

(案)

農薬評価書

スルホキサフロル

2014年8月

食品安全委員会農薬専門調査会

目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	4
○ 食品安全委員会委員名簿.....	4
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	4
○ 要約.....	7
I. 評価対象農薬の概要.....	8
1. 用途.....	8
2. 有効成分の一般名.....	8
3. 化学名.....	8
4. 分子式.....	8
5. 分子量.....	8
6. 構造式.....	8
7. 開発の経緯.....	9
II. 安全性に係る試験の概要.....	10
1. 動物体内運命試験.....	10
(1) ラット①.....	10
(2) ラット②.....	12
(3) ヤギ.....	13
(4) ヤギ（代謝物 D）.....	14
(5) ニワトリ.....	14
(6) ニワトリ（代謝物 D）.....	15
2. 植物体内運命試験.....	16
(1) 水稻.....	16
(2) レタス.....	17
(3) トマト.....	18
(4) えんどう.....	19
3. 土壌中運命試験.....	20
(1) 好氣的湛水土壌中運命試験.....	20
(2) 好氣的及び好氣的/嫌氣的湛水土壌中運命試験.....	21
(3) 好氣的土壌中運命試験.....	23
(4) 好氣的/嫌氣的湛水土壌中運命試験.....	24
(5) 嫌氣的湛水土壌中運命試験.....	25
(6) 土壌吸脱着試験.....	26
(7) 土壌吸着試験.....	27
4. 水中運命試験.....	27

(1) 加水分解試験	27
(2) 水中光分解試験 (緩衝液)	27
(3) 水中光分解試験 (自然水)	28
5. 土壌残留試験	28
6. 作物等残留試験	29
(1) 作物残留試験 (国内)	29
(2) 作物残留試験 (海外)	29
(3) 家畜残留試験	29
(4) 推定摂取量	30
7. 一般薬理試験	30
8. 急性毒性試験	32
(1) 急性毒性試験	32
(2) 急性神経毒性試験 (ラット)	33
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	34
10. 亜急性毒性試験	34
(1) 90 日間亜急性毒性、免疫毒性及び亜急性神経毒性併合試験 (ラット)	34
(2) 90 日間亜急性毒性試験 (マウス)	36
(3) 90 日間亜急性毒性試験 (イヌ)	37
(4) 28 日間亜急性経皮毒性試験 (ラット)	38
(5) 28 日間亜急性毒性試験 (ラット、代謝物 B)	38
(6) 28 日間亜急性毒性試験 (ラット、代謝物 G)	38
(7) 90 日間亜急性毒性試験 (ラット、代謝物 D)	40
(8) 90 日間亜急性毒性試験 (イヌ、代謝物 D)	40
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	41
(1) 1 年間慢性毒性試験 (イヌ)	41
(2) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット)	41
(3) 18 か月間発がん性試験 (マウス)	43
12. 生殖発生毒性試験	45
(1) 2 世代繁殖試験 (ラット)	45
(2) 発生毒性試験 (ラット)	46
(3) 発生毒性試験 (ウサギ)	47
(4) 発達神経毒性試験 (ラット)	47
(5) 1 世代繁殖試験 (ラット、代謝物 D)	48
(6) 発生毒性試験 (ラット、代謝物 D)	48
13. 遺伝毒性試験	49
14. その他の試験	51
(1) 肝肥大/肝腫瘍の発生機序検討試験	51
(2) 代謝物 D の肝臓に対する影響検討試験	54

(3) 精巣腫瘍の発生機序検討試験	55
(4) 新生児死亡及び胎児異常の発生機序検討試験	56
Ⅲ. 食品健康影響評価	63
・ 別紙 1：代謝物/分解物略称	68
・ 別紙 2：検査値等略称	69
・ 別紙 3：作物残留試験成績－国内	71
・ 別紙 4：作物残留試験成績－海外	74
・ 別紙 5：家畜残留試験成績－乳牛	95
・ 別紙 6：家畜残留試験成績－産卵鶏	98
・ 別紙 7：推定摂取量	101
・ 参照	102

＜審議の経緯＞

2013 年	6 月	6 日	インポートトレランス設定の要請（小麦、いちご等）
2013 年	6 月	17 日	農林水産省から厚生労働省へ登録申請に係る連絡及び基準値設定依頼（新規：だいこん、キャベツ等）
2013 年	8 月	19 日	厚生労働大臣から残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請（厚生労働省発食安 0819 第 5 号）
2013 年	8 月	20 日	関係書類の接受（参照 1～89）
2013 年	8 月	26 日	第 486 回食品安全委員会（要請事項説明）
2013 年	12 月	10 日	第 31 回農薬専門調査会評価第二部会
2014 年	2 月	28 日	第 33 回農薬専門調査会評価第二部会
2014 年	4 月	23 日	第 104 回農薬専門調査会幹事会
2014 年	5 月	13 日	第 513 回食品安全委員会（報告）
2014 年	5 月	14 日	から 6 月 12 日まで 国民からの意見・情報の募集
2014 年	7 月	30 日	第 108 回農薬専門調査会幹事会
2014 年	7 月	30 日	第 109 回農薬専門調査会幹事会
2014 年	8 月	5 日	第 525 回食品安全委員会（報告）

＜食品安全委員会委員名簿＞

（2012 年 7 月 1 日から）

熊谷 進（委員長）
佐藤 洋（委員長代理）
山添 康（委員長代理）
三森国敏（委員長代理）
石井克枝
上安平浏子
村田容常

＜食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿＞

（2014 年 3 月 31 日まで）

・ 幹事会

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

・ 評価第一部会

上路雅子（座長）	津田修治	山崎浩史
赤池昭紀（座長代理）	福井義浩	義澤克彦
相磯成敏	堀本政夫	若栗 忍
・評価第二部会		
吉田 緑（座長）	桑形麻樹子	藤本成明
松本清司（座長代理）	腰岡政二	細川正清
泉 啓介	根岸友恵	本間正充
・評価第三部会		
三枝順三（座長）	小野 敦	永田 清
納屋聖人（座長代理）	佐々木有	八田稔久
浅野 哲	田村廣人	増村健一
・評価第四部会		
西川秋佳*（座長）	川口博明	根本信雄
長野嘉介（座長代理*； 座長**）	代田眞理子	森田 健
山手丈至（座長代理**）	玉井郁巳	與語靖洋
井上 薫**		

*：2013年9月30日まで

**：2013年10月1日から

（2014年4月1日から）

・幹事会		
西川秋佳（座長）	小澤正吾	林 真
納屋聖人（座長代理）	三枝順三	本間正充
赤池昭紀	代田眞理子	松本清司
浅野 哲	永田 清	與語靖洋
上路雅子	長野嘉介	吉田 緑
・評価第一部会		
上路雅子（座長）	清家伸康	藤本成明
赤池昭紀（座長代理）	林 真	堀本政夫
相磯成敏	平塚 明	山崎浩史
浅野 哲	福井義浩	若栗 忍
篠原厚子		
・評価第二部会		
吉田 緑（座長）	腰岡政二	本間正充
松本清司（座長代理）	佐藤 洋	根岸友恵
小澤正吾	杉原数美	山本雅子
川口博明	細川正清	吉田 充
桑形麻樹子		

・評価第三部会

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

・評価第四部会

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

＜第 31 回農薬専門調査会評価第二部会専門参考人名簿＞

小澤正吾	佐藤 洋
------	------

＜第 33 回農薬専門調査会評価第二部会専門参考人名簿＞

小澤正吾	佐藤 洋	吉田 充
------	------	------

要 約

殺虫剤「スルホキサフロル」(CAS No. 946578-00-3)について、各種試験成績等を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命(ラット、ヤギ等)、植物体内運命(水稲、レタス等)、作物等残留、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、発がん性(マウス)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、発達神経毒性(ラット)、免疫毒性(ラット)、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、スルホキサフロル投与による影響は、主に肝臓(重量増加、肝細胞肥大等)及び精巣(重量増加等)に認められた。発達神経毒性、免疫毒性及び遺伝毒性は認められなかった。

発がん性試験において、雄ラットで肝細胞腺腫及び精巣間細胞腺腫、雌雄マウスで肝細胞腺腫及び肝細胞癌の発生頻度増加が認められた。機序検討試験の結果、腫瘍の発生機序は遺伝毒性によるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると判断された。

繁殖試験においてラットの新生児死亡が認められ、発生毒性試験においてラット胎児の四肢異常等が、母体毒性がみられる用量で認められた。機序検討試験の結果、これらの異常発生はラット胎児期に特異的に発現するニコチン受容体に起因する可能性が考えられたため、ヒトでこれらの異常が発現する可能性は低いと考えられた。

各種試験結果から、農産物中の暴露評価対象物質をスルホキサフロル(親化合物のみ)と設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の4.25 mg/kg 体重/日であったことから、これを根拠として、安全係数100で除した0.042 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、スルホキサフロルの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた急性神経毒性試験の25 mg/kg 体重であったことから、これを根拠として、安全係数100で除した0.25 mg/kg 体重を急性参照用量(ARfD)と設定した。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺虫剤

2. 有効成分の一般名

和名：スルホキサフロル

英名：sulfoxaflor (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：[メチル(オキシ){1-[6-(トリフルオロメチル)-3-ピリジル]エチル}-λ⁶-スルファニリデン]シアナミド

英名：[methyl(oxo){1-[6-(trifluoromethyl)-3-pyridyl]ethyl}-λ⁶-sulfanylidene]cyanamide

CAS (No. 946578-00-3)

和名：N-[メチルオキシド[1-[6-(トリフルオロメチル)-3-ピリジニル]エチル]-λ⁴-スルファニリデン]シアナミド

英名：N-[methyloxido[1-[6-(trifluoromethyl)-3-pyridinyl]ethyl]-λ⁴-sulfanylidene]cyanamide

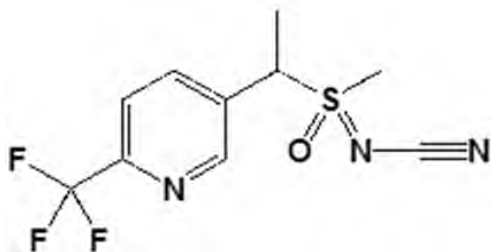
4. 分子式

C₁₀H₁₀F₃N₃OS

5. 分子量

277.3

6. 構造式



[ジアステレオマーA：ジアステレオマーB≒1:1]

7. 開発の経緯

スルホキサフロルは、ダウ・アグロサイエンスにより開発された新規の殺虫剤であり、ニコチン性アセチルコリン受容体を阻害して殺虫効果を示すと考えられている。今回、農薬取締法に基づく農薬登録申請（新規：だいこん、キャベツ等）及びインポートトレランス設定（小麦、いちご等）の要請がなされている。諸外国では米国及びカナダで小麦、だいず等に基準値が設定されている。

II. 安全性に係る試験の概要

各種運命試験〔II.1～4〕は、スルホキサフロルのピリジン環の2位炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「¹⁴C-スルホキサフロル」という。）及び代謝物Dのピリジン環の2位炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「¹⁴C-代謝物D」という。）を用いて実施された。放射能濃度及び代謝物濃度は、特に断りがない場合は比放射能（質量放射能）からスルホキサフロルに換算した値（mg/kg 又はµg/g）を示した。代謝物/分解物略称及び検査値等略称は別紙1及び2に示されている。

1. 動物体内運命試験

(1) ラット①

Fischer ラット（一群雌雄各4匹）に、¹⁴C-スルホキサフロルを5 mg/kg 体重（以下〔1. (1) 及び(2)〕において「低用量」という。）若しくは100 mg/kg 体重（以下〔1. (1) 及び(2)〕において「高用量」という。）で単回経口投与、非標識体を低用量で14日間反復経口投与後に¹⁴C-スルホキサフロルを低用量で単回経口投与、又は¹⁴C-スルホキサフロルを低用量で単回静脈内投与して、動物体内運命試験が実施された。

① 吸収

a. 血中濃度推移

低用量及び高用量の単回経口投与群並びに静脈内投与群において、血中濃度推移について検討された。血漿及び赤血球中薬物動態学的パラメータは表1に示されている。（参照2）

表1 血漿及び赤血球中薬物動態学的パラメータ

投与方法			単回経口				静脈内	
投与量 (mg/kg 体重)		設定値	5		100		5	
		実測値	5.28	5.13	111	111	4.04	3.84
性別			雄	雌	雄	雌	雄	雌
血漿	T _{max} (hr)		1.63	0.50	2.33	1.33		
	C _{max} (μg/g)		4.73	5.35	84.3	89.8		
	T _{1/2} (hr)	α相	5.07	4.59	5.91	4.16	5.25	4.60
		β相	39.1	39.6	39.4	44.9	42.3	44.1
	AUC ₀₋₁₆₈ (hr・μg/g)		48.7	44.7	1,010	888	39.6	35.7
赤血球	T _{max} (hr)		1.75	0.75	2.00	1.33		
	C _{max} (μg/g)		4.15	4.70	74.0	78.8		
	T _{1/2} (hr)	α相	5.03	4.60	5.53	4.97	5.22	4.54
		β相	52.7	64.8	50.8	75.3	74.7	74.3
	AUC ₀₋₁₆₈ (hr・μg/g)		45.1	41.4	925	839	36.2	33.8

/: 該当なし。

b. 吸収率

尿及び糞中排泄試験[1. (1)④ a]における尿中及び組織中放射能の合計から、投与後 168 時間におけるスルホキサフロルの体内吸収率は、低用量で少なくとも 92.0%、高用量で少なくとも 94.0%と算出された。（参照 2）

② 分布

各投与群において、投与 168 時間後に臓器及び組織を採取して体内分布試験が実施された。主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。

投与 168 時間後に組織中に残留した放射能は、経口投与群で 0.18～1.17%TAR、静脈内投与群で 0.57～1.29%TAR であった。いずれの投与群においても、皮膚（最大で 1.12%TAR）及びカーカス¹（最大で 0.12%TAR）において残留の割合が比較的高かった。（参照 2）

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

投与方法	設定投与量 (mg/kg 体重)	性別	投与 168 時間後 ^a
単回 経口	5	雄	腎臓(0.012)、副腎(0.011)、肝臓(0.010)、皮膚(0.010)、血液(0.009)
		雌	腎臓(0.014)、脂肪(0.013)、肺(0.012)、皮膚(0.011)、膀胱(0.010)、肝臓(0.009)、副腎(0.009)、心臓(0.008)、脾臓(0.008)、子宮(0.008)、血液(0.008)
	100	雄	皮膚(4.61)、腎臓(0.303)、肝臓(0.269)、膀胱(0.254)、副腎(0.235)、血液(0.206)
		雌	腎臓(0.358)、皮膚(0.304)、肝臓(0.209)、血液(0.200)
反復 経口	5	雄	皮膚(0.183)、赤血球(0.024)、肝臓(0.018)、血液(0.018)
		雌	皮膚(0.049)、赤血球(0.022)、血液(0.013)
静脈 内	5	雄	皮膚(0.187)、腎臓(0.014)、肝臓(0.013)、副腎(0.011)、膀胱(0.010)、血液(0.010)
		雌	皮膚(0.080)、腎臓(0.014)、副腎(0.009)、肝臓(0.008)、血液(0.008)

^a：反復投与群では最終投与 168 時間後。

③ 代謝

各投与群において、投与後 24 時間で得られた尿及び糞を試料として代謝物同定・定量試験が実施された。尿及び糞中の主要代謝物は表 3 に示されている。

尿及び糞中放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロルであった。尿中からは代謝物 C が少量検出された。スルホキサフロルは代謝物 B に代謝され、さらに C に代謝されると考えられた。（参照 2）

¹ 組織・臓器を取り除いた残渣のことをカーカスという（以下同じ。）。

表 3 尿及び糞中の主要代謝物 (%TAR)

投与方法	設定投与量 (mg/kg 体重)	性別	試料	スルホキサフロル	代謝物
単回 経口	5	雄	尿	88.1	C(2.88)
			糞	3.97	-
		雌	尿	87.9	C(2.66)
			糞	4.03	-
	100	雄	尿	88.1	C(3.42)
			糞	5.92	-
		雌	尿	88.9	C(3.52)
			糞	3.55	-
反復 経口	5	雄	尿	92.2	C(3.26)
			糞	4.29	-
		雌	尿	89.9	C(3.25)
			糞	4.54	-
静脈内	5	雄	尿	92.0	C(3.80)
			糞	7.09	-
		雌	尿	94.9	C(4.07)
			糞	5.29	-

- : 同定されず。

④ 排泄

a. 尿及び糞中排泄

各投与群において、投与 168 時間後まで経時的に尿及び糞を採取して排泄試験が実施された。尿及び糞中排泄率は表 4 に示されている。

投与放射能の排泄は速やかで、主に尿中に排泄された。排泄パターンに性差はみられなかった。(参照 2)

表 4 尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与方法		単回経口				反復経口		静脈内	
設定投与量 (mg/kg 体重)		5		100		5		5	
性別		雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
投与後 12 時間	尿 ^a	68.8	70.7	62.1	71.1	70.6	73.7	72.2	78.5
	糞	5.00	4.24	5.41	3.69	5.36	5.30	7.01	4.39
投与後 168 時間	尿 ^a	92.4	91.8	93.8	93.8	96.8	94.6	97.1	101
	糞	6.73	6.46	7.98	5.23	6.75	7.11	8.80	6.13
	組織 ^b	0.18	0.19	1.17	0.19	0.94	0.30	1.29	0.57
	ケージ洗浄液 ^c	0.44	0.62	1.20	0.91	9.92	0.42	0.21	0.39

^a : 洗浄液を含む、^b : 投与 168 時間後における放射能残存率、^c : 試験終了時のケージ洗浄液。

(2) ラット②

Fischer ラット (一群雌雄各 4 匹) に ¹⁴C-スルホキサフロルを低用量又は高用

量で単回経口投与し、 $C_{\max}$ 時（投与 0.5～2 時間後）又は $1/2C_{\max}$ 時（投与 6～8 時間後）に血液及び組織を採取して体内分布試験が実施された。

組織中残留放射能は、 $C_{\max}$ 時で 82～92%TAR、 $1/2C_{\max}$ 時で 42～57%TAR であった。いずれの投与群においてもカーカス（19.3～46.5%TAR）及び皮膚（5.41～15.2%TAR）での残留量が高く、次いで、肝臓で 2.51～6.58%TAR、血液で 1.11～2.81%TAR の残留がみられた。

採取した腎臓、肝臓及び血漿試料から検出された放射性成分は、未変化のスルホキサフロルのみであった。（参照 3）

（3）ヤギ

ラマンチャ種泌乳ヤギ（1 頭）に、 ^{14}C -スルホキサフロルを 12.2 mg/kg 飼料/日で 1 日 1 回、5 日間カプセル経口投与し、尿、糞、乳汁及び組織を採取して、動物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布は表 5 に、各試料中の代謝物は表 6 に示されている。

投与放射能は主に尿又は糞中に排泄され、乳汁及び組織中への残留は少なかった。乳汁中残留放射能は投与期間中に定常状態に達した。

各試料の残留放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロルであり、主要代謝物として K が肝臓で 18.3%TRR（0.095 $\mu\text{g/g}$ ）検出された。ほかに B 及び G が検出された。（参照 4）

表 5 各試料における放射能分布（%TAR）

試料	試料採取時期	総残留放射能
尿	投与 1 日～5 日	41.0
糞		13.3
乳汁		3.69
筋肉（腰筋、脇腹筋）	最終投与約 6 時間後	0.35
肝臓		0.55
腎臓		0.09
脂肪（皮下、大網、腎周囲）		0.35
胃腸管（内容物を含む）		13.5
ケージ洗浄液		0.35

表 6 各試料中の代謝物 (%TRR)

試料		試料採取時期	スルホキサ フロル	代謝物
尿		投与 5 日	87.1	B(0.9)
糞		投与 3 日	114	ND
乳汁		投与 5 日	94.1	G(0.9)
筋肉	腰筋	最終投与 約 6 時間後	96.5	ND
	脇腹筋		96.3	ND
肝臓			60.4	K(18.3)、B(3.3)、G(1.8)
腎臓			88.8	G(1.1)
脂肪	皮下		94.7	G(0.6)
	大網		96.6	ND
	腎周囲		93.8	G(1.1)

ND：検出されず。

(4) ヤギ (代謝物 D)

ラマンチャ種泌乳ヤギ (1 頭) に、 ^{14}C -代謝物 D を 11.4 mg/kg 飼料/日で 1 日 1 回、5 日間カプセル経口投与し、尿、糞、乳汁及び組織を採取して、動物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布は表 7 に示されている。

投与放射能は主に尿中に排泄され、乳汁及び組織中への残留は少なかった。乳汁中残留放射能は投与 3 日に定常状態 (約 0.17 $\mu\text{g/g}$) に達した。全ての試料において、総残留放射能の大部分 (乳汁、筋肉、肝臓及び腎臓で 90%TRR 以上、脂肪で 69%TRR 以上) が未変化の代謝物 D であり、他の代謝物は検出されなかった。(参照 5)

表 7 各試料における放射能分布 (%TAR)

試料	試料採取時期	総残留放射能
尿	投与 1 日~5 日	34.8
糞		4.42
乳汁		1.14
筋肉 (腰筋、脇腹筋)	最終投与 6 時間後	0.28
肝臓		0.26
腎臓		0.06
脂肪 (皮下、大網、腎周囲)		0.05
胃腸管 (内容物を含む)		14.9
ケージ洗浄液		2.77

(5) ニワトリ

産卵鶏 (イサハイブリッド鶏、一群 10 羽) に、 ^{14}C -スルホキサフロルを 10.9 mg/kg 飼料/日で 1 日 1 回、7 日間カプセル経口投与し、卵、排泄物及び組織を採

取して、動物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布は表 8 に、各試料中の代謝物は表 9 に示されている。

投与放射能の多くが排泄物中から検出され、組織中への残留は少なかった。卵中の残留放射能濃度は徐々に増加した後、投与 6 日に定常状態（約 0.06 $\mu\text{g/g}$ ）に達した。各試料の残留放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロルであり、主要代謝物として K が肝臓で 14.6%TRR（0.020 $\mu\text{g/g}$ ）検出された。ほかに G が検出された。（参照 6）

表 8 各試料における放射能分布（%TAR）

試料		試料採取時期	総残留放射能
卵		投与 1 日～7 日	0.14
排泄物			37.2
筋肉	胸筋	最終投与 6～8 時間後	0.13
	脚筋		0.14
肝臓			0.065
脂肪			0.011
皮膚（皮下脂肪を含む）			0.047

表 9 各試料中の代謝物（%TRR）

試料		試料採取時期	スルホキサ フロル	代謝物
卵		投与 7 日	90.6	G(3.1)
排泄物		投与 6 日	125	ND
筋肉	胸筋	最終投与 6~8 間後	89.8	G(3.2)
	脚筋		96.2	G(1.6)
肝臓			67.6	K(14.6)、G(3.9)
脂肪			91.7	G(6.8)
皮膚（皮下脂肪を含む）			83.5	ND

ND：検出されず。

（6）ニワトリ（代謝物 D）

産卵鶏（ボリスブラウン、一群 10 羽）に、 ^{14}C -代謝物 D を 11.8 mg/kg 飼料/日で 1 日 1 回、7 日間カプセル経口投与し、卵、排泄物及び組織を採取して、動物体内運命試験が実施された。

各試料における放射能分布は表 10 に示されている。

投与放射能の大部分が排泄物中から検出され、組織中への残留は僅かであった。卵中の残留放射能濃度は徐々に増加した後、投与 4 日に定常状態（0.275 $\mu\text{g/g}$ ）に達した。卵及び組織（筋肉、脂肪及び皮膚）中の総残留放射能の大部分（85.7%TRR 以上）が未変化の D であり、代謝物は認められなかった。（参照 7）

表 10 各試料における放射能分布 (%TAR)

試料		試料採取時期	総残留放射能
卵		投与 1 日~7 日	0.95
排泄物			92
筋肉	胸筋	最終投与 6.5~8.5 時間後	0.570
	脚筋		0.565
肝臓			0.116
脂肪			0.016
皮膚（皮下脂肪を含む）			0.129

2. 植物体内運命試験

(1) 水稻

水稻 (品種: コシヒカリ) の幼穂形成期、開花最盛期及び登熟期に、 ^{14}C -スルホキサフロルをそれぞれ 227、205 及び 145 g ai/ha の用量で (合計 578 g ai/ha) 茎葉処理し、又は 3~4 葉期に ^{14}C -スルホキサフロルを 474 g ai/ha の用量で土壌処理し、植物体内運命試験が実施された。試料として、茎葉処理区では第 1 回処理 15 日後に未成熟植物、第 3 回処理 14 日後に成熟植物が、土壌処理区では処理 14 日後 (幼穂形成期) 及び 28 日後に未成熟植物、処理 138 日後に成熟植物が採取された。

水稻試料中の総残留放射能及び代謝物分布は表 11 及び表 12 に示されている。

茎葉処理区では、各試料中残留放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロルであり、10%TRR を超えて検出された代謝物は E (玄米で 11.2%TRR) のみであった。ほかに代謝物 B、D 及び F (稲わらのみ) が少量検出された。

土壌処理区では、スルホキサフロルは未成熟植物において少量検出されたが、成熟植物では検出されず、いずれの試料においても残留放射能の主要成分は代謝物 D で、玄米では 36.9%TRR を占めた。ほかに代謝物 B、E (玄米を除く) 及び F (未成熟植物のみ) が少量検出された。(参照 8)

表 11 茎葉処理区における水稻試料中の総残留放射能及び代謝物分布

試料 (採取時期)		総残留 放射能	抽出液					抽出 残渣 ^a
			スルホ キサフ ロル	B	D	E	F	
未成熟植物 (第 1 回処理 15 日後)	%TRR	100	73.7	5.7	7.4	2.1	ND	8.7/8.6
	mg/kg	2.84	2.10	0.161	0.211	0.059	ND	
成熟植物 (第 3 回処理 14 日後)	稲わら	%TRR	100	43.9	4.1	9.7	5.3	2.9
		mg/kg	5.63	2.47	0.231	0.547	0.301	0.163
	籾殻	%TRR	100	33.4	3.5	7.7	7.6	ND
		mg/kg	3.67	1.23	0.128	0.281	0.278	ND
	玄米	%TRR	100	35.2	1.6	8.2	11.2	ND
		mg/kg	0.243	0.086	0.004	0.020	0.027	ND

ND: 検出されず、a: 数値は 2 連の分析値。

表 12 土壌処理区における水稻試料中の総残留放射能及び代謝物分布

試料 (採取時期)		総残留 放射能	抽出液					抽出 残渣 ^a
			スルホ キサフ ロル	B	D	E	F	
未成熟植物 (処理 14 日後)	%TRR	100	3.7 ~5.4	1.8 ~4.2	51.7 ~55.5	3.6 ~5.5	ND ~1.8	14.4/12.5/7.5
	mg/kg	12.5	0.463 ~0.679	0.229 ~0.530	6.48 ~6.95	0.453 ~0.687	ND ~0.221	
未成熟植物 (処理 28 日後)	%TRR	100	1.1	5.5	62.9	4.3	0.2	14.6/16.0
	mg/kg	6.13	0.066	0.340	3.86	0.262	0.015	
成熟植物 (処理 138 日後)	稲わら	%TRR	100	ND	6.3	31.1	5.5	ND
		mg/kg	1.79	ND	0.112	0.558	0.098	ND
	籾殻	%TRR	100	ND	5.3	40.2	4.8	ND
		mg/kg	0.489	ND	0.026	0.196	0.023	ND
	玄米	%TRR	100	ND	0.6	36.9	ND	ND
		mg/kg	0.049	ND	<0.001	0.018	ND	ND

