

農薬評価書

ピラジフルミド (第2版)

令和4年（2022年）5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.....	4
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	4
○ 食品安全委員会農薬第五専門調査会専門委員名簿.....	5
○ 要 約.....	6
I. 評価対象農薬の概要.....	7
1. 用途.....	7
2. 有効成分の一般名.....	7
3. 化学名.....	7
4. 分子式.....	7
5. 分子量.....	7
6. 構造式.....	7
7. 開発の経緯.....	8
II. 安全性に係る試験の概要.....	9
1. 動物体内運命試験.....	9
(1) ラット.....	9
(2) 肝ミクロソームによる代謝 (<i>in vitro</i>).....	15
(3) ヤギ.....	16
(4) ニワトリ.....	20
2. 植物体内運命試験.....	23
(1) 水稻.....	23
(2) レタス.....	23
(3) ミニトマト.....	24
3. 土壌中運命試験.....	25
(1) 好氣的土壌中運命試験.....	25
(2) 土壌吸脱着試験.....	26
4. 水中運命試験.....	27
(1) 加水分解試験.....	27
(2) 水中光分解試験 (緩衝液).....	27
(3) 水中光分解試験 (自然水).....	27
5. 土壌残留試験.....	28
6. 作物等残留試験.....	28
(1) 作物残留試験.....	28
(2) 畜産物残留試験.....	28

(3) 推定摂取量	29
7. 一般薬理試験	30
8. 急性毒性試験	30
(1) 急性毒性試験	30
(2) 急性神経毒性試験 (ラット)	31
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	31
10. 亜急性毒性試験	31
(1) 90日間亜急性毒性試験 (ラット)	31
(2) 90日間亜急性毒性試験 (イヌ)	34
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	35
(1) 1年間慢性毒性試験 (イヌ)	35
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット)	36
(3) 78週間発がん性試験 (マウス)	39
12. 生殖発生毒性試験	40
(1) 2世代繁殖試験 (ラット)	40
(2) 発生毒性試験 (ラット)	41
(3) 発生毒性試験 (ウサギ)	41
13. 遺伝毒性試験	42
14. その他の試験	43
(1) 肝臓における発がんメカニズム試験 (ラット)	43
(2) 甲状腺における発がんメカニズム試験 (ラット)	44
Ⅲ. 食品健康影響評価	46
・別紙1：代謝物/分解物/原体混在物略称	51
・別紙2：検査値等略称	52
・別紙3：作物残留試験成績	54
・別紙4：畜産物残留試験成績 (ウシ)	75
・別紙5：畜産物残留試験成績 (ニワトリ)	80
・別紙6：推定摂取量	84
・参照	86

＜審議の経緯＞

－第1版関係－

- 2016年 3月 31日 農林水産省から厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準値設定依頼（新規：あずき、はくさい等）
- 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5号）
- 2016年 10月 18日 関係書類の接受（参照1～92）
- 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 14日 第60回農薬専門調査会評価第三部会
- 2017年 1月 25日 第144回農薬専門調査会幹事会
- 2017年 2月 14日 第638回食品安全委員会（報告）
- 2017年 2月 15日 から3月16日まで 国民からの意見・情報の募集
- 2017年 3月 22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
- 2017年 3月 28日 第644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94）
- 2017年 11月 29日 初回農薬登録（日本芝及び西洋芝）
- 2018年 3月 30日 残留農薬基準告示（参照95）

－第2版関係－

- 2019年 4月 16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：キウイフルーツ）
- 2020年 10月 15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：にんじん及びブロッコリー）
- 2021年 7月 28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：にんにく、はなやさい類等）並びに畜産物への基準値設定依頼
- 2021年 12月 8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1208第5号）、関係書類の接受（参照96～130）
- 2021年 12月 14日 第842回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2022年 1月 19日 第12回農薬第五専門調査会
- 2022年 2月 22日 第848回食品安全委員会（報告）
- 2022年 2月 24日 から3月25日まで 国民からの意見・情報の募集
- 2022年 4月 27日 農薬第五専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告
- 2022年 5月 10日 第857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>

(2017年1月6日まで) (2018年6月30日まで)

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

(2021年7月1日から)

山本茂貴 (委員長)
浅野 哲 (委員長代理 第一順位)
川西 徹 (委員長代理 第二順位)
脇 昌子 (委員長代理 第三順位)
香西みどり
松永和紀
吉田 充

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2018年3月31日まで)

- ・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)	代田真理子	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)	栗形麻樹子	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

<食品安全委員会農薬第五専門調査会専門委員名簿>

（2022年3月31日から）

本間正充（座長）	加藤美紀	西川秋佳
代田眞理子（座長代理）	久米利明	根岸友恵
乾 秀之	高橋祐次	美谷島克宏
宇田川潤	玉井郁巳	

（2022年4月1日から）

本間正充（座長）	加藤美紀	玉井郁巳
美谷島克宏（座長代理）	川口博明	西川秋佳
乾 秀之	久米利明	古濱彩子
宇田川潤	高橋祐次	與語靖洋
籠橋有紀子		

<第60回農薬専門調査会評価第三部会専門参考人名簿>

玉井郁巳	山手丈至
------	------

<第144回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

赤池昭紀	永田 清	松本清司
上路雅子		

<第12回農薬第五専門調査会専門参考人名簿>

川口博明（北里大学獣医学部獣医病理学研究室教授）
與語靖洋（公益財団法人日本植物調節剤研究協会技術顧問）

要 約

ピラジンビフェニル型カルボキサミド系殺菌剤「ピラジフルミド」(CAS No.942515-63-1)について、各種資料を用いて食品健康影響評価を実施した。第2版の改訂に当たっては、厚生労働省から、動物体内運命試験(ヤギ及びニワトリ)、作物残留試験(にんじん、にんにく等)、畜産物残留試験(ウシ及びニワトリ)、急性神経毒性試験(ラット)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(水稻、レタス等)、作物等残留、急性神経毒性(ラット)、亜急性毒性(ラット及びイヌ)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、発がん性(マウス)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、遺伝毒性等である。

各種毒性試験結果から、ピラジフルミド投与による影響は主に肝臓(肝細胞単細胞壊死等)、甲状腺(ろ胞上皮細胞肥大等)に認められた。神経毒性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験において、雄で甲状腺ろ胞細胞腺腫及び甲状腺ろ胞細胞癌、雌で肝細胞腺腫の発生頻度の増加が認められたが、腫瘍の発生機序はいずれも遺伝毒性によるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

各種試験結果から、農産物及び畜産物中のばく露評価対象物質をピラジフルミド(親化合物のみ)と設定した。

各試験で得られた無毒性量の最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の2.15 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0.021 mg/kg 体重/日を許容一日摂取量(ADI)と設定した。

また、ピラジフルミド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最小毒性量は、ラットを用いた急性神経毒性試験における500 mg/kg 体重であり、認められた所見は自発運動量減少のみであったことから、これを根拠として、安全係数300(種差:10、個体差:10、最小毒性量を用いたことによる追加係数:3)で除した1.6 mg/kg 体重を急性参照用量(ARfD)と設定した。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺菌剤

2. 有効成分の一般名

和名：ピラジフルミド

英名：pyraziflumid (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：N-(3',4'-ジフルオロビフェニル-2-イル)-3-(トリフルオロメチル)ピラジン-2-カルボキサミド

英名：N-(3',4'-difluorobiphenyl-2-yl)-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide

CAS (No.942515-63-1)

和名：N-(3',4'-ジフルオロ[1,1'-ビフェニル]-2-イル)-3-(トリフルオロメチル)-2-ピラジンカルボキサミド

英名：N-(3',4'-difluoro[1,1'-biphenyl]-2-yl)-3-(trifluoromethyl)-2-pyrazinecarboxamide

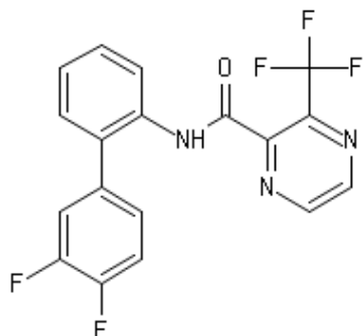
4. 分子式

$C_{18}H_{10}F_5N_3O$

5. 分子量

379.28

6. 構造式



7. 開発の経緯

ピラジフルミドは、日本農薬株式会社によって開発されたピラジンビフェニル型カルボキサミド系殺菌剤である。作用機序は、病原糸状菌のミトコンドリア電子伝達系複合体 II（コハク酸脱水素酵素複合体）活性を阻害することにより孢子発芽、菌糸伸長及び孢子形成を抑制して殺菌効果を示すと考えられている。国内では、2017年に初回農薬登録された。海外での登録はなされていない。

第2版では、農薬取締法に基づく農薬登録申請（適用拡大：にんじん、にんにく等）及び畜産物への基準値設定の要請がなされている。

II. 安全性に係る試験の概要

各種運命試験 [II. 1～4] は、ピラジフルミドのピラジン環の 5 位及び 6 位の炭素を ^{14}C で標識したもの（以下「[pyr- ^{14}C]ピラジフルミド」という。）、アニリン環の炭素を ^{14}C で均一に標識したもの（以下「[ani- ^{14}C]ピラジフルミド」という。）及びジフルオロフェニル環の炭素を ^{14}C で均一に標識したもの（以下「[dif- ^{14}C]ピラジフルミド」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）からピラジフルミドの濃度（mg/kg 又は $\mu\text{g/g}$ ）に換算した値として示した。

代謝物/分解物/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

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 4 匹）に、[pyr- ^{14}C]ピラジフルミド、[ani- ^{14}C]ピラジフルミド又は[dif- ^{14}C]ピラジフルミドを 1 mg/kg 体重（以下 [1.(1)]において「低用量」という。）又は 100 mg/kg 体重（以下 [1.(1)]において「高用量」という。）で単回経口投与して、血中濃度推移が検討された。

薬物動態学的パラメータは表 1 に示されている。

いずれの投与群でも、血漿より血液中で $T_{1/2}$ の延長が認められた。また、[dif- ^{14}C]ピラジフルミド投与群で、雄より雌で T_{max} の延長及び AUC の増加が認められた。（参照 2～5）

表 1 薬物動態学的パラメータ

標識体	投与量	1 mg/kg 体重				100 mg/kg 体重			
	試料	血液		血漿		血液		血漿	
	性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	T _{1/2} (T _{max} -72hr) (day)	1.53	1.88	0.99	1.37	1.81	1.86	0.83	0.92
	T _{1/2} (72-168hr) (day)	4.41	4.66 ^a	1.98	1.98 ^a	5.09	4.00	1.96	1.55
	T _{max} (hr)	9	9	9	9	12	24	24	24
	C _{max} (μg/g)	0.069	0.069	0.097	0.092	4.0	4.7	6.7	7.2
	AUC (hr · μg/g)	4.05	4.51 ^a	4.19	4.86 ^a	300	378	332	376
[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	T _{1/2} (T _{max} -72hr) (day)	1.25	1.51	0.97	1.14	1.16	1.21	0.82	0.90
	T _{1/2} (72-168hr) (day)	3.32	2.87	1.73	1.54	2.99	3.14	1.83	1.73
	T _{max} (hr)	6	6	6	6	12	9	12	9
	C _{max} (μg/g)	0.067	0.060	0.094	0.081	4.1	4.7	5.9	6.6
	AUC (hr · μg/g)	3.18	3.38	3.55	3.61	221	237	253	266
[dif- ¹⁴ C] ピラジフルミド	T _{1/2} (T _{max} -72hr) (day)	1.15	1.30	0.91	1.07	1.26	1.13	0.75	0.72
	T _{1/2} (72-168hr) (day)	3.49	3.76	1.48	2.00	4.58	3.16	NA	2.06
	T _{max} (hr)	3	6	3	6	9	24	12	24
	C _{max} (μg/g)	0.078	0.089	0.107	0.116	2.8	3.9	3.9	5.5
	AUC (hr · μg/g)	3.34	4.41	3.60	4.61	155	241	150	256

a : 3 匹のデータ

NA : データポイント数不足のため算出できず

b. 吸収率

胆汁中排泄試験 [1. (1)④b.] で得られた低用量単回経口投与後 72 時間における尿、胆汁、組織及びケージ洗浄液中の放射能から、ピラジフルミドの吸収率は少なくとも 90.6%と算出された。(参照 2、6)

② 分布

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 4 匹) に、[pyr-¹⁴C]ピラジフルミドを低用量若しくは高用量で単回経口投与又は Wistar Hannover ラット (一群雄 4 匹) に、[ani-¹⁴C]ピラジフルミド若しくは[dif-¹⁴C]ピラジフルミドを低用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。

いずれの投与群においても、白色脂肪、消化管、肝臓及び副腎で放射能濃度が高かった。残留放射能の分布パターンに性別、用量及び標識体の違いによる差は認められなかった。

各臓器及び組織中からの消失は速やかで、投与 168 時間後の残留放射能は、いずれの投与群においても 0.3% TAR 未満であった。(参照 2~5)

表2 主要臓器及び組織における残留放射能濃度 (µg/g)

標識体	投与量 (mg/kg 体重)	性別	T _{max} 付近 ^a	投与 168 時間後
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	小腸(2.62)、白色脂肪(2.38)、肝臓(1.70)、胃(1.61)、副腎(1.41)、大腸(0.734)、甲状腺(0.461)、腎臓(0.412)、膵臓(0.408)、唾液腺(0.317)、肺(0.278)、心臓(0.265)、胸腺(0.253)、脳(0.250)、骨髄(0.223)、前立腺(0.218)、筋肉(0.193)、精巣(0.176)、膀胱(0.175)、下垂体(0.165)、脾臓(0.139)、血漿(0.114)	肝臓(0.043)、白色脂肪(0.020)、小腸(0.018)、骨(0.018)、大腸(0.016)、腎臓(0.015)、副腎(0.012)、骨髄(0.011)、膵臓(0.011)、血液(0.011)、甲状腺(0.010)、胸腺(0.010)、胃(0.010)、脾臓(0.009)、膀胱(0.009)、唾液腺(0.008)、肺(0.008)、心臓(0.007)、精巣(0.006)、筋肉(0.006)、前立腺(0.005)、脳(0.004)、下垂体(0.004)、眼球(0.003)、血漿(0.003)
		雌	白色脂肪(3.71)、小腸(3.35)、肝臓(1.95)、副腎(1.41)、胃(1.30)、卵巣(0.890)、大腸(0.737)、膵臓(0.562)、腎臓(0.488)、甲状腺(0.443)、心臓(0.385)、肺(0.370)、膀胱(0.355)、唾液腺(0.336)、脳(0.291)、骨髄(0.252)、胸腺(0.247)、下垂体(0.212)、子宮(0.194)、筋肉(0.183)、脾臓(0.167)、血漿(0.103)	肝臓(0.044)、腎臓(0.018)、骨髄(0.014)、骨(0.014)、血液(0.014)、膵臓(0.013)、副腎(0.012)、肺(0.011)、胸腺(0.011)、脾臓(0.011)、胃(0.011)、小腸(0.011)、大腸(0.011)、白色脂肪(0.011)、卵巣(0.010)、下垂体(0.009)、甲状腺(0.008)、心臓(0.008)、膀胱(0.008)、唾液腺(0.007)、子宮(0.007)、筋肉(0.006)、血漿(0.005)
	100 mg/kg 体重	雄	白色脂肪(133)、小腸(98.8)、大腸(63.8)、肝臓(35.1)、副腎(30.3)、甲状腺(22.7)、胃(20.1)、膵臓(15.1)、腎臓(10.6)、肺(8.4)、心臓(8.0)、骨髄(8.0)、脳(7.4)、唾液腺(7.3)、下垂体(6.1)、前立腺(5.8)、精巣(5.6)、胸腺(5.3)、膀胱(5.2)、筋肉(4.6)、血漿(4.6)	肝臓(2.7)、大腸(0.7)、白色脂肪(0.6)、腎臓(0.6)、小腸(0.6)、下垂体(0.6)、副腎(0.5)、膵臓(0.5)、唾液腺(0.4)、肺(0.4)、胸腺(0.4)、脾臓(0.4)、胃(0.4)、膀胱(0.4)、骨(0.4)、骨髄(0.4)、血液(0.4)、甲状腺(0.3)、心臓(0.3)、筋肉(0.3)、脳(0.2)、眼球(0.2)、精巣(0.2)、前立腺(0.2)、血漿(<0.1)
		雌	白色脂肪(111)、小腸(94.9)、大腸(81.0)、肝臓(26.4)、副腎(21.8)、胃(15.6)、卵巣(13.5)、膵臓(10.0)、甲状腺(9.2)、腎臓(7.7)、骨髄(6.5)、肺(5.8)、心臓(5.6)、唾液腺(5.6)、脳(5.1)、下垂体(4.7)、胸腺(4.1)、血漿(3.6)	肝臓(2.9)、腎臓(0.8)、大腸(0.7)、白色脂肪(0.6)、膵臓(0.6)、小腸(0.6)、副腎(0.6)、肺(0.5)、胸腺(0.5)、脾臓(0.5)、骨髄(0.5)、血液(0.5)、唾液腺(0.4)、心臓(0.4)、胃(0.4)、膀胱(0.4)、卵巣(0.4)、下垂体(0.3)、子宮(0.3)、筋肉(0.3)、骨(0.3)、脳(0.2)、眼球(0.2)、甲状腺(0.2)、血漿(<0.1)
[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	白色脂肪(2.50)、小腸(2.06)、肝臓(1.57)、胃(1.24)、副腎(0.870)、甲状腺(0.429)、腎臓(0.406)、膵臓(0.320)、心臓(0.264)、前立腺(0.249)、唾液腺(0.241)、大腸(0.227)、肺(0.219)、骨髄(0.210)、脳(0.181)、膀胱(0.158)、筋肉(0.150)、下垂体(0.136)、精巣(0.124)、胸腺(0.123)、血漿(0.115)	肝臓(0.027)、白色脂肪(0.012)、小腸(0.009)、大腸(0.007)、血液(0.007)、腎臓(0.006)、甲状腺(0.003)、肺(0.003)、骨(0.003)、脾臓(0.002)、膵臓(0.002)、胃(0.002)、心臓(0.001)、血漿(0.001)

標識体	投与量 (mg/kg 体重)	性別	T _{max} 付近 ^a	投与 168 時間後
[dif- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄		肝臓(0.021)、血液(0.008)、小腸(0.007)、大腸(0.006)、腎臓(0.005)、白色脂肪(0.005)、肺(0.003)、甲状腺(0.002)、血漿(0.002)

^a:低用量投与群では投与 3 時間後、高用量投与群では投与 9 時間後
胃、小腸及び大腸は内容物を含まず
/: 測定せず

③ 代謝

分布試験 [1.(1)②] 及び胆汁排泄試験 [1.(1)④b] において採取された尿、糞、胆汁、肝臓及び血漿中の代謝物同定・定量試験が実施された。

排泄物及び組織中の主要代謝物は表 3 に示されている。

未変化のピラジフルミドは、糞中では低用量投与群で 5.75%TAR~13.8%TAR、高用量投与群で 41.1%TAR~53.8%TAR 認められたが、尿及び胆汁中には検出されなかった。

主な代謝物は、尿中で B 及び B のグルクロン酸抱合体、糞中で B 及び C、胆汁中で B のグルクロン酸抱合体及び C のグルクロン酸抱合体、血漿で B 及び K、肝臓で B 及び F であった。(参照 2~6)

表3 排泄物及び組織中の主要代謝物 (%^a)

標識体	投与量	性別	試料	試料採取時間 ^b	ピラジフルミド	代謝物
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	尿	96	—	B-Gln(2.47)、B(1.80)、H(0.86)、I(0.17)、E-Gln(0.09)、高極性代謝物(0.65)、未同定代謝物(2.83)
			糞	96	12.1	B(42.4)、C(7.39)、F(2.57)、E(2.38)、J(1.92)、高極性代謝物(2.16)、未同定代謝物(4.42)
			血漿	3	81.4	B(4.12)、F(0.47)、I(0.22)、高極性代謝物(2.37)、未同定代謝物(0.78)
			肝臓	3	80.2	F(3.81)、B(2.85)、C(0.33)、高極性代謝物(3.78)、未同定代謝物(2.79)
		雌	尿	96	—	B(4.00)、B-Gln(2.59)、H(0.96)、C(0.63)、C-Gln(0.49)、I(0.33)、E-Gln(0.05)、高極性代謝物(1.22)、未同定代謝物(5.03)
			糞	96	7.84	B(43.2)、C(7.94)、E(2.52)、J(2.43)、F(1.56)、高極性代謝物(2.20)、未同定代謝物(2.90)
			血漿	3	81.9	B(4.08)、高極性代謝物(3.24)、未同定代謝物(0.46)
			肝臓	3	87.3	F(3.69)、B(2.60)、高極性代謝物(1.15)、未同定代謝物(0.51)
	100 ^a mg/kg 体重	雄	尿	96	—	B-Gln(1.81)、B(1.43)、H(0.68)、E-Gln(0.56)、I(0.15)、高極性代謝物(0.32)、未同定代謝物(1.01)
			糞	96	53.8	B(19.3)、C(3.43)、E(2.20)、J(1.06)、F(0.78)、高極性代謝物(1.59)、未同定代謝物(2.59)
			血漿	9	73.9	B(10.1)、高極性代謝物(2.34)、未同定代謝物(0.82)
			肝臓	9	60.4	B(6.98)、F(3.16)、高極性代謝物(4.19)、未同定代謝物(12.5)
		雌	尿	96	—	B-Gln(3.22)、B(2.97)、C-Gln(0.98)、H(0.61)、E-Gln(0.59)、C(0.47)、I(0.21)、高極性代謝物(0.70)、未同定代謝物(0.82)
			糞	96	41.1	B(26.3)、C(4.10)、E(1.88)、J(1.88)、F(0.52)、高極性代謝物(1.99)、未同定代謝物(1.64)
			血漿	9	67.2	B(14.1)、高極性代謝物(2.47)
			肝臓	9	67.6	B(10.2)、F(3.92)、高極性代謝物(3.81)
1 mg/kg 体重	雄	尿	72	—	B-Gln(2.45)、H(1.08)、C-Gln(0.64)、B(0.37)、I(0.12)、F-Gln(0.11)、F(0.07)、C(0.06)、高極性代謝物(0.74)、未同定代謝物(1.15)	
		糞	72	8.16	B(0.12)	
		胆汁	72	—	B-Gln(47.8)、C-Gln(9.98)、B(6.01)、F(3.07)、E-Gln(1.00)、I(0.77)、H(0.62)、高極性代謝物(7.22)、未同定代謝物(6.16)	

