

<審議の経緯>

2001年 4月 26日 初回農薬登録
2005年 11月 29日 残留農薬基準告示(参照1)
2007年 5月 23日 農林水産省より厚生労働省へ適用拡大申請に係る連絡及び基準設定依頼(適用拡大:なし)
2007年 6月 5日 厚生労働大臣より残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請(厚生労働省発食安第0605003号)、関係書類の接受(参照2~9)
2007年 6月 7日 第193回食品安全委員会(要請事項説明)(参照10)
2007年 11月 26日 第9回農薬専門調査会確認評価第二部会(参照11)
2008年 2月 5日 追加資料受理(参照12)
2008年 6月 3日 第39回農薬専門調査会幹事会(参照13)
2008年 6月 26日 第244回食品安全委員会(報告)
2008年 6月 26日 より7月25日 国民からの御意見・情報の募集
2008年 7月 29日 農薬専門調査会座長より食品安全委員会委員長へ報告
2008年 7月 31日 第249回食品安全委員会(報告)
2008年 8月 1日 厚生労働大臣へ通知

<食品安全委員会委員名簿>

見上 彪(委員長)
小泉直子(委員長代理)
長尾 拓
野村一正
畑江敬子
廣瀬雅雄
本間清一

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2008年3月31日まで)

鈴木勝士(座長)	三枝順三	西川秋佳
林 真(座長代理)	佐々木有	布柴達男
赤池昭紀	代田眞理子**	根岸友恵
石井康雄	高木篤也	平塚 明
泉 啓介	玉井郁巳	藤本成明
上路雅子	田村廣人	細川正清
白井健二	津田修治	松本清司
江馬 眞	津田洋幸	柳井徳磨
大澤貫寿	出川雅邦	山崎浩史
太田敏博	長尾哲二	山手丈至
大谷 浩	中澤憲一	與語靖洋

小澤正吾
小林裕子

納屋聖人
成瀬一郎*

吉田 緑
若栗 忍

*: 2007年6月30日まで

** : 2007年7月1日から

(2008年4月1日から)

鈴木勝士 (座長)
林 真 (座長代理)
相磯成敏
赤池昭紀
石井康雄
泉 啓介
今井田克己
上路雅子
白井健二
太田敏博
大谷 浩
小澤正吾
川合是彰
小林裕子

佐々木有
代田真理子
高木篤也
玉井郁巳
田村廣人
津田修治
津田洋幸
長尾哲二
中澤憲一
永田 清
納屋聖人
西川秋佳
布柴達男
根岸友恵

根本信雄
平塚 明
藤本成明
細川正清
堀本政夫
松本清司
本間正充
柳井徳磨
山崎浩史
山手丈至
與語靖洋
吉田 緑
若栗 忍

要 約

ストロビルリン系殺菌剤である「トリフロキシストロビン」(CAS No.141517-21-7)について、各種評価書等(農薬抄録、JMPR 評価書、米国 EPA 評価書、豪州 NRA 評価書等)を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に供した試験成績は、動物体内運命(ラット、ヤギ及びニワトリ)、植物体内運命(りんご、きゅうり、てんさい及び小麦)、土壌中運命、水中運命、土壌残留、作物残留、急性毒性(ラット及びマウス)、亜急性毒性(ラット及びイヌ)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、発がん性(マウス)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット及びウサギ)、遺伝毒性試験等である。

試験結果から、トリフロキシストロビン投与による影響は、主に肝臓に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

各試験で得られた無毒性量の最小値は、ラットを用いた2世代繁殖試験の3.1 mg/kg 体重/日であったが、ラットを用いた90日間亜急性毒性試験の無毒性量は6.44 mg/kg 体重/日、より長期の試験である2年間慢性毒性/発がん性併合試験の無毒性量は9.81 mg/kg 体重/日であった。この差は用量設定の違いによるもので、ラットにおける無毒性量は9.81 mg/kg 体重/日と考えられ、一日摂取許容量(ADI)の根拠には、イヌを用いた1年間慢性毒性試験の5 mg/kg 体重/日が妥当と考えられた。

