

# 農薬評価書

# メチルテトラプロール

2019年7月

食品安全委員会

## 目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	3
○ 食品安全委員会委員名簿.....	3
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	3
○ 要 約.....	5
I. 評価対象農薬の概要.....	6
1. 用途.....	6
2. 有効成分の一般名.....	6
3. 化学名.....	6
4. 分子式.....	6
5. 分子量.....	6
6. 構造式.....	6
7. 開発の経緯.....	6
II. 安全性に係る試験の概要.....	8
1. 動物体内運命試験.....	8
(1) ラット.....	8
(2) ヤギ.....	16
(3) ニワトリ.....	18
2. 植物体内運命試験.....	20
(1) 小麦.....	20
(2) だいず.....	22
(3) りんご.....	23
3. 土壌中運命試験.....	25
(1) 好氣的土壌中運命試験.....	25
(2) 土壌表面光分解試験.....	26
(3) 土壌吸脱着試験.....	27
4. 水中運命試験.....	28
(1) 加水分解試験.....	28
(2) 水中光分解試験.....	28
5. 土壌残留試験.....	29
6. 作物等残留試験.....	30
(1) 作物残留試験.....	30
(2) 畜産物残留試験.....	30
(3) 魚介類における最大推定残留値.....	30
(4) 推定摂取量.....	31

7. 一般薬理試験	31
8. 急性毒性試験	31
(1) 急性毒性試験	31
(2) 急性神経毒性試験 (ラット)	32
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	32
10. 亜急性毒性試験	33
(1) 90日間亜急性毒性試験 (ラット)	33
(2) 90日間亜急性毒性試験 (マウス)	34
(3) 90日間亜急性毒性試験 (イヌ)	34
(4) 28日間亜急性経皮毒性試験 (ラット)	35
(5) 90日間亜急性毒性試験 (代謝物 A、ラット)	35
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	36
(1) 1年間慢性毒性試験 (イヌ)	36
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット)	37
(3) 18か月間発がん性試験 (マウス)	38
12. 生殖発生毒性試験	39
(1) 2世代繁殖試験 (ラット)	39
(2) 発生毒性試験 (ラット)	39
(3) 発生毒性試験 (ウサギ)	39
13. 遺伝毒性試験	40
14. その他の試験	42
(1) 哺乳類培養細胞を用いた光毒性試験	42
(2) 代謝物 A の甲状腺ろ胞細胞肥大機序検討試験	42
III. 食品健康影響評価	45
・別紙 1: 代謝物/分解物略称	49
・別紙 2: 検査値等略称	50
・別紙 3: 作物残留試験成績	51
・別紙 4: 畜産物残留試験成績	55
・別紙 5: 推定摂取量	56
・参照	57

## ＜審議の経緯＞

- 2018年 11月 5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：てんさい、りんご等）並びに魚介類への基準値設定依頼
- 2019年 1月 23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 0123 第9号）、関係書類の接受（参照1～51）
- 2019年 1月 29日 第728回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2019年 3月 18日 追加資料受理（参照53～56）
- 2019年 3月 20日 第80回農薬専門調査会評価第二部会
- 2019年 4月 25日 第170回農薬専門調査会幹事会
- 2019年 5月 21日 第742回食品安全委員会（報告）
- 2019年 5月 22日 から6月20日まで 国民からの意見・情報の募集
- 2019年 7月 12日 第173回農薬専門調査会幹事会
- 2019年 7月 24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 7月 30日 第751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7月1日から）

佐藤 洋（委員長）  
山本茂貴（委員長代理）  
川西 徹  
吉田 緑  
香西みどり  
堀口逸子  
吉田 充

## ＜食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿＞

（2018年4月1日から）

### ・幹事会

西川秋佳（座長）	代田真理子	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
堀本政夫 (座長代理)	豊田武士	森田 健
赤池昭紀	中塚敏夫	吉田 充*
石井雄二		
・評価第二部会		
松本清司 (座長)	栗形麻樹子	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	渡邊栄喜
久野壽也		
・評価第三部会		
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	高橋祐次	根岸友恵

\* : 2018年6月30日まで

<第170回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

三枝順三                      林 真

<第173回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

三枝順三                      林 真

## 要 約

テトラゾリノン骨格を有する「メチルテトラプロール」(CAS No.1472649-01-6)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。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命(ラット、ヤギ及びニワトリ)、植物体内運命(小麦、だいず等)、作物等残留、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、発がん性(マウス)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、メチルテトラプロール投与による影響は、摂餌量減少(ウサギ)のみに認められた。神経毒性、発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

各種試験結果から、農産物、畜産物及び魚介類中の暴露評価対象物質をメチルテトラプロール(親化合物のみ)と設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ウサギを用いた発生毒性試験の 250 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 2.5 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、メチルテトラプロールの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響は認められなかったことから、急性参照用量(ARfD)は設定する必要がないと判断した。

## I. 評価対象農薬の概要

### 1. 用途

殺菌剤

### 2. 有効成分の一般名

和名：メチルテトラプロール

英名：metyltetraprole

### 3. 化学名

#### IUPAC

和名：1-(2-{{1-(4-クロロフェニル)-1*H*-ピラゾール-3-イル}オキシメチル}-3-メチルフェニル)-1,4-ジヒドロ-4-メチル-5*H*-テトラゾール-5-オン

英名：1-(2-{{1-(4-chlorophenyl)-1*H*-pyrazol-3-yl}oxymethyl}-3-methylphenyl)-1,4-dihydro-4-methyl-5*H*-tetrazol-5-one

#### CAS (No. 1472649-01-6)

和名：1-[2-[[[1-(4-クロロフェニル)-1*H*-ピラゾール-3-イル]オキシ]メチル]-3-メチルフェニル]-1,4-ジヒドロ-4-メチル-5*H*-テトラゾール-5-オン

英名：1-[2-[[[1-(4-chlorophenyl)-1*H*-pyrazol-3-yl]oxy]methyl]-3-methylphenyl]-1,4-dihydro-4-methyl-5*H*-tetrazol-5-one

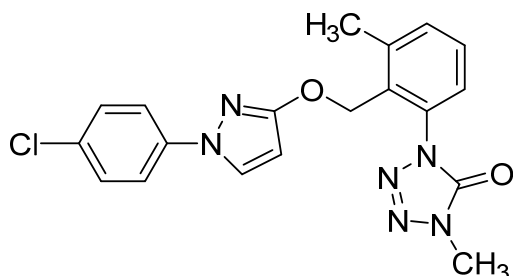
### 4. 分子式

C<sub>19</sub>H<sub>17</sub>ClN<sub>6</sub>O<sub>2</sub>

### 5. 分子量

396.83

### 6. 構造式



### 7. 開発の経緯

メチルテトラプロールは、住友化学株式会社により開発されたテトラゾリノン骨格を有する殺菌剤であり、細胞内ミトコンドリア電子伝達系に作用して殺菌効果を

示すと考えられている。

今回、農薬取締法に基づく農薬登録申請（新規：りんご、てんさい等）及び魚介類への基準値設定の要請がなされている。海外では登録されていない。



## II. 安全性に係る試験の概要

各種運命試験 [ II. 1~4 ] は、メチルテトラプロールのピラゾリル基 3 位の炭素を  $^{14}\text{C}$  で標識したもの (以下「[pyr- $^{14}\text{C}$ ]メチルテトラプロール」という。)、ベンジル基の環の炭素を  $^{14}\text{C}$  で均一に標識したもの (以下「[bz- $^{14}\text{C}$ ]メチルテトラプロール」という。)、又はテトラゾリル基 5 位の炭素を  $^{14}\text{C}$  で標識したもの (以下「[tz- $^{14}\text{C}$ ]メチルテトラプロール」という。) を用いて実施された。放射能濃度及び代謝物濃度は、特に断りがない場合は比放射能 (質量放射能) からメチルテトラプロールの濃度 (mg/kg 又は  $\mu\text{g/g}$ ) に換算した値として示した。

代謝物/分解物略称及び検査値等略称は、別紙 1 及び 2 に示されている。

### 1. 動物体内運命試験

#### (1) ラット

##### ① 吸収

##### a. 血中濃度推移

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 4 匹) に [pyr- $^{14}\text{C}$ ]メチルテトラプロールを 1 mg/kg 体重 (以下 [1. (1)] において「低用量」という。) で単回若しくは 14 日間反復経口投与、1,000 mg/kg 体重 (以下 [1. (1)] において「高用量」という。) で単回経口投与、又は [bz- $^{14}\text{C}$ ]メチルテトラプロールを低用量で単回経口投与して、血中濃度推移について検討された。

全血及び血漿中薬物動態学的パラメータは表 1 に示されている。

単回経口投与群では、血漿中放射能は投与 4~6 時間後に  $C_{\text{max}}$  に達し、血漿中放射能濃度の推移に標識体及び性別による顕著な差は認められなかった。高用量投与群における  $C_{\text{max}}$  及び  $\text{AUC}_t$  は、いずれも低用量投与群に対して用量比以下の増加であった。

反復経口投与群では、血漿中放射能は雌雄とも反復投与 5 日までに定常状態となった。単回経口投与群と比べて、 $T_{\text{max}}$  及び  $T_{1/2}$  は同程度であったが、 $C_{\text{max}}$  及び  $\text{AUC}_t$  は雄で 3.9 及び 4.7 倍、雌で 2.1 及び 1.8 倍であった。(参照 2、3)

表 1 全血及び血漿中薬物動態学的パラメータ

標識体		[pyr- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール						[bz- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	
試料	投与方法	単回経口投与				反復経口投与		単回経口投与	
	投与量	1 mg/kg 体重		1,000 mg/kg 体重		1 mg/kg 体重		1 mg/kg 体重	
	性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
全血	T <sub>max</sub> (hr)	6	8	4	6	4	2	4	4
	C <sub>max</sub> (µg/g)	0.693	0.799	20.4	22.9	2.69	1.76	0.537	0.673
	T <sub>1/2</sub> (hr)	30.2	37.3	80.8	115	47.1	32.8	38.4	24.6
	AUC <sub>t</sub> (hr・µg/g)	32.7	32.9	1,900	1,610	149	57.8	29.4	20.6
血漿	T <sub>max</sub> (hr)	6	6	6	4	4	2	6	4
	C <sub>max</sub> (µg/g)	1.26	1.43	39.6	42.4	4.89	3.04	1.01	1.23
	T <sub>1/2</sub> (hr)	30.6	29.4	43.5	32.5	41.2	34.2	37.4	23.8
	AUC <sub>t</sub> (hr・µg/g)	56.8	55.9	2,470	2,550	266	98.1	52.0	36.9

AUC<sub>t</sub>: 定量可能な最終採取時点までの AUC

## b. 吸収率

胆汁中排泄試験 [1. (1)④b.] における尿、胆汁、肝臓、ケージ洗浄液及びカーカス<sup>1</sup>中放射能の合計から、投与後 72 時間の吸収率は、少なくとも雄で 90.2%、雌で 86.5%と算出された。

## ② 分布

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 4 匹）に [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを低用量で単回若しくは 14 日間反復経口投与、高用量で単回経口投与、又は [bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを低用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。

単回経口投与群では、いずれの投与群においても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。[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール投与群では、残留放射能濃度は大部分の組織において T<sub>max</sub> 付近で最も高く、消化管、血漿、肝臓及び腎臓で比較的高く認められた。[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール投与群では、血漿、肝臓及び坐骨神経で比較的高く認められた。投与 168 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 0.9%TAR 以下であった。

反復経口投与群における残留放射能濃度は、雌に比べて雄で高く、血漿及び坐骨神経で比較的高く認められた。（参照 2、3）

<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。）。

表 2 主要臓器及び組織における残留放射能濃度 (µg/g)

標識体	投与量 (投与方法)	性別	T <sub>max</sub> 付近 <sup>a</sup>	168 時間後 <sup>b</sup>
[pyr- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	1 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	盲腸(5.33)、小腸(3.52)、大腸(2.60)、 肝臓(1.59)、血漿(1.48)、胃(1.18)、 全血(0.840)、腎臓(0.737)、下垂体 (0.546)、肺(0.362)、甲状腺(0.303)、 心臓(0.273)、前立腺(0.256)、副腎 (0.252)、顎下腺(0.205)、精巣上体 (0.183)、精巣(0.182)、坐骨神経 (0.176)、皮膚(0.176)、膵臓(0.175)、 骨髓(0.128)、脾臓(0.110)、腹部脂肪 (0.105)、胸腺(0.100)、骨格筋 (0.082)、眼球(0.077)、脊髓(0.056)、 骨(0.049)、血球(0.048)	血漿(0.058)、坐骨神経(0.040)、全 血(0.034)、腎臓(0.017)、肺(0.014)、 盲腸(0.014)、肝臓(0.011)、顎下腺 (0.011)、大腸(0.011)、甲状腺 (0.010)、皮膚(0.010)、心臓(0.009)、 膵臓(0.008)、副腎(0.008)、精巣上 体(0.008)、精巣(0.008)、前立腺 (0.007)、小腸(0.007)、胃(0.006)、 胸腺(0.005)、腹部脂肪(0.005)、眼 球(0.004)、脾臓(0.004)、骨格筋 (0.004)、脊髓(0.003)、骨(0.003)、 血球(ND)
		雌	盲腸(4.49)、小腸(3.16)、大腸(3.03)、 肝臓(1.41)、血漿(1.41)、腎臓(1.08)、 胃(1.05)、全血(0.799)、下垂体 (0.562)、肺(0.442)、卵巣(0.372)、 甲状腺(0.348)、子宮(0.317)、副腎 (0.310)、心臓(0.305)、顎下腺 (0.258)、膵臓(0.235)、坐骨神経 (0.187)、腹部脂肪(0.180)、皮膚 (0.173)、胸腺(0.158)、骨髓(0.152)、 脾臓(0.130)、眼球(0.093)、骨格筋 (0.077)、脊髓(0.054)、骨(0.046)、 脳(0.046)、血球(ND)	坐骨神経(0.009)、血漿(0.008)、肝 臓(0.006)、全血(0.005)、皮膚 (0.005)、盲腸(0.004)、子宮(0.003)、 大腸(0.003)、腎臓(0.002)、肺 (0.002)、腹部脂肪(0.002)、小腸 (0.002)、血球(0.002)
	1,000 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	盲腸(772)、大腸(707)、小腸(444)、 胃(177)、血漿(62.4)、肝臓(56.8)、 全血(39.5)、前立腺(35.6)、腎臓 (30.4)、顎下腺(17.5)、肺(15.9)、心 臓(13.8)、甲状腺(12.7)、副腎 (12.3)、膵臓(11.3)、坐骨神経(10.6)、 血球(10.3)	脊髓(6.65)、血球(2.46)、全血(2.09)、 血漿(1.80)
		雌	盲腸(1,060)、大腸(485)、小腸(422)、 胃(359)、肝臓(48.9)、血漿(33.1)、 腎臓(26.0)、全血(21.9)、顎下腺 (13.6)、副腎(13.4)、肺(11.9)、膵臓 (10.4)、心臓(9.72)、甲状腺(9.44)、 卵巣(9.32)、坐骨神経(8.70)、腹部 脂肪(8.17)、子宮(7.16)、血球(6.71)	血球(2.03)、全血(1.07)、血漿(ND)

