

資料3

（案）

## 農薬評価書

# フェンピラザミン （第2版）

2016年7月13日

食品安全委員会農薬専門調査会

## 目次

	頁
2	
3	○ 審議の経緯..... 3
4	○ 食品安全委員会委員名簿..... 3
5	○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿..... 4
6	○ 要約..... 8
7	
8	I. 評価対象農薬の概要..... 9
9	1. 用途..... 9
10	2. 有効成分の一般名..... 9
11	3. 化学名..... 9
12	4. 分子式..... 9
13	5. 分子量..... 9
14	6. 構造式..... 9
15	7. 開発の経緯..... 9
16	
17	II. 安全性に係る試験の概要..... 11
18	1. 動物体内運命試験..... 11
19	（1）ラット..... 11
20	（2）ヤギ..... 16
21	（3）ニワトリ..... 16
22	2. 植物体内運命試験..... 17
23	（1）ぶどう..... 17
24	（2）レタス..... 18
25	（3）なたね..... 19
26	（4）後作物..... 20
27	3. 土壌中運命試験..... 20
28	（1）好氣的土壌中運命試験..... 20
29	（2）土壌表面光分解試験..... 21
30	（3）土壌吸脱着試験..... 22
31	4. 水中運命試験..... 22
32	（1）加水分解試験..... 22
33	（2）水中光分解試験..... 23
34	5. 土壌残留試験..... 23
35	6. 作物等残留試験..... 24
36	（1）作物残留試験..... 24
37	（2）後作物残留試験..... 24
38	（3）推定摂取量..... 25

1	7. 一般薬理試験	25
2	8. 急性毒性試験	25
3	(1) 急性毒性試験	25
4	(2) 急性神経毒性試験	26
5	9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	26
6	10. 亜急性毒性試験	26
7	(1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）	26
8	(2) 90 日間亜急性毒性試験（マウス）＜参考資料＞	27
9	(3) 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）	27
10	(4) 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）	28
11	(5) 28 日間亜急性経皮毒性試験（ラット）	29
12	11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	29
13	(1) 1 年間慢性毒性試験（イヌ）	29
14	(2) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）	29
15	(3) 18 か月間発がん性試験（マウス）	30
16	12. 生殖発生毒性試験	31
17	(1) 2 世代繁殖試験（ラット）	31
18	(2) 発生毒性試験（ラット）	32
19	(3) 発生毒性試験（ウサギ）	33
20	13. 遺伝毒性試験	33
21	14. その他の試験	34
22	(1) 肝細胞増殖性、薬物代謝酵素誘導及び甲状腺ホルモン変動に関する試験	34
23	(2) CYP2B1、UGT1A 及び UGT2B1 の mRNA 発現誘導における核内受容体 CAR の役割に關	
24	する評価（ <i>in vitro</i> ）	35
25	(3) 28 日間免疫毒性試験（ラット）	35
26		
27	III. 食品健康影響評価	37
28		
29	・別紙 1：代謝物/分解物略称	43
30	・別紙 2：検査値等略称	44
31	・別紙 3：作物残留試験成績（国内）	46
32	・別紙 4：作物残留試験成績（海外）	50
33	・別紙 5：推定摂取量	51
34	・参照	52
35		
36		

1 <審議の経緯>

2 ー第 1 版関係ー

- 2010 年 8 月 26 日 農林水産省から厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準値設定依頼（新規：トマト、なす、きゅうり等）
- 2010 年 9 月 9 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 0909 第 7 号）、関係書類の接受（参照 1～42）
- 2010 年 9 月 16 日 第 348 回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2011 年 5 月 17 日 第 7 回農薬専門調査会評価第四部会
- 2012 年 3 月 13 日 追加資料受理（参照 43～46）
- 2012 年 3 月 26 日 第 16 回農薬専門調査会評価第四部会
- 2012 年 4 月 18 日 第 82 回農薬専門調査会幹事会
- 2012 年 4 月 26 日 第 429 回食品安全委員会（報告）
- 2012 年 4 月 26 日 から 5 月 25 日まで 国民からの意見・情報の募集
- 2012 年 6 月 1 日 農薬専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告
- 2012 年 6 月 7 日 第 434 回食品安全委員会（報告）  
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 48）
- 2013 年 7 月 2 日 残留農薬基準告示（参照 49）
- 2013 年 7 月 2 日 初回農薬登録

3

4 ー第 2 版関係ー

- 2015 年 11 月 24 日 農林水産省から厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準値設定依頼（適用拡大：すいか及びメロン）
- 2015 年 12 月 1 日 インポートトレランス設定の要請（レタス、ラズベリー等）
- 2016 年 3 月 22 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 0322 第 6 号）
- 2016 年 3 月 23 日 関係書類の接受（参照 50～54）
- 2016 年 3 月 29 日 第 600 回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2016 年 5 月 25 日 農林水産省から厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準値設定依頼（適用拡大：もも）
- 2016 年 5 月 31 日 追加資料受理（参照 58、59）
- 2016 年 6 月 10 日 第 55 回農薬専門調査会評価第三部会
- 2016 年 7 月 13 日 第 138 回農薬専門調査会幹事会

5

6 <食品安全委員会委員名簿>

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

村田容常

\* : 2009 年 7 月 9 日から

村田容常

\* : 2011 年 1 月 13 日から

村田容常

(2015 年 7 月 1 日から)

佐藤 洋 (委員長)

山添 康 (委員長代理)

熊谷 進

吉田 緑

石井克枝

堀口逸子

村田容常

1

## 2 <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)

林 真 (座長代理)

相磯成敏

赤池昭紀

浅野 哲\*\*

石井康雄

泉 啓介

上路雅子

臼井健二

太田敏博

小澤正吾

川合是彰

川口博明

桑形麻樹子\*\*\*

小林裕子

三枝順三

佐々木有

代田眞理子

高木篤也

玉井郁巳

田村廣人

津田修治

津田洋幸

長尾哲二

永田 清

長野嘉介\*1

西川秋佳

布柴達男

根岸友恵

根本信雄

八田稔久

平塚 明

福井義浩

藤本成明

細川正清

堀本政夫

本間正充

増村健一\*\*

松本清司

柳井徳磨

山崎浩史

山手丈至

與語靖洋

義澤克彦

吉田 緑

若栗 忍

\* : 2011 年 3 月 1 日まで

\*\* : 2011 年 3 月 1 日から

\*\*\* : 2011 年 6 月 23 日から

3

(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\*\*)

上路雅子

永田 清

長野嘉介

松本清司

山手丈至\*\*

吉田 緑

<sup>1</sup> 第 7 回、第 16 回農薬専門調査会評価第四部会に参考人として出席

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

1

(2016 年 3 月 31 日まで)

・幹事会		
西川秋佳 (座長)	小澤正吾	林 真
納屋聖人 (座長代理)	三枝順三	本間正充
赤池昭紀	代田眞理子	松本清司
浅野 哲	永田 清	與語靖洋
上路雅子	長野嘉介	吉田 緑*
・評価第一部会		
上路雅子 (座長)	清家伸康	藤本成明
赤池昭紀 (座長代理)	林 真	堀本政夫
相磯成敏	平塚 明	山崎浩史
浅野 哲	福井義浩	若栗 忍
篠原厚子		
・評価第二部会		
吉田 緑 (座長) *	腰岡政二	細川正清
松本清司 (座長代理)	佐藤 洋	本間正充
小澤正吾	杉原数美	山本雅子
川口博明	根岸友恵	吉田 充
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
		* : 2015 年 6 月 30 日まで
		** : 2015 年 9 月 30 日まで

1

(2016 年 4 月 1 日から)

・幹事会		
西川秋佳 (座長)	三枝順三	長野嘉介
納屋聖人 (座長代理)	代田眞理子	林 真
浅野 哲	清家伸康	本間正充
小野 敦	中島美紀	與語靖洋
・評価第一部会		
浅野 哲 (座長)	桑形麻樹子	平林容子
平塚 明 (座長代理)	佐藤 洋	本多一郎
堀本政夫 (座長代理)	清家伸康	森田 健
相磯成敏	豊田武士	山本雅子
小澤正吾	林 真	若栗 忍
・評価第二部会		
三枝順三 (座長)	高木篤也	八田稔久
小野 敦 (座長代理)	中島美紀	福井義浩
納屋聖人 (座長代理)	中島裕司	本間正充
腰岡政二	中山真義	美谷島克宏
杉原数美	根岸友恵	義澤克彦
・評価第三部会		
西川秋佳 (座長)	加藤美紀	高橋祐次
長野嘉介 (座長代理)	川口博明	塚原伸治
與語靖洋 (座長代理)	久野壽也	中塚敏夫
石井雄二	篠原厚子	増村健一
太田敏博	代田眞理子	吉田 充

2

3 <第 82 回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

小澤正吾 林 真

4

5 <第 55 回農薬専門調査会評価第三部会専門参考人名簿>

玉井郁巳 山手丈至

6 <第 138 回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

赤池昭紀 永田清 松本清司

上路雅子

1  
2  
3  
4



## 要 約

ピラゾリノン系抗菌剤「フェンピラザミン」（CAS No. 473798-59-3）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。なお、今回、作物残留試験（すいか、メロン等）の成績等が新たに提出された。

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（ぶどう、レタス等）、作物等残留、亜急性毒性（ラット及びイヌ）、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）、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、フェンピラザミン投与による影響は、主に体重（増加抑制）、肝臓（重量増加、肝細胞肥大）及び甲状腺（ろ胞細胞肥大等）に認められた。神経毒性、発がん性、免疫毒性及び遺伝毒性は認められなかった。

2 世代繁殖試験において、親動物で体重増加抑制のみられた用量で平均着床痕数の減少及び着床後損失数の増加が認められた。

ラットの発生毒性試験においては、母動物に毒性がみられた用量で内臓変異（過剰肝葉及び腎盂拡張）及び骨格変異（頬骨弓融合等）が観察されたが、ウサギでは胎児に検体投与の影響は認められなかった。

各種試験結果から、農産物中の暴露評価対象物質をフェンピラザミン（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 12.7 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 0.12 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

また、フェンピラザミン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 80 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 0.8 mg/kg 体重を急性参照用量（ARfD）と設定した。

1 **I. 評価対象農薬の概要**

2 **1. 用途**

3 殺菌剤

5 **2. 有効成分の一般名**

6 和名：フェンピラザミン

7 英名：fenpyrazamine (ISO 名)

9 **3. 化学名**

10 **IUPAC**

11 和名：*S*-アリル=5-アミノ-2,3-ジヒドロ-2-イソプロピル-3-オキシ-4-  
12 (*o*-トリル)ピラゾール-1-カルボチオアート

13 英名：*S*-allyl 5-amino-2,3-dihydro-2-isopropyl-3-oxo-4-  
14 (*o*-tolyl)pyrazole-1-carbothioate

16 **CAS (No. 473798-59-3)**

17 和名：*S*-2-プロペン-1-イル=5-アミノ-2,3-ジヒドロ-2-(1-メチルエチル)-4-  
18 (2-メチルフェニル)-3-オキシ-1*H*ピラゾール-1-カルボチオアート

19 英名：*S*-2-propen-1-yl 5-amino-2,3-dihydro-2-(1-methylethyl)-4-  
20 (2-methylphenyl)-3-oxo-1*H*pyrazole-1-carbothioate

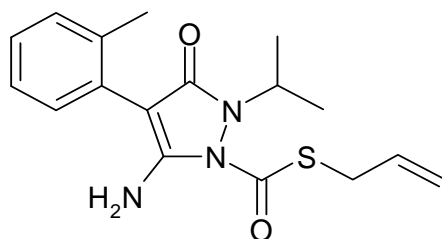
22 **4. 分子式**

23  $C_{17}H_{21}N_3O_2S$

25 **5. 分子量**

26 331.43

28 **6. 構造式**



30 **7. 開発の経緯**

31 フェンピラザミンは、住友化学株式会社により開発されたピラゾリノン系殺菌剤  
32 であり、作用機構はエルゴステロール生合成経路を阻害することにより、病原菌の  
33 胞子発芽管の伸長と菌糸生育に対する阻害作用を示す。今回、農薬取締法に基づく  
34 農薬登録申請（適用拡大：すいか、メロン等）及びインポートトレランス設定の要

1 請（レタス、ラズベリー等）がなされている。

2

## II. 安全性に係る試験の概要

各種運命試験[II. 1~4]は、フェンピラザミンのフェニル基の炭素を  $^{14}\text{C}$  で均一に標識したもの（以下「[phe- $^{14}\text{C}$ ]フェンピラザミン」という。）及びピラゾリル基の 5 位の炭素を  $^{14}\text{C}$  で標識したもの（以下「[pyr- $^{14}\text{C}$ ]フェンピラザミン」という。）を用いて実施された。ただし、動物体内運命試験においては、両標識体の代謝に有意な差が認められなかったことから、[pyr- $^{14}\text{C}$ ]標識体のみを使用した。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）からフェンピラザミンの濃度（mg/kg 又は  $\mu\text{g/g}$ ）に換算した値として示した。

代謝物/分解物略称及び検査値等略称は別紙 1 及び 2 に示されている。

### 1. 動物体内運命試験

#### (1) ラット

##### ①吸収

##### a. 血中濃度推移

Wistar Hannover(GALAS)ラット（一群雌雄各 8 匹）に、[pyr- $^{14}\text{C}$ ]フェンピラザミンを 3 mg/kg 体重（以下[1. (1)]において「低用量」という。）又は 300 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、血中濃度推移について検討された。

薬物動態学的パラメータは表 1 に示されている。

血液及び血漿中放射能濃度は類似しており、血液／血漿中の  $^{14}\text{C}$  比は両用量群ともに 1 に近かった。血液及び血漿の  $C_{\text{max}}$  は低用量群で投与 1 時間後、高用量群では 6 時間後に認められた。高用量群の AUC は低用量群の 150~170 倍であり、高用量群で排泄過程が一部飽和していることが示唆された。各パラメータに有意な性差は認められなかった。（参照 2）