標識体	投与量	性別	試料	試料採取時間 ^b	ピラジフルミド	代謝物
[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	尿	96	—	B-Gln(5.01)、K(1.37)、B(1.21)、E-Gln(0.56)、高極性代謝物(0.78)、未同定代謝物(3.59)
			糞	96	13.8	B(36.7)、C(6.91)、F(3.78)、J(3.11)、E(2.78)、高極性代謝物(3.53)、未同定代謝物(5.70)
			血漿	3	59.7	K(12.8)、B(5.50)、F(0.73)、高極性代謝物(6.26)、未同定代謝物(6.25)
			肝臓	3	73.6	B(4.46)、F(2.69)、C(1.28)、K(1.01)、J(0.49)、高極性代謝物(5.42)、未同定代謝物(3.86)
	1 mg/kg 体重	雄	尿	72	—	B-Gln(1.71)、K(1.30)、B(0.35)、C-Gln(0.19)、F-Gln(0.08)、E-Gln(0.07)、高極性代謝物(0.38)、未同定代謝物(2.82)
			糞	72	5.92	B(0.12)
			胆汁	72	—	B-Gln(46.9)、C-Gln(8.70)、B(4.46)、F(3.70)、E-Gln(1.00)、K(0.56)、C(0.18)、高極性代謝物(7.15)、未同定代謝物(12.3)
[dif- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	尿	96	—	B-Gln(3.49)、B(2.16)、K(1.33)、E-Gln(0.18)、高極性代謝物(1.31)、未同定代謝物(3.85)
			糞	96	5.75	B(37.5)、C(8.75)、F(3.98)、E(3.61)、J(3.39)、高極性代謝物(2.19)、未同定代謝物(6.78)

a：尿、糞及び胆汁については%TAR、血漿及び肝臓については%TRR

b：尿、糞及び胆汁は投与後 72 又は 96 時間、血漿及び肝臓は投与 3 又は 9 時間後に採取した。

—：検出限界未満

B-Gln、C-Gln、E-Gln 及び F-Gln は、それぞれ代謝物 B、C、E 及び F のグルクロン酸抱合体
高極性代謝物及び未同定代謝物は、いずれも複数の代謝物の合計値

ピラジフルミドのラット体内における主な代謝経路は、アニリン環 3 位又は 4 位の水酸化による代謝物 C 又は B の生成と、それに続く代謝物 E の生成及びグルクロン酸抱合体の生成であり、ほかにピラジフルミドのピラジン環 5 位の水酸化による代謝物 F の生成、代謝物 B のアニリン環 6 位の水酸化による代謝物 J の生成、ピラジン環の開裂等、多様な代謝を受けるものと考えられた。

④ 排泄

a. 尿、糞及び呼気中排泄

分布試験 [1.(1)②] において採取された尿、糞及び呼気を用いて排泄試験が実施された。

尿、糞及び呼気中排泄率は表 4 に示されている。

いずれの投与群においても投与後 168 時間で 96.7%TAR 以上が尿、糞及び呼気中に排泄され、主に糞中に排泄された。(参照 2～5)

表4 尿、糞及び呼気中排泄率 (%TAR)

標識体	投与量	性別	試料採取時間	尿	糞	呼気	ケージ洗 浄液 ^a	合計
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	72	8.28	77.1	4.53	/	89.9
			168	9.42	87.3	/	0.03	101 ^b
		雌	72	14.2	71.2	5.32	/	90.7
			168	16.2	80.8	/	0.05	102 ^b
	100 mg/kg 体重	雄	72	5.62	88.0	2.54	/	96.2
			168	6.21	92.8	/	0.01	102 ^b
		雌	72	9.75	82.3	2.71	/	94.8
			168	11.1	88.5	/	0.05	102 ^b
[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	72	11.9	80.3	/	/	92.2
			168	13.2	88.1	/	0.08	101
[dif- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	雄	72	11.7	71.8	/	/	83.5
			168	12.9	83.7	/	0.05	96.7

a : 投与後 168 時間採取

b : 投与後 72 時間の呼気排泄率を合算した値

/ : 試料採取せず

b. 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Wistar Hannover ラット (各雄 4 匹) に、[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを低用量で単回経口投与して、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 72 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率は表 5 に示されている。

投与後 72 時間に 83.2%TAR~85.3%TAR が胆汁中へ排泄された。本試験並びに尿、糞及び呼気中排泄試験 [1.(1)④a.] の結果から、ピラジフルミドは主に胆汁を介して糞中へ排泄されると考えられた。(参照 2、6)

表5 投与後 72 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識体	投与量	胆汁	尿	糞	消化管 内容物 ^a	消化管・ 肝臓 ^a	ケージ 洗浄液 ^a	合計
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	83.2	6.80	8.51	0.09	0.46	0.12	99.2
[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	1 mg/kg 体重	85.3	7.00	6.25	0.05	0.39	0.20	99.2

a : 投与 72 時間後に採取

(2) 肝ミクロソームによる代謝 (in vitro)

各動物種の肝ミクロソーム [Wistar ラット (雌雄各 1 ロット)、ICR マウス (雌雄各 1 ロット)、NZW ウサギ (雌 1 ロット)、ビーグル犬 (雌雄各 2 ロット)]

ト)、ヤギ (品種不明、雌 1 ロット) 及びヒト (男性及び女性の混合 4 ロット)] に、[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを添加し、37°Cで 60 分間インキュベートして、*in vitro*における同一条件下での代謝物同定・生成量の比較が実施された。

各試料中の代謝物は表 6 に示されている。

ヒトを含めたいずれの動物種の肝ミクロソームにおいても、ピラジフルミドの代謝物に質的な差は認められず、[1.(1)③]のラットにおける代謝と同様の経路で代謝されると考えられた。(参照 2、7)

表 6 各試料中の代謝物 (%TAR)

標識体	性別	ラット	マウス	ウサギ	イヌ ^a	ヤギ	ヒト ^b
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフル ミド	雄	ピラジフル ミド(80.3) B(9.47) F(1.04) C(0.64) 原点(6.18)	ピラジフル ミド(-) B(45.4) I(3.71) 原点(27.3)	/	ピラジフル ミド(22.8) B(43.1) F(3.91) 原点(22.8)	/	ピラジフル ミド(11.1) B(38.6) E(6.82) I(2.75) 原点(23.9)
	雌	ピラジフル ミド(91.2) B(6.65) F(0.73) 原点(0.79)	ピラジフル ミド(1.47) B(36.6) I(1.74) F(1.16) E(1.05) 原点(39.1)	ピラジフル ミド(44.3) B(47.1) 原点(6.11)	ピラジフル ミド(9.20) B(32.5) F(5.66) E(4.58) 原点(36.0)	ピラジフル ミド(-) B(47.7) I(3.40) E(1.90) 原点(23.5)	
[ani- ¹⁴ C] ピラジフル ミド	雄	ピラジフル ミド(82.5) B(8.59) F(0.97) C(0.57) 原点(4.62)	ピラジフル ミド(-) B(36.8) E(0.66) 原点(37.6)	/	ピラジフル ミド(20.0) B(44.8) F(4.91) 原点(19.4)	/	ピラジフル ミド(10.2) B(38.0) E(9.45) 原点(28.0)
	雌	ピラジフル ミド(90.9) B(6.51) F(0.71) 原点(0.65)	ピラジフル ミド(1.25) B(40.8) F(1.35) E(1.22) 原点(35.6)	ピラジフル ミド(43.0) B(47.4) 原点(7.31)	ピラジフル ミド(5.94) B(29.6) F(6.94) E(6.09) 原点(32.2)	ピラジフル ミド(1.52) B(48.0) E(1.03) 原点(24.3)	

a : 雌雄各 2 ロットの平均値

b : 4 ロットの平均値

原点 : TLC の原点で検出された放射能

- : 検出限界未満

/ : 実施せず

(3) ヤギ

泌乳ヤギ (Deutsche Edelziege、雌 2 頭) に[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は

[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 15.7～16.7 mg/kg 飼料の用量で 1 日 1 回、5 日間カプセル経口投与して、動物体内運命試験が実施された。血液 ([ani-¹⁴C]ピラジフルミド投与動物のみ) は初回投与 24 時間後まで経時的に、乳汁、尿及び糞は 1 日 2 回、臓器及び組織は最終投与 6 時間後にそれぞれ採取された。

各試料中の残留放射能濃度は表 7、臓器及び組織中の残留放射能濃度及び代謝物は表 8 に示されている。

血中放射能の濃度推移から、投与されたピラジフルミドは速やかに吸収され、初回投与 4 時間後に、 C_{max} (8.62 ng/g) に達した。投与された放射能の大部分は尿 (15.3% TAR ～18.6% TAR) 及び糞 (52.7% TAR ～52.9% TAR) 中に排泄され、乳汁並びに臓器及び組織中の残留量はいずれも 1% TAR 未満であった。

乳脂肪中の主要成分として、未変化のピラジフルミドが最大 26.3% TRR 、無脂肪乳中の主要成分として、代謝物 B のグルクロン酸抱合体が最大 16.8% TRR 認められたが、いずれも 0.01 $\mu\text{g/g}$ 以下であった。そのほか代謝物 B、F、H、I 及び K が認められたが、いずれも 10% TRR 未満であった。臓器及び組織中の主要成分として、未変化のピラジフルミドのほか、代謝物 B、B のグルクロン酸抱合体及び I が 10% TRR を超えて認められた。(参照 97、98)

表7 各試料中の残留放射能濃度

試料	試料採取日 (日) ^a	[pyr- ¹⁴ C]ピラジフルミド		[ani- ¹⁴ C]ピラジフルミド		
		%TAR	μg/g	%TAR	μg/g	
乳汁	1	<0.1	0.032	<0.1	0.008	
	2	<0.1	0.052	<0.1	0.010	
	3	0.1	0.062	<0.1	0.013	
	4	0.1	0.076	<0.1	0.016	
	5	0.1	0.079	<0.1	0.016	
	合計	0.3		<0.1		
乳脂肪	1	NA	0.007	NA	0.004	
	2	NA	0.010	NA	0.005	
	3	NA	0.013	NA	0.005	
	4	NA	0.014	NA	0.007	
	5	NA	0.020	NA	0.006	
	合計	NA		NA		
無脂肪乳	1	NA	0.026	NA	0.003	
	2	NA	0.045	NA	0.005	
	3	NA	0.058	NA	0.007	
	4	NA	0.064	NA	0.009	
	5	NA	0.061	NA	0.009	
	合計	NA		NA		
筋肉	脇腹部	5	<0.1	0.036	<0.1	0.014
	腰部		<0.1	0.031	<0.1	0.007
脂肪	大網		0.1	0.096	<0.1	0.085
	腎周囲		<0.1	0.103	<0.1	0.065
	皮下		<0.1	0.069	<0.1	0.040
腎臓	<0.1		0.164	<0.1	0.063	
肝臓	0.4		0.762	0.2	0.371	
胆汁	0.1		14.4	0.3	13.4	
血漿	0.1			<0.1		
消化管内容物	20.0			23.8		
ケージ洗浄	0.1			0.1		
尿	1~5	18.6		15.3		
糞	1~5	52.9		52.7		

NA：算出されず /：データなし

a：投与開始からの日数

表 8 臓器及び組織中の残留放射能濃度及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	抽出画分 ^b									抽出残渣	
			ピラジフルミド	B	B-Gln	F	H	I	K	未同定 ^c		
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	乳脂肪 ^a	17.5 (0.013)	13.3 (0.010)	1.7 (0.001)	<LOD	1.3 (0.001)	<LOD	<LOD	NA	1.6 (0.001)	/	
	無脂肪乳 ^a	66.0 (0.050)	1.5 (0.001)	1.2 (0.001)	<LOD	<LOD	<LOD	1.7 (0.001)	NA	37.1 ^d (0.028)	/	
	肝臓	38.1 (0.291)	3.4 (0.026)	24.6 (0.188)	1.0 (0.008)	<LOD	0.7 (0.006)	0.4 (0.003)	NA	7.3 (0.056)	/	
	腎臓	63.8 (0.105)	2.3 (0.004)	14.0 (0.023)	19.1 (0.031)	<LOD	3.1 (0.005)	10.7 (0.018)	NA	14.1 (0.023)	/	
	筋肉	脇腹部	67.4 (0.024)	40.9 (0.015)	7.4 (0.003)	1.5 (0.001)	<LOD	<LOD	6.1 (0.002)	NA	11.2 (0.004)	39.7 (0.014)
		腰部	38.7 (0.012)	15.7 (0.005)	2.9 (0.001)	0.8 (<0.001)	<LOD	<LOD	7.4 (0.002)	NA	11.7 (0.004)	/
	脂肪	大網	95.7 (0.092)	81.4 (0.078)	2.6 (0.003)	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	NA	11.5 (0.011)	3.1 (0.003)
		腎周囲	91.0 (0.093)	81.9 (0.084)	2.5 (0.003)	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	NA	6.1 (0.006)	5.2 (0.005)
		皮下	76.9 (0.053)	68.8 (0.047)	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	NA	7.5 (0.005)	5.6 (0.004)
	[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	乳脂肪 ^a	31.4 (0.005)	26.3 (0.004)	5.2 (0.001)	<LOD	<LOD	NA	NA	<LOD	6.9 (0.001)	/
無脂肪乳 ^a		46.7 (0.008)	3.3 (0.001)	6.4 (0.001)	16.8 (0.002)	<LOD	NA	NA	5.5 (0.001)	24.9 ^e (0.004)	/	
肝臓		68.2 (0.253)	3.8 (0.014)	50.4 (0.187)	1.6 (0.006)	<LOD	NA	NA	<LOD	11.8 (0.044)	/	
腎臓		61.0 (0.039)	4.3 (0.003)	9.5 (0.006)	35.6 (0.023)	<LOD	NA	NA	1.7 (0.001)	9.6 (0.006)	/	
筋肉		脇腹部	88.7 (0.012)	54.6 (0.007)	15.0 (0.002)	2.6 (<0.001)	<LOD	NA	NA	0.6 (<0.001)	14.5 (0.002)	15.5 (0.002)
		腰部	75.4 (0.006)	39.6 (0.003)	12.4 (0.001)	3.9 (<0.001)	<LOD	NA	NA	<LOD	19.4 ^f (0.002)	37.7 (0.003)
脂肪		大網	96.7 (0.082)	64.3 (0.055)	19.9 (0.017)	<LOD	<LOD	NA	NA	<LOD	12.5 (0.011)	2.4 (0.002)
		腎周囲	88.3 (0.058)	73.2 (0.048)	6.3 (0.004)	<LOD	<LOD	NA	NA	<LOD	7.1 (0.005)	3.5 (0.002)
	皮下	117 (0.047)	107 (0.043)	5.3 (0.002)	<LOD	<LOD	NA	NA	<LOD	4.8 (0.002)	2.2 (0.001)	

(): µg/g、NA : 該当せず、<LOD : 検出限界未満、/ : 測定せず

-Gln : グルクロン酸抱合体

a : 初回投与 4 日後の試料。TRR は全乳を 100%とした割合。

b : アセトニトリル : ヘキサン (1:1、v/v) 抽出のアセトニトリル画分+アセトニトリル抽出画分

c : 未同定代謝物の合計

d : 酸加水分解処理後、単一成分の最大値は 0.007 µg/g、9.4%TRR であった。

e : 単一成分の最大値は 0.003 µg/g、17.3%TRR であった。

f : 単一成分の最大値は 0.001 µg/g、11.7%TRR であった。

(4) ニワトリ

産卵鶏 (LB Lohmann Brown-Plus 種、一群雌 10 羽) に [pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は [ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 13.5~14.2 mg/kg 飼料の用量で 1 日 1 回、10 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。血液 ([ani-¹⁴C]ピラジフルミド投与動物のみ) は初回投与 24 時間後まで経時的に、卵及び排泄物は 1 日 2 回、臓器及び組織は最終投与 6 時間後にそれぞれ採取された。

各試料中の残留放射能濃度は表 9、臓器及び組織中の残留放射能濃度及び代謝物は表 10 に示されている。

血中放射能の濃度推移から、投与されたピラジフルミドは速やかに吸収され、初回投与 1 時間後に、 C_{max} (平均 80.8 ng/g) に達した。投与された放射能の大部分は排泄物中 (85.6%**TAR**~86.9%**TAR**) に認められ、卵並びに臓器及び組織中の残留量はいずれも 1%**TAR** 未満であった。

卵黄中の主要成分として、未変化のピラジフルミドのほか、代謝物 B が 10%**TRR** を超えて認められ、卵白中の主要成分として、代謝物 B、B のグルクロン酸抱合体及び I が 10%**TRR** を超えて認められた。臓器及び組織中の主要成分として、未変化のピラジフルミドのほか、代謝物 B 及び I が 10%**TRR** を超えて認められた。(参照 97、99)

表9 各試料中の残留放射能濃度

試料	試料採取日 (日) ^a	[pyr- ¹⁴ C]ピラジフルミド		[ani- ¹⁴ C]ピラジフルミド		
		%TAR	μg/g	%TAR	μg/g	
卵黄	1	<0.1	0.001	<0.1	0.001	
	2	<0.1	0.004	<0.1	0.001	
	3	<0.1	0.037	<0.1	0.020	
	4	<0.1	0.066	<0.1	0.052	
	5	<0.1	0.114	<0.1	0.070	
	6	<0.1	0.135	<0.1	0.109	
	7	<0.1	0.157	<0.1	0.118	
	8	<0.1	0.173	<0.1	0.135	
	9	<0.1	0.180	<0.1	0.138	
	10	<0.1	0.180	<0.1	0.141	
	合計	<0.1		<0.1		
卵白	1	<0.1	<0.001	<0.1	<0.001	
	2	<0.1	0.014	<0.1	0.008	
	3	<0.1	0.024	<0.1	0.008	
	4	<0.1	0.024	<0.1	0.006	
	5	<0.1	0.023	<0.1	0.007	
	6	<0.1	0.026	<0.1	0.006	
	7	<0.1	0.026	<0.1	0.007	
	8	<0.1	0.028	<0.1	0.008	
	9	<0.1	0.028	<0.1	0.007	
	10	<0.1	0.029	<0.1	0.007	
	合計	<0.1		<0.1		
筋肉	胸部	10	<0.1	0.023	<0.1	0.007
	脚部		<0.1	0.028	<0.1	0.013
脂肪	腹部		<0.1	0.085	0.1	0.111
	皮下		<0.1	0.077	<0.1	0.090
肝臓			0.1	0.382	0.1	0.432
ケージ洗浄		<0.1		<0.1		
排泄物	1~10	85.6	90.2	86.9	88.4	

