseudomonas putida</i> (参照 62)

Chr : 染色体

表 24 FOM 耐性に関与する獲得性遺伝子

耐性機序	遺伝子	局在性	細菌
MurA への結合阻害	<i>murA</i>	Chr	<i>Enterococcus faecium</i> (参照 63、64) <i>Escherichia coli</i> (参照 65-67) <i>Staphylococcus aureus</i> (参照 68)
膜透過性の低下	<i>abrp</i>	Chr	<i>Acinetobacter baumannii</i> (参照 69)
	<i>glpT</i> <i>uhpT</i>	Chr	<i>Escherichia coli</i> (参照 70、71) <i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 72) <i>Staphylococcus aureus</i> (参照 73、74)
	<i>uhpA</i> (<i>hptA</i>) <i>uhpBC</i> (<i>hptRS</i>)	Chr	<i>Escherichia coli</i> (参照 70、75、76) <i>Staphylococcus aureus</i> (参照 73、77)
	<i>cyaA</i> <i>pstI</i>	Chr	<i>Escherichia coli</i> (参照 70、78、79)
FOM 不活化	<i>fosA</i>	Chr/ P/Tn/ IS/IC E/GI	<i>Acinetobacter</i> spp. (参照 80) <i>Enterobacterales</i> (参照 80-84) <i>Proteus mirabilis</i> (参照 85、86) <i>Enterobacter cloacae</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Klebsiella variicola</i> <i>Kluyvera georgiana</i> <i>Leclercia adecarboxylata</i> (参照 83) <i>Pseudomonas</i> spp. (参照 80) <i>Escherichia coli</i> (参照 87、88) <i>Acinetobacter baumannii</i> <i>Aeromonas hydrophila</i> <i>Aeromonas veronii</i> <i>Citrobacter freundii</i> <i>Cronobacter</i> <i>Enterobacter asburiae</i> <i>Enterobacter bugandensis</i> <i>Enterobacter cloacae</i> <i>Enterobacter hoemaechei</i> <i>Enterobacter kobei</i> <i>Enterobacter ludwigii</i> <i>Enterobacter mori</i> <i>Enterobacter roggenkampii</i> <i>Enterobacter ichuanensis</i>

			<i>Enterobacter soli</i> <i>Klebsiella oxytoca</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Kluyvera intermedia</i> <i>Kosakonia oryzendophytica</i> <i>Kosakonia oryziphila</i> <i>Listeria monocytogenes</i> <i>Morganella morganii</i> <i>Pluralibacter gergoviae</i> <i>Providencia alcalifaciens</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Salmonella enterica</i> <i>Serratia marcescens</i> <i>Staphylococcus aureus</i> <i>Stenotrophomonas maltophila</i> <i>Streptococcus suis</i> <i>Vibrio cholerae</i> <i>Vibrio parahaemolyticus</i> (参照 87)
	<i>fosB</i>	Chr/ P/Tn/ IS	<i>Bacillus anthracis</i> (参照 89) <i>Bacillus cereus</i> (参照 89、90) <i>Bacillus subtilis</i> (参照 91) <i>Bacillus</i> spp. (参照 89) <i>Enterococcus</i> spp. (参照 89、92、93) <i>Staphylococcus</i> spp. (参照 89、94、95-97) <i>Klebsiella pneumoniae</i> (参照 98) <i>Salmonella enterica</i> (参照 99) <i>Acinetobacter baumannii</i> <i>Bacillus cereus</i> group <i>Clostridioides difficile</i> <i>Enterobacter cloacae</i> <i>Enterococcus faecalis</i> <i>Enterococcus faecium</i> <i>Escherichia coli</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Listeria monocytogenes</i> <i>Mycobacterium tuberculosis</i> <i>Neisseria gonorrhoeae</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Pseudomonas putida</i>

			<i>Salmonella enterica</i> <i>Staphylococcus aureus</i> <i>Staphylococcus pseudointermedius</i> (参照 87)
<i>fosC</i>	—		<i>Escherichia coli</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> (参照 98)
<i>fosC2</i>	P/Tn/ Int		<i>Aeromonas hydrophila</i> (参照 100) <i>Enterobacter cloacae</i> <i>Escherichia coli</i> (参照 82) <i>Klebsiella pneumoniae</i> (参照 101) <i>Providencia</i> spp. (参照 102) <i>Providencia huaxinensis</i> (参照 100) <i>Escherichia coli</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 87)
<i>fosD</i>	P		<i>Staphylococcus</i> spp. (参照 103-105) <i>Clostridium botulinum</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Listeria monocytogenes</i> <i>Staphylococcus aureus</i> <i>Staphylococcus pseudointermedius</i> (参照 87)
<i>fosE</i>	Int		<i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 106) <i>Citrobacter freundii</i> <i>Escherichia coli</i> <i>Klebsiella oxytoca</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Pseudomonas putida</i> (参照 87)
<i>fosF</i>	Int		<i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 106、107) <i>Klebsiella pneumoniae</i> (参照 87)
<i>fosG</i>	Int		<i>Acromobacter denitrificans</i> (参照 108) <i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 87)
<i>fosH</i>	Int		<i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 106)
<i>fosI</i>	P/Int		<i>Mycobacterium abscessus</i> (参照 108、109) <i>Enterobacter roggenkampii</i> <i>Klebsiella oxytoca</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Providencia alcalifaciens</i> (参照 87)
<i>fosK</i>	Int		<i>Acinetobacter solis</i> (参照 110)

	<i>fosL</i>	P	<i>Escherichia coli</i> <i>Salmonella enterica</i> (参照 108) <i>Escherichia coli</i> <i>Salmonella enterica</i> (参照 87)
	<i>fosM</i>	Chr/ P/Int	<i>Bacillus</i> spp. <i>Gracillibacillus timonensis</i> (参照 112) <i>Pseudomonas aeruginosa</i> (参照 111) <i>Bacillus cereus</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> (参照 87)
	<i>fosX</i>	Chr	<i>Brucella melitensis</i> (参照 113、114) <i>Clostridium botulinum</i> (参照 113) <i>Enterococcus faecium</i> (参照 115、116) <i>Listeria monocytogenes</i> (参照 117) <i>Listeria innocua</i> (参照 118) <i>Acinetobacter baumannii</i> (参照 119) <i>Escherichia coli</i> (参照 98) <i>Klebsiella pneumoniae</i> (参照 98、101) <i>Campylobacter jejuni</i> <i>Clostridioides difficile</i> <i>Clostridium botulinum</i> <i>Clostridium perfringens</i> <i>Enterobacter kobei</i> <i>Enterococcus faecalis</i> <i>Enterococcus faecium</i> <i>Escherichia coli</i> <i>Listeria innocua</i> <i>Listeria monocytogenes</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Salmonella enterica</i> (参照 87)
	<i>fosX^{CC}</i>	GI (M DRG I)	<i>Campylobacter coli</i> (参照 120) <i>Enterococcus faecium</i> (参照 87)
	<i>fosY</i>	GI	<i>Staphylococcus aureus</i> (参照 121) <i>Staphylococcus aureus</i> <i>Staphylococcus pseudointermedius</i> (参照 87)

	<i>fomA</i> <i>fomB</i> <i>fosC</i>	Chr	<i>Streptomyces</i> spp. (参照 122) <i>Pseudomonas syringae</i> (参照 123)
FOM 排出亢進	<i>abaF</i>	Chr	<i>Acinetobacter baumannii</i> (参照 124)
	<i>cusCFBA</i> <i>mdtABC-tolC</i>	Chr	<i>Escherichia coli</i> (参照 18)
	<i>tet38</i>	Chr	<i>Staphylococcus aureus</i> (参照 68、125)

P : プラスミド Tn : トランスポゾン Int : インテグロン IS : 挿入配列 ICE : Integrative Conjugative Element GI : Genomic Island Chr : 染色体

(3) 耐性遺伝子の分布及び交差耐性

FOM の標的酵素遺伝子 *murA* は、グラム陽性及び陰性菌のペプチドグリカン合成に必要な N-アセチルムラミン酸の生成に関与することから、多くの細菌種に認められ、FOM は広い抗菌スペクトラムを示す。(参照 126)

糖リン酸輸送系のトランスポーター遺伝子 *glpT* は広範な菌種に分布しており、少なくとも大腸菌やサルモネラ、*Shigella flexneri*、*Klebsiella* spp.、*Pseudomonas aeruginosa*、*Haemophilus influenzae*、*Staphylococcus aureus*、*Bacillus subtilis*、*Enterococcus faecalis*、*Rickettsia prowazekii*において確認されている。また、同トランスポーター遺伝子 *uhpT* は *Enterobacteriaceae* (*Proteus* spp.を除く) 及び *Staphylococcus aureus* に限って認められ (参照 7)、大腸菌及び *Staphylococcus aureus* の *glpT* 及び *uhpT* 遺伝子変異、*Pseudomonas aeruginosa* の *glpT* 遺伝子変異による FOM 耐性が確認されている。(参照 70-74)

FOM 修飾酵素遺伝子 *fosA* はグラム陰性菌に認められ、*Enterobacter* spp.、*Klebsiella* spp.、*Morganella morganii*、*Providencia* spp.、*Pseudomonas aeruginosa*、*Serratia marcescens* では、ゲノム配列中の *fosA* 遺伝子の検出頻度は 80%以上と高く、染色体上に保有されていると考えられる。*Acinetobacter pittii*、*Proteus mirabilis*、サルモネラでの検出頻度は 7.8~16.7%とやや低く、大腸菌、*Acinetobacter baumannii*、*Citrobacter freundii*での検出頻度は 5%以下とさらに低いことから、他のグラム陰性菌の染色体性の *fosA* 遺伝子を起源とする外来性の耐性遺伝子を獲得した可能性があると考えられる。*fosA* 遺伝子の多型性に基ついて、*fosA1* から *fosA10* (又は *fosA11*) の亜型に分かれる。*fosA1*、*fosA3-6*、*fosA8-10* 遺伝子はプラスミドや可動性遺伝因子上に、*fosA2* 及び *fosA7* 遺伝子は染色体上に局在する。(参照 80、83) *fosA3* 遺伝子が最も高頻度に検出され、家畜由来大腸菌、サルモネラ、*Proteus mirabilis* 等からも検出されている。(参照 55、85、88、116、135-156) また、健康鶏糞便由来大腸菌及びサルモネラから *fosA1* (参照 150、155)、健康鶏糞便及び豚直腸スワブ由来大腸菌から *fosA4* (参照 151、157)、泌乳牛の乳汁由来 *Klebsiella pneumoniae* から *fosA5* (参照 158)、豚直腸スワブ由来大腸菌から *fosA6* (参照 151)、鶏肉由来大腸菌から *fosA10* (参

照 159)が検出されたことが報告されている。国内では、2015 年～2019 年に健康牛から分離された *bla_{TEM}* 保有大腸菌 57 株及び 2018 年に病牛から分離された *bla_{TEM}* 保有大腸菌 32 株から、*fosA7* を保有する大腸菌が 1 株検出された。(参照 160) また、国内のと畜場において牛から採取した糞便から分離された第 3 世代セファロスポリン耐性大腸菌 10 株のうち、1 株から *fosA3* が検出されたことが報告されている。(参照 161) [Ⅱ. 4. (4) ①]の表 19 で示した JVARM 由来株では、FOM 耐性大腸菌 6 株のうち 5 株が FOM 耐性遺伝子である *fosA3* を有し、FOM 耐性サルモネラ 1 株は、FOM 耐性遺伝子である *fosA3* と *fosA7* を有していた。(参照 30)

fosB はグラム陽性菌に認められ、*fosB1* から *fosB6* の亜型に分かれる。*fosB1*、*fosB4* 及び *fosB6* は *Staphylococcus aureus* のプラスミド上、*fosB5* は *Staphylococcus aureus* のトランスポゾン上に局在する。*fosB2* は *Bacillus cereus* とその類縁菌の染色体上に局在する。*fosB3* は *Enterococcus faecium* の接合伝達性プラスミド上に認められる。(参照 82、89、92、97、162、163)

なお、初生雛輸送箱の糞便から分離された *Salmonella* Stanleyville 1 株で *fosB* が検出されたことが報告されている。(参照 99)

fosX は *Listeria monocytogenes* 及び *Listeria innocua* の染色体上に認められ、FOM に対する自然耐性の付与に関与することが報告されており(参照 117、118)、*Brucella melitensis*、*Clostridium botulinum*、*Enterococcus faecium* にも認められる。(参照 113-116)

薬剤トランスポーターである Tet38、AbaF、CusCFBA 及び MdtABC-TolC (参照 18、125、126)並びに膜透過性に関与するペプチダーゼ Abpr(参照 69)は、FOM 及び FOM 以外の薬剤等に対する感受性に関与する。

(4) 耐性遺伝子の伝達

FOM 耐性に関与する遺伝子のうち、*fosA*、*fosB*、*fosC2*、*fosD*、*fosF*、*fosI*、*fosK*、*fosL*、*fosX^{CC}* 及び *fosY* は、プラスミドやトランスポゾン等の可動性遺伝因子上にみとめられるため、伝達する可能性がある。以下に保有例を記載する。

① グラム陽性菌

ブドウ球菌では、*fosB* はプラスミドやトランスポゾン上で検出される。人臨床由来メチシリン耐性 *Staphylococcus aureus* (MRSA) の *fosB* 保有プラスミド (サイズ 2.3 ～2.9 kb) は同種菌に接合伝達されることが報告されている。(参照 97) また、健康牛鼻腔スワブ由来 *Staphylococcus epidermidis* 及び *Staphylococcus lentus* (参照 164)、馬臨床例由来 MRSA (参照 165)、アヒル及びガチョウ農場由来 *Staphylococcus aureus* (参照 166)からも検出されている。*fosD* は健康鶏・アヒル総排泄腔スワブ及び人臨床由来 *Staphylococcus* spp. のプラスミド上に検出され、プラスミド上のトランスポゾン様構造内に局在する場合がある。(参照 103-105) *fosY* は人臨床由来 MRSA のゲノムアイランド上に局在することが報告されている。(参照 121)

腸球菌では、*fosB* は健康豚の直腸スワブ由来 *Enterococcus faecalis* の接合伝達性多剤耐性プラスミド (サイズ 54.7 kb) 上に *erm(B)*、*aac(6')-aph(2'')* とともに局在す

ることが報告されている。(参照 167)また、人臨床由来バンコマイシン耐性 *Enterococcus faecium* の接合伝達性プラスミド上に *vanA* と *fosB* が局在し、*fosB* は *ISL3* 様トランスポゾンを構成する。(参照 168、169)

Mycobacterium abscessus (由来不明) では、*fosI* はプラスミド上のクラス 1 インテグロン遺伝子カセット内に *aac(6')-Ib* とともに検出され、同プラスミドは *Mycobacterium abscessus* 由来の大腸菌への接合伝達が可能なプラスミドとほぼ同じ配列を持つことが報告されている。(参照 109)

② グラム陰性菌

腸内細菌目細菌では、*fosA*、*fosC2*、*fosL* がプラスミド、インテグロン、トランスポゾン、Integrative Conjugative Element (ICE) 等に関連して検出される。これらの耐性遺伝子の近傍には遺伝子の可動性をもたらす Insertion Sequence (IS) が存在していることが多く、耐性遺伝子の広範な拡散に寄与すると考えられている。(参照 82、83、170) *fosA* の亜型のうち、*fosA1*、*fosA3-fosA6*、*fosA8-fosA10* がプラスミドや可動性遺伝因子上に検出されるが、このうち *fosA3* は家畜及び家禽並びに食肉に由来する大腸菌やサルモネラ等から検出されることが数多く報告されている。(参照 55、85、88、136、138-143、145-147、149、151-154、157、171-180) また、豚直腸スワブ、健康鶏糞便及び鶏肉・鶏と体に由来する大腸菌から *fosA4* (参照 151、157、178、181)、豚直腸スワブ由来大腸菌から *fosA6* (参照 151)、鶏肉由来大腸菌から *fosA10* (参照 159) が検出されたことが報告されている。

カンピロバクターでは、豚糞便由来 *Campylobacter coli* の多剤耐性ゲノムアイランド (MDRGI) 上には、*erm(B)* とともに *fosX^{CC}* が認められ、自然形質転換によって *Campylobacter jejuni* に伝達される。(参照 120)

Acinetobacter spp. では、*fosK* が人臨床由来株のインテグロン上にアミノグリコシド耐性遺伝子 *aacA4* とともに検出されている。(参照 110)

Pseudomonas aeruginosa では、*fosF* が人臨床由来株のインテグロン上に *bla_{VTM-2}*、*aacA4* とともに検出されている。(参照 107)

6. 関連する人用抗菌性物質に関する情報

(1) ホスホマイシンと化学構造が類似するもの及び交差耐性を生じる可能性のあるもの

FOM は、化学構造上の類似性が認められる他の抗菌性物質はなく、作用点も特異的であることから他の抗菌性物質との交差耐性は生じないとされている。(参照 7) ただし、*Staphylococcus aureus* の薬剤トランスポーター Tet38 はテトラサイクリン及び FOM を基質とすること(参照 125)、*Acinetobacter baumannii* の薬剤トランスポーター AbaF はクロラムフェニコール、テトラサイクリン、ミノサイクリン、ナリジクス酸、カナマイシン及びクリンダマイシンを基質とすること(参照 124)、大腸菌やサルモネラの薬剤トランスポーター MdtABC-TolC はノボビオシン及びオキサシリン等のペニシリン系薬剤(参照 133、182)とともに FOM を基質とすること(参照 18)が報告されている。

(2) ホスホマイシンと共耐性を生じる可能性のある医療上重要な人用抗菌性物質

FOM を含む複数の異なる系統の抗菌性物質に耐性を示した、あるいは複数の異なる系統の抗菌性物質の耐性遺伝子を保有していることが報告された例を以下に示す。

腸内細菌目細菌では、FOM 修飾酵素遺伝子を保有する接合伝達性プラスミド上に他の薬剤耐性遺伝子もコードされていることが多い。海外での調査によると、家畜由来大腸菌においても *fosA3* 保有プラスミド上に *bla*_{CTX-M-55}、*rmtB* 及び *mcr-1* (参照 176)、*bla*_{CTX-M-14/55/65}、*floR*、*cfr*、*oqxAB*、*rmtB*、*strAB*、*aadA2*、*tet(A)*、*bla*_{TEM-1} 等(参照 144) が共存することが報告されており、他の薬剤の選択圧によって FOM 耐性の共選択のリスクが増大しうることが指摘されている。(参照 88) 最近、鶏糞便由来大腸菌において、*tet(X7)* 及び *mcr-1* 保有多剤耐性プラスミドと *fosA4* 及び *mphA* 保有プラスミドが共存し、チゲサイクリン、コリスチン及び FOM 耐性が接合伝達されたことが報告されている。(参照 157) 国内の調査において、健康豚由来 ESBL 産生大腸菌の FOM 耐性株は認められなかったが、クロラムフェニコール及び FOM に共耐性を示す大腸菌 (6 株) で *floR* 及び *fosA3* 遺伝子の保有が確認されている。(参照 135) また、市販の国産鶏肉由来大腸菌 (1 株) の IS26 トランスポゾン様構造内に *bla*_{CTX-M-14} と *fosA3* が検出されている。(参照 175) なお、IS26 トランスポゾン様構造内に *bla*_{CTX-M} と *fosA3* を有する大腸菌が国内の健康な人から分離されている。(参照 183)

サルモネラでは、海外の調査において豚由来株の接合伝達性プラスミド上に *bla*_{CTX-M-14}、*mcr-1* 及び *fosA3* が共存することが報告されている。(参照 156) また、国内の健康牛由来 *Salmonella* Typhimurium 単相変異株 (1 株) についてアンピシリン及びホスホマイシン共耐性が確認されている。(参照 43)

カンピロバクターでは、海外での調査において豚糞便由来 *C. coli* の MDRGI 上には、*erm(B)* とともに *fosX^{CC}* が認められ、自然形質転換によって *C. jejuni* に伝達されることが報告されている。(参照 120)

ブドウ球菌では、海外の調査においてアヒルのクロアカスワブ由来 *Staphylococcus rotri* の多剤耐性プラスミド上に *fosD* が *ermB*、*aac(6')-aph(2'')*、*cfr*、*ble*、*ant(4')-Ia* 及び *fexA* とともに認められている。(参照 104)

腸球菌では、海外の調査において健康豚の直腸スワブ由来 *Enterococcus faecalis* の *fosB-erm(B)-aac(6')-aph(2'')* 保有多剤耐性プラスミド (サイズ 54.7 kb) が同種菌に接合伝達されることが報告されている。なお、当該株は従来にはない ST964 の株であり、リネゾリド耐性を示したが、*optrA* 遺伝子は染色体上に認められた。(参照 167) 人臨床由来バンコマイシン耐性 *Enterococcus faecium* では、接合伝達性プラスミド上に *vanA* と *fosB* が局在し、*fosB* は ISL3 様トランスポゾンを形成することが報告されている。(参照 168、169)

(3) ホスホマイシンの臨床現場における有効性及び重要性

「食品を介して人の健康に影響を及ぼす細菌に対する抗菌性物質の重要度のランク付けについて」(平成 18 年 4 月 13 日食品安全委員会決定。以下「人用抗菌性物質の重要度ランク付け」という。)において、FOM は当該抗菌性物質に対する薬剤耐性菌が選択された場合に、有効な代替薬があるが、その数が「Ⅲ：重要」にランク付け

される抗菌性物質よりも極めて少ないことから、「Ⅱ：高度に重要」となっている。(参照 184)

FOM は小分子の極性抗菌薬で組織への移行性と水溶解性の良好な薬剤とされている。ホスホマイシンナトリウムは酸に不安定で胃酸で不活化されるため注射剤として敗血症、急性気管支炎等に使用される。ホスホマイシンカルシウムは内服薬として開発された薬で深在性皮膚感染症、中耳炎等に加えて、赤痢菌、サルモネラ属菌、カンピロバクター等の腸管感染症にも適応がある。前述の適応疾患のように、ホスホマイシンナトリウムは比較的深部感染症に、ホスホマイシンカルシウムは比較的表在性の感染症に適応がある。FOM は投与後、速やかに人の各種組織や生物学的体液及び組織内液に良好に拡散する。経口薬の血清中濃度は注射薬の 1/10 とされている。(参照 2、127)

生体の深部感染症における注射薬の血清中及び組織中濃度の報告では、髄膜炎の脳脊髄液中の濃度は 7~30 µg/ml で血清中濃度の 13~38%の濃度である。肺組織中の濃度は概ね 8~50 µg/ml ほどで、100 µg/ml に達することもある。胸水中濃度は 42.6 ±16 µg/ml である。肺組織中及び胸水中濃度は、血清中濃度の 13~80%とされている。骨組織への FOM の透過率は(血清中濃度の) 20~27%で良好な透過率である。産褥期感染(産褥熱)における悪露中濃度は 26~27 µg/ml である。前立腺中濃度は血清中濃度の 13~80%である。一方、母乳中濃度は 3.6 µg/ml で FOM の血清中濃度の 7%である。(参照 127)

FOM は各種細菌に中程度抗菌活性をもつ薬剤で、ホスホマイシンナトリウムの主な適応症は、黄色ブドウ球菌(MRSAを含む)、表皮ブドウ球菌、緑膿菌、腸内細菌目細菌等の多剤耐性菌による重症院内感染で、治療困難な深部感染症である。これらの治療には、常にβ-ラクタム剤、アミノグリコシド、フルオロキノロン又はグリコペプチド等の薬剤と併用で用いられる。

重症院内感染とその原因菌は、化膿性髄膜炎(黄色ブドウ球菌、グラム陰性桿菌)、肺炎(緑膿菌、黄色ブドウ球菌)、尿路感染症(ESBL 産生又は非産生グラム陰性腸内細菌目細菌)、心内膜炎及び敗血症(表皮ブドウ球菌、黄色ブドウ球菌)、骨髄炎(緑膿菌、黄色ブドウ球菌)等である。(参照 81、82、185、127) なお、国内ではFOMを大腸菌やサルモネラ等の腸管感染症や ESBL 産生大腸菌等による尿路感染症の治療に用いるとするガイドラインもあるが(参照 185)、日常的に用いられる抗菌薬ではないと考えた。

一方、国外では、カルバペネム耐性腸内細菌目細菌(CRE)による感染症及び尿路感染症の限られた治療薬であると認識されている。また、家畜においてプラスミドによる耐性遺伝子の拡散が懸念されるようになったことから、WHO の「人医療において重要な抗菌性物質のリスト」の第 7 版において、「Critically important antimicrobials」から「Highest priority critically important antimicrobials」に引き上げられた。他にも、WHO が公表している AWaRe 分類において、経口投与剤は「Watch」、静脈投与剤は「Reserve」に分類されている。このように、国外では人医療におけるホスホマイシンの重要性が高くなっていることに留意する必要がある。

(参照 10、186)

FOM の主な耐性機構は FOM 取込機構の突然変異と獲得耐性の FOM 修飾機構である。前者の突然変異率は 10^{-6} ~ 10^{-7} と高頻度でおこる。FOM と他剤併用は変異株選択の抑制効果もある。(参照 81、82、127)

各種多剤耐性菌に対し FOM と他系統薬の併用は *in vitro* や臨床効果による相乗効果があるとされている。詳細は以下のとおり。(参照 81、82、127)

MRSA : FOM とカルバペネム、バンコマイシン、キヌプリスチン・ダルホプリスチン又はミノサイクリン

Pseudomonas aeruginosa (カルバペネム耐性菌又は多剤耐性菌) : FOM とカルバペネム (ドリペネム)、IV 世代セフェム、アミノグリコシド又はフルオロキノロン

Klebsiella pneumoniae (KPC) : FOM とカルバペネム

Escherichia coli (ESBL) : FOM とカルバペネム等

7. ハザードの特定に係る検討

「家畜等への抗菌性物質の使用により選択される薬剤耐性菌の食品健康影響に関する評価指針」(平成 16 年 9 月 30 日食品安全委員会決定) の別紙 1 に従い、ハザードの特定を検討した。

(1) 発生、ばく露及び影響の各要素につき、該当する項目が全て A となった細菌

大腸菌

大腸菌は FOM を有効成分とする牛に承認された動物用医薬品の有効菌種である。FOM は牛に静脈注射又は経口投与され、牛腸管内又は体内で FOM 耐性大腸菌の選択圧となると考えられる。また、実際に、国内の牛に由来する FOM 耐性大腸菌の検出報告が複数ある。

大腸菌の一部は代表的な食中毒菌であり、牛のと畜処理工程において腸内容物から枝肉や内臓肉が汚染される可能性がある。EHEC は下痢原生大腸菌の一種であり、国内ではひき肉、レバー、ユッケ等の生肉又は加熱不十分であった焼き肉やハンバーガーが原因となった食中毒事例が数多く報告されている。

腸管外病原性大腸菌 (ExPEC) 感染症としては、肺炎、腎盂腎炎及び新生児期の上尿路感染症が挙げられる。これらの感染症の治療薬には、主にセファロスポリン系、フルオロキノロン系、カルバペネム系、アミノグリコシド系抗菌性物質が使用される。ただし、ESBL 産生大腸菌による尿路感染症の治療には、FOM は選択薬となり得る。(参照 185)

