

カズサホスのバナナにおける代謝経路は、リン酸チオエステル部分の加水分解、チオール基のメチル化、それに続くスルホンへの酸化、及びチオール基のスルホン酸への酸化、これらによって生成した化合物の抱合体化であると考えられた。（参照 10）

表 5 各試料中の総残留放射能(TRR)及び代謝物

試料	試料部位	TRR (mg/kg)	カズサホス (%TRR)	代謝物 (%TRR)
果実 黄色	果肉	0.052	N.D.	H(51.7), K(17.7), G(3.1)
	果皮	0.031	N.D.	H(52.2), G(18.8), K(9.1)
果実 緑色	果肉	0.031	N.D.	G(36.1), H(11.9), K(3.5)
	果皮	0.038	N.D.	G(48.1), H(18.0), K(3.4)
	葉	0.021	3.3	H(30.1), G(18.7), K(8.5)

ND：検出されず

(3) はつかだいこん

¹⁴C-カズサホスをはつかだいこん（品種：雪小町）の播種時に 9.35 kg ai/ha で土壤に散布し、検体として散布後 50 日後（成熟期）に茎葉、根部及び土壤を採取し、カズサホスの植物体内運命試験が実施された。

各試料中の総残留放射能 (TRR) 及び代謝物は表 6 に示されている。

カズサホスのはつかだいこんににおける代謝経路は、リン酸チオエステル部分の加水分解、チオール基のメチル化、それに続くスルホンへの酸化、これらによって生成した化合物の抱合体化であると考えられた。（参照 11）

表 6 各試料中の総残留放射能(TRR)及び代謝物

試料	TRR (mg/kg)	ジクロロメタン画分		水溶性画分
		カズサホス (%TRR)	代謝物 (%TRR)	
根部	1.59	0.8	G(2.1), M(0.1), その他*(2.0未満)	M(2.7), その他(4.0未満)
茎葉部	5.03	0.4	G(17.8), その他 (2.0未満)	G(0.9), その他(10未満)
土壤	10.7	70.2	G(0.7), M(0.2), その他(1.5未満)	

*「その他」はその他の未同定代謝物を意味する（以下同じ）。

3. 土壤中運命試験

(1) 好気的土壤中運命試験① (米国土壤)

好気的土壤 (シルト質埴壌土) に ^{14}C -カズサホスを乾土あたり 3.04 mg/kg となるように添加し、 $25 \pm 1^\circ\text{C}$ の暗条件下で 90 日間インキュベートし、カズサホスの好気的土壤中運命試験が実施された。

半減期はカズサホスで 11.3 日、分解物 G で 10.6 日であった。主要分解物は G であり、14 日目に、7.46%TRR に達し、その後減衰した。カズサホスは土壤中で速やかに分解され、90 日後には、 CO_2 の検出が 70.9%TAR に達した。

カズサホスの土壤中における主要な分解経路は、リン酸エステル部分の加水分解及びそれに続くメチル化、S 基の酸化であり、これらを経て最終的に CO_2 まで無機化されると考えられた。 (参照 12)

(2) 好気的土壤中運命試験② (米国土壤)

好気的土壤 (シルト質埴壌土及び砂壌土) に ^{14}C -カズサホスを乾土あたり 3.0 mg/kg となるように添加し、 $25 \pm 1^\circ\text{C}$ の暗条件下で 120 日間インキュベートし、カズサホスの好気的土壤中運命試験が実施された。

カズサホスの半減期は両壌土で 45 日であった。120 日後に CO_2 はシルト質埴壌土で 42.9%TRR、砂壌土で 51.2%TRR 認められた。土壤中の抽出可能な残留放射能のほとんどがカズサホスであり、120 日後のシルト質埴壌土及び砂壌土中で 22.8%TRR 及び 14.5%TRR、その他 5~8 種類の未知分解物が認められたが、いずれも 1.5%TRR 未満であった。両土壤とともに 120 日後の抽出残渣比率は約 32%TRR であり、このうちカズサホスが 3.1~6.1%TRR 認められた。 (参照 13)

(3) 好気的及び嫌気的土壤中運命における比較試験 (米国土壤)

シルト質埴壌土に ^{14}C -カズサホスを乾土あたり 2.92 mg/kg となるように添加し、 $25 \pm 1^\circ\text{C}$ の暗条件下で好気的土壤では 76 日間、嫌気的土壤では添加後 15 日目に注水して湛水状態とし注水後 67 日間インキュベートし、カズサホスの好気的及び嫌気的土壤中運命における比較試験が実施された。

好気的及び嫌気的土壤中運命における比較は表 7 に示されている。

なお、嫌気的土壤での半減期はカズサホスで 55 日、分解物 G で 16 日であった。
(参照 14)

表 7 好気的及び嫌気的土壤中運命における比較

土壤中におけるカズ サホス及び分解物	好気的土壤 (%TAR)	嫌気的土壤 (%TAR)
	処理 76 日後	湛水 67 日後
カズサホス	1.8	18.7
分解物 G	0.7	0.39
累積 CO_2	67.3	44.7

(4) 土壤吸着試験（日本土壤）

4種類の国内土壤（シルト質埴壌土、砂質埴壌土、2種類の軽埴土）を用いてカズサホスの土壤吸着試験が実施された。

$K^{ads}=2.49\sim6.27$ 、 $K^{ads}oc=187\sim287$ であった。（参照 15）

(5) 土壤吸脱着試験（米国土壤）

4種類の米国土壤（微細砂土、砂壌土、シルト質壌土、シルト質埴壌土）を用いてカズサホスの土壤吸脱着試験が実施された。

$K_f^{ads}=2\sim6$ 、 $K_f^{ads}oc=144\sim351$ 、 $K_f^{des}=4\sim9$ 、 $K_f^{des}oc=308\sim671$ であった。（参照 16）

(6) 圃場における消失及び移動性試験（米国圃場）

6種類の米国圃場（シルト質土壤 3 圃場、砂壌土、埴壌土、壤土）にカズサホスを 3.36kg ai/ha で散布し、カズサホスの消失・移動性試験が実施された。

コンタミネーションの懸念が最も少ない壤土（ニュージャージー州）の試験結果において、カズサホスは主に 0~15cm 層に留まり、それより下層には移動しなかった。また、大部分が 360 日までに分解された。（参照 17）

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

^{14}C -カズサホスを pH5（酢酸緩衝液）、7（トリス緩衝液）及び 9（ホウ酸緩衝液）の各滅菌緩衝液に 5 mg/L となるように加えた後、25°C の暗条件下で 34 日間インキュベートし、カズサホスの加水分解試験が実施された。

カズサホスの半減期は、pH5 及び pH7 においては安定であり求めることが出来ず、pH9 で 179 日であった。34 日後の pH9 ではカズサホスが 90.6%TAR、主要分解物として C が 10.0%TAR 認められた。（参照 18）

(2) 加水分解試験（強酸及び強塩基条件下）

^{14}C -カズサホスを塩酸及び水酸化ナトリウムの 0.01、0.1、0.5 及び 1.0 mol/L 溶液に 10 mg/L となるように加えた後、1 時間還流しカズサホスの強酸性及び強塩基条件下における加水分解試験が行われた。

塩酸溶液中では、いずれも 90%TRR 以上がカズサホスとして認められたが、水酸化ナトリウム溶液中ではいずれも 5%TRR 以下であった。カズサホスは酸性下では安定であるが、塩基性条件下で分解すると考えられた。（参照 19）

