

表 30 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
125 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・AST 及び Cre 増加</li> <li>・肝比重增加</li> <li>・腎結晶様物質沈着（炎症部位）、肝色素沈着（鉄及び胆汁色素由来）</li> <li>・肝クッパー細胞内色素沈着（鉄由来）</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・ALP 増加</li> <li>・肝及び腎比重增加</li> <li>・腎慢性炎症、肝色素沈着（鉄及び胆汁色素由来）</li> <li>・肝クッパー細胞内色素沈着（鉄由来）</li> </ul>
40 mg/kg 体重/日 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・ALP 増加</li> <li>・腎慢性炎症</li> </ul>	・腎結晶様物質沈着（炎症部位）
5 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

### ③ 2年間発がん性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 50 匹）を用いた強制経口（原体：0、5、50 及び 750 mg/kg 体重/日、7 日/週、溶媒：0.5% Tyrose 水溶液）投与による 2 年間発がん性試験が実施された。750 mg/kg 体重/日投与群については、試験途中で毒性が強く現れたことから、雄では投与 84 週時から 500 mg/kg 体重/日、雌では投与 56 週時から 625 mg/kg 体重/日に用量が下げられた。

各投与群で認められた毒性所見は表 31 に示されている。

眼検査において、750/625 mg/kg 体重/日投与群の雌で水晶体水性裂の発生頻度が増加し、雄においても有意差はないものの増加傾向が認められた。この変化は、白内障の前兆と考えられる変化であり、ラットの加齢に伴って発現しやすいことが知られているため、検体による特異的な毒性変化ではなく、同群に生じている全身的な毒性影響の二次的な変化と考えられた。

病理組織学的検査において、750/500 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 750/625 mg/kg 体重/日投与群の雌で、膀胱の移行上皮細胞過形成が認められた。この病変には炎症を伴う例が認められ、これは尿沈渣で観察された黄褐色の球状の結晶物に起因した刺激又は擦過に関連した変化の可能性が示唆された。

750/500 mg/kg 体重/日投与群の雄では、鼻腔の炎症、肺の誤嚥性炎症、脾臓の血管周囲炎/動脈炎、精巣の精細管萎縮、精巣上体の乏精子症、前立腺萎縮の発生頻度が増加したが、これらは途中死亡例で多くみられており、全身状態の悪化に伴った変化と考えられた。

腫瘍性病変の発生頻度に検体投与の影響は認められなかった。

本試験において、50 mg/kg 体重/日以上投与群の雄で肝細胞肥大等、雌で ALP 増加等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 5 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 36）

表 31 2年間発がん性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
750/500(雄)、 750/625(雌) mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・死亡率增加</li> <li>・蒼白、削瘦、鼻口部血液付着、一般状態悪化</li> <li>・体重増加抑制</li> <li>・飲水量増加</li> <li>・RBC、Hb 及び Ht 減少、WBC 及び Neu 増加</li> <li>・ALP 及び T.Bil 増加、BUN 及び Cre 増加、Glu、TP 及び Alb 減少、T.Chol 増加、カルシウム及び無機リン増加</li> <li>・尿量及び尿蛋白量増加、尿比重及び尿 pH 減少</li> <li>・尿沈渣内黄褐色球状結晶物</li> <li>・肝比重増加、腎比重増加</li> <li>・肺退色（全体）、胃退色部、脾臓膨化、膀胱壁肥厚、精巣硬化又は脆弱、精囊萎縮、唾液腺浮腫</li> <li>・腎のう胞、退色、表面粗造</li> <li>・変異肝細胞巣（好酸性細胞）</li> <li>・膀胱移行上皮細胞過形成</li> <li>・上皮小体び慢性過形成</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・死亡率增加</li> <li>・蒼白、削瘦、鼻口部血液付着、一般状態悪化、排尿行動増加</li> <li>・体重増加抑制</li> <li>・飲水量増加</li> <li>・RBC、Hb 及び Ht 減少、WBC 及び Neu 増加</li> <li>・T.Bil 増加、カルシウム増加</li> <li>・尿量増加、尿比重減少</li> <li>・尿沈渣内黄褐色球状結晶物</li> <li>・肝絶対及び比重量増加、腎比重増加</li> <li>・腎表面粗造</li> <li>・肝細胞肥大（好酸性化を伴う）、変異肝細胞巣（好酸性細胞）</li> <li>・慢性腎症増悪化</li> <li>・膀胱移行上皮細胞過形成</li> </ul>
50 mg/kg 体重/日 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・排尿行動増加</li> <li>・肝退色（全体）</li> <li>・肝細胞肥大（好酸性化を伴う）</li> <li>・慢性腎症増悪化</li> <li>・T<sub>4</sub>低下</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・肺退色部</li> <li>・ALP 増加</li> <li>・T<sub>4</sub>低下</li> </ul>
5 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

#### ④ 18か月間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 60 匹）を用いた強制経口（原体：0、10、70 及び 500 mg/kg 体重/日、7 日/週、溶媒：0.5%Tyroze 水溶液）投与による 18 か月間発がん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 32 に示されている。

腫瘍性病変の発生頻度に検体投与の影響は認められなかった。

本試験において、70 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 10 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 37）

表 32 18か月間発がん性試験（マウス）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
500 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・肝小葉構造明瞭化</li> <li>・腎表面粗造及び退色、被膜下尿細管変性（間質線維化を伴う）</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・肝絶対重量増加</li> <li>・腎退色</li> <li>・肝細胞肥大（好酸性化を伴う）</li> <li>・腎尿細管変性/再生、被膜下尿細管変性（間質線維化を伴う）</li> </ul>
70 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> <li>・肝細胞肥大（好酸性化を伴う）</li> <li>・腎尿細管変性/再生</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・肝比重量増加</li> </ul>
10 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

#### (6) 生殖発生毒性試験

##### ① 2世代繁殖試験（ラット）

Wistar ラット（Crl:WI(HAN)BR、一群雌雄各 30 匹）を用いた強制経口（原体：0、10、100 及び 750 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC+0.4%Tween80 水溶液）投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 33 に示されている。

本試験において、親動物では 100 mg/kg 体重/日以上投与群の雄（P 及び F<sub>1</sub>）で肝絶対及び比重量増加又は体重增加抑制が、750 mg/kg 体重/日投与群の雌（P 及び F<sub>1</sub>）で着床数減少、体重增加抑制等、児動物では 750 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で体重增加抑制等が認められたので、無毒性量は親動物の雄で 10 mg/kg 体重/日、雌で 100 mg/kg 体重/日、児動物は雌雄とも 100 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 38）

表 33 2世代繁殖試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	親：P、児：F <sub>1</sub>		親：F <sub>1</sub> 、児：F <sub>2</sub>		
	雄	雌	雄	雌	
親動物	750 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・流涎、被毛汚れ</li> <li>・体重增加抑制</li> <li>・腎比重量増加</li> <li>・肝細胞肥大</li> <li>・腎好塩基性尿細管</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・流涎、被毛汚れ</li> <li>・体重增加抑制（妊娠期間）</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> <li>・肝細胞肥大</li> <li>・腎好塩基性尿細管</li> <li>・発情周期延長</li> <li>・交尾までの日数増加</li> <li>・妊娠期間延長</li> <li>・着床数減少</li> <li>・同腹児数減少</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・流涎、被毛汚れ</li> <li>・肝比重量増加</li> <li>・腎比重量増加</li> <li>・肝細胞肥大</li> <li>・腎好塩基性尿細管</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・流涎、被毛汚れ</li> <li>・体重增加抑制（妊娠期間）</li> <li>・摂餌量減少（哺育期間）</li> <li>・肝比重量増加</li> <li>・肝細胞肥大</li> <li>・腎好塩基性尿細管</li> <li>・発情周期延長</li> <li>・交尾までの日数増加</li> <li>・妊娠期間延長</li> <li>・着床数減少</li> <li>・同腹児数減少</li> </ul>
	100 mg/kg 体重/日以上	・肝絶対及び比重量増加	毒性所見なし	・体重增加抑制	毒性所見なし
	10 mg/kg 体重/日	毒性所見なし		毒性所見なし	
児動物	750 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> <li>・流涎（離乳後）</li> <li>・体重增加抑制</li> <li>・包皮分離遅延</li> <li>・脾絶対重量減少</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・流涎（離乳後）</li> <li>・体重增加抑制</li> <li>・膣開口日短縮</li> <li>・脾絶対及び比重量減少</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・脾絶対重量減少</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・脾絶対及び比重量減少</li> </ul>
	100 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし		毒性所見なし	

## ② 発生毒性試験（ラット）（i）

Wistar ラット（Hsd Cpd:WU、一群雌 26 囗）の妊娠 6～19 日に強制経口（原体：0、80、500 及び 1,000 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%CMC 水溶液）投与する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 34 に示されている。

本試験において、500 mg/kg 体重/日以上投与群の母動物で体重增加抑制等、1,000 mg/kg 体重/日投与群の胎児で低体重等が認められたので、無毒性量は母動物で 80 mg/kg 体重/日、胎児で 500 mg/kg 体重/日であると考えられた。小眼球症の増加については、後述する発生毒性試験(ii)[8. (6)③]の結果、本検体の特異的な作用ではなく、検体の母動物に対する影響の結果、本系統のラットが有する自然発生病変が増強されたものと考えられた。また、全投与群で、第 14 肋骨が増加したが（出現頻度：対照群から順に 0.7%、7.1%、10.6%、25.2%）、そのほとんどが痕跡状のものであり、かつ 500 mg/kg 体重/日以下投与群では、背景データの範囲内（背景データ最高値：24.4%、1990～1994