腸管出血性大腸菌感染症については抗菌薬治療の必要の有無について意見が分かるところであり、推奨は統一されていないが、小児では、抗菌薬を使用する場合は FOM を発症 3 日以内に投与することとされている。また、成人では第一選択薬としてフルオロキノロン、第二選択薬として FOM が挙げられている。一方、欧米では、抗菌薬投与群では溶血性尿毒症症候群 (HUS) 発症率が高かったとの報告があることから、抗菌薬投与に否定的な考えが優勢である。(参照 185)

FOM を大腸菌等による腸管感染症の治療薬とするガイドラインもあるが(参照 185)、現時点で国内では日常的に用いられる抗菌薬ではなく、ESBL 産生グラム陰性桿菌に

よる尿路感染症治療の代替薬として使用されることが多いと考えた。なお海外では、CRE による感染症や尿路感染症の限られた治療薬として認知されており、日本国内においても、将来的に人医療におけるホスホマイシンの重要性が高まる可能性を考慮した。

(2) 発生、ばく露及び影響の各要素につき、それぞれ A 又は B のいずれかとなった細菌

サルモネラ

サルモネラは FOM を有効成分とする牛に承認された動物用医薬品の有効菌種である。FOM は牛に静脈注射又は経口投与され、腸管内又は体内で FOM 耐性サルモネラを選択する可能性は否定できない。しかし、サルモネラは、健康な牛から検出される例が少なく、国内の牛由来サルモネラでホスホマイシン耐性株の存在を示す成績は限定的である。

サルモネラは代表的な食中毒菌であり、人のサルモネラによる胃腸炎のほとんどすべては汚染食品の摂取を原因とする。食肉を汚染するサルモネラは本来家畜の腸内容に含まれており、と畜処理工程において汚染が生じる。国内の牛ひき肉や内臓肉の汚染率は数%程度とみなされる。

サルモネラによる胃腸炎では、軽症の場合は抗菌性物質の投与は行われない。成人の重症例等に対しては、フルオロキノロン（レボフロキサシン及びシフロプロキサシン）が第一選択薬となり、第二選択薬としては第 3 世代セファロスポリン系（セフトリアキソン）があり、またマクロライド系（アジスロマイシン）も使われることがある。小児では、重症例等の場合、アンピシリン、FOM 又はノルフロキサシンが使用され、菌血症が疑われる場合にはセフトリアキソンが使用される。（参照 185）

FOM をサルモネラ等による腸管感染症の治療薬とするガイドラインもあるが（参照 185）、現時点で国内では日常的に用いられる薬ではないと考えた。

(3) その他の細菌

① 国内で畜産食品を介した食中毒の起因菌として報告されることが多い細菌

カンピロバクター

カンピロバクター感染症は、FOM を有効成分とする動物用医薬品の適用症ではない。しかし、牛の腸管内に *Campylobacter jejuni*、*Campylobacter coli* 及び *Campylobacter fetus* subsp. *fetus* が常在しており、これらの 3 菌種はいずれも人の腸炎の原因菌となる。牛に FOM が投与された場合には、(1) の大腸菌の場合と同様に牛の腸管内で FOM 耐性カンピロバクターの選択圧となる可能性がある。しかしながら、入手した知見の範囲で、国内の牛より FOM 耐性カンピロバクターが検出されたとの報告はない。

カンピロバクターは代表的な食中毒菌であり、食中毒の原因は汚染された食肉、特に鶏肉であることが多い。海外では生乳による食中毒事例も報告されている。家畜・家禽の腸管内に保菌されているカンピロバクターは、と畜あるいは食鳥処理工程でと体を汚染する。一方で、牛と体に付着した菌は換気された低温室での保存期間中に死

滅するために、牛肉における陽性率は低い。

カンピロバクターによる胃腸炎では、一般的には抗菌性物質の投与は不要とされている。成人の重症例ではマクロライド系（クラリスロマイシン及びアジスロマイシン）が第一選択薬である。小児の重症例においてもクラリスロマイシンが第一選択薬であるが、マクロライド系が投与できない場合の第二選択薬として FOM が使用される。（参照 185）

② 指標細菌

腸球菌

腸球菌は、FOM を有効成分とする動物用医薬品の適用の原因菌ではない。しかし、牛の腸管内に常在しており、また、乳房炎の原因菌の一種として知られている。

牛に FOM が投与された場合には、牛の腸管内又は体内で FOM 耐性腸球菌が選択される可能性がある。しかし、入手した知見の範囲では、国内の牛に由来する FOM 耐性腸球菌の検出報告はない。

腸球菌は動物の腸管内常在菌であり、と畜の処理工程において腸内容から直接、または腸内容で汚染された環境から間接的に腸球菌による汚染が生じる。また、食肉における腸球菌の陽性率は高い。

腸球菌を原因とする感染症には、尿路感染症や腹腔内感染症があり、重症の場合は感染性心内膜炎となる。また、新生児の肺炎が挙げられる。（参照 185、187）しかし、腸球菌感染症の治療に通常 FOM が使用されることはなく、 β -ラクタム剤、セファロスポリン、アミノグリコシド、バンコマイシン等が使用される。バンコマイシン耐性腸球菌（VRE）感染症ではリネゾリドが使用される。（参照 185）

（４）耐性遺伝子の伝達の検討

FOM 耐性遺伝子が人の腸管内常在菌へ伝達される可能性についても検討した。

一般的に、人の常在菌の病原性は弱く健常者に感染症を直接引き起こす可能性は低いと考えられる。しかし、疾病治療のため医療機関に入院している重度基礎疾患患者や、感染症に対する抵抗力が低下した重度易感染患者、また、乳幼児、高齢者等では、院内感染等により腸内細菌目細菌に感染すると予後の悪化を招くことがあるため、医療現場では警戒されている。特に、常在性の細菌が多剤耐性を獲得した CRE や VRE 等による感染症が問題となっている。CRE 感染症の治療には FOM やコリスチン等が使用される。VRE 感染症の治療には、リゾネリドが使用され、FOM は使用されない。

（参照 185、188-190）

FOM 耐性に関与する耐性遺伝子が複数知られており、特に FOM の不活化に関連する遺伝子は、プラスミド又はトランスポゾン等の可動性遺伝因子上に存在することが報告されている。

FOM 耐性遺伝子を保有し、食品を介して腸内に到達し、常在しうるものとして大腸菌等が考えられる。大腸菌等から人の腸内細菌目細菌への同種及び異種菌間でのプラスミドの接合伝達は効率よく生じ、家畜、食肉及び人由来大腸菌が保有する伝達性の FOM 耐性遺伝子には共通性が認められることが報告されている。（参照 191）た

だし、FOM 耐性遺伝子が国内の牛から分離された細菌から検出された例はほとんど報告されていないことや、[Ⅱ. 1. (6)]にも記載したように、肉用牛及び乳用牛に動物用医薬品として使用される FOM の推定年間販売量は増加しているが約 200 kg 程度であることから、耐性遺伝子を拡散する可能性は低いと考えられた。

(5) 交差耐性及び共耐性の検討

FOM は、[6. (1)]に記載をしたとおり、化学構造の類似した抗菌性物質がなく、作用点が特異的であることから交差耐性を示す抗菌性物質はないと考えられている。(参照 7)

また、[6. (2)]で述べたとおり、家畜等由来細菌における共耐性については海外において以下の例が確認されている。

- 大腸菌において、ESBL 遺伝子又はマクロライド耐性遺伝子と FOM 耐性遺伝子が接合伝達性プラスミド上に共存
- サルモネラにおいて、ESBL 遺伝子と FOM 耐性遺伝子が接合伝達性プラスミド上に共存
- カンピロバクターにおいて、マクロライド耐性遺伝子と FOM 耐性遺伝子が MDRGI に共存
- メチシリン耐性コアグラウゼ陰性ブドウ球菌において、アミノグリコシド（ゲンタマイシン及びアルベカシン）耐性遺伝子及びオキサゾリジノン（リネゾリド）耐性遺伝子と FOM 耐性遺伝子がプラスミド上に共存
- 腸球菌において、アミノグリコシド（ゲンタマイシン）耐性遺伝子と FOM 耐性遺伝子が接合伝達性プラスミド上に共存

FOM 耐性ととともに耐性が付与された場合に細菌性腸炎の治療又は治療薬の選択に影響を及ぼすのは、腸管出血性大腸菌ではフルオロキノロン耐性である。フルオロキノロン耐性遺伝子と FOM 耐性遺伝子が可動性遺伝子に共存している例は報告されていない。

8. ハザードの特定

ハザードとして特定される細菌は、FOM を有効成分とする動物用医薬品を牛に使用することにより選択される薬剤耐性菌であり、人が畜産食品を介してその薬剤耐性菌に感染し、感染症を発症した場合に、人用抗菌性物質による治療効果が減弱又は喪失する可能性がある感染症の原因菌である。

7. の検討の結果、大腸菌をハザードとして特定した。

Ⅲ. 発生評価に関する知見

発生評価では、評価指針の第 2 章第 2 の 1 発生評価に基づき、評価対象抗菌性物質が牛に使用された場合に、ハザードが選択される可能性及びその程度を評価する。

1. 畜産現場におけるホスホマイシン耐性の状況

(1) 国内の畜産現場における薬剤耐性菌の発生状況

① 健康牛及び病牛由来細菌の抗菌性物質感受性調査 (JVARM)

JVARM では FOM は調査対象に含まれていないが、JVARM に由来する 2017～2022 年の健康牛由来大腸菌及び 2021、2022 年の病牛由来大腸菌を対象に実施した FOM 感受性試験結果を、[Ⅱ. 4. (4) ①]の表 19 に示した。健康牛由来株の分離年ごとの耐性率は 0%ないし 1.4%で、耐性率は低く、分離年による大きな変動はみられなかった。病牛由来株の分離年ごとの耐性率については、[Ⅲ. 1. (1) ②]に示す他の国内報告における耐性率の数値の範囲内ではあるが、2021 年に 2.7%であったのに対し、2022 年では 11.1%であった。(参照 30)

② 国内の牛由来細菌の抗菌性物質感受性調査に関するその他の知見

[Ⅱ. 4. (4) ①]の表 19 及び表 20 に、2003～2018 年の間に国内の健康牛及び病牛から分離された大腸菌（一部に市販牛肉由来株を含む）の FOM 耐性率を示した。国内の健康牛から分離された STEC 血清型 O157 では耐性率は 0%であったが、血清型 O26 では耐性率は 9.1%であった。(参照 29) 大阪市の食肉処理場に搬入された牛の第一胃内容物及び直腸便から分離された大腸菌（血清型 O157）の FOM 耐性率は 14.3%であった。(参照 31) 静岡県内の市販牛肉及び牛由来株の FOM 耐性率は 7.3%であった。(参照 32) また、福岡市の食肉市場に搬入された牛の直腸便から分離された EHEC の FOM 耐性率は 2.6%及び 1.6%であった。(参照 35) 北海道十勝地方で下痢症の牛から分離された大腸菌及び下痢症以外の疾病（流産・敗血症等）の牛から分離された大腸菌の FOM 耐性率は 20%及び 0%であったこと、また下痢症の牛由来株のうち、乳牛由来株の FOM 耐性率は 8%、肉用牛由来株では 25%と報告されている。(参照 33)

一方、1996 年～2014 年の間に、秋田県において分離された大腸菌（血清型 O157）牛糞便由来株（参照 34）、沖縄県で子牛下痢症から分離された毒素原性大腸菌 (ETEC) 及び STEC（参照 36）、国内 7 府県においてと畜場搬入牛から分離された EHEC 血清型 O157 及び O26（参照 37）、福岡市のと畜場搬入牛の直腸便から分離された ESBL 産生大腸菌（参照 39）、島根県においてと畜場搬入牛の直腸便及び体表から分離された大腸菌（血清型 O157）（参照 38）の株はいずれも FOM 感性であったと報告されている。

(2) ハザードの出現

2004～2006 年の静岡県内での市販食肉及び家畜糞便由来大腸菌の FOM 耐性率について、牛由来株の耐性率は 7.3%と、鶏及び豚由来株の耐性率よりも高かった。これについては、牛への FOM の使用によって FOM の選択圧が高まり、FOM 耐性 EHEC の増加が危惧されることから、FOM の慎重使用の必要性が指摘されている。(参照 32)

2010～2018 年の北海道十勝地方での牛由来大腸菌に関する調査において、下痢症由来株の FOM 耐性率は 20%であり、そのうち乳用牛及び肉用牛由来株の耐性率は 8%及び 25%であった。一方、下痢症以外の腸管外感染症由来株では FOM 耐性株が

検出されていない。(参照 33) また、JVARM に由来する 2017～2022 年の健康牛由来大腸菌の耐性率は 0～1.4% で、2021、2022 年の病牛由来株の分離年ごとの耐性率は 2.7% 及び 11.1% であった。(参照 30) [Ⅱ. 1. (6)] に記載した国内の動物用医薬品としての FOM の推定販売量をみると、経口用 FOM は肉用牛では 2013 年、乳用牛では 2018 年から販売の実績が確認されている。2018 年以降は、牛の FOM 販売量合計に占める経口用 FOM 販売量の割合は、肉用牛で平均 36.3%、乳用牛で平均 24.3% であった。

FOM の耐性率の推移を示すデータは限定的であるが、肉用牛の方が乳用牛よりも耐性率が高いという報告があった。このことは、実態は不明であるものの、乳用牛と比較して、肉用牛では、下痢症を適応症とする経口用 FOM の販売では使用期間が長く、販売使用量も多いことが影響した可能性が考えられた。また[Ⅱ. 3]に記載した薬物動態試験において FOM は非経口的に牛に投与するとほとんどが尿中に排泄されており、下痢症の病牛において経口用の FOM が腸管内における薬剤耐性菌の選択圧として作用した可能性が考えられた。

海外においては、中国で、病鶏由来大腸菌の FOM 耐性率は 2001～2005 年の 3.6% から 2006～2010 年の 29.5% と著しい上昇が認められている。(参照 192) 一般的には、ある薬剤耐性に対応する薬剤の使用量の増加によって薬剤耐性菌が高率に分離されるという事象が観察される。一方、中国では、家畜・家禽への FOM の使用が認められていない(参照 193) が、病鶏由来大腸菌の FOM 耐性率に上昇が認められており、家畜・家禽由来大腸菌において *fosA3* 遺伝子の拡散が認められている。(参照 144、193) 接合伝達性の *fosA3* 保有プラスミド上には、 β -ラクタム剤やフロルフェニコール等に対する薬剤耐性遺伝子が共存していることから、FOM 以外の抗菌性物質の使用による共選択が *fosA3* 遺伝子の拡散をもたらしている可能性が指摘されている。(参照 144、193)

(3) 家畜分野におけるホスホマイシン耐性に関するその他の知見

[Ⅱ. 4. (4)] に示したように、米国で牛等から分離された STEC O157:H7 及び大腸菌 O157:H7 の多くは FOM 感性(参照 53)、2009～2011 年に米国で高排菌牛から分離された大腸菌 O157:H7 53 株は全て FOM 感性(参照 54) と報告されている。また、1999 年及び 2000 年に米国で牛乳房から分離された大腸菌 135 株の FOM 耐性率は 17.8% と報告されている。(参照 194)

2008～2010 年に香港においてと畜場搬入牛の糞便 210 検体中 18 検体 (8.6%) から FOM 耐性大腸菌が分離されている。(参照 55)

[Ⅱ. 6. (3)] において、国外では、FOM はカルバペネム耐性腸内細菌目細菌 (CRE) による感染症及び尿路感染症の限られた治療薬と位置付けられ、人医療での重要性が高まっていることが示されている。そのため、カルバペネム耐性に関する情報についても記載することにした。海外において、牛由来大腸菌のカルバペネム耐性に関する報告は限られているが、インド、エジプト、アルジェリア、中国、南アフリカ、イタリア、スペイン等では家畜分離細菌からカルバペネム耐性が報告されている。健康牛 (糞便、乳汁、乳頭) 及び病牛 (乳房炎、子牛下痢症) 由来カルバペネム耐性

大腸菌から、*bla*_{KPC}、*bla*_{GES}、*bla*_{IMP}、*bla*_{NDM-1}、*bla*_{NDM-5}、*bla*_{OXA-23}、*bla*_{OXA48}、*bla*_{OXA181}、及び *bla*_{VIM} が検出されている。これらのカルバペネム耐性大腸菌（CREC）のうち、中国の乳房炎患牛糞便由来株 3 株では *bla*_{NDM-5} がコードされたプラスミドと *mcr-1* 及び *fosA3* 等がコードされたプラスミドの両方を保有することが報告されている。（参照 195- 205）JVARM では 2018 年からカルバペネムに対する感受性試験（メロペネム（MEPM）を使用）を実施しているが、2021 年までに健康牛及び病牛由来大腸菌の MEPM 耐性株は検出されていない。（参照 206）

2. ハザードの耐性機序及び薬剤耐性決定因子に関する情報

（1）大腸菌におけるホスホマイシン耐性機序及びその遺伝学的情報

[Ⅱ. 5. （1）]に記載したとおり、大腸菌における主な FOM 耐性機序は、FOM の菌体内への透過性の低下、標的酵素の修飾及び酵素による薬剤の修飾・不活化である。海外では、牛由来株に関する報告は見当たらないが、豚由来 FOM 耐性株でトランスporter構造遺伝子 *glpT*、*uhpT*、トランスporter転写調節遺伝子 *uhpA* 及び FOM 標的酵素修飾遺伝子 *murA* の点突然変異（参照 140）、トリ病原性大腸菌（APEC）の FOM 耐性株で *murA* 遺伝子の点突然変異（参照 207）並びに肉用鶏関連 FOM 耐性株でトランスporter発現調節に関わる *cyaA* 遺伝子の点突然変異（参照 208）が報告されている。

FOM 耐性機序のうち薬剤の修飾・不活化について、大腸菌に認められる伝達性の FOM 耐性遺伝子としてグルタチオントランスフェラーゼをコードする *fosA*、*fosC2* 及び *fosL* 遺伝子が報告されている。（参照 81-83、108）海外では *fosA3* 遺伝子が最も高頻度に検出され、牛糞便由来の STEC（O157 以外）やその他の牛由来大腸菌からも検出されている。（参照 55、144-147、148、170、176）さらに、牛糞便由来 STEC（O157 以外）から染色体上にコードされていると考えられる *fosA7* 及び *fosA7.5* が検出されている。（参照 148、209）

国内の牛由来大腸菌については、[Ⅱ. 4. （4）①]の表 19 で示した JVARM 由来株では、FOM 耐性大腸菌 6 株のうち 5 株が FOM 耐性遺伝子である *fosA3* を有していた。（参照 30）また、2015～2019 年に健康牛から分離された *bla*_{TEM} 保有大腸菌 57 株及び 2018 年に病牛から分離された *bla*_{TEM} 保有大腸菌 32 株のうち 1 株から *fosA7* が検出されたこと（参照 160）、国内のと畜場において牛から採取した糞便由来の第 3 世代セファロsporin耐性大腸菌 10 株のうち 1 株から *fosA3* が検出されたことが報告されている。（参照 161）牛由来大腸菌以外では、健康豚由来クロラムフェニコール・FOM 耐性 ESBL 産生大腸菌で *fosA3* 遺伝子の保有が確認されている。（参照 135）また、国産鶏肉由来 ESBL 産生大腸菌から *fosA3* が検出されている。（参照 175）

（2）突然変異による薬剤耐性の獲得とその影響

大腸菌の FOM 存在下での継代培養によって耐性株が容易に出現することが報告されており（参照 78）、大腸菌の参照株及び臨床由来株を用いた *in vitro* 実験条件下の FOM 耐性出現頻度は 10^{-6} ～ 10^{-8} であることが報告されている。（参照 79、210、211）*in vitro* 実験条件下で出現した FOM 耐性株、家畜由来及び人臨床由来 FOM 耐性株

では、主に FOM の菌体内への透過性に関与する *glpT*、*uhpT*、*uhpA*、*ptsI* 及び *cyaA* 遺伝子に変異が認められる。(参照 67、79、140、212-215) また、家畜由来及び人臨床由来株において *murA* 遺伝子変異が認められ(参照 67、140、207)、人臨床由来 STEC O26 では *murA* 遺伝子の高発現による FOM 耐性が認められている。(参照 129)

大腸菌の FOM 耐性株では、増殖性の低下、尿路系上皮細胞への付着能の低下並びにマウス腹腔内接種、モルモット眼接種及びマウス上行性尿路感染モデルでの病原性の低下が認められ、(参照 79、216-218) このような FOM 耐性株に生じる適応負担が人臨床由来株の FOM 感受性の維持に寄与していると考えられている。(参照 210) 一方で、*murA* 遺伝子の高発現による FOM 耐性の適応負担は他の染色体性遺伝子変異による適応負担よりも軽度であること(参照 128)、尿路感染症にみられる条件である低 pH や嫌気状態においては、FOM 菌体内輸送関連遺伝子変異で FOM の MIC の低下が認められること(参照 219)が報告されている。

(3) 薬剤耐性決定因子の細菌間での伝達の可能性

[Ⅱ. 5. (2) 及び (3)]に記載したとおり、大腸菌等の腸内細菌目細菌では、*fosA*、*fosC2*、*fosL* がプラスミド、インテグロン、トランスポゾン、ICE 等に関連して検出される。これらの耐性遺伝子の近傍には遺伝子の可動性をもたらす IS が存在していることが多く、耐性遺伝子の広範な拡散に寄与すると考えられている。(参照 82、83、170)

(4) ハザードが交差耐性又は共耐性を示す可能性がある医療上重要な人用抗菌性物質に対する耐性菌が評価対象抗菌性物質の使用により選択される可能性に関する情報

FOM は、化学構造の類似した抗菌性物質がなく、作用点が特異的であることから交差耐性を示す抗菌性物質はないと考えられていることについては、[Ⅱ. 6. (1)]に記載されている。また、共耐性に関し、大腸菌において FOM 耐性遺伝子と共存していることが報告されている遺伝子は以下のとおりである。

腸内細菌目細菌では、FOM 修飾酵素遺伝子を保有する接合伝達性プラスミド上に他の薬剤耐性遺伝子もコードされていることが多い。海外での調査によると、家畜由来大腸菌においても *fosA3* 保有プラスミド上に *bla*_{CTX-M-14/55/65}、*floR*、*cfr*、*oqxAB*、*rmtB*、*strAB*、*aadA2*、*tet(A)*、*bla*_{TEM-1} 等(参照 144)、*bla*_{CTX-M-55}、*rmtB* 及び *mcr-1* (参照 176)、*bla*_{CTX-M-55}、*bla*_{TEM-76}、*floR*、*aph(3)-Ia* (参照 193) が共存すること、また *fosA3*、*bla*_{NDM-1/5}、*bla*_{CTX-M}、*mcr-1*、*floR*、*rmtB* を保有する株が検出されたこと(参照 150)が報告されており、他の薬剤の選択圧が FOM 耐性の共選択のリスクを増大しうることが指摘されている。(参照 88) 最近、鶏糞便由来大腸菌において、*te(X7)* 及び *mcr-1* 保有多剤耐性プラスミドと *fosA4* 保有プラスミドが共存し、チゲサイクリン、コリスチン及び FOM 耐性が接合伝達されたことが報告されている。(参照 157) 国内の調査においては、牛由来 *bla*_{TEM} 保有大腸菌 89 株のうち 1 株から *fosA7* が検出されたこと(参照 160)、と畜場搬入牛糞便由来の第 3 世代セファロスポリン耐性大腸菌 10 株のうち 1 株から *fosA3* が検出されたことが報告されている。(参照 161)

牛以外では、健康豚由来クロラムフェニコール・FOM 耐性 ESBL 産生大腸菌 (2 株) で *bla*_{CTX-M-3}、*floR* 及び *fosA3* 遺伝子の保有が確認されている。(参照 135) また、市販の国産鶏肉由来大腸菌 (6 株) の IS26 トランスポゾン様構造内に *bla*_{CTX-M-14} と *fosA3* が検出されている。(参照 175) なお、IS26 トランスポゾン様構造内に *bla*_{CTX-M} と *fosA3* を有する大腸菌 (5 株) が国内の健康な人から分離されている。(参照 183) 国内の状況から、FOM の牛での使用が ESBL 産生大腸菌を含む第 3 世代セファロスポリン耐性大腸菌の選択圧となる可能性がある。

(5) 使用量

動物用医薬品として、評価対象抗菌性物質であるホスホマイシンナトリウムは牛に対して筋肉内または静脈内注射による投与で、ホスホマイシンカルシウムは牛に対して飼料添加又は飲水添加による経口投与で使用される。また、すずき目魚類に対して飼料添加による経口投与で使用される。(参照 2)

[Ⅱ. 1. (6)]に 2013～2022 年の FOM の推定年間販売量を記載したとおり、動物種全体 (牛及び水産動物) の推定年間販売量は、注射用は合計 45.4～79.2kg、経口用は合計 296.3kg～987.3kg の間で推移しており、その内訳としては、水産動物の経口用の販売量の占める割合が高く (42.5～80.7%; 平均 65.9%)、肉用牛の注射用は 5.3～13.9% (平均 8.9%)、乳用牛の注射用は 2.3～5.9% (平均 3.8%) となっている。肉用牛の経口用の販売量の占める割合は 6.8～30.5% (平均 17.0%)、2018 年以降の乳用牛の経口用の販売量の占める割合は 4.5～15.1% (平均 8.6%) であり、いずれも肉用牛の販売量の占める割合が乳用牛の販売量の占める割合よりも高くなっている。2013～2022 年の牛における推定年間販売量の推移については、注射用は肉用牛及び乳用牛ともにやや増加傾向であったが 2018 年以降は横ばい、一方経口用は増加傾向で、このうち肉用牛では横ばいであるが乳用牛では 2018 年の販売開始以降増加傾向である。(参照 9)

Ⅳ. ばく露評価に関する知見

ばく露評価では、評価指針の第 2 章第 2 の 2 に基づき、人がハザードにばく露され得る経路を明らかにするとともに、各経路でのハザードの増加又は減弱の程度を推定し、畜産食品を介してハザードのばく露を受ける可能性及びその程度を評価する。ばく露評価の範囲は、牛が農場から出荷された時点から、輸送、とさつ、加工等を経て人がこれらの畜産食品を入手し、摂取する時点までとする。

1. 牛由来食品の消費量

牛由来の年度別畜産物需給の推移を表 25 に示した (参照 220)。1 人当たり消費量は、2019 年までは微増、2020 年以降は微減した後ほぼ横ばいの傾向で推移している。

表 25 牛由来食品の年間 1 人当たり消費量（純食料ベース）（kg）

品目	年度	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021	2022
牛肉	消費量 (kg)	6.0	5.9	5.8	6.0	6.3	6.4	6.5	6.5	6.2	6.2
	自給率 (%)	41	42	40	38	36	36	35	36	38	39
牛乳乳製品	消費量 (kg)	88.9	89.5	91.1	91.2	93.2	95	95.2	93.7	94.4	93.9
	自給率 (%)	64	63	62	62	60	59	59	61	63	62

