資料3-2

# 動物用医薬品評価書

# メトロニダゾール

## 2014年5月

# 食品安全委員会

,我们就是我们的问题,我们就是我们的问题,我们就是我们的问题,我们就是我们的问题,我们就是我们的问题,我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们的我们就是我们 第11章 我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们的我们就是我们
○審議の経緯 ····································
○食品安全委員会委員名簿
O食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿 ····································
<b>〇</b> 要約 ····································
I. 評価対象動物用医薬品の概要 ·······5
1. 用途
2. 有効成分の一般名
3. 化学名
4. 分子式
5. 分子量
6. 構造式
7. 使用目的及び使用状況
II. 安全性に係る知見の概要 ····································
1. 薬物動態及び残留試験
(1)薬物動態試験(マウス及びラット)6
(2)薬物動態試験(ヒト)
(3)代謝(イヌ及びヒト)
(4)代謝( <i>in vitro</i> )
(5)残留について
2. 遺伝毒性試験
3. 急性毒性試験
4. 亜急性毒性試験
(1)4 週間亜急性毒性試験(ラット、経口投与)(参考デ <b>ー</b> タ)17
(2)18 週間亜急性毒性試験(ラット、混餌投与)(参考データ)
(3)17 週間亜急性毒性試験(イヌ、経口投与)(参考データ)
(4)14 週間亜急性毒性試験(サル、経口投与)(参考データ)
5. 慢性毒性及び発がん性試験
(1)78 及び 92 週間慢性毒性試験(マウス、混餌投与)(参考データ)18
(2)80 週間慢性毒性試験(ラット、経口投与)(参考データ)19
(3)発がん性について
6. 生殖発生毒性試験
<ul><li>(1) 生殖発生毒性について</li></ul>
(2)発生毒性について
<b>7. その他の毒性試験</b>
(1)免疫毒性試験

## 目 次

<ul> <li>(2) 耐容性試験</li></ul>
9. ヒトにおける知見 ····································
II. 食品健康影響評価
1. 国際機関等における評価 ·······23
(1) JECFA における評価
(2) EMEA における評価
2. 食品健康影響評価
<ul> <li>表 8 EMEA における各種試験の無毒性量等の比較</li></ul>
• 別紙 1: 代謝物/分解物略称
• 別紙 2: 検査値等略称
· 参照 ······27

#### 〈審議の経緯〉

2005年11月29日暫定基準告示(参照1)
2012年2月24日厚生労働大臣から残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請(厚生労働省発食安0222第9号)、関係資料の接受
2012年3月1日第421回食品安全委員会(要請事項説明)
2013年12月26日第160回動物用医薬品専門調査会
2014年3月17日第507回食品安全委員会(報告)
2014年3月18日から4月16日まで国民からの意見・情報の募集
2014年5月13日動物用医薬品専門調査会座長から食品安全委員長へ報告

(同日付で厚生労働大臣に通知)

### 〈食品安全委員会委員名簿〉

(2013年10月1日から)

(2012年6月30日まで)	(2012年7月1日から)
小泉 直子(委員長)	熊谷 進 (委員長)
熊谷 進 (委員長代理*)	佐藤 洋 (委員長代理)
長尾 拓	山添 康 (委員長代理)
野村 一正	三森 国敏(委員長代理)
畑江 敬子	石井 克枝
廣瀬 雅雄	上安平 洌子
村田 容常	村田 容常
* : 2011 年 1 月 13 日から	

### 〈食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿〉

山手 丈至(座長*)	川治 聡子	松尾 三郎
小川 久美子(座長代理*)	須永 藤子	宮田 昌明
青木 博史	辻 尚利	山崎 浩史
青山 博昭	寺岡 宏樹	吉田 和生
石川 さと子	能美 健彦	吉田 敏則
石川 整	舞田 正志	渡邊 敏明
		* : 2013 年 10 月 22 日から

抗原虫剤である「メトロニダゾール」(CAS No. 443-48-1)について、JECFA 及び EMEA の評価書等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等は、薬物動態・代謝(マウス、ラット、イヌ及びヒト)、遺伝 毒性、急性毒性(マウス、ラット及びイヌ)、亜急性毒性(ラット、イヌ及びサル)、慢性 毒性(マウス及びラット)、生殖発生毒性(マウス、ラット及び豚)等の試験成績である。

メトロニダゾールを用いた *in vitro* 及び *in vivo* の各種遺伝毒性試験において、陽性及び 陰性の結果が得られた。メトロニダゾールは細菌体内で還元され、この過程で生じるヒド ロキシルアミンは DNA と反応して遺伝毒性を発現する。ヒトを含むほ乳類にもニトロ化 合物を還元する酵素が存在しており、ヒトにおいてもこれらの酵素群によりメトロニダゾ ールのニトロ基を還元し、遺伝毒性を発現する可能性が考えられた。一方、メトロニダゾ ールの還元は、ほ乳類生体内では細菌に比べて起こりにくいこと及び Germ free ラットで メトロニダゾールの還元代謝物が生成されないことから、ほ乳類生体内における還元代謝 物の生成は腸内細菌叢に起因することが考えられた。しかし、ヒトの腸内細菌叢によりメ トロニダゾールの還元代謝物が生成されるかどうかは明らかではなく、メトロニダゾール の治療用量の単回投与によりヒトで DNA 損傷がみられていることから、食品安全委員会 は、メトロニダゾールが生体にとって問題となる遺伝毒性を示す可能性については否定で きないと判断した。

また、マウス及びラットを用いた発がん性試験において、メトロニダゾールは発がん性 が認められている。ヒトにおける疫学調査において、腫瘍との関連性が示唆されており、 IARC は、メトロニダゾールをヒトに対して発がん性の可能性がある物質(グループ 2B) に分類している。

以上のことから、メトロニダゾールは遺伝毒性発がん物質であることが否定できず、一 日摂取許容量(ADI)を設定することは適当でない。

4

- I. 評価対象動物用医薬品の概要
- **用途** 抗原虫剤
- 2. 有効成分の一般名

和名:メトロニダゾール 英名:Metronidazole

3. 化学名

CAS (No. 443-48-1)

英名:2-Methyl-5-nitroimidazole-1-ethanol

(参照2)

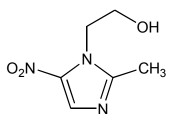
4. 分子式

 $C_6H_9N_3O_3$ 

### 5. 分子量

171.15

6. 構造式



(参照2)

#### 7. 使用目的及び使用状況

メトロニダゾールは、5-ニトロイミダゾール類に属する抗原虫剤である。メトロニダ ゾールは、原虫又は菌体内の酸化還元系により還元され、ニトロソ化合物に変化し、抗 原虫作用及び抗菌作用を示す。また、反応の途中で生成したヒドロキシルラジカルが、 DNA を切断し、DNA らせん構造の不安定化を招くとも報告されている。(参照3、4) 海外では、原虫(トリコモナス、トレポネーマ及びヒストモナス)、偏性嫌気性菌等 (バクテロイデス、フソバクテリウム、カンピロバクター及びクロストリジウム)によ る感染症の治療にヒト用医薬品として使用される。(参照3)

日本では、動物用医薬品としては承認されていないが、ヒト用医薬品としてトリコモ ナス症、ヘリコバクター・ピロリ感染症等の治療薬として承認<sup>1</sup>されている。(参照3、4)

なお、ポジティブリスト制度導入に際して、食品において「不検出」とされる農薬等 の成分であると規定されている。(参照1)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> 用法・用量の一例として、トリコモナス症の場合、通常、成人にはメトロニダゾールとして、1 クールとして1回250 mgを1日2回10日間経口投与するとされている。(参照4)

#### II. 安全性に係る知見の概要

本評価書では、JECFA 及び EMEA の評価書等を基に、メトロニダゾールに関する主 な知見を整理した。(参照 3~24) 代謝物/分解物略称及び検査値等略称を別紙1及び2 に示した。

