

農薬評価書

ピリダベン

2011年6月
食品安全委員会

目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	4
○ 食品安全委員会委員名簿.....	4
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	4
○ 要約.....	6
I. 評価対象農薬の概要	7
1. 用途.....	7
2. 有効成分の一般名.....	7
3. 化学名.....	7
4. 分子式.....	7
5. 分子量.....	7
6. 構造式.....	7
7. 開発の経緯.....	7
II. 安全性に係る試験の概要.....	9
1. 動物体内運命試験.....	9
(1) 吸収	9
(2) 分布	10
(3) 排泄	13
(4) 代謝	16
(5) ラット<参考データ>	18
(6) マウス	20
(7) イヌ	22
(8) 畜産動物 (ヤギ)	22
(9) 畜産動物 (ニワトリ)	23
(10) 代謝物 Ac (ラット)	24
2. 植物体内外運命試験.....	25
(1) かんきつ	25
(2) りんご	26
(3) トマト	27
(4) 夏だいだい<参考データ>	28
(5) 温州みかん<参考データ>	29
(6) りんご<参考データ>	29
(7) なす<参考データ>	30

(8) りんご<参考データ>	30
3. 土壌中運命試験.....	31
(1) 好気的土壌中運命試験	31
(2) 嫌気的土壌中運命試験	31
(3) 土壌表面光分解試験	32
(4) カラムリーチング試験	32
(5) 土壌吸脱着試験	32
4. 水中運命試験.....	33
(1) 加水分解試験	33
(2) 水中光分解試験①(緩衝液)	33
(3) 水中光分解試験②(緩衝液)	34
(4) 水中光分解試験③(緩衝液、補足試験)	34
(5) 水中光分解試験④(自然水)	34
(6) 好気的自然底質-水系(暗所)分解試験<参考データ>	35
(7) 加水分解試験②<参考データ>	35
(8) 水中光分解試験⑤(緩衝液)<参考データ>	35
5. 土壌残留試験.....	36
6. 作物残留試験.....	36
7. 一般薬理試験.....	36
8. 急性毒性試験.....	39
(1) 急性毒性試験	39
(2) 急性神経毒性試験(ラット)	41
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験.....	41
10. 亜急性毒性試験.....	42
(1) 90日間亜急性毒性試験(ラット)	42
(2) 90日間亜急性毒性試験(マウス)	42
(3) 90日間亜急性毒性試験①(イヌ)	43
(4) 90日間亜急性毒性試験②(イヌ)<参考データ>	43
(5) 4週間亜急性吸入毒性試験(ラット)	43
(6) 90日間亜急性神経毒性試験(ラット)	44
(7) 21日間亜急性経皮毒性試験(ラット)	44
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験.....	44
(1) 1年間慢性毒性試験①(イヌ)	44
(2) 1年間慢性毒性試験②(イヌ)	45
(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)	45
(4) 78週間発がん性試験(マウス)	45
12. 生殖発生毒性試験.....	46

(1) 2世代繁殖試験（ラット）	46
(2) 発生毒性試験（ラット）	46
(3) 発生毒性試験（ウサギ）	47
(4) 発達神経毒性試験（ラット）	47
13. 遺伝毒性試験.....	47
14. その他の試験.....	49
(1) 流涎誘発性検討試験	49
III. 食品健康影響評価.....	51
・別紙1：代謝物/分解物略称	57
・別紙2：検査値等略称	58
・別紙3：作物残留試験成績	59
・参照.....	72

<審議の経緯>

1991年 4月 1日 初回農薬登録
2005年 11月 29日 残留農薬基準告示（参照1）
2009年 7月 7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設定依頼（適用拡大：ミニトマト）
2010年 2月 15日 厚生労働大臣から残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請（厚生労働省発食安第0215第81号）
2010年 2月 16日 関係書類の接受（参照2～10）
2010年 2月 18日 第320回食品安全委員会（要請事項説明）
2010年 12月 14日 第5回農薬専門調査会評価第三部会
2011年 4月 15日 第71回農薬専門調査会幹事会
2011年 5月 19日 第382回食品安全委員会（報告）
2011年 5月 19日 から6月17日まで 国民からの御意見・情報の募集
2011年 6月 28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
2011年 6月 30日 第388回食品安全委員会（報告）

<食品安全委員会委員名簿>

(2011年1月6日まで)	(2011年1月7日から)
小泉直子（委員長）	小泉直子（委員長）
見上彪（委員長代理*）	熊谷進（委員長代理*）
長尾拓	長尾拓
野村一正	野村一正
畠江敬子	畠江敬子
廣瀬雅雄	廣瀬雅雄
村田容常	村田容常

* : 2009年7月9日から * : 2011年1月13日から

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2010年3月31日まで)

鈴木勝士（座長）	佐々木有	平塚明
林真（座長代理）	代田眞理子	藤本成明
相磯成敏	高木篤也	細川正清
赤池昭紀	玉井郁巳	堀本政夫
石井康雄	田村廣人	松本清司
泉啓介	津田修治	本間正充

今井田克己	津田洋幸	柳井徳磨
上路雅子	長尾哲二	山崎浩史
臼井健二	中澤憲一*	山手丈至
太田敏博	永田 清	與語靖洋
大谷 浩	納屋聖人	義澤克彦**
小澤正吾	西川秋佳	吉田 緑
川合是彰	布柴達男	若栗 忍
小林裕子	根岸友惠	
三枝順三***	根本信雄	

* : 2009年1月19日まで
** : 2009年4月10日から
*** : 2009年4月28日から

(2010年4月1日から)

納屋聖人（座長）	佐々木有	平塚 明
林 真（座長代理）	代田眞理子	福井義浩
相磯成敏	高木篤也	藤本成明
赤池昭紀	玉井郁巳	細川正清
浅野 哲**	田村廣人	堀本政夫
石井康雄	津田修治	本間正充
泉 啓介	津田洋幸	増村健一**
上路雅子	長尾哲二	松本清司
臼井健二	永田 清	柳井徳磨
太田敏博	長野嘉介*	山崎浩史
小澤正吾	西川秋佳	山手丈至
川合是彰	布柴達男	與語靖洋
川口博明	根岸友惠	義澤克彦
小林裕子	根本信雄	吉田 緑
三枝順三	八田稔久	若栗 忍

