# 農薬評価書

アフィドピロペン (第2版)

令和3年(2021年)10月 食品安全委員会

## 目 次

	貝
〇 審議の経緯	 . 4
〇 食品安全委員会委員名簿	 . 4
〇 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿	 . 5
〇 食品安全委員会農薬第二専門調査会専門委員名簿	 . 6
〇 要 約	 . 7
I. 評価対象農薬の概要	 . 9
1. 用途	 . 9
2. 有効成分の一般名	 . 9
3. 化学名	 . 9
4. 分子式	 . 9
5.分子量	 . 9
6.構造式	 10
7. 開発の経緯	 10
Ⅱ. 安全性に係る試験の概要	 11
1. 動物体内運命試験	 11
(1)ラット①	 11
(2)ラット②	 18
(3)ラット(代謝物 H)<参考資料>	 24
(4)ウサギ	 24
(5) ヤギ①	 25
(6) ヤギ②	 27
(7) ヤギ③	 28
(8) ニワトリ	 28
2. 植物体内運命試験	 29
(1)キャベツ①	 29
(2) キャベツ②	
(3) キャベツ③	
(4) トマト①	
(5) h\(\frac{1}{2}\)	
(6) だいず①	
(7) だいず②	
3. 土壌中運命試験	
(1) 好気的土壌中運命試験①	
(2) 好気的土壌中運命試験②	
、← / <b>/                                </b>	 00

	(3)	土壌表面光分解試験	37
	(4)	土壌吸脱着試験①	38
	(5)	土壌吸脱着試験②	38
4	. 水中	1運命試験	38
	(1)	加水分解試験	38
	(2)	水中光分解試験①	40
	(3)	水中光分解試験②	40
5	. 土壌	<b>残留試験</b>	41
6	. 作物	』等残留試験	41
	(1)	作物残留試験	41
	(2)	畜産物残留試験	42
	(3)	推定摂取量	43
7	. 一般	と薬理試験	43
8	. 急性	=毒性試験	43
	(1)	急性毒性試験	43
	(2)	急性神経毒性試験(ラット)	44
9	. 眼•	皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	45
1	O. 重	·急性毒性試験	45
	(1)	90 日間亜急性毒性試験(ラット)①	45
	(2)	90 日間亜急性毒性試験(ラット)②<参考資料>	46
	(3)	90 日間亜急性毒性試験(ラット)③<参考資料>	47
	(4)	90 日間亜急性毒性試験(ラット)④<参考資料>	48
	(5)	90 日間亜急性毒性試験(マウス)	49
	(6)	90 日間亜急性毒性試験(イヌ)	50
	(7)	90 日間亜急性神経毒性試験(ラット)	51
	(8)	28 日間亜急性経皮毒性試験(ラット)	52
	(9)	90 日間亜急性毒性試験(代謝物 H、ラット)	52
1	1. 慢	慢性毒性試験及び発がん性試験	52
	(1)	1 年間慢性毒性試験(ラット)①	52
	(2)	1 年間慢性毒性試験(ラット)②(補足試験)	53
	(3)	1 年間慢性毒性試験(イヌ)	54
	(4)	2年間発がん性試験(ラット)①	55
		2年間発がん性試験 (ラット) ② (補足試験)	
		18 か月間発がん性試験(マウス)	
1		·····································	
		2世代繁殖試験(ラット)②	
		発生毒性試験(ラット)①	

(4)発生毒性試験(ラット)②	62
(5)発生毒性試験(ウサギ)	62
1 3.遺伝毒性試験	63
1 4. その他の試験	65
(1)子宮腫瘍の発生機序検討試験	65
(2)交叉哺育試験(ラット)	70
(3)28 日間免疫毒性試験(ラット)	73
Ⅲ. 食品健康影響評価	74
· 別紙 1 :代謝物/分解物略称	85
・別紙2:検査値等略称	90
<ul><li>別紙3:作物残留試験成績(国内)</li></ul>	92
<ul><li>別紙4:作物残留試験成績(海外)</li></ul>	94
<ul><li>別紙5:畜産物残留試験成績1</li></ul>	29
・別紙6:推定摂取量1	34
- 条昭 1	35

## <審議の経緯>

-第1版関係-

2018年 3月 30日 インポートトレランス設定の要請(みかん、トマト等)

2018年 6月 21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 0621 第 3 号)、関係書類の接受(参照 1~89)

2018年 6月 26日 第702 回食品安全委員会(要請事項説明)

2018年 10月 5日第76回農薬専門調査会評価第一部会

2018年 11月 30日 第78回農薬専門調査会評価第一部会

2019年 1月 25日 第167 回農薬専門調査会幹事会

2019 年 2 月 5 日 第 729 回食品安全委員会 (報告)

2019年 2月 6日から3月7日まで 国民からの意見・情報の募集

2019年 3月20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

2019年 3月 26日 第736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 92)

2020年 2月 25日 残留農薬基準告示 (参照 93)

#### 一第2版関係一

2021年 4月 20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:小麦、ばれいしょ等)並びに畜産物 への基準値設定依頼

2021年 5月 11日 インポートトレランス設定の要請(いちご、畜産物等)

2021年 6月 30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 0630 第 2 号)、関係書類の接受(参照 94~106)

2021年 7月 6日第824回食品安全委員会(要請事項説明)

2021年 8月 26日第12回農薬第二専門調査会

2021年 9月 27日農薬第二専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告

2021年 10月 5日第834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>

(2018年6月30日まで) (2021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) 山本茂貴(委員長代理)

吉田 緑川西 徹山本茂貴吉田 緑石井克枝香西みどり

堀口逸子堀口逸子村田容常吉田 充

(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 徳(委員長代理 第二順位)

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>

(2020年3月31日まで)

• 幹事会

西川秋佳 (座長)	代田眞理子	本間正充
納屋聖人(座長代理)	清家伸康	松本清司
赤池昭紀	中島美紀	森田 健
浅野 哲	永田 清	與語靖洋
小野 敦	長野嘉介	

• 評価第一部会

浅野	哲	(座長)	篠原厚子	福井義浩
平塚	明	(座長代理)	清家伸康	藤本成明
堀本政	大夫	(座長代理)	豊田武士	森田 健
赤池阳	貂		中塚敏夫	吉田 充*

石井雄二 • 評価第二部会

松本清司(座長)	桒形麻樹子	山手丈至
平林容子 (座長代理)	中島美紀	山本雅子
義澤克彦(座長代理)	本多一郎	若栗 忍
小澤正吾	増村健一	渡邉栄喜

• 評価第三部会

久野壽也

小野 敦 (座長)	佐藤 洋	中山真義
納屋聖人(座長代理)	杉原数美	八田稔久
美谷島克宏(座長代理)	高木篤也	藤井咲子
太田敏博	永田 清	安井 学

腰岡政二

評価第四部	部会		
本間正充	(座長)	加藤美紀	玉井郁巳
長野嘉介	(座長代理)	川口博明	中島裕司
與語靖洋	(座長代理)	代田眞理子	西川秋佳
乾 秀之		髙橋祐次	根岸友惠

\*: 2018年6月30日まで

## <食品安全委員会農薬第二専門調査会専門委員名簿>

(2020年4月1日から)

浅野 哲\* (座長)篠原厚子野村崇人赤池昭紀 (座長\*\*)清家伸康藤本成明平塚 明 (座長代理)田中徹也森田 健

稲見圭子豊田武士\*: 2021年6月30日まで佐藤順子\*\*\*中塚敏夫\*\*: 2021年7月5日から\*\*\*: 2021年8月4日から

## <第 167 回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

## <第 12 回農薬第二専門調査会専門参考人名簿>

堀本政夫 (元千葉科学大学危機管理学部動物危機管理学科教授)

ピロペン系の殺虫剤「アフィドピロペン」 (CAS No. 915972-17-7) 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)、作物残留試験 (国内:ばれいしょ、小麦等、海外:ソルガム及びいちご)、畜産物残留試験 (ニワトリ)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、ウサギ、ヤギ及びニワトリ)、植物体内運命(キャベツ、トマト等)、作物等残留、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、亜急性神経毒性(ラット)、慢性毒性(ラット及びイヌ)、発がん性(ラット及びマウス)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、遺伝毒性、免疫毒性(ラット)等である。

各種毒性試験結果から、アフィドピロペン投与による影響は、主に体重(増加抑制)、心臓(心筋空胞化等)、肝臓(重量増加、脂肪変性等)、大脳(白質及び神経網空胞化:イヌ)及び子宮(内膜過形成等)に認められた。催奇形性、遺伝毒性及び免疫毒性は認められなかった。

ラットを用いた 2 年間発がん性試験において子宮腺癌の発生頻度増加が認められたが、腫瘍の発生機序は遺伝毒性メカニズムによるものとは考え難く、評価に当たり 関値を設定することは可能であると考えられた。

ラットを用いた2世代繁殖試験において、着床数及び産児数減少が認められた。

また、ラットの雌においてプロラクチン減少、卵巣重量減少、性周期及び繁殖能に対する影響が認められ、これらは本剤が視床下部等に影響した可能性を示唆するものと考えられた。

各種試験結果から、農産物中のばく露評価対象物質をアフィドピロペン(親化合物のみ)、畜産物中のばく露評価対象物質をアフィドピロペン及び代謝物 AZ と設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、イヌを用いた1年間慢性毒性試験の8 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0.08 mg/kg 体重/日を許容一日摂取量(ADI)と設定した。

ラットを用いた血中プロラクチン濃度測定試験において投与初期からプロラクチン減少が認められ、これは、アフィドピロペンの視床下部に対する直接影響並びに下垂体及び性腺軸への二次的な影響を示唆するものと考えられることから、プロラクチン減少はアフィドピロペン投与による急性影響を反映する指標であると考えられた。アフィドピロペンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた血中プロラクチン濃度測定試験の18.2 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0.18 mg/kg体重を急性参照用量(ARfD)と設定した。また、雄生殖器にも検体投与の影響が認められ、アフィドピロペンの視床下部に対する直接影響並びに下垂体及び性腺軸への二

次的な影響は雄にも起こりうると考えられたことから、一般の集団を対象とすること が妥当と判断した。

## I. 評価対象農薬の概要

#### 1. 用途

殺虫剤

## 2. 有効成分の一般名

和名:アフィドピロペン 英名:afidopyropen

## 3. 化学名

## **IUPAC**

和名:[(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3-(シクロプロパンカルボキニルオキシ)-6,12-ジヒドロキシ-4,6a,12b-トリメチル-11-オキソ-9-(ピリジン-3-イル)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12b-デカヒドロ-11H,12H-ベンゾ[f]ピラノ[4,3-b]クロメン-4-イル]メチル シクロプロパンカルボキシレート

英名: [(3*S*,4*R*,4a*R*,6*S*,6a*S*,12*R*,12a*S*,12b*S*)-3-(cyclopropanecarbonyloxy)-6,12-dihydroxy-4,6a,12btrimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12bdecahydro-11*H*,12*H*-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate

## CAS (No. 915972-17-7)

和名: [(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3-[(シクロプロピルカルボニル) オキシ]-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-デカヒドロ-6,12-ジヒドロキシ-4,6a,12b-トリメチル-11-オキソ-9-(3-ピリジニル)-2H,11H-ナフト [2,1-b]ピラノ[3,4-e]ピラン-4-イル]メチル シクロプロパンカルボキシレート

英名:[(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3-[(cyclopropylcarbonyl) oxy]-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-6,12-dihydroxy-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(3-pyridinyl)-2H,11H-naphtho [2,1-b]pyrano[3,4-e]pyran-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate

#### 4. 分子式

 $C_{33}H_{39}NO_{9}$ 

#### 5. 分子量

593.66

## 6. 構造式

## 7. 開発の経緯

アフィドピロペンは、学校法人北里研究所、Meiji Seika ファルマ株式会社及び BASF 社により開発された、糸状菌の発酵産物であるピリピロペン A をリード化合物とするピロペン系の殺虫剤である。害虫の摂食行動を制御する神経系等に作用し、摂食行動を抑制することにより間接的な殺虫効果を示すと考えられている。

海外では、米国、豪州等において登録されている。

第2版では、農薬取締法に基づく農薬登録申請(新規:小麦、ばれいしょ等)及び畜産物への基準値設定依頼並びにインポートトレランス設定(いちご、畜産物等)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、表 1 に示す標識体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)からアフィドピロペンの濃度(mg/kg 又は $\mu g/g$ )に換算した値として示した。

代謝物/分解物略称及び検査値等略称は別紙1及び2に示されている。

	以						
	略称	標識位置					
1	[pr4-14C]アフィドピロペン	ピラノン基の 4 位の炭素を <sup>14</sup> C で標識したもの					
2	[pr4-13C]アフィドピロペン	ピラノン基の 4 位の炭素を <sup>13</sup> C で標識したもの					
3	[pr6-14C]アフィドピロペン	ピラノン基の 6 位の炭素を <sup>14</sup> C で標識したもの					
4	[pr6-13C]アフィドピロペン	ピラノン基の 6 位の炭素を <sup>13</sup> C で標識したもの					
(5)	[ppy-14C]アフィドピロペン	ピラノン基の6位並びにピリジン基の2位及び6位					
0	[ppy G]///   FEE E	の炭素を $^{14}\mathrm{C}$ で標識したもの					
(6)	[cyp-14C]アフィドピロペン	シクロプロパンカルボキシ基のカルボニル炭素を					
0	[cyp-1.C]) / / / / C L V	<sup>14</sup> C で標識したもの					
(7)	[130] マフィドピロペン/	シクロプロパンカルボキシ基のカルボニル炭素を					
7	[cyp-13C]アフィドピロペン	<sup>13</sup> C で標識したもの					

表 1 標識体の略号及び標識位置

## 1. 動物体内運命試験

- (1) ラット①
- ① 吸収

### a. 血中濃度推移(単回経口投与)

Fischer ラット (一群雌雄各 5 匹) に[pr6- $^{14}C]$ アフィドピロペンを 3 mg/kg 体重 (以下 [1.] において「低用量」という。) 又は 300 mg/kg 体重 (以下 [1.] において「高用量」という。) で単回経口投与して、血中濃度推移について検討された。

全血、血漿及び赤血球中薬物動態学的パラメータは表 2 に示されている。

高用量投与群において、 $T_{1/2}$  は低用量投与群に比べて長く、 $C_{max}$  及び  $AUC_{0-\infty}$  はいずれも低用量投与群との用量比以上であった。低用量投与群における  $C_{max}$  及び AUC は雌に比べて雄で高かったが、高用量投与群では顕著な性差は認められなかった。(参照 2、3)

投与量 3 mg/kg 体重 300 mg/kg 体重 試料 性別 雄 雄 雌 雌  $T_{max}(hr)$ 1.0 0.54.0 2.0  $C_{max}(\mu g/mL)$ 0.07920.722.70.141全血  $T_{1/2}(hr)$ 2.51.0 16.0 15.1  $AUC_{0-\infty}(hr \cdot \mu g/mL)$ 0.5770.225439 361  $T_{max}(hr)$ 0.50.54.02.0  $C_{max}(\mu g/mL)$ 0.1710.097 22.3 23.8血漿  $T_{1/2}(hr)$ 4.74.8 7.9 10.2 $AUC_{0-\infty}(hr \cdot \mu g/mL)$ 297 0.8450.336 418  $T_{max}(hr)$ 0.252.01.04.0 $C_{max}(\mu g/mL)$ 21.0 0.114 0.05818.9 赤血球  $T_{1/2}(hr)$ 2.11.231.443.6  $AUC_{0-\infty}(hr \cdot \mu g/mL)$ 623 0.3570.167593 0.7470.830 0.8540.916 経過 0.5全血/血漿中 時間 1 0.8680.8800.8711.03 放射能濃度比 (hr)

表2 全血、血漿及び赤血球中薬物動態学的パラメータ

0.942

1.33

24

## b. 血中濃度推移(反復経口投与)

Fischer ラット (一群雌 4 匹) に、非標識アフィドピロペンを低用量又は 15 若しくは 50 mg/kg 体重/日の用量で 14 日間経口投与後、[pr6-14C]アフィドピロ ペンを同用量で単回経口投与して、アフィドピロペン並びに代謝物 B、Q 及び AZの血中濃度推移について検討された。

全血及び血漿中薬物動態学的パラメータは表 3、アフィドピロペン並びに代謝 物 B、Q 及び AZ の血漿中薬物動態学的パラメータは表 4 に示されている。

アフィドピロペン並びに代謝物 B 及び Q の血漿中濃度は最終投与 1~2 時間後 に最大となり、消失は速やかであった。代謝物 AZ の  $T_{max}$  及び  $T_{1/2}$  はアフィドピ ロペン並びに代謝物 B 及び Q に比べて長かった。

いずれの投与群においても、投与24時間後の全血中放射能濃度は血漿中に比 べて高く、アフィドピロペンは経時的に赤血球へ移行すると考えられた。(参照 (2, 4)

<sup>/:</sup>全血(雌雄)及び血漿(雌)における放射能濃度が検出限界(0.006 μg/mL)未満であること から、算出されず。

表3 全血及び血漿中薬物動態学的パラメータ

試料	投与量			3 mg/kg 体重	15 mg/kg 体重	50 mg/kg 体重			
	T <sub>max</sub> (hr)			$T_{max}(hr)$		T <sub>max</sub> (hr)		1	1~2
全血	C <sub>max</sub> (	μg/mL)	)	0.221	2.11	5.05			
主.皿.	$T_{1}$	<sub>2</sub> (hr)		96.5	55.2				
	AUC <sub>0</sub> -∞(l	nr•μg/	mL)	3.29	15.5				
Tm		T <sub>max</sub> (hr)		1	1	1~2			
血漿	$C_{max}(\mu g/mL)$			0.262	2.80	6.98			
1111.9尺	$T_{1}$	$\mathrm{T}_{1/2}(\mathrm{hr})$		8.17	5.19	4.21			
	AUC₀-∞(l		mL)	0.800	10.8	42.3			
	全血/血漿中		1 経過 4 時間 4		1	0.85	0.75	0.76	
全血					1.24	0.80	0.82		
放射	能濃度比	h于旧J (hr)	8	1.66	1.00	0.81			
		(111)	24	2.87	1.59	1.55			

/:データなし

表 4 アフィドピロペン並びに代謝物 B、Q 及び AZ の血漿中薬物動態学的パラメータ

分析対象 化合物	アフィ	イドピロ	ペン	1	弋謝物 E	3	什	₹謝物 Q		什	∖謝物 A	Z
投与量 (mg/kg 体重)	3	15	50	3	15	50	3	15	50	3	15	50
T <sub>max</sub> (hr)	1	1	2		1	2	1	1	2	1	8	8
C <sub>max</sub> (μg/mL)	0.0247	1.50	4.75		0.153	0.457	0.00391	0.0516	0.175	0.195	1.56	4.19
T <sub>1/2</sub> (hr)		2.71	2.17		4.41	3.59		3.84	3.78	36.1	46.6	27.1
$AUC_{0-\infty}$ (hr • µg/mL)		4.48	20.7		0.590	2.63		0.438	1.30	6.30	50.2	149

/:データポイント数不足であることから、算出されず。

## c. 吸収率

胆汁中排泄試験 [1.(1)④c.] における尿、胆汁、ケージ洗浄液及びカーカス1中放射能の合計から、投与後 48 時間の吸収率は、低用量投与群で少なくとも67.4%、高用量投与群で少なくとも71.8%と算出された。

## ② 分布

### a. 分布(単回経口投与)

Fischer ラット (一群雌雄各 3 匹) に[pr6-14C]アフィドピロペンを低用量又は 高用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表5に示されている。

残留放射能の分布に性別及び投与量の違いによる顕著な差は認められなかっ

<sup>1</sup> 組織・臓器を取り除いた残渣のことをカーカスという(以下同じ。)。

た。いずれの投与群においても、残留放射能濃度は大部分の組織において  $T_{max}$  付近で最も高く、肝臓、副腎及び腎臓で比較的高く認められた。投与 96 時間後の臓器及び組織における残留放射能の合計は、いずれの投与群においても 0.80%TAR 以下であった。(参照 2、3)

表5 主要臓器及び組織における残留放射能濃度 (µg/g)

投与量	性別	T <sub>max</sub> 付近 a	投与 96 時間後
7		肝臟(4.32)、副腎(0.936)、腎臟(0.661)、	
		肺(0.395)、膵臓(0.394)、腸間膜リンパ	心臓(0.014)、甲状腺/上皮小体(0.011)、
		節(0.321)、甲状腺/上皮小体(0.288)、心	
		臓(0.280)、前立腺(0.263)、脾臓(0.238)、	胸腺(0.009)、骨格筋(0.009)、膀胱
	1.11.	膀胱(0.215)、胸腺(0.214)、皮膚(0.174)、	(0.009)、カーカス(0.009)、脳(0.008)、
	雄	骨格筋(0.170)、骨(0.163)、脂肪(0.162)、	脊髄(0.008)、肺(0.006)、精巣上体
		カーカス(0.158)、下垂体(0.155)、血漿	(0.005)、精巣(0.005)、眼球(0.005)、膵
		(0.152)、全血(0.126)、骨髄(0.122)、赤	臓(0.005)、前立腺(0.004)、腸間膜リン
3		血球(0.105)	パ節(0.003)、血漿(<0.006b)、全血
mg/kg			(<0.006b)、赤血球(<0.005b)
体重		肝臓(4.18)、副腎(1.07)、腎臓(0.555)、	肝臓(0.016)、副腎(0.012)、腎臓(0.011)、
		膵臓(0.374)、腸間膜リンパ節(0.296)、	骨格筋(0.010)、甲状腺/上皮小体(0.009)、
		甲状腺/上皮小体(0.281)、心臓(0.269)、	骨(0.009)、皮膚(0.008)、カーカス
		肺(0.264)、下垂体(0.246)、卵巣(0.237)、	(0.008)、心臓(0.007)、脳(0.007)、胸腺
	雌	脾臓(0.234)、胸腺(0.200)、骨格筋	(0.006)、脾臓(0.005)、卵巣(0.005)、膀
		(0.175)、膀胱(0.170)、脂肪(0.166)、皮	胱(0.005)、肺(0.004)、脊髄(0.003)、子
		膚(0.162)、カーカス(0.157)、血漿	宮(0.003)、眼球(0.003)、腸間膜リンパ
		(0.142)、子宮(0.134)、骨(0.130)、赤血	節(0.002)、膵臓(0.002)、血漿(<0.006b)、
		球(0.120)、全血(0.119)	全血(<0.006b)、赤血球(<0.005b)
		肝臓(153)、副腎(80.2)、腎臓(65.6)、膀	肝臓(6.40)、心臓(4.69)、腎臓(3.94)、副
		胱(59.4)、膵臓(55.8)、前立腺(52.5)、脂	
		肪(48.8)、腸間膜リンパ節(48.7)、心臓	筋(2.80)、骨(2.67)、脾臓(2.60)、胸腺
	雄	(40.6)、肺(40.4)、皮膚(37.0)、骨髄(36.3)、	
	ж	甲状腺/上皮小体(29.8)、胸腺(29.0)、骨	
		格筋(27.5)、脾臓(27.3)、カーカス(24.5)、	
200		精巣上体(24.3)、血漿(21.6)、骨(21.4)、	
300		全血(18.1)、下垂体(17.4)、赤血球(16.9)	
mg/kg		肝臓(176)、副腎(111)、下垂体(104)、腎	
体重		臓(65.8)、膵臓(61.3)、脂肪(56.0)、腸間	
		膜リンパ節(48.3)、脾臓(47.0)、卵巣 (45.2)、水壁(42.4)、時(43.2)、子宮(41.0)	体(2.78)、骨(2.45)、脳(2.29)、カーカス (2.26) 堕隊(2.12) 内房(2.07) 短時
	-H/H-	(45.3)、心臓(43.4)、肺(43.2)、子宮(41.9)、 皮膚(24.7)、 鼻及笠(21.9)、 膀胱(21.4)	
	雌	皮膚(34.7)、骨格筋(31.8)、膀胱(31.4)、  胸腺(30.9)、カーカス(30.3)、甲状腺/上	(1.89)、脊髄(1.74)、眼球(1.60)、肺(1.59)、 卵巣(1.46)、膀胱(1.40)、膵臓(0.986)、
		皮小体(28.6)、血漿(25.7)、骨髄(23.0)、	別泉(1.46)、膀胱(1.40)、膵臓(0.986)、   腸間膜リンパ節(0.935)、赤血球(0.931)、
		$(23.0)$ 、血聚(23.7)、   $(23.0)$ 、   $(24.2)$ 、   $(21.2)$ 、   $(21.2)$   $(21.2)$   $(21.2)$	子宮(0.809)、全血(0.550)、骨髄(0.308)、
		土皿(44.4)、月(41.3)、 // 川坝(41.3)	一 年 (0.809)、 主血 (0.809)、 月 樋 (0.808)、 血 漿 (< 0.679b)
			皿

a: 低用量投与群では投与 0.5 時間後、高用量投与群では投与 2 時間後

b:定量限界未満

## b. 分布(反復経口投与)

Fischer ラット (一群雌 4 匹) に、非標識アフィドピロペンを 15 又は 50 mg/kg 体重の用量で 14 日間経口投与後、 $[pr6^{-14}C]$ アフィドピロペンを同用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

肝臓、子宮、血球及び血漿における残留放射能濃度は表 6 に示されている。 いずれの投与群においても、残留放射能濃度は肝臓で高く認められた。(参照 2、4)

表6 肝臓、子宮、血球及び血漿における残留放射能濃度(µg/g)

投与量	性別	T <sub>max</sub> 付近 a					
15 mg/kg 体重	雌	肝臓(42.2)、血球(12.3)、子宮(4.43)、血漿(3.45)					
50 mg/kg 体重	雌	肝臓(92.7)、子宮(12.8)、血球(8.92)、血漿(3.45)					

a:15 mg/kg 体重投与群では投与1時間後、50 mg/kg 体重投与群では投与1.5 時間後

## ③ 代謝

## a. 代謝(単回経口投与)

尿及び糞中排泄試験 [1.(1)④a.] で得られた尿及び糞、並びに胆汁中排泄 試験 [1.(1)④c.] で得られた胆汁を試料として、代謝物同定・定量試験が実 施された。

尿、糞及び胆汁中の主要代謝物は表7に示されている。

代謝物プロファイルに性別による顕著な差は認められなかった。

尿及び胆汁中において、未変化のアフィドピロペンは検出されず、代謝物として、尿中ではB、C、Q、S等、胆汁中ではB、Q、S及びAFが認められた。

糞中では未変化のアフィドピロペンが 10.4%TAR $\sim$ 38.7%TAR 認められ、代謝物として B、C、D 等が認められた。 (参照 2、5)

表7 尿、糞及び胆汁中の主要代謝物(%TAR)

					·
投与量	性別	試料	採取 時間 (hr)	アフィド ピロペン	代謝物
		尿	0 00	ND	B(2.47), Q(1.46), C(0.60), S(0.36), J(0.31), I(0.10), D(0.09)
3	雄	糞	0~96	23.3	B(17.8), C(6.45), I(3.71), K(3.28), J(2.91), M(2.35), D(2.20), L(0.92), Q(0.58)
mg/kg		胆汁	0~48	ND	Q(20.3), S(6.21), AF(4.68), B(3.69)
体重	堆	尿		ND	B(1.96), C(1.42), Q(0.62), S(0.29)
11 ===		糞	0~96	38.7	B(20.9), C(7.91), I(2.40), J(2.01), K(1.85), D(1.72), L(0.71), M(0.12)
		胆汁	0~48	ND	Q(31.8), S(9.13), B(3.43), AF(2.34)
		尿	· ·	ND	B(9.64), C(2.41), S(2.10), I(1.07), J(0.73), Q(0.55), L/M(0.21)
200	雄	糞	0~96	10.4	B(18.6), C(10.8), I(8.05), K(5.11), J(3.67), L(2.49), M(2.22), D(1.21)
300		胆汁	0~48	ND	S(10.3), Q(4.95), B(3.88), AF(2.03)
mg/kg 体重		尿	0- 00	ND	B(8.17), C(4.18), S(1.84), I(1.03), Q(0.59), J(0.49), L/M(0.15)
	雌		0~96	11.4	B(19.4), C(8.34), I(8.25), K(6.50), J(4.31), L(2.74), M(2.33), D(1.33)
		胆汁	0~48	ND	S(10.1), Q(6.35), B(4.11), AF(1.48)

ND: 検出されず

## b. 代謝(反復経口投与)

血中濃度推移検討試験 [1.(1)①b.] で得られた尿及び糞、並びに分布試験 [1.(1)②b.] で得られた肝臓及び子宮を試料として、代謝物同定・定量試験 が実施された。

各試料中における主要代謝物は表8に示されている。

未変化のアフィドピロペンは尿中で検出されず、糞中、肝臓及び子宮にそれぞれ最大 36.6% TAR、4.03% TAR 及び 0.03% TAR 認められた。各試料中において代謝物 B 及び Q が認められた。(参照 2、4)

表8 各試料中における主要代謝物 (%TAR)

投与量	試料	採取時間 (hr)	総残留 放射能 (μg/g)	アフィドピロペン	代謝物
3 mg/kg 体重	尿	8~72		ND	B(0.26), Q(0.08)
5 mg/kg 冲里	糞	8~72		36.6	B(11.0)
	尿	8~72		ND	B(0.37), Q(0.08)
   15 mg/kg 体重	糞	8~72		28.8	B(16.4)
15 mg/kg 冲里	肝臓	1	42.2	4.03	B(0.61), Q(0.17)
	子宮	1	4.43	0.03	B(0.01)
	尿	8~72		ND	B(0.48), Q(0.07)
<b>50   大手</b>	糞	8~72		17.2	B(14.4)
50 mg/kg 体重	肝臓	1.5	92.7	2.47	B(0.54), Q(0.01)
	子宮	1.5	12.8	0.03	Q(0.01), B(0.005)

ND:検出されず、/:該当なし

## 4 排泄

## a. 尿及び糞中排泄(単回経口投与)

Fischer ラット (一群雌雄各 4 匹) に、[pr6-14C]アフィドピロペンを低用量又は高用量で単回経口投与して、尿及び糞中排泄試験が実施された。

投与後96時間の尿及び糞中排泄率は表9に示されている。

いずれの投与量においても排泄は速やかで、投与放射能は投与後 96 時間で 90%TAR以上が尿及び糞中に排泄され、主に糞中に排泄された。 (参照 2、5)

表 9 投与後 96 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

表。									
	松形吐明	投与量							
試料	採取時間	3 mg/k	kg 体重	300 mg	/kg 体重				
	(hr)	雄	雌	雄	雌				
	$0 \sim 24$	6.72	4.71	16.6	16.5				
尿	$0 \sim 48$	7.07	5.23	20.2	19.1				
	0~96	7.23	5.48	20.4	19.4				
	$0 \sim 24$	60.5	23.0	23.5	0.49				
糞	0~48	82.7	77.5	69.4	70.3				
	0~96	85.5	87.0	73.4	75.4				
ケージ洗浄液	96	0.35	0.33	0.47	0.38				
消化管及び内容物	96	0.08	0.27	0.11	0.09				
カーカス	96	0.80	0.68	0.93	0.85				

## b. 尿及び糞中排泄(反復経口投与)

血中濃度推移検討試験 [1.(1)(1)b.] で得られた尿及び糞を試料として、排

泄試験が実施された。

投与後72時間の尿及び糞中排泄率は表10に示されている。

いずれの投与量においても排泄は速やかで、投与放射能は投与後 72 時間で 66.6%TAR 以上が尿及び糞中に排泄され、主に糞中に排泄された。 (参照 2、4)

試料	採取時間	投与量						
武化	(hr)	3 mg/kg 体重	15 mg/kg 体重	50 mg/kg 体重				
	8~24	0.293	0.322	0.720				
尿	8~48	0.680	0.961	1.28				
	8~72	0.917	1.30	1.64				
	8~24	34.3	42.5	43.9				
糞	8~48	80.1	84.4	62.4				
	8~72	84.7	89.5	65.0				

表 10 投与後 72 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

#### c. 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Fischer ラット(一群雌雄各 4 匹) に、[pr6-14C] アフィドピロペンを低用量又は高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48時間の胆汁、尿及び糞中排泄率は表11に示されている。

低用量投与群で  $53.1\%TAR \sim 53.3\%TAR$ 、高用量投与群で  $40.2\%TAR \sim 40.5\%TAR$  が胆汁中に排出された。本試験並びに尿及び糞中排泄試験 [1.(1) **④a**.] における糞中排泄率から、投与放射能は主に胆汁を介して糞中に排泄された。 (参照 2、5)

投与量	3 mg/k	kg 体重	300 mg/kg 体重		
性別	雄	雌	雄	雌	
胆汁	53.1	53.3	40.2	40.5	
尿	16.2	13.0	29.9	30.3	
糞	22.4	26.7	26.4	24.1	
ケージ洗浄液	0.60	0.24	0.65	0.99	
消化管及び内容物	1.03	1.05	2.83	4.20	
カーカス	1.00	0.94	1.07	1.26	

表 11 投与後 48 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率(%TAR)

## (2) ラット②

## ① 吸収

### a. 血中濃度推移(単回経口及び静脈内投与)

Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 4 又は 5 匹)に、[pr4-14C]アフィドピ

ロペンを低用量、30 mg/kg 体重(以下 [1.] において「中間用量」という。)若しくは高用量で単回経口投与、又は0.5 mg/kg 体重で単回静脈内投与して、血中濃度推移について検討された。

血漿中薬物動態学的パラメータは表 12 に示されている。

単回経口投与したアフィドピロペンは投与量及び性別に関わらず速やかに吸収されたが、中間用量及び高用量投与群の  $C_{max}$  及び AUC はいずれも低用量投与群との用量比以上となった。中間用量投与群では各パラメータに性差が認められた。(参照 2、6)

投与方法 単回経口投与 単回静脈内投与 投与量 3 mg/kg 体重 30 mg/kg 体重 300 mg/kg 体重 0.5 mg/kg 体重 性別 雄 雌 雄 雌 雄 雌 雄  $T_{max}(hr)$ 1 1 ()a  $0^{a}$ 1 8 4 4  $C_{max}(\mu g/mL)$ 6.24 45.70.390.4011.861.11.520.657.140.34 0.46α相 1.22 1.11 3.63 18.78.16  $T_{1/2}(hr)$ β相 18.716.8 82.9 39.0 92.081.6 61.948.7 $AUC_{0-\infty}(hr \cdot \mu g/mL)$ 2.1 2.249.75447841,000 4.53.8 経 1 0.5900.600 0.7200.7470.6120.6900.3450.351過 全血/血漿中 242.00 2.00 1.27 1.29 0.7350.2580.8530.365時 放射能濃度比 72 2.27 2.00 2.252.972.36 0.3641.64 0.320間 (hr) | 168 5.56 6.253.50 2.503.63 4.560.870 1.16

