

チルミコシン (案)

1. 概要

(1) 品目名：チルミコシン(Tilmicosin)

(2) 用途：我が国においては牛及び豚の肺炎の治療

チルミコシンはマクロライド系抗生物質であり、牛における*Pasteurella multocida*、*Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*、*Mycoplasma bovis*、*M. bovirhinis*、*M. dispar*及び*Ureaplasma diversum*による肺炎及び豚における*Actinobacillus pleuropneumoniae*、*M. hyopneumoniae*及び*P. multocida*による肺炎の治療に、我が国をはじめ欧米等で用いられている。

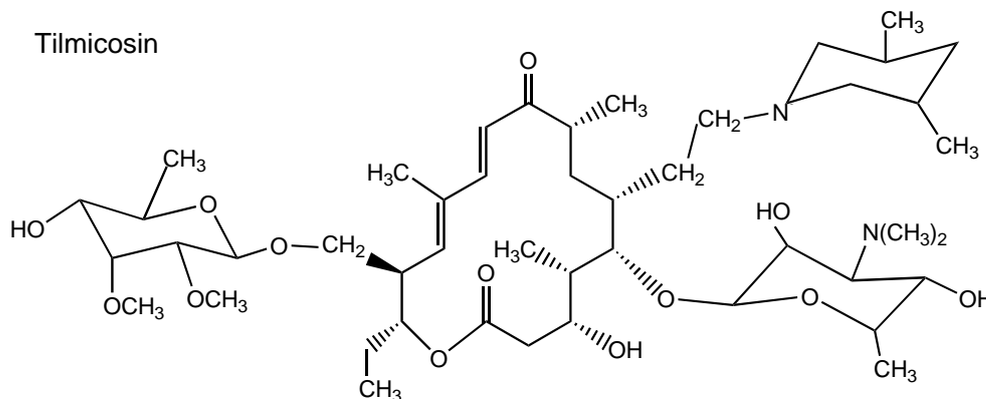
今般の残留基準設定は、農林水産省よりチルミコシンを有効成分とする牛の経口投与剤(ミコラル経口服液、経口用ミコラル)が承認を受けた後、所定の期間(2年)が経過したため再審査申請がなされたことに伴い、内閣府食品安全委員会においてチルミコシンについてADI設定がなされたことによるものである。

(3) 化学名：

和名：(10E, 12E)-(3R,4S,5S,6R,8R,14R,15R)-14-(6-デオキシ-2,3-ジ-O-メチル-b-d-アロヘキソピラノキシメチル)-5-(3,6-ジデオキシ-3-ジメチルアミノ-b-d-グルコヘキサピラノシルオキシ)-6-[2-(シス-3,5-ジメチル-ヒペリジノエチル)-3-ヒドロキシ-4,8,12-トリメチル-9-オキソヘプタデカ-10,12-ジエン-15-オリド]

英名：(10E, 12E)-(3R,4S,5S,6R,8R,14R,15R)-14-(6-deoxy-2,3-di-O-methyl-b-d-allohexopyranosyloxymethyl)-5-(3,6-dideoxy-3-dimethylamino-b-d-glucopyranosyloxy)-6-[2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)ethyl]-3-hydroxy-4,8,12-trimethyl-9-oxoheptadeca-10,12-dien-15-olide