ND：検出されず、^a：数値は 2 連又は 3 連の分析値。

(2) レタス

レタス（品種：Envy）の結球形成前、結球形成中期及び結球形成後期に、¹⁴C-スルホキサフロルを 200 g ai/ha の用量で（合計 600 g ai/ha）茎葉処理し、又は結球形成初期及び結球形成中期に、¹⁴C-スルホキサフロルを 225 g ai/ha の用量で（合計 450 g ai/ha）土壌処理して、植物体内運命試験が実施された。試料として、茎葉処理区では第 1 回処理 14 日後に未成熟植物、第 3 回処理 7 日後に成熟植物が、土壌処理区では第 1 回処理 14 日後に未成熟植物、第 2 回処理 14 日後に成熟植物が採取された。

レタス試料中の総残留放射能及び代謝物分布は表 13 に示されている。

茎葉処理区では、いずれの試料においても残留放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロル及び代謝物 D であり、D は成熟植物で 30.8%TRR を占めた。ほかに代謝物 B、E、F、G（成熟植物のみ）及び H が少量検出された。

土壌処理区では、スルホキサフロルは未成熟植物において検出されず、成熟植物においても残留は僅かであった。各試料中残留放射能の主要成分は代謝物 D で、成熟植物で 49.0%TRR を占めた。ほかに代謝物 B、E、F、G（成熟植物のみ）及び H（成熟植物のみ）が少量検出された。（参照 9）

表 13 レタス試料中の総残留放射能及び代謝物分布

処理区	試料 (採取時期)		総残留放射能	抽出液							抽出残渣
				スルホキサフロール	B	D	E	F	G	H	
茎葉処理	未成熟植物 (第 1 回処理 14 日後)	%TRR	100	17.2	0.2	26.6	5.1	5.1	ND	0.2	9.1
		mg/kg	0.182	0.031	<0.001	0.048	0.009	0.009	ND	<0.001	
	成熟植物 (第 3 回処理 7 日後)	%TRR	100	16.6	0.9	30.8	2.7	5.5	0.6	0.2	9.5
		mg/kg	4.39	0.729	0.041	1.36	0.119	0.241	0.027	0.009	
土壌処理	未成熟植物 (第 1 回処理 14 日後)	%TRR	100	ND	0.2	59.8	4.6	2.7	ND	ND	7.9
		mg/kg	0.135	ND	<0.001	0.081	0.006	0.004	ND	ND	
	成熟植物 (第 2 回処理 14 日後)	%TRR	100	0.9	1.2	49.0	1.3	3.8	0.1	0.2	10.6
		mg/kg	1.41	0.013	0.017	0.691	0.018	0.054	0.002	0.002	

ND：検出されず。

(3) トマト

トマト（品種不明：ただし米国市販品種）の第 1 花房の結実時、第 5 花房までの結実時、60%の果実の完熟色時及び 80%の果実の完熟色時に、 ^{14}C -スルホキサフロールをそれぞれ 200、200、125 及び 75 g ai/ha の用量で（合計 600 g ai/ha）茎葉処理し、又は第 5 花房までの結実時及び 80%の果実の完熟色時に、 ^{14}C -スルホキサフロールをそれぞれ 225 g ai/ha の用量で（合計 450 g ai/ha）土壌処理して、植物体内運命試験が実施された。試料として、茎葉処理区では第 1 回処理 14 日後及び第 2 回処理 14 日後に未成熟植物、第 4 回処理 1 及び 7 日後に成熟果実並びに第 4 回処理 14 日後に成熟果実及び茎葉が、土壌処理区では第 1 回処理 14 日後に未成熟植物、第 2 回処理 14 及び 21 日後に成熟果実並びに第 2 回処理 28 日後に成熟果実及び茎葉が採取された。

トマト試料中の総残留放射能及び代謝物分布は表 14 に示されている。

茎葉処理区では、各試料中残留放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロール並びに代謝物 D 及び F であり、成熟果実において代謝物 D は最大 28.3%TRR、F は最大 14.8%TRR 検出された。ほかに代謝物 B（未成熟植物及び成熟植物の茎葉）及び E が少量検出された。

土壌処理区では、各試料中残留放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロール及び代謝物 D であり、成熟果実では代謝物 D が最大 72.6%TRR を占めた。ほかに代謝物 B（茎葉のみ）、E 及び F が少量検出された。（参照 10）

表 14 トマト試料中の総残留放射能及び代謝物分布

処理区	試料 (採取時期)		総残留放射能	抽出液					抽出残渣 ^a
				スルホキサフロ	B	D	E	F	
茎葉処理	未成熟植物 (第1回処理14日後)	%TRR	100	12.8	3.2	16.1	3.5	11.0	12.4/7.6
		mg/kg	0.578	0.074	0.018	0.093	0.020	0.063	
	未成熟植物 (第2回処理14日後)	%TRR	100	25.1	2.5	17.5	4.1	8.6	17.9/18.5
		mg/kg	0.799	0.201	0.020	0.140	0.033	0.069	
	成熟果実 (第4回処理1日後)	%TRR	100	30.3	ND	24.1	2.7	10.9	4.9/5.2
		mg/kg	0.038	0.012	ND	0.009	0.001	0.004	
	成熟果実 (第4回処理7日後)	%TRR	100	26.5	ND	28.3	8.3	13.6	5.4/5.1
		mg/kg	0.033	0.009	ND	0.009	0.003	0.004	
土壌処理	成熟果実 (第4回処理14日後)	%TRR	100	34.7	ND	20.5	2.7	14.8	8.6/7.1
		mg/kg	0.030	0.010	ND	0.006	0.001	0.004	
	茎葉 (第4回処理14日後)	%TRR	100	28.6	2.2	15.5	3.7	8.9	8.6/8.2
		mg/kg	1.34	0.384	0.029	0.208	0.050	0.120	
	未成熟植物 (第1回処理14日後)	%TRR	100	13.0	ND	27.5	3.7	9.6	18.9/18.6
		mg/kg	0.836	0.109	ND	0.230	0.031	0.081	
	成熟果実 (第2回処理14日後)	%TRR	100	11.4	ND	69.7	0.9	1.2	5.8/5.5
		mg/kg	0.023	0.003	ND	0.016	<0.001	<0.001	
	成熟果実 (第2回処理21日後)	%TRR	100	12.9	ND	72.6	2.1	ND	5.3/4.6
		mg/kg	0.026	0.003	ND	0.019	0.001	ND	
	成熟果実 (第2回処理28日後)	%TRR	100	18.3	ND	60.1	2.6	3.2	5.5/5.8
		mg/kg	0.029	0.005	ND	0.017	0.001	0.001	
	茎葉 ^a (第2回処理28日後)	%TRR	100	7.9/ 4.7	3.2/ 3.0	19.1/ 20.9	1.9/ 1.8	7.7/ 7.4	18.7/10.2/ 10.8/11.1
		mg/kg	2.79	0.185/ 0.10	0.075/ 0.065	0.446/ 0.445	0.043/ 0.038	0.179/ 0.158	

ND：検出されず、a：数値は2連又は4連の分析値。

(4) えんどう

えんどう（品種：Sugar Ann）の3葉期、最初の花芽観察時及び30%のさやの成熟時に、¹⁴C-スルホキサフロをそれぞれ200 g ai/haの用量で（合計600 g ai/ha）茎葉処理し、又は最初の花芽観察時及び30%のさやの成熟時に、¹⁴C-スルホキサフロをそれぞれ225 g ai/haの用量で（合計450 g ai/ha）土壌処理して、植物体内運命試験が実施された。試料として、茎葉処理区では第1回処理14日後及び第2回処理14日後に未成熟植物並びに第3回処理14日後に成熟植物が、土壌処理区では第1回処理14日後に未成熟植物及び第2回処理14日後に成熟植物が採取された。

えんどう試料中の総残留放射能及び代謝物分布は表15に示されている。

茎葉処理区では、各試料中残留放射能の主要成分は、未変化のスルホキサフロ

ル並びに代謝物 D 及び E であった。さやでは代謝物 D 及び E はそれぞれ 13.3 及び 10.1%TRR 検出された。ほかに代謝物 B 及び F が少量検出された。

土壌処理区では、各試料中残留放射能の主要成分は、未変化のスルホキサフロール（つるでは検出されず）、代謝物 D 及び E であった。いずれの試料においても代謝物 D が残留放射能の大部分（81.9%TRR 以上）を占め、代謝物 B 及び F は検出されなかった。代謝物 E は未成熟植物でのみ 10.2%TRR 検出された。（参照 11）

表 15 えんどう試料中の総残留放射能及び代謝物分布

処理区	試料 (採取時期)		総残留放射能	抽出液					抽出残渣
				スルホキサフロール	B	D	E	F	
茎葉処理	未成熟植物 ^a (第1回処理14日後)	%TRR	100	34.4	ND	30.4	22.0	0.6	0.9
		mg/kg	0.348	0.120	ND	0.106	0.077	0.002	
	未成熟植物 ^a (第2回処理14日後)	%TRR	100	30.3	1.4	32.0	18.1	0.9	1.7
		mg/kg	0.592	0.180	0.009	0.190	0.107	0.005	
	成熟植物（さや） (第3回処理14日後)	%TRR	100	59.4	0.8	13.3	10.1	2.9	1.5
		mg/kg	1.05	0.621	0.008	0.139	0.106	0.030	
土壌処理	未成熟植物 ^a (第1回処理14日後)	%TRR	100	14.2	ND	81.9	10.2	ND	1.5
		mg/kg	0.036	0.005	ND	0.030	0.004	ND	
	成熟植物（さや） (第2回処理14日後)	%TRR	100	4.7	ND	89.7	3.2	ND	1.6
		mg/kg	0.042	0.002	ND	0.037	0.001	ND	
	成熟植物（つる） (第2回処理14日後)	%TRR	100	ND	ND	89.9	7.5	ND	1.3
		mg/kg	0.146	ND	ND	0.131	0.011	ND	

ND：検出されず、^a：未成熟植物試料はさや及びつるを含む。

植物におけるスルホキサフロールの主要代謝経路は、シアノ基の炭素の酸化（D の生成）、硫黄原子を含む側鎖の消失（B の生成）、B のグルコース抱合体（E）又はグルコース/マロニル抱合体（F）の形成であると考えられた。また、レタスでは、代謝物 D から H 及び G を経て、スルホン基が脱離して B が生成する経路も考えられた。

3. 土壌中運命試験

（1）好氣的湛水土壌中運命試験

湛水した壤土（福岡）に、¹⁴C-スルホキサフロールを 0.3 mg/kg 乾土（300 g ai/ha 相当）となるように添加し、好氣的条件下、25℃の暗所で 6 か月間インキュベートして好氣的湛水土壌中運命試験が実施された。

好氣的湛水土壌における放射能分布及び分解物は表 16 に示されている。

スルホキサフロルは好氣的湛水土壌中で速やかに分解され、主要分解物は D であった。D の一部は緩やかに非抽出性の物質及び CO₂ に分解されると考えられた。スルホキサフロルの推定半減期は、水中で 1 日、土壌中で 7 日、試験系全体で 2 日、分解物 D の推定半減期は水中で 109 日、試験系全体で 671 日であった。（参照 12）

表 16 好氣的湛水土壌における放射能分布及び分解物（%TAR）

処理後 日数	水層		土壌（抽出液）		試験系全体			
	スルホキサ フロル	D	スルホキサ フロル	D	スルホキサ フロル	D	¹⁴ CO ₂	抽出 残渣
0	94.1	0.0	3.9	0.0	98.0	0.0		0.1
	96.3	0.0	4.7	0.0	101	0.0		0.1
1	39.9	17.9	27.4	10.4	67.4	28.3	0.0	1.4
	43.6	14.8	31.1	8.2	74.6	23.0	0.0	1.9
7	8.2	34.6	17.3	36.4	25.5	71.0	0.0	3.9
	5.1	36.7	13.4	41.4	18.5	78.1	0.1	3.7
14	0.9	31.8	8.4	53.8	9.3	85.6	0.0	5.4
	1.5	31.2	10.2	52.4	11.7	83.7	0.0	5.5
182	ND	14.6	ND	65.4	ND	80.0	0.9	17.0
	ND	16.4	ND	63.4	ND	79.8	0.2	17.1

注）表中の数値は 2 連の測定値。ND：検出されず、/：該当なし。

（2）好氣的及び好氣的/嫌氣的湛水土壌中運命試験

壤質砂土（英国）、砂質埴壤土（英国）及び砂壤土（英国及びドイツ）に ¹⁴C-スルホキサフロルを 0.064 mg/kg 乾土（48 g ai/ha 相当）となるように添加し、好氣的条件下、20℃の暗所で 4 か月間インキュベートして好氣的土壌中運命試験が実施された。さらに、砂質埴壤土（英国）に ¹⁴C-スルホキサフロルを処理し、好氣的条件下に 2 時間置いた後に湛水状態とし、窒素パージした嫌氣的条件下、20℃の暗所で 4 か月間インキュベートして好氣的/嫌氣的湛水土壌中運命試験が実施された。また、砂質埴壤土（英国）では、好氣的低温条件（10℃）下及び好氣的滅菌土壌を用いた試験も実施された。

好氣的土壌における放射能分布及び分解物は表 17、好氣的/嫌氣的湛水土壌及び好氣的滅菌土壌における放射能分布及び分解物は表 18 に示されている。

スルホキサフロルは好氣的土壌及び好氣的低温条件において速やかに分解され、分解物として D、G 及び H が生成された。主要分解物は D であり、G 及び H に分解された後、最終的に非抽出性の物質及び CO₂ に分解されると考えられた。

4 種類の好氣的土壌におけるスルホキサフロルの推定半減期は 0.04～0.26 日、分解物 D の推定半減期は 85～370 日、好氣的低温条件におけるスルホキサフロルの推定半減期は 0.06 日、分解物 D の推定半減期は 184 日と算出された。

好氣的/嫌氣的湛水土壌及び好氣的滅菌土壌においてもスルホキサフロルは速やかに分解され、主要分解物として D が検出された。好氣的/嫌氣的湛水土壌に

におけるスルホキサフロルの推定半減期は 0.22 日、分解物 D の推定半減期は 579 日、好氣的滅菌土壌におけるスルホキサフロルの推定半減期は 15 日、分解物 D の推定半減期は 337 日であった。（参照 13）

表 17 好氣的土壌における放射能分布及び分解物（%TAR）

試験 条件	土壌	処理後 日数	抽出液				¹⁴ CO ₂	抽出 残渣
			スルホキ サフロル	D	G	H		
好気 20℃	壤質砂土 (英国)	0	102	0.0	0.0	0.0		0.0
			103	0.0	0.0	0.0		0.0
		14	0.0	99.1	0.0	0.0	0.8	1.2
			0.0	99.3	0.0	0.0	0.9	1.3
		123	0.0	72.4	4.9	4.5	6.8	3.9
			0.0	76.7	2.7	5.7	6.2	4.1
	砂質埴壤土 (英国)	0	103	0.0	0.0	0.0		1.1
			103	0.0	0.0	0.0		0.9
		14	0.0	85.0	1.1	2.6	2.2	4.8
			0.0	88.3	1.1	3.4	2.5	4.8
		123	0.0	34.8	9.6	2.6	32.2	14.9
			0.0	36.0	12.2	2.6	28.4	14.2
	砂壤土 (英国)	0	102	0.0	0.0	0.0		1.1
			101	0.0	0.0	0.0		1.0
		14	0.0	94.3	0.0	0.0	2.0	4.8
			0.0	93.5	0.0	0.0	1.6	3.5
		123	0.0	79.6	0.9	0.0	6.7	8.0
			0.0	74.6	3.8	0.0	8.7	8.2
	砂壤土 (ドイツ)	0	96.1	0.0	0.0	0.0		0.1
			102	0.0	0.0	0.0		0.1
		14	0.0	95.5	0.0	0.0	1.0	2.1
			0.0	99.0	0.0	0.0	1.1	2.0
		123	0.0	71.7	0.8	6.9	5.3	6.8
			0.0	74.9	0.0	9.2	5.3	6.3
好気 低温 10℃	砂質埴壤土 (英国)	0 ^a	98.3	0.0	0.0	0.0		0.5
		14	0.0	87.4	1.9	3.6	0.0	5.0
			0.0	86.1	2.0	6.0	1.2	3.9
		120	0.0	61.8	6.7	5.8	5.6	9.2
			0.0	67.8	6.7	6.6	1.8	8.3

注) 表中の数値は 2 連の測定値（ただし、^aは 1 連）。 /: 該当なし。

表 18 好氣的/嫌氣的湛水土壌及び好氣的滅菌土壌における放射能分布及び分解物
(%TAR)

試験 条件	土壌	処理後 日数	水層	土壌 (抽出液)	水層+土壌(抽出液)		¹⁴ CO ₂	抽出 残渣
					スルホキサ フロル	D		
好氣的/ 嫌氣的 湛水	砂質 埴壤土 (英国)	0	22.8	71.0	26.8	67.1		3.2
			28.4	67.3	30.5	64.0		3.1
		14	47.0	48.8	0.0	95.0	0.0	2.0
			46.2	49.8	0.0	96.0	0.0	1.8
		120	35.2	49.1	0.0	84.3	0.1	12.0
			33.9	49.7	0.0	83.1	0.1	12.1
試験 条件	土壌	処理後 日数	水層	土壌 (抽出液)		¹⁴ CO ₂	抽出 残渣	
				スルホキサ フロル	D			
好気 滅菌	砂質 埴壤土 (英国)	0		99.5	99.5	0.0		0.4
				98.5	98.5	0.0		0.5
		14		41.2	41.2	55.9	0.0	3.1
				43.8	43.8	53.3	0.0	3.3
		120		16.1	16.1	77.3	0.3	6.4
				15.6	15.6	77.1	0.2	6.3

注) 表中の数値は 2 連の測定値。 / : 該当なし。

(3) 好氣的土壌中運命試験

4 種類の米国土壌 [埴壤土①、埴壤土②、壤土及び砂壤土] の表面に、¹⁴C-スルホキサフロルを 0.205 mg/kg 乾土 (400 g ai/ha 相当) となるように滴下し、好氣的条件下、25℃の暗所で 1 年間インキュベートして好氣的土壌中運命試験が実施された。

好氣的土壌における放射能分布及び分解物は表 19 に示されている。

いずれの土壌においても、スルホキサフロルは速やかに分解された。主要分解物は D であり、ほかに少量の ¹⁴CO₂ が検出された。スルホキサフロルの推定半減期は 0.32~0.56 日、分解物 D の推定半減期は 1,000 日以上であった。(参照 14)

表 19 好氣的土壤における放射能分布及び分解物 (%TAR)

土壌	処理後 日数	土壌 (抽出液)		¹⁴ CO ₂	抽出残渣
		スルホキサフロル	D		
埴壤土①	0	97.2	0.0		0.3
		97.5	0.0		0.3
	14	0.0	96.9	0.6	2.4
		0.0	97.6	0.7	2.3
	364	0.0	84.9	2.5	10.4
		0.0	84.0	2.5	10.5
埴壤土②	0	98.7	0.0		0.3
		98.6	0.0		0.3
	14	0.0	98.4	0.8	2.5
		0.0	97.1	0.7	2.3
	364 ^a	0.0	85.9	3.3	7.6
壤土	0	98.9	0.0		0.6
		98.8	0.0		0.6
	14	0.0	97.5	0.7	2.1
		0.0	96.6	0.7	2.2
	364 ^a	0.0	89.8	1.3	6.8
砂壤土	0	98.5	0.0		0.5
		98.9	0.0		0.5
	14	0.0	96.7	0.7	2.5
		0.0	97.8	0.7	2.4
	364	0.0	83.6	1.7	13.2
		0.0	82.5	1.9	12.5

注) 表中の数値は 2 連の測定値 (ただし、^aは 1 連)。 / : 該当なし。

(4) 好氣的/嫌氣的湛水土壤中運命試験

埴壤土 (米国) の表面に ¹⁴C-スルホキサフロルを 1.07 mg/kg 乾土 (400 g ai/ha 相当) となるように滴下し、8 時間好氣的条件下に置いた後湛水状態とし、窒素パージした嫌氣的条件下、25±2℃の暗所で最長 113 日間インキュベートして好氣的/嫌氣的湛水土壤中運命試験が実施された。

好氣的/嫌氣的湛水土壤中における放射能分布及び分解物は表 20 に示されている。

スルホキサフロルは速やかに分解された。主要分解物は D であり、ほかに少量の ¹⁴CO₂ が検出された。スルホキサフロルの推定半減期は、好氣的条件下で 11.9 時間、嫌氣的湛水条件下で 51.3 時間、分解物 D の推定半減期は嫌氣的湛水条件下で 320 日であった。(参照 15)

表 20 好氣的/嫌氣的湛水土壌における放射能分布及び分解物 (%TAR)

試料採取時期		土壌 (抽出液)		$^{14}\text{CO}_2$	抽出残渣
		スルホキサフロル	D		
処理直後		93.0	0.00		2.02
好氣的条件	7 時間	61.7	33.4	0.04	2.73
嫌氣的湛水条件	1 日	31.5	61.7	0.07	0.67
	7 日	4.49	87.7	0.08	1.31
	113 日	0.00	75.4	0.40	22.3

/: 該当なし。

(5) 嫌氣的湛水土壌中運命試験

米国 2 か所において採取した湖沼水 (pH 7.5 及び 7.8) を含む堆砂 (砂土及び砂質埴壤土) に、 ^{14}C -スルホキサフロルを 0.019 mg/L となるように、又は分解物 D を 0.015 mg/L となるように添加し、25℃の暗所で最長 100 日間インキュベートして、嫌氣的湛水土壌中運命試験が実施された。

スルホキサフロル処理区及び分解物 D 処理区の嫌氣的湛水土壌における放射能分布及び分解物はそれぞれ表 21 及び表 22 に示されている。

嫌氣的湛水条件下でスルホキサフロルは僅かに分解し、D が生成された。

スルホキサフロルの推定半減期は、水中で 71~190 日、系全体で 108~382 日であった。分解物 D については、本試験条件下で減衰は僅かであり、推定半減期は算出できなかった。(参照 16)

表 21 スルホキサフロル処理区の嫌氣的湛水土壌における放射能分布及び分解物 (%TAR)

土壌	処理後 日数	水層		土壌抽出液		試験系全体			
		スルホキサフロル	D	スルホキサフロル	D	スルホキサフロル	D	$^{14}\text{CO}_2$	抽出残渣
砂土	0	100	0.0			100	0.0		
		99.8	0.0			99.8	0.0		
	14	85.3	3.4	10.4	0.0	95.8	3.4	0.0	0.9
		82.5	0.0	13.7	0.0	96.2	0.0	0.0	1.4
	100	63.6	0.0	15.9	0.7	79.5	0.7	0.1	12.4
		66.3	0.0	16.6	0.1	82.9	0.1	0.1	10.9
砂質埴壤土	0	100	0.0			100	0.0		
		100	0.0			100	0.0		
	14	75.7	0.0	13.3	0.0	88.9	0.0	0.0	7.1
		78.1	0.0	12.4	0.0	90.5	0.0	0.0	6.8
	100	37.4	6.6	13.5	1.9	50.9	8.4	0.2	36.8
		38.4	1.4	12.2	1.3	50.6	2.7	0.0	36.7

注) 表中の数値は 2 連の測定値。/: 該当なし。

表 22 分解物 D 処理区の嫌氣的湛水土壌における放射能分布及び分解物（%TAR）

土壌	処理後 日数	水層	土壌抽出液	試験系全体		
		D	D	D	$^{14}\text{CO}_2$	抽出残渣
砂土	0	99.6	/	99.6	/	/
		100	/	100	/	/
	14	86.6	13.2	99.7	0.0	0.6
		86.3	11.7	98.0	0.1	0.5
	100	80.3	15.2	95.5	0.0	1.6
		83.5	13.5	97.0	0.0	1.4
砂質埴壌土	0	99.6	/	99.6	/	/
		99.3	/	99.3	/	/
	14	86.3	10.6	96.9	0.0	3.2
		86.7	10.9	97.6	0.0	2.5
	100	75.7	18.4	94.0	0.1	5.3
		75.4	18.0	93.4	0.1	5.1

注) 表中の数値は 2 連の測定値。 / : 該当なし。

(6) 土壌吸脱着試験

17 種類の海外土壌を用いたスルホキサフロルの土壌吸脱着試験及び分解物 D の土壌吸着試験、6 種類の海外土壌を用いた分解物 G の土壌吸着試験並びに 7 種類の海外土壌を用いた分解物 H の土壌吸着試験が実施された。

各供試化合物の Freundlich の吸着係数及び脱着係数は表 23 に示されている。
(参照 17)

表 23 Freundlich の吸着係数及び脱着係数

供試化合物	土壌（採取地）	K_{ads}	K_{adsoc}	K_{des}	K_{desoc}
スルホキサフロル	壤質砂土（英国、米国）、 壤土（英国、米国、カナダ）、 シルト質壤土（英国、ドイツ）、 砂壤土（ドイツ、米国）、 埴壌土（米国 3 か所、スペイン、フランス）、砂土（米国）、埴土（米国）、砂質埴壌土（イタリア）	0.16~1.28	12~71	1.20~7.24	55~613
D	埴壌土（米国 3 か所、スペイン、フランス）、砂土（米国）、埴土（米国）、砂質埴壌土（イタリア）	0.18~1.24	7~74	/	/
G	壤質砂土（英国）、壤土（英国）、シルト質壤土（英国）、埴壌土（米国 2 か所）、壤土（米国）	0.01~0.39	1~25	/	/
H	壤質砂土（英国）、壤土（英国）、シルト質壤土（英国）、埴壌土（米国 2 か所）、壤土（米国）、砂壤土（米国）	0.13~0.79	2~44	/	/

K_{ads} : Freundlich の吸着係数、 K_{adsoc} : 有機炭素含有率により補正した吸着係数

K_{des} : Freundlich の脱着係数、 K_{desoc} : 有機炭素含有率により補正した脱着係数

/ : 該当なし。

(7) 土壌吸着試験

シルト質壤土（栃木）を用いた土壌吸着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 2.51、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{adsoc} は 28.8 であった。（参照 18）

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

pH 5（酢酸緩衝液）、pH 7（トリス塩酸緩衝液）及び pH 9（ホウ酸緩衝液）の各滅菌緩衝液に、 ^{14}C -スルホキサフロルを 0.1 mg/L となるように添加し、25℃で 32 日間、暗所条件下でインキュベートして加水分解試験が実施された。