表 12 血漿中薬物動態学的パラメータ

### b. 吸収率

胆汁中排泄試験 [1.(2)④b.] における尿、胆汁、ケージ洗浄液及びカーカス中放射能の合計から、投与後 72 時間の吸収率は、低用量投与群で少なくとも56.8%、高用量投与群で少なくとも57.2%と算出された。

### ② 分布

Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 3 匹)に[pr4-14C]アフィドピロペンを 低用量又は高用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表13に示されている。

残留放射能の分布に性別及び投与量の違いによる顕著な差は認められなかった。いずれの投与群においても、残留放射能濃度は大部分の組織において  $T_{max}$  付近で最も高く、胃及び消化管に次いで肝臓、副腎、甲状腺及び腎臓で比較的高く認められた。 (参照 2、6)

a: 投与直後

表 13 主要臓器及び組織における残留放射能濃度 (μg/g)

投与量	性別	T <sub>max</sub> 付近 <sup>a</sup>	投与 8/36 時間後 b
		胃(15.8)、肝臓(4.61)、消化管(4.53)、	消化管(2.05)、胃(1.09)、肝臓(0.44)、
		副腎(2.96)、腎臟(1.18)、甲状腺(1.14)、	甲状腺(0.38)、副腎(0.33)、心臓(0.11)、
		膵臓(1.04)、心臓(0.71)、脾臓(0.55)、	腎臓(0.10)、膵臓(0.10)、脂肪(0.09)、
	雄	脂肪(0.50)、肺(0.45)、骨髄(0.40)、筋	カーカス(0.06)、骨髄(0.05)、肺(0.04)、
		肉(0.36)、皮膚(0.36)、カーカス(0.36)、	精巣(0.04)、筋肉(0.04)、皮膚(0.04)、
3		血漿(0.28)、骨(0.13)、血球(0.12)	脾臓(0.03)、血漿(0.02)、脳(0.02)、血
mg/kg			球(0.01)
体重		胃(18.9)、消化管(14.4)、卵巣(8.30)、	消化管(3.77)、胃(0.82)、卵巣(0.40)、
IT I		肝臓(4.50)、副腎(1.90)、膵臓(1.79)、	肝臓(0.31)、甲状腺(0.12)、副腎(0.11)、
		腎臟(0.85)、甲状腺(0.83)、子宮(0.81)、	子宮(0.06)、脂肪(0.06)、膵臓(0.06)、
	雌	脂肪(0.56)、心臓(0.50)、脾臓(0.46)、	心臓(0.05)、骨髄(0.05)、カーカス
		カーカス(0.45)、肺(0.41)、骨髄(0.40)、	(0.04)、腎臓(0.03)、血球(0.02)、肺
		筋肉(0.36)、皮膚(0.31)、血漿(0.24)、	(0.02)、脾臟(0.02)、筋肉(0.02)、皮膚
		血球(0.19)	(0.02)、血漿(0.01)
		胃(1,170)、消化管(171)、肝臓(101)、	消化管(5.85)、甲状腺(5.36)、骨髄
		副腎(99.5)、甲状腺(54.9)、腎臓(46.0)、	(3.19)、肝臓(3.15)、胃(2.63)、カーカ
		膵臓(45.6)、脂肪(39.3)、カーカス	ス(2.47)、心臓(1.43)、肺(1.12)、血球
	雄	(31.5)、心臓(30.9)、肺(28.6)、骨髄	(1.05)、副腎(0.98)、膵臓(0.95)、皮膚
		(26.9)、脾臟(25.5)、筋肉(23.7)、皮膚	(0.89)、脾臟(0.77)、腎臟(0.74)、脳
300		(21.8)、血漿(17.9)、血球(14.2)	(0.51)、脂肪(0.46)、精巣(0.39)、筋肉
mg/kg			(0.38)、骨(0.34)、血漿(0.26)
体重		胃(768)、消化管(182)、副腎(89.1)、肝	胃(408)、消化管(43.8)、肝臟(23.0)、副
产生		臓(81.5)、甲状腺(60.7)、膵臓(45.3)、	腎(20.2)、甲状腺(18.5)、骨髄(10.0)、
		腎臓(38.3)、脂肪(35.6)、心臓(33.0)、	心臓(9.36)、子宮(8.90)、腎臓(8.31)、
	雌	子宮(32.7)、肺(26.8)、脾臓(26.1)、骨	膵臓(8.24)、カーカス(7.77)、脂肪
		髄(24.0)、筋肉(23.1)、皮膚(22.8)、卵	(7.49)、血球(7.08)、肺(6.78)、脾臓
		巣(22.8)、カーカス(21.6)、血漿(17.9)、	(6.23)、卵巣(4.94)、皮膚(4.18)、筋肉
	T = 1/1/	血球(16.0)	(4.13)、血漿(3.17)

- a: 低用量投与群では投与1時間後、高用量投与群では投与4時間後
- b: 低用量投与群では投与 8 時間後、高用量投与群では投与 36 時間後

## ③ 代謝

尿及び糞中排泄試験 [1.(2) **(2) (2) (2) (4) (a) (1)** で得られた尿及び糞、胆汁中排泄試験 [1.(2) **(4)** の。] で得られた胆汁、並びに Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 4 匹)に[pr4-14C]アフィドピロペン及び[pr4-13C]アフィドピロペン又は[pr6-13C]アフィドピロペンを混合した被験物質を低用量又は高用量でそれぞれ単回経口 投与し、得られた肝臓、腎臓及び血漿を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

各試料中における主要代謝物は表 14 に示されている。

代謝物プロファイルに顕著な性差は認められなかった。

尿中において、未変化のアフィドピロペンは最大 0.116% TAR 認められ、主要代謝物として B/AU、Q 等が認められた。

糞中における主要成分は未変化のアフィドピロペンであり、主要代謝物として B、C、D/Y、AX 等が認められた。

胆汁中において、未変化のアフィドピロペンは最大 1.38%TAR 認められ、主要代謝物として Q が認められた。

肝臓、腎臓及び血漿中における主要成分として、未変化のアフィドピロペン並びに代謝物 B/AU、C 及び D/Y が認められた。(参照 2、7)

[1.(1)及び(2)] から、ラットにおけるアフィドピロペンの主要代謝経路は、①1個又は2個のシクロプロパンカルボン酸エステル基の加水分解による代謝物 B、C 又は D の生成及びこれら代謝物のメチル基の水酸化による I、AJ、AX 等の生成、②代謝物 C の 4 位のメチル基の酸化による代謝物 M の生成、③アフィドピロペン並びに代謝物 C 及び D のピリジン環の N-酸化による代謝物 S、Q 及び AF の生成であると考えられた。

表 14 各試料中における主要代謝物 (%TAR)

投与 量	性別	試料	採取 時間 (hr)	総残留 放射能 (µg/g)	アフィドピロペン	代謝物			
		尿	0~48		0.068	B/AU(2.18)、Q(0.933)、C/611u <sup>a</sup> (0.413)、 AJ(0.313)、AV(0.174)、AX(0.105)、S/AY(0.098)、 D/Y(0.071)、I/AL(0.061)、AF(0.023)			
		粪	0~72		20.7	B(16.9), C(6.09), AX(5.92), AE/523u <sup>b</sup> (5.42), M(3.59), I(3.39), D/Y(2.63), AJ(2.50), X(1.09), T(0.320)			
	雄	胆汁	0~39		0.307	Q(20.3), S/AY(6.04), B/AK(3.59), I/AL(2.08), AF/AC(1.61), R(1.08), M(0.565), AH(0.506), AI(0.409), C(0.114), AA(0.070)			
		肝臓	1	8.03	4.69	C(0.928)、B/AU(0.438)			
		腎臓	1	2.44	0.291	B/AU(0.084)、C(0.033)			
3 mg/kg		血漿	1	0.456	0.134	C(0.006), D/Y(0.006), B/AU(0.003)			
体重		尿	0~48		0.041	C/611u <sup>a</sup> (2.15), B/AU(1.89), Q(0.438), AX(0.149), S/AY(0.142), AG(0.062), D/Y(0.131), AJ(0.024), I/AL(0.024), AV(0.017), AF(0.004)			
		糞	0~96		36.7	B(20.8), C(10.0), AX(3.42), D/Y(3.10), AJ(0.672), I(0.109), M(0.025)			
	雌	胆汁	0~39		1.38	Q(28.5), S/AY(6.69), B/AK(2.25), AF/AC(2.22), M(0.876), I/AL(0.337), C(0.320), AI(0.318), R(0.158)			
		肝臓	1	3.27	1.86	C(0.788)、B/AU(0.359)			
		腎臟	1	0.760	0.062	C(0.028)、B/AU(0.019)			
		血漿	1	0.205	0.032	C(0.014)、B/AU(0.005)、D/Y(0.005)			

投与 量	性別	試料		採取 時間 (hr)	総残留 放射能 (µg/g)	アフィドピロペン	代謝物
		単回投			0.058	B/AU(10.6)、C/611ua(2.25)、AX(1.69)、 I/AL(0.823)、S/AY(0.697)、AJ(0.667)、 AV(0.587)、Q(0.371)、D/Y(0.198)、AG(0.133)、 AF(0.054)	
		与	糞	0~168		10.3	B(18.0), AX(13.2), C(9.81), I(7.24), AJ(3.10), M(1.21), D/Y(0.720), AE/523u <sup>b</sup> (0.106)
	雄	反復投	尿	0~48		0.036	B/AU(9.55)、I/AL(1.31)、AJ(1.10)、 C/611ua(0.964)、AX(0.781)、Q(0.688)、 D/Y(0.303)、S/AY(0.227)、AF(0.104)、 AG(0.028)、AV(0.025)
		与	糞	0~72		7.76	B(14.9), AX(11.7), I(6.53), AJ(4.17), M(3.38), C(3.27), AE/523u <sup>b</sup> (0.500), D/Y(0.106)
		胆	胆汁 0~39			ND	Q(10.4), S/AY(8.87), B/AK(3.46), I/AL(2.88), R(2.67), AF/AC(2.46), M(1.84), AI(1.13), AH(0.952), AA(0.291), Z(0.223), C(0.136)
		肝	臓	4	133	0.585	C(0.445)、B/AU(0.161)
300		腎臓		4	66.5	0.085	B/AU(0.020)、C(0.019)
mg/kg		血漿		4	18.2	0.042	C(0.015), B/AU(0.007), D/Y(0.005)
体重		単回投	尿	0~72		0.017	B/AU(10.1)、C/611ua(5.38)、AX(0.870)、Q(0.716)、D/Y(0.715)、S/AY(0.674)、I/AL(0.370)、AJ(0.312)、AG(0.256)、AV(0.099)、AF(0.072)
		与	糞	0~96		5.32	B(23.5), AX(14.1), C(10.1), I(4.79), AJ(2.25), D/Y(0.320)
	雌	反復如	[   尿   0~48			0.116	B/AU(7.81)、C/611ua(1.49)、I/AL(1.31)、AX(0.926)、AJ(0.634)、D/Y(0.461)、Q(0.426)、S/AY(0.408)、AF(0.131)、AG(0.069)
	ми	投 与	糞	0~72		6.70	B(21.4), AX(15.7), I(7.86), C(4.93), AJ(4.46), D/Y(1.02), M(1.01), AE/523ub(0.495)
		胆	汁	0~39		0.035	Q(8.28), S/AY(6.75), B/AK(3.71), I/AL(2.67), AF/AC(2.06), R(1.37), M(1.18), AH(0.716), AI(0.559), C(0.401), AA(0.044), Z(0.018)
		肝	臓	4	141	0.673	C(0.410), B/AU(0.104)
		腎	臓	4	70.0	0.068	C(0.034), B/AU(0.018)
	<b>)</b> . <del>!</del>	血漿		4 / . 数业	27.1	0.048	C(0.031), D/Y(0.004), B/AU(0.002)

ND:検出されず、/:該当なし

a:シクロプロパンカルボン酸エステル基を2つ持つ、分子量611の未同定代謝物

## 4 排泄

## a. 尿及び糞中排泄

Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 4 匹)に $[pr4^{-14}C]$ アフィドピロペンを低用量若しくは高用量で単回経口投与し、又は非標識アフィドピロペンを高用量

b:シクロプロパンカルボン酸エステル基を1つ持つ、分子量523の未同定代謝物

で14日間経口投与後、[pr4-14C]アフィドピロペンを単回経口投与して、尿及び 糞中排泄試験が実施された。また、低用量単回経口投与群の雄2匹については呼 気中排泄量も測定された。

投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率は表 15 に示されている。

いずれの投与量及び投与方法においても排泄は速やかで、投与放射能は投与後72時間で89.4%TAR~92.7%TARが尿及び糞中に排泄され、主に糞中に排泄された。投与後48時間の呼気中排泄率は2%TAR未満であった。(参照2、6)

単回経口投与 反復経口投与 採取時間 試料 300 mg/kg 体重 3 mg/kg 体重 300 mg/kg 体重 (hr) 雄 雌 雄 雌 雄 雌  $0 \sim 24$ 5.175.6115.115.8 16.513.6  $0 \sim 72$ 5.445.85 19.9 17.415.3 20.9 尿  $0 \sim 96$ 5.465.8820.0 21.117.615.4  $0 \sim 168$ 5.495.9120.221.217.915.4  $0 \sim 24$ 58.577.522.8 16.9 33.0 18.7 $0 \sim 72$ 85.9 71.4 72.085.6 70.6 77.4糞  $0 \sim 96$ 85.8 87.471.8 73.872.278.0 74.3  $0 \sim 168$ 85.9 87.4 74.572.478.2 ケージ洗浄液 168 0.06 0.320.150.250.10 0.12カーカス 168 0.090.12 0.13 0.13 0.14 0.16 その他a 168 0.08 0.050.140.09 0.160.05

表 15 投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

## b. 胆汁中排泄

Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 6 又は 12 匹)に[pr4-14C]アフィドピロペン2を低用量又は高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 16 に示されている。

低用量投与群で 39.2%TAR  $\sim$  45.5%TAR、高用量投与群で 36.2%TAR  $\sim$  41.3%TAR が胆汁中に排出された。本試験並びに尿及び糞中排泄試験 [1.(2) ④a.] における糞中排泄率から、投与放射能は主に胆汁を介して糞中に排泄された。 (参照 2、6)

a:血球、肝臓、皮膚及び消化管(内容物を含む。)の合計

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> 高用量投与群の雄のみ、代謝物同定のため[pr4-14C]アフィドピロペン及び[pr4-13C]アフィドピロペンを混合した被験物質が用いられた。

表 16 投与後 72 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与量	3 mg/k	kg 体重	300 mg/kg 体重		
性別	雄	雌	雄	雌	
胆汁	39.2	45.5	41.3	36.2	
尿	17.4	10.9	15.2	21.5	
糞	30.0	31.7	32.0	22.7	
ケージ洗浄液	0.21	0.22	0.45	1.74	
消化管及び内容物	0.35	0.21	0.19	0.46	
カーカス	0.14	0.14	0.23	0.21	

## (3) ラット(代謝物 H) <参考資料<sup>3</sup>>

Fischer ラット(雄 1 匹)に代謝物 H を高用量で単回経口投与し、投与後 72 時間の尿及び糞を採取して、代謝物同定・定量試験が実施された。

糞中では未変化の H 及びアフィドピロペンが認められ、尿中ではいずれの代謝物及びアフィドピロペンは検出されなかったことから、代謝物 H の吸収率及びバイオアベイラビリティは非常に低いと考えられた。なお、アフィドピロペンは投与溶液中に不純物として混在し、糞中に比べ投与溶液中での含有率が高かったことから、糞中のアフィドピロペンが生体内で生成したか不明であった。(参照 2、8)

## (4) ウサギ

NZW ウサギ (一群雌 4 匹) の妊娠  $6\sim13$  日に強制経口投与 (原体:0、5、15、32 及び 60 mg/kg 体重/日、溶媒:0.5%CMC 水溶液)し、妊娠 6 及び 13 日に採血 $^4$ して、アフィドピロペン並びに代謝物 B、Q 及び AZ の血中濃度推移について検討された。

血漿中薬物動態学的パラメータは表 17 に示されている。

アフィドピロペンは速やかに吸収され、15 mg/kg 体重/日以上投与群におけるアフィドピロペンのAUC は5 mg/kg 体重/日投与群との用量比以上であった。(参照 9)

<sup>3</sup> 動物数が少なく、検討試験であることから参考資料とした。

<sup>4</sup> 妊娠 6 日は投与 1、2、4、8 及び 24 時間後、妊娠 13 日は投与 1、2、4、8、24、48 及び 72 時間後 にそれぞれ採血された。

表 17 血漿中薬物動態学的パラメータ

採	分析対象化合物		アフィド	ピロペン			代謝	物 B	
血. 日	投与量 (mg/kg 体重/日)	5	15	32	60	5	15	32	60
	T <sub>max</sub> (hr)	0.5	0.5-1	0.5-1	1-2	0.5-2	1-2	1	1-2
妊	C <sub>max</sub> (µg/mL)	0.0156	0.438	2.78	4.81	0.0668	0.185	0.898	1.15
娠	T <sub>1/2</sub> (hr)	_	0.961	_	1.99	6.36	4.41	4.72	4.21
6 日	AUC <sub>0-t</sub> (hr•μg/mL)	0.0126	0.600	6.11	24.1	0.207	0.730	4.67	8.59
	AUC <sub>0-∞</sub> (hr•μg/mL)	_	0.500	_	24.1	0.231	0.870	4.91	8.80
	T <sub>max</sub> (hr)	0.5-2	0.5-2	0.5-4	1-4	0.5-2	0.5-2	1-4	1-4
妊	$C_{max}(\mu g/mL)$	0.00957	0.447	2.49	5.26	0.0555	0.193	0.837	1.17
娠	T <sub>1/2</sub> (hr)	_	_	1.60	4.95	_	11.6	15.3	11.1
13 日	AUC <sub>0-24</sub> (hr•μg/mL)	_	0.348	7.33	83.2	0.221	0.963	5.62	20.0
	AUC <sub>0-t</sub> (hr•μg/mL)	0.0136	0.635	7.35	101	0.302	1.09	6.60	28.7
採	分析対象化合物		代謝	物 Q		代謝物 AZ			
血 日	投与量 (mg/kg 体重/日)	5	15	32	60	5	15	32	60
	T <sub>max</sub> (hr)	0.5-2	1-2	1-2	1-2	1-2	2	2-4	4-8
妊	C <sub>max</sub> (µg/mL)	0.337	1.32	4.09	5.95	0.192	0.447	1.16	1.81
娠	T <sub>1/2</sub> (hr)	6.41	3.69	3.92	3.70	_	1	6.53	_
6 日	AUC <sub>0-t</sub> (hr•μg/mL)	0.816	4.11	19.8	46.8	0.710	2.96	10.5	25.9
	AUC₀-∞ (hr•μg/mL)	0.914	4.18	20.2	47.5	_	ı	9.50	_
	T <sub>max</sub> (hr)	0.5-2	0.5-2	1-4	2-4	2-4	2-4	4-8	0.5-24
妊	C <sub>max</sub> (µg/mL)	0.213	1.09	3.77	6.86	0.278	1.02	1.95	3.12
娠	T <sub>1/2</sub> (hr)	12.9	12.7	12.6	7.09	_	_	_	_
13 日	AUC <sub>0-24</sub> (hr•μg/mL)	0.848	4.67	22.7	116	2.60	12.3	28.6	69.5
	AUC <sub>0-t</sub> (hr・µg/mL) ・質出されず	0.983	4.99	24.6	153	3.75	20.7	53.4	190

- : 算出されず

AUC<sub>0・t</sub>:定量可能な時点までの薬物濃度曲線下面積

## (5) ヤギ①

泌乳ヤギ(ザーネン種及びトッケンブルグ種の交雑種、雌 1 頭)に $[pr4^{-14}C]$ アフィドピロペン及び $[pr4^{-13}C]$ アフィドピロペンを混合した被験物質を 12 mg/kg 飼料相当の用量で 1 日 1 回、7 日間カプセル経口投与して、動物体内運命試験が実施された。乳汁は 1 日 2 回、尿及び糞は 1 日 1 回、各臓器及び組織は最終投与 8 時間後に採取された。

各試料中の残留放射能濃度及び代謝物は表 18 に示されている。

投与放射能は主に糞中に排泄され、尿、糞及びケージ洗浄液中にそれぞれ 2.5%TAR、66.5%TAR 及び 1.4%TAR 排出された。乳汁及び組織中の残留放射能は 0.1%TAR 未満であった。乳汁中の残留放射能濃度は投与開始 4 日に定常状態 (最大  $0.006~\mu g/mL$ ) となり、投与開始  $5\sim6$  日に採取された乳汁での乳脂肪分及び脱脂乳中の残留放射能濃度は、それぞれ 0.008 及び  $0.006~\mu g/g$  であった。乳汁中の主要成分として、未変化のアフィドピロペンが 6.8%TRR 認められたほか、代謝物 B 及び F が 10%TRR を超えて認められた。

組織中の主要成分として、未変化のアフィドピロペンが 16.6%TRR  $\sim$  49.3%TRR、代謝物 B が肝臓、腎臓及び筋肉で 23.5%TRR  $\sim$  65.8%TRR、代謝物 D が腎臓及び筋肉で 12.1%TRR  $\sim$  22.4%TRR 認められた。

尿及び胆汁中に未変化のアフィドピロペンは認められず、尿、糞及び胆汁中の主要成分として、尿中では代謝物 B 及び G、糞中では未変化のアフィドピロペン及び代謝物 B、胆汁中では代謝物 G が認められた。また、胆汁中未同定画分に $\beta$ -グルクロニダーゼ処理した結果、代謝物 B (34.1%TRR、1.10  $\mu g/g$ ) が認められた。 (参照 2、10)

		12 10	T 11/1/17 T	<b>アノス 田 ル</b> ス・			<b>%)</b> (////////////////////////////////////		
	総残留	抽出	アフィド			代訓	射物		
試料a	放射能 (μg/g)	画分	ピロペン	В	C	D	E	F	G
乳汁	0.005	95.6	6.8	45.0	ND	3.6	ND	17.1	5.4
4111	0.000	(0.005)	(<0.001)	(0.002)	ND	(<0.001)	ND	(0.001)	(<0.001)
肝臓	0.182	97.2	35.0	46.3	2.1	4.4	2.9	ND	ND
刀丨加蚁	0.102	(0.188)	(0.068)	(0.089)	(0.004)	(0.009)	(0.006)	ND	ND
腎臓	0.037	97.6	16.6	65.8	ND	12.1	ND	ND	ND
月順	0.037	(0.036)	(0.006)	(0.025)	ND	(0.005)	ND	ND	ND
筋肉	0.005	77.7	26.3	23.5	ND	22.4	ND	ND	5.3
肋闪	0.005	(0.006)	(0.002)	(0.002)	ND	(0.002)	ND	ND	(<0.001)
脂肪	0.006	89.2	49.3	4.6	ND	8.1	ND	ND	5.2
月日月八	0.000	(0.004)	(0.002)	(<0.001)	ND	(<0.001)	ND	ND	(<0.001)
尿	0.193	(0.292)	ND	57.1	ND	ND	ND	ND	13.9
///	0.133	(0.202)	ND	(0.110)	ND	ND	ND	ND	(0.027)
糞	4.91	(5.01)	28.9	17.3	2.0	7.3	ND	ND	ND
美	4.31	(0.01)	(1.42)	(0.847)	(0.098)	(0.357)	ND	ND	ND
田田沙山	3.34	(3.22)	ND	34.1 §	ND	ND	ND	ND	35.2
胆汁	ა.ა4	(0.44)	ND	(1.10)	ND	ND	ND	ND	(1.13)

表 18 各試料中の残留放射能濃度及び代謝物 (%TRR)

<sup>( ):</sup> μg/g、ND: 検出されず

<sup>§:</sup> 未同定画分にβ-グルクロニダーゼ処理した結果認められた。

a: 尿、糞及び乳は投与 2~6 日の試料。筋肉は外側腹部及び腰部筋肉の混合試料、脂肪は皮下、大網及び腎周囲脂肪の混合試料。

## (6) ヤギ②

泌乳ヤギ(ザーネン種及びトッケンブルグ種の交雑種、雌 1 頭)に $[cyp^{-14}C]$ アフィドピロペン及び $[cyp^{-13}C]$ アフィドピロペンを混合した被験物質を 12 mg/kg 飼料相当の用量で 1 日 1 回、9 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。乳汁は 1 日 2 回、尿及び糞は 1 日 1 回、各臓器及び組織は最終投与約 10 時間後に採取された。

各試料中の残留放射能濃度及び代謝物は表 19 に示されている。

投与放射能は主に尿及び糞中に排泄され、尿、糞及びケージ洗浄液中にそれぞれ 13.2% TAR、49.9% TAR 及び 2.3% TAR 排出された。乳汁及び組織中の残留放射能は、乳汁中で 1.9% TAR、組織中では筋肉(外側腹部及び腰筋)で最大 0.5% TAR 認められた。乳汁中の残留放射能濃度は投与開始 7日に定常状態  $(0.185 \mu g/mL)$  となり、投与開始  $7\sim8$  日に採取された乳汁での乳脂肪分及び脱脂乳中の残留放射能濃度は、それぞれ 2.57 及び 0.185  $\mu g/g$  であった。

乳汁中において代謝物は同定されず、極性成分が 40.5%TRR、未同定代謝物が 最大 35.1%TRR 認められた。

組織中の主要成分として、肝臓で未変化のアフィドピロペン、代謝物 D 及び BA がそれぞれ 18.5%TRR、12.4%TRR 及び 27.8%TRR、腎臓で代謝物 BA が 64.1%TRR、筋肉で代謝物 AZ が 91.0%TRR 認められた。

尿及び糞中の主要成分として、未変化のアフィドピロペンのほか、尿中で代謝物 C、F、Q、AZ 及び BA、糞中で代謝物 C、D 及び F が認められた。(参照 2、11)

総残留 代謝物 アフィド 抽出 試料a 放射能 画分 ピロペン C D  $\mathbf{F}$ Q AZBA  $(\mu g/g)$ 76.9 乳汁 0.318 ND ND ND ND ND ND ND (0.182)99.8 2.6 クリーム 2.57ND ND ND ND ND ND (2.00)(0.052)無脂肪乳 0.18584.4 18.5 1.5 12.4 3.7 6.9 27.8 0.221 ND 肝臓 (0.174)(0.038)(0.003)(0.008)(0.014)(0.026)(0.057)91.4 1.4 5.8 64.1腎臓 0.474ND ND ND ND (0.438)(0.007)(0.028)(0.307)98.3 0.291.0 2.3 0.330 ND ND ND ND 筋肉 (0.306)(0.001) $(0.283) \mid (0.007)$ 97.0 脂肪 0.010 (0.009)0.10.1ND0.1 尿 1.54.1 1.4 33.5 2.99 61.8 2.6 8.7 0.5ND ND ND

各試料中の残留放射能濃度及び代謝物 (%TRR) 表 19

## (7) ヤギ③

動物体内運命試験 [1. (6)] で得られた乳試料(投与 144 時間後に採取)及 びプールした乳試料(投与128~192時間後に採取。以下「プール乳試料」とい う。) を用いて、抽出方法を変更し、代謝物の同定が行われた。

乳試料及びプール乳試料から抽出された残留放射能濃度はそれぞれ 78.9%TRR (0.141 ug/g) 及び 99.4%TRR (0.130 ug/g) であり、乳試料中にお ける主要な残留成分は、代謝物 AZ と同定された。プール乳試料中では、代謝物 AZ が 91.9%TRR (0.120 µg/g) 検出された。 (参照 95、96)

### (8) ニワトリ

産卵鶏(系統不明、一群雌 10 羽)に[cyp-14C]アフィドピロペン及び[cyp-13C] アフィドピロペンを混合した被験物質を 12 mg/kg 飼料相当の用量で 1 H 1 回、 14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。卵は1日2回、 排泄物は1日1回、各臓器及び組織は最終投与約10時間後に採取された。

各試料中の残留放射能濃度及び代謝物は表20に示されている。

投与放射能は排泄物中に 93.4%TAR 排出され、卵黄及び卵白には 0.2%TAR 及 び 0.4%TAR、各組織及び未形成卵には最大 0.1%TAR 認められた。卵黄及び卵 白中の残留放射能濃度は投与開始 12 日に定常状態となり、全卵、卵黄及び卵白

<sup>( ):</sup> μg/g、ND: 検出されず、-: 該当なし、/: データなしa: 糞は投与後7日、乳汁は投与128~192時間、クリーム及び無脂肪乳は投与192時間の試料。 筋肉は外側腹部及び腰部筋肉の混合試料、脂肪は皮下、大網及び腎周囲脂肪の混合試料。

でそれぞれ 0.232、0.390 及び 0.170  $\mu g/g$  認められた。

組織及び卵中の主要成分として、未変化のアフィドピロペンが最大 96.6% TRR (卵黄)、代謝物 Q が最大 20.9% TRR (肝臓)、代謝物 AZ が最大 37.7% TRR (筋肉) 認められた。

排泄物中には未変化のアフィドピロペン及び代謝物Qが認められた。(参照2、12)

	総残留	抽出	アフィド	代謝物					
試料	放射能 (μg/g)	画分	ピロペン	Q	AZ	BA			
肝臓	0.405	85.4 (0.349)	59.1 <sup>§</sup> (0.241)	20.9 <sup>§</sup> (0.085)	ND	$4.1^{\$} \ (0.017)$			
筋肉	0.042	98.6 (0.045)	46.5 (0.021)	ND	37.7 (0.017)	ND			
脂肪	0.106	99.3 (0.099)	96.1 (0.097)	ND	ND	ND			
卵黄 a	0.379	99.4 (0.365)	96.6 (0.355)	ND	ND	ND			
卵白 a	0.161	98.8 (0.136)	90.5 (0.125)	5.4 (0.007)	ND	ND			
排泄物		95.9	49.2	44.3	ND	ND			

表 20 各試料中の残留放射能濃度及び代謝物 (%TRR)

ヤギ及びニワトリにおけるアフィドピロペンの主要代謝経路は、①ピリジン環の N一酸化による代謝物 Q の生成、②1 個又は 2 個のシクロプロパンカルボン酸エステル基の加水分解による代謝物 B、C 又は D 及び BA の生成、③代謝物 B、C 及び D のヒドロキシル基の酸化による代謝物 E、C 及び D のヒドロキシル基の酸化による代謝物 D0 の生成、D0 の生成、D

#### 2. 植物体内運命試験

### (1) キャベツ①

キャベツ(品種: Mozart)に、乳剤に調製した[pr4-14C]アフィドピロペンを 62.5~g ai/ha の用量で、7日間隔で2回茎葉散布処理し、最終処理翌日に外葉及 び結球部を採取して、植物体内運命試験が実施された。

キャベツの各部位における放射能分布及び代謝物は表 21 に示されている。

キャベツにおける主要成分は未変化のアフィドピロペン及び代謝物 H であり、ほかに代謝物 Q が認められたが、いずれの試料においても 3%TRR 未満であった。また、代謝物 T が外葉に 1.6%TRR、結球部に 2.6%TRR 認められたが、被験物質中に代謝物 T が不純物として含まれていたことから、植物体内で生じた代謝物

<sup>( ):</sup> μg/g、ND: 検出されず、/:データなし

<sup>§:</sup>抽出画分及び抽出残渣をプロテアーゼ処理して得られた放射性成分の合計

a: 投与 10~13 日の試料

ではないと考えられた。(参照2、13)

表 21 キャベツの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

試料	総残留 放射能 (mg/kg)	抽出								
		画分 <sup>§</sup>	アフィド ピロペン	Н	Q	炭水化物				
外葉	1.73	83.2	22.7	17.3	2.1	2.3				
		(1.46)	(0.398)	(0.302)	(0.037)	(0.041)				
結球部	0.426	86.4	21.6	13.8	2.8	7.9				
		(0.377)	(0.094)	(0.060)	(0.012)	(0.034)				

( ): mg/kg

§:メタノール及び水抽出画分の合計

## (2) キャベツ②

キャベツ (品種不明) の  $4\sim5$  葉期に、顆粒水和剤に調製した[pr6-14C]アフィドピロペンを 800 g ai/ha の用量で土壌灌注処理した後、150 g ai/ha の用量で 7日間隔で 2 回茎葉散布処理し、最終処理 7日後に中間採取試料、14日後に最終採取試料として外葉及び結球部をそれぞれ採取して、植物体内運命試験が実施された。

キャベツの各部位における放射能分布及び代謝物は表22に示されている。

中間及び最終採取試料ともに、処理放射能の大部分は表面洗浄液及び外葉に認められた。

キャベツにおける主要成分として、未変化のアフィドピロペンのほかに、代謝物 H が中間採取試料の表面洗浄液中に 13.5% TRR 認められた。ほかに代謝物 AM 及び AN が認められたが、いずれの試料においても 10% TRR 未満であった。(参照 2、14)

総残留 抽出 放射能 アフィド 画分 AM Η (mg/kg)ピロペン 表面 46.6 9.513.5 0.685 洗浄液 (0.685)(0.139)(0.198)

表 22 キャベツの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

試料 AN 中間 30.0 2.8 2.2 7.0 3.0 採取 外葉 0.644(0.043)(0.440)(0.041)(0.032)(0.102)試料 0.78.71.51.0 2.8 結球部 0.141(0.128)(0.022)(0.014)(0.041)(0.010)表面 43.6 5.0 8.1 0.462洗浄液 (0.462)(0.053)(0.086)最終 34.75.4 2.2 1.6 1.6 採取 外葉 0.516 (0.023)(0.369)(0.017)(0.017)(0.058)試料 7.6 0.3 0.22.70.3 結球部 0.083 (0.081)(0.003)(0.002)(0.029)(0.004)

( ): mg/kg、/:分析せず

## (3) キャベツ(3)

だいずを用いた植物体内運命試験①[2.(6)]において代謝物 AB(トリゴネ リン)が認められたことから、キャベツを用いた植物体内運命試験②[2.(2)] における最終採取の外葉を用いて、キャベツにおける代謝物 AB 生成の有無が確 認された。

メタノール抽出液の極性画分から代謝物 AB が 7.0%TRR (0.076 mg/kg) 認め られたが、水抽出液及び表面洗浄液においては極性画分の放射能濃度が僅かであ ったことから代謝物 AB 生成の有無は確認できなかった。 (参照 2、15)