* : 2011年3月1日まで

** : 2011年3月1日から

要 約

ピリダジノン骨格を有する殺虫剤「ピリダベン」（CAS No. 96489-71-3）は、ポジティブリスト制度施行に伴う暫定基準が設定されている。本剤について、農薬抄録及び各種資料（米国、カナダ及びEU）を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命（ラット、マウス、イヌ、ヤギ及びニワトリ）、植物体内運命（かんきつ、りんご及びトマト）、亜急性毒性（ラット、マウス及びイヌ）、慢性毒性（イヌ）、発がん性（マウス）、慢性毒性/発がん性併合（ラット）、2世代繁殖（ラット）、発生毒性（ラット及びウサギ）、発達神経毒性（ラット）等の試験成績である。

試験結果から、ピリダベン投与による影響として主に体重増加抑制が認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値はイヌを用いた1年間慢性毒性試験の無毒性量 0.5 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 0.005 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺ダニ・殺虫剤

2. 有効成分の一般名

和名：ピリダベン

英名：pyridaben (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：2-*tert*-ブチル-5-(4-*tert*-ブチルベンジルチオ)-4-クロロピリダジン-3(2*H*)-オノン

英名：2-*tert*-butyl-5-(4-*tert*-butylbenzylthio)-4-chloropyridazin-3(2*H*)-one

CAS(No. 96489-71-3)

和名：4-クロロ-2-(1,1-ジメチルエチル)-5-[[[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]メチル]チオ]-3(2*H*)-ピリダジノン

英名：4-chloro-2-(1,1-dimethylethyl)-5-[[[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]methyl]thio]-3(2*H*)-pyridazinone

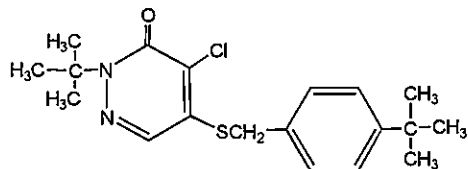
4. 分子式

C₁₉H₂₅ClN₂OS

5. 分子量

364.93

6. 構造式



7. 開発の経緯

ピリダベンは、日産化学工業（株）によって開発されたピリダジノン骨格を有する殺虫剤であり、ミトコンドリアの電子伝達系 Complex I を阻害し、呼吸系を攪乱することによりハダニや害虫に対し殺虫効果を示すと考えられている。

米国、カナダ、欧州、オーストラリアをはじめ、48か国以上で登録（2008年）

されており、国内においては 1991 年に初回農薬登録された。今回、農薬取締法に基づく農薬登録申請（適用拡大：ミニトマト）がなされている。また、ポジティブリスト制度導入に伴う暫定基準が設定されている。

II. 安全性に係る試験の概要

農薬抄録（2009年）、米国資料（2005年）、カナダ資料（1996年）及びEU資料（2010年）を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。（参照2～9）

各種運命試験 [II. 1～4] は、ピリダベンのフェニル基の炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「[phe-¹⁴C] ピリダベン」という。）、ピリダジノン環の3及び6位の炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「[pyr-¹⁴C] ピリダベン」という。）、代謝物Acのフェニル基の炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「[phe-¹⁴C] Ac」という。）又はAcのピリダジノン環の3及び6位の炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「[pyr-¹⁴C] Ac」という。）を用いて実施された。

放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合はピリダベンに換算した。代謝物/分解物略称及び検査値等略称は、別紙1及び2に示されている。

1. 動物体内外運命試験

(1) 吸収

① 血中濃度推移-1

SDラット（低用量：一群雌雄各3又は5匹）に[phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは[pyr-¹⁴C] ピリダベンを3 mg/kg 体重（以下、[1. (1)～(4) 及び (10)]において「低用量」という。）若しくは30 mg/kg 体重（以下、[1. (1)～(4)]において「高用量」という。）で単回経口投与又は低用量のピリダベンを14日間反復経口投与後、15日目に[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンを低用量で単回経口投与（以下、[1. (1)～(4)]において「反復経口投与群」という。）し、血中濃度推移について検討された。

各投与群における血中の薬物動態学的パラメータは表1に示されている。

血中からの放射能の消失は、[pyr-¹⁴C] ピリダベンよりも[phe-¹⁴C] ピリダベン投与のラットで速かった。高用量単回及び反復投与群では血中放射能濃度は緩やかに推移し、放射能濃度の明確なピークは認められなかった。血中からの放射能の消失は、[pyr-¹⁴C] ピリダベンよりも[phe-¹⁴C] ピリダベン投与ラットで速かった。（参照2、4）

表1 薬物動態学的パラメータ

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン						
群	単回				反復							
投与量	3 mg/kg 体重				30 mg/kg 体重				3 mg/kg 体重			
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
C _{max} (ng/mL)	40	86	29	34	366	370	202	257	38	65	43	41
T _{max} (hr)	6	6	12	2	24	24	24	24	9	4	3	2
AUC ₀₋₁₆₈ (ng · hr/mL)	638	661	1,590	1,170	14,200	14,300	19,200	19,800	997	1,400	2,670	2,380
T _{1/2} (hr)	10	9	52	41	12	22	103	76	14	13	75	76

② 吸收率

胆汁排泄試験 [1. (3)③] で得られた投与後 48 時間の胆汁、尿、肝臓及び屍体中の残留放射能から算出した吸収率は 49.2~56.7% であった。 (参照 2)

(2) 分布

① 分布-1

SD ラット (一群雌雄各 3 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは [pyr-¹⁴C] ピリダベンを低用量若しくは高用量で単回経口投与、又は SD ラット (一群雌雄各 3 又は 5 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは [pyr-¹⁴C] ピリダベンを低用量で反復経口投与し、体内分布試験が実施された。