年) であったことが、後述する発生毒性試験[8. (6)③及び9. (6)④]で確認されている。(参照 39)

表 34 発生毒性試験(ラット)(i)で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
1,000 mg/kg 体重/日	・摂餌量減少 ・ALT 及び ALP 増加	・低体重(雌雄) ・小眼球症 ・第 14 肋骨(痕跡又は点) ・第 6 胸骨体不完全骨化 ・第 4 尾椎骨体不完全骨化
500 mg/kg 体重/日以上	・排尿行動増加 ・体重増加抑制* ・飲水量増加 ・T.Chol 増加、T <sub>4</sub> 減少	500 mg/kg 体重/日以下毒性所見なし
80 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	

\* : 標正体重増加量 [= (妊娠 20 日の体重 - 妊娠 0 日の体重) - (妊娠子宮重量)] の減少として認められた。

### ③ 発生毒性試験(ラット)(ii)

Wistar Hannover ラット(Crl:WI(HAN)、一群雌 25 因)の妊娠 6~19 日に強制経口(原体: 0、20、80 及び 750 mg/kg 体重/日、溶媒: 0.5%CMC 水溶液)投与する発生毒性試験が実施された。本試験は、先に実施された発生毒性試験(i)[8. (6)②]の 1,000 mg/kg 体重/日投与群において認められた、小眼球症及び第 14 肋骨(痕跡又は点)の増加について、これらが母動物の毒性に起因して、試験に用いた動物の系統に依存した自然発生性の変化を増加させたものであることを明らかにするために実施した。本試験では自然発生性の小眼球症が少ないとされる系統のラットを用いた。

各投与群において認められた毒性所見は表 35 に示されている。

胎児における外表検査では、小眼球症はいずれの試験群においても認められなかった。眼球に対する精査の結果、眼球の重量、角膜の直径及び面積、眼球の直径及び長さにおいて、対照群と各投与群との間に差は認められなかった。

骨格検査では、750 mg/kg 体重/投与群で第 14 肋骨の痕跡の発生頻度が増加した。第 14 肋骨は骨格変異であり、骨格異常に分類される所見が発現していないことから、催奇形性を示唆するものではないと判断した。

本試験において、750 mg/kg 体重/日投与群の母動物で体重増加抑制、摂餌量減少等、胎児で第 14 肋骨(痕跡)の発生頻度增加が認められたので、無毒性量は母動物及び胎児で 80 mg/kg 体重/日と考えられた。(参照 40)

表 35 発生毒性試験（ラット）(ii)で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
750 mg/kg 体重/日	・体重増加抑制 ・摂餌量減少 ・飲水量増加 ・BUN、T.Chol 及び ALP 増加	・第 14 肋骨（痕跡）増加
80 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）(iii)

Wistar Hannover ラット (Crl:WI(HAN)、一群雌 29~30 匹) の妊娠 6~19 日に経皮 [I. 原体群（原体 : 1,000 mg/kg 体重/日、原体純度 98.8%、湿らせた原体のみ）、II. 乳剤群（プロチオコナゾール 25%、有効成分 250 mg/kg 相当）、III. 乳剤希釈群（乳剤を脱イオン水で 4 倍希釈、有効成分 62.5 mg/kg 相当）、IV. 対照群（0 mg/kg 体重/日、脱イオン水のみ）、6 時間/日] 投与する発生毒性試験が実施された。

母動物及び胎児でいずれの投与群においても、検体投与の影響は認められなかった。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日と考えられた。催奇形性は認められなかった。（参照 41）

#### ⑤ 発生毒性試験（ウサギ）

チンチラウサギ（一群雌 24 匹）の妊娠 6~27 日に強制経口（原体 : 0、10、30、80 及び 350 mg/kg 体重/日、溶媒 : 0.5%CMC 水溶液）投与する発生毒性試験が実施された。

母動物において、350 mg/kg 体重/日投与群では、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。同群では、流産動物数及び全吸收胚動物が各 3 例に認められた結果として着床後死胚数（初期）及び率の増加、生存胎児数減少が認められ、母動物に対する毒性の結果によるものと考えられた。

胎児において、350 mg/kg 体重/日投与群の雌雄に低体重が認められ、低体重に関連したと考えられる第 5 胸骨体及び後肢末節骨の骨化遅延が認められた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で 80 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 42）

#### (7) 遺伝毒性試験

プロチオコナゾ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培養細胞を用いた染色体異常試験及び遺伝子突然変異試験、ラット肝初代培養細胞を用いた *in vitro* 不定期 DNA 合成 (UDS) 試験、

ラットを用いた *in vivo/in vitro* UDS 試験及びマウス骨髄細胞を用いた小核試験が実施された。

試験結果は表 36 に示されている。その結果、染色体異常試験において、構造的染色体異常が増加し、ラット肝初代培養細胞を用いた UDS 試験では弱い DNA 損傷性が疑われた。しかし、*in vivo/in vitro* における UDS 試験、小核試験では全て陰性であったことを考慮すると、プロチオコナゾールに生体にとって問題となる遺伝毒性はないと考えられた。（参照 43～49）

表 36 遺伝毒性試験概要（原体）

試験	対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98、TA100、TA102、TA1535、TA1537 株)	①16~5,000 µg/7°レト (+/-S9) ②1.6~500 µg/7°レト (+/-S9)
	UDS 試験	ラット肝初代培養細胞	①1~40 µg/mL ②0.5~20 µg/mL
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター肺由来培養細胞 (V79)	4 時間処理： 75~150 µg/mL (+/-S9) 4 時間処理（追加試験）： 50~100 µg/mL (+/-S9)
	遺伝子突然変異試験 ( <i>Hprt</i> 前進突然変異試験)	チャイニーズハムスター肺由来培養細胞 (V79)	①25~175 µg/mL (-S9) ②5~150 µg/mL (-S9) ①②75~200 µg/mL (+S9)
<i>in vivo/in vitro</i>	UDS 試験	Wistar ラット（肝細胞）(一群雄 4 匹)	2,500、5,000 mg/kg (単回経口投与) 投与 4、16 時間後
<i>in vivo</i>	小核試験	NMRI マウス（骨髄細胞）(一群雌雄各 5 匹)	250 mg/kg 体重 (単回腹腔内投与) 投与 16、24、48 時間後
	小核試験	NMRI マウス（骨髄細胞）(一群雄 5 匹)	50、100、200 mg/kg 体重 (2 回腹腔内投与) 最終投与 24 時間後

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

\* : 用量相関性がないものの、修復期細胞の有意な増加（1回目試験 5 及び 10 µg/mL、2 回目試験 10 及び 15 µg/mL で有意に増加）が認められた。

\*\* : 染色体の構造的異常が認められた（数的異常の増加なし）。

## 9. 代謝物 M17 を用いた毒性試験

### (1) 急性毒性試験

代謝物 M17 を用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 37 に示されている。（参照 50～52）

表 37 急性毒性試験結果概要（代謝物 M17）

投与経路	動物種 性別・匹数	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口*	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	2,806	2,506	雄 500 mg/kg 体重以上、雌 1,000 mg/kg 体重以上で、運動性低下、立毛、負過呼吸、反射の低下 雄 2,500 mg/kg 体重、雌 2,000 mg/kg 体重以上で死亡例
経皮	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
吸入	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	LC <sub>50</sub> (mg/L)		症状及び死亡例なし
		>5.07	>5.07	

\* : 溶媒として 1% CremophorEL 水溶液を用いた。

## (2) 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

NZW ウサギ(一群雌 3 匹)を用いた眼及び皮膚刺激性試験が実施された。

眼及び皮膚に対する刺激性は認められなかった。(参照 53、54)

DH モルモットを用いた皮膚感作性試験(Buehler 法)が実施された。皮膚感作性は陰性であった。(参照 55)

## (3) 亜急性毒性試験

### ① 90 日間亜急性毒性試験(ラット)

Wistar ラット(一群雌雄各 10 匹)を用いた混餌(代謝物 M17 : 0、30、125、500 及び 2,000 ppm : 平均検体摂取量は表 38 参照)投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。0 及び 2,000 ppm 投与群(一群雌雄各 10 匹)については別途回復群を設け、5 週間の回復期間を設定した。

表 38 90 日間亜急性毒性試験(ラット)の平均検体摂取量

投与群		30 ppm	125 ppm	500 ppm	2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	2.2	9.7	37.2	162
	雌	3.0	12.4	50.9	212

各投与群で認められた毒性所見は表 39 に示されている。

肝臓中の肝薬物代謝酵素測定において、N-DEM が雄の全投与群、O-DEM が雄の 30 及び 125 ppm 投与群及び雌の 30 ppm 投与群、また、P450 が雄の 30 ppm 投与群で減少したが、毒性学的意義は不明であった。さらに、P450 が雌の 125 ppm 投与群、肝臓中 TG が 125 及び 30 ppm 投与群で増加したが、肝重量の変動又は肝の形態学的变化が認められていないことから、これらの変化の毒性学的意義も不明であった。

