

（案）

農薬評価書

ミクロブタニル （第3版）

2017年1月25日

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.....	4
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	4
○ 要 約.....	7
I. 評価対象農薬の概要.....	8
1. 用途.....	8
2. 有効成分の一般名.....	8
3. 化学名.....	8
4. 分子式.....	8
5. 分子量.....	8
6. 構造式.....	8
7. 開発の経緯.....	8
II. 安全性に係る試験の概要.....	10
1. 動物体内運命試験.....	10
(1) ラット.....	10
(2) マウス<参考資料>.....	12
(3) 泌乳ヤギ.....	14
(4) 産卵鶏.....	15
2. 植物体内運命試験.....	17
(1) 小麦①.....	17
(2) 小麦②.....	17
(3) りんご.....	18
(4) ぶどう①.....	19
(5) ぶどう②.....	19
3. 土壌中運命試験.....	20
(1) 好氣的及び嫌氣的湛水土壌中運命試験.....	20
(2) 土壌吸着試験①.....	21
(3) 土壌吸着試験②.....	21
(4) 土壌溶脱性試験.....	21
4. 水中運命試験.....	21
(1) 加水分解試験.....	21
(2) 水中光分解試験.....	21
5. 土壌残留試験.....	22
6. 作物等残留試験.....	22

1	(1) 作物残留試験	22
2	(2) 畜産物残留試験（泌乳牛）	22
3	(3) 畜産物残留試験（産卵鶏）	23
4	(4) 推定摂取量	23
5	7. 一般薬理試験	24
6	8. 急性毒性試験	24
7	9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	28
8	10. 亜急性毒性試験	28
9	(1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）①	28
10	(2) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）②	28
11	(3) 90 日間亜急性毒性試験（マウス）	29
12	(4) 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）	31
13	11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	31
14	(1) 1 年間慢性毒性試験（イヌ）	31
15	(2) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）	32
16	(3) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（マウス）	33
17	(4) 2 年間発がん性試験（ラット）	34
18	(5) 18 か月間発がん性試験（マウス）	34
19	12. 生殖発生毒性試験	34
20	(1) 2 世代繁殖試験（ラット）	34
21	(2) 発生毒性試験（ラット）	36
22	(3) 発生毒性試験（ウサギ）	36
23	13. 遺伝毒性試験	36
24	14. その他の試験	38
25	(1) 繁殖能に対する影響検討試験（ラット）	38
26		
27	Ⅲ. 食品健康影響評価	39
28		
29	・別紙 1：代謝物/分解物/原体混在物略称	51
30	・別紙 2：検査値等略称	52
31	・別紙 3：作物残留試験成績	53
32	・別紙 4：畜産物残留試験成績（泌乳牛）	59
33	・別紙 5：畜産物残留試験成績（産卵鶏）	61
34	・別紙 6：推定摂取量	62
35	・参照	64
36		
37		

1 <審議の経緯>

1990 年 11 月 7 日 初回農薬登録
 2005 年 11 月 29 日 残留農薬基準告示（参照 1）
 2008 年 3 月 25 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（厚生労働省発食安第 0325016 号）、関係書類の接受（参照 2～7）
 2008 年 3 月 27 日 第 231 回食品安全委員会（要請事項説明）
 2008 年 8 月 20 日 第 18 回農薬専門調査会確認評価第一部会
 2009 年 2 月 24 日 第 48 回農薬専門調査会幹事会
 2009 年 3 月 26 日 第 279 回食品安全委員会（報告）
 2009 年 3 月 26 日 から 4 月 24 日 国民からの意見・情報の募集
 2009 年 5 月 18 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
 2009 年 5 月 21 日 第 286 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 8）
 2012 年 4 月 26 日 残留農薬基準告示（参照 9）

2

3 ー第 2 版関係ー

2010 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：トマト及びミニトマト）
 2010 年 12 月 10 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 1210 第 2 号）、関係書類の接受（参照 10～12）
 2010 年 12 月 16 日 第 360 回食品安全委員会（要請事項説明）
 2011 年 8 月 11 日 第 395 回食品安全委員会（審議）
 （同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 13）
 2012 年 12 月 28 日 残留農薬基準告示（参照 14）

ー第 3 版関係ー

2016 年 4 月 20 日 農林水産省から厚生労働省へ農薬の登録申請の連絡及び基準値設定依頼（適用拡大：しそ）
 2016 年 10 月 11 日 厚生労働大臣から残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請（厚生労働省発生食 1011 第 8 号）
 2016 年 10 月 18 日 関係書類の接受（参照 15～16）
 2016 年 10 月 25 日 第 627 回食品安全委員会（要請事項説明）
 2016 年 12 月 5 日 第 59 回農薬専門調査会評価第二部会
 2017 年 1 月 25 日 第 144 回農薬専門調査会幹事会

1 <食品安全委員会委員名簿>

(2009年6月30日まで)	(2011年1月6日まで)	(2012年6月30日まで)
見上 彪（委員長）	小泉直子（委員長）	小泉直子（委員長）
小泉直子（委員長代理*）	見上 彪（委員長代理*）	熊谷 進（委員長代理*）
長尾 拓	長尾 拓	長尾 拓
野村一正	野村一正	野村一正
畑江敬子	畑江敬子	畑江敬子
廣瀬雅雄**	廣瀬雅雄	廣瀬雅雄
本間清一	村田容常	村田容常
*：2007年2月1日から	*：2009年7月9日から	*：2011年1月13日から
**：2007年4月1日から		

2

(2017年1月6日まで)	(2017年1月7日から)
佐藤 洋（委員長）	佐藤 洋（委員長）
山添 康（委員長代理）	山添 康（委員長代理）
熊谷 進	吉田 緑
吉田 緑	山本茂貴
石井克枝	石井克枝
堀口逸子	堀口逸子
村田容常	村田容常

3

4 <食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2008年3月31日まで)		
鈴木勝士（座長）	三枝順三	布柴達男
林 真（座長代理）	佐々木有	根岸友恵
赤池昭紀	代田眞理子	平塚 明
石井康雄	高木篤也	藤本成明
泉 啓介	玉井郁巳	細川正清
上路雅子	田村廣人	松本清司
臼井健二	津田修治	柳井徳磨
江馬 眞	津田洋幸	山崎浩史
大澤貫寿	出川雅邦	山手丈至
太田敏博	長尾哲二	與語靖洋
大谷 浩	中澤憲一	吉田 緑
小澤正吾	納屋聖人	若栗 忍
小林裕子	西川秋佳	

（2009年5月21日まで）

鈴木勝士（座長）	代田眞理子	細川正清
林 真（座長代理）	高木篤也	堀本政夫
相磯成敏	玉井郁巳	松本清司
赤池昭紀	田村廣人	本間正充
石井康雄	津田修治	柳井徳磨
泉 啓介	津田洋幸	山崎浩史
今井田克己	長尾哲二	山手丈至
上路雅子	中澤憲一*	與語靖洋
臼井健二	永田 清	義澤克彦**
太田敏博	納屋聖人	吉田 緑
大谷 浩	西川秋佳	若栗 忍
小澤正吾	布柴達男	
川合是彰	根岸友恵	
小林裕子	根本信雄	
三枝順三***	平塚 明	
佐々木有	藤本成明	

*：2009年1月19日まで

**：2009年4月10日から

***：2009年4月28日から

（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	根岸友恵	義澤克彦
桑形麻樹子***	根本信雄	吉田 緑
小林裕子	八田稔久	若栗 忍
三枝順三		

*：2011年3月1日まで

**：2011年3月1日から

（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

＜第 59 回農業専門調査会評価第二部会専門参考人名簿＞

永田 清 松本清司

＜第 144 回農業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

要 約

トリアゾール系殺菌剤である「ミクロブタニル」（CAS No.88671-89-0）について、各種資料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（しそ）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（小麦、りんご等）、作物等残留、亜急性毒性（ラット、マウス及びイヌ）、慢性毒性（イヌ）、慢性毒性/発がん性併合（ラット及びマウス）、発がん性（ラット及びマウス）、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、ミクロブタニル投与による影響は主に肝臓（絶対及び比重量増加等）及び長期投与における精巣（萎縮等：ラット）に認められた。発がん性及び遺伝毒性は認められなかった。

ラットを用いた2世代繁殖試験において、妊娠率及び出産率の低下が認められた。

各種試験結果から、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質をミクロブタニル（親化合物のみ）と設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の2.49 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0.024 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

ミクロブタニルの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた発生毒性試験の31.3 mg/kg 体重/日であり、認められた所見は母動物に影響がみられない用量における胎児死亡率の上昇であったことから、妊婦又は妊娠している可能性のある女性に対する急性参照用量（ARfD）については、これを根拠として、安全係数100で除した0.31 mg/kg 体重と設定した。また、一般の集団に対しては、マウスを用いた一般薬理試験の最大無作用量である240 mg/kg 体重を根拠として、安全係数100で除した2.4 mg/kg 体重をARfDと設定した。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺菌剤

2. 有効成分の一般名

和名：ミクロブタニル

英名：myclobutanil (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：(*RS*)-2-(4-クロロフェニル)-2-(1*H*-1,2,4-トリアゾール-1-イルメチル)
ヘキサニトリル

英名：(*RS*)-2-(4-chlorophenyl)-2-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)
hexanenitrile

CAS (No. 88671-89-0)

和名：α-ブチル-α-(4-クロロフェニル)-1*H*-1,2,4-トリアゾール-1-
プロパニトリル

英名：α-butyl-α-(4-chlorophenyl)-1*H*-1,2,4-triazole-1-
propanenitrile

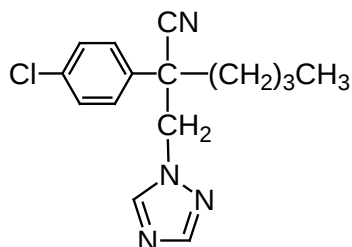
4. 分子式

C₁₅H₁₇ClN₄

5. 分子量

288.8

6. 構造式



7. 開発の経緯

ミクロブタニルは、ロームアンドハース社（現 ダウ・アグロサイエンス社）により開発されたトリアゾール系殺菌剤であり、菌類の細胞の構成成分であるエルゴステロール生合成の過程において、2,4-メチレンジヒドロラノステロールの脱メチル化を阻

- 1 害することにより、菌類の正常な生育を阻害する。
- 2 我が国では 1990 年に初めて農薬登録された。海外では米国、豪州等で登録されて
- 3 いる。
- 4 今回、農薬取締法に基づく農薬登録申請（適用拡大：しそ）がなされている。
- 5

II. 安全性に係る試験の概要

各種運命試験〔II.1～4〕は、ミクロブタニルのクロロフェニル基の炭素を均一に¹⁴Cで標識したもの（以下「[chl-¹⁴C]ミクロブタニル」という。）及びトリアゾール環の3及び5位の炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「[tri-¹⁴C]ミクロブタニル」という。）並びに代謝物M3及びM4のトリアゾール環の3及び5位の炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「[tri-¹⁴C]代謝物M3」及び「[tri-¹⁴C]代謝物M4」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）からミクロブタニルの濃度（mg/kg又はμg/g）に換算した値として示した。

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. 動物体内運命試験

（1）ラット

① 吸収

a. 血中濃度推移

SDラット（一群雄2匹）に、[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを100 mg/kg体重（以下〔1.〕において「高用量」という。）で単回経口投与又は非標識体を1,000 ppmで14日間混餌投与後、[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを高用量で単回経口投与（以下〔1.〕において「反復投与」という。）して、血中濃度推移について検討された。

血漿中及び全血中薬物動態学的パラメータは表1に示されている。

血漿中、全血中とも投与後1時間でC_{max}に達した。血漿及び全血中濃度は、二相性の減衰を示し、単回経口投与後の血漿中におけるT_{1/2}（α相）は、全血中の約3倍であった。（参照3、4、7）

表1 血漿中及び全血中薬物動態学的パラメータ

投与法		単回経口投与		反復経口投与	
試料		血漿	全血	血漿	全血
C _{max} (μg/g) *		19.6	26.2	23.8	19.9
T _{1/2} (hr)	α相	5.25	1.61	1.97	2.04
	β相	25.7	38.5	31.5	49.5
AUC (hr・μg/g)		246	276	226	289

*: T_{max}は1時間であった。

b. 吸収率

静脈内投与時及び経口投与時の尿中排泄率の比から算出した吸収率は、1 mg/kg体重（以下〔1.〕において「低用量」という。）単回経口投与群、高用量単回経口投与群及び反復経口投与群でそれぞれ101%～110%、99.8%～115%及び89.2%～111%であった。

② 分布

a. 分布-1

SD ラット（一群雄2匹）に、[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを高用量で単回経口投与、又は反復経口投与して、体内分布試験が実施された。

単回投与群、反復投与群のいずれにおいても、標識体投与1時間後における組織中濃度が最も高かったが、単回投与群の肝臓のみ、投与6時間後に $C_{\max}$ に達した。

単回投与群の投与1時間後に血漿中放射能濃度（19.6 $\mu\text{g/g}$ ）より高かった組織は肝臓（56.6 $\mu\text{g/g}$ ）、腎臓（34.9 $\mu\text{g/g}$ ）、副腎（41.1 $\mu\text{g/g}$ ）及び全血（26.1 $\mu\text{g/g}$ ）であった。反復投与群においては、標識体投与1時間後に肝臓（154 $\mu\text{g/g}$ ）、脾臓（94.5 $\mu\text{g/g}$ ）、腎臓（70.5 $\mu\text{g/g}$ ）、副腎（62.2 $\mu\text{g/g}$ ）及び甲状腺（32.0 $\mu\text{g/g}$ ）で放射能濃度が高く、いずれの組織でも単回投与より反復投与で放射能濃度が高かった。

単回投与群、反復投与群のいずれにおいても、放射能は二相性の減衰を示しながら速やかに消失し、投与96時間後の組織中濃度は単回投与群で2.2 $\mu\text{g/g}$ 以下、反復投与群で4.2 $\mu\text{g/g}$ 以下となった。

また、排泄試験-1[1. (1)④a.]における経口投与群の、試験終了時（標識体投与96時間後）の組織中放射能濃度を測定したところ、いずれの組織中でも0.24%TRR以下であったことから、ミクロブタニルは、組織への蓄積性は低いと考えられた。

（参照3、4、7）

b. 分布-2

SD ラット（一群雌雄各4匹）に、[tri-¹⁴C]ミクロブタニルを30 mg/匹（150 mg/kg 体重）で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

投与4日後の雄では小腸（19.0 $\mu\text{g/g}$ ）、大腸（17.0 $\mu\text{g/g}$ ）、肝臓（4.52 $\mu\text{g/g}$ ）及び腎臓（3.43 $\mu\text{g/g}$ ）の放射能濃度が高かったが、投与7日後には小腸（7.26 $\mu\text{g/g}$ ）、大腸（2.94 $\mu\text{g/g}$ ）、肝臓（2.19 $\mu\text{g/g}$ ）及び腎臓（3.72 $\mu\text{g/g}$ ）とも減少又は同程度であった。雌では投与4日後に小腸（9.36 $\mu\text{g/g}$ ）及び大腸（3.97 $\mu\text{g/g}$ ）以外は0.6 $\mu\text{g/g}$ 未満であり、雄よりも放射能濃度が低かった。投与7日後には小腸（1.01 $\mu\text{g/g}$ ）及び大腸（0.85 $\mu\text{g/g}$ ）とも減少した。（参照3、4、7）

③ 代謝物同定・定量

排泄試験-2 [1. (1)④b.]で得られた尿及び糞を用いて、代謝物同定・定量試験が実施された。

排泄物中における未変化のミクロブタニルは0.5%TRR～6.6%TRRであった。

雌雄とも、尿及び糞中に代謝物M2、M3、M4、M5、M6及びM7が存在したが、雌では代謝物M7が尿中で61.6%TRR～65.6%TRR、糞中で56.3%TRR～83.7%TRRを占め、そのほかに10%TRR以上存在したのは尿中では代謝物M6、糞中では代謝物M3のみであった。雄では各代謝物の存在量に雌ほどの差は認めら