主要組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。

低用量単回投与群で血中及び組織中の放射能濃度は投与 2 時間後に最大を示した。また、血中放射能濃度はほとんどの組織よりも低値であった。高用量単回投与群では、投与 24 時間後の消化管内容物で放射能濃度は最も高かった。いずれの投与群においても投与 168 時間後の血中及び組織中放射能濃度は非常に低かった。 (参照 2、4)

表2 主要組織における残留放射能濃度 (μg/g 又は mL)

標識化合物	群	投与量	性別	低用量群は投与 2 時間後、高用量群は投与 24 時間後	168 時間後
[phe- ¹⁴ C] ピリダ ベン	単回	3 mg/kg 体重	雄	消化管内容物(27.4)、小腸(4.82)、大腸(4.10)、胃(4.04)、肝臓(1.25)、腸間膜リンパ節(0.974)、脾臓(0.821)、腎臓(0.392)、肺(0.384)、脂肪(腹部)(0.293)、心臓(0.291)、肺(0.221)、副腎(0.217)、ハーダー氏腺(0.202)、唾液腺(0.132)、カーカス ¹ (0.115)、胸腺(0.088)、脳(0.077)、血漿(0.052)、皮	すべての組織で <0.030

¹ 組織・臓器を取り除いた残渣のことをカーカスという (以下、同じ)。

標識化合物	群	投与量	性別	低用量群は投与 2 時間後、高用量群は投与 24 時間後	168 時間後	
[pyr- ¹⁴ C] ピリダ ベン	雌	30 mg/kg 体重	雌	膚(0.047)、血液(0.035)、その他(<0.030)	すべての組織で <0.100	
			雄	消化管内容物(37.9)、胃(23.8)、小腸(8.44)、大腸(2.71)、腸間膜リンパ節(1.39)、肝臓(1.33)、子宮(1.11)、卵巢(0.896)、脾臓(0.502)、腎臓(0.318)、心臓(0.273)、肺(0.214)、副腎(0.193)、ハーダー氏腺(0.184)、唾液腺(0.150)、カーカス(0.161)、脂肪(腹部)(0.144)、甲状腺(0.114)、胸腺(0.087)、筋肉(骨格筋)(0.077)、脳(0.074)、血漿(0.065)、血液(0.041)、その他(<0.040)	すべての組織で <0.100	
			雌	消化管内容物(30.7)、胃(14.4)、小腸(4.44)、大腸(2.37)、腸間膜リンパ節(0.849)、肝臓(0.563)、脾臓(0.316)、肺(0.407)、腎臓(0.256)、唾液腺(0.209)、心臓(0.186)、甲状腺(0.178)、肺(0.143)、脂肪(腹部)(0.140)、脳(0.131)、副腎(0.116)、カーカス(0.109)、胸腺(0.066)、ハーダー氏腺(0.053)、筋肉(骨格筋)(0.053)、精巣(0.040)、血漿(0.024)、皮膚(0.021)、眼球(0.017)、血液(0.016)、その他(<0.010)	すべての組織で ≤ 0.080	
	雌		雄	消化管内容物(32.1)、胃(27.6)、小腸(9.83)、卵巢(3.29)、大腸(3.01)、腸間膜リンパ節(2.39)、子宮(2.17)、肝臓(1.15)、脂肪(腹部)(0.791)、脾臓(0.750)、肺(0.700)、腎臓(0.327)、心臓(0.322)、カーカス(0.287)、肺(0.208)、甲状腺(0.207)、副腎(0.186)、唾液腺(0.141)、脳(0.115)、筋肉(骨格筋)(0.104)、ハーダー氏腺(0.101)、胸腺(0.083)、血漿(0.042)、皮膚(0.034)、血液(0.030)、その他(<0.03)	すべての組織で <0.090	
			雄	消化管内容物(225)、胃(43.7)、小腸(34.3)、大腸(28.0)、ハーダー氏腺(16.0)、肝臓(15.6)、腸間膜リンパ節(9.40)、脾臓(7.87)、肺(4.00)、心臓(3.20)、脳(3.14)、甲状腺(3.00)、腎臓(2.96)、副腎(2.80)、脾臓(2.13)、カーカス(1.73)、唾液腺(1.33)、胸腺(1.26)、皮膚(1.12)、血漿(1.01)、血液(0.638)、その他(<0.600)	ハーダー氏腺(1.75)、脂肪(腹部)(1.05)、皮膚(0.795)、肝臓(0.485)、腸間膜リンパ節(0.439)、その他(<0.300)	
	雌		雄	消化管内容物(248)、胃(98.6)、大腸(52.4)、小腸(42.8)、腸間膜リンパ節(15.3)、ハーダー氏腺(13.7)、肝臓(11.9)、子宮(7.81)、甲状腺(7.42)、脾臓(5.83)、卵巢(5.74)、副腎(4.59)、脾臓(3.75)、脂肪(腹部)(2.85)、腎臓(2.65)、肺(2.13)、心臓(2.04)、カーカス(1.88)、胸腺(0.936)、脳(0.829)、唾液腺(0.746)、血漿(0.648)、皮膚(0.607)、眼球(0.432)、血液(0.399)、骨(大腿骨)(0.111)	ハーダー氏腺(1.34)、脂肪(腹部)(0.956)、肝臓(0.494)、皮膚(0.475)、消化管内容物(0.430)、大腸(0.428)、その他(<0.400)	
			雄	消化管内容物(270)、胃(96.8)、大腸(92.0)、小腸(53.5)、腸間膜リンパ節(20.6)、脾臓(9.83)、脾臓(4.65)、肝臓(4.33)、脂肪(腹部)(4.25)、腎臓(3.89)、筋肉(骨格筋)(2.08)、副腎(2.07)、カーカス(1.75)、甲状腺(1.43)、精巣(1.27)、心臓(1.25)、ハーダー	脂肪(腹部)(0.340)、消化管内容物(0.190)、血液(0.132)、その他(<0.120)	