## (4) トマト①

トマト (品種: Cintel) に、水和剤に調製した $[pr4^{-14}C]$ アフィドピロペンを 62.5gai/haの用量で、7日間隔で2回茎葉散布処理し、最終処理翌日に果実(成熟及 び未成熟)及び葉部を採取して、植物体内運命試験が実施された。

トマトの各部位における放射能分布及び代謝物は表 23 に示されている。

果実(成熟)における主要成分として、未変化のアフィドピロペン及び代謝物 H が 61.3%TRR 及び 14.2%TRR、葉部における主要成分として、未変化のアフ ィドピロペンが 27.2% TRR 認められた。ほかに代謝物 B、C、Q 及び S が認めら れたが、いずれも 10%TRR 未満であった。また、代謝物 T が果実(成熟) に 5.3%TRR、葉部に 3.0%TRR 認められたが、被験物質中に T が不純物として含 まれていたことから、植物体内で生じた代謝物ではないと考えられた。(参照2、 16)

総残留 抽出 試料 放射能 アフィド 画分§ В  $\mathbf{C}$ Η  $\mathbf{S}$ Q (mg/kg)ピロペン 果実 86.0 61.3 14.20.048 ND ND ND ND (成熟) (0.046)(0.033)(0.008)果実 0.082(未成熟)

27.2

(0.627)

表 23 トマトの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

2.53

82.4

(1.90)

2.3

(0.053)

3.6

(0.082)

2.1

(0.048)

8.4

(0.193)

3.1

(0.071)

## (5) トマト②

葉部

トマト(品種: Saturn)に、顆粒水和剤に調製した[pr6-14C]アフィドピロペンを 400 g ai/ha の用量で土壌灌注処理(播種 31 日後)した後、150 g ai/ha の用量で2週間間隔で2回(播種 86 及び 100 日後)茎葉散布処理し、最終処理7日後に果実(中間採取試料)、14 日後に果実及び葉部(最終採取試料)を採取して、植物体内運命試験が実施された。

トマトの各部位における放射能分布及び代謝物は表24に示されている。

果実における主要成分として、未変化のアフィドピロペン及び代謝物 H が 16.1%TRR~32.1%TRR 及び 6.70%TRR~10.2%TRR 認められた。ほかに代謝 物 AN が検出されたが 1%TRR 未満であった。葉部における主要成分として、未変化のアフィドピロペン及び代謝物 H が 24.8%TRR 及び 15.2%TRR 認められた。 (参照 2、17)

	20 21	1 1 02 1	1 Hb 17 1 C 02 t	/ W///// HE/.		1,100 (/011/1//			
試料		総残留	表面	固相	抽出画分				
		放射能 (mg/kg)	洗浄液	抽出液	アフィド ピロペン	Н	AN		
中間採取 試料	果実	0.336	27.9 (0.0937)			10.2 (0.0344)	< 0.54		
最終採取	果実	0.300	12.1 (0.0363)	64.0 (0.192)	16.1 (0.0484)	6.70 (0.0201)	< 0.80		
試料	葉部	4.30	22.0 (0.944)	52.7 (2.22)	24.8 (1.04)	15.2 (0.628)	ND		

表 24 トマトの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

( ): mg/kg、ND: 検出されず

## (6) だいず①

だいず(品種: Oxford)に、乳剤に調製した $[ppy^{-14}C]$ アフィドピロペン又は  $[pr4^{-14}C]$ アフィドピロペンを 62.5 g ai/ha の用量で、7 日間隔で 2 回(播種 100 及び 107 日後)茎葉散布処理し、最終処理 14 日後(BBCH:  $95\sim97$ )に葉部、

<sup>( ):</sup> mg/kg、ND: 検出されず、/:分析せず

<sup>§:</sup>果実(成熟)はメタノール抽出画分、葉部はメタノール及び水抽出画分並びに抽出残渣可溶性画分の合計

子実、成熟さや、未成熟さや及び残りの植物体を採取して、植物体内運命試験が 実施された。

だいずの各部位における放射能分布及び代謝物は表 25 に示されている。

葉部、成熟さや及び残りの植物体における主要成分として、未変化のアフィドピロペンのほかに代謝物 H 及び AB が 10% TRR を超えて認められた。子実における主要成分として、代謝物 AB が 52.8% TRR 認められた。(参照 2、18)

総残留 アフィ アフィ 抽出 試料 放射能 標識体 ドピロ 炭水 画分§ ドピロ Η N AB AD (mg/kg)ペン異 化物 ペン 性体 2.1  $27.2^{a}$ 82.1 18.03.1 13.8 1.3 葉部 ND 18.5 (13.9)(3.03)(0.516)(2.33)(0.359)(4.58)(0.216)95.0  $52.8^{b}$ 子実 0.413 ND ND ND ND ND ND (0.359)(0.200)[ppy-14C] 成熟 85.1 12.6 26.3 $38.5^{a}$ アフィド ND ND ND ND 1.55さや (1.28)(0.189)(0.397)(0.580)ピロペン 未成熟 0.756さや 残りの  $60.2^{a}$ 91.4 8.2 13.7 0.423ND ND ND ND 植物体 (0.367)(0.033)(0.055)(0.241)18.9 0.783.5 4.0 17.6 $3.5^{c}$ 4.4 葉部 20.2 (16.8)(3.80)(0.797)(3.53)(0.695)(0.148)(0.892)79.40.41.0 41.6 子実 ND ND ND 0.167 $(0.132) \mid (0.001)$ (0.002)(0.069)[pr4-14C] 成熟 84.0 17.8 49.9 7.7アフィド ND ND ND 1.67ゆき (0.782)(0.120)(1.32)(0.278)ピロペン 未成熟

表 25 だいずの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

ND

17.7

91.0

 $(0.324) \mid (0.063)$ 

0.505

0.341

<u>さや</u> 残りの

植物体

## (7) だいず②

だいず(品種名: Sultana)に、乳剤に調製した被験物質( $[cyp^{-14}C]$ アフィドピロペン及び $[cyp^{-13}C]$ アフィドピロペンを混合したもの。)を 62.5 g ai/ha の用量で、7 日間隔で 2 回(播種 99 及び 106 日後)茎葉散布し、最終処理 14 日後に葉部、子実、成熟さや及び未成熟さやを採取して、植物体内運命試験が実施され

38.1

(0.136)

ND

13.9

(0.050)

ND

<sup>( ):</sup> mg/kg、ND: 検出されず、-: 標識部位を含まないため検出されず、/:分析せず

<sup>§:</sup>メタノール及び水抽出画分並びに抽出残渣可溶性画分の合計

a:代謝物 AB/極性成分として検出された。

b: 代謝物 AB/極性成分を 5.5%TRR (0.021 mg/kg) 含む。

c: 代謝物 N/V として検出された。

た。

だいずの各部位における放射能分布及び代謝物は表26に示されている。

葉部における主要成分として、未変化のアフィドピロペンが 31.7%TRR 認められた。子実における主要成分として、代謝物 H が 12.1%TRR 認められた。成熟及び未成熟さやにおける主要成分として、未変化のアフィドピロペン及び代謝物 H が 10%TRR を超えて認められた。(参照 2、19)

		- •					***	
試料	総残留 放射能 (mg/kg)	抽出画分	アフィドピロペン	アフィド ピロペン 異性体	Н	N	AD	糖類
葉部	5.21	3.72 (75.0)	31.7 (1.57)	4.1 (0.205)	9.2 (0.457)	3.9 (0.193)	1.5 (0.074)	1.6 (0.079)
子実	0.015	0.008 (57.0)	ND	ND	12.1 (0.002)	ND	ND	ND
成熟さや	2.54	1.84 (70.5)	17.0 (0.441)	ND	23.6 (0.614)	1.1 (0.029)	ND	ND
未成熟さや	0.178	0.118 (68.0)	17.8 (0.031)	ND	32.2 (0.056)	ND	ND	ND

表 26 だいずの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

( ): mg/kg、ND: 検出されず

植物におけるアフィドピロペンの主要代謝経路は、①2個の 2-ピロン環の付加環化による代謝物 H の生成、②グリコシル化による代謝物 AD の生成、③脱水反応による代謝物 N の生成、④1個又は 2 個のシクロプロパンカルボン酸エステル基の加水分解による代謝物 B 又は C の生成、⑤ピリジン環の N 酸化による代謝物 Q の生成、⑥ピロン環の開環による代謝物 AN の生成及びそれに続く N メチル化による代謝物 AB の生成等であり、その後、炭水化物、極性物質を含むその他多数の微量代謝物の生成を経て、植物構成成分に取り込まれると考えられた。

## 3. 土壤中運命試験

### (1) 好気的土壌中運命試験①

4種類の土壌 [壌土(米国)、シルト質壌土(米国)、壌質砂土(ドイツ)及び砂壌土(ドイツ)] の水分含量を最大容水量の 40%に調整し、20<sup> $\circ$ </sup>Cの暗条件下で 4<sup> $\circ$ </sup>6 日間プレインキュベートした後、 $[pr4^{-14}C]$ アフィドピロペン又は $[ppy^{-14}C]$ アフィドピロペンを  $0.2 \ mg/kg$  乾土の用量で混合し、20<sup> $\circ$ </sup>Cの暗条件下で最長 121 日間インキュベートして、好気的土壌中運命試験が実施された。

好気的土壌における放射能分布及び分解物は表 27、アフィドピロペン及び分解物の推定半減期は表 28 に示されている。

いずれの土壌においてもアフィドピロペンは経時的に分解され、試験終了時の

残留放射能は  $0.9\%TAR \sim 7.7\%TAR$  であった。主要分解物として、 $[pr4^{-14}C]$ アフィドピロペン処理区では C 及び D、 $[ppy^{-14}C]$ アフィドピロペン処理区では C 及び W が 10%TAR を超えて認められた。ほかに、いずれの土壌においても分解物として N、O、P、U 及び AW、揮発性物質として  $CO_2$  がそれぞれ認められた。 (参照 2、20)

表 27 好気的土壌における放射能分布及び分解物 (%TAR)

		処												
処理区	供試土壤。	<sup>足</sup> 理後日数日)	抽出画分	アフィドピロペン	С	D	N	О	Р	U	w	AW	$\mathrm{CO}_2$	抽出残渣
		0	99.1	95.1	ND	ND	0.3	0.7	ND	ND	ND	ND		0.9
[pr4	壌	7	88.8	59.1	7.9	10.4	0.6	1.0	1.1	0.7	4.8	0.4	0.3	6.7
-14C]	土	31	69.8	22.0	4.8	11.0	2.0	4.7	4.7	2.6	5.4	1.0	1.5	18.0
アフ		120	42.6	5.6	1.2	3.4	0.8	1.9	4.7	3.0	2.8	0.3	6.4	37.1
ィド	壌	0	98.6	95.0	ND	ND	ND	0.7	ND	ND	ND	ND		1.4
ト。ロ	質	7	86.7	48.0	11.0	5.7	ND	0.7	1.6	2.3	6.2	3.8	0.7	8.4
ペン	砂	31	62.4	20.1	4.0	3.1	0.2	0.6	2.0	2.7	4.5	3.2	3.7	28.4
	土	120	38.3	7.4	1.1	0.8	ND	0.4	0.6	1.1	1.3	1.0	11.9	43.9
	シル	0	98.3	86.4	ND	0.3	3.2	3.0	ND	ND	0.6	ND		1.7
[ppy	<i>ا</i> ر	7	84.6	35.7	5.0	9.5	5.4	8.0	1.8	0.8	6.0	1.3	0.8	12.7
-14C]	質壌	29	71.1	15.6	3.1	9.9	0.1	2.4	7.2	2.3	12.1	1.5	2.0	29.6
アフ	土	120	43.3	0.9	0.2	2.7	4.4	5.2	0.1	0.9	0.8	0.3	6.9	51.0
イド		0	98.8	92.0	0.1	0.0	ND	2.6	ND	ND	ND	ND		1.2
ピロ	砂 壌	7	90.5	45.9	11.3	7.7	ND	1.7	1.9	2.3	6.3	3.9	0.5	9.7
ペン	土	31	68.9	18.7	4.7	3.7	0.2	1.0	2.4	2.8	4.7	2.5	2.4	27.4
		121	45.6	7.7	1.9	1.0	0.1	0.4	1.1	1.4	2.1	1.2	6.7	44.9

ND:検出されず、/:分析せず §: 土性は USDA 分類に基づく。

表 28 アフィドピロペン及び分解物の推定半減期(日)

		推定半減期							
標識体	供試土壌	アフィド ピロペン	分解物 C	分解物 Ca	分解物 D	分解物 Da	分解物 Wa		
[pr4- <sup>14</sup> C] アフィド	壌土	11.3			24.1	45.2			
ピロペン	壤質砂土	6.4	4.7	20.5					
[ppy-14C]	シルト質壌土	4.0			36.1	55.5	28.4		
ピロペン	砂壌土	6.1	5.3	28.4					

/:データなし

a:消失相データにより算出された消失半減期

# (2)好気的土壌中運命試験②

2種類の土壌「砂壌土(ドイツ)及び壌質砂土(米国)]の水分含量を最大容 水量の 40%に調整し、20<sup> $\circ$ </sup>の暗条件下で 5 又は 7 日間プレインキュベートした 後、 $[ppy^{-14}C]$ アフィドピロペンを 0.2 mg/kg 乾土の用量で混合し、 $20^{\circ}$ の暗条件 下で最長121日間インキュベートして、好気的土壌中運命試験が実施された。

好気的土壌における放射能分布及び分解物は表 29、アフィドピロペン及び分 解物の推定半減期は表30に示されている。

いずれの土壌においてもアフィドピロペンは経時的に分解され、試験終了時の 残留放射能は 2.7%TAR~13.3%TAR であった。主要分解物として、C 及び AW が 10%TAR を超えて認められた。ほかに分解物 D、AO、AP/AT、AQ 及び AS、 揮発性物質として  $CO_2$  がそれぞれ認められた。 (参照 2、21)

表 29 好気的土壌における放射能分布及び分解物 (%TAR)

供	処											
公試 土壌 🛚	理後日数日(日)	抽出画分	アイピペ	C	D	AO	AP/AT	AQ	AS	AW	$\mathrm{CO}_2$	抽出残渣
T.I.	0	97.9	94.1	0.4	0.1	0.0	ND	ND	ND	ND		2.1
砂壌	10	92.8	64.0	10.2	6.6	0.4	ND	ND	ND	3.8	0.2	7.0
土	30	78.3	38.5	7.5	5.3	2.1	ND	ND	ND	3.3	3.1	15.1
	121	40.7	13.3	3.8	3.2	1.6	ND	ND	ND	2.6	17.8	29.9
壌	0	99.1	94.1	0.7	ND	ND	ND	ND	ND	ND		0.9
質	7	89.7	22.2	4.7	ND	ND	3.3	4.1	0.8	36.5	0.7	7.9
砂	29	68.0	7.3	1.2	ND	ND	7.1	8.0	2.4	16.4	8.7	18.7
土	120	32.2	2.7	0.5	ND	ND	2.4	3.6	3.3	4.7	28.1	27.7

ND:検出されず、/:分析せず §: 土性は USDA 分類に基づく。

表 30 アフィドピロペン及び分解物の推定半減期(日)

	推定半減期					
供試土壌	アフィド ピロペン	分解物 C	分解物 D	分解物 AW		
砂壌土	18.6	5.5	9.5	3.5		
壤質砂土	2.7	0.3		9.9		

/:データなし

好気的土壌におけるアフィドピロペンの主要分解経路は、①1 個又は 2 個のシクロプロパンカルボン酸エステル基の加水分解による分解物 C 又は D の生成、②ピリジン環の酸化による分解物 <math>P、U 及び W の生成、③分解物 C 又は D のジヒドロピラン環の脱水による分解物 AP 及び AT の生成、④分解物 C のジヒドロピラン環の酸化による分解物 AQ の生成又はデカリン環の酸化による分解物 AO 及び AW の生成であり、最終的に  $CO_2$  へ無機化される又は結合残渣を形成すると考えられた。

# (3)土壤表面光分解試験

滅菌又は非滅菌の壌土(米国)に、 $[ppy^{-14}C]$ アフィドピロペン(非滅菌土壌) 又は $[pr6^{-14}C]$ アフィドピロペン(滅菌土壌又は非滅菌土壌)を約 $0.5~\mu g/g$ の用量 で添加し、 $20^{\circ}C$ 、キセノンランプ(光強度: $497\sim558~W/m^2$ 、波長:290~nm 未 満をカット)で15~日間照射する土壌表面光分解試験が実施された。また、それ ぞれに暗所対照区が設けられた。

推定半減期は表31に示されている。

いずれの試験区においてもアフィドピロペンは経時的に分解され、試験終了時の残留放射能は、非滅菌土壌の光照射区では 66.8%TAR $\sim$ 67.6%TAR、暗所対照区では 22.9%TAR $\sim$ 36.2%TAR、滅菌土壌の光照射区では 76.9%TAR、暗所対照区では 75.5%TAR であった。

分解物として、非滅菌土壌の光照射区では C、D 及び W が認められたが、いずれも 3% TAR 未満であった。暗所対照区では D が最大 13.4% TAR 認められたほか、 B、C、F、P 及び W が認められたが、いずれも 9% TAR 未満であった。滅菌土壌の光照射区では D が最大 1.4% TAR 認められた。暗所対照区では D が最大 12.1% TAR 認められたほか、C が最大 2.4% TAR 認められた。いずれの土壌においても、揮発性物質として  $CO_2$  が認められた。 (参照 95、97)

表 31 アフィドピロペンの推定半減期(日)

試験系における半減期						
光照	射区	暗所対照区				
非滅菌土壌 滅菌土壌		非滅菌土壌	滅菌土壌			
32.1	43.8	8.40	40.7			

### (4)土壤吸脱着試験①

6 種類の海外土壌 [壌質砂土(①米国及び②ドイツ)、壌土(2 種、いずれも米国)、シルト質壌土(米国)及び砂壌土(ドイツ)] に $[pr6^{-14}C]$ アフィドピロペンを添加して、アフィドピロペンの土壌吸脱着試験が実施された。

各土壌における吸脱着係数は表32に示されている。(参照2、22)

土壌§  $K^{\mathrm{des}_{\mathbf{F}}\,a}$  $Kads_F$  $K^{ads}_{Foc}$  $K^{des}_{Foc}$ a  $K^{\mathrm{des}_F \mathrm{b}}$  $K^{des}_{Foc}^{b}$ 壤質砂土① 6.66 76510.51,210 14.8 1,700 壤質砂土② 13.7 978 18.3 1,300 23.6 1,690 壤土① 23.51,930 26.02,140 34.0 2,790 壤土② 18.1 1,810 21.4 2,140 24.72,470 シルト質壌土 30.1 3,710 28.13,460 33.5 4,120 砂壌土 9.36 849 13.3 1,210 17.3 1,570

表 32 各土壌における吸脱着係数

K<sup>ads</sup><sub>F</sub> 及び K<sup>des</sup><sub>F</sub>: Freundlich の吸着係数及び脱着係数

Kads<sub>Foc</sub> 及び Kdes<sub>Foc</sub>: 有機炭素含有率により補正した吸着係数及び脱着係数

§: 土性は USDA 分類に基づく。

a: 脱着試験1回目の結果 b: 脱着試験2回目の結果

# (5)土壤吸脱着試験②

5 種類の国内土壌 [砂壌土(青森)、壌土(福島)、シルト質壌土(栃木)、シルト質埴土(埼玉)及び砂土(徳島)]に[pr6-14C]アフィドピロペンを添加して、土壌吸脱着試験が実施された。

各土壌における吸脱着係数は表 33 に示されている。 (参照 2、23)

土壌 <sup>§</sup>	$ m K^{ads}_{ m F}$	$ m K^{ads}_{Foc}$	$ m K^{des}_{ m F}$	$ m K^{des}_{Foc}$
砂壌土	22.4	790	31.3	1,100
壌土	14.3	3,240	17.6	4,000
シルト質壌土	73.2	838	95.8	1,100
シルト質埴土	29.3	840	37.0	1,060
砂土	4.87	6,960	4.40	6,290

表 33 各土壌における吸脱着係数

K<sup>ads</sup>F 及び K<sup>des</sup>F: Freundlich の吸着係数及び脱着係数

Kads<sub>Foc</sub> 及び Kdes<sub>Foc</sub>: 有機炭素含有率により補正した吸着係数及び脱着係数

§: 土性は USDA 分類に基づく。

# 4. 水中運命試験

### (1)加水分解試験

pH 9 (ホウ酸緩衝液) の滅菌緩衝液に[pr6-14C]アフィドピロペンを 2.0 mg/L

の用量で添加し、10、25 又は 50°C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。なお、予備試験として pH 4(酢酸緩衝液)、pH 7(リン酸緩衝液)又は pH 9(ホウ酸緩衝液)の各滅菌緩衝液に、 $[pr6^{-14}C]$ アフィドピロペンを 2.0 mg/L の用量で添加し、 $50\pm0.5$ °Cの暗条件下で 5 日間インキュベートして加水分解試験が実施された。その結果、pH 4 及び 7 ではほとんど分解は認められなかったが、pH 9 では速やかな分解が認められた。

pH9緩衝液中における分解物は表 34、アフィドピロペンの推定半減期は表 35に示されている。

アフィドピロペンは経時的に加水分解され、分解物として B、C、D 及び AN が認められた。

アルカリ性条件下におけるアフィドピロペンの主要分解経路は、①1 個又は 2 個のシクロプロパンカルボン酸エステル基の加水分解による分解物 B、C 又は D の生成、②その後のピラノン環の開環による分解物 AN の生成であると考えられた。 (参照 2、24)

表 34 pH 9 緩衝液中における分解物 (%TRR)

公 · pii o 极固及 / 1000 / 0 / / / / / / / / / / / / / /							
汨由	八杯刀牡布	処理後日数(日)					
温度	分解物	0	3	6/7ª	30		
	アフィドピロペン	99.9	99.7	98.7	97.6		
10℃	В	ND	ND	0.9	0.4		
	C	ND	ND	ND	1.5		
	アフィドピロペン	99.4	99.0	97.3	85.0		
25℃	В	ND	ND	0.3	3.7		
25 C	C	ND	0.5	1.7	8.2		
	D	ND	ND	0.3	2.1		
	アフィドピロペン	99.7	78.2	59.6	15.0		
	В	ND	4.8	14.8	46.9		
$50^{\circ}\!\mathrm{C}$	C	ND	10.2	13.6	5.6		
	D	ND	2.9	3.7	1.6		
	AN	ND	0.7	3.5	22.0		

ND: 検出されず

a:10及び25℃では処理7日後、50℃では処理6日後

表 35 アフィドピロペンの推定半減期

рН	温度	推定半減期(日)
	10℃	1,260
9	25℃	133
	50°C	9.84

# (2) 水中光分解試験①

滅菌緩衝液(リン酸緩衝液、pH7)及び滅菌自然水 [河川水(英国)、pH8.4] に  $[pr6^{-14}C]$ アフィドピロペンを 2 mg/L の用量で添加し、 $25\pm1$ ℃で最長 8 日間 キセノンランプ(光強度: $39.8\sim41.4$  W/m²、波長:290 nm 未満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、暗所対照区が設定された。

各試料中の残留放射能濃度及び分解物は表 36、アフィドピロペンの推定半減期は表 37 に示されている。

緩衝液及び自然水ともに、光照射区においてアフィドピロペンは経時的に分解され、分解物として H 及び AN、揮発性成分として  $CO_2$  がそれぞれ認められた。 暗所対照区において、アフィドピロペンはほとんど分解されなかった。 (参照 2、25)

表 36 各試料中の残留放射能濃度及び分解物 (%TAR)

		処理後日数(日)							
供試水	分解物						8		
DT BY/JY	JJ 74470	0	1	4	6	8	(暗所		
							対照区)		
VOI AFTEN AF	アフィドピロペン	95.0	83.9	77.4	68.3	64.3	98.3		
	Н	ND	1.5	2.4	1.7	1.8	ND		
緩衝液	AN	ND	4.1	ND	ND	5.7	ND		
	$\mathrm{CO}_2$	NA	0.2	0.3	0.6	0.5			
	アフィドピロペン	99.6	92.2	76.2	52.4	45.4	98.6		
自然水	Н	ND	5.4	2.3	1.8	0.8	ND		
	AN	ND	ND	5.3	21.5	20.4	ND		
	$\mathrm{CO}_2$	NA	ND	0.2	0.8	0.8			

ND: 検出されず、/: 分析せず

表 37 アフィドピロペンの推定半減期(日)

供試水	キセノンランプ	東京春換算
緩衝液	14.8	77.7
自然水	6.58	33.8

#### (3)水中光分解試験②

滅菌緩衝液(リン酸緩衝液、pH7)及び滅菌自然水 [河川水(茨城)、<math>pH7.4] に  $[pr4^{-14}C]$ アフィドピロペンを 2 mg/L の用量で添加し、 $25\pm1$ ℃で最長 14 日間 キセノンランプ(光強度:  $212 W/m^2$ 、波長: 290 nm 未満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、暗所対照区が設定された。

アフィドピロペンの推定半減期は表38に示されている。

光照射区において、未変化のアフィドピロペンは照射 14 日後に緩衝液中では

51.2% TAR、自然水中では 34.1% TAR に減少し、多数の未同定分解物が認められたが、いずれも 6.10% TAR 以下であった。揮発性成分として  $CO_2$  が認められた。暗所対照区において、アフィドピロペンはほとんど分解されなかった。(参照 2、26)

表 38 アフィドピロペンの推定半減期(日)

供試水	キセノンランプ	東京春換算
緩衝液	16	48
自然水	9	28

水中におけるアフィドピロペンの主要光分解経路は、①2 個の 2-ピロン環の付加環化による分解物 H の生成、②ピラノン環の開環による分解物 <math>AN の生成であり、その後、多数の微量分解物の生成又は  $CO_2$ へ無機化されると考えられた。

### 5. 土壌残留試験

淡色黒ボク土・埴壌土(埼玉)、淡色黒ボク土・壌土(茨城)、灰色低地土・壌土(高知)及び砂丘未熟土・砂土(宮崎)を用いて、アフィドピロペン並びに分解物 C、D、W及び AW を分析対象化合物とした土壌残留試験が実施された。

結果は表 39 に示されている。 (参照 95、98)

表 39 土壌残留試験成績

	油中		推定半減期(日)		
試験	濃度 (処理回数)	土壌	アフィドピロペン	アフィドピロペン	
	(处连回毅)		/ / / / r c u · · · ·	+分解物	
		淡色黒ボク土・埴壌土	8.9	15.2	
ほ場試験	15 g ai/haª	淡色黒ボク土・壌土	21.1	34.7	
(畑地)	(1回)	灰色低地土・壌土	16.7	26.2	
		砂丘未熟土・砂土	14.4	19.9	

a: 4.9%水和剤を使用

# 6. 作物等残留試験

# (1)作物残留試験

国内において、ばれいしょ、小麦及びてんさいを用いてアフィドピロペン並びに代謝物 H 及び AB 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。

アフィドピロペンの最大残留値は、最終散布 7 日後に収穫された小麦(玄麦)の 0.066~mg/kg であった。代謝物 AB の最大残留値は、最終散布 3 日後に収穫されたばれいしょ(塊茎)の 91.7~mg/kg であったが、無処理区でも 30.4~83.8~mg/kg であった。代謝物 H はいずれの作物においても定量限界(0.0025~mg/kg)

未満であった。

また、海外において、野菜、果実等を用いて、アフィドピロペン及び代謝物 H を分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。

結果は別紙4に示されている。

アフィドピロペン及び代謝物 H の最大残留値は、最終散布当日に収穫したからしな(葉)の 3.13 及び 1.70 mg/kg であった。(参照 2、27~38、95、99~104)

## (2) 畜産物残留試験

# ① ウシ

泌乳牛(ホルスタイン種、一群 3 又は 6 頭)にアフィドピロペンを 1.5、4.5 及び  $15.0^5$  mg/kg 飼料相当の用量で、1 日 1 回、29 日間カプセル経口投与し、アフィドピロペン並びに代謝物 B、D、F 及び AZ を分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。15.0 mg/kg 飼料投与群については、29 日間の投与終了後、14 日間の休薬期間が設けられた。乳汁は投与期間中経時的に、臓器及び組織は最終投与  $17.5\sim22.5$  時間後に採取された。

結果は別紙 4-①に示されている。

乳汁中におけるアフィドピロペンの最大残留値は、15.0~mg/kg~飼料投与群における  $0.0029~\mu g/mL$  であったが、休薬期間はいずれも定量限界( $0.001~\mu g/mL$ )未満であった。代謝物 B 及び F はいずれの試料においても定量限界未満であった。代謝物 AZ の最大残留値は 15.0~mg/kg 飼料投与群における  $0.0290~\mu g/mL$ であったが、休薬 6~日以降は定量限界( $0.005~\mu g/mL$ )未満であった。

15.0 mg/kg 飼料投与群の脱脂乳及び乳脂肪中におけるアフィドピロペンの最大残留値は 0.0014 及び 0.0018  $\mu$ g/g、代謝物 AZ の最大残留値は 0.0261 及び 0.0217  $\mu$ g/g であった。代謝物 B 及び D はいずれの試料においても定量限界  $(0.001~\mu$ g/g) 未満であった。

組織中におけるアフィドピロペン並びに代謝物 B 及び AZ の最大残留値は、 15.0~mg/kg 飼料投与群における  $0.20~\mu g/g$  (肝臓)、 $0.025~\mu g/g$  (肝臓) 及び  $0.13~\mu g/g$  (筋肉) であった。代謝物 D はいずれの組織においても定量限界  $(0.01~\mu g/g)$  未満又は検出限界  $(0.002~\mu g/g)$  未満であった。 (参照 2、39)

## ② ニワトリ

産卵鶏(イサブラウン、一群雌 12 又は 24 羽)にアフィドピロペンを 0.2、0.6 及び 2.0 mg/kg 飼料相当の用量 $^6$ で、1 日 1 回、29 日間カプセル経口投与し、ア

<sup>5</sup> 本用量は、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乳牛における最大飼料 負荷量と比較して高かった。

<sup>6</sup> 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産卵鶏に おける最大飼料負荷量と比較して高かった。

結果は別紙5-②に示されている。

卵におけるアフィドピロペンの最大残留値は、2.0 mg/kg 飼料相当投与群における  $0.045 \mu\text{g/g}$  であった。

組織中におけるアフィドピロペンの最大残留値は、2.0 mg/kg 飼料投与群における  $0.095 \,\mu\text{g/g}$  (肝臓)、 $0.042 \,\mu\text{g/g}$  (筋肉)、 $0.012 \,\mu\text{g/g}$  (脂肪) であったが、休薬期間を設けた  $2.0 \,\text{mg/kg}$  飼料投与群ではいずれの組織も定量限界( $0.002 \,\mu\text{g/g}$ )未満となった。

代謝物 B、D 及び AZ はいずれの試料においても定量限界未満であった。

代謝物 Q の最大残留値は 2.0 mg/kg 飼料投与群の肝臓における  $0.060 \text{ }\mu\text{g/g}$  であったが、休薬期間には定量限界  $(0.002 \text{ }\mu\text{g/g})$  未満となった。 (参照 95、105)

## (3) 推定摂取量

別紙3の作物残留試験及び別紙5の畜産物残留試験の分析値を用いて、農産物についてはアフィドピロペン、畜産物についてはアフィドピロペン及び代謝物 AZ を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40に示されている(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アフィドピロペンが最大の残留を示す使用条件で、全ての適用作物に使用され、加工・調理による残留農薬の増減が全くないとの仮定の下に行った。

表 40 食品中から摂取されるアフィドピロペン及び代謝物 AZ の推定摂取量

	国民平均	小児(1~6 歳)	妊婦	高齢者(65歳以上)
	(体重:55.1 kg)	(体重:16.5 kg)	(体重:58.5 kg)	(体重:56.1 kg)
摂取量 (μg/人/日)	20.4	19.4	25.8	15.9

### 7. 一般薬理試験

一般薬理試験については、参照した資料に記載がなかった。

#### 8. 急性毒性試験

### (1) 急性毒性試験

アフィドピロペン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 41 に示されている。 (参照 2、 $40\sim42$ )

表 41 急性毒性試験概要 (原体)

投与	動物種	$\mathrm{LD}_{50}(\mathrm{mg}$	/kg 体重)	観察された症状
経路	到物性	雄	雌	観祭されが独仏
経口a	Wistar ラット 一群雌 3 匹		>2,000	投与量:300 及び 2,000 mg/kg 体重 症状及び死亡例なし
経皮 b	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
	Wistar ラット	LC <sub>50</sub> (1	mg/L)	雌雄: 異常呼吸音
吸入°	雌雄各 5 匹	>5.48	>5.48	雌雄:死亡例なし

#### /:該当なし

- a:毒性等級法による評価。溶媒として 0.5%MC 水溶液が用いられた。
- b: 24 時間閉塞貼付
- c:4時間鼻部ばく露(ダスト)

代謝物 H を用いた急性毒性試験が実施された。 結果は表 42 に示されている。(参照 2、43)

表 42 急性毒性試験概要(代謝物)

被験物質	投与経路	動物種	LD50(mg/kg 体重)	観察された症状
Н	経口a	Wistar ラット 一群雌 3 匹	>2,000	症状及び死亡例なし

a:毒性等級法による評価。溶媒として 0.5%MC 水溶液が用いられた。

### (2) 急性神経毒性試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 10 匹)を用いた単回強制経口投与(原体:0、200、700 及び 2,000 mg/kg 体重、溶媒:1%CMC 水溶液)による急性神経毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 43 に示されている。

神経病理組織学的検査において、検体投与による影響は認められなかった。

本試験において、700 mg/kg 体重以上投与群の雄で不安定歩行等、雌で立毛が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 200 mg/kg 体重であると考えられた。本試験で認められた所見はいずれも全身状態の悪化に伴うものと考えられ、明らかな急性神経毒性は認められなかった。 (参照 2、44)

表 43 急性神経毒性試験 (ラット) で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
2,000 mg/kg 体重	• 総自発運動量減少	・振戦 <sup>§</sup> (軽微)
		• 低体温 <sup>§</sup>
		• 総自発運動量減少
700 mg/kg 体重	• 不安定歩行 <sup>§</sup>	· 立毛 <sup>§</sup>
以上	• 硬直性鶏状歩行 <sup>§</sup>	
200 mg/kg 体重	毒性所見なし	毒性所見なし

いずれの所見も投与日に認められた。低体温は2例、その他の所見は各投与量群で1例認められた。 §:統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

