



府食第439号
平成21年4月30日

厚生労働大臣
舛添 要一 殿

食品安全委員会
委員長 見上



食品健康影響評価の結果の通知について

平成20年10月7日付け厚生労働省発食安第1007001号をもって厚生労働大臣から食品安全委員会に意見を求められたイソチアニルに係る食品健康影響評価の結果は下記のとおりですので、食品安全基本法（平成15年法律第48号）第23条第2項の規定に基づき通知します。

なお、食品健康影響評価の詳細は別添のとおりです。

記

イソチアニルの一日摂取許容量を0.028mg/kg体重/日と設定する。

農薬評価書

イソチアニル

2009年4月
食品安全委員会

目 次

| | 頁 |
|--------------------------------|----|
| ○ 審議の経緯 | 3 |
| ○ 食品安全委員会委員名簿 | 3 |
| ○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿 | 3 |
| ○ 要約 | 4 |
| | |
| I . 評価対象農薬の概要 | 5 |
| 1. 用途 | 5 |
| 2. 有効成分の一般名 | 5 |
| 3. 化学名 | 5 |
| 4. 分子式 | 5 |
| 5. 分子量 | 5 |
| 6. 構造式 | 5 |
| 7. 開発の経緯 | 5 |
| | |
| II . 安全性に係る試験の概要 | 6 |
| 1. 動物体内運命試験 | 6 |
| (1) 吸収 | 6 |
| (2) 分布 | 6 |
| (3) 代謝物同定・定量 | 7 |
| (4) 排泄 | 10 |
| 2. 植物体内外運命試験 | 11 |
| 3. 土壤中運命試験 | 12 |
| (1) 好気的湛水土壤中運命試験 | 12 |
| (2) 土壤吸脱着試験（イソチアニル） | 13 |
| (3) 土壤吸着試験（分解物M1） | 14 |
| 4. 水中運命試験 | 14 |
| (1) 加水分解試験 | 14 |
| (2) 水中光分解試験（イソチアニル） | 14 |
| (3) 水中光分解試験（分解物M1） | 15 |
| 5. 土壤残留試験 | 15 |
| 6. 作物残留試験 | 16 |
| 7. 乳汁移行試験 | 17 |
| 8. 一般薬理試験 | 17 |
| 9. 急性毒性試験 | 18 |
| 10. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験 | 19 |
| 11. 亜急性毒性試験 | 19 |

| | |
|---------------------------------|----|
| (1) 90日間亜急性毒性試験（ラット） | 19 |
| (2) 90日間亜急性毒性試験（イヌ） | 20 |
| 1 2. 慢性毒性試験及び発がん性試験 | 21 |
| (1) 1年間慢性毒性試験（イヌ） | 21 |
| (2) 1年間慢性毒性試験（ラット） | 22 |
| (3) 2年間発がん性試験（ラット） | 23 |
| (4) 18カ月間発がん性試験（マウス） | 24 |
| 1 3. 生殖発生毒性試験 | 25 |
| (1) 2世代繁殖試験（ラット） | 25 |
| (2) 発生毒性試験（ラット） | 26 |
| (3) 発生毒性試験（ウサギ） | 26 |
| 1 4. 遺伝毒性試験 | 27 |
| 1 5. その他の試験 | 28 |
| (1) 前胃細胞増殖性の検討（ラット） | 28 |
| (2) 1週間反復経口投与による前胃細胞増殖性の検討（ラット） | 28 |
| (3) 変異肝細胞巣の検討（ラット） | 28 |
| (4) 発生毒性試験補足試験（ラット）① | 29 |
| (5) 哺育試験（妊娠期間に対する影響の検討：ラット） | 29 |
| (6) 発生毒性試験補足試験（ラット）② | 29 |
| III. 食品健康影響評価 | 31 |
| ・別紙1：代謝物/分解物略称 | 34 |
| ・別紙2：検査値等略称 | 35 |
| ・参照 | 37 |

<審議の経緯>

2008年 8月 18日 農林水産省より厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準設定依頼（新規：水稻）

2008年 10月 7日 厚生労働大臣より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1007001号）、関係書類の接受（参照1~44）

2008年 10月 9日 第257回食品安全委員会（要請事項説明）（参照45）

2008年 11月 12日 第17回農薬専門調査会確認評価第二部会（参照46）

2009年 2月 24日 第48回農薬専門調査会幹事会（参照47）

2009年 3月 19日 第278回食品安全委員会（報告）

2009年 3月 19日 より4月17日 国民からの御意見・情報の募集

2009年 4月 28日 農薬専門調査会座長より食品安全委員会委員長へ報告

2009年 4月 30日 第284回食品安全委員会（報告）
(同日付け厚生労働大臣へ通知)

<食品安全委員会委員名簿>

見上 彪（委員長） 畑江敬子
小泉直子（委員長代理） 廣瀬雅雄
長尾 拓 本間清一
野村一正

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

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

* : 2009年1月19日まで

** : 2009年4月10日から

要 約

イソチアゾール系殺菌剤である「イソチアニル」（CAS No.224049-04-1）について、各種試験成績を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に供した試験成績は、動物体内運命（ラット）、植物体内運命（水稻）、土壤中運命、水中運命、土壤残留、作物残留、急性毒性（ラット）、亜急性毒性（ラット及びイヌ）、慢性毒性（ラット及びイヌ）、発がん性（ラット及びマウス）、2世代繁殖毒性（ラット）、発生毒性（ラット及びウサギ）、遺伝毒性試験等である。

各種毒性試験結果から、イソチアニル投与による影響は主に胃、肝臓及び腎臓に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

各試験で得られた無毒性量の最小値は、ラットを用いた1年間慢性毒性試験の2.83 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0.028 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）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：イソチアニル

英名：isotianil (ISO名)

3. 化学名

IUPAC

和名：3,4-ジクロロ-2'-シアノ-1,2-チアゾール-5-カルボキサニリド

英名：3,4-dichloro-2'-cyano-1,2-thiazole-5-carboxanilide

CAS (No.224049-04-1)

和名：3,4-ジクロロ-N(2-シアノフェニル)-5-イソチアゾールカルボキサミド

英名：3,4-dichloro-N(2-cyanophenyl)-5-isothiazolecarboxamide

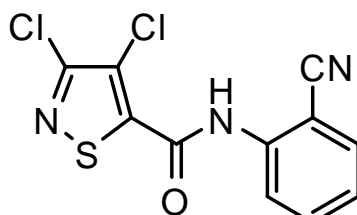
4. 分子式

C₁₁H₅Cl₂N₃OS

5. 分子量

298.15

6. 構造式



7. 開発の経緯

イソチアニルは、ドイツバイエル社（現 バイエルクロップサイエンス AG）により開発されたイソチアゾール系殺菌剤であり、稲いもち病に防除効果を示す。本剤は、病原菌に対する直接抗菌作用ではなく、植物自身が持ついもち病菌に対する防御機能を活性化する薬剤（プラントアクチベータ）である。

2008年に住友化学株式会社より農薬取締法に基づく農薬登録申請（新規：水稻）がなされている。

II. 安全性に係る試験の概要

各種運命試験[II.1~4]は、イソチアニルのイソチアゾール環の3位の炭素及びカルボニル炭素を¹⁴Cで標識したもの([iso-¹⁴C]イソチアニル)、フェニル基の炭素を均一に¹⁴Cで標識したもの([phe-¹⁴C]イソチアニル)及びイソチアニルの代謝物M1のイソチアゾール環の3位の炭素ならびにカルボニル炭素を¹⁴Cで標識したもの(¹⁴C-M1)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イソチアニルに換算した。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. 動物体体内運命試験

(1) 吸収

①吸収率

胆汁中排泄試験[1.(4)②]より得られた尿及び胆汁中排泄率及びカーカス¹中放射能の合計より、体内吸収率は72.5~85.9%と算出された。(参照3)

②血中濃度推移

Wistarラット(一群雌雄各4匹)に、[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、4mg/kg体重(以下、[1.]において「低用量」という。)または200mg/kg体重(以下、[1.]において「高用量」という。)で単回経口投与し、血中濃度推移について検討された。

血漿中放射能濃度推移は表1に示されている。

最高濃度到達時間(T_{max})は、[phe-¹⁴C]イソチアニル高用量群の雌を除き、3.3時間以内であった。消失半減期(T_{1/2})は低用量群(13.9~17.8時間)より高用量群(17.9~20.5時間)でやや長かった。(参照2)

表1 血漿中放射能濃度推移

| 標識化合物 | [iso- ¹⁴ C]イソチアニル | | | | [phe- ¹⁴ C]イソチアニル | | | |
|-------------------------|------------------------------|------|------|------|------------------------------|------|------|------|
| 投与量(mg/kg体重) | 4 | | 200 | | 4 | | 200 | |
| 性別 | 雄 | 雌 | 雄 | 雌 | 雄 | 雌 | 雄 | 雌 |
| T _{max} (時間) | 0.6 | 0.3 | 3.3 | 0.9 | 0.4 | 1.7 | 3.3 | 10.6 |
| C _{max} (μg/g) | 0.28 | 0.36 | 2.57 | 4.17 | 0.20 | 0.26 | 3.50 | 3.72 |
| T _{1/2} (時間) | 13.9 | 14.5 | 17.9 | 18.6 | 15.8 | 17.8 | 18.2 | 20.5 |

(2) 分布

Wistarラット(一群雌雄各3~4匹)に、[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、低用量または高用量で単回経口投与し、体内分布試験が実施され

¹組織・臓器を取り除いた残渣のことをカーカスという(以下同じ)

た。

主要組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。消化管（胃及び小腸）において高濃度の放射能が認められたが、放射能の大部分は未吸収の検体及び排泄物に由来すると考えられた。

多くの組織では、 T_{max} 付近で最高濃度を示し、その後投与 168 時間後まで、経時に減少した。

血漿中より放射能濃度の高かった組織は少なかったが、いずれの投与群、測定時点でも、肝臓及び腎臓における放射能濃度は血漿中より高かった。また、投与 168 時間後では、血漿中の放射能濃度は検出限界未満であったが、血球中に比較的高い濃度の放射能が存在した。（参照 2）