各種代謝及び残留試験で用いられたメトロニダゾールの放射性標識化合物について は、以下の略称を用いた。

略称	標識位置
[1-ethanol-14C]メトロニダゾール	エタノール基の1位の炭素を <sup>14</sup> Cで標識したもの
[2-ethanol-14C]メトロニダゾール	エタノール基の2位の炭素を <sup>14</sup> Cで標識したもの
[ring-2-14C]メトロニダゾール	イミダゾール環の2位の炭素を14Cで標識したもの
<sup>14</sup> C 標識メトロニダゾール	標識位置不明のもの

#### 1. 薬物動態及び残留試験

- (1) 薬物動態試験(マウス及びラット)
- ① 吸収

ラットでは、メトロニダゾールの経口投与 1~2 時間後に血漿及び組織中の最高濃度(C<sub>max</sub>)に達した。1時間後に投与量の 80%が吸収された。分布容積は、総体液量と一致していた。血漿濃度に一致する殺菌濃度が脳脊髄液、胆汁、骨及び骨盤部の組織に検出された。(参照 3)

ラットにおけるメトロニダゾールの血清中の半減期(T<sub>1/2</sub>)は、静脈内投与時では 11時間、膣内投与時では13.6時間であった。メトロニダゾールは、主に腎臓を経由 して尿中に排泄され、胆汁を経由及び腸壁を通して糞中にも排泄された。(参照3)

ラットにおける排泄に関する試験 [II.1.(1)④] において、尿、糞及び呼気中の排 泄率が、それぞれ 58%、24%及び 6%であったことから、メトロニダゾールの経口投 与時の吸収率は、少なくとも 64%以上と考えられた。

② 分布

ラット(Wistar 系又は SD 系、雌、体重 200 g)に[ring-2-14C]メトロニダゾールを 単回経口投与(10 mg/kg 体重)し、投与 1、4、8 及び 24 時間後の各組織中の総放射 活性濃度が燃焼法により測定された。

各組織中の総放射活性濃度を表1に示した。T<sub>1/2</sub>は、筋肉で約8時間、肝臓で約10時間及び腎臓で約34時間であった。(参照5、6)

	$\Box = \Box =$				
各組織	投与後時間(時間)				
台和和	1	4	8	24	
血液	6.36	3.32	1.35	0.21	
肝臓	11.04	6.84	3.41	1.06	
腎臓	8.57	5.04	1.98	1.57	
胃腸管	14.24	35.40	30.04	13.27	
筋肉	5.71	2.48	1.12	0.29	

表 1 ラットへの<sup>14</sup>C 標識メトロニダゾール単回経口投与後における 各組織中の総放射活性濃度 (ug eq/mL 又は g)

マウスでは、メトロニダゾール及びその代謝物は、胎盤関門を通過し、全胎児の臓 器及び組織に分布した。メトロニダゾールは、乳汁中に移行し、その濃度は血漿濃度 の約50%であった。(参照3)

③ 代謝

ラット(Wistar 系又は SD 系、雌、200 g) にメトロニダゾールを単回経口投与(10 mg/kg 体重)し、投与後 24 時間の尿及び胆汁中の代謝物が薄層クロマトグラフィー により調べられた。

尿中には14種類の代謝物が検出された。そのうち6種類は、メトロニダゾール(投 与量の15%)並びにその硫酸及びグルクロン酸抱合体(それぞれ7~11%及び3~11%)、 1-(2-ヒドロキシエチル) -2-ヒドロキシメチル-5-ニトロイミダゾール(以下「代謝物 A」という。4%)、1-(2-ヒドロキシエチル) -2-カルボキシル-5-ニトロイミダゾール (以下「代謝物 B」という。0.2%)並びに2-メチル-5-ニトロイミダゾール-1-イル-酢 酸(以下「代謝物 C」という。5%)であった。

胆汁中には3種類の代謝物が検出され、それらはメトロニダゾール並びにその硫酸 及びグルクロン酸抱合体であった。(参照5、6)

ラットでは、尿中排泄された総放射活性の97%が環構造をそのまま保持したニトロ イミダゾールで占められていた。(参照3)

④ 排泄

ラット(Wistar 系又は SD 系)に[ring-2-<sup>14</sup>C]メトロニダゾールを単回経口投与(10 mg/kg 体重/日)し、投与後 24 時間の尿、糞及び CO<sub>2</sub>の放射活性を測定した。

放射活性は4日間にわたり、主に腎臓から尿中に(投与量の58%)排泄され、大部 分が24時間以内(投与量の53%)に排泄された。糞中からは投与量の24%が、CO2 として6%が排泄された。(参照6)

麻酔下のラット(6匹/群)に[ring-2-14C]メトロニダゾールを静脈内投与し、胆汁中 排泄が測定された。また、胃への投与6時間後の胆汁排泄も測定された。

静脈内投与後、放射活性は6時間にわたり胆汁中から検出され、胆汁中排泄率は投

与量の7.2%であり、胃腸管にはさらに大きな画分(14%)が排泄された。胃への投与では胆汁中に3%が排泄された。(参照6)

- (2) 薬物動態試験(ヒト)
- ① 吸収・分布

メトロニダゾールは、経口摂取後、通常完全かつ速やかに吸収され、血漿中の濃度 は、500 mg の1 回投与後 0.25~4 時間以内に 8~13 µg/mL に達する。用量と血漿濃 度との間に直線関係が成り立つのは、200~2,000 mg の間である。6~8 時間ごとの 反復投与では、ある程度の薬剤の蓄積が起こる。全身からの薬剤の消失は用量依存性 を示す。メトロニダゾールの血漿における T<sub>1/2</sub> は 8 時間で、容積でみた場合の薬剤の 分布は、全身の水分の分布にほぼ等しい。血漿中タンパク結合の割合は、20%以下で ある。(参照 7)

健康女性(5例)にメトロニダゾール内服錠250 mg を単回経口投与すると、2時間後に血中における最高値を示した。C<sub>max</sub>は3.7 µg/mL であった。(参照4)

経口投与では、メトロニダゾールは、胃腸管からすぐに、ほぼ完全に吸収された。 生物学的利用率はほぼ 100%であった。C<sub>max</sub>(血清)は約1時間後にみられ、投与24 時間後にはごく僅かに検出された。(参照8)

メトロニダゾールは、経口投与後よく吸収される。空腹時の健康な成人に 250、500 又は 2,000 mg のメトロニダゾールを経口摂取させると、C<sub>max</sub>(血漿)は 1~3 時間以 内にみられ、その濃度はそれぞれ平均 4.6~6.5 μg/mL、11.5~13 μg/mL、30~45 μg/mL であった。(参照 8)

直腸投与では、メトロニダゾールは、直腸粘膜から容易に、ほぼ完全に吸収された。 直腸投与されたメトロニダゾールは経口投与の場合に比べてより緩やかに吸収され、 C<sub>max</sub>は約4時間後にみられた。この投与経路における生物学的利用率は約70%であっ た。(参照8)

メトロニダゾール安息香酸エステル(Benzoyl metronidazole)の経口懸濁液を投 与すると、可用性(system availability)は、メトロニダゾールの 80%であった。

坐薬の場合では、生物学的利用率は経口投与の44~80%で、平均67%であった。(参照8)

2 分布

妊婦に分娩開始初期からメトロニダゾール内服錠200 mgを3時間ごとに投与して、 母子の血中濃度を測定すると、メトロニダゾールは胎盤関門を通過して胎児に移行す ることが認められた。(参照4) 平均年齢 22.5 歳の母親及び生後 5 日の新生児 10 例を選び、母親にメトロニダゾー ル内服錠 200 mg を経口投与し、4 時間毎に授乳して母乳中及び新生児の血中への移 行がポーラログラフィーにより調べられた。

母乳中の平均濃度は4時間後に3.4 µg/mL、8時間後に2.2 µg/mL、12時間後に1.8 µg/mLで母親の血中と同程度に移行したが、新生児の血中濃度は痕跡~0.4 µg/mL と 極めて微量であった。(参照4)