注：自給率は重量ベース

2. ハザードを含む当該細菌の生物学的特性

ハザードとして特定した FOM 耐性大腸菌について、大腸菌の一般的な生物学的特性を記すと共に、FOM 耐性を獲得した際に生じる生物学的特性を整理した。

（1）抵抗性、生残性及び増殖性並びに生体外における生存能力及び分布状況

大腸菌は本来、動物の腸管内に生存しているが、このうち一部の細菌は自然環境下においても比較的長く生存できることが知られている。EHEC は、低温、低栄養、紫外線等の過酷な自然環境下においても、「生存しているが培養不可能」（VBNC：Viable but Non-Culturable）な状態で長く存在できる。（参照 221、222）

大腸菌の熱に対する抵抗性については、リン酸緩衝液中における D 値⁵は 62.8℃で 24 秒、牛ひき肉中（脂肪 20%）における D 値は、50℃で 92.67 分、55℃で 19.26 分（参照 223、224）、O157 の熱に対する抵抗性は、脂肪含有量の多い食品中では D 値は高くなり、牛ひき肉における D 値は、脂肪 2%の場合、57.2℃で 4.1 分、62.8℃で 0.3 分であるが、脂肪 30.5%ではそれぞれ 5.3 分、0.5 分である。（参照 225）牛乳中の O157 は実験的に 64.5℃ 16.2 秒の処理で死滅する。（参照 226）

酸に対する抵抗性については、大腸菌は各種の食品中で pH4.0 までは発育可能であるが、pH2.0 の条件で 24 時間保存すると大腸菌は陰性となる。（参照 227）O157 の酸耐性については、pH4.0 から 4.5 の酸性条件下での増殖が可能な場合がある。酸性食品中での長期の生残も可能であり、4℃で保存した発酵ソーセージ（pH4.5）で 20 日間、マヨネーズ（pH3.6～3.9）では 5℃保存で 5～7 週間、20℃保存で 1～3 週間、アップルサイダー（pH3.6～4.0）では 8℃保存で 10～31 日間、25℃保存で 2～3 日間生残する。（参照 225）

凍結における生残性については、大腸菌を接種した食品を冷凍保存（－20℃で 9 か月間）した試験において、食肉中の菌数は大きく増減しなかったものの、牛乳中の菌数は徐々に減少したと報告されている。また、大腸菌を添加した食肉（ミノ、大腸及びレバー）を冷凍保存（－30℃）した試験では、食肉の種類に関係なく、3 か月後には 1/10～1/100 の菌数となった。（参照 228、229）O157 は牛ひき肉中では凍結しても

⁵ 最初に生存していた菌数を 1/10 に減少させる（つまり 90%を死滅させる）のに要する加熱時間（D-value：Decimal reduction time）。

生残することが報告されている。(参照 224)

乾燥に対する抵抗性については、水分活性 0.34～0.68、塩分濃度 0.5～3.0%の条件下で、5℃に保存した牛肉粉中の大腸菌は 8 週間後まで生存が確認されている。(参照 226)

増殖性については、大腸菌の発育温度領域は 8～46℃、発育塩分濃度領域は 0～6.5%、発育 pH 領域は 4.4～9.0、発育水分活性域は 0.95 以上とされており、特に、培養温度 25～43.5℃、塩分濃度 0.5～6.0%、pH5.5～7.0 で活発に増殖すると報告されている。

(参照 221、230) O157 は、増殖温度範囲が若干限定的で、最低 8℃、最高約 44-45℃、至適は 37℃である。(参照 225)

大腸菌の FOM 耐性株の適応負担については、[Ⅲ. 2. (2)]に示したとおり、増殖性の低下、尿路系上皮細胞への付着能の低下並びにマウス腹腔内接種、モルモット眼接種及びマウス上行性尿路感染モデルでの病原性の低下が認められる。(参照 79、216-218)

(2) 人の腸内細菌叢として定着する可能性

大腸菌は非病原性の腸管内常在菌、腸管感染症や腸管外感染症の原因菌を含む遺伝学的に多様な菌種である。下痢原性大腸菌のうち、EHEC や腸管病原性大腸菌では健康保菌者の存在が知られている(参照 231、232)が、通常、感染成立に必要な菌量を感じ性宿主が摂取した場合に胃腸炎等を引き起こす病原細菌である。また、大腸菌による腸管外感染症としては、尿路感染症、新生児等の髄膜炎、肺炎等の様々な疾患が認められ、さらに敗血症に至る場合がある。尿路感染症、新生児髄膜炎や敗血症等に由来する大腸菌は疫学的及び系統分類学的に常在大腸菌や下痢原性大腸菌とは異なることから、ExPEC として区分されている。(参照 233)

牛は EHEC の代表的な reservoir (保菌宿主) であるが、人においても EHEC の無症状病原体保有者(健康保菌者)の存在が知られており、腸管出血性大腸菌感染症の拡大や食中毒の発生に関与すると考えられている。保菌期間は数カ月にわたる場合があり、10 カ月近くの排菌が認められたことも報告されている。(参照 234-237) 国内の調査において EHEC 健康保菌者の割合は人口 10 万人当たり 84.2 人であり、*eae* 及び *stx2* 遺伝子陽性菌保菌者は 10 万人当たり 3.4 人で二次感染の原因となる可能性が指摘されている。(参照 238)

人の尿路感染症等の原因となる ExPEC は、健康な人の腸内細菌叢の一部として定着しており、糞便由来の ExPEC が泌尿器への上行感染によって尿路感染症を引き起こす。尿路感染症は市中感染症として一定期間に複数の人が類似の菌により発症することは一般的に稀であるが、ある一定期間における特定の地域の市中感染尿路感染症患者の中で、同じ血清型の多剤薬剤耐性大腸菌が複数患者から分離されたことが報告されている。1950～2009 年に発生した ExPEC 集団感染事例に関連する 12 論文を検証した報告では、各著者は集団感染が食品を媒介して発生したと推測しているものの、直接的な証拠は得られていないと指摘している。(参照 239) 食肉に由来する ExPEC が一過性の腸管通過菌として人腸管に存在し、人尿路感染症を発症する可能性は推測されるが、家畜由来菌が人に直接伝播し ExPEC 感染症を発症したとの証明はない。

(参照 240、241)

人の ExPEC の由来に関しては、市販鶏肉は人の ExPEC 様大腸菌の分離頻度が多いこと（鶏大腸菌症の原因菌である APEC と人の ExPEC の遺伝学的背景、薬剤耐性パターン、耐性遺伝子及び病原因子が類似していること、APEC が人 ExPEC 感染モデルで病原性を示すこと、鶏に対して人 ExPEC が病原性を示すこと等の理由から、人 ExPEC は鶏又は鶏肉に由来することが示唆されている。（参照 242、243）一方で、人での ExPEC の摂取及び腸管への定着から発症までに時間差があるために、ExPEC の由来を特定することは難しいことが指摘されている。（参照 240）また、腸管に外来性の腸菌等の腸内細菌等が見られることがあるが、これは汚染された食肉等を介して腸管に侵入したいわゆる通過菌で、安定的に定着することはない。（参照 244、245）

更に、牛及び豚は人病原性 ExPEC に類似の大腸菌を保菌しておらず、人の ExPEC との関連性は低いと考えられている。（参照 240、241）牛腸管には志賀毒素産生菌等の腸管病原性大腸菌を高頻度を保菌しているが、人 ExPEC の保菌が限定的である原因は不明である。（参照 240）海外において、牛肉や生乳、牛生体から ExPEC に相当する株の分離報告（参照 241、246-252）や、肉用子牛の糞便から分離される大腸菌の半数が ExPEC 感染症の原因菌となる ST69、ST410、ST117、ST88、ST617、ST648、ST10、ST58 及び ST167 であり、そのうち ST69 は人及び鶏由来株と系統遺伝学的に類似したクラスターを形成する旨の報告がある。（参照 253、254）しかし、牛肉を含む食肉に由来する大腸菌において、人尿路感染病原因子の検出状況は稀と報告されている。（参照 247、255）牛又は牛肉と人 ExPEC の関連性を示唆するような報告もあるが、牛由来菌が人に直接伝播し ExPEC 感染症を発症したとの証明はないと考えた。

（3）人の常在菌又は病原菌に薬剤耐性決定因子が伝達する可能性

人の腸内にはきわめて高密度の細菌叢が存在しており、遺伝子の水平伝播が頻発するとともに、細菌叢を構成する細菌が薬剤耐性遺伝子の保有者となると考えられている。（参照 256）また、臨床例での知見としては、人腸管内において病原細菌から常在細菌への薬剤耐性遺伝子の水平伝播が起きていることが示されている。（参照 257-259）FOM 耐性以外の耐性遺伝子に関する知見ではあるが、人腸内での大腸菌から大腸菌又は他菌種への伝達に関して、ボランティアへの大腸菌投与試験の結果、腸内での薬剤耐性遺伝子保有プラスミドの大腸菌間の接合伝達を確認されている。（参照 260）また、胃、小腸及び大腸を模した *in vitro* の実験系では、多剤耐性プラスミド保有大腸菌が胃酸及び胆汁酸作用下では生残し、大腸環境下では増殖がみられるとともに、大腸部位では 2 時間後にプラスミドが接合伝達された大腸菌群及び嫌気性菌が検出されたことが報告されている。（参照 261）

FOM 耐性遺伝子に関連して、人腸管内において常在菌である *K. variicola* から大腸菌に *fosA9* が伝播したことが示唆されている。（参照 262）

3. 家畜及び畜産食品が農場から出荷され人に摂取されるまでの経路

農場では、家畜伝染病予防法（昭和 26 年法律第 166 号）に基づく飼養衛生管理基準により、家畜の伝染性疾患の予防が図られるとともに、家畜生産段階における Hazard Analysis and Critical Control Point（HACCP）の考え方が取り入れられた「家畜の生産段階における衛生管理ガイドライン」（2002 年）及び「畜産農場における飼養衛生管理向上の取組認証基準（農場 HACCP 認証基準）」（2009 年）により、微生物等の汚染防止対策が講じられている。（参照 263）

と畜場では、と畜場法施行規則（昭和 28 年厚生省令第 44 号）において、HACCP システムの考え方を含んだ衛生管理の導入を図るため、と畜場の衛生管理基準及び構造設備基準が定められており、食肉処理段階における微生物汚染防止が図られている。（参照 264）

また、2014 年 4 月に改正されたと畜場法施行規則において、と畜業者等の講ずべき衛生措置の基準が改正され、従来の基準に加え、新たに HACCP を用いて衛生管理を行う場合の基準が規定された（参照 265）。さらに、2018 年 6 月に食品衛生法等の一部を改正する法律が公布、2020 年 6 月に施行（1 年間の経過措置あり）され、原則としてと畜業者を含む食品等事業者全てに対して、HACCP に沿った衛生管理を実施することが規定された。（参照 266）さらに、2018 年 6 月に食品衛生法等の一部を改正する法律が公布、2020 年 6 月に施行（1 年間の経過措置あり）され、原則としてと畜業者を含む食品等事業者全てに対して、HACCP に沿った衛生管理を実施することが規定された。（参照 266）

生食用牛肉については、2011 年 10 月に、食品衛生法（昭和 22 年法律第 233 号）に基づく食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年厚生省告示第 370 号）（以下「規格基準」という。）が改正され、生食用食肉（生食用として販売される牛の食肉（内臓を除く。））の規格基準が策定された。腸内細菌科菌群が陰性でなければならないこと、肉塊の表面から深さ 1 cm 以上の部分までを 60℃で 2 分間以上加熱する方法又はこれと同等以上の殺菌効果を有する方法で加熱殺菌を行うこと等が規定された。さらに、規格基準の改正により、2012 年 7 月には、牛肝臓の生食用としての販売・提供は禁止された。（参照 267、268）

牛乳については、乳及び乳製品の成分規格等に関する命令（昭和 26 年厚生省令第 52 号）（以下「乳等命令」という。）に基づく牛乳の殺菌条件（63℃で 30 分間加熱殺菌するか、又はこれと同等以上の殺菌効果を有する方法で加熱殺菌（国内では 120～130℃で 2～3 秒での加熱処理が主流））することが規定されている⁶。さらに、乳製品についても牛乳と同等の加熱殺菌をしたものが製造・加工に用いられている。（参照 269）

⁶ 食品衛生法に基づく特別牛乳さく取処理業の許可を受けた施設では、さく取した生乳を未殺菌又は低温殺菌で処理し、乳等命令で定める成分規格（細菌数 30,000 以下、大腸菌群陰性等）を有する特別牛乳を製造することが可能。2022 年度の許可施設数は全国 4 施設（うち 2 施設が営業中。）。

4. 牛由来食品がハザードに汚染される可能性及び汚染状況

(1) 牛由来食品がハザードを含む当該細菌に汚染される可能性

大腸菌による食肉の汚染の可能性としては、食肉処理段階での腸管内容物等によるばく露が考えられる。食肉を汚染した大腸菌は、輸送又は保存中の冷蔵及び冷凍保存下でも増殖はしないが生残するため、飲食店の調理施設や家庭等に持ち込まれる可能性が生じる。しかし、大腸菌は一般的に熱に弱く速やかに死滅するため、調理の際に十分加熱することによりハザードは排除されるものと考えられる。

また、生乳の汚染の可能性としては、腸管内容物である糞便による汚染が考えられるが、乳等命令に基づく牛乳の殺菌条件（63℃で 30 分間加熱殺菌するか、又はこれと同等以上の殺菌効果を有する方法で加熱殺菌（国内では 120～130℃で 2～3 秒での加熱処理が主流））により排除されるものと考えられる。

更に、乳製品についても牛乳と同等の加熱殺菌をされたものを製造・加工に用いており、大腸菌は排除されるものと考えられる。

(2) ハザードを含む当該細菌による牛由来食品の汚染状況

市販流通食品を対象にした食中毒菌の汚染実態調査（厚生労働省実施）における牛ひき肉等からの大腸菌の検出状況は表 26 のとおりである。（参照 270）

表 26 市販の牛ひき肉等からの大腸菌の検出状況

調査年	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	
牛 ひ き 肉	検体数	127	146	137	114	115	102	99	55	41	32	62	42	35
	大腸菌 陽性検 体数	74	94	88	70	70	67	58	7 (10)*	0 (4)*	0 (2)*	-	-	-
	陽性率 (%)	58.3	64.4	64.2	61.4	60.9	65.7	58.6	70.0	0	0	-	-	-
	EHEC O157 陽性検 体数	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	陽性率	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	EHEC O26** 陽性検 体数	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0
	陽性率	0	0	0	0	0.9	0	0	0	0	0	0	0	0
	牛 レ バ ー (加 熱 加 工 用)	検体数	212	207	209	225	233	3	-	-	-	-	-	-
大腸菌 陽性検 体数	137	144	136	159	172	2 (2)*	-	-	-	-	-	-	-	-
陽性率 (%)	64.6	69.6	65.1	70.7	73.8	100	-	-	-	-	-	-	-	-
EHEC O157 陽性検 体数	0	2	2	0	0	0	-	-	-	-	-	-	-	-
陽性率	0	1.0	1.0	0	0	0	-	-	-	-	-	-	-	-

1996	牛肉（国産）	196	0.0%	O157 以外 4（2.0%）	（参照 273）
1997	牛肉	42	0.0%	O157 以外 1（2.4%）	（参照 273）
1998～2005	牛肉	134	1（0.7%）	大腸菌 63（47.0%）	（参照 273）
2005～2008	牛肉	171	0%		（参照 273）
2006～2007	牛肉	46	0%	血清型別不 能 1（2.2%）	（参照 273）
2011	牛肉	4	0%		（参照 273）
2005～2008	牛ひき肉	575	0%		（参照 273）
2006～2007	牛ひき肉	7	0%		（参照 273）
2000～2004	牛内臓肉	201	15（7.5%）	*1	（参照 273）
1997	牛内臓肉	41	2（4.9%）	O157 以外 2（4.9%）	（参照 273）
2010～2013	牛内臓肉	104	17（16.3%）	O157 以外 8（7.7%）	（参照 277）

1：陽性 15 検体中 10 検体が 2002 年調査で陽性。陽性 15 検体中 10 検体が 2 つの精肉店由来。

2006～2008 年、2014 年及び 2015 年に実施された食品安全確保総合調査「畜水産食品における薬剤耐性菌の出現実態調査」において、国産の加熱調理等がされていないパック詰めされた牛肉から大腸菌を分離した結果は表 28、FOM について薬剤感受性試験を行った結果は表 29 のとおりである。なお、調査報告書ではブレイクポイントが未決定との理由で耐性率が示されていないが、CLSI によるブレイクポイント $\geq 256 \mu\text{g/mL}$ に基づいて耐性率を算出した。

表 28 国内で小売されている国産の牛肉からの大腸菌分離状況

調査年	対象食肉	検体数	陽性検体数（検出率）
2006	牛肉	204	2（1.0%）
2007	牛肉	600	23（3.8%）
2008	牛肉	500	21（4.2%）
2014	牛ひき肉	995	196（19.7%）

表 29 において、2006～2008 年に牛から分離された大腸菌における FOM の耐性率をみると、2006 年の牛肉由来株では試験菌株数は 6 株と少ないなかで、1 株の耐性株が認められ、耐性率は 16.7%とやや高くなっている。2007 年では耐性株はみられず、2008 年には耐性株が 1 株認められ、耐性率は 2.8%となっている。（参照 50-52）

表 29 国内で市販されている
国産の牛肉から分離された大腸菌の FOM に対する薬剤感受性

年	検体	試験 菌株数	MIC 範囲 ($\mu\text{g/mL}$)	MIC ₅₀ ($\mu\text{g/mL}$)	MIC ₉₀ ($\mu\text{g/mL}$)	耐性 菌株数	耐性率 (%)
2006	牛肉	6	64-256	64	256	1	16.7
2007	牛肉	59	1-128	16	64	0	0
2008	牛肉	36	8-256	32	64	1	2.8

ブレイクポイントは $\geq 256 \mu\text{g/mL}$ (CLSI による)

2009年における東広島市の市販牛肉 28 検体からの大腸菌分離株 4 株中 1 株 (25%) が FOM 耐性であった。(参照 278)

2015～2017 年に東京都内で収去又は購入された国産及び輸入牛肉からの大腸菌分離状況及び分離菌の薬剤耐性状況が調査されており、その結果を表 30 に示した。(参照 46)

牛肉における大腸菌の検出数は、国産及び輸入でそれぞれ 46/94 検体 (48.9%)、43/84 検体 (51.2%) であった。牛肉由来株では、国産、輸入牛肉のいずれにおいても FOM 耐性は検出されなかった。

表 30 国産及び輸入牛肉からの大腸菌検出状況及び分離大腸菌の薬剤耐性状況

供試材料	調査年	検体数	陽性検体数 (陽性率)	供試菌株数	FOM 耐性率 (%)
国産牛肉	2015	19	8 (42.1)	17	0
	2016	54	32 (59.3)	51	0
	2017	21	6 (28.6)	15	0
	小計/平均	94	46 (48.9)	83	0
輸入牛肉	2015	27	15 (55.6)	26	0
	2016	31	15 (48.4)	19	0
	2017	26	13 (50.0)	24	0
	小計/平均	84	43 (51.2)	69	0

以上のことから、国内の市販牛肉由来大腸菌の FOM 耐性率に関する調査報告は限定的であるが、耐性率は低い傾向にあると考えた。

5. その他の知見

[Ⅱ. 6. (3)]において、国外では、FOM は CRE による感染症及び尿路感染症の限られた治療薬と位置付けられ、人医療での重要性が高まっていることが示されている。そのため、カルバペネム耐性に関する情報についても記載することにした。

2015～2017 年に東京都内で収去又は購入された国産及び輸入牛肉からの大腸菌分離状況及び分離菌の薬剤耐性状況が調査されている (表 30) が、牛肉由来株は全てカルバペネムに感性であった。(参照 46)

牛肉等由来の CREC に関しては、海外の調査成績として、インドで乳房炎患牛の乳汁から *bla*_{NDM-5} 遺伝子保有大腸菌が検出されたこと（参照 195-197）、2015 年にアルジェリアで健康牛の乳汁及び乳頭由来大腸菌の接合伝達性プラスミド上に *bla*_{NDM-5} 遺伝子が検出されたこと（参照 198）が報告されている。2016 年に中国で牛肉から分離された大腸菌で *bla*_{NDM-5} がコードされた IncX3 プラスミドが検出されているが、FOM 耐性は認められていない。（参照 279）また、2017 年にミャンマーで牛肉由来大腸菌から *bla*_{NDM-5} が検出されている。（参照 280）

V. 影響評価に関する知見

1. ハザードを含む当該細菌の暴露に起因して生じる可能性のある人の疾病

影響評価では、評価指針の第 2 章第 2 の 3 に基づき、本評価書で特定したハザードにばく露されることにより起こり得る人の健康上の影響及び人用抗菌性物質の医療における重要性を考慮して、人における治療効果が減弱又は喪失する可能性及びその程度を評価する。

[II. 6.(3)]及び[II. 7.(1)]にあるとおり、FOM は EHEC 感染症、ESBL 産生大腸菌による尿路感染症の治療に使用されていることから、ここでは主に EHEC 感染症及び ExPEC による尿路感染症について述べる。なお、CRE 感染症については[V.3.]に記載している。

(1) EHEC 感染症

① 発生原因及び発生状況

人や動物から検出される EHEC の O 血清群は 100 以上あり、国内の感染例では O157 が多く、O26、O103、O111 等による感染事例も報告されている。（参照 225、281、282）

本症の発生原因は、EHEC で汚染された食品（生肉又は加熱の不十分な食肉等）の経口摂取であり、牛肉、牛ステーキ、牛レバ刺し、牛タタキ、ハンバーグ、野菜サラダ、井戸水等の様々な食品、食材等が特定又は推定されている。（参照 283）

本菌は一般の大腸菌と同様に熱に弱く、一般的な消毒剤でも容易に死滅するため、調理前の手洗いや食材を十分に加熱する等、通常の食中毒対策により感染の予防が可能であると考えられる。（参照 284、285）

また、[IV. 3.]で述べたとおり生食用牛肉については、規格基準が策定され、また、牛肝臓については生食用としての販売・提供は禁止された。（参照 267、268）

食中毒統計における EHEC⁷による食中毒は、2014～2023 年の 10 年間で件数は 166 件（年平均 17 件）で最も多かったのは 2018 年の 32 件、最も少なかったのは 2020 年の 5 件であった。患者数は 2,378 名（年平均 238 名）で最も多かったのは 2014 年の 766 名、最も少なかったのは 2020 年の 30 名であった。死者数は 2016 年 10 名、2017 年 1 名、及び 2022 年 1 名の計 12 名と報告されている。また、同期間に、人口動態統計において、死因が EHEC による腸管感染症となっている死亡者数は 2013～

⁷ 原著では、腸管出血性大腸菌（VT 産生）と記載

2022 年の 10 年間で 76 名（年平均 8 名）、最も多かったのは 2017 年の 14 名、最も少なかったのは 2014 年の 1 名と報告されている。（参照 286、287）

生の食肉や生野菜等の喫食による食中毒の集団発生が確認されているが、近年 EHEC に汚染された食品が広範囲に流通した結果、一見散発事例と思われる同時多発的な集団事例も報告されている。（参照 281）

また、他の食中毒原因菌に比べ二次感染の多いことが特徴で、発生時期は夏季に多いが、冬季にも発生は認められる。（参照 284）少量の菌数でも感染が成立するため、人から人への経路、または人から食材・食品を介した経路で感染が拡大しやすい。感染症発生動向調査において無症状病原体保有者を除く EHEC 感染症届出数は 2014～2023 年の 10 年間で 23,941 件（年平均 2,394 件）、最も多かったのは 2014 年の 2,837 件、最も少なかったのは 2020 年の 1,987 件と報告されている。（参照 281）

② 重篤度

臨床症状としては、全く症状がないものから、軽い腹痛や下痢のみで終わるもの、さらには頻回の水様便、激しい腹痛、著しい血便を伴う出血性大腸炎から HUS や脳症等の重篤な合併症を併発するものまで様々である。O157 感染による有症者の約 6～7%では、下痢等の初発症状がみられた数日後から 2 週間以内（多くは 5～7 日後）に、HUS または脳症等の重症合併症が発症し、死に至る場合もある。特に、若齢者や高齢者等については、重症合併症を併発しやすいことから、注意が必要である。（参照 284、285）

③ 用量反応関係

EHEC は感染力が強く、食品安全委員会の「生食用食肉（牛肉）における腸管出血性大腸菌及びサルモネラ属菌」に係る食品健康影響評価では、国内の EHEC による食中毒事例において摂取菌数が判明している事例中、最も低い菌数は 2～9 cfu/人であったとされている。（参照 288、289）

（2）ExPEC 感染症

① 発生原因及び発生状況

ExPEC 感染症としては、尿路感染症、新生児等の髄膜炎、肺炎等の様々な疾患が認められ、さらに敗血症に至る場合がある。

尿路感染症は尿道炎及び膀胱炎から腎盂腎炎を発症する。女性は健常な若年者においても外陰部の解剖学的構造、性的成熟度、出産等により尿路感染症を発症しやすい。高齢男性においては前立腺肥大、自然排尿障害、尿道カテーテル等により尿路感染症を発症しやすくなる。ExPEC による院内感染症として、肺炎は誤嚥が主要な原因となる。高齢者で慢性基礎疾患のある患者で発症しやすい。また、ポリシアル酸莢膜を持つ莢膜型が K1 型の大腸菌は新生児髄膜炎の重要な原因菌である。さらに、莢膜型に限らず腹部手術創等で外傷感染症を発症することがある。

尿路感染症や新生児髄膜炎、敗血症等に由来する大腸菌は疫学的及び細菌遺伝学的に多くの常在大腸菌や下痢原性大腸菌とは異なることから、ExPEC として区分され

ている。(参照 233)

その他 ExPEC は胆管炎、感染性腹膜炎、骨盤内炎症性疾患等に関与するとともに、発生頻度は低いが、皮膚軟部組織感染の原因となる。さらに、初発感染部位からの血流感染によって致死性の敗血症を引き起こす場合がある。ExPEC による感染症の成立には定着因子、鉄獲得系、防御・侵入因子、毒素等の各種病原因子が関与すると考えられている。(参照 290、291) ST131 は尿路感染症から分離される主要な ST の一つであることは広く知られているが、肺炎にも関連していることが知られている。(参照 292)

ExPEC は、宿主の腸管内に安定的に定着しており、健常人の約 2 割において優位菌として保菌されているが、腸管感染症の起病性を持たないとみなされる。また、腸管感染症とは異なり、腸管外感染症の成立には ExPEC の獲得のみでは不十分であり、腸管外の感染部位、例えば尿路への上行性の感染が必要となる。原因菌の大半は腸管由来の細菌であり、全体として外尿道口の汚染を受けやすい女性の感染頻度が高い。(参照 293-295)