(4) 構造式及び物性



分子式：C₄₆H₈₀N₂O₁₃

分子量：869.15

常温における性状：本品は微黄白色～黄色の粉末又は小塊で、わずかに特異なにおい

がある。

融点(分解点) : 107~112 °C

溶解性 : アセトニトリル、メタノール、エタノール、エーテルに溶けやすく、水にほとんど溶けない。

(5) 適用方法及び用量

チルミコシンの使用対象動物の主な国における、品目名、用法用量及び休薬期間を以下に示す。

各国における、チルミコシンの使用方法等

対象動物、品目名及び使用方法			使用国	休薬期間(日)
牛	Micotil 300	10 mg/kg 体重を、 単回皮下投与	日本	76
			EU	28-70
			米国	28
			豪州	28
			ニュージーランド	28
			カナダ	28
	Pulmotil AC	25 mg/kg 体重/日 (12.5 mg/kg 体重を1日2回) を、 5日間飲水添加	日本	47
			EU	35-42
豪州			42	
泌乳牛	Micotil 300	10 mg/kg 体重を、 単回皮下投与	ニュージーランド	28
豚	Pulmotil premix	約 15 mg/kg 体重/日を、 7日間飼料添加	日本	15
			米国	7
		8-24 mg/kg 体重/日を、 21日間飼料添加	カナダ	7
			EU	7-21
	Pulmotil AC	15-20 mg/kg 体重/日を、 5日間飲水添加	EU	7-14
			豪州	7
		25 mg/kg 体重/日 (12.5 mg/kg 体重を1日2回) を、 5日間飲水添加	ルクセンブルク	14
羊	Micotil 300	10 mg/kg 体重を、 単回皮下投与	EU	21-42
			カナダ	28
泌乳用の羊	Micotil 300	10 mg/kg 体重を、 単回皮下投与	EU	10-15
ウサギ	Micotil 300	10 mg/kg 体重を、 単回皮下投与	EU	10
	Pulmotil premix	12 mg/kg 体重/日を、 7日間飼料添加	EU	5-6

鶏	Pulmotil AC	10-25 mg/kg 体重/日を、 3日間飲水添加	EU	7-12
七面鳥	Pulmotil AC	6-27 mg/kg 体重/日を、 3日間飲水添加	EU	15-19

2. 対象動物における分布、代謝

(1) ウシにおける分布、代謝試験

牛に¹⁴C標識チルミコシン 20 mg/kg体重を単回皮下投与した。投与後7日には、尿中より22.7%及び糞中より63.5%が排出された。投与後21日には、尿及び糞中より91.8%が排出され、0.3%が注射部位、肝臓及び腎臓に残留した。

牛に¹⁴C標識チルミコシン 30 mg/kg体重を単回皮下投与した。投与後7日には、尿中より16.0%及び糞中より61.0%が排出された。投与後15日には、尿及び糞中より90.8%が排出され、3.8%が注射部位に残留し、肝臓及び腎臓はそれ以下であった。

牛に¹⁴C標識チルミコシン 10 mg/kg体重を単回皮下投与した。肝臓における残留物はチルミコシン、代謝物T-1^{*1}及びT-2^{*2}であった。

牛にチルミコシン 20 mg/kg 体重を単回皮下投与した。投与後21日には、各組織における残留は、肝臓5.5 ppm、注射部位5.2 ppm、腎臓2.3 ppm 及び肺0.9 ppm であった。

(2) ブタにおける分布、代謝試験

豚に¹⁴C標識チルミコシンを400 ppm添加した飼料を、5日間連続して経口投与した。投与後7日には、尿中より5.6%及び糞中より64.5%が排出された。組織中において残留物は主にチルミコシンで、尿中においてT-1 及び糞中において代謝物T-4^{*3}が存在した。

(3) ヒツジにおける分布、代謝試験

羊に¹⁴C標識チルミコシン 20 mg/kg体重を単回皮下投与したところ、最高血漿中濃度到達時間 (T_{max}) は4時間、最高血漿中濃度 (C_{max}) は0.96 mg/Lであった。投与後7日には、尿及び糞中より85.2%が排出され、そのうち糞中より71.9%が排出された。残留物は主にチルミコシンであったが、T-1 及びT-2 も存在した。

(4) 泌乳牛における分布、代謝試験

乾乳期前最後の搾乳後に、牛にチルミコシン 10 mg/kg体重を単回皮下投与したところ、 T_{max} は約2時間、 C_{max} は0.13 μ g/mlであった。チルミコシンは血中から乳汁中へと大半が素早く移動し、乳汁においては投与後8から24時間で最高濃度が6-8 μ g/mlであった。

