薬事・食品衛生審議会 食品衛生分科会長 岸 玲子 殿

> 薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会 農薬・動物用医薬品部会長 大野 泰雄

薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会 農薬・動物用医薬品部会報告について

平成27年3月31日付け厚生労働省発食安0331第1号をもって諮問された、食品衛生法(昭和22年法律第233号)第11条第1項の規定に基づくケトプロフェンに係る食品規格(食品中の動物用医薬品の残留基準)の設定について、当部会で審議を行った結果を別添のとおり取りまとめたので、これを報告する。

ケトプロフェン

今般の残留基準の検討については、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保 等に関する法律に基づく動物用医薬品の承認事項変更の承認申請がなされたこと及び当該 承認に伴い同法に基づく使用基準を変更することについて農林水産大臣から意見聴取が あったことから、食品安全委員会による食品健康影響評価の結果を踏まえ、農薬・動物用医 薬品部会において審議を行い、以下の報告をとりまとめるものである。

1. 概要

(1) 品目名:ケトプロフェン[Ketoprofen]

(2) 用途: 牛、豚、馬/抗炎症薬

アリルプロピオン酸系の非ステロイド性抗炎症薬 (NSAID) であり、シクロオキシゲナーゼ (COX) を阻害することで作用を示す。ラセミ混合物で S(+)体の方が R(-)体より薬理活性が強い。

日本では、ケトプロフェンを有効成分とする動物用医薬品は、イヌ及びネコ用の消炎剤 として承認されている。

海外では、牛、馬、豚、イヌ及びネコにおける骨、関節及び骨格筋の鎮痛剤、解熱剤及び抗炎症剤として使用されている。

また、国内外でヒト用としても用いられ、腰痛症、変形性関節症等の鎮痛・消炎治療に 貼付剤、ゲル剤及び座剤として使用されている。

(3) 化学名

(RS)-2-(3-benzoylphenyl)propanoic acid (IUPAC) 2-(3-benzoylphenyl)propionic acid (CAS)

(4) 構造式及び物性

分 子 式 : C₁₆H₁₄O₃ 分 子 量 : 254.28

(5) 適用方法及び用量

ケトプロフェンの使用対象動物及び使用方法等を以下に示す。

医薬品、対象動物及び使用方法及び休薬期間となっているものについては、今回、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和35年法律第145号)に基づく使用基準の変更について意見聴取がなされたものを示している。

【国内】

医薬品	対象	休薬期間	
ケトプロフェン	豚	1 日量として体重 1kg 当たり	食用に供するた
を有効成分とす		3mg 以下の量を筋肉内に注射	めにと殺する
る注射剤		すること	前 6 日間

【海外】

	対象動物及び使用方法	使用国	休薬期間	
	2~3mg/kg 体重/day を静脈又は筋肉投与	EU	1又は4日	
牛		カナダ	1 目	
+	3mg/kg 体重/日を静脈又は筋肉投与	オーストラリア	4 日	
		ニュージーランド	4 1	
	2~3mg/kg 体重/day を静脈又は筋肉投与	EU		
沙河开		カナダ		
泌乳牛	3mg/kg 体重/day を静脈又は筋肉投与	オーストラリア	0 日	
		ニュージーランド		
豚	 3mg/kg 体重/day を筋肉投与	EU	4 日	
乃入	Silig/ kg P 里/ uay を	カナダ	7 日	
	2~3mg/kg 体重/day を静脈又は筋肉投与	EU	1又は4日	
馬	3mg/kg 体重/day を静脈又は筋肉投与	オーストラリア	24 日	
	2mg/kg 体重/day を静脈投与	ニュージーランド	63 日	

2. 対象動物における残留試験

- (1) 分析の概要
 - ① 分析対象の化合物
 - ・ケトプロフェン
 - ・2-(3-(hydroxyl(phenyl)methyl)phenyl)propionic acid (以下、代謝物 A という)

② 分析法の概要

【国内】

試料にエタノールを加えて均一化後、アセトニトリルで抽出し、抽出液をアセトニトリル飽和 n-ヘキサンで脱脂し、液体クロマトグラフ・タンデム型質量分析計(LC-MS/MS)を用いて定量する。