表 1 薬物動態学的パラメータ

投与量 (mg/kg 体重)		3		300	
性別		雄	雌	雄	雌
血液	$T_{\text{max}}$ (hr)	1	1	6	6
	$C_{\text{max}}$ ( $\mu\text{g/g}$ )	1.5	2.0	68.4	52.1
	$T_{1/2(\text{分布相})}$ (hr)	2.66	2.43	15.1	14.0
	$T_{1/2(\text{消失相})}$ (hr)	107	56.8	79.2	100
	$\text{AUC}_{(\text{total})}$ ( $\mu\text{g} \cdot \text{hr/g}$ )	13.4	13.1	2,250	1,990
血漿	$T_{\text{max}}$ (hr)	1	1	6	6
	$C_{\text{max}}$ ( $\mu\text{g/g}$ )	1.5	1.7	65.2	45.0
	$T_{1/2(\text{分布相})}$ (hr)	2.76	2.55	16.6	14.6
	$T_{1/2(\text{消失相})}$ (hr)	75.3	55.7	73.4	100
	$\text{AUC}_{(\text{total})}$ ( $\mu\text{g} \cdot \text{hr/g}$ )	14.5	12.6	2,330	1,900

## 1 b. 吸収率

2 代謝及び排泄試験[1. (1)③及び④]において、尿中排泄率が 80%TAR 以上であ  
3 り、糞中においては代謝物がほとんどであった。糞中におけるフェンピラザミン  
4 の排泄率は 0.1~4.3%TAR であったことから、吸収率は、総回収率からフェンピ  
5 ラザミンの糞中排泄率を減じて、少なくとも 88.7%であることが示唆された。（参  
6 照 3）

## 8 ②分布

### 9 a. 単回投与

10 Wistar ラット（一群雌雄各 3 匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを低用量又  
11 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。

12 主要臓器及び組織における放射能濃度は表 2 に示されている。

13 吸収は速やかであり、低用量群における全血、血漿及び血球の放射能は、投与  
14 1 時間後に最高値に達し、その後減少して、投与 12 時間後には最高値の 11~16%  
15 となった。消化管、腎臓及び肝臓を含むほとんどの組織も、投与 1 時間後に最高  
16 値を示したのち、経時的に速やかに減少した。高用量群では、ほとんどの組織は  
17 投与 6 時間後に最高値を示し、特に消化管、腎臓及び肝臓中濃度は他の組織より  
18 高かったが、投与 72 時間後には減少した。

19 尿及び糞中排泄試験[1. (1)④]において得られた投与 168 時間後の組織中残留  
20 放射能は、低用量群の肝臓及び胃で 0.04~0.05%TAR、他の組織は 0.01%TAR  
21 以下であり、高用量群においても肝臓及び胃で 0.03~0.04%TAR であったこと  
22 を除き少量であった。両投与群ともに、組織分布において性差は認められなかつ  
23 た。（参照 3、4）

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

投与量 (mg/kg 体重)	性別	T <sub>max</sub> 付近 <sup>1)</sup>	最終測定時点 <sup>2)</sup>
3	雄	胃(25.7)、小腸(6.10)、腎臓(3.27)、 肝臓(3.17)、前立腺(1.27)、骨髓 (1.26)、血漿(1.25)	盲腸(2.09)、大腸(0.92)、胃(0.689)、 肝臓(0.546)、腎臓(0.482)、小腸 (0.411)、肺(0.206)、前立腺(0.198)、 血漿(0.177)
	雌	胃(25.4)、小腸(7.21)、肝臓(3.64)、 腎臓(2.88)、子宮(2.61)、下垂体 (2.26)、副腎(1.68)、血球(1.66)、盲 腸(1.48)、大腸(1.45)、全血(1.44)、 膵臓(1.41)、リンパ節(1.39)、骨髓 (1.33)、肺(1.33)、血漿(1.31)	盲腸(2.31)、大腸(0.78)、肝臓(0.67)、 小腸(0.47)、胃(0.32)、腎臓(0.27)、 下垂体(0.19)、全血(0.18)、血球 (0.18)、血漿(0.16)
300	雄	胃(2,280)、盲腸(761)、小腸(264)、 下垂体(234)、脂肪(184)、大腸(174)、 骨髓(173)、リンパ節(162)、副腎 (151)、肝臓(140)、腎臓(118)、前立	胃(23.4)、全血(6.0)、血漿(6.0)、血 球(5.5)、肝臓(5.2)、坐骨神経(5.1)、 甲状腺(4.4)、被毛及び皮膚(4.3)

		腺(105)、被毛及び皮膚(102)、膵臓(100)、唾液腺(93.5)、血球(90.2)、全血(85.6)、心臓(74.9)、肺(74.9)、血漿(71.1)	
	雌	胃(1,930)、盲腸(596)、脂肪(168)、骨髄(155)、小腸(154)、大腸(144)、肝臓(115)、副腎(111)、膵臓(106)、卵巣(105)、下垂体(88.2)、腎臓(86.9)、リンパ節(86.7)、被毛及び皮膚(79.4)、唾液腺(67.7)、血球(62.9)、子宮(61.3)、心臓(59.2)、全血(58.6)、肺(57.3)、血漿(55.2)	胃(10.2)、肝臓(4.3)、全血(3.2)、血球(3.0)、被毛及び皮膚(2.9)、血漿(2.6)

- 1) 低用量群では投与 1 時間後、高用量群では投与 6 時間後  
 2) 低用量群では投与 12 時間後、高用量群では投与 72 時間後

### b. 反復投与

Wistar ラット（一群雌雄各 3 匹）に、[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを低用量で 1～14 日間反復経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織における放射能濃度は表 3 に示されている。

ほとんどの組織において放射能は 6～14 日間投与で最高値を示し、最終投与 5 及び 10 日後には経時的に減少した。消化管、肝臓、腎臓及び肺において比較的高濃度の放射能が認められたが、脂肪中の放射能濃度は低かった。被毛及び皮膚の放射能は高濃度であったが、ケージ内の尿及び糞が付着したものと考えられた。ほとんどの組織において、蓄積比（最終投与 1 日後の組織中濃度を初回投与 1 日後の濃度で除した値）は 3 倍以下であり、フェンピラザミン及びその代謝物の蓄積性は低いと考えられた。（参照 5）

表 3 主要臓器及び組織における放射能濃度（ $\mu\text{g/g}$ ）

投与 日数	試料 採取日	雄	雌
6 日	最終投与 1 日後	胃(1.90)、肝臓(0.675)、被毛及び皮膚(0.409)、盲腸(0.372)、血漿(0.319)	胃(1.23)、肝臓(0.594)、血漿(0.260)
14 日	最終投与 1 日後	胃(1.18)、被毛及び皮膚(1.09)、肝臓(0.970)、盲腸(0.469)、カーカス <sup>2</sup> (0.387)、全血液(0.369)、血球(0.337)、大腸(0.325)、血漿(0.321)	被毛及び皮膚(1.07)、胃(0.945)、肝臓(0.728)、盲腸(0.334)、血球(0.272)、全血液(0.246)、腎臓(0.243)、血漿(0.236)
	最終投与 5 日後	胃(0.520)、被毛及び皮膚(0.363)、肝臓(0.324)、カーカス(0.267)、小腸(0.169)、大腸(0.168)、坐骨神経(0.159)、盲腸(0.156)、血球(0.145)、全血液(0.143)、腎臓(0.127)、血漿(0.121)	胃(0.390)、被毛及び皮膚(0.287)、肝臓(0.275)、甲状腺(0.166)、カーカス(0.160)、肺(0.127)、血球(0.121)、小腸(0.120)、盲腸(0.118)、全血液(0.116)、腎臓(0.113)、血漿(0.107)

<sup>2</sup> 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。）。

最終投与 10 日後	被毛及び皮膚(0.291)、胃(0.266)、 カーカス(0.260)、肝臓(0.148)、甲 状腺(0.097)、血球(0.092)、全血液 (0.090)、小腸(0.080)、坐骨神経 (0.072)、腎臓(0.070)、肺(0.066)、 血漿(0.061)	被毛及び皮膚(0.287)、胃(0.130)、 肝臓(0.130)、カーカス(0.103)、甲 状腺(0.065)、肺(0.061)、小腸 (0.060)、全血液(0.049)、血球 (0.048)、子宮(0.045)、盲腸(0.041)、 腎臓(0.040)、大腸(0.037)、坐骨神 経(0.036)、卵巣(0.030)、唾液腺 (0.030)、血漿(0.027)
---------------	---	--

1

2

## ③代謝

3

4

5

尿及び糞中排泄試験[1. (1)④]で得られた尿及び糞並びに体内分布試験[1. (1)②a]で得られた血漿、肝臓及び腎臓を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

6

7

尿及び糞中の代謝物は表 4、血漿、肝臓及び腎臓中の代謝物は表 5 に示されている。

8

9

10

11

尿及び糞中の主要代謝物として B が認められ、雄より雌で多く排泄された。雄では代謝物 B のグルクロン酸抱合体も認められた。代謝物 E も主要代謝物であり、硫酸抱合体及びグルクロン酸抱合体も認められた。また、代謝物 D は低用量群の雄で多く認められた。

12

13

14

15

血漿、肝臓及び腎臓中においても主要代謝物は B であった。代謝物 D も雄の血漿、肝臓及び腎臓中で主要代謝物として認められたが、雌では少量であった。低用量群と高用量群で代謝パターンはほぼ同様であり、未変化のフェンピラザミン及び代謝物は各組織から速やかに減少した。

16

17

18

19

20

21

表 4 尿及び糞中の代謝物 (%TAR)

投与量 (mg/kg 体重)	性別	試料 <sup>1)</sup>	フェンピ ラザミン	代謝物
3	雄	尿	0.1	E 硫酸抱合体(30.7)、D(17.9)、B(6.2)、E(4.3)、B グルク ロン酸抱合体(2.2)、E グルクロン酸抱合体(1.9)
		糞	0.1	E(1.7)、B(1.0)、E グルクロン酸抱合体(0.9)、D(0.5)、E 硫酸抱合体(0.3)、C(0.2)、B グルクロン酸抱合体(0.1)
	雌	尿	0.1	B(34.4)、E 硫酸抱合体(19.1)、E(9.8)、E グルクロン酸抱 合体(2.7)、D(1.5)
		糞	0.1	B(1.6)、E(1.3)、C(0.2)、E グルクロン酸抱合体(0.1)、D(0.1)
300	雄	尿	<0.1	B(37.5)、E 硫酸抱合体(12.4)、B グルクロン酸抱合体(5.3)、 D(4.7)、E(4.0)、E グルクロン酸抱合体(2.5)、C(0.7)
		糞	4.3	E(1.7)、B(1.6)、E グルクロン酸抱合体(0.2)、E 硫酸抱合

				体(<0.1)、C(<0.1)
	雌	尿	<0.1	B(44.3)、E グルクロン酸抱合体(13.4)、E(6.8)、E 硫酸抱合体(3.1)、D(2.3)、C(0.6)
		糞	3.9	E(1.3)、B(0.6)、E グルクロン酸抱合体(0.2)、E 硫酸抱合体(0.2)

1) 低用量群の尿においては投与後 24 時間の試料、ほかは投与後 48 時間の試料

表 5 血漿、肝臓及び腎臓中の代謝物 (%TRR)

投与量 (mg/kg 体重)	性別	試料 <sup>1)</sup>	フェンピ ラザミン	代謝物
3	雄	血漿	2.3	B(36.5)、未同定代謝物(RT31 分)(21.3)、D*(16.7)、C(<1)
		肝臓	1.3	B(33.1)、D(19.9)、E(10.7)、未同定代謝物(RT42-44 分)(10.1)、C(2.5)
		腎臓	6.1	D*(30.0)、B(25.7)、未同定代謝物(RT42-44 分)(25.7)、C(2.4)
	雌	血漿	0.4	B(82.6)、E**(11.7)、C(<1)、未同定代謝物(RT31 分)(<1)
		肝臓	2.5	B(71.2)、E(9.6)、未同定代謝物(RT42-44 分)(8.5)、C(0.3)、D(<0.04)
		腎臓	1.0	B(64.6)、E**(15.6)、未同定代謝物(RT42-44 分)(6.9)、C(0.7)
300	雄	血漿	3.5	B(86.0)、D*(4.3)、C(<1)
		肝臓	10.6	B(69.0)、未同定代謝物(RT42-44 分)(6.5)、D(3.3)、E(1.0)、C(0.6)
		腎臓	8.6	B(66.3)、未同定代謝物(RT42-44 分)(6.2)、D*(5.1)、C(<1)
	雌	血漿	4	B(88.3)、E**(2.9)、C(2.3)
		肝臓	9.7	B(71.9)、未同定代謝物(RT42-44 分)(10.3)、C(<1)、D(<1)、E(<1)
		腎臓	4.0	B(64.8)、E**(5.6)、未同定代謝物(RT42-44 分)(3.2)、C(2.0)

1) 低用量群においては投与 1 時間後の試料、高用量群においては投与 6 時間後の試料

\* 代謝物 E を含む。 \*\* 代謝物 D を含む。

#### ④排泄

Wistar Hannover GALAS ラット (一群雌雄各 4 匹) に、[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを低用量又は高用量で単回経口投与して、尿及び糞中排泄試験が実施された。

投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率は表 6 に示されている。

投与した放射能の回収率は高く、全投与群において 90%以上であった。放射能の排泄は速やかであり、低用量群では投与後 24 時間以内に 90%TAR 以上が排泄され、高用量群では投与後 48 時間以内に 90%TAR 以上が排泄された。主に尿中に排泄され、全ての投与群において 80%TAR 以上を占めた。(参照 3)

表 6 投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与量	3 mg/kg 体重	300 mg/kg 体重
-----	------------	--------------



性別	雄	雌	雄	雌
尿	83.9	87.2	80.4	82.5
糞	10.6	8.01	12.3	9.66
呼気*	0.01	0.00	0.00	0.00
カーカス	0.84	0.76	1.09	0.45
総回収率	95.3	96.0	93.9	92.6