乾乳期前最後の搾乳後に、牛にチルミコシン 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。分娩後3日目までに搾乳された乳汁中のチルミコシンは総残留物の87%であった。

(5) ウサギにおける分布、代謝試験

^{*1}mycaminose環のジメチルアミンからの脱メチル化体

^{*2}チルミコシン2量体

^{*3}チルミコシン還元・硫化物

兎にチルミコシン 25 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最高血清中濃度到達時間は2時間、最高血清中濃度は 1.9 mg/ml であった。また肺及び子宮では投与後2時間で最高濃度となり、その濃度は血清中よりも十分高かった。その後緩やかな減少を示した。

(6) ニワトリにおける分布、代謝試験

鶏にチルミコシンを 75 mg/l 添加した飲水を、3日間連続して経口投与した。T_{max}は 84 時間、C_{max}は 10 μg/ml であった。肺及び気嚢において、投与後 48 時間には、最高値 2.3 及び 3.29 μg/ml に到達した。

組織、排泄物及び胆汁中においてチルミコシンは、主要な残留物であったが、T-1、代謝物T-3^{*4}及びT-4 も存在した。

(7) 七面鳥における分布、代謝試験

七面鳥にチルミコシンを 330 mg/l 添加した飲水を経口投与した。肝臓における主要な残留物はチルミコシンであった。なお、T-1 も少量検出された。

3. 対象動物における残留試験結果

(1) 分析の概要

① 分析対象化合物：チルミコシン

② 分析法の概要：

高速液体クロマトグラフ法等により、各対象動物組織における残留性が検証されている。

(2) 組織における残留

① ウシにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後 28 日の各組織におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンとして、10 mg/kg 体重/日を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
28	<0.05	<0.05	0.26±0.16	0.19±0.04
	<0.05	<0.05	0.26±0.04	0.14±0.03

試験日 (投与後日数)	小腸	心臓	肺
28	<0.05(5),0.06	<0.05	0.12±0.05
	-	-	-

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

-は分析を実施せず

検出限界：0.05 ppm

※4 mycaminose環のジメチルアミンが水酸基と置換したもの

② ブタにチルミコシンを約 15 mg/kg 体重/日を 7 日間連続して飼料添加投与した。最終投与後 7 日の各組織におけるチルミコシン濃度を表 1 に示す。

ブタにチルミコシンを約 14-18 mg/kg 体重/日を 21 日間連続して飼料添加投与した。最終投与後 7 及び 14 日の各組織におけるチルミコシン濃度を表 2 に示す。

ブタに¹⁴Cチルミコシンを約 29 mg/kg 体重/日を 5 日間連続して飼料添加した。最終投与後 14 日の各組織におけるチルミコシン濃度を表 3 に示す。

(表 1) チルミコシンを約 15 mg/kg 体重/日を 7 日間連続して飼料添加投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	小腸
7	<0.05	<0.05	<0.05,0.06,0.09, 0.10,0.12,0.16	<0.05(2),0.07, 0.08(2),0.11	<0.05

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

検出限界：0.05 ppm

(表 2) チルミコシンを約 14-18mg/kg 体重/日を 21 日間連続して飼料添加投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
7	<0.02(5),0.07	<0.02(6),0.05,0.07(2), 0.09,0.15,0.26	0.71±0.25	0.34±0.22
14	<0.02	<0.02(8),0.02, 0.05,0.07(2)	0.19±0.06	0.08±0.03

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：0.02 ppm

(表 3) チルミコシンとして約 29 mg/kg 体重/日を 5 日間連続して飼料添加した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	肺
14	<0.05	<0.05	1.04±0.51	0.41±0.10	0.17±0.09