標識体	投与量 (投与方法)	性別	T <sub>max</sub> 付近 <sup>a</sup>	168 時間後 <sup>b</sup>
	1 mg/kg 体重 /日 (反復経口)	雄	—	血漿(0.344)、坐骨神経(0.268)、全血(0.209)、皮膚(0.150)、大腸(0.136)、盲腸(0.115)、肺(0.096)、小腸(0.090)、腎臓(0.088)、下垂体(0.075)、肝臓(0.072)、甲状腺(0.059)、顎下腺(0.059)、心臓(0.057)、胃(0.053)、精巣(0.047)、副腎(0.044)、精巣上体(0.041)、膵臓(0.039)、胸腺(0.038)、血球(0.037)
		雌	—	坐骨神経(0.064)、血漿(0.043)、肝臓(0.028)、全血(0.025)、盲腸(0.025)、大腸(0.024)、小腸(0.020)、子宮(0.019)、皮膚(0.019)、肺(0.016)、腎臓(0.014)、胃(0.011)、腹部脂肪(0.010)、胸腺(0.006)、血球(0.004)
[bz- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	1 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	—	血漿(0.019)、坐骨神経(0.013)、全血(0.011)、腎臓(0.007)、肝臓(0.006)、盲腸(0.006)、肺(0.005)、精巣(0.004)、骨(0.004)、大腸(0.004)、心臓(0.003)、膵臓(0.003)、胸腺(0.003)、精巣上体(0.003)、骨格筋(0.003)、皮膚(0.003)、小腸(0.003)、脾臓(0.002)、前立腺(0.002)、血球(ND)
		雌	—	血漿(0.026)、全血(0.016)、肝臓(0.013)、坐骨神経(0.012)、肺(0.008)、子宮(0.008)、腎臓(0.007)、卵巣(0.007)、盲腸(0.007)、皮膚(0.006)、大腸(0.006)、心臓(0.005)、顎下腺(0.005)、小腸(0.005)、膵臓(0.004)、胸腺(0.004)、腹部脂肪(0.004)、胃(0.004)、脾臓(0.003)、副腎(0.003)、骨格筋(0.003)、眼球(0.002)、血球(0.002)

—：該当なし、ND：検出されず

a：低用量投与群の雌雄で投与 6 時間後、高用量投与群の雄で投与 6 時間後、雌で投与 4 時間後

b：[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール反復経口投与群は最終投与 168 時間後

### ③ 代謝

分布試験 [1. (1)②] で得られた血漿、肝臓及び腎臓、並びに排泄試験 [1. (1)④a. 及び b.] で得られた尿、糞及び胆汁を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

血漿、肝臓及び腎臓中の主要代謝物は表 3、尿、糞及び胆汁中の主要代謝物は表 4 に示されている。

血漿、肝臓及び腎臓中における主要成分として、未変化のメチルテトラプロールのほか、代謝物 G、H、K 及び L が認められた。

尿及び胆汁中において、未変化のメチルテトラプロールは検出されず、主要代謝物として尿中では G、L 等、胆汁中では H グルクロン酸抱合体、G、V 等がそれぞれ認められた。糞中の主要成分として、未変化のメチルテトラプロールのほか、代謝物 G、H、L、T 等が認められた。

ラットにおけるメチルテトラプロールの主要代謝経路は、①ベンジル基 3 位のメチル基の酸化による代謝物 H の生成及びそれに続くカルボン酸への酸化による代謝物 G の生成、②代謝物 H のグルクロン酸抱合、③メチルテトラプロール又は代謝物 H のテトラゾリノンの N 脱メチル化による代謝物 K 又は L の生成であると考えられた。(参照 2、3)

表 3 血漿、肝臓及び腎臓中の主要代謝物 (µg/g)

標識体	投与量 (投与方法)	性別	採取 時間 (hr)	試料	総残留 放射能	メチル テトラ プロール	代謝物	
[pyr- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	1 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	1	血漿	0.854	ND	L(0.507)、G(0.139)、K(0.076)	
				肝臓	1.76	0.161	G(1.00)、H(0.144)、L(0.084)、 K(0.025)	
				腎臓	0.557	0.033	G(0.327)、L(0.102)、H(0.057)、 F(0.012)、K(0.011)	
			6	血漿	1.48	ND	L(1.02)、G(0.161)、K(0.084)	
				肝臓	1.59	ND	G(1.23)、L(0.107)、H(0.062)、 K(0.022)	
				腎臓	0.737	0.010	G(0.308)、L(0.246)、K(0.016)、 H(0.015)	
			24	血漿	1.19	ND	L(1.04)	
				肝臓	0.360	ND	L(0.149)、G(0.108)、H(0.023)	
				腎臓	0.309	ND	L(0.157)、G(0.035)	
			168	腎臓	0.017	ND	L(0.014)	
			雌	1	血漿	1.05	ND	L(0.666)、K(0.107)、G(0.095)
					肝臓	2.25	0.288	G(1.13)、H(0.374)、L(0.137)、 K(0.041)
		腎臓			0.969	0.084	L(0.234)、H(0.103)、K(0.026)	
		6		血漿	1.41	ND	L(1.04)、K(0.141)、G(0.061)	
				肝臓	1.41	0.056	G(0.646)、L(0.129)、H(0.117)、 K(0.049)	
				腎臓	1.08	0.019	G(0.367)、L(0.328)、H(0.050)、 K(0.031)	
		24		血漿	0.920	ND	L(0.688)、K(0.092)	
				肝臓	0.279	0.023	L(0.077)、G(0.057)、H(0.010)、 K(0.003)	
				腎臓	0.351	ND	L(0.155)、G(0.040)	
		168		血漿	0.008	ND	L(0.006)	

標識体	投与量 (投与方法)	性別	採取 時間 (hr)	試料	総残留 放射能	メチル テトラ プロール	代謝物
	1,000 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	1	血漿	21.0	ND	L(10.0)、G(5.16)、H(3.25)、 K(1.16)
				肝臓	37.0	ND	H(8.50)、K(4.43)、L(2.23)
			6	血漿	62.4	ND	L(37.8)、G(7.18)、H(3.19)、 K(3.03)
				肝臓	56.8	ND	H(18.6)、K(7.69)
			48	血漿	32.2	ND	L(27.7)
				肝臓	10.5	ND	H(3.46)、L(2.58)
		雌	1	血漿	23.4	ND	L(12.8)、H(2.52)、G(2.15)、 K(1.77)
				肝臓	43.3	3.73	G(11.7)、H(5.89)、K(2.27)、 L(2.20)
			4	血漿	33.1	ND	L(18.6)、H(2.54)、G(1.90)
				肝臓	48.9	ND	G(17.4)、L(2.77)、H(1.91)
			48	血漿	15.5	ND	L(8.85)、H(1.38)、G(1.36)、 K(0.753)
							L(0.011)
[bz- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	1 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	168	血漿	0.026	0.002	

ND：検出されず

表 4 尿、糞及び胆汁中の主要代謝物 (%TAR)

標識体	投与量 (投与方法)	性別	採取 時間 <sup>§</sup> (hr)	試料	メチル テトラ プロール	代謝物
[pyr- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	1 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	0-48	尿	ND	G(3.9)、U(1.4)、L(0.7)、F(0.3)
			0-72	尿 <sup>a</sup>	ND	G(5.6)、L(4.2)、U(0.8)、F(0.2)
			0-72	糞	32.9	G(17.0)、H(12.7)、L(7.1)、K(1.4)、T(0.1)
			0-72	糞 <sup>a</sup>	1.5	L(3.1)、G(1.3)、H(0.1)、K(0.1)、T(0.1)
			0-24	胆汁 <sup>a</sup>	ND	H グルクロン酸抱合体(37.8)、G(9.7)、 V(4.5)、H(4.1)、L(1.1)
		雌	0-48	尿	ND	G(11.2)、L(9.5)、F(0.3)、H(0.2)
			0-72	尿 <sup>a</sup>	ND	L(11.7)、G(7.3)、F(0.2)、H(<0.1)
			0-48	糞	32.3	G(11.5)、H(4.8)、L(1.0)、K(0.4)、T(<0.1)
			0-72	糞 <sup>a</sup>	4.8	G(0.2)、K(0.2)、L(0.2)、H(0.1)、F(<0.1)
			0-48	胆汁 <sup>a</sup>	ND	H グルクロン酸抱合体(35.2)、G(5.6)、 V(5.3)、H(2.1)、L(1.0)
	1,000 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	0-48	尿	ND	F(0.2)、L(<0.1)、G(<0.1)、U(<0.1)
			0-72	糞	77.0	G(1.6)、H(<0.1)、L(<0.1)
		雌	0-48	尿	ND	G(0.4)、F(0.1)、H(<0.1)、L(<0.1)
			0-72	糞	79.9	G(0.1)、L(0.1)、H(<0.1)、T(<0.1)
	1 mg/kg 体重 /日 (反復経口)	雄	0-120	尿	ND	L(4.2)、G(2.9)、U(2.9)
0-72			糞	27.9	H(24.3)、L(12.2)、T(11.9)、G(8.5)、 K(1.6)、F(0.2)	
雌		0-72	尿	ND	L(15.9)、G(6.9)、H(0.3)	
		0-48	糞	35.4	H(12.2)、G(7.7)、T(4.8)、K(2.3)、L(2.2)	
[bz- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	1 mg/kg 体重 (単回経口)	雄	0-72	尿	ND	U(1.6)、G(1.4)、L(0.4)
			0-48	糞	49.0	G(21.6)、H(3.7)、L(3.6)
		雌	0-72	尿	ND	L(11.4)、G(11.3)、H(0.2)
			0-48	糞	36.7	G(6.8)、H(3.3)、L(2.3)、K(0.4)

ND : 検出されず

<sup>§</sup> : 反復経口投与群では最終投与後

<sup>a</sup> : 胆汁中排泄試験 [1. (1)④b.] で得られた試料

#### ④ 排泄

##### a. 尿及び糞中排泄

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 4 匹) に [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを低用量で単回若しくは 14 日間反復経口投与、高用量で単回経口投与、又は [bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを低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。

単回経口投与後 168 時間及び反復経口投与後 24 時間の尿及び糞中排泄率は、表 5 及び 6 に示されている。

いずれの投与群においても排泄は速やかで、投与放射能は、単回経口投与群では投与後 48 時間で 82.9%TAR 以上、反復経口投与群では最終投与後 24 時間で 89.1%TAR が尿及び糞中に排出され、いずれも主に糞中に排泄された。低用量投

与群において、雄に比べて雌で尿中排泄率が高かった。反復経口投与群における尿及び糞中への排泄は、投与開始 7 日までに定常状態となった。（参照 2、3）

表 5 単回経口投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

試料	標識体	[pyr- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール				[bz- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	
	投与量	1 mg/kg 体重		1,000 mg/kg 体重		1 mg/kg 体重	
	採取時間 (hr)	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	0-24	7.18	20.4	1.06	1.57	4.14	21.7
	0-48	8.23	23.4	1.17	1.98	4.96	25.1
	0-168	9.60	24.6	1.24	2.09	5.71	27.4
糞	0-24	58.9	50.1	54.2	61.7	75.7	50.4
	0-48	77.0	61.4	81.7	88.8	85.4	59.0
	0-168	83.3	63.9	82.3	89.4	89.2	62.1
ケージ洗浄液	0-24	0.47	1.78	0.05	0.11	0.28	0.93
	0-48	0.62	2.32	0.06	0.17	0.37	1.26
	0-168	0.82	2.62	0.07	0.19	0.48	1.61
呼気	0-24	0.04	0.03	ND	ND	ND	ND
組織 <sup>a</sup>	168	0.91	0.21	0.05	0.02	0.39	0.51
カーカス	168	1.17	0.17	0.02	ND	0.23	0.29

ND：検出されず

<sup>a</sup>：体内分布試験 [1. (1)②] で得られた主要組織での合算値

表 6 反復経口投与後 24 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

試料	初回投与後 24 時間		7 日投与後 24 時間		14 日投与後 24 時間	
	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	6.73	22.6	10.6	27.9	9.31	22.6
糞	62.7	52.6	71.0	63.4	79.7	71.8
ケージ洗浄液	0.46	2.18	0.46	2.06	0.70	1.93
総排泄率	69.9	77.3	82.1	93.4	89.8	96.3

注) 各投与日当たりの投与量に対する回収率

## b. 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Wistar Hannover ラット (雌雄各 6 匹) に [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを低用量で単回経口投与して、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後 72 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率は表 7 に示されている。

投与放射能は投与後 72 時間において、雄で 72.0%TAR、雌で 60.2%TAR が胆汁中に排泄された。

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ると考えられた。(参照 2、3)

表 7 投与後 72 時間の胆汁、尿及び糞中排泄率 (%TAR)

試料	採取時間(hr)	雄	雌
胆汁	0-24	68.8	55.4
	0-72	72.0	60.2
尿	0-24	12.0	21.3
	0-72	15.5	25.2
糞	0-24	0.78	0.67
	0-72	7.63	6.26
ケージ洗浄液	72	0.55	0.49
肝臓		0.13	0.04
消化管		0.09	0.03
消化管内容物		0.25	0.06
カーカス		1.99	0.50

## (2) ヤギ

泌乳ヤギ（ブリティッシュザーネン種、一群雌 1 頭）に[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 12.8 mg/kg 飼料又は[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 12.3 mg/kg 飼料の用量で 5 日間カプセル経口投与して、動物体内運命試験が実施された。乳汁、尿及び糞は 1 日 2 回、各臓器及び組織は最終投与 8~10 時間後に採取された。

組織及び乳汁中の残留放射能濃度は表 8、各試料中の代謝物は表 9 に示されている。

投与放射能は主に糞中に排泄され、投与開始後 5 日に尿及び糞中に 6.4%TAR ~7.8%TAR 及び 56.0%TAR~58.9%TAR 排出された。乳汁中の残留放射能濃度はいずれの標識体投与群においても投与後 2 日で定常状態となり、乳汁への移行は 0.1%TAR 未満であった。組織中の残留放射能濃度は、胆汁及び肝臓で比較的高く認められた。