標識化合物	群	投与量	性別	低用量群は投与 2 時間後、高用量群は投与 24 時間後	168 時間後
[phe- ¹⁴ C] ピリダ ベン		3 mg/kg 体重	雌	氏腺(1.14)、唾液腺(0.844)、肺(0.749)、皮膚(0.647)、脳(0.497)、胸腺(0.452)、血液(0.405)、血漿(0.397)、眼球(0.287)、骨(大腿骨)(0.052)	
			雌	消化管内容物(439)、胃(80.3)、大腸(69.2)、小腸(35.6)、腸間膜リンパ節(19.0)、卵巣(11.6)、子宮(11.1)、脾臓(9.80)、肝臓(5.48)、脂肪(腹部)(4.95)、腎臓(3.19)、脾臓(3.14)、副腎(2.69)、肺(1.95)、カーカス(1.87)、心臓(1.38)、筋肉(骨格筋)(1.23)、ハーダー氏腺(1.19)、甲状腺(0.856)、皮膚(0.635)、唾液腺(0.578)、脳(0.501)、血漿(0.475)、胸腺(0.441)、血液(0.399)、眼球(0.292)、その他(n.d.)	脂肪(腹部)(0.688)、副腎(0.259)、消化管内容物(0.214)、大腸(0.196)、腸間膜リンパ節(0.181)、血液(0.162)、その他(<0.120)
[pyr- ¹⁴ C] ピリダ ベン	反復	3 mg/kg 体重	雄		ハーダー氏腺(0.213)、眼球(0.092)、脂肪(腹部)(0.028)、腸間膜リンパ節(0.026)、皮膚(0.025)、その他(<0.020)
			雌		ハーダー氏腺(0.067)、肝臓(0.031)、脂肪(腹部)(0.029)、腸間膜リンパ節(0.021)、その他(<0.020)
		3 mg/kg 体重	雄		脂肪(腹部)(0.011)、その他(<0.010)
			雌		脂肪(腹部)(0.011)、その他(<0.010)

n.d. : 検出限界未満

② 分布-2

SD ラット（一群雌雄各 5 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを高用量で単回経口投与し、体内分布試験が実施された。

投与 24 時間後の肝臓、腎臓及び血漿における残留放射能濃度は表 3 に示されている。

体内動態に関して標識体による違いが認められた。（参照 2、4）

表3 肝臓、腎臓及び血漿における残留放射能濃度 ($\mu\text{g/g}$ 又は mL)

標識化合物	[phe- ^{14}C] ピリダベン	[pyr- ^{14}C] ピリダベン
投与量		30 mg/kg 体重
雄	肝臓(19.6)、腎臓(2.62)、血漿(1.61)	肝臓(3.89)、腎臓(2.10)、血漿(0.39)
雌	肝臓(10.6)、腎臓(2.06)、血漿(1.02)	肝臓(4.27)、腎臓(1.45)、血漿(0.36)

(3) 排泄

① 尿及び糞中排泄-1

SD ラット (一群雌雄各 3 又は 5 匹) に [phe- ^{14}C] ピリダベン若しくは [pyr- ^{14}C] ピリダベンを低用量若しくは高用量で単回経口投与又は低用量で反復経口投与し、尿、糞及び呼気中排泄試験が実施された。

投与後 168 時間の尿、糞及び呼気中排泄率は表 4 に示されている。

投与後 168 時間の放射能の回収率は、83.7~105%TAR で、74%TAR 以上が糞中から排泄された。尿及び糞中への排泄は 96 時間までにはほぼ完了していた。

[phe- ^{14}C] ピリダベン投与後の放射能の尿中排泄率は、[pyr- ^{14}C] ピリダベン投与後よりも高かった。(参照 2、4、9)

表4 投与後 168 時間の尿、糞及び呼気中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ^{14}C] ピリダベン	[pyr- ^{14}C] ピリダベン	[phe- ^{14}C] ピリダベン	[pyr- ^{14}C] ピリダベン	[phe- ^{14}C] ピリダベン	[pyr- ^{14}C] ピリダベン						
群	単回				反復							
投与量	3 mg/kg 体重			30 mg/kg 体重		3 mg/kg 体重						
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌		
尿	14.7	10.9	3.6	2.6	23.5	12.5	6.9	2.9	18.6	11.0	4.4	3.7
糞	80.8	86.9	86.3	80.3	74.3	77.5	86.7	97.2	84.6	83.3	92.8	95.2
呼気*	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1
皮膚及び 屍体	0.16	0.44	0.02	0.02	0.51	0.56	0.43	0.10	0.71	0.37	0.25	0.07
ケージ 洗浄液	0.11	0.08	0.13	0.82	0.63	1.70	0.69	0.04	0.57	0.11	0.12	0.07
合計	95.8	98.3	90.1	83.7	99.0	92.3	94.8	100	105	94.8	97.5	99.0

* : 呼気のみ投与後 24 時間の試料

② 尿及び糞中排泄-2

SD ラット (一群雌雄各 5 匹) に [phe- ^{14}C] ピリダベン又は [pyr- ^{14}C] ピリダベンを高用量で単回経口投与し、尿及び糞中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 5 に示されている。

投与後 72 時間で 83.3~90.5%TAR が尿及び糞中へ排泄され、主要排泄経路は糞中であった。(参照 2、4、9)

表 5 投与後 72 時間の尿及び糞中排泄率並びに組織残留率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
群	単回		
投与量	30 mg/kg 体重		
性別	雄	雌	雄
尿	23.5	13.5	6.06
糞	67.0	69.8	84.0
肝臓、消化管、皮膚及び屍体	9.00	7.12	4.94
ケージ洗浄液	2.11	1.81	0.79
合計	102	92.2	95.8
			98.2

③ 胆汁中排泄-1

胆管カニューレを挿入した Wistar ラット(一群雌雄各 4 又は 5 匹)に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを低用量又は高用量で単回経口投与し、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 24 及び 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率は、表 6 に示されている。

