

農薬専門調査会における審議結果について

1. 審議結果

厚生労働大臣から食品安全委員会に求められたフルチアセットメチルに係る食品健康影響評価(平成23年11月15日付け厚生労働省発食安1115第10号)については、平成26年10月8日に開催された第114回農薬専門調査会幹事会において審議され、審議結果（案）がとりまとめられた。

審議結果（案）については、幅広く国民に意見・情報を募った後に、食品安全委員会に報告することとなった。

2. フルチアセットメチルに係る食品健康影響評価についての意見・情報の募集について

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

1) 募集期間

平成26年10月21日（火）開催の食品安全委員会（第534回会合）の翌日の平成26年10月22日（水）から平成26年11月20日（木）までの30日間。

2) 受付体制

電子メール（ホームページ上）、ファックス及び郵送

3) 意見・情報提供等への対応

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

(案)

農薬評価書

フルチアセットメチル

2014年10月

食品安全委員会農薬専門調査会

目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	3
○ 食品安全委員会委員名簿.....	3
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	3
○ 要 約.....	6
I. 評価対象農薬の概要.....	7
1. 用途.....	7
2. 有効成分の一般名.....	7
3. 化学名.....	7
4. 分子式.....	7
5. 分子量.....	7
6. 構造式.....	7
7. 開発の経緯.....	8
II. 安全性に係る試験の概要.....	9
1. 動物体内運命試験.....	9
(1) ラット	9
(2) 畜産動物 (ヤギ)	14
(3) 畜産動物 (ニワトリ)	15
2. 植物体内外運命試験.....	16
(1) とうもろこし	16
3. 土壤中運命試験.....	17
(1) 好気的土壤中運命試験	17
(2) 土壤吸着試験	18
4. 水中運命試験.....	18
(1) 加水分解試験	18
(2) 水中光分解試験 (緩衝液及び滅菌自然水)	18
(3) 水中光分解試験 (滅菌自然水)	19
5. 土壤残留試験.....	19
6. 作物残留試験.....	19
7. 一般薬理試験.....	19
8. 急性毒性試験.....	20
(1) 急性毒性試験	20
(2) 急性神経毒性試験 (ラット)	22
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験.....	22
10. 亜急性毒性試験.....	22

(1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）	22
(2) 90 日間亜急性毒性試験（マウス）	23
(3) 4~8 週間亜急性毒性試験（イヌ）	24
(4) 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）	25
1 1. 慢性毒性試験及び発がん性試験.....	25
(1) 1 年間慢性毒性試験（イヌ）	25
(2) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）	26
(3) 18 か月間発がん性試験（マウス）	28
1 2. 生殖発生毒性試験.....	29
(1) 2 世代繁殖試験（ラット）	29
(2) 発生毒性試験（ラット）	30
(3) 発生毒性試験（ウサギ）	30
1 3. 遺伝毒性試験.....	31
1 4. その他の試験.....	33
(1) フルチアセットメチルの Protox 阻害作用試験（ラット）	33
(2) ポルフィリンの肝内蓄積性及び尿中排泄への影響試験（マウス）	33
(3) 肝臓における脂質過酸化作用に対する影響試験（ラット及びマウス）	34
(4) ヘム合成関連酵素に対する影響試験	35
(5) 血漿及び肝臓におけるフルチアセットメチルの加水分解等速度の種間比較試験及びエステラーゼ阻害試験 (<i>in vitro</i>)	36
(6) 肝臓及び脾臓中の過酸化脂質及びポルフィリン類測定.....	38
III. 食品健康影響評価.....	40
・別紙 1：代謝物/分解物/原体混在物略称	46
・別紙 2：検査値等略称	48
・別紙 3：作物残留試験成績	50
・参照	53

<審議の経緯>

2002年 8月 29日 初回農薬登録
2005年 11月 29日 残留農薬基準告示（参照1）
2011年 11月 15日 厚生労働大臣から残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請（厚生労働省発食安1115第10号）
2011年 11月 18日 関係書類接受（参照2～4）
2011年 11月 24日 第408回食品安全委員会（要請事項説明）
2014年 9月 17日 第38回農薬専門調査会評価第三部会
2014年 10月 8日 第114回農薬専門調査会幹事会
2014年 10月 21日 第534回食品安全委員会（報告）

<食品安全委員会委員名簿>

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

* : 2011年1月13日から

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2012年3月31日まで)		
納屋聖人（座長）	佐々木有	平塚 明
林 真（座長代理）	代田眞理子	福井義浩
相磯成敏	高木篤也	藤本成明
赤池昭紀	玉井郁巳	細川正清
浅野 哲**	田村廣人	堀本政夫
石井康雄	津田修治	本間正充
泉 啓介	津田洋幸	増村健一**
上路雅子	長尾哲二	松本清司
臼井健二	永田 清	柳井徳磨
太田敏博	長野嘉介*	山崎浩史
小澤正吾	西川秋佳	山手丈至
川合是彰	布柴達男	與語靖洋
川口博明	根岸友惠	義澤克彦
桑形麻樹子***	根本信雄	吉田 緑

小林裕子
三枝順三

八田稔久

若栗 忍

* : 2011 年 3 月 1 日まで

** : 2011 年 3 月 1 日から

*** : 2011 年 6 月 23 日から

(2014 年 3 月 31 日まで)

・幹事会

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

上路雅子
永田 清
長野嘉介
本間正充

松本清司
山手丈至**
吉田 緑

・評価第一部会

上路雅子 (座長)
赤池昭紀 (座長代理)
相磯成敏

津田修治
福井義浩
堀本政夫

山崎浩史
義澤克彦
若栗 忍

・評価第二部会

吉田 緑 (座長)
松本清司 (座長代理)
泉 啓介

桑形麻樹子
腰岡政二
根岸友恵

藤本成明
細川正清
本間正充

・評価第三部会

三枝順三 (座長)
納屋聖人 (座長代理)
浅野 哲

小野 敦
佐々木有
田村廣人

永田 清
八田稔久
増村健一

・評価第四部会

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

川口博明
代田眞理子
玉井郁巳

根本信雄
森田 健

與語靖洋

* : 2013 年 9 月 30 日まで

** : 2013 年 10 月 1 日から

(2014 年 4 月 1 日から)

・幹事会

西川秋佳 (座長)
納屋聖人 (座長代理)
赤池昭紀
浅野 哲
上路雅子

小澤正吾
三枝順三
代田眞理子
永田 清
長野嘉介

林 真
本間正充
松本清司
與語靖洋
吉田 緑

・評価第一部会

上路雅子 (座長)
赤池昭紀 (座長代理)
相磯成敏
浅野 哲

清家伸康
林 真
平塚 明
福井義浩

藤本成明
堀本政夫
山崎浩史
若栗 忍

篠原厚子

・評価第二部会

吉田 緑 (座長)

松本清司 (座長代理)

小澤正吾

川口博明

桑形麻樹子

腰岡政二

佐藤 洋

杉原数美

細川正清

本間正充

根岸友惠

山本雅子

吉田 充

・評価第三部会

三枝順三 (座長)

納屋聖人 (座長代理)

太田敏博

小野 敦

高木篤也

田村廣人

中島美紀

永田 清

中山真義

八田稔久

増村健一

義澤克彦

・評価第四部会

西川秋佳 (座長)

長野嘉介 (座長代理)

井上 薫

加藤美紀

佐々木有

代田眞理子

玉井郁巳

中塚敏夫

本多一郎

山手丈至

森田 健

與語靖洋

要 約

イソウラゾール系の除草剤「フルチアセットメチル」（CAS No.117337-19-6）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、ヤギ及びニワトリ）、植物体内運命（とうもろこし）、作物残留、亜急性毒性（ラット、マウス及びイヌ）、亜急性神経毒性（ラット）、慢性毒性（イヌ）、慢性毒性/発がん性併合（ラット）、発がん性（マウス）、2世代繁殖（ラット）、発生毒性（ラット及びウサギ）、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、フルチアセットメチル投与による影響は、主に体重（増加抑制）、血液系（貧血）及び肝臓（変性壊死等）に認められた。神経毒性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかつた。

発がん性試験において、雄マウスで肝細胞癌の発生頻度が、雄ラットで膵外分泌細胞腺腫及び島細胞腺腫の発生頻度の増加が認められたが、腫瘍の発生機序は遺伝毒性メカニズムによるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

各種毒性試験の結果から、農産物中の暴露評価対象物質をフルチアセットメチル（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、マウスを用いた18か月間発がん性試験の0.1 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0.001 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

また、フルチアセットメチ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は認められなかつたため、急性参考用量（ARfD）を設定する必要がないと判断した。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

除草剤

2. 有効成分の一般名

和名：フルチアセットメチル

英名：fluthiacet-methyl (ISO名)

3. 化学名

IUPAC

和名：メチル=[2-クロロ-4-フルオロ-5-[5,6,7,8-テトラヒドロ-3-オキソ-
1H,3H-[1,3,4]チアジアゾロ[3,4-a]ピリダジン-1-イリデンアミノ]
フェニルチオ]アセタート

英名：methyl [2-chloro-4-fluoro-5-[5,6,7,8-tetrahydro-3-oxo-
1H,3H-[1,3,4]thiadiazolo[3,4-a]pyridazin-1-ylideneamino]
phenylthiolacetate

CAS (No.117337-19-6)

和名：メチル=[[2-クロロ-4-フルオロ-5-[(テトラヒドロ-3-オキソ-1H,3H-
[1,3,4]チアジアゾロ[3,4-a]ピリダジン-1-イリデン)アミノ]フェニル]
チオ]アセタート

英名：methyl [[2-chloro-4-fluoro-5-[(tetrahydro-3-oxo-1H,3H-
[1,3,4]thiadiazolo[3,4-a]pyridazin-1-ylidene) amino] phenyl]
thio] acetate

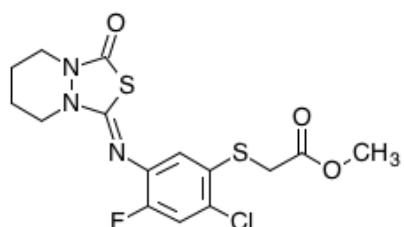
4. 分子式

C₁₅H₁₅ClFN₃O₃S₂

5. 分子量

403.87

6. 構造式



7. 開発の経緯

フルチアセットメチルは、クミアイ化学工業株式会社、イハラケミカル株式会社及びケイ・アイ研究所の共同研究によって開発されたイソウラゾール系の除草剤であり、葉緑体中のクロロフィル生合成経路における酵素の働きを抑制することにより除草効果を示すと考えられている。

国内では 2002 年に初回農薬登録されており、海外では米国で登録されている。ポジティブリスト制度導入に伴う暫定基準が設定されている。

II. 安全性に係る試験の概要

農薬抄録（2011 年）及び米国資料（2005 年）を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。（参照 2、3）

各種運命試験 [II.1~4] は、フルチアセットメチルのテトラヒドロピリダジン環 6, 7 位の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「[pyr- ^{14}C]フルチアセットメチル」という。）及びフルチアセットメチルのフェニル環の炭素を ^{14}C で均一に標識したもの（以下「[phe- ^{14}C]フルチアセットメチル」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）からフルチアセットメチルに換算した値 (mg/kg 又は $\mu\text{g/g}$) を示した。代謝物/分解物/原体混在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. 動物体内外運命試験

(1) ラット

① 吸収

a. 血漿中濃度推移

SD ラット（一群雌雄各 4 匹）に [pyr- ^{14}C]フルチアセットメチルを 1 mg/kg 体重（以下 [1. (1)] において「低用量」という。）又は 200 mg/kg 体重（以下 [1. (1)] において「高用量」という。）で単回経口投与して、血中濃度推移が検討された。

