

6. 乳汁への移行試験

ホルスタイン種の泌乳牛（2頭）を用い、エチプロール（4mg/頭/日）及び代謝物 B（2.8mg/頭/日）を7日間連続強制経口投与し乳汁移行試験が実施された。

投与開始1日後から最終投与5日後まで、搾乳した試料からエチプロール及び代謝物 B は検出されなかった。（参照 20）

7. 土壌残留試験

火山灰土及び鉍質土を用いて、エチプロール及び各種分解物を対象とした土壌残留試験（容器内及び圃場）が実施された。

推定半減期は各条件で表4のとおりであり、エチプロールとしては3.9～28日と長くないものの、エチプロールと分解物 B、E、C、D との合計では最長 254 日であった。（参照 21）

表4 土壌残留試験成績（推定半減期）

試験	条件	濃度※	土壌	エチプロール	エチプロール＋ 分解物 B,E	エチプロール ＋分解物B,E,C,D
容器内試験	水田	0.2mg/kg	火山灰土	3.9日	231日	—
			鉍質土	4.6日	219日	—
	畑地	0.8mg/kg	火山灰土	25日	109日	254日
			鉍質土	9.2日	82日	148日
圃場試験	水田	200g a.i./ha	火山灰土	4.2日	54日	—
			鉍質土	3.9日	5.4日	—
	畑地	700g a.i./ha	火山灰土	18日	32日	39日
			鉍質土	28日	83日	88日

※容器内試験で純品、圃場試験の水田で水和剤、畑地で粒剤を使用

8. 急性毒性試験

エチプロールの Wistar ラットを用いた急性経口毒性試験、急性経皮毒性試験、SD ラットを用いた急性吸入毒性試験が実施された。

エチプロールを 5000mg/kg 体重又は 7080mg/kg 体重の用量で Wistar ラット（一群雌雄各 5 匹）に単回経口投与すると、5000mg/kg 体重投与群の雄で 1 匹、雌で 2 匹に死亡が認められ、中枢神経系の抑制と考えられる自発運動の低下、眼瞼下垂、円背位が認められた。7080mg/kg 体重投与群では、雄では死亡は認められず、雌で 1 匹死亡が認められたが、臨床症状は認められなかった。再度、同様の条件で 2000mg/kg 体重又は 5000mg/kg 体重の用量でラットに投与したところ、2000mg/kg 体重の雌雄で 5 匹中 1 匹が、5000mg/kg 体重の雌雄で 5 匹中 2 匹がそれぞれ死亡し、各用量群とも鎮静、筋緊張、円背位、過敏等の神経症状が認められた。これらの結果、急性経口 LD₅₀ はラットの雌雄で >7080mg/kg 体重であったが、体内吸収が飽和域に達し、用量相関が認められなかったものと考えられる。経皮 LD₅₀ はラットの雌雄で >2000mg/kg 体重、吸入 LC₅₀

はラットの雌雄で $>5.2\text{mg/L}$ であった。(参照 22~25)

8種類の代謝物について Wistar 及びSDラットを用いた急性経口毒性試験が実施された。

代謝物 C、D 及び K の急性経口 LD_{50} はラットの雌雄でいずれも $>5000\text{mg/kg}$ 体重、代謝物 B、E、P 及び F の急性経口 LD_{50} はラットの雌雄でいずれも $>2000\text{mg/kg}$ 体重、代謝物 N の急性経口 LD_{50} はラットで $423\sim 439\text{mg/kg}$ 体重であった。(参照 26~33)

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性

ニュージーランド白色ウサギを用いた眼一次刺激性試験及び皮膚一次刺激性試験が実施されており、眼及び皮膚に対する刺激性は認められなかった。(参照 34~35)

モルモットを用いた皮膚感作性試験 (Maximization 法) が実施されており、皮膚感作性は認められなかった。(参照 36)

10. 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 (原体: 0, 5, 20, 500, 2500ppm) 投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