\*：投与後 72 時間の CO<sub>2</sub> 捕集液

## （2）ヤギ

泌乳ヤギ（系統不明、雌 1 頭）に [pyr-<sup>14</sup>C] フェンピラザミンを 0.36 mg/kg 体重/日（7.2 mg/kg 飼料相当）の用量で 1 日 1 回、5 日間カプセル経口投与して、動物体内運命試験が実施された。投与期間中に乳汁、尿及び糞を、最終投与 8 時間後にと殺して筋肉、肝臓、腎臓、心臓、脂肪、血液及び胆汁をそれぞれ採取した。

投与放射能は、尿、糞及びケージ洗浄液中に 84%TAR、消化管及び内容物中に 7.0%TAR、各種組織、血液及び胆汁中に 1.0%TAR、乳汁中に 0.15%TAR 認められた。残留放射能濃度は肝臓及び腎臓に高く認められ、0.258 µg/g 及び 0.164 µg/g であったほか、心臓では 0.020 µg/g、筋肉及び脂肪では 0.012 µg/g 認められた。

乳汁においては、代謝物 B が 8.6%TRR（0.002 µg/g）認められたほか、複数の代謝物が認められたが、いずれも 10%TRR 未満であった。筋肉においては、代謝物 B が 24.9%TRR（0.003 µg/g）、代謝物 D が 29.2%TRR（0.003 µg/g）認められた。肝臓においては、未変化のフェンピラザミンが 13.7%TRR（0.033 µg/g）認められたほか、10%TRR を超える代謝物として、B が 17.1%TRR（0.041 µg/g）、D が 16.2%TRR（0.039 µg/g）認められた。また、代謝物 D のグルクロン酸抱合体が認められた。腎臓においては、代謝物 B（抱合体を含む）が 41.0%TRR（0.067 µg/g）、代謝物 D（抱合体を含む）が 26.3%TRR（0.043 µg/g）それぞれ認められ、代謝物 D のグルクロン酸抱合体も認められた。ほかに複数の代謝物が認められたが、いずれも 7%TRR 未満であった。（参照 56）

## （3）ニワトリ

産卵鶏（系統及び動物数不明）に [pyr-<sup>14</sup>C] フェンピラザミンを 10 mg/kg 飼料相当の用量で反復経口投与（投与期間不明）して、動物体内運命試験が実施された。

未変化のフェンピラザミンは脂肪中に高い割合で認められたが、他の試料中ではほとんど検出されなかった。主な代謝物として、B が卵白に 25%TRR、E が卵黄、筋肉及び肝臓中に 16～34%TRR 認められた。（参照 57）

## 2. 植物体内運命試験

## (1) ぶどう

温室内で栽培したぶどう（品種：Phoenix）に、[phe-<sup>14</sup>C]フェンピラザミン又は[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを約 750 g ai/ha の処理量で、果実の成熟段階に 14 日間隔で 2 回、果実及び葉の上部から散布し、最終処理 14 日及び 21 日後に果実及び葉を収穫して、植物体内運命試験が実施された。

各試料中の残留放射能分布は表 7 に、フェンピラザミン及び代謝物の濃度は表 8 に示されている。

果実中の総残留放射能は葉よりも低値であった。いずれの試料においても、88.9%TRR 以上が表面洗浄液中に存在し、洗浄後の試料ではさらに 3.2%TRR 以上が溶媒により抽出された。

果実及び葉における代謝物分布は、標識位置及び収穫時期で差は認められなかった。表面洗浄液中及び溶媒抽出性放射能の主要成分は未変化のフェンピラザミンであり、81.0%TRR 以上を占めた。代謝物として B が 1.0～8.0%TRR 認められたほか、C が僅かに検出された。（参照 6）

表 7 各試料中の残留放射能分布

収穫時期	標識体	試料	総残留放射能*	表面洗浄液		溶媒抽出物		抽出残渣	
			mg/kg	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR
最終散布 14 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	21.6	20.3	93.7	1.15	5.3	0.206	1.0
		葉	246	234	95.3	7.89	3.2	3.58	1.5
	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	15.7	14.7	93.6	0.790	5.0	0.218	1.4
		葉	104	97.2	93.9	4.13	4.0	2.24	2.2
最終散布 21 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	44.3	41.6	93.8	2.23	5.0	0.502	1.1
		葉	321	298	92.7	18.3	5.7	5.09	1.6
	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	26.2	25.1	95.8	0.886	3.4	0.214	0.8
		葉	230	205	88.9	20.8	9.0	4.64	2.0

\*：表面洗浄液、溶媒抽出物及び抽出残渣中放射能の合計

表 8 各試料中のフェンピラザミン、代謝物 B 及び C の濃度

収穫時期	標識体	試料	フェンピラザミン*		B*		C*	
			mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR
最終散布 14 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	20.5	94.9	0.219	1.0	0.140	0.6
		葉	224	91.3	11.9	4.8	0.615	0.3

	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	13.8	88.2	0.773	4.9	0.051	0.3
		葉	95.5	92.2	2.79	2.7	0.258	0.3
最終散布 21 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	41.5	93.7	1.11	2.5	0.184	0.4
		葉	260	81.0	25.7	8.0	0.528	0.2
	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピラ ザミン	果実	23.8	90.7	1.17	4.4	0.063	0.2
		葉	196	85.1	16.0	7.0	0.790	0.3

\*：表面洗浄液及び溶媒抽出物中放射能の合計

## (2) レタス

播種約 2 か月後の温室栽培レタス（品種：Saladin）の上部から、[phe-<sup>14</sup>C]フェンピラザミン又は[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを約 850 g ai/ha の処理で 14 日間隔で 3 回散布し、最終散布 14 日後に成熟レタスを収穫して、植物体内運命試験が実施された。

試料中の残留放射能分布は表 9 に、試料中のフェンピラザミン及び代謝物の濃度は表 10 に示されている。

いずれの標識体においても、83.8%TRR 以上の放射能が表面洗浄液中から回収された。

代謝物分布は標識位置で差がなく、表面洗浄液中及び抽出液中の主要成分は未変化のフェンピラザミンであり、80.6%TRR 以上を占めた。代謝物として B が 8.7~10.9%TRR 認められたほか、C が僅かに検出された。（参照 7）

表 9 試料中の残留放射能分布

標識体	総残留放射能*	表面洗浄液		溶媒抽出物		抽出残渣	
	mg/kg	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR
[phe- <sup>14</sup> C] フェンピラザミン	12.1	10.2	83.8	1.68	13.8	0.286	2.4
[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピラザミン	11.3	10.0	88.1	1.16	10.3	0.182	1.6

\*：表面洗浄液、溶媒抽出物及び抽出残渣中放射能の合計

表 10 試料中のフェンピラザミン並びに代謝物 B 及び C の濃度

標識体	フェンピラザミン*		B*		C*	
	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR
[phe- <sup>14</sup> C] フェンピラザミン	9.96	82.1	1.05	8.7	0.036	0.3
[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピラザミン	9.14	80.6	1.24	10.9	0.024	0.2

\*：表面洗浄液及び溶媒抽出物中放射能の合計

1  
2  
3  
4  
5  
6  
7  
8  
9  
10  
11  
12  
13  
14  
15  
16  
17  
18  
19  
20**(3) なたね**

温室栽培のなたね（品種：Coban Spring）に、[phe-<sup>14</sup>C]フェンピラザミン又は[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを約 600 g ai/ha の処理量で約 2 か月間隔で BBCH スケール 50（花芽が葉に隠れた状態で存在）及び 69（開花終了）に散布処理して、植物体内運命試験が実施された。未成熟期試料は 1 回目処理 46 日後に地上部全体（青刈り）を、成熟期試料は 2 回目処理 45 日後に採取した。

各試料中の残留放射能分布は表 11 に、各試料中のフェンピラザミン及び代謝物の濃度は表 12 に示されている。

未成熟期の青刈り試料においては 73.9%TRR 以上、成熟期の茎試料では 87.6%TRR 以上がともに表面洗浄液中から回収された。種子試料中の残留放射能は僅かであったが、抽出残渣には 31.2～38.3%TRR が残存し、タンパク質、デンプン及びリグニンに取り込まれたと考えられた。

青刈り試料及び茎試料中の主要成分として未変化のフェンピラザミンが 49.5～67.2%TRR 検出され、代謝物として B（7.8～10.8%TRR）及び少量の C が認められた。種子試料の抽出液中には、未変化のフェンピラザミン（16.2～21.8%TRR）、代謝物 B（1.9～3.7%TRR）及び C（1.6～4.0%TRR）が検出された。（参照 8）

表 11 各試料中の残留放射能分布

収穫時期	標識体	試料	総残留放射能*	表面洗浄液		溶媒抽出物		抽出残渣	
			mg/kg	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR
未成熟期 散布 46 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	青刈り	1.99	1.47	73.9	0.39	19.7	0.129	6.5
	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	青刈り	1.31	1.03	78.7	0.21	15.9	0.070	5.3
成熟期 散布 45 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	穂莢部 +茎部	2.50	2.26	90.7	0.173	6.8	0.060	2.4
		種子	0.023	—	—	0.016	68.9	0.007	31.2
	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	穂莢部 +茎部	2.87	2.52	87.6	0.266	9.3	0.087	3.0
		種子	0.046	—	—	0.028	61.7	0.018	38.3

21 —：採取なし

22 \*：表面洗浄液、溶媒抽出物及び抽出残渣中放射能の合計

23

24 表 12 各試料中のフェンピラザミン並びに代謝物 B 及び C の濃度

収穫時期	標識体	試料	フェンピラザミン*		B*		C*	
			mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR

未成熟期 散布 46 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	青刈り	1.22	61.1	0.185	9.3	ND	ND
	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	青刈り	0.877	67.2	0.102	7.8	0.006	0.5
成熟期 散布 45 日後	[phe- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	穂莢部 +茎部	1.48	59.5	0.270	10.8	0.046	1.8
		種子	0.005	21.8	0.001	3.7	0.001	4.0
	[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	穂莢部 +茎部	1.42	49.5	0.267	9.3	0.123	4.3
		種子	0.007	16.2	0.001	1.9	0.001	1.6

\*：表面洗浄液及び溶媒抽出物中放射能の合計  
ND：検出されず

植物におけるフェンピラザミンの主要代謝経路は、プロペニルスルファニルカルボニル基の脱離による代謝物 B の生成とそれに続くピラゾール環の水酸化反応による代謝物 C の生成であると考えられた。

#### （４）後作物

土壤に[pyr-<sup>14</sup>C] フェンピラザミンを 2,830 g ai/ha の用量で処理し、30、120 及び 365 日後に小麦、レタス及びにんじんをそれぞれ作付けして、植物体内運命試験が実施された。

いずれの後作物においても、残留放射能濃度は処理 30 及び 120 日後に作付けした試料に比べて処理 365 日後に作付けした試料で減少した。

後作物中の成分として、未変化のフェンピラザミンのほかに、10%TRR を超える代謝物として C 及び H が最大で、それぞれ処理 30 日後に作付けして収穫した未成熟レタスで 19.0%TRR (0.13 mg/kg) 及び処理 120 日後に作付けして収穫したにんじん（地上部）で 10.8%TRR (0.06 mg/kg) 認められた。（参照 56）

### 3. 土壤中運命試験

#### （１）好氣的土壤中運命試験

シルト質壤土（米国）を 25±1℃、暗条件下で 13 日間プレインキュベートした後、[phe-<sup>14</sup>C]フェンピラザミン又は[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを約 0.840 mg/kg 乾土（ほ場施用量に相当）となるように添加し、25±1℃、暗条件下で 370 日間インキュベートして好氣的土壤中運命試験が実施された。

1 好氣的土壤における放射能分布及び分解物は表 13 に示されている。

2 フェンピラザミンは緩やかに減衰し、処理 370 日後に 12.9～16.5%TAR が残  
3 存した。また、分解物として C が、処理 370 日後に 0.1～2.5%TAR 認められた。

4 揮発性物質としては  $^{14}\text{CO}_2$  が認められ、処理 370 日後に 8.2～15.7%TAR に達  
5 した。抽出残渣中の放射能は、処理 370 日後に 52.2～58.2%TAR となり、主と  
6 してフミン酸画分（16.7～25.4%TAR）及びフルボ酸画分（16.0%～20.8%TAR）  
7 に存在した。

8 フェンピラザミンの好氣的土壤における推定半減期（非線形回帰）は、62～63  
9 日と算出された。

10 フェンピラザミンの好氣的土壤における主要分解反応は、プロペニルスルファ  
11 ニルカルボニル基の脱離とそれに続くピラゾリル基 4 位の水酸化による分解物 C  
12 の生成であり、その後、多数の微量成分に分解し、速やかに土壤に結合するか、  
13 又は最終的に  $\text{CO}_2$  にまで無機化されると考えられた。（参照 9）

14  
15 表 13 好氣的土壤における放射能分布及び分解物（%TAR）

標識体	処理後日数	抽出放射能	フェンピラザミン	C
[phe- $^{14}\text{C}$ ] フェンピラザミン	62	54.2	46.9	0.4
	370	31.4	16.5	0.1
[pyr- $^{14}\text{C}$ ] フェンピラザミン	62	55.5	45.8	5.2
	370	32.9	12.9	2.5

16  
17 **（2）土壤表面光分解試験**

18 埴壤土（英国）の土壤薄層に、[phe- $^{14}\text{C}$ ]フェンピラザミン又は[pyr- $^{14}\text{C}$ ]フェン  
19 ピラザミンを 8.4 mg/kg 乾土となるように添加し、 $20 \pm 3^\circ\text{C}$  で 30 日間、キセノン  
20 ランプ光（光強度：25.6～26.3 W/m<sup>2</sup>、波長範囲：300～400 nm）を照射して土  
21 壤表面光分解試験が実施された。

22 光照射区における放射能分布及び分解物は表 14 に、フェンピラザミンの推定  
23 半減期は表 15 に示されている。

24 フェンピラザミンは、30 日後には 71.0～72.1%TAR に減少した。光照射区に  
25 における主要分解物は  $^{14}\text{CO}_2$  であり、処理 30 日後に 2.9～7.5%TAR が認められた。  
26 また、分解物 B 及び C が僅かに検出された。