(3) 水中光分解試験

^{14}C -カズサホスを滅菌蒸留水及び河川水（荒川沖流）に 5 mg/L となるように加えた後、 $25 \pm 1^{\circ}\text{C}$ で 14 日間キセノン光照射（300~400nm 36.5W/m²、300~800nm 404W/m²）し、カズサホスの水中光分解試験が実施された。

半減期は光照射区において、蒸留水で 6.8 日、河川水で 3.3 日、春期における東京

(北緯 35°) の太陽光換算で 32 日及び 15 日であり、暗所対照区では、滅菌蒸留水及び河川水と共に 1 年以上であった。(参照 20)

(4) 水中光分解試験（光増感剤）

^{14}C -カズサホスを滅菌蒸留水に 1 mg/L となるように加えた後、30 日間自然太陽光を照射し、光増感剤（アセトン 1 mg/L 相当）の有無に分けて太陽光による分解試験が実施された。

半減期は光増感剤がない場合は 174 日であったが、光増感剤がある場合は 115 日であった。カズサホスは、太陽光に対して比較的安定であると考えられた。全ての試験区で 30 日後にカズサホスが 80%TRR 以上、分解物として S 及び T、U 等が認められたが 2.0%TRR 未満とわずかであった。(参照 21)

5. 土壤残留試験

火山灰軽埴土及び沖積壤土を用いて、カズサホス及び分解物 G を分析対象とした土壤残留試験（容器内及び圃場）が実施された。

推定半減期は表 8 に示されており、カズサホスとして 28~46 日であった。分解物 G は、最高で 0.2 mg/kg 認められたが、ほとんどが検出限界以下 (<0.1 ppm) であり、半減期は計算されなかった。(参照 22)

表 8 土壤残留試験成績（推定半減期）

試験	濃度*	土壤	カズサホス
容器内試験	9.0mg/kg	火山灰軽埴土	34 日
		沖積壤土	28 日
圃場試験	9.0kg ai/ha	火山灰軽埴土	46 日
		沖積壤土	43 日

*容器内試験で純品、圃場試験でマイクロカプセル粒剤 (MC) を使用

6. 作物残留試験

だいこん、かんしょ、きゅうり、トマト、いちご等を用いて、カズサホスを分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。分析法はアセトン抽出した試料を精製後、NPD 検出器付きガスクロマトグラフで定量するものであった。

その結果は別紙 3 に示されており、最高値は 6kg ai/ha で 1 回土壤混和し、混和後 56 日目に収穫したしその 0.109 mg/kg であったが、その後急速に減衰した。(参照 23~27)

上記の作物残留試験の分析値を用いて、カズサホスを暴露評価対象化合物として国内で栽培される農産物から摂取される推定摂取量を表9に示した。

なお、本推定摂取量の算定は、登録されている又は申請された使用方法からカズサホスが最大の残留を示す使用条件で、今回適用拡大申請された作物（だいず、えだまめ、しそ、ねぎ及びばれいしょ）を含む全ての適用作物に使用され、加工・調理による残留農薬の増減が全くないと仮定の下に行った。

表9 食品中より摂取されるカズサホスの推定摂取量

作物名	残留値 (mg/kg)	国民平均 (53.3 kg)		小児 (1~6歳) (15.8 kg)		妊婦 (55.6 kg)		高齢者 (65歳以上) (54.2 kg)	
		ff g/人/日	摂取量 μg/人/日	ff g/人/日	摂取量 μg/人/日	ff g/人/日	摂取量 μg/人/日	ff g/人/日	摂取量 μg/人/日
さといも類	0.007	11.6	0.08	5.7	0.04	7.9	0.64	17.3	1.4
かんしょ	0.002	15.7	0.03	17.7	0.04	13.8	0.43	16.8	0.53
だいこん類 (根)	0.007	45	0.32	18.7	0.13	28.7	0.20	58.5	0.41
だいこん類 (葉)	0.006	2.2	0.01	0.5	0.003	0.9	0.005	3.4	0.02
レタス	0.003	6.1	0.02	2.5	0.01	6.4	0.02	4.2	0.01
トマト	0.001	24.3	0.02	16.9	0.02	24.5	0.02	18.9	0.02
きゅうり	0.008	16.3	0.13	8.2	0.07	10.1	0.08	16.6	0.13
スイカ	0.001	0.1	0.0001	0.1	0.0001	0.1	0.0001	0.1	0.0001
メロン類	0.003	0.4	0.001	0.3	0.001	0.1	0.0003	0.3	0.001
ほうれんそう	0.007	18.7	0.13	10.1	0.07	17.4	0.12	21.7	0.15
イチゴ	0.013	0.3	0.004	0.4	0.005	0.1	0.001	0.3	0.004
だいず	0.001	56.1	0.06	33.7	0.03	45.5	0.05	58.8	0.06
えだまめ	0.002	0.1	0.00	0.1	0.00	0.1	0.00	0.1	0.00
しそ	0.108	0.1	0.01	0.1	0.01	0.1	0.01	0.1	0.01
ねぎ	0.001	11.3	0.01	4.5	0.00	8.2	0.01	13.5	0.01
ばれいしょ	0.008	36.6	0.29	21.3	0.17	39.8	0.32	27	0.22
合計			1.12		0.60		1.91		2.98

注) 残留値は、申請されている使用時期・使用回数による各試験区の平均残留値のうちカズサホスの最大値を用いた（参照 別紙3）。

- 「ff」：平成10年～12年の国民栄養調査（参照65～67）の結果に基づく農産物摂取量(g/人/日)
- 「摂取量」：残留値及び農産物残留量から求めたカズサホスの推定摂取量(μg/人/日)
- キャベツ、ニンニク及びナスは全データが検出限界以下であったため摂取量の計算はして

いない。

- しその ff は、その他のハーブを参照した。

7. 一般薬理試験

マウス、ラット、イヌ、ウサギ及びモルモットを用いた一般薬理試験が実施された。

結果は表 10 に示されている。（参照 63）

表 10 一般薬理試験

試験の種類		動物種	動物数 匹/群	投与量 mg/kg 体重	無作用量 mg/kg 体重	作用量 mg/kg 体重	結果の概要				
一般状態		マウス	雄 5 雌 5	0, 6.7, 20, 60	6.7	20	60mg/kg 体重では自発運動抑制、鎮痛作用及び体温低下等の中核神経の抑制作用と、縮瞳、下痢等の自律神経の興奮作用が、投与 24 時間後までに雌で死亡が 1 例認められた。				
中枢 神 經 系	自発運動		雄 5		20	60	投与後 20 分から 4 時間にかけて自発運動量減少が、投与 24 時間後までに死亡が 3 例認められた。				
	睡眠時間				20	60	睡眠延長傾向				
	鎮痛				6.7	20	writhing 回数が増加				
	体温	ラット	0, 3, 10, 30	30	>30		影響なし				
骨 格 筋	懸垂試験	マウス	雄 5	0, 6.7, 20, 60	20	60	懸垂時間の延長				
	横隔膜神 経筋※	ラット	雄 4	0, 10 ⁻⁶ mol/L, 10 ⁻⁵ mol/L, 10 ⁻⁴ mol/L	10 ⁻⁵ mol/L	10 ⁻⁴ mol/L	抑制				
自律 神經系	瞳 孔 徑	ラット	雄 5	0, 3, 10, 30	10	30	縮瞳				
呼 吸 ・ 循 環 器 系	呼吸・血 圧・血流 量・心電 図・心拍 数***	ビーグル犬 (麻酔)	雄 3	0, 0.1, 0.3, 1	0.1	0.3	呼吸数減少				