各投与群の薬物動態学的パラメータは表 1 に示されている。

いずれの投与群においても、 C_{\max} 及び AUC は雌で雄よりも低い値を示した。（参照 2）

表 1 薬物動態学的パラメータ

投与量 (mg/kg 体重)	1				200			
	雄		雌		雄		雌	
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
試料	血漿	全血	血漿	全血	血漿	全血	血漿	全血
$T_{1/2}$ (α 相) (hr)	5.7	5.8	5.4	5.4	5.9	5.8	6.4	5.9
$T_{1/2}$ (β 相) (hr)	45.6	45.6	48.0	50.4	43.2	50.4	40.8	45.6
T_{\max} (hr)	3.0	3.5	1.5	1.5	3.0	4.0	1.0	1.0
C_{\max} ($\mu\text{g/mL}$)	0.401	0.225	0.157	0.096	115	66.6	36.7	20.6
$AUC_{0-168\text{hr}}$ (hr · $\mu\text{g/mL}$)	5.75	3.30	2.15	1.30	1,730	1,020	631	384
$AUC_{0-\infty}$ (hr · $\mu\text{g/mL}$)	5.92	3.48	2.33	1.47	1,770	1,050	657	406

b. 吸收率

胆汁中排泄試験 [1. (1)④b.] で得られた単回投与後 48 時間の尿及び胆汁の放射能から推定した吸收率は、少なくとも雄で 55.9%、雌で 62.2% であった。

（参照 2）

② 分布

a. 分布-1

SD ラット（一群雌雄各 4 匹）に[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを低用量又は高用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織中の残留放射能濃度は表 2 に示されている。

いずれの投与群においても、T_{max} 付近では肝臓中の放射能濃度は血漿中の濃度より高かったが、その後、放射能濃度は速やかに減少した。同様の傾向は腎臓、胆管、腸間膜リンパ節及び消化管でも認められた。各臓器及び組織中の放射能は、投与 168 時間後に低用量群で 0.01 μg/g 以下、高用量群で 0.5 μg/g 未満となり、特定の臓器及び組織への蓄積は認められなかった。（参照 2）

表 2 主要臓器及び組織中の残留放射能濃度 (μg/g)

投与量 (mg/kg 体重)	性別	T _{max} 付近 ^a	投与 168 時間後
1	雄	肝臓(3.54)、十二指腸(2.69)、回腸(1.99)、腎臓(0.663)、空腸(0.627)、胆管(0.563)、腸間膜リンパ節(0.356)、血漿(0.306)、膀胱(0.218)、全血(0.179)	腎臓(0.005)、肝臓(0.002)、盲腸(0.001)、その他(nd)
	雌	肝臓(1.98)、十二指腸(1.52)、回腸(1.44)、腎臓(0.921)、胆管(0.563)、空腸(0.416)、腸間膜リンパ節(0.234)、胃(0.192)、膀胱(0.184)、血漿(0.124)、全血(0.080)	腎臓(0.010)、肝臓(0.002)、盲腸(0.002)、回腸(0.001)、その他(nd)
200	雄	十二指腸(309)、回腸(273)、肝臓(230)、胆管(193)、膀胱(122)、腎臓(105)、血漿(74.3)、全血(44.9)	血漿(0.359)、腎臓(0.323)、肝臓(0.181)、褐色脂肪(0.142)、皮膚(0.137)、その他(nd)
	雌	肝臓(115)、腎臓(80.3)、十二指腸(72.8)、回腸(54.8)、胆管(47.9)、胃(34.9)、膀胱(34.2)、空腸(29.6)、血漿(20.1)、腸間膜リンパ節(19.1)、全血(12.5)	盲腸(0.429)、腎臓(0.424)、回腸(0.372)、肝臓(0.310)、血漿(0.280)、結腸(0.268)、皮膚(0.171)、褐色脂肪(0.135)、その他(nd)

a: 雄：投与 4 時間後、雌：投与 1.5 時間後。

血漿及び全血の単位は μg /mL。

nd: 検出されず。

b. 分布-2

排泄試験 [1. (1)④a.] で採取された投与 168 時間後の主要臓器及び組織を用いて残留放射能が測定された。

各臓器及び組織中の残留放射能濃度は表 3 に示されている。

全ての臓器及び組織において、放射能濃度は低用量単回投与群及び低用量反復投与群では 0.018 μg/g 以下、高用量投与群では 0.833 μg/g 以下であった。反

復投与による組織中残留への影響は認められなかった。(参照 2)

表 3 主要臓器及び組織中の残留放射能濃度 ($\mu\text{g/g}$)

投与方法	投与量 (mg/kg 体重)	性別	投与 168 時間後
単回経口	1	雄	骨(0.014)、全血(0.006)、血漿(0.004)、腎臓(0.003)、肝臓(0.002)、血球(0.002)
		雌	骨(0.014)、脚部筋肉(0.013)、腎臓(0.007)、全血(0.005)、血漿(0.003)、肝臓(0.002)、血球(0.002)
反復経口	1	雄	脚部筋肉(0.009)、血漿(0.006)、腎臓(0.005)、血球(0.005)、骨(0.004)、全血(0.002)
		雌	脚部筋肉(0.018)、腎臓(0.007)、血漿(0.006)、血球(0.005)、骨(0.003)、カーカス ¹ (0.003)、肝臓(0.002)、全血(0.002)
単回経口	200	雄	血漿(0.833)、脚部筋肉(0.574)、全血(0.244)、血球(0.221)
		雌	カーカス(0.548)、全血(0.504)、腎臓(0.476)、脚部筋肉(0.421)、血球(0.418)、血漿(0.368)

血漿及び全血の単位は $\mu\text{g/mL}$ 。

③ 代謝

a. 尿及び糞中

排泄試験 [1. (1)④a.] で得られた投与後 72 時間の尿及び糞を用いて代謝物同定・定量試験が実施された。

尿及び糞中の主要代謝物は表 4 に示されている。

未変化のフルチアセットメチルは高用量投与群の糞中にのみ認められた。主要代謝物は M-6 及び M-9 であり、ほかに M-15、M-18、M-21 及び M-22 が認められた。また、M-23 は M-21 の互変異性体と推定された。

フルチアセットメチルのラット体内における主な代謝経路は、チアジアゾール環の転位及びメチルエステルの加水分解による M-6 及び M-9 の生成で、M-6 はさらに酸化、加水分解、水酸化反応による M-15、M-18、M-21 及び M-22 の生成であると考えられた。(参照 2、3)

表 4 尿及び糞中の主要代謝物 (%TAR)

投与方法	投与量 (mg/kg 体重)	試料	性別	フルチアセットメチル	代謝物
単回経口	1	尿	雄	nd	M-23(5.4)、M-9(4.2)、M-15(3.6)、M-22(2.0)
			雌	nd	M-9(18.0)、M-6(16.1)、M-15(3.6)、M-22(2.6)、M-23(2.5)
		糞	雄	nd	M-9(27.3)、M-6(15.4)、M-18(4.6)、M-22(4.6)、M-15(3.6)、M-23(2.0)
			雌	nd	M-6(18.3)、M-9(13.1)、M-18(3.9)、M-15(3.5)、M-23(1.8)、M-5(0.9)、M-22(0.8)

¹ 臓器、組織を取り除いた残渣のことをカーカスという(以下同じ。)。

反復 経口	1	尿	雄	nd	M-9(3.4)、M-23 (2.8)、M-15(2.1)、M-6(0.9)、M-22(0.6)、M-21(0.4)
			雌	nd	M-6(14.8)、M-9(13.5)、M-15(4.6)、M-22(2.6)、M-23 (1.7)
		糞	雄	nd	M-6(26.2)、M-9(24.1)、M-18(5.7)、M-15(4.7)、M-22(3.1)、M-23 (2.7)
			雌	nd	M-6(28.5)、M-9(7.1)、M-23 (2.5)、M-15(1.9)、M-22(1.9)
単回 経口	200	尿	雄	nd	M-6(11.3)、M-9(5.4)、M-15(2.4)、M-23 (1.3)、M-22(0.5)
			雌	nd	M-6(38.7)、M-9(6.1)、M-15(1.5)、M-18(0.5)、M-23 (0.5)
		糞	雄	11.2	M-6(26.1)、M-9(7.6)、M-18(5.9)、M-15(4.3)、M-22(3.5)、M-5(3.2)、M-23 (1.3)
			雌	8.1	M-6(12.1)、M-9(3.8)、M-18(3.4)、M-15(3.3)、M-22(3.2)、M-5(2.2)、M-23 (1.9)

注) 試料採取時間は投与後 72 時間。反復投与群では最終投与後 72 時間。

nd : 検出されず。

b. 組織及び臓器中

Fischer ラット（雄 1 匹）に[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを 100 mg/kg 体重で単回経口投与し、投与 1 時間後に血液及び肝臓を採取して代謝物同定・定量試験が実施された。

肝臓及び血漿中に未変化のフルチアセットメチルは認められず、肝臓では代謝物 M-6 及び M-9 が、血漿中では M-6 が認められた。

c. 胆汁

胆汁中排泄試験 [1. (1)④b.] で得られた投与後 12 時間の胆汁を用いて、代謝物同定・定量試験が実施された。

胆汁中には未変化のフルチアセットメチルは認められず、主要代謝物として M-6 (6.3~7.1%TAR) 、M-9 (2.0~8.7%TAR) 及び M-15 (3.7~6.6%TAR) が認められたほか、M-18、M-22 及び M-23 が認められた。

④ 排泄

a. 尿及び糞中排泄

SD ラット（一群雌雄各 5 匹）に[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを低用量若しくは高用量で単回経口投与又は低用量でフルチアセットメチルを 14 日間反復経口投与後、15 日目に[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを単回経口投与（以下 [1. (1)] において「反復投与」という。）し、排泄試験が実施された。

投与後 168 時間における尿及び糞中排泄率は表 5 に示されている。

いずれの投与群でも排泄は速やかで、投与後 48 時間で尿及び糞中へ 80%以

上が排泄された。投与放射能は雄では主に糞中に、雌では尿及び糞中に同程度排泄された。（参照 2、3）

表 5 投与後 168 時間における尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与方法	投与量 (mg/kg 体重)	性別	尿	糞	ケージ 洗浄液	排泄 合計	全血	組織・ カーカス	総合計
単回 経口	1	雄	15.5	74.2	0.13	89.8	0.04	0.07	89.9
		雌	45.6	50.5	0.25	96.4	0.03	0.13	96.5
反復 経口	1	雄	21.1	67.1	0.11	88.3	0.01	0.07	88.4
		雌	48.3	38.8	0.26	87.3	0.02	0.25	87.6
単回 経口	200	雄	11.3	86.7	0.00	98.0	0.02	0.07	98.1
		雌	40.4	51.8	0.14	92.3	0.01	0.34	92.7

b. 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した SD ラット（一群雌雄各 4 匹）に [pyr-¹⁴C] フルチアセットメチルを 0.8 mg/kg 体重で単回経口投与して、胆汁中排泄試験が実施された。

胆汁、尿及び糞中への排泄率は表 6 に示されている。

投与後 48 時間の胆汁、尿及び糞中への総排泄率は雄で 85.9%TAR、雌で 92.0%TAR であり、雄で 37.4%TAR、雌で 18.8%TAR が胆汁中に排泄された。雄では胆汁中への排泄が、雌では尿中への排泄が主であった。（参照 2、3）

表 6 胆汁、尿及び糞中排泄率 (%TAR)

試料	採取時間 (時間)	雄	雌
胆汁	0~4	11.9	8.76
	4~8	16.0	7.51
	8~12	5.73	1.58
	12~24	2.92	0.79
	24~48	0.82	0.11
	計	37.4	18.8
尿	0~24	17.7	42.1
	24~48	0.71	1.21
	計	18.5	43.4
糞	0~24	29.0	29.0
	24~48	1.06	0.85
	計	30.1	29.9
総排泄量		85.9	92.0

