

## (2) 水中光分解試験

pyr-<sup>14</sup>C-ピリダリル及びphe-<sup>14</sup>C-ピリダリルをpH 7の滅菌ホウ酸緩衝液及び滅菌フミン酸水溶液(pH 7)(SHW)に4 µg/Lの濃度で添加し、25±1°Cでキセノンランプ光(光強度: 531 W/m<sup>2</sup>、波長範囲: 300~800 nm)を明12時間・暗12時間の周期で30日間照射する水中光分解試験が実施された。また、pro-<sup>14</sup>C-ピリダリルについても同様の条件で、pH7の緩衝液で14日間、SHWで7日間キセノンランプ光(光強度: 496 W/m<sup>2</sup>、波長範囲: 300~800 nm)を照射する試験が実施された。

北緯35度、春における自然太陽光下の推定半減期は、pyr-<sup>14</sup>C-ピリダリルで9.1日(pH 7)、3.5日(SHW)、phe-<sup>14</sup>C-ピリダリルで8.6日(pH 7)、3.8日(SHW)、pro-<sup>14</sup>C-ピリダリルで5.8日(pH 7)、4.0日(SHW)と算出された。

pyr-<sup>14</sup>C-ピリダリル及びphe-<sup>14</sup>C-ピリダリルの緩衝液における主要な光分解反応は、S-1812-DP及びS-1812-Ph-CH<sub>2</sub>COOHを経由したS-1812-PYP及びHTFPへの分解であった。pro-<sup>14</sup>C-ピリダリルの緩衝液における主要分解物は、3,3-ジクロロプロペノール及び3,3-ジクロロプロペン酸であり、その後マロン酸も生成した。(参照13~14)

## 5. 土壤残留試験

火山灰・埴壌土(茨城)、未固結堆積岩・埴壌土(高知)及び未固結堆物地質・埴壌土(岩手)を用いて、ピリダリル及び2種類の分解物(S-1812-DP及びS-1812-DP-Me)を分析対象化合物とした土壤残留試験(容器内及び圃場)が実施された。

結果は表1に示されている。推定半減期は、ピリダリルとして78~361日、ピリダリルと分解物の合量として82~361日以上であった。(参照15)

表1 土壤残留試験成績(推定半減期)

試験	濃度	土壤	親化合物	親化合物+分解物
容器内試験	0.2mg/kg	火山灰・埴壌土	118日	270日
		未固結堆積岩・埴壌土	361日	361日以上
圃場試験	200 g ai/ha	未固結堆物地質・埴壌土	78日	82日
		未固結堆積岩・埴壌土	245日	255日

注) 圃場試験ではプロアブルを使用

## 6. 作物残留試験

野菜及び果実等を用いて、ピリダリルを分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。分析法はアセトンで抽出した試料を精製後、ガスクロマトグラフィーで定量するものであった。

結果は別紙3に示されている。最高値は、最終散布7日後に収穫したしそ(茎葉)の21.2 mg/kgであった。また、だいこんの葉部では最高値で2.34 mg/kgが検出されたが、根部では、ほとんど定量限界未満であり、植物体内での移行性及び土壤からの吸収はほとんどないものと考えられた。

別紙3の作物残留試験の分析値を用いて、ピリダリル（親化合物のみ）を暴露評価対象化合物として農産物から摂取される推定摂取量が別紙4及び表2に示されている。

なお、本推定摂取量の算定は、登録又は申請された使用方法からピリダリルが最大の残留を示す使用条件で、今回申請されたリーフレタス、チンゲンサイ、きゅうり、メロン、えだまめ、さやえんどう、ばれいしょ、かんしょ、さといも、アスパラガス、しそ、しそ（花穂）、バジル、食用ぎく、きく（葉）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の仮定の下に行った。（参照16～17,53,61）

表2 食品中より摂取されるピリダリルの推定摂取量

	国民平均 (体重:53.3 kg)	小児(1~6歳) (体重:15.8 kg)	妊婦 (体重:55.6 kg)	高齢者(65歳以上) (体重:54.2 kg)
推定摂取量 (μg/人日)	123.44	59.15	114.8	108.01

## 7. 後作物残留性試験

はくさい及びだいこんを用いて、ピリダリル及びその代謝物S-1812-DPを分析対象化合物とした後作物残留試験が実施された。

その結果は表3に示されており、いずれの作物においても定量限界未満であった。  
(参照18)

表3 後作物残留性試験結果

作物名 (栽培形態)(分析部位) 実施年度	試験 圃場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)	
					ピリダリル	S-1812-DP
はくさい (露地) (茎葉) 2001年	1	200 SC	4	140	<0.01	<0.02
だいこん (露地) (葉部) 2001年	1	200 SC	4	140	<0.01	<0.02
だいこん (露地) (根部) 2001年	1	200 SC	4	140	<0.01	<0.02

注) SC: フロアブル

・全てのデータが定量限界未満の場合は定量限界値の平均に<を付して記載した。

## 8. 一般薬理試験

ラット及びイヌを用いた一般薬理試験が実施された。結果は表4に示されている。

(参照19)

表4 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)(投与経路)	無作用量(mg/kg 体重)	作用量(mg/kg 体重)	結果概要
一般症状及び行動[Irwin]	SD ラット	雄3 雌3	600,2000 (経口)	2000	-	投与による影響なし
呼吸数	ビーグル犬	雄4	80,400, 2000 (十二指腸内)	80	400	400 mg/kg 体重以上投与群で呼吸数の増加傾向。
血圧				400	2000	2000 mg/kg 体重投与群で血圧の低下傾向。
心拍数				2000	-	投与による影響なし
心電図				2000	-	投与による影響なし

## 9. 急性毒性試験

ピリダリルの SD ラットを用いた急性経口、経皮及び吸入毒性試験が実施された。

本剤の急性経口 LD<sub>50</sub> はラットの雌雄で 5000 mg/kg 体重超、経皮 LD<sub>50</sub> はラットの雌雄で 5000 mg/kg 体重超、吸入 LC<sub>50</sub> はラットの雌雄で 2.01 mg/L 超であった。(表5) (参照 20~22)

表5 急性毒性試験結果概要(原体)

投与経路	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口	SD ラット 雌雄各5匹	>5000	>5000	一例でごくわずかな体重減少、死亡例なし
経皮	SD ラット 雌雄各5匹	>5000	>5000	一例でごくわずかな体重減少、死亡例なし
吸入	SD ラット 雌雄各5匹	LC <sub>50</sub> (mg/L)		体重増加抑制、過呼吸、呼吸緩徐、自発運動減少、低体温、被毛の湿润、鼻部、頸部周囲の褐色汚れ、死亡例なし
		>2.01	>2.01	

原体混在物の SD ラットを用いた急性経口毒性試験が実施された。結果は表6に示されている。(参照 23~25)

表6 急性毒性試験結果概要(原体混在物)

投与経路	原体混在物	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
経口	脱塩酸体	SD ラット 雌雄各5匹	>2000	>2000	症状及び死亡例なし