れず、代謝物 M7 の存在量は尿中で 11.8%TRR～12.1%TRR、糞中で 9.4%TRR～22.5%TRR であった。（参照 3、4、7）

④ 排泄

a. 排泄-1

SD ラット（一群雌雄各 4 匹）に、[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを低用量若しくは高用量で単回経口投与、又は反復経口投与して、排泄試験が実施された。

投与後 96 時間以内の尿中（ケージ洗浄液を含む。）及び糞中に排泄された放射能は、静脈内投与で 76.0%TAR～82.0%TAR、経口投与で 81.8%TAR～96.7%TAR であった。そのうち静脈内投与で 87%、経口投与で 75%～94%が投与後 48 時間以内に排泄された。投与方法、投与量、性別にかかわらず尿及び糞中への排泄量は同程度であり、投与後 96 時間で尿中排泄が 35.3%TAR～48.4%TAR、糞中排泄が 31.6%TAR～45.6%TAR であった。（参照 3、4、7）

b. 排泄-2

SD ラット（雌雄各 4 匹）に、[tri-¹⁴C]ミクロブタニルを 30 mg/匹（150 mg/kg 体重）で単回経口投与して、排泄試験が実施された。

投与放射能は投与後 24 時間で尿及び糞中に雄で 61.6%TAR、雌で 86.5%TAR が排泄され、投与後 7 日の尿及び糞中への排泄率は 88.8%TAR～101%TAR であった。呼気中への排泄は投与後 7 日で 0.01%TAR 未満であった。投与後 7 日の尿中及び糞中の排泄はそれぞれ 35.8%TAR～39.0%TAR 及び 49.8%TAR～65.1%TAR であった。（参照 3、4、7）

（2）マウス＜参考資料¹＞

ICR マウス（一群雌雄各 3 匹）に、非標識ミクロブタニルを 14 日間混餌投与後、[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを単回経口投与し、動物体内運命試験が実施された。試験群ごとの検体投与量については表 2 に示されている。

表2 試験群ごとの検体投与量

試験群	非標識体投与量	平均検体摂取量	標識体投与量
I 群	10 ppm	雄：2.0 mg/kg体重 雌：2.1 mg/kg体重	2 mg/kg体重
II 群	100 ppm	雄：21.8 mg/kg体重 雌：22.8 mg/kg体重	20 mg/kg体重
III 群	1,000 ppm	雄：217 mg/kg体重	200 mg/kg体重

¹ 単回投与による試験が未実施であり、また、一群の動物数がガイドラインを満たしていないため、参考資料とした。

		雌：218 mg/kg体重	
--	--	---------------	--

① 吸収

血中薬物動態学的パラメータは表3に示されている。

いずれの群でも $T_{\max}$ (α 相) は標識体投与後1時間以内であり、 $C_{\max}$ の値は投与量に比例していた。血中濃度は二相性の減衰を示し、I群の雄を除くと、消失速度はほぼ同様であった。（参照3、4、7）

表3 血中薬物動態学的パラメータ

試験群		I 群		II 群		III 群	
性別		雄	雌	雄	雌	雄	雌
$T_{\max}$ (hr)		0.5	0.25	0.5	1	1	1
$C_{\max}$ ($\mu\text{g/g}$)		0.36	0.37	6.49	5.26	34.4	41.9
$T_{1/2}$ (hr)	α 相	0.83	0.88	0.87	0.64	—*	0.63
	β 相	30.1	8.3	6.9	11.2	6.2	6.0

*：III群の雄では、血中濃度は二相性の減衰を示さなかった。

② 肝臓への分布

投与1時間後の血漿、全血及び肝臓中放射能濃度を比較した。

I～III群で雌雄とも血漿及び全血中放射能濃度は同じであった。

肝臓中濃度に性差はなく、肝臓中濃度/全血中濃度比はI群、II群及びIII群でそれぞれ9.1～11.1、6.6～6.8及び3.9～4.5となり、投与量が高くなるほど値が低下した。（参照3、4、7）

③ 代謝物同定・定量

ミクロブタニルは広範に代謝され、排泄物中において未変化のミクロブタニルは1% TAR～7% TAR 認められた。

排泄物中放射能の10% TRR 以上を占める成分が雌雄とも3～4種類存在した。代謝物の種類に、投与量及び性別による差は認められなかった。（参照3、4、7）

④ 排泄

標識体投与後96時間で、80.9% TAR～107% TAR が尿（ケージ洗浄液を含む）及び糞中に排泄された。

投与後96時間の尿中（ケージ洗浄液を含む）への排泄は40.6% TAR～57.2% TAR、糞中への排泄は31.0% TAR～52.5% TAR とほぼ同程度であり、投与量及び性別による差は認められなかった。（参照3、4、7）

（３）泌乳ヤギ

① 分布

泌乳ヤギ（アルパイン種、頭数不明）に、[tri-¹⁴C]ミクロブタニルを 24 mg/kg 飼料相当又は[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを 14 mg/kg 飼料相当で 5 日間経口投与して、動物体内運命試験が実施された。乳汁、尿及び糞は毎日、可食部組織は最終投与 6～7 時間後に動物をと殺して採取した。

乳汁及び可食部組織における残留放射能濃度は表 4 に示されている。

標識体の違いにかかわらず残留放射能は肝臓及び腎臓で高く、乳汁及び筋肉では 0.08 µg/g 未満であった。（参照 17）

表 4 乳汁及び可食部組織における残留放射能濃度（µg/g）

標識体	投与量 (mg/kg 飼料相当)	放射能濃度
[tri- ¹⁴ C] ミクロブタニル	24	肝臓(0.918)、腎臓(0.518)、筋肉(横腹部：0.063、腰部：0.061)、脂肪(皮下：0.040、腎周囲：0.035、大網：0.027)、乳汁(0.031～0.079)
[chl- ¹⁴ C] ミクロブタニル	14	肝臓(0.487)、腎臓(0.206)、筋肉(腰部：0.024、横腹部：0.023)、脂肪(腎周囲：0.020、皮下：0.017、大網：0.016)、乳汁(0.010～0.033)

② 代謝

分布試験 [1. (3) ①] において得られた乳汁及び可食部組織を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

乳汁及び可食部組織における代謝物は表 5 に示されている。

未変化のミクロブタニルは肝臓にのみ僅かに認められた。標識体の違いにかかわらず主な成分は乳汁、筋肉及び脂肪では代謝物 M4、肝臓及び腎臓では代謝物 M7+M15 及び M4 で、いずれも 10%TRR を超えて認められた。ほかに 10%TRR を超える代謝物として乳汁で M5 及び M6、肝臓で M2 及び M3、腎臓で M3 及び M6、筋肉で M6、脂肪で M7+M15 が認められた。（参照 17）

表 5 乳汁及び可食部組織における代謝物（%TRR）

標識体	投与量 (mg/kg 飼料相当)	試料	ミクロブ タニル	代謝物 ^d
[tri- ¹⁴ C] ミクロブタ ニル	24	乳汁 ^a	ND	M4(45.0)、M6(13.6)、M5(10.4)、M7+M15(3.7)、M2(3.4)、M3(0.6)、M16(0.5)、未同定化合物(18.6)
		乳汁 ^b	ND	M4(28.3)、M6(8.2)、M5(7.4)、M2(5.4)、M3(0.9)、M7+M15(0.7)、未同定化合物(36.5)
		肝臓	2.1	M7+M15(43.0)、M4(16.0)、M3(14.8)、M2(12.1)、M16(4.0)、M6(1.9)、M17(0.6)、M5(0.3)、未同定化合物(3.2)

[chl- ¹⁴ C] ミクロブタ ニル	14	腎臓	ND	M7+M15(44.1)、M4(13.6)、M3(12.6)、 M6(10.6)、M16(9.6)、M2(4.7)、M5(1.5)、 M14(0.4)、未同定化合物(3.8)
		筋肉 ^c	ND	M4(44.0)、M6(11.6)、M7+M15(3.3)、 M2(0.8)、M16(0.4)、未同定化合物(22.9)
		脂肪 ^c	ND	M4(35.0)、M7+M15(10.9)、M6(5.0)、 M3(2.3)、M16(1.8)、未同定化合物(19.0)
		乳汁 ^a	ND	M4(57.8)、M5(11.9)、M2(6.5)、M6(5.5)、 未同定化合物(13.4)
		乳汁 ^b	ND	M4(49.3)、M2(6.4)、M5(5.7)、M6(4.4)、 M3(0.6)、M7+M15(0.5)、M14(0.3)、 M16(0.2)、未同定化合物(20.3)
		肝臓	6.0	M7+M15(34.8)、M4(25.0)、M2(15.6)、 M5(4.9)、M16(3.0)、M6(1.2)、M3(0.2)、 M17(0.2)、未同定化合物(5.1)
		腎臓	ND	M7+M15(43.7)、M3(24.3)、M4(17.2)、 M16(4.4)、M6(4.2)、M2(2.5)、M5(2.2)、 M14(0.1)、未同定代謝物(1.3)
		筋肉 ^c	ND	M4(80.0)、M6(6.1)、M2(3.6)、未同定化合物 (6.3)
		脂肪 ^c	ND	M4(39.1)、M7+M15(4.8)、M6(0.9)、未同定 化合物(23.1)

a：投与1日後に採取

b：投与5日後に採取

c：部位は不明

d：JMPR評価書では、代謝物M4（RH-9090）の抱合体が硫酸又はグルクロン酸抱合体として分けられていないため、本評価書ではそれらを合わせて「M7+M15」と記載した。

ND：検出されず

③ 排泄

分布試験 [1. (3) ①] において得られた尿及び糞を試料として排泄試験が実施された。

投与放射能の排泄は速やかで、最終投与 6～7 時間後までに 49.4%TAR～57.6%TAR が尿中に、21.6%TAR～21.9%TAR が糞中に排泄された。ケージ洗浄液中には 1.26%TAR～7.86%TAR の放射能が認められた。（参照 17）

（4）産卵鶏

① 分布

産卵鶏（レグホン種、一群雌 3 羽）に、[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを 110 mg/kg 飼料相当で 7 日間カプセル経口投与又は[tri-¹⁴C]代謝物 M3 及び[tri-¹⁴C]代謝物 M4 をそれぞれ 18 mg/kg 飼料相当及び 82 mg/kg 飼料相当で混合し 7 日間カプセル経口投与して、動物体内運命試験が実施された。可食部組織は最終投与 24 時間後に動物をと殺して採取し試料とした。

可食部組織における残留放射能濃度は表 6 に示されている。

いずれの標識体においても残留放射能濃度は肝臓で最も高く、胸筋、大腿筋及び脂肪では0.08 µg/g未満であった。（参照17）

表6 可食部組織における残留放射能濃度（µg/g）

標識体及び投与量 (mg/kg 飼料相当)	放射能濃度
[chl- ¹⁴ C]ミクロブタニル：110	肝臓(0.52)、腎臓(0.32)、胸筋(0.060)、大腿筋(0.056)、脂肪(0.017)
[tri- ¹⁴ C]代謝物 M3：18、[tri- ¹⁴ C]代謝物 M4：82 の混合物	肝臓(0.31)、腎臓(0.16)、胸筋(0.077)、大腿筋(0.065)、脂肪(0.010)

② 代謝

分布試験 [1. (4) ①] において得られた卵及び可食部組織を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

卵及び可食部組織における代謝物は表7に示されている。

[chl-¹⁴C]ミクロブタニル投与群では、未変化のミクロブタニルは脂肪で67.2%TRR認められた。主な代謝物は卵及び腎臓でM4、胸筋及び大腿筋でM3であった。ほかに卵で代謝物M3及びM19が10%TRRを超えて認められた。

[tri-¹⁴C]代謝物M3及び[tri-¹⁴C]代謝物M4の混合物投与群では、主要成分は卵、腎臓及び肝臓でM4、胸筋及び大腿筋でM3、脂肪でM2及びM4であった。ほかに卵で代謝物M19が10%TRRを超えて認められた。（参照17）

表7 卵及び可食部組織における代謝物（%TRR）

標識体及び投与量 (mg/kg 飼料/日)	試料	親化合物	代謝物
[chl- ¹⁴ C]ミクロブタニル：110	卵	ND	M4(35.6)、M19(12.3)、M3(10.4)、M7(4.7)、M6(4.4)、未同定化合物(2.3)
	脂肪	67.2	M2(9.5)、未同定化合物(2.4)
	胸筋	4.0	M3(72.0)、M4(4.0)、M7(4.0)
	大腿筋	2.0	M3(61.0)、M6(8.0)、M7(5.0)、未同定化合物(6.0)
	腎臓	11.5	M4(14.9)、M6(2.7)、未同定化合物(118)
	肝臓	4.8	M4(3.9)、M7(2.2)、未同定化合物(61.4)
[tri- ¹⁴ C]代謝物 M3：18、 [tri- ¹⁴ C]代謝物 M4：82 の 混合物	卵	M4：47.2 M3：4.9	M19(11.8)、M6(6.9)、M7(1.0)、未同定化合物(5.3)
	脂肪	M4：18.2	M2(21.3)、未同定化合物(12.6)
	胸筋	M3：57.0	M7(6.0)、M6(3.0)、未同定化合物(16.0)
	大腿筋	M3：49.0	M7(5.0)、M6(3.0)、未同定化合物(13.0)
	腎臓	M4：20.8	M6(2.5)、未同定化合物(100.8)
	肝臓	M4：11.2	M6(1.8)、未同定化合物(91)

ND：検出されず

2. 植物体内運命試験

（1）小麦①

小麦（品種不明）に、[chl-¹⁴C]ミクロブタニル又は[tri-¹⁴C]ミクロブタニルを 280 g ai/ha の用量で茎葉処理して、植物体内運命試験が実施された。処理時期及び試料採取時期は表8に示されている。[與語専門委員修文]

表8 小麦への処理時期及び試料採取時期

試験区	標識体	処理時期	試料採取時期*
I	[chl- ¹⁴ C]ミクロブタニル	成長段階 10	41 日後
II	[tri- ¹⁴ C]ミクロブタニル	成長段階 5、7	68 日後
III	[chl- ¹⁴ C]ミクロブタニル	成長段階 6、10	43 日後

注) *: 最終処理後日数

成長段階 5 : 茎伸長開始期、6 : 第1節期、7 : 第2節期、10 : 穂ばらみ期

小麦試料中の放射能分布及び代謝物は表9に示されている。

標識体によって総残留放射能の組成に相違が認められたが、これはトリアゾール環のみを含む代謝物 M12 及び M13 が生じたことによると考えられた。

代謝物として試験区 I の穀粒及び茎で M4、試験区 II の穀粒で M12 及び M13、茎で M4 及び M13、試験区 III の茎で M8 及び M9 が 10%TRR を超えて認められた。（参照 3）

表9 小麦試料中の放射能分布及び代謝物

試験区	I		II		III
試料	穀粒	茎	穀粒	茎	茎
総残留放射能 (mg/kg)	0.09	3.20	3.57	2.76	68.6
ミクロブタニル	10.5	29.5	0.4	28.7	46.9
M3	3.7	6.2	2.4	4.9	1.0
M4	24.7	33.3	7.1	16.3	2.7
M8	3.8	1.9	0.5	1.3	10.1
M9	6.3	5.9	1.3	5.8	22.1
M12	—	—	51.3	1.2	—
M13	—	—	25.4	15.5	—
未同定	51.1	23.2	11.6	26.4	17.2

注) — : 検出されず

ミクロブタニル、代謝物の値は放射能残留量 (%TRR)

（2）小麦②

小麦（品種 : Wanser、Riyo）の植物体（の切断部又は根部）を、[chl-¹⁴C]ミクロブタニル 42 mg/L 又は[tri-¹⁴C]ミクロブタニル 64 mg/L を含む栄養液に浸漬して、

植物体内運命試験が実施された。

浸漬部位及び処理日数は表10に示されている。

表10 小麦への浸漬部位及び処理日数

試験区	浸漬部位	処理日数
I	切断小麦苗（根元で切断したもの）	5日
II	完全苗	11日
III	切断穂（穂の下5cmで切断したもの）	13日

小麦試料中のミクロブタニル及び代謝物は表11に示されている。

いずれの条件下でも未変化のミクロブタニルが62%TRR以上存在し、標識体によって代謝物に差は認められなかった。試験区IIでは代謝物M8及びM9、試験区IIIでは代謝物M9が10%TRRを超えて認められた。（参照3）