(2) 畜産動物（ヤギ）

泌乳期ヤギ（アルパイン種、雌 2 頭）に[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを 150 mg/頭/日（100 mg/kg 飼料相当）で 1 日 1 回 4 日間カプセル経口投与し、最終投与 6 時間後にと殺して動物体内運動試験が実施された。

試料中残留放射能は表 7、試料中代謝物は表 8 にそれぞれ示されている。

最終投与後 6 時間で 47.8%TAR が糞中に、21.9%TAR が尿中に排泄された。尿中で認められた主要代謝物は M-6 (70.1%TRR) 及び M-9 (27.8%TRR) であった。糞中では、54.0%TRR が未変化のフルチアセットメチルで、主要代謝物として M-6 (25.4%TRR) 及び M-5 (15.3%TRR) が認められた。

可食組織及び乳汁中では、主な代謝物として M-6 が肝臓で最大 69.5%TRR (0.521 µg/g) 及び M-9 が腎臓で 25.7%TRR (0.211 µg/g) 認められたほか、M-12、M-15 及び M-16 が認められた。（参照 2、3）

表 7 試料中残留放射能

試料	%TAR	µg/g
尿	21.9	
糞	47.8	
消化管内容物	19.5	
胆汁	0.03	7.41
全血	0.04	0.094
筋肉	0.03	0.012
脂肪	<0.01	0.011
肝臓	0.10	0.750
腎臓	0.02	0.824
乳汁	第 1 日午後	<0.01
	第 2 日午後	<0.01
	第 3 日午後	<0.01
	第 4 日午後	<0.01
	第 1 日午前	<0.01
	第 2 日午前	<0.01
	第 3 日午前	<0.01
合計	89.3	

尿、糞及び組織については最終投与約 6 時間後の試料中残留放射能。

全血の単位は µg /mL。

表 8 試料中代謝物

親化合物 及び代謝物	尿 ^a	糞 ^a	腎臓		肝臓		筋肉		脂肪		乳汁 ^b	
	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g
フルチアセットメチル	nd	54.0	nd	nd	nd	nd	nd	nd	nd	nd	nd	nd
代謝物	M-5	nd	15.3									
	M-6	70.1	25.4	0.445	56.1	0.521	69.5	0.005	43.5	0.005	41.0	0.016
	M-9	27.8	2.0	0.211	25.7	0.117	15.7	0.002	14.0	0.002	13.3	0.001
	M-15	2.1	nd	0.033	3.6	0.016	2.1	<0.001	2.0 ^a	<0.001	1.8 ^a	0.001
	M-12				nd	nd	0.019	2.5 ^a	<0.001	2.8 ^a	nd	nd
	M-16				nd	nd	nd	nd	nd	3.7 ^a	nd	nd

nd: 検出されず。

^a: ヤギ 1 頭の数値。その他の値はヤギ 2 頭の平均値。^b: 第 4 日午後採取した乳汁を試料とした。

(3) 畜産動物(ニワトリ)

産卵鶏(白色レグホン種、雌 5 羽)に[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを 12.5 mg/羽/日(100 mg/kg 飼料相当)で 1 日 1 回 8 日間カプセル経口投与し、最終投与 6 日後と殺して動物体内運命試験が実施された。

試料中代謝物は表 9 に示されている。

投与放射能の 91.7%TAR が排泄物中に排泄され、血液及び組織における残留放射能は 0.02%TAR 以下であった。また、卵黄及び卵白においては、いずれの採取時期においても、残留放射能は 0.01%TAR 未満であった。

試料中の主要代謝物は M-6 で、肝臓、筋肉及び腹腔内脂肪で 10%TRR を超えて認められた(0.002~0.120 μg/g)。腹腔内脂肪では未変化のフルチアセットメチルも認められた。

糞中では未変化のフルチアセットメチルが 51.9%TRR、代謝物 M-6 が 39.2%TRR 認められ、ほかに代謝物 M-5、M-15 及び M-18 がいずれも 2%TRR 程度認められた。(参照 2、3)

表 9 可食組織試料中の代謝物

親化合物及び 代謝物	肝臓		全卵		筋肉		腹腔内脂肪	
	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR	μg/g	%TRR
フルチアセットメチル	nd	nd	0.001	3.1	nd	nd	0.002	10.7
代謝物	M-5	nd	nd	<0.001	0.4	nd	nd	nd
	M-6	0.120	44.8	0.005	9.9	0.002	13.8	0.002
	M-15	0.014	5.4	nd	nd	0.001	4.1	<0.001
	M-18	0.016	5.9	0.001	2.1	<0.001	0.8	<0.001

nd: 検出されず。

2. 植物体体内運命試験

(1) とうもろこし

高さが約 30 インチ（約 76 cm）に達したとうもろこし（品種：cv.4393）に [phe-¹⁴C] フルチアセットメチル又は [pyr-¹⁴C] フルチアセットメチルを 15 g ai/ha（通常施用量の 3 倍量処理区）又は 150 g ai/ha（通常施用量の 30 倍量処理区）の用量で茎葉部に 1 回散布し、散布直後及び 30 日後に採取した地上部を青刈り試料、38 日後に採取した地上部をサイレージ試料、71 日後収穫期に採取した茎葉部、穀粒及び穂軸試料を用いて、植物体内運命試験が実施された。

各試料中の放射能の分布は表 10、試料中の代謝物は表 11 に示されている。

いずれの処理区においても、収穫期には主に茎葉部に残留し、穀粒及び穂軸では 0.005 mg/kg 以下であった。

有機溶媒画分中の主な成分は未変化のフルチアセットメチル（1.1～15.1%TRR）、代謝物 M-5（3.5～19.7%TRR）及び M-8（0.8～22.9%TRR）であり、ほかに M-1（1.0～5.4%TRR）が認められた。

水溶性画分はさらに 5 画分に分画され、通常施用量の 3 倍量処理区ではいずれの画分も 0.003 mg/kg 以下であった。水溶性放射能成分の一部は代謝物 M-23、M-25 及び M-26 と推定された。

フルチアセットメチルの植物体内における主な代謝経路は、メチルフェニルチオアセテートのチオール基の酸化による M-1 の生成、メチルエステルの加水分解による M-5 及び M-8 の生成、チアジアゾール環の転移と異性化による推定代謝物 M-6 を経由し、さらなる酸化、加水分解及び水酸化による M-23、M-25 及び M-26 の生成であると考えられた。（参照 2、3）

表 10 各試料中の放射能の分布 (mg/kg)

散布量	15 g ai/ha (3 倍量処理区)		150 g ai/ha (30 倍量処理区)	
	[phe- ¹⁴ C]	[pyr- ¹⁴ C]	[phe- ¹⁴ C]	[pyr- ¹⁴ C]
標識体				
処理直後	0.086	0.173	/	/
処理 30 日後	0.028	0.030	0.120	0.245
サイレージ	0.019	0.023	0.085	0.093
収穫期	茎葉部	0.027	0.033	0.283
	穀粒	0.000	0.003	0.000
	穂軸	0.000	0.002	0.000

/: 試料なし。

表 11 試料中の代謝物

標識体	[phe- ¹⁴ C]フルチアセットメチル							
試料	サイレージ				茎葉部			
処理区	15 g ai/ha (3 倍量処理区)		150 g ai/ha (30 倍量処理区)		15 g ai/ha (3 倍量処理区)		150 g ai/ha (30 倍量処理区)	
成分	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg
総残留量	100	0.019	100	0.023	100	0.027	100	0.033
有機溶媒画分	24.8	0.005	31.6	0.027	15.3	0.004	24.7	0.070
フルチアセットメチル	4.0	0.001	7.7	0.007	1.1	<0.001	15.1	0.043
M-1	2.5	<0.001	1.9	0.002	1.5	<0.001	5.4	0.015
M-5	9.9	0.002	17.1	0.015	4.3	0.001	3.5	0.010
M-8	8.4	0.002	4.9	0.004	8.4	0.002	0.8	0.002
未同定代謝物	—	—	—	—	—	—	—	—
水溶性画分	39.0	0.007	32.9	0.028	24.7	0.007	28.7	0.081
抽出残渣	20.8	0.004	20.3	0.017	29.3	0.008	25.9	0.073
回収率 (%)	84.6	/	84.8	/	69.3	/	79.3	/
標識体	[pyr- ¹⁴ C]フルチアセットメチル							
試料	サイレージ				茎葉部			
処理区	15 g ai/ha (3 倍量処理区)		150 g ai/ha (30 倍量処理区)		15 g ai/ha (3 倍量処理区)		150 g ai/ha (30 倍量処理区)	
成分	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg
総残留量	100	0.023	100	0.093	100	0.033	100	0.303
有機溶媒画分	44.8	0.010	38.1	0.035	21.1	0.007	24.1	0.073
フルチアセットメチル	3.9	0.001	10.8	0.010	5.4	0.002	5.1	0.015
M-1	1.0	<0.001	1.8	0.002	1.5	<0.001	2.0	0.006
M-5	13.7	0.003	19.7	0.018	3.5	0.001	13.2	0.040
M-8	22.9	0.005	4.5	0.004	10.3	0.003	2.2	0.007
未同定代謝物	3.3	—	1.2	0.001	0.4	<0.001	1.5	0.004
水溶性画分	31.7	0.007	25.6	0.024	28.7	0.009	25.6	0.077
抽出残渣	16.0	0.004	20.6	0.019	33.5	0.011	31.0	0.094
回収率 (%)	92.5	/	84.3	/	83.3	/	80.7	/

/: 試料なし。

3. 土壤中運命試験

(1) 好気的土壤中運命試験

壤土（米国）に[phe-¹⁴C]フルチアセットメチル又は[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルをそれぞれ 10.2 mg/kg 乾土又は 10.5 mg/kg 乾土（10,000 g ai/ha 相当）となるように添加し、25±1°Cの暗所条件下で最長 360 日間インキュベートして好気的土壤中運命試験が実施された。

[phe-¹⁴C]フルチアセットメチル処理区、[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチル処理区とも、未変化のフルチアセットメチルは、処理直後の 97.2~97.4%TAR から速やかに減少し、7 日後に 1.3~4.8%TAR となった。残留成分としては、分解物 M-5 が処理 2 日後に 52.6~55.1%TAR 認められた後、14 日後には 2.4~

6.7%TAR に減少した。分解物 M-6 が処理 14~30 日後に 18.5~20.8%TAR 認められた後、360 日後には 1.0~1.1%TAR に減少した。ほかには分解物 M-1、M-8、M-15 及び M-18 が認められた。さらに、[phe-¹⁴C]フルチアセットメチル処理区では揮発成分が最大で 29.6%TAR、推定分解物 2 種 (M-24 及び M-27) が認められた。

推定半減期は、1.1~1.2 日と考えられた。(参照 2)

(2) 土壤吸着試験

4 種類の国内土壤（砂質埴壌土、埴壌土 2 種及び壤質砂土）を用いたフルチアセットメチルの土壤吸着試験が実施された。

各土壤における Freundlich の吸着係数 $K_{F^{ads}}$ は 5.41~18.4、有機炭素含有率により補正した吸着係数 $K_{F^{ads}_{oc}}$ は 427~1,460 であった。(参照 2)