	3-CF3 体	SD ラット 雌雄各 5 匹	>2000	>2000	症状及び死亡例なし
	トリクロル体	SD ラット 雌雄各 5 匹	>2000	>2000	症状及び死亡例なし

## 10. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

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を実施したところ、眼刺激性はごく軽度であり、皮膚刺激性は認められなかった。（参照 26～27）

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Maximization 法）を実施したところ、紅斑及び浮腫が認められ、感作率は 80 % であり、強度の皮膚感作性が認められた。（参照 28）

## 11. 亜急性毒性試験

### (1) 90 日間亜急性毒性試験（ラット①）

SD ラット（一群雌雄各 10 匹）を用いた混餌（原体：0、100、1000 及び 2000 ppm、平均検体摂取量は表 7 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 7 ラット 90 日間亜急性毒性試験の平均検体摂取量

投与群		100 ppm	1000 ppm	2000 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	5.56	56.0	111
	雌	6.45	64.0	129

2000 ppm 投与群の雌 1 例が肝細胞壊死のため死亡した。

2000 ppm 投与群の雌雄で T.Chol の増加、心比重量<sup>1</sup>の増加、肝臓の暗調化、小葉中心性肝細胞肥大が、雄で CPK の減少、A/G 比の増加、肝及び腎比重量の増加が、雌で卵巣間質腺細胞の細胞質空胞化が、雌で死亡（1 例、肝細胞壊死）、GGT の増加、肝細胞単細胞壊死、副腎網状帯細胞の細胞質空胞化の増加傾向（有意差なし）が、1000 ppm 以上投与群の雌雄で体重增加抑制、肺における泡沫細胞の集簇の増加傾向（有意差なし）が、雄で摂餌量の減少、脳及び肺比重量の増加が、雌で肝及び腎比重量の増加が認められた。

副腎及び卵巣の病理組織学的変化については、「11. (2) 90 日間亜急性毒性試験」（後述）の高純度品を用いた試験でコルチコステロンに有意な変化が認められなかつたこと及び「16. その他の試験」のラットを用いた 4 週間投与によるホルモン検討試験で血中ホルモン濃度に何ら影響が認められなかつたことから、血中ホルモン濃度に影響しない程度の変化であると考えられる。

本試験において、1000 ppm 投与群雌雄で体重增加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：5.56 mg/kg 体重/日、雌：6.45 mg/kg 体重/日）であると考

<sup>1</sup> 体重比重量を比重量という（以下同じ）

えられた。（参照 29）

### (2) 90 日間亜急性毒性試験（ラット②、高純度品を用いた試験）

SD ラット（一群雌雄各 10 匹、ただしホルモン測定群として対照群及び最高用量群のみ一群雌雄各 6 匹）を用いた混餌（高純度品：0、70、700、2000 及び 3500 ppm、平均検体摂取量は表 8 参照）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

表 8 ラット 90 日間亜急性毒性試験の平均検体摂取量

投与群		70 ppm	700 ppm	2000 ppm	3500 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	4.68	47.4	133	233
	雌	5.37	55.5	153	256

3500 ppm 投与群の雌雄で腎及び副腎比重量の増加、副腎網状帶空胞化、肺の泡沫細胞／好酸性細胞の集簇の増加（雌）及び増加傾向（雄）が、雄で MCH の増加、テストステロンの減少が、雌でエストラジオールの減少、肺比重量の増加、小葉中心性肝細胞肥大、副腎束状帶空胞化、副腎球状帶空胞減少、2000 ppm 以上投与群の雌雄で摂餌量の低下、Lym の増加、PL の増加が、雄で小葉中心性肝細胞肥大、MCV の増加、GGT の増加、肝、肺及び甲状腺比重量の増加が、雌で PLT の増加、T.Chol の増加、肝及び卵巣比重量の増加、卵巣間質腺細胞空胞化が、700 ppm 以上投与群の雌雄で体重增加抑制が、雄で Hb 及び Ht の増加、A/G 比、T.Chol 及び PL の増加、肝細胞単細胞壊死病変の程度の増加傾向、小葉周辺性肝細胞空胞化（700 ppm 投与群のみ）が、雌で WBC の増加、GGT の増加、肝細胞単細胞壊死、単核細胞浸潤が認められた。

本試験の 3500 ppm 投与群でエストラジオール（雌のみ測定）及びテストステロン（雄のみ測定）の減少が認められたことについては、高用量における軽微な変化であり、内分泌系への影響は重篤なものではないと考えられた。

本試験において、700 ppm 以上投与群雌雄で体重增加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 70 ppm（雄：4.68 mg/kg 体重/日、雌：5.37 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 30）

### (3) 90 日間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 4 匹）を用いたカプセル経口（原体：0、10、100 及び 300/1000<sup>2</sup> mg/kg 体重/日）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

300 mg/kg 体重投与群の雄で呼吸異常（呼吸促迫、喘鳴、腹式呼吸、呼吸困難など）、Hb 及び Ht の減少、肺動脈壁肥厚・細動脈壁肥厚、副腎束状帶皮質細胞空胞化が、雌で BUN の減少、肝実重量の増加、腎比重量の増加、小葉中心性肝細胞肥大が、100 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で肺比重量の増加が、雄で Glu の増加が、雌で体重增加抑制、呼吸異常、Ca の減少、肺動脈壁肥厚・細動脈壁肥厚、副腎束状帶皮質細胞空胞化、小

<sup>2</sup> 最高用量群は試験開始時に 1000 mg/kg 体重/日であったが、投与 2~3 日に雌雄各 1 例ずつ死亡したため、雄は投与 15 日、雌は投与 8 日に用量を 300 mg/kg 体重/日に変更した。

葉中間帯肝細胞空胞化、腎近位尿細管褐色色素沈着が認められた。

死亡については、1000 mg/kg 体重/日投与群で投与 2、3 日目に雌雄各 1 例死亡（以後 1000 mg/kg 体重/日投与群試験は中止した）、300 mg/kg 体重/日投与群で投与 38 日目に雌 1 例死亡、100 mg/kg 体重/日投与群で投与 10 日目に雌 1 例が瀕死状態（その後回復）となった。死因は呼吸不全と考えられた。

本試験において、100 mg/kg 体重/日以上投与群雄で Glu の増加等が、雌で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 10 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 31）

## 1.2. 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）を用いたカプセル経口（原体：0、1.5、5、20 及び 80 mg/kg 体重/日）投与による 1 年間慢性毒性試験が実施された。

80 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で MCH の減少が、雄で Glu の増加が、雌で PLT の増加、肝比重量の増加が認められた。病理組織学的検査については、投与に関連した変化は認められなかった。

本試験において、80 mg/kg 体重/日投与群雌雄で MCH の減少等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 20 mg/kg 体重/日であると考えられる。（参照 32）

### (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 50 匹）を用いた混餌（原体：0、30、100、500 及び 1000 ppm、平均検体摂取量は表 9 参照）投与による 2 年間慢性毒性／発がん性併合試験が実施された。

表 9 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		30 ppm	100 ppm	500 ppm	1000 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	1.01	3.40	17.1	34.3
	雌	1.23	4.10	21.1	42.8