放射能は投与後 24 時間で約 90%TAR が尿、糞及び胆汁中へ排泄され、胆汁を介した糞中が主要排泄経路であると考えられた。

低用量群では胆汁へは投与後 24 時間で大部分が排泄され、投与後 48 時間の胆汁排泄率は 46.7~55.5%TAR であった。

高用量群では投与後 24 時間では消化管中に放射能が 21.0~38.5%TAR 残留し、排泄の時間的な遅れが認められたが、尿及び糞中排泄試験 [1. (3) ②] から、大部分の放射能は投与後 72 時間で排泄されると考えられた。(参照 2、4、9)

表 6 投与後 24 及び 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
群	単回						
投与量	3 mg/kg 体重				30 mg/kg 体重		
投与後時間	24		48		24		
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄
尿	5.31	3.83	0.90	2.35	5.73	4.47	0.97
糞	38.8	36.6	34.9	47.4	44.9	45.1	44.9
胆汁	47.0	48.6	53.9	45.8	47.9	49.4	55.5
消化管					0.37	0.35	0.56
肝臓又は皮膚*					0.06	0.07	0.01
屍体					0.24	0.23	0.27
ケージ洗浄液					0.17	0.16	0.05
合計	91.1	89.0	89.7	95.6	99.3	99.8	102
					99.9	98.3	96.4
						96.4	92.1
							97.5

*: 低用量群では肝臓、高用量群では皮膚を採取した

/: 測定は実施されていない

④ 胆汁中排泄-2

胆管カニューレを挿入した SD ラット (一群雌雄各 3 又は 4 匹) に、[phe-¹⁴C] ピリダベン又は[pyr-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与する胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率並びに組織残留率は表 7 に示されている。

胆汁中への放射能の排泄は投与後 48 時間で約 40%TAR であり、そのほとんどは投与 24 時間後までに排泄されると考えられた。尿中排泄率は投与 48 時間後で最大で 8%TAR と低く、投与後吸収された放射能の大部分は胆汁中に排泄され、投与 48 時間後の組織及び屍体の残留放射能はそれぞれ 5%TAR 以内とわずかであったことから、胆汁排泄された放射能は、体内に貯留するとは考えられなかつた。 (参照 2、4)

表 7 投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率並びに組織残留率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
群	単回		
投与量	5 mg/kg 体重		
性別	雄	雌	雄
尿	8.0	5.0	1.6
糞	38.7	36.9	43.9
胆汁	42.7	40.2	40.8
肝臓	0.1	0.1	0.1
胃	0	5	0.2
小腸	0	0.7	0.7
大腸	0.4	2.8	2.3
屍体	0.3	2.4	0.7
合計	90.0	93.0	90.3
	95.3		

*:2 例の平均

⑤ 胆汁中排泄-3 (腸肝循環)

胆管カニューレを挿入した SD ラット (ドナー : 雄 1 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベンを低用量で単回経口投与して胆管カニューレを挿入した別の SD ラット (レシピエント : 雄 3 匹) の十二指腸下部にドナーの胆汁 1 mL を注入する腸肝循環試験が実施された。

レシピエントにおける投与後 24 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率並びに消化管残留率は表 8 に示されている。

レシピエントに投与後、未吸収のまま糞中に排泄された放射能は 52.7%TAR であった。再吸収された後、投与後 24 時間で排泄された放射能は、胆汁中に 36.9%TAR 及び尿中に 7.33%TAR であった。全身循環に移行した放射能のうち、約 44%TAR は腸肝循環すると考えられた。 (参照 2、4、9)

表8 レシピエントにおける投与後24時間の胆汁、尿及び糞中排泄率
並びに消化管残留率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C]ピリダベン
群	単回
投与量	3 mg/kg 体重
性別	雄
胆汁	36.9
尿	7.33
糞	52.7
消化管（内容物含む）	1.38
合計（ドナー胆汁放射能を100%とする）	98.3

排泄試験 [1. (3)] の結果、ピリダベンの排泄は胆汁を介した糞中が主要経路で、排泄は速やかであったが、代謝物同定・定量試験では抽出残渣又は原点部位に残留する放射能が多いことが特徴であった。

(4) 代謝

① 代謝-1

体内分布試験 [1. (2)①] 及び尿及び糞中排泄試験 [1. (3)①] で得られた尿、糞、血漿及び肝臓並びにSDラット（雄1匹）に[phe-¹⁴C]ピリダベンを低用量で単回経口投与し得られた投与後24時間の胆汁を試料とし、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿、糞及び肝臓の各抽出画分の放射能及び代謝物の概要は表9に示されている。

代謝物プロファイルは、各投与群及び雌雄で同様と考えられた。ピリダベンはラット生体内で20種以上の代謝物に変換され、酢酸エチル抽出画分中の代謝物はいずれも5%TAR未満であった。水溶性画分、抽出残渣及びTLCの原点部位に相当量の放射能が認められた。（参照2、4）

表 9 尿、糞及び肝臓の各抽出画分の放射能及び代謝物の概要 (%TAR)

標識化合物	試料	放射能の合計(%TAR)	画分	放射能(%TAR)	ピリダベン	代謝物
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	9.08~26.8	酢酸エチル画分	2.55~13.5	痕跡程度	S、E、V、W、Y、Z、Aa及びAb(<3.0)、原点部(1.6~2.4)
			水溶性画分	6.53~13.8		
	糞	56.7~84.4	酢酸エチル画分	33.7~47.4	2.4~10.5	B、E、F、G、H、I、V、W、Aa及びAb(<2.0)、原点部(19.9~29.1)
			水溶性画分	10.2~9.4		
			抽出残渣	12.8~27.6		
	肝臓	1.65~3.12	酢酸エチル画分	0.91~1.70	痕跡程度	C、E、F、G、H、V、W及びAa(<2.0)、原点部*(3.2~3.7)
			水溶性画分	0.34~1.03		
			抽出残渣	0.40~0.38		
[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	2.15~5.90	酢酸エチル画分	1.21~4.40	n.d.	S(<3.0)、原点部(0.9~3.0)
			水溶性画分	0.94~1.50		
	糞	56.7~84.4	酢酸エチル画分	36.6~54.0	13.5~47.9	C、F、G、H(<3.0)、原点部(21.2~32.0)
			水溶性画分	9.09~12.5		
			抽出残渣	10.8~30.2		
	肝臓	0.69~1.45	酢酸エチル画分	0.17~0.38	痕跡程度	C、E、F、G 及び H(<2.0)、原点部*(12.0~14.4)