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

pH 5 (酢酸緩衝液)、pH 7 (リン酸緩衝液) 及び pH 9 (ホウ酸緩衝液) の各滅菌緩衝液に、[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを 1.5 mg/kg となるように添加し、25±1°C の暗所条件下で最長 30 日間インキュベートして加水分解試験が実施された。

pH 5 における主要成分は未変化のフルチアセットメチルで、処理 30 日後に 92.6%TAR であった。ほかに分解物として M-1 及び M-5 が僅かに認められた。

pH 7 では、未変化のフルチアセットメチルは処理 10 日後に 61.4%TAR、30 日後に 26.2%TAR に減少した。主要分解物は M-5 で、30 日後には 65.2%TAR に増加した。ほかに分解物 M-1、M-8 及び M-18 が認められたが、いずれも 2%TAR 以下であった。

pH 9 では、未変化のフルチアセットメチルは急激に減少して処理 1 日後に 3.0%TAR となり、処理 3 日後以降は検出されなかった。主要分解物は M-5 で、3 日後に最高値 90.1%TAR を示したのち減少し、30 日後には 80.5%TAR であった。ほかに分解物 M-1、M-8 及び M-18 が認められたが、いずれも 4%TAR 以下であった。

未変化のフルチアセットメチルの安定性は緩衝液の pH に依存しており、推定半減期は pH 5 で 484 日、pH 7 で 17.7 日及び pH 9 で 0.2 日であった。

(参照 2)

(2) 水中光分解試験（緩衝液及び滅菌自然水）

リン酸緩衝液 (pH 7、滅菌) 及び自然水 [河川水 (茨城)] にフルチアセットメチルを 0.4 mg/L となるように添加し、25±1°C で最長 10 時間、キセノン光 (光強度: 44.7 W/m²、波長: 290 nm 以下をカット) を照射して、水中光分

解試験が実施された。

リン酸緩衝液及び河川水中でフルチアセットメチルは光照射により速やかに分解され、推定半減期は pH 7 緩衝液中で 4.95 時間、自然水中で 5.88 時間であった。（参照 2）

（3）水中光分解試験（滅菌自然水）

滅菌自然水（フミン酸ナトリウム水溶液）に[pyr-¹⁴C]フルチアセットメチルを 0.4 mg/L となるように添加し、25±2°Cで最長 75 時間、キセノン光（光強度：53.8 W/m²、波長：290 nm 以下をカット）を照射して、水中光分解試験が実施された。

自然水中におけるフルチアセットメチルの光分解による推定半減期は 12.8 時間（東京春の太陽光換算値で 3.7 日）であった。光照射区における分解物として M-1 及び M-5 が認められた。また、暗所対照群では、フルチアセットメチルの加水分解は認められなかった。（参照 2）

5. 土壌残留試験

火山灰・砂壤土（群馬）及び洪積・軽埴土（兵庫）を用いて、フルチアセットメチル及び分解物 M-5 を分析対象化合物とした土壌残留試験が実施された。

結果は表 12 に示されている。

畑地ほ場（乳剤：10 g ai/ha）においてはいずれの土壌でも全ての経過日数で定量限界未満であり、推定半減期は算出できなかった。（参照 2）

表 12 土壌残留試験結果

試験	濃度	土性	推定半減期 (hr)	
			フルチアセット メチル	フルチアセット メチル+分解物 M-5
容器内試験	0.2 mg/kg ^a	火山灰・砂壤土	1.3	7.4
		洪積・軽埴土	1.0	5.5

^a: 純品

6. 作物残留試験

日本国内において、とうもろこし（青刈り、未成熟及び乾燥子実）を用いたフルチアセットメチル及び代謝物 M-5 を分析対象とした作物残留試験が実施された。

結果は別紙 3 に示されているとおり、全て定量限界未満であった。（参照 2）

7. 一般薬理試験

マウス、ラット及びモルモットを用いた一般薬理試験が実施された。結果は表 13 に示されている。（参照 2）

表 13 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
中枢神経系	一般症状 (Irwin 法)	ICR マウス	雄 5	0、500、1,500、 5,000 (経口)	5,000	—	影響なし
	自発運動量	ICR マウス	雄 8	0、500、1,500、 5,000 (経口)	5,000	—	影響なし
循環器	収縮期血圧、心拍数	SD ラット	雄 6	0、500、1,500、 5,000 (経口)	5,000	—	影響なし
自律神経系	摘出回腸	Hartley モルモット	雄 5	$1 \times 10^{-5} \sim 1 \times 10^{-3}$ (g/mL) (<i>in vitro</i>)	1×10^{-3} g/mL	—	影響なし
消化器	小腸輸送能	ICR マウス	雄 10	0、500、1,500、 5,000 (経口)	5,000	—	影響なし
筋骨格	懸垂動作	ICR マウス	雄 10	0、500、1,500、 5,000 (経口)	5,000	—	影響なし
血液凝固系	APTT、 PT、フィブリノゲン	SD ラット	雄 6	0、500、1,500、 5,000 (経口)	5,000	—	影響なし

溶媒は全て 0.5%CMC を用いた。

— : 最小作用量は設定できず。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

フルチアセットメチル（原体）を用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 14 に示されている。（参照 2、3）

表 14 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	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし

経口	ICR マウス 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
経皮	NZW ウサギ 一群雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
吸入 (ダスト)	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	LC ₅₀ (mg/L)		立毛及び呼吸困難 死亡例なし
		>5.05	>5.05	

代謝物及び原体混在物を用いた急性経口毒性試験が実施された。結果は表 15 に示されている。(参照 2)

表 15 急性経口毒性試験概要（代謝物及び原体混在物）

被験物質	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
代謝物 M-1	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	流涎 死亡例なし
代謝物 M-5/原体混在物 I-1	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	3,160～5,000	3,160	流涎、下痢、下腹部被毛の汚れ、自発運動減少、体温低下、腹臥、呼吸困難 5,000 mg/kg 体重の雌雄で死亡例
代謝物 M-6	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	3,160	2,630	流涎、下痢、下腹部被毛の汚れ、自発運動減少、体温低下 2,000 mg/kg 体重の雌及び 5,000 mg/kg 体重の雌雄で死亡例
代謝物 M-8	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	流涎、肛門周囲の汚れ、雄で下痢 死亡例なし
代謝物 M-9	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	流涎、下痢、肛門周囲の汚れ、自発運動減少 死亡例なし
代謝物 M-24	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	下腹部被毛の汚れ 死亡例なし
原体混在物 I-16	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし

原体混 在物 I-19	SD ラット 一群雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
-------------------	---------------------	--------	--------	-----------

(2) 急性神経毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた単回経口（原体：0、10、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重）投与による急性神経毒性試験が実施された。

いずれの投与群においても検体投与による変化は認められなかったことから、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 2,000 mg/kg 体重であると考えられた。急性神経毒性は認められなかった。（参照 2、3）

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

フルチアセットメチル（原体）の NZW ウサギを用いた眼刺激性及び皮膚刺激性試験が実施された。

その結果、ウサギの眼粘膜において軽度の刺激性が認められたが、皮膚に対して刺激性は認められなかった。

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Buehler 法及び Maximization 法）が実施され、Buehler 法では陰性であったが、Maximization 法では中等度の陽性であった。（参照 2、3）

10. 亜急性毒性試験

(1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、10、100、3,500、7,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 16 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 16 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		10	100	3,500	7,000	20,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.60	6.19	216	427	1,220
	雌	0.69	6.80	249	490	1,420

各投与群で認められた毒性所見は表 17 に示されている。

本試験において、3,500 ppm 以上投与群の雌雄で小葉中心性肝細胞変性/壊死等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：6.19 mg/kg 体重/日、雌：6.80 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、3）

表 17 90 日間亜急性毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
20,000 ppm		<ul style="list-style-type: none"> ・肝色素沈着（ヘモジデリン） ・腎色素沈着
7,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・摂餌量減少（投与 3 週以降） ・Hb 減少 ・脾絶対及び対脳重量比減少² 	<ul style="list-style-type: none"> ・骨髓 M/E 比及び MCH 減少 ・SDH 増加 ・尿ウロビリノーゲン增加 ・尿の色調変化（黄色・琥珀色） ・肝絶対及び比重量³増加
3,500 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制^a ・Ht、MCV、MCH、骨髓 M/E 比及び骨髓赤血球成熟指数⁴減少 ・PT 短縮 ・ALP 及び 5'-N 増加 ・尿 Bil 及びウロビリノーゲン增加 ・肝色素沈着（ヘモジデリン） ・小葉中心性肝細胞変性/壊死、細胞浸潤 ・脾色素沈着減少（ヘモジデリン） 	<ul style="list-style-type: none"> ・骨髓赤血球成熟指数減少 ・5'-N 及び Glu 増加 ・小葉中心性肝細胞変性/壊死、細胞浸潤、脂肪変性
100 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

^a: 3,500 ppm は投与 4 週以降、7,000 及び 20,000 ppm では投与 3 週以降に体重増加抑制が認められた。

（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：0、1、10、500 及び 5,000 ppm：平均検体摂取量は表 18 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 18 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)	1	10	500	5,000
平均検体摂取量 (mg/kg/体重日)	雄 0.13	1.3	66	655
	雌 0.17	1.6	83	782

各投与群で認められた毒性所見は表 19 に示されている。

本試験において、500 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞脂肪変性等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 10 ppm（雄：1.3 mg/kg 体重/日、雌：1.6 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、3）

² 脳重量に比した重量を対脳重量比という（以下同じ。）。

³ 体重比重量を比重量という（以下同じ。）。

⁴ 増殖性赤血球系細胞（原始赤芽球+前赤芽球+正赤芽球）数を非増殖性赤血球系細胞（後赤血球）数で除した値（以下同じ。）。

表 19 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
5,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・PLT 増加 ・ALP 増加 ・骨髓顆粒球系細胞造血亢進 ・脾色素沈着[§]（ヘモジデリン） 	<ul style="list-style-type: none"> ・MCV 及び MCH 減少 ・胆汁酸增加 ・肝細胞色素沈着（セロイド/リポフスチン） ・脾色素沈着[§]（ヘモジデリン）
500 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・Hb、Ht、MCV、MCH、骨髓 M/E 比及び骨髓赤血球成熟指数減少 ・SDH、ALT、AST、5'-N、胆汁酸增加 ・肝絶対及び比重量増加 ・肝細胞脂肪変性、細胞浸潤、核大小不同、単細胞壊死及び色素沈着（セロイド/リポフスチン） 	<ul style="list-style-type: none"> ・Hb、Ht、骨髓 M/E 比及び骨髓赤血球成熟指数減少 ・PLT 増加 ・SDH、ALT、5'-N 及び Chol 増加 ・肝絶対及び比重量増加 ・肝細胞脂肪変性、細胞浸潤、核大小不同^{§§}及び単細胞壊死
10 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、検体投与の影響と判断した。

^{§§}: 500 ppm 群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

(3) 4~8 週間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬〔一群雌雄各 3 匹（50,000 ppm 投与群は雌雄各 2 匹）〕を用いた混餌（原体：0、500、2,000、6,500、20,000 及び 50,000⁵ ppm : 平均検体摂取量は表 20 参照）投与による 4~8 週間亜急性毒性試験が実施された。各投与群の投与期間は表 21 に示されている。

表 20 4~8 週間亜急性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)	500	2,000	6,500	20,000	50,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄 18.1	75.1	236	709	1,940
	雌 19.6	77.7	232	766	2,130

表 21 4~8 週間亜急性毒性試験（イヌ）の投与期間

投与群 (ppm)	0	500	2,000	6,500	20,000	50,000
投与期間 (週)	雄 8	6	6	6	8	6
	雌 8	6	6	8	8	4

各投与群で認められた毒性所見は表 22 に示されている。

本試験において、20,000 ppm 以上投与群の雄及び 6,500 ppm 以上投与群の

⁵ 本試験の投与開始後 2 週で 20,000 ppm 投与群に毒性が認められなかったため、50,000 ppm 投与群が追加された。

雌で体重増加抑制（雄：投与 1 週以降、雌：投与 3 週以降）等が認められたので、無毒性量は雄で 6,500 ppm (236 mg/kg 体重/日)、雌で 2,000 ppm (77.7 mg/kg 体重/日) であると考えられた。（参照 2、3）