1000 ppm 投与群の雌雄で自発運動量の増加が、雄で Ht、Hb 及び RBC の減少、精巢比重量の増加が、雌で立ち上がり頻度の増加が、500 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制が、雄で肝実重量の減少が、雌で脾褐色色素沈着が認められた。腫瘍性病変については、対照群と比べて統計学的有意差の認められるものはなかった。

本試験において、500 ppm 投与群雌雄で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄 3.40 mg/kg 体重/日、雌 4.10 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 33）

### (3) 18カ月間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 52 匹）を用いた混餌（原体：0、15、50、1000 及び 2500 ppm、

平均検体摂取量は表 10 参照) 投与による 18 カ月間発がん性試験が実施された。

表 10 マウス 18 カ月間発がん性試験の平均検体摂取量

投与群		15 ppm	50 ppm	1000 ppm	2500 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	1.57	5.04	103	267
	雌	1.46	4.78	99	264

2500 ppm 投与群の雄で精巣比重量の増加、雌で肝及び腎比重量の増加が、1000 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制が認められた。腫瘍性病変については対照群と比べて統計学的有意差の認められたものはなかった。

2500 ppm 投与群の雄で認められた精巣比重量の増加は対照群のデータが低いことにより有意差が認められたものであり、偶発的であると考えられた。

本試験において、1000 ppm 以上投与群雌雄で体重増加抑制が認められたので、無毒性量は雌雄とも 50 ppm (雄 5.04 mg/kg 体重/日、雌 4.78 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 34)

### 1.3. 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 24 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、40、200 及び 1000 ppm : 表 11 参照) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

表 11 ラット 2 世代繁殖試験の平均検体摂取量

投与群		40 ppm	200 ppm	1000 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	P 世代	雄	2.80	13.8
		雌	3.11	15.7
	F <sub>1</sub> 世代	雄	3.40	17.0
		雌	3.62	18.3

親動物では 1000 ppm 投与群で体重の減少 (P 雌、F<sub>1</sub> 雄)、体重増加抑制 (P 雌、F<sub>1</sub> 雌雄)、摂餌量の減少 (F<sub>1</sub> 雄)、脳 (P 雄)、甲状腺 (P 雌、F<sub>1</sub> 雄)、卵巣 (P)、肺 (P 雌)、腎臓 (P 雄、F<sub>1</sub> 雄)、精巣 (P)、精巣上体 (P) 及び精嚢 (F<sub>1</sub>) 比重量の増加、脳 (F<sub>1</sub> 雌)、肝臓 (P 雄) 及び脾臓 (P 雄、F<sub>1</sub> 雄) の絶対重量減少、甲状腺の小型濾胞の増加 (P 雌、F<sub>1</sub> 雌)、卵巣の間質腺細胞空砲化 (F<sub>1</sub>) が、200 ppm 以上投与群の P 雄で体重増加抑制及び摂餌量の減少が、F<sub>1</sub> 雄で精巣比重量の増加が、F<sub>1</sub> 雌で卵巣比重量の増加が認められた。また、腫瘍の遅延が F<sub>1</sub> の 200 ppm 以上投与群及び F<sub>2</sub> の 1000 ppm 投与群で認められた。

児動物では F<sub>1</sub>、F<sub>2</sub> ともに 200 ppm 以上投与群で体重増加抑制が認められた。

本試験において、親動物では 200 ppm 以上投与群の雄で体重増加抑制等が、雌で卵巣比重量の増加等が認められ、児動物では 200 ppm 以上投与群の雌雄で体重増加抑制が認

められたので、無毒性量は親動物及び児動物で雌雄とも 40 ppm (P 雄 : 2.80 mg/kg 体重/日、P 雌 : 3.11 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub>雄 : 3.40 mg/kg 体重/日、F<sub>1</sub>雌 : 3.62 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 35)

## (2) 発生毒性試験 (ラット)

SD ラット (一群雌 24 匹) の妊娠 6~19 日に強制経口 (原体 : 0、10、50 及び 250 mg/kg 体重/日、溶媒 : コーンオイル) 投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では 250 mg/kg 体重/日投与群で摂餌量の低下が、50 mg/kg 体重/日以上投与群で体重増加抑制が認められた。胎児ではいずれの投与群においても、生存胎児数、胚・胎児死亡率、胎児体重、胎盤重量及び性比に影響は認められず、生存胎児における奇形及び変異の出現頻度に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 10 mg/kg 体重/日、胎児で 250 mg/kg 体重/日であると考えられた。胚・胎児致死作用及び催奇形性は認められなかった。(参照 36)

## (3) 発生毒性試験 (ウサギ)

日本白色種ウサギ (一群雌 25 匹) の妊娠 6~27 日に強制経口 (原体 : 0、15、50 及び 150 mg/kg 体重/日、溶媒 : コーンオイル) 投与して発生毒性試験が実施された。

母動物では 150 mg/kg 体重/日投与群で妊娠 15 日以降において体重増加抑制及び摂餌量の減少が認められた。また、母動物の死亡 1 例、流産又は早産 4 例が観察されたが、これは摂餌量の著しい減少と体重減少に関連するものと考えられる。胎児では 150 mg/kg 体重/日投与群の雌で低体重が認められた。

本試験の無毒性量は母動物及び胎児で 50 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 37)

## 14. 遺伝毒性試験

ビリダリル (原体) の細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来 CHL/IU 細胞を用いた染色体異常試験、チャイニーズハムスター卵巣由来 CHO-K1-BH4 細胞を用いた遺伝子突然変異試験、ラット肝細胞を用いた *in vivo/in vitro* 不定期 DNA 合成 (UDS) 試験及びマウスを用いた小核試験が行われており、染色体異常試験以外は陰性であった (表 12)。CHL/IU 細胞を用いた染色体異常試験では、S9mix 存在下において、構造異常及び数的異常が認められたが、1) 出現頻度は 10%未満の低いものであること、2) 細胞毒性が認められる濃度での陽性反応であること、3) *in vivo/in vitro* UDS 試験及び特に染色体異常を指標とするマウスを用いた小核試験の結果が陰性であることから、生体にとって特段問題となるものではないと考えられた。

表 12 遺伝毒性試験結果概要（原体）

試験	対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i> 復帰突然変異試験 (参照 38)	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	9.77~313 µg/plate (-S9) 39.1~1250 µg/plate (+S9)	陰性
	染色体異常試験 (参照 39)	①20~80 µg/mL (-S9) ②625~1250 µg/mL (-S9) ③39.1~156 µg/mL (-S9) ④15~25 µg/mL (+S9)	陰性 擬陽性
	遺伝子突然変異試験 (参照 40)	チャイニーズハムスター卵巣由来細胞 (CHO-K1-BH4)	9.40~300 µg/mL (-S9) 2.0~10.0 µg/mL (+S9)
<i>in vivo/in vitro</i> 不定期 DNA 合成 (UDS) 試験 (参照 41)	SD ラット (1 群雄 4 匹) 肝細胞	0,500, 1000, 2000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
<i>in vivo</i> 小核試験 (参照 42)	ICR マウス (1 群雄 5 匹) 骨髄細胞	500, 1000, 2000 mg/kg 体重 (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