/: データなし

a: 投与開始からの日数

表 10 臓器及び組織中の残留放射能濃度及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	抽出画分 ^b	代謝物						抽出残渣	
			ピラジフルミド	B	B-Gln	H	I	未同定 ^c		
[pyr- ¹⁴ C]	卵黄 ^a	46.5 (0.085)	17.4 (0.032)	11.9 (0.022)	1.1 (0.002)	<LOD	2.4 (0.004)	13.4 (0.024)	28.5 (0.053)	
	卵白 ^a	67.2 (0.018)	6.9 (0.002)	4.2 (0.001)	5.0 (0.001)	<LOD	34.9 (0.009)	15.9 ^d (0.004)	29.3 (0.008)	
	肝臓	49.7 (0.194)	1.8 (0.007)	32.4 (0.126)	1.7 (0.006)	1.2 (0.005)	2.3 (0.009)	10.1 (0.039)	40.3 (0.157)	
	筋肉	胸部	65.1 (0.016)	3.4 (0.001)	2.6 (0.001)	0.6 (<0.001)	<LOD	40.5 (0.010)	17.5 ^e (0.004)	23.7 (0.006)
		脚部	71.2 (0.021)	5.4 (0.002)	3.9 (0.001)	1.6 (<0.001)	<LOD	45.6 (0.013)	14.0 ^f (0.004)	20.7 (0.006)
	脂肪	腹部	88.4 (0.076)	73.2 (0.063)	7.3 (0.006)	<LOD	<LOD	<LOD	7.8 (0.007)	3.3 (0.003)
		皮下	86.8 (0.069)	71.4 (0.057)	8.8 (0.007)	<LOD	<LOD	1.2 (0.001)	5.0 (0.004)	4.1 (0.003)
[ani- ¹⁴ C]	卵黄 ^a	53.7 (0.079)	18.6 (0.027)	14.5 (0.021)	3.1 (0.005)	NA	NA	17.4 (0.026)	40.1 (0.059)	
	卵白 ^a	77.7 (0.005)	9.0 (0.001)	12.0 (0.001)	41.7 (0.003)	NA	NA	13.6 (0.001)	10.3 (0.001)	
	肝臓	57.0 (0.266)	1.2 (0.005)	39.0 (0.182)	3.3 (0.015)	NA	NA	13.5 (0.063)	40.6 (0.189)	
	筋肉	胸部	64.3 (0.005)	15.0 (0.001)	19.6 (0.002)	4.5 (<0.001)	NA	NA	24.9 ^g (0.002)	32.8 (0.002)
		脚部	80.5 (0.012)	37.6 (0.006)	19.7 (0.003)	4.3 (0.001)	NA	NA	18.7 (0.003)	20.4 (0.003)
	脂肪	腹部	105 (0.108)	84.2 (0.087)	9.4 (0.010)	<LOD	NA	NA	9.9 (0.010)	1.6 (0.002)
		皮下	95.4 (0.084)	80.7 (0.071)	6.1 (0.005)	<LOD	NA	NA	7.0 (0.006)	2.9 (0.003)

(): $\mu\text{g/g}$ 、NA : 該当せず、<LOD : 検出限界未満

-Gln : グルクロン酸抱合体

a : 初回投与 10 日後の試料。TRR は全卵を 100%とした割合。

b : アセトニトリル : ヘキサン (1:1、v/v) 抽出のアセトニトリル画分+アセトニトリル抽出画分

c : 未同定代謝物の合計

d : 単一成分の最大値は $0.004 \mu\text{g/g}$ 、13.9%TRR であった。

e : 単一成分の最大値は $0.004 \mu\text{g/g}$ 、15.7%TRR であった。

f : 単一成分の最大値は $0.004 \mu\text{g/g}$ 、14.0%TRR であった。

g : 単一成分の最大値は $0.001 \mu\text{g/g}$ 、12.3%TRR であった。

ピラジフルミドのヤギ及びニワトリにおける主要代謝経路は、アニリン環 4 位の水酸化による代謝物 B の生成と、それに続くグルクロン酸抱合体の生成及びピラジフルミドのピラジン環 5 位の水酸化による代謝物 F の生成、更にアミド結合やピラジン環の開裂等であり、ラット体内における代謝と概ね同様の代謝を受けると考えられた。

2. 植物体内運命試験

(1) 水稻

ポットで土耕栽培した水稻（品種：あきたこまち）の出穂期（播種約 16 週間後）～乳熟期に、フロアブル剤に調製した[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 100 g ai/ha の用量で 7 日間隔で 3 回、植物全体に散布処理した後、温室内で栽培し、最終処理直後（乳熟期）に穂及び茎葉部を、28 日後（収穫期）に穂、茎葉部及び根を採取して、植物体内運命試験が実施された。収穫期に採取した穂及び茎葉部は 2 週間乾燥させた後、もみをもみ殻と玄米に分けた。

水稻試料中の残留放射能分布及び代謝物は表 11 に示されている。

各試料中の放射能分布に標識体による違いは認められず、最終処理 28 日後における残留放射能の大部分は、もみ殻及び稲わらに存在し、可食部である玄米中では 0.1 mg/kg 未満であった。根では 0.01～0.02 mg/kg の残留放射能が検出された。

いずれの試料においても、残留放射能の主な成分は未変化のピラジフルミドであり、代謝物 B のグルコース抱合体が稲わら中に最大 11.7%TRR 認められたほかに 10%TRR を超える代謝物は認められなかった。（参照 2、8）

表 11 水稻試料中の残留放射能分布及び代謝物

標識体	試料採取日	試料	残留放射能 (mg/kg)			ピラジフルミド (mg/kg)	代謝物
			表面洗浄液	抽出画分	抽出残渣		
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	最終処理直後	穂	1.53	0.41	0.03	1.90(96.5)	B(1.7)、B-Glc(0.3)
		茎葉部	2.02	0.31	0.03	2.26(95.6)	B-Glc(1.7)、B(1.3)
	最終処理 28 日後	玄米	NA	0.03	—	0.03(95.8)	B(2.5)、I(1.7)
		もみ殻	1.29	0.48	0.07	1.70(91.3)	B(1.9)、B-Glc(1.4)、I(0.1)
		稲わら	2.53	1.50	0.06	3.74(91.7)	B(2.8)、B-Glc(2.4)、I(0.1)
[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	最終処理直後	穂	1.40	0.48	0.03	1.81(95.3)	B(2.9)、B-Glc(0.4)
		茎葉部	1.64	0.40	0.03	1.94(93.2)	B-Glc(3.2)、B(2.1)
	最終処理 28 日後	玄米	NA	0.07	—	0.07(97.4)	B(2.6)
		もみ殻	0.55	0.77	0.10	1.13(79.6)	B-Glc(7.4)、B(3.9)
		稲わら	1.61	1.34	0.13	2.38(77.0)	B-Glc(11.7)、B(5.5)

NA：試料採取せず

—：検出限界未満

B-Glc：代謝物 B のグルコース抱合体

()内：%TRR

(2) レタス

ポットに定植したレタス（品種：ファルコン）の結球開始期に、フロアブル剤に調製した[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 300 g ai/ha

の用量で7日間隔で3回、植物全体に散布処理した後、温室内で栽培し、最終処理直後及び7日後に結球及び外葉を、最終処理14日後に結球、外葉、茎及び根を採取して、植物体内運命試験が実施された。

レタス試料中の残留放射能分布及び代謝物は表12に示されている。

各試料中の放射能分布に標識体による違いは認められず、いずれの試料においても残留放射能の大部分は外葉の表面洗浄液で認められた。残留放射能の主な成分は、結球及び外葉ともに未変化のピラジフルミドであった。最終処理14日後の茎で2.90~4.05 mg/kg及び根で23.0~26.3 mg/kgの残留放射能が検出された。(参照2、9)

表12 レタス試料中の残留放射能分布及び代謝物

標識体	試料採取日	試料	残留放射能 (mg/kg)			ピラジフルミド (mg/kg)
			表面洗浄液	抽出画分	抽出残渣	
[pyr- ¹⁴ C]ピラジフルミド	最終処理直後	結球	2.04	0.19	<0.01	2.24(99.9)
		外葉	31.2	2.17	0.04	33.3(99.7)
	最終処理7日後	結球	0.48	0.09	<0.01	0.57(99.5)
		外葉	29.8	2.14	0.08	31.9(99.6)
	最終処理14日後	結球	0.62	0.08	<0.01	0.70(99.7)
		外葉	26.7	2.22	0.08	28.9(99.6)
[ani- ¹⁴ C]ピラジフルミド	最終処理直後	結球	2.42	0.20	<0.01	2.64(99.9)
		外葉	39.0	2.55	0.04	41.4(99.6)
	最終処理7日後	結球	1.13	0.10	<0.01	1.23(99.8)
		外葉	33.1	2.03	0.05	35.0(99.4)
	最終処理14日後	結球	0.58	0.14	<0.01	0.71(99.7)
		外葉	40.6	2.45	0.09	42.9(99.4)

()内 : %TRR

(3) ミニトマト

ポットに定植したミニトマト (品種 : レジナ) の開花期 (播種 11~14 週後) に、フロアブル剤に調製した [pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は [ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 300 g ai/ha の用量で 7 日間隔で 3 回、未成熟果実を含む植物全体に散布処理し、最終処理直後、1 日後及び 7 日後に成熟果実及び葉を、14 日後に成熟果実、葉、茎、根及び新展開葉を採取して、植物体内運命試験が実施された。

ミニトマト試料中の残留放射能分布及び代謝物は表13に示されている。

各試料中の放射能分布に標識体による違いは認められず、いずれの試料においても残留放射能の大部分は果実及び葉の表面洗浄液で認められ、処理後日数が経過しても、その割合が減少しなかったことから、処理されたピラジフルミドの植物体内への浸透移行性は低いと考えられた。残留放射能の主な成分は、果実及び

葉ともに未変化のピラジフルミドであり、ほかに代謝物 B が最大 0.3%TRR 及び B のグルコース抱合体が最大 0.4%TRR 認められた。また、最終処理 14 日後の茎で 1.07~6.05 mg/kg、根及び新展開葉で最大 0.09 mg/kg の残留放射能が検出された。(参照 2、10)

表 13 ミニトマト試料中の残留放射能分布及び代謝物

標識体	試料採取日	試料	残留放射能 (mg/kg)			ピラジフルミド (mg/kg)	代謝物
			表面洗浄液	抽出画分	抽出残渣		
[pyr- ¹⁴ C]ピラジフルミド	最終処理直後	果実	1.34	0.04	—	1.39(100)	—
		葉	20.1	0.86	0.02	20.9(99.3)	B(0.1)、B-Glc(<0.1)
	最終処理 1 日後	果実	0.96	0.02	—	0.98(100)	—
		葉	19.3	0.89	0.02	20.1(99.3)	B(0.1)、B-Glc(<0.1)
	最終処理 7 日後	果実	1.02	0.05	0.01	1.07(98.8)	—
		葉	15.8	0.87	0.04	16.6(99.2)	B(<0.1)、B-Glc(<0.1)
最終処理 14 日後	果実	0.92	0.07	<0.01	0.99(99.0)	—	
	葉	9.41	1.82	0.04	10.9(96.9)	B-Glc(0.1)、B(<0.1)	
[ani- ¹⁴ C]ピラジフルミド	最終処理直後	果実	1.30	0.20	<0.01	1.50(99.8)	—
		葉	19.4	2.67	0.04	21.9(99.1)	B(0.1)、B-Glc(0.1)
	最終処理 1 日後	果実	1.96	0.07	—	2.03(100)	—
		葉	28.5	0.84	0.02	29.2(99.4)	B(0.2)、B-Glc(<0.1)
	最終処理 7 日後	果実	0.87	0.15	—	1.02(100)	—
		葉	20.1	2.13	0.05	21.9(98.4)	B(0.2)、B-Glc(0.1)
最終処理 14 日後	果実	0.75	0.16	—	0.91(100)	—	
	葉	11.8	2.46	0.04	13.7(96.4)	B-Glc(0.4)、B(0.3)	

— : 検出限界未満

B-Glc : 代謝物 B のグルコース抱合体

()内 : %TRR

ピラジフルミドは植物体内において、そのほとんどが未変化体のまま植物体に残存するが、一部はアニリン環 4 位の水酸化による代謝物 B 及びそのグルコース抱合体を生成すると考えられた。

3. 土壌中運命試験

(1) 好氣的土壌中運命試験

壤土 (高知) に、[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 0.525

mg/kg 乾土 (525 g ai/ha 相当) となるように添加し、土壤水分を最大容水量の 40%~60%に調整し、25±2℃の暗条件下で最長 180 日間インキュベートして好氣的土壤中運命試験が実施された。また、滅菌処理区が設けられた。

各試料中の放射能分布は表 14 に示されている。

ピラジフルミドの分解は緩やかで、処理 180 日後において 90%TAR 以上が未変化のピラジフルミドであった。分解物として F、G 及び H が検出されたが、いずれも 0.2%TAR 以下であった。滅菌処理区においてもピラジフルミドは僅かに分解し、分解物 B、D、G 及び H が最大 0.1%TAR 認められた。

ピラジフルミドの推定半減期は、2,340~2,500 日と算出された。(参照 2、11)

表 14 各試料中の放射能分布 (%TAR)

標識体	試料	処理後日数(日)						
		0	14	30	60	120	180	180 ^a
[pyr- ¹⁴ C] ピラジフルミド	抽出液	99.5	95.2	93.9	93.2	92.4	93.4	96.1
	抽出残渣	0.1	2.4	2.7	3.9	5.2	4.8	1.6
	¹⁴ CO ₂	/	0.3	<0.1	0.1	0.2	0.3	/
[ani- ¹⁴ C] ピラジフルミド	抽出液	99.6	95.8	95.1	94.1	93.0	93.3	97.1
	抽出残渣	0.1	2.4	2.7	3.9	4.9	4.9	1.6
	¹⁴ CO ₂	/	<0.1	<0.1	<0.1	0.1	0.2	/

^a : 滅菌処理区

/ : 試料採取せず

(2) 土壤吸脱着試験

1 種類の国内土壤 [火山灰土・壤土 (埼玉)] 並びに 5 種類の海外土壤 [砂土、壤質砂土、2 種類の砂質壤土及び埴土 (いずれもドイツ)] を用いた [pyr-¹⁴C] ピラジフルミドの土壤吸脱着試験が実施された。

各土壤における Freundlich の吸着係数及び脱着係数は表 15 に示されている。(参照 2、12)

表 15 Freundlich の吸着係数及び脱着係数

土壤	K ^{ads}	K ^{ads_{oc}}	K ^{des}	K ^{des_{oc}}
火山灰土・壤土	8.08	268	10.7	353
砂土	6.13	929	8.96	1,360
壤質砂土	12.3	709	15.8	907
砂質壤土①	5.01	748	7.32	1,090
砂質壤土②	5.30	558	6.93	730
埴土	9.95	599	12.3	741

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

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

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

pH 4 (クエン酸緩衝液)、pH 7 (リン酸緩衝液) 及び pH 9 (ホウ酸緩衝液) の各滅菌緩衝液に、[pyr-¹⁴C]ピラジフルミドを 0.25 mg/L の濃度となるように添加し、25℃の暗条件下で最長 30 日間インキュベートして加水分解試験が実施された。

いずれの pH 条件下においてもピラジフルミドの分解はほとんど認められず、推定半減期は算出されなかった。(参照 2、13)

(2) 水中光分解試験 (緩衝液)

pH 7 の滅菌リン酸緩衝液に、[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 0.5 mg/L となるように添加し、25℃で最長 30 日間、キセノン光 (光強度: 60.1 W/m²、波長: 290 nm 以下をフィルターでカット) を照射して水中光分解試験が実施された。また、暗所対照区が設けられた。

標識体の違いにかかわらず、光照射区ではピラジフルミドは緩やかに分解し、30 日後には 88.8% TAR まで減少した。分解物として I が最大 1.2% TAR 認められた。また、¹⁴CO₂ が最大 1.0% TAR 検出されたほか、多数の未同定分解物が検出されたが、いずれも 3.7% TAR 以下であった。暗所対照区では、ピラジフルミドの分解は認められなかった。

本試験条件下におけるピラジフルミドの推定半減期は 138~143 日、東京 (北緯 35 度) の春季自然太陽光換算では 1,070~1,100 日とそれぞれ算出された。(参照 2、14)

(3) 水中光分解試験 (自然水)

滅菌自然水 (河川水、大阪、pH 不明) に、[pyr-¹⁴C]ピラジフルミド又は[ani-¹⁴C]ピラジフルミドを 0.5 mg/L の濃度となるように添加し、25℃で最長 30 日間、キセノン光 (光強度: 55.2 W/m²、波長: 290 nm 以下をフィルターでカット) を照射して水中光分解試験が実施された。また、暗所対照区が設けられた。

標識体の違いにかかわらず、光照射区ではピラジフルミドは緩やかに分解し、30 日後には 72.4% TAR~82.4% TAR まで減少した。分解物として I が最大 4.1% TAR 認められた。また、¹⁴CO₂ が最大 3.6% TAR 検出されたほか、多数の未同定分解物が検出されたが、いずれも 5.5% TAR 以下であった。暗所対照区では、ピラジフルミドの分解は認められなかった。

本試験条件下におけるピラジフルミドの推定半減期は 61.9~88.6 日、東京 (北緯 35 度) の春季自然太陽光換算では 439~629 日とそれぞれ算出された。(参照 2、15)

5. 土壌残留試験

火山灰土・壤土（茨城）、火山灰土・埴壤土（熊本）及び沖積土・壤土（高知）を用いて、ピラジフルミドを分析対象化合物とした土壌残留試験（ほ場）が実施された。

結果は表 16 に示されている。（参照 2、16）

表 16 土壌残留試験成績

試験	濃度 ^a (処理回数)	土壌	推定半減期 (日)
ほ場試験 (畑地状態)	525 g ai/ha (2 回)	火山灰土・壤土	81
		火山灰土・埴壤土	46
		沖積土・壤土	64

^a : 15%フロアブル剤を使用

6. 作物等残留試験

(1) 作物残留試験

野菜、果実等を用いて、ピラジフルミド及び代謝物 B（グルコース抱合体を含む）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。

ピラジフルミドの最大残留値は、最終散布 1 日後に収穫したリーフレタス（茎葉）の 14.2 mg/kg であった。代謝物 B（グルコース抱合体を含む）の最大残留値は、最終散布 7 日後に収穫したはくさい（茎葉）の 0.10 mg/kg であった。（参照 2、17～65、97、100～127）

(2) 畜産物残留試験

① ウシ

泌乳牛 [ホルスタイン・フリージアン・シメンタール交雑種、投与群：一群雌 3 頭（38.4 mg/kg 飼料投与群のみ 9 頭、うち 6 頭は休薬期間設定群）、対照群：雌 2 頭] に、ピラジフルミドを 31 日間カプセル経口投与（原体：0、0.384、3.84、11.5 及び 38.4 mg/kg 飼料¹）し、乳汁並びに臓器及び組織中のピラジフルミド並びに代謝物 B 及び I（腎臓のみ）を分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。乳汁は投与開始 29 日後まで経時的に 1 日 2 回、臓器及び組織は最終投与 6 時間以内にそれぞれ採取された。38.4 mg/kg 飼料投与群の 6 頭については、投与終了後、最長 29 日間の休薬期間が設けられた。

結果は別紙 4 に示されている。

ピラジフルミドの最大残留値は、乳汁中で 38.4 mg/kg 飼料投与群における

¹ 本試験における用量は、作物残留試験から得られた飼料用作物の残留濃度から予想される最大飼料負荷量と比較して高かった。

0.128 µg/g、乳脂肪中で 38.4 mg/kg 飼料投与群における 0.099 µg/g であり、無脂肪乳中では、いずれの試料においても検出されなかった。代謝物 B は乳汁、乳脂肪及び無脂肪乳のいずれの試料においても検出されなかった。

臓器及び組織中におけるピラジフルミドの最大残留値は 38.4 mg/kg 飼料投与群における 0.628 µg/g [脂肪 (大網)]、代謝物 B の最大残留値は 38.4 mg/kg 飼料投与群における 0.150 µg/g [脂肪 (皮下)] であった。代謝物 I は腎臓のみ分析対象とされたが、いずれの試料においても検出されなかった。(参照 97、128)

② ニワトリ

産卵鶏 [イサブラウンハイブリッド、投与群：一群雌 9 羽 (5.05 mg/kg 飼料投与群のみ 27 羽、うち 18 羽は休薬期間設定群)、対照群：雌 6 羽] に、ピラジフルミドを 28 日間カプセル経口投与 (原体：0、0.0505、0.505、1.52 及び 5.05 mg/kg 飼料²) して、卵並びに臓器及び組織中のピラジフルミド、代謝物 B 及び I を分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。卵は投与期間中 1 日 2 回、臓器及び組織は最終投与 6 時間以内にそれぞれ採取された。5.05 mg/kg 飼料投与群の 18 羽については、28 日間の投与終了後、最長 27 日間の休薬期間が設けられた。

結果は別紙 5 に示されている。

卵中において、ピラジフルミドの最大残留値は、全卵で 5.05 mg/kg 飼料投与群における 0.014 µg/g、卵黄で 5.05 mg/kg 飼料投与群における 0.042 µg/g であり、卵白中ではいずれの試料中においても定量限界 (0.01 µg/g) 未満であった。代謝物 B の最大残留値は 0.012 µg/g (卵黄)、I の最大残留値は 0.028 µg/g (全卵) であり、いずれも 5.05 mg/kg 飼料投与群で認められた。

臓器及び組織中において、ピラジフルミドの最大残留値は 5.05 mg/kg 飼料投与群における 0.108 µg/g (脂肪)、代謝物 B の最大残留値は 5.05 mg/kg 飼料投与群における 0.067 µg/g (肝臓) であり、I はいずれの試料中においても定量限界 (0.02 µg/g) 未満であった。(参照 97、129)

(3) 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を用いて、ピラジフルミドを農産物及び畜産物中のばく露評価対象物質とした際に、食品中から摂取される推定摂取量が表 17 に示されている (詳細は別紙 6 参照)。

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ピラジフルミド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