2500ppm 投与群の雌雄で死亡 (8 例)、立毛、運動活性の変動、血小板数、トリグリセリド、血漿中カリウム、 T_3^2 の増加、MCHC の減少が、雄で立毛、運動活性の変動、低体重、摂餌量の減少、ヘマトクリット、ヘモグロビン及び総コレステロールの減少、ALT の増加、肝細胞肥大、肝細胞壊死が、雌で腎黄褐色色素沈着が、500ppm 以上投与群の雌雄で死亡 (雄 1 例、雌 3 例)、MCV、MCH 及び T_4 の減少、総タンパク、血漿中カルシウム及び TSH の増加、肝及び甲状腺体重比重量 (以下「比重量」とする) の増加、肝及び甲状腺肥大、肝及び腎暗色化、小葉中心性肝細胞肥大、甲状腺濾胞上皮細胞肥大/過形成、有意差はないものの肝細胞肥大 (雄 2500ppm では有意差あり) が、雄でプロトロンビン時間の延長が、雌でヘマトクリット、ヘモグロビン、総コレステロール及び血漿中塩素の減少が認められた。

2500ppm 投与群雄で認められた 8 例は、死亡動物の剖検所見に不特定多数の臓器で出血及び重度の肝細胞壊死が認められたこと、生存動物ではプロトロンビン時間の延長が認められたことなどから、最大耐量を超える高用量による肝傷害の結果血液凝固系が障害をうけて出血傾向が生じ、全身状態が悪化することにより死亡したと考えられる。

本試験での無毒性量は雌雄で 20ppm (雄: 1.2mg/kg 体重/日、雌: 1.5mg/kg 体重/日) であると考えられる。(参照 37、3)

(2) 90 日間亜急性毒性試験 (イヌ)

ビーグル犬 (一群雌雄各 4 匹) を用いた混餌 (原体: 0, 30, 90, 200ppm) 投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

200ppm 投与群の雌雄で肝グリコーゲン枯渇が、雌で死亡 (1 例)、有意差はないも

² 検査値等の略称は別紙 2 を参照 (以下同じ)

の体重増加抑制、ALPの増加が、90ppm以上投与群の雄で体重増加抑制（90ppmで有意差なし）、精巣実重量の減少、肝小葉中心性肝細胞肥大、胸腺萎縮、前立腺未成熟が、30ppm以上投与群の雄で前立腺比重量の減少、精巣上体内の無精子が認められた。ただし、対照群を含む全投与群において精巣の未成熟及び精巣上体内の精子減少が認められた。

90ppm投与群以上で認められた前立腺及び精巣の重量減少、精巣上体の無精子は、本試験と同月齢（約6ヶ月齢）より開始された慢性毒性試験の解剖時では認められないこと（30、90ppm投与群）、前立腺及び精巣の重量減少は背景データの範囲内であること（200ppm投与群の1例の前立腺を除く）から、投与による体重増加抑制又はそれに起因する性成熟遅延によるものと考えられる。

30ppm投与群の雄で認められた前立腺比重量の減少（背景データの範囲内）及び精巣上体の無精子（1例）は病理組織学的変化が認められないこと、本試験における投与期間（開始時5～6ヶ月齢）が動物の生殖器官の成長及び成熟時期と一致することから、偶発的な軽度の性成熟遅延によるものであり毒性学的意義はないものと考えられる。

本試験での無毒性量は雌雄で30ppm（雄：1.0mg/kg体重/日、雌：1.1mg/kg体重/日）であると考えられる。（参照38、3）

（3）90日間亜急性神経毒性試験（ラット）

CDラット（一群雌雄各10匹）を用いた混餌（原体：0, 20, 100, 400ppm）投与による90日間亜急性神経毒性試験が実施された。

400ppm投与群の雌雄で肝重量増加が、雌で甲状腺重量増加が、100ppm以上投与群雄で甲状腺重量増加が認められた。最高投与群で末梢神経の軽微な軸索変性が認められたが、背景データの範囲内にあること、慢性毒性/発がん性併合試験ではこれらの病変が認められないことから、投与による影響ではないと考えられる。神経毒性は認められなかった。

本試験での無毒性量は雄で20ppm（1.4mg/kg体重/日）、雌で100ppm（8.4mg/kg体重/日）であると考えられる。（参照39、3）

11. 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5匹）を用いた混餌（原体：0, 9, 30, 90ppm）投与による1年間慢性毒性試験が実施されており、90ppm投与群の雌雄で体重増加抑制が認められた。