ピリダリルの代謝物 (S-1812-DP) 及び原体混在物 (脱塩酸体、3-CF3 体、トリクロル体) の細菌を用いた復帰突然変異試験が実施された。脱塩酸体については、チャイニーズハムスター肺由来 V79 細胞を用いた遺伝子突然変異試験及びマウスを用いた小核試験も実施された。脱塩酸体では復帰突然変異試験において、*S. typhimurium* TA1535 株の S9mix 存在下で陽性と判定されたが、1500 µg/プレートの用量でのみ認められた反応であり、溶媒対照値の 2 倍程度で、用量相関性も再現性も明確でなかった。また V79 細胞を用いた遺伝子突然変異試験及びマウスを用いた小核試験における結果が陰性であったことを考えあわせると、生体にとって特段問題となるものではないと考えられた。他の試験結果はすべて陰性であった。(表 13) (参照 43~48)

表 13 遺伝毒性試験結果概要 (原体混在物、代謝物)

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
S-1812-DP	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	15~5000 µg/plate (+/-S9)	陰性

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
S-1812-DP	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	15~5000 µg/°レト (+/-S9)	陰性
脱塩酸体 ( <i>in vitro</i> )	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	① 5~5000 µg/°レト (+/-S9) ② 156~5000 µg/°レト (+/-S9)	陰性
		<i>S. typhimurium</i> (TA1535 株)	① 5~5000 µg/°レト (+/-S9) ② 156~5000 µg/°レト (+/-S9)	弱陽性 (+S9 のみ)
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター肺由来細胞 (V79)	0.01~0.1 mg/mL (+/-S9)	陰性
( <i>in vivo</i> )	小核試験	ICR マウス 1 群雄 5 匹	500, 1000, 2000 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
3-CF3 体	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	156~5000 µg/°レト (+/-S9)	陰性
トリクロル体	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP2uvrA 株)	15~5000 µg/°レト (+/-S9)	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

### 1.5. その他の試験

ピリダリルの各種ホルモンレセプター（エストロゲン、アンドロゲン及び甲状腺ホルモンレセプター）に対する直接作用があるかどうか調べる目的で、ER $\alpha$ 、AR 及び TR $\alpha$ を用いたレポータージーンアッセイ試験を行った。試験結果から、本剤の ER $\alpha$ 、AR 及び TR $\alpha$  レセプターに対するアゴニスト作用及びアンタゴニスト作用は陰性と判定した。（参照 49）

ピリダリルのステロイド合成系への影響を検討するため、ラット性ホルモン生合成系に対する影響検討試験を行った。試験結果から、3 µM 以上で精巣の性ホルモン生合成過程に影響を与え、その作用は非常に弱い 17 $\beta$ -HSD 活性阻害を介したテストステロン合成阻害であることが明らかとなった。（参照 50）

SD ラット（一群雄各 8 匹、雌 16 匹）を用いた 4 週間混餌（原体：0、100、500、1000 及び 2000 ppm、検体摂取量は表 14 を参照）投与によるホルモン検討試験が実施された。

表 14 ラットホルモン検討試験の平均検体摂取量

投与群		100ppm	500 ppm	1000 ppm	2000 ppm
検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	5.5	25.5	49.9	94.9
	雌	6.1	29.5	54.9	102

2000 ppm 投与群の雌雄で肝比重量の高値、雄で前立腺（背側葉）比重量の低値、雌で卵巣間質腺細胞空胞化が認められたが、血中ホルモン（雄：コルチコステロン、テストステロン、雌：エストラジオール、プロゲステロン）やその他の関連器官には影響が認められず、内分泌系へ重篤な影響を及ぼさないと考えられた。また、500 ppm 以上投与群の雄及び 1000 ppm 以上投与群の雌で摂餌量の減少を伴う体重増加抑制が認められた。

本試験における無毒性量は、雄で 100 ppm (5.5 mg/kg 体重/日)、雌で 500 ppm (29.5 mg/kg 体重/日) と考えられた。（参照 51）

### III. 総合評価

参考に挙げた資料を用いて農薬「ピリダリル」の食品健康影響評価を実施した。

ラットを用いた動物体内運動試験において、血漿中濃度は単回投与 6~24 時間後に  $C_{max}$  に達した。主な排泄経路は糞中であったが、pro-<sup>14</sup>C-ピリダリルでは呼気中から 11~12%TAR 排泄された。組織中の濃度は、脂肪中において最も高く、副腎等において比較的高濃度であった。組織中放射能の  $T_{1/2}$  は、phe-<sup>14</sup>C-ピリダリルではほとんどの組織で 1~3 日、pro-<sup>14</sup>C-ピリダリルでは phe-<sup>14</sup>C-ピリダリルより長かった。糞中から検出された主要代謝物は S-1812-DP であった。主要代謝経路は、ジクロロプロペニル基の酸化及び脱離であり、他にピリジル基 3 位の水酸化、エーテル結合の開裂、ピリジル基 N-メチル化、グルクロン酸抱合化及び硫酸抱合化が認められた。pro-<sup>14</sup>C-ピリダリルの組織残留濃度が phe-<sup>14</sup>C-ピリダリルより高かったが、その理由は、プロペニル基の酸化開裂生成物が最終的にはアミノ酸等の生体成分となり生体組織に分布したためであると考えられた。

はくさい、トマト及びイチゴを用いた植物体内運動試験において、ピリダリルは植物体内でほとんど代謝を受けないものと考えられた。また、トマト及びイチゴにおいては、可食部への移行はほとんど認められなかつた。

土壤中運動試験において、土壤中推定半減期は 93.3~174.3 日であった。

加水分解試験においては、pH 5, 7 及び 9 の緩衝液中、安定であった。水中光分解試験では、北緯 35 度、春における自然太陽光下の推定半減期は、3.5~9.1 日であった。

火山灰・埴壌土、未固結堆積岩・埴壌土及び未固結堆物地質・埴壌土を用いて、ピリダリル及び 2 種類の分解物を分析対象化合物とした土壤残留試験（容器内及び圃場）を実施したところ、推定半減期は、ピリダリルとして 78~361 日、ピリダリルと分解物の合量として 82~361 日以上であった。

野菜及び果実を用いて、ピリダリルを分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。その結果、最高値は、最終散布 7 日後に収穫したしそ（茎葉）の 21.2 mg/kg であった。また、だいこんの葉部では最高値で 2.34 mg/kg が検出されたが、根部ではほとんど定量限界未満であり、移行性はないものと考えられた。

ピリダリルのラットにおける急性経口 LD<sub>50</sub> 及び経皮 LD<sub>50</sub> は雌雄とも 5000 mg/kg 体重超、吸入 LC<sub>50</sub> は雌雄とも 2.01 mg/L 超であった。原体混在物（脱塩酸体、3-CF-3 体、トリクロル体）のラットにおける急性経口 LD<sub>50</sub> はいずれも雌雄とも 2000 mg/kg 体重超であった。