みかけの分布容積は0.6~0.8 L/kg で、400 mg を静脈内投与したときでは1.05 L/kg であった。(参照 8)

メトロニダゾールは、膣分泌液、精液、唾液及び母乳を含む組織及び体液によく移 行し、治療用量では脳脊髄液まで達する。(参照 8)

各組織中のメトロニダゾールの対血清濃度を表2に示した。腹腔、盲腸及び総胆管 胆汁では血清濃度に対し55%、大網では20%、皮下組織では10%であった。(参照8)

各組織	対血清濃度(%)	各組織	対血清濃度(%)
中耳粘膜	180	子宮	95
胆囊胆汁	135	ヒト乳汁	90
CSF(脳脊髄液)	120	回腸	85
腹部筋肉	110	骨	80
卵管	100	大腸	70

表 2 各組織におけるメトロニダゾールの対血清濃度(%)

平衡透析法により測定した血漿タンパク結合率は、1 µg/mL の血漿中濃度では 8.1%、 10 µg/mL の濃度では 11.2%であった。(参照 4)

ヒトにおけるメトロニダゾールの経口及び静脈内投与後のT<sub>1/2</sub>は、約8及び3時間であった。(参照3)

③ 代謝

ヒトにメトロニダゾールを1日3回経口投与(250 mg/回)し、投与後24時間の尿 中の代謝物が、ペーパークロマトグラフィーにより調べられた。

6 種類の代謝物(メトロニダゾール及びそのグルクロン酸抱合体、代謝物 C、代謝 物 A 及びそのグルクロン酸抱合体並びに代謝物 B) が同定された。(参照 5)

メトロニダゾールは、主として肝臓で代謝される。

尿中に排泄されたニトロ基を含む代謝物中、未変化のメトロニダゾール及びそのグルクロン酸抱合体が 30~40%を占め、代謝物 A 及びそのグルクロン酸抱合体が主要 代謝物で 40~50%を占めた。(参照 4)

全身から消失するメトロニダゾールの 50%以上が肝臓における代謝によるもので ある。側鎖の酸化によって、代謝物 A 及び酸化体の 2 種の主な代謝物が産生される。 水酸化体は酸化体よりも T<sub>1/2</sub>は長く(約12時間)、メトロニダゾールの抗トリコモナ ス活性のおおよそ 50%は、代謝物 A による。グルクロン酸抱合体の形成も認められる。 メトロニダゾールの酸化的代謝は、フェノバルビタール、プレドニゾン、リファンピ ン、そしておそらくエタノールによって誘発される。シメチジンは本剤の肝臓での代 謝を阻害すると考えられている。(参照 7)

#### ④ 排泄

健康な女性(3例)にメトロニダゾール内服錠250 mgを単回経口投与したときの 48時間までの尿中排泄率は、生物学的測定法では9.2%であった。(参照4)

メトロニダゾールの排泄の主要経路は腎臓であったが、胆汁及び母乳からも排泄される。77%が尿から、14%が便から回収された。

ある患者の尿が本剤由来の未同定色素により、赤褐色になった。(参照8)

メトロニダゾールの静脈内投与(1.5 g)後の  $T_{1/2}$ は、6.6~10.3 時間の間で、平均 8.4 時間であった。水酸化代謝物の  $T_{1/2}$ は、13.3~19.1 時間の間であった。6~8 時間 ごとに反復投与した場合では、若干の蓄積性がみられた。

肝機能障害の事例では、排泄は緩やかであった。腎不全の事例では、メトロニダゾ ールに変化はみられなかったが、代謝物の T<sub>1/2</sub> は延長した。(参照 8)

#### (3)代謝(イヌ及びヒト)

イヌ(ビーグル種)にメトロニダゾールを胃管チューブにより投与(100 mg/kg 体重)、又はヒトに単回経口投与(1g)し、投与後9時間の尿中の代謝物がペーパーク ロマトグラフィーにより調べられた。

イヌ及びヒトにおける代謝パターンは同様であった。尿中化合物3種類は、代謝物 C、メトロニダゾール及びそのグルクロン酸抱合体であった。(参照5)

ほ乳類では、ニトロ基を有しイミダゾール環をそのまま保持する6種類の代謝物が 同定され、それらはメトロニダゾール並びにその硫酸及びグルクロン酸抱合体、代謝 物A及びそのグルクロン酸抱合体、代謝物B及び代謝物Cであった。(参照9)

ヒト、ラット及びイヌにおけるメトロニダゾールの代謝の概要を図1に示した。

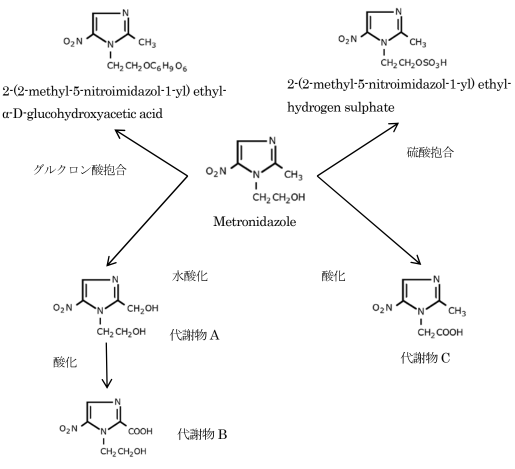


図 1 ヒト、ラット及びイヌにおけるメトロニダゾールの代謝の概要

メトロニダゾールは、肝臓でほぼ完全に代謝される。主要代謝物は、側鎖の酸化及 びグルクロン酸抱合により生成される。イミダゾール環の開裂産物を含む還元代謝物 のいくつかは、腸内細菌叢により生成される。(参照 8)

主要代謝物は、活性を有する代謝物A及び不活性の代謝物Cであった。(参照8)

ほ乳類では、5-ニトロイミダゾールの *in vivo* での代謝は、組織中のニトロ還元酵素 (nitro-reductase)活性及び酸素分圧に関連している。5-ニトロイミダゾールは、持 続してイミダゾール構造を有する共有結合残留物を生じる。これらの残留物の毒性学 的安全性は評価されていない。(参照 3)

#### (4)代謝(in vitro)

[1-ethanol<sup>-14</sup>C]又は[2-ethanol<sup>-14</sup>C]メトロニダゾールをラットの盲腸細菌叢又はクロストリジウム・パーフリンゲンスとともに培養し、メトロニダゾールの代謝が調べられた。

この条件下では、アセトアミド及び N-(2-hydroxyethyl) oxamic acid が同定された。 これらの二つの代謝物には、ニトロ基を除いてメトロニダゾールの炭素原子及び窒素 原子がすべて含まれており、部分的に還元されたニトロイミダゾールのイミダゾール 環の 1-2 位及び 3-4 位が開裂した結果により生じたことが明らかとなった。(参照 5) 上述の試験におけるアセトアミド及び *N*(2-hydroxyethyl) oxamic acid は、メトロ ニダゾールの代謝により生成された代謝物のごく一部にしか過ぎない。そのため、乳 キサンチンオキシダーゼ等の還元系を用いて他に生成される可能性のある代謝物が調 べられた。

キサンチンオキシダーゼを用いたメトロニダゾールの還元から同定された代謝物は、 エタノールアミン、Nglycoylethanolamine、N-(2-hydroxyethyl)oxamic acid、N acetylethanolamine、酢酸、アセトアミド及びグリシンであり、メトロニダゾールは、 四つの経路で断片化することが考えられた。各断片化の経路を図2に示した。これら の経路は、N-(2-hydroxyethyl) oxamic acid 及びアセトアミドを生じる経路 (a)、 N-acetylethanolamine 及びグリシンを生じる経路 (b)、エタノールアミン、酢酸及 びグリシンを生じる経路 (c)、N-glycoylethanolamine 及び酢酸を生じる経路 (d) で あった。(参照3、5)