*: 肝臓抽出液の原点のみ%TRR で示した

注) 各投与群及び雌雄の結果をまとめた

② 代謝-2

体内分布試験 [1. (2)②]、尿及び糞中排泄試験 [1. (3)②] 並びに胆汁排泄試験 [1. (3)③] で得られた尿、糞、胆汁及び肝臓を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿、糞、胆汁及び肝臓の各画分の放射能及び代謝物の概要は表 10 に示されている。

尿及び胆汁中放射能はメタノールで良好に抽出されたが、糞及び肝臓ではメタノール抽出画分以外の残渣にも放射能が認められた。

尿、糞及び胆汁中には約 30 種の代謝物が認められたが、5%TAR を超える代謝物は認められなかった。尿及び胆汁中の代謝物の多くは抱合を受けた極性代謝物で、胆汁中の代謝物の多くはグルクロン酸抱合体であると考えられた。肝臓中には、数種の代謝物のみ認められた。(参照 2、4)

表 10 尿、糞、胆汁及び肝臓の各画分の放射能及び代謝物の概要

標識化合物	試料	画分	放射能(%TRR)	ピリダベン(%TAR)	代謝物(%TAR)
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	メタノール 画分	88.0~102	n.d.	Aa+Ab(1.45~6.03)、V(\leq 0.3)
	糞	メタノール 画分	59.6~95.2	18.8~24.4	F(1.22~1.39)、G(0.03~0.56)、 H(0.58~0.72)、Aa+Ab(\leq 0.2)
		抽出残渣	6.74~26.0		
	胆汁	メタノール 画分	88.5~94.6	n.d.	F(0.15)
	肝臓	メタノール 画分	64.9~79.3	n.d.	V(0.70~2.29)、W(<0.1)
		抽出残渣	22.4~28.5		
[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	尿	メタノール 画分	87.5~96.7	n.d.	S(0.97~1.64)
	糞	メタノール 画分	52.6~97.2	10.8~20.8	F(1.80~1.96)、H(0.38~1.01)、 G(<0.90)
		抽出残渣	3.44~23.1		
	胆汁	メタノール 画分	84.8~100	n.d.	F(0.08~0.11)
	肝臓	メタノール 画分	48.5~56.4	0.08	-
		抽出残渣	48.9~52.0		

注：各投与群の雌雄の結果をまとめて記載した

-：同定代謝物なし

[1. (4)①及び②] より、ピリダベンのラット体内における主要な代謝反応は、
①ピリダジノン環及びフェニル基の *tert*-ブチル基の酸化、②スルフィド結合の
開裂、③抱合反応であると考えられた。

(5) ラット<参考データ>

① 血中濃度推移

SD ラット（雌雄各 2 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを
5 mg/kg 体重で単回経口投与し、血中濃度推移について検討された。

各投与群における薬物動態学的パラメータは表 11 に示されている。（参照 9）

表 11 薬物動態学的パラメータ

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン			
群	単回					
投与量	5 mg/kg 体重					
性別	雄	雌	雄	雌		
C _{max} (ng/mL)	130	130	90	100		
T _{max} (hr)	8	10	10	10		
T _{1/2} (hr)*	6.8	10	17.6	14.5		

* : C_{max} から投与 24 時間後までの半減期

② 分布

SD ラット (一群雌雄各 2 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、投与 120 時間後まで経時的に血液及び組織が採取され、体内分布試験が実施された。

投与 120 時間後の放射能濃度の最高値は [phe-¹⁴C] ピリダベンを投与した脂肪の 0.16 μg/g (0.3%TAR) で、肝臓、腎臓、脳、生殖器、全血及び血漿はいずれも 0.05 μg/g 以下であった。 (参照 9)

③ 代謝

尿及び糞中排泄試験 [1. (5) ④] で得られた投与後 48 時間の尿及び糞を試料とし、代謝物同定・定量試験が実施された。

親化合物は尿中に認められなかつたが、糞中には 4.7~11.8%TAR 存在した。尿及び糞中には様々な代謝物が認められ、代謝物プロファイルに雌雄差はほとんど認められなかつたが、尿中の代謝物プロファイルは、投与した標識体によって違いが認められた (詳細不明)。 (参照 9)

④ 排泄

SD ラット (雌雄各 2 又は 3 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、尿及び糞中排泄試験が実施された。

投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率は表 12 に示されている。

投与後 120 時間で 98%TAR 以上が尿及び糞中へ排泄され、主要排泄経路は糞中であった。雌雄差は認められなかつたが、 [phe-¹⁴C] ピリダベンを投与した動物では尿中排泄の割合が高かつた。 (参照 9)

表 12 投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率並びに組織残留率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
群	単回		
投与量	5 mg/kg 体重		
性別	雄	雌	雄
尿	20.2	13.9	3.3
糞	77.8	85.9	96.2
カーカス	0.9	0.5	0.2
合計	98.9	100.3	99.7
			98.8

胆管カニューレを挿入した SD ラット（雌雄各 2 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率は、表 13 に示されている。（参照 9）

表 13 投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン
群	単回
投与量	5 mg/kg 体重
性別	雄 雌
尿	3.3 4.0
糞	35.9 18.5
胆汁	35.1 41.6
消化管	21.1 23.4
合計	95.4 87.5

(6) マウス

ICR マウス（一群雌雄各 3 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベン又は [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 5 mg/kg 体重で単回経口投与し、体内運命試験が実施された。

血液及び血漿中放射能濃度の C_{max} は雌雄ともに投与 1 時間後で 0.04~0.19 $\mu\text{g}/\text{mL}$ であった。投与 24 時間後の血液及び血漿中放射能濃度は検出限界未満であった。