消化器系	炭末輸送管 摘出回腸※	マウス モルモット	雄 5 雄 4	0, 6.7, 20, 60 $0, 10^{-6} \text{ mol/L}$, 10^{-5} mol/L , 10^{-4} mol/L	10 10^{-5} mol/L	20 10^{-4} mol/L	炭末輸送能亢進傾向（有意差なし） 抑制
腎臓	腎機能	ラット	雄 5	0, 3, 10, 30	30	>30	影響なし
血液	血液凝固	ウサギ	雄 3	0, 6.7, 20, 60	60	>60	影響なし

- ・投与方法は※、※※以外はカズサホス原体をコーン油に懸濁したものを単回経口投与した。
- ・※についてはカズサホス原体をポリエチレングリコールに溶解したもの *in vitro* で用いた。
- ・※※についてはカズサホス原体をポリエチレングリコールに溶解したものを左大腿静脈のカニューレから投与した。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

カズサホスの SD ラットを用いた急性経口毒性試験及び急性吸入毒性試験、 SW(Swiss Webster) 及び ICR マウスを用いた急性経口毒性試験、 NZW ウサギを用いた急性経皮毒性試験が実施された。

急性毒性試験の結果は表 11 に示されている。（参照 28~35）

表 11 カズサホスの急性毒性試験結果

投与方法	試験動物	LC ₅₀ / LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口毒性	SD ラット ¹⁾	48	30	下腹部の汚れ等
	SD ラット ²⁾	131	39	下腹部の汚れ等
	SD ラット ²⁾	80	42	下腹部の汚れ等
	SW マウス ²⁾	68	82	下腹部の汚れ等
	ICR マウス	74	67	自発運動量の減少等
経皮毒性	NZW ウサギ ¹⁾	24	42	筋力の低下等
	NZW ウサギ	12	11	筋力の低下等
吸入毒性	SD ラット	0.04	0.026 ³⁾	不規則呼吸等

1) : コーンオイルに溶解 [10%(w/v)] 、 2) : コーンオイルに溶解 [1%(w/v)]

3) : 吸入毒性試験の単位は、 mg/L。

代謝物 G について ICR マウスを用いた急性経口毒性試験が実施された。

急性経口 LD₅₀ はマウスの雄で 2580 mg/kg 体重、雌で 2540 mg/kg 体重であった。（参照 36）

(2) 急性神経毒性試験 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 20 匹) を用いた強制単回経口 (原体 : 0、0.02、25、40 mg/kg 体重) 投与による 14 日間の急性神経毒性試験(標準的神経毒性試験及び ChE 活性の測定)が実施された。

急性神経毒性試験の結果は表 12 及び表 13 に示されている。

なお、一般状態の投与に関連したいずれの臨床症状も試験 5 日までに回復した。

本試験における無毒性量は雌雄で 0.02 mg/kg 体重であると考えられた。(参照 37)

表 12 急性毒性試験結果 (一般状態、機能観察バッテリー、自発運動量)

臨床症状及び死亡率					
40mg/kg 体重	雌	死亡率の増加			
25mg/kg 体重以上	雌雄	下痢、腹部性器の汚染、口の分泌物、糞の減少、血尿、振戦及び消沈			
機能観察バッテリー (FOB)					
投与当日	40mg/kg 体重	雄	被毛汚染、運動量減少		
		雌	取扱い時の跛行、流涙、流涎、尿プール数の増加、テールフリック潜時低下		
7 日後	25 mg/kg 体重以上	雄	テールフリック潜時低下		
14 日後	40mg/kg 体重	雌	後肢握力低下		
自発運動量					
投与当日	40 mg/kg 体重	雌	減少		
	25 mg/kg 体重以上	雄	減少		

表 13 急性毒性試験結果 (ChE 活性)

性別		雄					
検査日		投与当日 (試験 0 日)			投与 14 日後		
群 (mg/kg 体重)		0.02	25	40	0.02	25	40
血漿 ChE 活性		89	5***	4***	110	107	107
赤血球 ChE 活性		119	27***	38***	96	96	94
脳 ChE 活性		91	94	86	92	100	108
性別		雌					
検査日		投与当日 (試験 0 日)			投与 14 日後		
群 (mg/kg 体重)		0.02	25	40	0.02	25	40
血漿 ChE 活性		97	2***	1***	186***	153***	142***
赤血球 ChE 活性		111	34***	42***	113	148	124

脳 ChE 活性	82	76	52	100	142	142
----------	----	----	----	-----	-----	-----

一群 5 匹、数値は対照群に対する % を示す。Welch の傾向検定：※ : p<0.05、※※
<0.01

(3) 急性遅発性神経毒性試験（ニワトリ）

雑種のニワトリ（一群雄 40 匹、対照群 10 匹）を用い、アトロピン 10 mg/kg 体重を筋肉内投与後、カズサホス原体をコーンオイルに溶解したものを 8mg/kg 体重の用量で強制経口投与し、21 日間観察した後、2 回目の投与を 1 回目と同様に行い、さらに 21 日間観察した。なお、溶媒対照群としてコーンオイルのみを同様に 2 回投与した。また、陽性対照群には tri-ortho-cresyl phosphate(TOCP)を 500mg/kg 体重の用量で投与し、21 日間観察後、屠殺した。

結果は表 14 に示されている。

病理組織学的所見として 1 例で脊髄に強度の軸索変性が認められたが、対照群と同様であったことから、投与の影響ではないと考えられた。

カズサホスは本試験条件下においてニワトリに対する遅発性神経毒性がないと考えられた。（参照 38）

表 14 急性遅発性神経毒性試験結果

試験結果	カズサホス投与群	陽性対照群
一般状態	1 回目の投与後 1 日に全例でよろめき歩行、鎮静化、起立不能等、投与後 1~6 日に死亡（40 例中 16 例）2 回目の投与後にも同様の症状、3~4 日後には回復	
急性遅発性神経症状	運動失調は認められない	投与後 10 日から運動失調が認められ、程度が強度な 3 例について投与後 21 日に屠殺
体重及び摂餌量	各投与後 3 日間に体重及び摂餌量の減少、その後回復	投与後 14 日以後体重低下、神経症状の発現と同時期に摂餌量低下
肉眼的病理所見	認められない	肝臓被膜下に褐色部位又は暗色部位
病理組織学的所見	脊髄に強度の軸索変性（1 例）	脊髄及び末梢神経に軸索変性

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性

NZW 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、カズサホス原体は皮膚に対する刺激性は認められず、眼に極軽度の刺激性が認められた（参照 39~40）

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Buehler 法及び Maximization 法）が実施されており、Maximization 法においてカズサホス原体に中等度の感作性が認められた。（参照 41~42）

10. 亜急性毒性試験

(1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 15 匹）を用いた混餌（原体：0、0.1、0.5、1.0、5.0、800 ppm、平均検体摂取量は表 15 を参照）投与による 90 日間の亜急性毒性試験が実施された。なお、28 日間の休薬期間後にも観察が行われた。

表 15 ラット 90 日間亜急性毒性試験の平均検体摂取量

投与群		0.1 ppm	0.5 ppm	1.0 ppm	5.0 ppm	800 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.007	0.033	0.067	0.327	59.1
	雌	0.008	0.038	0.076	0.389	67.1