## 9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

アフィドピロペン原体の NZW ウサギを用いた眼及び皮膚刺激性試験が実施された。その結果、眼結膜における発赤、浮腫及び分泌物が認められたが、24 時間後までに回復し、洗眼により症状の軽減が認められた。皮膚に対する刺激性は認められなかった。

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験(Maximization 法)が実施され、結果は陰性であった。(参照 2、45~47)

## 10. 亜急性毒性試験

# (1)90日間亜急性毒性試験(ラット)①

Fischer ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌投与 (原体:0、150、300、1,000 及び 3,000 ppm: 平均検体摂取量は表 44 参照) による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 44 90 日間亜急性毒性試験(ラット)①の平均検体摂取量

投与群		150 ppm	300 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm
平均検体摂取量	雄	8.9	18.3	61.0	182
(mg/kg 体重/日)	雌	10.2	20.4	68.2	197

各投与群で認められた毒性所見は表 45 に示されている。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雄で RBC、Hb 及び Ht 減少等、雌で小葉周辺性肝細胞及び心筋細胞空胞化等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 300 ppm(雄:18.3 mg/kg 体重/日、雌:20.4 mg/kg 体重/日)であると考えられた。(参照 2、48)

表 45 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) ①で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
3,000 ppm	• 後肢握力減少	・体重増加抑制(投与2週)
	・PLT 増加	・摂餌量減少(投与1、6及び9週)
	・A/G 比、BUN 及び ALP 増加	・RBC、Hb 及び Ht 減少
	・TG 減少	・Glu、A/G 比及び ALP 増加
	・肝及び脾絶対及び比重量7増加	・TP、TG 及びカルシウム減少
	・小葉周辺性肝細胞及び心筋細胞空	・尿量減少
	胞化 <sup>§</sup> (脂肪沈着 a)	・脾及び胸腺絶対及び比重量増加
	・脾うつ血	・心、卵巣及び子宮絶対及び比重量
		減少 b
		・脾うっ血
1,000 ppm	・RBC、Hb 及び Ht 減少	・BUN、AST、ALT 及びカリウム
以上	・ウロビリノーゲン増加	増加
		・肝絶対及び比重量増加
		・小葉周辺性肝細胞及び心筋細胞空
		胞化(脂肪沈着 a)
300 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

- §:統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。
- a: オイルレッド O 染色により確認。
- b: 卵巣及び子宮絶対重量は、対照群に対してそれぞれ約 20%及び約 40%減少。

# (2)90日間亜急性毒性試験(ラット)②<参考資料<sup>8</sup>>

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌投与 (原体:0、300、1,000 及び 4,000 ppm: 平均検体摂取量は表 46 参照) による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。本試験において、性周期検査9、心筋トロポニン I 測定及び副腎、心臓、肝臓、膵臓、甲状腺(及び上皮小体)、子宮(及び子宮頸部)等の病理組織学的検査が行われた。

表 46 90 日間亜急性毒性試験(ラット)②の平均検体摂取量

投与群		300 ppm	1,000 ppm	$4,000~\mathrm{ppm}$
平均検体摂取量	雄	19.8	79.1	171
(mg/kg 体重/日)	雌	25.5	97.8	197

各投与群で認められた毒性所見は表 47 に示されている。

性周期検査において、統計学的有意差はないが、4,000 ppm 投与群で性周期が 規則的に回帰しない個体が対照群に比べて増加する傾向があった。(参照 2、49)

<sup>7</sup> 体重比重量を比重量という(以下同じ。)。

<sup>8</sup> ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験 [10.(1)] の結果から、投与に関連して認められる可能性があると考えられる変化を検証するために実施された試験であり、病理組織学的検査項目がガイドラインを充足しておらず、300 及び 1,000 ppm 投与群では実施されていないことから、参考資料とした。

<sup>9</sup> 剖検前3週間の性周期を膣スメアにより測定(以下ラットを用いた90日間亜急性毒性試験③及び④ [10.(3)及び(4)] においても同じ。)。

表 47 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) ②で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
4,000 ppm	· 体重增加抑制(投与 1 週以降)	・Hb 及び Ht 減少
	・摂餌量減少 <sup>§</sup> (投与2週以降)	・カリウム増加
	・Hb 及び Ht 減少	・心筋トロポニン I 増加(投与 13
	・Ret 増加	週)
	・Glu、TG、無機リン及びカルシ	・卵巣及び子宮絶対及び比重量減
	ウム減少	少 a
	• 脾髓外造血亢進 <sup>§</sup>	・子宮び漫性萎縮 <sup>§</sup>
1,000 ppm 以上	1,000 ppm 以下	・PLT 増加
300 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

- §:統計検定は実施されてないが、検体投与の影響と考えられた。
- a: 卵巣比重量減少、子宮絶対及び比重量減少について統計学的有意差は認められていないが、 検体投与の影響と考えられた。卵巣及び子宮絶対重量は、対照群に対してそれぞれ約 20% 及び約 15%減少した。

# (3)90日間亜急性毒性試験(ラット)③<参考資料10>

Fischer ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌投与 (原体:0、300、1,000 及び 4,000 ppm: 平均検体摂取量は表 48 参照) による 90 日間亜急性毒性試験が 実施された。本試験において、性周期検査、心筋トロポニン I 及びプロラクチン 測定<sup>11</sup>並びに副腎、心臓、肝臓、膵臓、甲状腺(及び上皮小体)及び子宮(及び子宮頸部)の病理組織学的検査が行われた。

表 48 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) ③の平均検体摂取量

投与群		300 ppm	1,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量	雄	18.7	65.5	226
(mg/kg 体重/日)	雌	20.5	79.4	404

各投与群で認められた毒性所見は表 49 に示されている。

性周期検査において、対照群では大部分の個体で性周期が規則的に回帰しなかったことから、検体投与による性周期への影響について判断できなかった。(参照 2、50)

<sup>10 90</sup> 日間亜急性毒性試験 (ラット) ① [10.(1)] の結果から、投与に関連して認められる可能性があると考えられる変化を検証するために実施された試験であり、病理組織学的検査項目がガイドラインを充足しておらず、300 及び 1,000 ppm 投与群では実施されていないことから、参考資料とした。11 試験終了時の難について測定 (以下ラットを用いた 90 日間亜急性素性試験の [10 (4)] において

<sup>11</sup> 試験終了時の雌について測定(以下ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験④ [10.(4)] においても同じ。)。

表 49 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) ③で認められた毒性所見

		9 110 1 2 1 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
投与群	雄	雌
4,000 ppm	・体重増加抑制及び摂餌量減少 §(いず	・MCHC 減少
	れも投与1週以降)	・ALP、GGT 及び Alb 増加
	・前肢握力低下 a	・ナトリウム、無機リン及びカルシウ
	・自発運動量減少 a	ム減少
	・RBC 減少	・心筋トロポニンI増加(投与4及び
	・Ret 増加	13 週)
	・ALP、Ure、Chol 及びカリウム増加	・プロラクチン減少 b
	・Glu、ナトリウム、無機リン及びカ	<ul><li>・子宮絶対及び比重量減少。</li></ul>
	ルシウム減少	・甲状腺及び脾絶対及び比重量増加
	・尿中 Glu 増加	・肝小葉周辺性脂肪変性 <sup>§</sup>
	・心筋トロポニン I 増加(投与 4 週)	・子宮び漫性萎縮 <sup>§</sup> 及び子宮頚部萎縮 <sup>§</sup>
	<ul><li>・肝比重量増加</li></ul>	
	・前立腺及び精嚢絶対及び比重量減少	
	・膵島細胞変性 <sup>§</sup> 及び副腎皮質空胞化 <sup>§</sup>	
1,000 ppm	・PLT 増加	・PLT 増加
以上	・Alb 増加	・RBC、Hb 及び Ht 減少
	・TG 減少	・Ure、Chol 及びカリウム増加
		・肝及び胸腺絶対及び比重量増加
		・卵巣絶対及び比重量減少。
300 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

- §:統計検定は実施されてないが、検体投与の影響と考えられた。
- a: 投与84~86日に認められた。
- b: 本試験において性周期に対する検体投与の影響は評価できないが、1,000 ppm 以下投与群と比較して低値であったことから、検体投与の影響と考えられた。
- c: 4,000 ppm 投与群の卵巣及び子宮絶対重量は、対照群に対して約 30%及び約 50%、1,000 ppm 投与群の卵巣絶対重量は、対照群に対して約 10%それぞれ減少した。

# (4) 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) ④<参考資料12>

Fischer ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌投与 (原体:0、300、1,000 及び 4,000 ppm: 平均検体摂取量は表 50 参照) による 90 日間亜急性毒性試験が 実施された。本試験において、性周期検査、心筋トロポニン I 及びプロラクチン 測定並びに副腎、心臓、肝臓、膵臓、甲状腺(及び上皮小体)及び子宮(及び子宮頸部)の病理組織学的検査が行われた。

表 50 90 日間亜急性毒性試験(ラット)④の平均検体摂取量

投与群		300 ppm	1,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量	雄	18.5	53.5	181
(mg/kg 体重/日)	雌	19.9	59.7	361

12 ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験 [10.(1)] の結果から、投与に関連して認められる可能性があると考えられる変化を検証するために実施された試験であり、病理組織学的検査項目がガイドラインを充足しておらず、300 及び 1,000 ppm 投与群では実施されていないことから参考資料とした。

各投与群で認められた毒性所見は表 51 に示されている。

性周期検査において、4,000 ppm 投与群で統計学的有意差はないが性周期回数の減少傾向及び性周期日数の延長傾向(発情休止期の持続)が認められた。(参照 2、51)

表 51 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) ④で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
4,000 ppm	・体重増加抑制(投与 1~10 週)及び摂 餌量減少(投与 1 週以降) <sup>§1</sup> ・前肢握力低下 <sup>a</sup> ・RBC、Hb 及び Ht 減少 ・ALP 増加 ・副腎及び甲状腺絶対及び比重量増加 ・前立腺及び精嚢 <sup>§2</sup> 絶対及び比重量減 少 ・小葉中心性肝細胞肥大 <sup>§1</sup> 及び肝小葉 中心性脂肪変性 <sup>§1</sup>	・体重増加抑制(投与 1~2 週) ・前肢握力低下 <sup>a</sup> ・ALP、GGT 及び TP 増加 ・ナトリウム、無機リン及びカルシウム減少 ・プロラクチン減少 <sup>\$3</sup> ・副腎及び子宮 <sup>b</sup> 絶対及び比重量減少 ・肝小葉周辺性及びび漫性脂肪変性 <sup>\$1</sup> ・子宮及び子宮頚部び漫性萎縮 <sup>\$1</sup>
1,000 ppm 以上	<ul><li>・PLT 及び Ret 増加</li><li>・尿素及びカリウム増加</li><li>・TG 及び無機リン減少</li><li>・肝絶対及び比重量増加</li></ul>	<ul> <li>・RBC、Hb 及び Ht 減少</li> <li>・PLT 及び Ret 増加</li> <li>・Alb、Chol、尿素及びカリウム増加</li> <li>・心筋トロポニン I 増加 <sup>§ 4</sup>(投与 4 及び 13 週)</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> <li>・卵巣絶対及び比重量減少 <sup>b</sup></li> </ul>
300 ppm 以上	・TP、Alb、Glob 及び Chol 増加	300 ppm 毒性所見なし

<sup>§1:</sup>統計検定は実施されてないが、検体投与の影響と考えられた。

## (5)90日間亜急性毒性試験(マウス)

ICR マウス (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌投与 (原体: 0、150、500、2,000 及び 6,000 ppm: 平均検体摂取量は表 52 参照) による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 52 90 日間亜急性毒性試験(マウス)の平均検体摂取量

投与群		150 ppm	500 ppm	2,000 ppm	6,000 ppm
平均検体摂取量	雄	20.9	68.9	285	819
(mg/kg 体重/日)	雌	25.2	82.8	327	919

<sup>§2:</sup>統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

<sup>§3:</sup>統計学的有意差はないが、対照群及び 1,000 ppm 以下投与群では性周期によると考えられるばらつきが認められた一方で、4,000 ppm 投与群ではばらつきが少なくかつ低値であったことから、検体投与の影響と考えられた。

<sup>§4:1,000</sup> ppm 投与群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

a: 投与84~86 日に認められた。

b: 4,000 ppm 投与群の卵巣及び子宮絶対重量は対照群に対して約 40%及び約 50%、1,000 ppm 投与群の卵巣絶対重量は対照群に対して約 15%、それぞれ減少した。

各投与群で認められた毒性所見は表53に示されている。

本試験において、2,000 ppm 以上投与群の雌雄で T.Bil 増加が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 500 ppm(雄:68.9 mg/kg 体重/日、雌:82.8 mg/kg 体重/日)であると考えられた。(参照 52)

表 53 90 日間亜急性毒性試験(マウス)で認められた毒性所見

	<del>-</del>	·
投与群	雄	此隹
6,000 ppm	・RDW 及び HDW 増加	<ul><li>・死亡(1 例:投与2週)[脾(白脾髄)</li></ul>
	・PLT 及び Lym 減少	リンパ球アポトーシス及び多臓
	・AST 及び ALT 増加	器での細胞空胞化(心筋線維、肝
	・脾絶対及び比重量増加	細胞等)]
	・顎下腺顆粒管分泌液減少	・切迫と殺(4 例:投与4、10 及び
	・小葉中心性肝細胞肥大	13 週)[横臥位、自発運動低下及
	・肝単細胞壊死	び緩徐呼吸、骨髄(胸骨及び大腿
		骨)造血低下、脾(白脾髄)及び胸
		腺皮質リンパ球アポトーシス、
		頸部及び腸間膜リンパ節ろ胞ア
		ポトーシス及び多臓器での細胞
		空胞化 a(心筋線維、肝細胞等)]
		・Hb、PLT 及び Lym 減少 §
		・RDW 増加
		・小葉中心性肝細胞肥大
2,000 ppm 以上	・T.Bil 増加	・T.Bil 増加
500 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

<sup>[]:</sup> 死亡又は切迫と殺動物で認められた所見

### (6)90日間亜急性毒性試験(イヌ)

ビーグル犬 (一群雌雄各 4 匹) を用いたカプセル経口投与 (原体:0、15、30 及び 90/60 mg/kg 体重/日<sup>13</sup>) による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 54 に示されている。

本試験において、90/60 mg/kg 体重/日投与群の雄で大脳神経網及び白質空胞化等、30 mg/kg 体重/日以上投与群の雌で肝細胞硝子滴沈着等が認められたことから、無毒性量は雄で30 mg/kg 体重/日、雌で15 mg/kg 体重/日であると考えられた。 (参照2、53)

<sup>§:</sup> PLT 及び Lym 減少について、統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

a:心臓、肝臓及び大脳を対象としたオイルレッド O 及びナイルブルー染色により、心筋線維及び 肝細胞については脂肪沈着(中性脂質)であることが確認されたが、大脳皮質神経網はいずれの 色素においても染色が認められなかった。

<sup>13</sup> 高用量投与群において、90 mg/kg体重/日の投与量で雌雄ともに重度の影響が認められたことから、 雄は投与7週以降、雌は投与5週以降に投与量が60 mg/kg体重/日に変更された。

表 54 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
90/60 mg/kg 体重/日	・死亡(1 例、投与 9 週)[外陰部被毛の汚れ、肝うっ血、肝出血、小葉中心性及び限局性肝細胞脂肪変性等] ・流延(投与 7~10 週)、無便 <sup>\$</sup> (投与6~9週) ・嘔吐(飼料)(投与 1 週以降) ・体重増加抑制 <sup>\$</sup> 及び摂餌量減少 <sup>\$</sup> (いずれも投与期間累積) ・BUN 及びカリウム増加 ・尿量減少及び尿 pH 低下 ・肝比重量増加 ・精巣、精巣上体及び前立腺絶対及び比重量減少 <sup>\$</sup> ・大脳神経網及び白質空胞化 <sup>a</sup> ・下腿筋横紋筋線維変性/再生 <sup>\$</sup> ・精細管萎縮 <sup>\$</sup> ・精巣上体精子減少症 <sup>\$</sup>	・切迫と殺(1 例、投与9週)[側臥位、 起立不能、振戦、肝うっ血、小 葉中心性及び門脈周囲性肝細胞 脂肪変性、クッパー細胞褐色色 素沈着等] ・流涎 <sup>§</sup> (投与6~9週)、無便 <sup>§</sup> (投与3~9週) ・嘔吐(飼料)(投与1週以降) ・体重増加抑制 <sup>§</sup> 及び摂餌量減少 <sup>§</sup> (いずれも投与期間累積) ・ALP増加 ・子宮絶対及び比重量減少 <sup>§</sup> ・大脳神経網及び白質空胞化 <sup>§、a</sup> ・下腿筋横紋筋線維変性/再生 <sup>§</sup>
30 mg/kg 体重/日	30 mg/kg 体重/日以下	・Alb 増加
以上	毒性所見なし	• 肝細胞硝子滴沈着 <sup>\$</sup>
15 mg/kg 体重/日		毒性所見なし

- []:死亡又は切迫と殺動物で認められた所見
- §: 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。
- a: 雌雄各1匹を用いた皮質下白質の髄鞘染色 (クリューバー・バレラ染色) によりミエリン密度の低下が認められたことから、ミエリン鞘の減少又は浮腫が空胞を形成していると考えられた。

### (7) 90 日間亜急性神経毒性試験 (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、300、1,000 及び 4,000 ppm:平均検体摂取量は表 55 参照)による 90 日間亜急性神経毒性試験が実施された。

表 55 90 日間亜急性神経毒性試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		300 ppm	1,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量*	雄	20	73	396
(mg/kg 体重/日)	雌	24	92	438

<sup>\*:</sup> 餌こぼしにより、実際の摂取量より高い値となっている可能性がある。

神経病理組織学的検査において、検体投与による影響は認められなかった。本試験において、4,000 ppm 投与群の雄で体重増加抑制(投与1週以降)が認められ、雌ではいずれの投与群においても毒性影響は認められなかったことから、無毒性量は雄で1,000 ppm(73 mg/kg 体重/日)、雌で本試験の最高用量4,000 ppm(438 mg/kg 体重/日)であると考えられた。亜急性神経毒性は認められな

かった。 (参照2、54)

# (8) 28 日間亜急性経皮毒性試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 10 匹)を用いた経皮投与(原体:0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、6 時間/日、5 日間/週)による 28 日間亜急性経皮毒性試験が実施された。

検体投与群で投与部位の皮膚に用量相関的な不全角化型の軽微な多巣性角化 亢進の増加が認められたが、いずれも角化亢進の重症度は軽微に留まっており、 局所的な処理に関連した変化と考えられた。

本試験において、いずれの投与群においても毒性影響は認められなかったことから、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 1,000~mg/kg 体重/日であると考えられた。(参照 2、55)

# (9)90日間亜急性毒性試験(代謝物 H、ラット)

Wistar Hannover ラット(一群雌雄各 10 匹)を用いた混餌投与(代謝物 H; 0、600、4,000 及び 10,000 ppm: 平均検体摂取量は表 56 参照)による 90 日間 亜急性毒性試験が実施された。

大00 00 日间亚ル	· · · -		( 1 (11) 1) 11) 05	
投与群		600 ppm	4,000 ppm	10,000 ppm
平均検体摂取量	雄	42	277	708
(mg/kg 休重/日)	HI作	17	317	797

表 56 90 日間亜急性毒性試験 (ラット、代謝物 H) の平均検体摂取量

10,000 ppm 投与群の雄で心筋壊死/線維化(3 例)が認められたが、アフィドピロペンを用いた 90 日間亜急性毒性試験(ラット)①~④ [10.(1)~(4)] の対照群においても認められていることから、検体投与による影響ではないと考えられた。

本試験において、いずれの投与群においても毒性影響は認められなかったことから、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量  $10,000~\rm ppm$ (雄:  $708~\rm mg/kg$  体重/日、雌:  $797~\rm mg/kg$  体重/日)であると考えられた。(参照 2、56)

## 11. 慢性毒性試験及び発がん性試験

### (1) 1年間慢性毒性試験(ラット)①

Fischer ラット (一群雌雄各 24 匹) を用いた混餌投与 (原体:0、75、150、300 及び 1,000 ppm: 平均検体摂取量は表 57 参照) による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

表 57 1年間慢性毒性試験 (ラット) ①の平均検体摂取量

投与群		75 ppm	150 ppm	300 ppm	1,000 ppm
平均検体摂取量	雄	3.7	7.3	14.6	47.6
(mg/kg 体重/日)	雌	4.4	8.9	17.7	56.1

各投与群で認められた毒性所見は表 58 に示されている。

本試験において、1,000 ppm 投与群の雄で T.Chol 及び TG 減少等、雌で心筋 細胞空胞化等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 300 ppm(雄: 14.6 mg/kg 体重/日、雌: 17.7 mg/kg 体重/日)であると考えられた。(参照 2、57)

表 58 1年間慢性毒性試験(ラット)①で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
1,000 ppm	・RBC、Hb 及び Ht 減少	・Hb、Ht、MCV 及び MCH 減少
	・BUN 増加	・BUN 及び ALP 増加
	・T.Chol 及び TG 減少	・小葉周辺性肝細胞空胞化 a
		•心筋細胞空胞化 a
300 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

a:特殊染色は行われていないが、90日間亜急性毒性試験(ラット)①及び③ [10.(1)及び(3)] の結果から脂肪変性(脂肪沈着)と考えられた。

# (2) 1年間慢性毒性試験(ラット)②(補足試験)

Fischer ラット (一群雌雄各 24 匹) を用いた混餌投与 (原体:0、1,000 及び 3,000 ppm: 平均検体摂取量は表 59 参照) による 1 年間慢性毒性試験が実施された。本試験は 1 年間慢性毒性試験 (ラット) ① [11.(1)] よりも高用量における影響及び同試験の 1,000 ppm 投与群で認められた毒性所見の再現性を確認することを目的に実施された。

表 59 1年間慢性毒性試験 (ラット) ②の平均検体摂取量

投与群		1,000 ppm	3,000 ppm
平均検体摂取量	雄	48.2	143
(mg/kg 体重/日)	雌	57.1	161

各投与群で認められた毒性所見は表 60 に示されている。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雌雄で肝、脾及び腎絶対及び比重量増加等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm 未満(雄:48.2 mg/kg 体重/日未満、雌:57.1 mg/kg 体重/日未満)であると考えられた。(参照2、58)

表 60 1年間慢性毒性試験(ラット)②で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
3,000 ppm	・体重増加抑制(投与2週以降)及び摂 餌量減少(投与1週以降) ・RBC、Hb及びHt減少 ・PLT及びRet増加 ・TG及び無機リン減少 ・副腎、甲状腺、精巣及び精巣上体絶 対及び比重量増加	・尿量減少及び尿蛋白増加 ・PLT 増加 ・MCHC 減少 ・ALP、Glu 及びカリウム増加 ・TG 及びカルシウム減少 ・卵巣及び子宮絶対及び比重量減少 ・胆管増生 ・変異肝細胞巣(好塩基性、虎斑状) ・下垂体前葉限局性過形成
1,000 ppm 以上	・ALP 増加 ・肝、脾及び腎絶対及び比重量増加	<ul> <li>・Hb、Ht、MCV及びMCH減少</li> <li>・BUN増加</li> <li>・肝、脾、腎及び下垂体絶対及び比重量増加</li> <li>・心絶対及び比重量減少</li> <li>・心筋及び小葉周辺性肝細胞空胞化</li> <li>・膵腺房細胞チモーゲン顆粒減少</li> </ul>

1年間慢性毒性試験 (ラット) ①及び②の総合評価として、無毒性量は雄で 14.6 mg/kg 体重/日、雌で 17.7 mg/kg 体重/日であると考えられた。

# (3) 1年間慢性毒性試験(イヌ)

ビーグル犬 (一群雌雄各 4 匹) を用いたカプセル経口投与 (原体:0、8、20 及び50/40 mg/kg 体重/日<sup>14</sup>) による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 61 に示されている。

本試験において、20 mg/kg 体重/日以上の雌雄で肝細胞硝子滴沈着等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 8 mg/kg 体重/日であると考えられた。 (参照 2、59)

<u>+</u> п

<sup>14</sup> 高用量投与群において、50 mg/kg 体重/日の投与量で雌雄ともに重度の影響が認められたことから、 雄は投与30 週以降、雌は投与29 週以降に投与量が40 mg/kg 体重/日に変更された。

表 61 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
50/40 mg/kg 体重/日	・切迫と殺(1 例、投与 27 週)[自	・流涎、強直性痙攣及び側臥位
	発運動量減少、肝うっ血、び漫	(投与 42~51 週)
	性肝細胞脂肪変性、下腿三頭筋	・嘔吐(飼料)(投与1週以降)
	横紋筋線維変性等]	・結膜充血(投与 40~50 週)
	・結膜充血(投与 32~52 週)	・血尿(投与 18 週)
	・嘔吐(飼料)(投与1週以降)	•体重增加抑制 <sup>§1</sup> (投与期間累積)
	・ALP 及び BUN 増加	及び摂餌量減少(投与 38 及び
	・塩素減少	41 週)
		・WBC 減少
		・BUN 及び T.Bil 増加
		・Glu 減少
		• 限局性肝細胞脂肪変性 § 1
		・大脳白質 <sup>§</sup> 1及び神経網空胞化 ª
20 mg/kg 体重/日	・肝細胞硝子滴沈着 <sup>§2</sup>	• 肝細胞硝子滴沈着 <sup>§</sup> 1
以上	・大脳白質及び神経網空胞化 <sup>§2、a</sup>	
8 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

- []:切迫と殺動物で認められた所見
- §1:統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。
- §2:20 mg/kg 体重/日投与群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

### (4) 2年間発がん性試験(ラット)①

Fischer ラット(一群雌雄各 50 匹)を用いた混餌投与(原体:0、100、300 及び1,000 ppm: 平均検体摂取量は表 62 参照)による 2 年間発がん性試験が実施された。

表 62 2年間発がん性試験 (ラット) ①の平均検体摂取量

投与量		100 ppm	300 ppm	$1,000~{ m ppm}$
平均検体摂取量	雄	4.4	12.9	42.7
(mg/kg 体重/日)	雌	5.3	15.5	50.8

1,000 ppm 投与群の雄で腎絶対及び比重量増加、同投与群の雌で体重増加抑制 (投与 24 週以降)及び摂餌量減少(投与 3 週以降)が認められた。

子宮における腫瘍性病変の発生頻度は表 63 に示されている。

1,000 ppm 投与群の雌で子宮腺癌の発生頻度増加が認められた。

同投与群の雄で副腎褐色細胞腫の発生頻度増加が認められたが、より高用量で 実施された 2 年間発がん性試験 (ラット) ② [11.(5)] においては認められな かったことから、検体投与による影響ではないと考えられた。

本試験において、1,000 ppm 投与群の雄で腎絶対及び比重量増加、雌で体重増加抑制及び摂餌量減少等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 300 ppm

a: 50/40 mg/kg 体重/日投与群の雌雄各 1 匹を用いた皮質下白質の髄鞘染色 (クリューバー・バレラ 染色) によりミエリン密度の低下が認められたことから、ミエリン鞘の減少又は浮腫が空胞を形成していると考えられた。

(雄:12.9 mg/kg 体重/日、雌:15.5 mg/kg 体重/日)であると考えられた。(参照 2、60)

(子宮腺癌の発生メカニズムについては [14.(1)] を参照)

表 63 子宮における腫瘍性病変の発生頻度

	投与群	0 ppm	100 ppm	300 ppm	1,000 ppm
ス合	途中死亡/切迫と殺動物	1/13	1/12	0/8	0/10
子宮腺癌	最終と殺動物	3/37	0/38	2/42	10/40*
旅馆	全動物	4/50	1/50	2/50	10/50

/:該当なし、\*:p<0.05 (Fisher 検定)

# (5) 2年間発がん性試験 (ラット) ② (補足試験)

Fischer ラット (一群雌雄各 50 匹) を用いた混餌投与 (原体:0、1,000 及び 3,000 ppm: 平均検体摂取量は表 64 参照) による 2 年間発がん性試験が実施された。本試験は 2 年間発がん性試験 (ラット) ① [11.(4)] よりも高用量における発がん性の有無及び同試験の 1,000 ppm 投与群で認められた毒性所見の再現性を確認することを目的に実施された。

表 64 2年間発がん性試験 (ラット) ②の平均検体摂取量

投与群		1,000 ppm	3,000 ppm
平均検体摂取量	雄	41.6	128
(mg/kg 体重/日)	雌	50.4	147

各投与群で認められた毒性所見(非腫瘍性病変)は表 65、子宮における非腫瘍性/腫瘍性病変の発生頻度は表 66 に示されている。

1,000 ppm 以上投与群の雌で子宮腺癌の発生頻度増加が認められた。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雄で精巣上体絶対及び比重量増加、同投与群の雌で胆管増生等が認められたことから、無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm 未満(雄: 41.6 mg/kg 体重/日未満、雌: 50.4 mg/kg 体重/日未満)であると考えられた。(参照 2、61)

(子宮腺癌の発生メカニズムについては「14.(1)] を参照)

表 65 2年間発がん性試験 (ラット) ②で認められた毒性所見 (非腫瘍性病変)

		- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
投与群	雄	雌
3,000 ppm	<ul><li>・体重増加抑制(投与2週以降)及び 摂餌量減少(投与1週以降)</li><li>・肝、腎及び脾絶対及び比重量増加</li><li>・下顎リンパ節洞拡張</li><li>・変異肝細胞巣(明細胞性)</li></ul>	<ul><li>・死亡率増加</li><li>・肝、腎及び脾絶対及び比重量増加</li><li>・膵腺房細胞チモーゲン顆粒減少</li><li>・慢性腎症</li><li>・子宮内膜過形成</li></ul>
1,000 ppm 以上	・精巣上体絶対及び比重量増加	・体重増加抑制(投与8週以降)及び 摂餌量減少(投与1週以降) ・胆管増生

表 66 子宮における非腫瘍性/腫瘍性病変の発生頻度

投与群		0 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm
	検査動物数	10	10	18
途中死亡/	内膜過形成	2	1	3
切迫と殺動物	腺腫	0	0	1
	腺癌	0	2	6
	検査動物数	40	40	32
最終と殺動物	内膜過形成	5	10	13**
取於こ权劉彻	腺腫	1	3	3
	腺癌	0	3	6**
	検査動物数	50	50	50
全動物	内膜過形成	7	11	16*
	腺腫	1	3	4
	腺癌	0	$5^*$	12**

<sup>\*:</sup> p<0.05、\*\*: p<0.01 (Fisher 検定)

2年間発がん性試験 (ラット) ①及び②の総合評価として、無毒性量は雄で 12.9 mg/kg 体重/日、雌で 15.5 mg/kg 体重/日であると考えられた。

### (6) 18 か月間発がん性試験(マウス)

ICR マウス(一群雌雄各 52 匹)を用いた混餌投与[原体:0、120、700、4,000/3,000/2,000 ppm $^{15}$ (雌)及び4,000 ppm(雄):平均検体摂取量は表 67 参照]による 18 か月間発がん性試験が実施された。

表 67 18 か月間発がん性試験(マウス)の平均検体摂取量

投与群		120 ppm	700 ppm	4,000/3,000/ 2,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量	雄	13.3	78.7		445
(mg/kg 体重/日)	雌	12.9	75.8	333	

<sup>/:</sup>該当なし

<sup>15</sup> 高用量投与群において 4,000 ppm の投与量で死亡又は切迫と殺動物の増加が認められたことから、 投与 24 週に 3,000 ppm、投与 44 週に 2,000 ppm に投与量が変更された。

各投与群における毒性所見(非腫瘍性病変)は表 68 に示されている。 検体投与により発生頻度の増加した腫瘍性病変は認められなかった。

本試験において、4,000 ppm 投与群の雄で体重増加抑制及び摂餌量減少等、 4,000/3,000/2,000 ppm 投与群の雌で心筋線維化等が認められたことから、無毒 性量は雌雄とも 700 ppm(雄: 78.7 mg/kg 体重/日、雌: 75.8 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、62)

表 68 18 か月間発がん性試験(マウス)で認められた毒性所見(非腫瘍性病変)

投与群	雄	雌
4,000 ppm	・体重増加抑制(投与 72 週)及び摂餌 量減少(投与 1 週) ・小葉中心性肝細胞肥大 <sup>a</sup> ・顎下腺顆粒管分泌液減少	
4,000/3,000/	211 1120112	<ul><li>累積死亡率増加(投与 21~25 週)</li></ul>
2,000 ppm		・腹臥位、自発運動低下、緩徐呼吸、被毛の汚れ及び立毛 <sup>\$</sup> ・体重増加抑制(投与9週以降)及び摂餌量減少(投与1~16週) ・WBC、Lym及びLUC増加・脾絶対及び比重量増加・心筋線維化・多臓器での細胞空胞化[心筋線維、肝細胞(び漫性)等] ・骨髄(胸骨及び大腿骨)造血低下及び
		<b>牌萎縮</b>
700 ppm 以下	毒性影響なし	毒性影響なし

# 12. 生殖発生毒性試験

## (1) 2世代繁殖試験(ラット)①

Wistar Hannover (GALAS) ラット (一群雌雄各 24 匹) を用いた混餌投与 (原 体:0、100、300 及び1,000 ppm: 平均検体摂取量は表 69 参照) による 2 世代 繁殖試験が実施された。

<sup>/:</sup> 該当なし §: 統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

a:マウスを用いた90日間亜急性毒性試験[10.(5)]において、2,000 ppm 以上投与群でT.Bil 増加 が認められたことから、毒性所見とした。

表 69 2世代繁殖試験 (ラット) ①の平均検体摂取量

投与群			100 ppm	300 ppm	1,000 ppm
	D ##\P	雄	7.0	20.4	69.1
平均検体摂取量	P世代	雌	9.1	26.8	86.3
(mg/kg 体重/日)	T ##.42	雄	7.7	22.1	73.2
(mg/mg // =1//)	F <sub>1</sub> 世代	雌	9.3	26.9	87.4

各投与群で認められた毒性所見は表70に示されている。

1,000 ppm 投与群の  $F_1$  児動物で包皮分離遅延が認められたが、発育遅延による二次的な影響と考えられた。

本試験において、親動物では 1,000 ppm 投与群の雌雄で肝絶対及び比重量増加等が認められ、児動物では同投与群の雌雄で体重増加抑制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 300 ppm (P雄: 20.4 mg/kg 体重/日、P雌: 26.8 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄: 22.1 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雌: 26.9 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、63)