主要組織における残留放射能濃度は表 14 に示されている。

血液及び組織中放射能濃度は、投与 1 時間後で C_{max} を示した。放射能の消失は速く、投与 72 時間後の組織中放射能濃度はわずかであった。

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。

65.0~95.7%TAR が糞中から、2.5~11.8%TAR が尿中から排泄された。（参考 2）

表 14 主要組織における残留放射能濃度 ($\mu\text{g/g}$ 又は mL)

標識化合物	投与量	性別	1 時間後 (T_{\max} 付近)	72 時間後
[phe- ¹⁴ C] ピリダ ベン	5 mg/kg 体重	雄	胃及び内容物(51.0)、胆嚢及び胆汁(29.0)、小腸及び内容物(21.0)、大腸及び内容物(11.0)、肝臓(3.00)、脾臓(1.60)、腎臓(1.00)、脂肪(0.770)、副腎(0.600)、心臓(0.590)、唾液腺(0.210)、カーカス(0.200)、筋肉(0.190)、胸腺(0.170)、血漿(0.086)、生殖腺(0.085)、全血(0.040)、その他(n.d.)	胃及び内容物(0.140)、脂肪(0.007)、その他(n.d.)
		雌	胆嚢及び胆汁(190)、胃及び内容物(53.0)、小腸及び内容物(20.0)、大腸及び内容物(16.0)、肝臓(3.20)、子宮(1.70)、副腎(1.00)、脾臓(1.00)、腎臓(1.00)、心臓(0.920)、生殖腺(0.910)、脂肪(0.880)、肺(0.500)、唾液腺(0.390)、カーカス(0.300)、甲状腺(0.250)、胸腺(0.220)、血漿(0.160)、全血(0.140)、その他(<0.11)	小腸及び内容物(0.052)、大腸及び内容物(0.022)、肝臓(0.038)、脂肪(0.026)、子宮(0.014)、その他(<0.004)
	5 mg/kg 体重	雄	胃及び内容物(37.0)、小腸及び内容物(20.0)、大腸及び内容物(15.0)、脾臓(11.0)、肝臓(4.90)、腎臓(4.00)、胆嚢及び胆汁(3.90)、脾臓(3.10)、副腎(3.00)、心臓(1.40)、肺(1.20)、胸腺(0.810)、カーカス(0.740)、脂肪(0.700)、唾液腺(0.490)、甲状腺(0.270)、眼球(0.170)、全血(0.160)、血漿(0.140)、その他(≤ 0.100)	肝臓(0.028)、脂肪(0.024)、その他(<0.005)
		雌	胃及び内容物(53.0)、胆嚢及び胆汁(25.0)、大腸及び内容物(24.0)、小腸及び内容物(19.0)、子宮(3.80)、副腎(3.70)、肝臓(3.20)、生殖腺(2.00)、脾臓(2.00)、脂肪(1.70)、脾臓(1.50)、腎臓(0.900)、胸腺(0.690)、心臓(0.670)、唾液腺(0.430)、カーカス(0.390)、肺(0.270)、血漿(0.190)、全血(0.180)、その他(≤ 0.090)	肝臓(0.059)、小腸及び内容物(0.034)、生殖腺(0.017)、胃及び内容物(0.016)、子宮(0.013)、その他(<0.007)

n.d. : 検出限界未満

表 15 投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン		
投与量	5 mg/kg 体重			
性別	雄	雌	雄	雌
尿	11.3	9.8	4.0	2.5
糞	71.3	65.0	95.7	82.5
ケージ洗浄液	13.0	13.2	1.4	1.8
合計	95.6	88.0	101	86.8

(7) イヌ

ビーグル犬（一群雌雄各 2 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベンを 1 mg/kg 体重で単回経口投与し、体内運命試験が実施された。

血液中放射能濃度の C_{max} は雌雄ともに投与 1 時間後で 0.101 μg/mL であった。血漿中放射能の C_{max} は雄で投与 1 時間後の 0.197 μg/mL、雌で投与 0.5 時間後の 0.218 μg/mL であった。

投与 168 時間後の組織中放射能濃度はほとんどの組織で 0.01%TAR 未満とわずかに検出されるのみであった。肝臓及び脂肪で 0.012~0.049 μg/g (0.04~0.11%TAR) 及び 0.007~0.064 μg/g とやや高値であった。

投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率は表 16 に示されている。

主要排泄経路の糞中へ 72.0~84.7%TAR が排泄され、尿中への排泄は約 6%TAR とわずかであった。（参照 2）

表 16 投与 168 時間後の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	
投与量	1 mg/kg 体重	
性別	雄	雌
尿	6.07~6.58	6.11~6.57
糞	82.9~84.7	72.0~83.0
ケージ洗浄液	1.06~1.40	0.61~0.96
組織	0.15~0.18	0.05~0.06
合計	91.1~91.9	79.6~89.8

(8) 奮産動物（ヤギ）

ザーネン種泌乳期ヤギ（一群雌 1 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 0.5 mg/日（理論上の最大飼料混入量）又は 20 mg/日（過剰量）で 5 日間カプセル経口投与し、体内運命試験が実施された。

投与 24 時間後の血中放射能濃度は、0.5 mg/日投与群では、いずれの標識化合物においても検出限界未満であり、20 mg/日投与群では、0.001~0.004 μg/mL であった。

最終投与後の主要組織及び胆汁における残留放射能濃度は表 17 に示されている。最終投与 24 時間後の 0.5 mg/日投与群では、残留放射能はわずかであった。最終投与 5 時間後の 20 mg/日投与群では、胆汁、消化管内容物、肝臓等で残留放射能は比較的高値であった。

得られた尿、糞、乳汁及び組織中の代謝物を検索した結果、尿中には E、I、V、Y、Z 及び Aa、糞中には親化合物、E、F 及び I 並びにグルクロン酸及び硫酸抱

合体と推測された抱合体が存在した。肝臓中には親化合物、E、F の他に抱合体が存在すると考えられた。腎臓、筋肉、脂肪及び乳汁中の親化合物は 0.05 µg/g 未満と微量であったため、代謝物の解析は実施されなかった。