乳汁及び乳脂肪中における主要成分として、未変化のメチルテトラプロールがそれぞれ 3.6%TRR 及び 19.4%TRR 認められた。

組織中の主要成分として、肝臓及び脂肪で未変化のメチルテトラプロールが認められたほか、腎臓で代謝物 G、肝臓で代謝物 H がそれぞれ 10%TRR を超えて認められた。

尿及び糞中の主要成分として、糞中で未変化のメチルテトラプロールが認められたほか、代謝物 G 及び H がそれぞれ認められた。(参照 2、4)

表 8 組織及び乳汁中の残留放射能濃度 (μg/g)

試料	投与開始 後時間 (hr)	[pyr- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール			[bz- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール		
		午後	午前	プール	午後	午前	プール
乳汁	0-24	0.010	0.007	0.007	0.004	0.004	0.004
	24-48	0.017	0.009	0.011	0.006	0.004	0.005
	72-96	0.021	0.012	0.014	0.007	0.004	0.005
無脂肪乳	0-24	0.006	0.004	0.005	0.002	0.002	0.002
	24-48	0.010	0.006	0.007	0.004	0.003	0.003
	72-96	0.012	0.008	0.009	0.003	0.002	0.003
乳脂肪	0-24	0.019	0.023	0.026	0.011	0.012	0.013
	24-48	0.031	0.025	0.025	0.021	0.010	0.013
	72-96	0.050	0.023	0.028	0.017	0.013	0.016
脂肪	大網	0.021			0.013		
	腎周囲	0.015			0.012		
	皮下	0.022			0.013		
腎臓	0.050			0.022			
肝臓	0.146			0.101			
筋肉	腰部	0.007			0.003		
	前肢	0.005			0.003		
	臀部	0.005			0.003		
胆汁	4.53			3.55			
血漿	0.043			0.026			
全血	0.032			0.017			

表 9 各試料中の代謝物 (%TRR)

標識体	試料 <sup>a</sup>	総残留放射能 (μg/g)	メチルテトラプロール	代謝物			抽出残渣
				G	H	未同定 <sup>b</sup>	
[pyr- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	乳汁	0.014	3.6 (0.001)	ND	ND	72.8 (0.011)	8.4 (0.001)
	肝臓	0.146	10.5 (0.015)	3.0 (0.004)	22.9 (0.033)	44.3 (0.066)	8.6 (0.010)
	腎臓	0.050	ND	27.7 (0.014)	ND	54.3 (0.028)	3.5 (0.002)
	脂肪	0.019	42.8 (0.008)	3.0 (0.001)	7.0 (0.001)	13.0 (0.005)	7.6 (0.001)
	尿	—	ND	2.8	ND	4.1	—
	糞	—	26.2	3.3	2.0	8.0	—
[bz- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	乳脂肪	0.016	19.4 (0.003)	ND	ND	39.4 (0.006)	11.5 (0.002)
	肝臓	0.101	13.3 (0.013)	1.4 (0.001)	13.3 (0.013)	31.3 (0.032)	6.2 (0.006)
	腎臓	0.022	ND	18.3 (0.004)	ND	64.0 (0.014)	9.0 (0.002)
	脂肪	0.013	66.7 (0.009)	ND	6.0 (0.001)	2.4 (<0.001)	<0.1 (<0.001)
	尿	—	ND	2.1	0.5	2.9	—
	糞	—	21.3	3.7	2.4	16.2	—

( ): μg/g、ND: 検出されず、—: 該当なし

a: 脂肪は皮下、腎周囲及び大網脂肪の混合試料。尿及び糞は投与後 5 日のプール試料。乳汁及び乳脂肪は投与 72~96 時間後のプール試料。

b: 複数成分の合計で、各成分はいずれも 0.014 μg/g 未満。

### (3) ニワトリ

産卵鶏 (Bovan Brown、一群雌 10 羽) に [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 11.2~19.2 mg/kg 飼料又は [bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 12.0~18.9 mg/kg 飼料の用量で 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。卵及び排泄物は 1 日 2 回、各臓器及び組織は最終投与 6 時間後に採取された。

組織及び卵中の残留放射能濃度は表 10、各試料中の代謝物は表 11 に示されている。

投与放射能は排泄物及びケージ洗浄液中に 90.4%TAR~102%TAR 及び 0.1%TAR~0.7%TAR 認められた。卵及び各組織中の残留放射能はいずれも 0.1%TAR 未満であった。卵中の残留放射能濃度は、投与 8 日後に定常状態に達し、[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール標識体投与群では投与 7~14 日後に 0.014~0.020 μg/g、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール標識体投与群では投与 5~14 日後に 0.014~0.036 μg/g それぞれ認められた。

組織及び卵中の主要成分として、未変化のメチルテトラプロールのほか、肝臓

及び脂肪で代謝物 G、脂肪及び卵で代謝物 H が、それぞれ 10%TRR を超えて認められた。

排泄物中の主要成分として、未変化のメチルテトラプロール及び代謝物 G が認められた。(参照 2、5)

表 10 組織及び卵中の残留放射能濃度 (µg/g)

試料	投与開始後 時間 (hr)	[pyr- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール		[bz- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	
		午後	午前	午後	午前
卵	0-24	ND	0.004	ND	0.006
	24-48	0.004	0.004	0.015	0.015
	96-120	0.009	0.016	0.019	0.022
	168-192	0.014	0.020	0.015	0.018
	264-288	0.017	0.017	0.018	0.036
脂肪	皮下	0.023		0.035	
	腹部	0.021		0.045	
	大網	0.018		0.055	
肝臓		0.065		0.080	
筋肉	胸部	ND		ND	
	脚部	0.004		0.004	
皮膚		0.019		0.026	
未形成卵		0.031		0.034	
血漿		0.017		0.016	
全血		0.025		0.015	

ND : 検出されず

表 11 各試料中の代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能 (μg/g)	メチルテトラプロール	代謝物			抽出残渣
				G	H	未同定 <sup>c</sup>	
[pyr- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	卵 <sup>a</sup>	0.017	11.3 (0.002)	4.6 (0.001)	43.0 (0.007)	7.8 (0.002)	6.5 (0.001)
	肝臓	0.065	ND	54.3 (0.035)	1.7 (0.001)	16.0 (0.011)	3.3 (0.002)
	脂肪 <sup>b</sup>	0.021	58.4 (0.012)	7.0 (0.001)	16.1 (0.003)	1.5 ( $<0.001$ )	7.3 (0.002)
	排泄物	—	60.3	27.3	ND	ND	3.9
[bz- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	卵 <sup>a</sup>	0.016	12.3 (0.002)	4.2 (0.001)	51.8 (0.008)	4.3 (0.002)	8.6 (0.001)
	肝臓	0.080	ND	52.0 (0.041)	1.2 (0.001)	16.4 (0.013)	6.8 (0.005)
	脂肪 <sup>b</sup>	0.045	48.9 (0.022)	17.2 (0.008)	19.0 (0.009)	4.4 (0.002)	2.8 (0.001)
	排泄物	—	37.1	44.2	ND	ND	14.7

( ): μg/g、ND: 検出されず、—: 該当なし

a: [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール投与群では投与 7~8 日、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール投与群では投与 2~14 日のプール試料。

b: 皮下、腹部及び大網脂肪の混合試料

c: 複数成分の合計で、各成分はいずれも 0.004 μg/g 未満

ヤギ及びニワトリにおけるメチルテトラプロールの主要代謝経路は、ベンジル基 3 位のメチル基の酸化による代謝物 H の生成及びそれに続くカルボン酸への酸化による代謝物 G の生成であると考えられた。

## 2. 植物体内運命試験

### (1) 小麦

屋外栽培の小麦 (品種: Blanca Royale) に、乳剤に調製した [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール又は [tz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 240 又は 720 g ai/ha (分析せず<sup>2</sup>) の用量で、播種 36、52 及び 87 日後 (BBCH: 30、45 及び 71) にそれぞれ茎葉散布して、植物体内運命試験が実施された。試料として、初回散布 4 日後に青刈茎葉、2 回目散布 18 日後に干草 (採取後 8 日間乾燥)、並びに最終散布 21 日後にわら及び穀粒がそれぞれ採取された。

小麦の各部位における放射能分布及び代謝物は表 12 に示されている。

青刈茎葉、干草、わら及び穀粒における残留放射能濃度は、10.2~10.8、3.56~6.66、10.6~13.9 及び 0.408~0.573 mg/kg であり、処理放射能の大部分は表面洗浄液及び溶媒抽出液中に認められた。

<sup>2</sup> 240 g ai/ha 処理区の試料における残留放射能濃度が代謝物分析に十分であったことから、720 g ai/ha 処理区の試料について分析操作は行われなかった。

各試料における主要成分は未変化のメチルテトラプロールであり、代謝物として青刈茎葉で A、干草で E（抱合体を含む）、干草及びわらで H グルコース抱合体が、それぞれ 10%TRR を超えて認められた。ほかに、穀粒で代謝物 Q、R 及び S が認められたが、いずれも 10%TRR 未満であった。（参照 2、6）

表 12 小麦の各部位における放射能分布及び代謝物（%TRR）

標識体	試料	総残留放射能 (mg/kg)	表面洗浄液	溶媒抽出液 <sup>a</sup>	表面洗浄液及び溶媒抽出液		抽出残渣
					メチルテトラプロール	代謝物	
[pyr- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	青刈茎葉	10.2	72.9 (7.40)	25.0 (2.54)	87.5 (8.88)	A(5.2)、H グルコース抱合体(1.5)	2.0 (0.207)
	干草	6.27	46.5 (2.91)	42.7 (2.68)	56.2 (3.52)	H グルコース抱合体(14.6)、F 抱合体(4.5)、A(3.2)	10.8 (0.679)
	わら	10.6	22.7 (2.40)	60.4 (6.37)	48.3 (5.1)	A(8.0)、H グルコース抱合体(5.1)	16.9 (1.78)
	穀粒	0.408	—	66.9 (0.273)	41.8 (0.171)	A(6.3)、H グルコース抱合体(3.2)、F 抱合体(1.0)	33.1 (0.135)
[bz- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	青刈茎葉	10.7	72.1 (7.68)	25.8 (2.75)	86.7 (9.24)	A(9.2)、H グルコース抱合体(1.7)	2.1 (0.227)
	干草	3.56	44.3 (1.58)	43.1 (1.53)	48.5 (1.73)	H グルコース抱合体(14.7)、E(5.4)、E 抱合体(2.6)、A(2.5)、E グルコース抱合体(2.4)	12.6 (0.449)
	わら	13.9	23.4 (3.25)	61.3 (8.52)	47.4 (6.59)	A(6.7)、H グルコース抱合体(5.1)、E(4.6)、E グルコース抱合体(1.8)、E 抱合体(0.9)	15.4 (2.13)
	穀粒	0.432	—	75.2 (0.325)	29.1 (0.126)	A(4.4)、E(1.2)、E グルコース抱合体(1.2)、H グルコース抱合体(1.1)、E 抱合体(0.4)	24.8 (0.107)
[tz- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	青刈茎葉	10.8	68.3 (7.39)	29.3 (3.17)	83.0 (8.98)	A(10.2)、H グルコース抱合体(2.2)	2.4 (0.265)
	干草	6.66	40.3 (2.69)	47.4 (3.16)	46.2 (3.08)	H グルコース抱合体(17.7)、E 抱合体(3.4)、A(3.0)、E(3.0)、E グルコース抱合体(2.1)	12.3 (0.817)
	わら	12.1	21.6 (2.62)	62.3 (7.57)	42.7 (5.19)	H グルコース抱合体(10.1)、A(6.6)、E(3.9)、E グルコース抱合体(2.2)、E 抱合体(2.2)	16.1 (1.96)
	穀粒	0.573	—	73.6 (0.422)	39.9 (0.229)	S(3.8)、A(2.8)、R(2.6)、Q(2.5)、H グルコース抱合体(1.5)、E(1.4)、E グルコース抱合体(1.0)、E 抱合体(0.3)	26.4 (0.151)

注) いずれも 240 g ai/ha 処理区における試料。

( ) : mg/kg、— : 該当なし

<sup>a</sup> : 青刈茎葉及び干草については、アセトニトリル/水抽出画分及び 0.1 mol/L 塩酸抽出画分の合計。わら及び穀粒については、アセトニトリル/水抽出画分。

## (2) だいず

屋外栽培のだいず（品種：Halo 526LL）に、乳剤に調製した[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール又は[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 150 又は 450 g ai/ha（分析せず<sup>3</sup>）の用量で、播種 97 日後（BBCH：69、さや形成初期）、131 日後（BBCH：75：子実肥大初期）及び 195 日後（BBCH：83）にそれぞれ茎葉散布して、植物体内運命試験が実施された。試料として、初回散布 12 日後に青刈茎葉及び 32 日後に干草（採取後 3 日間乾燥）、2 回目散布 49 日後に未成熟子実及び未成熟さや、最終散布 21 日後に成熟子実及び成熟さやが、それぞれ採取された。

だいずの各部位における放射能分布及び代謝物は表 13 に示されている。

青刈茎葉、干草、子実（未成熟及び成熟）及びさや（未成熟及び成熟）における残留放射能濃度は、それぞれ 4.50～4.66、1.81～2.37、0.014～0.047 及び 0.081～0.974 mg/kg であった。

青刈茎葉、干草、さや（未成熟及び成熟）において、処理放射能の大部分は表面洗浄液及び溶媒抽出液中に認められ、主要成分として未変化のメチルテトラプロールのほか、干草で代謝物 E（抱合体を含む）、未成熟さやで代謝物 O が 10%TRR を超えてそれぞれ認められた。ほかに代謝物 A、F 抱合体、H グルコース抱合体等が認められたが、いずれも 10%TRR 未満であった。

子実（未成熟及び成熟）において、処理放射能の大部分は[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール処理区では抽出残渣、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール処理区では溶媒抽出液中に認められた。主要成分として、未変化のメチルテトラプロールのほか、代謝物 O が 10%TRR を超えて認められた。（参照 2、7）

---

<sup>3</sup> 150 g ai/ha 処理区の試料にける残留放射能濃度が代謝物分析に十分であったことから、450 g ai/ha 処理区の試料について分析操作は行われなかった。