定量限界:ケトプロフェン 0.005 mg/kg

代謝物 A 0.005 mg/kg

【海外】

試料からアセトニトリルで抽出しジクロロメタンに転溶した後、高速液体クロマトグラフ(UV)で定量する。

定量限界:ケトプロフェン 0.025 mg/kg

代謝物 A 0.05 mg/kg

(2) 家畜残留試験(動物飼養試験)

① 子牛 (10 頭、約3 週齢、37~50kg) にケトプロフェンを3日間筋肉内投与(3mg/kg) 体重/day)し、最終投与4及び10日後に筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるケトプロフェン及び代謝物Aの濃度をHPLC(UV)を用いて測定した。

表1:子牛における各組織中のケトプロフェン濃度 (mg/kg)

最終投与後日数	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
4 日	<0.025	<0.025	<0.025	<0.025
10 日	<0.025	<0.025	<0.025	<0.025

検出限界: 0.025 mg/kg

表 2: 子牛における各組織中の代謝物 A の濃度 (mg/kg)

最終投与後日数	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
4 日	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05
10 日	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05

検出限界:0.05 mg/kg

② 乳牛 (8 頭、約 600kg) にケトプロフェンを 3 日間筋肉内投与 (3mg/kg 体重/day) し、乳中のケトプロフェン及び代謝物 A の濃度を HPLC (UV) を用いて測定した。

全ての採取時(最終投与後 $0\sim2$ 日)において、ケトプロフェン及び代謝物 A の乳汁中の濃度は検出限界未満であった。

(検出限界: 0.025 mg/L、定量限界: 0.05mg/L)

承認事項の変更にあたり実施された試験

③ 豚 (交雑種 (LWD)、 $2\sim3$ か月齢、去勢雄及び雌各 2 頭/投与群) にケトプロフェンを一日 1 回、3 日間筋肉内投与(3mg/kg 体重/回)し、最終投与 1、2、3、5 及

び7日後に筋肉、脂肪、肝臓、腎臓及び小腸におけるケトプロフェン及び代謝物Aの濃度をLC-MS/MSを用いて測定した。

表3:豚における各組織中のケトプロフェン濃	と度((mg/kg)
-----------------------	-----	---------

公 0 1 /5/11-14-0 / 3 日/1五/1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 /								
最終 投与後 日数	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	小腸			
1 日	<0.005(4)	<0.005(3), 0.005	$0.013\pm0.003(4)$	$0.021\pm0.015(4)$	$0.013\pm0.003(4)$			
2 日	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(3), 0.008	<0.005(3), 0.006	<0.005(3), 0.008			
3 日	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)			
5 日	-	-	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)			

定量限界: 0.005 mg/kg

数値は分析値又は平均値±標準偏差を示し、括弧内は検体数を示す。

-: 測定せず

表 4: 豚における各組織中の代謝物 A の濃度 (mg/kg)

最終 投与後 日数	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	小腸
1 日	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(2), 0.006, 0.008	<0.005(2), 0.005, 0.018	<0.005(4)
2 日	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)
3 日	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)
5 日	-	_	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)

定量限界: 0.005 mg/kg

数値は分析値を示し、括弧内は検体数を示す。

-: 測定せず。

承認事項の変更にあたり実施された試験

④ 豚(交雑種(LWD)、2~3か月齢、去勢雄及び雌各2頭/投与群)にケトプロフェンを一日1回、3日間筋肉内投与(3mg/kg 体重/回)し、最終投与1、2、3、5及び7日後に筋肉、脂肪、肝臓、腎臓及び小腸におけるケトプロフェンの濃度をLC-MS/MSを用いて測定した。

表5:豚における各組織中のケトプロフェン濃度 (mg/kg)