食品安全委員会は、イヌを用いた1年間慢性毒性試験の無毒性量5 mg/kg 体重/日を根拠として、安全係数100で除した0.05 mg/kg 体重/日をADIと設定した。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺菌剤

2. 有効成分の一般名

和名：トリフロキシストロビン

英名：trifloxystrobin (ISO名)

3. 化学名

IUPAC

和名：メチル=(*E*)-メトキシイミノ-[(*E*)- α -[1-(α, α, α -トリフルオロ-*m*-トリル)-エチリデンアミノオキシ]-*o*-トリル]アセタート

英名：methyl (*E*)-methoxyimino-[(*E*)- α -[1-(α, α, α -trifluoro-*m*-tolyl)ethylideneaminoxy]-*o*-tolyl]acetate

CAS (No.141517-21-7)

和名：(α)-*E*- α -(メトキシイミノ)-2-[[[(1)-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]エチリデン]アミノ]オキシ]メチル]ベンゼン酢酸メチル

英名：methyl (α)-*E*- α -(methoxyimino)-2-[[[(1)-1-[3-(trifluoromethyl)phenyl]ethylidene]amino]oxy]methyl]benzeneacetate

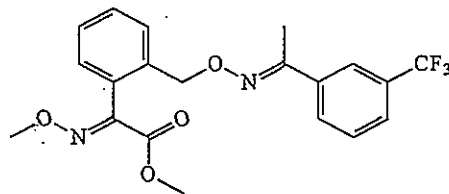
4. 分子式

$C_{20}H_{19}F_3N_2O_4$

5. 分子量

408.38

6. 構造式



7. 開発の経緯

トリフロキシストロビンは、はじめノバルティス社により開発され、その後バイエル社によって開発されたストロビルリン系殺菌剤である。病原菌に対しミトコンドリアの電子伝達系を阻害することにより、孢子発芽阻止、孢子発芽以降の宿主への侵入阻止などの作用を示すことが確認されている。

わが国では、2001年4月にてんさい、ぶどう等に農薬登録が取得された。海外では米国、欧州、豪州等多くの国で登録が取得されている。

今回、バイエルクロップサイエンス社より農薬取締法に基づく適用拡大申請(なし)がなされている。加えて、インポートトレランス申請(ライ麦、大豆等)がなされている。また、ポジティブリスト制度導入に伴う暫定基準値が設定されている。

II. 安全性に係る試験の概要

農薬抄録 (2007年)、JMPR 評価書 (2004年)、米国 EPA 評価書等 (1999年、2003年、2006年)、豪州 NRA 評価書 (1998年、2000年) を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。(参照 2~8)

各種運命試験 (II. 1~4) は、トリフロキシストロピンのグリオキシルフェニル環の炭素を均一に ^{14}C で標識したもの ([gly- ^{14}C]トリフロキシストロピン)、トリフルオロメチルフェニル環の炭素を均一に ^{14}C で標識したもの ([tri- ^{14}C]トリフロキシストロピン) 及び分解物 B のグリオキシルフェニル環の炭素を均一に ^{14}C で標識したもの (^{14}C -B) を用いて実施された。放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合トリフロキシストロピンに換算した。代謝物/分解物略称及び検査値等略称は別紙 1 及び 2 に示されている。

1. 動物体内運命試験

(1) 血中濃度推移 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 5 匹) に [gly- ^{14}C]トリフロキシストロピンまたは [tri- ^{14}C]トリフロキシストロピンを低用量 (0.5 mg/kg 体重) または高用量 (100 mg/kg 体重) で単回経口投与し、血中濃度推移について検討された。

全血中放射能濃度推移は表 1 に示されている。

T_{\max} は 12~24 時間であったが、[tri- ^{14}C]トリフロキシストロピン低用量投与群では投与 0.5 時間後にもピークが認められた。[tri- ^{14}C]トリフロキシストロピン低用量投与群を除くと $T_{1/2}$ は雄で 48~67 時間、雌で 23~52 時間であり、両標識体とも雌での消失が雄よりも速やかであったが、[tri- ^{14}C]トリフロキシストロピン低用量投与群では雌雄とも $T_{1/2}$ は 40 時間であった。(参照 2、5、7、8)