表 70 2世代繁殖試験 (ラット) ①で認められた毒性所見

投与群		親 : P、	児:F <sub>1</sub>	親:F <sub>1</sub> 、	児:F <sub>2</sub>
	汉子杆	雄	雌	雄	雌
親動物	1,000 ppm	・肝絶対及び比 重量増加 <sup>a</sup>	・肝 a 及び副腎 絶対及び比重 量増加	毒性所見なし	・副腎絶対及び 比重量増加
190	300 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし		毒性所見なし
児動物	1,000 ppm	・体重増加抑制 (哺育21日) ・包皮分離遅延	・体重増加抑制 (哺育 21 日) ・脾絶対及び比 重量減少	• 体重増加抑制	• 体重増加抑制
	300 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: ラットを用いた90日間亜急性毒性試験①、③及び④[10.(1)、(3)及び(4)]において、同様の用量で肝毒性を示唆する血液生化学的パラメータの変化が認められたことから、毒性所見とした。

### (2) 2世代繁殖試験(ラット)②

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 25 匹) を用いた混餌投与 (原体: 0、 100、500 及び 2,000 ppm: 平均検体摂取量は表 71 参照) による 2 世代繁殖試験が実施された。本試験において心筋トロポニン I 測定が行われた。

表 71 2世代繁殖試験 (ラット) ②の平均検体摂取量

投与群			100 ppm	500 ppm	2,000 ppm
	D ##\P	雄	7.4	37.0	143
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P世代	雌	8.4	41.3	155
	T ##4	雄	8.1	40.3	168
	F <sub>1</sub> 世代	雌	8.9	44.0	178

各投与群で認められた毒性所見は表 72 に示されている。

心筋トロポニンIについて検体投与の影響は認められなかった。

2,000 ppm 投与群の F<sub>1</sub>児動物で包皮分離及び膣開口遅延が認められたが、発育遅延による二次的な影響と考えられた。

本試験において、親動物では 2,000 ppm 投与群の雄で体重増加抑制及び摂餌量減少等、500 ppm 以上投与群の雌で副腎絶対及び比重量増加が認められ、児動物では 500 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制等が認められたことから、無毒性量は親動物の雄で 500 ppm (P 雄: 37.0 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄: 40.3 mg/kg体重/日)、雌で 100 ppm (P 雄: 8.4 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄: 8.9 mg/kg 体重/日)、児動物で雌雄とも 100 ppm (P 雄: 7.4 mg/kg 体重/日、P 雌: 8.4 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄: 8.1 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄: 8.9 mg/kg 体重/日)であると考えられた。また、2,000 ppm 投与群で着床数及び産児数減少が認められたことから、繁殖能に対する無毒性量は 500 ppm (P 雄: 37.0 mg/kg 体重/日、P 雌: 41.3 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄: 40.3 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄: 44.0 mg/kg 体重/日)であると考えられた。 (参照 2、64)

表 72 2世代繁殖試験(ラット)②で認められた毒性所見

	北上来	親:P、	、児: <b>F</b> 1	親:F	1、児:F2	
	投与群	雄	雌	雄	雌	
	2,000	·体重增加抑制(投	·哺育不良(3 例)	• 体重増加抑制	・哺育不良(1例)	
	ppm	与 1~10 週累	・体重増加抑制(妊	及び摂餌量減	<ul><li>体重増加抑制及び</li></ul>	
		積)及び摂餌量	娠 20 日~哺育 14	少	摂餌量減少	
		減少(投与1週以	日)及び摂餌量減		• 着床数減少	
		降)	少(投与1週以降)		・RBC、Hb 及び Ht	
- 公日		・Hb 減少	・Hb 及び Ht 減少		減少	
親			・Ret 増加		・Ret 増加	
動			・T.Chol 増加		・T.Chol 増加	
物			・卵巣絶対及び比重		・卵巣絶対及び比重	
			量減少		量減少	
			·副腎皮質空胞化 <sup>§2</sup>		·副腎皮質空胞化 <sup>§2</sup>	
	500 ppm	500 ppm 以下	・副腎絶対及び比重	500 ppm 以下	・副腎絶対及び比重	
	以上	毒性所見なし	量増加	毒性所見なし	量 <sup>§1</sup> 増加	
	100 ppm		毒性所見なし		毒性所見なし	
	2,000	·全同腹児死亡(1 個	列) <sup>§ 2</sup>	·全同腹児死亡(3	B 例) § 2	
	ppm	・死亡児数及び食剤	坄児動物数増加 <sup>§2</sup>	・産児数減少		
		•哺育率低下 <sup>§</sup> 3		・死亡児数及び食	殺児動物数増加 <sup>§2</sup>	
		· 体重增加抑制(雌)	雄)	•哺育率低下§3及	で生存率減少(哺育 0	
児		・ 包皮分離及び膣閉	昇口遅延	~4 日)		
動	動 ・脾(雌雄)及び胸腺		!(雄)絶対及び比重量			
物		減少				
	500 ppm	・胸腺絶対及び比重量減少(雌)		・体重増加抑制(雌雄)		
	以上			・脾(雌雄)及び胸腺(雄)絶対及び比重量		
				減少		
	100 ppm	毒性所見なし		毒性所見なし		

§1:2,000 ppm 投与群では統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

2世代繁殖試験(ラット)①及び②の総合評価として、無毒性量は親動物の雄で 500 ppm(P 雄:37.0 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄:40.3 mg/kg 体重/日)、雌で 300 ppm(P 雄:26.8 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄:26.9 mg/kg 体重/日)、児動物で雌雄とも 300 ppm(P 雄:20.4 mg/kg 体重/日、P 雌:26.8 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄:22.1 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄:26.9 mg/kg 体重/日)であると考えられた。繁殖能に対する無毒性量は 1,000 ppm(P 雄:69.1 mg/kg 体重/日、P雌:86.3 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雄:73.2 mg/kg 体重/日、 $F_1$ 雌:87.4 mg/kg 体重/日)であると考えられた。

### (3)発生毒性試験(ラット)①

Wistar Hannover(GALAS)ラット(一群雌 24 匹)の妊娠  $6\sim19$  日に強制経口投与(原体:0、10、30 及び 100 mg/kg 体重/日、溶媒:1%CMC-Na 水溶

<sup>§2:</sup>統計検定は実施していないが、検体投与の影響と考えられた。

<sup>§3:</sup>統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

### 液)して、発生毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 73 に示されている。

本試験において、母動物では 100 mg/kg 体重/日投与群で副腎絶対及び比重量増加、胎児では同投与群で骨格変異(腰肋)の発現頻度増加が認められたことから、無毒性量は母動物及び胎児とも 30 mg/kg 体重/日と考えられた。催奇形性は認められなかった。(参照 2、65)

表 73 発生毒性試験 (ラット) ①で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
100 mg/kg 体重/日	・副腎絶対及び比重量増加	・骨格変異(腰肋)
30 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	毒性所見なし

# (4)発生毒性試験(ラット)②

Wistar Hannover(GALAS)ラット(一群雌 24 匹)の妊娠  $6\sim19$  日に強制経口投与(原体:0、50、100 及び 200 mg/kg 体重/日、溶媒:1%CMC-Na 水溶液)して、発生毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 74 に示されている。

本試験において、母動物では 200 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制等、胎児では同投与群で骨格変異(過剰肋骨、上顎骨及び頬骨の癒合)の発現頻度増加が認められたことから、無毒性量は母動物及び胎児とも 100 mg/kg 体重/日と考えられた。催奇形性は認められなかった。(参照 2、66)

表 74 発生毒性試験 (ラット) ②で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
200 mg/kg 体重/日	· 体重增加抑制(妊娠 6~9 日)	• 骨格変異(過剰肋骨)
	及び摂餌量減少(妊娠6~9日	・骨格変異(上顎骨及び頬骨の
	以降)	癒合)
100 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	毒性所見なし

発生毒性試験(ラット)①及び②の総合評価として、無毒性量は母動物及び胎児とも 50 mg/kg 体重/日であると考えられた。

## (5)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  $6\sim27$  日に強制経口投与(原体:0、8、16 及び 32 mg/kg 体重/日、溶媒:1%CMC-Na 水溶液)して、発生毒性試験が実施された。

用量設定試験(原体:0、10、30、100 及び 300 mg/kg 体重/日)において、30 mg/kg 体重/日以上投与群の母動物で体重増加抑制及び摂餌量減少、胎児で吸収胚及び胎児死亡数増加が認められ、100 mg/kg 体重/日以上投与群では母動物

の死亡、流産等により十分な数の生存胎児が得られなかったことから、本試験の 最高用量は32 mg/kg 体重/日と設定された。

本試験において、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、無毒性量は母動物及び胎児とも本試験の最高用量 32 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、67)

## 13. 遺伝毒性試験

アフィドピロペン原体の細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞(CHO)を用いた遺伝子突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞(CHL/IU)を用いた *in vitro* 染色体異常試験及びマウスを用いた *in vivo* 小核試験が実施された。

試験結果は表 75 に示されているとおり全て陰性であったことから、アフィドピロペンに遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 2、68~76)

表 75 遺伝毒性試験結果概要 (原体)

	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
	復帰突然変異試験	Salmonella typhimurium (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) Escherichia coli (WP2 uvrA 株)	プレインキュベーション法 ①TA98、TA100、TA1535、TA1537株 2.3~556 μg/プレート(-S9) 61.7~5,000 μg/プレート(+S9) WP2 uvrA株 20.6~5,000 μg/プレート(-S9) 61.7~5,000 μg/プレート(+S9) ②TA98、TA100、TA1535、TA1537株 9.8~313 μg/プレート(-S9) 313~5,000 μg/プレート(+S9) WP2 uvrA株 156~5,000 μg/プレート(-S9) 313~5,000 μg/プレート(-S9)	陰性
in vitro	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	①33~5,300 μg/プレート(+/-S9) (プレート法) ②33~5,300 μg/プレート(+/-S9) (プレインキュベーション法)	陰性
	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	①33~5,200 µg/プレート(+/-S9) (プレート法) ②33~5,200 µg/プレート(+/-S9) (プレインキュベーション法)	陰性
	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	①33~5,600 µg/プレート(+/-S9) (プレート法) ②33~5,600 µg/プレート(+/-S9) (プレインキュベーション法)	陰性

	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
遺伝子突然変異試験		チャイニーズハムスター 卵巣由来細胞(CHO) ( <i>Hgprt</i> 遺伝子)	①4.7~300 µg/mL(-S9) 2.3~300 µg/mL(+S9) ②3.9~250 µg/mL(-S9) 3.9~250 µg/mL(+S9) (いずれも 4 時間処理)	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)	①78.1~625 μg/mL(+/·S9) (6 時間処理、18 時間培養) ②30.9~69.4 μg/mL(·S9) (24 時間処理)	陰性
	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 (500 及び 1,000 mg/kg 体重投与群:単 回経口投与 24 時間後採取、2,000 mg/kg 体重投与群:単回経口投与 24 及び 48 時間後採取)	陰性
in vivo	小核試験	NMRI マウス(骨髄細胞) (一群雄 7 匹、対照群雄 5 匹)	250、500 及び 1,000 mg/kg 体重 a (250 及び 500 mg/kg 体重投与群:単回 経口投与 24 時間後採取、1,000 mg/kg 体重投与群:単回経口投与 24 及び 48 時間後採取)	陰性
	小核試験	NMRI マウス(骨髄細胞) (一群雄 7 匹、対照群雄 5 匹)	①500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重 b c ②2,000 mg/kg 体重 d (500 及び 1,000 mg/kg 体重投与群:単回経口投与 24 時間後採取、2,000 mg/kg 体重投与群:単回経口投与 24 及び 48 時間後採取)	陰性

- +/- S9: 代謝活性化系存在下及び非存在下
- 注)復帰突然変異試験及び小核試験については、ロットの異なる被験物質を用いて複数回行われた。
- a:1,000 mg/kg 体重投与群で自発運動低下(投与 1 時間)及び被毛の逆立ち(投与  $1\sim48$  時間)が認められた。
- b:500 mg/kg 体重投与群で自発運動低下が認められた(1例、投与1時間後)。
- c: 濃度分析による実測濃度は、それぞれ 350、700 及び 1,400 mg/kg 体重。
- d: 部分的閉眼(投与  $1\sim4$  時間)、被毛の逆立ち(投与  $1\sim48$  時間)及び自発運動低下(投与  $1\sim6$  時間)が認められた。

代謝物 H(植物及び水中由来)の細菌を用いた復帰突然変異試験、マウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験、ヒト末梢血リンパ球を用いた *in vitro* 小核試験及びマウスを用いた *in vivo* 小核試験が実施された。

結果は表 76 に示されているとおり全て陰性であった。 (参照 2、77~81)

表 76 遺伝毒性試験結果概要 (代謝物 H)

	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
	復帰突然変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	プレインキュベーション法 ①61.7~5,000 µg/プレート(+/-S9) ②313~5,000 µg/プレート(+/-S9)	陰性
	復帰突然変 異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、 TA1537 株) E. coli (WP2 uvrA 株)	①33~5,200 µg/プレート(+/-S9) (プレート法) ②33~5,200 µg/プレート(+/-S9) (プレインキュベーション法)	陰性
in vitro	遺伝子突然 変異試験 (マウスリン フォーマ TK 試験)	マウスリンパ腫細胞 (L5178Y TK+/·)	①9.38~300 μg/mL(+/·S9) (4 時間処理) ②9.38~300 μg/mL(·S9) (24 時間処理) 12.5~300 μg/mL(+S9) (4 時間処理)	陰性
	小核試験	ヒト末梢血リンパ球	①8.0~32.1 µg/mL(-S9) 16.1~64.2 µg/mL(+S9) (いずれも 4 時間処理) ②16.1~64.2 µg/mL(+/-S9) (+S9:4 時間処理、-S9:20 時間処理)	陰性
in vivo	小核試験	NMRI マウス(骨髄細胞) (一群雄 5 匹)	500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重 a (500 及び 1,000 mg/kg 体重投与群:単回経口投与 24 時間後採取、2,000 mg/kg 体重投与群:単回経口投与 24 及び 48 時間後採取)	陰性

+/- S9: 代謝活性化系存在下及び非存在下

## 14. その他の試験

### (1)子宮腫瘍の発生機序検討試験

ラットを用いた 2 年間発がん性試験①及び② [11.(4)及び(5)] において、1,000 ppm 以上投与群の雌で子宮腺癌の発生頻度増加が認められたことから、アフィドピロペンによる子宮腺癌の発生機序検討試験が実施された。

# ① 肝臓及び子宮における薬物代謝酵素誘導試験(ラット)

Fischer ラット (一群雌 5 匹) を用いた 14 日間混餌投与 (原体: 0 及び 3,000 ppm、平均検体摂取量: 197 mg/kg 体重/日) による、肝臓及び子宮における薬物代謝酵素誘導試験が実施された。

肝チトクローム P450 活性は表 77、肝臓及び子宮における mRNA 発現解析結果は表 78 に示されている。

a:1,000 mg/kg 体重以上投与群で立毛が認められた (1,000 mg/kg 体重投与群: 投与 2 時間~1 日、 2,000 mg/kg 体重投与群: 投与 1 時間~1 日)。

本試験において、投与1週に摂餌量減少、投与5及び8日に体重低値が認められたが、最終体重及び投与期間中の体重増加量について統計学的有意差は認められなかった。肝比重量増加並びに子宮絶対及び比重量減少が認められた。肝臓における EROD 及びエストラジオール・2・水酸化活性の増加、肝臓及び子宮における CYP1A1 mRNA の発現増加が認められた。肝臓におけるエストラジオール・4・水酸化活性並びに肝臓及び子宮における CYP1B1 mRNA 発現増加は認められなかった。(参照2、82)

表 77 肝チトクローム P450 活性

投与群	0 ppm	3,000 ppm
EROD(CYP1A)	$90.4\pm9.9$	$43.2 \pm 3.3^*$
(pmol resorfin formed/min/mg タンパク)	$26.4 \!\pm\! 2.3$	(163)
エストラジオール-2-水酸化(CYP1A/CYP1B)	101 ± 10	$281 \pm 30^*$
(pmol 2-hydroxyestradiol formed/min/mg タンパク)	$161 \pm 19$	(174)

平均値 ± 標準偏差、() 内は対照群を 100 とした場合の値

表 78 肝臓及び子宮における mRNA 発現解析結果

	投与群	0 ppm	$3,000~\mathrm{ppm}$	
D-7 11-Hx	CYP1A1	$1.00 \pm 0.46$	$3.93\!\pm\!2.77^*$	
肝臓	CYP1B1	$1.00 \pm 0.32$	$2.02\!\pm\!0.66$	
子宮	CYP1A1	$1.00 \pm 0.38$	$57.4 \pm 38.0^{**}$	
	CYP1B1	$1.00 \pm 0.41$	$0.86 \pm 0.16$	

数値は対照群を 1.00 とした場合の値

### ② エストロゲン受容体を介した転写活性化能試験

アフィドピロペンのヒトエストロゲン受容体 $\alpha$ アゴニスト作用を検討するため、ヒト頸部腫瘍由来  $hER\alpha$ -Hela-9903 細胞株を用いたレポーター遺伝子アッセイ試験(処理濃度: $10^{-12}\sim10^{-5}$  mol/L)が実施された。

アフィドピロペンの相対転写活性化率は表 79 に示されている。

本試験において、陽性対照に対するアフィドピロペンの相対転写活性化率は最大で  $0.3\pm0.3\%$  (1回目試験:  $10^{-8}$  mol/L) 又は  $0.8\pm0.9\%$  (2回目試験:  $10^{-10}$  mol/L) であったことから、ヒトエストロゲン受容体 $\alpha$ に対するアゴニスト作用は認められなかった。 (参照 2、83)

<sup>\*:</sup> p<0.001 (Student の t 検定)

<sup>\*:</sup> p<0.01、\*\*: p<0.001 (Student の t 検定)

処理濃度(mol/L) 1回目試験 2回目試験  $10^{-12}$  $0.0 \pm 0.3$  $0.2 \pm 0.6$  $10^{-11}$  $0.0 \pm 0.2$  $-0.2 \pm 0.5$  $10^{-10}$  $0.8 \pm 0.9$  $0.2 \pm 0.5$  $10^{-9}$  $0.2 \pm 0.7$  $0.1 \pm 0.3$  $10^{-8}$  $0.4 \pm 0.6$  $0.3 \pm 0.3$  $10^{-7}$  $0.2 \pm 0.2$  $0.4 \pm 0.4$  $10^{-6}$  $0.2 \pm 0.3$  $0.0 \pm 0.5$  $10^{-5}$  $-0.1 \pm 0.5$  $-0.1 \pm 0.9$ 

表 79 アフィドピロペンの相対転写活性化率(%)

### ③ エストロゲン受容体結合性試験

卵巣を摘出した SD ラット(雌 100 匹)の子宮から調製した細胞質画分に  $[^3H]17\beta$ -エストラジオールを  $10^{-9}$  mol/L、アフィドピロペン並びに代謝物 B 及び C を  $10^{-10}\sim10^{-3}$  mol/L の用量で添加し、 $4^{\circ}$ Cで最長約 20 時間競合反応させて、エストロゲン受容体への結合性が検討された。

本試験において、アフィドピロペンの特異的結合率は  $10^{-3}$  mol/L で 58.1% 78.6%認められたが、 $10^{-3}$  mol/L を除く濃度ではいずれも 93%以上であったことから、エストロゲン受容体への結合活性に対する明確な結果は得られなかった。代謝物 B 及び C についてエストロゲン受容体への結合性は認められなかった。 (参照 2、84)

### ④ ドーパミン様活性についての試験

アフィドピロペン並びに代謝物 B、C、D 及び Q を被験物質(処理濃度: $10^{-7}$   $\sim 10^{-5}$  mol/L)とし、ヒトドーパミントランスポーター遺伝子発現 CHO 細胞を用いたドーパミントランスポーターへの結合作用、ヒトドーパミン  $D_1$  受容体遺伝子発現 CHO 細胞を用いた cAMP 刺激作用、ラット線条体シナプトソームを用いたドーパミン取込み作用、ウサギ脾動脈を用いたドーパミン  $D_1$  受容体アゴニスト及びアンタゴニスト作用並びにウサギ耳介動脈を用いたドーパミン  $D_2$  受容体アゴニスト及びアンタゴニスト作用についてそれぞれ検討された。

本試験において、アフィドピロペン及び代謝物 C についてドーパミン  $D_2$ 受容体アゴニストのキンピロールと同様の血管反応が認められたが、アンタゴニストである(-)スルピリドにより拮抗されなかった。代謝物 B、D 及び Q についてドーパミン受容体に対する作用は認められなかった。

更に、アフィドピロペン並びに代謝物 B、C、D 及び Q を用いて in-silico オフターゲット予測が実施された。ヒトドーパミン  $D_2$  受容体及びドーパミントランスポーターに対する阻害値が既知の分子と、アフィドピロペン並びに代謝物 B、C、D 及び Q の分子の構造的類似性に基づいて阻害活性の予測値( $IC_{50}$ )が導か

注) 陽性対照 (1 nmol/L 17β-エストラジオール) 比

# ⑤ ドーパミン受容体結合試験

ヒトドーパミン  $D_2$  受容体遺伝子発現 HEK-293 細胞を用い、アフィドピロペン及び代謝物 C (処理濃度: $10^{-11}\sim10^{-4}$  mol/L) のドーパミン  $D_{2S}$  及び  $D_{2L}$  受容体結合能について検討された。

本試験において、アフィドピロペン及び代謝物 C について、ドーパミン  $D_{2S}$  及び  $D_{2L}$  受容体との結合作用は認められなかった。 (参照 2、86)

# ⑥ 血中プロラクチン濃度測定試験

Fischer ラット (一群雌 20 匹) にアフィドピロペンを 28 日間混餌投与 (原体: 0、300、1,000 及び 3,000 ppm: 平均検体摂取量は表 80 参照) して、血中プロラクチン濃度測定試験が実施された。また、最終投与日にドーパミン  $D_2$  受容体アンタゴニストであるメトクロプラミドを  $500~\mu g/kg$  体重の用量で腹腔内投与して、血中プロラクチン濃度が測定された。また、メシル酸ブロモクリプチン (以下「ブロモクリプチン」という。)を 10~mg/kg 体重/日の用量で 28~日間強制経口投与する群が設定された。本試験において性周期検査(全投与期間)並びに下垂体、子宮(及び子宮頸部)、卵巣及び膣の病理組織学的検査が行われた。

表 80 血中プロラクチン濃度測定試験の平均検体摂取量

投与群	300 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm	
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	18.2	80.8	368	

各投与群で認められた影響は表 81、血中プロラクチン濃度は表 82 に示されている。

アフィドピロペン及びブロモクリプチン投与群において、メトクロプラミドによるプロラクチン分泌促進の有無にかかわらず血中プロラクチン減少及び下垂体重量減少が認められた。

アフィドピロペン投与群では卵巣及び子宮重量の減少が認められた。性周期検査において、3,000 ppm 投与群で投与初期より性周期が回帰せず、発情休止期/発情後期を示す動物数の増加傾向が認められた。ブロモクリプチン投与群の性周期は正常な回帰を示した。また、ブロモクリプチン投与群では卵巣重量の増加が認められ、子宮重量への影響は認められなかった。

本試験において、アフィドピロペンの 1,000 ppm 以上投与群においてプロラクチン分泌や雌性生殖器に対する影響が認められたが、性周期、卵巣重量等に対する影響はブロモクリプチンと異なることが示唆された。 (参照 2、87)

表 81 各投与群で認められた影響

投与群	所見
3,000 ppm	<ul><li>発情期回数及び性周期確認動物数減少</li></ul>
	・肝絶対及び比重量増加
	・卵巣、子宮、副腎及び下垂体絶対及び比重量減少
	・卵巣、子宮、子宮頸部及び膣び漫性萎縮、膣粘液分泌増加
1,000 ppm	・体重増加促進及び摂餌量増加 a
以上	・血中プロラクチン減少(発情前期 <sup>§</sup> :投与0~4及び15~22日、
	発情後期:メトクロプラミド刺激後)
300 ppm	影響なし
ブロモクリプチン	・体重減少(投与 0~7 日)
	・血中プロラクチン減少(発情前期:投与0~3日及び16~22日、
	発情期:投与18~22日、24日及びメトクロプラミド刺激後、
	発情後期:投与24日及びメトクロプラミド刺激後)
	・卵巣絶対及び比重量増加
	・下垂体絶対及び比重量減少

- §:統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。
- a: 1,000 ppm 投与群では投与 0~7 日、3,000 ppm 投与群では投与 14~28 日

表 82 血中プロラクチン濃度 (ng/mL)

性	検査時期		アフィドピロペン				
周期 a	快宜时期	0 ppm	300 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm	クリプチン	
	投与開始			438[13]			
	7日前			$(435\pm299)$			
	投与 24 日	757[2]	22.3[1]	627[3]			
	1文子 24 口	757[2]	22.5[1]	$(641 \pm 75)$			
	投与	565[9]				5.99**[11]	
	0~3 日	$(416\pm370)$				$(8.75\pm6.88)$	
	投与	565[11]	438[10]	128[9]	27.8[9]		
発情	0~4 日	$(444 \pm 343)$	$(396\pm307)$	$(201\pm223)$	$(168\pm268)$		
前期	投与	865[7]	721[6]	485[9]	13.7[2]		
13.3793	15~22 日	$(641\pm476)$	$(735\pm168)$	$(604\pm285)$	15.7[2]		
	投与	880[6]				6.03**[13]	
	16~22 日	$(747\pm421)$				$(8.49 \pm 4.12)$	
	投与 28 日		27.3[4]	42.0[2]		89.4[1]	
	1文子 26 日	<b>投</b>	$(26.5\pm6.3)$	42.0[2]		09.4[1]	
	投与 28 日		1,150[4]				
	(メトクロプラ		$(1,150\pm351)$	1,220[2]		137[1]	
	ミド刺激後)		(1,100 = 001)				

性	+△ -★·n± ++□		アフィド	ピロペン		ブロモ		
周期 a	検査時期	0 ppm	300 ppm	1,000 ppm	3,000 ppm	クリプチン		
	投与開始			56.5[28]				
	7 日前	$(331 \pm 412)$						
	投与 24 日	764[1]	137[3] (465±650)	792[2]		5.00#[2]		
発情	投与	245[9]	415[10]	762[13]		5.17**[6]		
期	18~22 日	$(500 \pm 491)$	$(579\pm612)$	$(708\pm422)$		$(5.71\pm1.07)$		
791	投与 28 日	<b>ജ</b> റെ വിവി	62.5[5]	24.1[4]		104[7]		
	<b>投 → 20</b> □	52.2[2]	$(71.0 \pm 45.1)$	$(36.5\pm30.2)$		$(107\pm69)$		
	投与 28 日		2,530[5]	2,390[4]		401[7]		
	(メトクロプラ	2,660[2]	$(2,640\pm432)$	$(2,350\pm609)$		$(375\pm213)$		
	ミド刺激後)		(2,010 = 102)	•		(8.6 = 216)		
	投与開始	11.4[24]						
	7日前			$(56.4 \pm 184)$				
	投与 24 目	13.9[15]	13.4[15]	19.5#[11]	22.2[11]	5.00**#[18]		
発情		$(102\pm235)$	$(187 \pm 349)$	$(28.2\pm23.6)$	$(25.8\pm19.7)$	$(5.72\pm1.96)$		
後期	投与 <b>28</b> 日	14.2[18]	13.5[11]	5.29[14]	8.85[19]	95.7**[11]		
		$(14.1 \pm 7.8)$	$(32.9 \pm 65.7)$	$(8.51 \pm 4.85)$	$(11.4\pm8.1)$	$(96.3 \pm 69.8)$		
	投与 28 日	920[18]	1,430[11]	606*[14]	314**[19]	374**[11]		
	(メトクロプラミド刺激後)	$(1,060\pm582)$	$(1,300\pm731)$	$(638 \pm 191)$	$(313\pm108)$	$(327\pm171)$		
	投与開始			11.3[28]				
	7日前		$(94.8 \pm 264)$					
発情	10. E 0.4 E			13.1[4]	15.4[9]			
休止	投与 24 日	53.2[2]	5.00[1]	$(25.3\pm28.5)$	$(28.0\pm27.3)$			
期	投与 28 日				44.3[1]	34.7[1]		
791	投与 28 日							
	(メトクロプラ				420[1]	153[1]		
	ミド刺激後)							

注) 値は中央値

[]:動物数、():平均値±標準偏差、/:該当なし

a: 採血前の膣スメアの状態により分類された。

\*: p<0.05、\*\*: p<0.01 (Wilcoxon 検定、対照群との比較)

#: p<0.05、##: p<0.01 (Wilcoxon 検定、投与開始7日前との比較)

# (2) 交叉哺育試験(ラット)

ラットを用いた 2 世代繁殖試験② [12.(2)] において産児毒性が認められた ため、子宮内でのばく露又は授乳を介するばく露の影響を検討することを目的と して交叉哺育試験が実施された。

試験構成は表83に示されている。

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 20 匹) を用いて混餌投与 (原体:0 及 び 1,500 ppm: 平均検体摂取量は表 84 参照) し、検体を投与していない母動物

の児動物と、既定の期間に検体を投与した母動物の児動物とを交叉哺育させた。 母動物への投与は哺育 21 日まで継続され、一般毒性並びに繁殖能及び児動物へ の影響について検討された。

表 83 試験構成

	雄	雌					
試験群	投与量		哺育児動物の				
	(ppm)	交配前	妊娠期間	哺育期間	由来		
対照群 1	0	0	0	0	群 1		
対照群 2 <sup>§</sup>	0	0	0	0	対照群 2		
1	0	0	0	1,500	対照群 1		
2	1,500	1,500	1,500	1,500	群 4		
3	1,500	1,500	1,500	— a	a		
4	0	0	0	0	群 3		

<sup>§:</sup> 半数の母動物で帝王切開を行い、得られた児動物を残り半数の母動物(対照群 2) に哺育させた。

表 84 交叉哺育試験 (ラット) の平均検体摂取量

試験群			1	2	3	4	
	大町台	雄	0.0	131	131	0.0	
平均検体摂取量	交配前	雌	0.0	132	133	0.0	
(mg/kg 体重/日)	妊娠期	間	0.0	112	112	0.0	
哺育期間		251	249		0.0		

/:帝王切開を行ったためデータなし

各投与群で認められた毒性所見は表85に示されている。

本試験において、児動物では、哺育期間中ばく露動物(試験群1及び2)で体 重増加抑制が認められたが、子宮内でばく露され哺育期間中にはばく露されなか った動物(試験群4)では認められなかった。また、試験群1及び2における児 動物の生存率及び体重増加量に顕著な差は認められなかったことから、授乳によ る検体ばく露が児動物の体重増加抑制に影響していることが示唆された。(参照 2、88)

a: 分娩直前に帝王切開を行った。

表 85 交叉哺育試験 (ラット) で認められた毒性所見

試験	親重	親動物		动物
群	雄	雌	雄	雌
2	毒性所見なし  ・PLT 増加 ・TG 減少 ・肝、腎、脾及び甲 ・状腺絶対及び比重	・PLT 増加 ・Chol 増加 ・肝絶対及び比重量 増加 ・び漫性肝細胞肥大 <sup>§</sup> ・Chol 増加	<ul> <li>・体重増加抑制(哺育 1~21日)</li> <li>・脾絶対及び比重量増加</li> <li>・体重増加抑制(哺育 1~21日)</li> <li>・脾絶対及び比重量増加</li> </ul>	<ul> <li>・体重増加抑制(哺育 1~21日)</li> <li>・脾絶対及び比重量 減少</li> <li>・体重増加抑制(哺育 1~21日)</li> <li>・脾絶対及び比重量 減少</li> </ul>
	量増加 量増加		/自//II	7000分
3	毒性所見なし	・体重増加抑制(妊娠 0~7 日)及び摂餌 量減少(交配前~妊 娠期間)		
4	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なしa	

## /:該当なし

- §:統計検定は実施していないが、検体投与の影響と考えられた。
- a: 死亡児数及び食殺動物数増加並びに哺育 0~4 日生存率減少が認められたが、対照群 2 の児動物においても統計学的有意差はないものの死亡児数及び食殺動物数増加が認められたことから、帝王切開に起因するものと考えられた。

<アフィドピロペン投与による雌生殖器及び繁殖能に対する影響並びに子宮腺癌 の発生頻度増加に対する考察>

子宮腺癌の発生機序検討試験結果から、アフィドピロペンは高用量投与ではドーパミン  $D_2$  受容体アゴニストに類似した作用を有すると考えられた。視床下部に対する  $D_2$  受容体アゴニストに類似した作用により、プロラクチン分泌が投与初期から低下し、繁殖に影響(着床阻害、哺育不良に伴う産児死亡率の上昇及び産児体重増加抑制)することが考えられたほか、アフィドピロペンが視床下部・下垂体・性腺軸に影響することにより、性周期への影響、卵巣の萎縮、子宮腺癌の発生頻度増加等の毒性影響が引き起こされると考えられた。一方、卵巣重量や性周期に対する影響がブロモクリプチン投与時と異なることから、アフィドピロペン投与による作用は、ブロモクリプチンの  $D_2$  受容体刺激により生じる作用とは異なることが示唆された。

本剤のドーパミン  $D_2$  受容体アゴニストに類似した作用に関連して、2 年間発がん性試験(ラット)①及び② [11.(4)及び(5)] において、1,000 ppm 以上投与群の雄で加齢に伴う精細管萎縮並びに3,000 ppm 投与群の雌で乳腺腺腫/線維腺腫及び乳腺導管拡張の発生頻度減少がそれぞれ認められた。

90 日間亜急性毒性試験 (ラット) ②~④ [10.(2)~(4)] で認められた子宮 萎縮の発生メカニズムについては、明らかにならなかった。

## (3) 28 日間免疫毒性試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット(一群雌 10 匹)を用いて、アフィドピロペンを混餌 投与(原体:0、300、1,000 及び 4,000 ppm: 平均検体摂取量は表 86 参照)し、投与 22 日にヒツジ赤血球を静脈内投与して、28 日間免疫毒性試験が実施された。

表 86 28 日間免疫毒性試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		300 ppm	1,000 ppm	4,000 ppm
平均検体摂取量	11/44-	25	102	752
(mg/kg 体重/日)	雌	[21]	[69]	[278]

[]:1,000 ppm 以上投与群では顕著な餌こぼしが認められ、現実的な摂餌量ではないと考えられたことから、2010~2013 年の間に試験施設で実施されたラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験での投与開始後 28 日間のデータから算出された 95%推定区間下限値を示す。