表 2 主要組織における残留放射能濃度 ($\mu\text{g/g}$)

| 標識化合物 | 投与量 (mg/kg 体重) | 性別 | T_{max} 付近* | 168 時間後 |
|------------------------------|-------------------|----|--|---|
| [iso- ¹⁴ C]イソチアニル | 4 | 雄 | 胃(91.5)、小腸(15.0)、肝臓(1.95)、腎臓(0.779)、肺(0.279)、血漿(0.252) | 肝臓(0.095)、腎臓(0.049)、血球(0.022)、全血(0.013)、血漿(−) |
| | | 雌 | 胃(99.3)、小腸(19.5)、肝臓(2.19)、腎臓(1.16)、肺(0.684)、血漿(0.341) | 肝臓(0.134)、腎臓(0.068)、血球(0.029)、全血(0.016)、血漿(−) |
| | 200 | 雄 | 胃(2,770)、小腸(1,550)、肝臓(22.0)、腎臓(13.4)、副腎(4.77)、血漿(4.26) | 胃(4.35)、肝臓(4.09)、小腸(1.29)、腎臓(0.969)、血球(0.352)、全血(0.140)、血漿(−) |
| | | 雌 | 胃(5,000)、小腸(1,980)、肝臓(18.8)、腎臓(16.3)、血漿(5.44) | 肝臓(4.92)、胃(3.82)、腎臓(1.29)、小腸(0.648)、血球(0.560)、全血(0.316)、血漿(−) |
| [phe- ¹⁴ C]イソチアニル | 4 | 雄 | 胃(125)、小腸(9.52)、骨髓(9.21)、甲状腺(2.27)、肝臓(2.05)、腎臓(0.832)、肺(0.617)、副腎(0.429)、血漿(0.278) | 肝臓(0.068)、腎臓(0.048)、血球(0.015)、全血(−)、血漿(−) |
| | | 雌 | 胃(156)、小腸(10.5)、肝臓(2.33)、甲状腺(2.14)、腎臓(0.693)、肺(0.368)、血漿(0.241) | 肝臓(0.068)、腎臓(0.048)、血球(0.015)、全血(−)、血漿(−) |
| | 200 | 雄 | 胃(3,550)、小腸(845)、肝臓(26.0)、腎臓(11.2)、血漿(3.71) | 肝臓(1.02)、腎臓(0.827)、血球(0.625)、全血(0.198)、血漿(−) |
| | | 雌 | 胃(4,330)、小腸(996)、肝臓(29.8)、腎臓(13.7)、脂肪(4.82)、血漿(4.61) | 胃(2.25)、肝臓(1.74)、腎臓(1.25)、血球(0.977)、全血(0.547)、血漿(−) |

注) * : 低用量群では投与 0.25 時間後、高用量群では投与 0.5 時間後

胃及び小腸の値は、組織及び内容物の平均値、− : 検出限界未満

(3) 代謝物同定・定量

排泄試験[1. (4)①]で得られた、投与後 48 時間の尿及び糞、胆汁中排泄試験[1. (4)②]で得られた投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁、体内分布試験[1. (2)]で得られた、 T_{max} 時の肝臓、腎臓及び血漿、投与 12 時間後の血漿を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿、糞、胆汁、血漿及び各組織中の代謝物は表3に示されている。

尿及び胆汁中では、親化合物は検出されなかった。糞中では親化合物が最も多く、胆汁中排泄試験の糞試料には、代謝物は検出されなかった。

イソチアニルのラットにおける主要代謝経路は、フェニル基の水酸化、アミド結合の加水分解及び抱合反応(グルクロン酸抱合及び硫酸抱合)であると考えられた。

(参照2、3)

表3 尿、糞、胆汁、血漿及び各組織中の代謝物(%TAR: 総投与放射能)

| 試験群 標識体 | 投与量 (mg/kg 体重) | 性別 | 試料 | 親化合物 | 代謝物 |
|---|-------------------|----|----|------|---|
| 排泄試験 [iso- ¹⁴ C] イソチアニル | 4 | 雄 | 尿 | — | M1(8.0)、M7-Glu*(5.3)、M7(5.0)、M9(3.7) |
| | | | 糞 | 20.5 | M9(8.6)、M7(6.5)、M8(5.3)、M1(0.5) |
| | | 雌 | 尿 | — | M1(7.0)、M7-Glu*(5.9)、M7(5.1)、M9(3.0) |
| | | | 糞 | 23.9 | M9(8.5)、M8(7.1)、M7(6.6) |
| | 200 | 雄 | 尿 | — | M1(2.8)、M7(2.7)、M7-Glu*(1.6)、M9(1.5) |
| | | | 糞 | 70.1 | M9(3.4)、M7(2.7)、M8(0.4) |
| | | 雌 | 尿 | — | M7(3.8)、M1(3.1)、M9(1.4)、M7-Glu*(0.5) |
| | | | 糞 | 71.5 | M7(3.3)、M9(0.7)、M8(0.5) |
| 排泄試験 [phe- ¹⁴ C] イソチアニル | 4 | 雄 | 尿 | — | M6-Sul** (5.1)、M7-Glu*(5.1)、M7(2.9)、M9(0.7) |
| | | | 糞 | 29.7 | M9(8.1)、M7(5.7)、M8(4.1)、M6-Sul** (1.3) |
| | | 雌 | 尿 | — | M6-Sul** (5.0)、M7-Glu*(4.4)、M7(2.7)、M9(1.4) |
| | | | 糞 | 31.3 | M9(8.1)、M7(6.9)、M8(3.2)、M6-Sul** (1.0) |
| | 200 | 雄 | 尿 | — | M6-Sul** (2.3)、M7(1.6)、M7-Glu*(1.4)、M9(0.3) |
| | | | 糞 | 76.9 | M7(1.4)、M9(1.3)、M8(1.2) |
| | | 雌 | 尿 | — | M7(1.8)、M6-Sul** (1.5)、M7-Glu*(1.1)、M9(0.5) |
| | | | 糞 | 80.2 | M7(1.6)、M6-Sul** (1.0)、M8(0.5)、M9(0.5) |
| 胆汁中 排泄試験 [iso- ¹⁴ C] イソチアニル | 4 | 雄 | 尿 | — | M1(12.8)、M7(6.2) |
| | | | 糞 | 11.7 | — |
| | | | 胆汁 | — | M7-Glu*(15.3)、M10(9.7)、M7(7.3)、 M9-Glu*(4.9)、M8-Glu*(0.8) |
| | | 雌 | 尿 | — | M1(5.5)、M7(3.2) |
| | 200 | 雄 | 糞 | 11.9 | — |
| | | | 胆汁 | — | M7-Glu*(27.7)、M10(12.7)、M9-Glu*(5.9)、 M7(5.5)、M8-Glu*(0.8) |
| | | 雄 | 尿 | — | M6-Sul** (7.7)、M7(2.2) |
| | | 雄 | 糞 | 4.7 | — |

| 試験群 標識体 | 投与量 (mg/kg 体重) | 性別 | 試料 | 親化合物 | 代謝物 |
|---|-------------------|----|---------|-------|---|
| [phe- ¹⁴ C] イソチアニル | | 雄 | 胆汁 | — | M7-Glu*(18.0)、M7(10.4)、M10(7.1)、 M9-Glu*(7.0)、M8-Glu*(1.7) |
| | | | 尿 | — | M6-Sul**5.4)、M7(5.3) |
| | | 雌 | 糞 | 3.9 | — |
| | | | 胆汁 | — | M7-Glu*(29.5)、M10(7.8)、M7(7.3)、 M9-Glu*(4.0)、M8-Glu*(3.0) |
| 体内分布 試験*** [iso- ¹⁴ C] イソチアニル | 4 | 雄 | 肝臓 | — | M1(0.18) |
| | | | 腎臓 | — | M7-Glu*(0.13)、M1(0.091)、M8+M9(0.076)、 M7(0.006) |
| | | | 血漿 ① | 0.009 | M7(0.032)、M8+M9(0.030)、M1(0.021)、 M7-Glu*(0.004) |
| | | | 血漿 ② | 0.003 | M7(0.011)、M8+M9(0.007)、M1(0.005)、 M7-Glu*(0.003) |
| | | 雌 | 肝臓 | — | M1(0.25) |
| | | | 腎臓 | 0.014 | M8+M9(0.35)、M1(0.14)、M7(0.076)、 M7-Glu*(0.050) |
| | | | 血漿 ① | 0.013 | M8+M9(0.056)、M7(0.043)、M1(0.028)、 M7-Glu(0.012) |
| | | | 血漿 ② | 0.002 | M1(0.010)、M8+M9(0.008)、M7(0.008)、 M7-Glu(0.007) |
| | 200 | 雄 | 肝臓 | — | M1(2.4) |
| | | | 腎臓 | 0.25 | M8+M9(4.4)、M1(1.1)、M7(0.92)、M7-Glu*(0.44) |
| | | | 血漿 ① | 0.25 | M8+M9(0.86)、M7(0.61)、M1(0.24)、 M7-Glu*(0.048) |
| | | 雌 | 肝臓 | — | M1(2.0) |
| | | | 腎臓 | 0.64 | M8+M9(4.8)、M1(1.7)、M7(1.2)、M7-Glu*(0.54) |
| | | | 血漿 ① | 0.25 | M8+M9(0.88)、M7(0.58)、M1(0.43)、 M7-Glu*(0.17) |
| | | | 血漿 ② | 0.153 | M7(0.29)、M8+M9(0.18)、M1(0.17)、 M7-Glu*(0.12) |
| 体内分布 試験*** [iso- ¹⁴ C] イソチアニル | 4 | 雄 | 肝臓 | 0.22 | M6-Sul**0.6)、M7(0.037) |
| | | | 腎臓 | 0.077 | M6-Sul**0.24)、M7(0.13)、M8+M9(0.023)、 M7-Glu*(0.016) |
| | | | 血漿 ① | 0.006 | M8+M9(0.029)、M7(0.028)、M7-Glu*(0.015)、 M6-Sul**0.007) |

| 試験群 標識体 | 投与量 (mg/kg 体重) | 性別 | 試料 | 親化合物 | 代謝物 |
|------------|-------------------|---------|-------|--|-----|
| 200 | 雌 | 血漿 ② | 0.001 | M7-Glu*(0.009)、M6-Sul**0.008)、 M8+M9(0.007)、M7(0.005) | |
| | | | | M6-Sul(0.76)、M7(0.093) | |
| | | 腎臓 | — | M6-Sul**0.25)、M7(0.092)、M8+M9(0.028) | |
| | | 血漿 ① | 0.006 | M8+M9(0.036)、M7(0.025)、M7-Glu*(0.023)、 M6-Sul**0.007) | |
| | | | | M8+M9(0.014)、M7-Glu*(0.013)、 M6-Sul**0.006)、M7(0.005) | |
| | 雄 | 血漿 ② | 0.004 | M6-Sul**7.1)、M7(1.2) | |
| | | | | M6-Sul**1.1)、M7(1.0)、M7-Glu*(0.79)、 M8+M9(0.77) | |
| | | 腎臓 | 0.35 | M8+M9(0.62)、M7-Glu*(0.29)、M7(0.23)、 M6-Sul**0.15) | |
| | | | | M8+M9(0.62)、M7-Glu*(0.32)、M7(0.27)、 M6-Sul**0.20) | |
| | | 肝臓 | 5.2 | M6-Sul**11)、M7(2.5) | |