表 13 だいずの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能 (mg/kg)	表面洗淨液	溶媒抽出液 <sup>a</sup>	表面洗淨液及び溶媒抽出液		抽出残渣
					メチルテトラプロール	代謝物	
[pyr- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	青刈茎葉	4.50	45.8 (2.06)	47.5 (2.14)	67.6 (3.04)	A(6.1)、H グルコース抱合体(3.9)、F 抱合体(1.6)	6.7 (0.303)
	干草	1.81	22.7 (0.410)	64.8 (1.17)	40.9 (0.738)	F 抱合体(9.6)、H グルコース抱合体(6.8)、A(6.1)	12.5 (0.225)
	未成熟子実	0.027	—	18.5 (0.005)	0.6 (<0.001)	H グルコース抱合体(1.8)	81.5 (0.022)
	未成熟さや	0.089	33.7 (0.030)	31.5 (0.028)	38.5 (0.034)	A(7.7)、F 抱合体(1.4)	34.8 (0.031)
	成熟子実	0.047	—	10.6 (0.005)	2.7 (0.001)	A(1.5)、F 抱合体(0.3)	89.4 (0.042)
	成熟さや	0.974	29.0 (0.282)	47.9 (0.467)	38.9 (0.379)	A(8.2)、H グルコース抱合体(2.1)	23.1 (0.225)
[bz- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	青刈茎葉	4.66	36.2 (1.69)	58.7 (2.74)	62.6 (2.92)	H グルコース抱合体(6.8)、A(5.7)、E(1.6)、E 抱合体(1.3)、E グルコース抱合体(1.2)	5.1 (0.237)
	干草	2.37	28.2 (0.669)	61.2 (1.45)	48.0 (1.14)	E 抱合体(6.3)、H グルコース抱合体(5.8)、E グルコース抱合体(5.6)、A(3.9)、E(2.7)	10.5 (0.250)
	未成熟子実	0.014	—	78.6 (0.011)	4.2 (0.001)	O(23.3)、E 抱合体(8.3)、E グルコース抱合体(4.6)、A(3.8)	21.4 (0.003)
	未成熟さや	0.081	35.8 (0.029)	49.4 (0.040)	30.0 (0.024)	O(10.7)、A(8.8)、E 抱合体(4.7)、E(1.6)、E グルコース抱合体(1.6)、H グルコース抱合体(1.2)	14.8 (0.012)
	成熟子実	0.027	—	55.6 (0.015)	2.6 (0.001)	O(17.3)、E グルコース抱合体(4.4)、E 抱合体(4.4)、A(0.6)	44.4 (0.012)
	成熟さや	0.687	24.5 (0.168)	52.1 (0.358)	46.8 (0.321)	A(3.3)、E 抱合体(2.4)、E(1.5)、H グルコース抱合体(0.2)	23.4 (0.161)

( ) : mg/kg、— : 該当なし

<sup>a</sup> : アセトニトリル/水抽出画分

### (3) りんご

屋外栽培のりんご (品種 : ふじ) に、乳剤に調製した [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール又は [bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 500 g ai/ha の用量で収穫 34、24 及び 14 日前にそれぞれ茎葉散布し、最終散布 14 日後に果実を採取して、植物体内運命試験が実施された。

りんごの各部位における放射能分布及び代謝物は表 14 に示されている。

処理放射能の大部分は表面洗淨液及び果皮中に認められ、果肉中の残留放射能は少なかった。



各試料における主要成分として、未変化のメチルテトラプロールのほか、果皮で代謝物 A が 10%TRR を超えて認められた。ほかに代謝物 E、H 及び O が認められたが、いずれも 10%TRR 未満であった。(参照 2、8)

表 14 りんごの各部位における放射能分布及び代謝物 (%TRR)

標識体	試料	総残留放射能	メチルテトラプロール	A	E	H	O	抽出残渣
[pyr- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	果実全体	100 (0.550)	62.3 (0.343)	13.3 (0.073)	—	3.1 (0.017)	—	/
	表面洗浄液	58.2 (0.320)	54.1 (0.298)	2.4 (0.013)	—	0.6 (0.003)	—	/
	果皮抽出液	29.8 (0.164)	7.4 (0.041)	10.0 (0.055)	—	2.5 (0.014)	—	6.9 (0.038)
	果肉抽出液	4.7 (0.026)	0.8 (0.004)	0.9 (0.005)	—	ND	—	0.4 (0.002)
[bz- <sup>14</sup> C] メチルテトラプロール	果実全体	100 (0.720)	52.0 (0.374)	13.6 (0.099)	6.5 (0.046)	3.7 (0.026)	0.3 (0.002)	/
	表面洗浄液	50.8 (0.366)	46.7 (0.336)	1.6 (0.012)	ND	0.6 (0.004)	ND	/
	果皮抽出液	35.7 (0.257)	4.3 (0.031)	11.6 (0.084)	6.3 (0.045)	3.1 (0.022)	ND	8.2 (0.059)
	果肉抽出液	5.0 (0.036)	1.0 (0.007)	0.4 (0.003)	0.2 (0.001)	ND	0.3 (0.002)	0.3 (0.002)

( ): mg/kg、ND : 検出されず、— : 標識部位を含まないため検出されず、/ : 該当なし

植物におけるメチルテトラプロールの主要代謝経路は、①植物体表面での光転位反応による代謝/分解物 A の生成、②ベンジル基 3 位のメチル基の酸化による代謝物 H の生成又は加水分解による代謝物 E 及び F の生成、並びにそれぞれに続く抱合化、③代謝物 E の酸化による代謝物 O の生成であると考えられた。

### 3. 土壌中運命試験<sup>4</sup>

#### (1) 好氣的土壌中運命試験

4 種類の土壌 [壤土①及び② (いずれも米国)、砂壤土 (ドイツ) 及び砂質埴壤土 (英国)] の水分含量を pF 2.0 に調整し、 $20\pm 2^{\circ}\text{C}$  の暗所条件下で 8 日間プレインキュベートした後、[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 0.61 mg/kg 乾土又は [bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 0.60 mg/kg 乾土 (いずれも 240 g ai/ha 相当) の用量で混合し、 $20\pm 2^{\circ}\text{C}$  の暗所条件下で 120 日間インキュベートして、好氣的土壌中運命試験が実施された。[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールは 4 種類全ての土壌に、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールは砂壤土のみに処理された。

好氣的土壌における放射能分布及び分解物は表 15 に示されている。

土壌中の放射能は、処理直後の 96.8%TAR~105%TAR から処理 120 日後には 85.4%TAR~96.0%TAR となった。抽出残渣中の放射能は処理 120 日後に最大 3.2%TAR~9.3%TAR 認められた。<sup>14</sup>CO<sub>2</sub> は最大 2.0%TAR、揮発性有機物質は最大 0.1%TAR 認められた。

主要成分は未変化のメチルテトラプロールであり、分解物として G が最大 3.9%TAR 認められた。

好氣的土壌におけるメチルテトラプロールの分解速度は遅く、推定半減期は [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール処理区で 3,070~8,370 日、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール処理区で 2,360 日と算出された。

好氣的土壌におけるメチルテトラプロールの主要分解経路は、ベンジル基 3 位のメチル基の酸化による分解物 G の生成であり、その後、土壌残渣に結合又は CO<sub>2</sub> へ無機化されると考えられた。(参照 2、9)

---

<sup>4</sup> いずれの試験においても、土性は USDA 分類に基づく。

表 15 好氣的土壤における放射能分布及び分解物 (%TAR)

標識体	供試 土壤	処理後 日数 (日)	抽出 画分	メチルテトラ プロール	G	CO <sub>2</sub>	抽出 残渣
[pyr- <sup>14</sup> C] メチルテトラ プロール	壤土①	0	105	104	ND	/	0.8
		14	95.5	94.7	ND	0.4	5.6
		62	92.1	91.1	0.7	0.6	5.8
		90	99.6	97.5	1.2	0.6	5.8
		120	92.5	90.1	1.3	0.6	7.0
	壤土②	0	97.6	96.2	ND	/	0.2
		14	93.4	90.1	0.4	0.3	1.4
		62	91.6	90.3	1.1	0.6	2.6
		90	97.4	96.4	0.8	0.5	2.2
		120	96.0	94.4	1.3	0.6	3.2
	砂壤土	0	97.5	96.2	ND	/	0.2
		14	88.5	86.8	0.4	0.5	2.8
		62	90.5	85.9	3.2	1.0	5.4
		90	91.2	85.5	3.6	1.0	6.1
		120	89.3	85.4	2.3	1.1	8.2
	砂質 埴壤土	0	99.7	98.5	ND	/	0.5
		14	94.2	89.9	1.6	0.6	2.9
		62	90.7	87.8	2.9	0.9	5.0
		90	97.9	94.0	3.9	0.7	4.8
		120	91.6	87.4	3.1	0.8	5.7
[bz- <sup>14</sup> C] メチルテトラ プロール	砂壤土	0	96.8	92.8	ND	/	0.4
		14	89.6	85.4	0.8	0.2	2.6
		62	86.5	83.3	2.0	1.7	7.1
		90	89.1	84.1	3.0	2.0	7.2
		120	85.4	79.9	2.7	1.9	9.3 <sup>a</sup>

/ : 該当なし、ND : 検出限界 (0.1%TAR) 未満

<sup>a</sup> : 有機物分画の結果、フルボ酸、フミン酸及びフミン画分にそれぞれ平均 1.8%TAR、1.3%TAR 及び 6.3%TAR 認められた。

## (2) 土壤表面光分解試験

薄層にした砂壤土(ドイツ)の水分含量をほ場容水量の75%に調整し、[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール又は[tz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを15.3~15.6 mg/kg 乾土 (240 g ai/ha 相当) の用量で処理し、20±2°Cで13日間キセノンランプ光(光強度:62.3、47.6及び58.4 W/m<sup>2</sup>、波長:290 nm未満をフィルターでカット)を照射して、土壤表面光分解試験が実施された。また、[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを用いた暗所対照区が設定された。

メチルテトラプロールの推定半減期は表16に示されている。

光照射区において、未変化のメチルテトラプロールは処理直後の 89.8%TAR～101%TAR から試験終了時には 64.3%TAR～73.7%TAR となり、主要分解物として A が処理 13 日後に最大 15.5%TAR～16.4%TAR 認められた。<sup>14</sup>CO<sub>2</sub> が処理 13 日後に最大 0.4%TAR～4.6%TAR 認められた。暗所対照区では、処理 13 日後に未変化のメチルテトラプロール及び<sup>14</sup>CO<sub>2</sub>が 88.3%TAR 及び 0.5%TAR 認められ、分解物は認められなかった。

土壌表面におけるメチルテトラプロールの主要光分解経路は、光転移反応による分解物 A の生成であり、その後 CO<sub>2</sub> へ無機化されると考えられた。(参照 2、10)

表 16 メチルテトラプロールの推定半減期

標識体	試験区		推定半減期(日)
[pyr- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	人工光照射	光照射区	26
		暗所対照区	289
	東京春季太陽光換算		210
[bz- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	人工光照射	光照射区	32
	東京春季太陽光換算		196
[tz- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	人工光照射	光照射区	32
	東京春季太陽光換算		241

### (3) 土壌吸脱着試験

4 種類の海外土壌 [シルト質壤土① (米国)、埴壤土 (米国)、砂壤土 (英国)、砂土 (英国)] 及び 1 種類の国内土壌 [シルト質壤土② (茨城)] に [pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを添加して、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 17 に示されている。(参照 2、11)

表 17 各土壌における吸脱着係数

土壌	シルト質壤土 ①	シルト質壤土 ②	埴壤土	砂壤土	砂土
K <sup>ads</sup> <sub>F</sub>	40.5	120	200	57.4	66.7
K <sup>ads</sup> <sub>Foc</sub>	2,890	5,470	5,270	1,550	3,920
K <sup>des</sup> <sub>F</sub>	107	162	469	305	191
K <sup>des</sup> <sub>Foc</sub>	7,620	7,380	12,300	8,240	11,200

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

K<sup>ads</sup><sub>Foc</sub> 及び K<sup>des</sup><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

## 4. 水中運命試験

### (1) 加水分解試験

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、[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 0.05 mg/L の用量で添加し、50 ± 0.5°C の暗所条件下で 5 日間インキュベートして、加水分解試験が実施された。

いずれの処理区においてもメチルテトラプロールは安定で、試験終了時の加水分解率は 10% 未満であった。分解物は認められなかった。(参照 2、12)

### (2) 水中光分解試験

pH 7 の滅菌リン酸緩衝液に[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール、[bz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロール又は[tz-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを 0.05 mg/L の用量で添加し、キセノンランプ光 (光強度: 49.5 W/m<sup>2</sup>、波長: 290 nm 未満をフィルターでカット) を 25 ± 1°C で短期 (4 時間) 又は長期 (4 日間) 照射して、水中光分解試験が実施された。また、[pyr-<sup>14</sup>C]メチルテトラプロールを用いた暗所対照区が設定された。

各光照射区における分解物は表 18、メチルテトラプロールの推定半減期は表 19 に示されている。

未変化のメチルテトラプロールは、短期照射区においては処理直後の 93.9% TAR ~ 98.6% TAR から処理 4 時間後には 2.9% TAR ~ 20.6% TAR となり、長期照射区においては処理 1 日後でいずれの標識体処理区でも検出されなかった。主要分解物として A、B、C、D、E、M 等が認められた。

暗所対照区において、メチルテトラプロールの分解は認められなかった。

水中におけるメチルテトラプロールの主要光分解経路は、①光転移反応又はクロロフェニル基の塩素原子の水酸基置換による分解物 A、B、C、I、M 及び N の生成、②クロロフェニル基又は分解物 I のヒドロキシフェニル基の脱離による分解物 D の生成、③メチルテトラプロール又は分解物 D 若しくは I のイミダートの加水分解による分解物 J 及び E の生成であり、その後、多数の微量分解物を経て、最終的には CO<sub>2</sub> に無機化されると考えられた。(参照 2、13)

表 18 各光照射区における分解物 (%TAR)