最終 投与後 日数	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	小腸
1 日	<0.005(2), 0.005, 0.011	<0.005, 0.008(2), 0.015	$0.015\pm0.001(4)$	$0.068 \pm 0.049 (4)$	$0.023\pm0.013(4)$
2 日	<0.005(4)	<0.005(3), 0.007	$0.011\pm0.002(4)$	$0.026 \pm 0.017(4)$	$0.013\pm0.003(4)$
3 日	<0.005(4)	<0.005(4)	$0.018\pm0.002(4)$	$0.014\pm0.004(4)$	$0.012\pm0.003(4)$
5 日	-	<0.005(4)	0. 018±0. 002 (4)	<0. 005, 0. 009 0. 014, 0. 020	0.014±0.003(4)
7 日	-	-	$0.008\pm0.003(4)$	<0.005(2), 0.006, 0.007	<0.005(3), 0.007

定量限界: 0.005 mg/kg

数値は分析値又は平均値±標準偏差を示し、括弧内は検体数を示す。

-: 測定せず。

表 6: 豚における各組織中の代謝物 A の濃度 (mg/kg)

最終 投与後 日数	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	小腸
1 目	<0.005(4)	<0.005(4)	$0.019\pm0.009(4)$	$0.029\pm0.019(4)$	<0.005(4)
2 日	<0.005(4)	<0.005(4)	$0.010\pm0.005(4)$	$0.020\pm0.017(4)$	<0.005(4)
3 日	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005, 0.010, 0.015(2)	<0.005(4)
5 日	1	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(2), 0.008, 0.013	<0.005(4)
7 日	-	-	<0.005(4)	<0.005(4)	<0.005(4)

定量限界: 0.005 mg/kg

数値は分析値又は平均値±標準偏差を示し、括弧内は検体数を示す。

-: 測定せず。

3. ADI の評価

食品安全基本法(平成15年法律第48号)第24条第1項第1号の規定に基づき、 食品安全委員会委員長あて意見を求めたケトプロフェンに係る食品健康影響評価に ついて、以下のとおり示されている。

事性学的 ADI について

最小毒性量:3 mg/kg 体重/day

(動物種) イヌ

(投与方法) 経口投与

(試験の種類) 亜急性毒性試験

(期間) 3ヶ月間

最小毒性量:3 mg/kg 体重/day

(動物種) ラット (投与方法) 経口投

(投与方法) 経口投与 (試験の種類) 亜急性毒性試験

(期間) 6ヶ月間

安全係数:1000

ADI: 0.003 mg/kg 体重/day

② 薬理学的 ADI について

無毒性量 : 0.1 mg/kg 体重/day

(動物種) ウサギ

(投与方法) 経口投与

(期間) 単回

安全係数:100

ADI : 0.001mg/kg 体重/day

③ ADI の設定について

薬理学的 ADI は、毒性学的 ADI に比べ低い値であることから、ケトプロフェンの ADI は 0.001mg/kg 体重/day と設定することが適当と判断した。

4. 諸外国における状況等

JECFA においては評価されていない。

米国、EU、豪州、カナダ及びニュージーランドについて調査した結果、豪州及びカナダにおいて残留基準が設定されている。

なお、EUにおいては、本剤が定期的に使用されるものではなく、また短時間で無毒化され排出されること等から基準値を設定する必要が無いものとして取り扱われている。

5. 基準値案

(1) 残留の規制対象

ケトプロフェンとする。

ウシ及び豚で代謝物 A の分析が行われているが、親化合物と同程度又は速やかに組織から排出されること、また、代謝物 A の薬理学的作用は未変化体の 1/10~1/100 とされていることから、ケトプロフェンのみを規制対象とすることとした。