ExPEC は多くの常在大腸菌とは異なり、系統群 B2 又は D に属するものが多く、P 線毛や S 線毛等の付着因子、アエロバクチン等の鉄獲得系、莢膜との宿主防御回避システムや溶血毒等の毒素といった腸管外病原因子を有することが知られている。(参照 233) 動物モデルを用いた実験において、ExPEC は常在大腸菌よりも高病原性を有し、腸管外病原因子が ExPEC の病原性に関与することが示されている。ExPEC では、腸管外病原因子の遺伝子が染色体上の Pathogenicity-associated islands (PAI) に集積して存在することが確認されている。(参照 233)

厚生労働省院内感染対策サーベイランス (JANIS) の検査材料別分離菌数割合では、大腸菌は、血液及び尿検体から分離されることが多い菌として報告されている(表 31)。(参照 296)

表 31 JANIS 検査部門における血液及び尿検体分離菌の割合

年	血液検体		尿検体*	
	分離菌	分離上位3菌種	分離菌	分離上位3菌種
2010	140,134	<i>S. aureus</i>		
		<i>E. coli</i>		
		<i>S. epidermidis</i>		
2011	154,890	<i>S. aureus</i>		
		<i>E. coli</i>		
		<i>S. epidermidis</i>		
2012	173,355	<i>S. aureus</i>		
		<i>E. coli</i>		
		<i>S. epidermidis</i>		

2013	195,963	<i>E. coli</i>	14.4%			
		<i>S. aureus</i>	14.1%			
		<i>S. epidermidis</i>	11.3%			
2014	224,411	<i>E. coli</i>	15.0%			
		<i>S. aureus</i>	13.7%			
		<i>S. epidermidis</i>	11.3%			
2015	336,575	<i>E. coli</i>	15.8%			
		<i>S. aureus</i>	13.2%			
		<i>S. epidermidis</i>	11.3%			
2016	365,231	<i>E. coli</i>	16.5%			
		<i>S. aureus</i>	13.2%			
		<i>S. epidermidis</i>	11.0%			
2017	385,048	<i>E. coli</i>	17.0%			
		<i>S. aureus</i>	13.4%			
		<i>S. pidermidis</i>	10.8%			
2018	406,112	<i>E. coli</i>	17.6%	912,065	<i>E. coli</i>	25.5%
		<i>S. aureus</i>	13.5%		<i>E. faecalis</i>	9.4%
		<i>S. pidermidis</i>	10.7%		<i>P. aeruginosa</i>	6.6%
2019	419,773	<i>E. coli</i>	17.8%	963,161	<i>E. coli</i>	25.4%
		<i>S. aureus</i>	14.3%		<i>E. faecalis</i>	9.3%
		<i>S. epidermidis</i>	10.5%		<i>P. aeruginosa</i>	6.7%
2020	421,321	<i>E. coli</i>	18.1%	1,007,143	<i>E. coli</i>	25.3%
		<i>S. aureus</i>	13.9%		<i>E. faecalis</i>	9.1%
		<i>S. pidermidis</i>	10.5%		<i>P. aeruginosa</i>	6.8%
2021	430,605	<i>E. coli</i>	17.5%	1,059,856	<i>E. coli</i>	24.8%
		<i>S. aureus</i>	14.2%		<i>E. faecalis</i>	9.1%
		<i>S. epidermidis</i>	10.4%		<i>P. aeruginosa</i>	6.9%
2022	453,350	<i>E. coli</i>	16.9%	1,138,570	<i>E. coli</i>	24.5%
		<i>S. aureus</i>	14.6%		<i>E. faecalis</i>	9.0%
		<i>S. epidermidis</i>	10.7%		<i>P. aeruginosa</i>	6.8%

*2017 年以前は尿検体分離菌のデータなし

② 重篤度

下部尿路の細菌感染症（通常は膀胱）は非常に多く、若年の女性では腎臓の細菌感染症もしばしば起こるが、膀胱の感染症と比較すると頻度はそれほど多くないとされている。（参照 297）ただし、膀胱炎等の尿路の逆行性感染により腎盂腎炎が起こることがあり、腎盂腎炎は、死亡することもある敗血症やエンドトキシンショックの原因となることがある。腎盂腎炎の起因菌の 80%は大腸菌と言われている。

多剤耐性大腸菌クローンである O25:H4-ST131 は、2008 年に出現が確認されて以降、世界規模で院内及び市中における ExPEC 感染症の主要原因菌となっている。また、大腸菌 ST131 には CTX-M 型 ESBL 産生株やフルオロキノロン耐性株が高頻度でみられることが、治療薬の選択を困難としている。（参照 298）

スペインでの調査によると、FOM の使用量が 50%増加した 2004 年から 2008 年の間に尿路感染症由来 ESBL 産生大腸菌の FOM 耐性率が 2.2%から 21.7%に増加したこと、また 2008 年に分離された ESBL 産生 FOM 耐性株 26 株中 24 株が CTX-M-15 産生 O25b-B2 であること、Multilocus sequence typing 解析の対象とした CTX-M-15 産生 O25b-B2 の 8 株はすべて ST131 であったことが報告されている。（参照 212）最近のメキシコでの調査によると、尿路感染症由来 ESBL 産生大腸菌 350 株中 38 株（10.9%）が FOM 耐性であり、36 株が O25b-ST131、23 株で *fosA3* または *fosA1* が検出されている。（参照 299）

大腸菌 ST131 の菌株は A、B 及び C のクレードに分けられるが、2000 年以降の世界規模での分布をみると、クレード C が最も優勢である。（参照 300）

国内においても、大腸菌 ST131 は尿路感染症や血流感染症の主要原因菌である。2006 年に *bla*_{CTX-M-27} 保有を保有する新たな C1/H30R クレード（C1-27 クレード）の株が出現し、2010 年以降の ESBL 産生大腸菌の著しい増加の要因となっている。（参照 301）

国内で 2014 年に尿路感染症や血流感染症等の臨床例から分離された大腸菌 329 株中 2 株（0.6%）が FOM 耐性であり、2 株とも ST131（うち 1 株は O25b）であったことが報告されている。（参照 302）

③ 用量反応関係

ExPEC は腸管内常在菌で人と共存関係にあり、日和見感染腸管外感染症原因菌である。ExPEC による尿路感染症は、健常人にも多く発生するが、サルモネラやリステリア等の食中毒原因菌による感染とは異なり、高齢や低栄養、さらに何らかの消耗性の基礎疾患を持つ易感染状態の人において、感染防御機構の障害により市中感染及び院内感染により日和見感染症として発症する場合も多い。つまり、患者が他の健康問題を抱えていたり、何らかの理由で感染防御能力が低下していたりすると、ExPEC はその隙をついて感染を引き起こすことも多い。

人の正常体表面は自然感染防御機能をもつ。これらは皮膚、口腔気道粘膜、消化管粘膜、泌尿生殖器粘膜等である。ExPEC 感染症の第一段階は、人の皮膚、粘膜障害により、細菌の人組織定着因子の受容体である細胞基底膜蛋白がばく露され感染症が始まる。大腸菌は最も代表的な尿路感染起因菌で、大腸菌の type1 線毛により尿道、

膀胱等の下部尿路の粘膜障害により感染症を発症する。また P 線毛保持菌は腎盂腎炎等の上部尿路感染症を発症し得る。

これらの感染症には、食品を介した摂取による原因を排除できないものの、多くの場合は、菌が体内（通常は腸内）で増殖し、その後、尿路に移動して感染症を引き起こすと考えられている。このような感染経路のため、ExPEC による尿路感染症の発生には、個々の体質や状態（例えば、免疫状態等）が大きく影響すると考えられる。したがって、ExPEC による尿路感染症の「用量反応関係」についての科学的データは、食中毒原因菌による感染（例えば、サルモネラやリステリア）のそれと比較して見つけにくく、個々の感染症例において、どれだけの菌が感染症を引き起こすかを正確に把握することも困難である。これは、ExPEC が感染を引き起こすのに必要な菌数が、患者の具体的な状況や条件によって大きく変わる可能性があると考えられるからである。（参照 187）

2. 人用抗菌性物質による当該疾病の治療に関する情報

(1) EHEC 感染症

① 治療方針及び第一選択薬

最近の国内の治療ガイドラインによると、EHEC 感染症については抗菌薬治療の必要の有無について意見が分かれるところであり、推奨は統一されていないが、投与する場合は、成人では第一選択薬としてフルオロキノロン、第二選択薬として FOM が挙げられている。ハザードによる本症に対してはキノロン系による治療は可能と考えられる。小児では、抗菌薬を使用する場合は FOM を発症 3 日以内に投与することとされている。（参照 185）ガイドラインでは、ハザードによる小児における本症に対する治療薬の選択肢は示されていない。

上記のとおり、国内では FOM を EHEC 感染症の治療に用いるとするガイドラインもあるが、現時点で国内では日常的に用いられる抗菌薬ではない。

② 人臨床分野におけるホスホマイシン耐性菌の状況

国内で分離された EHEC 臨床由来株の FOM MIC 並びに耐性率を表 32 に示した。

表 32 EHEC 臨床由来株における FOM の MIC 及び耐性率

分離年	地域	由来 (血清型)	株数	MIC 範囲 (MIC : μg/mL)	MIC ₅₀ (MIC : μg/mL)	MIC ₉₀ (MIC : μg/mL)	耐性率 (%)	参考文献
1994- 1998	-	下痢症 由来大腸菌 (O157 含む)	77	0.25-25	0.39	0.78	-	(参照 303)

1996-1997	-	STEC	104	0.5- $\geq$ 512	8	32	- ¹⁾	(参照 129)
1996-1997	愛知県	EHEC O157	89	-	-	-	0 ²⁾	(参照 304)
1996-2001	大阪府、岩手県、山口県	EHEC O157	4	0.25-8			-	(参照 305)
		O26	2	0.25-0.5			-	
		O111	2	0.5			-	
		O165	1	4			-	
2003-2007	静岡県	STEC O157	104	0.25-16	1	4	0- ³⁾	(参照 306)
		O26	21	0.5-64	8	32	0- ³⁾	
2006-2016	福岡市	EHEC	806	-	-	-	0 ⁴⁾	(参照 307)
2010-2014	宮崎県	EHEC (O26・O157)	147				3.4 ⁵⁾	(参照 308)
				-	-	-	1.4 ⁶⁾	
2012-2020	愛知県	EHEC O26	66	$\leq$ 0.5- $\geq$ 1024	$\leq$ 0.5	16	1.5- ⁷⁾	(参照 309)
		O103	15	$\leq$ 0.5	$\leq$ 0.5	$\leq$ 0.5	0 ⁷⁾	
		O111	10	$\leq$ 0.5	$\leq$ 0.5	$\leq$ 0.5	0 ⁷⁾	
		O121	9	$\leq$ 0.5			0 ⁷⁾	
		O145	12	$\leq$ 0.5	$\leq$ 0.5	$\leq$ 0.5	0 ⁷⁾	

- データ示されず

1) 5株が MIC $\geq$ 128 μ g/mL、うち 2 株は $\geq$ 512 μ g/mL。耐性率は示されず。

2) 寒天平板希釈法により感受性試験を実施。BP $\geq$ 25 μ g/mL。

3) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S17, 2007）の基準により判定。

4) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S23, 2013）の基準により判定。

5) センシ・ディスク（日本ベクトン・ディッキンソン）を用いて感受性試験を実施。

6) Etest（シスメックス・ビオメリユ）を用いて感受性試験を実施。BP $\geq$ 256 μ g/mL。

7) 寒天平板希釈法により感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-ED31, 2021）の基準により判定。

（２）ExPEC 感染症

① 治療方針及び第一選択薬

ExPEC による感染症の治療には、主にセファロスポリン系、フルオロキノロン系、

カルバペネム系、アミノグリコシド系抗菌性物質が使用される。FOM は ESBL 産生グラム陰性桿菌による尿路感染症治療の代替薬として使用されることが多く、

- ・成人の膀胱炎において、ESBL 産生大腸菌等が原因の場合、FOM またはファロペネムの使用が推奨される。なお ESBL 非産生大腸菌等が原因菌の場合はセファロスポリン系の使用が推奨される。

- ・小児の上部尿路感染症において乳児期以降の原因菌確定以前の治療で ESBL 産生大腸菌等が疑われる場合、アミノグリコシド系やカルバペネム系が使用されるが、第二選択薬として FOM、ファロペネムの使用も考慮される。

(参照 185)

ESBL 産生大腸菌による尿路感染症において、その原因菌がハザードである場合、治療薬の選択肢が限定される。

③ 人臨床分野におけるホスホマイシン耐性菌の状況等

国内で分離された ExPEC 及び大腸菌臨床由来株の FOM の MIC 並びに耐性率を表 33 及び表 34 に示した。国内の臨床由来 CTX-M 型 ESBL 産生大腸菌 192 株中 3 株で *fesA3* 又は *fesC2* 遺伝子が検出されている。(参照 310)

国内の健常人由来大腸菌及び ESBL 産生大腸菌の FOM 耐性率は 0.4% (517 株中 2 株) (参照 311) 及び 6.2% (145 株中 9 株) (参照 312)、また CTX-M 型 ESBL 産生菌の FOM 耐性率は 5.8% (138 株中 8 株) であり、5 株で *fesA3* が検出されている。(参照 183)

表 33 ExPEC の特性及び FOM 耐性率

分離年	供試菌株			耐性率 (%)	(参照文献)
	特性	型別	株数		
2014 年 12 月	臨床由来 ExPEC	40-30 ¹⁾	83	1.2 ³⁾	(参照 302)
		38-41	19	- ⁴⁾	
		40-21	17	-	
		35-27	13	-	
		38-18	11	-	
		24-30	10	-	
		40-22	10	10.0 ³⁾	
		38-16	9	-	
		40-41	9	-	
		14-64	8	-	
		26-5	8	-	
		非主要型	132	-	
2015 年 11 月・2017 年 3 月	長期療養施設滞在者の便由来	B2- ST131-O25 H30R ²⁾	44	0 ⁵⁾	(参照 313)

1) fimC-fimH 型

2) 系統-ST-O 血清型 fimH 型 R: フルオロキノロン耐性

3) ドライプレート (栄研化学) を用いて感受性試験を実施。判定は CLSI (M100-S26, 2016) の基準により判定。

4) データ示されず

5) 試験方法の詳細不明

表 34 大腸菌臨床由来株における FOM の MIC 及び耐性率

分離年	医療機関数	由来	株数	MIC 範囲 (MIC : $\mu\text{g/mL}$)	MIC ₅₀ (MIC : $\mu\text{g/mL}$)	MIC ₉₀ (MIC : $\mu\text{g/mL}$)	耐性率 (%)	参考文献
2002 年-2007 年	70	CTX-M 型 ESBL 産生菌	192	0.25->256	0.5	1	2.6 ¹⁾	(参照 310)
2008 年 1 月-6 月	28	尿路感染	255	0.125- $\geq$ 256	0.5	4	- ²⁾	(参照 295)
2011 年 1 月-9 月	42	尿路感染	50	0.25- $\geq$ 256	1	8	0.5 ³⁾	(参照 314)
2009 年 4 月-2010 年 11 月	43	尿路感染	301	0.125-32	0.5	2	0 ⁴⁾	(参照 315)
2015 年 3 月-2016 年 2 月	31	尿路感染	220	0.125-64	0.5	2	0 ⁵⁾	(参照 316)
2015 年 1 月-2016 年 3 月	41	尿路感染	325	0.25- $\geq$ 256	0.5	4	0.9 ⁶⁾	(参照 317)
2019 年 4 月-2020 年 9 月	106	カルバペネマーゼ産生菌	9	$\leq$ 4->256	-	-	11.1 ⁷⁾	(参照 318)
2019 年 4 月-2020 年 9 月	106	ESBL 産生菌	181	$\leq$ 4->256	$\leq$ 4	16	5.5 ⁷⁾	(参照 318)
2019 年 4 月-2020 年 9 月	106	AmpC 産生菌	8	4-8	-	-	0 ⁷⁾	(参照 318)
2011 年	-	-	82,726	-	-	-	0.3 ⁸⁾	(参照 319)
2012 年	-	-	97,725	-	-	-	0.4 ⁸⁾	
2013 年	-	-	116,368	-	-	-	0.5 ⁸⁾	
2014 年	-	-	135,415	-	-	-	0.3 ⁸⁾	
2015 年	-	-	212,035	-	-	-	0.3 ⁸⁾	
2016 年	-	-	245,406	-	-	-	0.4 ⁸⁾	
2017 年	-	-	264,317	-	-	-	0.4 ⁸⁾	
2018 年	-	-	288,705	-	-	-	0.4 ⁸⁾	
2019 年	-	-	311,209	-	-	-	0.3 ⁸⁾	
2020 年	-	-	323,449	-	-	-	0.3 ⁸⁾	
2021 年	-	-	341,024	-	-	-	0.3 ⁸⁾	
2022 年	-	-	364,412	-	-	-	0.2 ⁸⁾	

1) : CLSI 標準法 (寒天平板希釈法) により感受性試験を実施。BP $\geq$ 256 $\mu\text{g/mL}$ 。

2) : CLSI 標準法 (微量液体希釈法) により感受性試験を実施。判定は CLSI (M100-S18, 2008) の基準により判定。

3) : CLSI 標準法 (微量液体希釈法) により感受性試験を実施。判定は CLSI (M100-S22, 2012) の基準により判定。

- 4) : CLSI 標準法（微量液体希釈法）により感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S18, 2008）の基準により判定。
- 5) : CLSI 標準法（微量液体希釈法）により感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S26, 2016）の基準により判定。
- 6) : CLSI 標準法（微量液体希釈法）により感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S22, 2012）の基準により判定。
- 7) : CLSI 標準法（寒天平板希釈法）により感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S33, 2023）の基準により判定。BP $\geq 256 \mu\text{g/mL}$ 。
- 8) : CLSI 標準法（微量液体希釈法）または Etest（シスメックス・ビオメリュー）により感受性試験を実施。判定は CLSI（M100-S22, 2012）の基準により判定。

（４）その他の情報

長期にわたる FOM の使用が人腸管内で常在菌から大腸菌への *fosA9* 遺伝子の伝播に関与した可能性が示唆されている。（参照 262）

*In vitro*での FOM 耐性菌出現頻度は比較的高いが、FOM の臨床応用開始後の FOM 感性率は比較的安定しており、国内の 1975 年の大腸菌臨床由来株及び 2001～2002 年のそれが同程度の FOM 感受性を示したことが報告されている。（参照 320）また、FOM の人での臨床応用が行われているスペイン、フランスおよびイタリアでの調査においても調査期間中に FOM 感性率に大きな変化のないことが報告されている。（参照 81、210、212、321）

一方で、ESBL 産生大腸菌の FOM 耐性率に関するスペインでの調査によると、FOM の使用量が 50%以上増加した 2004 年から 2008 年に尿路感染症由来大腸菌の FOM 耐性率が 2.2%から 21.7%に増加した。この理由は *bla*_{CTX-M-15} 保有大腸菌 O25b-ST131-B2 が FOM 耐性を獲得したためと報告されている。（参照 212）また、その後のスペインでの調査においても、ESBL 産生大腸菌の FOM 耐性率（2013 年 14.3%、2018 年 20.8%、2021 年 20.0%）は ESBL 非産生大腸菌（2013 年 3.5%、2018 年 4.1%、2021 年 5.5%）よりも有意に高かった。また、ESBL 産生大腸菌 302 株中 *bla*_{CTX-M} 保有株が 228 株（75.6%）と多く、そのうち *bla*_{CTX-M-15} が 117 株であった。さらに、*bla*_{CTX-M} 保有株の FOM 耐性率（18.2%）は *bla*_{CTX-M} 以外の ESBL 産生株の耐性率（8.1%）よりも有意に高いことが報告されている。（参照 321）

3. その他の知見

[Ⅱ. 6.（3）]において、国外では、FOM は CRE による感染症及び尿路感染症の限られた治療薬と位置付けられ、人医療での重要性が高まっていることが示されている。そのため、カルバペネム耐性に関する情報についても記載することにした。

（１）CRE 感染症の発生状況及び重篤度等

CRE 感染症は、グラム陰性菌による感染症治療において最も重要な抗菌薬である MEPM などのカルバペネム系抗菌薬及び広域 β -ラクタム剤に対して耐性を示す大腸菌や *Klebsiella pneumoniae* などの腸内細菌目細菌による感染症の総称である。

CRE は主に感染防御能の低下した患者や外科手術後の患者、抗菌薬を長期にわたって使用している患者などに感染症を起こす。肺炎などの呼吸器感染症、尿路感染症、手術部位や皮膚・軟部組織の感染症、カテーテルなどの医療器具関連血流感染症、敗血症、髄膜炎、その他多様な感染症を起こし、しばしば院内感染の原因となる。時に健常者に感染症を起こすこともある。また、無症状で腸管等に保菌されることも多い。(参照 189)

CRE 感染症は 2014 年 9 月より 5 類全数把握疾患に追加されており、感染症発生動向調査によると、2015～2017 年まで毎年約 1600 例、2018、2019 年は約 2300 例、2020～2022 年は約 2000 例が報告されている。2019～2021 年の CRE 感染症からの分離菌種のうちの上位 5 菌種は、*Klebsiella aerogenes*、*Enterobacter cloacae*、*Klebsiella pneumoniae*、大腸菌、*Serratia marcescens* であり、大腸菌の分離症例数は 2019 年は 2333 例中 130 例 (5.6%)、2020 年は 1956 例中 118 例 (6.0%)、2021 年は 2066 例中 128 例 (6.2%) であった。(参照 189、322-324)

厚生労働省院内感染対策サーベイランス (JANIS) による 2015～2022 年までの CRE が分離された患者数は毎年約 7500～9700 人であり、CRE が分離された患者数を検体提出患者の総数で割った分離率は 0.27～0.36%と報告されている。2019～2022 年の分離菌種のうちの上位 5 菌種は、*Klebsiella aerogenes*、*Enterobacter cloacae*、*Klebsiella pneumoniae*、大腸菌、*Serratia marcescens* 又は *Enterobacter* spp. であり、大腸菌の割合は 2019 年 5.4%、2020 年 5.8%、2021 年 5.6%、2022 年 4.1% であった。(参照 296)

2015～2016 年に北大阪地域の 43 医療施設を対象に実施された入院患者の CRE 保菌調査によると、入院患者の糞便 1507 検体中 184 検体 (12.2%) から CRE が分離されている。分離菌株 233 株中 223 株 (95.7%) が IMP 型カルバペネマーゼ産生株であった。(参照 325) また、本調査で分離された *bla*_{IMP} 遺伝子保有株 230 株 (大腸菌 135 株及び *Klebsiella pneumoniae* 95 株) 中 187 株 (81.3%) で *bla*_{IMP-6} を保有する 1 種類のプラスミド pKPI-6 が検出されている。(参照 326)

2023 年に報告された中国での調査によると、健常者及び入院患者の CRE 保菌割合はそれぞれ 141 名中 6 名 (4.3%) 及び 544 名中 59 名 (10.8%) であり、分離株中に占める菌種の割合は大腸菌 56.1%、*Klebsiella* spp. 15.2% であった。(参照 327)

2013～2016 年の米国での調査によると、カルバペネマーゼ産生 (CP: *bla*_{KPC} (92%)、*bla*_{NDM} (5%) 及び *bla*_{OXA48} (3%)) -CRE (*Klebsiella* spp. (76%)、*Enterobacter* spp. (19%)、大腸菌 (3%) 及び *Citrobacter amalonaticus* (3%)) 並びに非 CP-CRE (*Enterobacter* spp. (59%)、*Klebsiella* spp. (30%)、大腸菌 (7%)、*Proteus mirabilis* (2%) 及び *Serratia marcescens* (2%)) による菌血症患者の 14 日間死亡率は CP-CRE では 32% (37 例中 12 例)、非 CP-CRE では 13% (46 例中 6 例) であり、オッズ比は 4.92 であったことが報告されている。(参照 328)

国内では、2014～2016 年の調査によると、CP (*bla*_{IMP-1} (86%) 及び *bla*_{IMP-6} (14%)) -CRE (*Enterobacter cloacae* complex (68%)、*Klebsiella pneumoniae* (14%)、大腸菌 (8%)、*Citrobacter freundii* complex (5%) 及び *Klebsiella oxytoca* (5%)) 並びに非 CP-CRE (*Klebsiella aerogenes* (39%)、*Enterobacter cloacae* complex (37%)、*S.*

marcescens(7%)、*K. pneumoniae*(5%)、大腸菌 (4%)、*Citrobacter freundii* complex (3%)、*Citrobacter koseri* (1.4%)、*Morganella morganii* (1.4%)及びその他 (2%)) による感染症例の 28 日間死亡率は CP-CRE では 13.5% (37 例中 5 例)、非 CP-CRE では 14.2% (141 例中 20 例) であり、有意差はないことが報告されている。(参照 329)

また、2016～2018 年の調査によると、CP (*bla*_{IMP-11} (40.7%)、*bla*_{IMP-42} (22.2%)、*bla*_{IMP-6} (14.8%)、*bla*_{IMP-10} (11.1%)、及び *bla*_{IMP-1} (11.1%))・CRE (*Enterobacter cloacae* (37%)、*Klebsiella pneumoniae* (22.2%)、大腸菌 (14.8%)、*Citrobacter freundii* (11.1%)、*Klebsiella oxytoca* (7.4%)、*Klebsiella aerogenes* (3.7%)及び *Serratia marcescens* (3.7%))並びに非 CP-CRE (*Klebsiella aerogenes* (54%)、*Enterobacter cloacae* (23.8%)、大腸菌 (6.3%)、*Klebsiella pneumoniae* (6.3%)、*Serratia marcescens* (6.3%)及び *Citrobacter freundii* (3.2%)) による感染症例の病院内死亡率及び 30 日間死亡率は CP-CRE では 16.0%及び 12.5% (25 例中 4 例及び 3 例)、非 CP-CRE では 8.1%及び 5.1% (63 例中 5 例及び 3 例) と CP-CRE で高い傾向がみられるものの有意差はなかったが、総入院日数は CP-CRE では 83 日、非 CP-CRE では 45 日であり、CP-CRE の方が有意に長いことが報告されている。(参照 330)

(2) CRE 感染症の治療方針及び第一選択薬

CREC を含む CRE による感染症の治療については、国内のガイドラインや手引きでは、重症度や感染巣（尿路感染症か否か）、分離された細菌の薬剤感受性試験の結果等を参考に治療薬を選択することとされている。(参照 185、331) 治療薬の選択肢の中には新規β-ラクタム系抗菌薬（レレバクタム/イミペネム/シラスタチン、セフトジジム/アビバクタム（状況によってアズトレオナムと併用）、セフィデロコル）、や ST 合剤、フルオロキノロン、アミノグリコシド、コリスチン、チゲサイクリンなどが含まれる。CRE 感染症に対して、FOM は尿路感染症の治療薬候補として挙げられているが、単独での使用は避けるべきとされている。(参照 331)

国内の現状からは、CREC を含む CRE 感染症の治療薬としてホスホマイシンの推奨度は高くなく、当該感染症の原因菌が FOM に耐性を示す場合においても、治療は可能と考えられる。