各投与群で認められた主な所見は表 16 に示されている。

5.0ppm 投与群の雌雄では 28 日間の休薬期間後、いずれの試験項目も対照群と差は認められず、ChE 活性も回復した。

血漿 ChE 活性の低下については、毒性学的に意義が小さいと考えられることから、本試験で認められた血漿 ChE 活性の低下についても毒性所見と判断しなかった。

本試験において、5.0ppm 異常の投与群で赤血球 ChE 活性の低下が認められたので無毒性量は雌雄で 1.0ppm（雄：0.067 mg/kg 体重/日、雌：0.076 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 43～44）

表 16 ラット 90 日間亜急性毒性試験で認められた所見

投与群	雄	雌
800 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・死亡* (11 例) ・下腹部の汚れ、衰弱、自発運動量の減少、後肢の開脚、振戦、体重増加抑制、摂餌量減少 ・ヘモグロビン減少、血小板数増加、RBC 及びヘマトクリット値減少 ・血清中 TP 及び Glob の減少、脳 ChE 活性低下及び血清グルコース減少 ・心体重比重量（以下「比重量」という）増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・死亡* (13 例) ・下腹部の汚れ、衰弱、自発運動量の減少、後肢の開脚、振戦、体重増加抑制、摂餌量減少 ・ヘモグロビン減少、血小板数増加 ・血清アルブミン減少、血清中 TP 及び Glob の減少、脳 ChE 活性低下、血清中無機リン及び尿素窒素の増加 ・心体重比重量（以下「比重量」という）増加

	<ul style="list-style-type: none"> ・骨髓低形成、胸腺リンパ組織壞死/低形成 ・脾臓房細胞顆粒減少、腸間膜リンパ節、縦隔リンパ節及び脾のリンパ組織低形成、肝及び頸下腺の萎縮、前胃上皮下浮腫、前胃上皮過形成/角化亢進、前胃びらん、前胃潰瘍、腺胃びらん ・精巣比重量増加、精巣支持細胞変性 	<ul style="list-style-type: none"> ・骨髓低形成、胸腺リンパ組織壞死/低形成 ・脾臓房細胞顆粒減少、腸間膜リンパ節、縦隔リンパ節及び脾のリンパ組織低形成、肝比重量増加、肝及び頸下腺の萎縮、前胃上皮下浮腫、前胃上皮過形成/角化亢進、前胃びらん、前胃潰瘍、腺胃びらん、副腎比重量増加、子宮萎縮
5.0 ppm 以上	・赤血球及び血漿 ChE 活性低下	<ul style="list-style-type: none"> ・死亡 (1例: 死因不明) ・赤血球及び血漿 ChE 活性低下 ・腎比重量増加
0.1 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

※死因は ChE 活性阻害によるものと考えられる。

(2) 91 日間亜急性毒性試験 (イヌ) ①

ビーグル犬 (一群雌雄各 4 匹) を用いた強制経口 (原体: 0、0.01、0.03、0.09 mg/kg 体重/日) 投与による 91 日間の亜急性毒性試験が実施された。

0.09 mg/kg 体重/日投与群の雌で赤血球 ChE 活性の低下が認められた。

0.09 mg/kg 体重/日の雌で認められた赤血球 ChE 活性の低下については偶発的変化と考えられた。

また、0.03 mg/kg 体重/日以上投与群の雌及び 0.01 mg/kg 体重/日以上投与群の雄で血漿 ChE 活性の低下が認められたが、毒性所見と判断しなかった。

本試験における無毒性量は雌雄で 0.09 mg/kg 体重/日であると考えられた。

(参照 45~46)

(3) 90 日間亜急性神経毒性試験 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 15 匹) を用いた混餌 (原体: 0、0.1、0.5 及び 300 ppm、平均検体摂取量は表 17 を参照) 投与によるの亜急性神経毒性試験が実施された。

表 17 ラット 90 日間亜急性神経毒性試験の平均検体摂取量

投与群		0.1 ppm	0.5 ppm	300 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.006	0.031	20.0
	雌	0.007	0.037	23.1

300ppm 投与群の雌雄で脳 ChE 活性の低下、雄で体重及び摂餌量減少、着地開脚幅及び前肢握力減少、赤血球 ChE 活性の低下、雌で触診に対する過敏、糞の減少が

認められたので、本試験における無毒性量は雌雄で 0.5ppm（雄：0.031 mg/kg 体重/日、雌：0.037 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 47）

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）を用いた強制経口（原体：0、0.0002、0.001、0.005、0.02 mg/kg 体重/日）投与による 1 年間の慢性毒性試験が実施された。

0.005 mg/kg 体重以上投与群の雌の血漿 ChE 活性の低下がみられたが、毒性所見と判断しなかった。それ以外の投与による影響は認められなかった。

本試験における無毒性量は雌雄で 0.02 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 48, 46）

（2）2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 60 匹）を用いた混餌（原体：0、0.1、0.5、1.0、5.0 ppm、平均検体摂取量は表 18 を参照）投与による 2 年間²の慢性毒性／発がん性併合試験が実施された。

表 18 ラット 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験の平均検体摂取量

投与群		0.1 ppm	0.5 ppm	1.0 ppm	5.0 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.0044	0.022	0.045	0.222
	雌	0.0056	0.028	0.055	0.280

なお、雄については死亡率が 75% を上回る可能性があったため、投与開始後 100 週間で試験を終了したが、死亡動物数については各群に差はなく、投与の影響は認められなかった。本試験の生存率は、当該系統の背景データの範囲内であった。

5.0ppm 投与群の雌雄で赤血球 ChE 活性の低下が、雌で自発運動量の減少、好酸球数の減少が認められたので本試験における無毒性量は雌雄で 1.0ppm（雄：0.045 mg/kg 体重/日、雌：0.055 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 49）

なお、5.0ppm 投与群の雌雄でみられた血漿 ChE 活性の低下については、毒性所見と判断しなかった。

（3）22 ヶ月間発がん性試験（マウス）

SW マウス（一群雌雄各 60 匹）を用いた混餌（原体：0、0.1、0.5、1.0、5.0 ppm、平均検体摂取量は表 19 を参照）投与による 22 ヶ月間の発がん性試験が実施された。

² : 雄 100 週間、雌 104 週間。

表 19 マウス 22 ヶ月間発がん性試験の平均検体摂取量

投与群		0.1 ppm	0.5 ppm	1.0 ppm	5.0 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.014	0.072	0.141	0.705
	雌	0.020	0.097	0.189	1.00

5.0ppm 投与群の雌雄で赤血球 ChE 活性の低下、副腎皮質萎縮が、雄で副腎皮質限局性過形成、雌で十二指腸粘膜過形成が、1.0ppm 以上投与群の雄で腎壊死性動脈炎が認められたので本試験における無毒性量は雄で 0.5ppm(0.072 mg/kg 体重/日)、雌で 1.0ppm(0.189 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。

なお、5.0ppm 投与群の雌雄でみられた血漿 ChE 活性の低下については、毒性所見と判断しなかった。(参照 50)

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 25 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、0.1、0.5、5.0ppm、平均検体摂取量は表 20 を参照) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

親動物では 5ppm 投与群の雌雄で育成期間に体重増加抑制(F₁)、赤血球 ChE 活性的低下 (P、F₁)、雌で哺育期間に体重増加抑制(F₁)、雄で脳比重量増加(F₁)が認められた。