表 1 全血中放射能濃度推移

標識体	[gly- ^{14}C]トリフロキシストロピン				[tri- ^{14}C]トリフロキシストロピン			
	低用量		高用量		低用量*		高用量	
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
T_{\max} (時間)	12	12	24	12	0.5/12	0.5/8~12	24	12
C_{\max} ($\mu\text{g/g}$)	0.07	0.07	9.34	6.52	0.04/0.09	0.14/0.07	6.09	5.94
$T_{1/2}$ (時間)	48	23	50	44	40	40	67	52

*: 放射能濃度のピークが 2 つ認められたため、 T_{\max} 及び C_{\max} は 2 つの数値を示した。

(2) 排泄 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 5 匹) に [gly- ^{14}C]トリフロキシストロピンまたは [tri- ^{14}C]トリフロキシストロピンを低用量または高用量で単回経口投与し、排泄試験が実施された。また [gly- ^{14}C]トリフロキシストロピンを低用量で反復経口投

与（非標識体を14日間投与後、15日目に標識体を単回投与）し、排泄試験が実施された。

いずれの投与群でも、投与後48時間以内に総投与放射能(TAR)の79.4~95.7%が、投与後7日(168時間)に90.8~98.5%TARが排泄された。主要排泄経路は糞中であり、投与後7日間に雄で79.3~84.0%TAR、雌で56.0~66.4%TARが糞中に排泄された。投与後7日間の尿中排泄は雄で9.6~18.8%TAR、雌で26.6~41.7%TARであり、雌では雄に比べ糞中排泄は少なく、尿中排泄が多かった。(参照2,3,7)

(3) 胆汁中排泄(ラット)

胆管カニキュレを挿入したSDラット(一群雄6匹、雌4~5匹)に[gly-¹⁴C]トリフロキシストロピンを低用量または高用量で単回経口投与し、胆汁中排泄試験が実施された。

投与後48時間の胆汁中排泄は低用量群で41~46.5%TAR、高用量群で17.9~34.7%TARであり、主要排泄経路は胆汁中であることが示された。

(参照2,3,5,7)

(4) 体内分布(ラット)

SDラット(一群雌雄各12匹)に[gly-¹⁴C]トリフロキシストロピンまたは[tri-¹⁴C]トリフロキシストロピンを低用量または高用量で単回経口投与、あるいは、[gly-¹⁴C]トリフロキシストロピンを低用量で反復経口投与(非標識体を14日間投与後、15日目に標識体を単回投与)し、体内分布試験が実施された。

いずれの投与群でも血中 T_{max} 時に各組織で残留放射能濃度が最も高く、特に肝臓及び腎臓に放射能が多く認められた。多くの組織において $T_{1/2}$ は12~37時間であったが、血液では25~82時間、脾臓では22~99時間と、緩慢な消失であった。

投与7日後には、低用量投与群ではいずれの標識体、投与方法、性別とも、腎臓、肝臓及び血液に0.007~0.014 µg/gの放射能が残留していたが、他の組織は全て0.006 µg/g以下であった。高用量投与群では腎臓、肝臓及び血液で1.02~1.95 µg/g、脾臓で0.33~0.76 µg/gの濃度の放射能が認められた。

(参照2,6,7,8)

(5) 代謝物同定・定量(ラット)

排泄試験[1.(2)]における尿糞中及び胆汁中排泄試験[1.(3)]における尿、糞及び胆汁中の代謝物同定・定量試験が実施された。

尿中、糞中、胆汁中にはそれぞれ最大27、11及び17の代謝物分画が得られたが、代謝物パターンは尿、糞及び胆汁で大きく異なり、標識位置及び性別によっても違いが見られた。

尿中には親化合物は存在せず、代謝物はいずれも7%TAR未満であった。

糞中では、低用量投与群では親化合物も存在したが、代謝物 K が 7.7～12.5% TAR 存在し、最も多い成分であった。高用量群では親化合物が主要成分であり、31.1～46.9% TAR 存在した。