² 本試験における用量について、0.505、1.52 及び 5.05 mg/kg 飼料は作物残留試験から得られた飼料用作物の残留濃度から予想される最大飼料負荷量と比較して高かった。

る残留農薬の増減が全くないとの仮定の下に行った。

表 17 食品中から摂取されるピラジフルミドの推定摂取量

	国民平均 (体重：55.1 kg)	小児(1~6 歳) (体重：16.5 kg)	妊婦 (体重：58.5 kg)	高齢者(65 歳以上) (体重：56.1 kg)
摂取量 ($\mu\text{g}/\text{人}/\text{日}$)	401	213	402	440

7. 一般薬理試験

ラットを用いたピラジフルミドの一般薬理試験が実施された。

結果は表 18 に示されている。(参照 2、67~70)

表 18 一般薬理試験概要

試験の種類		動物種	動物数 /群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)	最大 無作用量 (mg/kg 体重)	最小 作用量 (mg/kg 体重)	結果の概要
中枢神経系	一般症状 (Irwin 変法)	SD ラット	雌雄 各 3	0、200、600、 2,000 (経口)	2,000	—	影響なし
呼吸器系	呼吸数	SD ラット	雌 6	0、200、600、 2,000 (経口)	2,000	—	影響なし
循環器系	血圧、心拍数	SD ラット	雌 6	0、200、600、 2,000 (経口)	2,000	—	影響なし
消化器系	小腸輸送能	SD ラット	雌 6	0、200、600、 2,000 (経口)	2,000	—	影響なし

溶媒として 0.1% Tween 80 を含む 0.5% CMC-Na 水溶液が用いられた。

—：最小作用量は設定されなかった。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

ピラジフルミド (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 19 に示されている。(参照 2、71~73)

表 19 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 ^{a, b}	Wistar Hannover ラット 雌 6 匹	/		投与量：2,000 mg/kg 体重 症状及び死亡例なし
経皮 ^c	SD ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
吸入	Wistar Hannover ラット 雌雄各 3 匹	LC ₅₀ (mg/L)		症状及び死亡例なし
		>2.1	>2.1	

a：溶媒として 0.1%Tween 80 を含む 0.5%CMC-Na 水溶液が用いられた。

b：毒性等級法で評価

c：溶媒として 0.2%Tween 80 を含む 0.5%CMC-Na 水溶液が用いられた。

/：試験を実施せず

（2）急性神経毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた単回経口投与（原体：0、500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重、溶媒：0.1%Tween 80 を含む 0.5%CMC-Na 水溶液）による急性神経毒性試験が実施された。

神経病理組織学的検査において、検体投与による毒性影響は認められなかった。

機能検査において、雄はいずれの投与群においても検体投与の影響は認められなかった。500 mg/kg 体重以上投与群の雌で自発運動量（総運動量及び歩行運動量）の有意な減少（投与 8 時間後）が認められたことから、無毒性量は雄で本試験の最高用量 2,000 mg/kg 体重、雌で 500 mg/kg 体重未満であると考えられた。急性神経毒性は認められなかった。（参照 97、130）

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

日本白色種ウサギを用いた眼刺激性及び皮膚刺激性試験が実施され、眼粘膜及び皮膚に対する刺激性は認められなかった。

CBA/J マウスを用いた皮膚感作性試験（局所リンパ節試験法）が実施され、結果は陰性であった。（参照 2、74～76）

10. 亜急性毒性試験

（1）90 日間亜急性毒性試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌投与（原体：0、100、500、2,000（雌のみ）及び 5,000/2,000（雄のみ）ppm³：平均検体摂取量は表 20 参照）による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

³ 雄の最高用量群は 5,000 ppm の用量で開始したが、一般状態が著しく悪化したことから、投与 9 週から 2,000 ppm に変更された。

表 20 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		100 ppm	500 ppm	2,000 ppm	5,000/2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	7.1	36.2	/	435/151 ^a
	雌	8.6	41.9	172	/

/ : 試験を実施せず

^a : 各投与期間の平均値

各投与群で認められた毒性所見は表 21 に示されている。

本試験において、500 ppm 以上投与群の雌雄で肝絶対及び比重量⁴増加等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：7.1 mg/kg 体重/日、雌：8.6 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、77）

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

⁴ 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）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
5,000/2,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・ 削瘦(投与 6 週以降)、立毛(投与 2 週以降)、円背位(投与 6 週以降)及び尾の褐色の汚れ(投与 8 週以降) ・ 体重増加抑制(投与 1 週以降)及び摂餌量減少^a(投与 1 週以降) ・ Hb 減少 ・ GGT 増加 ・ 尿 pH 低下 ・ 甲状腺絶対及び比重量増加 ・ 小葉中間帯及び門脈周囲性肝細胞肥大 ・ 肝細胞及びクッパー細胞リポフスチン沈着^d ・ 甲状腺ろ胞上皮細胞過形成 ・ 腎皮質尿細管上皮細胞リポフスチン沈着^d 	
2,000 ppm		<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制(投与 2 週以降)及び摂餌量減少^a(投与 1 週以降) ・ Ht、Hb、MCV 及び MCH 減少 ・ GGT、Ure、T.Chol 及び K 増加 ・ Glu、Ca 及び Alb 減少 ・ 尿量減少 ・ 尿比重増加 ・ 門脈周囲性肝細胞脂肪化 ・ 肝細胞及びクッパー細胞リポフスチン沈着^d ・ 甲状腺ろ胞上皮細胞過形成^c ・ 腎皮質尿細管上皮細胞リポフスチン沈着^d
500 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ Ht 減少 ・ TG 減少 ・ 尿量減少 ・ 尿比重増加 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大 ・ 甲状腺コロイド変性 	<ul style="list-style-type: none"> ・ TG^b 及び A/G 比減少 ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大 ・ 甲状腺コロイド変性
100 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

／：試験を実施せず

a：統計学的解析を行っていないが、検体投与による影響と判断した。

b：500 ppm 投与群では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。

c：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。

d：Schmorl 反応によってリポフスチンであることを確認した。

(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）を用いた混餌投与〔原体：0、200、1,000、10,000/5,000（雄のみ）及び 10,000（雌のみ）ppm⁵：平均検体摂取量は表 22 参照〕による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 22 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群		200 ppm	1,000 ppm	10,000/5,000 ppm	10,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	5.99	29.1	167	/
	雌	6.16	30.9	/	320

/：試験を実施せず

各投与群で認められた毒性所見は表 23 に示されている。

本試験において、10,000/5,000 ppm 投与群の雄及び 10,000 ppm 投与群の雌で肝細胞単細胞壊死等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm（雄：29.1 mg/kg 体重/日、雌：30.9 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、78）

表 23 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
10,000 ppm	/	<ul style="list-style-type: none"> ALP、TP 及び Glob 増加 A/G 比減少 肝細胞単細胞壊死^a クッパー細胞ヘモジデリン及びリポフスチン沈着^{a、c}
10,000/5,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> 体重減少^a(投与 2～3 週)/体重増加抑制(投与 4～7 週)及び摂餌量減少^a(投与 2～7 週) ALP、ALT、AST、GGT 及び T.Bil 増加^a 尿 Bil 増加^b 肝細胞単細胞壊死^a クッパー細胞ヘモジデリン及びリポフスチン沈着^{a、c} 肝細胞変性^a及び肉芽腫^a 	/
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

/：試験を実施せず

a：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。

b：統計学的解析を行っていないが、検体投与による影響と判断した。

c：鉄染色によってヘモジデリン、Schmorl 反応によってリポフスチンであることを確認した。

⁵ 雄の最高用量群は 10,000 ppm の用量で開始したが、肝毒性を示唆する血液生化学的検査値の顕著な変動を伴う体重及び摂餌量減少が認められたことから、投与 3 週から 5,000 ppm に変更された。

1 1. 慢性毒性試験及び発がん性試験

(1) 1年間慢性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各4匹）を用いた混餌投与（原体：0、200、1,000及び5,000/2,000 ppm⁶：平均検体摂取量は表24参照）による1年間慢性毒性試験が実施された。

表24 1年間慢性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群		200 ppm	1,000 ppm	5,000/2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	5.38	28.3	50.8
	雌	5.53	27.6	47.6

各投与群で認められた毒性所見は表25に示されている。

本試験において、5,000/2,000 ppm 投与群の雌雄で肝細胞単細胞壊死等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも1,000 ppm（雄：28.3 mg/kg 体重/日、雌：27.6 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照2、79）

表25 1年間慢性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
5,000/2,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・死亡2例(投与8及び10日)及び切迫と殺1例(投与301日) [・自発運動低下、呼吸数減少、横臥位(いずれも投与2週)] [・体重減少(投与2週又は44週)及び摂餌量減少(投与2週又は38～43週)] [・ALP、AST、ALT、GGT及びT.Bil増加] [・肝細胞変性及び出血] [・肝細胞単細胞壊死、肝細胞再生像及び卵円形細胞過形成] [・クッパー細胞を含む類洞内マクロファージ及び肝細胞へのヘモジデリン、リポフスチン沈着^{a)}] 	<ul style="list-style-type: none"> ・切迫と殺2例(投与110日及び143日) [・自発運動低下(投与1～6週、13～16週、20～21週)、呼吸数減少(投与21週)、横臥位(投与21週)、眼/眼瞼及び口腔粘膜の黄色化(投与1～3週、13～16週、20～21週)] [・体重減少(投与16又は24週)及び摂餌量減少(投与13～16週又は14～21週)] [・ALP、AST、ALT、GGT及びT.Bil増加] [・肝細胞単細胞壊死、肝細胞再生像、卵円形細胞過形成、再生肝細胞周囲の線維化^{b)}及び肝細胞変性] [・毛細胆管内胆汁貯留^{c)}] ・ALP及びALT増加^{d)}
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

a：鉄染色によってヘモジデリン、Schmorl反応によってリポフスチンであることを確認した。

b：Masson's trichrome 染色によって膠原線維であることを確認した。

c：Hall法染色によって胆汁であることを確認した。

d：計画と殺例で認められた毒性所見

[]：死亡又は切迫と殺例で認められた毒性所見

⁶ 最高用量群は5,000 ppmの用量で開始したが、一般状態の悪化並びに体重及び摂餌量減少が認められたことから、雄は投与9日、雌は投与4日で投与を中止し、雄は投与22日、雌は投与29又は76日から用量を2,000 ppmに変更された。

(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)

Wistar Hannover ラット(発がん性試験群:一群雌雄各 50 匹、慢性毒性試験群:一群雌雄各 20 匹)を用いた混餌投与(原体:0、50、100、300 及び 1,000 ppm:平均検体摂取量は表 26 参照)による 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験が実施された。

表 26 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)の平均検体摂取量

投与群		50 ppm	100 ppm	300 ppm	1,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	2.15	4.34	13.3	45.7
	雌	2.88	5.72	18.1	66.3

各投与群で認められた毒性所見は表 27 に、甲状腺ろ胞細胞腺腫及びろ胞細胞癌の発生頻度は表 28 に、肝細胞腺腫の発生頻度は表 29 に示されている。

腫瘍性病変として、1,000 ppm 投与群の雄で甲状腺ろ胞細胞腺腫及びろ胞細胞癌、同投与群の雌で肝細胞腺腫の発生頻度がそれぞれ増加した。

本試験において、100 ppm 以上投与群の雄で小葉中心性肝細胞肥大及び脂肪化等が、雌で腎皮質尿細管上皮細胞色素沈着、肝細胞色素沈着等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 50 ppm (雄:2.15 mg/kg 体重/日、雌:2.88 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 2、80)

(肝臓及び甲状腺の発がんメカニズム試験は [14.(1)及び(2)] を参照)

表 27-1 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）で認められた毒性所見
（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
1,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> • Hb、Ht、MCV^a及びMCH減少 • TG及びA/G比減少 • GGT、T.Chol及びUre増加 • 変異肝細胞巣増加 	<ul style="list-style-type: none"> • Hb、Ht^a、MCV及びMCH減少 • GGT、TP、T.Chol及びUre増加 • 肝絶対重量増加 • 小葉中心性肝細胞脂肪化 • 変異肝細胞巣増加^a • 肝血管拡張 • 多核肝細胞増加
300 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> • 体重増加抑制^b及び摂餌量減少(投与1週) • TP増加 • 肝絶対重量増加 • 甲状腺絶対及び比重量増加 • 肝細胞単細胞壊死 • 肝細胞色素沈着 • 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大^d • 甲状腺ろ胞上皮細胞過形成 	<ul style="list-style-type: none"> • A/G比減少 • 体重増加抑制^c及び摂餌量減少(投与1～104週) • 肝及び甲状腺比重量増加 • 小葉中心性肝細胞肥大 • 肝細胞単細胞壊死^d • 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大
100 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> • Glu減少 • 肝比重量増加 • 小葉中心性肝細胞肥大^e及び脂肪化 • 腎皮質尿細管上皮細胞色素沈着^e 	<ul style="list-style-type: none"> • Glu減少 • 肝細胞色素沈着^e • 腎皮質尿細管上皮細胞色素沈着^e
50 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

a：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。

b：300 ppm 投与群：投与1～10週、1,000 ppm 投与群：投与1週以降

c：300 ppm 投与群：投与28週以降、1,000 ppm 投与群：投与11週以降

d：300 ppm 投与群では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。

e：100 ppm 投与群では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。

表 27-2 1年間慢性毒性試験群（ラット）で認められた毒性所見
（非腫瘍性病変）

投与群	雄	雌
1,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制(投与 1~7 週) Hb、Ht、MCV^a及びMCH減少 TG及びA/G比減少 GGT、T.Chol及びUre増加 甲状腺ろ胞上皮細胞過形成^a 	<ul style="list-style-type: none"> Hb、Ht^a、MCV及びMCH減少 GGT、TP、T.Chol及びUre増加 肝絶対重量増加 小葉中心性肝細胞脂肪化
300 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> TP増加 肝及び甲状腺絶対及び比重量増加 肝細胞単細胞壊死 肝細胞色素沈着^d 腎皮質尿細管上皮細胞色素沈着 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大^d 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制^b A/G比減少 肝及び甲状腺比重量増加 小葉中心性肝細胞肥大 肝細胞単細胞壊死^d 肝細胞色素沈着^d 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大
100 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> Glu減少 小葉中心性肝細胞肥大^c及び脂肪化 	<ul style="list-style-type: none"> Glu減少 腎皮質尿細管上皮細胞色素沈着^c
50 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

a : 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。

b : 300 ppm 投与群：投与 36 週以降、1,000 ppm 投与群：投与 10 週以降

c : 100 ppm 投与群では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。

d : 300 ppm 投与群では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。

表 28 甲状腺ろ胞細胞腺腫及びろ胞細胞癌の発生頻度

性別		雄					雌				
投与群(ppm)		0	50	100	300	1,000	0	50	100	300	1,000
検査動物数		50	50	50	50	49	50	50	50	49	50
所見	甲状腺ろ胞細胞腺腫	2 (4)	5 (10)	7 (14)	6 (12)	17** (35)	0 (0)	2 (4)	3 (6)	7* (14)	4 (8)
	甲状腺ろ胞細胞癌	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	2 (4)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)

甲状腺ろ胞細胞腺腫の発生頻度の背景データ：雄 0%~10.9%、雌 0%~7.1%

甲状腺ろ胞細胞癌の発生頻度の背景データ：雄 0%~3.6%

* : p<0.05、** : p<0.01 (ログランク検定)

()内は発生頻度 (%)

表 29 肝細胞腺腫の発生頻度

性別		雄					雌				
投与群(ppm)		0	50	100	300	1,000	0	50	100	300	1,000
検査動物数		50	50	50	50	50	50	50	50	50	50
所見	肝細胞腺腫	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (2)	0 (0)	1 (2)	1 (2)	0 (0)	6* (12)

肝細胞腺腫の発生頻度の背景データ：雌雄とも 0%~2.0%

* : p<0.05 (ログランク検定)

()内は発生頻度 (%)

(3) 78 週間発がん性試験 (マウス)

ICR マウス (一群雌雄各 51 匹) を用いた混餌投与 (原体 : 0、200、2,000 及び 8,000 ppm、平均検体摂取量は表 30 参照) による 78 週間発がん性試験が実施された。

表 30 78 週間発がん性試験 (マウス) の平均検体摂取量

投与群		200 ppm	2,000 ppm	8,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	21	227	905
	雌	25	251	1,030

各投与群で認められた毒性所見は表 31 に、肺胞上皮過形成、細気管支肺胞腺腫及び細気管支肺胞腺癌の発生頻度は表 32 に示されている。

8,000 ppm 投与群の雄で細気管支肺胞腺腫及び細気管支肺胞腺癌の合計発生頻度が増加したが、その発生頻度 (37%) は試験実施施設における背景データ (25.5%~50.0%) の範囲内であり、細気管支肺胞腺癌及び前癌病変とされる肺胞上皮過形成の発生頻度の増加も認められなかったことから、検体投与による影響とは考えられなかった。

本試験において、2,000 ppm 以上投与群の雌雄でび慢性肝細胞肥大及び肝細胞脂肪化等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 200 ppm (雄 : 21 mg/kg 体重/日、雌 : 25 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 2、81)

表 31 78 週間発がん性試験 (マウス) で認められた毒性所見
(非腫瘍性病変)

投与群	雄	雌
8,000 ppm	・ 肝絶対重量増加	・ 体重増加抑制 ^a (投与 1 週) ・ 肝絶対重量増加
2,000 ppm 以上	・ 体重増加抑制(投与 1 週以降) ・ 肝比重量増加 ・ び慢性肝細胞肥大 ^a 及び脂肪化 ^a	・ 肝比重量増加 ・ び慢性肝細胞肥大 ^b ・ 門脈周囲性肝細胞脂肪化 ^a
200 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

^a : 2,000 ppm 投与群では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。

^b : 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。

表 32 肺胞上皮過形成、細気管支肺胞腺腫及び細気管支肺胞腺癌の発生頻度

性別		雄				雌			
投与群(ppm)		0	200	2,000	8,000	0	200	2,000	8,000
検査動物数		51	29	34	51	51	37	36	51
所見	肺胞上皮過形成	2 (4)	5 (17)	2 (6)	4 (8)	3 (6)	0 (0)	2 (6)	1 (2)
	細気管支肺胞腺腫	8 (16)	12 (41)	10 (29)	17 (33)	10 (20)	11 (30)	7 (19)	4 (8)
	細気管支肺胞腺癌	1 (2)	1 (3)	3 (9)	2 (4)	1 (2)	1 (3)	0 (0)	0 (0)
	細気管支肺胞腺腫+ 細気管支肺胞腺癌	9 (18)	13 (45)	11 (32)	19* (37)	11 (22)	11 (30)	7 (19)	4 (8)

細気管支肺胞腺腫の発生頻度の背景データ：雄 17.6%~48.0%、雌 3.9%~16.0%

細気管支肺胞腺癌の発生頻度の背景データ：雄 3.9%~12.0%、雌 1.9%~10.0%

細気管支肺胞腺腫+細気管支肺胞腺癌の発生頻度の背景データ：雄 25.5%~50.0%、雌 5.9%~24.0%

*：p<0.05（ログランク検定、0及び8,000 ppm投与群間で実施）

()内は発生頻度 (%)

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 24 匹）を用いた混餌投与（原体：0、50、100、300 及び 1,000 ppm：平均検体摂取量は表 33 参照）による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 33 2 世代繁殖試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群			50 ppm	100 ppm	300 ppm	1,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	2.8	5.6	16.6	56.9
		雌	3.5	7.0	20.8	69.9
	F ₁ 世代	雄	3.6	7.1	21.2	71.8
		雌	4.3	8.7	25.8	88.2

各投与群で認められた毒性所見は表 34 に示されている。

本試験において、親動物及び児動物ともに 300 ppm 投与群の雌雄で小葉中心性肝細胞肥大等が認められたことから、無毒性量は親動物及び児動物の雌雄とも 100 ppm（P 雄：5.6 mg/kg 体重/日、P 雌：7.0 mg/kg 体重/日、F₁ 雄：7.1 mg/kg 体重/日、F₁ 雌：8.7 mg/kg 体重/日）であると考えられた。繁殖能に対する影響は認められなかった。（参照 2、82）

表 34 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	<ul style="list-style-type: none"> 肝絶対及び比重量増加 甲状腺ろ胞上皮細胞肥大 甲状腺絶対及び比重量増加 	<ul style="list-style-type: none"> 摂餌量減少(投与 4 週) 甲状腺絶対及び比重量増加 小葉中心性肝細胞脂肪化 肝細胞単細胞壊死 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制及び摂餌量減少 肝及び甲状腺絶対及び比重量増加 	<ul style="list-style-type: none"> 甲状腺絶対^a及び比重量増加
	300 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> 小葉中心性肝細胞肥大及び脂肪化 	<ul style="list-style-type: none"> 小葉中心性肝細胞肥大 	<ul style="list-style-type: none"> 小葉中心性肝細胞肥大及び脂肪化 	<ul style="list-style-type: none"> 小葉中心性肝細胞肥大
	100 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし
児動物	1,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制 肝比重量増加 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制 肝絶対重量増加 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制^a 小葉中心性肝細胞肥大 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制 小葉中心性肝細胞肥大
	300 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> 小葉中心性肝細胞肥大 	<ul style="list-style-type: none"> 肝比重量増加 小葉中心性肝細胞肥大 	<ul style="list-style-type: none"> 肝比重量増加 	<ul style="list-style-type: none"> 肝比重量増加
	100 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし

^a：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。

小葉中心性肝細胞肥大及び肝重量増加について、血液生化学的検査は実施されていないため、他のラットを用いた試験で認められる用量を考慮して検体投与の影響とした。

(2) 発生毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌 24 匹）の妊娠 6～19 日に強制経口投与（原体：0、20、100 及び 500 mg/kg 体重/日、溶媒：0.1%Tween 80 含有 0.5%CMC-Na 水溶液）して、発生毒性試験が実施された。

本試験において、母動物では 500 mg/kg 体重/日投与群で脱毛が、100 mg/kg 体重/日以上投与群で体重増加抑制（妊娠 6～9 日以降）及び摂餌量減少（妊娠 6～9 日以降）が認められ、胎児ではいずれの投与群においても検体投与による影響は認められなかったことから、無毒性量は母動物で 20 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 500 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 2、83）

(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 日に強制経口投与（原体：0、10、30 及び 100 mg/kg 体重/日、溶媒：0.1%Tween 80 含有 0.5%CMC-Na 水溶液）して、発生毒性試験が実施された。

本試験において、母動物では 100 mg/kg 体重/日投与群で流産（2 例、妊娠 21 及び 24 日）が認められた。また、体重増加抑制（妊娠 6～18 日以降、統計学的

有意差なし)、摂餌量減少(妊娠 12~15 日及び 18~21 日、統計学的有意差なし)が認められた。胎児ではいずれの投与群においても検体投与による影響は認められなかったことから、無毒性量は母動物で 30 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 100 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 2、84)

1 3. 遺伝毒性試験

ピラジフルミド(原体)の細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞(CHL/IU)を用いた染色体異常試験、マウスを用いた小核試験及びラット肝細胞を用いたコメット試験が実施された。

結果は表 35 に示されている。

染色体異常試験において、代謝活性化系存在下及び非存在下並びに処理時間にかかわらず、染色体の数的異常が認められたが、構造異常は認められず、また、*in vivo* で実施された小核試験を含むその他の試験の結果はいずれも陰性であったことから、ピラジフルミドは生体にとって問題となる遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 2、85~88)

表 35 遺伝毒性試験概要(原体)

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	19.5~313 µg/プレート(-S9) 78.1~1,250 µg/プレート(+S9)	陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター肺 由来細胞(CHL/IU)	20~160 µg/mL(-S9、6 時間処理後 17 時間で標本作製) 23~180 µg/mL(+S9、6 時間処理後 17 時間で標本作製) 7.5~30 µg/mL(-S9、23 時間処理) 4.5~18 µg/mL(-S9、45 時間処理)	数的異常： 陽性 構造異常： 陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス(骨髄細胞) (一群雄 5 匹)	500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重 /回(24 時間間隔で 2 回強制経口投 与、最終投与 24 時間後に採取)	陰性
	コメット試験	Wistar Hannover ラット (肝細胞)(一群雌 5 匹)	500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重 /回(21 時間間隔で 2 回強制経口投 与、最終投与 3 時間後に採取)	陰性

+/-S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

原体混在物 1 の細菌を用いた復帰突然変異試験及びマウスを用いた小核試験が実施された。

結果は表 36 に示されている。

復帰突然変異試験において、代謝活性化系存在下で陽性であった。*In vivo* の小

核試験においては陰性であった。(参照 2、89～90)

表 36 遺伝毒性試験概要 (原体混在物 1)

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	9.77～313 µg/プレート(-/+S9)	陽性 ^a
<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス(骨髄細胞) (一群雄 5 匹)	400、800 及び 1,600 mg/kg 体重/ 回(24 時間間隔で 2 回強制経口投 与、最終投与 24 時間後に採取)	陰性

+/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

^a : +S9 における TA100 株で認められた。

1 4. その他の試験

(1) 肝臓における発がんメカニズム試験 (ラット)

ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験 [10. (1)] 及び 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 [11. (2)] において、肝臓で重量増加、肝細胞肥大及び肝細胞腺腫が認められたため、Wistar Hannover ラット (一群雌 8 匹) を用いた 1、2 又は 4 週間混餌投与 (原体 : 0、1,000 及び 2,000 ppm、平均検体摂取量は表 37 参照) による発がんメカニズム試験が実施された。

表 37 肝臓における発がんメカニズム試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		1,000 ppm			2,000 ppm		
投与期間(週)		1	2	4	1	2	4
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雌	70.3	76.9	71.9	142	144	140

各投与群で認められた肝薬物代謝酵素活性は表 38 に示されている。

肝重量は 1 週間投与では 2,000 ppm 投与群で、2 及び 4 週間投与では 1,000 ppm 以上投与群で増加を示し、小葉中心性肝細胞肥大及び脂肪化が認められた。

BrdU 標識指数については、いずれの投与群及び投与期間でも検体投与による影響は認められなかった。1 週間投与群を対照として測定した P450 量、EROD 及び PROD 活性は、両投与群で増加し、その程度は EROD 活性に比べて PROD 活性で顕著であった。

本試験において、主として PROD (CYP2B) の誘導が認められたことから、肝肥大及び肝細胞腺腫の発生に核内受容体 CAR の活性化が関与していることが考えられたが、CAR 活性化を介して引き起こされる細胞増殖の亢進は不明であった。(参照 2、91)

表 38 肝薬物代謝酵素活性

投与群	0 ppm	1,000 ppm	2,000 ppm
P-450 量(nmol/mg 蛋白)	0.363	0.835** [2.3]	0.822** [2.3]
EROD 活性(pmol/min/mg 蛋白)	42.4	764*** [18.0]	1,470*** [34.7]
PROD 活性(pmol/min/mg 蛋白)	1.55	396*** [255]	285*** [184]

[]内の数値は対照群の値に対する比を示す。

** : p<0.01、*** : p<0.001 (Dunnett 検定)

(2) 甲状腺における発がんメカニズム試験 (ラット)

ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験 [10. (1)] 及び 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 [11. (2)] において、甲状腺で重量増加、ろ胞上皮細胞肥大及び過形成、コロイド変性並びにろ胞細胞腺腫及び癌が認められたため、Wistar Hannover ラット (一群雄 10 匹) を用いた 15 週間混餌投与 (原体 : 0、300、1,000、及び 2,000 ppm、平均検体摂取量は 16.9、55.1 及び 113 mg/kg 体重/日) による発がんメカニズム試験が実施された。

各投与群で認められた血中 TSH、T₃ 及び T₄ 濃度は表 39 に、肝薬物代謝酵素活性は表 40 に示されている。

2,000 ppm 投与群では甲状腺のろ胞上皮細胞肥大及びコロイド変性が、1,000 ppm 以上投与群では肝重量及び血中 TSH の増加が認められた。300 ppm 以上投与群では、肝細胞肥大及び脂肪化、甲状腺重量の増加並びに肝 P450 量及び T₄-UDP-GT 活性の増加が認められた。血中 T₃ 及び T₄、肝 T₃-UDP-GT 活性には検体投与による影響は認められなかった。

本試験において、血中 TSH 及び肝 T₄-UDP-GT 活性の増加が認められたことから、肝臓での甲状腺ホルモンの代謝及び排泄亢進により、TSH の分泌が増加し、TSH の刺激により甲状腺の重量増加、ろ胞上皮細胞肥大及びコロイド変性が引き起こされ、その刺激が持続することによって甲状腺にろ胞上皮細胞の過形成及び腫瘍が誘発されると考えられた。(参照 2、92)

表 39 血中 TSH、T₃ 及び T₄ 濃度

投与群		0 ppm	300 ppm	1,000 ppm	2,000 ppm
TSH 濃度 (ng/mL)	投与前	7.8	5.9	5.5	6.8
	2 週後	8.2 [1.1]	7.6 [1.3]	9.2 [1.7]	14.9* [2.2]
	4 週後	7.1 [0.91]	7.7 [1.3]	8.5 [1.5]	11.8** [1.7]
	8 週後	7.0 [0.90]	5.7 [0.97]	7.6 [1.4]	9.7 [1.4]
	13 週後	5.8 [0.74]	6.7 [1.1]	6.1 [1.1]	9.2** [1.4]
T ₃ 濃度 (ng/mL)	投与前	124	110	120	171
	2 週後	246 [2.0]	263 [2.4]	194 [1.6]	198 [1.2]
	4 週後	303 [2.4]	339 [3.1]	317 [2.6]	261 [1.5]
	8 週後	259 [2.1]	292 [2.7]	278 [2.3]	262 [1.5]
	13 週後	378 [3.0]	386 [3.5]	377 [3.1]	376 [2.2]
T ₄ 濃度 (µg/dL)	投与前	3.4	3.6	3.5	3.6
	2 週後	3.5 [1.0]	3.5 [0.97]	3.7 [1.1]	3.5 [0.97]
	4 週後	3.6 [1.1]	3.9 [1.1]	4.2* [1.2]	3.7 [1.0]
	8 週後	4.2 [1.2]	4.3 [1.2]	4.4 [1.3]	4.0 [1.1]
	13 週後	3.2 [0.94]	3.5 [0.97]	3.6 [1.0]	3.5 [0.97]

[]内の数値は投与前の値に対する比を示す。

* : p<0.05、** : p<0.01 (Dunnett 検定)

表 40 肝薬物代謝酵素活性

投与群	0 ppm	300 ppm	1,000 ppm	2,000 ppm
P-450 量 (nmol/mg 蛋白)	0.827	1.38*** [1.7]	1.54*** [1.9]	1.60*** [1.9]
T ₃ -UDP-GT 活性 (pmol/min/mg 蛋白)	3.65	2.67 [0.73]	2.46 [0.67]	2.75 [0.75]
T ₄ -UDP-GT 活性 (pmol/min/mg 蛋白)	32.9	52.0*** [1.6]	69.1*** [2.1]	85.5*** [2.6]

[]内の数値は対照群の値に対する比を示す。

*** : p<0.001 (Dunnett 検定)

Ⅲ. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて農薬「ピラジフルミド」の食品健康影響評価を実施した。第2版の改訂に当たっては、厚生労働省から、動物体内運命試験（ヤギ及びニワトリ）、作物残留試験（にんじん、にんにく等）、畜産物残留試験（ウシ及びニワトリ）、急性神経毒性試験（ラット）の成績等が新たに提出された。

14Cで標識したピラジフルミドのラットを用いた動物体内運命試験の結果、単回経口投与後72時間のピラジフルミドの吸収率は少なくとも90.6%と算出された。投与放射能は主に胆汁を介して糞中に排泄された。主な成分として、尿中では代謝物B及びBのグルクロン酸抱合体、糞中では未変化のピラジフルミド並びに代謝物B及びC、胆汁中では代謝物Bのグルクロン酸抱合体及びCのグルクロン酸抱合体が認められた。

14Cで標識したピラジフルミドの畜産動物（ヤギ及びニワトリ）を用いた体内運命試験の結果、可食部における主要成分として、未変化のピラジフルミドのほか、代謝物B（グルクロン酸抱合体を含む。）及びIが10%TRRを超えて認められた。

14Cで標識したピラジフルミドの植物体内運命試験の結果、いずれの植物においても残留放射能の主な成分は未変化のピラジフルミドであり、10%TRRを超えて認められた代謝物は、稲わらにおけるBのグルコース抱合体であった。

ピラジフルミド及び代謝物B（グルコース抱合体を含む）を分析対象化合物とした作物残留試験の結果、ピラジフルミドの最大残留値は、リーフレタス（茎葉）の14.2 mg/kg、代謝物B（グルコース抱合体を含む）の最大残留値は、はくさい（茎葉）の0.10 mg/kgであった。

ピラジフルミド、代謝物B及びIを分析対象化合物としたウシ及びニワトリを用いた畜産物残留試験の結果、ピラジフルミドの最大残留値は、ウシでは0.628 µg/g [脂肪（大網）]、ニワトリでは0.108 µg/g（脂肪）であった。代謝物B（グルクロン酸抱合体を含む）の最大残留値は、ウシでは0.150 µg/g [脂肪（皮下）]、ニワトリでは0.067 µg/g（肝臓）であった。代謝物Iはウシの腎臓及びニワトリで分析対象とされ、ウシの腎臓ではいずれの試料においても検出されず、ニワトリにおける最大残留値は、0.028 µg/g（全卵）であった。

各種毒性試験結果から、ピラジフルミド投与による影響は主に肝臓（肝細胞単細胞壊死等）、甲状腺（ろ胞上皮細胞肥大等）に認められた。神経毒性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験において、雄で甲状腺ろ胞細胞腺腫及び甲状腺ろ胞細胞癌、雌で肝細胞腺腫の発生頻度の増加が認められたが、腫瘍の発生機序はいずれも遺伝毒性によるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

植物体内運命試験及び畜産動物を用いた体内運命試験の結果、10%TRRを超える代謝物として、植物では代謝物Bのグルコース抱合体が、畜産動物では代謝物B（グルクロン酸抱合体を含む。）及びIが認められたが、代謝物B（グルクロン酸

抱合体を含む。) 及び I はラットにおいても認められる代謝物であることに加え、ウシ及びニワトリの畜産物残留試験においてピラジフルミドより高い残留値が認められた部位があるものの、当該部位は代謝物 B (グルクロン酸抱合体を含む。) はウシの腎臓及びニワトリの肝臓、代謝物 I は全卵における一部の試料に限られており、いずれもピラジフルミドの予想飼料負荷量における残留値は僅かと考えられることから、農産物及び畜産物中のばく露評価対象物質をピラジフルミド (親化合物のみ) と設定した。

各試験における無毒性量等は表 41 に、単回投与等により生ずる可能性のある毒性影響等は表 42 にそれぞれ示されている。

食品安全委員会は、各試験で得られた無毒性量の最小値は、ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験の 2.15 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 0.021 mg/kg 体重/日を許容一日摂取量 (ADI) と設定した。

また、ピラジフルミド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最小毒性量は、ラットを用いた急性神経毒性試験における 500 mg/kg 体重であり、認められた所見は自発運動量減少のみであったことから、これを根拠として、安全係数 300 (種差 : 10、個体差 : 10、最小毒性量を用いたことによる追加係数 : 3) で除した 1.6 mg/kg 体重を急性参照用量 (ARfD) と設定した。

ADI	0.021 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)	2.15 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100
ARfD	1.6 mg/kg 体重
(ARfD 設定根拠資料)	急性神経毒性試験
(動物種)	ラット
(期間)	単回
(投与方法)	強制経口
(最小毒性量)	500 mg/kg 体重
(安全係数)	300
	(種差 : 10、個体差 : 10、最小毒性量を用いたことによる追加係数 3)

表 41 各試験における無毒性量等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日)	最小毒性量 (mg/kg 体重/日)	備考 ¹⁾
ラット	90 日間亜急性 毒性試験	雄：0、100、500、 5,000/2,000 ppm 雌：0、100、500、 2,000 ppm	雄：7.1 雌：8.6	雄：36.2 雌：41.9	雌雄：肝絶対及び 比重量増加等
		雄：0、7.1、36.2、 435/151 雌：0、8.6、41.9、 172			
	2 年間慢性毒性/ 発がん性併合 試験	0、50、100、300、 1,000 ppm	雄：2.15 雌：2.88	雄：4.34 雌：5.72	雄：小葉中心性肝 細胞肥大及び脂 肪化等 雌：腎皮質尿管 上皮細胞色素沈 着等 (雄：甲状腺ろ胞細 胞腺腫及びろ胞 細胞癌の発生頻 度増加 雌：肝細胞腺腫の 発生頻度の増加)
		雄：0、2.15、4.34、 13.3、45.7 雌：0、2.88、5.72、 18.1、66.3			
2 世代繁殖試験	0、50、100、300、 1,000 ppm	親動物及び児動 物	親動物及び児動 物	親動物及び児動 物	親動物及び児動 物
	P 雄：0、2.8、5.6、 16.6、56.9 P 雌：0、3.5、7.0、 20.8、69.9 F ₁ 雄：0、3.6、7.1、 21.2、71.8 F ₁ 雌：0、4.3、8.7、 25.8、88.2	P 雄：5.6 P 雌：7.0 F ₁ 雄：7.1 F ₁ 雌：8.7	P 雄：16.6 P 雌：20.8 F ₁ 雄：21.2 F ₁ 雌：25.8	P 雌雄及び F ₁ 雌 雄：小葉中心性肝 細胞肥大等 (繁殖能に対する 影響は認められ ない)	
発生毒性試験	0、20、100、500	母動物：20 胎児：500	母動物：100 胎児：-	母動物：体重増加 抑制及び摂餌量 減少 胎児：毒性所見な し (催奇形性は認め 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)	最小毒性量 (mg/kg 体重/日)	備考 ¹⁾
マウス	78週間 発がん性試験	0、200、2,000、8,000 ppm 雄：0、21、227、905 雌：0、25、251、1,030	雄：21 雌：25	雄：227 雌：251	雌雄：び慢性肝細胞肥大及び肝細胞脂肪化等 (発がん性は認められない)
ウサギ	発生毒性試験	0、10、30、100	母動物：30 胎児：100	母動物：100 胎児：-	母動物：体重増加抑制、摂餌量減少等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
イヌ	90日間亜急性 毒性試験	雄：0、200、1,000、 10,000/5,000 ppm 雌：0、200、1,000、 10,000 ppm 雄：0、5.99、29.1、 167 雌：0、6.16、30.9、 320	雄：29.1 雌：30.9	雄：167 雌：320	雌雄：肝細胞単細胞壊死等
	1年間慢性毒性 試験	0、200、1,000、 5,000/2,000 ppm 雄：0、5.38、28.3、 50.8 雌：0、5.53、27.6、 47.6	雄：28.3 雌：27.6	雄：50.8 雌：47.6	雌雄：肝細胞単細胞壊死等
ADI			NOAEL：2.15 SF：100 ADI：0.021		
ADI 設定根拠資料			ラット2年間慢性毒性/発がん性併合試験		

ADI：許容一日摂取量 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。

-：最小毒性量は設定できなかった。

表 42 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重)	無毒性量及び急性参照用量設定に 関連するエンドポイント ¹⁾ (mg/kg 体重)
ラット	急性神経毒性試験	0、500、1,000、2,000	雌：－ 雌：自発運動量(総運動量及び歩行 運動量)減少
ARfD			LOAEL：500 SF：300 ARfD：1.6
ARfD 設定根拠資料			ラット急性神経毒性試験

ARfD：急性参照用量 LOAEL:最小毒性量 SF:安全係数

－：無毒性量は設定できなかった。

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
B	NNF-0721-4'-OH (BC-01)	<i>N</i> -(3',4'-difluoro-5-hydroxybiphenyl-2-yl)-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
C	NNF-0721-3'-OH (BC-03)	<i>N</i> -(3',4'-difluoro-6-hydroxybiphenyl-2-yl)-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
D	NNF-0721-6'-OH (BC-04)	<i>N</i> -(3',4'-difluoro-3-hydroxybiphenyl-2-yl)-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
E	NNF-0721-3',4'-OH (BC-05)	<i>N</i> -(3',4'-difluoro-5,6-dihydroxybiphenyl-2-yl)-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
F	NNF-0721-5-OH (BC-06)	<i>N</i> -(3',4'-difluorobiphenyl-2-yl)-5-hydroxy-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
G	NNF-0721-6-OH (BC-07)	<i>N</i> -(3',4'-difluorobiphenyl-2-yl)-6-hydroxy-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
H	NNF-0721-acid (BC-09)	3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxylic acid
I	NNF-0721-amide (BC-10)	3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
J	NNF-0721-4',6'-OH (BC-11)	<i>N</i> -(3',4'-difluoro-3,5-dihydroxybiphenyl-2-yl)-3-(trifluoromethyl)pyrazine-2-carboxamide
K	NNF-0721-oxamic acid (BC-12)	2-[(3',4'-difluorobiphenyl-2-yl)amino]-2-oxoacetic acid
原体混在物 1	—	—

<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 (active ingredient)
Alb	アルブミン
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT)]
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT)]
AUC	薬物濃度曲線下面積
BrdU	5-ブロモ-2'-デオキシウリジン
Ca	カルシウム
CAR	恒常性アンドロスタン受容体の同義語 (<u>c</u> onstitutively <u>a</u> ctive <u>r</u> eceptor)
C _{max}	最高濃度
CMC-Na	カルボキシメチルセルロースナトリウム
CYP	チトクローム P450 アイソザイム
EROD	エトキシレゾルフィン O-デエチラーゼ
GGT	γ-グルタミルトランスフェラーゼ [=γ-グルタミルトランスぺプチダーゼ (γ-GTP)]
Glob	グロブリン
Glu	グルコース (血糖)
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値 [=血中血球容積 (PCV)]
K	カリウム
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
MCH	平均赤血球血色素量
MCV	平均赤血球容積
P450	チトクローム P450
PHI	最終使用から収穫までの日数
PROD	ペントキシレゾルフィン O-デペンチラーゼ
T _{1/2}	消失半減期
T ₃	トリヨードサイロニン
T ₃ -UDP-GT	androsterone を基質とするウリジンニリン酸グルクロニルトランスフェラーゼ (T ₃ のグルクロン酸抱合を反映)
T ₄	サイロキシン
T ₄ -UDP-GT	4-nitrophenol を基質とするウリジンニリン酸グルクロニルトランスフェラーゼ (T ₄ のグルクロン酸抱合を反映)
TAR	総投与 (処理) 放射能