ウサギを用いた眼刺激性及び皮膚刺激性試験では、眼刺激性はごく軽度であり、皮膚刺激性は認められなかつた。またモルモットを用いた皮膚感作性試験では強度の皮膚感作性が認められた。

亜急性毒性試験で得られた無毒性量は、ラットで 4.68 mg/kg 体重/日、イヌで 10 mg/kg 体重/日であった。

ラット及びイヌを用いた試験で認められた肺毒性の発生（肺動脈壁の肥厚など）については、ピリダリル投与による血管内皮への傷害性作用により、血液透過性が亢進したことが原因となり、水腫や浮腫が認められたと考えられた。

また、申請者は、ラットにおいて認められた肺における泡沫細胞/好酸性細胞の集簇については、血液透過性が亢進した結果、「ピリダリルあるいは代謝物が肺胞に浸出し、肺胞

マクロファージに貪食され、組織学的に大型の泡沫細胞として観察される」と考察しているが、当専門調査会は、この現象は、高用量投与群のみに認められた反応であり閾値が想定できること、ピリダリル等が肺胞に浸出するとの直接的な根拠はなく、ラットは他の動物より肺の泡沫細胞等が集簇しやすいこと等の理由から、他の二次的な反応に起因する可能性があるものと考えられた。

ラットでは卵巣及び副腎の内分泌臓器に空胞化が認められたため、ホルモンレセプターに対する直接作用、ホルモンの合成、性ホルモンの測定に関する試験が実施され、それらの結果、本剤の内分泌系の影響は重篤でないと考えられた。

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 3.40 mg/kg 体重/日、マウスで 4.78 mg/kg 体重/日、イヌで 20 mg/kg 体重/日であった。発がん性は認められなかつた。

2 世代繁殖試験では 200 ppm 以上投与群の雌で性成熟の遅延がみられたが、繁殖成績に本剤の影響は認められなかつた。また、甲状腺の小型濾胞増加が経産雌ラットで認められたが、分娩後のラットでは、哺育期間中抑制されていた甲状腺機能が、離乳後急速に回復することが報告されており、このような生理的な変動が、本所見の発現頻度に影響している可能性があると推測された。本試験で得られた無毒性量は親動物及び児動物で 2.80 mg/kg 体重/日であった。繁殖能に対する影響は認められなかつた。

発生毒性試験で得られた無毒性量は、ラットの母動物で 10 mg/kg 体重/日、胎児で 250 mg/kg 体重/日、ウサギの母動物及び胎児で 50 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つた。

遺伝毒性試験として細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞を用いた遺伝子突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞を用いた染色体異常試験、*in vivo/in vitro* 不定期 DNA 合成試験及びマウスを用いた小核試験が行われており、染色体異常試験以外は陰性であった。染色体異常試験では、S9mix 存在下において、構造異常並びに数的異常が認められたが、1) 出現頻度は 10%未満の低いものであること、2) 細胞毒性が認められる濃度での陽性反応であること、3) *in vivo/in vitro* 不定期 DNA 合成試験及び特に染色体異常を指標とするマウスを用いた小核試験の結果が陰性であることから、生体にとって特段問題となるものではないと考えられた。

原体混在物である脱塩酸体については、細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来 V79 細胞を用いた遺伝子突然変異試験及びマウスを用いた小核試験が行われており、細菌を用いた復帰突然変異試験以外は陰性であった。復帰突然変異試験で *S. typhimurium* TA1535 株に認められた陽性反応は、用量相関性も再現性も明確でない。また、遺伝子突然変異試験及び小核試験における陰性反応を考えあわせると、生体にとって特段問題となるものではないと考えられた。

他の代謝物 (S-1812-DP) 及び原体混在物 (3-CF-3 体、トリクロル体) の細菌を用いた復帰突然変異試験において、試験結果は陰性であった。

各種毒性試験結果から、ピリダリル投与による影響は主に肝、肺及び副腎に認められた。

各種試験結果から、農産物中の暴露評価対象物質はピリダリル (親化合物のみ) とした。

各試験における無毒性量及び最小毒性量は表 15 に示されている。

表 15 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①	雄 : 5.56 雌 : 6.45	雄 : 56.0 雌 : 64.0	雌雄 : 体重增加抑制等
	90 日間亜急性 毒性試験② (高純度品)	雄 : 4.68 雌 : 5.37	雄 : 47.4 雌 : 55.5	雌雄 : 体重增加抑制等
	2 年間慢性毒性 /発がん性併合 試験	雄 : 3.40 雌 : 4.10	雄 : 17.1 雌 : 21.1	雌雄 : 体重增加抑制等 (発がん性は認められない)
	2 世代繁殖試験	親動物及び児動物 P 雄 : 2.80 P 雌 : 3.11 F <sub>1</sub> 雄 : 3.40 F <sub>1</sub> 雌 : 3.62	親動物及び児動物 P 雄 : 13.8 P 雌 : 15.7 F <sub>1</sub> 雄 : 17.0 F <sub>1</sub> 雌 : 18.3	親動物 : 雄 : 体重增加抑制等 雌 : 卵巣比重量の増加等 児動物 雌雄 : 体重增加抑制 (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 : 10 胎児 : 250	母動物 : 50 胎児 : -	母動物 : 体重增加抑制 胎児 : 影響なし (催奇形性は認められない)
マウス	18 ヶ月間発が ん性試験	雄 : 5.04 雌 : 4.78	雄 : 103 雌 : 99	雌雄 : 体重增加抑制 (発がん性は認められない)
ウサギ	発生毒性試験	母動物 : 50 胎児 : 50	母動物 : 150 胎児 : 150	母動物 : 体重增加抑制等 胎児 : 低体重 (催奇形性は認められない)
イヌ	90 日間亜急性 毒性試験	雄 : 10 雌 : 10	雄 : 100 雌 : 100	雄 : Glu 増加等 雌 : 体重增加抑制等
	1 年間慢性毒性 試験	雄 : 20 雌 : 20	雄 : 80 雌 : 80	雌雄 : MCH 減少等

1) 備考に最小毒性量で認められた所見の概要を示した

- : 最小毒性量が設定できなかった。

食品安全委員会は、各試験の無毒性量の最小値がラットを用いた 2 世代繁殖試験の 2.8 mg/kg 体重/日であったので、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.028 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量 (ADI) と設定した。

ADI	0.028 mg/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)	2.80 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