児動物では投与による影響は認められなかった。

なお、5ppm 投与群の雌雄でみられた血漿 ChE 活性の低下については、毒性所見と判断しなかった。

本試験の無毒性量は親動物の雌雄で 0.5ppm(P 雄 : 0.025 mg/kg 体重/日、P 雌 : 0.034 mg/kg 体重/日、F₁ 雄 : 0.028 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 0.037 mg/kg 体重/日)、児動物の雌雄で 5ppm(F₁ 雄 : 0.262 mg/kg 体重/日、F₁ 雌 : 0.339 mg/kg 体重/日、F₂ 雄 : 0.287 mg/kg 体重/日、F₂ 雌 : 0.373 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 51)

表 20 2 世代繁殖試験における検体摂取量

投与量(ppm)		0.1	0.5	5.0
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	0.0052	0.025
		雌	0.0073	0.034
	F ₁ 世代	雄	0.0055	0.028
		雌	0.0075	0.037

(2) 発生毒性試験（ラット）

SD ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（原体：0、2.0、6.0、18.0 mg/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、18 mg/kg 体重/日投与群で体重減少、体重増加抑制が、6 mg/kg 体重/日以上投与群で自発運動量減少、下痢、口腔分泌物、着色流涙、振戦等が認められた。

胎児では 18 mg/kg 体重/日投与群で低体重が、6 mg/kg 体重/日以上投与群で化骨遅延の発現頻度上昇が認められたので、本試験の無毒性量は母動物及び胎児で 2.0 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 52）

(3) 発生毒性試験（ウサギ）

NZW ウサギ（一群雌 20 匹）の妊娠 7～19 日に強制経口（原体：0、0.1、0.3、0.9 mg/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、0.9 mg/kg 体重/日で流産、過敏症、下痢、呼吸困難、よろめき歩行、運動失調、筋協調性低下及び衰弱が認められた。

胎児ではカズサホス投与の影響は認められなかった。

本試験の無毒性量は、母動物で 0.3 mg/kg 体重/日、胎児で 0.9 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 53）

13. 遺伝毒性試験

カズサホスの細菌を用いた復帰突然変異試験、ラット肝初代培養細胞を用いた不定期 DNA 合成試験、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞（CHO）を用いた遺伝子突然変異試験、染色体異常試験、ラットを用いた *in vivo* 染色体異常試験が実施されており、全ての試験において陰性の結果が得られた。したがって、カズサホスには生体にとって問題となる遺伝毒性はないものと考えられた。また、マウス胎児細胞 BALB/3T3 を用いた形質転換試験も実施されており、S9mix 存在下で陽性反応が認められた。ただし、認められた陽性反応は、用量反応関係がない点、同一用量での再現性もない点、長期毒性試験において発がん性が認められていない点を考慮すると、ヒトの健康危害において問題となる所見ではないと考えられた。（表 21）。（参照 54～61）

表 21 遺伝毒性試験結果概要（原体）

試験	対象	処理濃度・投与量 (mg/kg 体重)	結果	
<i>In vitro</i>	復帰突然変異試験①	<i>S. typhimurium</i> TA98, TA100, TA1535, TA1537, TA1538 株	12~1200 µg/プレート (+S9 mix) 3.4~340 µg/プレート (-S9 mix)	陰性
	復帰突然変異試験②	<i>S. typhimurium</i> TA98, TA100, TA1535, TA1537, TA1538 株	8~900 µg/プレート (+/-S9 mix)	陰性
	復帰突然変異試験③	<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i> 株	20~313 µg/プレート (+S9 mix) 313~5000 µg/プレート(-S9 mix)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター卵巣由来細胞(CHO)	試験 1 : 110~140 µg/ml (+S9 mix) 80~95 µg/ml (-S9 mix) 試験 2 : 5.00~125.0 µg/ml (+S9 mix) 2.50~75.0 µg/ml (-S9 mix)	陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター卵巣由来細胞(CHO)	13.1 ~ 78.8 µg/ml (+/-S9 mix)	陰性
	肝UDS試験	SD ラット初代培養肝細胞	11~47 µg/ml	陰性
	形質転換試験	マウス胎児細胞 BALB/3T3	0.06~0.09 µg/ml (+S9 mix) 0.01~0.07 µg/ml (-S9 mix)	陽性 + S9mix
<i>In vivo</i>	染色体異常試験	SD ラット (一群雌雄各 5 匹)	雄: 68.3 mg/kg 体重 雌: 68.3 mg/kg 体重 (強制単回経口投与)	陰性

注) +/-S9 mix : 代謝活性化系存在下及び非存在下、+ S9 mix : 代謝活性化系存在下

代謝物 G の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施されており、試験結果は陰性であった（表 22）。(参照 62)

表 22 遺伝毒性試験結果概要（代謝物 G）

試験	対象	投与量 (mg/kg 体重)	結果
復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> TA98, TA100, TA1535, TA1537 株 <i>E. coli</i> WP2uvrA 株	313～5000 µg/プレート (+/-S9 mix)	陰性

注) +/-S9mix : 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) 91 日間亜急性毒性試験（イヌ）②：製法比較

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用い、旧製造工程による原体 A 及び新製造工程による原体 A'を強制経口（原体：0、0.001、0.01、0.1 mg/kg 体重/日）投与し、91 日間の亜急性毒性試験が実施された。

旧製造工程による原体 A 及び新製造工程による原体 A'の 0.1 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で赤血球 ChE 活性の低下が認められた。旧及び新原体投与動物の平均値を投与群別に比較した場合、値はほぼ同様であり、両者間で統計学的有意差は認められなかった。

本試験における無毒性量は雌雄で 0.01mg/kg 体重/日であると考えられた。

なお、本評価書中、新製造工程による原体を用いた毒性試験は、参照 29、31、33、41、54、57 及び 61 であり、その他の毒性試験には旧製造工程による原体を用いている。（参照 64）

III. 総合評価

参考に挙げた資料を用いて農薬「カズサホス」の食品健康影響評価を実施した。

ラットを用いた動物代謝試験において、主な排泄経路は尿中であった。尿中からはカズサホスはわずかしか認められず、主要代謝物として R、C 等が認められた。糞中からはカズサホス及び代謝物として微量ではあるが J、C 等が認められた。主要代謝経路は、リン酸エステル加水分解、又は加水分解により生成する 1-メチル-1-プロパンチオール中間体のチオール基の酸化及びメチル化、続いてメチルスルフィド基の S 原子の酸化、さらにブチル基の水酸化等であると考えられる。

どうもろこし、バナナ及びはつかだいこんを用いた植物体内運命試験が実施されており、カズサホスは可食部ではほとんど認められず、代謝物として G、H 及び K 等が認められた。

土壤中運命試験が実施されており、カズサホスの土壤中半減期は好気的条件下で 11.3~45 日、嫌気的条件下で 55 日であり、好気的条件下及び嫌気的条件下での主要分解物は CO₂ であり、その他の分解物として B が認められた。

水中加水分解及び光分解試験が実施されており、加水分解試験でのカズサホスの半減期は pH9、25°C で 179 日であり、主要分解物として C が認められ、pH5 及び 7 では安定であった。光分解試験でのカズサホスの半減期は滅菌蒸留水及び河川水でそれぞれ春期における東京（北緯 35°）の太陽光換算で 32 日及び 15 日であり、分解物として S 及び T、U 等が認められたが微量であった。

火山灰軽埴土及び沖積壤土を用いて、カズサホス及び分解物 G を分析対象とした土壤残留試験（容器内及び圃場）が実施されており、半減期はカズサホスとして 28~46 日であり、分解物 G は、ほとんどが検出限界以下 (<0.1 ppm) であったことから半減期は計算されなかった。