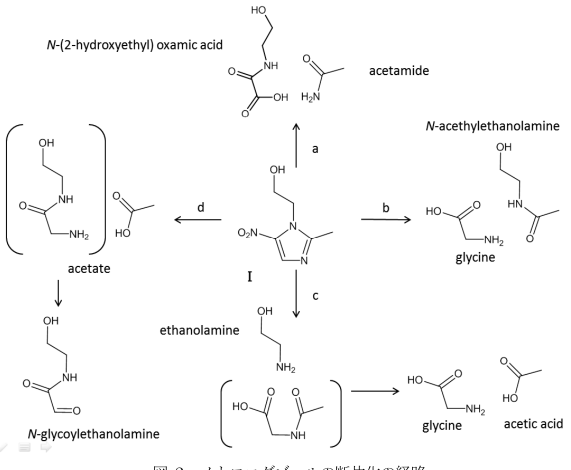


図 2 メトロニダゾールの断片化の経路

細菌及び *in vitro* 系では、メトロニダゾールは、断片化(fragmentation)により、 多くの単純で天然にある分子にまで分解されることが観察された。(参照 9)

#### (5)残留について

メトロニダゾールについては、食用動物(food producing animals)である馬、牛 及び豚において、様々な医薬品製剤の非経口及び経口投与後による、主に吸収及び血 漿排泄に焦点を当てた残留データ及び薬物動態データはない。また、利用できる対象 動物の総残留試験及び代謝に関するデータはない。

5-ニトロイミダゾールは、急速に代謝されることが知られている。イミダゾール環の C2 位の側鎖の酸化から主要代謝物が生成される。残留物は、組織タンパク質と共有結合する。メトロニダゾールに関して、対象動物の組織中の結合残留物について利用できる情報はない。(参照 3)

総残留の消失及び総残留に占める残留マーカーの割合に関する情報は得られていない。

いくつかの組織分布及び排泄データが豚において調べられているが、メトロニダゾ ールの残留は、血漿及び尿中でのみ認められた。脂肪1試料を除き、全ての組織試料 では、メトロニダゾールの残留はみられなかったが、これは、分析方法に起因するも のと考えられた。

牛に推奨用量を子宮内投与した後、メトロニダゾール及びその代謝物である代謝物 Aの残留は、最終投与2及び6時間後の乳汁中にみられ、43時間後には検出限界未満 に減少した。しかし、メトロニダゾール及び代謝物Aは、示された回収試験又は用い た分析法の検出限界及び定量限界から、確実に定量されたものとはいえない。(参照3)

#### 2. 遺伝毒性試験

メトロニダゾールの *in vitro* 及び *in vivo* の遺伝毒性試験結果を表 3 及び 4 に示した。 (参照 3、8、10~19)

試験	対象	用量	結果
復帰突然変 異試験	Salmonella typhimurium TA100、TA100-FR1、 TA1535、TA1535-FR1	変異原性を示した最低用量 25 ~250 µg	陽性 (参照 10)
	TA98、TA100	$0 \sim 100 \ \mu$ g/plate (±S9)	陽性 (参照 11)
	<i>S. typhimurium</i> TA98、TA1537、TA1538	250 µg/plate (±S9)	陰性 (参照 12)
	TA100、TA1535	$50\sim500 \ \mu\text{g/plate} \ (\pm\text{S9})$	陽性 (参照 12)
	<i>S.typhimurium</i> TA1535	250 mg を1日3回、10日間経 口投与したヒト患者の尿 0.2 mL	陽性 (参照 12)
	<i>S.typhimurium</i> TA100、TA100NR	0~3,200 nmol/plate(±S9)、 嫌気性下及び好気性下	陽性 (参照 13)

表 3 *in vitro* 試験

試験	対象	用量	結果
	YG1029	$0{\sim}3,\!200\text{nmol/plate}$ (-S9) 、	陽性
	TA100/1,8-DNP <sub>6</sub>	好気性下	(参照 13)
	S.typhimurium	87.6~292.1 nmol/tube (-S9)	四日下午
	TA100	$116.9\!\sim\!292.1$ nmol/tube (+	陽性
		S9)	(参照14)
	S. typhimurium	$40\sim 500 \mu$ g/plate (+S9)	陽性
	TA100	$20 \sim 500 \mu\text{g/plate} (-\text{S9})$	(参照15)
	TA100NR, TA98, TA98NR		陰性
		S9) a	(参照 15)
SOS クロ	Escherichia coli PQ37	$87.6 \sim 292.1 \text{ nmol/tube} (\pm S9)$	陽性
モテスト			(参照 14)
突然変異試	Neurospora crassa	4.4 mg/mL	陽性
験			(参照 13)
小核試験	非喫煙男性由来リンパ球	2.9~584.8 μmol/L	陰性
		24、48 時間	(参照 15)
染色体変異	ほ乳類細胞	用量不明、低酸素下	陽性
試験			(参照3)
	ヒト細胞	詳細不明	陰性
			(参照 16)
遺伝子突然	マウスリンフォーマ	用量不明	陰性
変異試験	L5178Y細胞(HGRPT変異)		(参照 10)
	チャイニーズハムスター	用量不明(+ラット初代肝細	陰性
	V79 細胞(ウアバイン抵抗性	胞)	(参照 10)
	あるいは HGPRT 変異)		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
遺伝毒性作	リンパ球	治療血漿濃度未満	陽性
用			(参照3)
染色体変異	詳細不明	5.8 mmol/L、好気性下	陰性
試験			(参照 10)
	チャイニーズハムスター	10 mmol、嫌気性下、6 時間培	陽性
	V79 細胞	養	(参照10)
		5 mmol、嫌気性下、5.5 時間培	陽性
		養	(参照 10)
	ヒト新鮮白血球	アルカリ法	
ッセイ		<u>⇒⊻∕m-7+n⊓</u>	(参照 15)
<i>姉妹染色分</i>	ヒト細胞	詳細不明	不確定
体交換試験			(inconclusive $)$
	、シッカーは学生の言	<u> </u>	(参照 16)
	ハムスター培養細胞	詳細不明	陰性 (参昭 10)
古女八列車	Coohommer	学领域用	(参照 16)
	Saccharomyces cerevisiae	詳細不明	陽性
伝子変換試  験		0.02%	(参照3)
闷火	Saccharomyces cerevisiae D4	0.0270	陰性 (参昭 10)
	<i>D</i> 4		(参照 10)

試験	対象	用量	結果
不定期	ヒト初代肝細胞	詳細不明	陽性
<b>DNA</b> 合成			(参照3)
試験	マウス初代肝細胞	詳細不明	陽性
			(参照3)
body fluid	詳細不明	暴露されたヒト(汗、便及び	陽性(Active)
assay		尿)、げっ歯類(尿)	(参照 16)
	詳細不明	治療用量を投与されたヒトの	陽性
			(参照8)

a:S9 非存在下のTA100NR株並びにS9存在下及び非存在下のTA98株では高用量でのみ陽性

試験	対象	用量	結果
小核試験	マウス骨髄細胞、ラット骨髄	詳細不明	陰性
	細胞		(参照 16)
	マウス、ラット	マウス : 100、500 mg/kg 体重、	陰性
		ラット : 100 mg/kg 体重	(参照 13)
		詳細不明	弱陽性
			(参照 13)
	(参考データ2)	5、10、15 mg/L、	陽性
	シクリッド(Oreochromis	24、48 及び 72 時間暴露	(参照17)
	<i>niloticus</i> )赤血球		(2 )
染色体変異	マウス	詳細不明	陽性
試験			(参照3)
	ヒト(末梢リンパ球)	用量不明、経口投与	陽性
試験			(参照3)
		用量不明、経口投与	陰性(統計的検
			出力不足のた
			め)(参照 3)
	ヒト(末梢リンパ球)	用量不明、経口投与	陽性
ッセイ			(参照3)
		用量不明、経口投与	陰性(統計的検
			出力不足のた
			め) (参照 3)
姉妹染色分	チャイニーズハムスター骨	詳細不明	陰性
体交換試験	髄細胞		(参照 16)
	雄ウサギ精子細胞	詳細不明	陰性
DNA 合成			(参照 16)
試験			
染色体損傷	ヒト(骨髄、リンパ球)	詳細不明	陰性
			(参照 16)
DNA 損傷	ヒト	治療用量、単回経口投与	陽性 a
			(参照3)