1,000 ppm 以上投与群で体重増加抑制傾向(1,000 ppm: 投与 $21\sim28$  日、4,000 ppm: 投与 $0\sim7$  日及び $0\sim28$  日)が認められた。

本試験条件下において免疫毒性は認められなかった。 (参照2、89)

## Ⅲ. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「アフィドピロペン」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)、作物残留試験(国内:ばれいしょ、小麦等、海外:ソルガム及びいちご)、畜産物残留試験(ニワトリ)の成績等が新たに提出された。

 $^{14}$ C 及び  $^{13}$ C で標識したアフィドピロペンの畜産動物(ヤギ及びニワトリ)を用いた動物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アフィドピロペンのほか、10%TRR を超える代謝物として、ヤギでは B、D、F、AZ 及び BA、ニワトリでは Q 及び AZ が認められた。

 $^{14}$ C 及び  $^{13}$ C で標識したアフィドピロペンの植物体内運命試験の結果、主要成分として未変化のアフィドピロペンのほか、10%TRR を超える代謝物として H 及び AB が認められた。

アフィドピロペン並びに代謝物 H 及び AB を分析対象化合物とした国内における作物残留試験の結果、アフィドピロペンの最大残留値は小麦(玄麦)の 0.066 mg/kg、代謝物 AB の最大残留値はばれいしょ(塊茎)の 91.7 mg/kg であった。代謝物 H はいずれの作物においても定量限界未満であった。

また、アフィドピロペン及び代謝物 H を分析対象化合物とした海外における作物残留試験の結果、アフィドピロペンの最大残留値はからしな(葉)の 3.13 mg/kg、代謝物 H の最大残留値は 1.70 mg/kg であった。

アフィドピロペン並びに代謝物 B、D、F、Q 及び AZ を分析対象化合物とした畜産物残留試験の結果、ウシにおいては、アフィドピロペン並びに代謝物 B 及び AZ の最大残留値は 15.0~mg/kg 飼料投与群における  $0.20~\mu g/g$  (肝臓)、 $0.025~\mu g/g$  (肝臓) 及び  $0.13~\mu g/g$  (筋肉)、代謝物 D 及び F はいずれの試料においても定量限界未満であった。ニワトリにおいては、アフィドピロペン及び代謝物 Q の最大残留値は 2.0~mg/kg 飼料投与群における  $0.095~\mu g/g$  (肝臓)及び  $0.060~\mu g/g$  (肝臓)、代謝物 B、D 及び AZ はいずれの試料においても定量限界未満であった。

各種毒性試験結果から、アフィドピロペン投与による影響は、主に体重(増加抑制)、心臓(心筋空胞化等)、肝臓(重量増加、脂肪変性等)、大脳(白質及び神経網空胞化:イヌ)及び子宮(内膜過形成等)に認められた。催奇形性、遺伝毒性及び免疫毒性は認められなかった。

ラットを用いた 2 年間発がん性試験において子宮腺癌の発生頻度増加が認められたが、腫瘍の発生機序は遺伝毒性メカニズムによるものとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

ラットを用いた2世代繁殖試験において、着床数及び産児数減少が認められた。 また、ラットの雌においてプロラクチン減少、卵巣重量減少、性周期及び繁殖能 に対する影響が認められ、これらは本剤が視床下部等に影響した可能性を示唆する ものと考えられた。

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 H 及び AB、畜産動物の可食部で B、D、F、Q、AZ 及び BA が認められた。代謝物 B、D、Q 及び AZ はラットにおいて認められたが、代謝物 AZ は、ウシの畜産物残留試験においてアフィドピロペンより高い残留値が認められた。代謝物 BA はラットでは検出されなかったが、シクロプロパンカルボン酸エステル基の加水分解による代謝物 B、C 又は D の生成時に生成していると考えられた。代謝物 F、H 及び AB はラットにおいて認められなかった。代謝物 F は畜産物残留試験においていずれの試料においても定量限界未満であり、代謝物 H の急性毒性は弱く( $LD_{50}:2,000$  mg/kg 体重超)、90 日間亜急性毒性試験において毒性影響は認められず、遺伝毒性試験の結果は陰性であった。代謝物 AB は植物アルカロイドとして植物中に普遍的に認められる化合物である。以上のことから、農産物中のばく露評価対象物質をアフィドピロペン (親化合物のみ)、畜産物中のばく露評価対象物質をアフィドピロペン及び代謝物 AZ と設定した。

各試験における無毒性量等は表 87、単回経口投与等により惹起されると考えられる毒性影響等は表 88 に示されている。

食品安全委員会は、各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、イヌを用いた1年間慢性毒性試験の8 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0.08 mg/kg 体重/日を許容一日摂取量(ADI)と設定した。

ラットを用いた血中プロラクチン濃度測定試験において投与初期からプロラクチン減少が認められ、これは、アフィドピロペンの視床下部に対する直接影響並びに下垂体及び性腺軸への二次的な影響を示唆するものと考えられることから、プロラクチン減少はアフィドピロペン投与による急性影響を反映する指標であると考えられた。アフィドピロペンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた血中プロラクチン濃度測定試験の18.2 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0.18 mg/kg 体重を急性参照用量 (ARfD) と設定した。また、雄生殖器にも検体投与の影響が認められ、アフィドピロペンの視床下部に対する直接影響並びに下垂体及び性腺軸への二次的な影響は雄にも起こりうると考えられたことから、一般の集団を対象とすることが妥当と判断した。

ADI 0.08 mg/kg 体重/日

(ADI 設定根拠資料) 慢性毒性試験

(動物種)イヌ(期間)1年間

(投与方法)カプセル経口(無毒性量)8 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

ARfD 0.18 mg/kg 体重

(ARfD 設定根拠資料) 血中プロラクチン濃度測定試験

(動物種)ラット(期間)28 日間(投与方法)混餌

(無毒性量) 18.2 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

<参考>

<JMPR: 2019 年>

ADI 0.08 mg/kg 体重/日

(ADI 設定根拠資料①) 慢性毒性試験

(動物種)イヌ(期間)1年間

(投与方法) カプセル経口

(ADI 設定根拠資料②) 発生毒性試験

(動物種) ウサギ

(期間)妊娠 6~27 日(投与方法)強制経口

(無毒性量) 8 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

ARfD 0.2 mg/kg 体重

※妊婦又は妊娠している

可能性のある女性

(ARfD 設定根拠資料) 発生毒性試験

(動物種) ウサギ

(期間)妊娠 6~27 日(投与方法)強制経口

(無毒性量) 16 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

ARfD 0.3 mg/kg 体重

※一般の集団

(ARfD 設定根拠資料) 亜急性毒性試験

(動物種)イヌ(期間)90 日間

(投与方法)カプセル経口(無毒性量)30 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

<EPA: 2018 年>

cRfD 0.08 mg/kg 体重/日

(cRfD 設定根拠資料①) 慢性毒性試験

(動物種)イヌ(期間)1年間

(投与方法) カプセル経口

(cRfD 設定根拠資料②) 繁殖試験②

(動物種)ラット(期間)2世代(投与方法)混餌

(無毒性量) 8 mg/kg 体重/日

(不確実係数) 100

aRfD 0.16 mg/kg 体重

※13~49歳の女性(aRfD 設定根拠資料)発生毒性試験

(動物種) ウサギ

(期間)妊娠 6~27 日(投与方法)強制経口

(無毒性量) 16 mg/kg 体重/日

(不確実係数) 100

aRfD 設定の必要なし

※一般の集団

<APVMA: 2018 年>

ADI 0.07 mg/kg 体重/日

(ADI 設定根拠資料) 慢性毒性試験

(動物種)ラット(期間)1年間(投与方法)混餌

(無毒性量) 7.3 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

ARfD 0.3 mg/kg 体重 (ARfD 設定根拠資料) 発生毒性試験

(動物種) ウサギ

(期間)妊娠 6~27 日(投与方法)強制経口

(無毒性量) 32 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

<HC: 2018年>

ADI 0.008 mg/kg 体重/日

※13~49歳の女性

(ADI 設定根拠資料) 発生毒性試験

(動物種) ウサギ

(期間) 妊娠 6~27 日

(投与方法) 強制経口

(無毒性量) 8 mg/kg 体重/日

(不確実係数) 1,000 (種差: 10、個体差: 10、

PCPA 係数<sup>16</sup>:10)

※胎児への影響が認められたことに基づき、PCPA係数として10が設定された。

ADI 0.03 mg/kg 体重/日

※一般の集団

(ADI 設定根拠資料) 慢性毒性試験

(動物種)イヌ(期間)1年間

(投与方法)カプセル経口(無毒性量)8 mg/kg 体重/日

(不確実係数) 300 (種差:10、個体差:10、 PCPA 係数 <sup>16</sup>:3)

※PCPA係数として3が設定された。

\_

<sup>16</sup> Pest Control Products Act(病害虫管理製品法)による係数

ARfD 0.008 mg/kg 体重

※13~49歳の女性

(ARfD 設定根拠資料) 発生毒性試験

(動物種) ウサギ

(期間) 妊娠 6~27 日

(投与方法) 強制経口

(無毒性量) 8 mg/kg 体重/日

(不確実係数) 1,000 (種差: 10、個体差: 10、

PCPA 係数 <sup>16</sup>: 10)

※胎児への影響が認められたことに基づき、PCPA係数として10が設定された。

ARfD 設定の必要なし

※一般の集団

(参照 90、91、108、111)

表 87 各試験における無毒性量等

		女 0					
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	0、150、300、1,000、 3,000 ppm 雄: 0、8.9、18.3、61.0、 182 雌: 0、10.2、20.4、68.2、 197	雄:18.3 雌:20.4	雄:61.0 雌:68.2	雄:RBC、Hb 及び Ht 減少等 雌:小葉周辺性肝細 胞及び心筋細胞空 胞化等		
	90 日間 亜急性 神経毒性 試験	0、300、1,000、4,000 ppm 雄:0、20、73、396 雌:0、24、92、438	雄:73 雌:438	雄:396 雌:—	雄:体重増加抑制 雌:毒性所見なし (亜急性神経毒性は 認められない)		
	1年間 慢性毒性 試験①	が、24、32、458 0、75、150、300、1,000 ppm 雄: 0、3.7、7.3、14.6、 47.6 雌: 0、4.4、8.9、17.7、 56.1	雄:14.6 雌:17.7	雄:47.6 雌:56.1	雄:T.Chol 及び TG 減少等 雌:心筋細胞空胞化 等		
	1年間 慢性毒性 試験②	0、1,000、3,000 ppm 雄:0、48.2、143 雌:0、57.1、161	雄:一雌:一	雄:48.2 雌:57.1	雌雄:肝、脾、腎絶 対及び比重量増加 等		
	1年間慢性毒性試験①及び②の 総合評価		雄:14.6 雌:17.7				
	2年間 発がん性 試験①	0、100、300、1,000 ppm 雄:0、4.4、12.9、42.7 雌:0、5.3、15.5、50.8	雄:12.9 雌:15.5	雄:42.7 雌:50.8	雄: 腎絶対及び比重 量増加 雌: 体重増加抑制及 び摂餌量減少等 (雌で子宮腺癌の発 生頻度増加)		
	2年間 発がん性 試験②	の、1,000、3,000 ppm 雄: 0、41.6、128 雌: 0、50.4、147	雄:一雌:一	雄:41.6 雌:50.4	雄:精巣上体絶対及 び比重量増加 雌:胆管増生等 (雌で子宮腺癌の発 生頻度増加)		
	2年間発送総合評価	がん性試験①及び②の	雄:12.9 雌:15.5				

		投与量	無毒性量	最小毒性量	
動物種	試験	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	備考 1)
		0, 100, 300, 1,000 ppm	親動物	親動物	親動物:
		0, 100, 500, 1,000 ppin	P雄:20.4	P雄:69.1	雌雄:肝絶対及び比
		D#: 0 70 904 C01	P雌: 26.8	P雌:86.3	
		P雄: 0、7.0、20.4、69.1		· ·	重量増加等
	0.111.75	P雌:0、9.1、26.8、86.3	F <sub>1</sub> 雄:22.1	F <sub>1</sub> 雄:73.2	1日本1777
	2世代	F <sub>1</sub> 雄:0、7.7、22.1、73.2	F <sub>1</sub> 雌:26.9	F <sub>1</sub> 雌:87.4	児動物:
	繁殖試験	$F_1$ 雌: $0$ 、 $9.3$ 、 $26.9$ 、 $87.4$			雌雄:体重増加抑制
	1		児動物	児動物	等
			P雄:20.4	P雄:69.1	
			P雌:26.8	P雌:86.3	(繁殖能に対する影
			F <sub>1</sub> 雄:22.1	$F_1$ 雄:73.2	響は認められない)
			F <sub>1</sub> 雌:26.9	F <sub>1</sub> 雌:87.4	
		0, 100, 500, 2,000 ppm	親動物	親動物	親動物:
			P雄:37.0	P雄:143	雄:体重增加抑制及
		P雄:0、7.4、37.0、143	P雌:8.4	P雌:41.3	び摂餌量減少等
		P雌:0、8.4、41.3、155	F <sub>1</sub> 雄:40.3	F <sub>1</sub> 雄:168	雌:副腎絶対及び比
		F <sub>1</sub> 雄: 0、8.1、40.3、168	F <sub>1</sub> 雌:8.9	$F_1$ 雌:44.0	重量増加
		F <sub>1</sub> 雌: 0、8.9、44.0、178	11794. 0.0	- 1	主事, 1/4
		1124 . 0 . 0 . 0 . 44 . 0 . 110	   児動物	   児動物	   児動物 :
	2 世代		P雄:7.4	P雄:37.0	雌雄:体重増加抑制
	繁殖試験		P雌: 8.4	P雌:41.3	等
				F <sub>1</sub> 雄:40.3	<del>1</del>
	2		F <sub>1</sub> 雄:8.1	•	敏耐化, 美古粉及び
			F1雌:8.9	F <sub>1</sub> 雌:44.0	繁殖能:着床数及び 産児数減少
			繁殖能	繁殖能	
			P雄:37.0	P雄:143	
			P雌:41.3	P雌:155	
			F <sub>1</sub> 雄:40.3	F <sub>1</sub> 雄:168	
			F <sub>1</sub> 雌:44.0	F <sub>1</sub> 雌:178	
			親動物	/	/
			P雄:37.0		/
			P雌:26.8		
			F <sub>1</sub> 雄:40.3		
			F <sub>1</sub> 雌:26.9		
			1 1 ME . 20.0		
			   児動物	/	/ /
				/	/
	2世代繁	殖試験①及び②の	P雄: 20.4	/	/
	総合評価		P雌: 26.8	/	
			F <sub>1</sub> 雄: 22.1	/	/
			$F_1$ 雌:26.9		
			   繁殖能		
			P雄:69.1		
			P雌:86.3		
			F <sub>1</sub> 雄:73.2		
			F1雄:87.4	/	/
			11四世 . 01.4	V	V

		投与量	無毒性量	最小毒性量	
動物種	試験	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	備考 1)
		0, 10, 30, 100	母動物:30	母動物:100	母動物:副腎絶対及
			胎児:30	胎児:100	び比重量増加
	発生毒性				   胎児:骨格変異(腰
	試験①				肋)
					<u> </u>
					(催奇形性は認められない)
		0, 50, 100, 200	母動物:100	母動物:200	母動物:体重増加抑
		3, 33, 133, 233	胎児:100	胎児:200	制等
	発生毒性				胎児:骨格変異(過 剰肋骨及び上顎骨
	試験②				
					(催奇形性は認めら
					れない)
	発生毒性	試験①及び②の総合評価	母動物:50 胎児:50		
マウス		0、150、500、2,000、	雄:68.9	雄:285	雌雄:T.Bil 増加
		6,000 ppm	雌:82.8	雌:327	
	90 日間 亜急性	雄:0、20.9、68.9、285、			
	毒性試験	819			
	7121	雌:0、25.2、82.8、327、			
		919			
		0、120、700、 4,000/3,000/2,000(雌)、	雄:78.7 雌:75.8	雄:445 雌:333	雄:体重増加抑制及 び摂餌量減少等
	18 か月間	4,000/5,000/2,000(吨)、 4,000(雄) ppm	NE . 70.0	ME . 999	世:心筋線維化等
	発がん性	-, - 0 0 (rips) PP111			1-12 1 1/4/M/WEIL 11 17
	試験	雄:0、13.3、78.7、445			(発がん性は認めら
나 11 1m		雌: 0、12.9、75.8、333	口.制.栅	口手地。	れない)
ウサギ		0, 8, 16, 32	母動物:32 胎児:32	母動物:- 胎児:-	母動物及び胎児:毒 性所見なし
	発生毒性		/4H / L · <b>U</b> <u>4</u>	//H/U •	111/1/01/4
	試験				(催奇形性は認めら
1		0 15 00 00/00	+# . 20	+# . 00/00	れない)
イヌ	90 日間	0、15、30、90/60	雄:30 雌:15	雄:90/60 雌:30	雄:大脳神経網及び 白質空胞化等
	亜急性		. т <del>о</del>	PME • UU	雌:肝細胞硝子滴沈
	毒性試験				着等
	1年間	0, 8, 20, 50/40	雄:8	雄:20	雌雄:肝細胞硝子滴
	慢性毒性		雌:8	雌:20	沈着等
	試験				

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)
ADI			NOAEL : 8 SF : 100 ADI : 0.08		
ADI 設定根拠資料			イヌ1年間慢性器	毒性試験	

ADI: 許容一日摂取量、NOAEL: 無毒性量、SF: 安全係数

-: 最小毒性量又は無毒性量は設定できなかった。 /: 該当なし 1): 備考には最小毒性量で認められた毒性所見の概要を示した。

表 88 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等

		投与量	無毒性量及び急性参照用量設定に
動物種	試験	(mg/kg 体重又は	関連するエンドポイント 1)
		mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)
		0、200、700、2,000	雌雄: 200
	   急性神経毒性試験		
	芯江平胜毋江武阙		雄:不安定歩行等
			雌:立毛
		0、10、30、100	胎児:30
	発生毒性試験①		
ラット			胎児:骨格変異(腰肋)
791		0、50、100、200	胎児:100
	   発生毒性試験②		
	元工母工的次色		胎児:骨格変異(過剰肋骨、上顎骨及
			び頬骨の癒合)
	   血中プロラクチン	18.2、80.8、368	雌: 18.2
	農度測定試験		
	(展) 及例, 足时被		雌:血中プロラクチン減少
		NOAEL: 18.2	
	ARfI	SF: 100	
		ARfD: 0.18	
	ARfD 設定机	<b>艮拠資料</b>	血中プロラクチン濃度測定試験

ARfD: 急性参照用量、NOAEL: 無毒性量、SF: 安全係数

<sup>1):</sup>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/分解物略称>

	(1 : 1 \	
記号	略称	化学名
В	M440I01	(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4-hydroxymethyl-4,6a,12b-trimethyl-9-(pyridin-3-yl)-l,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12b-decahydro-11H, 12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]-chromen-11-one
C	M440I02	[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-3,6,12-trihydroxy-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12b-decahydro-11 <i>H</i> ,12 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ]pyrano[4,3- <i>b</i> ]-chromen-4-yl] methyl cyclopropanecarboxylate
D	M440I03	$(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-6,12-dihydroxy-4-hydroxymethyl-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,\\ 4a,5,6,6a,12a,12b-decahydro-11H,12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]-chromen-3-yl-cyclopropanecarboxylate$
E	M440I04	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-3,12-dihydroxy-4-hydroxymethyl-4,6a,12b-trimethyl-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,12, 12a,12b-octahydro-2 <i>H</i> , 11 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ]pyrano[4,3- <i>b</i> ]-chromen-6, 11(6a <i>H</i> )-dione
F	M440I05	[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-3,12-dihydroxy-4,6a,12b-trimethyl-6,11-dioxo-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2 <i>H</i> ,11 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ]pyrano[4,3- <i>b</i> ]-chromen-4-yl] methyl cyclopropanecarboxylate
G	M440I06	(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-12-hydroxy-4- hydroxymethyl-4,6a,12b-trimethyl-6,11-dioxo-9-(pyridin-3-yl)- 1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano- [4,3-b]chromen-3-yl-cyclopropanecarboxylate
Н	M440I07	(3S,6S,6aS,10R,10bS,13S,16S,16aS,20R,20bS)-3,13-bis [(cyclopropylcarbonyl)oxy]-6,10,16,20-tetrahydroxy-4,6a,10b, 14,16a,20b-hexamethyl-9,19-dioxo-7c,17c-di(pyridin-3-yl)-1,3,4, 4a,5,6,6a,7b,10a,10b,11,12,13,14,14a,15,16,16a,17b,17c,19,20, 20a,20b-tetracosahydro-2H,7cH,9H,10H-naphtho[2,1-b]-naphtha[1"",2"":5"",6""]pyrano[2"",3"":4",5"]pyrano[3",2":3',4']-cyclobuta[1',2':5,6]pyrano[3,4-e]pyran-4,14-diyl]bis-(methylene)dicyclopanecarboxylate
I	M440I08	[(3S,4S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4-hydroxymethyl-6a,12b-dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a, 5,6,6a,12a,12b-decahydro-11H,12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]-chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
J	M440I09	(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4,4-bis (hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5, 6,6a,12a,12b-decahydro-11H,12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]- chromen-11-one
K	M440I10	$[(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4-hydroxymethyl-6a,12b-dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-l,2,3,4,4a,\\5,6,6a,12a,12b-decahydro-11H,12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]-chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate$
L	M440I11	$(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-6,12-dihydroxy-4,4-bis\\ (hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-l,2,3,4,\\ 4a,5,6,6a,12a,12b-decahydro-11H,12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]-chromen-3-yl-cyclopropanecarboxylate$

記号	略称	化学名
М	M440I12	(3S,4S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-4- (cyclopropanecarbonyloxymethyl)-3,6,12-trihydroxy-6a,12b- dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12b- decahydro-11H,12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4- carboxylic acid
N	M440I14	[(3S,4R,4aR,6S,6aS,12bS)-3-[(cyclopropylcarbonyl)oxy]-6-hydroxy-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12b-octahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl] methyl cyclopropanecarboxylate
О	M440I15	[(3S,4R,4aR,6S,6aS,12bS)-3-[(cyclopropylcarbonyl)oxy]-6-hydroxy-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(6-oxo-1,6-dihydropyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12b-octahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
Р	M440I16	[(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-6,12-dihydroxy-4-(hydroxymethyl)-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(6-oxo-1,6-dihydropyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H, 11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-3-yl]cyclopropane-carboxylate
Q	M440I17	[(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3-(cyclopropane-carbonyloxy)-6,12-dihydroxy-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(1-oxidopyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12b-decahydro-11H, 12H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
R	M440I18	[(3S,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4- (hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-9-(1-oxidopyridin-3-yl)-11- oxo-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano [4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
S	M440I19	[(3S,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4,6a,12b-trimethyl-9-(1-oxidopyridin-3-yl)-11-oxo-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a, 12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl] methyl cyclopropanecarboxylate
Т	M440I20	[(3S,6S,6aS, 12aR,12bS)-3-[(cyclopropylcarbonyl)oxy]-6- hydroxy-4,6a,12b-trimethyl-11,12-dioxo-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a, 5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b] chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
U	M440I21	(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(6-oxo-1,6-dihydropyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b] chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
V	M440I22	(4aS,5S,8S,10aS,10bR)-8-[(cyclopropylcarbonyl)oxy]-7- {[(cyclopropylcarbonyl)oxy]methyl}-3,5-dihydroxy-4a,10a- dimethyl-1-oxododecahydro-1H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen- 7-carboxylic acid
W	M440I24	$ \begin{array}{l} [(3S,4a,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)\text{-}3\text{-}[(cyclopropylcarbonyl)\\ oxy]\text{-}6,12\text{-}dihydroxy\text{-}4,6a,12b\text{-}trimethyl\text{-}11\text{-}oxo\text{-}9\text{-}(6\text{-}oxo\text{-}1,6\text{-}\\ dihydropyridin\text{-}3\text{-}yl)\text{-}1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b\text{-}decahydro\text{-}2H,\\ 11H\text{-}benzo[f]pyrano[4,3\text{-}b]chromen\text{-}4\text{-}yl]methyl\\ cyclopropanecarboxylate \end{array} $

記号	略称	化学名
X	M440I25	[(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3-[(cyclopropylcarbonyl)oxy] -12-hydroxy-6-methoxy-4,6a,12b-trimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl) -1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano [4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
Y	M440I26	[(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3-[(cyclopropylcarbonyl)oxy] -6,12-dihydroxy-4-(hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-l,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo [f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
Z	M440I27	(3 <i>S</i> ,4a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-3,6,12-trihydroxy-4,(4 or 6a or 12b)-bis(hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-9-(1-oxidopyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2 <i>H</i> ,11 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ]pyrano[4,3- <i>b</i> ]chromen-11-one
AA	M440I28	(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4- (hydroxymethyl)-4,6a,12b-trimethyl-9-(1-oxidopyridin-3-yl)-1,3, 4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b] chromen-11-one
AB	M440I31	1-methylpyridine-1-ium-3-carboxylate
AC	M440I32	[(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3-[(cyclopropylcarbonyl)oxy] -6,12-dihydroxy-(4 or 6a or 12b)-(hydroxymethyl)-9-[(2 or 4 or 5 or 6)-hydropyridin-3-yl]-4,6a-dimethyl-11-oxo-,3,4,4a,5,6,6a,12, 12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl] methyl cyclopropanecarboxylate
AD	M440I33	glycosylated[ $(3S,4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)$ -3- (cyclopropylcarbonyloxy)-6,12-dihydroxy-4,6a,12b-trimethyl- 11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12b-decahydro-11 $H$ , 12 $H$ -benzo[ $f$ ]pyrano[4,3- $b$ ]chromen-4-yl] Methyl cyclopropanecarboxylate
AE	M440I34	[(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bR)-3-[(cyclopropylcarbonyl)oxy] -6,12-dihydroxy-12b-(hydroxymethyl)-4,6a-dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo [f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
AF	M440I35	(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-6,12-dihydroxy-4- (hydroxymethyl)-4,6a,12b-trimethyl-9-(1-oxidopyridin-3-yl)-11- oxo-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano [4,3-b]chromen-3-yl-cyclopropanecarboxylate
AG	M440I36	[(3S,4aR,6S,6aS,12bS)-3,6-dihydroxy-4,6a,12b-trimethyl9-(1-oxidopyridin-3-yl)-11-oxo-l,3,4,4a,5,6,6a,12b-octahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
АН	M440I37	[(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4-(hydroxymethyl)-4,6a,12b-trimethyl-9-(1-oxidopyridin-3-yl)-1,3,4, 4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b] chromen-11-one
AI	M440I38	(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4- (hydroxymethyl)-4,6a,12b-trimethyl-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6, 6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]- chromen-11-one

記号	略称	化学名
AJ	M440I39	(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4,4-bis (hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6, 6a,12,12a,12b-decahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]- chromen-11-one
AK	M440I40	$(3S,4aR,6aS,12R,12aS,12bS)-3,12-dihydroxy-4,4-bis\\ (hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-9-(pyridin-3-yl)-l,3,4,4a,5,12,12\\ a,12b-octahydro-2H,11H-benzo[f]pyrano[4,3-b]-chromen-6,\\ 11(6aH)-dione$
AL	M440I43	glucuronidated $[(3S,4S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12-trihydroxy-4-hydroxymethyl-6a,12b-dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12b-decahydro-11H,12H-benzo-[f]pyrano [4,3-b]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate$
AM	M440I44	pyridine-3-carboxamide
AN	M440I45	pyridine-3-carboxylic acid
AO	M440I48	(3S,4R,4aR,6aS,12R,12aS,12bS)-3,12-dihydroxy-4- (hydroxymethyl)-4,6a,12b-trimethyl-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5, 12,12a-octahydrobenzo[f]pyrano[4,3-b]chromen-6,11-(6aH, 12bH)-dione
AP	M440I49	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-3,6-dihydroxy-4-(hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a-octahydrobenzo [ <i>f</i> ]pyrano[4,3- <i>b</i> ]-chromen-11(12b <i>H</i> )-one
AQ	M440I50	(3S,4R,4aS,6S,6aS,12aR,12bS)-3,6-dihydroxy-4- (hydroxymethyl)-6a,12b-dimethyl-9-(pyridin-3-yl)-l,2,3,4,4a,5,6, 6a-octahydrobenzo[f]pyrano[4,3-b]-chromen-11,12(12aH, 12bH)-dione
AS	M440I52	(5a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,9a <i>R</i> )-6,8-dihydroxy-5a,9-dimethyl-3-(pyridin-3-yl)-5a,6,7,8,9,9a-hexahydrobenzo[ <i>f</i> ]pyrano[4,3- <i>b</i> ]-chromen-1,10-dione
AT	M440I53	(4a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-6-hydroxy-6a,12b-dimethyl-11-oxo-9- (pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,11,12b-decahydrobenzo[ <i>f</i> ]pyrano [4,3- <i>b</i> ]-chromen-4-carboxylic acid
AU	M440I54	glucuronidated(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-3,6,12-trihydroxy-4-hydroxymethyl-4,6a,12b-trimethyl-9-(pyridin-3-yl)-1,2,3,4,4a,5,6,6a,12a,12bdecahydro-11H,12Hbenzo[f]pyrano[4,3-b] chromen-11-one
AV	M440I56	$ \begin{array}{l} (4aR, 6S, 6aS, 12R, 12aS, 12bS) - 6, 12 - dihydroxy - 4, 4 - bis \\ (hydroxymethyl) - 6a, 12b - dimethyl - 9 - (pyridin - 3 - yl) - 1, 4a, 5, 6, 6a, 12, \\ 12a, 12b - octahydro - 2H, 11H - benzo [f] pyrano [4, 3 - b] - chromen - 3, 11 - (4H) - dione \\ \end{array} $
AW	M440I57	$ \begin{array}{l} [(4R,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)\text{-}6,12\text{-}dihydroxy\text{-}4,6a,12b-trimethyl\text{-}3,11\text{-}dioxo\text{-}9\text{-}(pyridin\text{-}3\text{-}yl)\text{-}1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro\text{-}2H,11H\text{-}benzo[f]pyrano[4,3\text{-}b]\text{-}chromen\text{-}4\text{-}yl] \\ methyl cyclopropanecarboxylate \end{array}$
AX	M440I58	$ \begin{array}{l} [(3S,4aR,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-3,6,12\text{-trihydroxy-}12b-\\ \text{(hydroxymethyl)-4,6a-dimethyl-}11\text{-oxo-}9\text{-(pyridin-}3\text{-yl)-}1,3,4,4a,5,}\\ 6,6a,12,12a,12b\text{-decahydro-}2H,11H\text{-benzo}[A]\text{pyrano}[4,3\text{-}b]\\ \text{chromen-}4\text{-yl}]\text{methyl cyclopropanecarboxylate} \end{array}$

記号	略称	化学名
AY	M440I59	glucuronidated [(3 <i>S</i> ,4a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,12b <i>S</i> )-3,6,12-trihydroxy-12b-(hydroxymethyl)-4,6a-dimethyl-11-oxo-9-(pyridin-3-yl)-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-decahydro-2 <i>H</i> ,11 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ] pyrano[4,3- <i>b</i> ]chromen-4-yl]methyl cyclopropanecarboxylate
AZ	M440I60	(2R)-3-carboxy-2-[(cyclopropylcarbonyl)oxy]-N,N,N-trimethylpropan-1-aminium
BA	M440I61	cyclopropanecarboxylic acid

<別紙2:検査値等略称>

略称	<u>全地寺哈</u> が / 名称
A/G	アルブミンl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)]
APVMA	オーストラリア農薬・動物用医薬品局
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
ВВСН	Biologische Bundesanstalt Bundessortenamt and CHemical industry:植物成長の段階を表す
BUN	血液尿素窒素
cAMP	環状アデノシン一リン酸
Chol	コレステロール
$C_{max}$	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
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
EPA	米国環境保護庁
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ペプチダーゼ(γ-GTP)]
Glob	グロブリン
Glu	グルコース (血糖)
НС	カナダ保健省
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
HDW	ヘモグロビン濃度分布幅
Ht	ヘマトクリット値[=血中血球容積(PCV)]
JMPR	FAO/WHO 合同残留農薬専門家会議
$LC_{50}$	半数致死濃度
$LD_{50}$	半数致死量
LUC	大型非染色球数
Lym	リンパ球数
MC	メチルセルロース
MCH	平均赤血球血色素量
MCHC	平均赤血球血色素濃度
MCV	平均赤血球容積

略称	名称
Neu	好中球数
PHI	最終使用から収穫までの日数
PLT	血小板数
PT	プロトロンビン時間
RBC	赤血球数
RDW	赤血球分布幅
Ret	網状赤血球数
$T_{1/2}$	消失半減期
TAR	総投与(処理)放射能
T.Bil	総ビリルビン
TG	トリグリセリド
TLC	薄層クロマトグラフ
$T_{max}$	最高濃度到達時間
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
Ure	尿素
USDA	米国農務省
WBC	白血球数

<別紙3:作物残留試験成績(国内)>

作物名						残留値(mg/kg	;)
(栽培形態)	試験ほ場	使用量	回数	PHI		公的分析機関	]
(分析部位) 実施年度	数	(g ai/ha)	(回)	(目)	アフィド ピロペン	代謝物 H	代謝物 AB
ばれいしょ		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	50.6
(露地) (塊茎) 2017年	1	44.3 <sup>°</sup> (散布)	2	1 3 7	<0.005 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	52.7 46.5 50.6
ばれいしょ		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	58.8
(露地) (塊茎) 2017年	1	44.3 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	<0.005 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	55.7 49.9 60.2
ばれいしょ		_	0		< 0.005	< 0.0025	36.3
(露地) (塊茎) 2017年	1	46.1 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	<0.005 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	36.6 26.0 33.5
ばれいしょ		_	0		< 0.005	< 0.0025	83.8
(露地) (塊茎) 2018年	1	49.0 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	<0.005 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	76.6 91.7 72.8
ばれいしょ		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	30.4
(露地) (塊茎) 2018年	1	46.6 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	<0.005 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	30.1 26.7 32.8
ばれいしょ		<u> </u>	0	_	< 0.005	< 0.0025	69.1
(露地) (塊茎) 2018年	1	44.3 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	<0.005 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	62.2 54.7 71.1
小麦		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	44.1
(露地) (玄麦) 2017年	1	36.8 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.013 0.012 0.006	<0.0025 <0.0025 <0.0025	44.5 47.2 46.9
小麦			0		< 0.005	< 0.0025	53.7
(露地) (玄麦) 2017年	1	32.6 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.022 0.012 0.010	<0.0025 <0.0025 <0.0025	53.4 54.0 57.5