だいこん、かんしょ、きゅうり、トマト、いちご等を用いて、カズサホス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 6 kg ai/ha で 1 回土壤混和し、混和後 56 日目に収穫したしその 0.109 mg/kg であったが、その後急速に減衰した。

各種試験結果から、農産物中の暴露評価対象物質をカズサホス（親化合物のみ）と設定した。

カズサホスの急性経口 LD₅₀ はラットの雄で 48~131 mg/kg 体重、雌で 30~42 mg/kg 体重、マウスの雄で 68~74 mg/kg 体重、雌で 67~82 mg/kg 体重、経皮 LD₅₀ はラットの雄で 12~24 mg/kg 体重、雌で 11~42 mg/kg 体重、吸入 LC₅₀ はラットの雄で 0.04 mg/L、雌で 0.026 mg/L であった。

代謝物 G の急性経口 LD₅₀ は、ラットの雄で 2580 mg/kg 体重、雌で 2540 mg/kg 体重であった。

急性神経毒性試験で得られた無毒性量はラットで 0.02 mg/kg 体重であった。急性神経毒性及び急性遅発性神経毒性は認められなかった。

血漿 ChE 活性の低下については毒性学的に意義が小さいと考えられたことから、各試験で認められた血漿 ChE 活性の低下については毒性所見と判断しなかった。

亜急性毒性試験で得られた無毒性量は、ラットで 0.067 mg/kg 体重/日、イヌで 0.09 mg/kg 体重/日であった。

慢性毒性及び発がん性試験で得られた無毒性量は、イヌで 0.02 mg/kg 体重/日、マウスで 0.072 mg/kg 体重/日、ラットで 0.045 mg/kg 体重/日であると考えられた。発がん性は認められない。

2 世代繁殖試験で得られた無毒性量は、ラットで 0.025 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。

発生毒性試験で得られた無毒性量は、ラットの母動物及び胎児で 2.0 mg/kg 体重/日、ウサギの母動物で 0.3 mg/kg 体重/日、胎児で 0.9 mg/kg 体重/日であると考えられた。いずれも催奇形性は認められなかった。

遺伝毒性試験は細菌を用いた復帰突然変異試験、ラット肝初代培養細胞を用いた不定期 DNA 合成試験、CHO を用いた遺伝子突然変異試験及び染色体異常試験、ラットを用いた *in vivo* 染色体異常試験が実施されており、全ての試験において陰性の結果が得られている。したがって、カズサホスは生体にとって問題となる遺伝毒性はないものと考えられた。

また、マウス胎児細胞 BALB/3T3 を用いた形質転換試験も実施されており、S9mix 存在下で陽性反応が認められた。ただし、認められた陽性反応は、用量反応関係がない点、同一用量での再現性もない点、長期動物試験において発がん性が認められていない点を考慮すると、ヒトの健康危害において問題となる所見ではないと考えられた。

代謝物 G の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施されており、試験結果は陰性であった。

各試験における無毒性量及び最小毒性量は表 23 に示されている。

イヌの亜急性毒性試験の無毒性量が 0.01 mg/kg 体重/日と最小値であるが、より長期で実施されたイヌの 1 年間慢性毒性試験の最高用量の 0.02 mg/kg 体重/日でも毒性所見が認められないことを勘案して、ラットの 2 世代繁殖試験の中間用量である無毒性量の 0.025 mg/kg 体重/日を ADI 設定根拠とした。

表 23 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 ¹
ラット	90 日間亜急性 毒性試験	雄： 0.067 雌： 0.076	雄： 0.327 雌： 0.389	雌雄：赤血球 ChE 活性の低下
	90 日間亜急性 神経毒性試験	雄： 0.031 雌： 0.037	雄： 20.0 雌： 23.1	雌雄：脳 ChE の低下 (神経毒性は認められない)
	2 年間慢性毒 性/発がん性併 合試験	雄： 0.045 雌： 0.055	雄： 0.222 雌： 0.280	雌雄：赤血球 ChE 活性の低下 (発がん性は認められない)
	2 世代繁殖試験	親動物： P 雄： 0.025 P 雌： 0.034 F ₁ 雄： 0.028 F ₁ 雌： 0.037 児動物： F ₁ 雄： 0.262 F ₁ 雌： 0.339 F ₂ 雄： 0.287 F ₂ 雌： 0.373	親動物： P 雄： 0.262 P 雌： 0.339 F ₁ 雄： 0.287 F ₁ 雌： 0.373 児動物： F ₁ 雄： — F ₁ 雌： — F ₂ 雄： — F ₂ 雌： —	親動物 雌雄 (P、F ₁)：赤血球 ChE 活性の低下 (繁殖能に対する影響は認められない)
	発生毒性試験	母動物及び胎 児： 2.0	母動物及び胎児： 6.0	母動物：自発運動量 減少等 胎児：化骨遅延等 (催奇形性は認められない)
マウス	22 ヶ月間発が ん性試験	雄： 0.072 雌： 0.189	雄： 0.141 雌： 1.00	雄：腎壊死性動脈炎 雌：副腎皮質萎縮等 (発がん性は認められない)
ウサギ	発生毒性試験	母動物： 0.3 胎児： 0.9	母動物： 0.9 胎児： —	母動物：流産等 (催奇形性は認められない)
イヌ	91 日間亜急性 毒性試験①	雌雄： 0.09	雌雄： —	
	91 日間亜急性 毒性試験②	雌雄： 0.01	雌雄： 0.1	雌雄：赤血球 ChE 活性の低下

1年間慢性毒性試験	雌雄：0.02	雌雄：－	
-----------	---------	------	--

1：備考に最小毒性量で認められた所見の概要を示す。

－：最小毒性量は設定できなかった。

食品安全委員会は、イヌの亜急性毒性試験の無毒性量が 0.01mg/kg 体重と最小値であるが、より長期で実施されたイヌの 1 年間慢性毒性試験の最高用量の 0.02mg/kg 体重でも毒性所見が認められないことを勘案して、ラットの 2 世代繁殖試験の中間用量である無毒性量の 0.025mg/kg 体重を ADI 設定根拠とし、安全係数 100 で除した 0.00025 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量 (ADI) とした。

ADI	0.00025mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	繁殖試験
(動物種)	ラット
(期間)	2 世代
(投与方法)	混餌投与
(無毒性量)	0.025mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

<別紙1：代謝物/分解物略称>

略称	化学名
B	<i>S,S-n-sec</i> -ブチルホスホジチオリン酸
C	<i>S-sec</i> -ブチル <i>O</i> -エチルホスホロチオリン酸
D	<i>S-sec</i> -ブチル-ブチルホスホロチオリン酸
F	メチル 2-ブチルスルホキシド
G	メチル 2-ブチルスルホン
H	メチル-1-メチル-2-ヒドロキシプロパンスルホン (スレオ体)
I	メチル-1-メチル-2-ヒドロキシプロパンスルホン (エリスロ体)
J	1-メチルプロパンスルホン酸
K	2-ヒドロキシ-1-メチルプロパンスルホン酸
M	ジ- <i>sec</i> -ブチルジスルフィド
N	ブタンジオール
Q	エタンスルホン酸
R	メタンスルホン酸
S	エチル-2-ブチルスルホキシド
T	エチル-2-ブチルスルホン
U	ブチル-2-チオール