本試験での無毒性量は雌雄で30ppm（雄0.70mg/kg体重/日、雌0.76mg/kg体重/日）であると考えられる。（参照40）

（2）慢性毒性（52週間）/発がん性（104週間）併合試験（ラット）

Wistarラット（発がん性試験群：一群雌雄各60匹、衛星群：一群雌雄各10匹、回復群：一群雌雄各15匹）を用いた混餌（原体：0, 5, 20, 75, 250ppm）投与による慢性毒性（52週間）/発がん性（104週間）併合試験が実施された。

250ppm投与群の雌雄でMCHCの減少、総タンパク質の増加、甲状腺比重量の増加、

甲状腺濾胞細胞肥大、有意差はないものの限局性濾胞細胞過形成及び濾胞細胞腺腫が(表5参照)、雄でヘモグロビン及びT₄の減少、アルブミン及びTSHの増加、肝比重量の増加、甲状腺コロイド鉍質沈着、肝好塩基性変異細胞巢の増加、限局性好酸性細胞変化、進行性慢性腎症が、雌でMCV及びMCHの減少、赤血球数、血小板、コレステロール及び血漿中カルシウムの増加、小葉中心性肝細胞肥大、胆管線維化、甲状腺びまん性濾胞細胞肥大、肝限局性類洞拡張、腎動脈炎/動脈周囲炎、肺胞大食細胞浸潤巣が、75ppm以上投与群の雄でMCVの増加、プロトロンビン時間の延長、胆管線維化が、雌でプロトロンビン時間の短縮、T₄の減少、TSHの増加、肝比重量の増加、甲状腺コロイド鉍質沈着、胆管過形成が認められた。腫瘍的病変については、対照群と比べて統計的有意差の認められたものはなかった(表5参照)。

本試験で認められた甲状腺限局性濾胞細胞過形成、濾胞細胞腺腫は、その他の毒性試験14(1)の結果から、エチプロール投与によりフェノバルビタールと同様に、β-グルクロニルトランスフェラーゼなどの肝臓薬物代謝酵素の誘導により、T₄の胆汁中排泄が促進されることで血中濃度が減少し、その結果、視床下部-下垂体-甲状腺軸系に変化が生じ血中TSH濃度が増加し、甲状腺を持続的かつ過剰に刺激することで生じる間接的な原因によるものと考えられる。

発がん性試験群の20ppm以上の雌の死亡・途中切迫屠殺動物において、坐骨神経のミエリン変性が増加したが、最終屠殺動物及び全動物では有意差は認められなかった。この増加は、対照群の動物がやや若齢で死亡したため、同病変の発生が少なく、その結果、投与群で有意に増加したものであり、投与による影響ではないと考えられる。

本試験での無毒性量は雌雄とも20ppm(雄0.85mg/kg体重/日、雌1.17mg/kg体重/日)であると考えられる。(参照41、59~61)

表5 104週間のエチプロール投与によるラットでの甲状腺腫瘍の発生頻度

性別	雄					雌				
	0	5	20	75	250	0	5	20	75	250
投与群(ppm)	0	5	20	75	250	0	5	20	75	250
検査動物数	60	60	59	60	59	59	59	60	60	60
限局性濾胞細胞過形成	2	1	0	1	5	0	1	0	1	2
濾胞細胞腺腫	0	0	0	0	4	0	0	0	0	2
濾胞細胞癌	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0
限局性増殖性病変合計	2	1	0	1	9	0	1	1	2	4

Fisherの直接確率検定で有意差無し

(3) 78週間発がん性試験(マウス)

C57BL/6マウス(一群雌雄各50匹)を用いた混餌(原体:0, 10, 50, 150, 300ppm)投与による78週間発がん性試験が実施された。

300ppm投与群の雄でALTの増加、肝比重量の増加、肝淡明性変異細胞巢、肝脂肪変性、雌で肝細胞腺腫が(表6参照)、150ppm以上投与群の雌で肝比重量の増加が認め