表 22 4～8 週間亜急性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
50,000 ppm	・体重減少（投与 1 週以降） ・MCH 及び Alb 減少（いずれも投与 6 週）	・MCH（投与 2 週以降）及び MCV 減少（投与 4 週）
20,000 ppm 以上	・体重増加抑制 [§] （投与 1 週以降）	・体重減少 ^{a, b}
6,500 ppm 以上	6,500 ppm 以下毒性所見なし	・体重増加抑制 ^{§b}
2,000 ppm 以下		毒性所見なし

[§]：統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

^a：20,000 ppm 投与群のみで認められた。

^b：6,500 ppm 以上投与群における体重増加抑制及び 20,000 ppm 投与群における体重減少はいずれも投与 1 週以降に認められた。

(4) 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、10、10,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 23 参照）投与による 90 日間亜急性神経毒性試験が実施された。

表 23 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)	10	10,000	20,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄 0.576	556	1,130
	雌 0.652	668	1,350

10,000 ppm 以上投与群の雄で体重増加抑制（投与 3 週以降）及び摂餌量減少（投与 3 週以降）が認められ、雌ではいずれの投与群においても検体投与による影響は認められなかったので、無毒性量は雄で 10 ppm (0.576 mg/kg 体重/日)、雌で本試験の最高用量 20,000 ppm (1,350 mg/kg 体重/日) であると考えられた。亜急性神経毒性は認められなかった。（参照 2、3）

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）を用いた混餌（原体：0、10、150、1,000、2,000、5,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 24 参照）投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

表 24 1年間慢性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		10	150	1,000	2,000	5,000	20,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.351	4.19	/	57.6	/	582
	雌	0.313	5.00	30.3	/	145	/

/: 該当なし。

各投与群で認められた毒性所見は表 25 に示されている。

本試験において、2,000 ppm 投与群の雄及び 5,000 ppm 投与群の雌で肝クッパー細胞黒褐色色素沈着等が認められたので、無毒性量は雄で 150 ppm (雄: 4.19 mg/kg 体重/日)、雌で 1,000 ppm (30.3 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 2、3)

表 25 1年間慢性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
20,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制(投与 2 週から体重増加抑制傾向) ・MCV 及び MCH 減少 ・ALP 増加 ・肝細胞褐色色素沈着(リポフスチン) 	
5,000 ppm		<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制[§](投与 1 週以降)及び摂餌量減少(投与 1 週以降) ・MCV 減少 ・ALP 増加[§] ・肝細胞褐色色素沈着(リポフスチン)及びクッパー細胞黒褐色色素沈着(ヘモジデリン)
2,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・肝クッパー細胞黒褐色色素沈着(ヘモジデリン) 	
1,000 ppm		1,000 ppm 以下毒性所見なし
150 ppm	150 ppm 以下毒性所見なし	

[§]: 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

/: 該当なし

(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

SD ラット [発がん性試験群：一群雌雄各 50 匹、51 週時中間と殺群：一群雌雄各 10 匹 (中間用量群) 及び 20 匹 (対照群及び最高用量群)] を用いた混餌 (原体: 0、5、50、3,000、5,000 及び 7,000 ppm : 平均検体摂取量は表 26 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。

表 26 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)		5	50	3,000	5,000	7,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.2	2.1	130	219	
	雌	0.2	2.5	154		368

/: 該当なし。

各投与群で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）は表 27、膵臓の腫瘍性病変の発生頻度は表 28 に示されている。

腫瘍性病変として、5,000 ppm 投与群の雄で膵外分泌腺細胞及び島細胞に腺腫の発生頻度の有意な増加が認められた。

本試験において、3,000 ppm 以上投与群の雌雄で肝胆管増生、細胞浸潤、クッパー細胞色素沈着増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 50 ppm (雄 : 2.1 mg/kg 体重/日、雌 : 2.5 mg/kg 体重/日) であると考えられた。

(参照 2、3)

表 27 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
7,000 ppm		<ul style="list-style-type: none"> • Ht、MCV、MCH 及び骨髓赤血球成熟指数減少 • Alb 減少 • AST 及び SDH 増加 • 肝細胞細胞質内色素沈着 • 肝クッパー細胞色素沈着 • 子宮出血性壊死を伴う細胞浸潤^b
5,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> • 下痢（投与 71 日以降） • Hb 及び骨髓赤血球成熟指数減少 • Alb 減少 	
3,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> • 体重増加抑制（投与 2 週以降）及び摂餌量減少（投与 3 週以降） • リンパ球細胞質内異型封入物増加 • RBC 及び PLT 増加 • PT 延長^b • Ht、MCV、MCH、Eos、赤血球浸透圧抵抗性及び骨髓 M/E 比減少 • カルシウム、Glu、TP、Glob、T.Chol 及び TG 減少 • T.Bil、ALP、ALT、AST、GGT、SDH 及び 5'-N 増加 • 尿 pH 低下 • 尿ケトン体、Bil 及びウロビリノーゲン増加 • 尿色調変化（琥珀色） • 肝胆管増生及び細胞浸潤 	

	細胞色素沈着及び変異細胞巣増加 ^b ・膵腺房細胞過形成 ^b 、腺房萎縮 ^b 、 細胞浸潤 ^b 、脂肪変性 ^b 、傍膵臓リ ンパ節反応性増生 ^b 、色素沈着	
50 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

/: 該当なし。

a: 3,000 ppm 投与群では投与 57 日以降、7,000 ppm 投与群では投与 155 日以降に認められた。

b: 発がん性試験群のみで認められた所見。

表 28 雄の膵外分泌腺細胞腫及び島細胞腺腫の発生頻度

投与群 (ppm)	0	5	50	3,000	5,000
検査動物数	69	59	60	60	69
外分泌腺細胞腺腫	1 [#]	2	1	5	7 [*]
島細胞腺腫	1 [#]	3	2	4	8 [*]
島細胞癌	1	0	0	1	0

[#]: p<0.05 (Cochran-Armitage の傾向検定)。

^{*}: p<0.05 (Fisher の直接確率検定法 (片側検定))。

(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：0、1、10、100 及び 300 ppm：平均検体摂取量は表 29 参照）投与による 18 か月間発がん性試験が実施された。

表 29 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)	1	10	100	300
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.1	1.0	10
	雌	0.1	1.2	32
			12	37

各投与群で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）は表 30、肝腫瘍の発生頻度は表 31 に示されている。

腫瘍性病変として、100 ppm 以上投与群の雄で肝細胞癌の発生頻度が、300 ppm 投与群の雄で肝細胞腺腫及び肝細胞癌の合計の発生頻度が有意に增加了。

本試験において、10 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞変性等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 1 ppm (0.1 mg/kg 体重/日) であると考えられた。

（参照 2、3）

表 30 18 か月間発がん性試験（マウス）で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
300 ppm	・体重增加抑制（投与 78 週） ・肝胆管増生 [§]	・RBC、Ht 及び Hb 減少 ・肝脂肪化及び単細胞壊死

100 ppm 以上	・ MCV 及び MCH 減少 ・ 肝絶対 [§] 及び比重量増加 ・ 肝変異細胞巣	・ 肝絶対及び比重量増加
10 ppm 以上	・ 肝細胞変性、単細胞壊死、核大小不同及び細胞内色素沈着 ・ 腸間膜リンパ節リンパ球増生	・ 肝細胞変性、核大小不同及び細胞内色素沈着
1 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

[§]: 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と判断した。

表 31 肝腫瘍の発生頻度

性別	雄					雌				
	0	1	10	100	300	0	1	10	100	300
検査動物数	50	50	50	50	49	50	50	50	50	50
肝細胞腺腫	12 [#]	9	10	19	22	2 [#]	0	1	7	7
肝細胞癌	3 [#]	5	6	12 [*]	13 [*]	1	0	1	2	2
肝細胞腺腫及び /又は肝細胞癌	15	13	15	26	31 [*]	3	0	2	9	8

[#]: p<0.01 (Cochran-Armitage の傾向検定法)。

^{*}: p<0.05 (累積 χ^2 検定及び χ^2 検定法)。

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 28 匹）を用いた混餌（原体：0、25、500 及び 5,000 ppm、平均検体摂取量は表 32 参照）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 32 2 世代繁殖試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		25	500	5,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	1.59	31.8
		雌	1.79	36.2
	F ₁ 世代	雄	1.72	35.2
		雌	1.86	37.2

各投与群で認められた毒性所見は表 33 に示されている。

親動物では 500 ppm 以上投与群雄及び 5,000 ppm 投与群雌で肝細胞脂肪変性、核肥大等が認められ、児動物では 5,000 ppm 投与群で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は親動物の雄で 25 ppm (P 雄 : 1.59 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 1.72 mg/kg 体重/日)、雌で 500 ppm (P 雌 : 36.2 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 37.2 mg/kg 体重/日)、児動物では雌雄とも 500 ppm (P 雄 : 31.8 mg/kg 体重/日、P 雌 : 36.2 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 35.2 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 37.2 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 2、3)

表 33 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	5,000 ppm	・摂餌量減少（投与 30 日以降）	・肝細胞脂肪変性、クッパー細胞色素沈着、核肥大及び胆管増生	・摂餌量減少（投与 8 日以降）	・肝細胞脂肪変性、クッパー細胞色素沈着、核肥大及び胆管増生
	500 ppm 以上	・体重增加抑制（投与 8 日以降） ・肝細胞脂肪変性、クッパー細胞色素沈着及び核肥大	500 ppm 以下 毒性所見なし	・体重增加抑制（500 ppm:投与 70 日以降、5,000 ppm:投与 8 日以降） ・肝細胞脂肪変性、クッパー細胞色素沈着及び核肥大	500 ppm 以下 毒性所見なし
	25 ppm	毒性所見なし		毒性所見なし	
児動物	5,000 ppm	・体重增加抑制	・体重增加抑制	・体重增加抑制	・体重增加抑制
	500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし

（2）発生毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌 26 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（原体 : 0、5、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒 : 3% コーンスターチ溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

いずれの投与群においても検体投与に関連した変化は認められなかつたので、本試験における無毒性量は母動物及び胎児とも本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかつた。（参照 2、3）

（3）発生毒性試験（ウサギ）

NZW ウサギ（一群雌 18 匹）の妊娠 7～19 日に強制経口（原体 : 0、5、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒 : 3% コーンスターチ溶液）投与して、発生毒性試験が実施された。

いずれの投与群においても検体投与に関連した影響は認められなかつたので、本試験における無毒性量は母動物及び胎児とも本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかつた。（参照 2、3）

1.3. 遺伝毒性試験

フルチアセットメチル（原体）の細菌を用いた DNA 修復試験及び復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞（CHO-K1）及びヒトリンパ球を用いた染色体異常試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞（V79）を用いた遺伝子突然変異試験、ラット初代培養肝細胞を用いた UDS 試験並びにラット肝細胞及び骨髄細胞を用いた小核試験が実施された。

結果は表 34 に示されている。

チャイニーズハムスター卵巣由来細胞（CHO-K1）を用いた染色体異常試験においては、代謝活性化非存在下で陽性であったが、ヒトリンパ球を用いた染色体異常試験ではより高用量まで調べた結果、陰性であった。また、DNA 修復試験及び UDS 試験においても DNA 損傷性は認められなかった。In vivo 小核試験（肝細胞及び骨髄細胞）はいずれも陰性であったことから、フルチアセットメチルに生体において問題となる遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 2、3）