本試験において、125 ppm 投与群の雄で肝細胞肥大及び空胞化等、500 ppm 投与群の雌で肝比重量増加、肝細胞肥大等が認められたので、無毒性量は雄で 30 ppm (2.2 mg/kg 体重/日)、雌で 125 ppm (12.4 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 56)

表 39 90 日間亜急性毒性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
2,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・AST、ALT、ALP 及び GLDH 増加</li> <li>・O-DEM 増加</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> <li>・ALT 及び T.Chol 増加</li> <li>・肝絶対重量増加</li> <li>・肝腫大</li> <li>・肝細胞空胞化（3 例）、び慢性肝細胞脂肪化（2 例）、小葉中間帶/中心性肝細胞脂肪化（1 例）</li> </ul>
500 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・TG 減少</li> <li>・P450 増加</li> <li>・肝臓中 TG 増加</li> <li>・肝腫大及び退色</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・N-DEM、O-DEM、P450 及び肝臓中 TG 増加</li> <li>・肝比重量増加</li> <li>・肝細胞肥大</li> </ul>
125 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・肝細胞肥大、肝細胞空胞化、小葉中間帶/中心性肝細胞脂肪化</li> </ul>	125 ppm 以下毒性所見なし
30 ppm	毒性所見なし	

## ② 90 日間亜急性毒性試験（マウス）

B6C3F1 マウス（一群雌雄各 10 匹）を用いて混餌（代謝物 M17 : 0、40、200、1,000 及び 5,000 ppm：平均検体摂取量は表 40 参照）投与し、90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 40 90 日間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群	40 ppm	200 ppm	1,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	11.5	58.9
	雌	16.0	79.5

各投与群で認められた毒性所見は表 41 に示されている。

5,000 ppm 投与群の雌雄では、投与開始後うずくまり、活動低下、一般状態の悪化が認められ、投与開始 1 週後までに全動物が死亡又は切迫殺した。

肝臓中の肝薬物代謝酵素測定において、40 ppm 投与群の雄で EROD 及び ALD の増加が認められたが、同群においては、肝重量の変動又は肝の形態学的変化が伴っていないことから、毒性学的意義は不明であった。また、40 及び 200 ppm 投与群の雄において GST の減少が認められたが、この変化についても毒性学的意義は不明であった。

本試験において、200 ppm 投与群の雄で体重增加抑制、肝細胞肥大等、40

ppm 投与群の雌で肝細胞肥大が認められたので、無毒性量は雄で 40 ppm (11.5 mg/kg 体重/日)、雌で 40 ppm (16.0 mg/kg 体重/日) 未満であると考えられた。(参照 57)

表 41 90 日間亜急性毒性試験（マウス）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>・全動物死亡又は切迫と殺</li> <li>・うずくまり、活動低下、一般状態悪化</li> <li>・肝細胞空胞化（主に雄）、肝細胞壊死</li> <li>・脾ろ胞萎縮、赤脾臓細胞数減少、色素貪食マクロファージ</li> <li>・腺胃部多発性びらん（雄 1 例、雌 2 例）</li> </ul>	
1,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・RBC、Ht 及び MCV 減少、MCH 及び MCHC 増加</li> <li>・AST、ALT、GLDH 及び TG 増加、T.Chol 減少</li> <li>・肝小葉構造明瞭化</li> <li>・小葉中心性肝細胞空胞化（脂肪化）、限局性肝細胞壊死</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・AST、ALT、GLDH 及び BUN 増加、T.Chol 減少</li> <li>・GST 増加</li> <li>・肝小葉構造明瞭化</li> <li>・限局性肝細胞壊死</li> <li>・卵巣出血性変化</li> </ul>
200 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重増加抑制</li> <li>・ALP 増加、Alb 減少</li> <li>・ECOD 及び EROD 増加</li> <li>・肝絶対及び比重量増加、脾絶対及び比重量増加</li> <li>・肝細胞肥大</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ECOD 及び EROD 増加</li> <li>・肝絶対及び比重量増加</li> <li>・肝細胞単細胞壊死</li> </ul>
40 ppm	毒性所見なし	・肝細胞肥大

### 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）を用いて混餌（代謝物 M17 : 0、40、200 及び 1,000 ppm：平均検体摂取量は表 42 参照）投与し、90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 42 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群	40 ppm	200 ppm	1,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	1.58	7.81
	雌	1.62	8.53

各投与群で認められた毒性所見は表 43 に示されている。

本試験において、1,000 ppm 投与群の雌雄で肝細胞細胞質好酸性化等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 200 ppm（雄：7.81 mg/kg 体重/日、雌：8.53 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 58）

表 43 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
1,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ N-DEM、O-DEM、P450、TG、ECOD、EH 及び GST 増加</li> <li>・ 肝細胞細胞質好酸性化</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ N-DEM、O-DEM、P450、TG、ECOD 及び EH 増加</li> <li>・ 肝絶対及び比重量増加</li> <li>・ 肝細胞細胞質好酸性化</li> </ul>
200 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

#### ④ 30 週間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いて混餌（代謝物 M17 : 0、40、300 及び 2,000 ppm：平均検体摂取量は表 44 参照）投与し、30 週間亜急性毒性試験が実施された。

表 44 30 週間亜急性毒性試験（イヌ）の平均検体摂取量

投与群	40 ppm	300 ppm	2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄 1.35	10.1	69.8
	雌 1.54	11.1	77.2

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、2,000 ppm 投与群の雌雄で ALP 増加、肝細胞細胞質好酸性化等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 300 ppm（雄：10.1 mg/kg 体重/日、雌：11.1 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 60）

表 45 30 週間亜急性毒性試験（イヌ）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
2,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ ALP 増加</li> <li>・ N-DEM、O-DEM、P450 及び肝臓中 TG 増加</li> <li>・ 肝絶対及び比重量増加</li> <li>・ 肝細胞細胞質好酸性化</li> <li>・ T<sub>4</sub> 減少</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ ALP 増加</li> <li>・ N-DEM、O-DEM、P450 及び肝臓中 TG 増加</li> <li>・ 肝絶対及び比重量増加</li> <li>・ 肝細胞細胞質好酸性化</li> <li>・ T<sub>4</sub> 減少</li> </ul>
300 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

#### （4）慢性毒性試験及び発がん性試験

##### ① 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 60 匹）を用いた混餌（代謝物 M17 : 0、20、140 及び 980 ppm：平均検体摂取量は表 46 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。

表 46 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		20 ppm	140 ppm	980 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	1.1	8.0	57.6
	雌	1.6	11.2	77.4

各投与群で認められた毒性所見は表 47 に示されている。

病理組織学的検査において、980 ppm 投与群の雌で、卵巣のう胞の増加及び萎縮の発生頻度減少が認められ、卵巣の比重量増加と関連した変化であるが、加齢性変化の遅延に伴った所見と考えられた。また、同群の雌に認められた脳の側頭葉圧迫及び水頭症/脳室拡張の発生頻度減少は、下垂体腫瘍の発生頻度の減少に関連した変化と考えられた。この他に、980 ppm 投与群の雄で下垂体前葉のう胞の発生頻度増加が認められたが、その発生頻度は背景データの範囲内 (3/50~11/50 回) であり、毒性変化ではないと考えられた。また、雌で脊髄の神経根神経症発生頻度増加が認められたが、他の神経組織において増加した病変はないことから自然発生病変である可能性が高く、毒性学的意義に乏しい変化と考えられた。

腫瘍性病変の発生頻度に検体投与の影響は認められなかった。

本試験において、140 ppm 以上投与群の雌雄で肝細胞空胞化及び脂肪化等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 20 ppm (雄: 1.1 mg/kg 体重/日、雌: 1.6 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 59)

表 47 2年間慢性毒性/発がん性試験（ラット）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
980 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ Hb、Ht 及び MCHC 減少</li> <li>・ TG 減少</li> <li>・ 肝絶対及び比重量増加</li> <li>・ 肝腫大</li> <li>・ 小葉中心性肝細胞脂肪化、肝細胞肥大、肝細胞細胞質好酸性化</li> <li>・ 変異肝細胞巣（明細胞）及び胆管過形成減少</li> <li>・ 甲状腺 C 細胞限局性過形成</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 体重增加抑制</li> <li>・ RBC、Hb 及び Ht 減少</li> <li>・ 肝比重量増加</li> <li>・ 肝小葉像明瞭化（1例）、肝のう胞</li> <li>・ 肝細胞肥大、肝細胞細胞質好酸性化</li> <li>・ 肺泡沫細胞集簇</li> <li>・ 甲状腺コロイド内鉱質沈着</li> <li>・ 副腎皮質限局性肥大</li> </ul>
140 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 肝退色（140 ppm 投与群では 2 例）</li> <li>・ 肝細胞空胞化、肝細胞脂肪化（単細胞）</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 肝細胞空胞化、肝細胞脂肪化（単細胞）</li> </ul>
20 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