表4 in vivo 試験

<sup>2</sup> 魚類を用いた試験であることから参考データとした。

試験	対象	用量	結果
伴性劣性致	Drosophila	詳細不明	陰性
死試験			(参照 10、16)
優性致死試	ラット及びマウス	ラット : 300、600 mg/kg 体重/	陰性
験		日、マウス: 300、1,000 mg/kg	(参照 10)
		体重/日、5週間、投与経路不明	(参照10)

a: 一本鎖 DNA の損傷

メトロニダゾールの抗原虫又は抗菌活性のメカニズムは、ニトロ基の部分的な還元で あり、反応性代謝物が細菌及び細胞内の高分子に結合して生物学的作用を示す。細菌で は、反応性代謝物と細菌 DNA との相互作用により DNA 合成及びタンパク質合成が阻 害され、細菌は死滅する。ヒト及び動物においても、反応性代謝物と細胞内高分子又は DNA との相互作用が確認されている。また、ヒトにおいては DNA 一本鎖の損傷がメト ロニダゾールの治療用量の単回投与でみられており、同様の所見が *in vitro* でのヒトの 培養リンパ球においても確認されている。(参照 3)

EMEA では、各種 *in vitro* 及び *in vivo* の遺伝毒性試験において、陽性及び陰性の結果が得られたが、治療目的で投与されたヒトにおいて DNA 損傷が報告されていることから、メトロニダゾールはヒトに遺伝毒性を示すと考えられたとしている。(参照 3、12)

メトロニダゾールは、S. typhimuriumの菌体内ではニトロ還元酵素(nfsB)により 2 電子還元されてニトロソ体となり、ヒドロキシルアミンを経てアミノ化合物に還元さ れる。この過程で生ずるヒドロキシルアミンは DNA と反応して遺伝毒性を発現する。 一方、ヒトを含むほ乳類には、細菌のニトロ還元酵素の機能的ホモローグである NAD(P)H-キノン酸化還元酵素(EC 1.6.99.2)が存在する。また、ニトロ化合物を1電 子還元する NADPH-チトクロム P-450 酸化還元酵素 (EC 1.6.2.4)、NADPH-b5 酸化還 元酵素(EC 1.6.2.2)が存在する。ニトロ化合物を1電子還元するこれらの酵素は、ニ トロ化合物から陰イオンラジカルを生成するが、このラジカルは酸素により容易にニト ロ化合物に酸化されるため、これらの酵素は酸素感受性ニトロ還元酵素と呼ばれる。ニ トロ化合物へ再酸化される過程で発生する活性酸素種(スーパーオキシドアニオン)は、 塩基損傷の他に DNA 鎖切断を誘発する。(参照 18) したがって、ヒトにおいても、上 記の酵素群がメトロニダゾールのニトロ基を還元し、遺伝毒性を発現する可能性が考え られた。一方、メトロニダゾールは、5-ニトロフランや2位にニトロ基を有する2-ニト ロイミダゾールと比べて還元されにくいことが報告されていること(参照15)から、メ トロニダゾールの還元は、ほ乳類生体内では細菌に比べて起こりにくいと考えられる。 Germ free ラットを用いると、メトロニダゾールの代謝物としてニトロ基が還元された 代謝物が生成されていないことから、ほ乳類生体内における還元代謝物は腸内細菌叢に より生成されることが考えられる。(参照 19) ヒトの腸内細菌叢から芳香族ニトロ化合 物を還元するニトロ還元酵素が見出されている。(参照 20) ヒトの腸内細菌叢によりメ トロニダゾールの還元代謝物が生成されるかどうかは明らかではないが、メトロニダゾ ールの治療用量の単回投与によりヒトで DNA 損傷がみられていることから、食品安全 委員会は、メトロニダゾールが生体にとって問題となる遺伝毒性を示す可能性について

メトロニダゾールの二つの酸化代謝物(代謝物A及び代謝物C)の遺伝毒性について、 復帰突然変異試験が実施されている。

結果を表5に示した。代謝物Aの遺伝毒性は、親化合物よりも10倍高かった。(参照3、12)

表 5 代謝物を用いた復帰突然変異試験

代謝物	対象	用量	結果
А	S. typhimurium	$250 \mu$ g/plate ( $\pm$ S9)	陰性
	TA98、TA1537、TA1538		(参照 12)
	S. typhimurium	$50{\sim}500 \mu$ g/plate (±S9)	陽性
	TA100、TA1535		(参照 12)
С	S. typhimurium	$50{\sim}500~\mu$ g/plate (±S9)	7244
	TA98、TA100、TA1535、		陰性
	TA1537、TA1538		(参照 12)

#### 3. 急性毒性試験

メトロニダゾールの LD<sub>50</sub> を表 6 に示した。メトロニダゾールの急性毒性は低い。(参照 3、8)

<u>我</u> 0 八		国文子住町における LD50		
動物	投与経路	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		
	経口	4,350~5,000		
マウス*	経口	$1,000 \sim 5,000$		
	静脈内	$250 \sim 1,260$		
	経口	>5,000		
ラット*	経口	$1,000 \sim 5,000$		
	静脈内	$100 \sim 1,575$		
イヌ*	経口	>750		

表 6 メトロニダゾールの各種投与経路における LD50

\*:性別は報告されていない。

#### 4. 亜急性毒性試験

- (1)4週間亜急性毒性試験(ラット、経口投与)(参考データ<sup>3</sup>)
  - ラットを用いたメトロニダゾールの4週間経口投与(25及び50mg/kg体重/日)による亜急性毒性試験が実施された。

体重及び生化学的パラメータは対照群と同様であった。EMEAは、本試験の計画が 十分でなく、観察期間が非常に短期であるため、この結果は受け入れられなかったと している。(参照3)

<sup>3</sup> 試験の詳細が報告されていないことから参考データとした。

- (2) 18週間亜急性毒性試験(ラット、混餌投与)(参考データ4)
  - ラットを用いたメトロニダゾールの 18 週間混餌投与(75、150 及び 300 mg/kg 体 重/日)による亜急性毒性試験が実施された。
  - 全投与群で成長率が低下した。300 mg/kg 体重/日投与群では、肝臓及び腎臓の相対 重量が増加し、雄では精巣重量及び精子形成の低下が観察された。

EMEA では、本試験の NOEL は設定できなかったとしている。(参照 3)

(3) 17週間亜急性毒性試験(イヌ、経口投与)(参考データ4)

イヌを用いたメトロニダゾールの 17 週間経口投与(75、110、150 及び 225 mg/kg 体重/日)による亜急性毒性試験が実施された。

150 mg/kg 体重/日以上投与群の全例が死亡するか、又は運動失調、筋肉硬直、振戦 及び虚脱を示したために安楽死処置された。同様の症状が、110 mg/kg 体重/日投与群 でもみられたが、死亡は1例のみであった。75 mg/kg 体重/日投与群でも運動失調及 び振戦がみられた。

EMEA では、本試験から NOEL を得ることはできなかったとしている。(参照3)

(4) 14 週間亜急性毒性試験(サル、経口投与)(参考データ 4)

サルを用いたメトロニダゾールの胃管チューブ経口投与による亜急性毒性試験が行われている。45、100及び225 mg/kg 体重/日で14週間投与した試験では、食欲の欠如及び体重低下が全投与群でみられ、225 mg/kg 体重/日投与群では、肝臓に病理学的な変化が観察された。

EMEA では、本試験から NOEL を得ることはできなかったとしている。(参照3)

#### 5. 慢性毒性及び発がん性試験

(1) 78 及び 92 週間慢性毒性試験(マウス、混餌投与)(参考データ 4)