表11 小麦試料中のミクロブタニル及び代謝物（%TRR）

試験区	I		II		III	
標識体	[chl- ¹⁴ C]	[tri- ¹⁴ C]	[chl- ¹⁴ C]	[tri- ¹⁴ C]	[chl- ¹⁴ C]	[tri- ¹⁴ C]
ミクロブタニル	73	72	62	71	73	75
M4	6	6	2	2	5	4
M8	5	5	15	10	—	—
M9	5	7	15	11	16	18
未抽出残渣	0.5	0.4	2	1	1	1

注）—：検出されず

（3）りんご

りんご（品種：McIntoshMaeIntosh）樹に、[chl-¹⁴C]ミクロブタニル又は[tri-¹⁴C]ミクロブタニルを240 g ai/haの用量で、約1週間間隔で10回散布し、最終散布14日後に収穫した果実を試料として、植物体内運命試験が実施された。與語専門委員修文

りんご試料中の放射能分布及び代謝物は表12に示されている。

全果実及び搾りかすでは未変化のミクロブタニルが最も多い成分であったが、果汁中では未変化のミクロブタニルよりも代謝物M4及びM9が多く存在した。（参照3、7）

表12 りんご試料中の放射能分布及び代謝物

標識体	[chl- ¹⁴ C]ミクロブタニル			[tri- ¹⁴ C]ミクロブタニル		
試料	全果実	果汁	搾りかす	全果実	果汁	搾りかす
総残留放射能 (mg/kg)	0.48	0.15	1.00	0.32	0.12	0.66

ミクロブタニル	48.5	21.7	54.9	48.7	23.8	56.0
代謝物 M3	1.8	1.3	1.9	2.9	1.2	3.4
M4	11.5	26.5	7.9	11.5	24.7	7.6
M9	23.7	40.7	19.7	20.9	30.0	18.3

注) ミクロブタニル、代謝物の値は放射能残留量 (%TRR)

(4) ぶどう①

ぶどう（品種不明）に、[chl-¹⁴C]ミクロブタニルを 50.4 g ai/ha の用量で、又は [tri-¹⁴C]ミクロブタニルを 50.0 g ai/ha の用量で、6～8 日間隔で 5 回散布し、各回処理後及び最終散布 7 日後（収穫期）に収穫した果実及び茎葉を試料として、植物体内運命試験が実施された。

ぶどう試料中の放射能分布は表 13 に示されている。

収穫期の全果実、果汁、搾りかす及び茎葉中では未変化のミクロブタニルがそれぞれ 66%TRR、26%TRR～33%TRR、71%TRR～72%TRR 及び 47%TRR～49%TRR 存在し、果汁及び茎葉では比較的少なかった。

全果実、果汁、搾りかす及び茎葉中ではそれぞれ代謝物 M3、M4 及び M9 が存在した。全果実及び搾りかすではこれらの代謝物で 10%TRR 以上を占めるものはなかったが、果汁中では代謝物 M4 が 14%TRR～23%TRR、代謝物 M9 が 17%TRR～24%TRR 存在し、茎葉中では代謝物 M4 が 11%TRR～12%TRR、代謝物 M9 が 16%TRR～17%TRR であった。（参照 3、7）

表 13 ぶどう試料中の放射能分布 (mg/kg)

標識体	[chl- ¹⁴ C]ミクロブタニル			[tri- ¹⁴ C]ミクロブタニル		
	全果実	果汁	搾りかす*	全果実	果汁	搾りかす*
第 1 回散布後	0.047			0.090		
第 5 回散布後	0.38			0.31		
収穫期	0.32	0.042	0.97	0.24	0.034	0.91

注) / : 分析せず * : 生（非乾燥）試料

(5) ぶどう②

ぶどう（品種：Dechaunac）の植物体を、[chl-¹⁴C]ミクロブタニル 4.6 mg/L 又は [tri-¹⁴C]ミクロブタニル 3.5 mg/L を含む栄養液で 7 又は 16 日間水耕栽培し、植物体全体を試料として、植物体内運命試験が実施された。

ぶどう試料中のミクロブタニル及び代謝物は表 14 に示されている。

未変化のミクロブタニルが 36%TRR～55%TRR 存在し、標識位置の相違によって代謝物に差は認められなかった。いずれの条件下でも代謝物 M9 が 10%TRR を超えて認められた。（参照 3、7、15）

表 14 ぶどう試料中のミクロブタニル及び代謝物（%TRR）

試験区	7 日間栽培		16 日間栽培	
標識体	[chl- ¹⁴ C]	[tri- ¹⁴ C]	[chl- ¹⁴ C]	[tri- ¹⁴ C]
ミクロブタニル	36	38	55	51
代謝物 M4	8	4	7	8
M9	11	11	11	14
極性代謝物	13	15	1	1
未抽出残渣	12	11	15	14

植物におけるミクロブタニルの主要代謝経路は、 α -ブチル基の水酸化による代謝物 M4 の生成とそれに続く代謝物 M4 のグルコース抱合による代謝物 M9 の生成、及び代謝物 M9 のマロニル抱合による代謝物 M8 の生成、並びに代謝物 M4 のさらなる酸化による代謝物 M3 の生成と考えられた。小麦では、さらに土壤中で生成された遊離の分解物 M11（トリアゾール）が植物体内に吸収され、分解物 M11 から生成された代謝物 M12（トリアゾールアラニン）及び M13（トリアゾール酢酸）も認められた。

3. 土壤中運命試験

（1）好氣的及び嫌氣的湛水土壌中運命試験

[chl-¹⁴C]ミクロブタニル又は[tri-¹⁴C]ミクロブタニルをシルト質壤土（米国、非滅菌）に 1 mg/kg の濃度で添加し、好氣的条件（367 日間²）又は嫌氣的条件（好氣的条件で 30 日間、その後窒素ガス置換及び湛水による嫌氣的条件で 62 日間）でインキュベートする土壤中運命試験が実施された。

好氣的条件下で、ミクロブタニルは試験開始直後（94%TAR～98%TAR）から添加 367 日後（29%TAR～33%TAR）まで経時的に減少した。

ミクロブタニルの好氣的土壌中における推定半減期は、[chl-¹⁴C]ミクロブタニル添加区で 71.1 日、[tri-¹⁴C]ミクロブタニル添加区で 61.3 日と算出された。

分解物として、[chl-¹⁴C]ミクロブタニル添加区では ¹⁴CO₂ が経時的に増加し、試験終了時には全回収量の 30%存在した。[tri-¹⁴C]ミクロブタニル添加区では分解物 M11（トリアゾール）が試験開始 150～180 日後には全回収量の 18%に達し、367 日後にも 13%存在した。¹⁴CO₂ は試験開始 51 日後から確認され、試験開始 367 日後には 4%発生した。また、両標識体添加区で極性代謝物が最大で全回収量の 9%存在し、これは分解物 M10 と同定された。

嫌氣的湛水条件下では、ミクロブタニルの分解は認められなかった。（参照 3）

² 本試験として、240 日間インキュベートを行い、補足試験として、同条件で 367 日間インキュベートする試験が実施され、両方の試験の結果を併せて検討された。

1 **（2）土壌吸着試験①**

2 4 種類の国内土壌〔埴壌土（福島）、軽埴土（和歌山）、砂質埴壌土（岡山）、
3 砂土（宮崎）〕を用いて土壌吸着試験が実施された。

4 Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 3.08～13.3、有機炭素含有率により補正した吸着
5 係数 K_{oc} は 205～962 であった。（参照 3）

7 **（3）土壌吸着試験②**

8 5 種類の米国土壌（埴壌土、砂土、シルト質壤土、砂壤土及び埴土）を用いて土
9 壌吸着試験が実施された。

10 Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 1.46～9.77、有機炭素含有率により補正した吸着
11 係数 K_{oc} は 226～920 であり、移動性は低いあるいは中程度であると考えられた。
12 （参照 3）

14 **（4）土壌溶脱性試験**

15 シルト質壤土（米国）を充填したカラム（内径 7.5 cm、高さ 28 cm）上部に、[chl- ^{14}C]
16 ミクロブタニル又は[tri- ^{14}C]ミクロブタニルを 1 mg/kg の濃度で混和した土壌 85 g
17 を入れ、降雨量 13 mm に相当する水を、週 5 回 46 日目まで滴下して、土壌溶脱性
18 試験が実施された。

19 試験終了時の土壌中には、[chl- ^{14}C]ミクロブタニル添加区で 85%TRR、[tri- ^{14}C]
20 ミクロブタニル添加区で 100%TRR の放射能が存在した。この差は[chl- ^{14}C]ミクロ
21 ブタニルのフェニル基が $^{14}CO_2$ にまで分解されたためと考えられた。

22 残留放射能のほとんど（81%TRR）は、カラム上部（0～10 cm）に存在した。土
23 壌中の放射能の 87%TRR～91%TRR が未変化のミクロブタニルであった。（参照 3）

25 **4. 水中運命試験**

26 **（1）加水分解試験**

27 非標識ミクロブタニルを pH 4（クエン酸緩衝液）、pH 7（リン酸緩衝液）及び
28 pH 9（塩化カリウム/水酸化ナトリウム緩衝液）の各緩衝液に 50 mg/L の濃度で添
29 加し、50℃、暗所条件下で 5 日間、加水分解試験が実施された。

30 試験終了時、各 pH でミクロブタニルは投与量の 98.1%～107%存在していた。

31 ミクロブタニルは加水分解を受けず、推定半減期は 1 年以上と算出された。（参
32 照 3）

34 **（2）水中光分解試験**

35 [chl- ^{14}C]ミクロブタニル又は[tri- ^{14}C]ミクロブタニルを、それぞれ滅菌脱イオン水、
36 増感剤としてアセトンを追加した滅菌脱イオン水又は自然水（池水、pH 7.6）に約
37 10 mg/L の濃度で添加し、360 時間蛍光灯（光強度：2.8 W/m²、波長：290 nm 以
38 下をフィルターでカット）を照射する水中光分解試験が実施された。

ミクロブタニルの推定半減期は、アセトン添加脱イオン水中で18.9時間、アセトン非添加脱イオン水中で222日（5,330時間）、自然水中で24.6日（591時間）と算出された。自然水中の太陽光下（東京、春）に換算した推定半減期は、0.70日と算出された。

分解物として、アセトン添加脱イオン水中では、[chl-¹⁴C]ミクロブタニル添加区で¹⁴CO₂が試験終了時に45%TRR、[tri-¹⁴C]ミクロブタニル添加区で分解物M11が試験終了時に49%TRR存在した。自然水中では、試験終了時にミクロブタニルは64%TRRに減少していたが、分解物は¹⁴CO₂が2%TRR程度確認されたのみであった。アセトン非添加脱イオン水中では、ミクロブタニルはほとんど分解されなかった。（参照3）

5. 土壌残留試験

火山灰土・埴土（茨城）、沖積土・埴壤土（高知）、火山灰土・埴壤土（茨城）、火山灰土・壤土（茨城）を用いて、ミクロブタニルを分析対象化合物とした土壌残留試験（容器内及びほ場）が実施された。

推定半減期は表15に示されている。（参照3）

表15 推定半減期

試験	濃度※	土壌	推定半減期（日）
			ミクロブタニル
容器内試験	0.2 mg/kg	火山灰土・埴土	182
		沖積土・埴壤土	200
		火山灰土・埴壤土	82
ほ場試験	125 g ai/ha	火山灰土・壤土	23
	150 g ai/ha	沖積土・埴壤土	65

注）容器内試験では純品、ほ場試験では水和剤を使用

6. 作物等残留試験

（1）作物残留試験

野菜、果実及び茶を用いて、ミクロブタニル及び代謝物（M3、M4、M8及びM9の合計）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。ミクロブタニル及び代謝物の最大残留値はいずれも最終散布14日後に収穫した茶（荒茶）の9.57及び1.95 mg/kg（ミクロブタニル換算で1.85 mg/kg）であった。（参照3、10、15、16）

（2）畜産物残留試験（泌乳牛）

泌乳牛（品種：ホルスタイン種、主群：一群3頭、消失試験群：1頭）に、ミク

ロブタニルを1日1回28日間カプセル経口〔原体：0、1.6（予想飼料負荷量の1.3倍量）、4.8（3.9倍量）及び16.0 mg/kg 飼料相当（13倍量）〕投与し、乳汁ではミクロブタニル及び代謝物 M6、可食部組織ではミクロブタニル及び代謝物 M4 を分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。消失試験群は、16.0 mg/kg 飼料相当を28日間投与後、3日間の消失期間が設けられた。乳汁は投与開始後3～4日ごとに、可食部組織は最終投与後又は消失期間経過後に動物をと殺し採取した。

結果は別紙4に示されている。

乳汁におけるミクロブタニルは全て検出限界（0.003 µg/g）未満、代謝物 M6 の最大残留値は0.015 µg/gであった。肝臓におけるミクロブタニル及び代謝物 M4 の最大残留値は、それぞれ0.011 及び0.032 µg/gであった。筋肉、脂肪及び腎臓では0.01 µg/g 未満又は検出限界（0.003 µg/g）未満であった。消失試験群では、乳汁及び組織中のミクロブタニル、代謝物 M6 及び M4 は、投与終了3日後には全て検出限界（0.003 µg/g）未満であった。（参照 17）

（3）畜産物残留試験（産卵鶏）

産卵鶏（白色レグホン種、一群各10羽）にミクロブタニルを28日間カプセル経口（原体：0、1.0、3.0、10.0 及び30.0 mg/kg 飼料相当）投与し、ミクロブタニルを分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。消失試験群は、全ての用量群において28日間投与後、14日間の消失期間が設けられた。

結果は別紙5に示されている。

卵では、30.0 mg/kg 飼料投与群の最終投与翌日に最大残留値（0.129 µg/g）となったが、その後減少し、7日後（消失期間1週間）には検出限界未満となった。肝臓及び腎臓でも、30.0 mg/kg 飼料投与群で最大残留値（肝臓：0.047 µg/g、腎臓：0.021 µg/g）を示し、消失期間1週間で検出限界未満となった。（参照 17）

（4）推定摂取量

別紙3の作物残留試験並びに別紙4及び5の畜産物残留試験の分析値に基づき、食品中から摂取されるミクロブタニルの推定摂取量は表16に示されている（詳細は別紙6）。なお、本推定摂取量の算定は、登録又は申請された使用方法からミクロブタニルが最大の残留を示す使用条件で、全ての適用作物に使用され、加工・調理による残留農薬の増減が全くないとの仮定の下に行った。また、畜産物における推定摂取量の算定には、各試料の最大残留値を用いた。

表16 食品中から摂取されるミクロブタニルの推定摂取量

	国民平均 (体重:55.1 kg)	小児 (1～6 歳) (体重:16.5 kg)	妊婦 (体重:58.5 kg)	高齢者(65 歳以上) (体重:56.1 kg)
摂取量 (µg/人/日)	115	41.3	81.3	151

注）泌乳牛については、予想飼料負荷量の1.3倍量における残留値がいずれも検出限界未満であったことから、推定摂取量の計算に含めなかった。産卵鶏における推定摂取量については、農薬登録の使用条件の範囲内での計算が困難であることから、試験結果のうち最大残留値を用いたため、過大評価となっている可能性がある。

7. 一般薬理試験

ラット、マウス及びウサギを用いた一般薬理試験が実施された。
結果は表17に示されている。（参照3）

表17 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	一般状態 (Irwin 法)	ddY マウス	雄 6	0、80、240、720 (経口)	240	720	720 mg/kg 体重で 探索行動の抑制、 立ち直り反射の抑 制、歩行異常、下 痢、腹臥位等
	自発運動量	ddY マウス	雄 10	0、80、240、720 (経口)	720	—	投与による影響 なし
	筋弛緩作用 (懸垂法)	ddY マウス	雄 10	0、80、240、720 (経口)	240	720	720 mg/kg 体重で 筋弛緩作用
	鎮痛作用 (酢酸 writhing 法)	ddY マウス	雄 10	0、80、240、720 (経口)	240	720	720 mg/kg 体重で writhing 回数減少
	ヘキソバルビタール睡眠	ddY マウス	雄 10	0、80、240、720 (経口)	—	80	80 mg/kg 体重以上 で睡眠時間延長
	体温	SD ラット	雄 8	0、80、240、720 (経口)	720	—	投与による影響 なし
自律神経系	瞳孔径	ddY マウス	雄 10	0、80、240、720 (経口)	240	720	720 mg/kg 体重で 散瞳
循環器系	呼吸、血圧及び 心拍数	NZW ウサギ	雄 4	0、720、1,440 (十二指腸内)	720	1,440	1,440 mg/kg 体重 で血圧下降 呼吸数及び心拍数 に対する影響なし