## ② 2年間発がん性試験（マウス）

B6C3F1 マウス（一群雌雄各 60 回、うち、一群雌雄各 10 回 : 12か月と

殺群) を用いて混餌(代謝物 M17 : 0、12.5、50 及び 200 ppm : 平均検体摂取量は表 48 参照) 投与し、2 年間発がん性試験が実施された。

表 48 2 年間発がん性試験(マウス)の平均検体摂取量

投与群		12.5 ppm	50 ppm	200 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	3.1	12.8	51.7
	雌	5.1	20.3	80.0

各投与群で認められた毒性所見は表 49 に示されている。

血液生化学的検査では、雄の全投与群において TG の減少が 12 及び 24 か月時に認められた。12 か月時における TG の減少は、明らかな用量相関性がないこと及び背景データに比べ対照群が高値を示していたことから、偶発的な変化であると考えられた。また、24 か月時における TG の減少は、明らかな用量相関性がないこと及び各投与群の個体値はいずれも背景データ値の範囲内にあることから、偶発的な変化であると考えられた。

腫瘍性病変の発生頻度に検体投与の影響は認められなかった。

本試験において、50 ppm 以上投与群の雌雄で小葉中心性肝細胞脂肪化が認められたので、無毒性量は雌雄とも 12.5 ppm(雄: 3.1 mg/kg 体重/日、雌: 5.1 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 61)

表 49 2 年間発がん性試験(マウス)で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
200 ppm	・肝比重量増加	・肝細胞肥大(12 カ月時のみ)
50 ppm 以上	・小葉中心性肝細胞脂肪化	・小葉中心性肝細胞脂肪化
12.5 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

## (5) 生殖発生毒性試験

### ① 2 世代繁殖試験(ラット)

SD ラット(一群雌雄各 30 匹)を用いた混餌(代謝物 M17 : 0、40、160 及び 640 ppm : 平均検体摂取量は表 50 参照)投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 50 2 世代繁殖試験(ラット)の平均検体摂取量

投与群		40 ppm	160 ppm	640 ppm	
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	2.7	10.4	42.6
	F <sub>1</sub> 世代	雌	3.0	12.0	49.5
		雄	2.5	10.0	41.2
		雌	4.8	18.6	72.6

各投与群で認められた毒性所見は表 51 に示されている。

親動物では 640 ppm 投与群において難産が認められた (P 世代で 4 例、F<sub>1</sub> 世代で 3 例)。

児動物においては、640 ppm 投与群 F<sub>1</sub> 動物の剖検所見で、腎孟拡張、尿管拡張及び肝肥大の発生頻度が出生 0~4 日後の児動物で増加したが、哺乳 21 日後の児動物及び F<sub>2</sub> 動物には認められなかつたので、検体投与の影響ではないと考えられた。

本試験において、親動物では 160 ppm 投与群の雄 (P 及び F<sub>1</sub>) で肝細胞空胞化 (小葉中心性肝細胞脂肪化)、640 ppm 投与群の雌 (P 及び F<sub>1</sub>) で難産、肝細胞空胞化 (小葉中心性肝細胞脂肪化) 等、児動物では 640 ppm 投与群の雌雄で同腹児数減少、体重增加抑制等が認められたので、無毒性量は親動物の雄で 40 ppm (P 雄 : 2.7 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雄 : 2.5 mg/kg 体重/日)、雌で 160 ppm (P 雌 : 12.0 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雌 : 18.6 mg/kg 体重/日)、児動物は雌雄とも 160 ppm (P 雄 : 10.4 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雄 : 10.0 mg/kg 体重/日、P 雌 : 12.0 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub> 雌 : 18.6 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 62)

表 51 2 世代繁殖試験 (ラット) で認められた毒性所見

投与群	親 : P、児 : F <sub>1</sub>		親 : F <sub>1</sub> 、児 : F <sub>2</sub>		
	雄	雌	雄	雌	
親動物	640 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・肝絶対及び比重量增加</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・難産、切迫と殺(4 例)</li> <li>・摂餌量減少</li> <li>・肝絶対及び比重量增加</li> <li>・肝細胞空胞化 (小葉中心性肝細胞脂肪化)</li> <li>・肝細胞壊死</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・体重增加抑制</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・難産、切迫と殺(3 例)</li> <li>・肝絶対及び比重量增加</li> <li>・肝細胞空胞化 (小葉中心性肝細胞脂肪化)</li> <li>・肝細胞壊死</li> </ul>
	160 ppm 以上	・肝細胞空胞化 (小葉中心性肝細胞脂肪化)	160 ppm 以下毒性所見なし	・肝細胞空胞化 (小葉中心性肝細胞脂肪化)	160 ppm 以下毒性所見なし
	40 ppm	毒性所見なし		毒性所見なし	
児動物	640 ppm	<ul style="list-style-type: none"> <li>・同腹児数減少</li> <li>・出生 4 日後生存率減少</li> <li>・体重增加抑制</li> </ul>		<ul style="list-style-type: none"> <li>・同腹児数減少</li> <li>・出生 4 日後生存率減少</li> <li>・体重增加抑制</li> </ul>	
	160 ppm 以下	毒性所見なし		毒性所見なし	

## ② 発生毒性試験 (ラット) (i)

Wistar ラット (一群雌 25 匹 : 妊娠 21 日帝王切開群、一群雌 10 匹 : 妊娠 16 日帝王切群) の妊娠 6~15 日に経口 (代謝物 M17:0, 10, 30 及び 100 mg/kg

体重/日、溶媒：0.5%CremophorEL 水溶液) 投与する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 52 に示されている。

妊娠 16 日で帝王切開した母動物については、肝機能検査 (ALT 及び AST 測定) 及び肝の病理組織学的検査を実施した、その結果、ALT 及び AST 活性に影響は認められなかった。

本試験において、100 mg/kg 体重/日以上投与群の母動物で体重増加抑制等、10 mg/kg 体重/日以上投与群の胎児で第 14 肋骨の増加が認められたので、無毒性量は母動物で 30 mg/kg 体重/日、胎児で 10 mg/kg 体重/日未満であると考えられた。 (参照 63)

表 52 発生毒性試験 (ラット) (i)で認められた毒性所見

投与群	母動物	胎児
100 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"><li>・体重増加抑制 a,b</li><li>・摂餌量減少 a,b</li><li>・肝絶対及び比重增加 a</li><li>・肝炎症巣程度増加 a、小葉中心性肝細胞肥大 a、小葉中心性肝細胞脂肪化 a</li><li>・着床後死胚数及び率増加 b、生存胎児数減少 b</li></ul>	
30 mg/kg 体重/日以上	30 mg/kg 体重/日以下 毒性所見なし	<ul style="list-style-type: none"><li>・胸骨体、第 1 頸椎体、四肢の基節骨の不完全骨化又は未骨</li></ul>
10 mg/kg 体重/日以上		<ul style="list-style-type: none"><li>・第 14 肋骨増加</li></ul>

a : 妊娠 16 日帝王切開群

b : 妊娠 21 日帝王切開群

### ③ 発生毒性試験 (ラット) (ii)

Wistar ラット (一群雌 25 匹) の妊娠 6~19 日に経口 (代謝物 M17 : 0、1 及び 3 mg/kg 体重/日、溶媒 : 0.5%CremophorEL 水溶液) 投与する発生毒性試験が実施された。本試験は、先に実施された発生毒性試験(i)[9.(6)②]で 10 mg/kg 体重/日投与群の胎児において第 14 肋骨増加が認められ、胎児の無毒性量が設定できなかつたので、無毒性量を得るために、さらに低用量を設定した。

母動物においては、検体投与の影響は認められなかつた。

胎児における骨格検査で、3 mg/kg 体重/日投与群で第 14 肋骨の発生頻度が増加した (左側 25%、右側 26%)。しかし、この発生頻度は背景データ (左 : 5~32%、右 : 3~27%) の範囲内にあること、この変化を有する胎児をもつ母動物に有意差はなかつたことから、この発生頻度増加は検体投与に関連しない偶発的な所見と考えられた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で本試験の最高用量 3 mg/kg 体重/日と考えられた。（参照 64）

#### ④ 発生毒性試験（ラット）<第 14 肋骨の再評価>

先に実施されたラットを用いた発生毒性試験(i)[9. (6)②]及び(ii)[9. (6)③]において、第 14 肋骨の発生頻度増加が認められたが、その程度については検査されていなかった。したがって、この第 14 肋骨の程度を骨格標本から再度精査した。

過剰肋骨の長さから、正常肋骨の半分以上の長さのものを過剰肋骨、それに満たない長さの点状あるいはコンマ状のものを痕跡とした。

第 14 肋骨の再評価の結果は表 53 に示されている。

表に示されているように、第 14 肋骨は各群ともほとんどが痕跡に分類された。過剰肋骨に分類されたのは、各群で 0~2 例であり、低頻度であった。この発生頻度に用量相関性もみられず、検体投与の影響とは考えられなかった。また、痕跡については 3 mg/kg 体重/日投与群で発生頻度が増加したが、本試験の対照群の発生頻度と同等であること、及び背景データ内であること、さらに第 14 肋骨を有する胎児をもつ母動物数に有意差はないことから、検体投与の影響とは考えられなかった。（参照 65）