標識体	試料採取 時期	メチル テトラ プロール	A	B	C	D	E	M	I	J	N	CO <sub>2</sub>	
[pyr- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	短期 照射	0 時間	93.9	ND	ND	ND	ND	—	ND	ND	ND	/	
		1 時間	38.2	23.7	ND	6.2	3.1	—	3.8	7.8	2.6		2.9
		4 時間	2.9	17.9	5.1	16.2	6.4	—	6.4	1.0	6.6		9.1
	長期 照射	1 日	ND	3.2	ND	ND	11.5	—	2.7	ND	4.5	ND	50.3
		2 日	ND	ND	ND	ND	7.9	—	ND	ND	8.4	ND	55.2
		4 日	ND	ND	ND	ND	ND	—	ND	ND	5.9	ND	83.2
[bz- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	短期 照射	0 時間	98.6	ND	ND	ND	ND	ND	ND	—	ND	/	
		1 時間	63.9	18.2	ND	1.7	2.2	3.8	5.2	—	1.5		
		4 時間	20.6	30.6	1.8	0.6	5.9	9.6	4.2	—	8.1		
	長期 照射	1 日	ND	6.2	12.4	9.7	13.0	7.3	10.4	ND	—	4.1	8.5
		2 日	ND	ND	16.8	10.0	10.8	11.0	7.4	1.9	—	ND	10.7
		4 日	ND	1.9	19.4	ND	17.3	15.5	8.6	ND	—	ND	5.3
[tz- <sup>14</sup> C] メチル テトラ プロール	短期 照射	0 時間	97.3	ND	ND	ND	ND	ND	ND	—	ND	/	
		1 時間	75.1	20.5	ND	ND	ND	ND	ND	4.9	—		ND
		4 時間	14.9	30.1	1.5	3.5	5.8	6.1	6.5	4.4	—		5.9
	長期 照射	1 日	ND	4.5	10.5	7.7	5.6	8.9	12.3	ND	—	1.4	3.8
		2 日	ND	1.6	11.6	ND	6.8	12.1	9.9	ND	—	0.9	11.7
		4 日	ND	1.9	11.3	ND	9.7	12.6	8.2	ND	—	ND	10.0

/ : 該当なし、— : 標識部位を含まないため検出されず、ND : 検出されず

表 19 メチルテトラプロールの推定半減期 (日)

標識体	光照射区	東京(北緯 35 度)春換算
[pyr- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	0.9	5.7
[bz- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	1.6	10.2
[tz- <sup>14</sup> C]メチルテトラプロール	1.5	9.5

## 5. 土壌残留試験

火山灰土・埴壤土 (①埼玉、②熊本)、沖積土・壤土 (高知) 及び風積土・砂土 (宮崎) を用いて、メチルテトラプロール及び分解物 A 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 20 に示されている。(参照 2、14~17)

表 20 土壤残留試験成績

試験	濃度 (処理回数)	土壌	推定半減期(日)	
			メチルテトラ プロール	メチルテトラ プロール+A
ほ場試験 (畑地)	1,200 g ai/ha <sup>a</sup> (1回)	火山灰土・埴壤土①	42.9	43.5
		火山灰土・埴壤土②	22.5	22.7
		沖積土・壤土	36.6	37.4
		風積土・砂土	57.7	57.9

a : 35%フロアブルを使用

## 6. 作物等残留試験

### (1) 作物残留試験

てんさい、りんご及び茶を用いて、メチルテトラプロール並びに代謝物 A、E、F 及び 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 3 に示されている。

メチルテトラプロール並びに代謝物 A、E、F 及び H の最大残留値は、いずれも最終散布 14 日後に収穫された茶（荒茶）の 21.1、0.26、0.06、0.04 及び 0.05 mg/kg であった。（参照 2、18～22）

### (2) 畜産物残留試験

泌乳牛 [ホルスタイン種、一群雌 3 頭 (30 mg/kg 飼料投与群のみ 6 頭、うち 3 頭は休薬期間設定群)] にメチルテトラプロールを 3、9 及び 30 mg/kg 飼料の用量<sup>5</sup>で 28～30 日間混餌投与し、メチルテトラプロール並びに代謝物 G 及び H を分析対象化合物とした畜産物残留試験が実施された。30 mg/kg 飼料投与群について、投与期間終了後に最長 14 日間の休薬期間が設けられた。

結果は別紙 4 に示されている。

全ての乳汁試料において、メチルテトラプロール並びに代謝物 G 及び H は定量限界 (0.01 µg/g) 未満であった。

メチルテトラプロール及び代謝物 G の最大残留値は、30 mg/kg 飼料投与群における 0.02 µg/g (クリーム) 及び 0.03 µg/g (腎臓) であり、休薬 3 日の腎臓中で代謝物 G は定量限界未満であった。代謝物 H は全ての試料において定量限界未満であった。3 mg/kg 飼料投与群では、いずれの試料においてもメチルテトラプロール並びに代謝物 G 及び H は定量限界未満であった。（参照 2、23）

### (3) 魚介類における最大推定残留値

メチルテトラプロールの公共用水域における水産動植物被害予測濃度（水産 PEC）及び生物濃縮係数 (BCF) を基に、魚介類の最大推定残留値が算出された。

<sup>5</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算出された乳牛における予想飼料最大負荷量 (0.227 mg/kg) と比較して高かった。

メチルテトラプロールの水産 PEC は 0.019 µg/L、BCF は 526 (魚種: コイ)、魚介類における最大推定残留値は 0.05 mg/kg であった。(参照 2、24)

#### (4) 推定摂取量

別紙 3 の作物残留試験及び別紙 4 の畜産物残留試験の分析値並びに魚介類における最大推定残留値 [6. (3)] を用いて、メチルテトラプロールを暴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 21 に示されている (別紙 5 参照)。

なお、本推定摂取量の算定は、申請された使用方法から、メチルテトラプロールが最大の残留を示す使用条件で、全ての適用作物に使用され、かつ、魚介類への残留が上記の最大推定残留値を示し、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 21 食品中から摂取されるメチルテトラプロールの推定摂取量

	国民平均 (体重: 55.1 kg)	小児(1~6 歳) (体重: 16.5 kg)	妊婦 (体重: 58.5 kg)	高齢者(65 歳以上) (体重: 56.1 kg)
摂取量 (µg/人/日)	101	108	75.9	135

#### 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

メチルテトラプロール (原体) を用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 22 に示されている。(参照 2、25~27)

表 22 急性毒性試験結果概要 (原体)

投与経路	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口 <sup>a</sup>	Wistar Hannover ラット 雌 6 匹	/		症状及び死亡例なし
経皮 <sup>b</sup>	Wistar Hannover ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
吸入 <sup>c</sup>	Wistar Hannover ラット 雌雄各 3 匹	LC <sub>50</sub> (mg/L)		症状及び死亡例なし
		>2.52	>2.52	

/ : 該当なし

a : 溶媒として、0.5%MC 水溶液が用いられた。毒性等級法による評価。

b : 24 時間閉塞貼付

c : 4 時間暴露 (粉じん)



代謝/分解物 A を用いた急性経口毒性試験が実施された。  
結果は表 23 に示されている。(参照 2、28)

表 23 急性経口毒性試験概要 (代謝/分解物)

被験物質	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)	観察された症状
		雌	
A <sup>a</sup>	Wistar Hannover ラット 雌 9 匹 <sup>b</sup>	300~2,000	投与量：300 及び 2,000 mg/kg 体重 2,000 mg/kg 体重： 失調性歩行、流涎、正向反射消失、自発運動低下、腹臥位、側臥位、低体温、呼吸緩徐、呼吸不規則及び呼吸困難(投与 2~6 時間後)  2,000 mg/kg 体重投与群で死亡例(投与 6~7 時間後：2 例死亡、投与 6 時間後：1 例切迫と殺)

a：溶媒として、0.5%MC 水溶液が用いられた。

b：毒性等級法による評価。300 mg/kg 体重：6 匹、2,000 mg/kg 体重：3 匹。

## (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 (原体：0、500、1,000 及び 2,000 mg/kg 体重、溶媒：0.5%MC 水溶液) 投与による急性神経毒性試験が実施された。

1,000 mg/kg 体重以上投与群の雄で投与 8 及び 15 日に振戦の増加傾向が認められたが、投与 8 時間後 (T<sub>max</sub> 付近) では増加傾向は認められなかったことから、検体投与による毒性影響ではないと考えられた。同用量以上投与群の雄で投与 8 日に着地開脚幅増加が認められ、試験実施施設の背景データを上回っていたが、対照群の値が小さいことに起因して統計学的有意差が認められたと考えられること [1,000 mg/kg 体重投与群：84 mm、2,000 mg/kg 体重投与群：88 mm、対照群：71 mm、背景データ：75~82 mm (4 試験)]、並びに投与 1 及び 15 日では増加が認められないことから、検体投与による毒性影響ではないと考えられた。

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、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ので、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 2,000 mg/kg 体重であると考えられた。急性神経毒性は認められなかった。(参照 2、29)

## 9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

メチルテトラプロール (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、浮腫及び眼脂が認められたが、48 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、30～32）

<反復投与試験におけるメチルテトラプロールの血中濃度について>

ラットを用いた動物体内運命試験 [1. (1)] でもみられたように、投与量とメチルテトラプロールの血漿中濃度に線形性が認められないことから、投与量の増加に伴い吸収の飽和及び薬物代謝酵素誘導に起因した血中濃度の低下が生じていると考えられた。血漿中薬物動態学的パラメータについて、ラットでは雄に比べて雌で投与量当たりの  $C_{max}$  及び AUC の高値が認められ、イヌでは顕著な性差及び反復投与による蓄積性は認められなかった。

## 10. 亜急性毒性試験

### (1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、2,000、6,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 24 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。また、投与 7 日及び 13 週に各投与群雌雄各 4 匹を採血して、メチルテトラプロールの血漿中濃度が測定された（血漿中薬物動態学的パラメータは表 25 参照）。

表 24 90 日間亜急性毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		2,000 ppm	6,000 ppm	20,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	148	438	1,510
	雌	169	509	1,720

表 25 メチルテトラプロールの血漿中薬物動態学的パラメータ

採取日	投与群 (ppm)	雄			雌		
		2,000	6,000	20,000	2,000	6,000	20,000
投与 7 日	$C_{max}$ (ng/mL)	58.9	74.9	94.5	89.4	121	159
	$C_{min}$ (ng/mL)	26.0	36.5	56.5	52.5	62.7	51.8
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	993	1,320	1,880	1,690	2,190	2,390
投与 13 週	$C_{max}$ (ng/mL)	25.1	109	48.3	109	435	184
	$C_{min}$ (ng/mL)	17.7	18.7	28.8	73.4	97.7	104
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	507	1,070	920	2,130	4,780	3,480

AUC<sub>24h</sub>：一日当たりの全身暴露量

20,000 ppm 投与群の雌雄で肝絶対及び比重量増加、雄で小葉中心性肝細胞肥大が認められたが、肝毒性を示唆する血液生化学的パラメータの変化及び病理組織学的変化が認められなかったことから、適応性変化であると考えられた。

20,000 ppm 投与群の雄で腎絶対及び比重量増加並びに腎近位尿細管上皮好酸性滴状物が認められたが、免疫組織化学的検査の結果、増加した好酸性滴状物は $\alpha_{2u}$ -グロブリンの蓄積によるものと考えられ、これは雄ラット特有の沈着物であることから、これらの腎臓の変化のヒトに対する毒性学的意義は低いと考えられた。

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ため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 20,000 ppm（雄：1,510 mg/kg 体重/日、雌：1,720 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2、33）

## （2）90 日間亜急性毒性試験（マウス）<sup>6</sup>

ICR マウス（一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、1,500、3,500 及び 7,000 ppm：平均検体摂取量は表 26 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 26 90 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		1,500 ppm	3,500 ppm	7,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	216	521	1,060
	雌	299	644	1,360

7,000 ppm 投与群の雄で肝絶対及び比重量増加並びに小葉中心性肝細胞肥大が認められたが、肝毒性を示唆する血液生化学的パラメータの変化及び病理組織学的変化が認められなかったことから、適応性変化であると考えられた。

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ため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 7,000 ppm（雄：1,060 mg/kg 体重/日、雌：1,360 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 34）

## （3）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（原体：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。また、投与 1 日及び 13 週に各投与群の全動物を採血して、メチルテトラプロールの血漿中濃度が測定された（血漿中薬物動態学的パラメータは表 27 参照）。

<sup>6</sup> 機能検査、尿検査及び眼科学的検査が行われていないが、動物数等がガイドラインを充足し、病理組織学的検査が行われていることから、評価資料とした。

表 27 メチルテトラプロールの血漿中薬物動態学的パラメータ

採取日	投与群 (mg/kg 体重/日)	雄			雌		
		100	300	1,000	100	300	1,000
投与 1 日	C <sub>max</sub> (ng/mL)	77.5	155	211	51.7	198	222
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	1,160	2,080	2,500	679	2,460	2,450
投与 13 週	C <sub>max</sub> (ng/mL)	57.8	86.2	76.2	34.4	78.9	54.9
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	785	1,250	1,180	495	1,140	794

AUC<sub>24h</sub>：一日当たりの全身暴露量

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ため、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、35)

#### (4) 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 (原体：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日、6 時間/日) 投与による 28 日間亜急性経皮毒性試験が実施された。

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ため、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、36)

#### (5) 90 日間亜急性毒性試験 (代謝物 A、ラット)

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌 (代謝物 A：0、500、1,000、2,500 及び 5,000 ppm：平均検体摂取量は表 28 参照) 投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 28 90 日間亜急性毒性試験 (代謝物 A、ラット) の平均検体摂取量

投与群		500 ppm	1,000 ppm	2,500 ppm	5,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	36.0	72.4	182	363
	雌	39.7	89.0	207	400

各投与群で認められた毒性所見は表 29 に示されている。

2,500 ppm 投与群の雌で GGT 増加が認められたが、増加の程度が僅かであることから、検体投与による毒性影響ではないと考えられた。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雌雄で甲状腺ろ胞細胞肥大等が認められたため、無毒性量は雌雄とも 500 ppm (雄：36.0 mg/kg 体重/日、雌：39.7 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 2、37)

(甲状腺ろ胞細胞肥大の発生機序に関しては [14. (2)] を参照)

表 29 90 日間亜急性毒性試験（代謝物 A、ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
5,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>• GGT 増加</li> <li>• Alb 減少</li> <li>• 肝絶対及び比重量増加</li> <li>• 小葉中心性肝細胞肥大<sup>§1</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 体重増加抑制</li> <li>• 摂餌量減少<sup>§1</sup></li> <li>• Ht、Hb 及び RBC 減少</li> <li>• Ret、Lym 及び WBC 増加</li> <li>• GGT 増加</li> <li>• Alb 及び A/G 比減少</li> </ul>
2,500 ppm 以上		<ul style="list-style-type: none"> <li>• T.Chol 増加</li> <li>• 小葉中心性肝細胞肥大<sup>§2</sup></li> </ul>
1,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 甲状腺ろ胞細胞肥大<sup>§3</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 肝絶対及び比重量増加</li> <li>• 甲状腺ろ胞細胞肥大</li> </ul>
500 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

§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。

§2：2,500 ppm 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。

§3：1,000 ppm 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。

## 1 1. 慢性毒性試験及び発がん性試験

### (1) 1 年間慢性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いたカプセル経口（原体：0、100、300 及び 1,000 mg/kg 体重/日）投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。また、投与 1 日及び 52 週に各投与群の全動物を採血して、メチルテトラプロールの血漿中濃度が測定された（血漿中薬物動態学的パラメータは表 30 参照）。