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示す。

定量限界：0.05 ppm

- ③ ヒツジにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後 21 日の各組織におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンとして、10 mg/kg 体重を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
21	<0.05	<0.05	<0.05,0.05,0.06,0.13	0.07±0.02

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示す。

定量限界：0.05 ppm

- ④ ウサギにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後 7 及び 14 日の各組織におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンとして、10 mg/kg 体重を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
7	<0.0251	<0.0251(3), 0.0308,0.0318	<0.502	<0.502(2),0.536, 0.612,0.996
14	<0.0251	<0.0251	<0.502	<0.502

数値は、分析値を示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：筋肉及び脂肪 0.0251 ppm、肝臓及び腎臓 0.502 ppm

- ⑤ 鶏にチルミコシンを約 18 mg/kg 体重/日を 3 日間連続して飲水添加した。最終投与後 7 日の各組織におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンを約 18mg/kg 体重/日を 3 日間連続して飲水添加した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
7	<0.025(4),0.03,0.04(2), 0.05,0.07,0.09	<0.025(5),0.04(5),0.05(2), 0.06(2),0.07,0.10, 0.12,0.13,0.15,0.23	0.99±0.61	0.19±0.10
10	<0.025(7),0.03(3)	<0.025(15),0.03(5)	0.32±0.16	<0.06(5),0.08(3), 0.09,0.15

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：筋肉及び脂肪 0.025 ppm、肝臓及び腎臓 0.06 ppm

- ⑥ 七面鳥にチルミコシンを約 10 mg/kg 体重/日を 3 日間連続して飲水添加した。最終投与後 14 及び 18 日の各組織におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンを約 10 mg/kg 体重/日を 3 日間連続して飲水添加した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
14	<0.025	<0.025(2),0.04(2), 0.05,0.06	0.13±0.05	<0.06(2),0.10,0.12, 0.13,0.20
18	<0.025	<0.025	<0.06	<0.06

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：筋肉及び脂肪 0.025 ppm、肝臓及び腎臓 0.06 ppm

国内外で実施された残留試験成績の結果の詳細については、別紙 1 を参照。

4. 許容一日摂取量 (ADI) 評価

食品安全基本法 (平成15年法律第48号) 第24条第2項の規定に基づき、平成19年1月12日付け厚生労働省発食安第0112017号により、食品安全委員会委員長あて意見を求めたチルミコシンに係る食品健康影響評価について、食品安全委員会において、以下のとおり食品健康影響評価が示されている。

チルミコシンについては、既に日本においてADI (40 µg/kg体重/日) が設定されている。承認時から再審査期間中に副作用が2例認められているが、ヒトに対する安全性を懸念させるものではないと考えられ、その他、当製剤に関する安全性を懸念させる新たな知見の報告は認められないことから、現在のADIを見直す必要性はないと考えられる。

チルミコシン 40 µg/kg体重/日

5. 諸外国における使用状況と評価

米国、EU、豪州、カナダ及びニュージーランドを調査したところ、牛、豚、羊、鶏等に使用が認められている。

FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議 (JECFA) において評価されており、ADI として 40 µg/kg 体重/日が設定されている。

6. 基準値案

(1) 残留の規制対象：チルミコシン

(2) 基準値案

別紙2のとおりである。

魚介類については、諸外国において使用は認められておらず、残留試験データも存在しないことから、残留基準を設定しない。

(3) ADI比

各食品において基準値（案）の上限まで本剤が残留したと仮定した場合、国民栄養調査結果に基づき試算される、1日当たり摂取する本剤の量（理論最大摂取量（TMDI））のADIに対する比は、以下のとおりである。

	TMDI/ADI (%)
国民平均	0.8(P)
幼小児（1～6歳）	2.5(P)
妊婦	0.9(P)
高齢者（65歳以上）*	0.7(P)