作物名	Λπ <i>Δε</i>					残留値(mg/kg	;)
(栽培形態)	試験 ほ場	使用量	回数	PHI		公的分析機関	
(分析部位) 実施年度	数	(g ai/ha)	(回)	(日)	アフィド ピロペン	代謝物 H	代謝物 AB
小麦		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	20.9
(露地) (玄麦) 2017年	1	32.6 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.030 0.014 0.011	<0.0025 <0.0025 <0.0025	22.9 23.3 22.9
小麦		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	51.3
(露地) (玄麦) 2018年	1	36.8 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.007 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	48.9 50.6 48.2
小麦		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	54.0
(露地) (玄麦 2018年	1	32.6 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.024 0.018 0.012	<0.0025 <0.0025 <0.0025	52.7 52.7 52.7
小麦			0	_	< 0.005	< 0.0025	56.1
(露地) (玄麦) 2018年	1	32.1 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.065 0.063 0.066	<0.0025 <0.0025 <0.0025	57.8 54.0 55.4
てんさい		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	49.6
(露地) (根部) 2017年	1	49.0 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.007 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	41.0 42.1 45.8
てんさい			0	_	< 0.005	< 0.0025	32.8
(露地) (根部) 2017年	1	49.0 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	<0.005 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	36.9 28.7 39.7
てんさい		_	0	_	< 0.005	< 0.0025	32.1
(露地) (根部) 2017年	1	44.1 <sup>DC</sup> (散布)	2	1 3 7	0.008 <0.005 <0.005	<0.0025 <0.0025 <0.0025	32.8 28.0 34.2

DC:水和剤

注) 表中の値はアフィドピロペン換算量。アフィドピロペンへの換算は、換算係数 (代謝物 H:0.50、 AB:3.42) を用いた。

<sup>・</sup>データが定量限界未満の場合には、アフィドピロペンの定量限界値(0.005~mg/kg)及び代謝物 H の定量限界値(0.0025~mg/kg)に<を付して記載した。

<別紙4:作物残留試験成績(海外)>

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィドピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				5	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				10	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
			4	14	< 0.002	< 0.002
	16			7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
ばれいしょ		119~133 <sup>DC</sup> (散布)		7	< 0.002	< 0.002
(塊茎)				14	< 0.002	< 0.002
2014年				7	< 0.002	< 0.002
米国				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				5	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				10	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	<0.002	< 0.002
				14	<0.002	<0.002
ばれいしょ				7	< 0.002	< 0.002
(塊茎)	4	119~122 <sup>DC</sup>	4	14	< 0.002	< 0.002
2014年	_	(散布)		7	< 0.002	< 0.002
カナダ				14	< 0.002	< 0.002

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.131	0.124
				3	0.057	0.034
				5	0.040	0.015
				7	0.025	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.531	0.056
				3	0.137	0.052
				7	0.040	0.022
				14	0.022	< 0.01
				0	1.05	0.061
				3	0.233	0.143
				7	0.080	0.044
				14	0.058	0.027
				0	1.12	0.059
				3	0.233	0.060
				7	0.067	0.013
セルリー				14	0.022	< 0.01
(茎葉)		$117{\sim}123^{ m DC}$		0	1.89	0.263
2014~2015年	9	(散布)	4	3	0.127	0.044
米国		(HX/III)		7	0.032	0.012
71.0				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.447	0.139
				3	0.040	0.020
				7	0.028	0.018
				15	< 0.002	< 0.01
				0	0.030	0.038
				3	0.015	0.021
				7	0.014	0.017
				14	< 0.01	0.010
				0	0.291	0.038
				3	0.061	0.047
				7	0.027	0.018
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.133	0.097
				3	0.062	0.043
				7	0.030	0.028
				14	0.037	0.039

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.170	0.182
				3	0.040	0.083
				7	0.014	0.016
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.236	0.377
				3	0.151	0.222
				7	0.039	0.063
				14	0.035	0.055
				0	0.152	0.168
				3	0.010	0.012
				7	0.021	0.023
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.287	0.509
		119~125 <sup>DC</sup> (散布)		3	0.084	0.120
レタス	8		4	7	0.029	0.037
(結球、外葉付き)				14	0.024	0.028
2014~2015年				0	0.202	0.489
米国				3	0.034	0.075
/NL				5	0.027	0.076
				7	0.011	0.028
				14	< 0.01	0.012
				0	0.104	0.076
				3	0.055	0.055
				7	< 0.01	0.010
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.191	0.228
				3	0.031	0.066
				7	0.029	0.080
				14	0.014	0.040
				0	0.016	0.027
				3	0.016	0.026
				7	0.018	0.027
				14	0.024	0.036
				0	0.021	0.018
				3	< 0.01	< 0.01
レタス				7	< 0.01	< 0.01
(結球、外葉なし)	8	$119{\sim}125^{\mathrm{DC}}$	4	14	< 0.01	< 0.01
2014~2015年	0	(散布)	4	0	0.025	0.047
米国				3	0.024	0.050
			,	7	< 0.01	0.014
				14	< 0.002	< 0.002

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィドピロペン	代謝物 H
				0	< 0.01	< 0.01
				3	< 0.002	< 0.01
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.275	0.432
				3	0.058	0.097
				7	0.017	0.026
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.060	0.144
				3	< 0.01	< 0.01
				5	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.01
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.025	0.031
				3	< 0.002	< 0.01
				7	0.002	< 0.01
				14	0.01	0.011
				0	< 0.002	< 0.01
				3	< 0.002	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.01
				14	0.011	< 0.01
				0	0.720	1.09
				3	0.113	0.212
				7	0.056	0.099
				14	0.038	0.074
				0	0.489	1.31
				3	0.284	0.788
リーフレタス				7	0.096	0.162
(葉)	8	119~124 <sup>DC</sup>	4	14	0.031	0.058
2014~2015年		(散布)	•	0	0.641	0.742
米国				3	0.039	0.020
				7	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.286	0.455
				3	0.105	0.197
				7	0.026	0.040
				14	0.012	0.018

作物名	試験				残留値	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィドピロペン	代謝物 H
				0	0.184	0.438
				3	0.042	0.099
				5	0.039	0.095
				7	0.021	0.061
				14	0.011	0.030
				0	0.969	0.408
				3	0.132	0.196
				7	0.069	0.121
				14	0.018	0.034
				0	0.816	0.384
				3	0.017	0.011
				7	< 0.01	< 0.02
				14	< 0.002	< 0.02
				0	0.054	0.088
				3	< 0.01	0.022
				7	0.013	0.037
				0	0.631	0.675
			_	3	0.237	0.220
				7	0.271	0.237
				14	0.177	0.189
				0	0.043	0.013
				3	0.069	0.022
				7	0.098	0.034
				14	0.020	< 0.01
				0	1.17	1.11
				3	0.184	0.126
				7	0.073	0.039
				14	0.032	0.017
ほうれんそう				0	1.06	1.57
(葉)		$119{\sim}124^{ m DC}$		3	0.376	0.479
2014~2015年	8	(散布)	4	7	0.161	0.220
米国		·		14	0.035	0.077
				0	0.847	0.839
				3	0.346	0.966
				7	0.181	0.373
				14	0.050	0.077
				0	0.564	0.860
				3	0.239	0.447
				7	0.100	0.217
				14	0.035	0.073
				0	0.628	0.428
				3	0.073	0.060
				7	0.028	0.037
				14	0.012	0.026

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.716	1.55
				3	0.188	0.367
				5	0.155	0.341
				7	0.160	0.341
				14	0.032	0.092
				0	0.051	0.026
				3	0.021	0.021
				7	0.012	0.012
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.235	0.060
				3	0.051	0.034
				5	0.011	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.022
				0	0.128	< 0.002
				3	0.033	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.202	0.141
				3	0.015	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
ブロッコリー		110 101DC		0	0.197	0.105
(花蕾及び花茎) 2014~2015年	10	119~121 <sup>DC</sup> (散布)	4	3	0.042	0.039
米国		「財人」		7	0.018	0.018
八旦				14	0.012	0.011
				0	0.130	0.029
				3	0.034	0.031
				7	0.019	0.014
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.050	< 0.01
				3	0.026	< 0.01
				7	0.025	< 0.01
				14	0.013	< 0.01
				0	0.089	0.040
				3	0.123	0.055
				7	0.040	0.026
				14	0.059	0.028
				0	0.102	0.033
				3	0.017	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.01

作物名	試験				残留個	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.110	0.046
				3	0.038	0.020
				7	0.010	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.067	0.065
				3	0.015	0.026
				7	< 0.01	0.010
				14	< 0.01	< 0.01
				0	0.038	0.036
				3	0.032	0.016
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.290	0.028
				3	0.047	0.070
				7	0.027	0.013
			_	14	< 0.01	< 0.01
				0	0.050	0.064
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
キャベツ				0	0.188	0.028
(結球、外葉付き)		$117{\sim}125^{ m DC}$		3	0.020	0.020
2014年	10	(散布)	4	5	< 0.01	< 0.01
米国				7	< 0.01	< 0.01
				14	<0.01	<0.01
				0	0.010	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.047	0.055
				3	0.017	0.015
				7	<0.01	<0.01
				14	<0.01	<0.002
				0	0.012	0.015
				3	0.021	0.011
				7	0.010	<0.01
				14	<0.01	<0.002
				0	0.063	0.011
				3	0.021	0.015
				7	0.012	<0.01
				14	< 0.01	< 0.01

作物名	試験				残留個	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィドピロペン	代謝物 H
				0	0.294	0.133
				3	0.056	0.035
				7	0.034	0.016
				14	0.015	< 0.01
				0	< 0.01	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.028	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.01
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
キャベツ				0	< 0.01	< 0.01
(結球、外葉なし)		$117{\sim}125^{ m DC}$		3	< 0.01	< 0.01
2014年	10	(散布)	4	5	< 0.002	< 0.01
米国		,		7	< 0.002	< 0.01
			_	14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	<0.01	< 0.01
				3	<0.002	< 0.002
				7	<0.002	< 0.002
				14	<0.002	<0.002
				0	<0.01	<0.01
				3	<0.002	<0.002
				7	<0.002	<0.002
				14	<0.002	<0.002
				0	<0.01	<0.01
				3	<0.002	<0.002
				7	<0.002	<0.002
				14	< 0.002	< 0.002

作物名	試験				残留値	í(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.022	0.016
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	1.36	1.66
				3	0.717	0.592
				5	0.305	0.340
				7	0.226	0.184
				14	0.076	0.070
				0	3.13	1.70
				3	0.379	0.181
				7	0.230	0.120
				14	0.039	0.014
			4	0	1.85	1.57
				3	0.829	0.746
				7	0.207	0.162
				14	0.098	0.088
	8			0	2.12	0.770
2001 40				3	0.202	0.075
からしな <b>(葉)</b>		118~122 <sup>DC</sup> (散布)		7	0.119	0.039
2014~2015年				14	0.040	0.020
米国				0	0.729	1.36
7140				3	0.359	0.251
				7	0.151	0.117
				14	0.071	0.064
				0	1.13	1.50
				3	0.539	0.601
				7	0.200	0.178
				14	0.080	0.067
				0	1.11	0.196
				3	0.176	0.128
				7	0.077	0.044
				14	0.019	<0.01
				0	< 0.01	< 0.01
				3	0.085	0.059
				7	< 0.01	< 0.01
				14	0.140	0.037
				6	0.075	< 0.01
だいず		19.2~20.9 <sup>DC</sup> (散布)	2	14	0.031	< 0.01
(青刈)	18			20	0.029	< 0.002
2014~2015年	10			7	0.021	< 0.01
米国				14	0.012	< 0.01
				21	< 0.01	< 0.002

作物名	試験				残留値	直(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィドピロペン	代謝物 H
				7	0.022	< 0.002
				14	0.0101	< 0.002
				22	< 0.01	< 0.002
				7	0.037	< 0.01
				14	0.019	< 0.002
				21	0.015	< 0.002
				7	0.048	< 0.01
				14	0.014	< 0.002
				21	0.015	< 0.002
				7	0.055	0.011
				14	0.012	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				7	0.062	0.014
				15	0.030	<0.01
				21	0.020	< 0.002
				7	0.036	< 0.01
				14	0.015	< 0.002
				21	<0.01	< 0.002
				8	0.031	0.0105
				17	0.014	<0.01
				22	0.013	<0.01
				7	0.029	< 0.002
				15	0.013	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				8	0.019	<0.01
				14	0.0108	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				0	0.200	0.093
				$\overset{\circ}{2}$	0.060	<0.01
				8	0.023	< 0.002
				14	0.0109	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				6	0.026	< 0.01
				13	0.014	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				7	0.040	< 0.01
				14	0.023	< 0.002
				21	0.0101	< 0.002
				7	0.040	< 0.01
				14	0.018	< 0.01
				21	< 0.01	< 0.002
				7	0.041	0.030
				14	0.0104	< 0.01
				21	< 0.01	< 0.002

作物名	試験				残留値	直(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.270	0.066
				3	0.040	< 0.002
				7	0.023	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				6	0.065	< 0.01
				14	0.034	< 0.01
				21	0.011	< 0.002
				7	0.074	0.0106
だいず				14	0.045	< 0.01
(青刈)	2	$19.7 \sim 20.0^{DC}$	2	21	0.021	< 0.01
2014年		(散布)		7	0.070	< 0.01
カナダ				14	0.040	< 0.01
				21	0.023	< 0.002
				6	0.197	0.033
				14	0.106	0.0101
			_	20	0.067	< 0.01
				7	0.068	0.018
				14	0.053	< 0.01
				21	0.033	< 0.01
				7	0.061	< 0.01
				14	0.035	< 0.01
				22	0.016	< 0.002
				7	0.058	< 0.01
			2	14	0.038	< 0.01
だいず				21	0.023	< 0.01
(干草)		$19.2{\sim}20.9^{\mathrm{DC}}$		7	0.144	0.0101
2014~2015年	18	(散布)		14	0.061	< 0.01
米国				21	0.043	< 0.002
				7	0.055	0.021
				14	0.048	< 0.01
				21	0.020	< 0.01
				7	0.174	0.036
				14	0.101	< 0.01
				21	0.070	< 0.01
				7	0.229	0.045
				14	0.115	0.013
				21	0.055	< 0.01
				8	0.096	0.032
				17	0.045	< 0.01
				22	0.037	< 0.01

作物名	試験				残留値	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィドピロペン	代謝物 H
				7	0.111	<0.01
				15	0.044	< 0.002
				21	0.045	< 0.002
				8	0.122	0.013
				14	0.041	<0.01
				21 0	0.014 1.27	<0.002 0.588
				$rac{0}{2}$	0.300	0.019
				8	0.300 $0.122$	<0.01
				14	0.051	< 0.002
				21	0.017	< 0.002
				6	0.109	< 0.01
				13	0.058	< 0.01
				21	0.039	< 0.01
				7	0.217	0.027
				14	0.099	<0.01
				21	0.064	<0.002
				7	0.113	0.032
				14	0.055	<0.01
				$\frac{21}{7}$	0.037 $0.145$	<0.01 0.105
				14	0.044	0.012
				21	0.022	< 0.01
				0	0.341	0.087
				3	0.070	< 0.01
				7	0.046	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				6	0.204	0.032
				14	0.108	0.012
				21	0.058	<0.01
421 \L				$7\\14$	$0.166 \\ 0.084$	$0.025 \\ 0.012$
だいず (干草)	10.7 - 00	$19.7{\sim}20.0^{ m DC}$		$\frac{14}{21}$	0.084 $0.042$	<0.012
(十早) 2014年 カナダ	2	(散布)	2	$\frac{21}{7}$	0.152	0.019
		(BX/III)		14	0.088	<0.01
				21	0.040	<0.01
				7	< 0.002	< 0.002
だいず	18	17.7~20.6 <sup>DC</sup> (散布)	2	13	< 0.002	< 0.002
(種実)				21	< 0.002	< 0.002
2014~2015年				6	< 0.002	< 0.002
米国				14	<0.01	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002

作物名	試験				残留値	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				8	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				20	<0.002	<0.002
				8	<0.002	<0.002
				15	<0.002	<0.002
				21 7	<0.002 <0.002	<0.002 <0.002
				16	<0.002	<0.002
				22	<0.002	<0.002
				6	< 0.002	<0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				0	0.030	< 0.002
				3	0.013	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	<0.002	< 0.002
				21	<0.002	<0.002
				6	<0.002	<0.002
				$\begin{array}{c} 14 \\ 21 \end{array}$	<0.002 <0.002	<0.002 <0.002
				6	<0.002	<0.002
				14	<0.002	<0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				6	< 0.002	<0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				22	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				6	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				22	<0.002	<0.002
				7	<0.002	<0.002
				14	<0.002	<0.002
				$\frac{21}{7}$	<0.002	<0.002
				15	<0.002 <0.002	<0.002 <0.002
				$\frac{15}{21}$	<0.002	<0.002
				41	NO.004	<b>~0.00</b> 4

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				20	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	<0.002
だいず				13	< 0.002	< 0.002
(種実)		$18.9 \sim 19.4^{\mathrm{DC}}$		$\frac{10}{22}$	< 0.002	< 0.002
2014年	2	(散布)	2	8	< 0.002	< 0.002
カナダ		(12.4.11.7)		14	< 0.002	< 0.002
				22	< 0.002	< 0.002
				0	0.045	0.010
				3	0.045	0.010 $0.012$
				5 5	<0.021	< 0.012
	3			$\frac{3}{7}$	<0.01	<0.01
チェリートマト				10	<0.01	<0.01
(果実)		121~125 <sup>DC</sup> (散布)	4		0.074	
2014年				0		0.022
米国				3	0.035	0.017
				7	0.013	<0.01
				0	0.020	< 0.01
				3	0.016	<0.01
				7	0.012	<0.002
				0	0.027	<0.01
				3	<0.01	<0.002
				7	< 0.002	< 0.002
			4	0	0.013	< 0.002
				3	<0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
トマト				3	< 0.01	< 0.002
(果実)	17	116~133 <sup>DC</sup>		7	< 0.002	< 0.002
2014~2015年	]	(散布)	_	0	0.012	< 0.01
米国				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				0	0.040	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.01
				0	0.103	0.012
				3	0.025	< 0.01
				7	0.013	< 0.01

作物名	試験				残留値	ī(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.058	< 0.01
				3	0.011	< 0.01
				7	0.014	< 0.01
				0	0.017	< 0.002
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				0	0.016	0.017
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	0.024	<0.01
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				0	0.014	<0.01
				3	<0.01	<0.01
				7	<0.01	< 0.002
				0	0.017	<0.01
				3	<0.01	< 0.002
				$\frac{3}{7}$	<0.002	<0.002
				0	0.072	<0.01
				3	<0.01	<0.01
				$\frac{3}{7}$	<0.002	<0.01
				0	0.044	<0.01
				3	0.044	<0.01
				3 7	<0.014	<0.01
				0	0.030	<0.01
					<0.01	<0.01
				$\frac{3}{6}$	<0.01	<0.002
				0	0.021	<0.002
				3	<0.021	<0.002
				3 7	<0.01	<0.002
				0	<0.01	<0.002
				3	<0.01	<0.002
				3 5	<0.01	<0.002
				о 7	<0.01	<0.002
				10	<0.01	<0.002
				0	0.057	0.016
					<0.057	<0.016
				$\frac{3}{7}$		
ピーマン					<0.01	<0.002
(果実)	7	$120{\sim}130^{ m DC}$	4	0	0.028 <0.01	<0.002 <0.01
2014年	<b>'</b>	(散布)	4	$\frac{3}{7}$	<0.01	<0.01
米国						
				0	0.025	<0.01
				3	<0.01	<0.002
				7	< 0.01	< 0.002

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.016	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.01
				0	0.012	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				0	0.030	< 0.01
				3	0.029	0.010
				7	0.017	< 0.01
				0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				5	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				10	< 0.002	< 0.002
				0	0.060	0.015
				3	0.037	0.013
			_	7	0.028	0.011
とうがらし		100 10000		0	0.052	< 0.01
(果実)	3	120~122 <sup>DC</sup>	4	3	0.018	0.014
2014年 米国		(散布)		7	< 0.01	< 0.01
<b>本国</b>				0	0.061	0.051
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				0	0.117	0.0663
				3	0.0250	0.0111
				7	< 0.01	< 0.01
				0	0.177	0.0385
				3	0.0333	< 0.01
				7	0.0140	< 0.01
				0	0.443	0.175
				3	0.0748	0.0685
				7	0.0298	0.0193
きゅうり		110 10000		0	0.0900	0.0318
(果実)	9	118~122 <sup>DC</sup>	4	3	0.0166	0.0120
2014年 米国		(散布)		7	< 0.01	< 0.01
<b>小</b> 巴				0	0.126	0.0325
				3	0.0202	0.0161
				7	< 0.01	< 0.01
				0	0.187	0.0305
				3	0.0400	0.0189
				7	< 0.01	< 0.01
				0	0.393	0.123
				3	0.0903	0.0423
				7	0.0255	< 0.01

作物名	試験				残留值	ī(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.0605	< 0.01
				3	0.0273	0.0114
				7	< 0.01	<0.01
				0	0.0988	0.0132
				1	0.0643	0.0108
				3	$0.0328 \\ 0.0179$	<0.01 <0.01
				5 7	0.0179	<0.01
				0	0.0103	<0.01
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	0.0208	<0.01
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	0.0204	< 0.01
				3	0.0108	< 0.01
				7	<0.01	< 0.002
				0	0.0189	< 0.002
3				3	<0.01	<0.002
メロン (果実)		$117{\sim}123^{\mathrm{DC}}$		7	<0.002 0.0255	<0.002 <0.002
2014年	8	(散布)	4	3	<0.01	<0.002
米国		(12/ 1147)		7	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	0.0199	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.002
				7	<0.01	<0.002
				0	0.0127	< 0.01
				1	<0.01	<0.01
				3	<0.01	<0.01 <0.002
				5 7	<0.01 <0.01	<0.002 <0.002
				0	0.0383	0.0116
				3	<0.01	0.0116
				$\frac{3}{7}$	<0.01	< 0.002
かぼちゃ		110 10=00		0	0.0192	<0.01
(果実) 2014年	10	119~127 <sup>DC</sup> (散布)	4	3	< 0.002	< 0.002
2014年   米国		「打入111		7	< 0.002	< 0.002
				0	0.0318	< 0.01
				3	< 0.002	< 0.01
			<u> </u>	7	< 0.002	< 0.002

作物名	試験				残留値	(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.01
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	0.0236	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				0	0.0375	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				0	< 0.01	0.0105
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	0.0125	0.0113
				3	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.002	< 0.01
				0	0.0119	0.0102
				1	< 0.01	< 0.01
				3	< 0.01	< 0.01
				5	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				0	0.027	< 0.01
				7	0.023	< 0.002
				14	0.017	< 0.002
				0	0.036	< 0.01
				7	0.032	< 0.01
				14	0.025	< 0.002
				0	0.047	< 0.01
オレンジ				7	0.033	< 0.01
(果実)	12	122~128 <sup>DC</sup>	3	14	0.026	< 0.01
2013~2014年	_ <b>-</b>	(散布)		0	0.070	< 0.01
米国				7	0.037	< 0.01
				14	0.028	< 0.002
				0	0.064	<0.01
				7	0.028	< 0.01
				14	0.017	< 0.01
				0	0.072	< 0.01
				7	0.024	< 0.01
				14	0.020	< 0.002

作物名	試験				残留値	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.051	< 0.002
				7	0.032	< 0.002
				14	0.027	< 0.002
				0	0.023	< 0.002
				7	0.022	< 0.002
				14	0.015	< 0.002
				0	0.019	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.025	< 0.002
				7	0.015	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.064	< 0.002
				7	0.037	< 0.002
				14	0.041	< 0.002
				0	0.052	< 0.002
				7	0.044	< 0.002
				14	0.030	< 0.002
				0	0.063	< 0.002
				7	0.029	< 0.002
				14	0.014	< 0.002
				0	0.034	< 0.002
				7	0.013	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.069	< 0.002
				7	0.043	< 0.002
				14	0.034	< 0.002
				0	0.048	< 0.002
				7	0.035	< 0.002
				14	0.024	< 0.002
				0	0.069	0.012
				7	0.013	< 0.01
				14	0.033	0.017
				0	0.072	0.014
				7	0.018	< 0.01
				14	0.018	< 0.01

作物名	試験				残留個	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.032	< 0.002
				7	0.011	< 0.002
				10	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				0	0.046	< 0.002
				7	0.016	< 0.002
				10	0.014	< 0.002
				14	0.014	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.028	< 0.002
				7	0.025	< 0.01
				14	0.020	< 0.01
				0	0.040	< 0.002
				7	0.023	< 0.01
				14	0.012	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
オレンジ				7	< 0.01	< 0.002
(果皮)	1	$123{,}124^{\mathrm{DC}}$	3	14	< 0.01	< 0.002
2014年	1	(散布)	3	0	< 0.002	< 0.01
米国				7	0.011	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
オレンジ				7	< 0.002	< 0.002
(果肉)	1	$123{,}124^{ m DC}$	3	14	< 0.002	< 0.002
2014年	1	(散布)		0	< 0.002	< 0.01
米国				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.012	< 0.002
レモン				7	0.011	< 0.002
(果実)	8	123~128 <sup>DC</sup>	3	14	< 0.01	< 0.002
2013~2015年		(散布)		0	0.023	< 0.002
米国				7	0.019	< 0.002
				14	0.011	< 0.002

作物名	試験				残留値	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.041	< 0.002
				7	0.039	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.055	< 0.01
				7	0.051	< 0.01
				14	0.019	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				7	0.031	0.011
				14	0.020	< 0.01
				0	< 0.01	< 0.002
				7	0.035	0.024
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.031	< 0.002
				7	0.013	< 0.002
				10	< 0.002	< 0.002
				14	0.014	< 0.002
				21	0.013	< 0.002
				0	0.035	< 0.01
				7	0.015	< 0.002
				10	0.013	< 0.002
				14	0.013	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				0	0.018	< 0.002
				7	0.011	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.041	< 0.01
				7	0.012	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.046	< 0.01
				7	0.014	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.041	< 0.002
				7	0.013	< 0.002
				14	0.010	< 0.002

作物名	試験				残留値	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.070	< 0.01
				7	0.027	< 0.01
				14	0.018	< 0.01
				0	0.041	< 0.002
				7	0.020	< 0.002
				14	0.011	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.01
レモン				7	0.054	0.020
(果皮)	1	$124^{ m DC}$	3	14	< 0.01	< 0.002
2015年	1	(散布)	Э	0	0.013	< 0.01
米国				7	0.029	0.014
				14	< 0.01	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
レモン				7	< 0.002	< 0.002
(果肉)	1	$124^{ m DC}$	3	14	< 0.002	< 0.002
2015年	1	(散布)	0	0	< 0.002	< 0.002
米国				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.054	< 0.002
				7	0.046	< 0.002
				14	0.032	< 0.002
				0	0.031	< 0.002
				7	0.025	< 0.002
				14	0.025	< 0.002
				0	0.033	< 0.002
グレープフルーツ				7	0.030	< 0.002
(果実)	6	$122{\sim}128^{ m DC}$	3	14	0.025	< 0.002
2013~2014年	U	(散布)		0	0.035	< 0.002
米国				7	0.027	< 0.002
				14	0.014	< 0.002
				0	0.062	< 0.002
				7	0.027	< 0.002
				14	0.017	< 0.002
				0	0.041	< 0.002
				7	0.020	< 0.002
				14	0.019	< 0.002

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	< 0.01	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.01
				10	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.01
				10	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				0	0.011	<0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.014	< 0.01
				$\overset{\circ}{7}$	<0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.017	<0.002
				$\overset{\circ}{7}$	<0.01	< 0.002
				14	<0.01	< 0.002
				0	0.020	< 0.002
				$\frac{\circ}{7}$	<0.01	< 0.002
				14	<0.01	< 0.002
オレンジ				11		
(収穫時果実)	_	619~638 <sup>DC*</sup>	_		0.14	< 0.01
2014~2015年	3	(散布)	3	0	0.15	0.011
米国					0.28	0.048
オレンジ					0.078	< 0.01
(加工開始前果実)	3	619~638 <sup>DC*</sup>	3	0	0.078	<0.01
2014~2015年	3	(散布)	3	U	0.12	0.037
米国					0.12	0.057
オレンジ					< 0.002	< 0.002
(ジュース)	3	619~638 <sup>DC*</sup>	3	0	<0.002	<0.002
2014~2015年	3	(散布)		J	< 0.002	<0.002
米国					-0.002	N.002
オレンジ					0.045	< 0.01
(搾りかす)	3	619~638 <sup>DC*</sup>	3	0	0.043	<0.01
2014~2015年	3	(散布)	3	U	0.043	<0.01
米国					0.000	<b>~0.01</b>
オレンジ					0.23	< 0.01
(乾燥搾りかす)	3	619~638 <sup>DC*</sup>	3	0	0.20	0.017
2014~2015年	9	(散布)	9	U	0.23	0.017 $0.042$
米国					0.20	0.044

作物名	試験				残留値	ī(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
オレンジ (果肉) 2014~2015年 米国	3	619~638 <sup>DC*</sup> (散布)	3	0	<0.01 0.013 <0.01	<0.002 <0.002 <0.002
オレンジ (乾燥果肉) 2014~2015年 米国	3	619~638 <sup>DC*</sup> (散布)	3	0	0.035 0.035 0.033	<0.01 <0.01 <0.01
オレンジ (果皮) 2014~2015年 米国	3	619~638 <sup>DC*</sup> (散布)	33	0	$0.15 \\ 0.16 \\ 0.12$	<0.01 0.015 0.025
オレンジ (オイル抽出後果皮) 2014~2015年 米国	3	619~638 <sup>DC*</sup> (散布)	ಌ	0	0.040 0.052 0.052	<0.002 <0.01 <0.01
オレンジ (オイル) 2014~2015年 米国	3	619~638 <sup>DC*</sup> (散布)	3	0	0.36 0.34 0.92	0.011 0.020 0.090
オレンジ (マーマレード) 2014~2015年 米国	3	619~638 <sup>DC*</sup> (散布)	3	0	<0.01 <0.01 0.012	<0.002 <0.002 <0.01
7141				7 14 7 14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.002 <0.002 <0.002 <0.002
				7 14 7 14	<0.002 <0.002 <0.002 <0.002	<0.002 <0.002 <0.002 <0.002
なし (果実) 2014~2015年 米国	9	48~51 <sup>DC</sup> (散布)	2	7 14 7 14	<0.01 <0.01 <0.01 <0.002	<0.002 <0.002 <0.002 <0.002
				7 14 7 14	0.015 0.011 0.013 <0.01	<0.002 <0.002 <0.002 <0.002
			7 14 7 14	<0.01 0.019 <0.01 <0.01	<0.002 <0.002 <0.002 <0.002	

作物名	試験				残留値	i(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	< 0.01	< 0.002
				3	0.012	< 0.002
				7	0.011	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	0.013	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	0.013	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	0.012	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				6	< 0.002	< 0.002
				13	< 0.01	< 0.002
				6	< 0.002	< 0.002
				13	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.023	< 0.002
りんご				3	0.015	< 0.002
(果実)	15	$49{\sim}51^{\mathrm{DC}}$	2	7	0.011	< 0.002
2014~2015年	10	(散布)		14	< 0.01	< 0.002
米国				21	< 0.01	< 0.002
				0	0.013	< 0.002
				3	0.010	< 0.002
				7	<0.01	< 0.002
				14	<0.01	< 0.002
				21	<0.01	<0.002
				7	<0.01	< 0.002
				13	<0.01	< 0.002
				7	<0.01	< 0.002
				13	< 0.002	< 0.002

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場と数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002

作物名	<b>434€</b>				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィドピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	0.017	< 0.002
				14	0.01	< 0.002
				7	0.011	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	0.021	< 0.002
				14	0.011	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	0.0112	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	0.01	< 0.002
おうとう				14	0.01	< 0.002
(果実)	0	$19{\sim}21^{\mathrm{DC}}$		7	< 0.01	< 0.002
2014~2015年	8	(散布)	2	14	< 0.002	< 0.002
米国				7	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				0	0.01	< 0.002
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				21	< 0.01	< 0.002

作物名	<b>434€</b>				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	試験ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	0.0209	< 0.002
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
			2	0	0.0110	< 0.002
				3	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
<b>t t</b>				21	< 0.002	< 0.002
(果実)		$20{\sim}21^{ ext{DC}}$		7	< 0.01	< 0.002
2014~2015年	13	(散布)		14	< 0.002	< 0.002
米国				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	<u> —</u> а	a
				7	< 0.01	< 0.002
				14	a	—а
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002

作物名	試験	<b>佑</b> 田豊			残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィドピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	0.012	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	— a	— a
すもも				7	< 0.002	< 0.002
(果実)	10	$20{\sim}21^{ ext{DC}}$		14	< 0.002	< 0.002
2014~2015年	10	(散布)	2	7	< 0.002	< 0.002
米国				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
			_	14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002

作物名	試験				残留値	I(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィドピロペン	代謝物 H
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				8	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				8	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	<0.002	< 0.002
				22	<0.002	<0.002
ペカン		P.G		0	<0.002	<0.002
(仁)	5	20.2 <sup>DC</sup>	2	3	<0.002	<0.002
2014年		(散布)		7	<0.002	<0.002
米国				14	<0.002	<0.002
				22	<0.002	<0.002
				7	<0.002	<0.002
				$14 \\ 7$	<0.002	<0.002
					<0.002 <0.002	<0.002 <0.002
				$\frac{14}{7}$		
				-	<0.002 <0.002	<0.002 <0.002
				$14 \\ 7$	<0.002	<0.002 <0.002
					<0.002	
			1	14	<0.002	< 0.002

作物名	試験				残留値	ī(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				6	< 0.002	< 0.002
				13	< 0.002	< 0.002
				6	< 0.002	< 0.002
				13	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
ピスタチオ (仁) 2014年 米国				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
	3	$20.2^{ m DC}$	2	21	< 0.002	< 0.002
	J	(散布)	4	0	< 0.01	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	0.028	< 0.002
				14	0.036	< 0.002
				7	0.017	< 0.002
				14	0.055	< 0.01
				0	0.045	< 0.002
				3	0.012	< 0.002
				7	0.020	< 0.002
				14	0.013	< 0.002
				21	0.014	< 0.002
アーモンド				0	0.11	< 0.002
(殼)	_	$20.2^{ m DC}$	2	3	0.075	< 0.002
2014年	5	(散布)		7	0.057	< 0.002
米国				14	0.027	< 0.002
				21	0.028	< 0.002
				7	0.060	< 0.002
				14	0.030	< 0.002
				7	0.048	< 0.002
				14	0.035	< 0.002
				7	0.020	< 0.002
				14	0.014	< 0.002
				7	0.041	< 0.002
				14	0.029	< 0.002