表 30 メチルテトラプロールの血漿中薬物動態学的パラメータ

採取日	投与群 (mg/kg 体重/日)	雄			雌		
		100	300	1,000	100	300	1,000
投与 1 日	C <sub>max</sub> (ng/mL)	55.6	129	147	50.3	112	166
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	578	1,580	1,750	655	1,280	1,740
投与 52 週	C <sub>max</sub> (ng/mL)	28.5	49.4	159	81.0	60.4	85.6
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	456	786	2,290	964	946	1,250

AUC<sub>24h</sub>：一日当たりの全身暴露量

1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で肝絶対及び比重量増加、雌で肝比重量増加、雌雄でび慢性肝細胞肥大が認められたが、肝毒性を示唆する血液生化学的パラメータの変化及び病理組織学的変化が認められなかったことから、適応性変化であると考えられた。

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ため、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、38）

## (2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

Wistar Hannover ラット（慢性毒性群：一群雌雄各 20 匹、発がん性群：一群雌雄各 50 匹）を用いた混餌（原体：0、2,000、6,000 及び 20,000 ppm：平均検体摂取量は表 31 参照）投与による 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験が実施された。また、投与 4、13、26 及び 52 週に慢性毒性群の各投与群雌雄各 4 匹を採血して、メチルテトラプロールの血漿中濃度が測定された（血漿中薬物動態学的パラメータは表 32 参照）。

表 31 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群		2,000 ppm	6,000 ppm	20,000 ppm	
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	慢性毒性群	雄	101	301	1,060
		雌	132	403	1,370
	発がん性群	雄	83.9	255	852
		雌	112	339	1,190

表 32 メチルテトラプロールの血漿中薬物動態学的パラメータ

採取日	投与群 (ppm)	雄			雌		
		2,000	6,000	20,000	2,000	6,000	20,000
投与 4 週	C <sub>max</sub> (ng/mL)	34.4	129	156	138	320	260
	C <sub>min</sub> (ng/mL)	22.2	39.0	63.5	90.6	146	164
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	668	1,630	2,280	2,710	4,990	4,830
投与 13 週	C <sub>max</sub> (ng/mL)	15.3	28.8	40.6	63.2	137	156
	C <sub>min</sub> (ng/mL)	11.2	22.1	32.5	43.9	108	98.7
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	316	621	885	1,290	2,910	2,990
投与 26 週	C <sub>max</sub> (ng/mL)	14.8	23.6	36.1	96.3	144	146
	C <sub>min</sub> (ng/mL)	10.5	18.4	27.0	43.5	89.3	82.7
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	301	508	735	1,490	2,600	2,680
投与 52 週	C <sub>max</sub> (ng/mL)	28.6	25.2	43.9	64.7	142	231
	C <sub>min</sub> (ng/mL)	10.3	18.2	33.3	33.8	105	110
	AUC <sub>24h</sub> (hr・ng/mL)	379	529	902	1,270	2,890	3,700

AUC<sub>24h</sub>：一日当たりの全身暴露量

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。

20,000 ppm 投与群の雌で肝比重量増加及び小葉中心性肝細胞肥大が認められたが、肝毒性を示唆する血液生化学的パラメータの変化及び病理組織学的変化が認められなかったことから、適応性変化であると考えられた。同投与群で腎絶対及び比重量増加並びに尿蛋白増加が認められたが、腎臓において病理組織学的変化は認められないこと、腎重量増加は慢性毒性群でのみ認められ発がん性群では

認められず、試験実施施設の背景データの範囲内であること [絶対重量；投与群：1.85 g、背景データ：1.37～2.17 g（5 試験）、比重量；投与群：0.583 %、背景データ：0.435～0.742%（5 試験）]、及び尿蛋白増加の程度は僅かであることから、いずれも検体投与による毒性影響ではないと考えられた。

20,000 ppm 投与群の雄で腎比重量増加及び腎近尿細管好酸性滴状物が認められたが、免疫組織化学的検査の結果、増加した好酸性滴状物は $\alpha_{2u}$ -グロブリンの蓄積によるものと考えられ、これは雄ラット特有の沈着物であることから、これらの腎臓の変化のヒトに対する毒性学的意義は低いと考えられた。

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ため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 20,000 ppm（雄：852 mg/kg 体重/日、雌：1,190 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、39）

### （3）18 か月間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 51 匹）を用いた混餌（原体：0、700、2,000 及び 7,000：平均検体摂取量は表 33 参照）投与による 18 か月間発がん性試験が実施された。

表 33 18 か月間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群		700 ppm	2,000 ppm	7,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	82.2	225	820
	雌	103	291	1,010

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。

7,000 ppm 投与群の雄で肝絶対及び比重量増加が認められたが、肝毒性を示唆する病理組織学的変化が認められなかったことから、適応性変化であると考えられた。

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ため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 7,000 ppm（雄：820 mg/kg 体重/日、雌：1,010 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、40）

## 1 2. 生殖発生毒性試験

### (1) 2 世代繁殖試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット (一群雌雄各 24 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、2,000、6,000 及び 20,000 ppm : 平均検体摂取量は表 34 参照) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 34 2 世代繁殖試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群			2,000 ppm	6,000 ppm	20,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	132	409	1,390
		雌	154	480	1,540
	F <sub>1</sub> 世代	雄	177	524	1,760
		雌	187	551	1,870

20,000 ppm 投与群の P 及び F<sub>1</sub> 親動物の雌で肝絶対及び比重量増加が認められたが、肝毒性を示唆する病理組織学的変化が認められなかったことから、適応性変化であると考えられた。

本試験において、親動物及び児動物とも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ため、無毒性量は親動物及び児動物とも本試験の最高用量 20,000 ppm (P 雄 : 1,390 mg/kg 体重/日、P 雌 : 1,540 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雄 : 1,760 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雌 : 1,870 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、41)

### (2) 発生毒性試験 (ラット)

Wistar Hannover ラット (一群雌 24 匹) の妊娠 6~19 日に強制経口 (原体 : 0、250、500 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒 : 0.5%MC 水溶液) 投与して、発生毒性試験が実施された。

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ため、無毒性量は母動物及び胎児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。催奇形性は認められなかった。(参照 2、42)

### (3) 発生毒性試験 (ウサギ)

NZW ウサギ (一群雌 24 匹) の妊娠 6~28 日に強制経口 (原体 : 0、100、250 及び 750 mg/kg 体重/日、溶媒 : 0.5%MC 水溶液) 投与して、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 35 に示されている。

本試験において、750 mg/kg 体重/日投与群の母動物で流産、摂餌量減少等が認められ、胎児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ため、無毒性量は母動物で 250 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 750 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、43）

表 35 発生毒性試験（ウサギ）で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
750 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・流産(1 例、妊娠 25 日)<sup>a</sup></li> <li>・少量便又は無便</li> <li>・摂餌量減少<sup>§</sup></li> </ul>	750 mg/kg 体重/日以下 毒性所見なし
250 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	

<sup>a</sup>: 顕著な摂餌量減少を伴っていたことから、流産は摂餌量減少に起因した所見であると考えられた。

<sup>§</sup>: 摂餌量が 20 g/日以下（流産を誘発することが報告されている量<sup>7</sup>）の母動物数について、統計学的有意差が認められた。

### 1 3. 遺伝毒性試験

メチルテトラプロール（原体）の細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞（CHL/TU）を用いた染色体異常試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞（V79）を用いた遺伝子突然変異試験及びマウスを用いた小核試験が実施された。

結果は表 36 に示されているとおり全て陰性であったことから、メチルテトラプロールに遺伝毒性はないものと考えられた。（参照 2、44～47）

<sup>7</sup> ・ Matsuoka T, Mizoguchi Y, Serizawa K, Ishikura T, Mizuguchi H and Asano Y. Effects of stage and degree of restricted feeding on pregnancy outcome in rabbits. The Journal of Toxicological Sciences 2006; 31:169-175.  
 ・ Cappon GD, Fleeman TL, Chapin RE, Hurtt ME. Effects of feed restriction during organogenesis on embryo-fetal development in rabbit. Birth Defects Research (Part B) 2005; 74:424-430.

表 36 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
in vitro	復帰突然変異試験 <i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	156～5,000 µg/プレート(+/-S9)	陰性
	染色体異常試験 チャイニーズハムスター肺由来細胞(CHL/IU)	①20.0～60.0 µg/mL(-S9) 17.5～70.0 µg/mL(+S9) (6 時間処理、18 時間培養後標本作製) ②2.00～4.00 µg/mL(-S9) (24 時間処理後標本作製)	陰性
	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(V79) ( <i>Hprt</i> 遺伝子)	①0.3～4.0 µg/mL(-S9) 3.9～62.0 µg/mL(+S9) ②0.3～4.0 µg/mL(-S9) 1.0～16.0 µg/mL(+S9) (いずれも 4 時間処理)	陰性
in vivo	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 時間後に試料採取、2,000 mg/kg 体重投与群：単回経口投与 24 及び 48 時間後に試料採取)	陰性

注) +/-S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

代謝/分解物 A (植物、土壌及び水中由来) の細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞 (CHL/IU) を用いた染色体異常試験及びチャイニーズハムスター肺由来細胞 (V79) を用いた遺伝子突然変異試験が実施された。

結果は表 37 に示されているとおり、全て陰性であった。(参照 2、48～50)

表 37 遺伝毒性試験結果概要（代謝/分解物 A）

試験	対象	処理濃度・投与量	結果
in vitro	復帰突然変異試験 <i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> 株)	156～5,000 µg/プレート(+/-S9)	陰性
	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)	①325～750 µg/mL(-S9) 250～650 µg/mL(+S9) (6 時間処理、18 時間培養後標本作製) ②62.5～250 µg/mL(-S9) (24 時間処理後標本作製)	陰性
	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(V79) ( <i>Hprt</i> 遺伝子)	①125～750 µg/mL(+/-S9) ②31.3～500 µg/mL(+/-S9) (いずれも 4 時間処理)	陰性

注) +/-S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

## 14. その他の試験

### (1) 哺乳類培養細胞を用いた光毒性試験

メチルテトラプロール（原体）の光毒性誘発性を検討するため、マウス胎児由来細胞（Balb/3T3 A31）の培養系にメチルテトラプロールを 0.0781~10 µg/mL の用量で添加し、キセノンランプ光（光強度：1.67 mW/cm<sup>2</sup>）を 50 分間照射して、光毒性試験が実施された。

平均光作用（Mean Photo Effect）が 0.1 未満であったことから、本試験条件下においてメチルテトラプロールは光毒性を誘発しないと考えられた。（参照 2、51）

### (2) 代謝物 A の甲状腺ろ胞細胞肥大機序検討試験

代謝物 A を用いたラットの 90 日間亜急性毒性試験[10. (5)]において、1,000 ppm 以上投与群の雌雄で甲状腺ろ胞細胞肥大が認められたことから、発生機序検討試験が実施された。

#### ① CAR 活性化作用検討試験（*in vitro*）

代謝物 A による CAR 活性化作用を検討するため、ラット CAR 発現プラスミド又はコントロールプラスミド及び CAR 応答プラスミドを SD ラット（雄）初代培養肝細胞に導入して、レポーター遺伝子アッセイ試験（処理濃度 0.1~100 µmol/L）が実施された。陽性対照として PB が用いられた。

CAR アゴニスト活性は表 38 に示されている。

いずれの処理区においても細胞毒性は認められなかった。

本試験において、代謝物 A はラット肝細胞において CAR 活性化作用を有することが認められ、その作用は PB より強いと考えられた。（参照 54）

表 38 CAR アゴニスト活性 (%)

被験物質	濃度(μmol/L)	コントロールプラスミド	CAR 発現プラスミド
代謝物 A	0.1	123±23	82±14
	0.3	119±36	90±12
	1	132±12	157±22
	3	152±50	277±81*
	10	139±15	373±110*
	30	150±31	407±45*
	100	191±30*	405±78*
PB	1	103±19	104±18
	3	116±7	130±6
	10	125±16	169±43
	30	115±5	381±69*
	100	122±15	678±91*
	300	110±18	802±26*
	1,000	138±32	967±83*

注) 表中数字は、溶媒対照 (DMSO) を 100 とした時の平均値 (n=3) ±標準偏差

\* : p<0.05 (Dunnet 検定又は Steel 検定)

## ② 肝薬物代謝酵素誘導検討試験 (*in vitro*)

代謝物 A による肝薬物代謝酵素誘導を検討するため、Wistar Hannover ラット (雄) 初代培養肝細胞に代謝物 A を 0.3~100 μmol/L の用量で添加して、CYP2B1/2 及び UDPGT mRNA 発現について測定された。陽性対照として PB が用いられた。

肝薬物代謝酵素の mRNA 発現解析結果は表 39 に示されている。

3 μmol/L 以上処理区において CYP2B1/2 mRNA 及び UGT2B1 mRNA の発現増加が認められた。(参照 55)

表 39 肝薬物代謝酵素の mRNA 発現解析結果

被験物質	濃度(μmol/L)	CYP2B1/2	UGT1A6	UGT2B1
代謝物 A	0.3	92±10	93±6	98±7
	1	231±48	102±6	134±8
	3	1,990±374*	104±1	210±22
	10	4,740±1,060**	89±8	321±38*
	30	4,700±1,150**	79±9**	515±101**
	100	3,670±941**	66±8**	698±168**
PB	1,000	9,290±2,680**	135±12**	431±64**

注) 表中数字は、溶媒対照 (DMSO) を 100 とした時の平均値 (n=3) ±標準偏差

\* : p<0.05、\*\* : p<0.01 (Dunnet 検定又は Student 検定)

### ③ 甲状腺ペルオキシダーゼ活性阻害検討試験 (*in vitro*)

代謝物 A による甲状腺ペルオキシダーゼ活性阻害を検討するため、Wistar Hannover ラット(雄)の甲状腺ミクロソーム画分に代謝物 A を 0.001~300  $\mu\text{mol}$  の用量で添加して、甲状腺ペルオキシダーゼ活性について測定された。陽性対照として PTU が用いられた。

甲状腺ペルオキシダーゼ活性は表 40 に示されている。

いずれの用量においても、代謝物 A による甲状腺ペルオキシダーゼ活性阻害は認められなかった。(参照 56)

表 40 甲状腺ペルオキシダーゼ活性(%)