られた。

300ppm 投与群の雌で認められた肝細胞腺腫は、その他の毒性試験 14(2)の結果から、エチプロールがフェノバルビタールと同様な作用機序によって発がんプロモーターとして作用したことが原因と考えられる。

本試験での無毒性量は雄で 150ppm (25.6mg/kg 体重/日)、雌で 50ppm (12.5mg/kg 体重/日) であると考えられる。(参照 42、62)

表 6 78 週間のエチプロール投与によるマウスでの肝腫瘍の発生頻度

性別	雄					雌				
	0	10	50	150	300	0	10	50	150	300
投与群(ppm)	0	10	50	150	300	0	10	50	150	300
検査動物数	49	50	50	50	50	50	50	50	50	50
肝細胞腺腫	5	5	4	1	1	0	2	1	2	6*
肝細胞癌	0	3	1	0	1	0	0	0	0	0

※ : P<0.05 Fisher の直接確率検定

12. 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 (原体 : 0, 10, 75, 500ppm) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

親動物では、500ppm 投与群の P 雌雄で肝及び甲状腺比重量の増加が、P 雌で体重増加抑制、副腎比重量の増加、肝細胞肥大、甲状腺濾胞細胞肥大、肝及び腎臓の暗褐色化が、F₁ 雌雄で肝、甲状腺及び下垂体比重量の減少、甲状腺濾胞細胞肥大が、F₁ 雄で肝細胞肥大が、F₁ 雌で体重増加抑制、脾実重量の増加、肝細胞肥大、肝及び腎臓の暗褐色化が認められた。また、500ppm 投与群の F₁ 雄で包皮分離、F₁ 雌で膈開口の遅延が認められた。

児動物では、500ppm 投与群の F₁ 及び F₂ 雌雄で低体重、胸腺、脾実重量、腎比重量の低下、肝及び脳比重量の増加が認められた。

繁殖能に対する影響は認められなかった。

本試験の親動物及び児動物に対する無毒性量は雌雄で 75ppm (P 世代 : 雄 : 4.77mg/kg 体重/日、雌 : 5.82mg/kg 体重/日、F₁ 世代 : 雄 : 6.03mg/kg 体重/日、雌 : 6.76mg/kg 体重/日) であると考えられる。(参照 43、3)

(2) 発生毒性試験 (ラット)

SD ラット (一群雌 25 匹) の妊娠 6~21 日に強制経口 (原体 : 0, 3, 10, 30mg/kg 体重/日) 投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では、30mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制、摂餌量減少、肝の小葉像明瞭化が、10mg/kg 体重/日以上投与群で肝重量の増加が認められた。胎児では、30mg/kg 体重/日投与群でダンベル状胸椎体、第 1 中足骨未骨化の発現頻度の上昇が認められた。

本試験における無毒性量は母動物で 3mg/kg 体重/日、胎児で 10mg/kg 体重/日である

と考えられる。催奇形性は認められない。(参照 44)

(3) 発生毒性試験 (ウサギ)

ニュージーランド白色ウサギ(一群雌 30 匹)の妊娠 6~28 日に強制経口(原体:0, 0.25, 0.5, 2.0, 4.0mg/kg 体重/日)投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では、2.0mg/kg 体重/日以上投与群で、流産、体重増加抑制、摂餌量減少が認められた。胎児では、2.0mg/kg 体重/日以上投与群で第 1 中手骨不完全骨化/未骨化、前肢第 4,5 中節骨未骨化の発現頻度の上昇が認められた。

本試験における無毒性量は母動物及び胎児で 0.5mg/kg 体重/日であると考えられる。催奇形性は認められない。(参照 45)

13. 遺伝毒性試験

エチプロールの細菌を用いた復帰突然変異性試験、培養ヒト末梢血リンパ球を用いた *in vitro* 染色体異常試験、ラット肝細胞を用いた *in vivo/in vitro* 不定期 DNA 合成試験、マウスを用いた小核試験が実施されており、全て陰性であった(表 7)。従って、エチプロールに問題となるような遺伝毒性は認められない。

マウスを用いた小核試験では、操作手順的な疑問はあるものの、全体的には十分な匹数の雌雄のマウスを用いて試験されており、試験結果を陰性と評価することに問題はないと考えられる。(参照 46~50)