27 土壤残渣は経時的に増加し、30 日後には 11.5～12.9%TAR に達した。30 日後  
28 のアルカリ分画結果から、放射能はフルボ酸、フミン酸及びフミン画分にほぼ均  
29 一に分布していることが示された。なお、光照射区と別途設定した暗所対照区で  
30 放射能分布及び分解経路はほぼ同様であった。

31 フェンピラザミンの土壤表面における主要な光分解反応は、プロペニルスルファ  
32 ニルカルボニル基の脱離による分解物 B、さらにピラゾリル基の 4 位の水酸化  
33 による分解物 C の生成、又はフェンピラザミンからの直接的な分解物 C 及び微

1 量の未同定分解物の生成であり、最終的に土壤に結合するか、又は CO<sub>2</sub> にまで無  
2 機化されると考えられた。（参照 13）

3  
4 表 14 光照射区における放射能分布及び分解物（%TAR）

照射日数		14	30
[phe- <sup>14</sup> C] フェンピラザミン	土壤抽出放射能	84.5	80.7
	フェンピラザミン	79.0	72.1
	B	0.2	0.2
	C	0.6	0.7
	土壤残渣	11.2	12.9
	CO <sub>2</sub>	1.3	2.9
[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピラザミン	土壤抽出放射能	79.3	75.1
	フェンピラザミン	77.2	71.0
	B	0.2	0.2
	C	0.7	1.2
	土壤残渣	10.0	11.5
	CO <sub>2</sub>	4.9	7.5

5  
6 表 15 フェンピラザミンの推定半減期（日）

標識体	光照射区	暗所対照区
[phe- <sup>14</sup> C]フェンピラザミン	80	60
[pyr- <sup>14</sup> C]フェンピラザミン	74	50

7  
8 **(3) 土壤吸脱着試験**

9 4 種類の英国土壤 [軽埴土、埴壤土（2 種類）、壤質砂土] 及び 1 種類の国内  
10 土壤 [火山灰土・シルト質壤土（埼玉）] に、[phe-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを添加  
11 して土壤吸脱着試験が実施された。

12 Freundlich の吸着係数  $K_{ads}$  は 4.27～9.36、有機炭素含有率により補正した吸  
13 着係数  $K_{oc}$  は 112～731、脱着係数  $K_{des}$  は 5.07～10.8、補正脱着係数  $K_{des_{oc}}$  は 133  
14 ～954 であった。（参照 14）

15  
16 **4. 水中運命試験**

17 **(1) 加水分解試験**

18 pH 4（クエン酸緩衝液）、pH 7（リン酸緩衝液）又は pH 9（ホウ酸緩衝液）  
19 の各緩衝液に、[phe-<sup>14</sup>C]フェンピラザミン又は[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを約 1  
20 mg/L となるように添加して加水分解試験が実施された。

21 1 回目の試験では pH 4 及び pH 7 の緩衝液を 50℃の暗条件下で 5 日間インキ  
22 ュベートした結果、pH4 においてフェンピラザミンは加水分解に安定であったが、  
23 pH7 では処理 5 日後に 10%以上分解されたため、2 回目の試験は、pH 7 の緩衝  
24 液では 50、60 及び 70℃、pH 9 の緩衝液では 25、40 及び 50℃で最長 50 日間イ

1       ンキュベートして実施された。

2       フェンピラザミンは、pH 7 においては 50°C で処理 50 日後に 31.1～32.9%TAR、  
3       60°C で 30 日後に 10.7～11.1%TAR、70°C で 5 日後に 25.0～25.6%TAR 認めら  
4       れた。pH 9 においては、25°C で 17 日後に 32.1～34.7%TAR、40°C で 72 時間後  
5       に 13.4～14.4%TAR、50°C で 30 時間後に 3.3～9.5%TAR 認められた。

6       主要分解物は B であり、最大で pH 9、50 °C、処理 30 時間後に 88.9%TAR  
7       生成した。また、分解物 B が水酸化された分解物 C が認められた。標識体の違  
8       いによる分解速度の差は認められず、また分解物の生成に pH の違いによる差は  
9       認められなかった。

10      主要分解反応は、アルカリ加水分解によるプロペニルスルファニルカルボニル  
11      基の脱離であり、生成した分解物 B は加水分解に対して比較的安定であるが、一  
12      部は水酸化されると考えられた。（参照 10）

14      **(2) 水中光分解試験**

15      滅菌緩衝液 (pH 7.0) 及び滅菌自然水 [湖水 (英国)、pH 6.9～7.2] に、[phe-<sup>14</sup>C]  
16      フェンピラザミン又は[pyr-<sup>14</sup>C]フェンピラザミンを 1.0 mg/L で添加し、滅菌緩  
17      衝液は 25±1°C で 30 日間キセノンランプ光 (光強度：25.4 W/m<sup>2</sup>、波長範囲：  
18      300～400 nm)、滅菌自然水は 25±2°C で 15 日間キセノンランプ光 (光強度：  
19      15.8 W/m<sup>2</sup>、波長範囲：300～400 nm) を照射して水中光分解試験が実施された。

20      各試験水中における分解物は表 16 に示されている。

21      主要分解物は B 及び G であった。主要分解反応は、プロペニルスルファニル  
22      カルボニル基の脱離による分解物 B の生成であり、チオカルボキシ基の脱離によ  
23      る分解物 F も認められた。さらに、両化合物のピラゾール環の光による開裂によ  
24      り分解物 G が生成するものと考えられた。（参照 11、12）

26                      **表 16 各試験水中における分解物 (%TAR)**

試験水		滅菌緩衝液			滅菌自然水		
処理後日数		0	7	30	0	4	15
[phe- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	フェンピラザミン	95.6	4.4	1.6	97.5	62.7	10.0
	B	ND	61.7	7.4	0.3	7.1	7.3
	G	ND	4.0	15.7	ND	5.8	19.7
	F	ND	4.8	6.3	ND	2.7	5.6
[pyr- <sup>14</sup> C] フェンピ ラザミン	フェンピラザミン	96.8	7.1	1.1	97.8	64.5	11.3
	B	ND	63.8	9.5	ND	11.7	5.4
	G	ND	2.6	17.7	ND	6.9	19.1
	F	ND	4.2	4.2	ND	1.7	4.8

27      ND：検出されず

29      **5. 土壌残留試験**

30      火山灰土・壤土（茨城）及び沖積土・砂壤土（山梨）を用いて、フェンピラザミ



ンを分析対象化合物とした土壤残留試験（容器内及びほ場）が実施された。結果は表 17 に示されている。（参照 15）

表 17 土壤残留試験成績

試験	濃度	土壤		フェンピラザミン
				推定半減期（日）
容器内試験	2 mg/kg	畑地条件	火山灰土・壤土	11
			沖積土・砂壤土	12
ほ場試験	1,880 g ai/ha	畑地土壤	火山灰土・壤土	30
			沖積土・砂壤土	31

\* 容器内試験では標準品、ほ場試験では 50%水和剤が使用された。

## 6. 作物等残留試験

### (1) 作物残留試験

#### ①国内

国内において、野菜及び果実を用いて、フェンピラザミン及び代謝物 B 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。

フェンピラザミン及び代謝物 B の最大残留値は、それぞれ最終散布 3 日後に収穫したもも（果皮）の 23.8 mg/kg 及び最終散布 7 日後に収穫した温州みかん（果皮）の 1.35 mg/kg であった。可食部におけるフェンピラザミンの最大残留値は、最終散布 1 日後に収穫した温州みかん（果皮）の 6.58 mg/kg であった。（参照 16、51～53、58、59）

#### ②海外

海外において、野菜、果実等を用いて、フェンピラザミン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。

フェンピラザミンの最大残留値は、最終散布当日に収穫したキャンベリーの 2.86 mg/kg であった。（参照 54）

### (2) 後作物残留試験

#### ①国内

フェンピラザミン 50%水和剤を 750 g ai/ha、7 日間隔で 4 回処理したトマト施設栽培ほ場において、後作物としてかぶ及びピーマンを用いた後作物残留試験が実施された。その結果、全ての後作物の分析部位においてフェンピラザミン及び代謝物 B は定量限界（0.01 mg/kg 及び 0.008 mg/kg）未満であった。（参照 17）

#### ②海外

フェンピラザミンを 593 g ai/ha、6～8 日間隔で 3 回処理したトマト栽培ほ場

1 において、後作物としてレタス、トマト、大麦及びにんじんを用いた後作物残留  
 2 試験が実施された。その結果、全ての後作物の分析部位においてフェンピラザミ  
 3 ン及び代謝物 C は定量限界（0.01 mg/kg）未満であった。（参照 56）

4  
 5 **（3）推定摂取量**

6 別紙 3 の作物残留試験の分析値を用いて、フェンピラザミンを暴露評価対象物  
 7 質とした際に食品から摂取される推定摂取量が表 18 に示されている（別紙 5 参  
 8 照）。なお、本推定摂取量の算定は、登録されている又は申請された使用方法か  
 9 ら、フェンピラザミンが最大の残留を示す使用条件で、全ての作物に使用され、  
 10 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。

11  
 12 **表 18 食品中より摂取されるフェンピラザミンの推定摂取量**

	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 ( $\mu\text{g}/\text{人}/\text{日}$ )	159	116	204	188

13  
 14 **7. 一般薬理試験**

15 フェンピラザミンのラットを用いた一般薬理試験が実施された。結果は表 19 に  
 16 示されている。（参照 18）

17  
 18 **表 19 一般薬理試験**

試験の種類		投与 経路	動物種	動物数 ／群	投与量 (mg/kg 体重)	最小 作用量 (mg/kg 体重)	最大 無作用量 (mg/kg 体重)	結果の 概要
血压 及び 心拍数	収縮期血压 心拍数 (無麻酔)	経口	SD ラット	雄 6	200、600、 2,000	—	2,000	作用 なし
呼吸	1 分間の呼吸数 1 回換気量 1 分間の換気量 (無麻酔)	経口	SD ラット	雄 6～8	200、600、 2,000	—	2,000	作用 なし

19 溶媒は CMC-Na 水溶液が用いられた。  
 20 —：最小作用量は設定されなかった。

21  
 22 **8. 急性毒性試験**

23 **（1）急性毒性試験**

24 フェンピラザミン及び代謝物 B のラットを用いた急性毒性試験が実施された。  
 25 結果は表 20 に示されている。（参照 19～22）

26  
 27 **表 20 急性毒性試験概要（原体及び代謝物）**

被験物質	投与経路	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
原体	経口	Wistar (GALAS) ラット 雌 3 匹	/		>2,000 症状及び死亡例なし
	経皮	Wistar (GALAS) ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
	吸入	Wistar Hannover ラット 雌雄各 5 匹	LC <sub>50</sub> (mg/L)		症状及び死亡例なし
>4.84			>4.84		
代謝物 B	経口	Wistar Hannover ラット 雌 5 匹	/		>500 症状及び死亡例なし

1

2

**(2) 急性神経毒性試験**

3

Wistar ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた単回強制経口（原体：0、80、400 及び 2,000 mg/kg 体重、溶媒：1%CMC 水溶液）投与による急性神経毒性試験が実施された。

4

5

6

全群死亡例はなかった。一般状態、機能検査、脳重量、肉眼的病理検査及び神経病理組織学的検査において検体投与に起因すると考えられる症状は認められなかった。

7

8

9

本試験において、400 mg/kg 体重以上投与群の雄及び 2,000 mg/kg 体重投与群の雌で投与当日に自発運動量減少が、2,000 mg/kg 体重投与群の雄で投与後 1 週間に体重増加抑制及び摂餌量減少が認められたので、無毒性量は雄で 80 mg/kg 体重、雌で 400 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 23）

10

11

12

13

14

15

**9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験**

16

NZW ウサギを用いた眼刺激性試験及び皮膚刺激性試験が実施された。その結果、ウサギの眼粘膜に対してごく軽度の刺激性が認められたが、皮膚刺激性は認められなかった。（参照 24、25）

17

18

19

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Maximization 法）が実施され、軽度の皮膚感作性を有すると考えられた。（参照 26）

20

21

22

**10. 亜急性毒性試験**

23

**(1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）**

24

Wistar ラット（一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、300、600、1,000 及び 3,000 ppm：平均検体摂取量は表 21 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

25

26

27

表 21 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		300 ppm	600 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	19.1	37.7	64.0	196
	雌	20.5	42.0	68.6	207

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、3,000 ppm 投与群の雌雄に体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm（雄：64.0 mg/kg 体重/日、雌：68.6 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 27）

（肝臓及び甲状腺への影響については、[14. (1) 及び (2)] 参照）

表 22 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
3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制（投与 6 週以降）</li> <li>・肝比重量<sup>3</sup>増加</li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> <li>・甲状腺ろ胞細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制（投与 5 週以降）</li> <li>・肝比重量増加</li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

## (2) 90 日間亜急性毒性試験（マウス）＜参考資料<sup>4</sup>＞

マウス（系統及び動物数不明）を用いた混餌（原体：0、200、2,000、4,000 及び 6,000 ppm：平均検体摂取量は表 23 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 23 90 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		200 ppm	2,000 ppm	4,000 ppm	6,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	28	296	640	1,020
	雌	33.5	363	720	1,100

本試験において、4,000 ppm 以上投与群の雄で体重増加抑制、Bil、TP 及び Alb 減少並びに A/G 比低下が認められた。（参照 55）

## (3) 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いたカプセル経口（原体：0、25、50 及び 150 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。