注) －：検出されず

* : M7-Glu、M8-Glu 及び M9-Glu はそれぞれ M7、M8 及び M9 のグルクロン酸抱合体

** : M6-Sul は M6 の硫酸抱合体

*** : 体内分布試験における、残留放射能の数値は、組織あるいは血漿中濃度 ($\mu\text{g/g}$)

体内分布試験における血漿①は、低用量群では投与 0.25 時間後、高用量群では投与 0.5 時間後、血漿②は、低用量群では投与 12 時間後、高用量群では投与 24 時間後に採取したもの

(4) 排泄

①尿及び糞中排泄

Wistar ラット (一群雌雄各 4 匹) に、[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、低用量または高用量で単回経口投与し、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 4 に示されている。

いずれの投与群も、投与後 168 時間に 93.1~98.6%TAR が排泄された。また、標識体、投与量、性別にかかわらず、主要排泄経路は糞中排泄であった。

なお、予備試験において呼気中の放射能を測定したが、呼気中への排泄は認められなかった。(参照 2)

表4 尿及び糞中排泄率 (%TAR)

| 標識体 | | [iso- ¹⁴ C]イソチアニル | | | | [phe- ¹⁴ C]イソチアニル | | | |
|----------------|-------|------------------------------|------|------|------|------------------------------|------|------|------|
| 投与量 (mg/kg 体重) | | 4 | | 200 | | 4 | | 200 | |
| 性別 | | 雄 | 雌 | 雄 | 雌 | 雄 | 雌 | 雄 | 雌 |
| 投与後 168 時間 | 尿* | 35.5 | 34.0 | 14.2 | 13.7 | 31.5 | 30.0 | 10.0 | 10.4 |
| | 糞 | 57.2 | 58.9 | 82.2 | 80.6 | 63.8 | 66.5 | 86.8 | 88.2 |
| | その他** | 0.45 | 0.21 | 0.20 | 0.16 | 0.20 | 0.18 | 0.11 | 0.08 |
| | 計 | 93.1 | 93.1 | 96.6 | 94.4 | 95.5 | 96.7 | 96.9 | 98.6 |

注) * : 尿にはケージ洗浄液を含む

** : 「その他」は組織及びカーカスの合計

②胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Wistar ラット（一群雌雄各 4 匹）に、[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、低用量で単回経口投与し、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率は表 5 に示されている。

標識体、性別にかかわらず、主要排泄経路は胆汁中であった。（参照 3）

表5 投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率 (%TAR)

| 標識体 | [iso- ¹⁴ C]イソチアニル | | [phe- ¹⁴ C]イソチアニル | |
|--------|------------------------------|------|------------------------------|------|
| 性別 | 雄 | 雌 | 雄 | 雌 |
| 尿 | 24.6 | 14.7 | 18.8 | 19.1 |
| 糞 | 13.1 | 12.8 | 5.2 | 4.6 |
| 胆汁 | 46.2 | 56.1 | 59.4 | 63.8 |
| カーカス | 1.7 | 2.6 | 1.9 | 3.0 |
| 消化管内容物 | 1.5 | 2.4 | 11.8 | 4.8 |
| 計 | 87.1 | 88.6 | 97.2 | 95.3 |

2. 植物体体内運命試験

[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、水稻（品種：日本晴）の 4～5 葉期（播種約 30 日後）に育苗箱処理後、収穫 76 及び 30 日前に 2 回田面水処理し、2 回目処理 7 日後に採取した未成熟植物体、3 回目処理 30 日後（収穫時：初回処理 126 日後）に採取した植物体（玄米、もみ殻及び稻わら）を試料として、植物体内運命試験が実施された。なお、処理量は、いずれの処理時期も 300 g ai/ha とした。

水稻試料中放射能分布及び代謝物は表 6 に示されている。

また、両標識体処理区で、収穫時の土壤中放射能濃度を測定したところ、[iso-¹⁴C]イソチアニル処理区及び[phe-¹⁴C]イソチアニル処理区でそれぞれ 0.195 及び 0.203

mg/kg であった。

収穫時の玄米における放射能濃度は[iso-¹⁴C]イソチアニル処理区及び[phe-¹⁴C]イソチアニル処理区でそれぞれ 0.057 及び 0.160 mg/kg であり、可食部への移行は少ないと考えられた。

親化合物は、玄米中には総残留放射能 (TRR) の 1.8~5.3%、稻わら中には 9.4~11.0%TRR 存在した。代謝物は、[iso-¹⁴C]イソチアニル処理区では M1 が、[phe-¹⁴C]イソチアニル処理区では M4 が存在した。また、いずれの標識体処理区でも、稻わら及び玄米から抽出されたグルコース中に放射能が 8.2~25.5%TRR 存在した。

イソチアニルの稻における主要代謝経路は、アミド結合の開裂による M1 及び M4 の生成であり、これらの代謝物は、広範な代謝を受けて低分子化合物またはグルコース分子に取り込まれ、さらにセルロースやデンプンなどの植物構成成分に取り込まれると考えられた。(参照 4)

表 6 水稻試料中放射能分布及び代謝物

| 標識体 | | [iso- ¹⁴ C]イソチアニル | | | | | [phe- ¹⁴ C]イソチアニル | | | | |
|-----------|-------|------------------------------|-------|-------|------|-------|------------------------------|-------|-------|------|------|
| 採取時期* (日) | | 57 | 126 | | | | 57 | 126 | | | |
| 試料 | | 植物体 | 玄米 | もみ殻 | 稻わら | 根 | 植物体 | 玄米 | もみ殻 | 稻わら | 根 |
| 総残留放射能 | mg/kg | 1.032 | 0.160 | 0.546 | 4.13 | 0.974 | 0.264 | 0.057 | 0.315 | 1.30 | 2.18 |
| 抽出画分 | %TRR | 73.6 | 55.5 | 72.1 | 78.6 | / | 40.7 | 43.2 | 46.6 | 51.2 | / |
| 抽出画分中 | | | | | | | | | | | |
| イソチアニル | %TRR | | 1.8 | / | 11.0 | / | | 5.3 | / | 9.4 | / |
| M1 | %TRR | | 6.1 | / | 18.2 | / | | — | / | — | / |
| M4 | %TRR | | — | / | — | / | | 16.2 | / | 13.7 | / |
| グルコース | %TRR | | 25.5 | / | 21.2 | / | | 8.2 | / | 12.9 | / |
| 未抽出残渣 | %TRR | 26.4 | 44.5 | 27.9 | 21.4 | / | 59.3 | 56.8 | 53.4 | 48.8 | / |

注) − : 検出されず 斜線 : 分析せず * : 初回処理後の日数

3. 土壤中運動試験

(1) 好気的湛水土壤中運動試験

[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、湛水深 1.5 cm とした壤土(栃木)に、乾土あたり 0.3 mg/kg の用量で混和し、好気的湛水条件下で 181 日間、 $25\pm2^{\circ}\text{C}$ 、暗条件でインキュベートする土壤中運動試験が実施された。

水層中の放射能は、処理直後に総処理放射能 (TAR) の 95.6~97.6% であったが、試験終了時には、0.2~2.1%TAR に減少した。土壤中の放射能は試験開始時の 2.1~3.3%TAR より増加し、[iso-¹⁴C]イソチアニル処理区では処理 40 日後に最大 87.4%TAR、[phe-¹⁴C]イソチアニル処理区では処理 5 日後に最大 79.9%TAR となつ

た。その後減少し、試験終了時には 52.3~55.3%TAR となった。土壤中未抽出性放射能は、経時的に増加し、試験終了時に 25.9~36.3%TAR となった。 $^{14}\text{CO}_2$ は、処理 5 日後より検出され、試験終了時までに 39.8~47.8%TAR 発生した。

水層中の親化合物は、処理直後より減少し、[iso- ^{14}C]イソチアニル処理区では処理 20 日後、[phe- ^{14}C]イソチアニル処理区では処理 40 日後には水層中より検出されなくなった。土壤中の親化合物は処理直後から増加し、処理 1~5 日後に最大 70.0~71.6%TAR に達した後減少し、試験終了時には 14.7~17.7%TAR であった。

[iso- ^{14}C]イソチアニル処理区では、水層中及び土壤中に分解物 M1、M2 及び M3 が存在した。主要分解物は M1 であり、水層中では処理 5 日後に最大 10.9%TAR、土壤中では処理 63 日後に最大 25.5%TAR であったが、試験終了時には水層中及び土壤中にそれぞれ 1.0 及び 3.9%TAR 存在した。M2 は、土壤中では 97 日後に最大 12.3%TAR 存在したが、水層中ではいずれの時期も 4%TAR 未満であった。M3 は土壤中、水層中いずれも 4%TAR 未満であった。

[phe- ^{14}C]イソチアニル処理区では、水層中及び土壤中に分解物 M4 が存在したが、いずれの試料中も、最大で 4%TAR 未満であった。

イソチアニル、分解物 M1 及び M2 の湛水土壤における推定半減期は、表 7 に示されている。

湛水土壤におけるイソチアニルの主要分解経路は、アミド結合の開裂により M1 及び M4 が生成した後、M1 はさらに脱塩素化され、M2 及び M3 が生成されると考えられた。これらの分解物はさらに分解され、 CO_2 に無機化される、あるいは土壤に結合すると考えられた。(参照 5)

表 7 イソチアニル、分解物 M1 及び M2 の湛水土壤における推定半減期 (日)

| 化合物 | 水層 | 土壤 | 水層+土壤 |
|-------------------------------|-----|------|-------|
| [iso- ^{14}C]イソチアニル | 0.3 | 69.3 | 61.9 |
| [phe- ^{14}C]イソチアニル | 3.3 | 92.4 | 73.7 |
| 分解物 M1 | | | 65.4 |
| M2 | | | 55.9 |

注) 斜線 : 計算せず

(2) 土壤吸脱着試験 (イソチアニル)