略称	名称
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
TLC	薄層クロマトグラフ
TP	総蛋白質
T _{max}	最高濃度到達時間
TRR	総残留放射能
TSH	甲状腺刺激ホルモン
Ure	尿素

<別紙3：作物残留試験成績>

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
だいず (露地) (乾燥子実) 2018年	1	200	3	1 3 7 14	0.09 0.03 0.02 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
だいず (露地) (乾燥子実) 2018年	1	177	3	1 3 7 14	0.04 0.04 0.04 0.04	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
だいず (露地) (乾燥子実) 2019年	1	200	3	1 3 7 14	0.08 0.07 0.03 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
だいず (露地) (乾燥子実) 2019年	1	177	3	1 3 7 14	0.03 0.02 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
だいず (露地) (乾燥子実) 2019年	1	178	3	1 3 7 14	0.03 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
だいず (露地) (乾燥子実) 2019年	1	183	3	1 3 7 14	0.05 0.04 0.02 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
あずき (露地) (乾燥子実) 2013年	1	174	3	1 3 7	0.07 0.06 0.01	<0.01 <0.01 <0.01
あずき (露地) (乾燥子実) 2014年	1	177	3	1 3 7	0.03 0.02 0.02	<0.01 <0.01 <0.01
あずき (露地) (乾燥子実) 2013年	1	176	3	1 3 7	0.04 0.02 0.01	<0.01 <0.01 <0.01
いんげんまめ (露地) (乾燥種子) 2013年	1	167	3	1 3 7	0.02 0.02 0.04	<0.01 <0.01 <0.01
いんげんまめ (露地) (乾燥種子) 2013年	1	177	3	1 3 7	0.04 0.04 0.08	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
いんげんまめ (露地) (乾燥種子) 2014年	1	175	3	1 3 7 14 28	0.02 0.03 0.10 0.10 0.04	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2013年	1	250	3	1 3 7 21	0.40 0.59 0.28 0.06	<0.01 0.02 0.02 <0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2013年	1	250~267	3	1 3 7 21	0.28 0.18 0.24 0.08	0.06 0.04 0.10 0.08
はくさい (露地) (茎葉) 2013年	1	267	3	1 3 7 21	0.62 0.58 0.29 0.03	0.02 0.03 0.02 0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2013年	1	260	3	1 3 7 21	0.84 0.67 0.19 0.04	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2014年	1	257	3	1 3 7 21	0.22 0.19 0.17 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2014年	1	260	3	1 3 7 21	0.08 0.10 0.03 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、286	①1 ②2	1 3 7	0.36 0.36 0.20	<0.01 <0.01 0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、260	①1 ②2	1 3 7	0.16 0.34 0.10	<0.01 0.01 <0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、247	①1 ②2	1 3 7	0.38 0.34 0.22	0.01 0.02 0.03
はくさい (露地) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、252	①1 ②2	1 3 7	0.19 0.10 0.06	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
はくさい (露地) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、278	①1 ②2	1 3 7	1.31 1.04 1.03	<0.01 <0.01 <0.01
はくさい (露地) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、275	①1 ②2	1 3 7	0.83 0.44 0.21	0.04 0.05 0.05
キャベツ (露地) (葉球) 2013年	1	250	3	1 3 7 21	0.34 0.53 0.12 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2013年	1	247~267	3	1 3 7 21	1.55 1.46 1.46 0.03	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2013年	1	248~256	3	1 3 7 21	0.15 0.06 0.02 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2013年	1	250	3	1 3 7 21	0.88 0.72 0.70 0.13	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2014年	1	244~259	3	1 3 7 21	0.80 0.38 0.08 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2014年	1	250~262	3	1 3 7 21	0.07 0.06 0.02 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、279	①1 ②2	1 3 7	0.21 0.02 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、270	①1 ②2	1 3 7	0.66 0.56 0.17	<0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、300	①1 ②2	1 3 7	0.52 0.30 0.05	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
キャベツ (露地) (葉球) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、250	①1 ②2	1 3 7	0.48 0.08 0.06	<0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、250	①1 ②2	1 3 7	0.38 0.30 0.30	<0.01 <0.01 <0.01
キャベツ (露地) (葉球) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、293	①1 ②2	1 3 7	0.32 0.26 0.06	<0.01 <0.01 <0.01
ブロッコリー (露地) (花蕾) 2013年	1	208~242	3	1 3 7 21 28	0.93 0.32 0.18 0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ブロッコリー (露地) (花蕾) 2014年	1	220~229	3	1 3 7 14 28	1.41 1.60 1.63 0.12 <0.01	<0.01 <0.01 0.01 <0.01 <0.01
ブロッコリー (露地) (花蕾) 2013年	1	250	3	1 3 7 21 28	0.18 0.34 0.19 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ブロッコリー (露地) (花蕾) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、293	①1 ②2	1 3 7	0.64 0.75 0.58	<0.01 <0.01 <0.01
ブロッコリー (露地) (花蕾) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、300	①1 ②2	1 3 7	4.14 3.69 2.22	<0.01 <0.01 <0.01
ブロッコリー (露地) (花蕾) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、286	①1 ②2	1 3 7	1.35 0.72 0.32	<0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2013年	1	240~250	3	1 3 7 21	6.28 5.24 3.76 0.40	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2013年	1	250~261	3	1 3 7 21	0.76 0.70 0.62 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
レタス (施設) (茎葉) 2013年	1	249~251	3	1 3 7 21	3.06 2.02 2.06 0.14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2013年	1	240	3	1 3 7 21	0.92 0.92 0.53 0.04	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2014年	1	236~238	3	1 3 7 21	2.02 1.98 1.73 0.09	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2014年	1	250	3	1 3 7 21	2.17 1.72 0.52 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、288	①1 ②2	1 3 7	0.48 0.40 0.50	<0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、222	①1 ②2	1 3 7	2.08 2.58 2.24	<0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、163	①1 ②2	1 3 7	0.48 0.47 0.14	<0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、200	①1 ②2	1 3 7	2.00 0.66 0.82	<0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、 200	①1 ②2	1 3 7	1.42 0.75 0.68	<0.01 <0.01 <0.01
レタス (施設) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、 271	①1 ②2	1 3 7	1.73 0.68 0.24	<0.01 <0.01 <0.01
サラダ菜 (施設) (茎葉) 2013年	1	187.5	3	1 3 7 21	6.42 9.14 2.55 0.14	0.03 0.02 0.01 0.02

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
サラダ菜 (施設) (茎葉) 2013年	1	200	3	1 3 7 21	10.8 9.30 2.91 0.10	0.05 0.04 0.03 0.01
サラダ菜 (施設) (茎葉) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、179	①1 ②2	1 3 7	14.0 11.9 7.16	<0.01 <0.01 <0.01
サラダ菜 (施設) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、160 ~177	①1 ②2	1 3 7	14.1 12.6 7.55	0.02 0.02 0.01
リーフレタス (施設) (茎葉) 2013年	1	200	3	1 3 7 21	5.61 4.46 2.32 <0.01	<0.01 0.01 <0.01 <0.01
リーフレタス (施設) (茎葉) 2013年	1	200	3	1 3 7 21	14.2 10.8 5.58 0.05	0.04 0.03 0.02 <0.01
リーフレタス (施設) (茎葉) 2017年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、200	①1 ②2	1 3 7	5.95 6.27 4.80	<0.01 <0.01 <0.01
リーフレタス (施設) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、179	①1 ②2	1 3 7	10.3 8.94 5.28	<0.01 <0.01 <0.01
たまねぎ (露地) (鱗茎) 2013年	1	198	3	1 3 7 21	0.02 0.03 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
たまねぎ (露地) (鱗茎) 2013年		190	3	1 3 7 21	0.12 0.02 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
たまねぎ (露地) (鱗茎) 2013年	1	191	3	1 3 7 21	0.03 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
たまねぎ (露地) (鱗茎) 2013年	1	188	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
たまねぎ (露地) (鱗茎) 2014年	1	191	3	1 3 7 21	0.02 0.01 0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
たまねぎ (露地) (鱗茎) 2014年	1	190	3	1 3 7 21	0.01 0.02 0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2013年	1	180	3	1 3 7 21	0.47 0.64 0.48 0.11	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2013年	1	180	3	1 3 7 21	0.62 0.44 0.30 0.14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2013年	1	170	3	1 3 7 21	1.50 1.17 ^c 0.37 0.22	<0.01 <0.01 <0.01 0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2013年	1	158	3	1 3 7 21	0.80 1.18 0.72 0.38	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2014年	1	180	3	1 3 7 21	0.66 0.59 0.42 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2014年	1	171	3	1 3 7 21	2.90 2.07 0.49 0.06	<0.01 <0.01 0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、190	①1 ②2	1 3 7	0.84 0.78 0.57	<0.01 <0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2018年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、178	①1 ②2	1 3 7	1.31 0.76 0.36	0.06 0.03 0.02
ねぎ (露地) (茎葉) 2019年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、183	①1 ②2	1 3 7	0.33 0.28 0.13	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
ねぎ (露地) (茎葉) 2019年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、183	①1 ②2	1 3 7	0.78 0.62 0.43	<0.01 <0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2019年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、189	①1 ②2	1 3 7	0.28 0.26 0.16	0.01 0.01 <0.01
ねぎ (露地) (茎葉) 2019年	1	①灌注、1/ セルトレイ ②散布、190	①1 ②2	1 3 7	0.74 0.54 0.26	<0.01 <0.01 <0.01
にんにく (露地) (鱗茎) ①2018年、②2019年	1	①原液(種 球重量の 1.0%塗抹) ②190	①1 ②2	1 3 7	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
にんにく (露地) (鱗茎) ①2018年、②2019年	1	①原液(種 球重量の 1.0%塗抹) ②177	①1 ②2	1 3 7	<0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01
にら (施設) (茎葉) 2018年	1	200	3	1 3 7	6.28 4.66 4.41	0.02 0.03 0.03
にら (施設) (茎葉) 2018年	1	156~198	3	1 3 7	9.40 7.89 7.51	0.03 0.04 0.05
にら (施設) (茎葉) 2018年	1	218~261	3	1 3 7	5.72 5.96 5.50	0.02 0.03 0.04
アスパラガス (施設) (若茎) 2019年	1	700	3	1 3 7	1.02 0.26 0.01	<0.01 <0.01 <0.01
アスパラガス (施設) (若茎) 2019年	1	700	3	1 3 7	0.97 0.21 0.01	<0.01 <0.01 <0.01
にんじん (露地) (根部) 2016年	1	154	3	1 3 7	0.07 0.06 0.07	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
にんじん (露地) (根部) 2016年	1	179	3	1 3 7	0.05 0.04 0.05	<0.01 <0.01 <0.01
にんじん (露地) (根部) 2016年	1	200	3	1 3 7	0.06 0.03 0.05	<0.01 <0.01 <0.01
にんじん (露地) (根部) 2017年	1	200	3	1 3 7 14	0.11 0.12 0.16 0.12	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
にんじん (露地) (根部) 2017年	1	154	3	1 3 7 14	0.07 0.06 0.06 0.06	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
にんじん (露地) (根部) 2017年	1	179	3	1 3 7 14	0.02 0.02 0.02 0.03	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ミニトマト (施設) (果実) 2013年	1	259	3	1 3 7 21	0.91 0.83 0.82 0.47	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ミニトマト (施設) (果実) 2013年	1	278	3	1 3 7 21	0.55 0.53 0.34 0.24	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ミニトマト (施設) (果実) 2013年	1	263	3	1 3 7 21	0.58 0.37 0.40 0.37	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ミニトマト (施設) (果実) 2014年	1	259	3	1 3 7 21	0.92 0.94 0.72 0.32	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ミニトマト (施設) (果実) 2014年	1	250	3	1 3 7 21	0.50 0.48 0.51 0.24	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ミニトマト (施設) (果実) 2014年	1	264	3	1 3 7 21	0.55 0.47 0.47 0.51	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
ピーマン (施設) (果実) 2013年	1	259	3	1 3 7 21	0.98 0.66 0.54 0.08	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ピーマン (施設) (果実) 2013年	1	280	3	1 3 7 21	1.04 0.84 0.50 0.16	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ピーマン (施設) (果実) 2014年	1	265	3	1 3 7 21	2.20 2.24 1.12 0.72	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
なす (施設) (果実) 2013年	1	285	3	1 3 7 21	0.27 0.18 0.02 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
なす (施設) (果実) 2013年	1	296	3	1 3 7 21	0.16 0.12 0.03 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
なす (施設) (果実) 2013年	1	300	3	1 3 7 21	0.38 0.11 0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
なす (施設) (果実) 2013年	1	258	3	1 3 7 21	0.44 0.30 0.14 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
なす (施設) (果実) 2014年	1	260	3	1	0.28	<0.01
なす (施設) (果実) 2014年	1	280	3	1	0.30	<0.01
ししとう (施設) (果実) 2018年	1	200	3	1 3 7	2.12 1.39 0.62	<0.01 <0.01 <0.01
ししとう (施設) (果実) 2019年	1	200	3	1 3 7	2.02 1.18 0.46	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
きゅうり (施設) (果実) 2013年	1	296	3	1 3 7 21	0.25 0.14 0.06 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
きゅうり (施設) (果実) 2013年	1	267~281	3	1 3 7 21	0.32 0.16 0.06 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
きゅうり (施設) (果実) 2013年	1	290	3	1 3 7 21	0.16 0.10 0.04 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
きゅうり (施設) (果実) 2013年	1	277	3	1 3 7 21	0.36 0.16 0.06 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
きゅうり (施設) (果実) 2014年	1	250	3	1	0.24	<0.01
きゅうり (施設) (果実) 2014年	1	275	3	1	0.34	<0.01
ズッキーニ (施設) (果実) 2019年	1	268	3	1 3 7	0.25 0.06 0.02	<0.01 <0.01 <0.01
ズッキーニ (施設) (果実) 2019年	1	300	3	1 3 7	0.12 0.07 0.02	<0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	250	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	261~276	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	278	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
すいか (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	256~267	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2014年	1	280	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2014年	1	260	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	250	3	1 3 7 21	0.08 0.14 0.09 0.05	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	261~276	3	1 3 7 21	0.34 0.25 0.22 0.08	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	278	3	1 3 7 21	0.30 0.25 0.16 0.15	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	256~267	3	1 3 7 21	0.23 0.17 0.24 0.10	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果実(果皮を含む)] 2014年	1	280	3	1 3 7 21	0.39 0.40 0.33 0.12	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すいか (施設) [果実(果皮を含む)] 2014年	1	260	3	1 3 7 21	0.08 0.08 0.08 0.04	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
メロン (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	228~229	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
メロン (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	243	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
メロン (施設) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	219~220	3	1 3 7 21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
メロン (施設) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	228~229	3	1 3 7 21	0.18 0.26 0.28 0.14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
メロン (施設) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	243	3	1 3 7 21	0.28 0.40 0.60 0.20	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
メロン (施設) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	219~220	3	1 3 7 21	0.18 0.16 0.16 0.15	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
にがうり (施設) (果実) 2013年	1	257	3	1 3 7 21	0.34 0.18 0.18 0.03	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
にがうり (施設) (果実) 2013年	1	256	3	1 3 7 18	0.16 0.22 0.08 0.02	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
さやえんどう (施設) (さや) 2013年	1	200	3	1 3 7 21	2.57 2.12 1.31 0.12	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
さやえんどう (施設) (さや) 2013年	1	198	3	1 3 7 21	0.98 0.85 0.63 0.15	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
さやいんげん (施設) (さや) 2013年	1	163	3	1 3 7 21	1.01 0.70 0.64 0.14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
さやいんげん (施設) (さや) 2013年	1	167	3	1 3 7 21	1.14 0.88 0.50 0.05	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
さやいんげん (施設) (さや) 2014年	1	169	3	1 3 7 21	1.66 1.44 0.73 0.14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
えだまめ (露地) (さや) 2013年	1	160	3	1	0.56	<0.01
				3	0.50	<0.01
				7	0.53	<0.01
				14	0.42	<0.01
えだまめ (露地) (さや) 2013年	1	150	3	1	4.82	<0.01
				3	3.26	<0.01
				7	1.79	<0.01
				14	0.94	<0.01
えだまめ (露地) (さや) 2013年	1	163	3	1	0.50	<0.01
				3	0.52	<0.01
				7	0.22	<0.01
				14	0.16	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果肉) 2012年	1	525	2	7	<0.01	<0.01
				14	0.02	<0.01
				28	<0.01	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果肉) 2012年	1	525	2	7	0.02	<0.01
				14	0.01	<0.01
				28	0.02	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果肉) 2013年	1	469	2	7	0.02	<0.01
				14	0.02	<0.01
				28	0.02	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果肉) 2013年	1	431	2	7	0.04	<0.01
				14	0.03	<0.01
				28	0.03	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果肉) 2013年	1	450	2	7	0.01	<0.01
				14	0.02	<0.01
				28	<0.01	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果肉) 2013年	1	455	2	7	0.01	<0.01
				14	0.02	<0.01
				28	0.01	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果皮) 2012年	1	525	2	7	4.54	<0.01
				14	4.30	<0.01
				28	4.88	<0.01
温州みかん (施設・無袋) (果皮) 2012年	1	525	2	7	1.98	<0.01
				14	1.98	<0.01
				28	1.82	<0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
温州みかん (施設・無袋) (果皮) 2013年	1	469	2	7 14 28	3.25 2.78 3.41	<0.01 <0.01 <0.01
温州みかん (施設・無袋) (果皮) 2013年	1	431	2	7 14 28	2.02 1.93 2.34	<0.01 <0.01 <0.01
温州みかん (施設・無袋) (果皮) 2013年	1	450	2	7 14 28	2.32 2.00 2.22	<0.01 <0.01 <0.01
温州みかん (施設・無袋) (果皮) 2013年	1	455	2	7 14 28	2.66 2.80 1.57	<0.01 <0.01 <0.01
なつみかん (露地) (果実全体) 2013年	1	445	2	7 14 28	0.36 0.38 0.36	<0.01 <0.01 <0.01
なつみかん (露地) (果実全体) 2014年	1	439	2	7 14 28	0.66 0.61 0.52	<0.01 <0.01 <0.01
なつみかん (露地) (果実全体) 2014年	1	443	2	7 14 28	0.46 0.42 0.36	<0.01 <0.01 <0.01
かぼす (露地・無袋) (果実全体) 2013年	1	480	2	7 14 28	0.56 0.22 0.18	<0.01 <0.01 <0.01
すだち (露地・無袋) (果実全体) 2013年	1	375	2	7 14 28	0.20 0.15 0.09	<0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) [果実(花おち、しん及び果梗の 基部を除去したもの)] 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.20 0.16 0.18 0.26	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) (花おち、しん及び果梗の基部) 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.20 0.19 0.19 0.14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
りんご (露地・無袋) (果実全体) ^d 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.20 0.16 0.18 0.25	— — — —
りんご (露地・無袋) [果実(花おち、しん及び果梗の 基部を除去したもの)] 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.28 0.24 0.30 0.06	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) (花おち、しん及び果梗の基部) 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.40 0.46 0.26 0.12	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) (果実全体) ^d 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.29 0.26 0.29 0.07	— — — —
りんご (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	338	2	1 3 7 21	0.34 0.33 0.36 0.21	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	313	2	1 3 7 21	0.42 0.43 0.46 0.38	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	322	2	1 3 7 21	0.23 0.20 0.22 0.11	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	375	2	1 3 7 21	0.28 0.12 0.12 0.06	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2018年	1	338	2	1 3 7	0.73 0.66 0.59	<0.01 <0.01 <0.01
りんご (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2018年	1	338	2	1 3 7	0.24 0.33 0.28	<0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) [果実(花おち、しん及び果梗の 基部を除去したもの)] 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.34 0.30 0.24 0.12	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
日本なし (露地・無袋) (花おち、しん及び果梗の基部) 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.39 0.34 0.28 0.20	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) (果実全体) ^d 2012年	1	375	2	1 3 7 21	0.35 0.30 0.24 0.13	— — — —
日本なし (露地・無袋) [果実(花おち、しん及び果梗の 基部を除去したもの)] 2012年	1	375~376	2	1 3 7 21	0.30 0.36 0.38 0.20	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) (花おち、しん及び果梗の基部) 2012年	1	375~376	2	1 3 7 21	0.58 0.26 0.48 0.30	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) (果実全体) ^d 2012年	1	375~376	2	1 3 7 21	0.34 0.35 0.39 0.21	— — — —
日本なし (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	360	2	1 3 7 21	0.24 0.27 0.16 0.13	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	350	2	1 3 7 21	0.46 0.36 0.38 0.25	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	300	2	1 3 7 21	0.36 0.34 0.35 0.26	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2013年	1	323	2	1 3 7 21	0.32 0.43 0.38 0.26	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2018年	1	360	2	1 3 7	0.48 0.34 0.20	<0.01 <0.01 <0.01
日本なし (露地・無袋) [果実(果梗を除去したもの)] 2018年	1	375	2	1 3 7	0.39 0.32 0.26	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
もも (露地・無袋) (果肉) 2013年	1	238	2	1 3 7 21 28	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
もも (露地・無袋) (果肉) 2013年	1	250	2	1 3 7 21 28	<0.01 <0.01 <0.01 0.02 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
もも (露地・無袋) (果肉) 2013年	1	263	2	1 3 7 21 28	0.03 0.02 0.02 0.02 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
もも (露地・無袋) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	238	2	1 3 7 21 28	0.29 0.26 0.24 0.14 0.14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
もも (露地・無袋) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	250	2	1 3 7 21 28	0.32 0.24 0.16 0.19 0.12	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
もも (露地・無袋) [果実(果皮を含む)] 2013年	1	263	2	1 3 7 21 28	1.00 0.55 0.33 0.26 0.03	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ネクタリン (露地・無袋) (果実) 2013年	1	281	2	1 3 7 21	0.20 0.38 0.24 0.20	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ネクタリン (露地・無袋) (果実) 2013年	1	285	2	1 3 7 21	0.88 0.92 0.69 0.66	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すもも (露地・無袋) (果実) 2013年	1	300	2	1 3 7 21	0.04 0.05 0.02 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
すもも (露地・無袋) (果実) 2013年	1	263~278	2	1 3 7 21	0.26 0.16 0.10 0.10	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
うめ (露地・無袋) (果実) 2013年	1	250	2	1 3 7 21	0.58 0.54 0.41 0.30	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
うめ (露地・無袋) (果実) 2013年	1	225	2	1 3 7 21	0.74 0.68 0.68 0.80	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
うめ (露地・無袋) (果実) 2013年	1	263	2	1 3 7 21	1.38 0.74 0.61 0.44	<0.01 <0.01 <0.01 0.03
おうとう (施設・無袋) (果実) 2013年	1	366	2	1 3 7 21	0.47 0.42 0.60 0.52	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
おうとう (施設・無袋) (果実) 2013年	1	338	2	1 3 7 21	1.15 1.11 0.75 0.30	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
いちご (施設) (果実) 2014年	1	169	3	1 3 7 21	1.36 1.06 0.69 0.44	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
いちご (施設) (果実) 2014年	1	169	3	1 3 7 21	0.78 0.72 0.69 0.20	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
いちご (施設) (果実) 2014年	1	166	3	1 3 7 21	0.40 0.24 0.26 0.05	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
ぶどう (施設・無袋) (果実) 2013年	1	260	2	7 14 28	0.32 0.48 0.40	<0.01 <0.01 <0.01
ぶどう (施設・無袋) (果実) 2013年	1	250	2	7 14 28	0.64 0.54 0.92	<0.01 <0.01 <0.01
ぶどう (施設・無袋) (果実) 2013年	1	240	2	7 14 28	0.28 0.32 0.41	<0.01 <0.01 <0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
ぶどう (施設・無袋) (果実) 2014年	1	250	2	7	0.52	<0.01
				14	0.35	<0.01
				28	0.57	<0.01
				42	0.40	<0.01
				49	0.43	<0.01
ぶどう (施設・無袋) (果実) 2014年	1	238	2	7	0.92	<0.01
				14	0.78	<0.01
				28	0.98	<0.01
				42	0.50	<0.01
				49	0.40	<0.01
ぶどう (施設) (果実) 2019年	1	250	2	3*	0.46	<0.01
				7	0.44	<0.01
				28	0.50	<0.01
ぶどう (施設) (果実) 2019年	1	225~233	2	3*	0.76	<0.01
				7	0.97	<0.01
				28	0.92	<0.01
ぶどう (施設) (果実) 2019年	1	263~265	2	3*	0.95	<0.01
				7	0.98	<0.01
				28	0.50	<0.01
ぶどう (施設) (果実) 2019年	1	239	2	3*	0.46	<0.01
				7	0.44	<0.01
				28	0.51	<0.01
かき (露地・無袋) (果実) 2012年	1	375	2	1	0.20	<0.01
				3	0.13	<0.01
				7	0.13	<0.01
				21	0.12	<0.01
かき (露地・無袋) (果実) 2012年	1	375	2	1	0.22	<0.01
				3	0.18	<0.01
				7	0.24	<0.01
				21	0.16	<0.01
かき (露地・無袋) (果実) 2013年	1	315	2	1	0.30	<0.01
				3	0.26	<0.01
				7	0.20	<0.01
				21	0.21	<0.01
かき (露地・無袋) (果実) 2013年	1	300	2	1	0.14	<0.01
				3	0.08	<0.01
				7	0.06	<0.01
				21	0.08	<0.01
かき (露地・無袋) (果実) 2013年	1	316	2	1	0.14	<0.01
				3	0.27	<0.01
				7	0.29	<0.01
				21	0.18	<0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 実施年度	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 ^a (mg/kg)	
					ピラジフル ミド	代謝物 B ^b
かき (露地・無袋) (果実) 2013年	1	300	2	1 3 7 21	0.26 0.27 0.18 0.24	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キウイフルーツ (露地・無袋) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	261	2	1 3 7 21	0.02 0.01 0.01 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キウイフルーツ (露地・無袋) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	263	2	1 3 7 21	0.02 0.01 0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キウイフルーツ (露地・無袋) [果肉(果皮を除去したもの)] 2013年	1	250	2	1 3 7 21	0.03 0.02 0.02 0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キウイフルーツ (露地・無袋) [果実(果皮を含む全体)] 2013年	1	261	2	1 3 7 21	0.58 0.56 0.40 0.42	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キウイフルーツ (露地・無袋) [果実(果皮を含む全体)] 2013年	1	263	2	1 3 7 21	0.66 0.66 0.72 0.42	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01
キウイフルーツ (露地・無袋) [果実(果皮を含む全体)] 2013年	1	250	2	1 3 7 21	1.16 0.88 0.88 0.54	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01