濃度( $\mu\text{mol}$ )	代謝物 A	PTU
0.001	110 $\pm$ 17	101 $\pm$ 9
0.003	99.9 $\pm$ 3.1	97.5 $\pm$ 10.8
0.01	100 $\pm$ 6	106 $\pm$ 12
0.03	105 $\pm$ 15	95.0 $\pm$ 9.6
0.1	112 $\pm$ 19	79.8 $\pm$ 4.5
0.3	111 $\pm$ 21	57.1 $\pm$ 2.6
1	104 $\pm$ 14	34.9 $\pm$ 1.9
3	99.7 $\pm$ 13.9	24.9 $\pm$ 2.3
10	99.9 $\pm$ 13.8	19.8 $\pm$ 1.6
30	107 $\pm$ 7	17.4 $\pm$ 2.4
100	102 $\pm$ 9	15.9 $\pm$ 2.8
300	98.8 $\pm$ 12.0	12.5 $\pm$ 0.8

注) 表中数字は、溶媒対照 (DMSO) を 100 とした時の平均値 (n=3)  $\pm$  標準偏差

#### <代謝物 A の甲状腺ろ胞細胞肥大機序検討試験まとめ>

代謝物 A を用いたラットの 90 日間亜急性毒性試験[10. (5)]で認められた甲状腺ろ胞細胞肥大の発生メカニズムについて、UGT1A6 mRNA の発現に代謝物 A の影響は認められなかったことから明確な結論は得られなかったが、CAR 活性化に起因した薬物代謝酵素誘導により、甲状腺ホルモンの代謝亢進による濃度低下及びそれに伴うネガティブフィードバックによる下垂体からの TSH の分泌が増加し、甲状腺が刺激されたことによる可能性があると考えられた。

甲状腺ペルオキシダーゼ活性阻害は認められなかったことから、代謝物 A による甲状腺への直接影響の可能性は低いと考えられた。

### Ⅲ. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「メチルテトラプロール」の食品健康影響評価を実施した。

<sup>14</sup>Cで標識したメチルテトラプロールのラットを用いた動物体内運命試験の結果、単回経口投与後の吸収率は少なくとも86.5%と算出された。残留放射能濃度は、主に消化管、血漿、肝臓及び腎臓で高く、投与放射能は主に胆汁を介して糞中に排泄された。主要成分として、尿中では代謝物G、L等、糞中では未変化のメチルテトラプロール及び代謝物G、H、L、T等、胆汁中では代謝物H グルクロン酸抱合体、G、V等が認められた。血漿、肝臓及び腎臓中では未変化のメチルテトラプロールのほか、代謝物G、H、K及びLが認められた。

<sup>14</sup>Cで標識したメチルテトラプロールの畜産動物（ヤギ及びニワトリ）を用いた体内運命試験の結果、いずれにおいても可食部における主要成分として未変化のメチルテトラプロールのほか、10%TRRを超える代謝物としてG及びHが認められた。

<sup>14</sup>Cで標識したメチルテトラプロールを用いた植物体内運命試験の結果、主要成分として未変化のメチルテトラプロールのほか、10%TRRを超える代謝物としてA、E（抱合体を含む）、H グルコース抱合体及びOが認められた。

メチルテトラプロール並びに代謝物A、E、F及びHを分析対象化合物とした作物残留試験の結果、メチルテトラプロール並びに代謝物A、E、F及びHの最大残留値は、茶（荒茶）の21.1、0.26、0.06、0.04及び0.05 mg/kgであった。

メチルテトラプロール並びに代謝物G及びHを分析対象化合物としたウシを用いた畜産物残留試験の結果、3 mg/kg 飼料投与群では、いずれの試料においてもメチルテトラプロール並びに代謝物G及びHは定量限界未満であった。

各種毒性試験結果から、メチルテトラプロール投与による影響は、摂餌量減少（ウサギ）のみに認められた。神経毒性、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。

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A、E（抱合体を含む）、H グルコース抱合体及びO、畜産動物の可食部でG及びHが認められた。代謝物G及びHはラットにおいて認められ、代謝物A、E及びOはラットにおいて認められなかった。代謝物Aについて、作物残留試験における残留値は親化合物と比べて低く、相当量の残留はないと考えられた。また、代謝物Aを用いたラットの90日間亜急性毒性試験 [10. (5)] における毒性所見は主に肝臓で認められ、親化合物を用いた反復投与毒性試験で認められた所見と同様であること、及び高用量投与群で認められた貧血の程度は弱いことから、毒性について特段の懸念はないと考えられた。代謝物E（抱合体を含む）は家畜の飼料となり得る部位においてのみ10%TRRを超えて認められ、作物残留試験において家畜の飼料の用に供される農産物での残留値はいずれも定量限界（0.01 mg/kg）未満であった。代謝物Oは植物体内運命試験における残留値は低

かった (0.009 mg/kg 以下)。以上のことから、農産物、畜産物及び魚介類中の暴露評価対象物質をメチルテトラプロール (親化合物のみ) と設定した。

各試験における無毒性量等は表 42 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、ウサギを用いた発生毒性試験の 250 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 2.5 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量 (ADI) と設定した。

また、メチルテトラプロールの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響は認められなかったことから、急性参照用量 (ARfD) は設定する必要がないと判断した。

ADI	2.5 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	発生毒性試験
(動物種)	ウサギ
(期間)	妊娠 6~28 日
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	250 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100
ARfD	設定の必要なし

表 42 各試験における無毒性量等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日)	最小毒性量 (mg/kg 体重/日)	備考 <sup>1)</sup>
ラット	90日間 亜急性 毒性試験	0、2,000、6,000、 20,000 ppm	雄：1,510 雌：1,720	雄：－ 雌：－	雌雄：毒性所見なし
		雄：0、148、438、 1,510 雌：0、169、509、 1,720			
	2年間 慢性毒性 /発がん 性併合 試験	0、2,000、6,000、 20,000 ppm	雄：852 雌：1,190	雄：－ 雌：－	雌雄：毒性所見なし  (発がん性は認められない)
		雄：0、83.9、255、 852 雌：0、112、339、 1,190			
2世代 繁殖試験	0、2,000、6,000、 20,000 ppm	P雄：1,390 P雌：1,540 F <sub>1</sub> 雄：1,760 F <sub>1</sub> 雌：1,870	P雄：－ P雌：－ F <sub>1</sub> 雄：－ F <sub>1</sub> 雌：－	親動物 雌雄：毒性所見なし 児動物：毒性所見なし  (繁殖能に対する影響 は認められない)	
	P雄：0、132、409、 1,390 P雌：0、154、480、 1,540 F <sub>1</sub> 雄：0、177、 524、1,760 F <sub>1</sub> 雌：0、187、 551、1,870				
	発生毒性 試験	0、250、500、1,000	母動物：1,000 胎児：1,000	母動物：－ 胎児：－	母動物：毒性所見なし 胎児：毒性所見なし  (催奇形性は認められない)
マウス	90日間 亜急性 毒性試験	0、1,500、3,500、 7,000 ppm	雄：1,060 雌：1,360	雄：－ 雌：－	雌雄：毒性所見なし
		雄：0、216、521、 1,060 雌：0、299、644、 1,360			
	18か月間 発がん性 試験	0、700、2,000、 7,000 ppm	雄：820 雌：1,010	雄：－ 雌：－	雌雄：毒性所見なし  (発がん性は認められない)
		雄：0、82.2、225、 820 雌：0、103、291、 1,010			



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 <sup>1)</sup>
ウサギ	発生毒性 試験	0、100、250、750	母動物：250 胎児：750	母動物：750 胎児：－	母動物：流産、摂餌量 減少等 胎児：毒性所見なし  (催奇形性は認められ ない)
イヌ	90日間 亜急性 毒性試験	0、100、300、1,000	雌：1,000 雄：1,000	雌：－ 雄：－	雌雄：毒性所見なし
	1年間 慢性毒性 試験	0、100、300、1,000	雌：1,000 雄：1,000	雌：－ 雄：－	雌雄：毒性所見なし
ADI			NOAEL：250 SF：100 ADI：2.5		
ADI 設定根拠資料			ウサギ発生毒性試験		

ADI：一日摂取許容量、NOAEL：無毒性量、SF：安全係数

－：最小毒性量は設定できなかった。

<sup>1)</sup>：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。

<別紙 1 : 代謝物/分解物略称>

記号	略称	化学名
A	ISS7	1-(2-([2-(4-chlorophenyl)-2,5-dihydro-5-oxo-1 <i>H</i> pyrazol-1-yl]methyl)-3-methylphenyl)-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
B	S-2367-R1	1-{2-[5-hydroxy-2-(3-hydroxy-1 <i>H</i> pyrazol-1-yl)benzyl]-3-methylphenyl}-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
C	S-2367-R2	1-(2-([3-hydroxy-1-(4-hydroxyphenyl)-1 <i>H</i> pyrazol-4-yl]methyl)-3-methylphenyl)-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
D	de-ClPh-S-2367	1-methyl-4-{3-methyl-2-[(1 <i>H</i> pyrazol-3-yloxy)methyl]phenyl}-1,4-dihydro-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
E	OHTM	1-[2-(methoxymethyl)-3-methylphenyl]-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
F	CPOH	1-(4-chlorophenyl)-1 <i>H</i> pyrazol-3-ol
G	3-COOH-S-2367	2-([1-(4-chlorophenyl)-1 <i>H</i> pyrazole-3-yl]oxymethyl)-3-(4-methyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> tetrazol-1-yl)benzoic acid
H	3-CH <sub>2</sub> OH-S-2367	1-[2-([1-(4-chlorophenyl)-1 <i>H</i> pyrazol-3-yl]oxymethyl)-3-(hydroxymethyl)phenyl]-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
I	S-2367-R5	1-(2-([1-(4-hydroxyphenyl)-1 <i>H</i> pyrazol-3-yl]oxymethyl)-3-methylphenyl)-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
J	HPOH	1-(4-hydroxyphenyl)-1 <i>H</i> pyrazol-3-ol
K	N-des-Me-S-2367	1-(2-([1-(4-chlorophenyl)-1 <i>H</i> pyrazol-3-yl]oxymethyl)-3-methylphenyl)-1,4-dihydro-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
L	N-des-Me-3-CH <sub>2</sub> OH-S-2367	1-[2-([1-(4-chlorophenyl)-1 <i>H</i> pyrazol-3-yl]oxymethyl)-3-(hydroxymethyl)phenyl]-1,4-dihydro-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
M	S-2367-R6	1-(2-([2-(4-hydroxyphenyl)-2,5-dihydro-5-oxo-1 <i>H</i> pyrazol-1-yl]methyl)-3-methylphenyl)-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
N	S-2367-R7	1-{2-[5-chloro-2-(3-hydroxy-1 <i>H</i> pyrazol-1-yl)benzyl]-3-methylphenyl}-1,4-dihydro-4-methyl-5 <i>H</i> tetrazol-5-one
O	OHTM-COOH	2-methyl-6-(4-methyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> tetrazol-1-yl)benzoic acid
Q	1-MT-lactic acid	2-hydroxyl-3-(4-methyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> tetrazol-1-yl)propanoic acid
R	1-MT-acetic acid	(4-methyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> tetrazol-1-yl)acetic acid
S	1-MT-alanine	3-(4-methyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> tetrazol-1-yl)alanine
T	Met-B	メチルテトラプロールの水酸化体
U	Met-C	メチルテトラプロールの脱メチル水酸化体
V	Met-E	メチルテトラプロールの水酸化体のグルクロン酸抱合体

<別紙 2 : 検査値等略称>

略称	名称
A/G 比	アルブミン/グロブリン比
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
AUC	薬物濃度曲線下面積
BBCH	<b>B</b> iologische <b>B</b> undesanstalt Bundessortenamt and <b>C</b> hemical industry 植物成長の段階を表す
CAR	恒常性アンドロスタン受容体の同義語 ( <u>constitutively active receptor</u> )
C <sub>max</sub>	最高濃度
C <sub>min</sub>	最低濃度
DMSO	ジメチルスルホキシド
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) ]
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値 [=血中血球容積 (PCV) ]
LC <sub>50</sub>	半数致死濃度
LD <sub>50</sub>	半数致死量
Lym	リンパ球数
MC	メチルセルロース
PB	フェノバルビタール (ナトリウム)
PHI	最終使用から収穫までの日数
PTU	プロピルチオウラシル
RBC	赤血球数
Ret	網状赤血球数
T <sub>1/2</sub>	消失半減期
TAR	総投与 (処理) 放射能
T.Chol	総コレステロール
T <sub>max</sub>	最高濃度到達時間
TRR	総残留放射能
UDPGT	ウリジン二リン酸グルクロノシルトランスフェラーゼ
WBC	白血球数

<別紙 3 : 作物残留試験成績>

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場 数	使用量 (g ai/ha)	回 数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)				
					メチル テトラ プロール	A	E <sup>a</sup>	F <sup>a</sup>	H <sup>a</sup>
てんさい (露地) [根部] 平成 28 年	3	315~350 <sup>SC</sup>	3	1	0.09	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	0.07	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	0.06	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	1	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	0.03	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.05	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	1	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				28	0.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
りんご (露地) [果実] 平成 28 年	2	751~833 <sup>SC</sup>	3	1	1.72	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	1.26	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	1.50	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	1.82	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	1.93	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			3	1	1.96	0.03	<0.01	<0.01	<0.01
				3	1.54	0.02	<0.01	<0.01	<0.01
				7	1.58	0.02	<0.01	<0.01	<0.01
				14	1.04	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				21	1.10	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
りんご (露地) [果実] 平成 29 年	4	777~875 <sup>SC</sup>	3	1	2.72	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				3	3.30	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				7	2.97	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				14	2.50	0.02	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)							
					メチル テトラ プロール	A	E <sup>a</sup>	F <sup>a</sup>	H <sup>a</sup>			
			21	21	1.96	0.04	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	1	0.87	0.01	<0.01	<0.01	<0.01		
			3		1.06	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			7		1.02	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			14		0.82	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			21		0.77	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			3	1	2.34	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	1.94	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	1.36	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	2.14	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	1.28	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			3	1	1.78	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				3	2.35	0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
				7	2.06	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				14	1.58	0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
				21	1.34	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
			りんご (露地) [可食部] 平成 28 年	2	751~833 <sup>SC</sup>	3	1	1.54	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
							3	1.04	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
							7	1.32	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
							14	1.74	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
21	1.61	<0.01					<0.01	<0.01	<0.01			
3	1	1.71				0.03	<0.01	<0.01	<0.01			
	3	1.50				0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
	7	1.44				0.02	<0.01	<0.01	<0.01			
	14	0.73				<0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
	21	0.91				0.01	<0.01	<0.01	<0.01			
茶 (露地) [荒茶] 平成 28 年	2	362~388 <sup>SC</sup>	2	1*	242	2.73	0.26	0.09	0.05			
				3*	172	0.54	0.17	0.07	0.05			
				7*	85.7	0.72	0.13	0.08	0.06			
				14	18.9	0.26	0.06	0.04	0.05			
				21	0.71	0.03	0.01	<0.01	<0.01			
			2	1*	162	1.17	0.16	0.06	0.04			
				3*	96.6	0.70	0.11	0.07	0.04			