4 種類の国内土壤 [砂丘未熟土・砂土 (宮崎)、火山灰土・壤土 (埼玉)、灰色低地土・壤土 (栃木)、灰色低地土・シルト質埴土 (埼玉)] を用いて、イソチアニルの土壤吸脱着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 3.13~49.9、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は 497~1,600 であった。脱着係数 K_{des} は 12.1~374、有機炭素含有率により補正した脱着係数 K_{desoc} は 685~8,790 であった。(参照 6)

(3) 土壤吸着試験（分解物 M1）

4種類の国内土壤〔砂丘未熟土・砂土（宮崎）、火山灰土・壤土（埼玉）、灰色低地土・壤土（栃木）、灰色低地土・シルト質埴土（埼玉）〕を用いて、イソチアニルの分解物M1の土壤吸着試験が実施された。

Freundlichの吸着係数 K_{ads} は0.185～0.646、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は12.5～29.4であった。（参照7）

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、pH 4（酢酸緩衝液）、pH 7（リン酸緩衝液）及びpH 9（ホウ酸緩衝液）の各滅菌緩衝液に、0.2 mg/Lとなるように加えた後、それぞれ $50 \pm 0.1^{\circ}\text{C}$ で5日間、 $40 \pm 0.1^{\circ}\text{C}$ で14日間及び $25 \pm 0.1^{\circ}\text{C}$ で30日間、暗条件下でインキュベートして、加水分解試験が実施された。なお、pH 4では、 50°C で5日間の試験において、分解が認められなかつたので、40及び 25°C の試験は実施されなかつた。

各温度、pHにおけるイソチアニルの加水分解による推定半減期は表8に示されている。

分解物として、[iso-¹⁴C]イソチアニル処理区ではM1が、[phe-¹⁴C]イソチアニル処理区ではM4が存在した。いずれの分解物も経時的に増加し続け、最も分解の遅かった 25°C で、試験終了時にM1はpH 7及び9でそれぞれ29.1及び36.4%TAR、M4はpH 7及び9でそれぞれ29.0及び35.9%TAR存在した。pH 4では、これらの分解物は 50°C でも0.6～1.3%TARであった。いずれのpH、時期においても、その他に10%TARを超える化合物は認められず、親化合物+分解物（M1またはM4）の合計は94%TAR以上であった。（参照8）

表8 イソチアニルの加水分解による推定半減期（日）

| 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ） | 25 | | 40 | | 50 | | |
|------------------------------|------|------|-----|-----|------|-----|-----|
| | pH | 7 | 9 | 7 | 9 | 4 | 7 |
| [iso- ¹⁴ C]イソチアニル | 60.8 | 55.0 | 9.4 | 7.3 | >1年* | 2.5 | 1.8 |
| [phe- ¹⁴ C]イソチアニル | 71.4 | 53.7 | 9.4 | 7.3 | >1年* | 2.1 | 1.7 |

注) * : 25°C における推定値

(2) 水中光分解試験（イソチアニル）

[iso-¹⁴C]イソチアニルまたは[phe-¹⁴C]イソチアニルを、滅菌蒸留水（pH 6.5）または滅菌自然水（米国、pH 7.3）に0.2 mg/Lとなるように加えた後、 $25 \pm 2^{\circ}\text{C}$ でキセノン光（光強度：28.0～31.8 W/m²、測定波長：300～400 nm）を9日間連続照射する水中光分解試験が実施された。

イソチアニルの推定半減期は表9に示されている。光照射区では、イソチアニルは速やかに分解され、試験終了時にはそれぞれの処理区で、イソチアニルの存在量は3.4～6.7%TARであった。暗対照区においてもイソチアニルは緩慢に分解され、試験終了時の存在量は84.7～97.9%TARであった。

いずれの試験区（光照射区）でも、 $^{14}\text{CO}_2$ が経時的に増加し、[iso- ^{14}C]イソチアニル処理区では、試験終了時までに36.5～51.3%TAR、[phe- ^{14}C]イソチアニル処理区では試験終了時までに6.7～11.5%TAR発生した。

その他、蒸留水及び自然水中で、多数の分解物が生成した。[iso- ^{14}C]イソチアニル処理区では、光照射区では同定された分解物はなかったが、暗対照区でM1が最大8.7%TAR存在した。[phe- ^{14}C]イソチアニル処理区では、光照射区、暗対照区とも分解物M4が検出された。M4は、光照射区では、蒸留水中で照射開始2日後に最大14.5%TARに達した後減少し、試験終了時には8.5%TARであった。自然水中では、照射開始7日後に最大5.0%TARに達した後減少し、試験終了時には2.2%TARであった。暗対照区では、自然水中で最大3.5%TAR、蒸留水中で最大9.2%TAR生成した。（参照9）

表9 イソチアニルの水中光分解による推定半減期（日）

| 供試水 | 標識体 | 光照射区 | | 暗対照区 |
|-----|-------------------------------|-------|--------|------|
| | | キセノン光 | 太陽光換算* | |
| 自然水 | [iso- ^{14}C]イソチアニル | 1.8 | 7.4 | 990 |
| | [phe- ^{14}C]イソチアニル | 2.3 | 9.4 | 187 |
| 蒸留水 | [iso- ^{14}C]イソチアニル | 2.2 | 7.9 | 66.6 |
| | [phe- ^{14}C]イソチアニル | 2.2 | 7.9 | 56.8 |

注) * : 東京、春の太陽光下に換算した推定半減期

(3) 水中光分解試験（分解物M1）

M1を、滅菌蒸留水(pH 5.05～5.11)に2mg/Lとなるように加えた後、25±2°Cでキセノン光(光強度: 23.4 W/m²、測定波長: 300～400 nm)を10日間連続照射する水中光分解試験が実施された。

M1は光照射区では経時的に分解が進み、試験終了時には7%TARとなった。暗対照区では、M1の分解は認められなかった。

分解物M1の推定半減期は2.52日、東京春の太陽光下に換算すると7.58日と算出された。（参照10）

5. 土壌残留試験

淡色黒ボク土・軽埴土（茨城）及び灰色低地土・軽埴土（高知）を用いて、イソチアニル、分解物M1、M2及びM4を分析対象とした土壌残留試験（容器内及び圃場）

が実施された。

推定半減期は表 10 に示されている。 (参照 11)

表 10 土壌残留試験成績

| 試験 | 濃度 ¹⁾ | 土壌 | 推定半減期 ²⁾ (日) | | |
|-------|------------------|------------|-------------------------|------------------|--------------|
| | | | イソチアニル | イソチアニル+分解物M1及びM2 | イソチアニル+分解物M4 |
| 容器内試験 | 0.3 mg/kg | 淡色黒ボク土・軽埴土 | 32(4.4) | 28(32) | 6.2(5.2) |
| | | 灰色低地土・軽埴土 | 1.3(1.5) | 21(23) | 1.8(2.1) |
| 圃場試験 | 300 g ai/ha | 淡色黒ボク土・軽埴土 | 0.6(0.5) | 0.6(0.5) | 0.6(0.5) |
| | | 灰色低地土・軽埴土 | 30(13) | 27(13) | 28(12) |

注) 1) 容器内試験では原体、圃場試験では粒剤を使用

2) 推定半減期は、近似式から求めた数値及びグラフから求めた数値（括弧内）を示した。

6. 作物残留試験

水稻（玄米及び稻わら）を用いて、イソチアニル、代謝物 M1 及び M4 を分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。結果は表 11 に示されている。

可食部（玄米）におけるイソチアニルの最高値は、最終散布 30 日後に収穫した玄米の 0.08 mg/kg であった。可食部における代謝物 M1 及び M4 は、すべて定量限界未満であった。（参照 12、13）

表 11 作物残留試験成績

| 作物名 (分析部位) 実施年度 | 試験 圃場 数 | 使用量 | 回数 (回) | PHI (日) | 残留値 (mg/kg) | | | | | |
|-----------------------|---------------|---|-----------|------------|-------------|-------|-------|-------|-------|-------|
| | | | | | イソチアニル | | 代謝物M1 | | 代謝物M4 | |
| | | | | | 最高値 | 平均値 | 最高値 | 平均値 | 最高値 | 平均値 |
| 水稻 (玄米) 2005年度 | 2 | 1.5 ^G g ai/箱 + 300 ^G g ai/ha ×2 | 3 | 30 | 0.08 | 0.03* | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 |
| | | | | 45 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 |
| | | | | 60 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 |
| | | | | 76 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 |
| 水稻 (稻わら) 2005年度 | 2 | 30 45 60 76 | 3 | 30 | 0.82 | 0.48 | 0.14 | 0.09* | <0.04 | <0.04 |
| | | | | 45 | 0.89 | 0.52 | 0.08 | 0.06* | <0.04 | <0.04 |
| | | | | 60 | 0.32 | 0.16 | <0.05 | <0.05 | <0.04 | <0.04 |
| | | | | 76 | <0.05 | <0.05 | <0.05 | <0.05 | <0.04 | <0.04 |

注) G : 粒剤

・一部に定量限界未満を含むデータの平均を計算する場合は定量限界値を検出したものとして計算し、*印を付した。

・すべ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。

・複数の試験機関で、定量限界が異なる場合の最高値は、大きい値を示した。

（例えばA機関で<0.03、B機関で<0.04の場合、<0.04とした）

・代謝物M1及びM4の残留値は、イソチアニルに換算して記載した。換算係数は

イソチアニル/代謝物M1=1.51

イソチアニル/代謝物M4=2.52

上記の作物残留試験成績に基づき、イソチアニル（親化合物のみ）を暴露評価対象物質とした際に食品中より摂取される推定摂取量が表12に示されている。なお、本推定摂取量の算定は、申請された使用方法からイソチアニルが最大の残留を示す使用条件で水稻に使用され、加工・調理による残留農薬の増減が全くないと仮定の下に行った。

表12 食品中より摂取されるイソチアニルの推定摂取量

| 作物名 | 残留値 (mg/kg) | 国民平均 (体重：53.3 kg) | | 小児（1~6歳） (体重：15.8 kg) | | 妊婦 (体重：55.6 kg) | | 高齢者（65歳以上） (体重：54.2 kg) | |
|-----|----------------|----------------------|------|--------------------------|------|--------------------|------|----------------------------|------|
| | | ff | 摂取量 | ff | 摂取量 | ff | 摂取量 | ff | 摂取量 |
| 米 | 0.03 | 185.1 | 5.55 | 97.7 | 2.93 | 139.7 | 4.19 | 188.8 | 5.66 |
| 合計 | | | 5.55 | | 2.93 | | 4.19 | | 5.66 |

- ・米の残留値は、申請されている使用時期・回数による各試験区のイソチアニルの平均残留値の最大値を用いた。
- ・「ff」：平成10~12年の国民栄養調査（参照48~50）の結果に基づく摂取量(g/人/日)
- ・「摂取量」：残留値から求めたイソチアニルの推定摂取量(μg/人/日)