いずれの緩衝液においてもスルホキサフロルは加水分解せず、半減期は算出できなかった。（参照 19）

(2) 水中光分解試験（緩衝液）

トリス塩酸緩衝液（pH 7）に、 ^{14}C -スルホキサフロル又は ^{14}C -分解物 D を 0.36 mg/L となるように添加し、25℃で最長 14 日間、キセノンランプ（光強度：300 W/m²、波長：290 nm 未満をカット）を照射して水中光分解試験が実施された。

緩衝液中におけるスルホキサフロル及び分解物 D の放射能分布は表 24 に示されている。

緩衝液中のスルホキサフロル及び分解物 D は光照射により僅かに減少し、微量な分解物として、スルホキサフロルでは B（最大で 2.5%TAR）が、分解物 D では B（最大で 4.4%TAR）及び J（最大で 8.6%TAR）が検出された。

緩衝液中におけるスルホキサフロル及び分解物 D の推定半減期は、それぞれ 489 日及び 136 日（東京春の太陽光換算でそれぞれ 1,483 日及び 413 日）であった。（参照 20）

表 24 緩衝液中におけるスルホキサフロル及び分解物 D の放射能分布（%TAR）

供試標識化合物	化合物	光照射開始後経過時間（日）					
		0		7		14	
^{14}C -スルホキサフロル	スルホキサフロル	99.5	98.9	98.4	97.6	97.3	97.6
	B	0.0	0.3	1.6	1.9	2.5	2.0
	その他合計	0.5	0.8	0.0	0.5	0.2	0.4
^{14}C -分解物 D	D	98.2	98.3	96.8	95.5	93.0	86.6
	B	0.2	0.4	1.6	1.3	3.7	4.4
	J	1.4	1.3	1.6	2.7	2.5	8.6
	その他合計	0.2	0.0	0.0	0.5	0.8	0.4

注）数値は 2 連の分析値。

(3) 水中光分解試験（自然水）

自然水〔河川水（イタリア）、pH 8.2～8.7〕に、 ^{14}C -スルホキサフロルを 0.39 mg/L 又は ^{14}C -分解物 D を 0.36 mg/L となるように添加し、25℃で最長 14 日間、キセノンランプ（光強度：300 W/m²、波長：290 nm 未満をカット）を照射して水中光分解試験が実施された。

自然水中におけるスルホキサフロル及び分解物 D の放射能分布は表 25 に示されている。

自然水中のスルホキサフロル及び分解物 D は光照射によって僅かに減少した。スルホキサフロル処理区では、多数の未同定分解物が検出されたが、全て 3%TAR 以下であった。分解物 D 処理区では 1%TAR を超える分解物はみられなかった。

自然水中におけるスルホキサフロル及び分解物 D の推定半減期は、それぞれ 162 日及び 392 日（東京春の太陽光換算でそれぞれ 491 日及び 1,000 日超）であった。（参照 21）

表 25 自然水中におけるスルホキサフロル及び分解物 D の放射能分布（%TAR）

供試標識化合物	化合物	光照射開始後経過時間（日）				
		0	7		14	
^{14}C -スルホキサフロル	スルホキサフロル	98.7	94.7	95.1	91.9	93.4
	未同定分解物	0.5	1.8	1.2	3.0	1.9
	その他合計	0.8	3.5	3.7	5.1	4.8
^{14}C -分解物 D	D	99.7	98.1	97.5	96.4	96.6
	その他合計	0.3	1.9	2.5	3.6	3.4

注）7 及び 14 日の数値は 2 連の分析値。

5. 土壌残留試験

火山灰土・壤土（茨城）、沖積土・埴壌土（千葉）及び沖積土・壤土（高知）を用いて、スルホキサフロル及び分解物 D を分析対象化合物とした土壌残留試験が実施された。推定半減期は表 26 に示されている。（参照 22）

表 26 土壌残留試験成績

試験	処理濃度 ^a	土壌	推定半減期（日）	
			スルホキサフロル	スルホキサフロル ＋分解物 D
水田ほ場	150 g ai/ha	火山灰土・壤土	2.4	40.5
		沖積土・埴壌土	2.2	18.8
畑ほ場	285 g ai/ha	火山灰土・壤土	2.3	62.1
		沖積土・壤土	2.4	17.5

^a：水田ほ場では 20%フロアブル剤、畑ほ場では 9.5%フロアブル剤を使用。

6. 作物等残留試験

(1) 作物残留試験（国内）

国内において、果実、野菜等を用いてスルホキサフロル並びに代謝物 B、D 及び G を分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。結果は別紙 3 に示されている。

各化合物の最大残留値は、スルホキサフロルで散布 1 日後に収穫しただいこん（葉部）の 5.01 mg/kg、代謝物 B で散布 7 日後に収穫した稲わらの 0.06 mg/kg、可食部では玄米の 0.05 mg/kg、代謝物 D で散布 7 日後に収穫したみかん（果皮）の 0.64 mg/kg、代謝物 G では散布 1 日後に収穫したみかん（果皮）の 0.12 mg/kg であった。（参照 23）

(2) 作物残留試験（海外）

海外において、果実、野菜等を用いてスルホキサフロルを分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。結果は別紙 4 に示されている。

スルホキサフロルの最大残留値は、処理 3 日後に収穫したほうれんそう（葉）の 3.26 mg/kg であった。（参照 24）

(3) 家畜残留試験

① 乳牛

フリージアン/ホルスタイン種乳牛（一群 3～4 頭）にスルホキサフロル、代謝物 B 及び D を、予想飼料最大負荷量の 0.2～15 倍量で 29～30 日間混餌投与して家畜残留試験が実施された。結果は別紙 5 に示されている。

全ての試験群においてスルホキサフロルの残留が認められ、飼料中スルホキサフロルの乳汁、筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓への移行が確認された。スルホキサフロル、代謝物 B 及び D の各試料における平均残留値の最大値は表 27 に示されている。（参照 25）

表 27 各試料における平均残留値の最大値（μg/g）

分析対象化合物	乳汁	脱脂乳	乳脂肪	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
スルホキサフロル	1.43	1.18	1.01	1.47	0.637	3.69	2.23
B	LOQ ^a	<0.003	<0.003	0.010	0.016	0.012	0.081
D	0.043	0.036	0.020	0.041	0.011	0.069	0.089

^a：全ての試料において定量下限以下。

② 産卵鶏

産卵鶏（ローマン、一群 3～4 羽）にスルホキサフロルを予想飼料最大負荷量の 0.2～15 倍量又は代謝物 B 若しくは D を 0.25～15 倍量で 29～30 日間カプセル経口投与して、家畜残留試験が実施された。結果は別紙 6 に示されている。

全ての投与群の肝臓、1 倍量以上投与群の卵、筋肉及び脂肪にスルホキサフロ

ルの残留が認められ、飼料からの移行が確認された。スルホキサフロル、代謝物 B 及び D の各試料における平均残留値の最大値は表 28 に示されている。（参照 26）

表 28 各試料における平均残留値の最大値（μg/g）

分析対象化合物	鶏卵	筋肉	肝臓	脂肪
スルホキサフロル	0.633	0.516	1.14	0.167
B	LOQ ^a	<0.003	0.073	0.007
D	0.022	0.018	0.024	0.003

^a：全ての試料において定量下限以下。

（４）推定摂取量

別紙 3 の作物残留試験の分析値を用いてスルホキサフロルを暴露評価対象物質とした際に農産物から摂取される推定摂取量が表 29 に示されている（別紙 7 参照）。

なお、本推定摂取量の算定は、申請に基づく使用方法からスルホキサフロルが最大の残留を示す使用条件で、今回新規申請された全ての適用作物に使用され、加工・調理による残留農薬の増減が全くないとの仮定の下に行った。

表 29 食品中より摂取されるスルホキサフロルの推定摂取量

	国民平均 (体重：55.1 kg)	小児（1～6 歳） (体重：16.5 kg)	妊婦 (体重：58.5 kg)	高齢者(65 歳以上) (体重：56.1 kg)
摂取量 (μg/人/日)	145	80.5	122	169

7. 一般薬理試験

ラット及びマウスを用いた一般薬理試験が実施された。結果は表 30 に示されている。（参照 27）

表 30 一般薬理試験概要

試験の種類	動物種	動物数 /群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)	最大無作用量 (mg/kg 体重)	最小作用量 (mg/kg 体重)	結果の概要
一般状態	SD ラット	雄 6 雌 6	0、250、500、 750 (経口)	250	500	雄:500 mg/kg 体重以上で受動性、毛づくろい、反応性、自発運動、体姿勢、呼吸数、正向反射及び筋緊張の抑制、眼裂狭小、驚愕反応、触反応の亢進、異常歩行、振戦、攣縮、痙攣 750 mg/kg 体重で握力、警戒性及び疼痛反応の抑制、いらだちの亢進、散瞳、流涎 雌:500 mg/kg 体重以上で受動性、毛づくろい、反応性、自発運動、体姿勢、呼吸数及び警戒性の抑制、眼裂狭小、驚愕反応 750 mg/kg 体重で握力、位置視覚及び筋緊張の抑制、流涙、流涎、触反応の亢進、異常歩行、振戦、攣縮、痙攣
	ICR マウス	雄 4 雌 4	0、125、250、 500 (経口)	125	250	雄:250 mg/kg 体重以上で自発運動、正向反射及び受動性の抑制、眼裂狭小、振戦、痙攣 500 mg/kg 体重で警戒性、毛づくろい、いらだち、反応性、疼痛反応、体姿勢及び握力の抑制、触反応の亢進、異常歩行、挙尾反応、驚愕反応、散瞳、流涎 雌:250 mg/kg 体重以上で自発運動及び正向反射の抑制 500 mg/kg 体重で警戒性、毛づくろい、いらだち、反応性、疼痛反応、体姿勢及び握力の抑制、触反応の亢進、異常歩行、挙尾反応、振戦、痙攣

試験の種類		動物種	動物数 /群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)	最大無作用量 (mg/kg 体重)	最小作用量 (mg/kg 体重)	結果の概要
中枢神経系	自発運動量	ICR マウス	雄 6	0、125、250、 500 (経口)	125	250	自発運動減少
	痙攣増強 作用	ICR マウス	雄 6	0、125、250、 500 (経口)	125	250	強直性痙攣 250 mg/kg 体重以上で 死亡
呼吸・ 循環器系	呼吸、血圧、 心拍数	SD ラット	雄 6	0、250、500、 750 (経口)	血圧：750 呼吸：250 心拍数：250	血圧：－ 呼吸：500 心拍数：500	心拍数、呼吸数減少
腎機能	尿量、比重、 pH、尿中 電解質	SD ラット	雄 6	初回試験 0、250、500、 750 追加試験 0、10、50 (経口)	50	250	尿量、pH、尿中電解質 増加
血液	溶血作用	SD ラット	雄 6	0、250、500、 750 (経口)	750	－	影響なし

注) 溶媒として 0.5%MC 水溶液が用いられた。

－：最小作用量は設定されなかった。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

スルホキサフロル（原体）のラット及びマウスを用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 31 に示されている。（参照 28～31）

表 31 急性毒性試験概要（原体）

投与 経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口	Fischer ラット 雄 1~2 匹 雌 1~3 匹	1,410	1,000	筋肉の振戦、活動性低下、攣縮又は強直性 間代性痙攣、反応性低下、糞減少、半眼、 立毛、努力性呼吸、流涎、歩行異常、歩行 困難、刺激に対する反応性増加、取扱操作 に対する反応性低下 雌雄：1,000 mg/kg 体重以上で死亡例
	ICR マウス 雄 1~3 匹	750		努力性呼吸、筋肉痙攣、活動性低下、取扱 に対する抵抗の低下、筋肉の振戦、攣縮、 振戦、痙攣、触覚に対する反応性低下又は 増加、刺激に対する反応性増加 雄：750 mg/kg 体重以上で死亡例

経皮	Fischer ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
吸入	Fischer ラット 雌雄各 5 匹	LC ₅₀ (mg/L)		被毛汚れ、会陰部汚れ 雌雄：死亡例なし
		>2.09	>2.09	

代謝物（B、D、G、H 及び K）を用いた急性経口毒性試験が実施された。結果は表 32 に示されている。（参照 32～36）

表 32 急性経口毒性試験概要（代謝物）

被験物質	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
B	Fischer ラット 雌 1~3 匹		2,000	活動低下、立毛、異常姿勢、円背位姿勢、排糞量減少、腹臥姿勢、眼の分泌物 雌：2,000 mg/kg 体重以上で死亡例
D	Fischer ラット 雌 1~3 匹		>5,000	流涎、鼻汁、肛門/生殖器の着色/汚れ、粘液、歩行異常、異常姿勢、立毛、頻回に及ぶ排便 雌：死亡例なし
G	Fischer ラット 雌 1~3 匹		566	粘液、唾液過剰分泌、立毛、徐呼吸、運動亢進、振戦、歩行障害、活動低下、異常姿勢 雌：1,000 mg/kg 体重以上で死亡例
H	Fischer ラット 雌 5 匹		>2,000	立毛 雌：死亡例なし
K	Fischer ラット 雌 5 匹		>2,000	立毛 雌：死亡例なし

（２）急性神経毒性試験（ラット）

Fischer ラット（一群雌雄各 10 匹）に、スルホキサフロルを 0、7.5、75 及び 750 mg/kg 体重の用量で単回経口投与して、急性神経毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 33 に示されている。

750 mg/kg 体重投与群の雌雄で、試験 1 日に筋振戦、筋攣縮等が認められたが、神経病理学的検査では検体投与との関連性を示唆する所見は認められなかった。7.5 mg/kg 体重以上投与群の雄及び 75 mg/kg 体重以上投与群の雌において、統計学的に有意な自発運動量減少が認められたが、雄 7.5 mg/kg 体重投与群では総自発運動量への影響がなく、投与との関連は明らかでなかった。

7.5 mg/kg 体重投与群の雄にみられた変化の再現性及び投与との関連性を判断するために、Fischer ラット（一群雌雄各 10 匹）に、スルホキサフロルを 0、2.5、7.5 及び 25 mg/kg 体重の用量で単回経口投与した追加の自発運動量測定試験が実施された。その結果、いずれの投与群でも同様の値を示し、雄対照群の値は本試験の 7.5 mg/kg 体重投与群とほぼ同じ値を示したことから、本試験における

7.5 mg/kg 体重投与群の雄で認められた自発運動量減少は、再現性がみられなかったことに加え、対照群の値が高かったことに起因した偶発的な減少である可能性が考えられることから、検体投与の影響ではないと判断した。

本試験において、75 mg/kg 体重以上投与群の雌雄で自発運動量減少が認められたので、急性神経毒性に対する無毒性量は雌雄とも 25 mg/kg 体重であると考えられた。（参照 37）

表 33 急性神経毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄（投与当日）	雌（投与当日）
750 mg/kg 体重	- 糞便の減少、口周囲の赤色汚れ - 流涙、流涎、瞳孔径減少、活動性低下、接触に対する反応性低下、異常歩行 - 筋振戦、痙攣、筋攣縮、後肢開脚 - 直腸温低下	- 糞便の減少、口周囲の赤色汚れ、会陰の尿汚れ、排尿回数の増加 - 体重増加抑制 - 流涙、流涎、瞳孔径減少、活動性低下、接触に対する反応性低下、排尿回数の増加 - 筋振戦、痙攣、筋攣縮、後肢開脚 - 直腸温低下
75 mg/kg 体重以上	・自発運動量減少	・自発運動量減少
25 mg/kg 体重 [§]	毒性所見なし	毒性所見なし
7.5 mg/kg 体重	毒性所見なし	毒性所見なし

§：自発運動量のみ測定。

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

スルホキサフロル（原体）の NZW ウサギを用いた眼刺激性及び皮膚刺激性試験並びに CBA/J マウスを用いた皮膚感作性試験（局所リンパ節試験）が実施された。

その結果、ウサギの眼粘膜及び皮膚に対して軽度の刺激性が認められた。皮膚感作性は陰性であった。（参照 38、39、40）

代謝物 D の NZW ウサギを用いた眼刺激性試験、Fischer ラットを用いた皮膚刺激性試験及び CBA/J マウスを用いた皮膚感作性試験（局所リンパ節試験）が実施された。

その結果、ウサギの眼粘膜及びラットの皮膚に対して軽度の刺激性が認められた。皮膚感作性は陰性であった。（参照 41、42、43）

10. 亜急性毒性試験

（1）90 日間亜急性毒性、免疫毒性及び亜急性神経毒性併合試験（ラット）

Fischer ラット（主群及び回復群：一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、100、750 及び 1,500 ppm：平均検体摂取量は表 34 参照）投与による 90 日間亜急性毒性、免疫毒性及び亜急性神経毒性併合試験が実施された。回復群は 0 及び 1,500 ppm の濃度で 90 日間混餌投与した後、4 週間基礎飼料にて飼育された。

眼窩静脈叢から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。100、750 及び 1,500 ppm 投与群の検体摂取量及び血漿中 AUC との間に線形性が認められた。雌雄ラット間で用量-AUC 直線の傾きにほとんど差異は認められず、スルホキサフロルの薬物動態に特段の雌雄差は認められなかった。

表 34 90 日間亜急性毒性、免疫毒性及び亜急性神経毒性併合試験
(ラット) の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		100	750	1,500
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	6.36	47.6	94.9
	雌	6.96	51.6	101

各投与群で認められた毒性所見は表 35 に示されている。

免疫毒性を評価するために、試験終了時に主群の全動物を対象として抗ヒツジ赤血球 (SRBC) 抗体産生細胞 (AFC) アッセイが実施された。その結果、1,500 ppm 投与群の雄で AFC 反応が対照群に比して 26%低下した (統計学的有意差なし)。しかし、1,500 ppm 投与群では体重増加抑制や肝臓毒性が認められていることから、AFC 反応の低下は、体重増加抑制に伴う脾臓の絶対重量低下や肝毒性等に対する二次的な影響であり、本剤投与による直接的な免疫系への影響ではないと考えられた。

神経毒性を評価するために、投与開始前及び剖検前に全動物を対象として FOB 検査及び自発運動量測定が実施された。その結果、1,500 ppm 投与群の雄で自発運動量の有意であるが軽度の減少がみられたが、この変化は体重増加抑制に伴う二次的な影響であり、本剤投与による直接的な神経系への影響ではないと考えられた。

回復群においては、1,500 ppm 投与群雌雄で観察された投与による影響はほぼ回復したが、雄の肝細胞脂肪化が完全に回復せず、軽微な変化として認められた。

本試験において、750 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞肥大等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm (雄 : 6.36 mg/kg 体重/日、雌 : 6.96 mg/kg 体重/日) であると考えられた。免疫毒性及び亜急性神経毒性は認められなかった。(参照 44)

表 35 90 日間亜急性毒性、免疫毒性及び亜急性神経毒性併合試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
1,500 ppm	・ Chol [§] 及びカリウム増加	・ 体重増加抑制 [§] 及び摂餌量減少 ・ Chol [§] 及びカリウム増加 ・ 肝多巣性マクロファージ/組織球集簇
750 ppm 以上	・ 体重増加抑制 [§] 及び摂餌量減少 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大 ・ 肝細胞単細胞壊死 ・ 肝細胞脂肪化 ・ 肝多巣性マクロファージ/組織球集簇	・ 肝絶対及び比重量 ² 増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大 ・ 肝細胞単細胞壊死
100 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

注) 病理所見について統計学的解析は実施されていない。

§: 統計学的有意差はないが毒性影響と判断した。

(2) 90 日間亜急性毒性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：雄；0、100、750 及び 1,250 ppm、雌；0、100、1,500 及び 3,000ppm：平均検体摂取量は表 36 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

眼窩静脈叢から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス試験が行われた。雄における 100 ppm 及び 750 ppm 投与群並びに雌における 100 ppm 及び 1,500 ppm 投与群では、検体摂取量と血漿中濃度に線形性が認められた。一方、雄の 1,250 ppm 投与群では検体摂取量と薬物の血漿中濃度が線形にならず、投与量比から予測される血漿中濃度の 2 倍程度高くなっていた。また、雌の 3,000 ppm 投与群では検体摂取量と薬物の血漿中濃度が線形にならず、投与量比から予測される血漿中濃度の半分程度であった。

表 36 90 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		100	750	1,250	1,500	3,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	12.8	98.0	166		
	雌	16.2			247	489

各投与群で認められた毒性所見は表 37 に示されている。

本試験において、750 ppm 以上投与群の雄及び 1,500 ppm 投与群の雌で肝絶対及び比重量増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：12.8 mg/kg 体重/日、雌：16.2 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 45）

² 体重比重量を比重量という（以下同じ。）。

表 37 90 日間亜急性毒性試験（マウス）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
3,000 ppm		・ Chol 増加 ・ 多巣性肝細胞異常核分裂像増加 ・ 脾臓髓外造血亢進
1,500 ppm 以上		・ ALT[§]、AST^{§§}及び TG 増加 ・ Hb 及び Ht 減少 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（細胞質好酸性増加を伴う） ・ 限局性/多巣性（複合）肝細胞壊死 ・ 副腎皮質束状帯多巣性脂肪化 ・ 副腎束状帯肥大
1,250 ppm	・ ALT、AST 及び ALP 増加 ・ 副腎比重量増加 ・ 多巣性肝細胞異常核分裂像増加	
750 ppm 以上	・ Chol 減少 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（細胞質好酸性増加を伴う） ・ 限局性/多巣性（複合）肝細胞壊死 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞脂肪化 ・ 副腎束状帯肥大	
100 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

注）病理所見について統計学的解析は実施されていない。

§：3,000 ppm 投与群では統計学的有意差はないが毒性影響と判断した。

§§：統計学的有意差はないが毒性影響と判断した。

（3）90 日間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いた強制経口（原体：0、1、3 及び 10/6³ mg/kg 体重/日）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。なお、高用量は 10 mg/kg 体重/日で試験が開始されたが、同群の雌雄において投与第 1 週に摂餌量の大幅減少に伴う体重の減少が認められ、最大耐量を超えたと判断されたため、投与 5 日目から投与量が 6 mg/kg 体重/日に引き下げられた。

投与量変更後はいずれの投与群においても検体投与の影響は認められなかったため、本試験における無毒性量は雌雄とも 6 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 46）

³ 10 mg/kg 体重/日投与群の雌雄において、投与第 1 週に体重及び摂餌量の減少が認められ、最大耐量を超えたため、投与 5 日目から投与量が 6 mg/kg 体重/日に引き下げられた。

(4) 28 日間亜急性経皮毒性試験（ラット）

Fischer ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた経皮（原体：0、100、500 及び 1,000 mg/kg 体重/日）投与による 28 日間亜急性経皮毒性試験が実施された。眼窩静脈叢から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。1,000 mg/kg 体重/日投与群では投与量と薬物の血漿中濃度が線形にならず、投与量比から予測される血漿中濃度の 2.67～6.15 倍高くなっていた。皮膚の観察結果では雌雄ともに、全ての投与群において紅斑、焼痂、浮腫、鱗屑及び亀裂のいずれも認められなかった。

1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で Chol が軽度増加したが、対照群の値が背景データの下限值以下であったため、同群の Chol 増加は投与の影響とは考えられなかった。

本試験において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で肝絶対及び比重量増加並びに小葉中心性/中間帯肝細胞肥大が認められ、雌ではいずれの投与群でも毒性所見は認められなかったため、無毒性量は雄で 500 mg/kg 体重/日、雌で本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 47）

(5) 28 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 B）

Fischer ラット（一群雌雄各 5 匹）を用いた代謝物 B の混餌（代謝物 B：0、1,000、3,000 及び 8,000 ppm：平均検体摂取量は表 38 参照）投与による 28 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 38 28 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 B）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		1,000	3,000	8,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	79	236	622
	雌	82	244	649

本試験において、いずれの投与群でも毒性所見は認められなかったため、無毒性量は本試験の最高用量 8,000 ppm（雄：622 mg/kg 体重/日、雌：649 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 48）

(6) 28 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 G）

Fischer ラット（一群雌雄各 5 匹）を用いた代謝物 G の混餌（代謝物 G：0、100、300、1,000 及び 2,000 ppm：平均検体摂取量は表 39 参照）投与による 28 日間亜急性毒性試験が実施された。

眼窩静脈叢から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。AUC は検体摂取量に比例して増加し、線形性が認められた。雌雄で差は認められなかった。

表 39 28 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 G）の平均検体摂取量

投与群（ppm）		100	300	1,000	2,000
平均検体摂取量 （mg/kg 体重/日）	雄	7.7	23.1	74.0	140
	雌	8.5	24.9	77.2	152

各投与群で認められた毒性所見は表 40 に示されている。

雄の各群の肝臓を用いて *CYP2B1*、*CYP2B2* 及び *CYP3A1(3A23)* 遺伝子の発現を解析した結果、100 ppm 以上投与群でいずれの遺伝子も用量相関的に発現量増加が認められ、特に *CYP2B1* が顕著であった。

本試験において、100 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞肥大等及び雄で甲状腺び慢性ろ胞細胞肥大が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm 未満（雄：7.7 mg/kg 体重/日未満、雌：8.5 mg/kg 体重/日未満）であると考えられた。（参照 49）

表 40 28 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 G）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
2,000 ppm	• GGT 増加 • 尿タンパク軽度増加 • 脾髄外造血亢進	• 腎尿細管多巢性変性 • 唾液腺腺房び慢性肥大 • 子宮頸管萎縮 • 膈萎縮
1,000 ppm 以上	• 体重増加抑制及び摂餌量減少 • ALT 及び AST §増加 • 尿 pH 軽度減少 • 副腎絶対重量増加§§ • 唾液腺腺房び慢性肥大 • 骨髓赤血球系細胞過形成 • 腸間膜脂肪組織萎縮	• 体重増加抑制及び摂餌量減少 • GGT 及び Glob 増加 • 尿 pH 軽度減少 • 副腎絶対重量増加§§ • 甲状腺び慢性ろ胞細胞肥大 • 骨髓赤血球系細胞過形成 • 腸間膜脂肪組織萎縮 • 子宮萎縮
300 ppm 以上	• RBC、Hb 及び Ht 減少 • PLT 増加 • TP、Alb 及び T.Chol 増加 • 多巢性肝細胞壊死 • 腎尿細管多巢性変性 • 副腎皮質束状帯肥大	• RBC、Hb 及び Ht 減少 • PLT 増加 • TP、Alb 及び T.Chol 増加 • 肝細胞有糸分裂像増加 • 多巢性肝細胞壊死 • 副腎皮質束状帯肥大 • 副腎皮質空胞化
100 ppm	• 肝絶対及び比重量増加 • 副腎比重量増加 • 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大 • 肝細胞有糸分裂像増加 • 甲状腺び慢性ろ胞細胞肥大 • 副腎皮質空胞化	• 肝絶対及び比重量増加 • 副腎比重量増加 • 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大

注）病理所見及び尿検査結果について統計学的解析は実施されていない。

§：統計学的有意差はないが毒性影響と判断した。

§§：2,000 ppm 投与群では統計学的有意差はないが、毒性影響と判断した。

(7) 90 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 D）

Fischer ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた代謝物 D の混餌（代謝物 D：0、500、1,000 及び 5,000 ppm：平均検体摂取量は表 41 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