各投与群で認められた毒性所見は表 24 に示されている。

本試験において、50 mg/kg 体重/日投与群の雄で体重増加抑制等、雌で小葉中

<sup>3</sup> 体重比重量を比重量という（以下同じ。）。

<sup>4</sup> 動物数等詳細が不明であるため、参考資料とした。

1 心性肝細胞肥大が認められたので、無毒性量は雌雄とも 25 mg/kg 体重/日である  
2 と考えられた。（参照 28）

3  
4

表 24 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
150 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ RBC、Hb、Ht<sup>§</sup>及び MCHC 減少</li> <li>・ MCV 増加</li> <li>・ 網状赤血球数<sup>§</sup>、網状赤血球比増加<sup>§</sup></li> <li>・ PLT 増加</li> <li>・ ALP 増加<sup>§</sup></li> <li>・ 血清カルシウム、Alb 及び A/G 比減少</li> <li>・ 肝絶対及び比重量増加</li> <li>・ 腹水貯留<sup>§</sup></li> <li>・ 小葉中心性肝細胞肥大</li> <li>・ 骨髓膠様化<sup>§</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ RBC、Hb、Ht<sup>§</sup>及び MCHC 減少</li> <li>・ MCV 増加</li> <li>・ ALP 増加<sup>§</sup></li> </ul>
50 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 体重減少又は体重増加抑制（投与 1 週以降）<sup>§</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>
25 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

5 <sup>§</sup>：有意差はないが毒性所見と考えられた。

6  
7

#### （4）90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）

8 Wistar ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、500、1,200 及  
9 び 3,000 ppm：平均検体摂取量は表 25 参照）投与による 90 日間亜急性神経毒性  
10 試験が実施された。

11  
12

表 25 90 日間亜急性神経毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		500 ppm	1,200 ppm	3,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	36.8	87.6	224
	雌	41.7	100	248

13  
14

15 3,000 ppm 投与群の雌雄で、体重増加抑制（雄：投与 8 日以降、雌：投与 29  
16 日以降）が認められた。一般症状、機能観察総合検査、自発運動量、脳重量、神  
17 経機能及び神経病理組織学的検査において検体投与による影響は認められな  
18 かった。

19  
20  
21

19 本試験において、3,000 ppm 投与群の雌雄に体重増加抑制が認められたので、  
20 無毒性量は雌雄とも 1,200 ppm（雄：87.6 mg/kg 体重/日、雌：100 mg/kg 体重/  
21 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 29）

1 (5) 28 日間亜急性経皮毒性試験（ラット）

2 SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた経皮（原体：0、100、300 及び 1,000  
3 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。

4 全投与群で毒性学的意義のある毒性変化はみられなかった。

5 本試験における無毒性量は、雌雄とも本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日  
6 であると考えられた。（参照 30）

7  
8 1 1. 慢性毒性試験及び発がん性試験

9 (1) 1 年間慢性毒性試験（イヌ）

10 ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いたカプセル経口（原体：0、5、25 及び  
11 100 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。

12 100 mg/kg 体重/日投与群の雄で体重減少、体重増加抑制（投与 64 日以降）及  
13 び ALP の増加が認められた。同群の雌では PLT の増加が認められた。病理組織  
14 学的検査においては、100 mg/kg 体重/日投与群の雄雌に小葉中心性肝細胞肥大  
15 が認められた。

16 本試験において、100 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で小葉中心性肝細胞肥大等  
17 が認められたので、無毒性量は雌雄とも 25 mg/kg 体重/日であると考えられた。  
18 （参照 33）

19  
20 (2) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

21 Wistar ラット（主群：一群雌雄各 50 匹、衛星群：一群雌雄各 20 匹）を用い  
22 た混餌（原体：0、100、300、1,200 及び 2,400 ppm：平均検体摂取量は表 26  
23 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。

24  
25 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		100 ppm	300 ppm	1,200 ppm	2,400 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	4.25	12.7	51.9	107
	雌	5.29	15.6	63.6	130

26 各投与群で認められた毒性所見は表 27 に示されている。

27 対照群と投与群で死亡率に有意な差は認められず、また検体投与に関連して発  
28 生頻度が増加した腫瘍性病変は認められなかった。300 ppm 投与群雄において認  
29 められた小葉中心性肝細胞肥大の僅かな発生増加は、肝重量増加を伴っていない  
30 こと、他のラットの試験では大きな雌雄差がないこと等から、毒性影響とは判断  
31 しなかった。

32 本試験において、1,200 ppm 以上投与群雄で肝絶対及び比重量増加等が、1,200  
33 ppm 以上投与群雌で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 300  
34 ppm（雄：12.7 mg/kg 体重/日、雌：15.6 mg/kg 体重/日）であると考えられた。  
35

1 発がん性は認められなかった。（参照 31）  
 2 （肝臓及び甲状腺への影響については、[14. (1) 及び(2)] 参照）

3  
 4 **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**

投与群	雄	雌
2,400 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制（投与 4 週以降）</li> <li>・TP 及び ALP 増加</li> <li>・肝脂肪変性<sup>§§</sup>、空胞化細胞巣</li> <li>・甲状腺び慢性ろ胞細胞過形成<sup>§§</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・Glob 増加</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> <li>・脾絶対及び比重量減少</li> <li>・肝脂肪変性</li> <li>・甲状腺び慢性ろ胞細胞肥大<sup>§§</sup></li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>
1,200 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・Alb 及び GGT<sup>§</sup> 増加</li> <li>・肝絶対<sup>§</sup> 及び比重量増加</li> <li>・小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制（投与 32 週以降）<sup>§§§</sup></li> <li>・TP、Alb 及び T.Chol 増加</li> </ul>
300 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

5 <sup>§</sup>：1,200 ppm では有意差はないが毒性所見と考えられた。  
 6 <sup>§§</sup>：有意差はないが毒性所見と考えられた。  
 7 <sup>§§§</sup>：2,400 ppm では投与 5 週以降

8  
 9 **(3) 18 か月間発がん性試験（マウス）**

10 ICR マウス（主群：一群雌雄各 52 匹、衛星群：一群雌雄各 12 匹）を用いた  
 11 混餌（原体：雄；0、100、1,500 及び 3,000 ppm、雌；0、100、2,000 及び 4,000  
 12 ppm、平均検体摂取量は表 28 参照）投与による 18 か月間発がん性試験が実施さ  
 13 れた。

14  
 15 **表 28 18 か月間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量**

投与群		100 ppm	1,500 ppm	2,000 ppm	3,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	11.1	176	/	349	/
	雌	13.9	/	283	/	552

16 /：試験を実施せず

17  
 18 各投与群で認められた毒性所見は表 29 に示されている。

19 対照群と投与群で死亡率に有意な差は認められず、また、検体投与に関連して  
 20 発生頻度が増加した腫瘍性病変は認められなかった。

21 本試験において、3,000 ppm 投与群雄で肝細胞肥大等が、2,000 ppm 以上投与  
 22 群雌で肝絶対及び比重量増加が認められたので、無毒性量は雄で 1,500 ppm (176  
 23 mg/kg 体重/日)、雌で 100 ppm (13.9 mg/kg 体重/日) であると考えられた。発  
 24 がん性は認められなかった。（参照 32）

25  
 26 **表 29 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
4,000 ppm	/	・RBC、Hb 及び Ht 減少

		<ul style="list-style-type: none"> <li>心及び腎絶対及び比重量増加</li> <li>肝細胞肥大</li> </ul>
3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>RBC 減少</li> <li>MCV 及び MCH 増加</li> <li>肝絶対及び比重量増加</li> <li>肝細胞肥大<sup>§</sup></li> </ul>	
2,000 ppm 以上		肝絶対及び比重量増加
1,500 ppm	1,500 ppm 以下毒性所見なし	
100 ppm		毒性所見なし

<sup>§</sup>：有意差はないが毒性所見と考えられた。

／：試験を実施せず

## 12. 生殖発生毒性試験

### (1) 2 世代繁殖試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 24 匹）を用いた混餌（原体：0、400、1,000 及び 3,000 ppm：平均検体摂取量は表 30 参照）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 30 2 世代繁殖試験（ラット）における平均検体摂取量

投与群		400 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm	
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	27.4	68.6	213
		雌	32.0	79.9	237
	F <sub>1</sub> 世代	雄	31.6	80.5	256
		雌	34.5	85.2	266

各投与群で認められた毒性所見は表 31 に示されている。

本試験において、親動物では、400 ppm 以上投与群の雄で肝絶対及び比重量増加が、1,000 ppm 以上投与群の雌で小葉中心性肝細胞肥大等が認められたので、一般毒性に対する無毒性量は雄で 400 ppm 未満（P 雄：27.4 mg/kg 体重/日未満、F<sub>1</sub> 雄：31.6 mg/kg 体重/日未満）、雌で 400 ppm（P 雌：32.0 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雌：34.5 mg/kg 体重/日）であると考えられた。児動物では、いずれの世代においても 1,000 ppm 以上投与群で低体重等が認められたので、無毒性量は 400 ppm（P 雄：27.4 mg/kg 体重/日、P 雌：32.0 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雄：31.6 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雌：34.5 mg/kg 体重/日）であると考えられた。

また、3,000 ppm 投与群で着床痕数減少及び胚の着床後損失数増加が認められたことから、繁殖能に対する無毒性量は 1,000 ppm（P 雄：68.6 mg/kg 体重/日、P 雌：79.9 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雄：80.5 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雌：85.2 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 34）

表 31 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 <sub>1</sub>	親：F <sub>1</sub> 、児：F <sub>2</sub>
-----	----------------------	------------------------------------



		雄	雌	雄	雌
親動物	3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>体重増加抑制（投与 8 日以降）</li> <li>甲状腺絶対及び比重量増加</li> <li>甲状腺ろ胞細胞過形成<sup>§</sup></li> <li>小葉中心性肝細胞肥大</li> <li>甲状腺ろ胞細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>体重増加抑制（投与 8 日以降）</li> <li>摂餌量減少（投与 1～8 日以降）</li> <li>肝絶対重量増加</li> <li>甲状腺ろ胞細胞過形成</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>摂餌量減少</li> <li>肝絶対重量増加</li> <li>胆管内褐色外来色素及び胆管周囲炎</li> <li>甲状腺ろ胞細胞過形成</li> <li>甲状腺ろ胞細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>摂餌量減少</li> <li>肝比重量増加</li> <li>甲状腺絶対及び比重量増加</li> <li>胆管内褐色外来色素及び胆管周囲炎<sup>§</sup></li> <li>甲状腺ろ胞細胞過形成及び肥大</li> <li>平均着床痕数減少、着床後損失数（腹）増加</li> </ul>
	1,000 ppm 以上		<ul style="list-style-type: none"> <li>肝比重量増加</li> <li>甲状腺絶対及び比重量増加</li> <li>小葉中心性肝細胞肥大</li> <li>甲状腺ろ胞細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>肝比重量増加</li> <li>小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>甲状腺(右)絶対重量増加</li> <li>小葉中心性肝細胞肥大</li> </ul>
	400 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>肝絶対及び比重量増加</li> </ul>	400 ppm 毒性所見なし	400 ppm 毒性所見なし	400 ppm 毒性所見なし
児動物	3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>包皮分離日齢遅延（雄）</li> <li>膈開口日齢遅延（雌）</li> <li>甲状腺大型化<sup>§§§</sup></li> <li>脾臓絶対及び比重量減少（雄、雌）</li> </ul>		<ul style="list-style-type: none"> <li>小葉中心性肝細胞肥大（雄<sup>§</sup>、雌）</li> <li>胆管内褐色外来色素（雄、雌）</li> <li>平均生存児数減少及び出生率低下<sup>§§§</sup></li> <li>脾臓比重量減少（雄、雌）</li> </ul>	
	1,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>低体重（雄、雌）</li> </ul>		<ul style="list-style-type: none"> <li>低体重（雄<sup>§§</sup>、雌）</li> <li>脾臓絶対重量減少（雄、雌）</li> </ul>	
	400 ppm	毒性所見なし		毒性所見なし	

1 §：有意差はないが毒性所見と考えられた。  
 2 §§：1,000 ppm で有意差はないが毒性所見と考えられた。  
 3 §§§：雌雄合わせて評価

4  
 5 **（2）発生毒性試験（ラット）**

6 Wistar ラット（一群雌 22 匹）の妊娠 6～20 日に強制経口（原体：0、30、125  
 7 及び 500 mg/kg 体重/日、溶媒：1%CMC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実  
 8 施された。

9 各投与群で認められた毒性所見は表 32 に示されている。

10 500 mg/kg 体重/日投与群の母動物において、摂餌量減少、体重増加抑制及び  
 11 胎盤重量の有意な増加が認められた。また、125 mg/kg 体重/日投与群の母動物  
 12 においても平均体重増加量が有意に低値であった。

13 500 mg/kg 体重/日投与群の胎児で体重の有意な低値が認められ、内臓検査で  
 14 は過剰肝葉及び腎盂拡張の発現頻度の有意な増加が認められた。骨格検査では  
 15 500 mg/kg 体重/日投与群で頬骨弓癒合、胸骨分節の位置異常又は異常骨化部、  
 16 前頭骨不完全骨化及び胸骨肋軟骨非対称配列の増加が認められた。

1 本試験において、125 mg/kg 体重/日以上投与群の母動物で体重増加抑制が、  
2 500 mg/kg 体重/日投与群の胎児で頬骨弓癒合等が認められたので、無毒性量は  
3 母動物で 30 mg/kg 体重/日、胎児で 125 mg/kg 体重/日と考えられた。（参照 35）

5 表 32 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
500 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・摂餌量減少（妊娠 18～21 日）</li> <li>・胎盤重量増加</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・低体重</li> <li>・過剰肝葉、腎盂拡張の増加</li> <li>・頬骨弓癒合、胸骨分節の位置異常又は異常骨化部、前頭骨不完全骨化、胸骨肋軟骨非対称配列</li> </ul>
125 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制（妊娠 19 及び 20 日）<sup>§</sup></li> </ul>	125 mg/kg 体重/日以下 毒性所見なし
30 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	

6 <sup>§</sup> : 500 mg/kg 体重/日投与群では妊娠 13 日以降

### 8 (3) 発生毒性試験（ウサギ）

9 NZW ウサギ（一群雌 24 匹）の妊娠 6～27 日に強制経口（原体：0、30、50  
10 及び 90 mg/kg 体重/日、溶媒：1%CMC 水溶液）投与して、発生毒性試験が実施  
11 された。

12 90 mg/kg 体重/日及び 50 mg/kg 体重/日投与群の母動物で摂餌量減少（妊娠 12  
13 ～24 日）が認められ、これに起因すると考えられる流産がそれぞれ 7 及び 1 例  
14 に認められた。また、90 mg/kg 体重/日投与群においては体重減少（妊娠 15～24  
15 日）、50 mg/kg 体重/日投与群においては体重増加抑制（妊娠 6～27 日）も認め  
16 られた。