—：最小作用量又は最大無作用量を設定できなかった。
検体はコーン油に懸濁して用いた。

8. 急性毒性試験

ミクロブタニル（原体）のラット、マウス及びウサギを用いた急性毒性試験が実施された。

結果は表18に示されている。（参照3、4、7）

1

表 18 急性毒性試験結果概要（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 雌雄各 5 匹	2,620	2,710	投与量：0、1,080、1,400、1,820、2,370、3,080 及び 4,000 mg/kg 体重 1,400 mg/kg 体重以上； 雄：体重減少、体重増加抑制、流涎、自発運動低下、鎮静、痙攣、腹臥位、下痢、あえぎ 雌：体重減少、体重増加抑制、流涎、自発運動低下、鎮静、痙攣、腹臥位、あえぎ 雄：1,400 mg/kg 体重以上、雌：3,080 mg/kg 体重以上で死亡例 死亡例では雄で肺の暗赤色化、副腎の肥大、脾臓の退色、雌で脾臓の退色が認められた
	SD ラット 雌雄各 10~20 匹	1,600	2,300	投与量：0、750、1,040、1,050、1,340、1,820 及び 2,410 mg/kg 体重 1,820 mg/kg 体重以上； 雄：腹臥位、振戦 1,340 mg/kg 体重以上； 雄：痙攣、異常呼吸 雌：腹臥位、異常呼吸、流涎 1,040 mg/kg 体重以上； 雄：鼻部の赤色汚れ 雌：眼の赤色汚れ 750 mg/kg 体重以上； 雄：受動性亢進、運動失調、流涎、糞量の減少 雌：受動性亢進、運動失調、流涎、鼻部の赤色汚れ、糞量の減少、脱毛 雄：1,040 mg/kg 体重以上、雌：1,050 mg/kg 体重以上で死亡例 死亡動物では肺、眼及び胃粘膜の発赤、胃の液体貯留が認められた
	SD ラット 雌雄（匹数不明）	1,750	1,800	
	ICR マウス 雌雄各 5 匹	2,270	2,440	投与量：0、930、1,300、1,820、2,550、3,570 及び 5,000 mg/kg 体重 3,570 mg/kg 体重以上； 雄：痙攣 雌：下痢 2,550 mg/kg 体重以上； 雄：立毛 雌：痙攣 1,820 mg/kg 体重以上； 雄：下痢、腹臥位

				雌：自発運動低下、腹臥位 1,300 mg/kg 体重以上； 雌：歩行異常、鎮静、流涎 930 mg/kg 体重以上； 雄：鎮静、流涎、あえぎ、歩行異常 雄：930 mg/kg 体重以上、雌：1,820 mg/kg 体重以上で死亡例 死亡例で胃出血斑
	ICR マウス 雌雄各 10 匹	1,910	1,840	投与量：0、1,300、2,000、3,200 及 び 5,000 mg/kg 体重 5,000 mg/kg 体重； 雄：瀕死状態 3,200 mg/kg 体重以上； 雄：振戦、鼻部の赤色汚れ、体温低 下 雌：瀕死状態 2,000 mg/kg 体重以上； 雄：呼吸異常 雌：あえぎ、鼻部の赤色汚れ 1,300 mg/kg 体重以上； 雄：受動性亢進、腹臥位、運動失調、 痙攣、鼻部の褐色汚れ、肛門生殖器 周辺の汚れ、糞量の減少、下痢 雌：受動性亢進、腹臥位、運動失調、 痙攣、呼吸異常、鼻部の褐色汚れ、 肛門生殖器周辺の汚れ、下痢 雌雄：1,300 mg/kg 体重以上で死亡例 死亡例で胃液状物質貯留、胃拡張、 腸管発赤、腸管液体貯留
	ICR マウス 雄（匹数不明）	3,230		
	ICR マウス 雌雄（匹数不明）	>4,420	1,360	
経皮	NZW ウサギ 雌雄各 6 匹	>5,000	>5,000	投与量：5,000 mg/kg 体重 雄：中等度～重度の紅斑、糞量減少 雌：毒性所見なし 雌雄：死亡例なし
吸入	SD ラット 雌雄各 10 匹	LC ₅₀ (mg/L)		投与量：5.1 mg/L
		>5.1	>5.1	雌雄：呼吸困難、呼吸緩徐、ラ音、 あえぎ呼吸、趾の赤化、眼周囲の赤 色の浸出物、腹部被毛の濡れ 雌雄：死亡例なし

／：参照した資料に記載なし

経口投与では検体をコーン油に懸濁して用いた。

代謝物 M3、M4、M12 及び M13 並びに原体混在物①、②-1 及び②-2 のラット及び
マウスを用いた急性毒性試験が実施された。

結果は表 19 に示されている。（参照 3、4、7）

1
2

表19 急性毒性試験結果概要（代謝物及び原体混在物）

投与経路	検体	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
経口	代謝物 M3	ICR マウス 雌雄各 5 匹	300～ 1,000	1,000～ 3,000	投与量：0、300、1,000、3,000 mg/kg 体重(雌雄) 雌雄：自発運動低下、鎮静、挙尾、痙攣、伏臥 雌雄：1,000 mg/kg 体重以上で死亡例
	代謝物 M4	ICR マウス 雌雄各 5 匹	300～ 1,000	300～ 1,000	投与量：0、300、1,000、3,000 mg/kg 体重(雌雄) 雌雄：自発運動低下、鎮静、挙尾、痙攣、伏臥 雌雄：1,000 mg/kg 体重以上で死亡例
	代謝物 M12	Wistar ラット 雌雄各 10 匹 (絶食)	>5,000	>5,000	投与量：500、1,000、2,500、5,000 mg/kg 体重(雄)及び 5,000 mg/kg 体重(雌) 雄：尿量増加 雌：毒性所見なし 雌雄とも死亡例なし
		Wistar ラット 雌雄各 10 匹 (非絶食)	>5,000	>5,000	投与量：2,500、5,000 mg/kg 体重(雄)及び 5,000 mg/kg 体重(雌) 雌雄：毒性所見及び死亡例なし
		NMRI マウス 雌雄各 10 匹	>5,000	>5,000	投与量：5,000 mg/kg 体重(雌雄) 雌雄とも死亡例なし
	代謝物 M13	Tif : RAIF ラット 雌雄各 3 匹	>5,000	>5,000	投与量：5,000 mg/kg 体重(雌雄) 雌雄：呼吸困難、眼球突出、立毛、背弯姿勢 雌雄とも死亡例なし
	原体混在物 ①	ICR マウス 雄 10 匹	>2,000		投与量：0、1,100、1,300、1,500、1,700、2,000 mg/kg 体重 雄：自発運動低下、運動失調、流涎、下痢、糞量の減少、肛門生殖器周辺の褐色又は黄色汚れ、鼻部の黄褐色汚れ 1,700 mg/kg 体重以上で死亡例
	原体混在物 ②-1	ICR マウス 雌雄各 5 匹	1,000～ 3,000	1,000～ 3,000	投与量：0、300、1,000、3,000 mg/kg 体重(雌雄) 雌雄：自発運動低下、鎮静、挙尾、痙攣、伏臥 雌雄：1,000 mg/kg 体重以上で死亡例
	原体混在物 ②-2	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>3,000	>3,000	投与量：0、300、1,000、3,000 mg/kg 体重(雌雄) 雌雄：自発運動低下、鎮静、挙尾、痙攣、伏臥 雌雄：3,000 mg/kg 体重で死亡例

腹腔内	代謝物 M12	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	>5,000	>5,000	投与量：250、400、630、1,000、 2,500、5,000 mg/kg 体重(雄)及 び 630、1,000、2,500、5,000 mg/kg 体重(雌) 雌雄：運動機能障害、弛緩状態、 立毛、下痢 雌雄とも死亡例なし
-----	------------	------------------------	--------	--------	---

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

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、ミクロブタニルは眼に対し強い刺激性を示したが、皮膚に対しては刺激性を示さなかった。

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Buehler 変法及び Maximization 法）が実施され、Buehler 変法では皮膚感作性は疑陽性であったが、Maximization 法では軽微な皮膚感作性が認められた。（参照 3、4、7）

10. 亜急性毒性試験

（1）90 日間亜急性毒性試験（ラット）①

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、100、300 及び 3,000 ppm：平均検体摂取量は表 20 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 20 90 日間亜急性毒性試験（ラット）①の平均検体摂取量

投与群		100 ppm	300 ppm	3,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	6.2	18.8	192
	雌	6.9	19.6	225

3,000 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制（投与 1 週以降）、T.Bil 減少及び肝細胞肥大が、同用量群の雄で尿中円形細胞増加、Glu 及び TG の減少、肝及び腎絶対及び比重量³増加、副腎絶対及び比重量減少、腎尿細管上皮空胞変性、副腎皮質細胞空胞化、副腎束状帯萎縮及び副腎球状帯微細空胞化が認められた。

本試験における無毒性量は、雌雄とも 300 ppm（雄：18.8 mg/kg 体重/日、雌：19.6 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 3、4）

（2）90 日間亜急性毒性試験（ラット）②

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、10、30、100、300、1,000、3,000、10,000 及び 30,000 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。

³ 体重比重量を比重量という（以下同じ。）。

表21 90日間亜急性毒性試験（ラット）②の平均検体摂取量

投与群		10 ppm	30 ppm	100 ppm	300 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm	10,000 ppm	30,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.52	1.60	5.22	15.3	51.5	158	585	1,730
	雌	0.67	2.03	6.85	19.7	65.8	195	665	1,810

検体摂取量を一定にするため、投与1～2週、3～4週及び5～13週で飼料中検体濃度を変えて試験を行った。表21の各投与群の飼料中検体濃度（ppm）は投与5～13週のものを示す。

各投与群に認められた毒性所見は表22に示されている。

300 ppm以上投与群の雄及び1,000 ppm以上投与群の雌において、肝チトクロームP450の増加が認められた。

30,000 ppm投与群で認められた死亡は、いずれも衰弱によるものであり、体重、摂餌量、血液学的検査、肉眼的病理検査等において、衰弱に伴う各種の変化が認められた。

本試験において、3,000 ppm以上投与群の雌雄で肝絶対及び比重量増加、肝細胞壊死等が認められたので、無毒性量は雌雄とも1,000 ppm（雄：51.5 mg/kg 体重/日、雌：65.8 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照3）

表22 90日間亜急性毒性試験（ラット）②で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
30,000 ppm	死亡（全例：投与17～63日）	死亡（全例：投与18～49日）
10,000 ppm	- 摂餌量減少^a - Ht、Hb及びMCV減少 - T.Chol及びGGT増加 - 肝細胞腫大、空胞化及び凝固壊死 - 肝クッパー細胞色素沈着 - 脾赤色脾髄へモジデリン沈着 - 慢性肺肺炎	- 体重増加抑制^a及び摂餌量減少^a - Hb及びMCV減少 - T.Chol及びGGT増加 - 肝クッパー細胞色素沈着 - 副腎皮質空胞化
3,000 ppm以上	- 体重増加抑制^b - 肝絶対及び比重量増加、腎比重量増加 - 肝細胞肥大（小葉中心性、び漫性） - 肝細胞壊死 - 腎曲尿細管上皮色素沈着 - 副腎皮質空胞化 - 甲状腺小胞増加	- 肝絶対及び比重量増加、腎比重量増加 - 肝細胞肥大（小葉中心性、び漫性） - 肝細胞壊死
1,000 ppm以下	毒性所見なし	毒性所見なし

^a：10,000 ppm投与群及び30,000 ppm投与群：投与1週以降

^b：3,000 ppm投与群：投与6週以降、10,000 ppm投与群及び30,000 ppm投与群：投与1週以降

（3）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、3、10、30、100、300、

1,000、3,000 及び 10,000 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		3 ppm	10 ppm	30 ppm	100 ppm	300 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm	10,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.40	1.54	4.79	14.1	42.7	132	542	2,040
	雌	0.62	2.11	6.94	22.9	65.5	232	710	2,030

各投与群に認められた毒性所見は表 24 に示されている。

1,000 ppm 以上投与群の雄及び 3,000 ppm 以上投与群の雌において、肝チトクローム P450 の増加が認められた。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雄及び 3,000 ppm 以上投与群の雌で肝絶対及び比重量増加、肝細胞壊死等が認められたので、無毒性量は雄で 300 ppm（42.7 mg/kg 体重/日）、雌で 1,000 ppm（232 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 3、4、7）

表 24 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
10,000 ppm	・ 摂餌量減少(投与 1、9～13 週以降) ・ WBC、Lym、Ht、MCV 及び MCH 減少 ・ Seg 及び MCHC 増加 ・ AST、ALP、BUN 及び GGT 増加 ・ Glu 減少 ・ 胆管増生	・ 体重減少(投与 1 週)/増加抑制(投与 2 週以降)及び摂餌量減少(投与 1 週) ・ Hb、Ht、MCV 及び MCH 減少 ・ PLT 及び MCHC 増加 ・ ALT、AST、ALP、BUN 及び GGT 増加 ・ 胆管増生 ・ 腎マクロファージ色素沈着
3,000 ppm 以上	・ 体重増加抑制^a ・ ALT 増加 ・ 肝クッパー細胞色素沈着 ・ 脾色素沈着	・ T.Chol 及び Glu 減少 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 肝細胞肥大 ・ 肝細胞空胞化 ・ 肝細胞壊死 ・ 肝小葉中心性壊死性肝炎 ・ 肝クッパー細胞色素沈着 ・ 副腎束状帯細胞好酸性化/肥大
1,000 ppm 以上	・ T.Chol 減少 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 肝細胞肥大 ・ 肝細胞空胞化 ・ 肝細胞壊死 ・ 肝小葉中心性壊死性肝炎 ・ 副腎束状帯細胞好酸性化/肥大	1,000 ppm 以下毒性所見なし

300 ppm 以下	毒性所見なし	
------------	--------	--

^a : 3,000 ppm 投与群：投与 2 週以降に体重増加抑制、10,000 ppm 投与群：投与 1 週に体重減少、投与 2 週以降に体重増加抑制

（４）90 日間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いた混餌（原体：0、10、200、800 及び 1,600 ppm：平均検体摂取量は表 25 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 25 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群		10 ppm	200 ppm	800 ppm	1,600 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.34	7.26	29.1	56.8
	雌	0.42	7.88	32.4	58.0

各投与群に認められた毒性所見は表 26 に示されている。

本試験において、200 ppm 以上投与群の雄で肝細胞肥大が、800 ppm 以上投与群の雌で ALP 増加及び肝細胞肥大が認められたので、無毒性量は雄で 10 ppm（0.34 mg/kg 体重/日）、雌で 200 ppm（7.88 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 3、4）

表 26 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
1,600 ppm	・ 体重減少(投与 1 週)/増加抑制(投与 2 週)及び摂餌量減少(投与 1、3～7 週)	・ 体重減少(投与 1 週)/増加抑制(投与 2～3 週)及び摂餌量減少(投与 1～13 週) ・ 肝絶対及び比重量増加
800 ppm 以上	・ ALP 増加 ・ 肝絶対及び比重量増加	・ ALP 増加 ・ 肝細胞肥大（小葉中心性及び小葉中間帯）
200 ppm 以上	・ 肝細胞肥大（小葉中心性及び小葉中間帯）	200 ppm 以下毒性所見なし
10 ppm	毒性所見なし	

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 6 匹）を用いた混餌（原体：0、10、100、400 及び 1,600 ppm：平均検体摂取量は表 27 参照）投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

表 27 1年間慢性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群		10 ppm	100 ppm	400 ppm	1,600 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.34	3.09	14.3	54.2
	雌	0.40	3.83	15.7	58.2