最終投与後の尿、糞、乳汁及び胆汁中排泄率は表 18 に示されている。

主要排泄経路は糞中であり、31.4~60.1%TAR が糞中へ排泄され、尿中からの排泄は 2.2~5.9%TAR であった。乳汁からは、0.5 mg/日投与群では 0.001 µg/mL 以下 (0.2~0.4%TAR)、20 mg/日投与群では 0.001~0.009 µg/mL (0.05%TAR 未満) の放射能が排泄された。(参照 2、4、7)

表 17 主要組織及び胆汁における残留放射能濃度 (µg/g)

標識化合物	投与量	
	0.5 mg/日	20 mg/日
[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	胆汁(0.06)、腸(0.04)、その他(<0.003)	胆汁(1.73)、消化管内容物(1.64)、肝臓(0.1)、その他(<0.03)
[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	胆汁(0.05)、腸(0.04)、腎周囲脂肪及び腸間膜脂肪(0.01)、その他(<0.007)	胆汁(2.89)、消化管内容物(1.47)、肝臓(0.1)、複合脂肪(0.06)、腎臓(0.03)、その他(<0.01)

注) 0.5 mg/日投与群は最終投与 24 時間後、20 mg/日投与群は最終投与 5 時間後の値

表 18 最終投与後の尿、糞、乳汁及び胆汁中排泄率 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン		[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	
	投与量 0.5 mg/日	20 mg/日	0.5 mg/日	20 mg/日
尿	5.9	2.6	3.1	2.2
糞	56.7	31.4	60.1	45.9
乳汁	0.2	<0.05	0.4	<0.05
胆汁	0.1	0.1	<0.05	0.1
消化管内容物	4.4	11.5	7.4	11.7
ケージ洗浄液	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05
組織	0.1	0.1	0.4	0.2
合計	67.4	45.7	71.4	60.1

注) 尿、糞及び胆汁は最終投与後 5 時間の累積値、それ以外は最終投与 5 時間後の数値

(9) 奮産動物 (ニワトリ)

Stirling Ranger 種産卵期ニワトリ (一群雌 10 匹) に [phe-¹⁴C] ピリダベン若しくは [pyr-¹⁴C] ピリダベンを 0.0125 mg/日 (理論上の最大飼料混入量) 又は 1.0 mg/日 (過剰量) で 8 日間反復カプセル経口投与し、体内運動試験が実施された。

卵中放射能濃度は 0.0125 mg/日投与群で反復投与 7 日後に最大値の 0.0002

$\mu\text{g/g}$ 、1.0 mg/日投与群で反復投与 8 日後に最大値の 0.019 $\mu\text{g/g}$ を示した。

0.0125 mg/日投与群の最終投与 24 時間後の組織中放射能濃度は、消化管で約 0.025 $\mu\text{g/g}$ 、消化管以外では 0.0002 $\mu\text{g/g}$ 以下で極めて微量であった。1.0 mg/日投与群の最終投与 5 時間後では、消化管の 3.32~5.89 $\mu\text{g/g}$ に次いで肝臓が 0.089~0.119 $\mu\text{g/g}$ と高く、それ以外の組織は 0.060 $\mu\text{g/g}$ 未満であった。

得られた排泄物、組織（肝臓、皮膚、脂肪及び筋肉）並びに卵中の代謝物を検索した結果、排泄物中には E、F、I、Y、Aa 及び Ab、肝臓中には E 及び F が認められた他、抱合体の存在が考えられた。筋肉、脂肪及び皮膚には親化合物、E 及び F が微量、卵中では放射能濃度が低く代謝物の解析は実施されなかった。

8 日間反復投与後の排泄率及び卵中放射能は表 19 に示されている。卵中の残留放射能濃度は 0.1%TAR 以下であった。（参照 2、4、6）

表 19 8 日間反復投与後の排泄率及び卵中放射能 (%TAR)

標識化合物	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン	[phe- ¹⁴ C] ピリダベン	[pyr- ¹⁴ C] ピリダベン
投与量	0.0125 mg/日	1.0 mg/日	0.0125 mg/日	1.0 mg/日
排泄物	77.7	69.4	87.4	61.5
卵	0.1	<0.05	<0.05	<0.05
ケージ洗浄液	3.9	5.2	6.7	3.2
組織	8.9	33.5	7.0	19.2
合計	90.5	108	101	83.9

注) 0.0125 mg/日投与群は最終投与 24 時間後、1.0 mg/日投与群は最終投与 5 時間後の値

(10) 代謝物 Ac (ラット)

SD ラット (一群雄 2 又は 3 匹) に [phe-¹⁴C] Ac 又は [pyr-¹⁴C] Ac を低用量で単回経口投与し、体内運命試験が実施された。

各投与群における薬物動態学的パラメータは表 20 に示されている。

血中からの放射能の消失は、[pyr-¹⁴C] Ac 投与群でやや緩慢であった。

投与後 48 時間の尿及び糞を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

投与後 48 時間の尿及び糞中の放射能分布及び代謝物は表 21 に示されている。

Ac は糞中に 1.3~2.0%TAR、尿中に 0.1%TAR 未満とわずかであり、速やかに代謝されると考えられた。また、有機分画中の極性代謝物 (TLC 原点部) の放射能は 15.3~16.3%TAR であった。他に未同定代謝物が多数認められた。

投与後 120 時間の尿及び糞中排泄率は表 22 に示されている。

投与後 48 時間で 90%TAR 以上が排泄され、主要排泄経路は糞中であった。主要組織における残留放射能濃度 (代謝物 Ac) は [phe-¹⁴C] Ac で 0.04 $\mu\text{g/g}$ (白色脂肪) 以下、[pyr-¹⁴C] Ac では 0.07 $\mu\text{g/g}$ (白色脂肪) 以下であった。（参照 2）