表 53 発生毒性試験における第 14 肋骨の再評価

試験	本試験	追加試験	
		1	3
投与群 (mg/kg 体重/日)	0	0	1
各試験における検査胎児数	156	146	133
第 14 肋骨を有した胎児数	38	17	19
痕跡	35(22.4%)	16(11.0%)	19(14.3%)
過剰肋骨	2 (1.3%)	0 (0.0%)	1 (0.75%)
計	35(22.4%)	16(11.0%)	43(27.7%)

#### ⑤ 発生毒性試験（ラット）(iii)

Wistar ラット（群構成は表 54 参照）の妊娠 6~15 日に経口（代謝物 M17: 0 及び 30 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5% Cremophore EL 水溶液）投与する発生毒性試験が実施された。本試験は、先に実施された発生毒性試験(i)[9. (6)②]において 10 mg/kg 体重/日投与群の胎児で認められた第 14 肋骨が、出生後の発育過程でどのように推移するかを調べる目的で実施された。したがって、妊娠 20 日の胎児（帝王切開群）と生後 6 週児（生育群）について、第 14 肋骨の発現が精査された。

表 54 発生毒性(ラット)(iii)における群構成

投与量 (mg/kg 体重/日)	0	30*
帝王切開群	15	16
生育群	15	23

\* : 当初、各群 30 匹で開始したが死亡や十分な児動物が得られなかつたことから 9 匹を追加した。

母動物においては、帝王切開群及び生育群とともに一般状態、体重変化、摂餌量、剖検所見、受胎率及び妊娠率に検体投与の影響は認められなかつた。帝王切開群、生育群ともに哺育率が減少した。これは、生後 6 日以内に 21 匹中 5 匹の雌の同腹児が全て死亡したことによるものであつた。そのほかに、帝王切開群では胎盤重量増加、数例に胎盤のうっ血及び壞死状の辺縁部、また、生育群では同腹児減少がみられ、その後も児動物の死亡が認められ、これらの児動物ではミルクスポットがみられなかつたことから、母動物の哺育能への影響が示唆された。

児動物では、生育群の哺育 21 日の生存率が 30 mg/kg 体重/日投与群で減少した。

胎児における骨格検査で、30 mg/kg 体重/日投与群の帝王切開群で全ての胎児において、第 14 の位置に痕跡又は過剰肋骨が認められ、その発生頻度は有意に高かつた（痕跡：対照群 50.0%、投与群 57.1%、過剰肋骨：対照群 7.1%、投与群 42.9%）。また、第 15 及び 16 位においても 30 mg/kg 体重/日投与群では低頻度に痕跡が認められた。第 14 肋骨の発生頻度増加以外にも、口蓋裂、前肢の骨異形成、胸骨や舌骨等での骨化遅延が認められた。生育群において、第 14 の位置に痕跡又は過剰肋骨が認められ、その発生頻度は有意に高かつた（痕跡：対照群 15.4%、投与群 18.8%、過剰肋骨：対照群 0%、投与群 56.3%）。しかし、第 15 及び 16 位には痕跡はなかつた。

生後 6 週時の結果と帝王切開時の結果を比較すると、過剰肋骨の頻度に差はみられなかつたが、痕跡については、対照群及び投与群ともに生後 6 週時において発生頻度が減少した。また、投与群で低頻度ながら発現していた第 15 及び 16 位の痕跡も生後 6 週時には認められなかつた。

本試験において、妊娠 20 日にみられる肋骨の痕跡（コンマ状及び点状）は生後の発育過程でその多くが消失することが示唆された。また、過剰肋骨は発育過程でほとんど消失しないと考えられた。（参照 66）

## ⑥ 発生毒性試験（ウサギ）

Hymalayan ウサギ（一群雌 15 匹）の妊娠 6～18 日に経口（代謝物 M17 : 0、2、10 及び 50 mg/kg 体重/日、溶媒 : 0.5% CremophorEL 水溶液）投与する発生毒性試験が実施された。

母動物においては、50 mg/kg 体重/日投与群で 3 例に血液様排泄物（全吸収胚あるいはほとんどが吸収胚であったことに関連）、体重増加抑制、肝の病理組織学的検査において肝細胞肥大、受胎率減少、着床後死胚数及び死胚率増加及び生存胎児数の減少が認められた。

10 mg/kg 体重/日以上投与群において肝臓のクッパー細胞集簇、円形細胞浸潤（限局性）及び肝細胞細胞質の好酸性化が認められた。

2 及び 10 mg/kg 体重/日投与群においては、着床後死胚数及び死胚率の増加が認められたが、用量相関性がないこと及び背景データ内であることから、これらの変化については検体投与の影響とは考えられなかった。

胎児においては、50 mg/kg 体重/日投与群で 5 例（2 腹）に口蓋裂、10 mg/kg 体重/日投与群で 2 例に重複奇形（2 腹）及び 5 例（3 腹）に関節湾曲が認められ、10 mg/kg 体重/日以上投与群で奇形を有する 1 腹当たりの胎児数が増加した（対照群：0.13、10 mg/kg 体重/日投与群：0.54、50 mg/kg 体重/日投与群：0.70）。関節弯曲については、10 mg/kg 体重/日投与群で 5 例、50 mg/kg 体重/日投与群で 1 例の発生であり、用量相関性がないこと、及び背景データとの比較により、胎児単位では僅かに高値（背景データ最高値：5.6%、本試験：7.6%）を示したが、腹単位では背景データ以下であった（背景データ最高値：31.3%、本試験：23.1%）ことから、検体投与との関連性は低いものと考えられた。口蓋裂については、胎児単位及び腹単位とも背景データより高値を示した。口蓋裂の認められた 50 mg/kg 体重/日投与群においては、母動物に体重増加抑制、肝細胞肥大等の母毒性が認められた。また、口蓋裂は、ラットよりウサギの方が発生率が高く、母動物に毒性的影響を与える投与量でその発生が増加しやすい奇形の一つであると考えられている。したがって、本試験で認められた口蓋裂の増加は、自然発生性の奇形が検体投与に起因した母毒性によって増幅されたものと考えられた。

その他の奇形及び変異の発生頻度に検体投与の影響は認められなかった。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で 2 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 67）

## ⑦ 発達神経毒性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌 30 匹）の妊娠 6～哺育 21 日に混餌（代謝物 M17：0、40、160 及び 500 ppm：平均検体摂取量は表 55 を参照）投与する発達神経毒性試験が実施された。

表 55 発達神経毒性試験（ラット）における平均検体摂取量

投与群		40 ppm	160 ppm	500 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	妊娠期間	3.6	15.1	43.3
	哺乳期間	8.1	35.7	105

母動物において、500 ppm 投与群では、繁殖率の低下、妊娠期間の延長及び 3 例に難産（死亡胎児を有していた。妊娠 22 日にと殺。）が認められた。妊娠 13 及び 20 日に実施した FOB では検体投与の影響は認められなかった。

児動物において、500 ppm 投与群の 3 母動物で各 1 例の死産児が認められた。160 ppm 以上投与群において不正咬合（腹側切歯）、500 mg/kg 体重/日投与群において吻合部（鼻口部）の変位が認められた。しかし、これらの異常の発生頻度増加については、代謝物 M17[9. (5) ①]及び親化合物[8. (6) ①]の 2 つの繁殖試験において再現性がみられなかつたこと及び認められた不正咬合の発生頻度の状況から、遺伝的なバリエーションが原因で発現した可能性が高いことから、これらの所見は検体投与に起因したものではないと考えられた。その他の検査項目（体重変化、性成熟指標、FOB、自発運動量及び移動運動量、聴覚性驚愕反応、受動的回避、水迷路、眼科学的検査、剖検、脳の肉眼的及び組織学的形態計測ならびに病理組織検査）に検体投与の影響は認められなかつた。

本試験において、母動物では 500 ppm 投与群で繁殖率の低下及び難産動物が認められ、児動物では検体投与の影響は認められなかつたので、無毒性量は母動物で 160 ppm (15.1 mg/kg 体重/日)、児動物で 500 ppm (43.3 mg/kg 体重/日) と考えられた。発達神経毒性は認められなかつた。（参照 68）

#### （6）遺伝毒性試験

代謝物 M17 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由来卵巣細胞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培養細胞を用いた遺伝子突然変異試験、ラット肝初代培養細胞を用いた *in vitro* UDS 試験及びマウスを用いた小核試験が実施された。

試験結果は表 56 に示されているとおり、全て陰性であった。（参照 69～73）

表 56 遺伝毒性試験概要（代謝物 M17）

試験	対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験 <i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株)	8~5,000 µg/7°V-T (+/-S9) 150~2,400 µg/7°V-T (+/-S9)	陰性
	UDS 試験 ラット肝初代培養細胞	5~60 µg/mL	陰性
	染色体異常試験 チャイニーズハムスター由来卵巣細胞 (CHO)	4 時間処理： 5~125 µg/mL (+/-S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験 ( <i>Hprt</i> 前進突然変異試験) チャイニーズハムスター肺由来培養細胞 (V79)	5 時間処理： 12.5~250 µg/mL (-S9) 50~500 µg/mL (+S9)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験 NMRI マウス (骨髄細胞) (一群雌雄各 5 匹)	350 mg/kg 体重 (単回腹腔内投与) 投与後 16、24、48 時間後	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