各投与群に認められた毒性所見は表 28 に示されている。

死亡例は認められなかった。

本試験において、400 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞肥大等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：3.09 mg/kg 体重/日、雌：3.83 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 3、4）

表 28 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
1,600 ppm	・体重増加抑制(投与 1 週)及び摂餌量減少(投与 1 週) ・RBC 減少 ・PLT 増加 ・ALT、ALP 及び無機リン増加 ・Alb 減少 ・肝絶対及び比重量増加	・体重増加抑制(投与 1～5 週)及び摂餌量減少(投与 1 週以降) ・GGT 及び無機リン増加 ・Alb 減少
400 ppm 以上	・肝細胞肥大（小葉中心性、び漫性）	・ALP 増加 ・肝絶対及び比重量増加 ・肝細胞肥大（小葉中心性、び漫性）
100 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

（2）2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

SD ラット〔一群雌雄各 110 匹、うち主群：雄 52 匹、雌 60 匹、中間と殺群：各 10 匹（投与 3 か月）、各 10 匹（投与 6 か月）、各 20 匹（投与 12 か月）及び雄 18 匹、雌 10 匹（投与 18 か月）〕を用いた混餌（原体：0、50、200 及び 800 ppm：平均検体摂取量は表 29 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 29 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		50 ppm	200 ppm	800 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	2.49	9.84	39.2
	雌	3.23	12.9	52.3

検体摂取量を一定にするため、投与 1～2 週、3～4 週及び 5～13 週で飼料中検体濃度を変えて試験を行った。表 29 中の各投与群の飼料中検体濃度（ppm）は投与 5～13 週のものを示す。

各投与群に認められた毒性所見は表30に示されている。

800 ppm 投与群の雌雄において、肝チトクローム P450 の増加が認められた。肝ペルオキシソーム- β 酸化酵素活性には、検体投与による影響は認められなかった。

検体投与に関連して発生頻度が増加した腫瘍性病変はなかった。

対照群と各投与群で死亡率に差は認められなかった。

本試験において、200 ppm 以上投与群の雄で精巣萎縮等が、800 ppm 投与群の雌で肝絶対及び比重量増加等が認められたので、無毒性量は雄で 50 ppm (2.49 mg/kg 体重/日)、雌で 200 ppm (12.9 mg/kg 体重/日) であると考えられた。発がん性は認められなかった。（参照3、4）

表30 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
800 ppm	・ 体重増加抑制(投与 22～40 週) 及び摂餌量減少(投与 5、9～11 週及び 13 週)	・ 体重増加抑制(投与 66～84 週) ・ 肝絶対及び比重量増加
200 ppm 以上	・ 精巣絶対重量減少 ・ 精巣萎縮	200 ppm 以下毒性所見なし
50 ppm	毒性所見なし	

（3）2年間慢性毒性/発がん性併合試験（マウス）

ICR マウス [一群雌雄各 110 匹、うち主群：各 70 匹、中間と殺群：各 10 匹（投与 3 か月）、各 10 匹（投与 6 か月）及び各 20 匹（投与 12 か月）] を用いた混餌（原体：0、20、100 及び 500 ppm：平均検体摂取量は表 31 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31 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		20 ppm	100 ppm	500 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	2.7	13.7	70.2
	雌	3.2	16.5	85.2

100 ppm 以上投与群の雌及び 500 ppm 投与群の雄で肝チトクローム P450 の増加が認められた。肝ペルオキシソーム- β 酸化酵素活性には、検体投与による影響は認められなかった。

検体投与に関連して発生頻度が増加した腫瘍性病変はなかった。

対照群と各投与群で死亡率に差は認められなかった。500 ppm 投与群の雌雄で肝絶対及び比重量増加、変異肝細胞巣及び多巣性肝細胞空胞化が、同用量群の雄で小葉中心性肝細胞肥大、門脈周辺性点状空胞化、肝クッパー細胞色素沈着及び肝細胞壊死が、雌で ALT 増加が認められた。

本試験における無毒性量は、雌雄とも 100 ppm（雄：13.7 mg/kg 体重/日、雌：

16.5 mg/kg 体重/日) であると考えられた。発がん性は認められなかった。(参照 3、7)

(4) 2 年間発がん性試験 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 60 匹) を用いた混餌 (原体 : 0 及び 2,500 ppm : 平均検体摂取量 : 雄 : 106 mg/kg 体重/日、雌 : 136 mg/kg 体重/日) 投与による 2 年間発がん性試験が実施された。

検体投与に関連して発生頻度が増加した腫瘍性病変はなかった。

対照群と各投与群で死亡率に差は認められなかった。検体投与群の雌雄で体重増加抑制 (雄 : 投与 0~13 週、雌 : 投与 0~52 週)、肝細胞肥大 (小葉中心性、小葉中間帯) 及び肝細胞空胞化が、雄で有核赤血球減少、肝絶対及び比重量増加、精巣絶対重量減少及び精巣精子無形成が、雌で Neu 減少、Lym 増加及び肝比重量増加が認められた。発がん性は認められなかった。(参照 3)

(5) 18 か月間発がん性試験 (マウス)

ICR マウス (一群雌 60 匹) を用いた混餌 (原体 : 0 及び 2,000 ppm : 平均検体摂取量 : 394 mg/kg 体重/日) 投与による 18 か月間発がん性試験が実施された。

検体投与に関連して発生頻度が増加した腫瘍性病変はなかった。

対照群と各投与群で死亡率に差は認められなかった。検体投与群で体重増加抑制 (投与 2 週以降)、摂餌量減少 (投与 1~2 週)、肝絶対及び比重量増加、肝細胞肥大、肝細胞空胞化、肝クッパー細胞及びマクロファージへの色素沈着、肝単細胞壊死及び副腎皮質束状帯肥大が認められた。発がん性は認められなかった。(参照 3)

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 25 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、50、200 及び 1,000 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			50 ppm	200 ppm	1,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	3.67	14.3	70.7
		雌	4.42	17.2	85.9
	F ₁ 世代	雄	3.64	15.1	76.4
		雌	4.17	17.5	88.0

親動物及び児動物における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、1,000 ppm 投与群の雌（P、F₁）で小葉中心性肝細胞肥大等が、200 ppm 以上投与群の雄で肝絶対重量増加（P）、小葉中心性肝細胞肥大等（F₁）が認められた。

児動物では、1,000 ppm 投与群（F₁、F₂）で有意差はないものの哺育期間中の体重増加抑制が、1,000 ppm（F₂）あるいは200 ppm 以上（F₁）投与群で死産児数増加等が認められた。

本試験において、親動物では200 ppm 以上投与群の雄で肝絶対重量増加等が、1,000 ppm 以上投与群の雌で小葉中心性肝細胞肥大等が、児動物では200 ppm 以上投与群で死産児数増加等が認められたので、無毒性量は親動物では雄で50 ppm（P雄：3.67 mg/kg 体重/日、F₁雄：3.64 mg/kg 体重/日）、雌で200 ppm（P雌：17.2 mg/kg 体重/日、F₁雌：17.5 mg/kg 体重/日）、児動物では雌雄とも50 ppm（P雄：3.67 mg/kg 体重/日、P雌：4.42 mg/kg 体重/日、F₁雄：3.64 mg/kg 体重/日、F₁雌：4.17 mg/kg 体重/日）であると考えられた。

1,000 ppm 投与群で妊娠率低下が、200 ppm 以上投与群で出産率低下が認められたので、繁殖能に対する無毒性量は雌雄とも50 ppm（P雄：3.67 mg/kg 体重/日、P雌：4.42 mg/kg 体重/日、F₁雄：3.64 mg/kg 体重/日、F₁雌：4.17 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照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	1,000 ppm	・ 摂餌量減少(投与 1～4 週) ・ 小葉中心性肝細胞肥大	・ 摂餌量減少(投与 1～2 週) ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ 肝絶対重量増加 ・ 妊娠率低下	・ 体重増加抑制(投与 1～8 週) ・ 弛緩性精巣 ・ 精巣萎縮	・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ 肝絶対重量増加 ・ 妊娠率低下
	200 ppm 以上	・ 肝絶対重量増加	・ 出産率低下	・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ 肝絶対重量増加	200 ppm 以下 毒性所見なし
	50 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし	
児動物	1,000 ppm	・ 体重増加抑制 [§]		・ 体重増加抑制 [§] ・ 死産児数増加 ・ 平均同腹児数減少	
	200 ppm 以上	・ 死産児数増加		200 ppm 以下毒性所見なし	
	50 ppm	毒性所見なし			

[§]：統計学的有意差はないが、検体投与による影響と判断した。

（2）発生毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（原体：0、31.3、93.8、313 及び 469 mg/kg 体重/日、溶媒：コーン油）投与し、発生毒性試験が実施された。

母動物では、469 mg/kg 体重/日投与群で口及び膣からの赤色浸出物、糞便量の減少及び泌尿生殖器周辺の汚れ（発生時期不明）が、313 mg/kg 体重/日以上投与群で被毛粗剛、落屑及び流涎（発生時期不明）が認められた。

胎児では、313 mg/kg 体重/日以上投与群で第 7 頸肋骨及び第 14 痕跡肋骨の増加が、93.8 mg/kg 体重/日以上投与群で胎児死亡率の上昇が認められた。

本試験における無毒性量は、母動物で 93.8 mg/kg 体重/日、胎児で 31.3 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 3、5、7）

【代田専門委員より】

母動物の所見を急性影響と判断しなかった理由が分かる記載を加えてはいかがでしょうか？

【事務局より】

発生時期を追記しました。

（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、20、60 及び 200 mg/kg 体重/日、溶媒：1%MC 水溶液）投与し、発生毒性試験が実施された。

母動物では、200 mg/kg 体重/日投与群で糞便の異常（糞量減少、無糞又は軟便）、血尿、泌尿生殖器周辺の血液付着及び流産が、60 mg/kg 体重/日以上投与群で体重増加抑制（60 mg/kg 体重/日投与群：妊娠 11 日、200 mg/kg 体重/日投与群：妊娠 11～15 日）が認められた。

胎児では、200 mg/kg 体重/日投与群で生存胎児数及び胎児生存率の低下、有意差はないものの低体重が認められた。

本試験における無毒性量は、母動物で 20 mg/kg 体重/日、胎児で 60 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 3、4）

1 3. 遺伝毒性試験

ミクロブタニルの細菌を用いた 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培養細胞（CHO）を用いた *Hgp^{rt}* 遺伝子突然変異試験及び染色体異常試験、ラット肝細胞を用いた不定期 DNA 合成（UDS）試験並びにマウスを用いた *in vivo* 染色体異常試験が実施された。

結果は表 34 に示されているとおり、全て陰性であったことから、ミクロブタニルに遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 3、4、7）

1 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>Bacillus subtilis</i> (H17、M45 株)	313～5,000 μg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株)	75～7,500 μg/プレート (+/-S9)	陰性
		<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	125～2,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験 (<i>Hgprt</i> 遺伝子)	チャイニーズハムスター卵巣 由来細胞 (CHO-K ₁ -BH ₄)	①25～100 μg/mL (-S9) ②60～90 μg/mL (-S9) ③120～160 μg/mL (+S9) ④120～150 μg/mL (+S9) ⑤165～170 μg/mL (+S9) ⑥160 μg/mL (+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)	①25～75 μg/mL (-S9) (17.5 時間処理) ②20～50 μg/mL (+S9) (2 時間処理)	陰性
	UDS 試験	ラット肝初代培養細胞	0.1～1,000 μg/mL	陰性
in vivo	染色体異常試験	ICR マウス (骨髓細胞) (一群雄 10 匹)	①単回経口投与 (802 mg/kg 体重、投与 6、24 及び 48 時間後に標本採取) ②1 日 1 回、5 日間経口投与 (802 mg/kg 体重/日、最終投 与 6 時間後に標本採取)	陰性
		ICR マウス (骨髓細胞) (一群雌雄各 5 匹)	単回経口投与 (1,280 mg/kg 体重、投与 6、 27 及び 51 時間後に標本採 取)	陰性

2 注) +/-S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

3
4 代謝物 M3（動物及び植物由来）、M4（動物及び植物由来）、M12（植物由来）
5 及び M13（植物由来）の細菌を用いた DNA 修復試験及び復帰突然変異試験が実施
6 された。

7 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 3）

8 表 35 遺伝毒性試験概要（代謝物）

試験		対象	処理濃度	結果
代謝物 M3	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	200～10,000 μg/ディスク (+/-S9)	陰性

	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	156～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
代謝物 M4	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	100～5,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	313～5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
代謝物 M12	DNA 修復試験	<i>E. coli</i> (Pol A ⁺ , Pol A ⁻ 株)	62.5～1,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537, TA1538 株)	20～12,500 µg/プレート (+/-S9)	陰性
代謝物 M13	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株)	20～5,120 µg/プレート (+/-S9)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

14. その他の試験

(1) 繁殖能に対する影響検討試験（ラット）

ラットを用いた2世代繁殖試験 [12. (1)] において精巣萎縮及び死産児数の増加並びにラットを用いた発生毒性試験 [12. (2)] において胎児死亡率の上昇等が認められた。これらの影響がミクロブタニル投与による精子の染色体異常等により誘発されるものか、SD ラット [一群雄 25 匹、雌 50 匹 (1 交配時当り)] を用いて、検討された。代田専門委員修文

雄に単回強制経口（原体：0、10、100 及び 735 mg/kg 体重、溶媒：コーン油）投与し、投与1日後に、雄1匹に対して未経産雌2匹を1週間ずつ、毎週異なる雌2匹を同居させ、精子形成周期である8週間交配させた。

735 mg/kg 体重投与群の雄で、血涙、流涎、体重増加抑制等が認められた。精巣重量、交尾率、受胎率（妊娠動物数/交尾した動物数）、妊娠率（妊娠動物数/交配に用いた動物数）、黄体数、着床数、生存胚数、初期吸収胚数及び腹当たりの死亡胚数には、全ての交配期間を通して対照群と各投与群との間に差は認められず、優性致死誘発性は認められなかった。なお、本試験において認められた血涙、流涎等の影響については、軽度の変化であり、急性参照用量の設定根拠としなかった。（参照 3、4、19）

【代田専門委員より】

妊娠動物を用いて行われた発生毒性試験における胎児死亡率増加については、この試験では被験物質の影響を評価できないので削除しました。

Ⅲ. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「ミクロブタニル」の食品健康影響評価を実施した。なお、今回、作物残留試験（しそ）の成績等が新たに提出された。

^{14}C で標識したミクロブタニルのラットを用いた動物体内運命試験の結果、ミクロブタニルは投与 1 時間で C_{max} に達し、吸収率は少なくとも 89.2%であった。投与放射能は、投与後 96 時間で約 80%TAR 以上が糞中及び尿中に同程度排泄された。体内では肝臓及び腎臓への分布が多かった。排泄物中の未変化のミクロブタニルは 10%TRR 未満であり、主要代謝物として M7 が存在した。

^{14}C で標識したミクロブタニルの畜産動物を用いた動物体内運命試験の結果、10%TRR を超える代謝物として、泌乳ヤギの可食部で M2、M3、M4、M5、M6 及び M7+M15、産卵鶏の可食部で M3、M4 及び M19 が認められた。

^{14}C で標識したミクロブタニルの植物体内運命試験の結果、主要成分は未変化のミクロブタニルであり、主要な代謝物として M4、M8、M9、M12 及び M13 が 10%TRR を超えて存在した。

ミクロブタニル及び代謝物（M3、M4、M8 及び M9 の合計）を分析対象化合物として作物残留試験が実施された。ミクロブタニル及び代謝物の最大残留値は、いずれも最終散布 14 日後に収穫した茶（荒茶）の 9.57 及び 1.95 mg/kg（ミクロブタニル換算で 1.85 mg/kg）であった。また、泌乳牛においてミクロブタニル及び代謝物 M4 又は M6、産卵鶏においてミクロブタニルを分析対象化合物とした畜産物残留試験の結果、最大残留値は、泌乳牛ではミクロブタニルが 0.011 $\mu\text{g/g}$ （肝臓）、代謝物 M4 が 0.032 $\mu\text{g/g}$ （肝臓）、代謝物 M6 が 0.015 $\mu\text{g/g}$ （乳汁）、産卵鶏ではミクロブタニルが 0.129 $\mu\text{g/g}$ （卵）であった。