眼窩静脈叢から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。AUC はいずれの検査時期においても検体摂取量に比例して増加し、線形性が認められた。雌雄で差はみられなかった。

表 41 90 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 D）の平均検体摂取量

投与群（ppm）		500	1,000	5,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	32.2	65.3	327
	雌	35.2	71.8	352

各投与群で認められた毒性所見は表 42 に示されている。

免疫毒性を評価するために、試験終了時に全動物を対象として抗ヒツジ赤血球抗体産生細胞アッセイが実施されたが、検体による影響は認められなかった

本試験において、5,000 ppm 投与群の雌雄で小葉中心性/中間帯肝細胞肥大等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm（雄：65.3 mg/kg 体重/日、雌：71.8 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 50）

（肝臓に対する影響の検討については [14. (2)] 参照）

表 42 90 日間亜急性毒性試験（ラット、代謝物 D）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
5,000 ppm	・ Chol 増加 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 副腎絶対及び比重量増加 ・ 甲状腺絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大 ・ 多巣性小葉中心性肝細胞壊死 ・ 多巣性肝細胞脂肪化	・ Chol 増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

注) 病理所見について統計学的解析は実施されていない。

(8) 90 日間亜急性毒性試験（イヌ、代謝物 D）

ビーグル犬（一群雄各 4 匹）を用いた代謝物 D の強制経口（代謝物 D：0、10、25 及び 50 mg/kg 体重/日）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

頸静脈から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。AUC は検体摂取量に比例して増加し、線形性が認められた。

本試験において、いずれの投与群にも毒性所見は認められなかったため、無毒性量は本試験の最高用量 50 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 51）

1 1. 慢性毒性試験及び発がん性試験

(1) 1 年間慢性毒性試験 (イヌ)

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いた強制経口（原体：0、1、3 及び 6 mg/kg 体重/日）投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

頸静脈から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。AUC は検体摂取量に比例して増加し、線形性が認められた。雌雄で差はみられなかった。

6 mg/kg 体重/日投与群の雄 2 例で持続的な軟便/水様便が認められ、投与の影響と考えられた。しかし、体重の推移は対照群と同様であり、いずれの臓器にも投与によると考えられる変化が認められなかったことから、雄 2 例の軟便/水様便は悪影響ではないと判断した。

本試験において、いずれの投与群にも毒性所見は認められなかったので、無毒性量は雌雄ともに本試験の最高用量 6 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 52）

(2) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット)

Fischer ラット（主群：一群雌雄各 50 匹、中間と殺群：一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、25、100 及び 500 (雄)/750 (雌) ppm：平均検体摂取量は表 43 参照）投与による 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験が実施された。

眼窩静脈叢から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。血漿中検体濃度は検体摂取量に比例して増加し、線形性が認められた。雌雄で差はみられなかった。

表 43 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群 (ppm)			25	100	500(雄)/750(雌)
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	投与開始～ 52 週まで	雄	1.19	4.81	24.1
		雌	1.40	5.68	43.0
	投与開始～ 104 週まで	雄	1.04	4.25	21.3
		雌	1.28	5.13	39.0

各投与群で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）は表 44 に、肝腫瘍の発生頻度は表 45 に、精巣腫瘍の発生頻度は表 46 に示されている。

検体投与に関連した腫瘍性病変として、500 ppm 投与群の雄において肝細胞腺腫の発生頻度増加が認められた。

500 ppm 投与群で精巣の間細胞腫が有意に増加し、精巣重量の増加も認められた。同腫瘍は老齢 F344 ラットに高率に自然発生することが知られており、同群の頻度は試験実施施設の同時期背景値（32/50～39/50）の上限を僅かに上回る程

度であり、本試験では対照群での頻度が背景値の下限に近いことから、自然発生の偶発的な増加である可能性も考えられた。しかし、機序検討試験 [14. (3)] の結果から、確定的ではないが検体投与による脳内のドーパミンへの影響が示唆されたことから、投与との関連性を否定できなかった。

100 ppm 投与群で精巣重量が増加したが、間細胞腫の増加は認められなかった。この重量増加は、対照群の値が試験実施施設の同時期の背景値を 10%以上下回る低い値であったことに起因すると考えられたため、投与による影響ではないと結論した。また、100 ppm 投与群では精巣上体の重量が低下したが、関連する精巣上体管精子数減少の頻度に有意差が認められなかったことから、この低下に毒性的意義はないと考えられた。

100 ppm 以上投与群で認められた精細管萎縮、精巣上体重量減少を伴う精巣上体管内精子数減少は、間細胞腺腫の増大に伴い精細管が圧迫されたことによる二次的な影響であり、検体投与による直接的な精巣毒性を示唆するものではないと考えられた。

本試験において、500 ppm 以上投与群の雄で精巣絶対及び比重量増加等が、750 ppm 投与群の雌で変異肝細胞巣等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：4.25 mg/kg 体重/日、雌：5.13 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 53）

（肝腫瘍及び精巣腫瘍の発生機序に関してはそれぞれ [14. (1)] 及び [14. (3)] を参照。）

表 44-1 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
500 (雄)/750 (雌) ppm	・ 体重増加抑制 ・ Chol 増加 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 精巣絶対及び比重量増加 ・ 精巣上体絶対及び比重量減少 ・ 肝多巣性マクロファージ/組織球集簇 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 多巣性肝細胞壊死 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞脂肪化 ・ 凝固腺分泌物減少（両側性） ・ 精巣上体管内精子数減少（両側性） ・ 前立腺分泌物減少（両側性） ・ 精囊分泌物減少（両側性） ・ 精細管萎縮（両側性）	・ 体重増加抑制 ・ Chol 増加 ・ 肝比重量増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 多巣性肝細胞壊死 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞脂肪化 ・ 変異肝細胞巣（好塩基性）
100 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

表 44-2 52 週と殺群（1 年間慢性毒性試験群）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
500 (雄)/750 (雌) ppm	・ Chol 増加 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 肝多巣性マクロファージ/組織球集簇 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 多巣性肝細胞壊死 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞脂肪化	・ 体重増加抑制 ・ Chol 増加 ・ 肝比重量増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 多巣性肝細胞壊死[§] ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞脂肪化[§]
100 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

§：統計学的有意差はないが毒性影響と判断した。

表 45 主群における肝腫瘍の発生頻度

性別	雄				雌			
投与群 (ppm)	0	25	100	500	0	25	100	750
検査動物数	50	50	50	50	50	50	50	50
肝細胞腺腫	4	2	5	16 ↑	3	2	2	2
肝細胞癌	3	1	1	0	0	0	0	0
肝細胞腺腫又は 肝細胞癌総数	7	3	6	16	3	2	2	2

↑：p<0.05（Yates の χ^2 検定）

表 46 主群における精巣腫瘍の発生頻度

投与群 (ppm)	0	25	100	500
検査動物数	50	50	50	50
片側性精巣間細胞腺腫	12	8	5	2 ↓
両側性精巣間細胞腺腫	32	38	40	44 ↑
合計	44	46	45	46

↑ ↓：p<0.05（Yates の χ^2 検定）

（3）18 か月間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 50 匹）を用いた混餌（原体：雄；0、25、100 及び 750 ppm、雌；0、25、250 及び 1,250 ppm：平均検体摂取量は表 47 参照）投与による 18 か月間発がん性試験が実施された。

外側足根静脈から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。投与 3 か月の血漿中検体濃度は、750 ppm 投与群の雄を除いて雌雄ともに検体摂取量に比例して増加した。投与 3 か月の雄では 100 及び 750 ppm の間に非線形性がみられたが、その程度は軽微であり、投与 12 か月の血液試料では雌雄ともに線形性が認められた。

表 47 18 か月間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群（ppm）		25	100	250	750	1,250
平均検体摂取量 （mg/kg 体重/日）	雄	2.54	10.4		79.6	
	雌	3.43		33.9		176

各投与群で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）は表 48 に、肝腫瘍の発生頻度は表 49 に示されている。

検体投与に関連した腫瘍性病変として、750 ppm 投与群の雄で肝細胞腺腫及び肝細胞癌の発生頻度の有意な増加が、1,250 ppm 投与群の雌において肝腫瘍発生頻度の増加傾向が認められた。

本試験において、750 ppm 投与群の雄及び 1,250 ppm 投与群の雌で肝絶対及び比重量増加等が認められたので、無毒性量は雄で 100 ppm（10.4 mg/kg 体重/日）、雌で 250 ppm（33.9 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 54）

（肝腫瘍の発生機序に関しては [14. (1)] を参照。）

表 48 18 か月間発がん性試験（マウス）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
1,250 ppm		・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 副腎絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 汎小葉性肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 多巣性肝細胞壊死[§] ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞脂肪化[§]
750 ppm	・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 肝変異細胞巣（好酸性及び空胞化）[§] ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 汎小葉性肝細胞肥大（染色性変化を伴う） ・ 多巣性肝細胞壊死 ・ 小葉中心性/中間帯肝細胞脂肪化 ・ 肝細胞有糸分裂像増加[§] ・ 皮膚頸部炎症、潰瘍 ・ 頸部表皮棘細胞増生 ・ 顎下リンパ節髄索形質細胞増生[§]	
250 ppm 以下		毒性所見なし
100 ppm 以下	毒性所見なし	

§：統計学的有意差はないが毒性影響と判断した。

表 49 肝腫瘍の発生頻度

性別	雄				雌			
投与群 (ppm)	0	25	100	750	0	25	250	1,250
検査動物数	50	50	50	50	50	50	50	50
肝細胞腺腫	12	6	10	24 ↑	1	1	0	2
肝細胞癌	2	0	4	17 ↑	0	1	0	4
肝細胞腺腫又は 肝細胞癌総数	13	6	12	30 ↑	1	2	0	5

↑ : p<0.05 (Yates の χ^2 検定)

1 2. 生殖発生毒性試験

(1) 2 世代繁殖試験 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 27 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、25、100 及び 400 ppm : 平均検体摂取量は表 50 参照) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

F₁ 母動物の頸静脈及び哺育 4 日の F₂ 児動物の左心室から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。母動物及び児動物のいずれにおいても、血漿中検体濃度は検体摂取量に比例して増加し、線形性が認められた。

表 50 2 世代繁殖試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群			25 ppm	100 ppm	400 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	1.52	6.07	24.6
		雌	1.91	7.82	30.5
	F ₁ 世代	雄	1.74	6.86	28.1
		雌	2.11	8.39	34.3

各投与群で認められた毒性所見は表 51 に示されている。

400 ppm 投与群の F₂ 児動物において、生児出産率 (出産生存児数/出産児数) に有意な低下がみられ、哺育 1 及び 4 日生存率にも低下傾向がみられた。生児出産率 (97.4%) は背景データ (96.0~99.7%) の範囲内にあり、F₁ 児動物では観察されなかったが、先に実施された用量設定試験においても 500 ppm 以上投与群で生存児の減少がみられており、この児動物の生存率低下は検体投与に関連したものと考えられた。

本試験において、親動物では 400 ppm 投与群の P 雄及び F₁ 雄で肝絶対及び比重量増加等が、児動物では 400 ppm 投与群の F₁ 雄で包皮分離の遅延、F₂ 雌雄で生児出産率低下等が認められたので、無毒性量は親動物の雄で 100 ppm (P 雄 : 6.07 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 6.86 mg/kg 体重/日)、雌で本試験の最高用量 400 ppm (P 雌 : 30.5 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 34.3 mg/kg 体重/日)、児動物で 100 ppm (P 雄 : 6.07 mg/kg 体重/日、P 雌 : 7.82 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 6.86 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 8.39 mg/kg 体重/日) であると考えられた。繁殖能に対する影響は認められなかった。(参照 55)

(新生児死亡の発生機序に関しては[14. (4)] 参照。)

表 51 2 世代繁殖試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群		親：P、児：F ₁		親：F ₁ 、児：F ₂	
		雄	雌	雄	雌
親動物	400 ppm	・肝絶対及び比重量増加 ・小葉中心性肝細胞肥大（色素沈着を伴う） ・多巣性肝細胞壊死	400 ppm 以下 毒性所見なし	・肝絶対 [§] 及び比重量増加 ・小葉中心性肝細胞肥大（色素沈着を伴う） ・多巣性肝細胞壊死	400 ppm 以下 毒性所見なし
	100 ppm 以下	毒性所見なし		毒性試験なし	
児動物	400 ppm	・包皮分離遅延		・生児出産率低下 ・哺育 1 及び 4 日生存率低下 [§]	
	100 ppm 以下	毒性所見なし		毒性所見なし	

注) 病理所見について統計学的解析は実施されていない。

§：統計学的有意差はないが毒性影響と判断した。

(2) 発生毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌 26 匹）の妊娠 6～21 日に混餌（原体：0、25、150 及び 1,000 ppm：平均検体摂取量は表 52 参照）投与して、発生毒性試験が実施された。妊娠 21 日に母動物の眼窩静脈叢及び胎児の臍帯から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。母動物及び胎児のいずれにおいても、血漿中検体濃度は検体摂取量に比例して増加し、線形性が認められた。

表 52 発生毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)	25	150	1,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	1.95	11.5	70.2

各投与群で認められた毒性所見は表 53 に示されている。

1,000 ppm 投与群で、平均生存胎児数（12.3）が対照群の値（13.3）より僅かに低く、この差は統計学的に有意であったが、これは背景データ（11.0～13.0）の範囲内にあったこと、同群の平均黄体数（13.5）が対照群の値（14.1）より低かったこと（排卵数が少なかったことが示唆される）、同群の平均着床後胚損失率（5.2%）は背景データ（1.2～8.2%）の範囲内にあったことから、投与とは関連性のないものと考えられた。

1,000 ppm 投与群の胎児で、外表異常として前肢屈曲、軽度の前肢屈曲及び後肢回旋の発生頻度の有意な増加が認められた。これらの四肢異常は構造的障害ではなく、骨格筋の収縮によって内臓検査時に胎児を平らに置くことが困難な状態

になったもので、その後実施された暴露の臨界期検討試験 [14. (4) ④及び⑤] において出生後速やかに回復することが確認された。同群の胎児では、内臓異常として蛇行尿管（少数例に水尿管を伴う。）並びに骨格異常として屈曲鎖骨及び胸骨分節癒合の発生頻度にも有意な増加がみられた。

本試験において、1,000 ppm 投与群の母動物で体重増加抑制等が、胎児で四肢異常等が認められたので、無毒性量は母動物及び胎児とも 150 ppm (11.5 mg/kg 体重/日) であると考えられた。母動物に影響の認められる用量で胎児に外表、内臓及び骨格異常が認められた。（参照 56）

（胎児異常の発生機序に関しては [14. (4)] 参照。）

表 53 発生毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
1,000 ppm	・ 体重増加抑制及び摂餌量減少 ・ 妊娠子宮重量減少	・ 低体重 ・ 外表異常（前肢屈曲及び後肢回旋）増加 ・ 内臓異常（蛇行尿管）増加 ・ 骨格異常（屈曲鎖骨及び胸骨分節癒合）増加 ・ 骨化遅延（頭頂骨）
150 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

（３）発生毒性試験（ウサギ）

NZW ウサギ（一群雌 26 匹）の妊娠 7～28 日に混餌（原体：0、30、150 及び 750 ppm：平均検体摂取量は表 54 参照）投与して、発生毒性試験が実施された。試験終了時に母動物の耳介辺縁静脈及び胎児の臍帯から採血し、血漿を得てトキシコキネティクス解析が実施された。母動物及び胎児のいずれにおいても、血漿中検体濃度は検体摂取量に比例して増加した。

表 54 発生毒性試験（ウサギ）の平均検体摂取量

投与群（ppm）	30	150	750
平均検体摂取量 （mg/kg 体重/日）	1.33	6.55	31.9

本試験において、750 ppm 投与群の母動物で糞量の減少、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められ、胎児ではいずれの投与群でも検体投与に関連した異常は認められなかったので、無毒性量は母動物で 150 ppm (6.55 mg/kg 体重/日)、胎児で本試験の最高用量 750 ppm (31.9 mg/kg 体重/日) であると考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 57）

（４）発達神経毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6 日～哺育 21 日に混餌（原体：0、25、100

及び 400 ppm：平均検体摂取量は表 55 参照）投与して、発達神経毒性試験が実施された。なお、検体摂取量を一定にするために、哺育 4～11 日には各群の飼料中濃度を 50%に、哺育 11～21 日には 40%に減少させた。

表 55 発達神経毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		25 ppm	100 ppm	400 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	妊娠期	1.8	7.1	27.7
	哺育期	1.9	7.6	29.8

本試験において、母動物ではいずれの投与群でも検体投与の影響は認められず、児動物では、400 ppm 投与群で出生から生後 4 日（淘汰前）までの生存率低下、生後 1 及び 4 日の低体重、平面立ち直り反応の出現の遅延が認められたので、無毒性量は母動物で本試験の最高用量 400 ppm（妊娠期：27.7 mg/kg 体重/日、哺育期：29.8 mg/kg 体重/日）、児動物で 100 ppm（妊娠期：7.1 mg/kg 体重/日、哺育期：7.6 mg/kg 体重/日）であると考えられた。発達神経毒性は認められなかった。（参照 58）

（5）1 世代繁殖試験（ラット、代謝物 D）

SD ラット（一群雌雄各 12 匹）を用いた代謝物 D の混餌（代謝物 D：0、1,000、2,000 及び 5,000 ppm：平均検体摂取量は表 56 参照）投与による 1 世代繁殖試験が実施された。交配の 2 週間前から、哺育 22～24 日まで混餌投与した。

表 56 1 世代繁殖試験（ラット、代謝物 D）の平均検体摂取量

投与群		1,000 ppm	2,000 ppm	5,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	80.8	162	396
	雌	95.1	183	468

本試験において、5,000 ppm 投与群の親動物の雌雄で肝比重量増加及び小葉中心性/中間帯肝細胞肥大が認められ、児動物ではいずれの投与群でも検体投与の影響は認められなかったため、無毒性量は親動物の雌雄で 2,000 ppm（雄：162 mg/kg 体重/日、雌：183 mg/kg 体重/日）、児動物で本試験の最高用量 5,000 ppm（雄：396 mg/kg 体重/日、雌：468 mg/kg 体重/日）であると考えられた。繁殖能に対する影響は認められなかった。（参照 59）

（6）発生毒性試験（ラット、代謝物 D）

SD ラット（一群雌 26 匹）の妊娠 6～21 日に代謝物 D を混餌（代謝物 D：0、1,000、2,000 及び 5,000 ppm：平均検体摂取量は表 57 参照）投与して、発生毒性試験が実施された。

表 57 発生毒性試験（ラット、代謝物 D）の平均検体摂取量

投与群（ppm）	1,000	2,000	5,000
平均検体摂取量 （mg/kg 体重/日）	74.4	152	368

本試験において、5,000 ppm 投与群の母動物で投与開始初期に体重増加抑制及び摂餌量減少が認められ、胎児ではいずれの投与群でも検体投与に関連した異常は認められなかったため、無毒性量は母動物で 2,000 ppm (152 mg/kg 体重/日)、胎児で本試験の最高用量 5,000 ppm (368 mg/kg 体重/日) であると考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 60）

1 3. 遺伝毒性試験

スルホキサフロル（原体）の細菌を用いた復帰突然変異試験、ラットリンパ細胞を用いた *in vitro* 染色体異常試験、チャイニーズハムスター卵巣細胞を用いた遺伝子突然変異試験及びマウスを用いた小核試験が実施された。

試験結果は表 58 に示されているとおり、全て陰性であったことから、スルホキサフロルに遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 61～64）

表 58 遺伝毒性試験概要（原体）

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP2uvrA 株)	100～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	ラットリンパ細胞	693.3～2,773 µg/mL (+/-S9) (4 時間処理) 173.3～693.3 µg/mL (-S9) (24 時間処理)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター 卵巣細胞 (CHO-K ₁ -BH ₄)	173.3～2,773 µg/mL (+/-S9)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス（骨髄細胞） （一群雌雄各 5 匹）	100、200 及び 400 mg/kg 体重/日 (2 日間連続強制経口投与)	陰性

+/- S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

代謝物 B（動物、植物及び水中光分解由来）、D（植物及び土壌由来）、G（動物、植物及び土壌由来）及び H（植物及び土壌由来）の細菌を用いた復帰突然変異試験、ラットリンパ細胞を用いた *in vitro* 染色体異常試験並びにチャイニーズハムスター卵巣細胞を用いた遺伝子突然変異試験並びに代謝物 K（動物由来）の細菌を

用いた復帰突然変異試験が実施された。結果は表 59 に示されているとおり、全て陰性であった。（参照 65～77）

表 59 遺伝毒性試験概要（代謝物）

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
B	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	50～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	ラットリンパ細胞	480～1,920 µg/mL (+/-S9) (4 時間処理) 120～480 µg/mL (-S9) (24 時間処理)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター卵巣細胞 (CHO-K ₁ -BH ₄)	120～1,920 µg/mL (+/-S9)	陰性
D	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	100～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	ラットリンパ細胞	738.25～2,953 µg/mL (-S9) (4 及び 24 時間処理) 369.1～2,953 µg/mL (+S9) (4 時間処理)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター卵巣細胞 (CHO-K ₁ -BH ₄)	184.6～2,953 µg/mL (+/-S9)	陰性
G	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	50～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	ラットリンパ細胞	635～2,540 µg/mL (+/-S9) (4 時間処理) 158.8～635 µg/mL (-S9) (24 時間処理)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター卵巣細胞 (CHO-K ₁ -BH ₄)	158.8～2,540 µg/mL (+/-S9)	陰性
H	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	50～5,000 µg/7° レート (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	ラットリンパ細胞	631.3～2,525 µg/mL (+/-S9) (4 時間処理) 631.3～2,525 µg/mL (-S9) (24 時間処理)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター卵巣細胞 (CHO-K ₁ -BH ₄)	157.8～2,525 µg/mL (+/-S9)	陰性

K	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	15~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
---	----------	--	--------------------------	----

+/- S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下。

14. その他の試験

(1) 肝肥大/肝腫瘍の発生機序検討試験

ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 [11. (2)] 及びマウスを用いた 18 か月間発がん性試験 [11. (3)] において、肝腫瘍の発生頻度増加が認められたため、マウス及びラットを用いた肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験が実施された。(参照 78)

① マウスを用いた肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験

ICR マウス（一群雌雄各 5 匹）にスルホキサフロルを 7 日間混餌（原体：雄；0、500 及び 750 ppm、雌；0、1,000 及び 1,500 ppm：平均検体摂取量は表 60 参照）投与して、肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験が実施された。

表 60 マウスを用いた肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		500	750	1,000	1,500
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	89	128		
	雌			211	323

いずれの投与群においても体重変化及び血液生化学検査値（ALT、AST、Chol 及び TG）に検体投与の影響はみられなかった。

本試験並びに 90 日間亜急性毒性試験 [10. (2)] 及びその用量設定試験として行われた 28 日間反復投与試験の雄動物を用いて、標的遺伝子の発現が解析された。結果概要は表 61 に示されている。雄動物は検体の肝臓に対する影響が強かったことから選択された。

雄マウスの肝臓では、投与群で *Cyp2b10* の発現増加、*Cyp3a11* の軽度な増加が認められたが、*Cyp4a10* の変動は認められなかった。薬物代謝酵素活性のうち PROD 及び BROD 活性並びに EROD 活性の有意な増加が認められた。7 日間投与においてのみ肝細胞増殖亢進（肝小葉中心性及び中間帯）が認められた。本剤による肝肥大は、フェノバルビタール誘導型 P450 の mRNA 発現の増加を伴っていた。

表 61 雄マウスにおける肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験の結果概要

投与期間 (日)	投与群 (ppm)	標的遺伝子発現 ^c			薬物代謝酵素活性 ^c			肝絶対重量	肝比重量	肝細胞肥大発生頻度			肝細胞増殖 ^d
		<i>Cyp2b10</i>	<i>Cyp3a11</i>	<i>Cyp4a10</i>	EROD	PROD	BROD			軽微	軽度	中等度	
7	500	42.1*	1.6	1.2	1.49 [#]	4.17 [#]	6.76 [#]	-	-	0/5	0/5	0/5	↑
	750	54.8*	2.7*	1.0	1.64 [#]	4.41 [#]	7.40 [#]	-	↑	5/5	0/5	0/5	↑
28 ^a	300	61.7*	1.5	-1.6	1.42 [#]	4.94 [#]	9.49 [#]	-	-	0/5	0/5	0/5	-
	1,500							-	↑	0/5	5/5	0/5	
	3,500							↑	↑	0/5	0/5	5/5	
90 ^b	100							-	-	9/10	0/10	0/10	
	750	56.5*	2.8*	-3.6	1.23 [#]	3.86 [#]	4.22 [#]	↑	↑	0/10	9/10	1/10	↓
	1,250							↑	↑	0/10	1/10	9/10	

a : 28 日間反復経口投与用量設定試験の動物から採取した肝臓試料を用いた試験。

b : 90 日間亜急性毒性試験 [10. (2)] の動物から採取した肝臓試料を用いた試験。

c : 数値は対照群に対する倍数を示す。

d : 7 日間投与群では BrdU、28 日間及び 90 日間投与試験では Ki-67 をマーカーとした免疫組織学的染色法が用いられた。

/ : 測定されず、- : 有意差なし。

* : $p < 0.05$ (Wilcoxon 二標本検定)、# : $p < 0.05$ (分散分析)、↑↓ : $p < 0.05$ (Dunnett 検定)

② ラットを用いた肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験

Fischer ラット（一群雌雄各 5 匹）にスルホキサフロルを 3 日間又は 7 日間混餌（原体：0、100、750 及び 1,500 ppm：平均検体摂取量は表 62 参照）投与して、肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験が実施された。

表 62 ラットを用いた肝肥大/肝腫瘍機序検討試験の平均検体摂取量

投与期間		3 日間			7 日間		
投与群 (ppm)		100	750	1,500	100	750	1,500
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	8.85	60.3	99.2	8.02	58.6	102
	雌	7.83	50.6	83.3	7.74	53.1	94.4

3 及び 7 日間投与試験のいずれにおいても、1,500 ppm の雌雄で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。

検体の肝臓に対する影響が強い雄動物を対象とし、肝臓における標的遺伝子の発現解析及び薬物代謝酵素活性測定を行った。試験結果の概要は表 63 に示されている。

顕著な *CYP2B1* の発現増加並びに *CYP1A1* 及び *CYP3A1(3A23)* の発現増加が認められたが、*CYP4A22* については認められなかった。薬物代謝酵素活性では、PROD の明らかな増加及び BROD の軽度な増加がみられた。肝重量については、3 日間投与試験の 1,500 ppm 投与群及び 7 日間投与試験の 750 ppm 以上投与群で比重量が有意に増加した。組織学的検査では、90 日間亜急性毒性試験

[10. (1)] の用量設定試験として実施された 28 日間反復経口投与試験（投与量：0、300、1,000 及び 2,000 ppm）の 1,000 ppm 以上、90 日間亜急性毒性試験 [10. (1)] の 750 ppm 以上投与群で肝細胞肥大が認められた。7 日間投与試験においても 1,500 ppm 投与群でごく軽微な肝細胞肥大が認められた。また、7 日間投与試験の 750 ppm 以上投与群で小葉中心性及び中間帯における肝細胞の増殖亢進が認められた。本剤による肝肥大は、フェノバルビタール誘導型 P450 の mRNA の増加を伴っていた。