17 本試験において、50 mg/kg 体重/日以上投与群で流産、体重増加抑制等が認め  
18 られ、胎児では検体投与の影響が認められなかったので、無毒性量は母動物で  
19 30 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 90 mg/kg 体重/日であると考えられ  
20 た。催奇形性は認められなかった。（参照 36）

### 22 13. 遺伝毒性試験

23 フェンピラザミン原体の細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスタ  
24 ー肺由来培養細胞（CHL/IU）を用いた *in vitro* 染色体異常試験、チャイニーズハ  
25 ムスター細胞（V79）を用いた *in vitro* 遺伝子突然変異試験及びマウスを用いた *in*  
26 *vivo* 小核試験が実施された。

27 結果は表 33 に示されているとおり全て陰性であり、フェンピラザミンに遺伝毒  
28 性はないものと考えられた。（参照 37～40）

30 表 33 遺伝毒性試験概要（原体）

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	①156～5,000 µg/プレート (+/-S9) ②156～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター肺由来培養細胞 (CHL/IU)	①105～135 µg/mL (-S9) 80～160 µg/mL (+S9) ②22.5～90 µg/mL (-S9) 40～160 µg/mL (+S9) ③80～160 µg/mL (+S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター細胞 (V79)	①10～50 µg/mL (-S9) 12.5～100 µg/mL (+S9) ②25～85 µg/mL (-S9) 20～100 µg/mL (+S9)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス (骨髄細胞) (一群雄 5 匹)	①500～2,000 mg/kg 体重 (強制経口投与) (投与 24 時間後に採取) ②2,000 mg/kg 体重 (強制経口投与) (投与 48 時間後に採取)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

主に動物、植物及び水中由来の代謝物 B の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。

試験結果は表 34 に示されているとおり陰性であった。（参照 41）

表 34 遺伝毒性試験概要（代謝物 B）

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>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株)	①156～5,000 µg/mL (+/-S9)	陰性
		<i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	②156～5,000 µg/mL (+/-S9)	

#### 14. その他の試験

##### (1) 肝細胞増殖性、薬物代謝酵素誘導及び甲状腺ホルモン変動に関する試験

ラットの 90 日間亜急性毒性試験 [10. (1)] において小葉中心性肝細胞肥大及び甲状腺ろ胞細胞肥大が認められたことから、そのメカニズムを検討するため、Wistar ラット（一群雄 10 匹）に 3、7 及び 14 日間混餌（原体：0、2,400 ppm：平均検体摂取量は表 35 を参照）投与して、肝細胞増殖性、薬物代謝酵素誘導及び甲状腺ホルモン変動に関する試験が実施された。

表 35 平均検体摂取量

群	3 日間投与群	7 日間投与群	14 日間投与群
平均検体摂取量 (mg/kg/日)	217	223	217

1  
2 いずれの投与群においても、肝絶対及び比重量、小葉中心性肝細胞肥大並びに  
3 び慢性の甲状腺ろ胞上皮細胞肥大が有意に増加した。

4 肝細胞増殖性を BrdU 標識率から評価した結果、3 日間投与群で増加傾向が認  
5 められ、7 日間投与群及び 14 日間投与群では対照群に比べ低値が認められた。  
6 また、PROD を指標とした CYP2B 活性及び T<sub>4</sub> を基質とした UDPGT 活性は、  
7 いずれの投与群においても、有意な高値が認められた。

8 血清中の甲状腺関連ホルモンについては、3 及び 7 日間投与群において T<sub>3</sub> 及  
9 び T<sub>4</sub> の有意な減少又は減少傾向が認められるとともに、全ての投与群で TSH の  
10 増加傾向が認められた。

11 以上の結果から、フェンピラザミンは肝臓の CYP2B や UDPGT を誘導すると  
12 ともに、投与初期に肝細胞増殖の増加をもたらすこと、また、血中の T<sub>3</sub> 及び T<sub>4</sub>  
13 の低下並びに TSH の増加をもたらすことが示された。これらの影響は、CAR の  
14 モジュレーターとして知られているフェノバルビタールと類似するものであっ  
15 た。（参照 43）

## 16 17 (2) CYP2B1、UGT1A 及び UGT2B1 の mRNA 発現誘導における核内受容体 CAR の役割に 18 関する評価 (*in vitro*)

19 フェンピラザミンによる CYP2B 及び UDPGT 活性の増加に対する CAR の関  
20 与について、ラットの初代培養肝細胞における RNA 干渉法を用いた *in vitro* で  
21 の評価が実施された。

22 正常肝細胞及び CAR ノックダウン肝細胞にフェンピラザミンを 50 µM 処理し  
23 た結果、正常肝細胞では CAR、CYP2B1、UDPGT 1A 及び UDPGT 2B1 の mRNA  
24 発現量は対照群の 4 倍、3.6 倍、1.3 倍及び 30 倍に増加した。一方、CAR ノッ  
25 クダウン肝細胞では、フェンピラザミン処理により CYP2B1、UDPGT 1A 及び  
26 UDPGT 2B1 の mRNA 発現量はいずれも有意に低下した。

27 以上の結果から、ラットの初代培養肝細胞におけるフェンピラザミン処理によ  
28 って生じる CYP2B1、UDPGT 1A 及び UDPGT 2B1 の mRNA 発現誘導は、CAR  
29 を介していることが示唆された。このことは、本剤のラット肝臓及び甲状腺での  
30 毒性発現が CAR モジュレーターとして知られているフェノバルビタールの作用  
31 様式に類似することを示すものと考えられた。（参照 43）

## 32 33 (3) 28 日間免疫毒性試験 (ラット)

34 Wistar ラット(一群雌 10 匹)にフェンピラザミンを混餌(原体:0、500、1,500、  
35 4,000 ppm:平均検体摂取量は表 36 参照)投与し、投与 25 日に SRBC を静脈

1 内投与して、28 日間免疫毒性試験が実施された。陽性対照としてシクロホスフ  
2 アミドを投与 27～28 日に 50 mg/kg 体重/日で腹腔内投与する群が設定された。

3  
4 表 36 28 日間免疫毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		500 ppm	1,500 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雌	36	123	392

5  
6 PFC アッセイ法により T 細胞依存性抗原である SRBC に対する液性免疫反応  
7 を測定した結果、いずれの投与群においても影響は認められなかった。

8 本試験において、4,000 ppm 投与群で体重減少、体重増加抑制、肝及び脾絶対  
9 及び比重量増加並びに胸腺絶対重量減少が認められたので、無毒性量は 1,500  
10 ppm (123 mg/kg 体重/日) であると考えられた。本試験条件下で免疫毒性は認  
11 められなかった。（参照 55）  
12

### 1 III. 食品健康影響評価

2 参照に挙げた資料を用いて農薬「フェンピラザミン」の食品健康影響評価を実施  
3 した。なお、今回、作物残留試験（すいか、メロン等）の成績等が新たに提出され  
4 た。

5 <sup>14</sup>C で標識したフェンピラザミンのラットを用いた動物体内運命試験の結果、経  
6 口投与されたフェンピラザミンの吸収率は少なくとも 88.7%であった。投与後 168  
7 時間にほとんどの放射能が排泄され、主に尿中に排泄された。臓器及び組織中残留  
8 放射能濃度は、 $T_{max}$  付近では消化管、肝臓及び腎臓で高かったが経時的に減少し、  
9 特定の臓器及び組織への残留傾向は認められなかった。尿及び糞中の主要代謝物は、  
10 B、B のグルクロン酸抱合体、D、E 並びに E の硫酸抱合体及びグルクロン酸抱合  
11 体であった。

12 畜産動物を用いた動物体内運命試験の結果、泌乳ヤギでは主要成分として未変化  
13 のフェンピラザミンのほか、代謝物 B 及び D（いずれも抱合体を含む）が 10%TRR  
14 を超えて認められた。産卵鶏における主要代謝物として、卵白中に代謝物 B、卵黄、  
15 筋肉及び肝臓中に代謝物 E が 10%TRR を超えて認められた。

16 <sup>14</sup>C で標識したフェンピラザミンを用いた植物体内運命試験の結果、残留放射能  
17 の主要成分は未変化のフェンピラザミン（16.2～94.9%TRR）及び代謝物 B（1.0  
18 ～10.9%TRR）であり、ほかに 10%TRR を超える代謝物は認められなかった。後  
19 作物においては、未変化のフェンピラザミンのほか、10%TRR を超える代謝物と  
20 して、C 及び H が最大 19.0 及び 10.8%TRR 認められた。

21 フェンピラザミン及び代謝物 B を分析対象化合物とした国内における作物残留  
22 試験の結果、可食部におけるフェンピラザミンの最大残留値は 6.58 mg/kg、代謝  
23 物 B の最大残留値は 1.35 mg/kg でいずれも温州みかん（果皮）で認められた。フ  
24 ェンピラザミン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  
25 留値はキャンベリーの 2.86 mg/kg であった。フェンピラザミン並びに代謝物 B（国  
26 内のみ）及び C（海外のみ）を分析対象化合物とした後作物残留試験の結果は、い  
27 ずれも定量限界（フェンピラザミン：0.01 mg/kg、代謝物 B：0.008 mg/kg、代謝  
28 物 C：0.01 mg/kg）未満であった。

29 各種毒性試験結果から、フェンピラザミン投与による影響は、主に体重（増加抑  
30 制）、肝臓（重量増加、肝細胞肥大）及び甲状腺（ろ胞細胞肥大等）に認められた。  
31 神経毒性、発がん性、免疫毒性及び遺伝毒性は認められなかった。

32 2 世代繁殖試験において、親動物で体重増加抑制のみられた用量で、平均着床痕  
33 数の減少及び着床後損失数の増加が認められた。

34 ラットの発生毒性試験においては、母動物に毒性がみられた用量で胎児に内臓変  
35 異（過剰肝葉及び腎盂拡張）及び骨格変異（頬骨弓融合等）が観察されたが、ウサ  
36 ギでは胎児に検体投与の影響は認められなかった。

37 植物体内運命試験の結果、10%TRR を超える代謝物として B、C 及び H が認め  
38 られたが、代謝物 B はラットにおいても検出され、代謝物 C は海外における後作

1 物残留試験において全て定量限界（0.01 mg/kg）未満であり、代謝物 H は後作物  
2 の一部でのみ認められたことから、農産物中の暴露評価対象物質をフェンピラザミ  
3 ン（親化合物のみ）と設定した。

4 各試験における無毒性量等は表 37 に、単回投与により惹起されると考えられる  
5 毒性影響等は表 38 にそれぞれ示されている。

6 ラットを用いた 2 世代繁殖試験の親動物の雄で無毒性量が設定できなかったが、  
7 最小毒性量で認められた毒性所見は肝絶対及び比重量増加であり、同様の所見はよ  
8 り低い用量で長期間検討されたラット 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験において  
9 も認められ、無毒性量が得られている。

10 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  
11 ットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験の 12.7 mg/kg 体重/日であったこと  
12 から、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.12 mg/kg 体重/日を一日摂取許  
13 容量（ADI）と設定した。

14 また、フェンピラザミン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  
15 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 80 mg/kg 体  
16 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 0.8 mg/kg 体重を  
17 急性参照用量（ARfD）と設定した。

18  
19

ADI	0.12 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）	12.7 mg/kg 体重/日
（安全係数）	100

20

ARfD	0.8 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）	80 mg/kg 体重
（安全係数）	100

21

22 <参考>

23 <EPA、2012 年>

cRfD	0.3 mg/kg 体重/日
------	----------------

(cRfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ウサギ
(期間)	妊娠 6～27 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	30 mg/kg 体重/日
(不確実係数)	100

<b>aRfD</b>	0.8 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)	80 mg/kg 体重
(不確実係数)	100

1

2

< EFSA、2012 年 >

<b>ADI</b>	0.13 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)	12.7 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

<b>ARfD</b>	0.3 mg/kg 体重
(ARfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ウサギ
(期間)	妊娠 6～27 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	30 mg/kg 体重
(安全係数)	100

3

4

5

(参照 55～57)



1

表37 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 <sup>1)</sup>
ラット	90日間 亜急性 毒性試験	0、300、600、 1,200、3,000 ppm	雄：64.0 雌：68.6	雄：196 雌：207	雌雄：体重増加抑制等
		雄：0、19.1、 37.7、64.0、196 雌：0、20.5、42.0、 68.6、207			
	90日間 亜急性 神経毒性 試験	0、500、1,200、 3,000 ppm	雄：87.6 雌：100	雄：224 雌：248	雌雄：体重増加抑制  (亜急性神経毒性は認められない)
		雄：0、36.8、87.6、 224 雌：0、41.7、100、 248			
	2年間 慢性毒性 / 発がん性 併合試験	0、100、300、 1,200、2,400 ppm	雄：12.7 雌：15.6	雄：51.9 雌：63.6	雄：肝絶対及び比重量 増加等 雌：体重増加抑制等  (発がん性は認められない)
雄：0、4.25、12.7、 51.9、107 雌：0、5.29、15.6、 63.6、130					
2世代 繁殖試験	0、400、1,000、 3,000 ppm	親動物 P雄：- P雌：32.0 F <sub>1</sub> 雄：- F <sub>1</sub> 雌：34.5	親動物 P雄：27.4 P雌：79.9 F <sub>1</sub> 雄：31.6 F <sub>1</sub> 雌：85.2	親動物 雄：肝絶対及び比重量 増加 雌：小葉中心性肝細胞 肥大等	
		児動物 P雄：27.4 P雌：32.0 F <sub>1</sub> 雄：31.6 F <sub>1</sub> 雌：34.5	児動物 P雄：68.6 P雌：79.9 F <sub>1</sub> 雄：80.5 F <sub>1</sub> 雌：85.2	児動物：低体重等	
		繁殖能 P雄：68.6 P雌：79.9 F <sub>1</sub> 雄：80.5 F <sub>1</sub> 雌：85.2	繁殖能 P雄：213 P雌：237 F <sub>1</sub> 雄：256 F <sub>1</sub> 雌：266	繁殖能：着床痕数減少 及び胚の着床 後損失数増加	
	発生毒性 試験	0、30、125、500	母動物：30 胎児：125	母動物：125 胎児：500	母動物：体重増加抑制 胎児：頬骨弓癒合等
マウス	18か月 間 発がん性 試験	雄：0、100、 1,500、3,000 ppm 雌：0、100、 2,000、4,000 ppm	雄：176 雌：13.9	雄：349 雌：283	雄：肝細胞肥大等 雌：肝絶対及び比重量 増加  (発がん性は認められない)
雄：0、11.1、176、 349 雌：0、13.9、283、 552					