各種毒性試験結果から、ミクロブタニル投与による主な影響は肝臓（絶対及び比重量増加等）及び長期投与における精巣（萎縮等：ラット）に認められた。発がん性及び遺伝毒性は認められなかった。

発生毒性試験においてラットでは骨格変異の増加が認められたが、奇形の増加は認められず、ウサギでは奇形及び変異の増加は認められなかった。これらのことから、ミクロブタニルに催奇形性はないと考えられた。

ラットを用いた 2 世代繁殖試験において、妊娠率及び出産率の低下が認められた。

植物体内運命試験の結果、代謝物 M4、M8、M9、M12 及び M13 が 10%TRR を超えて認められた。これらのうち、代謝物 M4 はラットで認められていること、代謝物 M8 及び M9 は代謝物 M4 のグルコース抱合体であること並びに代謝物 M12 及び M13 の急性毒性は弱く（ LD_{50} : 5,000 mg/kg 体重超）、遺伝毒性試験の結果が陰性であったことから、農産物中の暴露評価対象物質をミクロブタニル（親化合物のみ）とした。また、畜産動物を用いた体内運命試験の結果、可食部において代謝物 M2、M3、M4、M5、M6、M7+M15 及び M19 が 10%TRR を超えて認められた。これらのうち、代謝物 M15 及び M19 はラットにおいて認められなかったが、代謝物 M15 は代謝物 M4 のグルクロン酸抱合体であること、代謝物 M19 は産卵鶏の卵のみで認められたこと

及び産卵鶏を用いた動物体内運命試験における残留量を考慮し、畜産物中の暴露評価対象物質をミクロブタニル（親化合物のみ）とした。

各試験の無毒性量等は表36、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37にそれぞれに示されている。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、イヌを用いた90日間亜急性毒性試験の0.34 mg/kg 体重/日であったが、より長期の試験である1年間慢性毒性試験の無毒性量は3.09 mg/kg 体重/日であった。この差は用量設定の違いによると考えられ、90日間亜急性毒性試験の最小毒性量が7.26 mg/kg 体重/日であることから判断しても、イヌにおける無毒性量を3.09 mg/kg 体重/日としても安全性は担保されるものと考えられた。

食品安全委員会専門調査会は、各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の2.49 mg/kg 体重/日であると考え、これを根拠として、安全係数100で除した0.024 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

ミクロブタニルの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた発生毒性試験の31.3 mg/kg 体重/日であり、認められた所見は母動物に影響がみられない用量における胎児死亡率の上昇であったことから、妊婦又は妊娠している可能性のある女性に対する急性参照用量（ARfD）については、これを根拠として、安全係数100で除した0.31 mg/kg 体重と設定した。また、一般の集団に対しては、マウスを用いた一般薬理試験の最大無作用量である240 mg/kg 体重を根拠として、安全係数100で除した2.4 mg/kg 体重をARfDと設定した。

ADI	0.024 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）	2.49 mg/kg 体重/日
（安全係数）	100

ARfD	2.4 mg/kg 体重
※一般の集団	
（ARfD 設定根拠資料）	一般薬理試験
（動物種）	マウス
（期間）	単回
（投与方法）	経口
（最大無作用量）	240 mg/kg 体重

(安全係数) 100

ARfD	0.31 mg/kg 体重
※妊婦又は妊娠している可能性のある女性	
(ARfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ラット
(期間)	妊娠 6～15 日
(投与方法)	経口
(無毒性量)	31.3 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

参考

< JMPR（2014 年） >

ADI	0.03 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)	2.5 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

ARfD（妊娠する可能性のある女性）	0.3 mg/kg 体重
(ARfD 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ラット
(期間)	妊娠 6～15 日
(投与方法)	経口
(無毒性量)	31.3 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

ARfD（一般の集団） 設定の必要なし

< EPA（2005 年） >

cRfD	0.025 mg/kg 体重/日
(cRfD 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)	2.49 mg/kg 体重/日
(不確実係数)	100

aRfD（13～49歳の女性）	0.6 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 7～19 日
（投与方法）	経口
（無毒性量）	60 mg/kg 体重/日
（不確実係数）	100

aRfD（一般の集団）	設定の必要なし
-------------	---------

<EU（2010 年）>

ADI	0.025 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）	2.5 mg/kg 体重/日
（安全係数）	100

ARfD	0.31 mg/kg 体重
（ARfD 設定根拠資料）	発生毒性試験
（動物種）	ラット
（期間）	妊娠 6～15 日
（投与方法）	経口
（無毒性量）	31.3 mg/kg 体重/日
（安全係数）	100

<カナダ（1993 年）>

ADI	0.025 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)	2.5 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

(参照 6、7、18～20)

表 36 各試験における無毒性量等の比較

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾					
			JMPR	EPA	EFSA	カナダ	食品安全委員会	参考資料 (農薬抄録)
ラット	90 日間 亜急性 毒性試験 ①	0、100、300、3,000 ppm 雄：0、6.2、18.8、192 雌：0、6.9、19.6、225	雄：18.8 雌：19.6 雌雄：体重増加抑制等				雄：18.8 雌：19.6 雌雄：体重増加抑制等	雄：18.8 雌：19.6 雌雄：体重増加抑制等
	90 日間 亜急性 毒性試験 ②	0、10、30、100、300、 1,000、3,000、10,000、 30,000 ppm 雄：0、0.52、1.60、5.22、 15.3、51.5、158、585、 1,730 雌：0、0.67、2.03、6.85、 19.7、65.8、195、665、 1,810	雄：5.22 雌：19.7 雌雄：肝 MFO 活 性上昇			雄：4.9 雌：18.5 (mg ai/kg 体重/日) 雌雄：肝 MFO 活 性上昇	雄：51.5 雌：65.8 雌雄：肝絶対及び 比重量増加、肝細 胞壊死等	雄：51.5 雌：65.8 雌雄：肝絶対及び 比重量増加等
	2 年間 慢性毒性/ 発がん性 併合試験	0、50、200、800 ppm 雄：0、2.49、9.84、39.2 雌：0、3.23、12.9、52.3	雄：2.5 雌：12.9 雄：精巣絶対重量 減少等 雌：体重増加抑制 等 (発がん性は認め られない)	雌雄：2.49 雌雄：精巣萎縮及 び重量減少	2.5 精巣萎縮 (発がん性は認め られない)	雄：2.5 雌：52 (mg ai/kg 体重/日) 雄：精巣絶対重量 減少等 雌：毒性所見なし (発がん性は認め られない)	雄：2.49 雌：12.9 雄：精巣萎縮等 雌：肝絶対及び比 重量増加等 (発がん性は認め られない)	雄：2.49 雌：12.9 雄：精巣絶対重量 減少等 雌：肝絶対及び比 重量増加等 (発がん性は認め られない)
	2 世代	0、50、200、1,000 ppm	親動物	雌雄：10	親動物、児動物及	親動物：	親動物	親動物

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾					
			JMPR	EPA	EFSA	カナダ	食品安全委員会	参考資料 (農薬抄録)
	繁殖試験	P 雄：0、3.67、14.3、70.7 P 雌：0、4.42、17.2、85.9 F ₁ 雄：0、3.64、15.1、76.4 F ₁ 雌：0、4.17、17.5、88.0	雄：3.6 雌：17.4 繁殖能 雄：3.6 雌：4.3 親動物 雄：肝重量増加 雌：体重増加抑制等 繁殖能 出産率及び平均同腹児数減少、死産率増加	雌雄：精巣萎縮、死産数増加等	び繁殖能：16 親動物：体重増加抑制及び肝重量増加 児動物：体重増加抑制 繁殖能：出産率減少、死産率増加	雄：3.7 雌：15 繁殖能：15 親動物 雄：肝絶対重量増加等 雌：小葉中心性肝細胞肥大 繁殖能：妊娠率及び出産率低下	P 雄：3.67 F ₁ 雄：3.64 P 雌：17.2 F ₁ 雌：17.5 児動物及び繁殖能 P 雄：3.67 F ₁ 雄：3.64 P 雌：4.42 F ₁ 雌：4.17 親動物 雄：肝絶対重量増加等 雌：小葉中心性肝細胞肥大等 児動物：死産児数増加等 繁殖能：出産率低下	P 雄：3.67 F ₁ 雄：3.64 P 雌：17.2 F ₁ 雌：17.5 児動物及び繁殖能 P 雄：3.67 F ₁ 雄：3.64 P 雌：4.42 F ₁ 雌：4.17 親動物 雄：肝絶対重量増加等 雌：小葉中心性肝細胞肥大等 児動物：死産児数増加等 繁殖能：出産率減少

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾					
			JMPR	EPA	EFSA	カナダ	食品安全委員会	参考資料 (農薬抄録)
	発生毒性 試験	0、31.3、93.8、313、469	母動物：94 胎児：31 母動物：粗毛、落 屑及び流涎 胎児：腹当たり吸 収胚数増加等 (催奇形性は認め られない)		母動物：94 胎児：31 母動物：臨床症状 の異常 胎児：胎児生育指 数減少及び腹当 たりの吸収胚数増加	母動物：94 胎児：31 母動物：粗毛、落 屑及び流涎 胎児：腹当たり吸 収胚数増加等 (催奇形性は認め られない)	母動物：93.8 胎児：31.3 母動物：被毛粗剛、 落屑及び流涎 胎児：胎児死亡率 の上昇	母動物：93.8 胎児：31.3 母動物：口及び膺 からの赤色浸出物 等 胎児：胎児死亡率 の上昇
マウス	90日間 亜急性 毒性試験	0、3、10、30、100、300、 1,000、3,000、10,000 ppm 雄：0、0.40、1.54、 4.79、 14.1、42.7、132、542、 2,040 雌：0、0.62、2.11、 6.94、22.9、65.5、 232、710、2,030	雄：42.7 雌：65.5 雌雄：肝病理組織 学的所見、肝重量 増加等			雌雄：44 雌雄：肝病理組織 学的所見、肝重量 増加等	雄：42.7 雌：232 雌雄：肝絶対及び 比重量増加、肝細 胞壊死等	雄：42.7 雌：232 雌雄：肝絶対及び 比重量増加、肝細 胞壊死等
	2年間 慢性毒性/ 発がん性 併合試験	0、20、100、500 ppm 雄：0、2.7、13.7、70.2 雌：0、3.2、16.5、85.2	雄：2.7 雌：3.2 雌雄：肝 MFO 活 性上昇 (発がん性は認め られない)			雄：13.7 雌：16.5 雌雄：肝重量増加 等 (発がん性は認め られない)	雄：13.7 雌：16.5 雌雄：肝絶対及び 比重量増加等 (発がん性は認め られない)	雄：13.7 雌：16.5 雌雄：肝絶対及び 比重量増加等 (発がん性は認め られない)

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾					
			JMPR	EPA	EFSA	カナダ	食品安全委員会	参考資料 (農薬抄録)
ウサギ	発生毒性 試験	0、20、60、200	母動物：20 胎児：60 母動物：体重増加抑制 胎児：胚吸収率の増加等 (催奇形性は認められない)	60 吸収胚数増加、平均産児数減少		母動物及び胎児：60 母動物：体重増加抑制等 胎児：胚吸収率増加、低体重 (催奇形性は認められない)	母動物：20 胎児：60 母動物：体重増加抑制 胎児：胎児生存率低下、低体重（有意差なし） (催奇形性は認められない)	母動物：20 胎児：60 母動物：体重増加抑制 胎児：低体重（有意差なし） (催奇形性は認められない)
イヌ	90日間 亜急性 毒性試験	0、10、200、800、1,600 ppm 雄：0、0.34、7.26、29.1、56.8 雌：0、0.42、7.88、32.4、58.0	雄：0.3 雌：7.9 雌雄：肝細胞肥大		0.34 肝細胞肥大	雄：5.9 (mg ai/kg 体重/日) 雌：800 ppm 雄：肝細胞肥大、肝重量増加 雌：ALP 増加、肝重量増加	雄：0.34 雌：7.88 雄：肝細胞肥大 雌：ALP 増加及び肝細胞肥大	雄：0.34 雌：7.88 雄：肝細胞肥大 雌：ALP 増加及び肝細胞肥大
	1年間 慢性毒性 試験	0、10、100、400、1,600 ppm 雄：0、0.34、3.09、14.3、54.2 雌：0、0.40、3.83、15.7、58.2	雄：3.1 雌：3.8 雌雄：肝細胞肥大等		3.09 肝細胞肥大	雄：14 雌：16 雌雄：肝細胞肥大、ALP 増加等	雄：3.09 雌：3.83 雌雄：肝細胞肥大等	雄：3.09 雌：3.83 雌雄：肝細胞肥大等
ADI (cRfD)			NOAEL : 2.5 (ラット) SF : 100	NOAEL : 2.49 UF : 100 cRfD : 0.025	NOAEL: 2.5 SF: 100 ADI: 0.025	NOAEL : 2.5 UF : 100 ADI : 0.025	NOAEL : 2.49 SF : 100 ADI : 0.024	NOAEL : 2.49 SF : 100 ADI : 0.024

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾					参考資料 (農薬抄録)
			JMPR	EPA	EFSA	カナダ	食品安全委員会	
			ADI : 0.03					
		ADI (cRfD) 設定根拠資料	ラット 2 年間慢性 毒性/発がん性併 合試験	ラット 2 年間慢性 毒性/発がん性併 合試験	ラット 2 年間慢性 毒性/発がん性併 合試験	ラット 2 年間慢性 毒性/発がん性併 合試験	ラット 2 年間慢性 毒性/発がん性併 合試験	ラット 2 年間慢性 毒性/発がん性併 合試験

NOAEL : 無毒性量 SF : 安全係数 UF : 不確実係数 cRfD : 慢性参照用量

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 37-1 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等
（一般の集団）

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重)	無毒性量及び急性参照用量設定に関連する エンドポイント ¹⁾ (mg/kg 体重)
ラット	急性毒性試験	雌雄：0、1,080、1,400、 1,820、2,370、3,080、 4,000	雌雄：1,080 雌雄：体重減少、体重増加抑制、自発運動 低下、痙攣等
		雌雄：0、750、1,040、 1,050、1,340、1,820、 2,410	雌雄：－ 雌雄：運動失調、受動性亢進等
マウス	一般薬理試験 (中枢神経系、一般 状態)	雄：0、80、240、720	雄：240 雄：立ち直り反射の抑制、歩行異常、下痢、 腹臥位等
	一般薬理試験 (自律神経系、瞳孔 径)	雄：0、80、240、720	雄：240 雄：散瞳
	急性毒性試験	雌雄：0、930、1,300、 1,820、2,550、3,570、 5,000	雄：－ 雌：930 雌雄：歩行異常、流涎等
		雌雄：0、1,300、2,000、 3,200、5,000	雌雄：－ 雌雄：受動性亢進、運動失調、痙攣等
ARfD			NOAEL：240 SF：100 ARfD：2.4
ARfD 設定根拠資料			マウス一般薬理試験

ARfD：急性参照用量 SF：安全係数 NOAEL：無毒性量

¹⁾：最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

－：無毒性量は設定できない。

表 37-2 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等
（妊婦又は妊娠している可能性のある女性）

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量及び急性参照用量設定に関連する エンドポイント ¹⁾ (mg/kg 体重/日)
ラット	発生毒性試験	0、31.3、93.8、313、 469	胎児：31.3 胎児：胎児死亡率の上昇
ウサギ	発生毒性試験	0、20、60、200	胎児：60 胎児：生存胎児数及び胎児生存率の低下
ARfD			NOAEL：31.3 SF：100 ARfD：0.31
ARfD 設定根拠資料			ラット発生毒性試験