7. 乳汁移行試験

ホルスタイン種泌乳牛（一群2頭）に、イソチアニル、代謝物M1及びM4の混合物を1日1回7日間連続カプセル経口投与（投与量は表13参照）し、乳汁移行試験が実施された。

その結果、投与開始1日後から最終投与5日後まで、乳汁中のイソチアニル、代謝物M1及びM4はいずれも定量限界未満(<0.01 mg/kg)であった。（参照14）

表13 乳汁移行試験における各群の投与量(mg/頭/日)

| 群：総投与量 | I群：10 | II群：20 | III群：40 |
|--------|-------|--------|---------|
| イソチアニル | 6.7 | 13 | 27 |
| 代謝物 M1 | 2.2 | 4.4 | 8.9 |
| 代謝物 M4 | 1.3 | 2.6 | 5.3 |

8. 一般薬理試験

ラット及びイスを用いた一般薬理試験が実施された。結果は表14に示されている。（参照15）

表 14 一般薬理試験概要

| 試験の種類 | | 動物種 | 動物数 匹/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 神經 系 | 一般状態 (Irwin 法) | SD ラット | 雄 3 雌 3 | 0、200、 600、2,000 (経口) | 2,000 | — | 投与による影響 なし |
| | 自発運動量 | SD ラット | 雄 5 | 0、200、 600、2,000 (経口) | 2,000 | — | 投与による影響 なし |
| | ペソテラゾール誘 発痙攣 協力作用 | SD ラット | 雄 10 | 0、200、 600、2,000 (経口) | 2,000 | — | 投与による影響 なし |
| | ペソテラゾール誘 発痙攣 拮抗作用 | SD ラット | 雄 10 | 0、200、 600、2,000 (経口) | 2,000 | — | 投与による影響 なし |
| 呼吸 循環 器系 | 呼吸数・ 1回換気量・ 分時換気量 | SD ラット | 雄 6 | 0、200、 600、2,000 (経口) | 2,000 | — | 投与による影響 なし |
| | 血圧・ 心拍数・ 心電図 | ビーグル 犬 | 雄 4 | 0、200、 600、2,000 (カプセル経口) | 2,000 | — | 投与による影響 なし |
| 腎 機能 | 尿量・ 尿中電解質・ 尿浸透圧 | SD ラット | 雄 10 | 0、200、 600、2,000 (経口) | 2,000 | — | 投与による影響 なし |

注) — : 最小作用量が設定できない。

・検体は、ラットの試験では1%CMC-Na 溶液に懸濁し、イヌの試験ではゼラチンカプセルに充填して投与した。

9. 急性毒性試験

イソチアニル原体のラットを用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 15 に示されている。(参照 16~18)

表 15 急性毒性試験概要（原体）

| 投与経路 | 動物種 | LD ₅₀ (mg/kg 体重) | | 観察された症状 |
|------|---------------------|-----------------------------|--------|-----------|
| | | 雄 | 雌 | |
| 経口 | Wistar ラット 雌 3 匹 | | >2,000 | 症状及び死亡例なし |
| 経皮 | SD ラット 雌雄各 5 匹 | >2,000 | >2,000 | 症状及び死亡例なし |
| 吸入 | SD ラット 雌雄各 5 匹 | LC ₅₀ (mg/L) | | 雌のみ体重増加抑制 |
| | | >4.75 | >4.75 | 死亡例なし |

代謝物 M1 及び M4 のラットを用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 16 に示されている。（参照 19、20）

表 16 急性毒性試験概要（代謝物 M1 及び M4）

| 被験物質 | 投与経路 | 動物種 | LD ₅₀ (mg/kg 体重) | | 観察された症状 |
|--------|------|-----------------|-----------------------------|-----------|---|
| | | | 雄 | 雌 | |
| 代謝物 M1 | 経口 | SD ラット 雌 3 匹 | | 300～2,000 | 歩行失調、耳介蒼白、眼瞼下垂、自発運動低下 2,000 mg/kg 体重投与群で死亡例 |
| 代謝物 M4 | 経口 | SD ラット 雌 3 匹 | | 300～2,000 | 振戦、歩行失調、腹臥、側臥、低体温、流涙、赤色涙、眼瞼下垂、自発運動低下 2,000 mg/kg 体重投与群で死亡例 |

10. 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、眼及び皮膚刺激性は認められなかった。（参照 21、22）

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Maximization 法）が実施された結果、皮膚感作性が認められた。（参照 23）

11. 亜急性毒性試験

(1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、20、500、2,500 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 17 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 17 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

| 投与群 | | 20 ppm | 500 ppm | 2,500 ppm | 20,000 ppm |
|-------------------------|---|--------|---------|-----------|------------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | 雄 | 1.18 | 29.7 | 148 | 1,240 |
| | 雌 | 1.39 | 35.1 | 178 | 1,400 |

各投与群で認められた毒性所見は表 18 に示されている。

本試験において、2,500 ppm 以上投与群の雌雄で T.Chol 増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 500 ppm（雄：29.7 mg/kg 体重/日、雌：35.1 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 24）

表 18 90 日間亜急性毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

| 投与群 | 雄 | 雌 |
|-----------------|--|---|
| 20,000 ppm | ・体重増加抑制、食餌効率減少 ・GGT 増加 ・肝絶対重量増加 ・前胃境界部粘膜上皮過形成 | ・GGT 増加 ・腎比重量 ² 増加 ・尿比重減少 ・前胃境界部粘膜上皮過形成 |
| 2,500 ppm 以上 | ・T.Chol 増加 ・肝比重量増加 | ・T.Chol 増加 ・肝絶対及び比重量増加 |
| 500 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（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いた混餌（原体：0、500、2,000 及び 8,000 ppm：平均検体摂取量は表 19 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 19 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

| 投与群 | | 500 ppm | 2,000 ppm | 8,000 ppm |
|-------------------------|---|---------|-----------|-----------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | 雄 | 12.2 | 51.1 | 200 |
| | 雌 | 13.4 | 54.4 | 211 |

各投与群で認められた毒性所見は表 20 に示されている。

8,000 ppm 投与群の雌 3 例で発情徵候と考えられる血様分泌物が認められたが、これらの個体で卵巣及び子宮の絶対及び比重量が高値を示した。

本試験において、2,000 ppm 以上投与群の雌雄で ALT 増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 500 ppm（雄：12.2 mg/kg 体重/日、雌：13.4 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 25）

² 体重比重量を比重量という（以下同じ）

表 20 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 |
|--------------|---|---|
| 8,000 ppm | <ul style="list-style-type: none"> ・APTT 短縮 ・ALP、AST、GGT 増加 ・肝絶対及び比重量増加 ・肝表面粗造 ・肝腫大 ・小葉中心性肝細胞肥大 ・肝胆管増生 | <ul style="list-style-type: none"> ・嘔吐、発情徵候の高頻度の発現（血様分泌物） ・APTT 短縮 ・ALP、GGT、T.Chol 増加 ・肝、卵巣及び子宮絶対及び比重量増加 ・肝表面粗造 ・肝腫大 ・小葉中心性肝細胞肥大 ・肝胆管増生 |
| 2,000 ppm 以上 | ・ALT 増加 | ・ALT、TG 増加 |
| 500 ppm | 毒性所見なし | 毒性所見なし |

1 2. 慢性毒性試験及び発がん性試験

(1) 1年間慢性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬(一群雌雄各 4 匹)を用いた混餌(原体:0、200、1,000 及び 5,000/3,000³ ppm:平均検体摂取量は表 21 参照)投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

表 21 1 年間慢性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

| 投与群 | | 200 ppm | 1,000 ppm | 5,000/3,000 ppm |
|-------------------------|---|---------|-----------|-----------------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | 雄 | 5.22 | 27.2 | 107 |
| | 雌 | 5.33 | 26.9 | 110 |

各投与群で認められた毒性所見は表 22 に示されている。

5,000/3,000 ppm 投与群の雌雄で認められた、脾被膜/被膜下線維化及び赤脾髄細胞成分増加は、門脈圧亢進に関連した変化である可能性が考えられた。同群の雄で脾及び肝クッパー細胞に沈着が認められた褐色色素は、ヘモジデリンと考えられた。同群の雄の肝細胞及び 1,000 ppm 以上投与群の雌の腎近位尿細管に認められた褐色色素沈着は、リポフスチンであることが示唆された。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雄で肝絶対及び比重量増加等が、雌で脾絶対重量増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 200 ppm (雄: 5.22 mg/kg 体重/日、雌: 5.33 mg/kg 体重/日) であると考えられた。（参照 26）

³ 5,000 ppm 投与群では、投与開始 26 週後の血液生化学的検査において、肝機能関連値の明らかな変化が認められ、同群の一部の個体では摂餌量減少も認められたため、雄は投与開始 31 週後、雌は 30 週後から、投与量を 3,000 ppm に変更した。

表 22 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 |
|-----------------|---|---|
| 5,000/3,000 ppm | <ul style="list-style-type: none"> ・削瘦、自発運動量低下、嘔吐、軟便、下痢、皮膚の創傷、痂皮、皮膚の膨隆部、肥厚部、腫脹、眼球混濁、結膜充血、眼脂、流涙 ・体重増加抑制 ・RBC、Ht、Hb 減少、WBC、Lym、Neu、Mon、LUC 増加、APTT 延長 ・AST、TP、Glob、T.Chol、TG、T.Bil 増加、Cre、BUN、Alb、A/G 比減少 ・着色尿（黄色尿）、ビリルビン尿、尿潜血、尿中赤血球 ・角膜混濁、眼瞼腫脹 ・腎及び脾絶対及び比重量増加 ・脾腫大 ・肝表面粗造 ・腎暗調化、腫大 ・皮膚炎 ・骨髓造血亢進 ・脾褐色色素沈着 ・赤脾髄細網細胞過形成 ・赤脾髄リンパ球系細胞浸潤 ・脾被膜/被膜下線維化 ・リンパ節炎 ・肝細胞褐色色素沈着 ・肝炎（肝細胞変性、壊死） ・胆嚢粘膜上皮過形成 ・腎尿細管拡張 ・角膜炎 | <ul style="list-style-type: none"> ・削瘦、自発運動量低下、嘔吐、軟便、下痢、皮膚の創傷、痂皮、皮膚の膨隆部、肥厚部、腫脹、眼球混濁、結膜充血、眼脂、流涙 ・体重増加抑制、摂餌量減少 ・RBC、Ht、Hb、MCHC 減少、網状赤血球数、WBC、Neu、Mon、Eos、LUC 増加、APTT 延長 ・ALP、AST、GGT、Glob、TG、T.Chol、T.Bil 増加、Cre、BUN、Alb、A/G 比減少 ・着色尿（黄色尿）、尿中赤血球 ・肝及び腎絶対及び比重量増加、脾比重增加 ・脾表面粗造、腫大 ・肝表面粗造、腫大 ・腎暗調化、腫大 ・腹水 ・皮膚炎 ・骨髓造血亢進 ・赤脾髄細網細胞過形成 ・赤脾髄リンパ球系細胞浸潤 ・脾被膜/被膜下線維化 ・リンパ節炎 ・胃底部壁細胞肥大 ・小葉中心性肝細胞肥大 ・肝炎（肝細胞変性、壊死） ・胆管増生 ・胆嚢粘膜上皮過形成 ・腎尿細管拡張 |
| 1,000 ppm 以上 | <ul style="list-style-type: none"> ・ALP、ALT、GGT 増加 ・肝絶対及び比重量増加 ・小葉中心性肝細胞肥大 ・胆管増生 | <ul style="list-style-type: none"> ・ALT 増加（1 例） ・脾絶対重量増加 |
| 200 ppm | 毒性所見なし | 毒性所見なし |