(3) 人臨床分野におけるカルバペネム耐性大腸菌のホスホマイシン耐性

国内で分離された CREC の FOM 耐性に関する情報は少ない。CRE の中でもカルバペネマーゼを産生する腸内細菌目細菌（CPE）においては、β-ラクタム系以外の抗菌薬に耐性を示す場合も多く、特に注意を要する。2017 年 3 月より、CRE 感染症の届出があった際には、地方衛生研究所等で当該患者より分離された病原体の試験検査（遺伝子検査として PCR 法によるカルバペネマーゼ遺伝子検出等）を実施し、結果を病原体検出情報システムに報告することとされている。(参照 189、323) 表 34 のとおり、CPE のうちカルバペネマーゼ産生大腸菌（CPEC）について、2019 年～2020 年の JARBS（Japan Antimicrobial Resistant Bacterial Surveillance）では、106 施設の患者 198 人の検体（21 種類）から大腸菌が分離され、分離された大腸菌 198 株のうち 9 株が CPEC であり、CPEC における FOM 耐性率は 11.1%であった。(参照

318)

CREC を 8 株を含む CRE 90 株のうち、3 株で *fesA2* 遺伝子、5 株で *fesA5* 遺伝子、3 株で *fesA* 遺伝子が検出されている。(参照 330) 2018 年に海外での入院経歴はないが、頻繁にシンガポールに渡航したことのある肺炎患者の膿汁から分離された多剤耐性を示す CREC 1 株において *bla_{NDM-5}* 遺伝子保有プラスミド及び *fesA3* 遺伝子保有プラスミドを含む複数の薬剤耐性プラスミドが検出されている。(参照 332) なお、2018 年に東京湾の排水処理施設で分離された多剤耐性 (FOM 耐性を含む) を示す CREC 1 株において *bla_{NDM-5}* 遺伝子保有プラスミド及び *fesA3* 遺伝子保有プラスミドを含む複数の薬剤耐性プラスミドが検出されている。(参照 333)

VI. 食品健康影響評価

1. 発生評価、ばく露評価及び影響評価の考え方

評価指針に基づき、特定したハザードである大腸菌について、発生、ばく露及び影響評価を行い、その結果を総合的に判断してリスクの推定を行った。(参照 1)

2. 発生評価について

(1) ハザードの出現（薬剤耐性機序、遺伝学的情報等）

大腸菌における主な FOM 耐性機序は、FOM の菌体内への透過性の低下、標的酵素の修飾及び酵素による薬剤の修飾・不活化である。大腸菌に認められる伝達性の FOM 耐性遺伝子であるグルタチオントランスフェラーゼをコードする *fosA* 遺伝子は、海外において牛糞便由来の STEC を含む牛由来大腸菌や牛腸管感染症由来大腸菌から検出されている。国内においても検出頻度は低いが、牛由来の大腸菌から *fosA3* 及び *fosA7* 遺伝子が検出されている。

(腸管出血性大腸菌及び大腸菌：懸念は中程度)。

(2) ハザードとなりうる細菌の感受性分布

JVARM に由来する 2017～2022 年の健康牛由来大腸菌及び 2021～2022 年の病牛由来大腸菌の FOM 感受性試験において健康牛由来株の各年の耐性率は 0%ないし 1.4%であり、病牛由来株の耐性率は 2.7%及び 11.1%であった。

その他の健康牛由来 EHEC 及び大腸菌の FOM 耐性率に関する調査結果によると、FOM 耐性率を 10%未満とする一方で、耐性株が検出されなかったとする報告も数報認められる。2010～2018 年の北海道での調査によると、牛下痢症由来及び下痢症以外の疾病（流産・敗血症等）由来大腸菌の FOM 耐性率はそれぞれ 20%及び 0%、また下痢症由来株のうち、乳牛由来株の FOM 耐性率は 8%、肉用牛由来株では 25%と報告されている。

現時点で得られるデータにおいては、FOM 耐性率は低く推移し、上昇傾向は認められない。

(腸管出血性大腸菌及び大腸菌：懸念は小さい)。

(3) 発生評価に係るその他要因（薬物動態、使用方法、使用量等）

FOM は、要指示医薬品として獣医師の処方せん又は指示により牛に使用される。FOM を有効成分とする動物用医薬品の適応症は、注射剤が牛のパスツレラ性肺炎、経口投与剤が牛の大腸菌性下痢及びサルモネラ症とされている。

2013～2022 年の動物種全体（牛及び水産動物）の推定年間販売量は、注射用は合計 45.4～79.2kg、経口用は合計 296.3kg～987.3kg の間で推移しており、その内訳としては、水産動物の経口用の販売量の占める割合が高く（42.5～80.7%；平均 65.9%）、肉用牛の注射用は 5.3～13.9%（平均 8.9%）、乳用牛の注射用は 2.3～5.9%（平均 3.8%）となっている。肉用牛の経口用の販売量の占める割合は 6.8～30.5%（平均 17.0%）、

2018 年以降の乳用牛の経口用の販売量の占める割合は 4.5～15.1%（平均 8.6%）であり、いずれも肉用牛の販売量の占める割合が乳用牛の販売量の占める割合よりも高くなっている。2013～2022 年の牛における推定年間販売量の推移については、注射用は肉用牛及び乳用牛ともにやや増加傾向であったが 2018 年以降は横ばいであり、一方経口用は肉用牛では横ばいであるが乳用牛では 2018 年の販売開始以降増加傾向である。

FOM は非経口的に牛に投与するとほとんどが尿中に排泄されており、経口投与剤の適応症である下痢症の病牛において、経口投与による FOM が主として腸管内における薬剤耐性菌の選択圧として作用した可能性が考えられる。

（腸管出血性大腸菌及び大腸菌：懸念は小さい）。

（４）発生評価の結果

発生評価の結果を表 35 に示した。

国内の健康牛由来大腸菌からの伝達性 FOM 耐性遺伝子の検出状況、大腸菌及び EHEC の FOM 耐性率並びに国内における FOM の推定販売量から、EHEC 及び大腸菌については、ハザードが選択される可能性があるが、その程度は低いと考えられる。

表 35 発生評価の内容

区分	評価項目		腸管出血性大腸菌	大腸菌
発生評価	評価結果		低度	低度
	各項目の評価	① ハザードの出現に係る懸念	中程度	中程度
		② ハザードの感受性に係る懸念	小さい	小さい
		③ その他要因に係る懸念	小さい	小さい

3. ばく露評価について

（１）ハザードを含む当該細菌の生物学的特性

EHEC 及び大腸菌は、牛の腸内に存在し、かつ食肉で生存が可能であることから、ハザードが食品を介して人へばく露する可能性があると考えられた。抵抗性、生残性、増殖性等の生物学的特性については、大きな懸念を生じさせるようなものはなく、一般的な細菌の範囲であると考えられた。また、人では EHEC の無症状病原体保有者（健康保菌者）の存在が知られており、保菌期間は数カ月にもわたる場合がある。

FOM を治療に用いる場合のある尿路感染症の主要な原因菌である ExPEC については、食肉由来大腸菌のうち、尿路感染症の原因菌となる大腸菌はごく一部であると考えられる。また、牛由来大腸菌と人の ExPEC との関連性は低いと考えられている。人での ExPEC の摂取及び腸管への定着から発症までに時間差があるために、ExPEC の由来を特定することは難しいとされている。

(腸管出血性大腸菌：懸念は中程度、大腸菌：懸念は小さい)

(2) ハザードを含む当該細菌による食品の汚染状況

国内の牛由来食品（ひき肉）の大腸菌の検出率は多くの年で 50～70%と高いが、内臓肉以外の食肉については、EHEC O157 の陽性率はほぼ 0.0%、O157 以外の EHEC の陽性率も数%と少ない。しかし、内臓肉の陽性率は、内臓肉以外よりも高い調査結果がみられている。

国内の市販牛肉由来大腸菌の FOM 耐性率に関する調査結果は限られているが、0 ないし数%、試験菌株数が少ない場合には 10～20 数%と報告されている。

(腸管出血性大腸菌及び大腸菌：懸念は小さい)。

(3) ばく露評価に係るその他の要因（食肉処理工程、流通経路等）

牛肉が適切に管理及び消費される限りにおいて、EHEC 及び大腸菌について、大きな懸念を生じさせるようなその他の要因はないと考えられた。また、ハザードを含む当該細菌が原因となる食中毒については、調理前の手洗い、他の食材、特に調理済み食品との交差汚染を防ぎ、食材を十分に加熱する等の一般的な食中毒対策により感染が予防できるものと考えられた。

また、2011 年には生食用牛肉の規格基準の設定、2012 年には牛肝臓の生食用としての販売・提供の禁止により、リスクはさらに低くなった。また、2021 年から、原則として、全ての食品等事業者は HACCP に沿った衛生管理を実施している。

(腸管出血性大腸菌及び大腸菌：懸念は小さい)。

(4) ばく露評価の結果

ばく露評価の結果を表 36 に示した。

ハザードによるばく露を受ける可能性があるが、一般的な食中毒対策等により、畜産食品が適切に管理及び消費されている限りにおいては、ばく露の程度は EHEC が低度、大腸菌が無視できる程度と考えられる。

表 36 ばく露評価の内容

区分	評価項目		腸管出血性 大腸菌	大腸菌
ばく露評価	評価結果		低度	無視できる 程度
	各項目の 評価	① 生物学的特性に係る懸念	中程度	小さい
		② 食品の汚染状況に係る懸念	小さい	小さい
		③ その他要因に係る懸念	小さい	小さい

4. 影響評価について

(1) 当該疾病治療における重要度

「人用抗菌性物質の重要度ランク付け」において、「ホスホマイシン」は「当該抗菌性物質に対する薬剤耐性菌が選択された場合に、有効な代替薬があるが、その数がⅢにランク付けされる抗菌性物質よりも極めて少ない」として「Ⅱ：高度に重要」にランク付けされている。

国内の感染症治療ガイドラインによると、EHEC 感染症については抗菌薬治療の必要の有無について意見が分かれるところであり、推奨は統一されていないが、成人では第一選択薬としてキノロン、第二選択薬として FOM が挙げられている。小児では FOM を発症 3 日以内に投与することとされている。

ExPEC による感染症の治療には、セファロスポリン系、フルオロキノロン系、カルバペネム系等が使用される。尿路感染症においては、ESBL 産生大腸菌等が原因菌の場合、FOM は選択薬となり得る。

このように、国内では FOM を EHEC による腸管感染症や、ESBL 産生大腸菌等による尿路感染症の治療に用いるとするガイドラインもあるが、日常的に用いられる抗菌薬ではないと考えた。

一方、CREC を含む CRE による感染症の治療には、分離菌の薬剤感受性試験の結果を参考に治療薬が選択されるが、新規 β-ラクタム系抗菌薬（レレバクタム/イミペネム/シラスタチン、セフトジジム/アピバクタム（状況によってアズトレオナムと併用）、セフィデロコル）、や ST 合剤、フルオロキノロン、アミノグリコシド、チゲサイクリン、コリスチンの投与が考えられる。多系統の抗菌薬による併用療法を検討する際、有効な薬剤の例として FOM を挙げている報告もある。海外では、FOM は CRE による感染症や尿路感染症の限られた治療薬として認知されているが、国内の現状からは、CREC を含む CRE 感染症の治療薬として FOM の推奨度は高くはないと考えられる。

（腸管出血性大腸菌：ランクⅠではなく、EHEC 感染症については抗菌薬治療の必要の有無について意見が分かれるところであり、推奨は統一されておらず、国内での使用実態も勘案の上、推奨薬ではないと整理し、懸念は小さい。

大腸菌：ランクⅠではないが、ESBL 産生大腸菌による尿路感染症治療の推奨薬とされており、懸念は中程度）。

(2) 当該疾病の重篤性等（発生状況、発生原因、症状等）

EHEC 感染症については、食品を介した感染症の発生数が多い。EHEC による食中毒の発生原因は、加熱の不十分な食肉等の、EHEC に汚染された食品であり、食中毒統計における EHEC による食中毒は、2014～2023 年の 10 年間で件数は 166 件（年平均 17 件）であり、患者数は 2,378 名（年平均 238 名）であった。EHEC は少量の菌数でも感染が成立するため、二次感染が起きやすく、感染症発生動向調査においては食品を介さない感染の届出数が含まれているが、患者及び無症状病原体保有者を含む EHEC 感染症届出数は 2014～2023 年の 10 年間で 23,941 件（年平均 2,394

件)と報告されている。EHEC 感染症の臨床症状としては、無症状、軽い腹痛や下痢のみ、頻回の水様便、激しい腹痛、著しい血便を伴う出血性大腸炎を呈するものや、HUS や脳症等の重篤な合併症を併発するものがあり、症状が重篤化する可能性が否定できないと考えられた。

ExPEC 感染症としては、尿路感染症や肺炎等が挙げられる。このうち ESBL 産生大腸菌等による尿路感染症の治療における代替薬として FOM は使用されることが多い。また、ExPEC 感染症は、畜産食品の摂取により直接引き起こされるのではなく、尿路感染症の場合は、大腸菌が人腸内細菌叢として定着し、泌尿器への上行感染によって感染症が成立すると考えられている。下部尿路の細菌感染症（通常は膀胱）は非常に多く、若年の女性では腎臓の細菌感染症もしばしば起こるが、膀胱の感染症と比較すると頻度はそれほど多くないとされている。膀胱炎等の尿路の逆行性感染により腎盂腎炎が起こり、腎盂腎炎は、死亡することもある敗血症やエンドトキシンショックの原因となることがある。腎盂腎炎の起因菌の 80%は大腸菌とされる。

CRE による感染症は、感染症発生動向調査によると、2015～2017 年まで毎年約 1,600 例、2018～2019 年は各年約 2,300 例、2020～2022 年は毎年約 2000 例が報告されている。2019～2021 年の CRE 感染症からの分離菌種のうちの上位 5 菌種に大腸菌は含まれ、症例数の 5～6 %を占めている。

(腸管出血性大腸菌：懸念は大きい 大腸菌：懸念は小さい)

(3) 影響評価に係る其他要因（代替薬の状況、医療分野における薬剤耐性の状況等）

ハザードによって EHEC 感染症や ExPEC 感染症を発症し、その治療薬として FOM が投与された場合、治療期間の延長、重症化する等の悪影響を及ぼす可能性は否定できない。最近の国内の EHEC 感染症の治療ガイドラインでは、成人ではキノロン系抗菌性物質が第一選択薬とされており、ハザードによる本症に対してはキノロン系による治療は可能と考えられる。小児では、FOM を使用とされているが、ハザードによる本症に対しては FOM 以外の抗菌性物質等の使用を選択することとなる。また、ExPEC 感染症については主にセファロスポリン系、フルオロキノロン系、カルバペネム系、アミノグリコシド系抗生物質が使用されるが、ESBL 産生大腸菌等による尿路感染症においては FOM が使用される場合があり、その原因菌がハザードである場合、治療薬の選択肢が限定される。CRE 感染症の原因菌がハザードである場合においても、新規 β -ラクタム系抗菌薬（レバクタム/イミペネム/シラスタチン、セフトジジム/アビバクタム（状況によってアズトレオナムと併用）、セフィデロコル）、や ST 合剤、フルオロキノロン、アミノグリコシド、チゲサイクリン、コリスチンが治療薬として使用可能と考えられる。

国内における EHEC 臨床由来株及び ExPEC 臨床由来株の FOM 耐性率は、0～数%程度である。

(腸管出血性大腸菌及び大腸菌：懸念は小さい)

(4) 影響評価の結果

影響評価の結果を表 37 に示した。医療分野における現状を総合的に考慮すると、ハザードによる感染症に対する FOM の治療効果が減弱又は喪失する可能性があり、その程度は、EHEC が中等度、大腸菌が低度と考えられた。

表 37 影響評価の内容

区分	評価項目		腸管出血性大腸菌	大腸菌
影響評価	評価結果		中等度	低度
	各項目の評価	① 重要度ランク I かつ推奨薬	小さい	中程度
		② 当該疾病の重篤性に係る懸念	大きい	小さい
		③ その他要因に係る懸念	小さい	小さい

5. リスクの推定について

[VI. 2～4]の各評価項目の結果を踏まえ、総合的にリスクを評価した結果を表 38 に示した。ハザードによるリスクは低度と判断した。

表 38 リスクの推定の内容

区分	評価項目		腸管出血性大腸菌	大腸菌
リスクの推定	評価結果		低度	低度
	各項目の評価	① 発生評価 (スコア)	低度(1)	低度(1)
		② ばく露評価 (スコア)	低度(1)	無視できる程度(0)
		③ 影響評価 (スコア)	中等度(2)	低度(1)
		(スコア合計)	(4)	(2)

6. 食品健康影響評価について

以上のことから、これまでに得られている科学的知見に基づく現時点での家畜に使用するホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤の再審査に係る薬剤耐性菌に関する食品健康影響評価は、以下のとおりと考えた。

- (1) 評価対象動物用医薬品が、牛に使用された結果としてハザードが選択され、牛由来の畜産食品を介して人がハザードにばく露され、人用抗菌性物質による治療効果が減弱又は喪失する可能性は否定できない。そのリスクを推定した結果、リスクの程度は低度であると考えた。
- (2) 薬剤耐性菌については、現時点では詳細な科学的知見や情報が必ずしも十分とはいえず、リスク評価の手法についても最新の知見を踏まえた見直しを随時行うことが

重要と考えるため、国際機関における検討状況等を含め新たな科学的知見・情報の収集が必要である。

VII. その他の考察

今回の評価結果においては、腸管出血性大腸菌を含む大腸菌についてリスクの程度は低度としたが、ホスホマイシンについては、適正使用の確保のための措置、薬剤耐性菌に関する情報収集等のリスク管理措置の徹底が図られるとともに、薬剤耐性菌に関する科学的知見・情報を収集した上で随時検証を行い、必要となるリスク管理措置が講じられることが不可欠である。

EU は、2022 年 7 月に薬剤耐性対策として、「人医療に使用が限定される抗菌剤を指定する規則」を制定し、当該規則で指定された抗菌剤を EU に輸出する動物又は製品の由来となる動物に使用することを禁止しており、ホスホマイシンは当該規則に基づき指定されている（第三国に適用されるのは 2026 年 9 月 3 日からとなっている）。これを受けて農林水産省は、畜産現場に対し、EU 向けに輸出される牛肉の由来となる牛において、出生からと畜までの間、ホスホマイシンが使用されていないことを確認・証明の上、輸出を行う必要があること等を周知するとともに、ホスホマイシンの投与を行う場合、農家が本件について把握した上でホスホマイシンの使用について検討できるよう、獣医師に対し協力を求めている。

これらの状況から、今後、国内において牛に対するホスホマイシンの使用量や使用機会が減少する可能性があると考えられる。薬剤耐性菌に係る情報収集においては、国内の畜産現場におけるホスホマイシンの販売量を引き続き把握するとともに、ホスホマイシンの牛への使用との因果関係の解明等に活用できるよう、国内の牛分離株におけるホスホマイシン耐性率及び耐性遺伝子の検出状況を把握できる体制を継続することが望まれる。

上記の情報収集体制を継続することは、人臨床由来株におけるホスホマイシン耐性菌との比較解析については因果関係の解明につながることから重要である。

また、WHO の「人医療において重要な抗菌性物質のリスト」ではホスホマイシンが CRE による感染症及び尿路感染症の限られた治療薬となっていること、また食用動物からホスホマイシン耐性遺伝子をプラスミド上に保有する大腸菌の出現が報告されていることから、その重要性を「Highest priority critically important antimicrobials」としており、海外では、ホスホマイシンは CRE による感染症や尿路感染症の限られた治療薬として認知されている。現状、国内においては CRE による感染症の治療薬としてホスホマイシンの推奨度は高くなく、尿路感染症の治療薬としても日常的に用いられる薬ではないと考えられるが、将来的に人医療での重要性に変化が生じた場合は、今回の食品健康影響評価における影響評価の結果に影響する可能性があるため、引き続き関連情報を注視していくことが必要である。

<別紙 用語等略称>

略称	名称
AMEG	Antimicrobial Advice ad hoc Expert Group
APEC	トリ病原性大腸菌 (<i>Avian Pathogenic Escherichia coli</i>)
ASTAG	Australian Strategic and Technical Advisory Group on AMR
CLSI	臨床検査標準協会 (Clinical and Laboratory Standards Institute)
CP	カルバペネマーゼ産生 (Carbapenemase Producing)
CPEC	カルバペネマーゼ産生大腸菌 (Carbapenemase Producing <i>Escherichia coli</i>)
CRE	カルバペネム耐性腸内細菌目細菌 (Carbapenem Resistant <i>Enterobacterales</i>)
CREC	カルバペネム耐性大腸菌 (Carbapenem Resistant <i>Escherichia coli</i>)
EHEC	腸管出血性大腸菌 (<i>Enterohemorrhagic Escherichia coli</i>)
ExPEC	腸管外病原性大腸菌 (<i>Extraintestinal Pathogenic Escherichia coli</i>)
EMA	欧州医薬品庁 (European Medicine Agency)
ESBL	基質特異性拡張型 β -ラクタマーゼ (Extended Spectrum β -Lactamase)
EU	欧州連合 (European Union)
FOM	ホスホマイシン (Fosfomycin)
GlpT	グリセロール-3-リン酸トランスポーター
HACCP	危害分析重要管理点 (Hazard Analysis and Critical Control Point)
HUS	溶血性尿毒症症候群 (Hemolytic Uremic Syndrome)
ICE	Integrative Conjugative Element
IS	挿入配列 (Insertion Sequence)
JANIS	厚生労働省院内感染対策サーベイランス (Japan Nosocomial Infections Surveillance)
JVARM	動物由来薬剤耐性菌モニタリング (Japanese Veterinary Antimicrobial Resistance Monitoring System)
LOD	検出限界 (Limit of detection)
LOQ	定量限界 (Limit of quantification)
MDRGI	多剤耐性ゲノムアイランド (Multidrug Resistance Genomic Island)
MEPM	メロペネム (Meropenem)
MIC	最小発育阻止濃度 (Minimum Inhibitory Concentration)
MIC ₅₀	50%最小発育阻止濃度
MIC ₉₀	90%最小発育阻止濃度
MRSA	メチシリン耐性黄色ブドウ球菌 (Methicillin Resistant <i>Staphylococcus aureus</i>)
MurA	Uridine diphosphate- <i>N</i> -acetylglucosamine enolpyruvyl transferase
ST	Sequence Type
STEC	志賀毒素産生性大腸菌 (Shiga toxin-producing <i>Escherichia coli</i>)

UhpT	ヘキソース-6-リン酸トランスポーター
VRE	バンコマイシン耐性腸球菌 (Vancomycin Resistant Enterococci)
VTEC	ベロ毒素産生性大腸菌 (Verotoxin-producing <i>Escherichia coli</i>)
WHO	世界保健機関 (World Health Organization)

<参考文献>

1. 食品安全委員会. 家畜等への抗菌性物質の使用により選択される薬剤耐性菌の食品健康影響に関する評価指針. 2004.
2. 農林水産省. 動物用ホスミシン S (静注用) 耐性菌に関する評価資料抄録(未公表) 2022.
3. 農林水産省動物医薬品検査所. 動物用医薬品等データベース. <https://www.vm.nval.go.jp/>.
4. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. 医療用医薬品情報検索. <https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>.
5. Neuman M. Recent developments in the field of phosphonic acid antibiotics. J Antimicrob Chemother 1984; 14: 309-11.
6. 食品安全委員会. 動物用医薬品評価書 ホスホマイシン 2010.
7. Silver L L. Fosfomycin: Mechanism and Resistance. Cold Spring Harb Perspect Med 2017; 7:a025262.
8. 農林水産省消費・安全局. 畜産物生産における動物用抗菌性物質製剤の慎重使用に関する基本的な考え方について. 2013.
9. 農林水産省動物医薬品検査所. 動物用医薬品販売高年報 (別冊) 各種抗生物質・合成抗菌剤・駆虫剤・抗原虫剤の販売高と販売量 (2011～2021 年度), (accessed 24.5.21)
10. WHO. WHO Medically Important Antimicrobials List 7th revision 2023. 2023.
11. FDA. Guidance for Industry #152 Evaluating the Safety of Antimicrobial New Animal Drugs with Regard to Their Microbiological Effects on Bacteria of Human Health Concern. 2003.
12. FDA. Concept Paper: Potential Approach for Ranking of Antimicrobial Drugs According to Their Importance in Human Medicine: A Risk Management Tool for Antimicrobial New Animal Drugs. 2020.
13. EMA. Answers to the requests for scientific advice on the impact on public health and animal health of the use of antibiotics in animals. 2014.
14. EMA. Categorisation of antibiotics in the European Union 2019.
15. 農林水産省. EU の新たな動物用医薬品規則への対応. 2023. https://www.maff.go.jp/j/shokusan/export/eu_amr.html
16. ASTAG. Importance ratings and summary of antibacterial uses in humans in Australia- Version 1.1. 2015.
17. ASTAG. Importance Ratings and Summary of Antibacterial Uses in Human and Animal Health in Australia. 2018.
18. Wangchinda W and Rattanaumpawan P. JMM Profile: Fosfomycin: a potential antibiotic for multi- and extensively resistant bacteria. J Med Microbiol 2022; 71: 001573.
19. Aghamali M, Sedighi M, Zahedi Bialvaei A, Mohammadzadeh N, Abbasian S, Ghafouri Z et al. Fosfomycin: mechanisms and the increasing prevalence of resistance. J Med Microbiol 2019; 68: 11-25.
20. Luque-Sastre L, Arroyo C, Fox E M, McMahon B J, Bai L, Li F et al. Antimicrobial

- Resistance in *Listeria* Species. Microbiol Spectr 2018; 6: ARBA-0031-2017.
21. Ruiz Ramos J and Salavert Lletí M. Fosfomycin in infections caused by multidrug-resistant Gram-negative pathogens. Rev Esp Quimioter 2019; 32 Suppl 1: 45-54.
 22. Falagas M E, Athanasaki F, Voulgaris G L, Triarides N A, and Vardakas K Z. Resistance to fosfomycin: Mechanisms, Frequency and Clinical Consequences. Int J Antimicrob Agents 2019; 53: 22-28.
 23. Jiang S, Gilpin M E, Attia M, Ting Y L, and Berti P J. Lyme disease enolpyruvyl-UDP-GlcNAc synthase: fosfomycin-resistant MurA from *Borrelia burgdorferi*, a fosfomycin-sensitive mutant, and the catalytic role of the active site Asp. Biochemistry 2011; 50: 2205-12.
 24. 宮内 慶之輔, 吉田 隆, 笠井 隆夫, 斉藤 喬子, 平野 英子, 陶山 佳代子, 他. Fosfomycin に関する細菌学的研究 第1報. Jpn J Antibiot 1975; 28: 320-30.
 25. 食品安全委員会. 動物用抗菌性物質の微生物学的影響調査報告書. 2007.
 26. 勝田 賢. 牛呼吸器主要原因菌 *Mannheimia haemolytica* の薬剤感受性について. 日本家畜臨床感染症研究会誌 2010; 5: 33-39.
 27. 佐野 裕規. 山口県内の牛由来 *Mannheimia haemolytica* における薬剤感受性と血清型について. 山口獣医学雑誌 2019; 35-38.
 28. Ueno Y, Suzuki K, Takamura Y, Hoshinoo K, Takamatsu D, and Katsuda K. Antimicrobial resistance and associated genetic background of *Histophilus somni* isolated from clinically affected and healthy cattle. Front Vet Sci 2022; 9: 1040266.
 29. Sasaki Y, Usui M, Murakami M, Haruna M, Kojima A, Asai T et al. Antimicrobial resistance in Shiga toxin-producing *Escherichia coli* O157 and O26 isolates from beef cattle. Jpn J Infect Dis 2012; 65: 117-21.
 30. Hosoi Y, Kawanishi M, Harada S, Kumakawa M, Matsuda M, and Sekiguchi H: The Prevalence and the Underlying Mechanisms of Fosfomycin Resistance of *Escherichia coli* and *Salmonella* spp. Among Cattle in Japan. Int J Mol Sci 2024; 25: 13723.
 31. 前原 智史, 木太 俊雅, 藤野 靖子, 辻本 光広. 夏季における牛の腸管出血性大腸菌 O157 保菌状況と分離株の薬剤感受性. 日本獣医師会雑誌 2005; 58: 205-08.
 32. 廣井 みどり, 原田 哲也, 川森 文彦. 食肉由来細菌および家畜由来細菌の薬剤感受性に関する調査. 静岡県環境衛生科学研究所報告 2006; 7-12.
 33. 宮根 和弘. 2010～2018年に北海道十勝管内で分離された牛由来病原細菌の薬剤耐性調査. 家畜感染症学会誌 2021; 10: 119-25.
 34. 八柳 潤, 今野 貴之, 檜尾 拓子, 高橋 志保, 熊谷 優子, 和田 恵理子, 他. 秋田県における食用牛の腸管出血性大腸菌保菌状況と分離株の細菌学的性状に関する研究—2001～2003年と2012～2013年の調査成績. 秋田県健康環境センター年報 2014; 9:45-50.
 35. 阿部 有利, 渡部 高貴, 本田 己喜子: ヒトとウシから分離された腸管出血性大腸菌 (EHEC) の薬剤耐性状況の比較. 福岡市保健環境研究所報 2019; 44: 50-55.
 36. 又吉 正直. 沖縄県における子牛下痢由来腸管毒素原性大腸菌と志賀毒素産生大腸菌の薬剤耐性と耐性遺伝子. 日本獣医師会雑誌 2010; 63: 620-24.