表 34 遺伝毒性試験概要（原体）

試験	対象	処理濃度・投与量	結果
in vitro	DNA 修復試験	<i>Escherichia coli</i> (WP2、WP67、CM871 株)	100~10,000 µg/mL (+/-S9) 陰性
	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537、TA1538 株) <i>E. coli</i> (WP2 uvrA 株)	50~5,000 µg/7° レート (+/-S9) 陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター卵 巣由来細胞 (CHO-K1)	50~200 µg/mL (+/-S9) (3 時間処理) -S9 で 陽性
	染色体異常試験	ヒトリンパ球	①37.5~150 µg/mL (-S9) (20 時間処理) 150~600 µg/mL (+S9) (20 時間処理) ②75~300 µg/mL (-S9) (20 時間処理) 75~300 µg/mL (+S9) (3 時間処理 17 時間回復) ③ 150 µg/mL (-S9) (42 時間処理) 300 µg/mL (+S9) (3 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肺 由来細胞 (V79)	①3.3~90 µg/mL (-S9) 31.7~857 µg/mL (+S9) ②3.7~100 µg/mL (-S9) 31.7~857 µg/mL (+S9) 陰性
	UDS 試験	SD ラット初代培養肝細胞	3.7~200 µg/mL 陰性

in vivo	小核試験	SD ラット (肝細胞) (一群雄 3 匹)	1,250、2,500 及び 5,000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
	小核試験	SD ラット (骨髄細胞) (一群雄 5 匹)	500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重 (1 日 1 回 2 日間経口投与)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下。

代謝物 M-5/原体混在物 I-1 (動物、植物、土壤及び水中由来)、M-6 (動物及び土壤由来)、M-8 (植物、土壤及び水中由来)、M-9 (動物由来)、M-1 (植物、土壤及び水中由来) 及び M-24 (土壤由来) 並びに原体混在物 I-16 及び I-19 について、細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。結果は表 35 に示されているとおり、全て陰性であった。(参照 2)

表 35 遺伝毒性試験概要 (代謝物及び原体混在物)

検体	対象	処理濃度	結果
代謝物 M-1	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、 TA1535、 TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 uvrA 株)	TA98、TA100、TA1535、TA1537 : 39.1~1,250 µg/瓈 レト (-S9) WP2 uvrA : 156~5,000 µg/瓈 レト (-S9) TA98、TA100、TA1535、TA1537、 WP2 uvrA : 156~5,000 µg/瓈 レト (+S9)	陰性
代謝物 M-5/ 原体混在物 I-1		156~5,000 µg/瓈 レト (+/-S9)	陰性
代謝物 M-6		156~5,000 µg/瓈 レト (+/-S9)	陰性
代謝物 M-8		156~5,000 µg/瓈 レト (+/-S9)	陰性
代謝物 M-9		TA98、TA1537 : 9.77~313 µg/瓈 レト (-S9) TA100、TA1535 : 39.1~1,250 µg/瓈 レト (-S9) WP2 uvrA : 156~5,000 µg/瓈 レト (-S9) TA100、TA1535、TA1537 : 39.1~1,250 µg/瓈 レト (+S9) TA98、WP2 uvrA : 156~5,000 µg/瓈 レト (+S9)	陰性
代謝物 M-24		156~5,000 µg/瓈 レト (+/-S9)	陰性
原体混在物 I-16		TA98、TA100、TA1535、TA1537 : 4.88~156 µg/瓈 レト (-S9) WP2 uvrA : 156~5,000 µg/瓈 レト (-S9) TA1537 : 39.1~2,500 µg/瓈 レト (+S9) TA98、TA100、TA1535、WP2 uvrA : 156~5,000 µg/瓈 レト (+S9)	陰性

原体混在物 I-19		TA98: 2.44~156 µg/瓩 レト (-S9) TA1537: 9.77~313 µg/瓩 レト (-S9) TA100、TA1535、WP2 <i>uvrA</i> : 19.5~1,250 µg/瓩 レト (-S9) TA98、TA100、TA1535、TA1537、 WP2 <i>uvrA</i> : 156~5,000 µg/瓩 レト (+S9)	陰性
------------	--	---	----

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下。

14. その他の試験

(1) フルチアセットメチルの Protox 阻害作用試験 (ラット)

Fischer ラット (雄) の肝臓から調製したミトコンドリアをフルチアセットメチル (0、0.01、0.1、1 及び 10 µM) 存在下で 60 分間インキュベートして、フルチアセットメチルの Protox 阻害作用が検討された。比較対照としてオキサジアゾン及びニトロフェンが用いられた。

フルチアセットメチルは 10 µM でラット肝ミトコンドリア画分の Protox をほぼ完全に阻害し、その IC₅₀ 値は約 0.1 µM であった。(参照 2)

(2) ポルフィリンの肝内蓄積性及び尿中排泄への影響試験 (マウス)

B6C3F₁ マウス (一群雄 5 匹) に 4 週間混餌 (原体: 0、10、50、500 及び 5,000 ppm: 平均検体摂取量は不明) 投与して、フルチアセットメチルのポルフィリンの肝内蓄積性及び尿中排泄に対する影響検討試験が実施された。比較対照としてオキサジアゾン及びアシフルオルフェンが用いられた。

試験結果概要は表 36 に示されている。

フルチアセットメチルの投与量の増加に伴い、肝 Proto-IX、尿ウロポルフィリン I 及び尿コプロポルフィリン I の増加が認められた。(参照 2)

表 36 試験結果概要

検体	投与量 (ppm)	肝 (nmol/g 肝)		尿 (nmol/mL)	
		ポルフィリン		ポルフィリン	
		Proto-IX	コプロポル フィリン I	ウロポルフ ィリン I	コプロポルフ ィリン I
フルチアセットメチル	0	trace	nd	nd	trace
	10	0.22	nt	trace	0.157
	50	1.05	nt	0.230	0.956
	100	0.96	nt	8.35	1.11
	500	3.22	nt	32.0	5.01
	5,000	5.27	1.33	61.6	4.60
オキサジアゾン	500	4.87	nt	53.6	3.96
アシフルオルフェン	500	0.50	nt	trace	1.18

trace: 検出されるが、定量限界未満。

nd: 検出されず。

nt: 分析せず。

(3) 肝臓における脂質過酸化作用に対する影響試験（ラット及びマウス）

Fischer ラット（雄）及び B6C3F₁マウス（雄）に単回経口又は混餌投与して、フルチアセットメチルの肝臓における脂質過酸化作用が検討された。試験群構成は表 37 に示されている。

試験結果概要は表 38 に示されている。

ラットにおいて、フルチアセットメチルの単回投与及び 4 週間混餌投与では肝 TBARS（チオバルビツール酸反応生成物量）に変化は認められなかつたが、陽性対照である四塩化炭素 4,000 mg/kg 体重の単回投与では、肝 TBARS は溶媒対照群の約 22 倍に増加した。

また、マウスでは、フルチアセットメチルの単回投与では肝 TBARS に変化はなかつたが、4 週間混餌投与では 50 ppm 以上投与群で溶媒対照群の 3~10 倍の増加が認められ、陽性対照の四塩化炭素 4,000 mg/kg 体重の単回投与では、肝 TBARS は溶媒対照群の約 3 倍に増加した。（参照 2）

表 37 試験群構成

投与方法	動物種	検体	投与量 ^a
単回経口	ラット	フルチアセットメチル	0 ^b 、1,000、5,000
		オキサジアゾン ^c	1,000
		アシフルオルフェン ^c	1,000
		t-ブチルヒドロパーオキシド ^d	1,000
		四塩化炭素 ^d	1,000、4,000
	マウス	フルチアセットメチル	0 ^b 、5,000
		四塩化炭素 ^d	4,000
4 週間混餌	ラット	フルチアセットメチル	0、500 (52.6)、7,000 (680)、20,000 (1,980)
		オキサジアゾン ^c	500 (51.0)
	マウス	フルチアセットメチル	0、10 (2.0)、50 (10.5)、100 (21.7)、500 (101)、5,000 (1,070)
		オキサジアゾン ^c	500 (107)
		アシフルオルフェン ^c	500 (111)

^a: 単位は単回経口投与では mg/kg 体重。4 週間混餌投与では ppm (平均検体摂取量 : mg/kg 体重/日)。

^b: 溶媒対照として 0.5%CMC を用いた。

^c: 比較対照化合物（いずれも Protox 阻害剤）。

^d: 陽性対照化合物。

表 38 試験結果概要

投与方法	動物種	検体	投与量 (mg/kg 体重又は ppm) ^a	動物数	肝 TBARS	肝 Proto-IX
					(nmol/g 肝)	
単回 経口	ラット	フルチアセットメチル	0	3	49	
			1,000	1	46	
			5,000	2	36	
		オキサジアゾン	1,000	1	43	
		アシフルオルフェン	1,000	1	42	
		<i>t</i> -ブチルヒドロパー オキシド	1,000	1	184	
	マウス	四塩化炭素	1,000	1	44	
			4,000	1	1,060	
		フルチアセットメチル	0	2	110	
			5,000	2	108	
		四塩化炭素	4,000	1	310	
4週間 混餌	ラット	フルチアセットメチル	0	5	27	0
			500	5	28	0
			7,000	5	42	0.7
			20,000	5	40	1.3
		オキサジアゾン	500	5	48	0.5
	マウス	フルチアセットメチル	0	5	66	trace ^b
			10	5	85	0.22 ^b
			50	5	441*	1.05 ^b
			100	5	305	0.96 ^b
			500	5	227	3.22 ^b
			5,000	5	660*	5.27 ^b
		オキサジアゾン	500	5	122	4.87
		アシフルオルフェン	500	5	50	0.50

^a: 単回経口投与の投与量単位は mg/kg 体重、4 週間混餌投与の投与量単位は ppm。

^b: 13 (2)の試験データを引用した。

/: 該当なし。

*: Dunnett's t-test p<0.01

(4) ヘム合成関連酵素に対する影響試験

フルチアセットメチル及び代謝物 (M-5、M-6 及び M-12) の Protox 阻害に関する作用を検討するために、ラット、マウス又はヒトの初代培養肝細胞における細胞毒性作用、ALA 合成 (ヘム合成の律速酵素) に対する作用及びフェロキラターゼ (プロトポルフィリン中への Fe²⁺付加酵素) に対する作用が検討された。 (参照 2)

① Protox に対する作用

Protox 阻害作用の動物種による差を検討するために、RAIf ラット、MAGf マウス (いずれも雄) 及びヒトの肝臓から調製したミトコンドリアをフルチアセットメチル又は代謝物 M-5、M-6 及び M-12 存在下でインキュベートする試験が

実施された。

試験結果概要は表 39 に示されている。

ラット、マウス及びヒトにおいて、フルチアセットメチルによる Protopx の IC₅₀ 値はそれぞれ 75、18 及び 300 nM であったことから、Protopx 阻害作用はマウスで最も強く、次いでラット、ヒトの順であると考えられた。また、代謝物 M-5、M-6 及び M-12 の Protopx 阻害作用もマウスで最も強く、ヒトの 5.2 倍以上であった。

表 39 試験結果概要

検体	IC ₅₀ 値 (nM)		
	ラット	マウス	ヒト
フルチアセットメチル	75	18	300
代謝物 M-5	600	53	>1,000
代謝物 M-6	66	27	140
代謝物 M-12	49	23	147
オキシフルオフェン	8	2	40

② 細胞毒性作用

初代培養肝細胞を 0.1~1,000 μM のフルチアセットメチル並びに代謝物 M-5 及び M-6 溶液中で最長 19 時間インキュベートした結果、マウスでは 200 μM 以上の濃度で細胞顆粒形成を主な所見とする障害がみられ、培養液への LDH の漏出も認められた。ラットでは 300 μM でも細胞の形態に変化はみられず、培養液への LDH の漏出も認められなかった。