（2）1年間慢性毒性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 21 匹）を用いた混餌（原体：0、60、600、6,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 23 参照）投与による 1 年間慢性毒性試験が実

施された。

表 23 1年間慢性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

| 投与群 | | 60 ppm | 600 ppm | 6,000 ppm | 20,000 ppm |
|-------------------------|---|--------|---------|-----------|------------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | 雄 | 2.83 | 27.9 | 291 | 979 |
| | 雌 | 3.70 | 37.3 | 381 | 1,250 |

各投与群で認められた毒性所見は表 24 に示されている。

60 ppm 投与群の雄 1 例及び 600 ppm 投与群の雌 1 例が死亡したが、雄の死因は骨髄性白血病、雌の死因は心臓障害と考えられた。

本試験において、600 ppm 以上投与群の雌雄で T.Chol 増加及び肝比重量増加が認められたので、無毒性量は雌雄とも 60 ppm（雄：2.83 mg/kg 体重/日、雌：3.70 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 27）

表 24 1年間慢性毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

| 投与群 | 雄 | 雌 |
|--------------|---|---|
| 20,000 ppm | <ul style="list-style-type: none">・ Hb、Ht、MCV、MCH 減少、網状赤血球数增加・ 甲状腺比重量増加・ 肝絶対重量増加・ び漫性肝細胞肥大・ 尿細管好塩基性化・ 腎比重量増加 | <ul style="list-style-type: none">・ 体重増加抑制（軽度）・ Hb、MCH、MCHC 減少・ GGT 増加・ 肺胞壁細気管文化 |
| 6,000 ppm 以上 | <ul style="list-style-type: none">・ APTT 短縮・ GGT 増加・ 肺胞壁細気管文化・ 前胃境界部粘膜上皮過形成・ 近位尿細管直部腔拡張 | <ul style="list-style-type: none">・ 前胃境界部粘膜上皮過形成 |
| 600 ppm 以上 | <ul style="list-style-type: none">・ T.Chol 増加・ 肝比重量増加 | <ul style="list-style-type: none">・ T.Chol 増加・ 肝比重量増加 |
| 60 ppm | 毒性所見なし | 毒性所見なし |

（3）2年間発がん性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 51 匹）を用いた混餌（原体：0、2,000、6,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 25 参照）投与による 2 年間発がん性試験が実施された。

表 25 2年間発がん性試験（ラット）の平均検体摂取量

| 投与群 | | 2,000 ppm | 6,000 ppm | 20,000 ppm |
|-------------------------|---|-----------|-----------|------------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | 雄 | 79.2 | 242 | 823 |
| | 雌 | 105 | 311 | 1,050 |

各投与群で認められた毒性所見は表 26 に示されている。

死亡率に、検体投与の影響は認められなかった。また、検体投与に関連して、発生頻度の増加した腫瘍性病変は、認められなかった。

全投与群の雄で、変異肝細胞巣（好酸性細胞）の増加が認められたが、用量相関性はなく、また、追加の試験[15. (3)]において、前がん病変マーカーである GST-P の陽性細胞数の増加が認められなかった。

本試験において、2,000 ppm 以上投与群の雌雄で前胃境界部粘膜上皮過形成が、雌で慢性腎症の重篤化が認められたので、無毒性量は雌雄とも 2,000 ppm (雄: 79.2 mg/kg 体重/日、雌: 105 mg/kg 体重/日) 未満であると考えられた。発がん性は認められなかった。（参照 28）

表 26 2 年間発がん性試験（ラット）で認められた毒性所見

| 投与群 | 雄 | 雌 |
|-----------------|--|---|
| 20,000 ppm | <ul style="list-style-type: none">・眼球混濁、被毛汚れ・体重增加抑制・近位尿細管直部腔拡張 | <ul style="list-style-type: none">・体重增加抑制・び漫性肝細胞肥大・肺胞壁細気管支化 |
| 6,000 ppm 以上 | <ul style="list-style-type: none">・肝絶対及び比重量増加・腎表面粗造・び漫性肝細胞肥大・慢性腎症・肺胞壁細気管支化 | <ul style="list-style-type: none">・肝絶対及び比重量増加 |
| 2,000 ppm 以上 | <ul style="list-style-type: none">・前胃境界部粘膜上皮過形成 | <ul style="list-style-type: none">・慢性腎症・前胃境界部粘膜上皮過形成 |

（4）18 カ月間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 68 匹）を用いた混餌（原体: 0、70、700 及び 7,000 ppm：平均検体摂取量は表 27 参照）投与による 18 カ月間発がん性試験が実施された。

表 27 18 カ月間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量

| 投与群 | | 70 ppm | 700 ppm | 7,000 ppm |
|-------------------------|---|--------|---------|-----------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | 雄 | 6.89 | 71.5 | 706 |
| | 雌 | 6.66 | 67.2 | 667 |

死亡率に検体投与の影響は認められなかった。

7,000 ppm 投与群の雄で肝比重量増加が認められたが、関連する病理組織学的所見が認められず、また、一過性の変化であったため、毒性所見と考えられなかった。

700 ppm 以上投与群の雄で肉眼的病理検査において、肝腫瘍の発生頻度の増加が

認められたが、肝の腫瘍性病変及び前がん病変を含めた肝の病理所見の発生頻度には、有意な增加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。

本試験における無毒性量は、雌雄とも本試験の最高用量 7,000 ppm (雄 : 706 mg/kg 体重/日、雌 : 667 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 29)

13. 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、50、1,000 及び 10,000 ppm : 平均検体摂取量は表 28 参照)投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 28 2 世代繁殖試験(ラット)の平均検体摂取量

| 投与群 | | 50 ppm | 1,000 ppm | 10,000 ppm |
|-------------------------|-------------------|--------|-----------|------------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | P 世代 | 雄 | 3.35 | 66.8 |
| | | 雌 | 4.16 | 83.9 |
| | F ₁ 世代 | 雄 | 4.05 | 80.6 |
| | | 雌 | 4.74 | 95 |
| | | | | 941 |

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 29 に示されている。

親動物では、1,000 ppm 以上投与群の雌雄で肝絶対及び比重量増加が認められたが、10,000 ppm 投与群を対象とした病理組織学的検査において、肝臓に検体投与に関連した所見が認められなかつたため、肝重量の変化は毒性所見と考えられなかつた。

児動物では、10,000 ppm 投与群の雌雄(F₁ 及び F₂)、1,000 ppm 投与群の雄(F₂)で胸腺絶対重量減少が、10,000 ppm 投与群の雌雄(F₂)及び1,000 ppm 投与群の雄(F₂)で胸腺比重量の減少が認められたが、10,000 ppm 投与群の児動物を対象とした病理組織学的検査で、胸腺に検体投与に関連した所見が認められず、生存率や性成熟にも異常がなかつたことから、胸腺重量の変化は毒性所見と考えられなかつた。

本試験において、親動物では、1,000 ppm 以上投与群の雄及び 10,000 ppm 投与群の雌で体重増加抑制等が、児動物では 1,000 ppm 以上投与群の雌雄で低体重が認められたので、無毒性量は親動物の雄で 50 ppm (P 雄 : 3.35 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 4.05 mg/kg 体重/日)、雌で 1,000 ppm (P 雌 : 83.9 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 95 mg/kg 体重/日)、児動物の雌雄で 50 ppm (P 雄 : 3.35 mg/kg 体重/日、P 雌 : 4.16 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 4.05 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 4.74 mg/kg 体重/日) であると

考えられた。繁殖能に対する影響は認められなかった。(参照 30)

表 29 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 | 10,000 ppm | | 全投与群毒性所見なし | | ・体重增加抑制 |
| | 1,000 ppm 以上 | ・体重增加抑制 | | ・体重增加抑制、摂餌量減少 | 1,000 ppm 以下 毒性所見なし |
| | 50 ppm | 毒性所見なし | | 毒性所見なし | |
| 児動物 | 1,000 ppm 以上 | ・低体重 | ・低体重 | ・低体重 | ・低体重 |
| | 50 ppm | 毒性所見なし | 毒性所見なし | 毒性所見なし | 毒性所見なし |

(2) 発生毒性試験(ラット)

Wistar ラット(一群雌 29 匹)の妊娠 6~19 日に強制経口(原体: 0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒: 0.5%CMC-Na 水溶液)投与して、発生毒性試験が実施された。

母動物では、検体投与の影響は認められなかった。

胎児では、100 mg/kg 体重/日以上投与群で、骨化亢進を示す所見として、頭頂骨、頭頂間骨、上後頭骨、側頭骨及び頬骨の不完全骨化の発現頻度の減少が、骨化遅延を示す所見として、鼻骨の不完全骨化の発現頻度の増加が認められた。これらの所見は、別に実施した補足試験①[15. (4)]でも再現性が認められたが、生後 21 日までには回復が認められ、また、生後 70 日までの児動物の生育に影響が認められなかつたことから、毒性所見と考えられなかつた。なお、これらの骨化変化の無影響量は、補足試験②[15. (6)]より、1 mg/kg 体重/日であると考えられた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。催奇形性は認められなかつた。(参照 31)

(3) 発生毒性試験(ウサギ)