なお、カナダ及びオーストラリアにおいてもケトプロフェンのみを規制対象としている。

(2) 基準値案

別紙1のとおりである。

(3) 暴露評価

1日当たり摂取する農薬等の量の ADI に対する比は、以下のとおりである。詳細な暴露評価は別紙 2 参照。

	TMDI ^{注)} /ADI (%)
一般(1歳以上)	16.6
幼小児(1~6 歳)	65. 5
妊婦	21.6
高齢者(65 歳以上)	13. 1

注) 各食品の平均摂取量は、平成 17 年~19 年度の食品摂取頻度・摂取 量調査の特別集計業務報告書による。

TMDI 試算法:基準値案×各食品の平均摂取量

				参	:考基準値	
食品名	基準値	基準値	承認	国際	外国	残留試験成績等
及吅门	案	現行	有無	基準	基準値	次由於次項子 ppm
	ppm	ppm		ppm	ppm	• •
牛の筋肉	0.05	0.05			0.05 オーストラリア	<0.025*
豚の筋肉	0.01		申			<0.005(n=4)
牛の脂肪	0.05	0.05				<0.025*
豚の脂肪	0.01		申			<0.005(n=4)
牛の肝臓	0.05	0.05				<0.025*
豚の肝臓	0.03		申			$0.018 \pm 0.002 (n=4)$
牛の腎臓	0.05	0.05			0.05 オーストラリア	<0.025*
豚の腎臓	0.05		申			<0.005, 0.009, 0.014, 0.020
牛の食用部分	0.05	0.05			0.05 オーストラリア	<0.025*
豚の食用部分	0.05		申			(豚の腎臓参照)
乳	0.03	0.05			0.05 オーストラリア	<0.025*

「承認有無」の欄に「申」の記載があるものは、動物用医薬品の使用基準の変更について意見聴取がなされたものであることを示している。 *: 検出限界

本基準(暫定基準以外の基準)を見直す基準値案については、太枠線で囲んで示した。

ケトプロフェンの推定摂取量(単位: μ g /人/day)

食品名	基準値案 (ppm)	一般(1 歳以 上) TMDI	幼小児 (1~6 歳) TMDI	妊婦 TMDI	高齢者 (65 歳以上) TMDI
牛の筋肉	0.05	0.8*	0. 5*	1. 0*	0. 5*
牛の脂肪	0.05	0.0	0. 5	1.0	0. 5
牛の肝臓	0.05	0.0	0.0	0. 1	0.0
牛の腎臓	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
牛の食用部分	0.05	0.0	0.0	0. 2	0.0
豚の筋肉	0.01	0. 4*	0. 3*	0. 4*	0. 3*
豚の脂肪	0.01	0.4	0. 3	0.4	0. 5
豚の肝臓	0.03	0.0	0.0	0.0	0.0
豚の腎臓	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
豚の食用部分	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
乳	0.03	7. 9	10.0	10.9	6. 5
計		9. 2	10.8	12. 7	7. 3
ADI 比(%		16. 6	65. 5	21. 6	13. 1

TMDI:理論最大1日摂取量(Theoretical Maximum Daily Intake)

^{*:}筋肉又は脂肪の高い方の基準値を用いた。

これまでの経緯

平成17年11月29日 暫定基準告示

平成19年 3月 5日 厚生労働大臣から食品安全委員会委員長あてに残留基準設

定に係る食品健康影響評価について要請

平成21年10月 1日 食品安全委員会委員長から厚生労働省大臣あてに通知

平成22年12月23日 残留基準告示

平成26年 9月 8日 厚生労働大臣から食品安全委員会委員長あてに残留基準設

定に係る食品健康影響評価について要請

平成26年12月16日 食品安全委員会委員長から厚生労働省大臣あてに通知

平成27年 3月31日 薬事・食品衛生審議会へ諮問

平成27年 4月21日 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

●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

[委員]

石井 里枝 埼玉県衛生研究所水·食品担当部長

○大野 泰雄 公益財団法人木原記念横浜生命科学振興財団理事長

尾崎博東京大学大学院農学生命科学研究科獣医薬理学教室教授

斉藤 貢一 星薬科大学薬品分析化学教室教授

佐々木 一昭 東京農工大学大学院農学研究院動物生命科学部門准教授

佐藤 清 一般財団法人残留農薬研究所技術顧問 佐野 元彦 東京海洋大学海洋生物資源学部門教授

永山 敏廣 明治薬科大学薬学部薬学教育研究センター基礎薬学部門教授

根本了国立医薬品食品衛生研究所食品部第一室長

二村 睦子 日本生活協同組合連合会組織推進本部環境事業推進部長

宮井 俊一 一般社団法人日本植物防疫協会技術顧問

由田 克士 大阪市立大学大学院生活科学研究科公衆栄養学教授

吉成 浩一 静岡県立大学薬学部衛生分子毒性学分野教授 鰐渕 英機 大阪市立大学大学院医学研究科分子病理学教授

(○:部会長)