マウス(CD-1 及び CF-1 系、動物数不明)を用いたメトロニダゾールの、それぞれ 78 及び 92 週間混餌投与(75、150 及び 600 mg/kg 体重/日)による慢性毒性試験が 実施された。

CD-1 マウスでは、75 mg/kg 体重/日投与群において、雄の 26%に体重の低下及び 精子形成不全がみられた。150 mg/kg 体重/日投与群でも、雄に精嚢腺の相対重量の低 下がみられた。600 mg/kg 体重/日投与群では、雄の 53%に精巣の相対重量の低下及 び精子形成不全、23%に精巣萎縮が、雌に子宮の相対重量の低下がみられた。

CF-1 マウスでは、75 mg/kg 体重/日投与群の雄で前立腺の相対重量が低下した。150 mg/kg 体重/日投与群の雌雄及び 600 mg/kg 体重/日投与群の雌では、心臓の相対重量の低下がみられた。

EMEA では、本試験の NOEL は設定できなかったとしている。(参照 3)

<sup>4</sup> 試験の詳細が報告されていないことから参考データとした。

(2) 80 週間慢性毒性試験(ラット、経口投与)(参考データ5)

ラットを用いたメトロニダゾールの 80 週間経口投与(75、150 及び 300 mg/kg 体 重/日)による慢性毒性試験が実施された。別群にはメトロニダゾールを 13 週間経口 投与(600 mg/kg 体重/日)した。

300 mg/kg 体重/日投与群の全例において、体重が低下し、さらに雄では精巣の変性がみられた。より低用量投与群では、血液パラメータが変化した。

600 mg/kg 体重/日投与群では、精巣の変性、前立腺萎縮及び成長率の低下が頻繁にみられた。

EMEA では、本試験の NOEL は設定できなかったとしている。(参照 3)

(3) 発がん性について

マウス (Swiss 系、6~8 週齢)を用いたメトロニダゾールの混餌投与 (0%、0.06%、0.15%、0.3%又は 0.5%) による生涯試験が実施された。

生存率は、全群で同様であった。肺腫瘍の発生率が増加した。(表 7) 0.3%以上投 与群の雌に悪性リンパ腫が有意に増加したが、それ以外の雌及び全群の雄では、有意 な増加はみられなかった。(参照 11)

表 7 マウスを用いたメトロニダゾールの混餌投与による生涯試験でみられた

性別	混餌濃度(%)				
门主方门	0	0.06	0.15	0.3	0.5
雄	19%	33%	58%	67%	77%
此隹	20%	40%	50%	70%	44%

肺腫瘍の発生率(%)

ラット(30 mg/kg 体重/日、強制経口投与)及びマウス(2 mg/日(約 66 mg/kg 体重/日)、強制経口投与)を用いて最近実施された 100 日間投与試験と生涯試験の結果は、より高用量で実施されたラット及びマウスの混餌投与による生涯試験の結果を再現した。低用量の 30 mg/kg 体重/日はヒトにおける治療用量の範囲である。

このラットにおける経口投与量において、乳腺腫瘍(線維腺腫:対照群18%に対し 56%、腺腫:16%に対し36%、線維腫:0%に対し22%、がん腫:0%に対し10%)の 有意な増加が、平均潜伏期間100.5週間の後に雌で観察された。

マウスでは、66 mg/kg 体重/日の投与量で、悪性リンパ腫が雌に(対照群 0%に対し 44.1%)、肺腺腫が雄に(対照群 26.3%に対し 66.6%)観察された。(参照 3)

メトロニダゾールは、経口投与後、マウスに発がん性を示し、雌雄に肺腫瘍、雌に リンパ腫の発生率を有意に増加させた。ラットへの経口投与後では、乳腺線維腺腫の 発生頻度及び発生個数を増加させた。(参照 21)

<sup>5</sup> 試験の詳細が報告されていないことから参考データとした。

マウス及びラットを用いたメトロニダゾールの経口投与により、メトロニダゾールの発がん性が調べられた。

マウスにおいて、雌雄に肺腫瘍、雌に悪性リンパ腫の発生率が、ラットにおいて、 乳腺、下垂体、精巣及び肝臓の腫瘍発生率がそれぞれ有意に増加した。また、ラット では、1,2-dimethylhydrazineの皮下投与によるイニシエーションにより大腸腫瘍の 発生率が増加した。(参照 16)

非常に高い濃度(500 mg/kg 体重/日)のメトロニダゾールを投与されたマウスにおいて肺腫瘍のプロモーション作用がみられ、肝臓腫瘍に統計学的に有意な増加を引き起こした。ハムスターを用いた生涯試験2試験は陰性であった。(参照8)

メトロニダゾールの発がん性作用は、物質の腫瘍イニシエーション作用よりもむし ろプロモーション作用によるものであると議論されている。しかしながら、可能性の あるメカニズムは提案されておらず、プロモーションメカニズムについてのデータは 提出されていない。(参照 3)

EMEA では、メトロニダゾールは、動物に対して遺伝毒性発がん物質とみなされる としており、この見解は、メトロニダゾールをグループ 2B "possibly carcinogenic to humans (ヒトに対して発がん性の可能性がある)"に属する物質に分類した IARC と 一致する。(参照 3)

#### 6. 生殖発生毒性試験

#### (1) 生殖発生毒性について

生殖毒性がマウス及びラットを用いた慢性毒性試験で示されており、特に精子形成 不全、前立腺及び精巣の相対重量の低下がみられている。

豚(6頭) にメトロニダゾールを投与(50%過剰量(overdose)/4頭、100%過剰量/2頭)し、メトロニダゾールの精子形成への影響について調べられた。投与後、週2回最大10週まで精子を採取した。

本試験は、1 群当たりの動物数が最大でも4 頭で、GLP にも準拠しておらず、観察 も短期であった。そのため、EMEA は、本試験の結果は、慢性毒性を適切に評価して いるとはみなさなかった。特に雄の生殖器系における毒性症状が生殖能パラメータに 影響を及ぼす可能性を示唆したが、生殖能に関する試験は実施されなかった。(参照 3)

#### (2)発生毒性について

マウス(Swiss Webster 系)の妊娠8、10、12及び14日にメトロニダゾールを腹腔内投与(15 mg/kg 体重)し、胚毒性及び催奇形性が調べられた。死亡及び奇形児の 有意な増加がみられた。

培養 SD ラットの胚を用いた *in vitro* 試験において、2 mmol/L のメトロニダゾール は低い胎児毒性(生存胎児の 1/11 例に奇形)を示した。 いくつかの先行試験において、催奇形性作用の徴候があったが、催奇形性は十分に 試験されなかった。(参照3)

メトロニダゾールは、胎盤関門を通過し胎児循環に入る。ヒト用量の最大5倍量ま でを投与したラットの試験では、胎児に対して何の有害作用も報告されていない。

メトロニダゾールは妊娠の各ステージにおいて経口的に投与されているが、副作用 は報告されていない。しかしながら、妊娠の第1三半期における使用は推奨されてい ない。

授乳している母親及び新生児において、十分な比較対照試験はないが、メトロニダ ゾールは、血清と同様の濃度で母乳中にみられることから、アメーバ症以外には使用 すべきではない。(参照8)

#### 7. その他の毒性試験

#### (1)免疫毒性試験

免疫毒性については参照した資料に記載がなかった。(参照3)

#### (2) 耐容性試験

耐容性試験は提出されていない。

分娩後の牛(112 頭)を用いたメトロニダゾール/ネオマイシン混合剤の臨床試験か ら、治療用量の子宮内投与では、副作用なしに耐容することが結論付けられている。 豚に治療用量の4倍量を経口投与した試験では、離乳直後の豚において十分な耐容 性を示したとされている。治療用量でまれにみられる副作用は、完全に可逆的な眼瞼、 直腸及び外陰部の浮腫であった。(参照 3)