ARfD：急性参照用量 SF：安全係数 NOAEL：無毒性量

¹⁾：最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

＜別紙1：代謝物/分解物/原体混在物略称＞

記号	略称	化学名
M2	Hydroxy-lactone	2-(4-クロロフェニル)-2-(メチル-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール)-3-(1-ヒドロキシエチル)-3-ブチロラクタン
M3	RH-9089	α -(2-ブタノン)- α -(4-クロロフェニル)-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-プロパンニトリル
M4	RH-9090	α -(3-ヒドロキシブチル)- α -(4-クロロフェニル)-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-プロパンニトリル
M5	MW318 acid (buthyl carboxylic acid of myclobutanil)	δ -(4-クロロフェニル)- δ -シアノ-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-ヘキサン酸
M6	RH-0294	2-(4-クロロフェニル)-5,6-ジハイドロキシ-2-[1,2,4]トリアゾール-1-イルメチルヘキサンニトリル
M7	Sulfate of RH-9090	5-(4-クロロフェニル)-5,6-ジハイドロキシ-2-[1,2,4]トリアゾール-1-イルメチルペンタン-2-スルホン酸
M8	Malonyl glucoside of RH-9090	α -(3-ヒドロキシブチル)- α -(クロロフェニル)-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-プロパンニトリルマロニルグルコシド
M9	Glucoside of RH-9090	α -(3-ヒドロキシブチル)- α -(4-クロロフェニル)-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-プロパンニトリルグルコシド
M10	Butyric acid intermediate	α -4-クロロフェニル- α -シアノ- γ -(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール)ブチル酸
M11	Triazole	1,2,4-トリアゾール
M12	Triazole alanine (TA)	3-(1,2,4-トリアゾール-1-イル)-2-アミノプロピオン酸
M13	Triazole acetic Acid (TAA)	1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル酢酸
M14	N-Glucuronic acid conjugate of myclobutanil	1-[2-(4-クロロフェニル)-2-シアノヘキシル]-4-ヘキソピラヌロノシル-1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-4-イウム
M15	RH-9090 glucuronic acid conjugate	5-(4-クロロフェニル)-5-シアノ-6-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)ヘキサン-2-イルヘキソピラノシドウロン酸
M16	MW334 acid	5-(4-クロロフェニル)-5-シアノ-2-ヒドロキシ-6-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)ヘキサン酸
M17	RH-0294 sulfate conjugate	5-(4-クロロフェニル)-5-シアノ-1-ヒドロキシ-6-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)ヘキサン-2-イル硫酸水素塩
M18	Triazolyl alanine	(2 <i>RS</i>)-2-アミノ-3-(1 <i>H</i> -1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロパン酸
M19	Lactone	—
原体混在物 ①		
原体混在物 ②-1		
原体混在物 ②-2		

—：化学名は特定できず

＜別紙 2：検査値等略称＞

略称	名称
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ (=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT))
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ (=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT))
AUC	薬物濃度曲線下面積
BUN	血液尿素窒素
C _{max}	最高濃度
Glu	グルコース (血糖)
GGT	γ-グルタミルトランスフェラーゼ (=γ-グルタミルトランスぺプチダーゼ (γ-GTP))
Hb	ヘモグロビン量 (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
Lym	リンパ球数
MC	メチルセルロース
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
MFO	混合機能オキシダーゼ
Neu	好中球数
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
RBC	赤血球数
Seg	分葉好中球数
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
TRR	総残留放射能
WBC	白血球数

＜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)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					ミクロブタニル		代謝物 ^a		ミクロブタニル		代謝物 ^a	
					最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値
未成熟 ささげ (さや) 2004～ 2005 年度	1	62.5 ^{WP} ×3	3	1 3 7	0.32 0.11 <0.08	0.32 0.10 <0.08						
	1		3	1 3 7	<0.08 <0.08 <0.08	<0.08 <0.08 <0.08						
ふき (葉柄) 1998 年度	1	93.8 ^{EC} ×3	3	7 14 21	0.35 0.29 0.16	0.35 0.28 0.16			0.310 0.262 0.166	0.306 0.242 0.150		
	1		3	7 14 21	0.38 0.30 0.16	0.36 0.30 0.16			0.408 0.316 0.181	0.375 0.295 0.160		
食用ぎく (花全体) 2004 年度	1	167 ^{EC} ×2	2	14 21					0.48 0.23	0.48 0.22		
根深ねぎ (茎葉) 1985 年度	1	75 ^{WP} ×3	3	7 14 21	0.122 0.008 <0.005	0.120 0.008 <0.005	0.17 <0.02 <0.02	0.17 <0.02 <0.02	0.21 0.02 <0.01	0.20 0.02 <0.01	0.13 <0.01 0.03	0.13 <0.01 0.03
葉ねぎ (茎葉) 1985 年度	1		3	7 14 21	0.142 0.091 0.022	0.137 0.086 0.020	0.12 0.09 0.04	0.11 0.09 0.04	0.13 0.07 0.03	0.12 0.07 0.03	0.08 0.04 0.05	0.07 0.04 0.04
根深ねぎ (茎葉) 1987 年度	1		3	7 14 21					0.20 0.03 0.02	0.18 0.03 0.02	0.09 0.07 <0.01	0.09 0.06 <0.01
葉ねぎ (茎葉) 1987 年度	1		3	7 14 21					0.30 0.05 0.01	0.29 0.04 0.01	0.12 0.08 0.01	0.11 0.08 0.01
葉ねぎ (茎葉) 1993 年度	1	93.8 ^{EC} ×3	3	14	0.10	0.10	0.23	0.20	0.14	0.14	0.13	0.12
	1		3	14	0.06	0.06	0.35	0.34	0.04	0.04	0.19	0.19
根深ねぎ (茎葉) 1993 年度	1	93.8 ^{EC} ×3	3	14					0.03	0.03	0.05	0.04
	1	169 ^{EC} ×3	3	14					0.08	0.08	0.08	0.08
にんにく (鱗茎) 1993 年度	1	188 ^{EC} ×3	3	3 7 14	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01				
	1		3	3 7 14	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01				
わけぎ (茎葉) 2005 年度	1	105 ^{WP} ×3	3	7 14 21					0.13 <0.05 <0.05	0.13 <0.05 <0.05		

作物名 (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			
					ミクロブタニル		代謝物 ^a		ミクロブタニル		代謝物 ^a	
					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	75 ^{WP} × 3	3	7 14 21					<0.05 <0.05 <0.05	<0.05 <0.05 <0.05		
らっきょう (鱗茎) 2003 年度	1	150 ^{WP} ×3	3	7 14 21	<0.05 <0.05 <0.05	<0.05 <0.05 <0.05						
	1		3	7 14 21	<0.05 <0.05 <0.05	<0.05 <0.05 <0.05						
あさつき (茎葉) 2005 年度	1	75 ^{WP} × 3	3	14 21					<0.05 <0.05	<0.05 <0.05		
	1		3	14 21					0.33 0.13	0.33 0.12		
ぎぼうし (茎葉) 2004 年度	1	150 ^{WP} ×2	2	90 119 150					<0.1 <0.1 <0.1	<0.1 <0.1 <0.1	<0.1 <0.1 <0.1	<0.1 <0.1 <0.1
	1		2	87 120 150					<0.1 <0.1 <0.1	<0.1 <0.1 <0.1	<0.1 <0.1 <0.1	<0.1 <0.1 <0.1
トマト (果実) 2006 年度	1	75 ^{WP} ×4	4	1 7 14	0.05 0.03 0.02	0.05 0.03 0.02			0.08 0.03 0.03	0.08 0.03 0.03		
	1		4	1 7 14	0.10 0.04 0.01	0.09 0.04 0.01			0.07 0.04 0.01	0.07 0.04 0.01		
ミニトマト (果実) 2009 年度	1	250～ 300 ^{EC} ×3	3	1 3 7	0.31 0.18 0.16	0.30 0.18 0.16			0.28 0.26 0.16	0.27 0.26 0.16		
	1	280 ^{EC} ×3	3	1 3 7	0.60 0.51 0.40	0.58 0.50 0.38			0.41 0.39 0.26	0.41 0.38 0.26		
ピーマン (果実) 1992 年度	1	75 ^{WP} ×4	4	1 3 7	0.10 0.05 0.03	0.09 0.04 0.03	0.03 0.02 0.02	0.02 0.02 0.02	0.10 0.07 0.03	0.09 0.06 0.03	0.01 <0.01 <0.01	0.01 <0.01 <0.01
	1		4	1 3 7	0.04 0.01 0.01	0.03 0.01 0.01	0.02 0.02 0.04	0.02 0.02 0.04	0.04 0.03 0.02	0.04 0.03 0.02	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
なす (果実) 1990 年度	1	32.5～ 55 ^{WP} ×4	4	1 3 7	0.05 0.03 <0.01	0.05 0.03 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	0.06 0.03 <0.01	0.06 0.03 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1	75 ^{WP} ×4	4	1 3 7	0.03 0.02 <0.01	0.03 0.02 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	0.04 0.04 0.01	0.04 0.04 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)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					ミクロブタニ ル		代謝物 ^a		ミクロブタニ ル		代謝物 ^a	
					最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値
ししとう (果実) 2005 年度	1	75 ^{WP} × 4	4	1 3 7					0.22 0.12 <0.04	0.22 0.12 <0.04		
	1	50 ^{WP} × 4	4	1 3 7					0.25 0.21 <0.04	0.25 0.21 <0.04		
とうがらし (果実) 2005 年度	1	50 ^{WP} × 4	4	1 3 7					0.36 0.18 0.14	0.35 0.18 0.14		
	1		4	1 3 7					0.41 0.25 0.05	0.40 0.24 0.05		
きゅうり (果実) 1985 年度	1	125 ^{WP} × 3	3	1 3 7	0.178 0.137 0.096	0.176 0.133 0.092	0.03 0.02 0.03	0.02 0.02 0.02	0.119 0.117 0.044	0.114 0.112 0.044	0.03 0.02 0.01	0.03 0.02 0.01
	1	125 ^{WP} × 5	5	1 3 7	0.254 0.175 0.149	0.242 0.173 0.147	0.03 0.03 0.05	0.02 0.03 0.04	0.226 0.200 0.111	0.224 0.198 0.108	0.03 0.04 0.03	0.03 0.02 0.03
	1	150 ^{WP} × 3	3	1 3 7	0.033 0.029 0.014	0.032 0.029 0.014	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.035 0.037 0.012	0.034 0.034 0.011	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1	150 ^{WP} × 3	5	1 3 7	0.102 0.094 0.074	0.100 0.093 0.072	0.03 0.03 0.05	0.02 0.03 0.05	0.107 0.066 0.056	0.104 0.066 0.056	0.05 0.04 0.03	0.05 0.04 0.02
きゅうり (果実) 1985 年度	1	62.5 ^{WP} × 3	3	1 3 7	0.109 0.057 0.034	0.108 0.056 0.034	0.02 <0.02 <0.02	0.02 <0.02 <0.02	0.071 0.075 0.031	0.070 0.072 0.030	0.03 0.02 0.03	0.03 0.02 0.02
	1	62.5 ^{WP} × 5	5	1 3 7	0.101 0.056 0.047	0.097 0.056 0.046	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.075 0.075 0.037	0.074 0.072 0.036	0.02 0.01 0.01	0.02 0.01 0.01
	1	75 ^{WP} × 3	3	1 3 7	0.013 <0.005 0.014	0.013 <0.005 0.013	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.015 0.011 0.009	0.014 0.010 0.008	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1	75 ^{WP} × 3	5	1 3 7	0.047 0.040 0.025	0.046 0.040 0.024	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.071 0.036 0.034	0.070 0.033 0.030	0.04 0.03 0.03	0.04 0.02 0.02
かぼちゃ (果実) 1994 年度	1	37.5 ^{WP} × 3	3	1 3 7	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1		3	1 3 7	0.03 0.01 <0.01	0.02 0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	0.01 <0.01 <0.01	0.01 <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)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					ミクロブタニル		代謝物 ^a		ミクロブタニル		代謝物 ^a	
					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 (果実) 1987 年度	1	50 ^{WP} × 5	5	1 3 7	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1			1 3 7	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
メロン (果実) 1991 年度	1	50 ^{WP} × 3	3	1 3 7	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 0.01 <0.01	<0.01 0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1			1 3 7	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
さやえんどう (さや) 1986 年度	1	90 ^{WP} × 3	3	1 3 7	0.11 0.07 0.02	0.11 0.07 0.02	0.03 0.03 <0.02	0.02 0.02 <0.02	0.06 0.03 <0.01	0.06 0.03 <0.01	0.04 0.02 <0.02	0.04 0.02 <0.02
	1	150 ^{WP} × 3	3	1 3 7	0.32 0.18 0.06	0.32 0.18 0.06	0.06 0.05 0.03	0.06 0.05 0.03	0.23 0.07 0.02	0.22 0.07 0.02	0.06 0.05 0.02	0.06 0.04 0.02
しそ (花穂) 2005 年度	1	167 ^{EC} × 2	2	21					0.17	0.16		
	1		2	21					0.37	0.36		
しそ (葉) 2007 年度	1	167 ^{EC} × 2	2	7 14 21					1.8 0.4 <0.1	1.6 0.4 <0.1		
	1	167 ^{EC} × 2	2	7 14 21					2.0 0.5 <0.1	1.8 0.4 <0.1		
食用金魚草 (花) 2005 年度	1	125 ^{EC} × 2	2	14					0.16	0.16		
	1		2	14					0.50	0.50		
りんご (果実) 1986 年度	1	500 ^{WP} × 3	3	7 14 21	0.14 0.09 0.12	0.14 0.09 0.12	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.15 0.07 0.09	0.14 0.06 0.09	0.01 0.01 0.01	0.01 0.01 0.01
	1			8 15 22	0.11 0.07 0.07	0.10 0.06 0.07	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.09 0.04 0.06	0.08 0.04 0.06	0.01 <0.01 0.01	0.01 <0.01 0.01
りんご (果実) 1987 年度	1	500 ^{WP} × 3	3	7 14 21					0.09 0.09 0.07	0.09 0.08 0.07	<0.01 <0.01 0.01	<0.01 <0.01 0.01
	1			7 14 21					0.01 <0.01 <0.01	0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
なし (果実)	1	400 ^{WP} × 3	3	14 21	0.03 0.03	0.02 0.03	<0.02 <0.02	<0.02 <0.02	0.03 0.03	0.02 0.03	<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)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)							
					公的分析機関				社内分析機関			
					ミクロブタニル		代謝物 ^a		ミクロブタニル		代謝物 ^a	
					最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値
1986 年度	1		3	14 21	0.09 0.14	0.08 0.14	<0.02 <0.02	<0.02 <0.02	0.14 0.09	0.13 0.09	<0.01 0.01	<0.01 0.01
なし (果実) 1987 年度	1	400 ^{WP} ×3	3	14 21					0.08 0.05	0.08 0.05	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01
	1	450 ^{WP} ×3	3	15 22					0.33 0.35	0.32 0.34	0.02 0.04	0.02 0.04
もも (果実) 1990 年度	1	250 ^{WP} ×4	4	1 3 7	0.03 0.04 0.04	0.03 0.04 0.04	0.02 0.02 0.02	0.02 0.02 0.02	0.03 0.02 0.02	0.02 0.02 0.02	<0.02 0.03 0.03	<0.02 0.03 0.03
	1		4	1 3 7	0.21 0.18 0.10	0.20 0.18 0.10	0.06 0.06 0.06	0.06 0.06 0.06	0.13 0.12 0.12	0.12 0.12 0.12	0.08 0.09 0.09	0.07 0.08 0.09
もも (果皮) 1990 年	1		4	1 3 7	1.45 1.23 1.06	1.38 1.18 1.02	0.13 0.12 0.10	0.13 0.12 0.10	1.04 1.79 0.71	1.02 1.74 0.70	0.14 0.20 0.12	0.14 0.20 0.12
	1		4	1 3 7	2.88 4.05 2.21	2.77 4.02 2.16	0.21 0.21 0.20	0.20 0.20 0.20	2.80 3.73 1.40	2.74 3.67 1.39	0.22 0.23 0.17	0.20 0.22 0.16
おうとう (果実) 1991 年	1	350 ^{WP} ×3	3	3 7 14	0.35 0.27 0.16	0.34 0.26 0.15	0.10 0.09 0.09	0.10 0.09 0.08	0.32 0.26 0.10	0.32 0.24 0.10	0.09 0.07 0.08	0.08 0.06 0.08
	1	250 ^{WP} ×3	3	3 7 14	0.36 0.20 0.13	0.35 0.20 0.12	0.09 0.14 0.14	0.08 0.13 0.13	0.30 0.24 0.11	0.28 0.24 0.10	0.08 0.10 0.09	0.08 0.10 0.09
いちご (果実) 1987 年度	1	50 ^{WP} ×3	3	1 3 7	0.17 0.11 0.07	0.17 0.11 0.07	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.18 0.21 0.08	0.18 0.20 0.08	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1		3	1 3 7	0.10 0.12 0.10	0.10 0.12 0.10	<0.02 <0.02 <0.02	<0.02 <0.02 <0.02	0.15 0.14 0.06	0.15 0.14 0.06	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
いちご (果実) 1994 年度	1	75 ^{EC} × 3	3	1 3 7	0.07 0.10 0.06	0.07 0.10 0.06	0.02 <0.01 <0.01	0.02 <0.01 <0.01	0.12 0.09 0.06	0.11 0.08 0.06	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
	1	125 ^{EC} ×3	3	1 3 7	0.25 0.23 0.15	0.24 0.22 0.14	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01	0.31 0.24 0.13	0.27 0.22 0.12	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
かき (果実) 1988 年度	1	500 ^{WP} ×3	3	7 14 21	0.14 0.19 0.09	0.14 0.18 0.08	0.08 0.08 0.06	0.08 0.08 0.06	0.13 0.14 0.07	0.12 0.14 0.06	0.07 0.07 0.06	0.07 0.06 0.06
	1	400 ^{WP} ×3	3	7 14 21	0.26 0.25 0.18	0.26 0.24 0.18	0.06 0.08 0.08	0.06 0.08 0.08	0.22 0.16 0.13	0.20 0.16 0.12	0.07 0.06 0.04	0.07 0.06 0.04