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)				
					メチル テトラ プロール	A	E <sup>a</sup>	F <sup>a</sup>	H <sup>a</sup>
茶 (露地) [荒茶] 平成 29 年	4	365~441 <sup>SC</sup>	2	7*	44.6	0.56	0.07	0.04	0.04
				14	1.19	0.05	<0.01	<0.01	<0.01
				21	0.08	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
				1*	105	1.20	0.12	0.04	0.04
				3*	74.6	0.78	0.10	0.03	0.04
			2	7*	19.9	0.18	0.04	0.02	0.02
				14	5.14	0.10	0.03	0.01	0.01
				21	0.98	0.03	0.02	<0.01	<0.01
				1*	161	1.78	0.11	0.06	0.02
				3*	125	1.24	0.10	0.06	0.02
			2	7*	59.0	0.46	0.06	0.06	0.03
				14	21.1	0.22	0.03	0.04	0.02
				21	8.24	0.08	0.02	0.02	0.01
				1*	206	2.77	0.19	0.06	0.03
				3*	174	2.00	0.18	0.08	0.05
2	7*	68.9	0.80	0.10	0.05	0.02			
	14	8.57	0.10	0.03	0.02	0.02			
	21	0.18	<0.01	0.01	<0.01	<0.01			
	1*	148	1.34	0.12	0.06	0.06			
	3*	133	1.04	0.12	0.11	0.10			
茶 (露地) [抽出液] 平成 28 年	2	362~388 <sup>SC</sup>	2	7*	22.8	1.88	0.27	0.07	0.02
				3*	16.2	0.40	0.17	0.06	0.03
				7*	7.78	0.54	0.13	0.06	0.04
				14	2.03	0.18	0.05	0.04	0.02
				21	0.09	0.02	<0.01	<0.01	<0.01
			2	1*	15.2	0.93	0.16	<0.01	<0.01
				3*	10.4	0.52	0.12	<0.01	<0.01
				7*	4.51	0.43	0.07	<0.01	<0.01
				14	0.14	0.04	0.01	<0.01	<0.01
				21	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

作物名 (栽培形態) [分析部位] 実施年	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)				
					メチル テトラ プロール	A	E <sup>a</sup>	F <sup>a</sup>	H <sup>a</sup>
茶 (露地) [抽出液] 平成 29 年	4	365~441 <sup>SC</sup>	2	1*	14.5	0.86	0.12	0.03	0.02
				3*	10.4	0.52	0.09	0.02	0.02
				7*	3.38	0.12	0.04	0.02	0.02
				14	0.78	0.06	0.02	<0.01	<0.01
				21	0.16	0.02	0.01	<0.01	<0.01
			2	1*	14.1	1.36	0.13	0.05	0.01
				3*	10.2	0.84	0.12	0.04	0.01
				7*	5.34	0.34	0.08	0.04	0.02
				14	1.93	0.17	0.04	0.04	0.01
				21	0.74	0.06	0.02	0.02	<0.01
			2	1*	17.5	1.56	0.18	0.04	0.02
				3*	16.4	1.16	0.17	0.04	0.02
				7*	7.86	0.50	0.10	0.03	0.02
				14	0.90	0.06	0.02	<0.01	<0.01
				21	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
			2	1*	15.4	0.98	0.12	0.04	0.03
				3*	13.4	0.78	0.12	0.08	0.05
				7*	3.93	0.30	0.05	0.04	0.04
				14	0.29	0.05	0.01	<0.01	<0.01
				21	0.11	0.02	<0.01	<0.01	<0.01

SC : フロアブル剤

<sup>a</sup> : 抱合体を含む。

- ・表中の値は、分析対象化合物相当量（いずれも平均値）。
- ・農薬の使用時期（PHI）が、申請された使用方法から逸脱している場合は、該当箇所\*を付した。
- ・全てのデータが定量限界未満の場合は、定量限界値の平均に< を付して記載した。
- ・一部に定量限界未満を含むデータを計算する場合は、定量限界を検出したものとして計算した。

<別紙4：畜産物残留試験成績（ウシ）>

乳汁及び組織中の残留値（μg/g）

用量		3 mg/kg 飼料			9 mg/kg 飼料			30 mg/kg 飼料		
試料	試料採取日	メチルテトラプロール	G	H	メチルテトラプロール	G	H	メチルテトラプロール	G	H
乳汁	投与1-28日 <sup>a</sup>	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
無脂肪乳	投与14日	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	投与28日	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
クリーム	投与14日	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01~0.01	<0.01	<0.01
	投与28日	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01~0.02	<0.01	<0.01
筋肉 <sup>b</sup>	投与28-30日	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
肝臓		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01
腎臓		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.02~0.03	<0.01
腎周囲脂肪		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
大網脂肪		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
皮下脂肪		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
用量			30 mg/kg 飼料 (休薬3日)			30 mg/kg 飼料 (休薬7日)			30 mg/kg 飼料 (休薬14日)	
試料		メチルテトラプロール	G	H	メチルテトラプロール	G	H	メチルテトラプロール	G	H
乳汁 <sup>a</sup>		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
筋肉 <sup>b</sup>		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
肝臓		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	<0.01	<0.01
腎臓		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
腎周囲脂肪		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
大網脂肪		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
皮下脂肪		<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

注) 投与期間中の値は3例の平均値。いずれも分析対象化合物相当量

a：投与期間及び休薬期間中、3日ごとに採取され、いずれの試料においても定量限界未満であった。

b：腰部及び大腿内転筋の混合試料



<別紙 5 : 推定摂取量>

農水産物名	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重 : 55.1 kg)		小児(1~6 歳) (体重 : 16.5kg)		妊婦 (体重 : 58.5 kg)		高齢者(65 歳以上) (体重 : 56.1 kg)	
		ff (g/人/日)	摂取量 ( $\mu$ g/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 ( $\mu$ g/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 ( $\mu$ g/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 ( $\mu$ g/人/日)
てんさい	0.09	32.5	2.93	27.7	2.49	41.1	3.70	33.2	2.99
りんご	3.30	24.2	79.9	30.9	102	18.8	62.0	32.4	107
茶	2.03	6.6	13.4	1.0	2.03	3.7	7.51	9.4	19.1
魚介類	0.05	93.1	4.66	39.6	1.98	53.2	2.66	114.8	5.74
合計			101		108		75.9		135

- ・農産物の残留値は、申請されている使用時期・回数によるメチルテトラプロールの最大の平均残留値を用いた（別紙 3 参照）。
- ・魚介類の残留値には、メチルテトラプロールの最大推定残留値を用いた。
- ・畜産物は、飼料として利用される作物におけるメチルテトラプロールの残留値を考慮して、3 mg/kg 飼料投与群における全データが定量限界（0.01  $\mu$ g/g）未満であったことから、摂取量の計算に用いなかった。
- ・「ff」：平成 17~19 年の食品摂取頻度・摂取量調査（参照 52）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メチルテトラプロールの推定摂取量（ $\mu$ g/人/日）
- ・『茶』については、浸出液の値を用いた。

<参照>

1. 食品健康影響評価について（平成 31 年 1 月 23 日付け厚生労働省発生食 0123 第 9 号）
2. 農薬ドシエ メチルテトラプロール（殺菌剤）（平成 30 年 7 月 2 日）：住友化学株式会社、一部公表
3. S-2367: Metabolism in Rats（GLP 対応）、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
4. S-2367: Metabolism in the Lactating Goat（GLP 対応）、Envigo CRS Limited、2018 年、未公表
5. S-2367: Metabolism in Laying Hens（GLP 対応）、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
6. A Metabolism Study of [<sup>14</sup>C]S-2367（3 Radiolabels） in Wheat（*Triticum aestivum*）（GLP 対応）、EGA-Laboratories-Hercules、2018 年、未公表
7. A Metabolism Study of [<sup>14</sup>C]S-2367（2 Radiolabels） in Soybean（*Glycine max*）（GLP 対応）、EAG-Laboratories-Hercules、2018 年、未公表
8. A Metabolism Study of [<sup>14</sup>C]S-2367（2 Radiolabels） in Apples（*Malus domestica*）（GLP 対応）、EAG-Laboratories-Hercules、2018 年、未公表
9. Aerobic Soil Metabolism of [<sup>14</sup>C]S-2367 in Four Soils（GLP 対応）、PTRL West、2016 年、未公表
10. Photodegradation of [<sup>14</sup>C]S-2367 in/on Soil by Artificial Sunlight（GLP 対応）、PTRL West、2016 年、未公表
11. 2751W: Soil Adsorption/Desorption of [<sup>14</sup>C]S-2367 in Five Soils by the Batch Equilibrium Method（GLP 対応）、EAG-Laboratories-Hercules、2017 年、未公表
12. Hydrolysis of [<sup>14</sup>C]S-2367 at pH 4,7 and 9（GLP 対応）、PTRL West、2015 年、未公表
13. Photodegradation of [<sup>14</sup>C]S-2367 in Sterilized pH 7 Buffer by Artificial Sunlight（GLP 対応）、EAG-Laboratories-Hercules、2016 年、未公表
14. S-2367 40SC 剤 土壌残留試験 埼玉県農業技術研究センター、住友化学株式会社、2017 年、未公表
15. S-2367 40SC 剤 土壌残留試験 一般社団法人日本植物防疫協会高知試験場、住友化学株式会社、2017 年、未公表
16. S-2367 40SC 剤 土壌残留試験 一般社団法人日本植物防疫協会宮崎試験場、住友化学株式会社、2017 年、未公表
17. S-2367 40SC 剤 土壌残留試験 熊本県農業研究センター 生産環境研究所、住友化学株式会社、2017 年、未公表
18. S-2367 40SC てんさい 作物残留試験（GLP 対応）、一般社団法人日本植物防疫協会、2017 年、未公表

19. S-2367 40SC りんご 作物残留試験 (GLP 対応)、一般社団法人日本植物防疫協会、2017 年、未公表
20. S-2367 40SC りんご 作物残留試験 (GLP 対応)、一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
21. S-2367 40SC 茶 作物残留試験 (GLP 対応)、一般社団法人日本植物防疫協会、2017 年、未公表
22. S-2367 40SC 茶 作物残留試験 (GLP 対応)、一般社団法人日本植物防疫協会、2018 年、未公表
23. S-2367: Residue Transfer Study in Dairy Cows (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
24. [<sup>14</sup>C]S-2367-Flow-Through Bioconcentration and Metabolism Study with Common Carp (*Cyprinus carpio*) (GLP 対応)、Smithers Viscient、2016 年、未公表
25. Acute Oral Toxicity Study of S-2367 TG in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015 年、未公表
26. Acute Dermal Toxicity Study of S-2367 TG in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015 年、未公表
27. Acute Inhalation Toxicity Study of S-2367 TG in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2015 年、未公表
28. Acute Oral Toxicity Study of ISS7 in Rats (GLP 対応)、住友化学株式会社、2017 年、未公表
29. S-2367 TG: Neurotoxicity Study by a Single Oral Administration to Han Wistar Rats Followed by a 14 Day Observation Period (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2016 年、未公表
30. Primary skin irritation test of S-2367 TG in rabbits (GLP 対応)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
31. Primary eye irritation test of S-2367 TG in rabbits (GLP 対応)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
32. Skin sensitization test of S-2367 TG in guinea pigs (Maximization Test) (GLP 対応)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
33. S-2367 TG: Toxicity Study by Dietary Administration to Han Wistar Rats for 13 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
34. S-2367: Toxicity Study by Dietary Administration to CD-1 Mice for 13 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2016 年、未公表
35. S-2367 TG: Toxicity Study by Oral Capsule Administration to Beagle Dogs for 13 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
36. S-2367 TG: Toxicity Study by Dermal Administration to Han Wistar Rats for 4 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表

37. ISS7: Toxicity Study by Dietary Administration to Han Wistar Rats for 13 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
38. S-2367 TG: Toxicity Study by Oral Capsule Administration to Beagle Dogs for 52 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
39. S-2367 TG: Combined Carcinogenicity and Toxicity Study by Dietary Administration to Han Wistar Rats for 104 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
40. S-2367 TG: Carcinogenicity Study by Dietary Administration to CD-1 Mice for 78 Weeks (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
41. S-2367 TG: Two Generation Reproductive Toxicity Study in the Han Wistar Rat by Dietary Administration (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
42. S-2367 TG: Study for Effects on Embryo-Fetal Development in the Han Wistar Rat by Oral Gavage Administration (GLP 対応)、Envigo CRS Limited、2017 年、未公表
43. Teratological Study of S-2367 TG in Rabbits (GLP 対応)、株式会社イナリサーチ、2017 年、未公表
44. Reverse Mutation Test of S-2367 TG in Bacterial Systems (GLP 対応)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
45. *In Vitro* chromosomal aberration test on S-2367 TG in Chinese hamster lung cells (CHL/IU) (GLP 対応)、住友化学株式会社、2016 年、未公表
46. S-2367 TG : Gene Mutation Assay in Chinese Hamster V79 Cells *In Vitro* (V79/HPRT) (GLP 対応)、Envigo CRS GmbH、2016 年、未公表
47. S-2367 TG: Micronucleus Test in Mice (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2016 年、未公表
48. ISS7: Bacterial Reverse Mutation Test (GLP 対応)、一般財団法人残留農薬研究所、2016 年、未公表
49. *In vitro* chromosomal aberration test on ISS7 in Chinese hamster lung cells (CHL/IU) (GLP 対応)、住友化学株式会社、2017 年、未公表
50. ISS7: Gene Mutation Assay in Chinese Hamster V79 Cells *In Vitro* (V79/HPRT) (GLP 対応)、Envigo CRS GmbH、2017 年、未公表
51. *In vitro* 3T3 NRU Phototoxicity Study of S-2367 TG in Cultured Mammalian Cells (GLP 対応)、株式会社 LSI メディエンス、2015 年、未公表
52. 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)
53. 食品健康影響評価に係る提出資料について (平成 31 年 3 月 18 日) : 住友化学株式会社、未公表
54. Evaluation for effects of ISS7 on rat Constitutive Androstane Receptor(CAR)

- using *in vitro* reporter gene assay、住友化学株式会社、2019年、未公表
55. Assessment of the effects of ISS7 on CYP2B and UDP-glucuronosyltransferase induction in cultured rat hepatocytes、住友化学株式会社、2019年、未公表
56. In vitro thyroperoxidase inhibition assay with ISS7、住友化学株式会社、2019年、未公表