#### 8. 微生物学的影響に関する試験

メトロニダゾールの微生物に対する作用は、ヒト用医薬品における使用から知られて いる。メトロニダゾールは、結腸直腸の手術を受けた患者の術後感染予防のために使用 される。

大腸の嫌気性菌の大部分に対するメトロニダゾールの MIC 値は、2~6 µg/mL であった。動物における類似の関連性のある細菌に対する影響は不明であった。しかしながら、 遺伝毒性及び発がん性を有するという観点から、EMEA での評価では、追加のデータは 求められていない。(参照 3)

#### 9. ヒトにおける知見

メトロニダゾールは、ヒト用医薬品として約 30 年間使用されてきている。臨床用途 は、嫌気性菌感染症、アメーバ症、トリコモナス症、ジアルジア症及びクーロン病の治 療である。用量は適応症によって異なり、250~800 mg/日を 5~7 日間、最大 2 g の単 回投与とされている。

ヒトにおいて、180 mg/kg 体重の単回経口服用量が、重度の吐き気及び嘔吐がみられ る耐容量の境界値である。多くの場合、メトロニダゾールは、短期間治療にのみ使用さ れる。(参照3)

放射線治療の補助療法として高用量のメトロニダゾールを静脈内投与された患者数 例において、中枢神経系への直接的作用によりてんかん発作が生じると報告されている。 (参照 8)

自殺企図及び偶発的過量投与において、15gを超えるメトロニダゾールの単回経口投 与量が報告されている。症状は、悪心、嘔吐及び運動失調であった。(参照8)

経口摂取時の慢性的中毒症状として、悪心、頭痛、口渇、胃腸障害、発疹、末梢神経 障害(遠位の手袋靴下型痛覚鈍麻、痛覚過敏、つま先、足及びふくらはぎの錯感覚)及 び中枢神経系障害(見当識障害、運動失調、構音障害、錯感覚、大発作痙攣)が報告さ れている。(参照 8)

臨床影響としては、発作、末梢神経障害を含む神経毒性作用が、隔日 6~19.4 g を 5 ~7 日間投与した場合に報告されている。偽膜性大腸炎が高頻度で、女性化乳房が治療 2 週後に観察された。白血球減少症が報告された。(参照 8)

メトロニダゾールは、ヒトに対して発がん性の可能性がある (Group 2B)。(参照 16)

ヒトにおける腫瘍とメトロニダゾールとの明確な暴露の関連を評価できる疫学研究 のデータはない。

子宮頸癌の増加が膣トリコモナス症の治療にメトロニダゾールを用いた女性の疫学 研究の二つの試験にみられたが、トリコモナス症は子宮頸癌の危険因子であり、1 試験 ではメトロニダゾールに暴露されなかったトリコモナス症の女性患者においてがんの 発生率の増加がみられた(相対危険度 2.1 (非暴露群)に対し 1.7 (暴露群))。また、同研 究では肺癌の増加が報告されている(予測値 0.6 に対し実測値 4)が、もう1 試験では 増加は報告されておらず(予測値 2.6 に対し実測値 2)、この肺癌の増加は喫煙によるも のである可能性が示唆された。このコホート研究のフォローアップが、1985 年及び 1988 年に報告されているが、IARC は 1985 年の報告から、肺癌の発生増加は喫煙によるこ とで完全に説明できるとしている。一方、NTP は 1988 年の報告から、メトロニダゾー ルに暴露された女性における肺癌(気管支原性癌)の増加は、喫煙による補正を行った 後でも、増加を示したままであったとしている。(参照 16、22~24)

メトロニダゾールに暴露された 12,000 人以上を調べた試験では、2 年半のフォローア ップ後、がんの増加はみられなかった(相対危険度 0.89 (95%信頼区間、0.45~1.9))。 (参照 16、22)

出生前にメトロニダゾールに暴露された子供の大規模ながんのコホート研究では、全体的にがんの増加はみられず、神経芽細胞腫のリスクが2倍に増加したが有意差はなかったとしている。(参照22)

#### III. 食品健康影響評価

#### 1. 国際機関等における評価

(1) JECFA における評価

JECFA は、メトロニダゾールについて利用できる妥当なデータがないため、毒性 学的な評価を行っていない。(参照 9)

#### (2) EMEA における評価

メトロニダゾールの代謝に関する情報は、他のニトロイミダゾール類に関して実証 されているような、組織におけるイミダゾール構造が共有結合した付加体の形成と毒 性学的関連性に対応していなかった。

反復投与毒性試験において、メトロニダゾールに対する NOEL は求められなかった。また、反復投与毒性試験において雄の生殖能の障害が記述されているが、生殖能に関するメトロニダゾールの影響は、明確に調べられていない。さらに、メトロニダ ゾールが催奇形性を有する可能性が示されているが、十分に試験されていない。

メトロニダゾールは、*in vitro* でのほ乳類細胞及びヒト細胞並びに *in vivo* でのマウスにおいて、遺伝毒性を有することが明らかにされている。また、遺伝毒性作用は、メトロニダゾールを経口投与されたヒトでも知られている。

メトロニダゾールは、マウス及びラットにおいて、発がん性を有することが明らか にされている。メトロニダゾールの長期治療を受けた非常に若齢の患者において腫瘍 の発生率が増加したことから、メトロニダゾールはヒトにおいて発がん性を有するの ではないかという疑いが強まっている。IARC によれば、メトロニダゾールは、ヒト において発がん性を有する可能性があるとされている。また、メトロニダゾールで可 能性が疑われている腫瘍プロモーションのメカニズムに関する利用可能なデータはな い。

EMEAは、メトロニダゾールの発がん性の遺伝毒性メカニズムによると、閾値濃度 を設定し、ADIを算出することはできないと判断している。(参照3)

#### 2. 食品健康影響評価

メトロニダゾールを用いた *in vitro* 及び *in vivo* の各種遺伝毒性試験において、陽性及 び陰性の結果が得られた。メトロニダゾールは細菌体内で還元され、この過程で生じる ヒドロキシルアミンは DNA と反応して遺伝毒性を発現する。ヒトを含むほ乳類にもニ トロ化合物を還元する酵素が存在しており、ヒトにおいてもこれらの酵素群によりメト ロニダゾールの二トロ基を還元し、遺伝毒性を発現する可能性が考えられた。一方、メ トロニダゾールの還元は、ほ乳類生体内では細菌に比べて起こりにくいこと及び Germ free ラットでメトロニダゾールの還元代謝物が生成されないことから、ほ乳類生体内に おける還元代謝物の生成は腸内細菌叢に起因することが考えられた。しかし、ヒトの腸 内細菌叢によりメトロニダゾールの還元代謝物が生成されるかどうかは明らかではな く、メトロニダゾールの治療用量の単回投与によりヒトで DNA 損傷がみられているこ とから、食品安全委員会は、メトロニダゾールが生体にとって問題となる遺伝毒性を示 す可能性については否定できないと判断した。 また、マウス及びラットを用いた発がん性試験において、メトロニダゾールは発がん 性が認められている。ヒトにおける疫学調査において、腫瘍の関連性が示唆されており、 IARC は、メトロニダゾールをヒトに対して発がん性の可能性がある物質(グループ 2B) に分類している。

以上のことから、メトロニダゾールは遺伝毒性発がん物質であることが否定できず、 ADIを設定することは適当でない。

表 8 EMEAにおける各種試験の無毒性量等の比較
---------------------------

動物種	試験	投与 (mg/kg /		無作用量等(mg/kg 体重/日)
マウス	78 週間(CD-1) 及び 92 週間 (CF-1)慢性毒性	75、150、 混餌投与		ー CD-1:≧75 雄:体重低下、精子低形 成 CF-1:≧75 雄:前立腺の相対重量の低
ラット	4週間亜急性毒性	<b>25、50、</b> 経口投与		下 ー ≧25:体重及び生化学的パラメータの 変化
	18週間亜急性毒性	75、150、 混餌投与	300、	 ≧75:成長率低下
	80週間慢性毒性	75、150、 経口投与	300、	ー ≧75:血液パラメータの変化
イヌ	17週間亜急性毒性			ー ≧75:運動失調、振戦
サル	14週間亜急性毒性	45、100、 経口投与	225、	_ ≧45:食欲の欠如
毒性学的ADI			—	
毒性学的	IADI 設定根拠資料			