<別紙1：代謝物/分解物略称>

・代謝物

略称	化学名
S-1812-Py-OH	2-[3-[2,6-ジクロロ-4-[(3,3-ジクロロアリロキシ)フェノキシ]プロポキシ]-5-(トリフルオロメチル)-3-ピリジノール
S-1812-DP	3,5-ジクロロ-4-[3-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジロキシ)]プロポキシフェノール
S-1812-DP-Me	2-[3-(2,6-ジクロロ-4-メトキシフェノキシ)プロポキシ]-5-(トリフルオロメチル)ピリジン
S-1812-Ph-CH <sub>2</sub> COOH	2-[3,5-ジクロロ-4-[3-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジロキシ)]プロポキシ]フェノキシ酢酸
HPHM	3-[2,6-ジクロロ-4-(3,3-ジクロロプロップ-2-エニロキシ)フェノキシ]-プロパノール
DCHM	3-[2,6-ジクロロ-4-(3,3-ジクロロ-2-プロペニル)オキシ]フェノール
S-1812-PYP	3-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジロキシ)プロパノール
TPPA	3-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジロキシ)プロピオン酸
HTFP	5-トリフルオロメチル-2-ヒドロキシピリジン
HPDO	5-トリフルオロメチル-3-ヒドロキシ-2-ピリドン
N-methyl-HTFP	5-トリフルオロメチル-Nメチル-2-ピリドン
N-methyl-HPDO	5-トリフルオロメチル-3-ヒドロキシ-Nメチル-2-ピリドン

原体混在物

略称	化学名
脱塩酸体	
3-CF <sub>3</sub> 体	
トリクロル体	

<別紙2：検査値等略称>

略称	名称
17 $\beta$ -HSD	17 $\beta$ -ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ
A/G比	アルブミン/グロブリン比
ai	有効成分量
AR	アンドロゲンレセプター
BUN	血液尿素窒素
Ca	カルシウム
C <sub>max</sub>	最高濃度
CPK	クレアチニンホスホキナーゼ
ER $\alpha$	エストロゲンレセプター $\alpha$
ERR	抽出性放射能残留成分
GGT	$\gamma$ -グルタミルトランスフェラーゼ (= $\gamma$ -グルタミルトランスペプチダーゼ ( $\gamma$ -GTP))
Glu	グルコース (血糖)
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値
LC <sub>50</sub>	半数致死濃度
LD <sub>50</sub>	半数致死量
Lym	リンパ球
MCH	平均赤血球血色素量
MCV	平均赤血球容積
PHI	最終使用から収穫までの日数
PL	リン脂質
PLT	血小板数
RBC	赤血球数
RRR	非抽出性放射能残留成分
T <sub>1/2</sub>	半減期
TAR	総処理(投与)放射能
TRR	総残留放射能
T.Chol	総コレステロール
TR $\alpha$	甲状腺ホルモンレセプター $\alpha$
WBC	白血球数

<別紙3：作物残留試験成績>

作物名 (栽培形態)(分析部位) 実施年度	試験 圃場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)	
					最高値	平均値
大豆 (露地) (乾燥子実) 2003年	2	150~180 SC	2 2 2	7 14 21	0.02 0.05 0.01	0.01* 0.02* 0.01*
ばれいしょ (露地) (塊茎) 2005年度	2	300 SC	2 2	7 14	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01
さといも (露地) (塊茎) 2005年度	2	200 SC	2 2	7 14	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01
かんしょ (露地) (塊根) 2005年度	2	200 SC	2 2	7 14	<0.01 <0.01	<0.01 <0.01
だいこん (露地) (根部) 2000年度	2	150 SC	1 2 2 2	14 14 21 28	0.01 0.02 <0.01 <0.01	0.01* 0.01* <0.01 <0.01
だいこん (露地) (葉部) 2000年度	2	150 SC	1 2 2 2	14 14 21 28	2.08 2.34 1.57 0.75	1.30 1.42 0.86 0.24*
はくさい (露地) (茎葉) 2000年度	2	150 SC	2 2 2	7 14 21	0.37 0.20 0.23	0.18 0.10* 0.10*
キャベツ (露地) (葉球) 2000年度	2	150 SC	2	7	0.04	0.03
チンゲンサイ (施設) (茎葉) 2004年	2	150~200 SC	2 2 2	7 14 21	8.05 1.78 0.42	4.16 1.19 0.20
ブロッコリー (露地) (花蕾) 2003年	2	200 SC	2 2 2	7 14 21	0.61 0.27 0.05	0.50 0.14 0.02
レタス (施設) (茎葉) 2000年度	2	150 SC	1 1 2 2 2	7 14 7 14 21	1.96 0.40 1.72 1.05 0.26	1.36 0.28 1.45 0.48 0.17
リーフレタス (露地) (茎葉) 2003年度	2	80~150 SC	2 2 2	7 14 21	6.77 4.15 1.46	3.91 1.91 0.70*
リーフレタス (露地) (茎葉) 2004年度	2	200 SC	2 2 2	7 14 21	15.3 6.25 3.84	8.33 3.18 1.61
食用ぎく (施設) (花) 2005年度	2	200 SC	2 2	7 14	2.38 0.47	2.16 0.42
きく(葉) (施設) (葉) 2005年度	2	200 SC	2	14	2.73	1.85

作物名 (栽培形態)(分析部位) 実施年度	試験 圃場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)	
					最高値	平均値
葉ねぎ (露地) (茎葉) 2000年度	2	100 SC	2	3	1.63	1.00
			2	7	0.91	0.56
			2	14	0.51	0.36
			4	3	1.81	1.06
			4	7	1.11	0.92
			4	14	0.76	0.57
根深ねぎ (露地) (茎葉) 2000年度	2	100 SC	2	3	0.75	0.58
			2	7	0.66	0.47
			2	14	0.19	0.17
			4	3	1.25	0.82
			4	7	0.53	0.40
			4	14	0.44	0.32
アスパラガス (施設) (若茎) 2005年度	2	200~400 SC	2	1	1.35	0.71
			2	7	<0.01	<0.01
			2	14	<0.01	<0.01
トマト (施設) (果実) 2001年度	2	225~300 SC	2	1	0.29	0.21
			2	3	0.39	0.25
			2	7	0.33	0.20
			2	14	0.21	0.16
ミニトマト (施設) (果実) 2003年	2	200~300 SC	2	1	1.79	1.24
			2	7	1.29	1.05
			2	14	1.21	0.80
ピーマン (施設) (果実) 2001年度	2	200 SC	2	1	0.51	0.44
			2	3	0.76	0.54
			2	7	0.58	0.36
なす (施設) (果実) 2000年度	2	200~202 SC	2	1	0.39	0.34
			2	3	0.29	0.20
			2	7	0.17	0.10
			4	1	0.27	0.25
			4	3	0.22	0.20
			4	7	0.12	0.10
とうがらし (施設) (果実) 2003年	2	250~285 SC	2	1	2.15	1.78
			2	7	1.45	1.05
			2	14	0.66	0.34
しそう (施設) (果実) 2003年	2	150~300 SC	2	1	1.62	1.06
			2	7	1.23	1.09
			2	14	0.92	0.86
きゅうり (施設) (果実) 2005年	2	200~300 SC	2	1	0.21	0.16
			2	7	0.01	0.01*
			2	14	<0.01	<0.01
メロン (施設) (果実) 2005年度	2	150~400 SC	2	1	<0.01	<0.01
			2	7	<0.01	<0.01
			2	14	<0.01	<0.01
さやえんどう (施設) (さや) 2005年度	2	200~230 SC	2	1	2.46	1.94
			2	7	1.19	0.88
			2	14	0.15	0.10
えだまめ (露地) (さや) 2005年度	2	200 SC	2	1	1.74	1.32
			2	7	1.57	1.10
			2	14	1.08	0.81
いちご (施設) (果実) 2000年度	2	150~250 SC	2	1	1.28	0.95
			2	3	1.40	0.91
			2	7	0.91	0.62
			4	1	1.68	1.33
			4	3	1.44	1.20
			4	7	1.24	0.98