③ ALA 合成酵素及びフェロキラターゼに対する作用

初代培養肝細胞を 10 及び 100 μM のフルチアセットメチル並びに代謝物 M-5 及び M-6 溶液中で 48 時間インキュベートした結果、各検体によって ALA 合成酵素の軽度な誘導が認められたが、その程度に濃度依存性はなく、ラット及びマウスでの差もなかった。

肝細胞フェロキラターゼに対しては、ラット及びマウスとともに各検体の 100 μM よっても阻害作用又は活性作用は認められなかった。

(5) 血漿及び肝臓におけるフルチアセットメチルの加水分解等速度の種間比較試験及びエステラーゼ阻害試験 (*in vitro*)

雄 RAIf ラット、雄 MAGf マウス及びヒトの血漿及び肝ホモジネート中におけるフルチアセットメチルの加水分解及び異性化速度に関する検討が実施された。
(参照 2)

① 代謝試験 (*in vitro*)

フルチアセットメチル 300 μM 存在下、*in vitro* における代謝試験が実施された。

試験結果概要は表 40 に示されている。

ラット及びマウスの血漿中では、フルチアセットメチルはほぼ完全に加水分解され、主要代謝物 M-5（カルボン酸体）となった。ヒト血漿中における代謝は緩やかで、フルチアセットメチルのチアジアゾール基が異性化した異性体エステル M-12 が代謝物として認められたが、フルチアセットメチルの 10%以下の生成であった。

ラット及びマウスの肝ホモジネート中では、フルチアセットメチルは 10 分間で 75%以上がカルボン酸体の異性体である M-6 に代謝された。

ヒトの肝ホモジネート中でも代謝物が認められたが、その生成速度はラット及びマウスに比べて緩やかであった。10 分間のインキュベーションでフルチアセットメチルは検出されなくなり、代謝物 M-6 と同量の M-5 が認められたが、60 分後にはほとんどが M-6 となつた。

表 40 試験結果概要 (*in vitro* 代謝)

動物種	血漿濃度 (%)	回収率 (%)	検体 (nmol/mL)			
			フルチアセットメチル	M-5	M-6	M-12
			nd	283	nd	nd
ラット	10	94	nd	283	nd	nd
マウス		100	1	300	nd	nd
ヒト		97	272	<1	nd	18
肝ホモジネート ^b						
動物種	インキュベーション時間 (分)	回収率 (%)	検体 (nmol/mL)			
			フルチアセットメチル	M-5	M-6	M-12
			nd	nd	nd	nd
ラット	0	101	301	4	nd	nd
	0.5	91	nd	16	203	53
	10	76	2	nd	226	nd
	60	83	nd	nd	250	nd
マウス	0	100	293	6	nd	2
	0.5	94	2	14	241	25
	10	87	nd	nd	260	nd
	60	94	nd	nd	281	nd
ヒト	0	100	293	6	nd	2
	0.5	104	90	189	7	7
	10	90	nd	135	134	nd
	60	85	nd	nd	256	nd

nd: 検出されず。

a: 血漿濃度 10%、フルチアセットメチル 300 μM で 37°C、4 分間のインキュベーション。

b: 肝ホモジネート濃度 2.5w/v%、フルチアセットメチル 300 μM で 37°C、所定時間のイン

キュレーション。

② エステラーゼ阻害試験 (*in vitro*)

フッ化ナトリウム（以下「NaF」という。）、エゼリン及びリン酸フッ化ジイソプロピル（以下「DFP」という。）の各 100 μM を用いて、エステラーゼ阻害が検討された。

ラット及びマウス血漿中では、フルチアセットメチルの代謝物 M-5 への加水分解は、コリンエステラーゼ阻害剤であるエゼリン及び NaF により阻害されなかつたが、血清 B-エステラーゼ阻害剤である DFP によって強く阻害された。ヒト血漿中でも、DFP は代謝物 M-12 への異性化を部分的に阻害した。ラット、マウス及びヒトの肝ホモジネート中においても、フルチアセットメチルの M-5 への代謝は DFP によって阻害された。

(6) 肝臓及び脾臓中の過酸化脂質及びポルフィリン類測定

ICR マウス又は SD ラット（一群各雄 5 匹）に 4 週間又は 13 週間混餌（マウス：原体：0 及び 5,000 ppm：平均検体摂取量：730 mg/kg 体重/日、ラット：原体：0 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量：1,300 mg/kg 体重/日）投与して、肝臓及び脾臓中の過酸化脂質及びポルフィリン類の蓄積が検討された。

マウスにおいて、肝臓及び脾臓の過酸化脂質（指標として TBARS を測定）並びに 6 種類のポルフィリンの濃度を測定したところ、肝及び脾 TBARS は 5,000 ppm 投与 4 週後に対照群と比べてそれぞれ約 1.9 倍及び 1.3 倍に増加した。投与 13 週後では、肝 TBARS は対照群の約 1.5 倍に増加したが、脾臓では変化が認められなかった。ラットでは、肝及び脾 TBARS は 20,000 ppm 投与 4 週後に対照群と比べて増加傾向にあったが、統計学的に有意ではなかった。投与 13 週後では、肝 TBARS は対照群の約 2 倍に増加したが、脾臓では変化が認められなかった。

ポルフィリン類は、マウスにおいて 5,000 ppm 投与 4 週後に肝臓のウロポルフィリン、proto-IX、コプロポルフィリン、ヘプタカルボキシルポルフィリン及びペントカルボキシルポルフィリンの増加が認められた。脾臓のウロポルフィリン及び Proto-IX も投与 4 週後に軽度な増加が認められた。投与 13 週後では、肝臓及び脾臓とも投与 4 週後の結果とほぼ同様であった。また、ラットでは、5,000 ppm 投与 4 週後に肝臓のウロポルフィリン、Proto-IX、コプロポルフィリン、ヘプタカルボキシルポルフィリン及びペントカルボキシルポルフィリンに増加が認められた。特にウロポルフィリン及びプロトポルフィリン IX の蓄積量が多くかった。脾臓では、いずれのポルフィリン類にも有意な増加は認められなかった。投与 13 週後では、肝臓及び脾臓ともウロポルフィリン及びプロトポルフィリン IX の蓄積量が多くかった。（参照 2）

以上(1)～(6)の試験結果から、フルチアセットメチルは、Protox 阻害作用によりラット及びマウスにおいて肝臓及び脾臓にプロトポルフィリンを蓄積することが明らかとなった。また、ラット肝臓並びにマウス肝臓及び脾臓の過酸化脂質量を増加させることが確認された。

III. 食品健康影響評価

参考に挙げた資料を用いて、農薬「フルチアセットメチル」の食品健康影響評価を実施した。

^{14}C で標識したフルチアセットメチルのラットを用いた動物体内運命試験の結果、経口投与されたフルチアセットメチルの吸収率は、少なくとも雄で 55.9%、雌で 62.2%と算出された。排泄は比較的速やかで、投与後 48 時間で 80%TRR 以上が排泄され、雄では主に糞中に、雌では尿及び糞中に同程度排泄された。臓器及び組織中残留放射能濃度は、 T_{\max} 付近では肝臓、腎臓及び消化管で高かったが、経時的に減少し、特定の臓器及び組織への残留傾向は認められなかった。尿、糞及び胆汁中における主要成分は代謝物 M-6 及び M-9 であった。

^{14}C で標識されたフルチアセットメチルの畜産動物体内運命試験の結果、未変化のフルチアセットメチルはニワトリでは全卵及び腹腔内脂肪で認められたが、ニワトリの他の組織及びヤギの組織においては検出されなかった。主要代謝物として M-6 がヤギの肝臓、腎臓、筋肉、脂肪及び乳汁、ニワトリの肝臓、筋肉及び腹腔内脂肪において、M-9 がヤギの腎臓において 10%TRR を超えて認められた。

^{14}C で標識されたフルチアセットメチルの植物体内運命試験の結果、とうもろこしにおいては未変化のフルチアセットメチルが認められたほか、代謝物 M-5 (3.5 ~ 19.7%TRR) 及び M-8 (0.8 ~ 22.9%TRR) が 10%TRR を超えて認められた。

フルチアセットメチル及び代謝物 M-5 を分析対象化合物とした作物残留試験の結果、フルチアセットメチル及び代謝物 M-5 は全ての試料において定量限界 (0.01 ppm) 未満であった。

各種毒性試験結果から、フルチアセットメチル投与による影響は、主に体重（増加抑制）、血液系（貧血）及び肝臓（変性壊死等）に認められた。神経毒性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

発がん性試験において、雄マウスで肝細胞癌の発生頻度が、雄のラットで膵外分泌細胞腺腫及び島細胞腺腫の発生頻度の増加が認められたが、腫瘍の発生機序は遺伝毒性メカニズムによるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

植物体内運命試験の結果、10%TRR を超える代謝物として M-5 及び M-8 が認められた。代謝物 M-5 はラットにおいても検出される代謝物であること、代謝物 M-8 はラットでは認められていないが、急性毒性試験における LD₅₀ 値が 5,000 mg/kg 体重超であったことから、農産物中の暴露評価対象物質をフルチアセットメチル（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 41 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 42 にそれぞれ示されている。

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、

マウスを用いた 18 か月間発がん性試験の 0.1 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 0.001 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量 (ADI) と設定した。

また、フルチアセットメチ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は認められなかつたため、急性参考用量 (ARfD) を設定する必要がないと判断した。

ADI 0.001 mg/kg 体重/日

(ADI 設定根拠資料) 発がん性試験

(動物種) マウス

(期間) 18 か月間

(投与方法) 混餌

(無毒性量) 0.1 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

ARfD 設定の必要なし

暴露量については、当評価結果を踏まえて暫定基準値の見直しを行う際に確認することとする。

表 41 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) ¹⁾		
			EPA	食品安全委員会 農薬専門調査会	参考 (農薬抄録)
ラット	90 日間 亜急性 毒性試験	0、10、100、 3,500、7,000、 20,000 ppm	雄：6.19 雌：6.80	雄：6.19 雌：6.80	雄：6.19 雌：6.80
		雄：0、0.60、 6.19、216、 427、1,220 雌：0、0.69、 6.80、249、 490、1,420	体重增加抑制、血液、臨床化学及び尿検査値異常、肝重量減少、肝病理学組織学的異常	雄雌：小葉中心性肝細胞変性/壞死等	雄：ALP、5'-N 増加及び肝ヘモジデリン沈着等 雌：5'-N 増加及び肝小葉中心性細胞変性/壞死等
	90 日間 亜急性神経 毒性試験	0、10、10,000、 20,000 ppm	雄：0.576 雌：1,354	雄：0.576 雌：1,350	雄：1,128 雌：1,354
		雄：0、0.576、 556、1,130 雌：0、0.652、 668、1,350	体重增加抑制及び節餌量減少	雄：体重增加抑制及び摂餌量減少 雌：毒性所見なし (亜急性神経毒性はみられない)	雄：体重增加抑制及び摂餌量減少 雌：毒性所見なし (亜急性神経毒性はみられない)
	2 年間 慢性毒性/ 発がん性 併合試験	雄：0、5、50、 3,000、5,000 ppm 雌：0、5、50、 3,000、7,000 ppm	雄：2.1 雌：2.5	雄：2.1 雌：2.5	雄：2.1 雌：2.5
		雄：0、0.2、 2.1、130、219 雌：0、0.2、 2.5、154、368	雄：体重增加抑制及び小球性貧血、肝及び膵形態異常 (膵外分泌腺細胞腺腫及び島細胞腺腫の増加) 雌：小球性貧血、肝及び子宮形態異常	雌雄：肝胆管増生、細胞浸潤等 (雄：膵外分泌腺細胞腺腫及び島細胞腺腫の増加)	雌雄：5'-N 増加、肝胆管増生及び反応性細胞浸潤等 (雄：膵外分泌腺細胞腺腫及び島細胞腺腫の増加)
	2 世代 繁殖試験	0、25、500、 5,000 ppm	親動物 雄：1.59 雌：1.73	親動物 P 雄：1.59 P 雌：36.2	親動物 P 雄：1.41 P 雌：28.3
		P 雄：0、1.59、 31.8、313 P 雌：0、1.79、 36.2、369 F ₁ 雄：0、1.72、	児動物 雄：31.8 雌：37.1 児動物：	F ₁ 雄：1.72 F ₁ 雌：37.2 児動物 P 雄：31.8 P 雌：36.2	F ₁ 雄：1.51 F ₁ 雌：29.6 児動物 P 雄：28.2 P 雌：28.3