37. 重茂 克彦, 品川 邦汎. 日本国内における牛の腸管出血大腸菌保菌状況と分離菌株の薬剤感受性. 獣医畜産新報 2009; 62: 807-11.
38. 中村 祥人, 川瀬 遵, 菅 美穂, 藤田 葉子, 村上 佳子, 川上 優太, 他. 島根県内のと畜場搬入牛における腸管出血性大腸菌保有状況と分離株の分子疫学解析. 日本獣医師会雑誌 2016; 69: 101-06.
39. 麻生嶋 七美, 松田 正法, 本田 己喜子, 篠原 智子, 樋脇 弘. ウシ・ブタ, 市販鶏肉およびヒトから分離された基質特異性拡張型 β -ラクタマーゼ産生大腸菌の性状解析. 日本食品微生物学会雑誌 2012; 29: 215-20.
40. Akiba M, Nakaoka Y, Kida M, Ishioka Y, Sameshima T, Yoshii N et al. Changes in antimicrobial susceptibility in a population of *Salmonella enterica* serovar Dublin isolated from cattle in Japan from 1976 to 2005. J Antimicrob Chemother 2007; 60: 1235-42.
41. Ido N, Lee K, Iwabuchi K, Izumiya H, Uchida I, Kusumoto M et al. Characteristics of *Salmonella enterica* serovar 4,[5],12:i:- as a monophasic variant of serovar Typhimurium. PLoS One 2014; 9: e104380.
42. Ido N, Kudo T, Sasaki K, Motokawa M, Iwabuchi K, Matsudate H et al. Molecular and Phenotypic Characteristics of *Salmonella enterica* Serovar 4,5,12:i:- Isolated from Cattle and Humans in Iwate Prefecture, Japan. J Vet Med Sci 2011; 73: 241-44.
43. Arai N, Sekizuka T, Tamamura-Andoh Y, Barco L, Hinenoya A, Yamasaki S et al. Identification of a Recently Dominant Sublineage in *Salmonella* 4,[5],12:i:- Sequence Type 34 Isolated From Food Animals in Japan. Front Microbiol 2021; 12: 690947.
44. Hasegawa M, Iwabuchi E, Yamamoto S, Esaki H, Kobayashi K, Ito M et al. Prevalence and characteristics of *Listeria monocytogenes* in bovine colostrum in Japan. J Food Prot 2013; 76: 248-55.
45. 佐藤拓弥, 藤岡美幸. 青森県内における市販食肉の *Campylobacter* 汚染状況および分離菌株の薬剤感受性. 日本食品微生物学会雑誌 2018; 35: 36-40.
46. 西野由香里, 下島優香子, 森田加奈, 井田美樹, 福井理恵, 黒田寿美代, 他. 東京都で流通する食肉から分離された大腸菌の薬剤耐性. 食品衛生学雑誌 2019; 60: 45-51.
47. Hiroi M, Kawamori F, Harada T, Sano Y, Miwa N, Sugiyama K et al. Antibiotic resistance in bacterial pathogens from retail raw meats and food-producing animals in Japan. J Food Prot 2012; 75: 1774-82.
48. 下島優香子, 西野由香里, 福井理恵, 黒田寿美代, 鈴木淳, 貞升健志. 東京都内に流通する食肉から分離されたサルモネラの血清型および薬剤耐性. 食品衛生学雑誌 2020; 61: 211-17.
49. 薬剤耐性ワンヘルス動向調査検討会. 薬剤耐性ワンヘルス動向調査年次報告書 2022. 2023.
50. 食品安全委員会. 畜水産食品における薬剤耐性菌の出現実態調査報告書(平成18年度食品安全確保総合調査) 2007.
51. 食品安全委員会. 畜水産食品における薬剤耐性菌の出現実態調査報告書(平成19年度

- 食品安全確保総合調査) 2008.
52. 食品安全委員会. 畜水産食品における薬剤耐性菌の出現実態調査報告書 (平成 20 年度 食品安全確保総合調査) 2009.
 53. Srinivasan V, Nguyen L T, Headrick S I, Murinda S E, and Oliver S P. Antimicrobial resistance patterns of Shiga toxin-producing *Escherichia coli* O157:H7 and O157:H7- from different origins. *Microb Drug Resist* 2007; 13: 44-51.
 54. Mir R A, Brunelle B W, Alt D P, Arthur T M, and Kudva I T. Supershed *Escherichia coli* O157:H7 Has Potential for Increased Persistence on the Rectoanal Junction Squamous Epithelial Cells and Antibiotic Resistance. *Int J Microbiol* 2020; 2020: 2368154.
 55. Ho P L, Chan J, Lo W U, Law P Y, Li Z, Lai E L et al. Dissemination of plasmid-mediated fosfomycin resistance *fosA3* among multidrug-resistant *Escherichia coli* from livestock and other animals. *J Appl Microbiol* 2013; 114: 695-702.
 56. McCoy A J, Sandlin R C, and Maurelli A T. In vitro and in vivo functional activity of Chlamydia MurA, a UDP-N-acetylglucosamine enolpyruvyl transferase involved in peptidoglycan synthesis and fosfomycin resistance. *J Bacteriol* 2003; 185: 1218-28.
 57. De Smet K A L, Kempseel K E, Gallagher A, Duncan K, and Young D B. Alteration of a single amino acid residue reverses fosfomycin resistance of recombinant MurA from *Mycobacterium tuberculosis*. *Microbiology* 1999; 145: 3177-84.
 58. Gil-Marqués M L, Moreno-Martínez P, Costas C, Pachón J, Blázquez J, and McConnell M J. Peptidoglycan recycling contributes to intrinsic resistance to fosfomycin in *Acinetobacter baumannii*. *J Antimicrob Chemother* 2018; 73: 2960-68.
 59. Borisova M, Gisin J, and Mayer C. Blocking peptidoglycan recycling in *Pseudomonas aeruginosa* attenuates intrinsic resistance to fosfomycin. *Microb Drug Resist* 2014; 20: 231-7.
 60. Borisova M, Gisin J, and Mayer C. The N-Acetylmuramic Acid 6-Phosphate Phosphatase MupP Completes the *Pseudomonas* Peptidoglycan Recycling Pathway Leading to Intrinsic Fosfomycin Resistance. *mBio* 2017; 8: e00092-17
 61. Fumeaux C and Bernhardt T G. Identification of MupP as a New Peptidoglycan Recycling Factor and Antibiotic Resistance Determinant in *Pseudomonas aeruginosa*. *mBio* 2017; 8: e00102-17.
 62. Gisin J, Schneider A, Nägele B, Borisova M, and Mayer C. A cell wall recycling shortcut that bypasses peptidoglycan de novo biosynthesis. *Nat Chem Biol* 2013; 9: 491-3.
 63. Guo Y, Tomich A D, McElheny C L, Cooper V S, Tait-Kamradt A, Wang M et al. High-Level Fosfomycin Resistance in Vancomycin-Resistant *Enterococcus faecium*. *Emerg Infect Dis* 2017; 23: 1902-04.
 64. Xin L, Hu Z, Han R, Xu X, Wang C, Li D et al. Asp50Glu mutation in MurA results in fosfomycin resistance in *Enterococcus faecium*. *J Glob Antimicrob Resist* 2022; 30: 50-55.

65. Venkateswaran P S and Wu H C. Isolation and characterization of a phosphonomycin-resistant mutant of *Escherichia coli* K-12. *J Bacteriol* 1972; 110: 935-44.
66. Kim D H, Lees W J, Kempell K E, Lane W S, Duncan K, and Walsh C T. Characterization of a Cys115 to Asp substitution in the *Escherichia coli* cell wall biosynthetic enzyme UDP-GlcNAc enolpyruvyl transferase (MurA) that confers resistance to inactivation by the antibiotic fosfomycin. *Biochemistry* 1996; 35: 4923-8.
67. Takahata S, Ida T, Hiraishi T, Sakakibara S, Maebashi K, Terada S et al. Molecular mechanisms of fosfomycin resistance in clinical isolates of *Escherichia coli*. *Int J Antimicrob Agents* 2010; 35: 333-7.
68. Xu W, Chen T, Wang H, Zeng W, Wu Q, Yu K et al. Molecular Mechanisms and Epidemiology of Fosfomycin Resistance in *Staphylococcus aureus* Isolated From Patients at a Teaching Hospital in China. *Front Microbiol* 2020; 11: 1290.
69. Li X, Quan J, Yang Y, Ji J, Liu L, Fu Y et al. Abrp, a new gene, confers reduced susceptibility to tetracycline, glycylcine, chloramphenicol and fosfomycin classes in *Acinetobacter baumannii*. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2016; 35: 1371-5.
70. Cattoir V and Guérin F. How is fosfomycin resistance developed in *Escherichia coli*? *Future Microbiol* 2018; 13: 1693-96.
71. Kadner R J and Winkler H H. Isolation and characterization of mutations affecting the transport of hexose phosphates in *Escherichia coli*. *J Bacteriol* 1973; 113: 895-900.
72. Castañeda-García A, Rodríguez-Rojas A, Guelfo J R, and Blázquez J. The glycerol-3-phosphate permease GlpT is the only fosfomycin transporter in *Pseudomonas aeruginosa*. *J Bacteriol* 2009; 191: 6968-74.
73. Chen T, Zhao L, Liu Y, Wang Y, Jian Y, Zhao N et al. Mechanisms of high-level fosfomycin resistance in *Staphylococcus aureus* epidemic lineage ST5. *J Antimicrob Chemother* 2022; 77: 2816-26.
74. Xu S, Fu Z, Zhou Y, Liu Y, Xu X, and Wang M. Mutations of the Transporter Proteins GlpT and UhpT Confer Fosfomycin Resistance in *Staphylococcus aureus*. *Front Microbiol* 2017; 8: 914.
75. Island M D and Kadner R J. Interplay between the membrane-associated UhpB and UhpC regulatory proteins. *J Bacteriol* 1993; 175: 5028-34.
76. Cattoir V, Pourbaix A, Magnan M, Chau F, de Lastours V, Felden B et al. Novel Chromosomal Mutations Responsible for Fosfomycin Resistance in *Escherichia coli*. *Front Microbiol* 2020; 11: 575031.
77. Park J Y, Kim J W, Moon B Y, Lee J, Fortin Y J, Austin F W et al. Characterization of a novel two-component regulatory system, HptRS, the regulator for the hexose phosphate transport system in *Staphylococcus aureus*. *Infect Immun* 2015; 83: 1620-8.
78. Tsuruoka T, Miyata A, and Yamada Y. Two kinds of mutants defective in multiple carbohydrate utilization isolated from in vitro fosfomycin-resistant strains of

- Escherichia coli* K-12. J Antibiot (Tokyo) 1978; 31: 192-201.
79. Nilsson A I, Berg O G, Aspevall O, Kahlmeter G, and Andersson D I. Biological costs and mechanisms of fosfomycin resistance in *Escherichia coli*. Antimicrob Agents Chemother 2003; 47: 2850-8.
 80. Ito R, Mustapha M M, Tomich A D, Callaghan J D, McElheny C L, Mettus R T et al. Widespread Fosfomycin Resistance in Gram-Negative Bacteria Attributable to the Chromosomal fosA Gene. mBio 2017; 8: e00749-17.
 81. Falagas M E, Vouloumanou E K, Samonis G, and Vardakas K Z. Fosfomycin. Clin Microbiol Rev 2016; 29: 321-47.
 82. Yang T Y, Lu P L, and Tseng S P. Update on fosfomycin-modified genes in *Enterobacteriaceae*. J Microbiol Immunol Infect 2019; 52: 9-21.
 83. Zurfluh K, Treier A, Schmitt K, and Stephan R. Mobile fosfomycin resistance genes in Enterobacteriaceae-An increasing threat. Microbiologyopen 2020; 9: e1135.
 84. Jing Y, Yin Z, Wang P, Guan J, Chen F, Wang L et al. A Genomic and Bioinformatics View of the Classification and Evolution of *Morganella* Species and Their Chromosomal Accessory Genetic Elements Harboring Antimicrobial Resistance Genes. Microbiol Spectr 2022; 10: e0265021.
 85. Lei C W, Chen Y P, Kang Z Z, Kong L H, and Wang H N. Characterization of a Novel SXT/R391 Integrative and Conjugative Element Carrying *cfi*, *bla*_{CTX-M-65}, *fosA3*, and *aac*(6')-Ib-cr in *Proteus mirabilis*. Antimicrob Agents Chemother 2018; 62: e00849-18.
 86. Lei C W, Yao T G, Yan J, Li B Y, Wang X C, Zhang Y et al. Identification of *Proteus* genomic island 2 variants in two clonal *Proteus mirabilis* isolates with coexistence of a novel genomic resistance island PmGRI1. J Antimicrob Chemother 2020; 75: 2503-07.
 87. NCBI Pathogen Detection. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pathogens/>.
 88. Poirel L, Madec J Y, Lupo A, Schink A K, Kieffer N, Nordmann P et al. Antimicrobial Resistance in *Escherichia coli*. Microbiol Spectr 2018; 6: ARBA-0026-2017.
 89. Song Z, Wang X, Zhou X, Jiang S, Li Y, Ahmad O et al. Taxonomic Distribution of FosB in Human-Microbiota and Activity Comparison of Fosfomycin Resistance. Front Microbiol 2019; 10: 200.
 90. Thompson M K, Keithly M E, Harp J, Cook P D, Jagessar K L, Sulikowski G A et al. Structural and chemical aspects of resistance to the antibiotic fosfomycin conferred by FosB from *Bacillus cereus*. Biochemistry 2013; 52: 7350-62.
 91. Cao M, Bernat B A, Wang Z, Armstrong R N, and Helmann J D. FosB, a cysteine-dependent fosfomycin resistance protein under the control of sigma(W), an extracytoplasmic-function sigma factor in *Bacillus subtilis*. J Bacteriol 2001; 183: 2380-3.
 92. Xu X, Chen C, Lin D, Guo Q, Hu F, Zhu D et al. The fosfomycin resistance gene *fosB3* is located on a transferable, extrachromosomal circular intermediate in clinical

- Enterococcus faecium* isolates. PLoS One 2013; 8: e78106.
93. Wiltsie V, Travis S, Shay M R, Simmons Z, Frantom P, and Thompson M K. Structural and functional characterization of fosfomycin resistance conferred by FosB from *Enterococcus faecium*. Protein Sci 2022; 31: 580-90.
 94. Aiezza N, Antonelli A, Coppi M, Di Pilato V, Giani T, and Rossolini G M. Up-regulation of resident chromosomal *fosB* gene expression: a novel mechanism of acquired fosfomycin resistance in MRSA. J Antimicrob Chemother 2023; 78: 1599-1605.
 95. Schwarz S, Fessler AT, Loncaric I, Wu C, Kadlec K, Wang Y et al. Antimicrobial Resistance among Staphylococci of Animal Origin. Microbiol Spectr 2018; 6: ARBA-0010-2017.
 96. Thompson M K, Keithly M E, Goodman M C, Hammer N D, Cook P D, Jagessar K L et al. Structure and function of the genomically encoded fosfomycin resistance enzyme, FosB, from *Staphylococcus aureus*. Biochemistry 2014; 53: 755-65.
 97. Fu Z, Liu Y, Chen C, Guo Y, Ma Y, Yang Y et al. Characterization of Fosfomycin Resistance Gene, *fosB*, in Methicillin-Resistant *Staphylococcus aureus* Isolates. PLoS One 2016; 11: e0154829.
 98. Lalezadeh A, Ghotaslou P, and Ghotaslou R. The Detection of Fosfomycin-Modifying Enzymes (fos) in Uropathogenic Enterobacterale, Azerbaijan, Iran. Can J Infect Dis Med Microbiol 2023; 2023: 3766269.
 99. Jibril AH, Okeke I N, Dalsgaard A, and Olsen J E. Prevalence and whole genome phylogenetic analysis reveal genetic relatedness between antibiotic resistance *Salmonella* in hatchlings and older chickens from farms in Nigeria. Poult Sci 2023; 102: 102427.
 100. Ortiz de la Rosa J M, Nordmann P, Zong Z, and Poirel L. *Aliidiomarina shirensis* as Possible Source of the Integron- and Plasmid-Mediated Fosfomycin Resistance Gene *fosC2*. Antimicrob Agents Chemother 2022; 66: e0222721.
 101. Kashefieh M, Hosainzadegan H, Baghbanijavid S, and Ghotaslou R. The Molecular Epidemiology of Resistance to Antibiotics among *Klebsiella pneumoniae* Isolates in Azerbaijan, Iran. J Trop Med 2021; 2021: 9195184.
 102. Guan J, Bao C, Wang P, Jing Y, Wang L, Li X et al. Genetic Characterization of Four Groups of Chromosome-Borne Accessory Genetic Elements Carrying Drug Resistance Genes in *Providencia*. Infect Drug Resist 2022; 15: 2253-70.
 103. Liu B H, Lei C W, Zhang A Y, Pan Y, Kong L H, Xiang R et al.: Colocation of the Multiresistance Gene *cfr* and the Fosfomycin Resistance Gene *fosD* on a Novel Plasmid in *Staphylococcus arlettae* from a Chicken Farm. Antimicrob Agents Chemother 2017; 61: e01388-17
 104. He T, Wang Y, Schwarz S, Zhao Q, Shen J, and Wu C. Genetic environment of the multi-resistance gene *cfr* in methicillin-resistant coagulase-negative staphylococci from chickens, ducks, and pigs in China. Int J Med Microbiol 2014; 304:

- 257-61.
105. Nakaminami H, Noguchi N, Nishijima S, Kurokawa I, and Sasatsu M. Characterization of the pTZ2162 encoding multidrug efflux gene *qacB* from *Staphylococcus aureus*. *Plasmid* 2008; 60: 108-17.
 106. Zheng D, Bergen P J, Landersdorfer C B, and Hirsch E B. Differences in Fosfomycin Resistance Mechanisms between *Pseudomonas aeruginosa* and Enterobacterales. *Antimicrob Agents Chemother* 2022; 66: e0144621.
 107. Yatsuyanagi J, Saito S, Konno T, Harata S, Suzuki N, and Amano K. The ORF1 gene located on the class-1-integron-associated gene cassette actually represents a novel fosfomycin resistance determinant. *Antimicrob Agents Chemother* 2005; 49: 2573.
 108. Kieffer N, Poirel L, Descombes M C, and Nordmann P. Characterization of FosL1, a Plasmid-Encoded Fosfomycin Resistance Protein Identified in *Escherichia coli*. *Antimicrob Agents Chemother* 2020; 64: e02042-19.
 109. Pelegriño K d O, Campos J C, Sampaio S C, Lezirovitz K, Seco B M, Pereira M d O et al. *fosI* Is a New Integron-Associated Gene Cassette Encoding Reduced Susceptibility to Fosfomycin. *Antimicrob Agents Chemother* 2016; 60: 686-8.
 110. Kitanaka H, Wachino J, Jin W, Yokoyama S, Sasano M A, Hori M et al. Novel integron-mediated fosfomycin resistance gene *fosK*. *Antimicrob Agents Chemother* 2014; 58: 4978-9.
 111. Liapis E, Bour M, Triponney P, Jové T, Zahar J R, Valot B et al. Identification of Diverse Integron and Plasmid Structures Carrying a Novel Carbapenemase Among *Pseudomonas* Species. *Front Microbiol* 2019; 10: 404.
 112. Khabthani S, Hamel M, Baron S A, Diene S M, Rolain J M, and Merhej V. *fosM*, a New Family of Fosfomycin Resistance Genes Identified in Bacterial Species Isolated from Human Microbiota. *Antimicrob Agents Chemother* 2021; 65.
 113. Castañeda-García A, Blázquez J, and Rodríguez-Rojas A. Molecular Mechanisms and Clinical Impact of Acquired and Intrinsic Fosfomycin Resistance. *Antibiotics (Basel)* 2013; 2: 217-36.
 114. Bolotin V, Kovalenko G, Marchenko N, Solodiankin O, Rudova N, Kutsenko V et al. Complete Genome Sequence of *Brucella abortus* 68, Isolated from Aborted Fetal Sheep in Ukraine. *Microbiol Resour Announc* 2021; 10: e01436-20.
 115. Xin L, Xu X, Shi Q, Han R, Wang J, Guo Y et al. High Prevalence and Overexpression of Fosfomycin-Resistant Gene *fosX* in *Enterococcus faecium* From China. *Front Microbiol* 2022; 13: 900185.
 116. Zhang L J, Gu X X, Zhang J, Yang L, Lu Y W, Fang L X et al. Characterization of a *fosA3* Carrying IncC-IncN Plasmid From a Multidrug-Resistant ST17 *Salmonella* Indiana Isolate. *Front Microbiol* 2020; 11: 1582
 117. Fillgrove K L, Pakhomova S, Schaab M R, Newcomer M E, and Armstrong R N. Structure and mechanism of the genomically encoded fosfomycin resistance

- protein, FosX, from *Listeria monocytogenes*. *Biochemistry* 2007; 46: 8110-20.
118. Ramadan H, Al-Ashmawy M, Soliman A M, Elbediwi M, Sabeq I, Yousef M et al. Whole-genome sequencing of *Listeria innocua* recovered from retail milk and dairy products in Egypt. *Front Microbiol* 2023; 14: 1160244.
 119. Leite G C, Perdigão-Neto L V, Ruedas Martins R C, Rizek C, Levin A S, and Costa S F. Genetic factors involved in fosfomycin resistance of multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii*. *Infect Genet Evol* 2021; 93: 104943.
 120. Wang Y, Yao H, Deng F, Liu D, Zhang Y, and Shen Z. Identification of a novel *fosX^{CC}* gene conferring fosfomycin resistance in *Campylobacter*. *J Antimicrob Chemother* 2015; 70: 1261-3.
 121. Chen Y, Ji S, Sun L, Wang H, Zhu F, Chen M et al. The novel fosfomycin resistance gene *fosY* is present on a genomic island in CC1 methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *Emerg Microbes Infect* 2022; 11: 1166-73.
 122. Kobayashi S, Kuzuyama T, and Seto H. Characterization of the *fomA* and *fomB* gene products from *Streptomyces wedmorensis*, which confer fosfomycin resistance on *Escherichia coli*. *Antimicrob Agents Chemother* 2000; 44: 647-50.
 123. García P, Arca P, and Evaristo Suárez J. Product of *fosC*, a gene from *Pseudomonas syringae*, mediates fosfomycin resistance by using ATP as cosubstrate. *Antimicrob Agents Chemother* 1995; 39: 1569-73.
 124. Sharma A, Sharma R, Bhattacharyya T, Bhandu T, and Pathania R. Fosfomycin resistance in *Acinetobacter baumannii* is mediated by efflux through a major facilitator superfamily (MFS) transporter-AbaF. *J Antimicrob Chemother* 2017; 72: 68-74.
 125. Truong-Bolduc Q C, Wang Y, and Hooper D C. Tet38 Efflux Pump Contributes to Fosfomycin Resistance in *Staphylococcus aureus*. *Antimicrob Agents Chemother* 2018; 62: e00927-18.
 126. Díez-Aguilar M and Cantón R. New microbiological aspects of fosfomycin. *Rev Esp Quimioter* 2019; 32 Suppl 1: 8-18.
 127. Bergogne-Bérézin E. Fosfomycin and Derivatives. In Bryskier A (ed.), *Antimicrobial Agents: antibacterials and antifungals*. ASM Press, Washington, DC, USA. 2005; p. 972-82
 128. Couce A, Briaies A, Rodríguez-Rojas A, Costas C, Pascual A, and Blázquez J. Genomewide overexpression screen for fosfomycin resistance in *Escherichia coli*: MurA confers clinical resistance at low fitness cost. *Antimicrob Agents Chemother* 2012; 56: 2767-9.
 129. Horii T, Kimura T, Sato K, Shibayama K, and Ohta M: Emergence of fosfomycin-resistant isolates of Shiga-like toxin-producing *Escherichia coli* O26. *Antimicrob Agents Chemother* 1999; 43: 789-93
 130. Scortti M, Han L, Alvarez S, Leclercq A, Moura A, Lecuit M et al. Epistatic control of intrinsic resistance by virulence genes in *Listeria*. *PLoS Genet* 2018; 14:

e1007525.