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 <sup>1)</sup>
ウサギ	発生毒性 試験	0、30、50、90	母動物：30 胎児：90	母動物：50	母動物：流産、体重増加抑制等  (催奇形性は認められない)
イヌ	90 日間 亜急性 毒性試験	0、25、50、150	雌雄：25	雌雄：50	雄：体重増加抑制等 雌：小葉中心性肝細胞 肥大
	1 年間 慢性毒性 試験	0、5、25、100	雌雄：25	雌雄：100	雌雄：小葉中心性肝細胞 肥大等
ADI			NOAEL：12.7 SF：100 ADI：0.12		
ADI 設定根拠資料			ラット 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験		

1 ADI：一日摂取許容量 NOAEL：無毒性量 SF：安全係数

2 <sup>1)</sup>：備考に最小毒性量で認められた所見の概要を示す。

3 -：無毒性量は設定できなかった。

4

1 表 38 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重)	無毒性量及び急性参照用量設定に関連するエンド ポイント <sup>1)</sup> (mg/kg 体重)
ラット	急性神経毒性 試験	雌雄:0、80、400、2,000	雄: 80 雌: 400  雌雄: 自発運動量減少
ARfD			NOAEL: 80 SF: 100 ARfD: 0.8

2 ARfD: 急性参照用量 NOAEL: 無毒性量 SF: 安全係数

3 <sup>1)</sup>: 最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

4

## 1 &lt;別紙 1 : 代謝物/分解物略称&gt;

記号	略称	化学名
B	S-2188-DC	5-amino-1,2-dihydro-2-isopropyl-4-( <i>o</i> -tolyl)pyrazol-3-one
C	S-2188-OH	5-amino-2,4-dihydro-4-hydroxy-2-isopropyl-4-( <i>o</i> -tolyl)pyrazol-3-one
D	S-2188-CH <sub>2</sub> OH-DC	5-amino-1,2-dihydro-4-(2-hydroxymethylphenyl)-2-isopropyl-pyrazol-3-one
E	MPPZ	5-amino-1,2-dihydro-4-( <i>o</i> -tolyl)pyrazol-3-one
F	S-2188-DTC	1-allyl-5-amino-1,2-dihydro-2-isopropyl-4-( <i>o</i> -tolyl)pyrazol-3-one
G	MCNI	cyano- <i>N</i> -isopropyl- <i>o</i> -tolylacetamide
H	S-2188-(OH) <sub>2</sub>	4,5-dihydroxy-4-(2-methylphenyl)-2-(propan-2-yl)-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-one

2

## 1 &lt;別紙 2：検査値等略称&gt;

略称	名称
A/G 比	アルブミン/グロブリン比
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
ALP	アルカリホスファターゼ
AUC	薬物濃度曲線下面積
BBCH	<b>B</b> iologische <b>B</b> undesanstalt Bundessortenamt and <b>C</b> hemical industry 植物成長の段階を表す
Bil	ビリルビン
BrdU	5-ブロモ-2'-デオキシウリジン
CAR	常在性アンドロスタン受容体 (constitutive androstane receptor)
C <sub>max</sub>	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
Cre	クレアチニン
CYP	チトクローム P450 アイソザイム
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
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値
LC <sub>50</sub>	半数致死濃度
LD <sub>50</sub>	半数致死量
MCH	平均赤血球血色素量
MCHC	平均赤血球血色素濃度
MCV	平均赤血球容積
PFC	plaque-forming cell
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
PROD	7-ペントキシレゾルフィン-O-デアキラーゼ
RBC	赤血球数
RT	保持時間
SRBC	ヒツジ赤血球
T <sub>1/2</sub>	消失半減期
T <sub>3</sub>	トリヨードサイロニン
T <sub>4</sub>	サイロキシン
TAR	総投与 (処理) 放射能
T.Chol	総コレステロール
T <sub>max</sub>	最高濃度到達時間

略称	名称
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
TSH	甲状腺刺激ホルモン
UDPGT	UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ

<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 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					フェンピラザミン		B		フェンピラザミン		B	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
トマト [施設] (果実) 平成 18 年度	1	750 <sup>WP</sup>	4	1	0.67	0.64	0.112	0.112	0.40	0.38	0.113	0.110
				7	0.22	0.22	0.110	0.109	0.27	0.25	0.090	0.086
				21	0.06	0.06	0.010	0.010	0.03	0.03	0.032	0.031
				1	0.71	0.68	0.026	0.026	0.45	0.44	0.020	0.019
	1	625 <sup>WP</sup>	4	7	0.46	0.45	0.026	0.026	0.36	0.36	0.034	0.029
				21	0.29	0.28	0.061	0.060	0.31	0.30	0.043	0.043
ミニトマト [施設] (果実) 平成 18 年度	1	625 ~750 <sup>WP</sup>	4	1	2.14	2.05	0.239	0.235	1.43	1.40	0.140	0.137
				7	1.19	1.18	0.153	0.152	0.98	0.98	0.153	0.150
				21	0.47	0.46	0.153	0.152	0.39	0.38	0.149	0.143
				1	1.21	1.20	0.170	0.167	1.44	1.42	0.057	0.056
	1	750 <sup>WP</sup>	4	7	0.69	0.68	0.182	0.180	1.02	1.02	0.243	0.237
				21	0.94	0.94	0.232	0.229	0.87	0.84	0.353	0.347
なす [施設] (果実) 平成 18 年度	1	625 <sup>WP</sup>	4	1	0.51	0.51	0.033	0.031	0.48	0.46	0.023	0.023
				7	0.12	0.12	0.027	0.027	0.10	0.09	0.023	0.023
				14	0.02	0.02	0.011	0.011	0.01	0.01	<0.008	<0.008
				1	0.76	0.75	0.146	0.143	0.64	0.64	0.099	0.092
	1	750 <sup>WP</sup>	4	7	0.31	0.31	0.086	0.084	0.34	0.34	0.098	0.085
				14	0.08	0.08	0.049	0.049	0.08	0.08	0.023	0.023
きゅうり [施設] (果実) 平成 18 年度	1	500 <sup>WP</sup>	4	1	0.18	0.18	0.033	0.031	0.19	0.18	0.026	0.026
				3	0.12	0.12	0.027	0.026	0.19	0.16	0.025	0.023
				7	0.05	0.05	0.014	0.014	0.04	0.04	0.009	0.009
				1	0.29	0.28	0.026	0.026	0.22	0.22	0.027	0.027
	1	600 <sup>WP</sup>	4	3	0.06	0.06	0.017	0.017	0.10	0.09	0.017	0.017
				7	0.03	0.03	0.008	0.008	0.02	0.02	0.008	0.008
すいか [施設] (果肉) 平成 22 年度	1	595~ 715 <sup>DF</sup>	3	1	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008
				3	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008
				7	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008
				14	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008
	1	625 <sup>DF</sup>	3	1	0.01	0.01	0.008	0.008	<0.01	<0.01	0.011	0.011
				3	<0.01	<0.01	<0.008	<0.008	<0.01	<0.01	0.017	0.017
				7	<0.01	<0.01	0.013	0.013	<0.01	<0.01	0.021	0.020
				14	<0.01	<0.01	0.010	0.010	<0.01	<0.01	0.014	0.013

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 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					フェンピラザミン		B		フェンピラザミン		B	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
すいか [施設] (果皮) 平成 22 年度	1	595~ 715 <sup>DF</sup>	3	1 3 7 14	/	/	/	/	0.45 0.43 0.45 0.41	0.43 0.41 0.44 0.40	/	/
	1	625 <sup>DF</sup>	3	1 3 7 14	/	/	/	/	0.67 0.54 0.51 0.12	0.64 0.52 0.51 0.12	/	/
メロン [施設] (果肉) 平成 22 年度	1	750 <sup>DF</sup>	3	1 3 7 14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008
	1	635~ 638 <sup>DF</sup>	3	1 3 7 14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008 <0.008
メロン [施設] (果皮) 平成 22 年度	1	750 <sup>DF</sup>	3	1 3 7 14	/	/	/	/	2.66 1.60 1.64 0.89	2.60 1.58 1.62 0.85	/	/
	1	635~ 638 <sup>DF</sup>	3	1 3 7 14	/	/	/	/	2.49 2.94 1.84 1.03	2.48 2.86 1.82 1.00	/	/
温州みかん [施設] (果肉) 平成 20 年度	1	1,750 <sup>WP</sup>	3	1 7 21	0.01 0.02 0.01	0.01 0.02 0.01	<0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008	0.02 0.01 <0.01	0.02 0.01 <0.01	<0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008
	1	1,250 <sup>WP</sup>	3	1 7 21	<0.01 0.01 <0.01	<0.01 0.01 <0.01	<0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008	0.02 0.01 <0.01	0.02 0.01 <0.01	<0.008 <0.008 <0.008	<0.008 <0.008 <0.008
温州みかん [施設] (果皮) 平成 20 年度	1	1,750 <sup>WP</sup>	3	1 7 21	5.49 4.69 3.47	5.26 4.62 3.44	1.06 1.06 0.72	1.03 1.06 0.72	5.64 4.79 2.88	5.62 4.72 2.88	1.08 1.24 0.891	1.01 1.13 0.871
	1	1,250 <sup>WP</sup>	3	1 7 21	6.58 3.72 2.27	6.52 3.68 2.26	0.86 0.87 0.67	0.86 0.87 0.66	5.88 4.36 2.54	5.80 4.35 2.50	0.859 1.35 0.907	0.851 1.33 0.901
夏みかん [露地]	1	1,250 <sup>WP</sup>	3	1 7 21	1.54 0.77 0.70	1.53 0.76 0.70	0.103 0.142 0.130	0.102 0.140 0.129	0.97 0.61 0.57	0.95 0.60 0.57	0.092 0.164 0.130	0.087 0.164 0.126



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 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					フェンピラザミン		B		フェンピラザミン		B	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
かぼす [施設] (果実全体) 平成 20 年度	1	1,450 <sup>WP</sup>	3	1	0.20	0.20	0.016	0.016	0.20	0.20	0.016	0.016
				7	0.06	0.06	0.011	0.011	0.07	0.07	0.014	0.014
				21	0.03	0.03	0.010	0.009	0.03	0.03	0.009	0.009
かぼす [施設] (果実全体) 平成 20 年度	1	1,250 <sup>WP</sup>	3	1	2.64	2.56	0.027	0.027	/	/	/	/
				7	2.39	2.38	0.029	0.029	/	/	/	/
				21	1.54	1.54	0.043	0.043	/	/	/	/
すだち [施設] (果実全体) 平成 20 年度	1	1,750 <sup>WP</sup>	3	1	1.42	1.38	0.425	0.423	/	/	/	/
				7	0.96	0.96	0.386	0.382	/	/	/	/
				21	0.59	0.57	0.149	0.149	/	/	/	/
もも [露地] (果肉) 平成 26 年度 [GLP 試験]	1	715 <sup>DF</sup>	3	1	/	/	/	/	0.03	0.03	/	/
				3	/	/	/	/	0.03	0.02	/	/
				7	/	/	/	/	0.02	0.02	/	/
	1	833 <sup>DF</sup>	3	14	/	/	/	/	0.01	0.01	/	/
				21	/	/	/	/	0.01	0.01	/	/
				1	/	/	/	/	0.02	0.02	/	/
	1	1,000 <sup>DF</sup>	3	3	/	/	/	/	0.02	0.02	/	/
				7	/	/	/	/	0.02	0.02	/	/
				14	/	/	/	/	<0.01	<0.01	/	/
1	715 <sup>DF</sup>	3	21	/	/	/	/	<0.01	<0.01	/	/	
			1	/	/	/	/	0.09	0.08	/	/	
			3	/	/	/	/	0.09	0.09	/	/	
1	833 <sup>DF</sup>	3	7	/	/	/	/	0.04	0.04	/	/	
			14	/	/	/	/	0.03	0.03	/	/	
			21	/	/	/	/	0.02	0.02	/	/	
もも [露地] (果皮) 平成 26 年度 [GLP 試験]	1	715 <sup>DF</sup>	3	1	/	/	/	/	9.32	9.18	/	/
				3	/	/	/	/	9.65	9.60	/	/
				7	/	/	/	/	7.15	6.78	/	/
	1	833 <sup>DF</sup>	3	14	/	/	/	/	3.53	3.44	/	/
				21	/	/	/	/	3.45	3.41	/	/
				1	/	/	/	/	10.7	10.6	/	/
1	715 <sup>DF</sup>	3	3	/	/	/	/	6.26	6.13	/	/	
			7	/	/	/	/	7.21	7.08	/	/	
			14	/	/	/	/	1.82	1.76	/	/	
1	833 <sup>DF</sup>	3	21	/	/	/	/	2.19	2.08	/	/	