胆汁中では、高用量群の雄でのみ親化合物が存在 (0.6% TAR) したが、他の群では親化合物は検出されなかった。代謝物の大部分はグルクロン酸抱合体と硫酸抱合体であった。

トリフロキシストロビンの、ラットにおける主要代謝経路は①メチルエステルの加水分解によるカルボン酸の生成②メトキシイミノ部位の O 脱メチル化によるヒドロキシイミノ化合物の生成③メチル基の酸化による一級アルコールの生成に続く酸化によるカルボン酸の生成と考えられた。(参照 2, 3, 5～8)

(6) 畜産動物における動物体内運命試験

① ヤギ

Gemsfarbige Gebirgsziege 種泌乳期ヤギ (一群2頭) に [gly-¹⁴C] トリフロキシストロビン (純度98%以上、3.74～4.52 mg/kg体重/日) または [tri-¹⁴C] トリフロキシストロビン (純度99%以上、3.48～5.0 mg/kg体重/日) を4日間連続カプセル経口投与し、ヤギにおける動物体内運命試験が実施された。

最終投与6時間後までに排泄された放射能は乳汁中に0.05～0.08% TAR、糞中に35～45% TAR、尿中に15～20% TARであり、主要排泄経路は糞中であつた。乳汁中の放射能濃度の最高値は0.11～0.15 μg/gであつた。

組織中放射能濃度が高かつたのは胆嚢 (29.0～76.8 μg/g)、肝臓 (2.6～5.2 μg/g) 及び腎臓 (1.7～2.9 μg/g) であり、脂肪、筋肉及び血液中の放射能濃度はいずれも0.52 μg/g以下であつた。

乳汁、糞及び組織中には親化合物、代謝物B及びBのアミノ酸 (タウリンまたはグリシン) 抱合体が存在した。尿中には親化合物は存在しなかつた。

(参照4, 5, 7)

② ニワトリ

白色レグホン種産卵期ニワトリ (一群5羽) に [gly-¹⁴C] トリフロキシストロビン (純度98%以上、6.2～7.1 mg/kg体重/日) または [tri-¹⁴C] トリフロキシストロビン (純度99%以上、7.4～8.1 mg/kg体重/日) を4日間連続カプセル経口投与し、ニワトリにおける動物体内運命試験が実施された。

投与開始後78時間で放射能は卵中に0.1～0.2% TAR、排泄物中に73～87% TAR 排出された。

投与開始78時間後で組織中放射能濃度が高かつたのは腎臓 (5.9～13 μg/g)、肝臓 (3.8～8.6 μg/g) 及び腹膜脂肪 (0.84～2.7 μg/g) であつた。

筋肉、脂肪、皮膚、卵黄及び排泄物中でもっとも多い成分は親化合物であり、代謝物Bも存在した。卵白中では親化合物は検出されず、代謝物Bが同定された。

肝臓中では代謝物Bが親化合物より多く存在した。

ラット、ヤギ及びニワトリにおける主要代謝経路は同じで、最初にメチルエステルの開裂による代謝物Bの生成と推定された。(参照4、5、7)

2. 植物体内運命試験

(1) りんご

りんご(品種: ゴールデンデリシャス)に[gly-¹⁴C]トリフロキシストロビンまたは[tri-¹⁴C]トリフロキシストロビンを、開花期より4週間間隔で4回茎葉散布(総処理量 400 g ai/ha)し、最終散布2週間後まで温室内で栽培して、りんごにおける植物体内運命試験が実施された。

りんご試料中放射能分布は表2に示されている。最終(4回目)散布1時間後及び2週間後の果実における総残留放射能(TRR)の82%以上が果実表面に存在した。果皮及び果肉の放射能(%TRR)は、最終散布1時間後から最終散布2週間後(収穫期)まで、わずかに増加した。

収穫期の果実全体(果実表面、果皮及び果肉)で、トリフロキシストロビン及びその異性体(A1、A2及びA3)の合計で89.9~91.5%TRRを占め、各異性体ではA1が3.3~5.2%TRRと最も多かった。その他の代謝物として、B、B1、v及びhが存在したが、それぞれ1.5%TRR以下であった。