表 7 遺伝毒性試験結果概要 (原体)

試験		対象	投与量(mg/kg 体重)	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2uvrA 株	/	陰性
	染色体異常試験 (±S9)	ヒト培養リンパ球		陰性
<i>in vivo/ in vitro</i>	不定期 DNA 合成試験	Wistar ラット雄 3 匹	800, 2000 (単回経口投与)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	CD-1 マウス雌雄各 5 匹	500, 1000, 2000 (単回経口投与)	陰性

注) ±S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

エチプロールの代謝物 B,C,D,E,F,K,N 及び P の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施されており、試験結果は全て陰性であった(表 8)。

代謝物 B の試験では、S9 mix 存在下での陽性対照が全菌株について実施されていない問題点が見られたが、原体に変異原性が認められていないことを考慮すると特に問題ないものと考えられる。(参照 51~58)

表 8 遺伝毒性試験（復帰突然変異試験）結果概要（代謝物）

被験物質 (代謝物)	試験	対象	結果
B	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2 $uvrA$ 株	陰性
C	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2/pKM101, WP2 $uvrA$ /pKM101 株	陰性
D	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2/pKM101, WP2 $uvrA$ /pKM101 株	陰性
E	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2 $uvrA$ 株	陰性
F	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, TA1538 株	陰性
K	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2/pKM101, WP2 $uvrA$ /pKM101 株	陰性
N	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2/pKM101, WP2 $uvrA$ /pKM101 株	陰性
P	復帰突然変異試験 (±S9)	TA98, TA100, TA1535, TA1537, WP2 $uvrA$ /pKM101 株	陰性

注) ±S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

14. その他の毒性試験

(1) ラットを用いた甲状腺腫瘍発生メカニズム試験

①過塩素酸塩放出試験による甲状腺影響評価

Wistar ラット（一群雄各 24 匹）を用い 14 日間強制経口（原体：0, 20mg/kg 体重/日）投与した後、24 時間後に ^{125}I ヨウ化ナトリウムを尾静脈内に投与し、さらに過塩素酸カリウム (KClO_4) を腹腔内投与することにより、甲状腺におけるヨウ素 (^{125}I) の取り込みを測定する過塩素酸塩放出試験が実施された。（陽性対照薬物；PTU：200mg/kg 体重/日 強制経口投与）

エチプロール投与群では対照群に比べ甲状腺放射能濃度の増加が認められたが、甲状腺重量に差は認められなかった。過塩素酸投与後エチプロール投与群では甲状腺重量及び全血中放射能濃度に変化は認められなかったが、PTU 投与群では甲状腺放射能濃度が減少し、全血中放射能濃度が増加した。エチプロールは陽性対照の PTU と異なり、甲状腺に対して直接影響を及ぼすことはないと考えられる。（参照 59）

② T_4 の血中動態に対する影響試験

Wistar ラット（一群雄各 8 匹）を用い 14 日間強制経口（原体：0, 20mg/kg 体重/日）投与後、 ^{125}I - T_4 を尾静脈内に投与し、 T_4 の血中動態に対する影響試験が実施された。（対照薬物；フェノバルビタール：80mg/kg 体重/日 腹腔内投与）

エチプロール投与群は、フェノバルビタール投与群と血中動態に類似性が認められ、対照群に比べクリアランス及び定常状態分布容積の上昇が認められたが、その影響はフェノバルビタール投与より少なかった。

エチプロールはフェノバルビタールと同様 β -グルクロニルトランスフェラーゼの誘導物質であるが、作用はフェノバルビタールよりも弱いと考えられる。(参照 60)

③T₄の胆汁排泄に対する影響試験

Wistar ラット (一群雄各 7 匹) を用い 14 日間強制経口 (原体 : 0, 20mg/kg 体重/日) 投与後、¹²⁵I-T₄ を尾静脈内に投与し、T₄ の胆汁排泄に対する影響試験が実施された。(対照薬物 ; フェノバルビタール : 80mg/kg 体重/日 腹腔内投与)