作物名 (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			
					ミクロブタニル		代謝物 ^a		ミクロブタニル		代謝物 ^a	
					最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値	最高 値	平均 値
かき (果実) 1991 年度	1	200 ^{WP} ×3	3	7 14 21	/	/	/	/	0.06 0.05 0.05	0.06 0.05 0.04	<0.01 0.01 <0.01	<0.01 0.01 <0.01
	1		3	7 14 21	/	/	/	/	0.05 0.04 0.04	0.05 0.04 0.04	<0.01 <0.01 0.01	<0.01 <0.01 0.01
いちじく (果実) 1993 年度	1	100 ^{WP} ×4	4	1 3 7	0.06 0.02 0.01	0.06 0.02 0.01	0.07 0.05 0.03	0.06 0.05 0.02	0.05 0.02 0.01	0.04 0.02 0.01	0.06 0.06 0.04	0.06 0.06 0.04
	1		4	1 3 7	0.23 0.17 0.14	0.23 0.16 0.14	0.24 0.06 0.10	0.24 0.06 0.09	0.22 0.17 0.18	0.22 0.16 0.18	0.21 0.07 0.20	0.20 0.07 0.18
茶 (荒茶) 1986 年	1	200 ^{WP} ×2	2	14 21	9.57 2.53	9.28 2.48	1.85 0.55	1.83 0.54	8.78 2.41	8.60 2.36	1.50 0.67	1.49 0.66
	1			14 21	5.72 0.96	5.52 0.94	1.75 0.55	1.69 0.55	4.84 0.90	4.78 0.86	1.49 0.47	1.42 0.47
茶 (浸出液) 1986 年	1		2	14 21	3.09 0.98	2.92 0.96	0.84 0.20	0.80 0.19	2.03 0.60	2.00 0.58	0.50 0.17	0.49 0.17
	1			14 21	2.08 0.41	2.04 0.38	0.91 0.15	0.89 0.15	1.19 0.17	1.14 0.17	0.42 0.12	0.42 0.11

注) 試験には WP：水和剤、EC：乳剤を用いた。

^a：代謝物は M3、M4、M8 及び M9 の合計とし、それらの残留値はミクロブタニルに換算して記載した。換算係数は「ミクロブタニル/代謝物=0.948」

・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。

/：分析せず

<別紙 4：畜産物残留試験成績（泌乳牛）>

・乳汁

投与群 (mg/kg 飼料)	投与 期間 (日)	残留値 (μg/g)									
		ミクロブタニル					代謝物 M6				
		動物 A	動物 B	動物 C	動物 D	平均	動物 A	動物 B	動物 C	動物 D	平均
1.6	1	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	4	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	7	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	10	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	14	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	17	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	21	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	24	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	28	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	<0.01	ND	<0.01
	31 ^a	／	／	／	ND	／	／	／	／	ND	／
4.8		動物 E	動物 F	動物 G	動物 H	平均	動物 E	動物 F	動物 G	動物 H	平均
	1	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	4	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	<0.01	ND	<0.01
	7	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	10	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	ND
	14	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	ND
	17	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	ND	ND	ND	ND
	21	ND	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	ND	ND	ND
	24	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	ND	ND	<0.01
	28	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	31 ^a	／	／	／	ND	／	／	／	／	ND	／
16.0		動物 I	動物 J	動物 K	動物 L	平均	動物 I	動物 J	動物 K	動物 L	平均
	1	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	4	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	7	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	10	ND	ND	ND	ND	ND	0.010	0.010	<0.01	<0.01	<0.01
	14	ND	ND	ND	ND	ND	0.010	<0.01	<0.01	0.012	<0.01
	17	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	21	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	24	ND	ND	ND	ND	ND	0.015	0.011	<0.01	0.010	0.010
	28	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01	<0.01	<0.01	0.011	<0.01
	31 ^a	／	／	／	ND	／	／	／	／	ND	／

^a：3 日間の消失期間終了時

／：試料採取せず

ND：検出限界(0.003 μg/g)未満

・筋肉及び脂肪

投与群 (mg/kg 飼料)	動物 No.	残留値 (μg/g)					
		筋肉			脂肪		
		ミクロブ タニル	代謝物 M4	代謝物 M4 の補正值 ^b	ミクロブ タニル	代謝物 M4	代謝物 M4 の補正值 ^b
1.6	15	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	11	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	1	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	平均	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	2 ^a	ND	ND	ND	ND	ND	ND
4.8	9	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	6	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	4	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	平均	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	5 ^a	ND	ND	ND	ND	ND	ND
16.0	3	ND	<0.01	<0.01	ND	ND	ND
	14	ND	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	8	ND	<0.01	<0.01	ND	<0.01	<0.01
	平均	ND	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	16 ^a	ND	ND	ND	ND	ND	ND

a : 28 日間の投与終了後 3 日間の消失期間を経た動物

b : 代謝物 M4 からミクロブタニルの残留量に補正した値（補正係数 : 0.9475）

ND : 検出限界(0.003 μg/g)未満

・肝臓及び腎臓

投与群 (mg/kg 飼料)	動物 No.	残留値 (μg/g)					
		肝臓			腎臓		
		ミクロブ タニル	代謝物 M4	代謝物 M4 の補正值 ^b	ミクロブ タニル	代謝物 M4	代謝物 M4 の補正值 ^b
1.6	15	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	11	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	1	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	平均	ND	ND	ND	ND	ND	<0.01
	2 ^a	ND	ND	ND	ND	ND	ND
4.8	9	ND	<0.01	<0.01	ND	<0.01	<0.01
	6	ND	0.010	0.010	ND	ND	ND
	4	ND	<0.01	<0.01	ND	<0.01	<0.01
	平均	ND	<0.01	<0.01	ND	<0.01	<0.01
	5 ^a	ND	ND	ND	ND	ND	ND
16.0	3	<0.01	0.014	0.013	ND	ND	ND
	14	0.011	0.032	0.030	ND	ND	ND
	8	<0.01	0.015	0.014	ND	<0.01	<0.01
	平均	<0.01	0.020	0.019	ND	<0.01	<0.01
	16 ^a	ND	ND	ND	ND	ND	ND

a : 28 日間の投与終了後、3 日間の消失期間を経た動物

b : 代謝物 M4 からミクロブタニルの残留量に補正した値（補正係数 : 0.9475）

ND : 検出限界(0.003 μg/g)未満

<別紙 5：畜産物残留試験成績（産卵鶏）>

卵及び組織	投与 期間 ^a (日)	残留値 (μg/g)			
		1.0 mg/kg 飼料	3.0 mg/kg 飼料	10.0 mg/kg 飼料	30.0 mg/kg 飼料
卵	-1	ND	ND	ND	ND
	1	ND	ND	ND	ND
	2	ND	0.005	0.019	0.054
	4	0.002	0.008	0.023	0.081
	7	0.005	0.011	0.034	0.118
	10	0.003	0.012	0.027	0.107
	14	0.003	0.011	0.029	0.094
	21	0.004	0.012	0.030	0.100
	28	0.003	0.013	0.031	0.122
	29	0.003	0.010	0.030	0.129
	30	ND	0.005	0.013	0.046
	31	0.003	0.003	0.012	ND
	32	ND	0.003	0.007	0.026
	35	ND	ND	ND	ND
	41	ND	ND	ND	ND
肝臓	28	0.003	0.006	0.018	0.047
	35	ND	ND	ND	ND
	42	ND	ND	ND	ND
腎臓	28	ND	0.003	ND	0.021
	35	ND	ND	ND	ND
	42	ND	ND	ND	ND

^a：1～28 日が投与期間、29～41 又は 29～42 日が消失期間

ND：検出限界未満。検出限界は、1.0 及び 3.0 mg/kg 飼料投与群で 0.002 μg/g、10.0 mg/kg 飼料投与群で 0.006 μg/g、30.0 mg/kg 飼料投与群は 0.018 μg/g。

＜別紙6：推定摂取量＞

作物名等	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重:55.1 kg)		小児(1～6歳) (体重:16.5 kg)		妊婦 (体重:58.5 kg)		高齢者(65歳以上) (体重:56.1 kg)	
		ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)
その他のきく科野菜	0.48	1.5	0.72	0.1	0.05	0.6	0.29	2.6	1.25
ねぎ	0.29	9.4	2.73	3.7	1.07	6.8	1.97	10.7	3.10
わけぎ	0.13	0.2	0.03	0.1	0.01	0.1	0.01	0.2	0.03
トマト	0.58	32.1	18.6	19.0	11.0	32.0	18.6	36.6	21.2
ピーマン	0.09	4.8	0.43	2.2	0.20	7.6	0.68	4.9	0.44
なす	0.06	12.0	0.72	2.1	0.13	10.0	0.60	17.1	1.03
その他のなす科野菜	0.40	1.1	0.44	0.1	0.04	1.2	0.48	1.2	0.48
きゅうり	0.242	20.7	5.01	9.6	2.32	14.2	3.44	26.6	6.20
かぼちゃ	0.02	9.3	0.19	3.7	0.07	7.9	0.16	13.0	0.26
未成熟えんどう	0.32	1.6	0.51	0.5	0.16	0.2	0.06	2.4	0.77
その他の野菜	0.50	13.4	6.70	6.3	3.15	10.1	5.05	14.1	7.05
りんご	0.14	24.2	3.39	30.9	4.33	18.8	2.63	32.4	4.54
なし	0.32	6.4	2.05	3.4	1.09	9.1	2.91	7.8	2.50
もも	0.20	3.4	0.68	3.7	0.74	5.3	1.06	4.4	0.88
おうとう	0.35	0.4	0.14	0.7	0.25	0.1	0.04	0.3	0.11
いちご	0.27	5.4	1.46	7.8	2.11	5.2	1.40	5.9	1.59
かき	0.26	9.9	2.57	1.7	0.44	3.9	1.01	18.2	4.73
その他の果実	0.23	1.2	0.28	0.4	0.09	0.9	0.21	1.7	0.39
茶	9.28	6.6	61.3	1.0	9.28	3.7	34.3	9.4	87.2
その他のハーブ	1.8	0.9	1.62	0.3	0.54	0.1	0.18	1.4	2.52
鶏・肝臓	0.047	0.7	0.003	0.5	0.02	0.0	0.00	0.8	0.04
鶏・腎臓	0.021	0.0	0.00	0.0	0.00	0.0	0.00	0.0	0.00
鶏卵	0.129	41.3	5.33	32.8	4.23	47.8	6.17	37.7	4.86
合計			115		41.3		81.3		151

- ・残留値は、登録又は申請されている使用時期・回数のうち最大の残留を示す各試験区の平均残留値を用いた。
- ・「ff」：平成17～19年の食品摂取頻度・摂取量調査（参照21）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ミクロブタニルの推定摂取量（μg/人/日）
- ・『その他のきく科野菜』については、食用ぎく及びふきのうち残留値の高い食用ぎくの値を用いた。
- ・『ねぎ』については、根深ねぎ及び葉ねぎのうち残留値の高い葉ねぎの値を用いた。
- ・『トマト』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。
- ・『その他のなす科野菜』については、とうがらし及びししとうのうち残留値の高いとうがらしの値を用いた。
- ・『未成熟えんどう』については、さやえんどうの値を用いた。
- ・『その他の野菜』については、食用金魚草（花）及び未成熟ささげのうち残留値の高い食用金魚草（花）の値を用いた。
- ・『その他の果実』については、いちじくの値を用いた。
- ・『茶』の値については、荒茶及び浸出液のうち残留値の高い荒茶の値を用いた。
- ・『その他のハーブ』については、しそ（花穂）、しそ（葉）及びあさつきのうち残留値の高いしそ（葉）の値を用いた。
- ・にんにく、らっきょう、ぎぼうし、すいか及びメロンのデータは全て定量限界未満であったため、摂取量

の計算に含めていない。

- 牛については、予想飼料負荷量の1.3倍の処理量（1.6 mg/kg 飼料）において、いずれの試料でも検出限界未満であったことから、摂取量の計算に含めていない。

< 参照 >

- 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、厚生労働省告示第 499 号）
- 2 食品健康影響評価について（平成 20 年 3 月 25 日付け厚生労働省食安第 0325016 号）
- 3 農薬抄録「ミクロブタニル」（殺菌剤）（平成 19 年 4 月 18 日改訂）：ダウ・ケミカル日本株式会社、一部公表
- 4 JMPR : Myclobutanil (Pesticide residues in food 1992 evaluation Part II Toxicology) (1992)
- 5 US EPA : Myclobutanil. REVISED Human Health Risk Assessment for Proposed Uses on Hops and Home Garden Fruit Trees, Nut Trees, Berries, Mint and Vegetables. (2006)
- 6 US EPA : Federal Register/Vol.70, No. 163, 49499~49507(2005)
- 7 Agriculture Canada : Decision Document Myclobutanil (1993)
- 8 食品健康影響評価の結果の通知について（平成 21 年 5 月 21 日付け府食第 498 号）
- 9 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 24 年厚生労働省告示第 345 号）
- 10 農薬抄録「ミクロブタニル」（殺菌剤）（平成 22 年 7 月 12 日改訂）：ダウ・ケミカル日本株式会社、一部公表
- 11 作物残留試験：ダウ・ケミカル日本株式会社、未公表
- 12 食品健康影響評価について（平成 22 年 12 月 10 日付け厚生労働省食安 1210 第 2 号）
- 13 食品健康影響評価の結果の通知について（平成 23 年 8 月 11 日付け府食第 670 号）
- 14 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 24 年厚生労働省告示第 595 号）
- 15 農薬抄録「ミクロブタニル」（殺菌剤）（平成 27 年 3 月 5 日改訂）：ダウ・ケミカル日本株式会社、一部公表予定
- 16 ミクロブタニル しそ 作物残留試験成績（平成 20 年 4 月 23 日）：ダウ・ケミカル日本株式会社、未公表
- 17 JMPR : Pesticide residues in food 2014, Joint FAO/WHO Meeting on Pesticide Residues, Evaluations 2014, Part I-Residues, 1297~1472 (2014)
- 18 JMPR : Pesticide residues in food 2014, Joint FAO/WHO Meeting on Pesticide Residues, Report 2014, 269~288 (2014)
- 19 JMPR: Pesticide residues in food 2014, Joint FAO/WHO Meeting on Pesticide Residues, Evaluations 2014, Part II -Toxicological, 357~406 (2014)
- 20 EFSA : Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance myclobutanil. EFSA Journal 8 (10), 1682 (2010)
- 21 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）