作物名 (栽培形態)(分析部位) 実施年度	試験 圃場 数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値(mg/kg)	
					最高値	平均値
しそ (施設) (茎葉) 2004年度	2	200 <sup>SC</sup>	2	7 14	21.2 5.84	18.7 4.68
しそ (花穂) (花) 2005年度	2	200 <sup>SC</sup>	2 2	7 14 21	5.39 4.98 1.28	5.08 3.64 0.99
バジル (施設) (茎葉) 2005年度	2	200 <sup>SC</sup>	2	7 14	12.2 4.72	8.01 2.96

注) SC : フロアブル

- ・一部に定量限界未満を含むデータの平均を計算する場合は定量限界値を検出したものとして計算し、\*印を付した。
- ・全てのデータが定量限界未満の場合は定量限界値の平均に<を付して記載した。

<別紙4：推定摂取量>

	残留値 (mg/kg)	国民平均		小児(1~6歳)		妊婦		高齢者 (65歳以上)	
		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)
大豆	0.02	56.1	1.12	33.7	0.67	45.5	0.91	58.8	1.18
大根類(根)	0.01	45.0	0.45	18.7	0.19	28.7	0.29	58.5	0.59
大根類(葉)	1.42	2.2	3.12	0.5	0.71	0.9	1.28	3.4	4.83
はくさい	0.18	29.4	5.29	10.3	1.85	21.9	3.94	31.7	5.71
キャベツ	0.03	22.8	0.68	9.8	0.29	22.9	0.69	19.9	0.60
チンゲンサイ	4.16	1.4	5.82	0.3	1.25	1	4.16	1.9	7.90
ブロッコリー	0.5	4.5	2.25	2.8	1.40	4.7	2.35	4.1	0.21
レタス	8.33	6.1	50.8	2.5	20.8	6.4	53.3	4.2	35.0
その他の きく科野菜	2.16	0.4	0.86	0.1	0.22	0.5	1.08	0.7	1.51
ねぎ	1.06	11.3	11.98	4.5	4.77	8.2	8.69	13.5	14.31
アスパラガス	0.71	0.9	0.64	0.3	0.21	0.4	0.28	0.7	0.50
トマト	1.24	24.3	30.13	16.9	20.96	24.5	30.38	18.9	23.44
ピーマン	0.54	4.4	2.38	2.0	1.08	1.9	1.03	3.7	2.00
なす	0.34	4.0	1.36	0.9	0.31	3.3	1.12	5.7	1.94
その他の なす科野菜	1.78	0.2	0.36	0.1	0.18	0.1	0.18	0.3	0.53
きゅうり	0.16	16.3	2.61	8.2	1.31	10.1	1.62	16.6	2.66
未成熟 えんどう	1.94	0.6	1.16	0.2	0.39	0.7	1.36	0.6	1.16
えだまめ	1.32	0.1	0.13	0.1	0.13	0.1	0.13	0.1	0.13
いちご	1.33	0.3	0.40	0.4	0.53	0.1	0.13	0.1	0.13
その他のハーブ	18.7	0.1	1.87	0.1	1.87	0.1	1.87	0.1	1.87
合計			123.44		59.15		114.8		108.0

- 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うち最大の平均残留値を用いた(参照別紙3)。
- 「ff」：平成10年～12年の国民栄養調査(参照70～72)の結果に基づく農産物摂取量(g/人日)
  - 「摂取量」：残留値及び農産物摂取量から求めたピリダリルの推定摂取量(μg/人日)
  - 「ばれいしょ、さといも、かんしょ、メロンは、全データが定量限界未満であったため、摂取量の計算はしていない。」
  - 『レタス』については、レタス及びリーフレタスのうち残留値の高いリーフレタスの値を用いた。
  - 『その他のきく科野菜』については、食用きく及びきく(葉)のうち、残留値の高い食用きくの値を用いた。
  - 『ねぎ』については、葉ねぎ及び根深ねぎのうち残留値の高い葉ねぎの値を用いた。
  - 『トマト』には、トマト及びミニトマトのうち残留値の高いミニトマトの値を用いた。
  - 『その他のなす科野菜』については、とうがらし及びしとうのうち、残留値の高いとうがらしの値を用いた。
  - 『未成熟えんどう』には、さやえんどうの残留値を用いた。
  - 『その他のハーブ』については、しそ(茎葉)、しそ(花穂)、バジルのうち、残留値の高いしそ(茎葉)の値を用いた。

<参考>

- 1 農薬抄録ピリダリル（殺虫剤）：住友化学工業（株）、2003年、一部公表（URL：<http://www.acis.famic.go.jp/syouroku/pyridalyl/index.html>）
- 2 ピリダリルのラットに対する高用量および低用量の単回経口投与における体内分布と代謝試験（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米）、PTRL East, Inc.（米）、2002年、未公表
- 3 ピリダリルのラットにおける薬物動態（GLP 対応）：PTRL East, Inc.（米）、2002年、未公表
- 4 ピリダリルのラットにおける組織内分布（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米）、PTRL East, Inc.（米）、2002年、未公表
- 5 ピリダリルのラットにおける胆汁排泄（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米）、PTRL East, Inc.（米）、2002年、未公表
- 6 ピリダリルのラットにおける代謝（14日間反復経口投与）（GLP 対応）：住友化学工業（株）生物環境科学研究所、2001年、未公表
- 7 ピリダリルの泌乳期ヤギにおける代謝（GLP 対応）：Ricerca, LLC（米）、2002年、未公表
- 8 ピリダリルのハクサイにおける代謝試験（GLP 対応）：Ricerca（米）、2000年、未公表
- 9 ピリダリルのトマトにおける代謝試験（GLP 対応）：Ricerca（米）、2000年、未公表
- 10 ピリダリルのいちごにおける代謝試験：住友化学工業（株）、2000年、未公表
- 11 ピリダリルの土壤における代謝・分解試験：住友化学工業（株）、2001年、未公表
- 12 ピリダリルの加水分解運命試験：Valent U.S.A. Corporation、2002年、未公表
- 13 ピリダリル（ピリジルラベルおよびフェニルラベル）の水中光分解試験（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米）、2002年、未公表
- 14 ピリダリル（プロペニルラベル）の水中光分解試験（GLP 対応）：PTRL West, Inc.（米）、2002年、未公表
- 15 ピリダリルの土壤残留試験成績：住友化学工業（株）、2003年、未公表
- 16 ピリダリルの作物残留試験成績：（財）残留農薬研究所、2003年、未公表
- 17 ピリダリルの作物残留試験成績：住友化学工業（株）、2003年、未公表
- 18 ピリダリルの後作物残留試験成績：住友化学工業（株）、2001年、未公表
- 19 ピリダリルにおける一般薬理試験（GLP 対応）：（株）パナファーム・ラボラトリーズ、2002年、未公表
- 20 ピリダリルのラットにおける急性経口毒性試験（GLP 対応）：Covance Laboratories, Inc.（米）、1999年、未公表
- 21 ピリダリルのラットにおける急性経皮毒性試験（GLP 対応）：Covance Laboratories, Inc.（米）、1999年、未公表
- 22 ピリダリルのラットにおける急性吸入毒性試験（GLP 対応）：Huntingdon Life Sciences Ltd.（英）、2002年、未公表
- 23 ピリダリル原体混在物 脱塩酸体のラットにおける急性経口毒性試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表
- 24 ピリダリル原体混在物 3-CF<sub>3</sub> 体のラットにおける急性経口毒性試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表
- 25 ピリダリル原体混在物 トリクロル体のラットにおける急性経口毒性試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表