表 63 雄ラットにおける肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験の結果概要

投与期間 (日)	投与群 (ppm)	標的遺伝子発現 ^a				薬物代謝酵素活性 ^a			肝比重量	肝細胞増殖 ^b
		<i>CYP1A1</i>	<i>CYP2B1</i>	<i>CYP3A1</i> (<i>3A23</i>)	<i>CYP4A22</i>	EROD	PROD	BROD		
3	100	1.70	9.65*	1.29	-1.09	1.26 [#]	1.26	1.25	-	-
	750	2.76*	586*	3.38*	-1.46	1.61 [#]	8.38 [#]	2.30 [#]	-	-
	1,500	12.2*	1,060*	8.83*	-1.33	1.55 [#]	10.9	1.58 [#]	↑	-
7	100	1.08	7.19*	1.16	-1.29	1.11	1.29	1.31	-	-
	750	3.15*	558*	3.29*	-1.85*	1.11	9.57 [#]	4.76 [#]	↑	↑
	1,500	12.3*	848*	9.32*	-2.05*	1.00	10.2 [#]	3.73 [#]	↑	↑

a：数値は対照群に対する倍数を示す。

b：Ki-67 をマーカーとした免疫組織学的染色法が用いられた。

-：有意差なし。

*：p<0.05（Wilcoxon 二標本検定）、#：p<0.05（分散分析）、↑：p<0.05（Dunnett 検定）

③ トランスジェニックマウスを用いた肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験

CAR/PXR ノックアウトマウス（CARKO/PXRKO）及びヒト CAR/PXR ノックインマウス（hCAR/hPXR）（一群雄 10 匹）に、スルホキサフロルを 7 日間混餌（原体：0 及び 750 ppm：平均検体摂取量は表 64 参照）投与して、野生型 C57BL/6J マウスとトランスジェニックマウスの肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験が実施された。

表 64 トランスジェニックマウスを用いた肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験の
平均検体摂取量

動物	野生型	CARKO/PXRKO	hCAR/hPXR
投与群 (ppm)	750	750	750
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	116	120	99.3

試験結果の概要は表 65 に示されている。

いずれの投与群においても体重変化、摂餌量及び血液生化学検査値（ALT、AST、

ALP、Chol 及び TG) に検体投与の影響はみられなかった。

野生型マウスでは、顕著な *Cyp2b10* 発現増加、PROD の顕著な増加及び BROD の増加、肝絶対及び比重量の増加並びに肝細胞肥大及び肝細胞増殖亢進が認められた。CARKO/PXRKO マウスの投与群では *Cyp2b10* の発現増加、肝薬物代謝酵素活性の亢進並びに肝肥大及び肝細胞増殖亢進は認められなかった。hCAR/hPXR マウスでは、*Cyp2b10* 発現増加、肝薬物代謝酵素の誘導、肝比重量増加及び肝細胞肥大が認められたが、その程度は野生型に比べて低かった。

これらの結果から、本剤による肝肥大は、主としてマウス CAR 及びマウス PXR を介していることが明らかとなった。

表 65 トランスジェニックマウスを用いた肝肥大/肝腫瘍発生機序検討試験の結果概要

試験群 (投与量)	標的遺伝子 発現	薬物代謝酵素活性 ^a		肝重量		肝細胞肥大 発生頻度		肝細胞増殖 ^a (BrdU 標識法)
	<i>Cyp2b10</i>	PROD	BROD	絶対 重量	比 重量	軽微	軽度	
野生型 (750 ppm)	顕著な 発現応答	33.3 ↑	3.61 ↑	↑	↑	2/10	8/10	3.65 ↑
CARKO/PXRKO (750 ppm)	発現応答 なし	1.02	1.64	-	-	0/10	0/10	1.39
hCAR/hPXR (750 ppm)	発現応答 あり	2.49 ↑	2.91 ↑	-	↑	3/10	7/10	1.52

^a : 数値は対照群に対する倍数を示す。

↑ : p<0.001 (Student t 検定、両側)、- : 有意差なし。

以上の結果より、本剤の投与で認められた肝肥大には、核内受容体 CAR 及び PXR が関与している可能性が示唆された。

(2) 代謝物 D の肝臓に対する影響検討試験

スルホキサフロルの投与により、ラット及びマウスで肝腫瘍の発生頻度が増加 [11. (2) 及び (3)] し、代謝物 D の反復投与でラットに肝重量増加、肝細胞肥大等が認められた [10. (7)] ことから、本試験は、代謝物 D の肝臓に対する作用機序についてスルホキサフロルと比較することを目的として実施された。

Fischer ラット (一群雄 6 匹) に代謝物 D を 7 日間混餌 (代謝物 D:0 及び 8,000 ppm、平均検体摂取量は 583 mg/kg 体重/日) 投与して、肝臓中の CAR 関連遺伝子、肝酵素活性誘導及び肝細胞増殖について検索した。

8,000 ppm 投与群で体重増加抑制、肝絶対及び比重量増加並びに小葉中心性/中間帯肝細胞肥大がみられた。また、肝臓中の *CYP2B1* 及び *CYP2B2* 並びに *CYP3A1(3A23)* の遺伝子発現増加、PROD 活性の増加、肝小葉中心性、中間帯及び周辺帯の 3 領域における細胞増殖亢進が認められ、これらはスルホキサフロ

ルと同様の反応であった。（参照 79）

（３）精巣腫瘍の発生機序検討試験

① 血中ホルモン値への影響

ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 [11. (2)] において、精巣間細胞腺腫の発生頻度増加が認められたため、雄の Fischer ラット及び SD ラット（各系統とも一群 15 匹）にスルホキサフロルを 8 週間混餌（原体：0、25、100 及び 500 ppm：平均検体摂取量は表 66 参照）投与して、経時的に観察する精巣腫瘍の発生機序検討試験が実施された。間細胞腫瘍誘発及び包皮分離遅延の認められた用量である 500 ppm が最高用量として選択された。

表 66 平均検体摂取量

投与群 (ppm)		25	100	500
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	Fischer ラット	1.41	5.58	27.8
	SD ラット	1.37	5.59	27.7

いずれの系統においても、500 ppm 投与群で肝絶対及び比重量増加が認められたが、精巣重量には投与に関連した変化はみられなかった。

投与 2 週時に、各群 3 匹に ^{14}C -テストステロンを静脈内投与して胆汁中排泄試験が実施された。その結果、 ^{14}C -テストステロンの胆汁中排泄率、胆汁中濃度及び血漿中濃度には、検体投与の影響は認められなかった。

投与 2、4 及び 8 週時に各群 3～12 匹から血液を採取し、テストステロン、 17β -エストラジオール、プロラクチン及び LH の濃度が測定された。その結果、いずれの変動も持続性ではなく、用量相関性も明らかではないものの、両系統のラットにおいて、25 ppm 以上投与群でテストステロン及び LH の増加傾向並びにプロラクチンの減少傾向が認められた。E2 はいずれの時期でも検出限界以下であった。

Fischer ラット（各群 4 匹）を対象として、投与 4 週の剖検時に精巣の LH 受容体の免疫組織化学的検査が実施されたが、LH 陽性ライディッシュ細胞数に検体投与の影響は認められなかった。精巣の LH 受容体及びプロラクチン受容体の遺伝子発現について、リアルタイム PCR 法により調べたところ、500 ppm 投与群の投与 4 週時において、精巣の LH 受容体及びプロラクチン受容体の遺伝子発現の減少がみられた。テストステロン産生関連遺伝子（*StAR*、*CYP~~yp~~11a1*、*CYP~~yp~~17a1*、*HSD3b* 及び *SDR5a1*）の精巣における発現に影響は認められなかった。事務局修正（参照 80）

② マイクロダイアリシス法による視床下部のドーパミンに対する影響

SD ラット（雄）を用いて、マイクロダイアリシス法によりスルホキサフロル

を 400 μ M 又は 2 mM の用量で視床下部に投与し、ドーパミン並びにその主要代謝物であるジヒドロキシフェニル酢酸 (DOPAC) 及びホモバニリン酸 (HVA) の視床下部基底正中細胞外濃度が測定された。陽性対照として高濃度のカリウム (K^+ , 50mM) が同様に投与された。

その結果、スルホキサフロル投与群では細胞外ドーパミン濃度が用量相関的に増加したが、DOPAC 及び HVA 濃度に統計学的有意差は認められなかった。カリウム投与群では細胞外ドーパミン濃度の有意な増加及び HVA 濃度の有意な低下がみられたが、DOPAC 濃度に変化はみられなかった。(参照 88)

<精巣腫瘍の発生機序検討試験のまとめ>

一般的に、ドーパミン作動薬は血中プロラクチンを減少させ、精巣間細胞の LH への応答性を低下させることで、テストステロン産生を抑制する。その結果、LH の上昇がもたらされて、精巣間細胞過形成及び腺腫が誘発されることが知られている。しかし、機序検討試験の結果、本剤は精巣間細胞腺腫発生に関連すると考えられているドーパミンアゴニスト様作用を有する可能性が示唆されたが、確定できる十分な証拠は得られなかった。

(4) 新生児死亡及び胎児異常の発生機序検討試験

① ラットを用いた交叉哺育試験

ラットを用いた 2 世代繁殖試験 [12. (1)] において新生児死亡が認められたため、本試験は、この影響が子宮内暴露によるものか、又は哺乳によるものかを明らかにすることを目的として実施された。

SD ラット (一群雌 32 匹) にスルホキサフロルを交配開始 2 週間前から混餌 (原体: 0 及び 1,000 ppm) 投与し、未処置の雄と交配した。各群の交配雌を里親とドナーの 2 群に分け、里親については自然分娩させて、分娩後速やかに児動物を取り除いた。ドナーについては妊娠 21 日に帝王切開し、得られた児動物を所定の里親に移して哺育させた。その際、各里親には対照群及び検体投与群のドナー由来の児動物をそれぞれ雌雄各 2 匹 (一腹児数を 8 とした) を哺育させた。雌動物への投与は哺育 21 日まで継続され、一般毒性影響、血液及び乳汁における薬物動態解析並びに繁殖能及び児動物の生存率について検討された。

1,000 ppm 投与群の母動物の交配前、妊娠期及び哺育期における平均検体摂取量はそれぞれ 81.2、74.5 及び 59.5 mg/kg 体重/日であった。1,000 ppm 投与群の母動物では、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。妊娠 21 日及び哺育 0 日において、母動物及び児動物におけるスルホキサフロルの血漿中濃度は同等で、哺育 0 日における乳汁中濃度は血漿中濃度の約 1/2 であった (表 67)。

交叉哺育試験の結果、検体投与群のドナー由来の児動物は、対照群及び検体投与群のいずれの里親に哺育された場合にも哺育 4 日までに全例が死亡したが、対照群のドナー由来の児動物については、検体投与群の里親に哺育されても生存率

に影響は認められなかった（表 68）。したがって、児動物に対する検体の影響は、哺乳によるものではなく、子宮内暴露に起因するものであると考えられた。（参照 81）

表 67 1,000 ppm 投与群における薬物動態解析結果

試料		妊娠 21 日	哺育 0 日
母動物	血漿中濃度 (μg/g)	27.0	22.4
	乳汁中濃度 (μg/g)		13.3
児動物	血漿中濃度 (μg/g) 雄	24.8	25.3
	雌	24.8	25.9

表 68 交叉哺育試験結果

里親	児動物（由来する ドナーの試験群）	結果
対照	対照	影響なし
	1,000 ppm	哺育 4 日までに全例死亡
1,000 ppm	対照	影響なし
	1,000 ppm	哺育 4 日までに全例死亡

② ウサギにおける新生児生存率に及ぼす影響試験

ラットを用いた 2 世代繁殖試験 [12. (1)] において新生児死亡が認められたため、本試験は、ウサギにおける新生児生存率に及ぼす影響を評価するために実施された。

NZW ウサギ（妊娠雌、一群 12 匹）の妊娠 7～28 日にスルホキサフロルを混餌（原体：0 及び 750 ppm）投与して自然分娩させ、哺育 4 日まで児動物を哺育させた。

その結果、750 ppm 投与群の母動物では、糞排泄の減少、体重増加抑制及び摂餌量の減少がみられたが、児動物の出生後の生存率及び一般状態には検体投与に関連した影響は認められなかった。（参照 82）

③ 哺乳類ニコチン性アセチルコリン受容体に対するアゴニスト試験

ラットを用いた発生毒性試験 [12. (2)] において、四肢異常（前肢屈曲及び後肢回旋）並びに骨格異常（屈曲鎖骨）が認められた。これらの影響が胎児神経筋接合部の nAChR に対するアゴニスト作用によるものであるかを検証する目的で、リガンド結合試験及び受容体機能特性解析試験が実施された。（参照 83）

a. リガンド結合試験

SD ラット及び NZW ウサギの胎児前肢筋組織並びにヒト胎児腎培養細胞の nAChR に対するスルホキサフロルの結合性について検討するため、nAChR に対して高度の親和性を持つ放射性リガンドである ³H-epibatidine (30 nM) と非標

識のスルホキサフロル（濃度範囲：0.3 μM ～30 mM）が結合置換することを利用した拮抗結合試験が実施された。

ラット、ウサギ及びヒトの試料のいずれにおいても、スルホキサフロルの濃度の上昇に伴い、用量相関性のある ^3H -epibatidine の結合置換が認められた。高濃度のスルホキサフロルでは、ほぼ ^3H -epibatidine に置換された。 ^3H -epibatidine に対する最大置換の半分となる濃度（ IC_{50} ）を求めた（表 69）ところ、ヒト及びウサギの試料から得られたデータは単結合モデルに当てはまったが、ラット胎児前肢筋のデータは当てはまらなかった。ラット胎児前肢筋のデータは高低異なる親和性を示す結合モデルによく適合した。

表 69 ^3H -epibatidine に対する最大置換の半分となる濃度（ IC_{50} ）（mM）

試料	単結合モデル	複次（2）結合モデル
ヒト胎児腎培養細胞	0.2	-
ウサギ胎児前肢筋組織	0.4	-
ラット胎児前肢筋組織	2.3	0.01 及び 8.9

b. 受容体機能特性解析試験

ラット胎児若しくは成獣の筋肉又はヒト胎児若しくは成人の筋肉由来 nAChR を発現させたアフリカツメガエルの卵母細胞に、ACh（陽性対照）、スルホキサフロル又は代謝物 D を添加し、二電極のボルテージクランプ法を用いて膜電位が測定された。

その結果、ラット胎児の筋肉由来 nAChR を発現させたアフリカツメガエルの卵母細胞のみが、スルホキサフロルの添加により反応を示した（表 70）。

表 70 nAChR アゴニスト活性（ACh の最高値反応に対する比率%）

nAChR の種類	スルホキサフロル	代謝物 D
ラット胎児筋肉	39	反応なし
ラット成獣筋肉	反応なし	測定せず
ヒト胎児筋肉	反応なし	測定せず
ヒト成人筋肉	反応なし	測定せず

以上より、スルホキサフロルはラット胎児筋肉の nAChR のアゴニストであることが示されたが、ラット成獣、ヒト胎児及びヒト成人の筋肉における nAChR にはアゴニスト作用を示さなかった。スルホキサフロルの選択的な nAChR のアゴニスト作用は、受容体を構成するサブユニットにおけるアミノ酸配列の差によるものと考えられた。

④ ラット児動物に対する暴露の臨界期検討試験-1

本試験は、ラットにおける胎児異常及び新生児死亡の誘発に関するスルホキサ

フロル暴露の臨界期を調べる目的で実施された。

SD ラット（一群雌 12 匹）の妊娠 6～16 日（全胚形成期から妊娠 16 日に開始する初期胎動がみられるまでの期間：第一投与群）又は妊娠 16 日～分娩まで（四肢運動の同調の発達を含む分娩までの期間：第二投与群）にスルホキサフロルを混餌（原体：0 及び 1,000 ppm）投与して自然分娩させ、哺育 4 日まで母動物及び児動物の観察が行われた。

試験結果の概要は表 71 に示されている。

母動物では、第一投与群及び第二投与群のいずれにおいても、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められたが、児動物では第二投与群においてのみ、低体重、生存率低下に加え、ラットの発生毒性試験 [12. (2)] と同様に、前肢屈曲及び後肢回旋の四肢異常が観察された。この四肢異常の発生頻度は哺育 0 日において最も高く、哺育 1～3 日には徐々に減少し、哺育 4 日には異常はみられなかった（表 72）。哺育 0 日から 4 日まで、四肢異常を示した各児を観察した結果、5 腹の 21 例で四肢異常の回復が確認された。

ラットの発生毒性試験 [12. (2)] では 1,000 ppm 投与群で胎児に観察された蛇行尿管/水尿管及び屈曲鎖骨は、本試験の哺育 4 日の児動物には認められなかった。以上より、スルホキサフロルによって誘発された胎児異常及び新生児死亡に対する発生学的感受性の臨界期は妊娠 16 日から分娩までの間にあり、胎児異常は出生後速やかに回復することが示された。（参照 84）

表 71 臨界期検討試験-1 の結果概要

投与群	第一投与群	第二投与群
投与量 (ppm)	1,000	1,000
投与期間	妊娠 6 日～16 日	妊娠 16 日～分娩
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	65.7～86.1	20.8～53.8
血漿中の検体濃度 (µg/g)	35.4～40.9 (妊娠 16 日)	32.1～43.2 (妊娠 21 日)
母動物に対する影響	・ 体重増加抑制及び 摂餌量減少	・ 体重増加抑制及び 摂餌量減少
児動物に対する影響	影響なし	・ 生存率低下 ・ 低体重 ・ 四肢異常 (哺育 0～3 日)

表 72 第二投与群の児動物における四肢異常の発生頻度

観察日	哺育 0 日	哺育 1 日	哺育 2 日	哺育 3 日	哺育 4 日
前肢屈曲	50/143 ↑ (11/12)	38/119 ↑ (9/12)	6/71 ↑ (4/12)	0/68 (0/12)	0/67 (0/12)
後肢回旋	19/143 ↑ (8/12)	8/119 ↑ (6/12)	2/71 (2/12)	1/68 (1/12)	0/67 (0/12)

注) ()内の数値は腹数を示す。↑ : p<0.05 (Wilcoxon 検定)

⑤ ラット児動物に対する暴露の臨界期検討試験-2

本試験は、ラットにおける胎児異常及び新生児死亡に関するスルホキサフロル暴露の臨界期をより詳細に調べる目的で、臨界期検討試験-1 [14. (4) ④] で影響がみられた妊娠 16 日～分娩までの暴露期間を 48 時間ずつに分けて実施された。

SD ラット(妊娠雌、一群 10 匹)の妊娠 16 日午前～18 日の午前(第一投与群)、妊娠 18 日午前～20 日午前(第二投与群)及び妊娠 20 日午前～分娩(第三投与群)までにスルホキサフロルを混餌(原体: 0 及び 1,000 ppm)投与して自然分娩させ、哺育 4 日まで母動物及び児動物を観察した。

試験結果の概要は表 73 に示されている。

第三投与群の児動物で生存率低下及び四肢異常が認められ、哺育 0 日には半数以上の腹で前肢屈曲及び後肢回旋が観察されたが、哺育 2 日にはいずれの四肢異常も認められなかった(表 74)。臨界期検討試験-1 [14. (4) ④] と同様に、児動物の四肢異常の回復性を解析した結果、6 腹の 7 例で哺育 0 日から 2 日の間に回復がみられた。本試験においても、哺育 4 日の児動物に蛇行尿管/水尿管及び屈曲鎖骨は認められなかった。

以上より、スルホキサフロルによって誘発された胎児異常及び新生児死亡に対する発生学的感受性の臨界期は妊娠 20 日から分娩までの間にあり、胎児異常は出生後速やかに回復することが示された。(参照 85)

表 73 臨界期検討試験-2 の結果概要

投与群	第一投与群	第二投与群	第三投与群
投与量 (ppm)	1,000	1,000	1,000
投与期間	妊娠 16 日～18 日	妊娠 18 日～20 日	妊娠 20 日～分娩
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	63.9	42.5	35.7
検体の血漿中濃度 (µg/g)	16.4～33.3 (妊娠 18 日)	23.0～30.2 (妊娠 20 日)	16.1 (妊娠 22 日) 5.41～6.69 (哺育 0 日)
母動物に対する影響	・ 体重増加抑制及び 摂餌量減少	・ 体重増加抑制及び 摂餌量減少	・ 体重増加抑制傾向 及び摂餌量減少
児動物に対する影響	影響なし	影響なし	・ 生存率低下 ・ 四肢異常 (哺育 0 及び 1 日)

表 74 第三投与群の児動物における四肢異常の発生頻度

観察日	哺育 0 日	哺育 1 日	哺育 2 日	哺育 3 日	哺育 4 日
前肢屈曲	7/96 ↑ (4/8)	4/96 (3/8)	0/86 (0/8)	0/86 (0/8)	0/86 (0/8)
後肢回旋	11/96 ↑ (6/8)	5/96 (2/8)	0/86 (0/8)	0/86 (0/8)	0/86 (0/8)

注) ()内の数値は腹数を示す。↑: p<0.05 (Wilcoxon 検定)

臨界期検討試験-1 及び-2 [14. (4)④及び⑤] の結果から、スルホキサフロルによって誘発された胎児異常及び新生児死亡に対する発生学的感受性の臨界期は分娩直前にあり、胎児異常は出生後速やかに回復することが示された。これらの結果より、分娩直前に機能発現が発達する胎児筋肉の nAChR に対する薬理作用によって、胎児異常及び新生児死亡を誘発することが示唆された。

⑥ ラット新生児の横隔神経-片側横隔膜に対する影響試験

哺乳類の nAChR に対するアゴニスト試験 [14. (4) ③] により、本剤はラット胎児筋肉の nAChR のアゴニストである一方で、ラット成獣並びにヒト胎児及び成人の筋肉にはアゴニスト作用を持たないことが示された。そこで、本試験では呼吸に影響する横隔膜への作用を調べる目的で、横隔神経-片側横隔膜に対する影響試験が実施された。

SD ラットの新生児（生後 0 日）から採取した横隔神経-片側横隔膜の標本を生理食塩水で灌流し、筋腱に取り付けたミオグラフィヤーを用いて筋緊張を記録した。陽性対照物質として ACh、ニコチン拮抗薬としてツボクラリンが用いられた。

その結果、検体添加で可逆的な収縮が認められ、添加を延長すると持続的な拘縮が観察された。拘縮に付随して横隔膜神経誘発の筋攣縮が減少し、呼吸障害又は四肢筋肉の異常（前肢屈曲及び後肢回旋）が引き起こされる可能性が示唆された。（参照 86）

⑦ ラット胎児肺の病理組織学的検査

ラットの新生児死亡が、肺組織における病理組織学的変化によるものかを確認するために、ラットを用いた発生毒性試験 [12. (2)] で得られた対照群及び 1,000 ppm 投与群の胎児を用いて、気管及び肺の病理組織学的検査が実施された。その結果、ラット新生児死亡の原因と考えられる形態学的異常は認められなかった。（参照 87）

<新生児死亡及び胎児異常の発生機序検討試験のまとめ>

以上の機序検討試験の結果、次のような知見が得られた。①本剤はラット胎児筋肉の nAChR に結合して受容体を活性化させた。②本剤の投与でラット児動物の横隔膜に可逆的な拘縮が認められた。③投与の延長により、ラット児動物の横隔膜筋に持続的な筋肉拘縮がみられた。④胎児異常が発現するのは妊娠 20～22 日に暴露した場合のみであった。分娩直前である妊娠 21～22 日は、ラットの胎児筋肉の nAChR 機能が発現する時期と一致していた。したがって、ラットの繁殖試験及び発生毒性試験で認められた胎児異常は、胎児筋肉の nAChR を介して発現すると考えられるが、この発現はラット特異的であり、ヒトには外挿されない変化である可能性が高いと考えられた。新生児死亡については詳細な機序は不

明であるが、本剤の子宮内暴露による nAChR に対する薬理作用が関連していると考えられた。

Ⅲ. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて農薬「スルホキサフロール」の食品健康影響評価を実施した。

^{14}C で標識したスルホキサフロールを用いた動物体内運命試験の結果、ラットに経口投与されたスルホキサフロールの体内吸収率は、投与後 168 時間で少なくとも 92.0%と算出された。組織への蓄積性は認められなかった。排泄は速やかであり、主に尿中に排泄された。尿中放射能の主要成分は未変化のスルホキサフロールで、ほかに代謝物 C が少量検出された。糞中ではスルホキサフロールのみが同定された。畜産動物（ヤギ及びニワトリ）では、肝臓において代謝物 K が 10%TRR を超えて検出された。

^{14}C で標識したスルホキサフロールを用いた植物体内運命試験の結果、植物体内において 10%TRR を超えて検出された代謝物は D、E 及び F であった。

スルホキサフロール並びに代謝物 B、D 及び G を分析対象化合物とした国内における作物残留試験の結果、各化合物の最大残留値はだいこん（葉部）の 5.01 mg/kg（スルホキサフロール）、玄米の 0.05 mg/kg（代謝物 B）、みかん（果皮）の 0.64 mg/kg（代謝物 D）及びみかん（果皮）の 0.12 mg/kg（代謝物 G）であった。スルホキサフロールを分析対象化合物とした海外における作物残留試験の結果、最大残留値はほうれんそう（葉）の 3.26 mg/kg であった。

海外における家畜残留試験の結果、スルホキサフロールの最大残留値は乳牛で肝臓の 3.69 µg/g、産卵鶏で肝臓の 1.14 µg/g であった。

各種毒性試験結果から、スルホキサフロール投与による影響は、主に肝臓（重量増加、肝細胞肥大等）及び精巣（重量増加等）に認められた。発達神経毒性、免疫毒性及び遺伝毒性は認められなかった。

発がん性試験において、雄ラットで肝細胞腺腫及び精巣間細胞腺腫、雌雄マウスで肝細胞腺腫及び肝細胞癌の発生頻度増加が認められた。機序検討試験の結果、肝腫瘍はフェノバルビタール誘導型の核内受容体介在性の機序により誘発されたものであることが示唆された。精巣間細胞腺腫の発生機序については確定できる十分な証拠は得られなかったが、ドーパミンアゴニスト様作用による可能性が示唆された。したがって、腫瘍の発生機序はいずれも遺伝毒性によるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると判断された。

繁殖試験においてラットの新生児死亡が認められ、発生毒性試験においてラット胎児の四肢異常等が、母体毒性がみられる用量で認められた。機序検討試験の結果、これらの異常はいずれもラット胎児期に特異的に発現するニコチン受容体に起因する可能性が考えられたため、ヒトでこれらの異常が発現する可能性は低いと考えられた。

植物体において代謝物 D、E 及び F が、畜産動物において K が 10%TRR を超えて検出されたが、D 及び K の毒性はスルホキサフロールと比較して弱く、遺伝毒性試験結果は陰性であったこと、E 及び F は B の抱合体であり、B の毒性もスルホ