* 高齢者については畜水産物の摂取量データがないため、国民平均の摂取量を参考とした。

なお、詳細の暴露評価については、別紙3のとおりである。

- (4) 本剤については、平成17年11月29日付け厚生労働省告示第499号により、食品一般の成分規格7に食品に残留する量の限度（暫定基準）が定められているが、今般、残留基準の見直しを行うことに伴い、暫定基準は削除される。

(別紙1)

対象動物におけるチルミコシンの残留試験

1 ウシにおける試験

(1) 10 mg/kg 体重を単回皮下投与

ウシにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後 28、56、77、84、87 及び 91 日の筋肉、脂肪、肝臓、腎臓、小腸、心臓及び肺におけるチルミコシン濃度を表 1 に示す。

ウシにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後、14、28、35 及び 42 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を表 2 に示す。

(表1) チルミコシンとして、10 mg/kg 体重を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
28	<0.05	<0.05	0.26±0.16	0.19±0.04
56	<0.05	<0.05	<0.05(2),0.05, 0.06(2),0.09	<0.05(5),0.05
77	<0.05	-	<0.05	<0.05
84	-	-	<0.05	<0.05
87	-	-	<0.05	-
91	-	-	<0.05	-

試験日 (投与後日数)	小腸	心臓	肺
28	<0.05(5),0.06	<0.05	0.12±0.05
56	<0.05	<0.05	<0.05
77	<0.05	<0.05	<0.05
84	-	-	<0.05
87	-	-	-
91	-	-	-

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

-は分析を実施せず

検出限界：0.05 ppm

(表2) チルミコシンとして、10 mg/kg 体重/日を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
14	<0.05	<0.05	0.93±0.12	0.94±0.35
28	<0.05	<0.05	0.26±0.04	0.14±0.03
35	<0.05	-	0.18±0.07	0.11±0.02
42	-	-	(<0.05,0.05,0.06), 0.11(2)	(<0.05,0.06(2)), (<0.05(2),0.05),0.07

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

-は分析を実施せず

検出限界：0.05 ppm

(2) 25 mg/kg 体重/日 (12.5 mg/kg 体重を1日2回) を5日間代用乳添加

ウシにチルミコシンとして 12.5 mg/kg 体重を1日2回、代用乳添加し5日間連続して経口投与した。最終投与後 14、21、28、35、42 及び49 日の筋肉、脂肪、肝臓、腎臓、小腸及び心臓におけるチルミコシン濃度を表1に示す。

ウシにチルミコシンとして 12.5 mg/kg 体重を1日2回、代用乳添加し5日間連続して経口投与した。最終投与後 14、21、28、35、42 及び49 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を表2に示す。

(表1) チルミコシンとして、12.5 mg/kg 体重を1日2回、代用乳添加し5日間連続して経口投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	小腸	心臓
14	0.781±1.188	0.279±0.216	2.028±1.025	2.479±0.793	0.265±0.084	0.076±0.019
21	<0.025,0.044, 0.092,0.099	0.389±0.360	1.133±0.795	1.515±1.049	0.107±0.067	0.050±0.043
28	<0.025(2), 0.108,0.537	0.090±0.021	0.390±0.155	0.438±0.298	0.073±0.030	<0.025(2), 0.026,0.040
35	<0.025	<0.025(3),0.031	0.097±0.047	0.112±0.043	<0.025	<0.025
42	<0.025	<0.025	<0.025, 0.044 0.059, 0.076,	<0.025, 0.044 0.067, 0.082,	<0.025	<0.025
49	<0.025	<0.025	<0.025(2), 0.040,0.066	<0.025(2), 0.027,0.045	<0.025	<0.025

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。
定量限界：0.025 ppm

(表2) チルミコシンとして、12.5 mg/kg 体重を1日2回、代用乳添加し5日間連続して経口投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
14	0.647±0.702	0.754±0.521	1.554±0.813	1.780±1.197
21	0.356±0.580	0.429±0.468	0.763±0.537	1.004±1.149
28	0.117±0.056	0.076±0.042	0.423±0.397	0.490±0.291
35	<0.025	<0.025(2), 0.025,0.032	0.124±0.034	0.116±0.015
42	<0.025	<0.025	<0.025,0.032, 0.038,0.049	<0.025, 0.032, 0.047, 0.074
49	-	-	<0.025(2), 0.036,0.063	<0.025(2), 0.039,0.070