## 10. 代謝物 M07 のカリウム塩を用いた毒性試験

### (1) 急性毒性試験

代謝物 M07 のカリウム塩の Wistar ラット (一群雌雄各 3 匹) を用いた急性経口毒性試験が実施された。代謝物 M07 のカリウム塩の LD<sub>50</sub> は雄で >200 mg/kg 体重、雌で 200~2,000 mg/kg 体重であった。2,000 mg/kg 体重投与群の雌で不調和歩行、負荷呼吸、活動性及び反応性低下が認められ、3 例全例が投与翌日までに死亡した。200 mg/kg 体重投与群では雌雄とも死亡例は認められなかった。(参照 74)

### (2) 90 日間亜急性毒性試験 (ラット)

Wistar ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌 (代謝物 M07 のカリウム塩 : 0、30、125、500 及び 2,000 ppm : 平均検体摂取量は表 57 参照) 投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 57 90 日間亜急性毒性試験 (ラット) の平均検体摂取量

投与群		30 ppm	125 ppm	500 ppm	2,000 ppm
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	2.1	8.7	34.3	136
	雌	2.6	9.7	40.4	163

雌においては、いずれの投与群においても検体投与の影響は認められなかった。雄においては、2,000 ppm 投与群において膀胱の移行上皮過形成の発生頻度増加が認められた。また、2,000 ppm 投与群で EH 及び UDP-GT、500 ppm 以上投与群で GST の増加が認められたが、肝重量の変動又は肝の形態

学的変化が認められていないことから、毒性学的意義は低いと考えられた。

本試験における無毒性量は、雄で 500 ppm (34.3 mg/kg 体重/日)、雌で本試験の最高用量 2,000 ppm (163 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 75)

### (3) 発生毒性試験(ラット)

Wistar ラット(一群雌 25 匹)の妊娠 6~20 日に強制経口(代謝物 M07 のカリウム塩: 0, 30, 150 及び 750 mg/kg 体重/日、溶媒: 0.5% Cremophor EL 水溶液)投与する発生毒性試験が実施された。

母動物において、750 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制、摂餌量減少、全吸收胚動物(3 例)、着床後死胚数及び死胚率増加が認められた。

児動物において、750 mg/kg 体重/日投与群で低体重及び四肢の指骨の未骨化の増加が認められた。

本試験における無毒性量は、母動物及び胎児で 150 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 76)

### (4) 遺伝毒性試験

代謝物 M07 のカリウム塩の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。

試験結果は表 58 に示されているとおり、陰性であった。(参照 77)

表 58 遺伝毒性試験概要(代謝物 M07)

試験	対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i> 復帰突然変異 試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA102, TA1535, TA1537 株)	16~5,000 µg/7° ネト (+/-S9)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

## 1.1. その他の代謝物

### (1) 急性毒性試験

代謝物 M08、M24、M25 及び M47 のアグリコンのラットを用いた急性経口毒性試験が実施された。

結果は表 59 に示されている。(参照 78~81)

表 59 急性毒性試験結果概要（代謝物）

化合物	投与経路*	動物種性別・匹数	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
代謝物 M08	経口	Wistar ラット 雌雄各 3 匹	>2,000	>2,000	活動性低下、反応性低下、不調和歩行及び負荷呼吸 2,000 mg/kg 体重で雄 1 例死亡
代謝物 M24	経口	Wistar ラット 雌雄各 3 匹	>2,000	>2,000	活動性低下、反応性低下、不調和歩行及び負荷呼吸 死亡例なし
代謝物 M25	経口	Wistar ラット 雌雄各 3 匹	>2,000	>2,000	立毛、活動性低下、反応性低下及び不調和歩行 死亡例なし
代謝物 M47 のアグリコン	経口	Wistar ラット 雌雄各 3 匹	>2,000	>2,000	雌：流涎 雄：症状なし 死亡例なし

\* : 溶媒として 2% Cremophor EL 水溶液を用いた。

## (2) 変異原性試験

プロチオコナゾールの代謝物 M08、M24、M25 及び M47 のアグリコンの細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。

結果は表 60 に示されているとおり、全て陰性であった。（参照 82～85）

表 60 遺伝毒性試験概要（代謝物）

被検物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
代謝物 M08	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、 TA102、TA1535、 TA1537 株)	16~5,000 µg/7.2-ト (+/-S9) 1.6~500 µg/7.2-ト (+/-S9)	陰性
代謝物 M24			16~5,000 µg/7.2-ト (+/-S9)	陰性
代謝物 M25			16~5,000 µg/7.2-ト (+/-S9)	陰性
代謝物 M47 のアグリコン			16~5,000 µg/7.2-ト (+/-S9) 4~256 µg/7.2-ト (+/-S9)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

### III. 食品健康影響評価

参考に挙げた資料を用いて、農薬「プロチオコナゾール」の食品健康影響評価を実施した。なお、今回、作物残留試験（とうもろこし及びばれいしょ）の成績等が新たに提出された。

<sup>14</sup>Cで標識したプロチオコナゾールのラットを用いた動物体内運命試験の結果、経口投与されたプロチオコナゾールの吸収及び排泄は速やかであり、投与放射能は定量的に糞尿中に排泄された。吸収率は少なくとも93%と算出された。主要排泄経路は胆汁を介した糞中であった。臓器・組織への蓄積性は認められなかった。主要代謝物はM03、M04（胆汁中）及びM17（糞中）であり、主要代謝経路は、グルクロン酸抱合によるM03及びM04の生成、脱イオウによるM17の生成、M17のフェニル基の酸化的水酸化とそれに続く抱合化と推定された。

<sup>14</sup>Cで標識したプロチオコナゾールの泌乳ヤギを用いた動物体内運命試験において、主要排泄経路は尿中であり、乳汁中への排泄は極めて少なかった。可食部の残留放射能濃度は、肝臓及び腎臓で高かったが、脂肪及び筋肉では低かった。乳汁中の残留放射能の主要成分はM03、可食部における主要成分は未変化のプロチオコナゾール及びM03であった。

<sup>14</sup>Cで標識したプロチオコナゾールの植物体内運命試験の結果、いずれの植物においても未変化のプロチオコナゾールの残留量は少なく、茎葉部の主要代謝物はM17であった。玄米では未変化のプロチオコナゾール及びM17とも検出されず、主要成分はM41及びM43であった。らっかせいの子実における主要代謝物はM41及びM42であった。主要代謝経路は、脱イオウによるM17の生成、M17のフェニル基の酸化的水酸化又は水酸化とそれに続く抱合化と推定された。

穀類等を用いて、プロチオコナゾール及び代謝物M17を分析対象化合物とした作物残留試験が実施され、プロチオコナゾール及び代謝物M17含量の最大残留値は、えんどうまめ（種子）の0.68 mg/kgであった。

畜産物残留試験の結果、プロチオコナゾール投与では、プロチオコナゾール、代謝物M09及びM17がそれぞれ腎臓で最大0.551 μg/g、0.011 μg/g及び0.234 μg/g検出され、M17投与では、M17及びM20がいずれも腎臓で最大0.28 μg/g、M21が肝臓で最大0.93 μg/g検出された。いずれの成分も乳汁中の残留量は0.007 μg/g以下であった。

各種毒性試験結果から、プロチオコナゾール投与（原体）による影響は、主に肝臓（肝細胞肥大等）、腎臓（慢性腎症増悪化等）及び甲状腺（T<sub>4</sub>低下）に認められた。神経毒性、発がん性及び生体にとって問題となる遺伝毒性は認められなかった。発生毒性試験において、ラットでは小眼球症及び第14肋骨の増加が認められた。小眼球症は母体毒性の発現する用量での発生であり、第14肋骨の増加は、そのほとんどが痕跡に分類され、発生頻度は背景データの範囲

を僅かに上回る程度であった。また、ウサギでは胎児に影響は認められなかつた。これらのことから、プロチオコナゾールに催奇形性はないと考えられた。

プロチオコナゾールの代謝物 M17 においても、各種毒性試験が実施され、M17 投与による影響は主に肝臓（肝細胞肥大等）に認められた。発がん性、発達神経毒性及び遺伝毒性は認められなかつた。繁殖試験において、母動物に難産及び死産児数增加が、発生毒性試験においてラットでは第 14 肋骨の増加、ウサギでは口蓋裂の増加が認められた。ラットの第 14 肋骨の増加については、そのほとんどが痕跡に分類され、発生頻度は背景データの範囲内であった。ウサギの口蓋裂の増加については、ラットよりウサギの方が発生率が高く、母動物に毒性的影響を与える用量でその発生が増加しやすい奇形の 1 つであると考えられている。したがって、母動物に影響の認められない用量において閾値の設定が可能であった。

代謝物 M17 はプロチオコナゾール（親化合物）に比べて毒性が強く、作物への残留も多いと考えられたこと等から、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質をプロチオコナゾール（親化合物）及び代謝物 M17 と設定した。

各試験における無毒性量等は表 61 に、原体、代謝物 M17 及び代謝物 M07 のカリウム塩の無毒性量の比較は表 62 に示されている。

表 62 に示されているように、無毒性量の比較では代謝物 M17 の方が原体に比べて概して低く、最も低い無毒性量は慢性毒性/発がん性併合試験の雄ラットの 1.1 mg/kg 体重/日であった。植物体内運命試験では M17 の方が未変化のプロチオコナゾールよりも多く存在していること及び次世代への影響が M17 でより明らかに認められることを勘案して、M17 で得られた無毒性量を一日摂取許容量（ADI）設定の根拠にすることが妥当と考えられた。