収穫期の葉では、トリフロキシストロビン及びその異性体(A1、A2及びA3)が78.4~79.7%TRR存在し、各異性体ではA1が3.9~5.6%TRRと最も多かった。その他4%TRRを超える代謝物は検出されなかった。(参照2、7)

表2 りんご試料中放射能分布

標識体	[gly- ¹⁴ C]トリフロキシストロビン					[tri- ¹⁴ C]トリフロキシストロビン				
	果実全体	果実表面	果皮	果肉	葉	果実全体	果実表面	果皮	果肉	葉
4回目散布	1.44	/	0.716	0.020	52.9	1.61	/	1.21	0.014	33.0
1時間後	100	89.8	9.1	1.1	/	100	86.0	13.3	0.7	/
4回目散布	1.28	/	0.697	0.032	72.2	0.833	/	0.752	0.012	46.4
2週間後	100	86.9	11.2	1.9	/	100	82.2	16.6	1.2	/

注) 斜線: データなし

上段: 放射能濃度 (mg/kg)

下段: 果実全体(果実表面+果皮+果肉)で検出された放射能の合計を100%とした放射能残留量(%)

(2) きゅうり

きゅうり(品種: ARAMON)に[gly-¹⁴C]トリフロキシストロビンまたは[tri-¹⁴C]トリフロキシストロビンを、第1回目の開花直後より7日間間隔で3回茎葉散布(総処理量 938 g ai/ha)し、最終散布7日後まで温室内で栽培して、きゅうり

における植物体内運命試験が実施された。

きゅうり試料中放射能分布は表 3 に示されている。

最終（3 回目）散布 7 日後の果実からは、99%TRR 以上が抽出され、トリフロキシストロビン及びその異性体（A1、A2 及び A3）の合計で、82.6～90.1%TRR を占めた。また B が 3.3～3.9%TRR 検出されたほか、C、g、v 及び w の他、多数の未同定代謝物が検出されたが、いずれも微量であった。

最終散布 7 日後の葉では、トリフロキシストロビンが 81.7～81.8%TRR、3 種類の異性体が合計で 2.6%TRR 存在した。その他、B を含む多数の代謝物が検出されたが、個々の成分としては 1.4%TRR 以下であった。（参照 2、7）

表 3 きゅうり試料中放射能分布 (mg/kg)

標識体	[gly- ¹⁴ C]トリフロキシストロビン		[tri- ¹⁴ C]トリフロキシストロビン	
	果実	葉	果実	葉
3 回目散布 1 時間後		32.7		34.7
3 回目散布 1 日後	0.53		0.40	
3 回目散布 7 日後	0.30	24.9	0.19	16.6

注) 斜線：データなし 果実：長さ 20cm 以上

(3) てんさい

てんさい(品種:kassandra)に[gly-¹⁴C]トリフロキシストロビンまたは[tri-¹⁴C]トリフロキシストロビンを、播種 3 ヶ月後より 21 日間隔で 3 回散布し、最終散布 45 日後まで栽培して、てんさいにおける植物体内運命試験が実施された。処理量は、両標識体とも通常処理区と過剰処理区を設け、通常処理区では 1 回に [gly-¹⁴C]トリフロキシストロビンで 127～141 g ai/ha、[tri-¹⁴C]トリフロキシストロビンで 128～137 g ai/ha、過剰処理区では 1 回に [gly-¹⁴C]トリフロキシストロビンで 683～830 g ai/ha、[tri-¹⁴C]トリフロキシストロビンで 692～768 g ai/ha であった。

てんさい試料中放射能分布は表 4 に示されている。根部における残留放射能濃度は最終（3 回目）散布直後より 21 日後に僅かに上昇したが、45 日後には再び減少した。茎葉部の残留放射能は時間の経過とともに減少した。