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			EPA	食品安全委員会 農薬専門調査会	参考 (農薬抄録)
	発生毒性試験	35.2、361 F ₁ 雌：0、1.86、 37.2、388	体重増加抑制	F ₁ 雄：35.2 F ₁ 雌：37.2 親動物 雌雄：肝細胞脂肪 変性等 児動物：体重増 加抑制等 (繁殖能に対する 影響は認められな い)	F ₁ 雄：31.1 F ₁ 雌：29.6 親動物 雌雄：肝脂肪変 性及び核肥大等 児動物：体重增 加抑制 (繁殖能に対する 影響は認められ ない)
		0、5、300、 1,000	母動物：1,000	母動物及び胎児： 1,000 母動物及び胎児： 毒性所見なし (催奇形性は認め られない)	母動物及び胎 児：1,000 母動物及び胎 児： 毒性所見 なし (催奇形性は認め られない)
マウス	90日間 亜急性 毒性試験	0、1、10、500、 5,000 ppm	雄：1.3 雌：1.6	雄：1.3 雌：1.6	雄：1.3 雌：1.6
		雄：0、0.13、 1.3、66、655 雌：0、0.17、 1.6、83、782	赤血球合成系異常 (Ht、Hb、M/E 比、赤血球成熟指 数等)、肝関連検 査値異常(肝絶対 及び比重量増加、 SDH、5'-N、病理 学的形態等)	雌雄：肝細胞脂肪 変性等	雌雄：5'-N 增 加、肝絶対重 量、比重量及び 脳重量比増加等
	18か月間 発がん性試験	0、1、10、100、 300 ppm	雌雄：0.1	雌雄：0.1	雌雄：0.1
		雄：0、0.1、 1.0、10、32 雌：0、0.1、 1.2、12、37	肝における非腫瘍 性病変の発生 雄：100 ppm 以上 で肝細胞腺腫及び 肝細胞癌の発生數 増加 雌：100 ppm 以上 で肝細胞腺腫及び/	雌雄：肝細胞変性 等 (雄：肝細胞癌の 発生頻度増加)	雌雄：肝細胞変 性、核大小不 同、細胞質内色 素沈着 (雄：肝細胞癌 の発生頻度増 加)

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			EPA	食品安全委員会 農薬専門調査会	参考 (農薬抄録)
		又は肝細胞癌の発生数增加			
ウサギ	発生毒性試験	0、5、300、1,000	母動物：1,000 胎児：骨格変異 (胸骨分節形態異常) (有意ではない)	母動物及び胎児： 1,000 母動物及び胎児： 毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：1,000 胎児：300 母動物：毒性所見なし 胎児：胸骨分節形態異常頻度増加 (催奇形性は認められない)
イヌ	4~8週間亜急性毒性試験	0、500、2,000、6,500、20,000、50,000 ppm 雄：0、18.1、75.1、236、709、1,940 雌：0、19.6、77.7、232、766、2,130	雄：236 雌：77.7 体重增加抑制	雄：236 雌：77.7 雌雄：体重增加抑制等	雄：236 雌：77.7 雌雄：体重增加抑制等
	1年間慢性毒性試験	雄：0、10、150、2,000、20,000 ppm 雌：0、10、150、1,000、5,000 ppm 雄：0、0.351、4.19、57.6、582 雌：0、0.313、5.00、30.3、145	雄：57.6 雌：30.3 赤血球合成系異常(MCH、MCV)、肝関連検査値異常(病理学的形態等)	雄：4.19 雌：30.3 雌雄：肝クッパー細胞黒褐色色素沈着等	雄：57.6 雌：30.3 雌雄：体重增加抑制及び肝細胞褐色色素沈着等
ADI		NOAEL：0.1 UF：100 cRfD：0.001	NOAEL：0.1 SF：100 ADI：0.001	NOAEL：0.1 SF：100 ADI：0.001	
ADI 設定根拠資料		マウス 18か月間発がん性試験	マウス 18か月間発がん性試験	マウス 18か月間発がん性試験	

ADI：一日摂取許容量 SF：安全係数 NOAEL：無毒性量

1) 無毒性量欄には、最小毒性量で認められた主な毒性所見等を記した。

表 42 単回経口投与等により生じる可能性のある毒性影響等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重)	無毒性量及び急性参考用量設定に関連する エンドポイント (mg/kg 体重)
ラット	急性神経毒性試験	0、10、1,000、 2,000	>2,000 雌雄：関連する毒性所見なし
ARfD		設定の必要なし	

ARfD : 急性参考用量

<別紙1：代謝物/分解物/原体混在物略称>

記号	名称(略称)	化学名
M-1	SO-9201	メチル[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-3-オキソ-1H,3H-[1,3,4]-チアジアゾロ[3,4-a]ピリダジン-1-イリデン)アミノ]フェニル]スルフィニル]アセタート
M-5	—	—
M-6	FA-2602	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1-オキソ-3-チオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]チオ]アセタート
M-8	FA-SO-9201	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-3-オキソ-1H,3H-[1,3,4]-チアジアゾロ[3,4-a]ピリダジン-1-イリデン)アミノ]フェニル]スルフィニル]アセタート
M-9	FA-6 or 7-OH-2602	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,7,8-トリヒドロ-6-ヒドロキシ-1-オキソ-3-チオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]チオ]アセタート
M-10	Des-FA-SO-2602	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]スルフィニル]アセタート
M-12	KIB-2602	メチル[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1-オキソ-3-チオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]チオ]アセタート
M-15	DES-FA-2602	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]チオ]アセタート
M-16	6/7-OH-2602	メチル[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,7,8-トリヒドロ-6-ヒドロキシ-1-オキソ-3-チオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]チオ]アセタート
M-18	FA-SO-2602	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1-オキソ-3-チオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]スルフィニル]アセタート
M-21	FA-Py-N-CHO-Anilide	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(2-フォルミル-ペルヒドロピリダジン-1-イルカルボニルアミノ)フェニル]チオ]アセタート
M-22	DES-FA-6-OH-2602	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,7,8-トリヒドロ-6-ヒドロキシ-1,3-ジオキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]チオ]アセタート
M-23	Polar-8 (B-1)	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1-ヒドロキシ-3-オキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]スルフォニル]アセタート(推定構造)

記号	名称(略称)	化学名
M-24	A-CFPSA	[[5-アミノ-2-クロロ-4-フルオロフェニル]スルフィニル]アセタート(推定構造)
M-25	代謝物 C'-1	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1-ヒドロキシ-3-オキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]スルフィニル]アセタート(推定構造)
M-26	代謝物 D-1	[[2-クロロ-4-フルオロ-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1-ヒドロキシ-3-オキソ-1H-[1,2,4]-トリアゾロ[1,2-a]ピリダジン-2-イル)フェニル]スルフィニル]アセタート(推定構造)
M-27	ACA-CFPSA	[[5-[(アミノカルボニル)アミノ]-2-クロロ-4-フルオロフェニル]スルフィニル]アセタート(推定構造)
I-1		—
I-16		—
I-19		—

<別紙2：検査値等略称>

略称	名称
5'-N	5'-ヌクレオチダーゼ
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
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)]
ALA	δ-アミノレブリン酸
ALP	アルカリホスファターゼ
APTT	活性化部分トロンボプラスチン時間
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
Bil	ビリルビン
Chol	コレステロール
C _{max}	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
Eos	好酸球数
GGT	γ-グルタミルトランスフェラーゼ [=γ-グルタミルトランスペプチダーゼ (γ-GTP)]
Glob	グロブリン
Glu	グルコース(血糖)
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)]
IC ₅₀	50%阻害濃度
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
LDH	乳酸脱水素酵素
MCH	平均赤血球血色素量
MCV	平均赤血球容積
M/E 比	顆粒系細胞/赤芽球系細胞比
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
Proto-IX	プロトポルフィリン IX
Protox	プロトポルフィリノーゲン IX オキシダーゼ
PT	プロトロンビン時間
RBC	赤血球数
SDH	ソルビトール脱水素酵素
T _{max}	最高濃度到達時間

$T_{1/2}$	消失半減期
TAR	総投与（処理）放射能
T.Bil	総ビリルビン
T.Chol	総コレステロール
TG	トリグリセリド
T_{max}	最高濃度到達時間
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
UDS	不定期 DNA 合成

<別紙3：作物残留試験成績>

作物名 (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	使用 回数	PHI (日)	残留値(ppm)			
					公的分析機関		社内分析機関	
					フルチアセットメチル			
					最高値	平均値	最高値	平均値
とうもろこし (青刈り) 1998年度	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				39	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				50	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				40	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				50	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
とうもろこし (未成熟) 1998年度	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	76	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				83	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				90	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	0	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				38	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
とうもろこし (乾燥子実) 1998年度	1	10 EC	1	45	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				52	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				0	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	121	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				128	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				135	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
とうもろこし (青刈り) 2003年度	1	10 EC	1	0	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				57	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				78	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	0	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				20	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				40	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
とうもろこし (乾燥子実) 2003年度	1	10 EC	1	0	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				63	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	84	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				0	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	10 EC	1	43	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				63	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	使用 回数	PHI (日)	残留値 (ppm)							
					公的分析機関		社内分析機関		公的分析機関		社内分析機関	
					フルチアセツメチルフリー体 (代謝物 M-5)		フルチアセツメチル		フルチアセツメチル		フルチアセツメチルフリー体 (代謝物 M-5)	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
とうもろこし (青刈り) 1998 年度	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				39	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				50	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	30	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				40	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				50	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
とうもろこし (未成熟) 1998 年度	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	76	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				83	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				90	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	38	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				45	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				52	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
とうもろこし (乾燥子実) 1998 年度	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	121	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				128	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				135	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	91	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	使用 回数	PHI (日)	残留値 (ppm)							
					公的分析機関		社内分析機関		公的分析機関		社内分析機関	
					フルチアセツメチルフリー体 (代謝物 M-5)		フルチアセツメチル		フルチアセツメチル		フルチアセツメチルフリー体 (代謝物 M-5)	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
とうもろこし (青刈り) 1998 年度	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	57	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				78	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	20	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				40	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	63	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				84	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
とうもろこし (未成熟) 1998 年度	1	0	0	—	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
		10 EC	1	43	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				63	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

EC : 乳剤

全てのデータが定量限界未満の場合は、定量限界値の平均に<を付して記載した。

<参考>

1. 食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年厚生省告示第 370 号）の一部を改正する件（平成 17 年 11 月 29 日付け平成 17 年厚生労働省告示第 499 号）
2. 農薬抄録 フルチアセットメチル（平成 23 年 1 月 31 日作成）：エフエムシー・ケミカルズ株式会社、未公表
3. US EPA: Fluthiacet-methyl: Human Health Risk Assessment for Proposed Use on Cotton. PC Code: 108803, Petition No: 7F4821, DP Barcode: D269687, Decision #301228. 2005.
4. 食品健康影響評価について（平成 23 年 11 月 15 日付け厚生労働省発食安 1115 第 10 号）