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が代謝物 M17 のラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験の 1.1 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 0.011 mg/kg 体重/日を ADI と設定した。

ADI	0.011 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	代謝物 M17 の慢性毒性/発がん性併合試験
(動物種)	ラット
(期間)	2 年間
(投与方法)	混餌
(無毒性量)	1.1 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

表 61 各試験における無毒性量及び最小毒性量

動物種	試験	無毒性量 (mg/kg 体重/日)	最小毒性量 (mg/kg 体重/日)	備考 <sup>1)</sup>
ラット	90 日間亜急性毒性試験	雄：100 雌：100	雄：500 雌：500	雄：肝細胞細胞質好酸性化、 肝細胞肥大等 雌：肝絶対及び比重量増加等
	90 日間亜急性神経毒性試験	雄：100 雌：100	雄：500 雌：500	雌雄：着色尿、自発運動量、 移動運動量減少等 (神經毒性は認められない)
	1年間慢性毒性試験	雄：50 雌：50	雄：750 雌：750	雌雄：体重增加抑制、肝細胞 細胞質好酸性化等
	2年間発がん性試験	雄：5 雌：5	雄：50 雌：50	雄：肝細胞肥大等 雌：ALP 増加等 (発がん性は認められない)
	2世代繁殖試験	親動物 P 雄：10 P 雌：100 F <sub>1</sub> 雄：10 F <sub>1</sub> 雌：100 児動物 P 雄：100 P 雌：100 F <sub>1</sub> 雄：100 F <sub>1</sub> 雌：100	親動物 P 雄：100 P 雌：750 F <sub>1</sub> 雄：100 F <sub>1</sub> 雌：750 児動物 P 雄：750 P 雌：750 F <sub>1</sub> 雄：750 F <sub>1</sub> 雌：750	親動物 雄：肝絶対及び比重量増加 又は体重增加抑制 雌：着床数減少、体重增加 抑制等 児動物： 雌雄：体重增加抑制等
	発生毒性試験 (i)	母動物：80 胎児：500	母動物：500 胎児：1,000	母動物：体重增加抑制等 胎児：低体重等
	発生毒性試験 (ii)	母動物：80 胎児：80	母動物：750 胎児：750	母動物：体重增加抑制、摂餌 量減少等 胎児：第 14 肋骨発生頻度増加
	発生毒性試験 (iii)	母動物：1,000 胎児：1,000	母動物：— 胎児：—	毒性所見なし (催奇形性は認められない)
	90 日間亜急性毒性試験	雄：25 雌：25	雄：100 雌：100	雌雄：肝細胞肥大、肝細胞細 胞質好酸性化等
マウス	18か月間発がん性試験	雄：10 雌：10	雄：70 雌：70	雌雄：体重增加抑制等 (発がん性は認められない)
	発生毒性試験	母動物：80 胎児：80	母動物：350 胎児：350	母動物：体重增加抑制、摂餌 量減少等 胎児：低体重等
ウサギ				

動物種	試験	無毒性量 (mg/kg 体重/日)	最小毒性量 (mg/kg 体重/日)	備考 1)
				(催奇形性は認められない)
イヌ	90 日間亜急性 毒性試験	雄 : 25 雌 : 25	雄 : 100 雌 : 100	雌雄 : 間質性腎炎等
	1 年間 慢性毒性試験	雄 : 5 雌 : 5	雄 : 40 雌 : 40	雄 : 体重增加抑制、腎慢性炎 症等 雌 : 腎結晶様物質沈着

1) : 備考に最小毒性量で認められた毒性所見を記した。

— : 最小毒性量は設定できなかった。

表 62 原体、代謝物 M17 及び代謝物 M07 のカリウム塩の無毒性量の比較

動物種	試験	無毒性量 (mg/kg 体重/日)		
		原体	M17	代謝物 M07 の カリウム塩
ラット	90 日間亜急性 毒性試験	雄 : 100 雌 : 100	雄 : 2.2 雌 : 12.4	雄 : 34.3 雌 : 163
	90 日亜急性 神経毒性試験	雄 : 100 雌 : 100		
	1 年間 慢性毒性試験	雄 : 50 雌 : 50		
	2 年間慢性毒性/ 発がん性併合試 験	雄 : 5 雌 : 5 (発がん性試験)	雄 : 1.1 雌 : 1.6 (併合試験)	
	2 世代繁殖試験	親動物 P 雄 : 10 P 雌 : 100 F <sub>1</sub> 雄 : 10 F <sub>1</sub> 雌 : 100 児動物 P 雄 : 100 P 雌 : 100 F <sub>1</sub> 雄 : 100 F <sub>1</sub> 雌 : 100	親動物 P 雄 : 2.7 P 雌 : 12.0 F <sub>1</sub> 雄 : 2.5 F <sub>1</sub> 雌 : 18.6 児動物 P 雄 : 10.4 P 雌 : 12.0 F <sub>1</sub> 雄 : 12.0 F <sub>1</sub> 雌 : 18.6	
	発生毒性試験	母動物 : 80 胎児 : 80	母動物 : 30 胎児 : 3	親動物 : 150 胎児 : 150
	発達神経毒性 試験		親動物 : 15.1 児動物 : 43.3	

マウス	90日間 亜急性毒性試験	雄：25 雌：25	雄：11.5 雌：16.0未満	
	18か月間 発がん性試験	雄：10 雌：10 (18カ月間)	雄：3.1 雌：5.1 (2年間)	
ウサギ	発生毒性試験	親動物：80 胎児：80	親動物：2 胎児：2	
イヌ	90日間亜急性 毒性試験	雄：25 雌：25	雄：7.81 雌：8.53	
	1年慢性毒性 試験	雄：5 雌：5 (1年間)	雄：10.1 雌：11.1 (30週間)	

＜別紙1：代謝物/分解物略称＞

記号	名称	化学名
M01	プロチオコナゾールのラクトシド	(R,S)-2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-1,2,4-トリアゾール-3-チオンのラクトシド
M02	N-グルクロニド	(R,S)-2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-1,2,4-トリアゾール-3-チオンのN-グルクロニド
M03	S-グルクロニド	(R,S)-2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-1,2,4-トリアゾール-3-チオンのS-グルクロニド
M04	O-グルクロニド	(R,S)-2-[3-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-1,2,4-トリアゾール-3-チオンのO-グルクロニド
M05	ジスルフィド	2-(1-クロロシクロプロピル)-1-[5-({1-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-1H-1,2,4-トリアゾール-5-イル}ジスルファニル)-1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル]-3-(2-クロロフェニル)プロパン-2-オール
M06	S-メチル	2-(1-クロロシクロプロピル)-1-(2-クロロフェニル)-3-[5-(メチルスルファニル)-1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル]プロパン-2-オール
M07	スルホン酸	1-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-1H-1,2,4-トリアゾール-5-スルホン酸
M08	トリアゾリノン	2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-3H-1,2,4-トリアゾール-3-オン
M09	4-ヒドロキシ	2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-3H-1,2,4-トリアゾール-3-チオン
M10	4-ヒドロキシのグルクロニド	2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-3H-1,2,4-トリアゾール-3-チオン
M11	ヒドロキシのグルクロニド	— (ヒドロキシのグルクロニド)
M12	ヒドロキシ-スルホン酸のグルコシド	1-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロ-n-ヒドロキシフェニル)-2-ヒドロキシプロピル]-1H-1,2,4-トリアゾール-5-スルホン酸のグルコシド (n = 3, 4, 5 又は 6)
M13	ヒドロキシ-ジスルホン酸のグルコシド	— (ヒドロキシ-ジスルホン酸のグルクロニド)
M14	ジヒドロキシ-ジエン	— (代表として 3,4-ジヒドロキシ-ジエンの化学)

		名を以下に示す) 2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロ-3,4-ジヒドロキシシクロヘキサ-1,5-ジエン-1-イル)-2-ヒドロキシプロピル]-2,4-ジヒドロ-3H-1,2,4-トリアゾール-3-チオン
M15	ジヒドロキシ-ジエン-スルホン酸	— (代表として 3,4-ジヒドロキシ-ジエン-スルホン酸の化学名を以下に示す) 1-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロ-3,4-ジヒドロキシシクロヘキサ-1,5-ジエン-1-イル)-2-ヒドロキシプロピル]-1H-1,2,4-トリアゾール-5-スルホン酸
M16	ジヒドロキシ-オレフィン-スルホン酸	— (代表として 3,4-ジヒドロキシ-オレフィン-スルホン酸の化学名を以下に示す) 1-[2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロ-3,4-ジヒドロキシシクロヘキサ-1-エン-1-イル)-2-ヒドロキシプロピル]-1H-1,2,4-トリアゾール-5-スルホン酸
M17	脱チオ	2-(1-クロロシクロプロピル)-1-(2-クロロフェニル)-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)-2-プロパノール
M18	脱チオのグルクロニド	2-(1-クロロシクロプロピル)-1-(2-クロロフェニル)-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)-2-プロパノールのグルクロニド
M19	脱チオマロニルグルコシド	2-(1-クロロシクロプロピル)-1-(2-クロロフェニル)-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)-2-プロパノールのマロニルグルコシド
M20	脱チオ-3-ヒドロキシ	2-クロロ-3-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]フェノール
M21	脱チオ-4-ヒドロキシ	3-クロロ-4-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]フェノール
M22	脱チオ-4-ヒドロキシのグルクロニド	3-クロロ-4-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]フェノールのグルクロニド
M23	脱チオ-6-ヒドロキシ	3-クロロ-2-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]フェノール
M24	脱チオ-α-ヒドロキシ	2-(1-クロロシクロプロピル)-1-(2-クロロフェニル)-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロパン-1,2-ジオール
M25	脱チオ-α-アセトキシ	酢酸 2-(1-クロロシクロプロピル)-1-(2-クロロフェニル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル
M26	脱チオ-ヒドロキシ	m-クロロ-n-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]フェノール (m, n) = (2, 3), (3, 4), (3, 2)又は(4, 3)
M27	脱チオ-ヒドロキシのグルクロニド	— ([M26]のグルクロニド)