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。
-は分析を実施せず
定量限界：0.025 ppm

2 ブタにおける試験

(1) 約 15 mg/kg 体重/日を 7 日間及び約 14-18 mg/kg 体重/日を 21 日間飼料添加

ブタにチルミコシンを約 15 mg/kg 体重/日を 7 日間連続して飼料添加投与した。最終投与後 3 時間、7、21、28 及び 30 日の筋肉、脂肪、肝臓、腎臓及び小腸におけるチルミコシン濃度を表 1 に示す。

ブタにチルミコシンを約 14-18 mg/kg 体重/日を 21 日間連続して飼料添加投与した。最終投与後 6 時間、7、14 及び 21 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を表 2 に示す。

ブタに¹⁴Cチルミコシンを約 29 mg/kg 体重/日を 5 日間連続して飼料添加した。最終投与後 6 時間、14 日及び 28 日の筋肉、脂肪、肝臓、腎臓及び肺におけるチルミコシン濃度を表 3 に示す。

(表 1) チルミコシンを約 15 mg/kg 体重/日を 7 日間連続して飼料添加投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	小腸
3 時間	<0.05	<0.05	0.38±0.04	0.88±0.34	0.11±0.05
7 日	<0.05	<0.05	<0.05,0.06,0.09, 0.10,0.12,0.16	<0.05(2),0.07, 0.08(2),0.11	<0.05
21 日	-	-	<0.05	<0.05	<0.05
28 日	-	-	<0.05	<0.05	-

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

-は分析を実施せず

検出限界：0.05 ppm

(表 2) チルミコシンを約 14-18mg/kg 体重/日を 21 日間連続して飼料添加投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
6 時間	0.32±0.21	0.08±0.04	4.16±2.87	4.14±3.13
7 日	<0.02(5),0.07	<0.02(6),0.05,0.07(2), 0.09,0.15,0.26	0.71±0.25	0.34±0.22
14 日	<0.02	<0.02(8),0.02, 0.05,0.07(2)	0.19±0.06	0.08±0.03
21 日	-	0.04±0.01	0.06±0.03	0.06±0.03

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

-は分析を実施せず

定量限界：0.02 ppm

(表 3) チルミコシンとして約 29 mg/kg 体重/日を 5 日間連続して飼料添加した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓	肺
6 時間	1.00±0.30	0.44±0.21	9.86±3.07	12.98±3.74	3.77±1.28
14	<0.05	<0.05	1.04±0.51	0.41±0.10	0.17±0.09
28	-	-	0.14±0.02	0.07±0.01	<0.05

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示す。

-は分析を実施せず

定量限界：0.05 ppm

(2) 15-20 mg/kg 体重/日を 5 日間飲水投与

ブタにチルミコシンを約 15-20 mg/kg 体重/日 (200 mg/L) を 5 日間連続して飲水添加した。最終投与後 0、7、14 及び 21 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

15-20 mg/kg 体重/日 (200 mg/L) を 5 日間連続して飲水投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
0	0.433±0.147	0.289±0.118	2.897±0.910	3.895±1.348
7	<0.025	<0.025(6),0.067,0.078, 0.086,0.087,0.089,0.092	0.320±0.091	0.223±0.042
14	<0.025	<0.025	0.075±0.009	0.057±0.014
21	-	<0.025(4), 0.045,0.059	<0.025(2),0.025(2), 0.027,0.033	<0.025(5),0.034

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

-は分析を実施せず

定量限界：0.025 ppm

3 ヒツジにおける試験

ヒツジにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後、14、21、28、35、42 及び 49 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を表 1 に示す。