<別紙2：検査値等略称>

略称	名称
ai	有効成分量
ChE	コリンエステラーゼ
FOB	Functional Observational Battery
GC	ガスクロマトグラフィー
Glob	グロブリン
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
NPD	窒素リン検出器
RBC	赤血球数
TAR	総投与放射能
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能

<別紙3：作物残留試験成績>

作物名 実施年	試験 圃場数	使用量 (kg ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)	
					カズサホス	
					最高値	平均値
さといも (露地) (塊茎) 2001年	1	9	1	135	<0.005	<0.005
	1			142	<0.005	<0.005
	1			149	0.008	0.007*
	1			159	0.006	0.006
	1			166	<0.005	<0.005
	1			173	0.007	0.006
かんしょ (露地) (塊根) 1998年	1	9	1	109	0.002	0.002
	1			116	0.001	0.001*
	2			120-123	0.004	0.002
	1			127	0.003	0.002
	1			134	0.003	0.002
だいこん (施設) (根部) 1998年	1	9	1	57	0.010	0.007
	2			64	0.007	0.005
	2			71	0.009	0.006
	1			78	0.007	0.004
だいこん (施設) (葉部) 1998年	2	9	1	13-15	0.010	0.002
	2			18-22	0.008	0.006
	2			57-64	0.004	0.002*
	2			71-78	0.002	0.001*
	2			61-64	<0.001	<0.001
キャベツ (施設) (茎葉) 2003年	2	6	1	68-71	<0.001	<0.001
	3			75-78	<0.001	<0.001
	1			82	<0.001	<0.001
	1			89	<0.001	<0.001
	1			102	<0.001	<0.001
	1			109	<0.001	<0.001
	1			116	<0.001	<0.001
レタス (施設) (茎葉) 2003年	1	6	1	43	0.002	0.002*
	2			49-50	0.005	0.003*
	3			55-57	0.001	0.001*
	3			62-64	<0.001	<0.001
	2			69-71	<0.001	<0.001
	1			78	<0.001	<0.001
ニンニク (露地) (鱗茎) 2002年	1	9	1	215	<0.005	<0.005
	1			222	<0.005	<0.005
	1			229	<0.005	<0.005
	1			249	<0.005	<0.005
	1			256	<0.005	<0.005
	1			263	<0.005	<0.005
トマト (施設) (果実) 2000年	1	9	1	49	<0.001	<0.001
	2			53-56	0.001	0.001*
	2			60-63	<0.001	<0.001
	1			67	<0.001	<0.001
	1					
ナス (施設) (果実) 2001年	1	9	1	34	<0.005	<0.005
	1			44	<0.005	<0.005
	1			51	<0.005	<0.005
	1			59	<0.005	<0.005
	1			66	<0.005	<0.005
	1			73	<0.005	<0.005
きゅうり (施設) (果実) 1998年	2	9	1	35-38	0.012	0.008
				42-45	0.007	0.005
				49-52	0.005	0.004

作物名 実施年	試験 圃場数	使用量 (kg ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)	
					カズサホス	
					最高値	平均値
スイカ (施設) (果実) 1998年	2	9	1	95 102	0.002 0.001	0.001* 0.001*
メロン (施設) (果実) 2000年	1 1 2 1 1	9	1	76 83 89-90 96 103	0.002 0.003 0.004 0.003 0.003	0.002 0.002 0.003 0.003 0.002
ほうれんそう (施設) (茎葉) 2003年	3 5 6 3 1	6	1	33-36 39-43 46-50 53-55 61	0.004 0.032 0.016 0.006 0.002	0.003 0.007* 0.005* 0.005 0.002
イチゴ (施設) (果実) 2003年	1 1 1 1 2 2 1 1 1	6	1	62 69 76 86 93-97 100-104 111 124 131 138	0.011 0.013 0.009 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	0.011 0.013 0.007 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001
だいだい (露地) (乾燥子実) 2003年	1 2 2 1	6	1	123 130-133 137-140 147	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001
えだまめ (露地) (さや) 2004年	1 1 2 1 1	6	1	66 73 78-80 85 91	<0.001 <0.001 <0.001 0.002 0.001	<0.001 <0.001 <0.001 0.002* 0.001*
しそ (施設) (葉部) 2004年	1 1 2 1 1	6	1	42 49 56 63 70	<0.001 <0.001 0.109 0.018 0.009	<0.001 <0.001 0.108* 0.018 0.008
ねぎ (露地) (茎葉) 2004年	1 1 1 1 1 1	6	1	51 58 65 157 164 171	<0.001 0.001 0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.001 0.001* 0.001* <0.001 <0.001 <0.001
ばれいしょ (露地) (塊茎) 2002/2004年	1 1 2 2 1 2 1	6	1	88 95 96-98 102-103 105 110-112 134	0.003 0.003 <0.001* 0.005 <0.001* <0.001* 0.008	0.002 0.003 <0.001* 0.003* <0.001* <0.001* 0.007

作物名 実施年	試験 圃場数	使用量 (kg ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)	
					カズサホス	
					最高値	平均値
	I			141	0.007	0.007
	I			148	0.008	0.008

注) ai : 有効成分量、PHI : 最終使用から収穫までの日数

- ・試験には全てマイクロカプセル剤を土壤に混和して用いた。
- ・一部に検出限界以下を含むデータの平均を計算する場合は検出限界値を検出したものとして計算し、※印を付した。
- ・全てのデータが検出限界以下の場合は検出限界値の平均に<を付して記載した。

<参考>

- 1 食品健康影響評価について：食品安全委員会第 64 回会合資料 1-1 (HP : <http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-bunsyo-161005-bifenzate.pdf>)
- 2 「ビフェナゼート」、「クロチアニジン」及び「カズサホス」の食品衛生法（昭和 22 年法律第 233 号）第 11 条第 1 項の規定に基づく、食品中の残留基準設定に係る食品健康影響評価について：食品安全委員会第 64 回会合資料 1-5 (HP : <http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai64/dai64kai-siryoushi-5.pdf>)
- 3 第 20 回食品安全委員会農薬専門調査会 (HP : <http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/n-dai20/index.html>)
- 4 農薬要覧：日本植物防疫協会、2003 年
- 5 農薬抄録カズサホス（殺虫剤）（平成 16 年 9 月 15 日改訂）：エフエムシー・ケミカルズ株式会社 2004 年、一部公表 (URL : <http://www.fsc.go.jp/hyouka/iken.html#02>)
- 6 ラットにおける排泄及び分布：Hazleton Laboratories America, Inc.、1987 年、未公表
- 7 ラットにおける排泄及び分布（高用量）：Primate Research Institute（米）、1984 年、未公表
- 8 ラットにおける代謝物の同定：FMC Corporation、1988 年、未公表
- 9 とうもろこしにおける吸収、分布及び代謝試験：FMC Corporation、1988 年、未公表
- 10 バナナにおける吸収、分布及び代謝試験：FMC Corporation、1989 年、未公表
- 11 はつかだいこんにおける吸収、分布及び代謝試験：日産化学工業（株）、1999 年、未公表
- 12 好気性土壤における代謝試験（米国土壤）：FMC Corporation、1993 年、未公表
- 13 好気性土壤における代謝試験（米国土壤）：FMC Corporation、1984, 1988 年、未公表
- 14 好気性及び嫌気性土壤における比較試験（米国土壤）：FMC Corporation、1988 年、未公表
- 15 土壤吸着試験（日本土壤）：（株）化学分析コンサルタント、1999 年、未公表
- 16 土壤吸脱着試験（米国土壤）：FMC Corporation、1984 年、未公表
- 17 圃場における消失及び移動性試験（米国土壤）：EN-CAS Analytical Laboratories、1988 年、未公表
- 18 pH5, 7 及び 9 の緩衝液における加水分解：FMC Corporation、1986 年、未公表
- 19 強酸性及び強塩基性条件における加水分解：FMC Corporation、1984 年、未公表
- 20 水中での光分解性試験：（株）化学分析コンサルタント、1999 年、未公表
- 21 水中での光分解性試験：FMC Corporation、1988 年、未公表
- 22 カズサホスの土壤残留試験成績：（株）環境技術研究所、1998 年
- 23 カズサホスの作物残留試験成績：（財）残留農薬研究所、1997 年、未公表
- 24 カズサホスの作物残留試験成績：アグロカネショウ（株）、1997 年、未公表
- 25 カズサホスの作物残留試験成績：（株）環境技術研究所、2000 年、未公表
- 26 カズサホスの作物残留試験成績：（財）日本食品分析センター、2003 年、未公表
- 27 カズサホスの作物残留試験成績：石原産業（株）中央研究所、未公表
- 28 ラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、1984 年、未公表
- 29 ラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、1986