エチプロール投与群及びフェノバルビタール投与群では、対照群と比較して肝臓重量の増加傾向、放射能の胆汁中排泄量及び速度定数の増加が、フェノバルビタール投与群では、対照群と比較して肝臓中の放射能濃度及び総量の増加が認められた。各群とも放射能の 50 ~ 60% が ¹²⁵I-T₄ の抱合体で、約 20% が遊離 ¹²⁵I 又は同定できない ¹²⁵I-T₄ 代謝物であった。

エチプロール投与により、¹²⁵I-T₄ の胆汁排泄が促進され、胆汁放射能の約 60% が抱合化した ¹²⁵I-T₄ であった。したがって、エチプロールは β -D-グルクロニルトランスフェラーゼなどの肝臓薬物代謝酵素の誘導物質であると考えられる。(参照 61)

(2) マウスを用いた肝毒性試験

C57BL/6 マウス (一群雌 15 匹、中間屠殺群 : 一群雌 15 匹) を用い 28 日間混餌 (原体 : 0, 100, 300, 1000ppm) 投与し、肝毒性試験が実施された。(対照薬物 ; フェノバルビタール : 80mg/kg 体重/日 強制経口投与)

1000ppm 投与群の中間屠殺 (8 日) 及び最終屠殺 (29 日) 群で肝臓比重量の増加、びまん性全小葉性肝細胞肥大、肝肥大及び暗色化が、中間屠殺群で飲水量の減少が、CYP 分子種の酵素活性を測定した肝臓毒性試験で EROD 活性が認められた。BrdU 免疫組織染色による肝細胞標識指数は中間屠殺群では有意に増加したが、最終屠殺群では対照群と比べ差は認められなかった。

300ppm 以上投与群で総チトクローム P450 含有量の増加、BROD 及び PROD 活性の増加が認められた。

フェノバルビタール投与群では総チトクローム P450 含有量の増加、BROD、EROD 及び PROD 活性の増加が認められ、BROD 及び PROD は顕著に誘導が認められた。

エチプロールは、フェノバルビタールと同様な薬物代謝酵素活性の誘導や投与初期に一過性の肝細胞増殖促進を示したことから、マウス発がん性試験の 300ppm 投与群雌で認められた肝細胞腺腫の増加は、エチプロールがフェノバルビタールと同様な作用機序によって発がんプロモーターとして作用した結果と考えられる。(参照 62)

Ⅲ. 総合評価

別添に挙げた資料を用いて農薬「エチプロール」の評価を実施した。

ラットを用いた動物代謝試験において、単回投与後の血中濃度は8時間後（低用量群）及び24～48時間後（高用量群）に最高に達した。主な排泄経路は糞中であつた。組織内では肝、腎臓、腎脂肪、甲状腺、副腎及び皮膚・被毛から比較的高濃度で検出された。尿中からは代謝物 F,I,J,Q,R,S が、糞中からはエチプロール及び代謝物 B,E,H,I,J が検出された。主要代謝経路はスルホニル基の酸化又は還元、アルキル基の酸化である。

稲、綿及びピーマンを用いた植物体内運命試験が実施されており、玄米、綿実及びピーマン果実からはエチプロール、代謝物 B などが検出された。主要代謝経路はスルホキシドの酸化によるスルホン体 (B) の生成であつた。

土壌中運命試験が実施されており、土壌中半減期は5～71日であつた。代謝物 B の湛水土壌中半減期は535日であつた。

水中光分解試験が実施されており、北緯35度、春における自然太陽光下の半減期は、1.3～2.0日であつた。

水稻、りんご及び茶を用いて、エチプロール及び代謝物 B を分析対象化合物とした作物残留試験が実施されており、最高値は200g a.i./ha で1回散布し、最終散布後7日目に収穫した茶の3.18mg/kg であつたが、14日目、21日目にはそれぞれ2.45mg/kg、0.35mg/kg と減衰した。玄米からのエチプロール及び代謝物 B の検出値は全ての条件下で0.05mg/kg 以下であつた。

ホルスタイン種の雌泌乳牛を用いて、7日間連続強制経口投与による乳汁移行試験が実施されており、乳汁からエチプロール及び代謝物 B は検出されなかつた。

火山灰土及び鉍質土を用いて土壌残留試験が実施されており、エチプロールの半減期は3.9～28日、エチプロールと代謝物 B,C,D,E との合量では最長254日であつた。