根部、茎葉部とも、最終散布 45 日後（収穫時）における主要成分はトリフロキシストロビン及びその異性体（A1、A2 及び A3）で、これらの合計は、根部では通常処理区及び過剰処理区でそれぞれ 33.5～42.7%TRR 及び 48.6～69.9%TRR（根部全体を 100%TRR）、茎葉部では通常処理区及び過剰処理区でそれぞれ 27.5～49.4%TRR 及び 76.6～80.6%TRR（茎葉部全体を 100%TRR）であった。

根部では、トリフロキシストロビン及びその異性体以外に 9 種類の代謝物が存在し、そのうち B 及び u が最も多く、収穫時に通常処理区で u が 9.2～14.9%TRR、B が 7.5～10.8%TRR、過剰処理区で u が 2.3～8.1%TRR、B が 2.3～5.0%TRR

であった。その他の代謝物は全て 2.3%TRR 以下であった。

茎葉部では、トリフロキシストロビン及びその異性体以外に 9 種類の代謝物が存在したが、収穫時に通常処理区で w が 7.5~8.2%TRR、t が 4.8~6.2%TRR 存在した他は、5%TRR を超える代謝物は存在しなかった。親化合物は最終散布 21 日後と 45 日後の根部で約 88~100%TRR を占め、A2 が非検出~12%TRR、A3 が 2%TRR 以下、A1 は検出されなかった。(参照 2)

表 4 てんさい試料中放射能分布 (mg/kg)

標識体	[gly- ¹⁴ C]トリフロキシストロビン				[tri- ¹⁴ C]トリフロキシストロビン			
	通常		過剰		通常		過剰	
採取部位	根部	茎葉部	根部	茎葉部	根部	茎葉部	根部	茎葉部
3 回目散布 1 時間後	0.063	4.08			0.051	4.13		
3 回目散布 21 日後	0.113	1.40	0.342	7.13	0.038	1.52	0.548	10.1
3 回目散布 45 日後	0.025	0.73	0.487	7.76	0.021	0.45	0.483	4.16

注) 斜線 : データなし

(4) 小麦

小麦 (品種不明) に [gly-¹⁴C]トリフロキシストロビンまたは [tri-¹⁴C]トリフロキシストロビンを播種 41 日後に 250 g ai/ha の用量で散布し、またその 17 日後に同じ用量で 1 回散布した。2 回目散布 52 日後まで圃場で栽培し、小麦における植物体内運命試験が実施された。

[gly-¹⁴C]トリフロキシストロビンを用いた試験では、植物体表面から内部への浸透性を検討したところ、散布 24 時間後には 15%TRR、散布 3 日後には 30%TRR が植物内部に存在し、速やかに内部に浸透することが示された。

2 回目散布 52 日後 (収穫時) に、放射能濃度は麦わらで 3.85~5.48 mg/kg、もみ殻で 0.14~0.78 mg/kg、穀粒で 0.02~0.10 mg/kg であった。

残留放射能の構成成分は複雑であったが、トリフロキシストロビン及びその異性体は 5%TRR 未満であった。麦わらともみ殻では、少なくとも 30 種以上の代謝物 (未同定) から構成されていたが、どの成分も 7%TRR を超えることはなかった。さらに、代謝物を同定するために同様の試験を実施した結果、35 種の代謝物が確認され、ほとんどの代謝物は 1%TRR 未満であった。穀粒中の放射能は、ほとんどがデンプンに取り込まれていた。

小麦では他の植物に比べ代謝パターンが複雑であったが、これは散布から試料採取までの期間が長かったこと、穀物では他の植物より P-450 活性が高いことなどが原因と考えられた。(参照 6)

植物におけるトリフロキシストロビンの主要代謝経路は、①トリフロキシストロビンの異性化 (A1、A2 及び A3 の生成) ②メチルエステルの加水分解による酸 (B) の生成及び B の異性化等の反応による B1 の生成③トリフルオロメチル

フェニル環の水酸化または 2-エチリデンアミノオキシメチル架橋部のメチル基の酸化あるいはその両方による水酸化体（代謝物 g、r 及び C）の生成④水酸化体の抱合化による抱合体（s、t 及び w）の生成及び更なる酸化あるいは水酸化による u の生成と考えられた。（参照 2、3、7）