キサフロルと比較して弱く、遺伝毒性試験結果は陰性であったことから、これらの代謝物は暴露評価対象物質には含めないこととし、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質をスルホキサフロル（親化合物のみ）と設定した。

各試験における無毒性量等は表 75 に、単回経口投与等により惹起されると考えられる毒性影響等は表 76 にそれぞれ示されている。ラット生殖発生毒性に関連した各種機序試験より、ラットの胎児及び児動物に観察された毒性は、ラット特異的でありヒトには外挿されない可能性が高いことから、ヒトが単回経口投与等により惹起される毒性影響等とは考えられないと判断した。

食品安全委員会農薬専門調査会は、各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験の 4.25 mg/kg 体重/日であったことから、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.042 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

また、スルホキサフロルの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた急性神経毒性試験の 25 mg/kg 体重であったことから、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.25 mg/kg 体重を急性参照用量（ARfD）と設定した。

ADI	0.042 mg/kg 体重/日
（ADI 設定根拠資料）	慢性毒性/発がん性併合試験
（動物種）	ラット
（期間）	2 年間
（投与方法）	混餌
（無毒性量）	4.25 mg/kg 体重/日
（安全係数）	100
ARfD	0.25 mg/kg 体重
（ARfD 設定根拠資料）	急性神経毒性試験
（動物種）	ラット
（期間）	単回
（投与方法）	強制経口
（無毒性量）	25 mg/kg 体重
（安全係数）	100

表 75 各試験における無毒性量等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日)	最小毒性量 (mg/kg 体重/日)	備考 ¹⁾
ラット	90 日間 亜急性毒性、 免疫毒性及 び神経毒性 併合試験	0、100、750、1,500 ppm	雄：6.36 雌：6.96	雄：47.6 雌：51.6	雌雄：肝細胞肥大等 (免疫毒性及び亜 急性神経毒性は認 められない)
		雄：0、6.36、47.6、 94.9 雌：0、6.96、51.6、 101			
	2 年間 慢性毒性/ 発がん性 併合試験	雄：0、25、100、 500 ppm 雌：0、25、100、 750 ppm	雄：4.25 雌：5.13	雄：21.3 雌：39.0	雄：精巣絶対及び比 重量増加等 雌：変異肝細胞巣等 肝細胞腺腫及び精 巣間細胞腺腫発生 頻度増加（雄）
		雄：0、1.04、4.25、 21.3 雌：0、1.28、5.13、 39.0			
	2 世代 繁殖試験	0、25、100、400 ppm	親動物 P 雄：6.07 P 雌：30.5 F ₁ 雄：6.86 F ₁ 雌：34.3 児動物 P 雄：6.07 P 雌：7.82 F ₁ 雄：6.86 F ₁ 雌：8.39	親動物 P 雄：24.6 P 雌：- F ₁ 雄：28.1 F ₁ 雌：- 児動物 P 雄：24.6 P 雌：30.5 F ₁ 雄：28.1 F ₁ 雌：34.3	親動物 雄：肝絶対及び比 重量増加等 雌：毒性所見なし 児動物：生児出産率 低下等 (繁殖能に対する 影響は認められな い)
		P 雄：0、1.52、 6.07、24.6 P 雌：0、1.91、 7.82、30.5 F ₁ 雄：0、1.74、 6.86、28.1 F ₁ 雌：0、2.11、 8.39、34.3			
	発生毒性 試験	0、25、150、1,000 ppm	母動物：11.5 胎児：11.5	母動物：70.2 胎児：70.2	母動物：体重増加抑 制等 胎児：四肢異常等
		0、1.95、11.5、 70.2			
	発達神経 毒性試験	0、25、100、400 ppm	母動物 妊娠期：27.7 哺育期：29.8 児動物 妊娠期：7.1 哺育期：7.6	母動物 妊娠期：- 哺育期：- 児動物 妊娠期：27.7 哺育期：29.8	母動物：毒性所見な し 児動物：出生から生 後 4 日までの生存 率低下等 (発達神経毒性は 認められない)
		妊娠期：0、1.8、 7.1、27.7 哺育期：0、1.9、 7.6、29.8			

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日)	最小毒性量 (mg/kg 体重/日)	備考 ¹⁾
マウス	90 日間 亜急性 毒性試験	雄：0、100、750、 1,250 ppm 雌：0、100、1,500、 3,000 ppm	雄：12.8 雌：16.2	雄：98.0 雌：247	雌雄：肝絶対及び比 重量増加等
		雄：0、12.8、98.0、 166 雌：0、16.2、247、 489			
	18 か月間 発がん性 試験	雄：0、25、100、 750 ppm 雌：0、25、250、 1,250 ppm	雄：10.4 雌：33.9	雄：79.6 雌：176	雌雄：肝絶対及び比 重量増加等
		雄：0、2.54、10.4、 79.6 雌：0、3.43、33.9、 176			肝細胞腺腫及び肝 細胞癌発生頻度増 加（雌雄）
ウサギ	発生毒性 試験	0、30、150、750 ppm	母動物：6.55 胎児：31.9	母動物：31.9 胎児：-	母動物：体重増加抑 制等 胎児：毒性所見なし （催奇形性は認め られない）
		0、1.33、6.55、 31.9			
イヌ	90 日間 亜急性 毒性試験	0、1、3、10/6 ²⁾	雌雄：6	雌雄：10	雌雄：体重及び摂餌 量減少
	1 年間慢性 毒性試験	0、1、3、6	雌雄：6	雌雄：-	雌雄：毒性所見なし

-：最小毒性量は設定できなかった。

¹⁾：備考には最小毒性量で認められた毒性所見の概要を示した。

²⁾：10 mg/kg 体重/日投与群の雌雄において、投与第 1 週に体重及び摂餌量の減少が認められ、最大耐量を超えたと判断されたため、投与 5 日目から投与量が 6 mg/kg 体重/日に引き下げられた。

表 76 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)	無毒性量及び急性参照用量設定に 関連するエンドポイント ¹⁾ (mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)
ラット	一般薬理試験 (一般状態)	0、250、500、750	雌雄：250 雌雄：受動性、毛づくろい、反応性、自発運動、体姿勢及び呼吸数の抑制等
	急性神経毒性試験	0、2.5、7.5、25、75、750	雌雄：25 雌雄：自発運動量減少
マウス	一般薬理試験 (一般状態)	0、125、250、500	雌雄：125 雌雄：自発運動及び正向反射の抑制等
ARfD			NOAEL：25 SF：100 ARfD：0.25
ARfD 設定根拠資料			ラット急性神経毒性試験

ARfD：急性参照用量 SF：安全係数 NOAEL：無毒性量

¹⁾：最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

<別紙 1：代謝物/分解物略称>

記号	略称	化学名
B	X11721061 アルコール体	1-[6-(トリフルオロメチル)ピリジン-3-イル] エタノール
C	B の グルクロン酸抱合体	1-[6-(トリフルオロメチル)ピリジン-3-イル]エチル ヘキソピラヌロネート
D	X11719474 ウレア体	1-[メチル(オキシド){1-[6-(トリフルオロメチル) ピリジン-3-イル]エチル}- λ^6 -スルファニリデン]ウレア 別名：N-(メチル)オキシド{1-[6-(トリフルオロメチル) ピリジン-3-イル]エチル}- λ^4 -スルファニリデン)ウレア
E	X11863595 B のグルコース抱合体	1-[6-(トリフルオロメチル)ピリジン-3-イル]エチル ヘキソピラノシド
F	X11889781 B のグルコース/ マロニル抱合体	1-[6-(トリフルオロメチル)ピリジン-3-イル]エチル 6-O-(カルボキシアセチル)ヘキソピラノシド
G	X11519540	5-[1-(メチルスルホニル)エチル]-2-(トリフルオロメチル) ピリジン
H	X11579457	5-[1-(S-メチルスルホンイミドイル)エチル]-2- (トリフルオロメチル)ピリジン
J	X11718922	1-[6-(トリフルオロメチル)ピリジン-3-イル]エタノン
K	X11556066	5-エチル-2-(トリフルオロメチル)ピリジン 別名：1-[6-(トリフルオロメチル)ピリジン-3-イル]エタン

<別紙 2：検査値等略称>

略称	名称
ACh	アセチルコリン
AhR	アリルハイドロカーボン受容体
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT)]
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT)]
AUC	薬物濃度曲線下面積
BrdU	5-ブロモ-2'-デオキシウリジン
BROD	ベンジルオキシレゾルフィン <i>O</i> -ベンジラーゼ
CAR	恒常性アンドロスタン受容体の同義語 (<u>c</u> onstitutively <u>a</u> ctive <u>r</u> eceptor)
Chol	コレステロール
C _{max}	最高濃度
CYP	チトクローム P450 アイソザイム
E2	17β-エストラジオール
EROD	エトキシレゾルフィン <i>O</i> -デエチラーゼ
FOB	機能観察総合検査
GGT	γ-グルタミルトランスフェラーゼ [=γ-グルタミルトランスぺプチダーゼ (γ-GTP)]
Glob	グロブリン
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値 [=血中血球容積 (PCV)]
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
LH	黄体形成ホルモン
MC	メチルセルロース
nAChR	ニコチン性アセチルコリン受容体
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
PPARα	ペルオキシソーム増殖剤活性化受容体α
PROD	ペントキシレゾルフィン <i>O</i> -デペンチラーゼ
PXR	プレグナン X 受容体
RBC	赤血球数
T _{1/2}	消失半減期

TAR	総投与（処理）放射能
T.Chol	総コレステロール
TG	トリグリセリド
TP	総蛋白質
T_{max}	最高濃度到達時間
TRR	総残留放射能

<別紙 3：作物残留試験成績－国内>

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					スルホキサフロル		D		B		G	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
水稻 (露地) (玄米) 2010年度	2	150	3	7 14	0.35 0.44	0.34 0.44	0.01 0.02	0.01 0.02	0.04 0.05	0.04 0.04		
			3	7 14	0.45 0.35	0.45 0.34	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01	0.02 0.02	0.02 0.02		
水稻 (露地) (稲わら) 2010年度	2	150	3	7 14	0.57 0.37	0.56 0.37	0.14 0.28	0.14 0.28	0.05 0.04	0.04 0.04		
			3	7 14	1.85 0.62	1.82 0.60	0.20 0.13	0.20 0.12	0.06 0.05	0.06 0.04		
みかん (施設) (果肉) 2010年度	2	608	3	1 3 7	0.04 0.04 0.05	0.04 0.04 0.05	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01		
		520	3	1 3 7	0.05 0.05 0.05	0.04 0.05 0.05	0.01 0.01 0.01	0.01 0.01 0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01		
みかん (施設) (果皮) 2010年度	2	608	3	1 3 7	3.12 2.99 2.83	3.10 2.98 2.80	0.07 0.08 0.08	0.07 0.08 0.08	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.05 0.04 0.03	0.05 0.04 0.03
		520	3	1 3 7	3.45 2.22 1.39	3.38 2.20 1.38	0.47 0.53 0.64	0.46 0.52 0.64	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.12 0.09 0.07	0.12 0.09 0.06
かぼす (露地) (果実全体) 2010年度	1	586	3	1 3 7	0.38 0.28 0.24	0.38 0.28 0.24	0.02 0.02 0.03	0.02 0.02 0.03	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	0.01 <0.01 <0.01	0.01 <0.01 <0.01
すだち (露地) (果実全体) 2010年度	1	475	3	1 3 7	0.56 0.37 0.27	0.56 0.37 0.27	0.01 0.01 0.02	0.01 0.01 0.02	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					スルホキサフロル		D		B		G	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
なつみかん (露地) (果実全体) 2010年度	2	475	3	1	0.63	0.62	0.24	0.24	<0.01	<0.01		
				3	0.27	0.27	0.10	0.10	<0.01	<0.01		
				7	0.22	0.22	0.06	0.06	<0.01	<0.01		
		605	3	1	0.90	0.89	0.33	0.32	<0.01	<0.01		
				3	0.85	0.85	0.33	0.33	<0.01	<0.01		
				7	0.80	0.78	0.33	0.32	<0.01	<0.01		
りんご (露地、無袋) (果実) 2010 年度	2	428	3	1	0.09	0.09	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	0.13	0.12	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.09	0.09	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	1	0.28	0.28	0.01	0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.01
				3	0.18	0.18	0.01	0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.01
				7	0.22	0.22	0.01	0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.01
なし (露地) (果実) 2011 年度	2	380	3	1	0.49	0.48	0.03	0.02	<0.01	<0.01		
				3	0.34	0.34	0.03	0.03	<0.01	<0.01		
				7	0.26	0.26	0.03	0.03	<0.01	<0.01		
		410	3	1	0.50	0.49	0.02	0.02	<0.01	<0.01		
				3	0.24	0.24	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.17	0.17	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
なし (露地) (全果実) 2011 年度	2	380	3	1		0.44		0.02		<0.01		
				3		0.35		0.03		<0.01		
				7		0.27		0.03		<0.01		
		410	3	1		0.50		0.02		<0.01		
				3		0.25		0.01		<0.01		
				7		0.19		0.01		<0.01		
だいこん (露地) (根部) 2010 年度	2	119	3	1	0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
		95	3	1	0.05	0.05	0.02	0.02	<0.01	<0.01		
				3	0.04	0.04	0.03	0.03	<0.01	<0.01		
				7	0.03	0.03	0.03	0.03	<0.01	<0.01		

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					スルホキサフロル		D		B		G	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
だいこん (露地) (葉部) 2010 年度	2	119	3	1	5.01	4.86	0.39	0.39	0.02	0.02		
				3	1.40	1.38	0.12	0.12	0.02	0.02		
				7	0.66	0.66	0.09	0.08	0.04	0.04		
		95	3	1	0.84	0.84	0.09	0.09	0.01	0.01		
				3	0.45	0.44	0.07	0.07	0.01	0.01		
				7	0.40	0.40	0.12	0.12	0.02	0.02		
きゅうり (施設) (果実) 2010 年度	2	285	2	1	0.26	0.25	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.12	0.12	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.03	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
			2	1	0.29	0.28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.23	0.23	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.10	0.10	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
ミニトマト (施設) (果実) 2010 年度	2	285	2	1	0.94	0.94	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.84	0.84	0.02	0.02	<0.01	<0.01		
				7	0.91	0.90	0.02	0.02	<0.01	<0.01		
		238	2	1	0.33	0.33	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.24	0.24	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.27	0.27	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
キャベツ (露地) (葉球) 2010 年度	2	143	3	1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				3	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.02	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
		95	3	1	0.21	0.21	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.15	0.15	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.10	0.10	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
レタス (施設) (茎葉) 2011 年度	2	140	3	1	0.29	0.28	0.05	0.05	<0.01	<0.01		
				3	0.27	0.27	0.06	0.06	<0.01	<0.01		
				7	0.06	0.06	0.07	0.07	<0.01	<0.01		
		105×2 141×1	3	1	0.43	0.42	0.01	0.01	<0.01	<0.01		
				3	0.26	0.26	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
				7	0.24	0.24	0.01	0.01	<0.01	<0.01		

注) ・使用方法は茎葉散布とし、フロアブル剤が用いられた。
・全てのデータが定量限界未満の場合は定量限界値の平均に<を付して記載した。

<別紙 4：作物残留試験成績－海外>

オーストラリア

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	9	240 g/L フロアブル	0.048 kg a.i./ha (計0.096 a.i. kg/ha)	2	8, 16, 28	ほ場A	0.02
					7, 14, 28, 33, 47	ほ場B	0.04
					17	ほ場C	0.05
					17		0.03
					23	ほ場D	0.01
					14	ほ場E	0.02
					0, 8, 16, 28	ほ場F	0.02
					50, 64	ほ場G	<0.006
					0, 7, 14, 28, 33, 47	ほ場H	0.04
大麦 (穀粒)	6	240 g/L フロアブル	0.048 kg a.i./ha (計0.096 a.i. kg/ha)	2	17, 75, 89	ほ場I	0.05
					7, 14	ほ場A	0.06
					15	ほ場B	0.037
					14	ほ場C	0.08
					14	ほ場D	<0.01
					0, 7, 14, 15, 61, 75	ほ場E	0.06
キャベツ (葉球)	2	240 g/L フロアブル	0.096 g a.i./ha (計0.384 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 14	ほ場A	0.24
					3	ほ場B	0.01
カリフラワー (花蕾)	2	240 g/L フロアブル	0.096 g a.i./ha (計0.384 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	<0.005
					0, 4, 7, 14	ほ場B	0.07
ブロッコリー (花蕾)	2	240 g/L フロアブル	0.096 g a.i./ha (計0.384 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 14	ほ場A	0.07
					3	ほ場B	0.09
芽キャベツ (花蕾)	1	240 g/L フロアブル	0.096 g a.i./ha (計0.384 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 14	ほ場A	0.04
					4	ほ場B	0.03
赤ピーマン (果実)	2	240 g/L フロアブル	0.096 kg a.i./ha (計0.384 kg a.i./ha)	4	0, 1, 3, 7	ほ場A	0.01
					1	ほ場B	0.01
とうがらし (果実)	4	240 g/L フロアブル	0.096 kg a.i./ha (計0.384 kg a.i./ha)	4	1	ほ場A	0.09
					1	ほ場B	0.44
					0, 1, 3, 7	ほ場B	0.46
					1	ほ場A	0.08
ほうれんそう (葉)	2	240 g/L フロアブル	0.096 kg a.i./ha (計0.384 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 14	ほ場A	0.41
					3	ほ場B	0.66
もも (全果実)	8	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	3, 7, 14, 28	ほ場A	0.23
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 28		0.21
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	187		<0.005
			0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場B	0.28
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		0.13
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	157		<0.005

オーストラリア (つづき)

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
もも (全果実)	8	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場C	0.16
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		0.18
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	86		<0.005
			0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場D	0.15
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		0.11
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	180		<0.005
			0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場E	0.02
					3, 7, 14	ほ場F	0.11
					8	ほ場G	0.12
					7	ほ場H	0.11
ネクタリン (全果実)	5	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	3, 7, 14, 28	ほ場A	0.17
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 28		0.13
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	117		<0.005
			0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場B	0.12
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		0.13
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	157		0.005
			0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場C	0.11
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		0.20
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	86		0.04
			0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場D	0.17
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		0.12
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	138		<0.005
			0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場E	0.16
アプリコット (全果実)	2	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	0, 3, 7, 10	ほ場A	0.45
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 10		0.26
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	117		<0.005

オーストラリア (つづき)

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
アプリコット (全果実)	2	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場B	0.14
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		0.18
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	103		<0.005
プラム (全果実)	1	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	3, 7, 14, 28	ほ場A	0.02
おうとう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	3, 7, 11, 14, 25	ほ場A	0.37
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	3, 7, 11, 14, 25		0.40
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	61		<0.005
いちご (果実)	3	240 g/L フロアブル	0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	1	ほ場A	0.14
					0, 1, 3, 7	ほ場B	0.50
					1	ほ場C	0.21
ぶどう (果実)	10	240 g/L フロアブル	0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 21	ほ場A	0.12
			0.072 kg a.i./ha (計0.144kg a.i./ha)	2	94		<0.01
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7	ほ場B	0.10
			0.072 kg a.i./ha (計0.144kg a.i./ha)	2	125		<0.01
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7	ほ場C	0.16
			0.072 kg a.i./ha (計0.144kg a.i./ha)	2	111		<0.01
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7	ほ場D	0.16
			0.072 kg a.i./ha (計0.144kg a.i./ha)	2	125		<0.01
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7	ほ場E	0.27
					7	ほ場F	1.90
					7	ほ場G	0.03
					4, 7, 14, 21	ほ場H	0.01
					7	ほ場I	0.56
					7	ほ場J	0.59
なたね (種子)	4	240 g/L フロアブル	0.048 kg a.i./ha (計0.096 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.06
					14	ほ場B	0.007
					13	ほ場C	0.02
					14	ほ場D	0.09

ニュージーランド

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	7	240 g/L フロアブル	0.048 kg a.i./ha (計0.096 a.i. kg/ha)	2	7, 14, 28	ほ場A	<0.01
					7, 14, 28	ほ場B	0.01
					13	ほ場C	0.007
					0, 8, 16, 28	ほ場D	0.009
					50, 64	ほ場E	<0.006
					0, 7, 14, 28, 33, 47	ほ場F	0.04
					17, 75, 89	ほ場G	0.05
大麦 (穀粒)	4	240 g/L フロアブル	0.048 kg a.i./ha (計0.096 a.i. kg/ha)	2	7, 14, 28	ほ場A	0.06
					13	ほ場B	0.11
					0, 7, 14, 28	ほ場C	0.03
					13, 69, 82	ほ場D	0.11
おうとう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.192 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.40
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7		1.60
			0.096 kg a.i./ha (計0.192kg a.i./ha)	2	109		<0.005
いちご (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	0, 1, 3, 7	ほ場A	0.03
ぶどう (果実)	2	240 g/L フロアブル	0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 21	ほ場A	0.23
			0.072 kg a.i./ha (計0.144kg a.i./ha)	2	96		<0.01
			0.096 kg a.i./ha (計0.384kg a.i./ha)	4	7	ほ場B	0.37
			0.072 kg a.i./ha (計0.144kg a.i./ha)	2	125		<0.01

ブラジル

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	4	240 g/L フロアブル	0.048～0.05 kg a.i./ha (計0.096～0.100 a.i. kg/ha)	2	3, 7, 14, 21, 28	ほ場A	0.0082
					3, 7, 14, 21, 28	ほ場B	0.0337
					14	ほ場C	0.0102
					14	ほ場D	0.0066
大豆 (乾燥 子実)	4	240 g/L フロアブル	0.0996～0.1013 kg ai/ha (計0.4021 kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 21	ほ場A	0.0094
			0.0963～0.1051 kg ai/ha (計0.4106 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.0332
			0.1000～0.1040 kg ai/ha (計0.4075 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.0410
			0.0986～0.1068 kg ai/ha (計0.4139 kg a.i./ha)		7	ほ場D	<0.003
Dry Bean (乾燥 子実)	4	240 g/L フロアブル	0.0915～0.0962 kg ai/ha (計0.3730 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 14, 21, 28	ほ場A	0.0811
			0.0950～0.1020 kg ai/ha (計0.3816～0.4028 kg ai/ha)		3, 7, 14, 21, 28	ほ場B	0.0877
			0.0915～0.1032 kg a.i./ha (計0.3808～0.4106 kg ai/ha)		7, 14	ほ場C	0.0942
			0.0953～0.1033 kg a.i./ha (計0.3885～0.4024 kg ai/ha)		7, 14	ほ場D	0.0511

ドイツ

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.0527~0.0538 kg ai/ha (計0.1065 kg ai/ha)	2	7, 14, 21, 28	ほ場A	0.024
			0.0483~0.0544 kg ai/ha (計0.0944~0.1088 kg ai/ha)		15, 28, 42, 55	ほ場B	0.023
大麦 (穀粒)	3	240 g/L フロアブル	0.0524~0.0525 kg ai/ha (計0.1049 kg ai/ha)	2	7, 15, 20, 28	ほ場A	0.052
			0.0522~0.0550 ai. kg/ha (計0.1072 kg ai/ha)		12	ほ場B	<0.003
			0.0494~0.0539 ai. kg/ha (計0.1033~0.1072 kg ai/ha)		15, 29, 44, 57	ほ場C	0.097
Green Bean (乾燥 子実)	1	240 g/L フロアブル	0.0992~0.1017 kg ai/ha (計0.4026 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 9, 13	ほ場A	0.112
未成熟豆	1	240 g/L フロアブル	0.0941~0.1163 kg ai/ha (計0.4185 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 9, 14	ほ場A	0.377
ばいしょ (塊茎)	1	240 g/L フロアブル	0.0998~0.1031 kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 21, 28	ほ場A	0.008
てんさい (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0900~0.1089 kg ai/ha (計0.3994 kg a.i./ha)	4	7, 14, 21	ほ場A	<0.003
てんさい (葉)					7, 14, 21	ほ場A	0.969
キャベツ (葉球)	1	240 g/L フロアブル	0.0984~0.1024 kg ai/ha (計0.4008 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 11	ほ場A	0.400
カリフラワー (花蕾)	2	240 g/L フロアブル	0.097~0.105 kg a.i./ha (計0.401 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 10	ほ場A	0.023
			0.0878~0.0971 kg ai/ha (計0.3669 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 10	ほ場B	0.014
ブロッコリー (花蕾)	1	240 g/L フロアブル	0.1011~0.1111 kg ai/ha (計0.4222 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.074
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0978~0.1033 kg ai/ha (計0.4089 kg a.i./ha)	4	4, 7, 15, 28	ほ場A	<0.003
もも (全果実)	1	240 g/L フロアブル	0.1971~0.1988 kg ai/ha (計0.3959 kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.278
おうとう (果実)	2	240 g/L フロアブル	0.1892~0.1988 kg ai/ha (計0.3830 kg a.i./ha)	2	3, 7, 14, 21	ほ場A	1.300
			0.1880~0.1909 kg ai/ha (計0.3789 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.850
			0.1892~0.1988 kg ai/ha (計0.3830 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場C	1.56
			0.1880~0.1909 kg ai/ha (計0.3789 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.929

ドイツ (つづき)

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
ぶどう (果実)	3	240 g/L フロアブル	0.0928～0.1041 kg ai/ha (計0.3889 kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 21	ほ場A	0.297
			0.0968～0.1011 kg ai/ha (計0.3935 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.237
			0.1000～0.1042 kg ai/ha (計0.4099 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.063
なたね (種子)	2	240 g/L フロアブル	0.0514～0.0525 kg ai/ha (計0.1039 kg a.i./ha)	2	7, 14, 20, 27	ほ場A	0.040
			0.0486～0.0497 kg ai/ha (計0.0983 kg a.i./ha)		14, 21, 28	ほ場B	0.224
			0.0544～0.0564 kg ai/ha (計0.108 kg a.i./ha)		13	ほ場C	0.082

フランス

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	4	240 g/L フロアブル	0.0508～0.0509 kg ai/ha (計0.1017 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.038
			0.0521～0.0529 kg ai/ha (計0.105 kg a.i./ha)		20, 27	ほ場B	0.007
			0.0486～0.0544 kg ai/ha (計0.1030 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 28	ほ場C	0.014
			0.0449～0.0537 kg ai/ha (計0.0925～0.1063 kg ai/ha)		15, 30, 42, 57	ほ場D	0.012
大麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.0512～0.0537 ai. kg/ha (計0.1049 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.057
			0.0501～0.0512 ai. kg/ha (計0.1049 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 28	ほ場B	0.065
だいこん (塊茎)	2	240 g/L フロアブル	0.0980～0.1060 kg ai/ha (計0.4060 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	<0.003
			0.0996～0.1054 kg ai/ha (計0.4076 kg a.i./ha)		7	ほ場B	<0.003
てんさい (根)	2	240 g/L フロアブル	0.1005～0.1021 kg ai/ha (計0.4061 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.0090
0.0961～0.1005 kg ai/ha (計0.3930 kg a.i./ha)			3, 7, 14, 21		ほ場B	0.0110	
てんさい (葉)			0.1005～0.1021 kg ai/ha (計0.4061 kg a.i./ha)		7	ほ場A	0.888
			0.0961～0.1005 kg ai/ha (計0.3930 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場B	0.767
キャベツ (葉球)	2	240 g/L フロアブル	0.105～0.110 kg a.i./ha (計0.4300 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.034
			0.1006～0.1095 kg ai/ha (計0.4155 kg a.i./ha)		1, 3, 7, 10	ほ場B	0.076