M28	脱チオ-ヒドロキシの配糖体(グルコシド又はマロニルグルコシド)	—([M26]の配糖体(グルコシド又はマロニルグルコシド))
M29	脱チオ-ヒドロキシのマロニルグルコシド	—([M26]のマロニルグルコシド)
M30	脱チオ-4,5-ジヒドロキシ	4-クロロ-5-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]ベンゼン-1,2-ジオール
M31	脱チオ-ジヒドロキシ	—(脱チオ-ジヒドロキシ(水酸基の位置が特定されず))
M32	脱チオ-ジヒドロキシのグルクロニド	—([M31]のグルクロニド)
M33	脱チオ-ジヒドロキシの配糖体(マロニルグルコシド)	—([M31]の配糖体(マロニルグルコシド))
M34	脱チオ-ジヒドロキシ-ジエン	—(代表として脱チオ-3,4-ジヒドロキシ-ジエンの化学名を以下に示す) 3-クロロ-4-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]シクロヘキサ-3,5-ジエン-1,2-ジオール
M35	脱チオ-ジヒドロキシ-ジエンのグルクロニド	—([M34]のグルクロニド)
M36	脱チオ-ヒドロキシジエニルシステイン	—(脱チオ-ヒドロキシジエニルシステイン)
M37	脱チオジヒドロキシオレフィンのグルコシド	—(脱チオ-ジヒドロキシ-オレフィンのグルコシド)
M38	脱チオ-ヒドロキシ-メトキシのグルクロニド	—(脱チオ-ヒドロキシ-メトキシのグルクロニド)
M39	脱チオ-フェニル-システイン	S-{m-クロロ-n-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]フェニル}システイン (m, n)=(2, 3), (3, 4), (3, 2)又は(4, 3)
M40	1,2,4-トリアゾール	1H-1,2,4-トリアゾール
M41	トリアゾリルアラニン(TA)	3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)アラニン
M42	トリアゾリルヒドロキシプロピオン酸(THPA)	2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロパン酸
M43	トリアゾリル酢酸(TAA)	1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル酢酸
M44	トリアゾリルエタノール	1-(1-クロロシクロプロピル)-2-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)エタノール
M45	トリアゾリルエタノールグルコシド	—([M44]のグルコシド)
M46	トリアゾリルスルホン酸エタノールのグルコシド	1-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシエチル]-1H-1,2,4-トリアゾール-5-スルホン酸のグルコシド
M47	ベンジルプロピルジオールのグルコシド	2-(1-クロロシクロプロピル)-3-(2-クロロフェニル)プロパン-1,2-ジオールのグルコシド
M48	チオシアネート	チオシアネート
M49	チアゾシン	6-(1-クロロシクロプロピル)-6,7-ジヒドロ-5H-[1,2,4]トリアゾロ[5,1-b][1,3]ベンゾチア

		ゾシン-6-オール
M50	2-クロロ安息香酸	2-クロロ安息香酸
M51	脱チオテトラヒドロキシオレフィン	5-クロロ-6-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]シクロヘキサ-5-エン-1,2,3,4-テトラオール
M52	脱チオテトラヒドロキシオレフィンのグルクロニド	— ([M51]のグルクロニド)
M53	脱チオ-ヒドロキシ-メトキシ	— (脱チオ-ヒドロキシ-メトキシ)
M54	プロチオコナゾール-ヒドロキシの硫酸抱合体	— (プロチオコナゾール-ヒドロキシの硫酸抱合体)
M55	脱チオ-3,4-ジヒドロキシ-ジエン	3-クロロ-4-[2-(1-クロロシクロプロピル)-2-ヒドロキシ-3-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロピル]シクロヘキサ-3,5-ジエン-1,2-ジオール
M56	脱チオ-3,4-ジヒドロキシ-ジエンのグルクロニド	— ([M55]のグルクロニド)
M57	脱チオ-3-ヒドロキシのグルクロニド	— ([M20]のグルクロニド)
M58	脱チオ-4,5-ジヒドロキシのグルクロニド	— ([M30]のグルクロニド)
M59	脱チオ-ヒドロキシの硫酸抱合体	— ([M26]の硫酸抱合体)
M60	脱チオ-ヒドロキシ-メトキシの硫酸抱合体	— ([M53]の硫酸抱合体)
M61	脱チオ-ジヒドロキシの硫酸抱合体	— ([M31]の硫酸抱合体)

<別紙2：検査値等略称>

略称	名称
ai	有効成分量
Alb	アルブミン
ALD	アルドリンエポキシダーゼ
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT) ]
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT) ]
AUC	薬物濃度曲線下面積
BUN	血液尿素窒素
C <sub>max</sub>	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
Cre	クレアチニン
ECOD	7-エトキシクマリンデエチラーゼ
EH	エポキシド水酸化酵素
EROD	7-エトキシレゾルフィンデエチラーゼ
FOB	機能観察総合検査
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)
GLDH	グルタミン酸デヒドロゲナーゼ
Glu	グルコース (血糖)
GST	グルタチオン Sトランスフェラーゼ
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値
LC <sub>50</sub>	半数致死濃度
LD <sub>50</sub>	半数致死量
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
N-DEM	アミノピリン-N脱メチル酵素活性
Neu	好中球
O-DEM	p-ニトロアニソール-O脱メチル酵素活性
P450	チトクローム P450
PHI	最終使用から収穫までの日数
RBC	赤血球数
T <sub>1/2</sub>	消失半減期
T <sub>4</sub>	テトラヨードサイロニン
TAR	総投与 (処理) 放射能
T.Bil	総ビリルビン
T.Chol	総コレステロール
TG	トリグリセライド
T <sub>max</sub>	最高濃度到達時間
TP	総蛋白
TRR	総残留放射能
UDP-GT	ウリジンニリン酸グルクロニルトランスフェラーゼ

WBC	白血球数
-----	------

<別紙3：作物残留試験>

作物名 [分析部位] 実施年	試験 圃場数	使用 回数	処理量 (kg ai/ha)	処理濃度 (kg ai/hL)	PHI (日)	反復	残留量 (ppm)
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.123- 0.203	0.0438- 0.0720	36	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
					40	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
					46	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
					50	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.127- 0.202	0.0778- 0.126	35	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
					39	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
					44	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
					49	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1350- 0.2110	0.06136- 0.1005	42	1	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.129- 0.206	0.0446- 0.0706		2	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.130- 0.196	0.0691- 0.116		平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.128- 0.207	0.0647- 0.103	41	1	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.123- 0.203	0.0991- 0.158		2	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.120- 0.198	0.0644- 0.102		平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.127- 0.201	0.0836- 0.135	35	1	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.128- 0.201	0.0454- 0.0720		2	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.128- 0.201	0.0454- 0.0720		平均	<0.02

作物名 [分析部位] 実施年	試験 圃場数	使用 回数	処理量 (kg ai/ha)	処理濃度 (kg ai/hL)	PHI (日)	反復	残留量 (ppm)
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.127- 0.202	0.0670- 0.107	43	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦]	1	2	0.126- 0.202	0.0678- 0.108	39	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.126- 0.201	0.0710- 0.112	46	1	<0.02
						2	0.03
						平均	0.03 <0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1440- 0.2000	0.06122- 0.1005	42	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.126- 0.196	0.0900- 0.138	32	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.129- 0.202	0.0679- 0.106	42	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.130- 0.203	0.0933- 0.147	43	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1260- 0.2110	0.04314- 0.07029	57	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1270- 0.2020	0.03151- 0.05143	30	1	0.05
						2	0.04
						平均	0.05
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.123- 0.205	0.0794- 0.120	42	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2001年	1	2	0.126- 0.199	0.0395- 0.0622	37	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1330- 0.2100	0.03167- 0.05059	47	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1319- 0.2070	0.0319- 0.05038	49	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1290- 0.1970	0.1181- 0.1826	55	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1250- 0.2010	0.03168- 0.05076	48	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02
小麦 [玄麦] 2000年	1	2	0.1260- 0.1950	0.03166- 0.05039	53	1	<0.02
						2	<0.02
						平均	<0.02