急性経口 LD₅₀ は>7080mg/kg 体重、経皮 LD₅₀ はラット>2000mg/kg 体重、吸入 LC₅₀ はラットで>5.2mg/L であつた。

亜急性毒性試験で得られた無毒性量は、ラットで1.2mg/kg 体重/日、イヌで1.0mg/kg 体重/日であつた。神経毒性は認められなかつた。

ラットの慢性毒性/発がん性毒性試験で甲状腺腫瘍が、マウスの発がん性試験で肝腫瘍が認められたことから、甲状腺腫瘍及び肝腫瘍についてのメカニズム試験が実施された。

甲状腺腫瘍は、エチプロールの投与により、肝薬物代謝酵素が誘導され、T₄の胆汁排泄が促進された結果、視床下部-下垂体-甲状腺軸系に変化が生じ、TSHが増加し甲状腺を持続的かつ過剰に刺激することで生じる間接的な原因によるものと考えられる。肝腫瘍は、エチプロールがフェノバルビタールと同様な作用機序によって発がんプロモーターとして作用したことが原因で生じたと考えられる。

甲状腺腫瘍及び肝腫瘍のメカニズムは上記のように考えられ、遺伝毒性試験においても生体にとって問題となる遺伝毒性はないことから、これらの腫瘍は非遺伝毒性メカニズムであり、閾値が存在すると考えられる。

慢性毒性及び発がん性試験で得られた無毒性量は、ラットで0.85mg/kg 体重/日、マウスで12.5mg/kg 体重/日、イヌで0.70mg/kg 体重/日であつた。

2世代繁殖試験で得られた無毒性量は、ラットで4.77mg/kg体重/日であった。繁殖能に対する影響は認められなかった。

発生毒性試験で得られた無毒性量は、ラットの母動物で3mg/kg体重/日、胎児で10mg/kg体重/日、ウサギの母動物及び胎児で0.5mg/kg体重/日であった。いずれも催奇形性は認められない。

遺伝毒性試験は細菌を用いた復帰突然変異性試験、培養ヒト末梢血リンパ球を用いた*in vitro*染色体異常試験、ラット肝培養細胞を用いた*in vivo/in vitro*不定期DNA合成試験、マウスを用いた小核試験が実施されており、結果は全て陰性であった。

各試験における無毒性量は表9のとおりである。

表9 各試験における無毒性量

動物種	試験	無毒性量	備考
マウス	78週間発がん性試験	雄：25.6mg/kg 体重/日 雌：12.5mg/kg 体重/日	
ラット	90日間亜急性毒性試験	雄：1.2mg/kg 体重/日 雌：1.5mg/kg 体重/日	
	90日間亜急性神経毒性試験	雄：1.4mg/kg 体重/日 雌：8.4mg/kg 体重/日	神経毒性は認められない
	慢性毒性（52週間）/発がん性（104週間）併合試験	雄：0.85mg/kg 体重/日 雌：1.17mg/kg 体重/日	
	2世代繁殖試験	親動物及び児動物： P雄：4.77mg/kg 体重/日 P雌：5.82mg/kg 体重/日 F ₁ 雄：6.03mg/kg 体重/日 F ₁ 雌：6.76mg/kg 体重/日	繁殖能に対する影響は認められない
	発生毒性試験	母動物：3mg/kg 体重/日 胎児：10mg/kg 体重/日	催奇形性は認められない
ウサギ	発生毒性試験	母動物及び胎児： 0.5mg/kg 体重/日	催奇形性は認められない
イヌ	90日間亜急性毒性試験	雄：1.0mg/kg 体重/日 雌：1.1mg/kg 体重/日	
	1年間慢性毒性試験	雄：0.70mg/kg 体重/日 雌：0.76mg/kg 体重/日	

食品安全委員会農薬専門調査会は、以上の評価から以下のとおり一日許容摂取量（ADI）を設定した。

ADI	0.005mg/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)	23日間
(投与方法)	強制経口投与
(無毒性量)	0.5mg/kg 体重/日
(安全係数)	100
暴露評価対象物質	エチプロール（親化合物のみ）