— : 計算されず

ピラジフルミドは全てフロアブル剤を使用した。

・農薬の使用時期 (PHI) が、登録又は申請された使用方法から逸脱している場合は、PHI に*を付した。

a : 残留値は、同一試料を 2~4 回分析した値の平均値として示している。

b : グルコース抱合体を含む。ピラジフルミドに換算した値 (換算係数 0.96) 。

c : 相対標準偏差の許容基準を上回ったことによる参考値

d : 計算値

<別紙4：畜産物残留試験成績（ウシ）>

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料 採取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B ^c	I	合量値
乳汁	0.384	0-27	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
		29	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)	(ND)[3]		<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)
	3.84	0、3、6	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
		9	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]		<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)
		12、15、 18	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
		21、24、 27、29	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]		<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)
	11.5	0	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
		3、6、9、 12	(<0.01) [3]	(ND)[3]		(<0.01) [3]
		15	0.022、<0.01[2] (0.014)	(ND)[3]		0.022、<0.01[2] (0.014)
		16、18	(<0.01) [3]	(ND)[3]		(<0.01) [3]
		21	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]		<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)
		24、27	(<0.01) [3]	(ND)[3]		(<0.01) [3]
		29	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]		<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)
	38.4	0	0.014、0.011、 0.010、 <0.01[5]、 ND[1] (0.010)	(ND)[9]		0.014、0.011、 0.010、 <0.01[5]、 ND[1] (0.010)
		3	0.035、 0.030[2]、 0.028、0.021、 0.017、 0.016[2]、0.015 (0.023)	(ND)[9]		0.035、 0.030[2]、 0.028、0.021、 0.017、 0.016[2]、0.015 (0.023)
		6	0.042、0.037、 0.035、0.033、 0.027、 0.025[3]、0.017 (0.030)	<0.01[1]、 ND[8] (<0.01)		0.045、0.042、 0.037、0.033、 0.027、 0.025[3]、0.017 (0.031)
		9	0.061、0.047、 0.036、0.035、 0.033、0.029、 0.024、0.023、 0.018 (0.034)	(ND)[9]		0.061、0.047、 0.036、0.035、 0.033、0.029、 0.024、0.023、 0.018 (0.034)

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料 採取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B ^c	I	合量値
		12	0.128、0.075、 0.047、0.040、 0.027、0.024、 0.019、0.015[2] (0.043)	<0.01[5]、 ND[4] (<0.01)		0.138、0.085、 0.057、0.050、 0.036、0.024、 0.019、0.015[2] (0.049)
		15	0.058、 0.040[2]、 0.030、0.027、 0.018[2]、 0.011、0.010 (0.027)	<0.01[1]、 ND[8] (<0.01)		0.058、0.050、 0.040、0.030、 0.027、 0.018[2]、 0.011、0.010 (0.029)
		18	0.042、0.036、 0.031[2]、 0.029、0.028、 0.023、0.016、 0.015 (0.028)	<0.01[3]、 ND[6] (<0.01)		0.052、0.040、 0.036、0.032、 0.031、0.029、 0.028、0.016、 0.015 (0.031)
		21	0.119、0.032、 0.031、0.026、 0.025、0.024、 0.020、0.014、 <0.01 (0.034)	<0.01[2]、 ND[7] (<0.01)		0.129、0.034、 0.032、0.031、 0.026、0.025、 0.020、0.014、 0.010 (0.036)
		24	0.041、0.034、 0.030、0.028、 0.027、0.023、 0.021、0.019、 0.017 (0.027)	<0.01[1]、 ND[8] (<0.01)		0.051、0.034、 0.030、0.028、 0.027、0.023、 0.021、0.019、 0.017 (0.028)
		27	0.051、0.035、 0.032、 0.027[2]、 0.022、0.021、 0.014、0.012 (0.027)	(ND)[9]		0.051、0.035、 0.032、 0.027[2]、 0.022、0.021、 0.014、0.012 (0.027)
		29	0.039、0.027、 0.025、0.021、 0.017、0.016、 0.015、0.013、 <0.01 (0.020)	(ND)[9]		0.039、0.027、 0.025、0.021、 0.017、0.016、 0.015、0.013、 0.01 (0.020)
		休薬 2	<0.01[5]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[6]		<0.01[5]、 ND[1] (<0.01)
		休薬 7	(ND)[5]	(ND)[5]		(ND)[5]
		休薬 14	(ND)[4]	(ND)[4]		(ND)[4]
		休薬 17	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
		休薬 21	(ND)[2]	(ND)[2]		(ND)[2]
		休薬 28	ND[1]	ND[1]		ND[1]

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料 採取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B ^c	I	含量値
無脂肪 乳	0.384	21	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
	3.84		(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
	11.5		(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
	38.4		(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
乳脂肪	0.384	21	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
	3.84		0.032、0.011 <0.01 (0.017)	(ND)[3]		0.032、0.011 <0.01 (0.017)
	11.5		0.040、0.029 <0.01 (0.026)	(ND)[3]		0.040、0.029 <0.01 (0.026)
	38.4		0.099、0.095 0.064 (0.086)	(ND)[3]		0.099、0.095 0.064 (0.086)
肝臓	0.384	30	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]		<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)
	3.84		0.058、0.052、 0.044 (0.051)	(<0.01)[3]		0.068、0.062、 0.054 (0.061)
	11.5		0.130、0.124、 0.085 (0.113)	0.037、0.026、 0.016 (0.026)		0.167、0.150、 0.101 (0.140)
	38.4	30	0.406、0.315、 0.278 (0.333)	0.058、0.053、 0.032 (0.048)		0.459、0.373、 0.310 (0.381)
		休薬 3	0.023	<0.01		0.033
		休薬 8	0.348	0.058		0.405
		休薬 15	<0.01	ND		<0.01
		休薬 18	ND	ND		ND
		休薬 22	ND	ND		ND
		休薬 29	ND	ND		ND
腎臓	0.384	30	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	3.84		(ND)[3]	0.014、0.013、 <0.01 (0.012)	(ND)[3]	0.014、0.013、 <0.01 (0.012)
	11.5		(<0.01)[3]	0.071、0.061、 0.022 (0.051)	(ND)[3]	0.081、0.071、 0.032 (0.061)
	38.4	30	0.020、0.019、 0.011 (0.017)	0.145、0.104、 0.061 (0.104)	(ND)[3]	0.165、0.124、 0.072 (0.120)
		休薬 3	<0.01	0.015	ND	0.025
		休薬 8	ND	ND	ND	ND
		休薬 15	ND	ND	ND	ND
		休薬 18	ND	ND	ND	ND
		休薬 22	ND	ND	ND	ND
		休薬 29	ND	ND	ND	ND

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料 採取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b				
			ピラジ フルミド	B ^c	I	合量値	
筋肉	0.384	30	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]	
	3.84		(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]	
	11.5		<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]		<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	
	38.4	30	0.018、0.012、 <0.01 (0.013)	(ND)[3]		0.018、0.012、 <0.01 (0.013)	
		休薬 3	ND	ND		ND	
		休薬 8	ND	ND		ND	
		休薬 15	ND	ND		ND	
		休薬 18	ND	ND		ND	
		休薬 22	ND	ND		ND	
		休薬 29	ND	ND		ND	
脂肪	大網	30	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)	(ND)[3]	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)		
			3.84	0.035、0.027、 0.013 (0.025)	(ND)[3]	0.035、0.027、 0.013 (0.025)	
			11.5	0.088、0.060、 0.056 (0.068)	(ND)[3]	0.088、0.060、 0.056 (0.068)	
	38.4	30	0.628、0.413、 0.192、0.130 (0.341)	(ND)[4]	0.628、0.413、 0.192、0.130 (0.341)		
		休薬 3	0.082	ND	0.082		
		休薬 8	<0.01	ND	<0.01		
		休薬 15	ND	ND	ND		
		休薬 18	<0.01	ND	<0.01		
		休薬 22	<0.01	ND	<0.01		
		休薬 29	ND	ND	ND		
	腎周囲	30	30	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	
				3.84	0.042、0.034、 0.013 (0.030)	(ND)[3]	0.042、0.034、 0.013 (0.030)
				11.5	0.114、0.074、 0.071(0.086)	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)	0.114、0.081、 0.074 (0.090)
		38.4	30	0.520、0.440、 0.169 (0.376)	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	0.530、0.450、 0.169 (0.383)	
休薬 3			0.076	ND	0.076		
休薬 8			ND	ND	ND		
休薬 15			ND	ND	ND		
休薬 18			<0.01	ND	<0.01		
休薬 22	<0.01	ND	<0.01				
休薬 29	ND	ND	ND				

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料 採取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B ^c	I	合量値
皮下	0.384	30	(ND)[3]	(ND)[3]		(ND)[3]
	3.84		0.026、<0.01[2] (0.015)	(ND)[3]		0.026、<0.01[2] (0.015)
	11.5		0.074、0.044、 0.038 (0.052)	(ND)[3]		0.074、0.044、 0.038 (0.052)
	38.4	30	0.301、0.269、 0.115 (0.228)	0.150、<0.01、 ND (0.053)		0.301、0.279、 0.265 (0.282)
		休薬 3	0.052	ND		0.052
		休薬 8	0.019	ND		0.019
		休薬 15	<0.01	ND		<0.01
		休薬 18	0.062	ND		0.062
		休薬 22	0.048	ND		0.048
		休薬 29	0.016	ND		0.016

数値：個別データ、()：個別データの平均値、[]：分析数

ND：検出されず /：分析せず

a：投与開始からの日数

b：ピラジフルミドに換算した値（換算係数：代謝物 B:0.96、代謝物 I:1.99）

c：グルクロン酸抱合体を含む

<別紙5：畜産物残留試験成績（ニワトリ）>

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料採 取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B	I	合量値
全卵	0.0505	0-26	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	0.505	0-3	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
		6	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)	(ND)[3]	(ND)[3]	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)
		8-21	(<0.01) [3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		24	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	(ND)[3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)
		26	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)	(ND)[3]	(ND)[3]	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)
	1.52	0	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
		3	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)	(ND)[3]	(ND)[3]	<0.01[1]、 ND[2] (<0.01)
		6	(<0.01) [3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		8	(<0.01) [3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		9	(<0.01) [3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		10	<0.01	ND	ND	<0.01
		12	(<0.01) [3]	(<0.01) [3]	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		15、18	(<0.01) [3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		21	(<0.01) [3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		24	(<0.01) [3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	(<0.01) [3]
		26	(<0.01) [3]	<0.01[2]、 ND[1] (<0.01)	(ND)[3]	(<0.01) [3]

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料採 取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B	I	含量値
5.05		0	<0.01[1]、 ND[8] (<0.01)	(ND)[9]	(ND)[9]	<0.01[1]、 ND[8] (<0.01)
		3、6、8、 9、10	(<0.01) [9]	(<0.01) [9]	(ND)[9]	(<0.01) [9]
		11	0.013、0.011、 <0.01[7] (<0.01)	(<0.01) [9]	(ND)[9]	0.016、0.013、 <0.01[7] (<0.01)
		12	0.014、<0.01[8] (<0.01)	(<0.01) [9]	(ND)[9]	0.016、<0.01[8] (<0.01)
		15	(<0.01) [9]	(<0.01) [9]	0.014[2]、 ND[7] (<0.01)	0.021[2]、 0.011、<0.01[6] (0.011)
		18	0.010、<0.01[8] (<0.01)	(<0.01) [9]	0.028、 0.015、 0.014、 ND[6] (<0.01)	0.036、0.022、 0.021、0.013、 <0.01[5] (0.014)
		21	(<0.01) [8]	(<0.01) [8]	0.014[4]、 ND[4] (<0.01)	0.037[2]、 0.023、0.022、 <0.01[4] (0.017)
		24	(<0.01) [9]	(<0.01) [9]	(ND)[9]	(<0.01) [9]
		26	0.010、<0.01[8] (<0.01)	(<0.01) [9]	(ND)[9]	0.012、0.011、 <0.01[7] (<0.01)
		休薬 2	(<0.01) [6]	(<0.01) [6]	(ND)[6]	(<0.01) [6]
		休薬 5	(<0.01) [5]	<0.01 [4]、ND (<0.01)	(ND)[5]	(<0.01) [5]
		休薬 12	(ND)[4]	(ND)[4]	(ND)[4]	(ND)[4]
		休薬 15	<0.01、ND[2] (<0.01)	(ND)[3]	(ND)[3]	<0.01、ND[2] (<0.01)
		休薬 19	(ND)[2]	(ND)[2]	(ND)[2]	(ND)[2]
		休薬 26	ND[1]	ND[1]	ND[1]	ND[1]

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料採 取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B	I	含量値
卵黄 ^c	0.0505	18	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	0.505		(<0.01) [3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(<0.01) [3]
	1.52		(<0.01) [3]	<0.01[2]、ND (<0.01)	(ND)[3]	(<0.01) [3]
	5.05		0.042、0.026、 0.019、 0.017[2]、 0.015[2]、 0.014[2] (0.020)	0.012、 <0.01[8] (0.010)	(ND)[9]	0.053、0.036、 0.028、0.027、 0.026、 0.025[2]、 0.024、0.023 (0.030)
卵白 ^c	0.0505	18	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	0.505		(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	1.52		(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	5.05		(ND)[9]	(ND)[9]	<0.02[3]、 ND[6] (<0.02)	<0.02[3]、 ND[6] (<0.02)
肝臓	0.0505	27	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	0.505		(ND)[3]	(<0.01) [3]	(ND)[3]	(<0.01) [3]
	1.52		(<0.01) [3]	0.022、0.011、 <0.01 (0.014)	(ND)[3]	0.032、0.021、 0.020 (0.024)
	5.05	27	0.018、0.017、 <0.01 (0.015)	0.067、0.052、 0.020 (0.047)	<0.02、 ND[2] (<0.02)	0.097、0.070、 0.037 (0.068)
		休薬 3	ND	ND	ND	ND
		休薬 6	ND	ND	ND	ND
		休薬 13	ND	ND	ND	ND
		休薬 16	ND	ND	ND	ND
休薬 20	ND	ND	ND	ND		
休薬 27	ND	ND	ND	ND		

試料	投与群 (mg/kg 飼料)	試料採 取日 ^a (日)	残留値(μg/g) ^b			
			ピラジ フルミド	B	I	含量値
筋肉	0.0505	27	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	0.505		(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	1.52		<0.01、ND[2] (<0.01)	(ND)[3]	(ND)[3]	<0.01、ND[2] (<0.01)
	5.05	27	(<0.01) [3]	(ND)[3]	<0.02、 ND[2] (<0.02)	<0.03、<0.01[2] (<0.03)
		休薬 3	ND	ND	ND	ND
		休薬 6	ND	ND	ND	ND
		休薬 13	ND	ND	ND	ND
		休薬 16	ND	ND	ND	ND
		休薬 20	ND	ND	ND	ND
		休薬 27	ND	ND	ND	ND
脂肪	0.0505	27	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]	(ND)[3]
	0.505		0.011、 <0.01[2](0.010)	(ND)[3]	(ND)[3]	0.011、 <0.01[2](0.010)
	1.52		0.037、0.032、 0.024(0.031)	<0.01[2]、ND (<0.01)	(ND)[3]	0.047、0.034、 0.032(0.038)
	5.05	27	0.102、0.082、 0.046(0.077)	(<0.01) [3]	(ND)[3]	0.112、0.092、 0.056(0.087)
		休薬 3	0.108	<0.01	ND	0.118
		休薬 6	<0.01	ND	ND	0.010
		休薬 13	ND	ND	ND	ND
		休薬 16	ND	ND	ND	ND
		休薬 20	ND	ND	ND	ND
		休薬 27	ND	ND	ND	ND