- 26 ピリダリルのウサギにおける一次眼刺激性試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories, Inc. (米)、1999 年、未公表
- 27 ピリダリルのウサギにおける一次皮膚刺激性試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories, Inc. (米)、1999 年、未公表
- 28 ピリダリルのモルモットにおける皮膚感作性試験 (Maximization 法) (GLP 対応) : 住友化学工業 (株)、2002 年、未公表
- 29 ピリダリル原体のラットにおける 90 日間亜急性経口毒性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、1999 年、未公表
- 30 ピリダリル高純度品のラットにおける 90 日間亜急性経口毒性試験: 住友化学工業 (株)、1997 年、未公表
- 31 ピリダリルのイヌを用いた亜急性毒性試験 (GLP 対応) : (株) パナファーム・ラボラトリーズ、2000 年、未公表
- 32 ピリダリルのイヌを用いた慢性毒性試験 (GLP 対応) : (株) パナファーム・ラボラトリーズ、2001 年、未公表
- 33 ピリダリルのラットにおける慢性毒性・発癌性併合試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2002 年、未公表
- 34 ピリダリルのマウスにおける発癌性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2002 年、未公表
- 35 ピリダリルのラットにおける繁殖性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2002 年、未公表
- 36 ピリダリルのラットにおける催奇形性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2001 年、未公表
- 37 ピリダリルのウサギにおける催奇形性試験 (GLP 対応) : (財) 残留農薬研究所、2001 年、未公表
- 38 ピリダリルの細菌を用いる復帰突然変異試験 (GLP 対応) : 住友化学工業 (株)、1999 年、未公表
- 39 ピリダリルのチャイニーズハムスター肺由来細胞 (CHL/IU) を用いた染色体異常試験 (GLP 対応) : 住友化学工業 (株)、2000 年、未公表
- 40 ピリダリルのチャイニーズハムスターの卵巣由来細胞 (CHO-K1-BH4) を用いた遺伝子突然変異試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories, Inc. (米)、2000 年、未公表
- 41 ピリダリルのラット初代培養肝細胞を用いた *in vivo/in vitro* 不定期 DNA 合成 (UDS) 試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories, Inc. (米)、2000 年、未公表
- 42 ピリダリルのマウスを用いた小核試験 (GLP 対応) : 住友化学工業 (株)、1999 年、未公表
- 43 ピリダリル原体混在物脱塩酸体の細菌を用いる復帰突然変異試験: 住友化学工業 (株)、2002 年、未公表
- 44 ピリダリル原体混在物脱塩酸体のチャイニーズハムスター肺由来 V79 細胞を用いた遺伝子突然変異試験: (財) 食品薬品安全センター、2002 年、未公表
- 45 ピリダリル原体混在物脱塩酸体のマウスを用いた小核試験: (財) 食品農医薬品安全性評価センター、2002 年、未公表
- 46 ピリダリル原体混在物 3-CF3 体の細菌を用いる復帰突然変異試験: 住友化学工業 (株)、2002 年、未公表

- 47 ピリダリル原体混在物トリクロル体の細菌を用いる復帰突然変異試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表
- 48 ピリダリル代謝分解物（S-1812-DP）の細菌を用いる復帰突然変異試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表
- 49 ピリダリルのER $\alpha$ 、AR及びTR $\alpha$ を用いたレポータージーンアッセイ試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表
- 50 ピリダリルのラット性ホルモン生合成系に対する影響検討試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表
- 51 ピリダリル原体のラットを用いた4週間投与によるホルモン検討試験：住友化学工業（株）、2002年、未公表
- 52 食品健康影響評価について：食品安全委員会第17回会合資料4（URL：<http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai17/dai17kai-siryou4.pdf>）
- 53 「エチプロール」、「ノバルロン」及び「ピリダリル」の食品衛生法（昭和22年法律第233号）第7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（URL：<http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai18/dai18kai-siryou3.pdf>）
- 54 第3回食品安全委員会農薬専門調査会（URL：<http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/n-dai3/index.html>）
- 55 ピリダリルに係る食品健康影響評価の結果の通知について〔平成16年1月15日付、府食第37号（URL：<http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/tuuchi-bunsyo-19.pdf>）〕
- 56 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16年7月6日付、平成16年厚生労働省告示第263号）
- 57 農薬抄録ピリダリル（殺虫剤）改訂版：住友化学工業（株）、2005年、一部公表予定（URL：<http://www.fsc.go.jp/hyouka/iken.html#02>）
- 58 ピリダリルの作物残留試験成績（だいす、ブロッコリー、ミニトマト、とうがらし類）：住友化学工業（株）、2004年、未公表
- 59 食品健康影響評価について：食品安全委員会第86回会合資料1-1（URL：<http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai86/dai86kai-siryou1-1.pdf>）
- 60 「ピリダリル」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86回会合資料1-3（URL：<http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai86/dai86kai-siryou1-3.pdf>）
- 61 食品安全委員会農薬専門調査会第30回会合（URL：<http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/n-dai30/index.html>）
- 62 食品健康影響評価の結果の通知について〔平成17年7月28日付、府食第742号（URL：<http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/tuuchi-pyridaly170728.pdf>）〕
- 63 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）
- 64 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、平成17年厚生労働省告示第499号）
- 65 食品健康影響評価について：食品安全委員会第198回会合資料1-1（URL URL：<http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai198/dai198kai-siryou1-1.pdf>）
- 66 農薬抄録ピリダリル（殺虫剤）改訂版：住友化学工業（株）、2007年、一部公表予定（URL：<http://www.fsc.go.jp/hyouka/iken.html#02>）

- 67 ピリダリルの作物残留試験成績（ばれいしょ、リーフレタス、アスパラガス等）：住友化学工業（株）、2007年
- 68 「ピリダリル」の食品安全基本法第24条第1項及び第2項に基づく食品健康影響評価について（URL：<http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai198/dai198kai-siryou1-2.pdf>）
- 69 食品安全委員会農薬専門調査会幹事会第27回会合（URL：[http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai\\_dai27/index.html](http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai_dai27/index.html)）
- 70 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
- 71 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
- 72 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