作物名	試験				残留値	E(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				7	0.032	< 0.002
				14	0.030	< 0.002
				7	0.029	< 0.002
				14	0.017	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				21	< 0.002	< 0.002
				0	< 0.002	< 0.002
				3	< 0.002	< 0.002
アーモンド				7	< 0.002	< 0.002
(仁)	5	$20.2^{ m DC}$	2	14	< 0.002	< 0.002
2014年	Э	(散布)	2	21	< 0.002	< 0.002
米国				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
わた				14	< 0.01	< 0.002
(種子)	12	$48.2 \sim 50.1$ <sup>DC</sup>	4	7	0.031	0.011
2014年	12	(散布)	т.	14	0.043	0.011
米国				7	0.019	0.015
				14	0.013	< 0.01
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.01	< 0.002

作物名				残留値	I(mg/kg)	
(分析部位) 実施年 実施国名	は場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.014	0.015
				7	< 0.01	< 0.01
				10	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.01
				21	< 0.01	< 0.01
				0	0.015	0.020
				7	0.011	< 0.01
				10	< 0.01	< 0.01
				14	0.012	< 0.01
				21	< 0.01	< 0.01
				7	0.029	0.013
				14	0.022	< 0.01
				7	0.061	0.049
				14	0.034	0.026
				7	< 0.01	< 0.01
				14	< 0.01	< 0.002
				7	< 0.002	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	< 0.01	< 0.002
				14	< 0.002	< 0.002
				7	0.630	0.430
わた				14	0.410	0.130
(Gin byproducts <sup>#</sup> )	3	$48.6 \sim 48.8^{\mathrm{DC}}$	4	7	0.650	0.140
2014年	J	(散布)	4	14	0.550	0.110
米国				7	0.460	0.180
				14	0.450	0.160
				14	0.097	0.011
				14	0.11	< 0.010
				14	0.035	< 0.002
ソルガム				14	0.033	< 0.002
(穀粒) 2016年 米国	10	$19.6{\sim}21.0^{\mathrm{DC}}$	2	14	< 0.010	< 0.002
	12	(散布)	4	14	< 0.010	< 0.002
		(12011)	_	14	0.042	< 0.002
				14	0.039	< 0.002
				14	< 0.010	< 0.002
				14	< 0.010	< 0.002

作物名	試験				残留値	i(mg/kg)
(分析部位) 実施年 実施国名	ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (目)	アフィド ピロペン	代謝物 H
				0	0.052	< 0.010
				0	0.060	0.011
				9	< 0.010	< 0.002
				9	< 0.010	< 0.002
				14	< 0.010	< 0.002
				14	0.011	< 0.002
				16	< 0.010	< 0.002
				16	< 0.010	< 0.002
				20	< 0.010	< 0.002
				20	< 0.010	< 0.002
				14	0.015	< 0.010
				14	0.16	< 0.010
				13	0.046	< 0.002
				13	0.039	< 0.002
				14	0.0065	< 0.010
				14	0.069	< 0.010
				12	< 0.010	< 0.002
				12	< 0.010	< 0.002
				14	0.017	< 0.010
				14	0.021	< 0.010
				15	0.065	< 0.010
				15	0.077	< 0.010
				0	0.0422	< 0.01
				0	0.0528	< 0.01
				1	0.0309	< 0.01
				1	0.0403	< 0.01
				3	0.0340	< 0.01
				3	0.0360	< 0.01
		100 1 <b>7</b> 000		7	0.0222	< 0.01
いちご		10.0~17.0 <sup>DC</sup>		7	< 0.01	< 0.01
(果実)	5	(散布:2回) +	4	14	0.0181	< 0.01
2017~2018年	Э	$^{+}$ $_{48.7\sim51.4^{\mathrm{DC}}}$	4	14	< 0.01	< 0.01
米国、カナダ		(散布:2回)		0	0.0378	< 0.01
				0	0.0500	< 0.01
				0	0.0448	< 0.01
				0	0.0265	< 0.01
				0	0.0523	< 0.01
				0	0.0678	< 0.01
				0	0.0351	< 0.01
				0	0.0302	< 0.01

DC:水和剤

注)表中の値は分析対象化合物の相当量。アフィドピロペンに換算する場合は、換算係数(代謝物 H:0.500)を用いる。

<sup>・</sup>データが検出限界未満又は定量限界未満の場合には、検出限界値(0.002 mg/kg)又は定量限界値

(0.01 mg/kg) に<を付して記載した。

\*:申請された使用量の5倍相当量

a: 試料採取前に果樹から全ての果実が落下したためデータなし。

#:綿繰り後のくずを指す。

#### <別紙5:畜産物残留試験成績>

# ① ウシ

# 乳汁中残留值

		試料		残留/	值(µg/g)	
試料	投与群	採取日(日)	アフィド ピロペン	代謝物 B	代謝物 F	代謝物 AZ
		1	NA	NA	NA	< 0.005
		4	NA	NA	NA	< 0.005
		7	NA	NA	NA	< 0.005
		10	NA	NA	NA	< 0.005
	$1.5~\mathrm{mg/kg}$	13	NA	NA	NA	< 0.005
	飼料	16	NA	NA	NA	< 0.005
		19	NA	NA	NA	< 0.005
		22	NA	NA	NA	< 0.005
		25	NA	NA	NA	< 0.005
		28	NA	NA	NA	< 0.005
		1	< 0.001	< 0.001	< 0.001	< 0.005
		4	<0.001	< 0.001	< 0.001	$0.0052 \sim 0.0056$
		7	<0.001	<0.001	<0.001	$< 0.005 \sim 0.0056$
		10	<0.001	< 0.001	<0.001	$0.0051$ $\sim$ $0.0055$
	4.5 mg/kg 飼料	13	<0.001	<0.001	<0.001	$0.0058$ $\sim$ $0.0065$
乳汁		16	<0.001	<0.001	<0.001	<0.005~ 0.0063
4011		19	<0.001	<0.001	<0.001	$0.0063 \sim 0.0076$
		22	< 0.001	<0.001	<0.001	$0.0076 \sim 0.0084$
		25	<0.001	<0.001	<0.001	$0.0058 \sim 0.0094$
		28	<0.001	<0.001	<0.001	$0.0053 \sim 0.0064$
		1	<0.001	<0.001	< 0.001	<0.005~ 0.0080
		4	<0.001~ 0.0011	<0.001	< 0.001	$0.0053 \sim 0.0138$
	15.0 mg/kg	7	<0.001~ 0.0010	<0.001	<0.001	$0.0054 \sim 0.0161$
	飼料	10	<0.001	<0.001	<0.001	<0.005~ 0.0183
		13	<0.001~ 0.0012	<0.001	<0.001	$0.0058 \sim 0.0187$
		16	<0.001	<0.001	<0.001	$0.0075 \sim 0.0166$

		試料		残留	値(μg/g)	
試料	投与群 	採取日(日)	アフィド ピロペン	代謝物 B	代謝物 F	代謝物 AZ
		19	<0.001~	< 0.001	< 0.001	0.0082~
		10	0.0013	10.001	١٥.001	0.0198
		22	<0.001~	< 0.001	< 0.001	0.0090~
			0.0021	10.001	.0.001	0.0290
		25	<0.001~	< 0.001	< 0.001	$0.0086 \sim$
			0.0010	0.001	0.001	0.0220
		28	<0.001~	< 0.001	< 0.001	$0.0088 \sim$
		20	0.0029		١٥.001	0.0229
		31	< 0.001	< 0.001	< 0.001	<0.005~
		(休薬2日)	<b>\0.001</b>	<b>\0.001</b>	<0.001	0.0078
		35 (休薬 6 日)	<0.001	<0.001	<0.001	< 0.005
		38 (休薬 9 日)	<0.001	<0.001	<0.001	< 0.005
		42 (休薬 13 日)	<0.001	<0.001	<0.001	< 0.005
脱脂乳	15.0 mg/kg	22	<0.001~	< 0.001	< 0.001	$0.0132 \sim$
加加州	飼料	22	0.0014	~0.001	~0.001	0.0261
クリーム	15.0 mg/kg	22	<0.001~	<0.001	<0.001	$0.0067 \sim$
	飼料のおかり		0.0018	<0.001		0.0217

注)表中の値は分析対象化合物相当量。アフィドピロペンに換算する場合は、換算係数(代謝物 B: 1.30、 F:1.13、AZ:2.23)を用いる。 NA:分析せず

### 組織中残留値

		試料		残留值	<u>ſ</u> (μg/g)	
試料	投与群	採取日(日)	アフィド ピロペン	В	D	AZ
	1.5 mg/kg 飼料	29	$0.015 \sim 0.019$	<0.01	<0.002	<0.01
	4.5 mg/kg 飼料	29	$0.040 \sim 0.056$	<0.01	<0.002	<0.01
肝臓	15.0 mg/kg 飼料	29	0.17~0.20	$0.016 \sim \ 0.025$	<0.01	<0.01
刀丨加戟		32 (休薬 3 日)	0.011	< 0.002	<0.002	<0.01
		36 (休薬 7 日)	< 0.002	< 0.002	<0.002	<0.01
		43 (休薬 14 日)	< 0.002	< 0.002	<0.002	<0.01

			試料		残留値	I(μg/g)	
試	料	投与群	採取日(日)	アフィド ピロペン	В	D	AZ
		1.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	<0.002	< 0.002	<0.01
		4.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	<0.01	< 0.002	<0.01
臣又	臓		29	<0.01~ 0.010	<0.01	<0.002	< 0.05
月	加蚁	15.0	32 (休薬 3 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
		mg/kg 飼料	36 (休薬 7 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
			43 (休薬 14 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
		1.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	< 0.002	< 0.002	< 0.05
		4.5 mg/kg 飼料	29	<0.002	<0.002	<0.002	<0.05~ 0.067
		15.0 mg/kg 飼料	29	< 0.002	< 0.002	< 0.002	0.12
筋	肉*		32 (休薬 3 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	0.13
			36 (休薬 7 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.05
			43 (休薬 14 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.05
		1.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
		4.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	< 0.002	< 0.002	<0.01
	皮		29	< 0.002	< 0.002	< 0.002	< 0.01
	下	15.0	32 (休薬 3 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
		mg/kg 飼料	36 (休薬 7 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
脂			43 (休薬 14 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
肪		1.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
		4.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
	腸		29	< 0.002	< 0.002	< 0.002	< 0.01
	間膜	15.0	32 (休薬 3 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01
		mg/kg 飼料	36 (休薬 7 日)	<0.002	<0.002	<0.002	<0.01
			43 (休薬 14 日)	< 0.002	<0.002	<0.002	<0.01

試料		投与群	試料 採取日(日)	残留值(μg/g)					
				アフィド ピロペン	В	D	AZ		
	腎周囲	1.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	<0.002	< 0.002	<0.01		
		4.5 mg/kg 飼料	29	< 0.002	<0.002	< 0.002	<0.01		
		15.0 mg/kg 飼料	29	< 0.002	< 0.002	< 0.002	< 0.01		
			32 (休薬 3 日)	< 0.002	<0.002	< 0.002	<0.01		
			36 (休薬 7 日)	< 0.002	<0.002	< 0.002	<0.01		
			43 (休薬 14 日)	< 0.002	<0.002	< 0.002	<0.01		

注)表中の値は分析対象化合物相当量。アフィドピロペンに換算する場合は、換算係数(代謝物 B: 1.30、

D:1.13、AZ:2.23)を用いる。 \*:外側腹部、腰部及び大腿部の混合試料

# **②** ニワトリ

卵及び臓器・組織中における残留値

	投与群	残留值(μg/g)						
試料		アフィド ピロペン	В	D	Q	AZ		
	0.2 mg/kg 飼料	<0.002~ <0.01	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
	0.6 mg/kg 飼料	0.002~0.042	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
印	2.0 mg/kg 飼料	$0.002 \sim 0.045$	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
	2.0 mg/kg 飼料 (休薬*)	<0.002~ 0.031	<0.002	< 0.002	NA	<0.01		
	0.2 mg/kg 飼料	<0.002	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
	0.6 mg/kg 飼料	< 0.02	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
筋肉	2.0 mg/kg 飼料	<0.01	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
	2.0 mg/kg 飼料 (休薬*)	<0.002	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
	0.2 mg/kg 飼料	<0.01~0.011	< 0.002	< 0.002	<0.01	<0.01		
	0.6 mg/kg 飼料	0.024~0.027	< 0.002	<0.002	<0.01~ 0.020	<0.01		
肝臓	2.0 mg/kg 飼料	0.076~0.095	< 0.002	<0.002	0.021~ 0.060	<0.01		
	2.0 mg/kg 飼料 (休薬*)	<0.002	<0.002	<0.002	<0.002	<0.01		
	0.2 mg/kg 飼料	<0.01	< 0.002	< 0.002	NA	<0.01		
	0.6 mg/kg 飼料	<0.01~0.012	< 0.002	<0.002	NA	<0.01		
脂肪	2.0 mg/kg 飼料	0.03~0.042	< 0.002	< 0.002	NA	<0.01		
	2.0 mg/kg 飼料 (休薬*)	<0.002	<0.002	<0.002	NA	<0.01		

NA: 分析せず

<sup>\*:</sup> 最長 14 日間の休薬

<別紙6:推定摂取量>

		国民平均		小児(1~6 歳)		妊婦		高齢者(65歳以上)	
農畜産物名	残留値	(体重:55.1 kg)		(体重:16.5 kg)		(体重:58.5 kg)		(体重:56.1 kg)	
長 田 生 物 石	(mg/kg)	$\mathbf{f}\mathbf{f}$	摂取量	$\mathbf{f}\mathbf{f}$	摂取量	$\mathbf{f}\mathbf{f}$	摂取量	ff	摂取量
		(g/人/日)	(µg/人/日)	(g/人/日)	(µg/人/日)	(g/人/日)	(μg/人/日)	(g/人/日)	(µg/人/目)
小麦	0.066	59.8	3.95	44.3	2.92	69.0	4.55	49.9	3.29
てんさい	0.008	32.5	0.26	27.7	0.22	41.1	0.33	33.2	0.27
牛・筋肉と脂肪	0.132	15.3	2.02	9.7	1.28	20.9	2.76	9.9	1.31
牛・肝臓	0.21	0.1	0.02	0.0	0.00	1.4	0.29	0.0	0.00
牛・腎臓	0.06	0.0	0.00	0.0	0.00	0.0	0.00	0.0	0.00
牛・その他食用 部分	0.21	0.5	0.11	0.0	0.00	3.4	0.71	0.4	0.08
豚・筋肉と脂肪	0.132	42.0	5.54	33.4	4.41	43.2	5.70	30.6	4.04
豚・肝臓	0.21	0.1	0.02	0.5	0.11	0.0	0.00	0.1	0.02
豚・腎臓	0.06	0.0	0.00	0.0	0.00	0.0	0.00	0.0	0.00
豚・その他食用 部分	0.21	0.6	0.13	0.3	0.06	0.1	0.02	0.4	0.08
その他陸棲哺 乳類・筋肉と脂 肪と肝臓と腎 臓と食用部分	0.21	0.4	0.08	0.1	0.02	0.4	0.08	0.4	0.08
鶏・肝臓	0.021	0.7	0.01	0.5	0.01	0.0	0.00	0.8	0.02
乳	0.0311	264.1	8.21	332.0	10.3	364.6	11.3	216.0	6.72
合計			20.4		19.4		25.8		15.9

- ・農産物の残留値は、申請されている使用時期・使用回数によるアフィドピロペンの平均残留値の最大値を 用いた。(参照 別紙3及び別紙4)。
- ・ 畜産物については、最大残留値を用いた(参照 別紙 5)。
- ・「ff」: 平成 17年~19年の食品摂取頻度・摂取量調査(参照 107)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アフィドピロペンの推定摂取量 (μg/人/日)・ばれいしょは全データが定量限界未満であったことから、摂取量の計算に含めていない。
- ・『鶏・肝臓』については、飼料として利用される作物におけるアフィドピロペンの残留値を考慮して、産 卵鶏の 0.2 mg/kg 飼料相当投与群におけるアフィドピロペンの最大残留値を用いた。また、『鶏・肝臓』 以外の『鶏及びその他の家きん類』の残留値は、産卵鶏の 0.2 mg/kg 飼料相当投与群における全データが 定量限界未満であったため摂取量の計算はしていない(参照 別紙5)。

#### <参照>

- 1. 食品健康影響評価について (平成 30 年 6 月 21 日付け厚生労働省発生食 0621 第 3 号)
- 2. 農薬ドシエ アフィドピロペン(殺虫剤)(2017 年 11 月 30 日): BASF ジャパン株式会社、一部公表
- 3. Single-Dose Oral Pharmacokinetic and Tissue Distribution Study of [NCA-14C]ME5343 in Fischer 344 Rats (GLP) : Ricerca Bioscience, LCC (米国)、2015年、未公表
- 4. <sup>14</sup>C-BAS 440 I:Study on absorption, distribution, metabolism and excretion in the F344 rat (Japanese clone) after combined dietary and oral administration (GLP) : WIL Research Europe B.V. (オランダ) 、2016 年、未公表
- 5. Metabolic Fate of [NCA-14C]ME5343 in Rats Excretion Balance Study (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2015年、未公表
- 6. Kinetics of <sup>14</sup>C-BAS 440 I in Rats after Oral and Intravenous Administration (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 7. Excretion and Metabolism of 14C-Meiji Reg. No. 5599022 (BAS 440 I) after Oral Administration in Rats(GLP): BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental Analytics(ドイツ)、2015 年、未公表
- 8. Metabolic Fate of ME5343-T7 Pure in Rats-Identification of Metabolites in Urine and Feces: The Institute of Environmental Toxicology、2013 年、未公表
- 9. Pharmacokinetics Study of BAS 440 I (Afidopyropen) in Pregnant Rabbits after Single and Repeated Oral Gavage Administration (GLP): Charles River Laboratories Den Bosch B.V. (オランダ) 、2017年、未公表
- 10. The Metabolism of <sup>14</sup>C-BAS 440 I (Reg. No. 5599022) in the Lactating Goat (GLP): Charles River Preclinical Services(英国)、2013 年、未公表
- 11. The Metabolism of [14C-CPCA]-BAS 440 I in the Lactating Goat (GLP) : Charles River Laboratories Edinburgh Ltd. (英国) 、2016 年、未公表
- 12. The Metabolism of [14C-CPCA]-BAS 440 I in the Laying Hen (GLP): Charles River Laboratories Edinburgh Ltd. (英国)、2016年、未公表
- 13. Metabolism of <sup>14</sup>C-BAS 440 I in Cabbage(GLP): BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental Analytics(ドイツ)、2015 年、未公表
- 14. Amended Report-[NCA-<sup>14</sup>C]ME5343-Metabolism in Cabbages (GLP): Envigo CRS Ltd. (英国)、2015 年、未公表
- 15. Investigation of BAS M440I031 (Trigonelline) in [14C]-BAS 440 I Treated Cabbage (GLP): BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental

- Analytics (ドイツ) 、2016 年、未公表
- 16. Metabolism of <sup>14</sup>C-BAS 440 I in Tomato(GLP): BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental Analytics(ドイツ)、2015 年、未公表
- 17. [NCA-<sup>14</sup>C]ME5343: Metabolic Fate in Tomato (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2015 年、未公表
- 18. Metabolism of <sup>14</sup>C-BAS 440 I in Soybean (GLP) : BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental Analytics (ドイツ) ①、2015 年、未公表
- 19. Metabolism of <sup>14</sup>C-BAS 440 I in Soybean(GLP): BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental Analytics(ドイツ)②、2015 年、未公表
- 20. Aerobic Soil Metabolism of BAS 440 I (GLP) : BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental Analytics (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 21. Degradation of BAS 440 I in aerobic soils(GLP):BASF SE Corp Protection Ecology and Environmental Analytics(ドイツ)、2015 年、未公表
- 22. Adsorption / Desorption behavior of <sup>14</sup>C-BAS 440 I in US and European soils (GLP): BASF S.A. Global Environmental and Consumer Safety Laboratory-GENCS (ブラジル)、2015年、未公表
- 23. Adsorption Desorption of [NCA-14C]ME5343 Using a Batch Equilibrium Method (GLP) The Institute of Environmental Toxicology、2011 年、未公表
- 24. [NCA-<sup>14</sup>C]ME5343- Hydrolysis in Water (GLP): Huntingdon Life Science (英国)、2014年、未公表
- 25. [NCA-<sup>14</sup>C]ME5343-Photodegradation in Water and Determination of the Quantum Yield (GLP) : Huntingdon Life Science (英国) 、2014 年、未公表
- 26. [pyranon-14C]ME5343-Photolytic Fate in Water (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2015 年、未公表
- 27. Magnitude of BAS 440 I and Metabolite Residues in Potato Following Applications of BAS 440 00I DC in North America (GLP) : Eurofins Agroscience Services, Inc. (米国)、2016年、未公表
- 28. Magnitude of the Residues of BAS 440 I in/on Leafy Vegetables Following Applications of BAS 440 00 I (GLP): SynTech Research Laboratory Services, LLC. (米国)、2015 年、未公表
- 29. Magnitude of the Residues of BAS 440 I in Brassica Leafy Vegetables Following Applications of BAS 440 00 I (GLP): Stewart Agricultural Research Services, Inc. (米国) 、2016 年、未公表
- 30. Magnitude of BAS 440 I and Metabolite Residues in Soybean Following Applications of BAS 440 01 I in North America (GLP): Eurofins Agroscience Services, Inc. (米国) 、2016 年、未公表
- 31. Magnitude of the Residues of BAS 440 I in Fruiting Vegetables Following Applications of BAS 440 00 I (GLP): SynTech Research Laboratory Services,

- LLC. (米国)、2016年、未公表
- 32. Magnitude of the Residues of BAS 440 I in/on Cucurbit Vegetables Following Applications of BAS 440 00 I (GLP): SynTech Research Laboratory Services, LLC. (米国)、2015 年、未公表
- 33. Magnitude of the Residues of Afidopyropen in Citrus Fruits Following Foliar Applications of BAS 440 00 I (GLP): Stewart Agricultural Research Services, Inc. (米国) 、2016 年、未公表
- 34. Magnitude of Afidopyropen Residues in Orange Processed Fractions Following Foliar Applications of BAS 440 00 I(GLP): Stewart Agricultural Research Services, Inc. (米国)、2016 年、未公表
- 35. Magnitude of the Residues of BAS 440 I in Pome Fruits (Crop Group 11) (GLP): Landis International, Inc.、Eurofins Agroscience Services, Inc. (米国)、2016年、未公表
- 36. Magnitude of the Residues of BAS 440 I in Stone Fruits (Crop Group 12) (GLP): Landis International, Inc.、Eurofins Agroscience Services, Inc. (米国)、2016年、未公表
- 37. Magnitude of the Residues of BAS 440 I in Tree Nut Raw Agricultural Commodities (GLP) : The Carringers, Inc. (米国) 、2016 年、未公表
- 38. Magnitude and Decline of BAS 440 I and Metabolite Residues in Cotton Following Applications of BAS 440 00I DC (GLP): Eurofins Agroscience Services, Inc. (米国) 、2017年、未公表
- 39. A Meat and Milk Magnitude of the Residues Study with BAS 440 I in Lactating Dairy Cows(GLP): BASF Corp Protection(米国)、2016 年、未公表
- 40. Acute Oral Toxicity Study of ME5343 Technical in Rats (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2009 年、未公表
- 41. Acute Dermal Toxicity Study of ME5343 Technical in Rats (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2009 年、未公表
- 42. Acute Inhalation Toxicity Study of ME5343 Technical in Rats(GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2010 年、未公表
- 43. Acute Oral Toxicity Study of ME5343-T7 in Rats (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2012 年、未公表
- 44. BAS 440 I (Reg. No. 5599022, ME5343 technical); Acute oral neurotoxicity study in Wistar rats; Administration via gavage (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2012 年、未公表
- 45. Skin Irritation Study of ME5343 Technical in Rabbits(GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2009 年、未公表
- 46. Eye Irritation Study of ME5343 Technical in Rabbits (GLP): The Institute of

- Environmental Toxicology、2009 年、未公表
- 47. Skin Sensitization Study of ME5343 Technical in Guinea Pigs-Maximization Test (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2009 年、未公表
- 48. Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study of ME5343 Technical in Rats (Including Amendment No.1) (GLP) : Nisseiken Co., Ltd.、2010 年、未公表
- 49. BAS 440 I (Afidopyropen); Repeated-dose 90-Day oral toxicity study in Wistar rats; Administration via the diet (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2016 年、未公表
- 50. BAS 440 I (Afidopyropen); Repeated-dose 90-Day oral toxicity study in Fischer F344 rats; Administration via the diet (GLP): BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) ①、2016 年、未公表
- 51. BAS 440 I (Afidopyropen); Repeated-dose 90-Day oral toxicity study in Fischer F344 rats; Administration via the diet (GLP): BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) ②、2016 年、未公表
- 52. Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study of ME5343 Technical in Mice (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2010年、未公表
- 53. Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study of ME5343 Technical in Dogs (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2010年、未公表
- 54. BAS 440 I (Afidopyropen); Repeated Dose 90-Day Oral Neurotoxicity Study in Wistar Rats; Administration via the diet (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2016 年、未公表
- 55. BAS 440 I (Reg. No. 5599022, ME5343 technical); Repeated dose 28-day dermal toxicity study in Wistar rats (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2012 年、未公表
- 56. Reg. No. 5824749 (Metabolite of BAS 440 I, Afidopyropen); Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Wistar Rats; Administration via the Diet (GLP): BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ)、2016年、未公表
- 57. Repeated Dose 1-Year Oral Toxicity Study of ME5343 Technical in Rats (GLP): Nisseiken Co., Ltd.、2011 年、未公表
- 58. Repeated Dose 1-Year Oral Toxicity Study of BAS 440 I (Reg. No. 5599022, ME5343 technical) in Rats(GLP): Nisseiken Co., Ltd.、2015 年、未公表
- 59. Repeated Dose 1-Year Oral Toxicity Study of ME5343 Technical in Dogs (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2011年、未公表
- 60. Carcinogenicity Study of ME5343 Technical in Rats(GLP): Nisseiken Co., Ltd.、2014 年、未公表
- 61. Carcinogenicity Study of BAS 440 I (Reg. No. 5599022, ME5343 technical) in Rats- Administration via the Diet (GLP) : Nisseiken Co., Ltd.、2015 年、未

公表

- 62. Carcinogenicity Study of ME5343 Technical in Mice (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2012 年、未公表
- 63. Two-generation Reproductive Toxicity Study of ME5343 Technical in Rats (GLP): Safety Research Institute for Chemical Compounds Co., Ltd.、2013年、未公表
- 64. Two-generation Reproduction Toxicity Study in Wistar Rats; Administration via the Diet (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ)、2016 年、未公表
- 65. Teratogenicity Study of ME5343 Technical in Rats(GLP): Safety Research Institute for Chemical Compounds Co., Ltd.、2013 年、未公表
- 66. Teratogenicity Study of ME5343 Technical in Rats(GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2014 年、未公表
- 67. Teratogenicity Study of ME5343 Technical in Rabbits (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2011 年、未公表
- 68. Bacterial Reverse Mutation Test on ME5343 Technical (GLP): The Institute of Environmental Toxicology、2009 年、未公表
- 69. Salmonella typhimurium / Escherichia coli Reverse Mutation Assay (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 70. BAS 440 I (Afidopyropen); Salmonella typhimurium / Escherichia coli Reverse Mutation Assay (GLP) ①: BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 71. BAS 440 I (Afidopyropen); Salmonella typhimurium / Escherichia coli Reverse Mutation Assay (GLP) ②: BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 72. BAS 440 I (Afidopyropen); *In vitro* Gene Mutation Test in CHO Cells (HPRT Locus Assay) (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ)、2015 年、未公表
- 73. Chromosome Aberration Test in Cultured Mammalian Cells with ME5343 Technical (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2009 年、未公表
- 74. Micronucleus Assay in Bone Marrow Cells of the Mouse (GLP) :Envigo CRS GmbH (ドイツ) 、2016 年、未公表
- 75. Micronucleus Assay in Bone Marrow Cells of the Mouse (Including the Analytical Report) (GLP): Harlan Cytotest Cell Research GmbH (ドイツ)、2015 年、未公表
- 76. Micronucleus Test in Mice with ME5343 Technical (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2009 年、未公表

- 77. Bacterial Reverse Mutation Test on ME5343-T7 (GLP) : The Institute of Environmental Toxicology、2012 年、未公表
- 78. Reg. No. 5824749 (Metabolite of BAS 440 I, Afidopyropen); Salmonella typhimurium / Escherichia coli Reverse Mutation Assay (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2014 年、未公表
- 79. Reg. No. 5824749 (Metabolite of BAS 440 I, Afidopyropen); *In vitro* Gene Mutation Test in L5178Y Mouse Lymphoma Cells (TK+/- Locus Assay, Microwell Version) (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 80. Reg. No. 5824749 (Metabolite of BAS 440 I, Afidopyropen); Micronucleus Test in Human Lymphocytes *In Vitro* (GLP): Harlan Cytotest Cell Research GmbH(ドイツ)、2015 年、未公表
- 81. Reg. No. 5824749 (Metabolite of BAS 440 I, Afidopyropen); Micronucleus Test in Bone Marrow Cells of the Mouse (GLP): BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 82. 14 Day Dietary Study Investigating Potential for BAS 440 I (Afidopyropen) to Induce CYP1A1 and CYP1B1 in Female F344 Rats: CXRBiosciences Ltd. (英国)、2015年、未公表
- 83. Estrogen Receptor Transcriptional Activation (Human Cell Line (HeLa-9903)) (GLP) : Cyprotex US, LLC (米国) 、2015 年、未公表
- 84. Estrogen Receptor Binding Assay Using Rat Uterine Cytosol (ER-RUC) (GLP): Cyprotex US, LLC (米国)、2015 年、未公表
- 85. *In vitro* Pharmacology-Study of Several Compounds BASF SE Study Number: 99V0676/09X179: Eurofins Cerep(フランス)、2015 年、未公表
- 86. *In vitro* Pharmacology-Study of Compounds 09/0676-1 and 15/0197-::Eurofins Cerep (フランス) 、2015 年、未公表
- 87. BAS 440 I (Afidopyropen); Repeated-dose 28-day toxicity study in Fischer F344 rats to determine treatment-related effects on prolactin levels in comparison to the positive control Bromocriptine mesylate, 28-day acclimatization period, Administration via the diet (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2016年、未公表
- 88. Cross Fostering Study to detect prenatal and postnatal developmental toxicity in Wistar rats; Oral administration via the Diet (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2016 年、未公表
- 89. BAS 440 I (Afidopyropen); Immunotoxicity Study in Female Wistar Rats-Administration via the Diet for 4 Weeks (GLP) : BASF SE Experimental Toxicology and Ecology (ドイツ) 、2016 年、未公表
- 90. EPA①: Afidpyropen; Human Health Risk Assessment for Section 3 Requests

- for a New Active Ingredient、2018年
- 91. APVMA: Public Release Summary on the Evaluation of the New Active Afidopyropen in the Product Versys Insecticide、2018年
- 92. 食品健康影響評価の結果の通知について (平成 31 年 3 月 26 日付け府食第 163 号)
- 93. 食品、添加物等の規格基準(昭和 34 年厚生省告示第 370 号)の一部を改正する件(令和 2 年 2 月 25 日付け令和 2 年厚生労働省告示第 41 号)
- 94. 食品健康影響評価について (令和3年6月30日付け厚生労働省発生食0630第2号
- 95. 農薬ドシエ アフィドピロペン (殺虫剤) (令和 2 年 12 月 22 日) : BASF ジャパン株式会社、一部公表
- 96. Additional investigation of metabolites in milk of [14C]-BAS 440I treated goats. (GLP):BASF SE Crop Protection Ecology and Environmental Analytics (ドイツ)、2018 年、未公表
- 97. BAS 440 I Afidopyropen: Soil Photolysis (GLP) : BASF SE Corp Protection (ドイツ) 、2015 年、未公表
- 98. アフィドピロペン (BAI-1603) DC 土壌残留試験 (畑地) : 株式会社日曹分析センター、2018 年、未公表
- 99. アフィドピロペン (BAI-1603) DC ばれいしょ作物残留試験 (GLP): 一般社団 法人日本植物防疫協会、2018年、未公表
- 100. アフィドピロペン (BAI-1603) DC 小麦作物残留試験 (GLP) : 一般社団法人 日本植物防疫協会、2018 年、未公表
- 101. アフィドピロペン (BAI-1603) DC てんさい作物残留試験 (GLP) : 一般社団 法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
- 102. アフィドピロペン インポートトレランス設定に関する資料: BASF ジャパン 株式会社、2021 年、未公表
- 103. Magnitude of the Residue of Afidopyropen (BAS 440 I) After Applications of BAS 440 01 I to Grain Sorghum (GLP) : SynTech Research Laboratory Services, LLC. (米国) 、2017年、未公表
- 104. Afidopyropen: Magnitude of the Residue on Strawberry (Greenhouse (GH)) (GLP): IR-4 Project, The State University of New Jersey (米国)、2018年、未公表
- 105. Magnitude of the Residues in Eggs and Tissues of Laying Hens following Oral Administration of BAS 440 I (GLP): Primera Analytical Solutions Corp. (米国)、2018年、未公表
- 106. BAS440I (Afidopyropen) *In-silico* Off-Target predictions for BAS440I and its main metabolites.: BASF SE(ドイツ)、2016 年、未公表
- 107. 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)
- 108. JMPR①: Pesticide Residues in food 2019, Joint FAO/WHO Meeting on Pesticide Residues, Report、31-69、2019年
- 109. JMPR②: Pesticide Residues in food 2019, Joint FAO/WHO Meeting, Pesticide Residues, Evaluation Part I-Residues、7-275、2019年
- 110. EPA ②: Afidpyropen; Petition for the Establishment of Permanent Tolerances and Registration for Use on alfalfa, seed; animal feed, nongrass, group 18; grass, forage, fodder and hay, group 17; and sorghum. Summary of Analytical Chemistry and Residue Data.、2020年
- 111. HC : Afidopyropen ; Sefina Insecticide ; Versys Insecticide : Proposed Registration Decision、2018 年