3. 土壤中運命試験

(1) 好氣的土壤中運命試験①

[gly-¹⁴C]トリフロキシストロピンをシルト質壤土（スイス）に乾土当り 1.0 mg/kg の濃度で土壤混和し、19.0±0.2℃、暗所で 364 日間インキュベートする好氣的土壤中運命試験が実施された。また同土壤を滅菌し、同じ処理量及び温度条件で 91 日間インキュベートする試験も実施された。

非滅菌土壤中ではトリフロキシストロピンは速やかに分解され、推定半減期は 0.6 日と算出された。主な抽出分解物として B が生成し、試験開始 3~7 日後に最大値約 88%TAR に達し、その後試験終了時に 2%TAR 程度まで減衰した。分解物 B の推定半減期は 84 日と算出された。試験終了時には CO₂ が約 64%TAR 生成したが、その他 3%TAR を超える分解物は存在しなかった。

滅菌土壤中ではトリフロキシストロピンの分解は遅く、推定半減期が 128 日と算出された。分解物は B が試験終了時に最大値約 34%TAR 存在した。CO₂ の生成量は 0.03%TAR であった。（参照 2、6）

(2) 好氣的土壤中運命試験②

[tri-¹⁴C]トリフロキシストロピンを壤土（スイス）に乾土当り 1.0 mg/kg の濃度で土壤混和し、19.0±0.2℃、暗所で 365 日間インキュベートする好氣的土壤中運命試験が実施された。

トリフロキシストロピンは速やかに分解され、推定半減期は 0.4 日と算出された。主な抽出分解物として B が生成し、試験開始 3 日後に最大値約 88%TAR に達し、その後試験終了時に 4%TAR まで減衰した。分解物 B の推定半減期は 98.5~104 日と算出された。試験終了時には CO₂ が約 56%TAR 生成したが、その他 3%TAR を超える分解物は存在しなかった。

トリフロキシストロピンの好氣的土壤中における主要分解経路は①メチルエステルの加水分解によるカルボン酸の生成②グリオキシフェニル環またはトリフルオロメチルフェニル環の水酸化とグリオキシル基の代謝によるシアノ誘導体の生成③CO₂の生成と考えられた。（参照 2、6）

(3) 土壤吸着試験

非標識トリフロキシストロピンを用いて、4 種類の国内土壤（シルト質埴壤土：茨城、砂質埴壤土：愛知、軽埴土：高知、砂土：宮崎）についてトリフロキシストロピンの土壤吸着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 20.6~124、有機炭素含有率により補正した吸

着係数 K_{oc} は 1,320~7,290 であった。

また同じ土壌について、トリフロキシストロビン及び分解物 B を分析対象とした土壌吸着試験が実施された。Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 13.2~46.8、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は 846~4,220 であった。

[gly- ^{14}C]トリフロキシストロビンを用いて、5種類の海外土壌（砂壤土：スイス、砂土：ドイツ、壤土：スイス、シルト質壤土：スイス、フミン土：スイス）についてトリフロキシストロビンの土壌吸着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 11.0~430、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は 1,630~3,810 であった。

また同じ土壌について、 ^{14}C -B を用いた分解物 B の土壌吸脱着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 0.82~18.6、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は 84~197 であった。脱着平衡定数 K_{des} は 1.10~20.3 であり、吸着性は中等度と考えられた。Freundlich の吸着係数 K_{ads} と有機炭素含有率または土壌の性質との間に相関関係は認められなかった。（参照 2）

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

[gly- ^{14}C]トリフロキシストロビンまたは[tri- ^{14}C]トリフロキシストロビンを用いて pH 1（塩酸水溶液）、pH 5（酢酸緩衝液）、pH 7（リン酸緩衝液）、pH 9（ホウ酸緩衝液）及び pH 13（水酸化ナトリウム水溶液）の各水溶液に 0.3 mg/L の濃度で添加し、25 及び 60°C、暗所条件下における加水分解試験が実施された。