ヒツジに¹⁴Cチルミコシンとして 20 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後、3、7、21 及び 28 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を表 2 に示す。

(表 1) チルミコシンとして、10 mg/kg 体重を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
14	<0.05	<0.05	0.11±0.01	0.16±0.08
21	<0.05	<0.05	<0.05,0.05,0.06,0.13	0.07±0.02
28	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05
35	<0.05	<0.05	<0.05(3),0.06	<0.05
42	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05
49	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：0.05 ppm

(表2)チルミコシンとして、20 mg/kg 体重を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
3	0.48±0.19	0.07±0.01	2.44±0.28	12.42±5.25
7	0.19±0.20	<0.05	0.73±0.04	1.29±0.50
21	<0.05	<0.05	0.31±0.16	0.47±0.35
28	<0.05	<0.05	0.16±0.12	<0.05,0.05,0.11,0.61

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

検出限界：0.05 ppm

4 ウサギにおける試験

ウサギにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後、7、14、21、28 及び 35 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンとして、10 mg/kg 体重を単回皮下投与した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
7	<0.0251	<0.0251(3), 0.0308,0.0318	<0.502	<0.502(2),0.536, 0.612,0.996
14	<0.0251	<0.0251	<0.502	<0.502
21	<0.0251	<0.0251	<0.502	<0.502
28	<0.0251	<0.0251	<0.502	<0.502
35	<0.0251	<0.0251	<0.502	<0.502

数値は、分析値を示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：筋肉及び脂肪 0.0251 ppm、肝臓及び腎臓 0.502 ppm

5 泌乳牛における試験

泌乳用のヒツジにチルミコシンとして 10 mg/kg 体重を単回皮下投与した。最終投与後、8 から 54 時間及び 3 から 28 日の乳中のチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンとして、10 mg/kg 体重を単回皮下投与した時の乳中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後)	乳	試験日 (投与後)	乳
8時間	10.25±2.34	15日	<0.05
23時間	9.55±3.42	16日	<0.05
30時間	7.86±3.28	17日	<0.05
47時間	2.82±1.51	15日	<0.05
54時間	1.97±0.98	16日	<0.05
3日	1.16±0.56	17日	<0.05
4日	0.49±0.14	18日	<0.05
5日	0.27±0.05	19日	<0.05
6日	0.13±0.06	20日	<0.05
7日	0.12±0.03	21日	<0.05
8日	0.11±0.01	22日	<0.05
9日	0.09±0.01	23日	<0.05
10日	0.06±0.00	24日	<0.05
11日	<0.05(3),0.05	25日	<0.05
12日	<0.05	26日	<0.05
13日	<0.05	27日	<0.05
14日	<0.05	28日	<0.05

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：0.05 ppm

6 鶏における試験

鶏にチルミコシンを約 18mg/kg 体重/日を3日間連続して飲水添加した。最終投与後3、7、10、14、17及び21日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンを約 18mg/kg 体重/日を3日間連続して飲水添加した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
3	0.093±0.055	<0.025,0.03(2),0.04(3), 0.05,0.06(3),0.08(2), 0.09(2),0.10,0.11, 0.16,0.18(2),0.20	2.55±1.83	0.65±0.35
7	<0.025(4),0.03,0.04(2), 0.05,0.07,0.09	<0.025(5),0.04(5),0.05(2), 0.06(2),0.07,0.10, 0.12,0.13,0.15,0.23	0.99±0.61	0.19±0.10
10	<0.025(7),0.03(3)	<0.025(15),0.03(5)	0.32±0.16	<0.06(5),0.08(3), 0.09,0.15
14	<0.025	<0.025	0.18±0.07	<0.06
17	<0.025	<0.025	<0.06(2),0.08(2),0.10, 0.13,0.18,0.19,0.20,0.21	<0.06(9),0.06
21	-	-	<0.06(6),0.07,0.10, 0.11,0.13	<0.06