フランス (つづき)

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
カリフラワー (花蕾)	2	240 g/L フロアブル	0.100 kg a.i./ha (計0.400 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.022
			0.0969~0.1011 kg a.i./ha (計0.3977 kg a.i./ha)		1, 3, 7, 10	ほ場B	0.009
ブロッコリー (花蕾)	2	240 g/L フロアブル	0.1032~0.1095 kg a.i./ha (計0.4246 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 10	ほ場A	0.318
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0973~0.1067 kg a.i./ha (計0.4087 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.015
ピーマン (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.0993~0.1053 kg a.i./ha (計0.4093 kg a.i./ha)	4	0, 1, 3, 7	ほ場A	0.109
もも (全果実)	1	240 g/L フロアブル	0.2003~0.2062 kg a.i./ha (計0.4065 kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.570
おうとう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.1941~0.2029 kg a.i./ha (計0.3970 kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.773
おうとう (果肉)					7		0.890
ぶどう (果実)	3	240 g/Lフロ アブル	0.0947~0.1010 kg a.i./ha (計0.3914 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.166
			0.1006~0.1017 kg a.i./ha (計0.4084 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場B	0.129
			0.1050~0.1120 kg a.i./ha (計0.4377 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場C	0.276
なたね (種子)	2	240 g/Lフロ アブル	0.0533~0.0539 kg a.i./ha (計0.1072 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.027
			0.0484~0.0509 kg a.i./ha (計0.0993 kg a.i./ha)		14	ほ場B	0.058
			0.0428~0.0453 kg a.i./ha (計0.0811 kg a.i./ha)		0, 7, 15, 21, 28	ほ場C	0.047

ポーランド

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.0501~0.0511 kg a.i./ha (計0.1012 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.018
			0.0482~0.0500 kg a.i./ha (計0.0982 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 28	ほ場B	0.032
大麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.051~0.0526 ai. kg/ha (計0.1036 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.065
			0.0468~0.0511 ai. kg/ha (計0.0979 kg a.i./ha)		7, 13, 20, 27	ほ場B	0.065
未成熟豆	1	240 g/L フロアブル	0.0975~0.1050 kg a.i./ha (計0.4083 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.123
ばいしょ (塊茎)	1	240 g/L フロアブル	0.0963~0.1050 kg a.i./ha (計0.4038 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.008
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0978~0.1033 kg a.i./ha (計0.4089 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.023

ハンガリー

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
未成熟豆	1	240 g/L フロアブル	0.0977～0.1050 kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 10, 15	ほ場A	0.085
てんさい (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0997～0.1083 kg ai/ha (計0.4173 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	<0.003
てんさい (葉)					7	ほ場A	0.933
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.1027～0.1077 kg ai/ha (計0.4227 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.011
もも (全果実)	1	240 g/L フロアブル	0.1971～0.1988 kg ai/ha (計0.3959 kg a.i./ha)	2	3, 8, 14, 21 8, 14, 21	ほ場A	0.644 0.348
おうとう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.1930～0.1954 kg ai/ha (計0.3884 kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.852
おうとう (果肉)							0.949
ぶどう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.0964～0.1030 kg ai/ha (計0.3922 kg a.i./ha)	4	8	ほ場A	0.158

イギリス

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	1	240 g/L フロアブル	0.0503～0.0508 kg ai/ha (計0.1011 kg a.i./ha)	2	7, 14, 21, 28	ほ場A	0.014
大麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.0503～0.0505 ai. kg/ha (計0.1049 kg a.i./ha)	2	14, 21, 28	ほ場A	0.068
			0.0490 a.i. kg/ha (計0.0980 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 28	ほ場B	0.086
ばいしょ (塊茎)	1	240 g/L フロアブル	0.1013～0.1017 kg ai/ha (計0.4049 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.009
てんさい (根)	1	240 g/L フロアブル	0.1001～0.1053 kg ai/ha (計0.4092 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.012
てんさい (葉)					7	ほ場A	1.69
キャベツ (葉球)	1	240 g/L フロアブル	0.1010～0.1058 kg ai/ha (計0.4152 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.109
カリフラワー (花蕾)	1	240 g/L フロアブル	0.097～0.105 kg a.i./ha (計0.401 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.014
ブロッコリー (花蕾)	1	240 g/L フロアブル	0.1006～0.1008 kg ai/ha (計0.4029 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 10	ほ場A	1.600
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.1031～0.1063 kg ai/ha (計0.4179 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.012

スペイン

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.0496～0.0506 kg ai/ha (計0.1002 kg a.i./ha)	2	36	ほ場A	0.006
			0.0481～0.0491 kg ai/ha (計0.0980 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 28	ほ場B	0.029
大麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.0494～0.0506 ai. kg/ha (計0.1000 kg a.i./ha)	2	14, 21, 28	ほ場A	0.046
			0.0494～0.0542 ai. kg/ha (計0.1000～0.1084 kg ai/ha)		15, 28, 45, 58	ほ場B	0.069
Green Bean (乾燥子実)	1	240 g/L フロアブル	0.1000～0.1037 kg ai/ha (計0.4096 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7	ほ場A	0.023
未成熟豆	1	240 g/L フロアブル	0.100～0.1022 kg ai/ha (計0.4074 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 10, 14	ほ場A	0.033
ばいしょ (塊茎)	1	240 g/L フロアブル	0.0905～0.1063 kg ai/ha (計0.4004 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.006
てんさい (根)	1	240 g/L フロアブル	0.1017～0.1055 kg ai/ha (計0.4194 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.006
てんさい (葉)					7	ほ場A	0.437
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.1006～0.1019 kg ai/ha (計0.4057 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.005
ピーマン (果実)	2	240 g/L フロアブル	0.0994～0.1046 kg ai/ha (計0.4070 kg a.i./ha)	4	0, 1, 3, 7, 10	ほ場A	0.109
			0.0991～0.1089 kg ai/ha (計0.4124 kg a.i./ha)		1	ほ場B	0.118
もも (全果実)	1	240 g/L フロアブル	0.2013～0.2031 kg ai/ha (計0.4044 kg a.i./ha)	2	3, 8, 14, 21	ほ場A	0.313
おうとう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.1990～0.2021 kg ai/ha (計0.4011 kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.504
おうとう (果肉)							0.556
ぶどう (果実)	2	240 g/L フロアブル	0.0928～0.1041 kg ai/ha (計0.3889 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.402
			0.0961～0.1144 kg ai/ha (計0.4050 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.495
なたね (種子)	2	240 g/L フロアブル	0.0506～0.0527 kg ai/ha (計0.1033 kg a.i./ha)	2	21, 28	ほ場A	0.078
			0.0491～0.0509 kg ai/ha (計0.1000 kg a.i./ha)		7, 13, 21, 28	ほ場B	0.190

イタリア

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	2	240 g/L フロアブル	0.0504～0.0547 kg ai/ha (計0.1051 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.021
			0.0505～0.0523 kg ai/ha (計0.1028 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 27	ほ場B	0.067
大麦 (穀粒)	1	240 g/L フロアブル	0.446～0.528 a.i. kg/ha (計0.0974 kg a.i./ha)	2	6, 13, 22	ほ場A	0.052
未成熟豆	1	240 g/L フロアブル	0.0979～0.1022 kg ai/ha (計0.4024 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 10, 14	ほ場A	2.25
ばいしょ (塊茎)	1	240 g/L フロアブル	0.0994～0.1008 kg ai/ha (計0.4021 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	<0.003
てんさい (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0989～0.1091 kg ai/ha (計0.4118 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.005
てんさい (葉)					7	ほ場A	0.764
カリフラワー (花蕾)	1	240 g/L フロアブル	0.0869～0.0945 kg ai/ha (計0.3600 kg a.i./ha)	4	1, 3, 7, 10	ほ場A	0.031
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0994～0.1017 kg ai/ha (計0.4012 kg a.i./ha)	4	4, 7, 15, 28	ほ場A	0.032
ピーマン (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.0951～0.1004 kg ai/ha (計0.3910 kg a.i./ha)	4	1	ほ場A	0.228
もも (全果実)	1	240 g/L フロアブル	0.1860～0.2088 kg ai/ha (計0.3948 kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.205
ぶどう (果実)	2	240 g/L フロアブル	0.101～0.1056 kg ai/ha (計0.4099 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	1.070
			0.1000～0.1042 kg ai/ha (計0.4099 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場B	0.096

ギリシア

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	1	240 g/L フロアブル	0.04792~0.04833 kg ai/ha (計0.09625 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.014
大麦 (穀粒)	1	240 g/L フロアブル	0.0500 a.i. kg/ha (計0.1000 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.015
未成熟豆	1	240 g/L フロアブル	0.0979~0.1022 kg ai/ha (計0.4024 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.154
ばいしょ (塊茎)	1	240 g/L フロアブル	0.0973~0.1007 kg ai/ha (計0.3993 kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 21, 28	ほ場A	0.003
てんさい (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0976~0.1018 kg ai/ha (計0.4012 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.005
てんさい (葉)					7	ほ場A	0.639
キャベツ (葉球)	1	240 g/L フロアブル	0.0973~0.1027 kg ai/ha (計0.3980 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.024
ブロッコリー (花蕾)	1	240 g/L フロアブル	0.09733~0.1000 kg ai/ha (計0.4222 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.167
にんじん (根)	1	240 g/L フロアブル	0.0993~0.1020 kg ai/ha (計0.4039 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.032
ピーマン (果実)	2	240 g/L フロアブル	0.1000 kg a.i./ha (計0.4000 kg a.i./ha)	4	1	ほ場A	0.262
			0.0993~0.1033 kg ai/ha (計0.3910 kg a.i./ha)		0, 1, 3, 7, 10	ほ場B	0.284
もも (全果実)	1	240 g/L フロアブル	0.2017~0.2169 kg ai/ha (計0.4186 kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.082
おうとう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.2015~0.2018 kg ai/ha (計0.4033 kg a.i./ha)	2	3, 7, 14, 21	ほ場A	0.850
おうとう (果肉)					3, 7, 14, 21		1.010
ぶどう (果実)	1	240 g/L フロアブル	0.1000 kg a.i./ha (計0.4000 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.169

米国

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
小麦 (穀粒)	11	240 g/L フロアブル	0.0504 kg a.i./ha (計0.1009 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.0149
			0.0516~0.0527 kg a.i./ha (計0.1042 kg a.i./ha)		14	ほ場B	0.0400
			0.0512 kg a.i./ha (計0.1024 kg a.i./ha)		8, 14, 22, 28	ほ場C	0.0102
			0.0489~0.0516 kg a.i./ha (計0.1004 kg a.i./ha)		14	ほ場D	0.0212
			0.0494~0.0497 kg a.i./ha (計0.0991 kg a.i./ha)		14	ほ場E	0.0093
			0.0504~0.0516 kg a.i./ha (計0.1020 kg a.i./ha)		14	ほ場F	<0.003
			0.0501~0.0507 kg a.i./ha (計0.1008 kg a.i./ha)		14	ほ場G	0.0126
			0.0492~0.0507 kg a.i./ha (計0.0999 kg a.i./ha)		14	ほ場H	0.0372
			0.0493~0.0504 kg a.i./ha (計0.0998 kg a.i./ha)		10, 14, 21, 28	ほ場I	0.0071
			0.0493~0.0504 kg a.i./ha (計0.0998 kg a.i./ha)		14	ほ場J	0.0626
			0.0516 kg a.i./ha (計0.1031 kg a.i./ha)		14	ほ場K	0.0069
	3	500 g/kg 顆粒水和剤	0.0493~0.0504 kg a.i./ha (計0.0998 kg a.i./ha)		10, 14, 21, 28	ほ場I	0.0061
			0.0482~0.0504 kg a.i./ha (計0.0986 kg a.i./ha)		14	ほ場J	0.0633
			0.0516~0.0527 kg a.i./ha (計0.1042 kg a.i./ha)		14	ほ場K	<0.003
大麦 (穀粒)	6	240 g/L フロアブル	0.0504 kg a.i./ha (計 0.1009 kg a.i./ha)	2	14	ほ場A	0.0464
			0.0504 kg a.i./ha (計0.1009 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 28	ほ場B	0.0448
			0.0504 kg a.i./ha (計0.1009 kg a.i./ha)		14	ほ場C	0.0344
			0.0516 kg a.i./ha (計0.1031 kg a.i./ha)		17	ほ場D	0.0516
			0.0493 kg a.i./ha (計0.0986 kg a.i./ha)		14	ほ場E	0.0898
			0.0516 kg a.i./ha (計0.1031 kg a.i./ha)		14	ほ場F	0.0726

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
大豆 (乾燥 子実)	15	240 g/L フロアブル	0.1008 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.0101
			0.1008 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.0168
			0.1009～0.1054 kg a.i./ha (計0.4102 kg a.i./ha)		7	ほ場C	<0.003
			0.0986～0.1031 kg a.i./ha (計0.4001 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.0065
			0.0975～0.1031 kg a.i./ha (計0.4001 kg a.i./ha)		8	ほ場E	0.2130
			0.0975～0.1020 kg a.i./ha (計0.4001 kg a.i./ha)		2, 8, 14, 22	ほ場F	0.0349
			0.0998～0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場G	0.0171
			0.0998～0.1020 kg a.i./ha (計0.4034 kg a.i./ha)		7	ほ場H	0.0154
			0.1009～0.1020 kg a.i./ha (計0.4147 kg a.i./ha)		7	ほ場I	<0.003
			0.0986～0.1020 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		6	ほ場J	<0.003
			0.1008 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場K	0.0082
			0.0998～0.1065 kg a.i./ha (計0.4136 kg a.i./ha)		7	ほ場L	0.0420
			0.1008 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場M	0.0191
			0.1008 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場N	<0.003
			0.1009～0.1011 kg a.i./ha (計0.4136 kg a.i./ha)		13	ほ場O	0.0918
	3	500 g/kg 顆 粒水和剤	0.1008 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場M	0.0292
			0.1008 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場N	<0.003
			0.1009～0.1011 kg a.i./ha (計0.4037 kg a.i./ha)		13	ほ場O	0.0812

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
ばいしょ (塊茎)	7	240 g/L フロアブル	0.0975～0.1042 kg ai/ha (計0.3996 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	<0.003
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場B	<0.003
			0.0975～0.1020 kg ai/ha (計0.3990 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21, 28	ほ場C	<0.003
			0.1009～0.1042 kg ai/ha (計0.4136 kg a.i./ha)		7	ほ場D	<0.003
			0.0998～0.1031 kg ai/ha (計0.4057 kg a.i./ha)		7		<0.003
			0.1002～0.1022 kg ai/ha (計0.4074 kg a.i./ha)		7		<0.003
			0.1009～0.1054 kg ai/ha (計0.4113 kg a.i./ha)		6	ほ場E	<0.003
			1.009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場F	<0.003
			0.0998～0.1031 kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)		7	ほ場G	<0.003
てんさい (根)	5	240 g/L フロアブル	0.0975～0.1009 kg ai/ha (計0.3990 kg a.i./ha)	4	3, 7, 14, 21	ほ場A	0.0039
			0.0996～0.1037 kg ai/ha (計0.4065 kg a.i./ha)		7	ほ場B	<0.003
			0.1020～0.1042 kg ai/ha (計0.4102 kg a.i./ha)		7	ほ場C	<0.003
			0.0946～0.1009 kg ai/ha (計0.3967 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.01
			0.1000～0.1028 kg ai/ha (計0.4042 kg a.i./ha)		7	ほ場E	<0.003
てんさい (葉)			0.0975～0.1009 kg ai/ha (計0.3990 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場A	0.579
			0.0996～0.1037 kg ai/ha (計0.4065 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.452
			0.1020～0.1042 kg ai/ha (計0.4102 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.440
			0.0946～0.1009 kg ai/ha (計0.3967 kg a.i./ha)		7	ほ場D	1.66
			0.1000～0.1028 kg ai/ha (計0.4042 kg a.i./ha)		7	ほ場E	0.163

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
かぶ (根)	6	240 g/L フロアブル	0.0905～0.1028 kg ai/ha (計0.3964 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.0123
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		0, 3, 7, 10	ほ場B	0.0055
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.0088
			0.1004～0.1022 kg ai/ha (計0.4050 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.0034
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場E	0.0106
		500 g/kg 顆粒水和剤	0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場F	0.0126
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.0083
			0.1007～0.1030 kg ai/ha (計0.4074 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.0035
					7	ほ場E	0.0155
					7	ほ場A	0.156
かぶ (葉)	6	240 g/L フロアブル	0.0905～0.1028 kg ai/ha (計0.3964 kg a.i./ha)	4	0, 3, 7, 10	ほ場B	0.273
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.412
			0.1004～0.1022 kg ai/ha (計0.4050 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.257
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場E	0.246
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場F	0.228
		500 g/kg 顆粒水和剤	0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.465
			0.1007～0.1030 kg ai/ha (計0.4074 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.256
					7	ほ場E	0.459
キャベツ (葉球)	6	240 g/L フロアブル	0.1009～0.1054 kg ai/ha (計0.4169 kg a.i./ha)	4	2	ほ場A	0.118
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		0, 1, 3, 7, 10	ほ場B	0.0436
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		3	ほ場C	0.101
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		3	ほ場D	<0.003
			0.1020 kg a.i./ha (計0.4080 kg a.i./ha)		3	ほ場E	0.277
			0.1009～0.1031 kg ai/ha (計0.4080 kg a.i./ha)		3	ほ場F	0.0244

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
ブロッコリー (花蕾)	6	240 g/L フロアブル	0.1009～0.1020 kg ai/ha (計0.4057 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	0.003
			0.0998～0.1015 kg ai/ha (計0.4015 kg a.i./ha)		1, 3, 7, 14	ほ場B	0.408
			0.0984～0.0996 kg ai/ha (計0.3960 kg a.i./ha)		3	ほ場C	0.0747
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4057 kg a.i./ha)		3	ほ場D	0.120
			0.1018～0.1042 kg ai/ha (計0.4112 kg a.i./ha)		3	ほ場E	0.0584
			0.0975～0.1020 kg ai/ha (計0.4001 kg a.i./ha)		3	ほ場F	0.0339
Mustard Greens (茎葉)	8	240 g/L フロアブル	0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)	4	0, 1, 3, 7	ほ場A	0.797
					3	ほ場B	0.934
					3	ほ場C	0.606
			0.0905～0.1028 kg ai/ha (計0.3964 kg a.i./ha)		2	ほ場D	0.720
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		3	ほ場E	0.521
			0.1020～0.1031 kg ai/ha (計0.4113 kg a.i./ha)		3	ほ場F	0.972
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		4	ほ場G	0.295
			0.0986～0.1020 kg ai/ha (計0.3968 kg a.i./ha)		3	ほ場H	1.17
たまねぎ (鱗茎)	6	240 g/L フロアブル	0.0894～0.1030 kg ai/ha (計0.4014 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	<0.003
			0.0998～0.1042 kg ai/ha (計0.4080 kg a.i./ha)		0, 3, 7, 14, 21	ほ場B	<0.003
			0.1008～0.1031 kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)		7	ほ場C	<0.003
			0.0988～0.1042 kg ai/ha (計0.4074 kg a.i./ha)		7	ほ場D	<0.003
			0.0989～0.1011 kg ai/ha (計0.3998 kg a.i./ha)		7	ほ場E	0.0051
			0.0986～0.1032 kg ai/ha (計0.4069 kg a.i./ha)		7	ほ場F	<0.003
Green onion (茎葉)	6	240 g/L フロアブル	0.1020～0.1031 kg ai/ha (計0.4102 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.116
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		1, 3, 7, 14, 21	ほ場B	0.05
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.147
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		8	ほ場D	<0.003
			0.1020～0.1031 kg ai/ha (計0.4102 kg a.i./ha)		7	ほ場E	0.440
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場F	0.153

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
にんじん (根)	4	240 g/L フロアブル	0.1009～0.1031 kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	0.0136
			0.1009～0.1020 kg ai/ha (計0.4046 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場B	<0.003
			0.1009～0.1042 kg ai/ha (計0.4102 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.0102
			0.0986～0.1031 kg ai/ha (計0.4046 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.0095
セルリー (茎)	6	240 g/L フロアブル	0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)	4	2	ほ場A	0.748
					3	ほ場B	0.804
					1, 3, 7, 10	ほ場C	0.174
					3	ほ場D	0.177
					3	ほ場E	0.212
ピーマン (果実)	8	240 g/L フロアブル	0.1009～0.1020 kg ai/ha (計0.4046 kg a.i./ha)	4	0, 1, 4, 7	ほ場A	0.0149
			0.0998～0.1020 kg ai/ha (計0.4024 kg a.i./ha)		1	ほ場B	0.0933
			0.0998～0.1020 kg ai/ha (計0.4035 kg a.i./ha)		0, 1, 4, 7	ほ場C	0.0237
			0.0998～0.1031 kg ai/ha (計0.4035 kg a.i./ha)		1	ほ場D	0.0183
			0.0998～0.1031 kg ai/ha (計0.4046 kg a.i./ha)		0, 1, 4, 7	ほ場E	0.0609
			0.1009～0.1031 kg ai/ha (計0.4080 kg a.i./ha)		0, 1, 4, 7	ほ場F	0.222
			0.0998～0.1020 kg ai/ha (計0.4046 kg a.i./ha)		1	ほ場G	0.282
			0.1009～0.1031 kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)		1	ほ場H	0.0990
ほうれんそう (葉)	6	240 g/L フロアブル	0.1009～0.1020 kg ai/ha (計0.4046 kg a.i./ha)	4	3	ほ場A	3.2558
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		0, 3, 7, 14	ほ場B	1.10
			0.1009～0.1031 kg ai/ha (計0.4080 kg a.i./ha)		3	ほ場C	0.0430
			0.1009～0.1031 kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)		3	ほ場D	0.480
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)		3	ほ場E	1.57
			0.0986～0.1031 kg ai/ha (計0.4046 kg a.i./ha)		3	ほ場F	2.08

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
もも (全果実)	6	240 g/L フロアブル	0.2017 kg a.i./ha (計0.4035kg a.i./ha)	2	7	ほ場A	0.0977
					4, 7, 10, 14	ほ場B	0.0333
					7	ほ場C	0.0618
			7		ほ場D	0.243	
			7		ほ場E	0.141	
			6		ほ場F	0.121	
プラム (全果実)	6	240 g/L フロアブル	0.2017～0.2130 kg a.i./ha (計0.4147 kg a.i./ha)	2	1, 3, 7, 14	ほ場A	0.295
			0.2026～0.2043 kg a.i./ha (計0.4070 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.0678
			0.1995～0.2017 kg a.i./ha (計0.4013 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.0497
			0.2006～0.2017 kg a.i./ha (計0.4024 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.0490
			0.2006～0.2017 kg a.i./ha (計0.4024 kg a.i./ha)		7	ほ場E	0.0390
			0.2017 kg a.i./ha (計 0.4035 kg a.i./ha)		7	ほ場F	0.114
プラム (全果実)	6	500 g/kg 顆粒水和剤	0.2017 kg a.i./ha (計0.4035 kg a.i./ha)	2	1, 3, 7, 14	ほ場A	0.362
			0.2011～0.2021 kg a.i./ha (計0.4032 kg a.i./ha)		7	ほ場B	0.0969
			0.2019～0.2051 kg a.i./ha (計0.4071 kg a.i./ha)		7	ほ場C	0.0672
			0.2029～0.2040 kg a.i./ha (計0.4069 kg a.i./ha)		7	ほ場D	0.0549
			0.2051 kg a.i./ha (計0.4102 kg a.i./ha)		7	ほ場E	0.0196
			0.1995～0.2017 kg a.i./ha (計0.4069 kg a.i./ha)		7	ほ場F	0.115
おうとう (果実)	6	240 g/L フロアブル	0.2051 kg a.i./ha (計0.4102g a.i./ha)	2	6	ほ場A	1.35
			0.2017 kg a.i./ha (計0.4035g a.i./ha)		7	ほ場B	1.37
			0.2017 kg a.i./ha (計0.4035g a.i./ha)		7	ほ場C	1.14
			0.2017 kg a.i./ha (計0.4035g a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場D	0.794
			0.2017 kg a.i./ha (計0.4035g a.i./ha)		7	ほ場E	0.755
			0.2029～0.2046 kg a.i./ha (計0.3970 kg a.i./ha)		6	ほ場F	0.584

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
いちご (果実)	9	240 g/L フロアブル	0.0975～0.0998kg ai/ha (計0.3968 kg a.i./ha)	4	0, 1, 3, 7, 14	ほ場A	0.0670
			0.0986～0.1009kg ai/ha (計0.4010 kg a.i./ha)		1, 3	ほ場B	0.150
			0.1020～0.1043kg ai/ha (計0.4136 kg a.i./ha)		1, 3	ほ場C	0.263
			0.0998～0.1040kg ai/ha (計0.4065 kg a.i./ha)		1, 2	ほ場D	0.216
			0.1009 kg a.i./ha (計 0.4035kg a.i./ha)		1, 3	ほ場E	0.214
			0.1009 kg a.i./ha (計0.4035kg a.i./ha)		1, 3	ほ場F	0.164
			0.1009～0.1020kg ai/ha (計0.4057 kg a.i./ha)		1, 3	ほ場G	0.205
			0.0998～0.1054kg ai/ha (計0.4091 kg a.i./ha)		1, 3	ほ場H	0.219
			0.1009～0.1031kg ai/ha (計0.4080 kg a.i./ha)		1, 3	ほ場I	0.203
ぶどう (果実)	9	240 g/L フロアブル	0.0998～0.1020kg ai/ha (計0.4053 kg a.i./ha)	4	7, 14	ほ場A	0.127
			0.1031～0.1054kg ai/ha (計0.4158 kg a.i./ha)		7, 14	ほ場B	0.108
			0.0998～0.1020kg ai/ha (計0.4025 kg a.i./ha)		3, 7, 14, 21	ほ場C	0.0506
			0.10118～0.1021kg ai/ha (計0.4066 kg a.i./ha)		7, 14	ほ場D	0.0509
			0.1002～0.1013kg ai/ha (計0.4029 kg a.i./ha)		7, 14	ほ場E	0.105
			0.1007～0.1015kg ai/ha (計0.4041 kg a.i./ha)		7, 14	ほ場F	0.361
			0.0998～0.1020kg ai/ha (計0.4016 kg a.i./ha)		7, 14	ほ場G	0.112
			0.1005～0.1020kg ai/ha (計0.4051 kg a.i./ha)		7, 14	ほ場H	0.181
			0.1003～0.1020kg ai/ha (計0.4041 kg a.i./ha)		7, 14	ほ場I	0.122
アーモンド (果肉)	6	240 g/L フロアブル	0.202 a.i. kg/ha (計0.404 a.i. kg/ha)	2	7	ほ場A	0.007
			0.205～0.206 a.i. kg/ha (計0.411 a.i.kg/ha)		3, 7, 14, 21	ほ場B	<0.003
			0.200 a.i. kg/ha (計0.399 a.i.kg/ha)		7	ほ場C	0.003
			0.197～0.201 a.i. kg/ha (計0.398 a.i.kg/ha)		7	ほ場D	0.013
			0.203～0.203 a.i. kg/ha (計0.405 a.i.kg/ha)		7	ほ場E	<0.003
			0.202～0.206 a.i. kg/ha (計0.402 a.i.kg/ha)		7	ほ場F	<0.003