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 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					フェンピラザミン		B		フェンピラザミン		B	
					最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値
	1	1,000 <sup>DF</sup>	3	1	/	/	/	/	18.4	18.0	/	/
				3					23.8	23.0		
				7					12.5	12.4		
				14					3.94	3.86		
				21					3.60	3.54		
いちご [施設] (果実) 平成 18 年度	1	500 <sup>WP</sup>	4	1	1.02	1.02	0.303	0.300	0.94	0.92	0.399	0.392
				7	0.43	0.42	0.239	0.237	0.35	0.34	0.291	0.286
				18	0.14	0.14	0.074	0.072	0.11	0.10	0.082	0.080
	1	500 <sup>WP</sup>	4	1	3.05	3.04	0.804	0.792	2.59	2.56	0.613	0.607
				7	2.06	2.04	1.27	1.26	1.72	1.70	0.963	0.951
				14	0.68	0.68	0.353	0.353	0.93	0.90	0.532	0.518
ぶどう [施設] (果実) 平成 20 年度	1	750 <sup>WP</sup>	3	1	1.93	1.91	0.127	0.122	2.41	2.30	0.166	0.157
				7	1.64	1.62	0.166	0.163	1.98	1.98	0.210	0.209
				21	1.28	1.24	0.200	0.197	1.73	1.72	0.253	0.247
	1	750 <sup>WP</sup>	3	1	4.79	4.76	0.120	0.120	3.52	3.46	0.130	0.130
				7	3.51	3.44	0.212	0.212	3.42	3.34	0.212	0.212
				21	3.01	2.95	0.160	0.160	3.20	3.16	0.170	0.164

注) ・ / : 分析は実施されず

・ WP : 水和剤、DF : ドライフロアブル剤

## ＜別紙 4：作物残留試験成績（海外）＞

作物名	試験 ほ場 数	使用量(合計) (gai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	最大残留値 (mg/kg)
リーフレタス	1	2,560 <sup>SC</sup> #	3	14	1.16
	1	2,470 <sup>SC</sup> #	3	14	<0.01
	1	2,460 <sup>SC</sup> #	3	3 <sup>#</sup> 、7 <sup>#</sup> 、13 <sup>#a</sup> 、21	1.28
	1	2,500 <sup>SC</sup> #	3	3 <sup>#</sup> 、7 <sup>#</sup> 、14 <sup>a</sup> 、20	1.48
朝鮮人参	1	2,330 <sup>SC</sup>	4	2	0.18
	1	2,260 <sup>SC</sup>	4	2	0.24-0.42
	1	2,250 <sup>SC</sup>	4	0 <sup>#</sup> 、2 <sup>a</sup> 、7、13	0.18-0.19
キャンベリー (ラズベリー、ブ ラックベリー)	1	1,680 <sup>SC</sup>	3	0 <sup>a</sup> 、1、4、7、9	2.86
	1	1,700 <sup>SC</sup>	3	0	1.21
	1	1,710 <sup>SC</sup>	3	0	1.76
	1	1,650 <sup>SC</sup>	3	0	1.89
	1	1,690 <sup>SC</sup>	3	0	1.90
	1	1,700 <sup>SC</sup>	3	0	0.62
ブルーベリー	1	1,680 <sup>SC</sup>	3	0	1.95
	1	1,690 <sup>SC</sup>	3	0	2.43
	1	1,680 <sup>SC</sup>	3	0 <sup>a</sup> 、1、3、7、10	0.796
	1	1,660 <sup>SC</sup>	3	0	0.153
	1	2,270 <sup>SC</sup>	3	0	0.468
アーモンド	1	1,340 <sup>SC</sup>	3	21	<0.01
		2,700 <sup>SC</sup> #			<0.01
	1	1,350 <sup>SC</sup>	3	21	<0.01
		2,660 <sup>SC</sup> #			<0.01
	1	1,350 <sup>SC</sup>	3	16 <sup>#</sup> 、21 <sup>a</sup>	<0.01
	1	1,370 <sup>SC</sup>	3	20 <sup>#</sup>	<0.01
	1	1,370 <sup>SC</sup>	3	21	<0.01

注) ・SC：フロアブル剤

- ・農薬の使用量又は PHI が登録されている使用方法から逸脱している場合には、使用量又は PHI に#を付した。
- ・PHI が複数の場合、最大残留量を示した PHI に<sup>a</sup>を付した。

## ＜別紙 5：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 ( $\mu$ g/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 ( $\mu$ g/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 ( $\mu$ g/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 ( $\mu$ g/人/日)
トマト	2.05	32.1	65.8	19.0	39.0	32.0	65.6	36.6	75.0
なす	0.75	12.0	9.00	2.1	1.58	10.0	7.50	17.1	12.8
きゅうり (含ガーキン)	0.28	20.7	5.80	9.6	2.69	14.2	3.98	25.6	7.17
すいか	0.01	7.6	0.08	5.5	0.06	14.4	0.14	11.3	0.11
その他のうり科野菜	0.64	2.7	1.73	1.2	0.77	0.6	0.38	3.4	2.18
みかん	0.02	17.8	0.36	16.4	0.33	0.6	0.01	26.2	0.52
なつみかんの果実全体	1.53	1.3	1.99	0.7	1.07	4.8	7.34	2.1	3.21
その他のかんきつ	2.56	5.9	15.1	2.7	6.91	2.5	6.40	9.5	24.3
もも	0.09	3.4	0.31	3.7	0.33	5.3	0.48	4.4	0.40
いちご	3.04	5.4	16.4	7.8	23.7	5.2	15.8	5.9	17.9
ぶどう	4.76	8.7	41.4	8.2	39.0	20.2	96.2	9.0	42.8
その他のスパイス	6.52	0.1	0.65	0.1	0.65	0.1	0.65	0.2	1.30
合計			159		116		204		188

- 注) ・残留値は、登録又は申請されている使用時期・回数 of フェンピラザミンの平均残留値のうち最大のものを用いた (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 47) の結果に基づく食品摂取量 (g/人/日)。  
・摂取量: 残留値及び農産物摂取量から求めたフェンピラザミンの推定摂取量 ( $\mu$ g/人/日)。  
・トマトについては、トマト及びミニトマトのうち残留値の高いミニトマトの値を用いた。  
・その他のうり科野菜については、すいか (果皮) の値を用いた。  
・その他のかんきつについては、かぼす及びすだちのうち残留値の高いかぼすの値を用いた。  
・その他のスパイスについては、温州みかん (果皮) の値を用いた。  
・メロン (果肉) のデータは全て定量限界未満であったため、摂取量の計算に用いなかった。

<参照>

- 1 農薬抄録 フェンピラザミン（殺菌剤）（2010 年改訂）：住友化学株式会社、一部公表
- 2 <sup>14</sup>C フェンピラザミンの高用量および低用量単回経口投与後のラットにおける薬物動態（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米国）、2007 年、未公表
- 3 フェンピラザミンの高用量及び低用量単回経口投与後のラットにおける代謝および排泄（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米国）、2007 年、未公表
- 4 フェンピラザミンの高用量および低用量単回経口投与後のラットにおける組織分布（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米国）、2007 年、未公表
- 5 フェンピラザミンの反復経口投与後のラットにおける代謝、排泄および組織分布（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米国）、2007 年、未公表
- 6 フェンピラザミンのブドウにおける植物代謝試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2006 年、未公表
- 7 フェンピラザミンのレタスにおける植物代謝試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2007 年、未公表
- 8 フェンピラザミンのなたねにおける植物代謝試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2007 年、未公表
- 9 フェンピラザミンの好氣的土壤中運命試験（GLP 対応）：Valent Technical Center（米国）、2008 年、未公表
- 10 フェンピラザミンの加水分解運命試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2007 年、未公表
- 11 フェンピラザミンの滅菌緩衝液中光分解試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2007 年、未公表
- 12 フェンピラザミンの滅菌自然水中光分解試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2007 年、未公表
- 13 フェンピラザミンの土壌表面光分解試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2007 年、未公表
- 14 フェンピラザミンの土壌吸着/脱着試験（GLP 対応）：Covance Laboratories Ltd.（米国）、2006 年、未公表
- 15 土壌残留性試験成績：住友化学株式会社、2008 年、未公表
- 16 作物残留性試験成績：住友化学株式会社、2006～2008 年、未公表
- 17 後作物残留性試験成績：住友化学株式会社、2008 年、未公表
- 18 フェンピラザミン原体の生体機能に及ぼす影響に関する試験（GLP 対応）：（株）三菱化学安全科学研究所、2009 年、未公表
- 19 フェンピラザミン原体のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2007 年、未公表
- 20 フェンピラザミン原体のラットにおける急性経皮毒性試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2007 年、未公表
- 21 フェンピラザミン原体のラットにおける急性吸入毒性試験（GLP 対応）：住友化学株式

- 会社、2007 年、未公表
- 22 代謝物 S-2188-DC のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2008 年、未公表
  - 23 フェンピラザミン原体のラットを用いた急性神経毒性試験（GLP 対応）：RCC Ltd.（スイス）、2008 年、未公表
  - 24 フェンピラザミン原体のウサギを用いた皮膚刺激性試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2007 年、未公表
  - 25 フェンピラザミン原体のウサギを用いた眼刺激性試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2007 年、未公表
  - 26 フェンピラザミン原体のモルモットを用いた皮膚感作性試験（Maximization 法）（GLP 対応）：住友化学株式会社、2007 年、未公表
  - 27 フェンピラザミン原体のラットを用いた飼料混入投与による 90 日間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：RCC Ltd.（スイス）、2006 年、未公表
  - 28 フェンピラザミン原体のイヌを用いたカプセル投与による 3 ヶ月間反復経口投与毒性試験（GLP 対応）：株式会社イナリサーチ、2008 年、未公表
  - 29 フェンピラザミン原体のラットを用いた飼料混入投与による 90 日間反復経口投与神経毒性試験（GLP 対応）：RCC Ltd.（スイス）、2008 年、未公表
  - 30 フェンピラザミン原体のラットを用いた 28 日間反復経皮投与毒性試験（GLP 対応）：（株）三菱化学安全科学研究所、2008 年、未公表
  - 31 フェンピラザミン原体のラットを用いた飼料混入投与による 2 年間反復経口投与毒性/発がん性併合試験（GLP 対応）：Harlan Laboratories Ltd.（スイス）、2009 年、未公表
  - 32 フェンピラザミン原体のマウスを用いた飼料混入投与による発がん性試験（GLP 対応）：Harlan Laboratories Ltd.（スイス）、2009 年、未公表
  - 33 フェンピラザミン原体のイヌを用いたカプセル投与による 1 年間反復経口毒性試験（GLP 対応）：株式会社イナリサーチ、2009 年、未公表
  - 34 フェンピラザミン原体のラットを用いた繁殖毒性試験（GLP 対応）Harlan Laboratories Ltd.（スイス）、2009 年、未公表
  - 35 フェンピラザミン原体のラットにおける催奇形性試験（GLP 対応）：Harlan Laboratories Ltd.（スイス）、2009 年、未公表
  - 36 フェンピラザミン原体のウサギにおける催奇形性試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2008 年、未公表
  - 37 フェンピラザミン原体の細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2006 年、未公表
  - 38 フェンピラザミン原体のチャイニーズハムスター肺由来細胞(CHL/IU)を用いた *in vitro* 染色体異常試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2006 年、未公表
  - 39 フェンピラザミン原体のマウスを用いた小核試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2007 年、未公表
  - 40 フェンピラザミン原体のチャイニーズハムスター細胞（V79）を用いる遺伝子突然変異

- 試験（GLP 対応）：RCC Cytotest Cell Research GmbH（スイス）、2007 年、未公表
- 41 代謝物 S-2188-DC の細菌を用いる復帰突然変異試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2008 年、未公表
  - 42 食品健康影響評価について（平成 22 年 9 月 9 日付け厚生労働省発食安 0909 第 7 号）
  - 43 食品影響評価に係る追加資料の提出（要望事項に対する回答資料 [フェンピラザミン]）：住友化学株式会社、2011 年、未公表
  - 44 農薬抄録 フェンピラザミン（殺菌剤）（2011 年改訂）：住友化学株式会社、一部公表
  - 45 Study for Mode of Action Analysis for Rat Liver and Thyroid Tumors by S-2188: Evaluation for time course alteration mainly focusing on hepatocellular proliferation, liver enzyme induction and thyroid hormone. : 住友化学株式会社、2010 年、未公表
  - 46 *In vitro* evaluation for role of nuclear receptor CAR in 2-2188-induced mRNA expression of CYP2B1, UGT1A, and UGT2B1. : 住友化学株式会社、2010 年、未公表
  - 47 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）
  - 48 食品健康影響評価の結果の通知について（平成 24 年 6 月 7 日付け府食第 566 号）
  - 49 食品、添加物等の規格基準（昭和 34 年厚生省告示第 370 号）の一部を改正する件（平成 25 年厚生労働省告示第 233 号）
  - 50 食品健康影響評価について（平成 28 年 3 月 22 日付け厚生労働省発生食 0322 第 6 号）
  - 51 農薬抄録 フェンピラザミン（殺菌剤）（平成 27 年 1 月 14 日改訂）：住友化学株式会社、一部公表予定
  - 52 フェンピラザミンの作物残留試験成績（すいか、メロン）：住友化学株式会社、2010 年、未公表
  - 53 フェンピラザミン代謝物の作物残留試験成績（すいか、メロン）：住友化学株式会社、2010 年、未公表
  - 54 フェンピラザミンの海外における残留基準値及び適正農業規範：住友化学株式会社、未公表
  - 55 EPA① : Fenpyrazamine. Human Health Risk Assessment for the Section 3 Registration and/or Establishment of Tolerances on Almond, Small Fruit Climing Subgroup 13-07F, Head and Leaf Lettuce, and Low Growing Berry Subgroup 13-07G, Bushberry Subgroup 13-07B, Caneberry Subgroup 13-07A, Ginseng, Pistachio and Ornamentals. (2012)
  - 56 EPA② : Fenpyrazamine. Petition for the Section 3 Registration and Establishment of Tolerances for Uses on Almond, Small Fruit Climbing Subgroup 13-07F, Head and Leaf Lettuce, and Low Growing Berry Subgroup 13-07G, Bushberry Subgroup 13-07B, Caneberry Subgroup 13-07A, Ginseng, and Pistachio. Summary of Analytical Chemistry and Residue Chemistry Data. (2012)
  - 57 EFSA : Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance fenpyrazamine. (2012)

- 58 農薬抄録 フェンピラザミン（殺菌剤）（平成 27 年 12 月 18 日改訂）：住友化学株式会社、一部公表予定
- 59 フェンピラザミンの作物残留試験成績（もも）：住友化学株式会社、2015 年、未公表