日本白色種ウサギ(一群雌 25 匹)の妊娠 6~27 日に強制経口(原体: 0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒: 1%CMC-Na 水溶液)投与して、発生毒性試験が実施された。

母動物では、1,000 mg/kg 体重/日投与群で体重增加抑制、摂餌量減少、胎盤重量減少、肝腫大、肝退色及び肝小葉明瞭化が認められた。また、同群で流産が 3 例認められ、摂餌量減少の二次的影響と考えられた。

胎児では、1,000 mg/kg 体重/日投与群で低体重が認められた。また、骨格変異として、全投与群で過剰肋骨の発生増加(発生頻度: 12.8~29.3%)が認められたが、

試験実施施設の背景データ（最大値 34.8%）の範囲内に収まるものであり、対照群における発生頻度が低かったことに起因する偶発的なものと考えられた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で 300 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 32）

14. 遺伝毒性試験

イソチアニル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ーの V79 細胞を用いた染色体異常試験、マウスを用いた小核試験が実施された。結果は表 30 に示されている。試験結果はすべて陰性であったので、イソチアニルに遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 33～35）

表 30 遺伝毒性試験結果概要（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、TA102、TA1535、TA1537 株) | 16～5,000 µg/° レト (+/-S9) | 陰性 ¹⁾ |
| | 染色体異常試験 | チャイニーズハムスター V79 細胞 | 7～28 µg/mL (+/-S9) | 陰性 ²⁾ |
| <i>in vivo</i> | 小核試験 | ICR マウス（骨髄細胞） (一群雄 5 匹) | 500、1,000、2,000 mg/kg 体重 (2 回経口投与) | 陰性 |

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

1) 1,581 µg/° レト以上で析出が認められた。

2) いずれの濃度も処理終了時に析出が認められた。

イソチアニルの代謝物 M1 及び M4 の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。結果は表 31 に示されており、いずれも陰性であったので、代謝物 M1 及び M4 に遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 36、37）

表 31 遺伝毒性試験結果概要（代謝物 M1 及び M4）

| 被験物質 | 試験 | 対象 | 処理濃度・投与量 | 結果 |
|--------|----------|---|------------------------------|----|
| 代謝物 M1 | 復帰突然変異試験 | <i>S.typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) | 156～5,000 µg/° レト (+/-S9) | 陰性 |
| 代謝物 M4 | | <i>Escherichia coli</i> (WP2 <u>uvrA</u> 株) | | 陰性 |

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

15. その他の試験

(1) 前胃細胞増殖性の検討（ラット）

ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験[11. (1)]、1 年間慢性毒性試験[12. (2)] 及び 2 年間発がん性試験[12. (3)]において、雌雄とも前胃境界部粘膜上皮過形成が認められたため、90 日間亜急性毒性試験で得られた胃の標本を用いて、前胃粘膜上皮における細胞増殖性について検討された。

免疫組織化学的染色によって、細胞増殖マーカーである Ki-67 の標識率を検討した。対照群において、前胃部よりも境界部で Ki-67 標識率が高く、境界部の粘膜上皮細胞の増殖活性は高いと考えられた。また、20,000 ppm 投与群の雌雄の前胃境界部で、Ki-67 標識率は対照群より有意に高い値を示した。

したがって、イソチアニル投与により、雌雄とも前胃境界部粘膜上皮の細胞増殖活性が亢進したものと考えられた。（参照 38）

(2) 1 週間反復経口投与による前胃細胞増殖性の検討（ラット）

投与初期における前胃境界部の細胞増殖性を検討するために、Wistar ラット（一群雄 20 匹）を用いた 1 週間の混餌（原体：0、60 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 32 参照）投与による前胃細胞増殖性検討試験が実施された。

表 32 前胃細胞増殖性検討試験（ラット）の平均検体摂取量

| 投与群 | 60 ppm | 20,000 ppm |
|----------------------|--------|------------|
| 平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日) | 6.7 | 2,360 |

死亡例は認められなかった。20,000 ppm 投与群で体重増加抑制が認められた。

前胃及び前胃境界部の 5-ブロモ-2'-デオキシウリジン (BrdU) 免疫組織化学的染色を実施したところ、前胃部では、いずれの投与群も BrdU 標識率は対照群と同等であったが、前胃境界部では、20,000 ppm 投与群において、対照群と比べ、BrdU 標識率の増加傾向、総細胞数及び BrdU 標識細胞数の統計学的に有意な増加が認められた。また、前胃境界部では、病理組織学的検査において、20,000 ppm 投与群で軽微な角化亢進が認められた。

以上より、イソチアニルの 1 週間混餌投与においても、前胃境界部の細胞増殖活性が亢進したことが示唆された。（参照 39）

(3) 変異肝細胞巣の検討（ラット）

ラットを用いた 2 年間発がん性試験[12. (3)]において、全投与群の雄において、肝臓の変異肝細胞巣（好酸性）増加が認められた。この所見は用量相関性がなく、肝臓に腫瘍性病変が認められなかったことから、毒性所見と考えられなかつたが、この所見の意義を明確にするため、2 年間発がん性試験で得られた雄の肝臓の標本

を用いて、GST-P 陽性細胞巣発現について検討された。

免疫組織化学的染色によって、肝臓における GST-P 陽性細胞巣の発現数を検討した。6,000 ppm 以上投与群で、GST-P 陽性細胞巣の有意な減少が認められた。(参照 40)

(4) 発生毒性試験補足試験（ラット）①

ラットを用いた発生毒性試験[13. (2)]で、胎児の頭蓋骨に認められた骨化変化の再現性及び生後の回復性を確認するため、Wistar ラット（一群雌 15 匹）の妊娠 6～19 日にイソチアニルを強制経口（原体：0 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%CMC-Na 水溶液）して、発生毒性試験補足試験が実施された。

対照群及び検体投与群とも、妊娠 20 日に帝王切開をおこなった帝王切開群と、生後の回復性を確認するための分娩群（最長生後 70 日まで飼育）を設定した。

母動物では、帝王切開群では検体投与の影響は認められなかった。検体投与群の分娩群では、2 例に分娩前に著しい体重減少、立毛及び分娩遅延が認められ、この 2 例の母動物が分娩した児動物は、出産日に全児が死亡した。

胎児では、検体投与群の帝王切開群で、発生毒性試験で認められた骨化変化がほぼ再現し、頭頂骨の骨化亢進、鼻骨の骨化遅延等が認められた。分娩群の児動物は、検体投与群で体重増加抑制が認められたが、生後 21 日の頭部骨格検査で形態的な異常はなく、骨化状態に対照群との差は認められなかった。生存率に検体投与の影響は認められなかった。

以上より、イソチアニル投与により、ラット胎児に認められた骨化変化は、生後 21 日には回復性が認められ、生後 70 日までの児動物の生存や生育に影響は認められなかったため、毒性所見とは考えられなかった。(参照 41)

(5) 哺育試験（妊娠期間に対する影響の検討：ラット）

発生毒性試験補足試験①[15. (4)]において、1,000 mg/kg 体重/日投与群の母動物に分娩遅延及び児動物の死亡が認められたため、再現性を確認するために Wistar ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～19 日に、イソチアニルを強制経口（原体：0 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%CMC-Na 水溶液）投与する試験が実施された。

投与群の母動物では、一般状態及び体重に影響は認められず、著しい分娩遅延も認められなかった。また、全児動物が出産日に死亡した母動物もいなかった。

児動物では、分娩日の死亡児数に対照群との差は認められず、生後 4 日までの生存率及び体重にも、検体投与の影響は認められなかった。

したがって、発生毒性試験補足試験①において認められた分娩遅延等の所見は再現されなかった。(参照 42)

(6) 発生毒性試験補足試験（ラット）②

ラットを用いた発生毒性試験[13. (2)]で、胎児の頭蓋骨に認められた骨化変化に

について、無影響量を検討するため、Wistar ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～19 日にイソチアニルを強制経口（原体：0、1、10 及び 100 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%CMC-Na 水溶液）して、発生毒性試験補足試験が実施された。

母動物では、検体投与の影響は認められなかった。

胎児では、100 mg/kg 体重/日投与群で両側頭頂骨の不完全骨化の発現頻度の減少が認められ、10 mg/kg 体重/日以上投与群で頭頂間骨の発現頻度の減少及び鼻骨の不完全骨化の発現頻度の増加が認められた。

本試験より、胎児における骨化変化の無影響量は、1 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 43）

III. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて農薬「イソチアニル」の食品健康影響評価を実施した。ラットを用いた動物体内運命試験の結果、イソチアニルは投与後 168 時間以内に 93.1~98.6%TAR が排泄され、主要排泄経路は胆汁中経由の糞中であった。 T_{max} は [$phe\text{-}^{14}C$] イソチアニル高用量投与群の雌を除き、3.3 時間以内であった。放射能は、消化管を除くと主に肝臓及び腎臓に分布した。尿、糞、胆汁、血漿及び組織中に認められた代謝物は M1、M6、M7、M8、M9 及び M10 あるいはそれらの抱合体等であり、主要代謝経路はフェニル基の水酸化、アミド結合の加水分解及び抱合反応であると考えられた。

水稻を用いた植物体内運命試験が実施された結果、可食部への移行は少ないと考えられた。主要代謝物は、M1 及び M4 であり、水稻における主要代謝経路は、アミド結合の開裂による M1 及び M4 の生成であり、これらは、さらに広範に代謝され、植物構成成分に取り込まれると考えられた。

水稻を用いて、イソチアニル、代謝物 M1 及び M4 を分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。可食部（玄米）におけるイソチアニルの最高値は、最終散布 30 日後に収穫した玄米の 0.08 mg/kg であった。可食部における代謝物 M1 及び M4 は、いずれの試験区においても定量限界未満であった。

各種毒性試験結果から、イソチアニル投与による影響は、主に胃、肝臓及び腎臓に認められた。ラットでは、雌雄とも投与に関連して前胃境界部粘膜上皮過形成が認められ、細胞増殖活性の亢進が確認されたが、長期の飼育においても胃の腫瘍発生の増加は認められなかった。

発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性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イソチアニル（親化合物のみ）と設定した。