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

-は分析を実施せず

定量限界：筋肉及び脂肪 0.025 ppm、肝臓及び腎臓 0.06 ppm

7 七面鳥における試験

七面鳥にチルミコシンを約 10mg/kg 体重/日を 3 日間連続して飲水添加した。最終投与後、2、6、10、14 及び 18 日の筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるチルミコシン濃度を以下に示す。

チルミコシンを約 10mg/kg 体重/日を 3 日間連続して飲水添加した時の食用組織中のチルミコシン濃度 (ppm)

試験日 (投与後日 数)	筋肉	脂肪	肝臓	腎臓
2	0.122±0.036	0.210±0.079	2.26±0.79	1.48±0.56
6	0.053±0.014	0.108±0.041	0.73±0.30	0.40±0.15
10	<0.025(5),0.03	0.045±0.014	0.25±0.06	0.16±0.07
14	<0.025	<0.025(2),0.04(2), 0.05,0.06	0.13±0.05	<0.06(2),0.10,0.12, 0.13,0.20
18	<0.025	<0.025	<0.06	<0.06

数値は、分析値又は平均値±標準偏差で示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：筋肉及び脂肪 0.025 ppm、肝臓及び腎臓 0.06 ppm

(別紙2)

チルミコシン (抗生物質)

食品名	基準値 案 ppm	基準値 現行 ppm	国際 基準 ppm	米国 ppm	豪州 ppm	カナダ ppm	E U ppm	N Z ppm	休薬期間 の設定国及び地域	残留試験成績	
										参照値	試験日
筋肉 (牛)	0.1	0.1	0.1	0.1	0.05		0.05		—	—	—
筋肉 (豚)	0.1	0.1	0.1	0.1	0.05		0.05	0.1	—	—	—
筋肉 (羊)	0.1	0.1	0.1	0.1			0.05		—	—	—
筋肉 (その他の陸棲哺乳類*1)	0.05	0.05					0.05		10日:EU	<0.0251	7
脂肪 (牛)	0.1	0.1	0.1				0.05		—	—	—
脂肪 (豚)	0.1	0.1	0.1				0.05	0.1	—	—	—
脂肪 (羊)	0.1	0.1	0.1				0.05		—	—	—
脂肪 (その他の陸棲哺乳類)	0.05	0.05					0.05		10日:EU	0.0318	7
肝臓 (牛)	1	1	1	1.2	1	1.6	1		—	—	—
肝臓 (豚)	1.5	1.5	1.5	7.5	1		1	1.5	—	—	—
肝臓 (羊)	1	1	1	1.2			1		—	—	—
肝臓 (その他の陸棲哺乳類)	0.6	1					1		10日:EU	<0.502	7
腎臓 (牛)	0.3	0.3	0.3		1		1		—	—	—
腎臓 (豚)	1	1	1		1		1	1	—	—	—
腎臓 (羊)	0.3	0.3	0.3				1		—	—	—
腎臓 (その他の陸棲哺乳類)	1	1					1		10日:EU	0.996 <0.502	7 14
食用部分 (牛)	0.5*2	1			1				28日:豪州等 (皮下投与)	0.12±0.05 (肺)	28 (皮下投与)
食用部分 (豚)	1*2 (P)	1			1				7日:EU等 (飼料添加)	<0.05 (小腸、表1)	7 (飼料添加)
										0.71±0.25 (肝臓、表2)	
										0.34±0.22 (腎臓、表2)	
食用部分 (羊)	0.3*2	0.3							21日:EU	0.17±0.09 (肺、表3)	14 (飼料添加)
										0.13 (肝臓)	
食用部分 (その他の陸棲哺乳類)	1*2	1							10日:EU	0.996 (腎臓) <0.502 (腎臓)	7 14
乳	0.05	0.05	0.05				0.05		—	—	—