## 〈別紙1:代謝物/分解物略称〉

略称等	化学名	
代謝物A	水酸化メトロニダゾール	
1、副物 A	(1-(2-hydroxyethyl)-2-hydroxymethyl-5- nitroimidazole)	
代謝物 B	1-(2-hydroxyethyl)-2-carboxyl-5-nitroimidazole	
代謝物 C	2-methyl-5- nitroimidazole-1-yl-acetic acid	
	(1-acetic acid-2-methyl-5- nitroimidazole)	

### 〈別紙2:検査値等略称〉

略称等	名称
ADI	一日摂取許容量
C <sub>max</sub>	血(血漿又は血清)中最高濃度
EMEA	欧州医薬品審査庁
GLP	優良試験所基準
IARC	国際癌研究機関(International Agency for Research on Cancer)
JECFA	FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議
$LD_{50}$	半数致死量
MIC	最小発育阻止濃度
NOEL	最大無作用量
NTP	米国国家毒性プログラム(National Toxicology Program)
T <sub>1/2</sub>	(消失)半減期

〈参照〉

- 食品、添加物等の規格基準(昭和 34 年厚生省告示第 370 号)の一部を改正する件(平成 17 年 11 月 29 日付、厚生労働省告示第 499 号)
- 2. The Merck Index. 14th Edition, 2006
- 3. EMEA: Metronidazole: Committee for Veterinary Medicinal Products Summary Report, 1997
- 4. 医薬品添付文書. "フラジール®内服錠", 2012年8月改訂
- 5. JECFA: Metronidazole: Residues of some veterinary drugs in foods and animals, FNP41-2, 1989
- 6. Ings RM, McFadzean JA: The Fate of Metronidazole and its Implications in Chemotherapy. Xenobiotica, 1975; 5(4): 223-235
- 7. James WT, Leslie TW Jr: 第41章 原虫感染症の化学療法に用いられる薬物(続), グ ッドマン 薬理書・第12版 – 薬物治療の基礎と臨床 – , 下巻, 高折修二, 橋本敬太郎, 赤池昭紀, 石井邦雄監訳, 2013 年
- 8. A van Dyk, ANP van Heijst: METRONIDAZOLE: Poisons Information Monograph 347
- 9. JECFA: METRONIDAZOLE: Evaluation of certain veterinary drug residues in food (Thirty-fourth report of the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives). WHO Technical Report Series, No. 788, 1989
- 10. Voodge CE: On the mutagenicity of nitroimidazoles. Mutation Research, 1981; 86(3): 243-277
- 11. National Toxicology Program: Metronidazole
- 12. Coonor TH, Stoeckel M, Evrard J, Legato M: The Contribution of metronidazole and two metabolites to the mutagenic activity detected in urine of treated humans and mice. Cancer Research, 1977; 37(2): 629-633
- 13. Gupta RL, Vats V, Juneja TR: Activation of tinidazole, an antiprotozoal drug to a mutagen by mammalian liver S9. Mutation Research, 1996; 370(3-4): 195-201
- 14. De Meo M, Vanelle P, Bernadini E, Laget M, Maldonado J, Jentzer O, et al: Evaluation of the mutagenic and genotoxic activities of 48 nitroimidazoles and related imidazole derivatives by the Ames test and the SOS chromotest. Environmental and molecular mutagenesis,1992; 19(2): 167-181
- 15. Buschini A, Ferrarini L, Franzoni S, Galati S, Lazzaretti M, Mussi F, et al: Genotoxicity revaluation of three commercial nitroheterocyclic drugs: nifurtimox, benznidazole, and metronidazole. Journal of parasitology research [electronic resource], 2009; 2009:463575. doi: 10.1155/2009/463575. Epub 2009 Oct 21
- 16. IARC: METRONIDAZOLE: IARC Summary & Evaluation, sup.7, 1987
- 17. Cavş T, Ergeme-Gözülara S: Genotoxicity evaluation of metronidazole using the piscine micronucleus test by acridine orange fluorescent staining. Environmental toxicology and Pahrmacology, 2005; 19(1): 107-111
- 18. Watanabe M, Nishino T, Takio K, Sofuni T, Nohmi T: Purification and

characterization of wild-type and mutant "classical" nitroreductases of *Salmonella typhimurium*. L33R mutation greatly diminishes binding of FMN to the nitroreductase of *S. typhimurium*. The Journal of biological chemistry, 1998 Sep 11; 273(37): 23922-23928

- Koch RL, Goldman P: The anaerobic metabolism of metronidazole forms N-(2-hydroxyethyl)-oxamic acid. The Journal of pharmacology and experimental therapeutics, 1979 Mar; 208(3): 406-410
- 20. F Rafil, W Franklin, RH Heflich, CE Cerniglia: Reduction of nitroaromatic compounds by anaerobic bacteria isolated from the human gastrointestinal tract. Applied and Environmental Microbiology, 1991 Apr; 57(4): 962-968
- 21. IARC: METRONIDAZOLE: IARC Summary & Evaluation, vol.13, 1977
- 22. NTP: Report on Carcinogens, 12th Edition, 2011
- 23. Beard C, Noller K and O'Fallon WM: Metronidazole and subsequent malignant neoplasms. American Journal of Epidemiology, 1985 Sep; 122(3): 529
- 24. Beard CM, Noller KL, O'Fallon WM, Kurland LT, Dahlin DC: Cancer after exposure to metronidazole. Mayo Clinic proceedings, 1988 Feb; 63(2): 147-153

## 別添2

動物用医薬品(メトロニダゾール)に係る食品健康影響評価に関する審議結果(案)につい ての意見・情報の募集結果について

- 1. 実施期間 平成 26 年 3 月 18 日 ~ 平成 26 年 4 月 16 日
- 2. 提出方法 インターネット、ファックス、郵送
- 3. 提出状況 1通
- 4. 意見・情報の概要及び食品安全委員会の回答

	意見・情報の概要*	食品安全委員会の回答
1	膨大な資料は良く整理されています。以下の	
	意見を述べさせていただきます。	
	1. 原虫治療薬としては優れた治療薬の一つで	1~6. について
	す。当医薬品は長期投与するものではないの	御意見ありがとうございました。
	で、いろいろな長期反復毒性試験における結	食品安全委員会では、食品中の残留動物用
	果をヒトに当てはめるのは極めて難しいでし	医薬品について食品健康影響評価を行って
	よう。	おります。
	2. よって、ヒトにおける原虫治療薬としては	食品安全委員会は、本剤については遺伝毒
	特に問題はないと考えます。	性発がん物質であることが否定できないこ
	3. しかし、食品添加物などへの応用は、健康	とから、「ADI を設定することは適当でない」
	なヒトへの無差別曝露というリスクがありま	と評価したところであり、リスク管理機関に
	す。当物質については、諸毒性が判明してい	おいて、食品に残留しないようリスク管理す
	るのみならず、	る必要があるものと考えます。したがって、
	4. 経済動物における残留量の確認がなされた	今回の評価結果に基づき適切なリスク管理
	試験が行われていません。	措置が実施されることにより、安全性は十分
	5. つまり、健康なヒトへの無差別曝露という	に担保できます。
	リスクは極めて高いことが覗われます。	なお、メトロニダゾールは食品添加物とし
	6. 従って、食品などへの応用を考えるのであ	ての使用は認められておりません。
	れば、それなりの科学的試験をした後、当物	いただいた御意見は、リスク管理機関であ
	質に対し包括的な判断をすべきと考えます。	る厚生労働省にも伝えます。

※頂いた意見・情報をそのまま掲載しています。