各試験における無毒性量及び最小毒性量は表 33 に示されている。

表 33 各試験における無毒性量及び最小毒性量

| 動物種 | 試験 | 無毒性量 (mg/kg 体重/日) | 最小毒性量 (mg/kg 体重/日) | 備考 |
|-----|-----------------------------|---|---|--|
| ラット | 90 日間 亜急性 毒性試験 | 雄：29.7 雌：35.1 | 雄：148 雌：178 | 雌雄：T.Chol 増加等 |
| | 1 年間 慢性毒性 試験 | 雄：2.83 雌：3.70 | 雄：27.9 雌：37.3 | 雌雄：T.Chol 増加及び肝比重 量増加 |
| | 2 年間 発がん性 試験 | 雄：— 雌：— | 雄：79.2 雌：105 | 雌雄：前胃境界部粘膜上皮過 形成 雌：慢性腎症 (発がん性は認められない) |
| | 2 世代 繁殖試験 | 親動物 P 雄：3.35 P 雌：83.9 F ₁ 雄：4.05 F ₁ 雌：95 | 親動物 P 雄：66.8 P 雌：831 F ₁ 雄：80.6 F ₁ 雌：941 | 親動物 雌雄：体重增加抑制等 児動物：低体重 (繁殖能に対する影響は認め られない) |
| | 発生毒性 試験 | 母動物及び胎児：1,000 | 母動物及び胎児：— | 母動物及び胎児： 毒性所見なし (催奇形性は認められない) |
| | マウス 18 カ月間 発がん性 試験 | 雄：706 雌：667 | 雌雄：— | 雌雄：毒性所見なし (発がん性は認められない) |
| ウサギ | 発生毒性 試験 | 母動物及び胎児：300 | 母動物及び胎児：1,000 | 母動物：体重增加抑制等 胎児：低体重 (催奇形性は認められない) |
| イヌ | 90 日間 亜急性 毒性試験 | 雄：12.2 雌：13.4 | 雄：51.1 雌：54.4 | 雌雄：ALT 増加等 |

| 動物種 | 試験 | 無毒性量 (mg/kg 体重/日) | 最小毒性量 (mg/kg 体重/日) | 備考 |
|-------------------|------------------|----------------------|-----------------------|-----------------------------|
| 1年間 慢性毒性 試験 | 雄：5.22 雌：5.33 | 雄：27.2 雌：26.9 | | 雄：肝絶対及び比重量増加等 雌：脾絶対重量増加等 |

一：最小毒性量または無毒性量は設定できなかった。

備考：最小毒性量で認められた所見の概要を示す。

ラットを用いた2年間発がん性試験において、無毒性量が設定できなかつたが、試験が高用量で実施されたことによるものであった。

食品安全委員会は、各試験で得られた無毒性量の最小値がラットを用いた1年間慢性毒性試験の2.83 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0.028 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

| | |
|--------------|------------------|
| ADI | 0.028 mg/kg 体重/日 |
| (ADI 設定根拠資料) | 慢性毒性試験 |
| (動物種) | ラット |
| (期間) | 1年間 |
| (投与方法) | 混餌投与 |
| (無毒性量) | 2.83 mg/kg 体重/日 |
| (安全係数) | 100 |

<別紙1：代謝物/分解物略称>

| 記号 | 略称 | 化学名 |
|-----|-------------------------------|--|
| M1 | DCIT-Acid | 3,4-dichloroisothiazole-5-carboxylic acid |
| M2 | 3-CIT-Acid | 3-chloroisothiazole-5-carboxylic acid |
| M3 | 4-CIT-Acid | 4-chloroisothiazole-5-carboxylic acid |
| M4 | Anthranilonitrile | 2-aminobenzonitrile |
| M5 | Anthranilic acid | 2-aminobenzoic acid |
| M6 | 2-amino-5-hydroxybenzonitrile | 2-amino-5-hydroxybenzonitrile |
| M7 | 4'-OH-S-2310 | 3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-cyano-4-hydroxyphenyl)isothiazole-5-carboxamide |
| M8 | 3',4'-OH-S-2310 | 3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-cyano-3,4-dihydroxyphenyl)isothiazole-5-carboxamide |
| M9 | 4',5'-OH-S-2310 | 3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-cyano-4,5-dihydroxyphenyl)isothiazole-5-carboxamide |
| M10 | Tri-OH-S-2310 | 3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-cyano-trihydroxyphenyl)isothiazole-5-carboxamide |

<別紙2：検査値等略称>

| 略称 | 名称 |
|------------------|--|
| A/G比 | アルブミン/グロブリン比 |
| ai | 有効成分量 |
| 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)) |
| APTT | 活性化部分トロンボプラスチン時間 |
| AST | アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ (=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT)) |
| BrdU | 5-ブロモ-2'-デオキシウリジン |
| BUN | 血液尿素窒素 |
| C _{max} | 最高血中濃度 |
| CMC-Na | カルボキシメチルセルロースナトリウム |
| Cre | クレアチニン |
| Eos | 好酸球数 |
| GGT | γ-グルタミルトランスフェラーゼ (=γ-グルタミルトランスペプチダーゼ (γ-GTP)) |
| Glob | グロブリン |
| GST-P | 胎盤型グルタチオン-S-トランスフェラーゼ |
| Hb | ヘモグロビン (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 |
| LUC | 大型非染色球数 |
| Lym | リンパ球 |
| 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 |
| Mon | 単球数 |
| Neu | 好中球数 |
| PHI | 最終使用から収穫までの日数 |
| RBC | 赤血球数 |
| 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 |
| TP | 総蛋白質 |
| TRR | 総残留放射能 |
| WBC | 白血球数 |

<参考>

- 1 農薬抄録イソチアニル（殺菌剤）：住友化学株式会社、2008年、一部公表予定
- 2 イソチアニルのラットにおける血中濃度推移、組織分布、吸収排泄性及び代謝（GLP 対応）：Ricerca Bioscience,LLC（米国）、2006年、未公表
- 3 イソチアニルのラットにおける胆汁排泄試験（GLP 対応）：住友化学株式会社、2006年、未公表
- 4 イソチアニルの稻における代謝試験（GLP 対応）：Ricerca Biosciences,LLC.（米国）、2006年、未公表
- 5 イソチアニルの好気的湛水土壤中運命試験（GLP 対応）：Ricerca Biosciences,LLC.（米国）、2006年、未公表
- 6 イソチアニルの土壤吸脱着性試験（GLP 対応）：Ricerca Biosciences,LLC.（米国）、2005年、未公表
- 7 代謝分解物 DCIT-Acid の土壤吸着性試験（GLP 対応）：Ricerca Biosciences,LLC.（米国）、2006年、未公表
- 8 イソチアニルの加水分解運命試験（GLP 対応）：Ricerca Biosciences,LLC.（米国）、2005年、未公表
- 9 イソチアニルの水中光分解試験（GLP 対応）：Ricerca Biosciences,LLC.（米国）、2006年、未公表
- 10 イソチアニル代謝物 DCIT-Acid の水中光分解試験（GLP 対応）：（財）残留農薬研究所、2007年、未公表
- 11 イソチアニルの土壤残留試験成績：住友化学株式会社、2005年、未公表
- 12 イソチアニルの作物残留試験成績：（財）残留農薬研究所、2005年、未公表
- 13 イソチアニルの作物残留試験成績：バイエルクロップサイエンス株式会社、2005年、未公表
- 14 イソチアニルの乳汁への移行性試験：住友化学株式会社、2004年、未公表
- 15 イソチアニル原体における薬理試験（GLP 対応）：（株）パナファーム・ラボラトリーズ、2007年、未公表
- 16 イソチアニル原体のラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：Bayer HealthCare AG（独）、2005年、未公表
- 17 イソチアニル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、2006年、未公表
- 18 イソチアニル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
- 19 代謝物 DCIT-Acid 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、2006年、未公表
- 20 代謝物 Anthranilonitrile 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、2006年、未公表
- 21 イソチアニル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、2005年、未公表

- 22 イソチアニル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、2005 年、未公表
- 23 イソチアニル原体のモルモットにおける皮膚感作性試験 (GLP 対応) : Bayer HealthCare AG (独)、2005 年、未公表
- 24 イソチアニル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) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 25 イソチアニル原体のイヌ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) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 26 イソチアニル原体のイヌを用いた飼料混入投与による 1 年間反復経口投与毒性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 27 イソチアニル原体のラットを用いた飼料混入投与による 1 年間反復経口投与毒性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 28 イソチアニル原体のラットを用いた飼料混入投与による発がん性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 29 イソチアニル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) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 30 イソチアニル原体のラットを用いた繁殖毒性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 31 イソチアニル原体のラットにおける催奇形性試験 (GLP 対応) : Bayer HealthCare AG (独)、2007 年、未公表
- 32 イソチアニル原体のウサギにおける催奇形性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2007 年、未公表
- 33 イソチアニル原体の細菌を用いる復帰突然変異試験 (GLP 対応) : Bayer HealthCare AG (独)、2005 年、未公表
- 34 イソチアニル原体のチャイニーズハムスターの V79 細胞を用いた *in vitro* 染色体異常試験 (GLP 対応) : Bayer HealthCare AG (独)、2005 年、未公表
- 35 イソチアニル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、2006 年、未公表
- 36 代謝物 DCIT-Acid 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
- 37 代謝物 Anthranilonitrile 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 「イソチアニル原体のラットにおける 90 日間反復経口投与毒性試験」におけるラット前胃細胞増殖性検討 : (株) DIMS 医科学研究所、2007 年、未公表
- 39 イソチアニル原体を 1 週間投与したラットにおける前胃細胞増殖性の検討試験 : (株) DIMS 医科学研究所、2007 年、未公表
- 40 イソチアニル投与ラットにおける肝細胞小増殖巣 (好酸性細胞) についての検討試験—「原体のラットにおける発がん性試験」におけるラット肝臓の Glutathione S-transferase placental

- form(GST-P)免疫染色評価試験－：住友化学 生物環境科学研究所、2007年、未公表
- 41 ラットにおける発生毒性追加試験(再現性及び回復性の確認)(GLP対応) :Bayer Health Care AG (独)、2007年、未公表
- 42 ラットにおける哺育試験(1000 mg/kgでの妊娠期間に対する影響)(GLP対応) :Bayer HealthCare AG (独)、2007年、未公表
- 43 ラットにおける発生毒性追加試験(頭頂骨に対する影響の閾値決定) GLP対応) :Bayer HealthCare AG (独)、2007年、未公表
- 44 食品健康影響評価について
(URL : http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-isothi_201007.pdf)
- 45 第257回食品安全委員会
(URL : <http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai257/index.html>)
- 46 第17回食品安全委員会農薬専門調査会確認評価第二部会
(URL : http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kakunin2_dai17/index.html)
- 47 第48回食品安全委員会農薬専門調査会幹事会
(URL : http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai_dai48/index.html)
- 48 国民栄養の現状－平成10年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、2000年
- 49 国民栄養の現状－平成11年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、2001年
- 50 国民栄養の現状－平成12年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、2002年