トリフロキシストロビン及び分解物 B の推定半減期は表 5 に示されている。

分解物として、pH5~9 ではトリフロキシストロビンの異性体、分解物 B が生成した。また、これに加えて[gly- ^{14}C]トリフロキシストロビン添加区の pH 1 及び pH 5 で分解物 p が、[tri- ^{14}C]トリフロキシストロビン添加区で分解物 o が生成した。（参照 2）

表 5. トリフロキシストロビン及び分解物 B の推定半減期

添加標識体	[gly- ^{14}C]標識体		[tri- ^{14}C]標識体
	トリフロキシストロビン	分解物 B	トリフロキシストロビン
温度条件	25°C	60°C	25°C
pH 1	2.2 日		2.6 日
pH 5	4.7 年		>1,000 日
pH 7	41.5 日		5.7 週間
pH 9	15.0 時間	742 日	15.0 時間
pH 13	<5 分	452 日	<1 分

注) 斜線：データなし

(2) 水中光分解試験①

[gly-¹⁴C]トリフロキシストロピンをリン酸緩衝液 (pH 7.2) に 0.3 mg/L の濃度で添加し、25±1°Cにおいて、キセノン光 (光強度：22.2±1.0 W/m²、波長範囲：300~400 nm) を 720 時間 (12 時間ごとに明暗を切り替え) 照射する水中光分解試験が実施された。

トリフロキシストロピンの推定半減期は 23.5 時間と算出され、東京における春の太陽光下での半減期に換算すると、2.7 日であった。

分解物としてトリフロキシストロピンの異性体 (A1、A2 及び A3) 及び B が生成した。試験終了時 (試験開始 23 日後) にはトリフロキシストロピンは 9.1% TAR であったが、A1 は光照射 32 時間後に最大値 40.0% TAR に達し、光照射 360 時間後に 14.4% TAR に減少した。A3 は光照射 64 時間後に 10% TAR 強を占めたが、光照射 360 時間後には 4.7% TAR に減少した。A2 は光照射 28 時間後 9.2% TAR になり、光照射 360 時間後に 2.6% TAR に減少した。B は最終的に 6.5% TAR 生成した。その他、10~20% TAR を占めた未同定の分解物が 3 種類あった。なお、暗所対照区では親化合物は試験終了時に約 55.7% TAR に減少し、B が 40.8% TAR 生成した。(参照 2)

(3) 水中光分解試験②

[gly-¹⁴C]トリフロキシストロピンを自然水 (ドイツ、ライン川河川水、pH 7.9、滅菌) に 0.27 mg/L の濃度で添加し、23.5~24.9°Cにおいて、キセノン光 (光強度：778 W/m²、波長範囲：300~800 nm) を連続照射する水中光分解試験が実施された。

トリフロキシストロピンの推定半減期は 0.11 日と算出され、東京における春の太陽光下での半減期に換算すると、0.9 日であった。

試験終了時 (試験開始 23 日後) にはトリフロキシストロピンは 2.1% TAR にまで減少していた。主要分解物は A1、B 及び B1 であった。A1 は試験開始 7 時間後に最大値 51.5% TAR に達して終了時に 72% TAR に、B1 は試験開始 2 日後に最大値 16.7% TAR に達して終了時に 18.7% TAR に減少した。B は試験開始 4 日後に最大値 11.1% TAR に達して終了時に 9.0% TAR に減少した。その他 A2、A3 及び B2 が検出されたが、いずれも 5.1% TAR 以下であった。(参照 2)

(4) 水中光分解試験③

[tri-¹⁴C]トリフロキシストロピンをリン酸緩衝液 (pH 7) 及び酢酸緩衝液 (pH 5) に 0.5 mg/L の濃度で添加し、25±2°Cにおいて、キセノン光 (光強度：32.5~40.7 W/m²、波長範囲：300~400 nm) を 720 時間 (12 時間ごとに明暗を切り替え) 照射する水中光分解試験が実施された。

トリフロキシストロピンの、東京における春の太陽光下に換算した半減期は、pH 5 および pH 7 でそれぞれ 3.9 日及び 3.4~4.1 日であった。