数値：個別データ、()：個別データの平均値、[]：分析数

ND：検出されず /：分析せず

a：投与開始からの日数

b：ピラジフルミドに換算した値（換算係数：代謝物 B:0.96、代謝物 I:1.99）

c：全分析時点で分析されているが、代表として投与後 18 日の試料の分析値を示した。

<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)
大豆	0.09	39	3.51	20.4	1.84	31.3	2.82	46.1	4.15
小豆類	0.10	2.4	0.17	0.8	0.06	0.8	0.06	3.9	0.27
はくさい	1.31	17.7	23.2	5.1	6.68	16.6	21.8	21.6	28.3
キャベツ	1.55	24.1	37.4	11.6	18.0	19.0	29.5	23.8	36.9
ブロッコリー	4.14	5.2	21.5	3.3	13.7	5.5	22.8	5.7	23.6
レタス	14.2	9.6	136	4.4	62.5	11.4	162	9.2	131
たまねぎ	0.12	31.2	3.74	22.6	2.71	35.3	4.24	27.8	3.34
ねぎ	2.90	9.4	27.3	3.7	10.7	6.8	19.7	10.7	31.0
にら	9.40	2	18.8	0.9	8.46	1.8	16.9	2.1	19.7
アスパラガス	1.02	1.7	1.73	0.7	0.71	1.0	1.02	2.5	2.55
にんじん	0.16	18.8	3.01	14.1	2.26	22.5	3.60	18.7	2.99
トマト	0.94	32.1	30.2	19.0	17.9	32.0	30.1	36.6	34.4
ピーマン	2.24	4.8	10.8	2.2	4.93	7.6	17.0	4.9	11.0
なす	0.44	12.0	5.28	2.1	0.92	10.0	4.40	17.1	7.52
その他のなす科 野菜	2.12	1.1	2.33	0.1	0.21	1.2	2.54	1.2	2.54
きゅうり	0.36	20.7	7.45	9.6	3.46	14.2	5.11	25.6	9.22
かぼちゃ	0.25	9.3	2.33	3.7	0.93	7.9	1.98	13.0	3.25
すいか	0.01	7.6	0.08	5.5	0.06	14.4	0.14	11.3	0.11
その他のうり科 野菜	0.34	2.7	0.92	1.2	0.41	0.6	0.20	3.4	1.16
未成熟えんどう	2.57	1.6	4.11	0.5	1.29	0.2	0.51	2.4	6.17
未成熟いんげん	1.66	2.4	3.98	1.1	1.83	0.1	0.17	3.2	5.31
えだまめ	4.82	1.7	8.19	1.0	4.82	0.6	2.89	2.7	13.0
みかん	0.04	17.8	0.71	16.4	0.66	0.6	0.02	26.2	1.05
なつみかんの果実 全体	0.66	1.3	0.86	0.7	0.46	4.8	3.17	2.1	1.39
その他のかんきつ 類果実	0.56	5.9	3.30	2.7	1.51	2.5	1.40	9.5	5.32
りんご	0.73	24.2	17.7	30.9	22.6	18.8	13.7	32.4	23.7
日本なし	0.48	6.4	3.07	3.4	1.63	9.1	4.37	7.8	3.74
西洋なし	0.48	0.6	0.29	0.2	0.10	0.1	0.05	0.5	0.24
もも	0.03	3.4	0.10	3.7	0.11	5.3	0.16	4.4	0.13
ネクタリン	0.92	0.1	0.09	0.1	0.09	0.1	0.09	0.1	0.09
すもも	0.26	1.1	0.29	0.7	0.18	0.6	0.16	1.1	0.29
うめ	1.38	1.4	1.93	0.3	0.41	0.6	0.83	1.8	2.48
おうとう	1.15	0.4	0.46	0.7	0.81	0.1	0.12	0.3	0.35
いちご	1.36	5.4	7.34	7.8	10.6	5.2	7.07	5.9	8.02
ぶどう	0.98	8.7	8.53	8.2	8.04	20.2	19.8	9.0	8.82

かき	0.30	9.9	2.97	1.7	0.51	3.9	1.17	18.2	5.46
キウイ	0.03	2.2	0.07	1.4	0.04	2.3	0.07	2.9	0.09
その他のスパイス	4.88	0.1	0.49	0.1	0.49	0.1	0.49	0.2	0.98
鶏・筋肉と脂肪	0.011	18.7	0.21	13.6	0.15	19.8	0.22	13.9	0.15
鶏・その他 食用部分	0.011	1.9	0.02	1.2	0.01	2.9	0.03	1.4	0.02
その他家きん・筋 肉と脂肪と肝臓と 腎臓と食用部分	0.011	0.1	0.00	0.0	0.00	0.0	0.00	0.1	0.00
合計			401		213		402		440

- ・作物残留値は、申請されている使用時期・使用回数による各試験区のうち、ピラジフルミドの最大の平均残留値を用いた（参照 別紙 3）。
- ・「ff」：平成 17 年～19 年の食品摂取頻度・摂取量調査（参照 93）の結果に基づく食品摂取量（g/人/日）
- ・「摂取量」：残留値及び食品摂取量から求めたピラジフルミドの推定摂取量（ μg /人/日）
- ・『小豆類』については、あずき及びいんげんまめのうち、残留値の高いいんげんまめの値を用いた。
- ・『レタス』については、レタス、サラダ菜及びリーフレタスのうち、残留値の高いリーフレタスの値を用いた。
- ・『トマト』については、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、ししとうの値を用いた。
- ・『かぼちゃ』については、ズッキーニの値を用いた。
- ・『すいか』については、すいかの果肉の値を用いた。
- ・『その他のうり科野菜』については、にがうりの値を用いた。
- ・『未成熟えんどう』については、さやえんどうの値を用いた。
- ・『未成熟いんげん』については、さやいんげんの値を用いた。
- ・『みかん』については、みかんの果肉の値を用いた。
- ・『もも』については、ももの果肉の値を用いた。
- ・『その他のかんきつ類果実』については、かぼす及びすだちのうち、残留値の高いかぼすの値を用いた。
- ・『西洋なし』については、日本なしの値を用いた。
- ・『キウイ』については、キウイフルーツの果肉の値を用いた。
- ・『その他のスパイス』については、みかんの皮の値を用いた。
- ・『にんにく』については、全データが定量限界未満であったため摂取量の計算に用いなかった。
- ・『メロン類果実』については、メロンの果肉の全データが定量限界未満であったため、摂取量の計算には用いなかった。
- ・『牛・筋肉と脂肪』、『牛・肝臓』、『牛・腎臓』、『牛・その他食用部分』、『乳』については、飼料として利用される作物におけるピラジフルミドの残留値を考慮して、畜産物残留試験[6.(2)①]における 0.384 mg/kg 飼料投与群で全データが定量限界未満であったことから、推定摂取量の計算に用いなかった。（参照 別紙 4）
- ・『鶏・筋肉と脂肪』、『鶏・その他食用部分』については、飼料として利用される作物におけるピラジフルミドの残留値を考慮して、畜産物残留試験[6.(2)②]における 0.505 mg/kg 飼料投与群での脂肪の最大残留値を用いた。『鶏・肝臓』、『鶏卵』については、0.505 mg/kg 飼料投与群での肝臓及び全卵の残留値が定量限界未満であったことから、推定摂取量の計算に用いなかった。（参照 別紙 5）
- ・『その他家きん・筋肉と脂肪と肝臓と腎臓と食用部分』については、鶏に係る推定摂取量の算出に用いた残留値のうち最大値を用いた。

<参照>

1. 食品健康影響評価について（平成 28 年 10 月 11 日付け厚生労働省発生食 1011 第 5 号）
2. 試験成績の概要及び考察、ピラジフルミド：日本農薬株式会社、2016 年、一部公表
3. Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion of [pyrazinyl-5(6)-¹⁴C]NNF-0721 Following a Single Oral Administration to Male and Female Rats. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2014 年、未公表
4. Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion of [aniline-U-¹⁴C]NNF-0721 Following a Single Oral Administration to Male and Female Rats. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2014 年、未公表
5. Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion of [difluorophenyl-U-¹⁴C]NNF-0721 Following a Single Oral Administration to Male and Female Rats. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2015 年、未公表
6. Biliary Excretion Study of NNF-0721 Following a Single Oral Administration to Rats. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2014 年、未公表
7. *In Vitro* Metabolism Study of NNF-0721. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2015 年、未公表
8. Metabolism Study of NNF-0721 in Paddy Rice. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2015 年、未公表
9. Metabolic Fate in Lettuce. (GLP 準拠): The Institute of Environmental Toxicology, 2013 年、未公表
10. Metabolism Study of NNF-0721 in Cherry Tomato. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2014 年、未公表
11. Aerobic soil metabolism of NNF-0721. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2015 年、未公表
12. Adsorption/desorption of NNF-0721 on soil. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2014 年、未公表
13. NNF-0721 の加水分解動態試験 (GLP 準拠): 日本農薬株式会社総合研究所、2015 年、未公表
14. Photodegradation of NNF-0721 in buffer solution. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center, 2015 年、未公表
15. NNF-0721 の自然水中光分解動態試験 (GLP 準拠): 日本農薬株式会社総合研究所、2014 年、未公表

16. 土壌残留分析結果報告書(畑地ほ場): 一般社団法人日本植物防疫協会、2013年、未公表
17. NNF-0721 フロアブル 20 あずき作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
18. NNF-0721 フロアブル 20 処理におけるいんげんまめ中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014年、未公表
19. NNF-0721 フロアブル 20 いんげんまめ作物残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2015年、未公表
20. NNF-0721 フロアブル 20 はくさい作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
21. NNF-0721 フロアブル 20 はくさい作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
22. NNF-0721 フロアブル 20 キャベツ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
23. NNF-0721 フロアブル 20 キャベツ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
24. NNF-0721 フロアブル 20 ブロッコリー作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
25. NNF-0721 フロアブル 20 結球レタス作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
26. NNF-0721 フロアブル 20 結球レタス作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
27. NNF-0721 フロアブル 20 処理におけるサラダ菜中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014年、未公表
28. NNF-0721 フロアブル 20 処理におけるリーフレタス中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014年、未公表
29. NNF-0721 フロアブル 20 たまねぎ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
30. NNF-0721 フロアブル 20 たまねぎ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
31. NNF-0721 フロアブル 20 ねぎ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
32. NNF-0721 フロアブル 20 ねぎ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
33. NNF-0721 フロアブル 20 ミニトマト作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日

- 本植物防疫協会、2014年、未公表
34. NNF-0721 フロアブル 20 ミニトマト作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
 35. NNF-0721 フロアブル 20 ピーマン作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 36. NNF-0721 フロアブル 20 なす作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 37. NNF-0721 フロアブル 20 なす作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
 38. NNF-0721 フロアブル 20 きゅうり作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 39. NNF-0721 フロアブル 20 きゅうり作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
 40. NNF-0721 フロアブル 20 すいか作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 41. NNF-0721 フロアブル 20 すいか作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
 42. NNF-0721 フロアブル 20 メロン作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 43. NNF-0721 フロアブル 20 処理におけるにがうり中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014年、未公表
 44. NNF-0721 フロアブル 20 処理におけるさやえんどう中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014年、未公表
 45. NNF-0721 フロアブル 20 さやいんげん作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 46. NNF-0721 フロアブル 20 えだまめ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 47. NNF-0721 フロアブル 15 温州みかん作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2013年、未公表
 48. NNF-0721 フロアブル 15 温州みかん作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014年、未公表
 49. NNF-0721 フロアブル 15 なつみかん作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015年、未公表
 50. NNF-0721 フロアブル 15 処理におけるかぼす中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014年、未公表

51. NNF-0721 フロアブル 15 処理におけるすだち中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014 年、未公表
52. NNF-0721 フロアブル 15 りんご作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2013 年、未公表
53. NNF-0721 フロアブル 15 りんご作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
54. NNF-0721 フロアブル 15 日本なし作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2013 年、未公表
55. NNF-0721 フロアブル 15 日本なし作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
56. NNF-0721 フロアブル 15 もも作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
57. NNF-0721 フロアブル 15 処理におけるネクタリン中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014 年、未公表
58. NNF-0721 フロアブル 15 処理におけるすもも中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014 年、未公表
59. NNF-0721 フロアブル 15 うめ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
60. NNF-0721 フロアブル 15 処理におけるおうとう中の NNF-0721 及び NNF-0721-4'-OH (抱合体を含む) の残留分析試験: 日本エコテック株式会社、2014 年、公表
61. NNF-0721 フロアブル 20 いちご作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
62. NNF-0721 フロアブル 15 ぶどう作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
63. NNF-0721 フロアブル 15 ぶどう作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2015 年、未公表
64. NNF-0721 フロアブル 15 かき作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2013 年、未公表
65. NNF-0721 フロアブル 15 かき作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
66. Bioconcentration in Bluegill Sunfish. (GLP 準拠): Envigo CRS Ltd. Huntingdon Research Centre、2015 年、未公表
67. Effects of NNF-0721 Technical Grade on General Activity and Behavior in Rats in Accordance with the Modified Irwin's Multidimensional Observation

- Method. (GLP 準拠): Safety Research Institute for Chemical Compounds Co., Ltd.、2014 年、未公表
68. Effects of NNF-0721 Technical Grade on the Blood Pressure and Heart Rate in Rats. (GLP 準拠): Safety Research Institute for Chemical Compounds Co., Ltd.、2014 年、未公表
69. Effects of NNF-0721 Technical Grade on the Respiration Rate in Rats. (GLP 準拠): Safety Research Institute for Chemical Compounds Co., Ltd.、2014 年、未公表
70. Effects of NNF-0721 Technical Grade on the Small Intestinal Transport in Rats. (GLP 準拠): Safety Research Institute for Chemical Compounds Co., Ltd.、2014 年、未公表
71. Acute oral toxicity of NNF-0721 technical in rats. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2014 年、未公表
72. Acute dermal toxicity study of NNF-0721 technical in rats. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2014 年、未公表
73. NNF-0721 technical: 4-Hour Acute Inhalation Toxicity Study in the Rat. (GLP 準拠): Harlan Laboratories Ltd.、2013 年、未公表
74. Eye irritation study of NNF-0721 technical in rabbits. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2013 年、未公表
75. Skin irritation study of NNF-0721 technical in rabbits. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2013 年、未公表
76. Eye sensitization study of NNF-0721 technical by local lymph node assay: BrdU-ELISA in mice. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2013 年、未公表
77. NNF-0721: Toxicity Study by Dietary Administration to Han Wistar Rats for 13 Weeks. (GLP 準拠): Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye Research Centre、2010 年、未公表
78. NNF-0721: Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Dogs. (GLP 準拠): The Institute of Environmental Toxicology、2013 年、未公表
79. NNF-0721: Repeated Dose 1-Year Oral Toxicity Study in Dogs. (GLP 準拠): The Institute of Environmental Toxicology、2015 年、未公表
80. NNF-0721: Combined Toxicity and Carcinogenicity Study by Dietary Administration to Han Wistar Rats for 104 Weeks. (GLP 準拠): Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye Research Centre、2015 年、未公表
81. NNF-0721: Carcinogenicity Study by Dietary Administration to CD-1 Mice for 78 Weeks. (GLP 準拠): Huntingdon Life Sciences Ltd.、2015 年、未公表
82. NNF-0721: Two-generation reproduction toxicity study in rats. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2014 年、未公表

83. NNF-0721: Teratogenicity Study in Rats. (GLP 準拠): The Institute of Environmental Toxicology、2014 年、未公表
84. NNF-0721: Teratogenicity Study in Rabbits. (GLP 準拠): The Institute of Environmental Toxicology、2014 年、未公表
85. NNF-0721 の細菌を用いる復帰突然変異試験 (GLP 準拠): 株式会社ボゾリサーチセンター東京研究所、2012 年、未公表
86. *In vitro* chromosome aberration test of NNF-0721 in cultured Chinese hamster cells. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2014 年、未公表
87. NNF-0721: Micronucleus test in the bone marrow of mice. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2014 年、未公表
88. NNF-0721 Technical Grade: Alkaline Comet Assay in Rats. (GLP 準拠): Public Institute Incorporated Foundation Biosafety Research Center、2015 年、未公表
89. 原体混在物 1 の細菌を用いる復帰突然変異試験 (GLP 準拠): 株式会社ボゾリサーチセンター東京研究所、2012 年、未公表
90. 原体混在物 1: Micronucleus test in the bone marrow of mice. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2015 年、未公表
91. NNF-0721: Effect on hepatocellular proliferation and liver enzyme activity in rats by dietary administration. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2015 年、未公表
92. NNF-0721: Effect on thyroid hormone and liver enzyme activity in rats by dietary administration. (GLP 準拠): Nihon Nohyaku Co. Ltd. Research Center、2015 年、未公表
93. 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)
94. 食品健康影響評価の結果の通知について(平成 29 年 3 月 28 日付け府食第 189 号)
95. 食品、添加物等の規格基準 (昭和 34 年厚生労働省告示第 370 号) の一部を改正する件 (平成 30 年 3 月 30 日付け厚生労働省告示第 153 号)
96. 食品健康影響評価について (令和 3 年 12 月 8 日付け厚生労働省発生食 1208 第 5 号)
97. 試験成績の概要及び考察、ピラジフルミド: 日本農薬株式会社、2021 年、一部公表
98. [¹⁴C]Pyraziflumid: Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion in the Lactating Goat (GLP 準拠): Smithers Viscient(ESG) Ltd. (英国)、2018 年、未公表
99. [¹⁴C]Pyraziflumid: Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion in the Laying Hen (GLP 準拠): Smithers Viscient(ESG) Ltd. (英国)、2019 年、未公表

表

100. NNF-0721 フロアブル 15 キウイフルーツ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2014 年、未公表
101. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル 結球レタス作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
102. ピラジフルミド 20SC 結球レタス作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
103. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル サラダ菜作物残留試験: 日本エコテック株式会社、2018 年、未公表
104. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル リーフレタス作物残留試験: 日本エコテック株式会社、2018 年、未公表
105. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル ブロッコリー作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
106. ピラジフルミド 20SC ブロッコリー作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
107. ピラジフルミド 15SC りんご作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2019 年、未公表
108. ピラジフルミド 15SC 日本なし作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2019 年、未公表
109. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル にんじん作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2017 年、未公表
110. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル にんじん作物残留試験 (GLP 準拠): 日本農薬株式会社、2018 年、未公表
111. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル にんじん作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
112. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル はくさい作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
113. ピラジフルミド 20SC はくさい作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2019 年、未公表
114. ピラジフルミド (パレード 20) フロアブル キャベツ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
115. ピラジフルミド 20SC キャベツ作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2019 年、未公表
116. ピラジフルミド 15SC ぶどう作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2019 年、未公表
117. ピラジフルミド 20SC だいず作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植物防疫協会、2019 年、未公表
118. ピラジフルミド 20SC だいず作物残留試験 (GLP 準拠): 一般社団法人日本植

- 物防疫協会、2020年、未公表
119. ピラジフルミド 20SC にんにく作物残留試験 : 日本エコテック株式会社、2019年、未公表
 120. ピラジフルミド 20SC にら作物残留試験 (GLP 準拠) : 一般社団法人日本植物防疫協会、2019年、未公表
 121. ピラジフルミド 20SC アスパラガス作物残留試験 : 日本エコテック株式会社、2019年、未公表
 122. ピラジフルミド 20SC ズッキーニ作物残留試験 : 一般財団法人日本食品分析センター、2019年、未公表
 123. パレード 20 フロアブル シシトウ作物残留試験 : 日本エコテック株式会社、2018年、未公表
 124. パレード 20 フロアブル シシトウ作物残留試験 : 日本エコテック株式会社、2019年、未公表
 125. ピラジフルミド 20SC ねぎ作物残留試験 (GLP 準拠) : 一般社団法人日本植物防疫協会、2019年、未公表
 126. ピラジフルミド 20SC ねぎ作物残留試験 (GLP 準拠) : 一般社団法人日本植物防疫協会、2020年、未公表
 127. ピラジフルミド 20SC ねぎ作物残留試験 (GLP 準拠) : 一般社団法人日本植物防疫協会、2020年、未公表
 128. Magnitude of the Residues in Milk and Tissues of Lactating Dairy Cows Following Oral Administration of Pyraziflumid (GLP 準拠) : Smithers (英国)、2019年、未公表
 129. Magnitude of the Residues in Eggs and Tissues of Lactating Hens Following Oral Administration of Pyraziflumid (GLP 準拠) : Smithers (英国)、2019年、未公表
 130. An Oral (Gavage) Acute Neurotoxicity Study of NNF-0721 in Rats (GLP 準拠) : Charles River Laboratories Ashland, LLC (米国)、2017年、未公表