131. Wilson A, Gray J, Chandry P S, and Fox E M. Phenotypic and Genotypic Analysis of Antimicrobial Resistance among *Listeria monocytogenes* Isolated from Australian Food Production Chains. *Genes (Basel)* 2018; 9: 80.
132. Zhang Y, Zhang J, Chang X, Qin S, Song Y, Tian J et al. Analysis of 90 *Listeria monocytogenes* contaminated in poultry and livestock meat through whole-genome sequencing. *Food Res Int* 2022; 159: 111641.
133. Nagakubo S, Nishino K, Hirata T, and Yamaguchi A. The putative response regulator BaeR stimulates multidrug resistance of *Escherichia coli* via a novel multidrug exporter system, MdtABC. *J Bacteriol* 2002; 184: 4161-7.
134. Delmar J A, Su C C, and Yu E W. Bacterial multidrug efflux transporters. *Annu Rev Biophys* 2014; 43: 93-117.
135. Norizuki C, Kawamura K, Wachino J I, Suzuki M, Nagano N, Kondo T et al. Detection of *Escherichia coli* Producing CTX-M-1-Group Extended-Spectrum β -Lactamases from Pigs in Aichi Prefecture, Japan, between 2015 and 2016. *Jpn J Infect Dis* 2018; 71: 33-38.
136. Ho P L, Chan J, Lo W U, Law P Y, and Chow K H. Plasmid-mediated fosfomycin resistance in *Escherichia coli* isolated from pig. *Vet Microbiol* 2013; 162: 964-67.
137. Hou J, Yang X, Zeng Z, Lv L, Yang T, Lin D et al. Detection of the plasmid-encoded fosfomycin resistance gene *fosA3* in *Escherichia coli* of food-animal origin. *J Antimicrob Chemother* 2013; 68: 766-70.
138. Yang X, Liu W, Liu Y, Wang J, Lv L, Chen X et al. F33: A-: B-, IncHI2/ST3, and IncI1/ST71 plasmids drive the dissemination of *fosA3* and *bla*_{CTX-M-55/-14/-65} in *Escherichia coli* from chickens in China. *Front Microbiol* 2014; 5: 688.
139. Yang Q E, Walsh T R, Liu B T, Zou M T, Deng H, Fang L X et al. Complete Sequence of the FII Plasmid p42-2, Carrying *bla*_{CTX-M-55}, *oqxAB*, *fosA3*, and *floR* from *Escherichia coli*. *Antimicrob Agents Chemother* 2016; 60: 4336-8.
140. Tseng S P, Wang S F, Kuo C Y, Huang J W, Hung W C, Ke G M et al. Characterization of Fosfomycin Resistant Extended-Spectrum β -Lactamase-Producing *Escherichia coli* Isolates from Human and Pig in Taiwan. *PLoS One* 2015; 10: e0135864.
141. He D, Liu L, Guo B, Wu S, Chen X, Wang J et al. Chromosomal location of the *fosA3* and *bla*_{CTX-M} genes in *Proteus mirabilis* and clonal spread of *Escherichia coli* ST117 carrying *fosA3*-positive IncHI2/ST3 or F2: A-: B- plasmids in a chicken farm. *Int J Antimicrob Agents* 2017; 49: 443-48.
142. Jiang W, Men S, Kong L, Ma S, Yang Y, Wang Y et al. Prevalence of Plasmid-Mediated Fosfomycin Resistance Gene *fosA3* Among CTX-M-Producing *Escherichia coli* Isolates from Chickens in China. *Foodborne Pathog Dis* 2017; 14: 210-18.
143. Lin D, Xie M, Li R, Chen K, Chan E W, and Chen S. IncFII Conjugative Plasmid-Mediated Transmission of *bla*_{NDM-1} Elements among Animal-Borne *Escherichia coli*

- Strains. *Antimicrob Agents Chemother* 2017; 61.
144. Wang XM, Dong Z, Schwarz S, Zhu Y, Hua X, Zhang Y et al. Plasmids of Diverse Inc Groups Disseminate the Fosfomycin Resistance Gene *fosA3* among *Escherichia coli* Isolates from Pigs, Chickens, and Dairy Cows in Northeast China. *Antimicrob Agents Chemother* 2017; 61.
 145. Wang J, Zeng Z L, Huang X Y, Ma Z B, Guo Z W, Lv L C et al. Evolution and Comparative Genomics of F33:A-B- Plasmids Carrying *bla*_{CTX-M-55} or *bla*_{CTX-M-65} in *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* Isolated from Animals, Food Products, and Humans in China. *mSphere* 2018; 3.
 146. Wang D, Fang L X, Jiang Y W, Wu D S, Jiang Q, Sun R Y et al. Comparison of the prevalence and molecular characteristics of *fosA3* and *fosA7* among *Salmonella* isolates from food animals in China. *J Antimicrob Chemother* 2022; 77: 1286-95.
 147. He W Y, Zhang X X, Gao G L, Gao M Y, Zhong F G, Lv L C et al. Clonal spread of *Escherichia coli* O101: H9-ST10 and O101: H9-ST167 strains carrying *fosA3* and *bla*_{CTX-M-14} among diarrheal calves in a Chinese farm, with Australian *Chroicocephalus* as the possible origin of *E. coli* O101: H9-ST10. *Zool Res* 2021; 42: 461-68.
 148. Pan Y, Hu B, Bai X, Yang X, Cao L, Liu Q et al. Antimicrobial Resistance of Non-O157 Shiga Toxin-Producing *Escherichia coli* Isolated from Humans and Domestic Animals. *Antibiotics (Basel)* 2021; 10: 74.
 149. Zhao Q Y, Zhu J H, Cai R M, Zheng X R, Zhang L J, Chang M X et al. IS26 Is Responsible for the Evolution and Transmission of *bla*_{NDM}-Harboring Plasmids in *Escherichia coli* of Poultry Origin in China. *mSystems* 2021; 6: e0064621.
 150. Zou M, Ma P P, Liu W S, Liang X, Li X Y, Li Y Z et al. Prevalence and Antibiotic Resistance Characteristics of Extraintestinal Pathogenic *Escherichia coli* among Healthy Chickens from Farms and Live Poultry Markets in China. *Animals (Basel)* 2021; 11: 1112.
 151. Sadek M, Ortiz de la Rosa J M, Ramadan M, Nordmann P, and Poirel L. Molecular characterization of extended-spectrum β -lactamase producers, carbapenemase producers, polymyxin-resistant, and fosfomycin-resistant Enterobacterales among pigs from Egypt. *J Glob Antimicrob Resist* 2022; 30: 81-87.
 152. Cunha M P, Lincopan N, Cerdeira L, Esposito F, Dropa M, Franco L S et al. Coexistence of CTX-M-2, CTX-M-55, CMY-2, FosA3, and QnrB19 in Extraintestinal Pathogenic *Escherichia coli* from Poultry in Brazil. *Antimicrob Agents Chemother* 2017; 61: e02474-16.
 153. Menck-Costa M F, Baptista A A S, Gazal L E S, Justino L, Sanches M S, de Souza M et al. High-Frequency Detection of *fosA3* and *bla*_{CTX-M-55} Genes in *Escherichia coli* From Longitudinal Monitoring in Broiler Chicken Farms. *Front Microbiol* 2022; 13: 846116.
 154. Fang L X, Jiang Q, Deng G H, He B, Sun R Y, Zhang J F et al. Diverse and

- Flexible Transmission of *fosA3* Associated with Heterogeneous Multidrug Resistance Regions in *Salmonella enterica* Serovar Typhimurium and Indiana Isolates. *Antimicrob Agents Chemother* 2020; 64: e02001-19.
155. Tang B, Elbediwi M, Nambiar R B, Yang H, Lin J, and Yue M. Genomic Characterization of Antimicrobial-Resistant *Salmonella enterica* in Duck, Chicken, and Pig Farms and Retail Markets in Eastern China. *Microbiol Spectr* 2022; 10: e0125722.
 156. Tan W, Lu Y, Zhu Z, Xu Z, Zhang Y, Huang Q et al. Cotransfer of resistance to cephalosporins, colistin, and fosfomycin mediated by an IncHI2/pSH16G4928-like plasmid in ESBL-producing monophasic *Salmonella* Typhimurium strains of pig origin. *J Appl Microbiol* 2023; 134: laxc060.
 157. Soliman A M, Ramadan H, Zarad H, Sugawara Y, Yu L, Sugai M et al. Coproduction of Tet(X7) Conferring High-Level Tigecycline Resistance, Fosfomycin FosA4, and Colistin Mcr-1.1 in *Escherichia coli* Strains from Chickens in Egypt. *Antimicrob Agents Chemother* 2021; 65: e02084-20.
 158. Tartor Y H, Abd El-Aziz N K, Gharieb R M A, El Damaty H M, Enany S, Soliman E A et al. Whole-Genome Sequencing of Gram-Negative Bacteria Isolated From Bovine Mastitis and Raw Milk: The First Emergence of Colistin *mcr-10* and Fosfomycin *fosA5* Resistance Genes in *Klebsiella pneumoniae* in Middle East. *Front Microbiol* 2021; 12: 770813.
 159. Huang Y, Lin Q, Zhou Q, Lv L, Wan M, Gao X et al. Identification of *fosA10*, a Novel Plasmid-Mediated Fosfomycin Resistance Gene of *Klebsiella pneumoniae* Origin, in *Escherichia coli*. *Infect Drug Resist* 2020; 13: 1273-79.
 160. 食品安全委員会. 家畜由来薬剤耐性菌の水圏・土壌環境を介した野菜汚染の定量評価及びヒトへの伝播に関する研究. 2022.
 161. 食品安全委員会. 食肉由来耐性菌の全ゲノムシーケンスを用いた薬剤耐性特性解析に関する研究 2022.
 162. Etienne J, Gerbaud G, Fleurette J, and Courvalin P. Characterization of staphylococcal plasmids hybridizing with the fosfomycin resistance gene *fosB*. *FEMS Microbiol Lett* 1991; 68: 119-22.
 163. van Duijkeren E, Schink A K, Roberts M C, Wang Y, and Schwarz S. Mechanisms of Bacterial Resistance to Antimicrobial Agents. *Microbiol Spectr* 2018; 6: ARBA-0019-2017.
 164. Argudín M A, Vanderhaeghen W, and Butaye P. Diversity of antimicrobial resistance and virulence genes in methicillin-resistant non-*Staphylococcus aureus* staphylococci from veal calves. *Res Vet Sci* 2015; 99: 10-6.
 165. Walther B, Monecke S, Ruscher C, Friedrich A W, Ehricht R, Slickers P et al. Comparative molecular analysis substantiates zoonotic potential of equine methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *J Clin Microbiol* 2009; 47: 704-10.
 166. Hu J, Chen L, Li G, Pan Y, Lu Y, Chen J et al. Prevalence and genetic

- characteristics of *fosB*-positive *Staphylococcus aureus* in duck farms in Guangdong, China in 2020. *J Antimicrob Chemother* 2023; 78: 802-09.
167. Wang X, Gao Y, Liu X, Sun N, Huang J, and Wang L. First Report of the Plasmid-mediated *fosB* Gene in *Enterococcus faecalis* from Pigs. *Genes (Basel)* 2021; 12: 1684.
 168. Qu T T, Shi K R, Ji J S, Yang Q, Du X X, Wei Z Q et al. Fosfomycin resistance among vancomycin-resistant enterococci owing to transfer of a plasmid harbouring the *fosB* gene. *Int J Antimicrob Agents* 2014; 43: 361-5.
 169. Sun L, Zhang P, Qu T, Chen Y, Hua X, Shi K et al. Identification of Novel Conjugative Plasmids with Multiple Copies of *fosB* that Confer High-Level Fosfomycin Resistance to Vancomycin-Resistant Enterococci. *Front Microbiol* 2017; 8: 1541.
 170. Chan J, Lo W U, Chow K H, Lai E L, Law P Y, and Ho P L. Clonal diversity of *Escherichia coli* isolates carrying plasmid-mediated fosfomycin resistance gene *fosA3* from livestock and other animals. *Antimicrob Agents Chemother* 2014; 58: 5638-9.
 171. Wong M H, Xie M, Xie L, Lin D, Li R, Zhou Y et al. Complete Sequence of a F33:A:B- Conjugative Plasmid Carrying the *oqxAB*, *fosA3*, and *bla_{CTX-M-55}* Elements from a Foodborne *Escherichia coli* Strain. *Front Microbiol* 2016; 7: 1729.
 172. Xie M, Lin D, Chen K, Chan E W, Yao W, and Chen S. Molecular Characterization of *Escherichia coli* Strains Isolated from Retail Meat That Harbor *bla_{CTX-M}* and *fosA3* Genes. *Antimicrob Agents Chemother* 2016; 60: 2450-5.
 173. Jiang Y, Wang Z Y, Li Q C, Lu M J, Wu H, Mei C Y et al. Characterization of Extensively Drug-Resistant *Salmonella enterica* Serovar Kentucky Sequence Type 198 Isolates from Chicken Meat Products in Xuancheng, China. *Microbiol Spectr* 2023; 11: e0321922.
 174. Lin D and Chen S. First detection of conjugative plasmid-borne fosfomycin resistance gene *fosA3* in *Salmonella* isolates of food origin. *Antimicrob Agents Chemother* 2015; 59: 1381-3.
 175. Hayashi W, Ohsaki Y, Taniguchi Y, Koide S, Kawamura K, Suzuki M et al. High prevalence of *bla_{CTX-M-14}* among genetically diverse *Escherichia coli* recovered from retail raw chicken meat portions in Japan. *Int J Food Microbiol* 2018; 284: 98-104.
 176. Lupo A, Saras E, Madec J Y, and Haenni M. Emergence of *bla_{CTX-M-55}* associated with *fosA*, *rmtB* and *mcr* gene variants in *Escherichia coli* from various animal species in France. *J Antimicrob Chemother* 2018; 73: 867-72.
 177. Liu X, Li R, Dong N, Ye L, Chan E W, and Chen S. Complete Genetic Analysis of Plasmids Carried by Two Nonclonal *bla_{NDM-5}*- and *mcr-1*-Bearing *Escherichia coli* Strains: Insight into Plasmid Transmission among Foodborne Bacteria. *Microbiol Spectr* 2021; 9: e0021721.
 178. Ramadan H, Soliman A M, Hiott L M, Elbediwi M, Woodley T A, Chattaway M A et al. Emergence of Multidrug-Resistant *Escherichia coli* Producing CTX-M, MCR-

- 1, and FosA in Retail Food From Egypt. *Front Cell Infect Microbiol* 2021; 11: 681588.
179. Zhao W, Li W, Du X D, and Yao H. Hybrid IncFIA/FIB/FIC(FII) plasmid co-carrying *bla*_{NDM-5} and *fosA3* from an *Escherichia coli* ST117 strain of retail chicken. *Int J Food Microbiol* 2022; 382: 109914.
180. Zhang LJ, Gu XX, Zhang J, Yang L, Lu YW, Fang LX et al. Characterization of a *fosA3* Carrying IncC-IncN Plasmid From a Multidrug-Resistant ST17 *Salmonella* Indiana Isolate. *Front Microbiol* 2020; 11: 1582.
181. Sadek M, Ortiz de la Rosa JM, Abdelfattah Maky M, Korashe Dandrawy M, Nordmann P, and Poirel L. Genomic Features of MCR-1 and Extended-Spectrum β -Lactamase-Producing Enterobacterales from Retail Raw Chicken in Egypt. *Microorganisms* 2021; 9: 195.
182. Nishino K, Nikaido E, and Yamaguchi A. Regulation of multidrug efflux systems involved in multidrug and metal resistance of *Salmonella enterica* serovar Typhimurium. *J Bacteriol* 2007; 189: 9066-75.
183. Sato N, Kawamura K, Nakane K, Wachino J, and Arakawa Y. First detection of fosfomycin resistance gene *fosA3* in CTX-M-producing *Escherichia coli* isolates from healthy individuals in Japan. *Microb Drug Resist* 2013; 19: 477-82.
184. 食品安全委員会. 食品を介してヒトの健康に影響を及ぼす細菌に対する抗菌性物質の重要度のランク付けについて. 2006.
185. JAID/JSC 感染症治療ガイド・ガイドライン作成委員会. JAID/JSC 感染症治療ガイド 2023. 2023.
186. WHO. WHO Model List of Essential Medicines 23rd list_2023.
187. 食品安全委員会. アミノグリコシド系抗生物質が家畜に投与された場合に選択される薬剤耐性菌. 2024.
188. 下野信行, 西田留梨子. カルバペネム耐性腸内細菌科細菌 (CRE) 感染症の治療. 日本化学療法学会雑誌. 2016;64(5):742-9.
189. 国立感染症研究所. 病原微生物検出情報. 2019;40(2):17-32.
190. 日本化学療法学会抗菌化学療法認定医認定制度審議委員会編. 抗菌薬適正使用生涯教育テキスト第3版. 日本化学療法学会, 2020.
191. Wang J, Zeng ZL, Huang XY, Ma ZB, Guo ZW, Lv LC, Xia YB, Zeng L, Song QH, Liu JH. Evolution and Comparative Genomics of F33:A-B- Plasmids Carrying *bla*_{CTX-M-55} or *bla*_{CTX-M-65} in *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* Isolated from Animals, Food Products, and Humans in China. *mSphere* 2018; 3(4): e00137-18.
192. Chen X, Zhang W, Yin J, Zhang N, Geng S, Zhou X et al.: *Escherichia coli* isolates from sick chickens in China: changes in antimicrobial resistance between 1993 and 2013. *Vet J* 2014; 202: 112-5.
193. Zhang X, Ma M, Cheng Y, Huang Y, Tan Y, Yang Y et al.: Spread and Molecular Characteristics of *Enterobacteriaceae* Carrying *fosA*-Like Genes from Farms in China. *Microbiol Spectr* 2022; 10: e0054522.
194. Srinivasan V, Gillespie B E, Lewis M J, Nguyen L T, Headrick S I, Schukken Y H

- et al.: Phenotypic and genotypic antimicrobial resistance patterns of *Escherichia coli* isolated from dairy cows with mastitis. *Vet Microbiol* 2007; 124: 319-28.
195. Ghatak S, Singha A, Sen A, Guha C, Ahuja A, Bhattacharjee U et al.: Detection of New Delhi metallo-beta-lactamase and extended-spectrum beta-lactamase genes in *Escherichia coli* isolated from mastitic milk samples. *Transbound Emerg Dis* 2013; 60: 385-9.
 196. Braun S D, Ahmed M F, El-Adawy H, Hotzel H, Engelmann I, Weiß D et al.: Surveillance of Extended-Spectrum Beta-Lactamase-Producing *Escherichia coli* in Dairy Cattle Farms in the Nile Delta, Egypt. *Front Microbiol* 2016; 7: 1020.
 197. Purkait D, Ahuja A, Bhattacharjee U, Singha A, Rhetso K, Dey T K et al.: Molecular Characterization and Computational Modelling of New Delhi Metallo- β -Lactamase-5 from an *Escherichia coli* Isolate (KOE3) of Bovine Origin. *Indian J Microbiol* 2016; 56: 182-89.
 198. Yaici L, Haenni M, Saras E, Boudehouche W, Touati A, and Madec J Y: *bla*_{NDM-5} carrying IncX3 plasmid in *Escherichia coli* ST1284 isolated from raw milk collected in a dairy farm in Algeria. *J Antimicrob Chemother* 2016; 71: 2671-2.
 199. He T, Wei R, Zhang L, Sun L, Pang M, Wang R et al.: Characterization of NDM-5-positive extensively resistant *Escherichia coli* isolates from dairy cows. *Vet Microbiol* 2017; 207: 153-58.
 200. Murugan M S, Sinha D K, Vinodh Kumar O R, Yadav A K, Pruthvishree B S, Vadhana P et al.: Epidemiology of carbapenem-resistant *Escherichia coli* and first report of *bla*_{VIM} carbapenemases gene in calves from India. *Epidemiol Infect* 2019; 147: e159.
 201. Tshitshi L, Manganyi M C, Montso P K, Mbewe M, and Ateba C N: Extended Spectrum Beta-Lactamase-Resistant Determinants among Carbapenem-Resistant Enterobacteriaceae from Beef Cattle in the North West Province, South Africa: A Critical Assessment of Their Possible Public Health Implications. *Antibiotics (Basel)* 2020; 9: 820.
 202. Carfora V, Diaconu E L, Ianzano A, Di Matteo P, Amoroso R, Dell'Aira E et al.: The hazard of carbapenemase (OXA-181)-producing *Escherichia coli* spreading in pig and veal calf holdings in Italy in the genomics era: Risk of spill over and spill back between humans and animals. *Front Microbiol* 2022; 13: 1016895.
 203. Eldesoukey I E, Elmonir W, Alouffi A, Beleta E I M, Kelany M A, Elnahriry S S et al.: Multidrug-Resistant Enteropathogenic *Escherichia coli* Isolated from Diarrhoeic Calves, Milk, and Workers in Dairy Farms: A Potential Public Health Risk. *Antibiotics (Basel)* 2022; 11: 999.
 204. Tello M, Oporto B, Lavín J L, Ocejo M, and Hurtado A: Characterization of a carbapenem-resistant *Escherichia coli* from dairy cattle harbouring *bla*_{NDM-1} in an IncC plasmid. *J Antimicrob Chemother* 2022; 77: 843-45.
 205. Ben Haj Yahia A, Tayh G, Landolsi S, Maamar E, Galai N, Landoulsi Z et al.: First

- Report of OXA-48 and IMP Genes Among Extended-Spectrum Beta-Lactamase-Producing *Escherichia coli* Isolates from Diarrheic Calves in Tunisia. *Microb Drug Resist* 2023; 29: 150-62.
206. 農林水産省動物医薬品検査所.薬剤耐性菌のモニタリング.
207. Jin W-j, Zheng Z-m, Wang Q-q, Qin A-j, Shao H-x, and Qian K: Fosfomycin Resistance in Avian Pathogenic *Escherichia coli* Isolates. *J Integ Agricult* 2012; 11: 2051-57.
208. Gambi L, Crippa C, Lucchi A, De Cesare A, Parisi A, Manfreda G et al.: Research note: The resistome of commensal *Escherichia coli* isolated from broiler carcasses "produced without the use of antibiotics". *Poult Sci* 2022; 101: 101770.
209. Salaheen S, Kim S W, Springer H R, Hovingh E P, Van Kessel J A S, and Haley B J: Genomic diversity of antimicrobial-resistant and Shiga toxin gene-harboring non-O157 *Escherichia coli* from dairy calves. *J Glob Antimicrob Resist* 2023; 33: 164-170.
210. Karageorgopoulos D E, Wang R, Yu X H, and Falagas M E: Fosfomycin: evaluation of the published evidence on the emergence of antimicrobial resistance in Gram-negative pathogens. *J Antimicrob Chemother* 2012; 67: 255-68.
211. Pan A J, Mei Q, Ye Y, Li H R, Liu B, and Li J B: Validation of the mutant selection window hypothesis with fosfomycin against *Escherichia coli* and *Pseudomonas aeruginosa*: an in vitro and in vivo comparative study. *J Antibiot (Tokyo)* 2017; 70: 166-73.
212. Oteo J, Orden B, Bautista V, Cuevas O, Arroyo M, Martínez-Ruiz R et al.: CTX-M-15-producing urinary *Escherichia coli* O25b-ST131-phylogroup B2 has acquired resistance to fosfomycin. *J Antimicrob Chemother* 2009; 64: 712-7.
213. Ohkoshi Y, Sato T, Suzuki Y, Yamamoto S, Shiraishi T, Ogasawara N et al.: Mechanism of Reduced Susceptibility to Fosfomycin in *Escherichia coli* Clinical Isolates. *Biomed Res Int* 2017; 2017: 5470241.
214. Li Y, Zheng B, Li Y, Zhu S, Xue F, and Liu J: Antimicrobial Susceptibility and Molecular Mechanisms of Fosfomycin Resistance in Clinical *Escherichia coli* Isolates in Mainland China. *PLoS One* 2015; 10: e0135269.
215. Sorlozano-Puerto A, Lopez-Machado I, Albertuz-Crespo M, Martinez-Gonzalez L J, and Gutierrez-Fernandez J: Characterization of Fosfomycin and Nitrofurantoin Resistance Mechanisms in *Escherichia coli* Isolated in Clinical Urine Samples. *Antibiotics (Basel)* 2020; 9: 534.
216. Marchese A, Gualco L, Debbia E A, Schito G C, and Schito A M: In vitro activity of fosfomycin against gram-negative urinary pathogens and the biological cost of fosfomycin resistance. *Int J Antimicrob Agents* 2003; 22 Suppl 2: 53-9.
217. 笠井 隆夫, 鶴岡 勉: *Escherichia coli* より分離された Fosfomycin 耐性株の病原性. *Jpn J Antibiot* 1999; 52: 34-40.
218. Pourbaix A, Guérin F, Lastours V, Chau F, Auzou M, Boulley E et al.: Biological cost of fosfomycin resistance in *Escherichia coli* in a murine model of urinary tract

- infection. Int J Med Microbiol 2017; 307: 452-59.
219. Martín-Gutiérrez G, Docobo-Pérez F, Rodríguez-Beltrán J, Rodríguez-Martínez J M, Aznar J, Pascual A et al.: Urinary Tract Conditions Affect Fosfomycin Activity against *Escherichia coli* Strains Harboring Chromosomal Mutations Involved in Fosfomycin Uptake. Antimicrob Agents Chemother 2018; 62: e01899-17.
220. 農林水産省. 食糧需給表 (2013～2022) .
221. 小川 博美: 腸管出血性大腸菌の生態とその制御—動物における分布と食品・各種環境下での消長—. 広島県保健環境センター研究報告 2003; 11: 1-20.
222. Ishii S, Sadowsky MJ. *Escherichia coli* in the Environment: Implications for Water Quality and Human Health. Microbes Environ 2008; 23(2):101-8.
223. Ahmed N M, Conner D E, and Huffman D L: Heat-Resistance of *Escherichia coli* O157:H7 in Meat and Poultry as Affected by Product Composition. J Food Sci 1995; 60: 606-10.
224. Doyle MP, Schoeni JL. Survival and growth characteristics of *Escherichia coli* associated with hemorrhagic colitis. Appl Environ Microbiol 1984; 48(4): 855-6.
225. 食品安全委員会 微生物・ウイルス専門調査会. 食品健康影響評価のためのリスクプロファイル～牛肉を主とする食肉中の腸管出血性大腸菌～ (改訂版) . 2010 年4 月.
226. 伊藤 武, 中川 弘: 腸管出血性大腸菌O157感染症の疫学. 日本食品微生物学会雑誌 2000; 17: 87-111.
227. Heuvelink AE, Zwartkruis-Nahuis JTM, Beumer RR, de Boer E. Occurrence and Survival of Verocytotoxin-Producing *Escherichia coli* O157 in Meats Obtained from Retail Outlets in The Netherlands. J Food Prot 1999; 62(10): 1115-22.
228. 金井美恵子, 大城稚子, 宮澤文雅, 竹田多恵. 種々の食品を-20℃に冷凍保存した際の腸管出血性大腸菌 O157 : H7 の挙動 . 日本食品保蔵科学会誌 2000; 26(3): 131-7.
229. 和田洋之, 田辺英子, 平山裕子, 中嶋洋, 畑ますみ, 前野幸子, 他. 焼肉用生肉等の汚染実態調査結果について. 食品衛生研究 2002; 52(7): 73-80.
230. 増田高志, 川村朝子, 三輪憲永, 秋山真人, 宮本秀樹, 寺井克哉. 腸管出血性大腸菌 O157 に関する疫学調査. 静岡県環境衛生科学研究所報告 1999; 42: 41-8.
231. Fujihara S, Arikawa K, Aota T, Tanaka H, Nakamura H, Wada T et al.: Prevalence and Properties of Diarrheagenic *Escherichia coli* among Healthy Individuals in Osaka City, Japan. Jpn J Infect Dis 2009; 62: 318-323.
232. Wang L, Zhang S, Zheng D, Fujihara S, Wakabayashi A, Okahata K et al.: Prevalence of Diarrheagenic *Escherichia coli* in Foods and Fecal Specimens Obtained from Cattle, Pigs, Chickens, Asymptomatic Carriers, and Patients in Osaka and Hyogo, Japan. Jpn J Infect Dis 2017; 70: 464-469.
233. Russo T A and Johnson J R. Proposal for a new inclusive designation for extraintestinal pathogenic isolates of *Escherichia coli*: ExPEC. J Infect Dis 2000; 181: 1753-4.
234. Persad A K and LeJeune J T: Animal Reservoirs of Shiga Toxin-Producing