米国（つづき）

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
アーモンド (殻)	6	240 g/L フロアブル	0.202 a.i. kg/ha (計0.404 a.i. kg/ha)	2	7	ほ場A	3.12
			0.205～0.206 a.i. kg/ha (計0.411 a.i.kg/ha)		3, 7, 14, 21	ほ場B	2.32
			0.200 a.i. kg/ha (計0.399 a.i.kg/ha)		7	ほ場C	0.046
			0.197～0.201 a.i. kg/ha (計0.398 a.i.kg/ha)		7	ほ場D	1.40
			0.203～0.203 a.i. kg/ha (計0.405 a.i.kg/ha)		7	ほ場E	1.61
			0.202～0.206 a.i. kg/ha (計0.402 a.i.kg/ha)		7	ほ場F	2.45
ペカン (果肉)	6	240 g/L フロアブル	0.202 a.i. kg/ha (計0.404 a.i. kg/ha)	2	3, 7, 14, 21	ほ場A	<0.003
			0.202 a.i. kg/ha (計0.404 a.i. kg/ha)		7	ほ場B	<0.003
			0.202 a.i. kg/ha (計0.404 a.i. kg/ha)		7	ほ場C	0.004
			0.200～0.204 a.i. kg/ha (計0.404 a.i.kg/ha)		7	ほ場D	<0.003
			0.203～0.203 a.i. kg/ha (計0.407 a.i.kg/ha)		7	ほ場E	<0.003
			0.202～0.205 a.i. kg/ha (計0.407 a.i.kg/ha)		7	ほ場F	<0.003
なたね (種子)	8	240 g/L フロアブル	0.050 kg a.i./ha (計0.1000 kg a.i./ha)	4	15	ほ場A	0.0704
			0.0482～0.0493 kg a.i./ha (計0.09751 kg a.i./ha)		7, 14, 21, 28	ほ場B	0.0887
			0.05044～0.05156 kg a.i./ha (計0.1020 kg a.i./ha)		14	ほ場C	0.0379
			0.05033～0.05044 kg a.i./ha (計0.1001 kg a.i./ha)		14	ほ場E	0.0107
			0.04976～0.05077 kg a.i./ha (計0.1005 kg a.i./ha)		14	ほ場F	0.0172
			0.05044～0.05066 kg a.i./ha (計0.1011 kg a.i./ha)		13	ほ場G	0.0477
			0.05122～0.05156 kg a.i./ha (計0.1028 kg a.i./ha)		14	ほ場H	0.0731
			0.04965～0.05010 kg a.i./ha (計0.09975 kg a.i./ha)		14	ほ場I	0.0425

カナダ

作物名	試験 ほ場数	試験条件				最大残留値 (mg/kg)	
		剤型	使用量・使用方法	回数	経過日数		
ばいしょ (塊茎)	1	240 g/L フロアブル	0.1007～0.1022 kg a.i./ha (計0.4046 kg a.i./ha)	4	7	ほ場A	<0.003

<別紙 5：家畜残留試験成績－乳牛>

－飼料中検体濃度及び検体摂取量－

試験群		0.2 倍量	1 倍量	3 倍量	15 倍量
飼料中検体濃度 (mg/kg 乾物)	スルホキサフロル	0.450	2.37	6.75	35.2
	D	0.045	0.237	0.675	3.52
	B	0.180	0.949	2.70	14.1
検体摂取量 (mg/kg 体重)	スルホキサフロル	0.013	0.052	0.171	0.944
	D	0.001	0.005	0.017	0.095
	B	0.005	0.021	0.068	0.378

－乳汁試料中のスルホキサフロルの残留値－

試料採取日	休薬期間	スルホキサフロルの平均残留値 (mg/kg)				
		対照群	0.2 倍量	1 倍量	3 倍量	15 倍量
投与-1 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)	<0.003
投与 2 日	-	<0.003	0.019	0.058	0.151	0.782
投与 6 日	-	<0.003	0.027	0.087	0.220	1.10
投与 8 日	-	(0.005)	0.027	0.086	0.240	1.12
投与 10 日	-	<0.003	0.027	0.088	0.251	1.18
投与 14 日	-	<0.003	0.029	0.095	0.255	1.43
投与 16 日	-	<0.003	0.027	0.095	0.247	1.28
投与 20 日	-	<0.003	0.020	0.082	0.205	1.25
投与 24 日	-	<0.003	0.021	0.090	0.247	1.17
投与 28 日	-	-	-	0.079	-	1.24
投与 29 日	1 日	-	0.0180	-	0.251	1.14
投与 30 日	2 日	<0.003	-	-	-	0.588
投与 31 日	3 日	-	-	-	-	0.361
投与 33 日	5 日	-	-	-	-	0.096
投与 35 日	7 日	-	-	-	-	0.028
投与 37 日	9 日	-	-	-	-	(0.010)
投与 41 日	13 日	-	-	-	-	<0.003
投与 44 日	16 日	-	-	-	-	<0.003
投与 46 日	18 日	-	-	-	-	<0.003
投与 48 日	20 日	-	-	-	-	<0.003
投与 14~28/29 日		-	0.023	0.088	0.241	1.23

()内は定量下限 0.01 mg/kg 未満であるが、0.003 mg/kg 以上検出されたもの、-：該当なし

－乳汁試料中の代謝物 D の残留値－

試料採取日	休薬期間	代謝物 D の平均残留値 (mg/kg)				
		対照群	0.2 倍量	1 倍量	3 倍量	15 倍量
投与-1 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
投与 2 日	-	<0.003	<0.003	(0.004)	(0.007)	0.034
投与 6 日	-	<0.003	<0.003	(0.005)	(0.008)	0.039
投与 8 日	-	<0.003	<0.003	(0.003)	(0.008)	0.038
投与 10 日	-	<0.003	<0.003	(0.004)	0.011	0.039
投与 14 日	-	<0.003	<0.003	(0.003)	(0.009)	0.043
投与 16 日	-	<0.003	<0.003	(0.004)	(0.010)	0.039
投与 20 日	-	<0.003	<0.003	(0.004)	(0.008)	0.043
投与 24 日	-	<0.003	<0.003	(0.004)	(0.007)	0.034
投与 28 日	-	-	-	(0.003)	-	0.037
投与 29 日	1 日	-	<0.003	-	(0.009)	0.029
投与 30 日	2 日	<0.003	-	-	-	(0.006)
投与 31 日	3 日	-	-	-	-	<0.003
投与 33 日	5 日	-	-	-	-	<0.003
投与 35 日	7 日	-	-	-	-	<0.003
投与 37 日	9 日	-	-	-	-	<0.003
投与 41 日	13 日	-	-	-	-	<0.003
投与 44 日	16 日	-	-	-	-	<0.003
投与 46 日	18 日	-	-	-	-	<0.003
投与 48 日	20 日	-	-	-	-	<0.003
投与 14~28/29 日		-	<0.003	(0.004)	(0.008)	0.039

()内は定量下限 0.01 mg/kg 未満であるが、0.003 mg/kg 以上検出されたもの、-：該当なし

－脱脂乳及び乳脂肪試料中のスルホキサフロル、D 及び B の残留値－

分析対象 化合物	試験群	平均残留値 (mg/kg)			
		脱脂乳		乳脂肪	
		投与 22 日	投与 26 日	投与 22 日	投与 26 日
スルホキサ フロル	対照群	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	0.2 倍量	0.014	0.017	0.015	0.013
	1 倍量	0.075	0.090	0.067	0.062
	3 倍量	0.212	0.244	0.190	0.161
	15 倍量	1.05	1.18	1.01	0.863
D	対照群	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	0.2 倍量	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	1 倍量	(0.003)	(0.004)	<0.003	<0.003
	3 倍量	(0.007)	(0.007)	<0.003	(0.005)
	15 倍量	0.036	0.031	0.020	0.017
B	対照群	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	0.2 倍量	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	1 倍量	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	3 倍量	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	15 倍量	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003

()内は定量下限 0.01 mg/kg 未満であるが、0.003 mg/kg 以上検出されたもの、-：該当なし

－組織試料中のスルホキサフロル、D 及び B の残留値－

分析対象 化合物	試験群	休薬期間	平均残留値 (mg/kg)			
			筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
スルホキサ フロル	対照群	-	<0.003	(0.003)	<0.003	<0.003
	0.2 倍量	-	0.021	0.012	0.054	0.033
	1 倍量	-	0.115	0.043	0.299	0.178
	3 倍量	-	0.273	0.107	0.712	0.480
	15 倍量	-	1.47	0.637	3.69	2.23
		3 日	0.355	0.211	0.840	0.567
		7 日	0.021	0.015	0.059	0.036
		14 日	(0.003)	(0.005)	(0.005)	(0.003)
		21 日	<0.003	(0.004)	(0.003)	0.011
D	対照群	-	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	0.2 倍量	-	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
	1 倍量	-	(0.005)	<0.003	(0.006)	(0.009)
	3 倍量	-	(0.008)	<0.003	0.014	0.019
	15 倍量	-	0.041	0.011	0.069	0.089
		3 日	<0.003	<0.003	(0.004)	(0.003)
		7 日	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
		14 日	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
		21 日	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
B	対照群	-	(0.003)	<0.003	<0.003	<0.003
	0.2 倍量	-	<0.003	(0.003)	(0.003)	<0.003
	1 倍量	-	<0.003	(0.003)	(0.003)	<0.003
	3 倍量	-	<0.003	(0.004)	(0.003)	(0.003)
	15 倍量	-	(0.010)	0.016	0.012	0.081
		3 日	<0.003	<0.003	<0.003	(0.003)
		7 日	<0.003	<0.003	(0.004)	(0.003)
		14 日	(0.003)	(0.003)	(0.003)	(0.004)
		21 日	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)

()内は定量下限 0.01 mg/kg 未満であるが、0.003 mg/kg 以上検出されたもの、- : 該当なし

<別紙 6：家畜残留試験成績－産卵鶏>

－飼料中検体濃度及び検体摂取量－

試験群		0.2/0.25 倍量 ^a	1 倍量	3 倍量	15 倍量
飼料中検体量 (mg/kg 乾物)	スルホキサフロル	0.145	0.757	2.10	10.7
	D	0.0103	0.043	0.120	0.611
	B	0.023	0.097	0.269	1.38
検体摂取量 (mg/kg 体重)	スルホキサフロル	0.0088	0.044	0.132	0.659
	D	0.0006	0.0025	0.0075	0.038
	B	0.0014	0.0056	0.017	0.085

^a：スルホキサフロルは 0.2 倍量、D 及び B は 0.25 倍量

－鶏卵試料中のスルホキサフロルの残留値－

試料採取日	休薬 期間	スルホキサフロルの平均残留値 (mg/kg)				
		対照群	0.2 倍量	1 倍量	3 倍量	15 倍量
投与前	-	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
投与 1 日	-	<0.003	<0.003	0.011	0.040	0.170
投与 3 日	-	<0.003	(0.004)	0.021	0.058	0.362
投与 5 日	-	<0.003	(0.006)	0.023	0.075	0.452
投与 7 日	-	<0.003	(0.005)	0.027	0.079	0.633
投与 10 日	-	<0.003	(0.004)	0.027	0.079	0.471
投与 14 日	-	<0.003	(0.006)	0.026	0.083	0.454
投与 16 日	-	<0.003	(0.005)	0.029	0.076	0.333
投与 18 日	-	<0.003	(0.006)	0.032	0.075	0.436
投与 20 日	-	<0.003	(0.007)	0.030	0.085	0.444
投与 22 日	-	<0.003	(0.007)	0.041	0.086	0.389
投与 24 日	-	<0.003	(0.007)	0.028	0.085	0.426
投与 27 日	-	-	-	0.032	-	0.496
投与 28 日	-	-	(0.008)	-	0.075	-
投与 29 日	1 日	<0.003	-	-	-	-
投与 30 日	2 日	-	-	-	-	0.286
投与 31 日	3 日	-	-	-	-	0.184
投与 32 日	5 日	-	-	-	-	0.132
投与 34 日	7 日	-	-	-	-	0.051
投与 36 日	9 日	-	-	-	-	0.017
投与 39 日	13 日	-	-	-	-	(0.009)
投与 41 日	16 日	-	-	-	-	(0.007)
投与 45 日	18 日	-	-	-	-	0.010
投与 47 日	20 日	-	-	-	-	(0.006)
投与 48 日	21 日	-	-	-	-	(0.005)
投与 10~27 日		-	(0.006)	0.031	0.080	0.431

()内は定量下限 0.01 mg/kg 未満であるが、0.003 mg/kg 以上検出されたもの、-：該当なし

－鶏卵試料中の代謝物 D の残留値－

試料採取日	休薬 期間	代謝物 D の平均残留値 (mg/kg)				
		対照群	0.25 倍量	1 倍量	3 倍量	15 倍量
投与前	-	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003
投与 1 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)	(0.009)
投与 3 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.005)	0.015
投与 5 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.003)	0.022
投与 7 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)	0.021
投与 10 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	<0.003	0.018
投与 14 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.005)	0.019
投与 16 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)	0.013
投与 18 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)	0.015
投与 20 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.005)	0.016
投与 22 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)	0.015
投与 24 日	-	<0.003	<0.003	<0.003	(0.004)	0.017
投与 27 日	-	-	-	<0.003	-	0.017
投与 28 日	-	-	<0.003	-	(0.004)	-
投与 29 日	1 日	<0.003	-	-	-	-
投与 30 日	2 日	-	-	-	-	(0.005)
投与 31 日	3 日	-	-	-	-	(0.005)
投与 32 日	5 日	-	-	-	-	(0.004)
投与 34 日	7 日	-	-	-	-	<0.003
投与 36 日	9 日	-	-	-	-	<0.003
投与 39 日	13 日	-	-	-	-	<0.003
投与 41 日	16 日	-	-	-	-	<0.003
投与 45 日	18 日	-	-	-	-	<0.003
投与 47 日	20 日	-	-	-	-	<0.003
投与 48 日	21 日	-	-	-	-	<0.003
投与 10~27 日		-	<0.003	<0.003	(0.004)	0.016

()内は定量下限 0.01 mg/kg 未満であるが、0.003 mg/kg 以上検出されたもの、-：該当なし

－組織試料中のスルホキサフロル、D 及び B の残留値－

分析対象 化合物	試験群	休薬期間	平均残留値 (mg/kg)		
			筋肉	肝臓	脂肪
スルホキサ フロル	対照群	-	<0.003	<0.003	<0.003
	0.2 倍量	-	(0.006)	0.018	<0.003
	1 倍量	-	0.034	0.104	0.012
	3 倍量	-	0.090	0.185	0.036
	15 倍量	-	0.516	1.14	0.167
		3 日	0.017	0.023	<0.003
		7 日	0.014	0.017	(0.003)
		14 日	0.013	0.020	(0.007)
		21 日	(0.007)	<0.003	<0.003
D	対照群	-	<0.003	<0.003	<0.003
	0.25 倍量	-	<0.003	<0.003	<0.003
	1 倍量	-	<0.003	<0.003	<0.003
	3 倍量	-	(0.004)	(0.004)	<0.003
	15 倍量	-	0.018	0.024	(0.003)
		3 日	<0.003	<0.003	<0.003
		7 日	<0.003	<0.003	<0.003
		14 日	<0.003	<0.003	<0.003
		21 日	<0.003	<0.003	<0.003
B	対照群	-	<0.003	<0.003	<0.003
	0.25 倍量	-	<0.003	<0.003	<0.003
	1 倍量	-	<0.003	(0.008)	<0.003
	3 倍量	-	<0.003	0.015	(0.003)
	15 倍量	-	<0.003	0.073	(0.007)
		3 日	<0.003	<0.003	<0.003
		7 日	<0.003	<0.003	<0.003
		14 日	<0.003	<0.003	(0.003)
		21 日	<0.003	<0.003	<0.003

<別紙 7：推定摂取量>

作物名	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重：55.1 kg)		小児 (1~6歳) (体重：16.5 kg)		妊婦 (体重：58.5 kg)		高齢者 (65歳以上) (体重：56.1 kg)	
		ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)
米	0.45	164.2	73.89	85.7	38.57	105.3	47.39	180.2	81.09
だいこん 類 (根)	0.05	33	1.65	11.4	0.57	20.6	1.03	45.7	2.29
だいこん 類 (葉)	4.86	1.7	8.26	0.6	2.92	3.1	15.07	2.8	13.61
キャベツ	0.21	24.1	5.06	11.6	2.44	19	3.99	23.8	5.00
レタス	0.42	9.6	4.03	4.4	1.85	11.4	4.79	9.2	3.86
トマト	0.94	32.1	30.17	19	17.86	32	30.08	36.6	34.40
きゅうり	0.28	20.7	5.80	9.6	2.69	14.2	3.98	25.6	7.17
みかん (果肉)	0.05	17.8	0.89	16.4	0.82	0.6	0.03	26.2	1.31
なつみかん の果実全体	0.89	1.3	1.16	0.7	0.62	4.8	4.27	2.1	1.87
その他の かんきつ	0.56	5.9	3.30	2.7	1.51	2.5	1.40	9.5	5.32
りんご	0.28	24.2	6.78	30.9	8.65	18.8	5.26	32.4	9.07
日本なし	0.50	6.4	3.20	3.4	1.70	9.1	4.55	7.8	3.90
みかんの皮	3.38	0.1	0.34	0.1	0.34	0.1	0.34	0.1	0.34
合計			145		80.5		122		169

注) ・残留値は、申請されている使用時期・使用回数による各試験区の平均値のうち、スルホキサフロルの最大値を用いた (参照 別紙 3)。

・ff：平成 17～19 年の食品摂取頻度・摂取量調査 (参照 90) の結果に基づく農産物摂取量 (μg/人/日)

・摂取量：残留値及び農産物残留量から求めたスルホキサフロルの推定摂取量 (μg/人/日)

・トマトについては、ミニトマトの値を用いた。

・その他のかんきつについては、かぼす、すだちのうち残留値の高いすだちの値を用いた。

<参照>

1. 農薬抄録 スルホキサフロール（殺虫剤）（平成 25 年 4 月 2 日改訂）：ダウ・ケミカル日本株式会社、未公表
2. ¹⁴C 標識スルホキサフロールを用いたラット体内における代謝試験（GLP 対応）：The Dow Chemical Company（米国）、2009 年、未公表
3. ¹⁴C 標識スルホキサフロールを用いたラット体内における代謝試験（組織分布）（GLP 対応）：The Dow Chemical Company（米国）、2010 年、未公表
4. 泌乳ヤギにおけるスルホキサフロールの代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Southwest Bio-Labs, Inc.（米国）、2010 年、未公表
5. 泌乳ヤギにおける代謝物 X11719474 の代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Southwest Bio-Labs, Inc.（米国）、2010 年、未公表
6. 産卵鶏におけるスルホキサフロールの代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Southwest Bio-Labs, Inc.（米国）、2009 年、未公表
7. 産卵鶏における代謝物 X11719474 の代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Southwest Bio-Labs, Inc.（米国）、2010 年、未公表
8. ¹⁴C 標識スルホキサフロールを用いた水稻における代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Research For Hire（米国）、ABC Laboratories, Inc.（米国）、2010 年、未公表
9. ¹⁴C 標識スルホキサフロールを用いたレタスにおける代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Research For Hire（米国）、ABC Laboratories, Inc.（米国）、2010 年、未公表
10. ¹⁴C 標識スルホキサフロールを用いたトマトにおける代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Research For Hire（米国）、ABC Laboratories, Inc.（米国）、2010 年、未公表
11. ¹⁴C 標識スルホキサフロールを用いたえんどうにおける代謝試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、Research For Hire（米国）、ABC Laboratories, Inc.（米国）、2010 年、未公表
12. 好氣的湛水土壤中動態試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2009 年、未公表
13. 好氣的及び嫌氣的土壤中動態試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2009 年、未公表
14. 好氣的土壤中動態試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2010 年、未公表
15. 嫌氣的土壤中動態試験（GLP 対応）：Battelle UK（英国）、2010 年、未公表
16. 嫌氣的湛水土壤中動態試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2010 年、未公表
17. 土壌吸着性試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2010 年、未公表

18. 土壌吸着性試験（GLP 対応）：（財）残留農薬研究所、2012 年、未公表
19. 加水分解動態試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2009 年、未公表
20. 緩衝液を用いた水中光分解動態試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2010 年、未公表
21. 自然水を用いた水中光分解動態試験（GLP 対応）：Dow AgroSciences LLC（米国）、2010 年、未公表
22. 土壌残留試験：（財）残留農薬研究所、2011、2012 年、未公表
23. 作物残留試験：（財）残留農薬研究所、2011、2012 年、未公表
24. 海外作物残留試験成績概要：ダウ・ケミカル日本株式会社、未公表
25. 乳牛におけるスルホキサフロル、X11719474 及び X11721061 の残留試験（GLP 対応）：CEM Analytical Services Ltd.（英国）、2010 年、未公表
26. 産卵鶏におけるスルホキサフロルの残留試験（GLP 対応）：CEM Analytical Services Ltd.（英国）、2010 年、未公表
27. 一般薬理試験（GLP 対応）：（株）化合物安全性研究所、2012 年、未公表
28. ラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2008 年、未公表
29. マウスにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2008 年、未公表
30. ラットにおける急性経皮毒性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2008 年、未公表
31. ラットにおける急性吸入毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2009 年、未公表
32. 代謝物 B のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2010 年、未公表
33. 代謝物 D のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2010 年、未公表
34. 原体混在物 X11519540・代謝物 G のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2010 年、未公表
35. 代謝物 H のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2010 年、未公表
36. 家畜代謝物 K のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2010 年、未公表
37. ラットを用いた急性経口神経毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
38. ウサギを用いた眼刺激性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2008 年、未公表
39. ウサギを用いた皮膚刺激性試験（GLP 対応）：Eurofins PSL（米国）、2008 年、未公表

未公表

40. マウスを用いた皮膚感作性試験（LLNA）（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2008 年、未公表
41. 代謝物 D のウサギを用いた眼刺激性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2008 年、未公表
42. 代謝物 D のラットにおける急性経皮毒性および皮膚刺激性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2008 年、未公表
43. 代謝物 D のマウスを用いた皮膚感作性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
44. ラットを用いた飼料混入による 90 日間反復経口投与毒性（29 日間回復試験を含む）、免疫毒性及び反復投与神経毒性併合試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2009 年、未公表
45. マウスを用いた飼料混入による 90 日間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2009 年、未公表
46. イヌを用いた強制経口投与による 90 日間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：MPI Research Inc.（米国）、2010 年、未公表
47. ラットを用いた経皮暴露による 28 日間反復経皮投与毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2009 年、未公表
48. 代謝物 B のラットにおける 28 日間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：MPI Research, Inc.（米国）、2010 年、未公表
49. 原体混在物 X11519540・代謝物 G のラットにおける 28 日間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
50. 代謝物 D のラットにおける 90 日間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
51. 代謝物 D のイヌにおける 90 日間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：MPI Research, Inc.（米国）、2010 年、未公表
52. イヌを用いた強制経口投与による 1 年間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：MPI Research Inc.（米国）、2010 年、未公表
53. ラットを用いた飼料混入による 2 年間反復経口投与毒性及び発がん性併合試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
54. マウスを用いた飼料混入による発がん性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
55. ラットを用いた 2 世代繁殖毒性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
56. ラットにおける催奇形性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
57. ウサギにおける催奇形性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2009 年、未公表

58. ラットを用いた発達神経毒性試験（GLP 対応）：WIL Research Laboratories, LLC（米国）、2010 年、未公表
59. 代謝物 D のラットにおける繁殖毒性スクリーニング試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
60. 代謝物 D のラットにおける催奇形性試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
61. 細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：コバンス社（米国）、2007 年、未公表
62. ラットリンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2007 年、未公表
63. CHO 細胞を用いた *in vitro* 前進突然変異試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2007 年、未公表
64. マウスの骨髄を用いた小核試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2009 年、未公表
65. 代謝物 B の細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：BioReliance（米国）、2009 年、未公表
66. 代謝物 D の細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：コバンス社（米国）、2008 年、未公表
67. 原体混在物 X11519540・代謝物 G の細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：BioReliance（米国）、2010 年、未公表
68. 代謝物 H の細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：BioReliance（米国）、2010 年、未公表
69. 代謝物 K の細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：BioReliance（米国）、2010 年、未公表
70. 代謝物 B のラットリンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
71. 代謝物 D のラットリンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2008 年、未公表
72. 原体混在物 X11519540・代謝物 G のラットリンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
73. 代謝物 H のラットリンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
74. 代謝物 B の CHO 細胞を用いた *in vitro* 前進突然変異試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
75. 代謝物 D の CHO 細胞を用いた *in vitro* 前進突然変異試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2008 年、未公表
76. 原体混在物 X11519540・代謝物 G の CHO 細胞を用いた *in vitro* 前進突然変異試

- 験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
77. 代謝物 H の CHO 細胞を用いた *in vitro* 前進突然変異試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
78. げっ歯類における肝臓腫瘍の発生機序：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）及び CXR Biosciences Ltd. Medical School Resource Unit（英国）、2008~2010 年、未公表
79. 代謝物 D のげっ歯類における肝臓腫瘍の発生機序（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
80. ラットにおける精巣間細胞腫瘍の発生機序（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
81. ラットを用いた交叉哺育試験（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
82. ウサギにおける新生児生存率に及ぼす影響（GLP 対応）：WIL Research Laboratories, LLC（米国）、2009 年、未発表
83. 哺乳類ニコチン・アセチルコリン受容体に対するアゴニスト試験：University College London（英国）、2010 年、未発表
84. ラットにおける胎児異常および新生児生存率に対する影響（暴露の臨界期検討試験 1）（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
85. ラットにおける胎児異常および新生児生存率に対する影響（暴露の臨界期検討試験 2）（GLP 対応）：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
86. ラット新生児の横隔神経一片側横隔膜に対する影響試験：University College London（英国）、2010 年、未発表
87. ラット催奇形性試験における胎児肺試料の病理組織学的検査：ザ・ダウ・ケミカル・カンパニー（米国）、2010 年、未公表
88. スルホキサフロル ラットにおける microdialysis 試験成績：RenaSci Consultancy Ltd(英国)及び University of Nottingham Medical School(英国)、2011 年、未公表
89. 食品健康影響評価について（平成 25 年 8 月 19 日付け厚生労働省発食安 0819 第 5 号）
90. 平成 17~19 年の食品摂取頻度・摂取量調査（薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会農薬・動物用医薬品部会資料、2014 年 2 月 20 日）