年、未公表

- 30 ラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、1987
年、未公表
- 31 マウスにおける急性経口毒性試験：FMC Toxicology Laboratory（米）、1983年、未公表
- 32 マウスにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：実医研、1999年、未公表
- 33 ウサギにおける急性経皮毒性試験：FMC Toxicology Laboratory（米）、1983年、未公表
- 34 ウサギにおける急性経皮毒性試験：FMC Toxicology Laboratory（米）、1987年、未公表
- 35 ラットにおける急性吸入毒性試験：ToxiGenics（米）、1984年、未公表
- 36 代謝物記号 G（動物、植物、土壤由来）のマウスにおける急性経口毒性（GLP 対応）：実医研、1999年、未公表
- 37 ラットにおける急性神経毒性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、2001
年、未公表
- 38 ニワトリにおける急性遅発性神経毒性試験（GLP 対応）：Huntingdon Research Centre
(英)、1984年、未公表
- 39 ウサギにおける皮膚一次刺激性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、
1984年、未公表
- 40 ウサギにおける眼一次刺激性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、1984
年、未公表
- 41 モルモットにおける皮膚感作性性試験（Buehler 法）（GLP 対応）：FMC Toxicology
Laboratory（米）、1984年、未公表
- 42 モルモットにおける皮膚感作性性試験（Maximization 法）（GLP 対応）：実医研、1998年、
未公表
- 43 ラットにおける飼料混入投与による亜急性毒性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology
Laboratory（米）、Tissue Technics（米）、Consulting Pathology Services（米）、1985
年、未公表
- 44 Pesticide residues in food-2002- Appendix D : Report of the Joint Meeting of the FAO
Panel of Experts on Pesticide Residues in Food and the Environment and the WHO Core
Assessment Group on Pesticide Residues、2002年
- 45 イヌにおける強制経口投与による亜急性毒性試験（GLP 対応）：Pharmacopathics
Research Laboratories（米）、1985年、未公表
- 46 Principles for Toxicological Assessment of Pesticide Residues in Food. WHO、1990年
- 47 ラットを用いた亜急性神経毒性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、
2001年、未公表
- 48 イヌにおける強制経口投与による慢性毒性試験（GLP 対応）：Tegeris Laboratories（米）、
1986年、未公表
- 49 マウスにおける飼料混入投与による発がん性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology
Laboratory（米）、Tissue Technics（米）、Consulting Pathology Services（米）、Robert
A. Squire Associates, Inc.（米）、1987年、未公表
- 50 ラットにおける飼料混入による慢性毒性/発がん性併合試験（GLP 対応）：FMC Toxicology
Laboratory（米）、Hazleton Laboratories America（米）、1986年、未公表

- 51 ラットにおける繁殖試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、Hazleton Laboratories America（米）、Consulting Pathology Services（米）、1987年、未公表
- 52 ラットにおける催奇形性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、Consulting Pathology Services（米）、Tissue Technics（米）、1985年、未公表
- 53 ウサギにおける催奇形性試験（GLP 対応）：FMC Toxicology Laboratory（米）、Tissue Technics（米）、Consulting Pathology Services（米）、1985年、未公表
- 54 細菌を用いた復帰変異性試験：Microbiological Associate（米）、1984年、未公表
- 55 細菌を用いた復帰変異性試験：Microbiological Associate（米）、1985年、未公表
- 56 細菌を用いた復帰変異性試験（GLP 対応）：（財）残留農薬研究所（米）、1999年、未公表
- 57 チャイニーズハムスター卵巣細胞(CHO 細胞)を用いた前進性突然変異試験（GLP 対応）：Pharmakon Research International, Inc、1985年、未公表
- 58 チャイニーズハムスター卵巣細胞(CHO 細胞)を用いた染色体異常試験：Microbiological Associates、1984年、未公表
- 59 ラットを用いた染色体異常試験(GLP 対応)：Microtest Research Limited、1989年、未公表
- 60 ラット肝細胞を用いた不定期 DNA 合成試験（GLP 対応）：Microbiological Associations、1984年、未公表
- 61 マウス胎児細胞 BALB/3T3 を用いた形質転換試験（GLP 対応）：Microbiological Associations、1984年、未公表
- 62 代謝物記号 G (動物、植物、土壤由来) の細菌を用いた復帰変異性試験（GLP 対応）：実医研、1999年、未公表
- 63 生体の機能に及ぼす影響：（株）実医研、1999年、未公表
- 64 製法の異なる原体のイヌにおける強制経口投与による亜急性毒性試験比較（GLP 対応）：Hazleton Laboratories（米）、1988年、未公表
- 65 国民栄養の現状－平成 10 年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、2000年
- 66 国民栄養の現状－平成 11 年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、2001年
- 67 国民栄養の現状－平成 12 年国民栄養調査結果－：健康・栄養情報研究会編、2002年
- 68 カズサホスに係る食品健康影響評価の結果の通知について（平成 17 年 6 月 30 日付、府食第 694 号）（URL：<http://www.fsc.go.jp/hyouka/hv/hv-tuuchi-170630-cadusafos.pdf>）
- 69 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 18 年 4 月 18 日付、平成 18 年厚生労働省告示第 333 号）
- 70 カズサホスに係る食品健康影響評価について（URL：<http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-cadusafos-180718.pdf>）
- 71 「カズサホス」の食品衛生法（昭和 22 年法律第 233 号）第 11 条第 1 項の規定に基づく、食品中の残留基準設定に係る食品健康影響評価について：食品安全委員会第 153 回会合資料 1 - 3 （URL：<http://www.fsc.go.jp/inkai/i-dai64/dai64kai-siryou1-5.pdf>）
- 72 農薬抄録カズサホス（殺虫剤）（平成 18 年 3 月 20 日改訂）：エフエムシー・ケミカルズ株式会社 一部公表予定（URL：<http://www.fsc.go.jp/hyouka/iken.html#02>）
- 73 カズサホスの作物残留試験成績：石原産業（株）、未公表
- 74 第 6 回食品安全委員会農薬専門調査会総合評価第二部会

(URL : http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/sougou2_dai6/index.html)

75 第8回食品安全委員会農薬専門調査会幹事会

(URL : http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai_dai8/index.html)