- Escherichia coli*. Microbiol Spectr 2014; 2: EHEC-0027-2014.
235. Gareis M, Pichner R, Brey N, and Steinruck H: Shedding of verotoxigenic *E. coli* by healthy staff of a food producing company. Bundesgesundheitsblatt-Gesundheitsforschung-Gesundheitsschutz 2000; 43: 781-87.
 236. Staples M, Graham R M, Doyle C J, Smith H V, and Jennison A V: Prolonged and mixed non-O157 *Escherichia coli* infection in an Australian household. Clin Microbiol Infect 2012; 18: E140-3.
 237. Pennington H: *Escherichia coli* O157. Lancet 2010; 376: 1428-35.
 238. Morita-Ishihara T, Iyoda S, Iguchi A, and Ohnishi M: Secondary Shiga Toxin-Producing *Escherichia coli* Infection, Japan, 2010-2012. Emerg Infect Dis 2016; 22: 2181-84.
 239. George DB, Manges AR. A systematic review of outbreak and non-outbreak studies of extraintestinal pathogenic *Escherichia coli* causing community-acquired infections. Epidemiol Infect 2010; 138(12): 1679-90.
 240. Manges AR and Johnson J R: Reservoirs of Extraintestinal Pathogenic *Escherichia coli*. Microbiol Spectr 2015; 3: UTI-0006-2012.
 241. Wasiński B: Extra-intestinal pathogenic *Escherichia coli* - threat connected with food-borne infections. Ann Agric Environ Med 2019; 26: 532-37.
 242. Manges A R and Johnson J R. Food-borne origins of *Escherichia coli* causing extraintestinal infections. Clin Infect Dis 2012; 55: 712-9.
 243. Manges AR. *Escherichia coli* and urinary tract infections: the role of poultry-meat. Clin Microbiol Infect 2016; 22: 122-29.
 244. Sullivan A, Edlund C, Nord CE. Effect of antimicrobial agents on the ecological balance of human microflora. Lancet Infect Dis 2001; 1(2): 101-14.
 245. Andremont A. Antibiotic Treatments and the Intestinal Ecosystem. In Bryskier A (ed.), Antimicrobial Agents: antibacterials and antifungals. ASM Press, Washington, DC, USA. 2005; p. 1353-56.
 246. Schmidt J W, Agga G E, Bosilevac J M, Brichta-Harhay D M, Shackelford S D, Wang R et al.: Occurrence of Antimicrobial-Resistant *Escherichia coli* and *Salmonella enterica* in the Beef Cattle Production and Processing Continuum. Appl Environ Microbiol 2015; 81: 713-25.
 247. Ramchandani M, Manges AR, et al. Possible animal origin of human-associated, multidrug-resistant, uropathogenic *Escherichia coli*. Clin Infect Dis 2005; 40(2): 251-7.
 248. Santo E, Rodolpho D, and Marin J M: Presence of extraintestinal pathogenic *Escherichia coli* in butcheries in Taquaritinga, SP, Brazil. Braz J Microbiol 2007; 38: 591-593.
 249. Guzman-Hernandez R, Contreras-Rodriguez A, Hernandez-Velez R, Perez-Martinez I, Lopez-Merino A, Zaidi M B et al.: Mexican unpasteurised fresh cheeses are contaminated with *Salmonella* spp., non-O157 Shiga toxin producing

- Escherichia coli* and potential uropathogenic *E. coli* strains: A public health risk. Int J Food Microbiol 2016; 237: 10-16.
250. Ombarak R A, Hinenoya A, Awasthi S P, Iguchi A, Shima A, Elbagory A M et al.: Prevalence and pathogenic potential of *Escherichia coli* isolates from raw milk and raw milk cheese in Egypt. Int J Food Microbiol 2016; 221: 69-76.
 251. Ribeiro L F, Barbosa M M, Pinto F de R, Maluta R P, Oliveira M C, de Souza V et al.: Antimicrobial Resistance and Virulence Factors of *Escherichia coli* in Cheese Made from Unpasteurized Milk in Three Cities in Brazil. Foodborne Pathog Dis 2016; 13: 469-76.
 252. de Campos A, Puño-Sarmiento J J, Medeiros L P, Gazal L E S, Maluta R P, Navarro A et al.: Virulence Genes and Antimicrobial Resistance in *Escherichia coli* from Cheese Made from Unpasteurized Milk in Brazil. Foodborne Pathog Dis 2018; 15: 94-100.
 253. Haley B J, Kim S W, Salaheen S, Hovingh E, and Van Kessel J A S: Virulome and genome analyses identify associations between antimicrobial resistance genes and virulence factors in highly drug-resistant *Escherichia coli* isolated from veal calves. PLoS One 2022; 17: e0265445.
 254. Salaheen S, Kim S W, Springer H R, Hovingh E P, Van Kessel J A S, and Haley B J: Characterization of Antimicrobial Resistance Genes and Virulence Factors in the Genomes of *Escherichia coli* ST69 Isolates from Preweaned Dairy Calves and Their Phylogenetic Relationship with Poultry and Human Clinical Strains. Microb Drug Resist 2023; 29: 249-55.
 255. Xia X, Meng J, Zhao S, Bodeis-Jones S, Gaines S A, Ayers S L et al.: Identification and antimicrobial resistance of extraintestinal pathogenic *Escherichia coli* from retail meats. J Food Prot 2011; 74: 38-44.
 256. Salyers A A, Gupta A, and Wang Y. Human intestinal bacteria as reservoirs for antibiotic resistance genes. Trends Microbiol 2004; 12: 412-6.
 257. Crémet L, Bourigault C, Lepelletier D, Guillouzouic A, Juvin M E, Reynaud A et al. Nosocomial outbreak of carbapenem-resistant *Enterobacter cloacae* highlighting the interspecies transferability of the *bla_{OXA-48}* gene in the gut flora. J Antimicrob Chemother 2012; 67: 1041-3.
 258. Goren M G, Carmeli Y, Schwaber M J, Chmelnitsky I, Schechner V, and Navon-Venezia S. Transfer of carbapenem-resistant plasmid from *Klebsiella pneumoniae* ST258 to *Escherichia coli* in patient. Emerg Infect Dis 2010; 16: 1014-7.
 259. Karami N, Martner A, Enne V I, Swerkersson S, Adlerberth I, and Wold A E. Transfer of an ampicillin resistance gene between two *Escherichia coli* strains in the bowel microbiota of an infant treated with antibiotics. J Antimicrob Chemother 2007; 60: 1142-5.
 260. Trobos M, Lester C H, Olsen J E, Frimodt-Møller N, and Hammerum A M. Natural transfer of sulphonamide and ampicillin resistance between *Escherichia coli*

- residing in the human intestine. J Antimicrob Chemother 2009; 63: 80-6.
261. Lambrecht E, Van Coillie E, Van Meervenne E, Boon N, Heyndrickx M, and Van de Wiele T. Commensal *E. coli* rapidly transfer antibiotic resistance genes to human intestinal microbiota in the Mucosal Simulator of the Human Intestinal Microbial Ecosystem (M-SHIME). Int J Food Microbiol 2019; 311: 108357.
262. Ten Doesschate T, Abbott I J, Willems R J L, Top J, Rogers M R C, Bonten M M et al.: In vivo acquisition of fosfomycin resistance in *Escherichia coli* by *fosA* transmission from commensal flora. J Antimicrob Chemother 2019; 74: 3630-32.
263. 農林水産省. 家畜の生産段階における飼養衛生管理の向上について（農場 HACCP 等）.
264. 河村成彦, 松岡隆介: 食品保健行政と HACCP システム. 公衆衛生研究 2001; 50(2): 75-8.
265. 厚生労働省. と畜場法施行規則及び食鳥処理の事業の規制及び食鳥検査に関する法律施行規則の一部を改正する省令の公布等について（食安発 0512 第 3 号平成 26 年 5 月 12 日 厚生労働省医薬食品局食品安全部長通知）.
266. 厚生労働省. 食品衛生法の改正について.
267. 厚生労働省. 生食用食肉（牛肉）の規格基準設定に関する Q&A について. 2011.
268. 厚生労働省. 牛の肝臓の基準に関する Q&A について. 2012.
269. 厚生労働省. 乳及び乳製品の成分規格に関する命令（昭和 26 年厚生省令第 52 号）.
270. 厚生労働省. 食品中の食中毒菌汚染実態調査の結果（2006-2018）.
271. 宮尾 陽子, 吉原 雅子, 鈴木 輝康, 白石 義明, 尾崎 正美, 木下 正彦, 他: 牛の糞便と枝肉および食肉市場の施設環境におけるベロ毒素産生性大腸菌の調査. 日本獣医師会雑誌 1994; 47: 288-92.
272. 神田 隆, 佐々 裕一郎, 木村 仁巳, 仁科 徳啓: と畜場の牛枝肉からのベロ毒素産生性大腸菌分離. 日本獣医師会雑誌 1997; 50: 663-66.
273. 食品安全委員会. 牛及び豚に使用するフルオロキノロン系抗菌性物質製剤に係る薬剤耐性菌に関する食品健康影響評価（第 3 版） 2022.
274. 浅井 良夫, 村瀬 敏之, 大澤 朗, 沖津 忠行, 鈴木 理恵子, 佐多 辰, 他: 免疫磁気分離 (IMS) 法による腸管出血性大腸菌 O157 の検出. 感染症学雑誌 1997; 71: 46-55.
275. 久島 昌平, 高橋 壮一郎, 松阪 龍雄, 福永 英三, 野沢 雄一郎, 池谷 修, 他: と畜場における志賀毒素産生性大腸菌の分離. 日本獣医師会雑誌 1999; 52: 198-202.
276. 桜庭 秀人, 佐藤 東, 吉田 繁成, 漆畑 英雄, 阿部 幸一, 竹内 重正: と畜牛からの志賀毒素産生性大腸菌分離. 日本獣医師会雑誌 1999; 52: 445-49.
277. 下島 優香子, 井田 美樹, 西野 由香里, 石塚 理恵, 黒田 寿美代, 仲真 晶子, 他: 東京都内に流通する牛内臓肉からの糞便系大腸菌群, ベロ毒素産生性大腸菌, *Campylobacter jejuni*, *Escherichia coli*, *Salmonella* および *Listeria monocytogenes* 検出状況. 日本食品微生物学会雑誌 2015; 32: 209-14.
278. Xedzro C, Kimura T, Shimamoto T, Ahmed A M, and Shimamoto T: Comparative molecular profiling of antimicrobial resistance and phylogenetic characterization of

- multidrug-resistant *Escherichia coli* isolated from meat sources in 2009 and 2021 in Japan. Int J Food Microbiol 2023; 391-393: 110146.
279. Zhang Q, Lv L, Huang X, Huang Y, Zhuang Z, Lu J et al.: Rapid Increase in Carbapenemase-Producing *Enterobacteriaceae* in Retail Meat Driven by the Spread of the *bla*_{NDM-5}-Carrying IncX3 Plasmid in China from 2016 to 2018. Antimicrob Agents Chemother 2019; 63: e00573-19.
280. Sugawara Y, Hagiya H, Akeda Y, Aye M M, Myo Win H P, Sakamoto N et al.: Dissemination of carbapenemase-producing *Enterobacteriaceae* harbouring *bla*_{NDM} or *bla*_{IMI} in local market foods of Yangon, Myanmar. Sci Rep 2019; 9: 14455
281. 国立感染症研究所. 腸管出血性大腸菌感染症 2024 年 3 月現在. 病原微生物検出情報 2024; 45(5): 1-4.
282. 国立感染症研究所. 病原体検出マニュアル (腸管出血性大腸菌 (EHEC) 検査・診断マニュアル) . 2024 年 8 月改定.
283. 厚生労働省. 腸管出血性大腸菌 Q&A. 2021.
284. 寺嶋 淳. 感染症の話 腸管出血性大腸菌感染症. 感染症週報 2002;4(6):8-10
285. 厚生労働省. 一次、二次医療機関のための腸管出血性大腸菌(O157 等)感染症治療の手引き (改訂版) . 1997.
<https://www.mhlw.go.jp/www1/houdou/0908/h0821-1.html>
286. 厚生労働省. 食中毒統計資料. 過去の食中毒発生状況.
https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryuu/shokuhin/syokuchu/04.html#j4-2
287. 厚生労働省. 人口動態統計. 死因.
<https://www.e-stat.go.jp/stat-search/files?page=1&layout=datalist&toukei=00450011&tstat=000001028897&cycle=7&tclass1=000001053058&tclass2=000001053061&tclass3=000001053073&tclass4=000001053082&tclass5val=0>
288. 食品安全委員会. 微生物・ウイルス評価書. 生食用食肉 (牛肉) における腸管出血性大腸菌及びサルモネラ属菌. 2011 年 8 月.
289. 平成 18 年度厚生労働科学研究費補助金 食品の安心・安全確保推進研究事業『細菌性食中毒の予防に関する研究』(主任研究者 高鳥浩介): 分担研究「生食用 の食肉および野菜・香辛料における腸管出血性大腸菌およびサルモネラ食中毒の 予防に関する研究」 分担研究者 高鳥 浩介, 2006.
290. Dale A P and Woodford N. Extra-intestinal pathogenic *Escherichia coli* (ExPEC): Disease, carriage and clones. J Infect 2015; 71: 615-26.
291. Johnson J R, Porter S B, Johnston B, Thurs P, Clock S, Crupain M et al. Extraintestinal Pathogenic and Antimicrobial-Resistant *Escherichia coli*, Including Sequence Type 131 (ST131), from Retail Chicken Breasts in the United States in 2013. Appl Environ Microbiol 2017; 83: e02956-16.
292. La Combe B, Clermont O, Messika J, Eveillard M, Kouatchet A, Lasocki S et al. Pneumonia-Specific *Escherichia coli* with Distinct Phylogenetic and Virulence

- Profiles, France, 2012-2014. *Emerg Infect Dis* 2019; 25: 710-18.
293. Johnson J R. Virulence factors in *Escherichia coli* urinary tract infection. *Clin Microbiol Rev* 1991; 4: 80-128.
294. 大西健児, 相野田祐介, 今村顕史, 岩渕千太郎, 奥田真珠美, 中野貴司. 感染症治療ガイドライン 2015ー腸管感染症ー. 日本化学療法学会雑誌 2016; 64: 31-65.
295. Ishikawa K, Matsumoto T, Yasuda M, Uehara S, Muratani T, Yagisawa M et al. The nationwide study of bacterial pathogens associated with urinary tract infections conducted by the Japanese Society of Chemotherapy. *J Infect Chemother* 2011; 17: 126-38.
296. 厚生労働省. 院内感染対策サーベイランス (JANIS) 公開情報 検査部門. <http://www.nih-janis.jp/report/kensa.html> (accessed 2024-4-22).
297. MSD マニュアル 家庭版 . 尿路感染症 (UTI) の概要 . <https://www.msdmanuals.com/ja-jp/%E3%83%9B%E3%83%BC%E3%83%A0/05-%E8%85%8E%E8%87%93%E3%81%A8%E5%B0%BF%E8%B7%AF%E3%81%AE%E7%97%85%E6%B0%97%E5%B0%BF%E8%B7%AF%E6%84%9F%E6%9F%93%E7%97%87-%EF%BC%88uti%E5%BC%89%E5%B0%BF%E8%B7%AF%E6%84%9F%E6%9F%93%E7%97%87-uti-%E3%81%AE%E6%A6%82%E8%A6%81>.
298. Nicolas-Chanoine M H, Bertrand X, and Madec J Y: *Escherichia coli* ST131, an intriguing clonal group. *Clin Microbiol Rev* 2014; 27: 543-74.
299. Galindo-Méndez M, Navarrete-Salazar H, Baltazar-Jiménez F, Muñoz-de la Paz E, Sánchez-Mawcinnitt M F, Gómez-Pardo A et al.: Emergence of Fosfomycin Resistance by Plasmid-Mediated fos Genes in Uropathogenic ESBL-Producing *E. coli* Isolates in Mexico. *Antibiotics (Basel)* 2022; 11: 1383.
300. Pitout, J. D., DeVinney, R. *Escherichia coli* ST131: a multidrug-resistant clone primed for global domination. *F1000Res* 2017; 6: 195.
301. Matsumura Y, Pitout J D, Gomi R, Matsuda T, Noguchi T, Yamamoto M et al. Global *Escherichia coli* Sequence Type 131 Clade with *bla*_{CTX-M-27} Gene. *Emerg Infect Dis* 2016; 22: 1900-07.
302. Matsumura Y, Noguchi T, Tanaka M, Kanahashi T, Yamamoto M, Nagao M et al.: Population structure of Japanese extraintestinal pathogenic *Escherichia coli* and its relationship with antimicrobial resistance. *J Antimicrob Chemother* 2017; 72: 1040-49.
303. 福山 正文, 古畑 勝則, 大仲 賢二, 原 哲郎, 砂川 慶介: 細菌性腸炎起因菌に対するホスホマイシンの抗菌力. *Jpn J Antibiotics* 2000; 53: 522-31.
304. 三輪 良雄, 松本 昌門, 平松 礼司, 山崎 貢, 齋藤 寛史, 齋藤 眞, 他: 腸管出血性大腸菌 O157 の薬剤感受性及び薬剤耐性とプラスミドの関連について. *感染症学雑誌* 2002; 76: 285-90.
305. Oie S, Ishitobi J, Sawa A, Tomita M, and Kamiya A: In vitro bactericidal activity of antimicrobial agents against enterohaemorrhagic *Escherichia coli*. *J Antimicrob*

- Chemother 2004; 54: 897-903.
306. Hiroi M, Takahashi N, Harada T, Kawamori F, Iida N, Kanda T et al.: Serotype, Shiga toxin (Stx) type, and antimicrobial resistance of Stx-producing *Escherichia coli* isolated from humans in Shizuoka Prefecture, Japan (2003-2007). Jpn J Infect Dis 2012; 65: 198-202.
 307. 岩佐 奈津美, 本田 己喜子, 中牟田 啓子: 福岡市においてヒトから分離された腸管出血性大腸菌の薬剤耐性状況 (2006~2016 年) . 日本食品微生物学会雑誌 2018; 35: 154-58.
 308. 津曲 洋明, 水流 奈己, 阿波野 祥司, 吉野 修司, 元明 秀成: 宮崎県で分離された腸管出血性大腸菌(EHEC)O26, O157 の薬剤感受性と分子生物学的解析. 宮崎県衛生環境研究所年報 2017; 59-64.
 309. 白鳥 浩美, 山田 和弘, 都築 秀明, 佐藤 克彦: 腸管出血性大腸菌におけるホスホマイシンの薬剤感受性試験法の比較検討. 愛知県衛生研究所報 2022; 11-17.
 310. Wachino J, Yamane K, Suzuki S, Kimura K, and Arakawa Y: Prevalence of fosfomycin resistance among CTX-M-producing *Escherichia coli* clinical isolates in Japan and identification of novel plasmid-mediated fosfomycin-modifying enzymes. Antimicrob Agents Chemother 2010; 54: 3061-4.
 311. Fukuda A, Nakamura H, Umeda K, Yamamoto K, Hirai Y, Usui M et al.: Seven-year surveillance of the prevalence of antimicrobial-resistant *Escherichia coli* isolates, with a focus on ST131 clones, among healthy people in Osaka, Japan. Int J Antimicrob Agents 2021; 57: 106298.
 312. Nakane K, Kawamura K, Goto K, and Arakawa Y: Long-Term Colonization by *bla*_{CTX-M}-Harboring *Escherichia coli* in Healthy Japanese People Engaged in Food Handling. Appl Environ Microbiol 2016; 82: 1818-27.
 313. Kawamura K, Hayashi K, Matsuo N, Kitaoka K, Kimura K, Wachino J I et al.: Prevalence of CTX-M-Type Extended-Spectrum β -Lactamase-Producing *Escherichia coli* B2-O25-ST131 H30R Among Residents in Nonacute Care Facilities in Japan. Microb Drug Resist 2018; 24: 1513-20.
 314. Ishikawa K, Hamasuna R, Uehara S, Yasuda M, Yamamoto S, Hayami H et al.: Japanese nationwide surveillance in 2011 of antibacterial susceptibility patterns of clinical isolates from complicated urinary tract infection cases. J Infect Chemother 2015; 21: 623-33.
 315. Hayami H, Takahashi S, Ishikawa K, Yasuda M, Yamamoto S, Uehara S et al.: Nationwide surveillance of bacterial pathogens from patients with acute uncomplicated cystitis conducted by the Japanese surveillance committee during 2009 and 2010: antimicrobial susceptibility of *Escherichia coli* and *Staphylococcus saprophyticus*. J Infect Chemother 2013; 19: 393-403.
 316. Hayami H, Takahashi S, Ishikawa K, Yasuda M, Yamamoto S, Wada K et al.: Second nationwide surveillance of bacterial pathogens in patients with acute uncomplicated cystitis conducted by Japanese Surveillance Committee from 2015 to

- 2016: antimicrobial susceptibility of *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, and *Staphylococcus saprophyticus*. J Infect Chemother 2019; 25: 413-22.
317. Kobayashi K, Yamamoto S, Takahashi S, Ishikawa K, Yasuda M, Wada K et al.: The third national Japanese antimicrobial susceptibility pattern surveillance program: Bacterial isolates from complicated urinary tract infection patients. J Infect Chemother 2020; 26: 418-28.
318. 国立感染症研究所薬剤耐性研究センター提供資料（令和6年11月）.
319. 国立国際医療研究センター. 薬剤耐性ワンヘルスプラットフォーム.
<https://amr-onehealth-platform.ncgm.go.jp/resistantBacteria/11> (2024-4-22 accessed)
320. 原 哲郎, 荒明 美奈子, 渡部 宏臣: Fosfomycin に対する臨床分離菌の感受性－感受性測定法の比較－. Jpn J Antibiot 2002; 55: 844-54.
321. Ríos E, Del Carmen López Díaz M, Culebras E, Rodríguez-Avial I, and Rodríguez-Avial C: Resistance to fosfomycin is increasing and is significantly associated with extended-spectrum β -lactamase-production in urinary isolates of *Escherichia coli*. Med Microbiol Immunol 2022; 211: 269-72.
322. 国立感染症研究所. 感染症法に基づくカルバペネム耐性腸内細菌目細菌感染症の届出状況 2021 年.
323. 国立感染症研究所. カルバペネム耐性腸内細菌目細菌（carbapenem-resistant Enterobacterales）病原体サーベイランス 2022 年. 病原微生物検出情報 2024; 45(7): 23-24.
324. 国立感染症研究所. 発生動向調査年別一覧（五類）.
325. Yamamoto N, Asada R, Kawahara R, Hagiya H, Akeda Y, Shanmugakani R K et al.: Prevalence of, and risk factors for, carriage of carbapenem-resistant Enterobacteriaceae among hospitalized patients in Japan. J Hosp Infect 2017; 97: 212-17.
326. Abe R, Akeda Y, Sugawara Y, Takeuchi D, Matsumoto Y, Motooka D et al.: Characterization of the Plasmidome Encoding Carbapenemase and Mechanisms for Dissemination of Carbapenem-Resistant *Enterobacteriaceae*. mSystems 2020; 5: e00759-20.
327. Li Y, Ma L, Ding X, and Zhang R: Fecal carriage and genetic characteristics of carbapenem-resistant enterobacterales among adults from four provinces of China. Front Epidemiol 2023; 3: 1304324.
328. Tamma P D, Goodman K E, Harris A D, Tekle T, Roberts A, Taiwo A et al.: Comparing the Outcomes of Patients With Carbapenemase-Producing and Non-Carbapenemase-Producing Carbapenem-Resistant *Enterobacteriaceae* Bacteremia. Clin Infect Dis 2017; 64: 257-64.
329. Oka K, Matsumoto A, Tetsuka N, Morioka H, Iguchi M, Ishiguro N et al.: Clinical characteristics and treatment outcomes of carbapenem-resistant Enterobacterales infections in Japan. J Glob Antimicrob Resist 2022; 29: 247-52.
330. Hayakawa K, Nakano R, Hase R, Shimatani M, Kato H, Hasumi J et al.:

Comparison between IMP carbapenemase-producing Enterobacteriaceae and non-carbapenemase-producing Enterobacteriaceae: a multicentre prospective study of the clinical and molecular epidemiology of carbapenem-resistant Enterobacteriaceae. J Antimicrob Chemother 2020; 75: 697-708.

331. 抗微生物薬適正使用の手引き 第三版 別冊.

<https://www.mhlw.go.jp/content/10900000/001169114.pdf>

332. Nukui Y, Ayibieke A, Taniguchi M, Aiso Y, Shibuya Y, Sonobe K et al.: Whole-genome analysis of EC129, an NDM-5-, CTX-M-14-, OXA-10- and MCR-1-coproducing *Escherichia coli* ST167 strain isolated from Japan. J Glob Antimicrob Resist 2019; 18: 148-50.

333. Sekizuka T, Inamine Y, Segawa T, and Kuroda M: Characterization of NDM-5- and CTX-M-55-coproducing *Escherichia coli* GSH8M-2 isolated from the effluent of a wastewater treatment plant in Tokyo Bay. Infect Drug Resist 2019; 12: 2243-49.

ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤（動物用ホスミシン S（静注用））の再審査に係る薬剤耐性菌に関する食品健康影響評価に関する審議結果（案）についての意見・情報の募集結果について

1. 実施期間 令和 7 年 7 月 23 日～令和 7 年 8 月 21 日
2. 提出方法 インターネット、ファックス、郵送
3. 提出状況 ホスホマイシンナトリウムを有効成分とする牛の注射剤（動物用ホスミシン S（静注用））の再審査に係る薬剤耐性菌に関する食品健康影響評価に関する審議結果（案）について、上記のとおり、意見・情報の募集を行ったところ、期間中に意見・情報はありませんでした。