

農薬評価書

ピリダリル

(第4版)

2010年3月
食品安全委員会

目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	3
○ 食品安全委員会委員名簿.....	5
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	5
○ 要約.....	8
 I. 評価対象農薬の概要.....	9
1. 用途.....	9
2. 有効成分の一般名.....	9
3. 化学名.....	9
4. 分子式.....	9
5. 分子量.....	9
6. 構造式.....	9
7. 開発の経緯.....	9
 II. 安全性に係る試験の概要.....	10
1. 動物体内運命試験.....	10
(1) ラット（単回投与）.....	10
(2) ラット（反復投与）.....	12
(3) 畜産動物（泌乳期ヤギ）.....	13
2. 植物体内外運命試験.....	13
(1) はくさい.....	13
(2) トマト.....	14
(3) いちご.....	14
3. 土壌中運命試験.....	15
4. 水中運命試験.....	15
(1) 加水分解試験.....	15
(2) 水中光分解試験.....	15
5. 土壌残留試験.....	16
6. 作物等残留試験.....	16
(1) 作物残留試験.....	16
(2) 後作物残留試験.....	16
(3) 推定摂取量.....	17
8. 一般薬理試験.....	18
9. 急性毒性試験.....	18
10. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験.....	19
11. 亜急性毒性試験.....	19

(1) 90日間亜急性毒性試験（ラット）①	19
(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>	20
(3) 90日間亜急性毒性試験（イヌ）	21
1.2. 慢性毒性試験及び発がん性試験	22
(1) 1年間慢性毒性試験（イヌ）	22
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）	22
(3) 18ヶ月間発がん性試験（マウス）	23
1.3. 生殖発生毒性試験	23
(1) 2世代繁殖試験（ラット）	23
(2) 発生毒性試験（ラット）	24
(3) 発生毒性試験（ウサギ）	25
1.4. 遺伝毒性試験	25
1.5. その他の試験	28
(1) ラットの内分泌系に対する影響検討試験	28
(2) ラットの脂肪酸代謝に対する影響検討試験	29
III. 食品健康影響評価	30
・別紙1：代謝物/分解物/原体混在物略称	34
・別紙2：検査値等略称	35
・別紙3：作物残留試験成績	36
・別紙4：推定摂取量	39
・参照	40

<審議の経緯>

－第1版関係－

- 2003年 10月 23日 農林水産省より厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準設定依頼（新規：キャベツ、はくさい及びだいこん）
- 2003年 10月 29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 1029001 号）、関係書類の接受（参照 1～53）
- 2003年 11月 6日 第18回食品安全委員会（要請事項説明）（参照 54）
- 2003年 12月 3日 第3回農薬専門調査会（参照 55）
- 2003年 12月 11日 第23回食品安全委員会（報告）
- 2003年 12月 11日 より 2004年 1月 7日 国民からの御意見・情報の募集
- 2004年 1月 14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
- 2004年 1月 15日 第27回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 56）
- 2004年 7月 6日 残留農薬基準告示（参照 57）
- 2004年 8月 6日 初回農薬登録

－第2版関係－

- 2005年 2月 24日 農林水産省より厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準設定依頼（適用拡大：だいず、ブロッコリー、ミニトマト及びとうがらし類）
- 2005年 3月 15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 0315001 号）、関係書類の接受（参照 58～60）
- 2005年 3月 17日 第86回食品安全委員会（要請事項説明）（参照 61）
- 2005年 5月 25日 第30回農薬専門調査会（参照 62）
- 2005年 6月 23日 より 7月 20日 国民からの御意見・情報の募集
- 2005年 7月 28日 第105回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 63）
- 2006年 4月 18日 残留農薬基準告示（参照 64）

－第3版関係－

- 2005年 11月 29日 残留農薬基準告示（参照 65）
- 2007年 6月 13日 農林水産省より厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準設定依頼（適用拡大：ばれいしょ、リーフレタス、アスパラガス等）
- 2007年 7月 10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 0710007 号）、関係書類

の接受（参照 66～68）

- 2007年 7月 12日 第198回食品安全委員会（要請事項説明）（参照 69）
- 2007年 9月 21日 第27回農薬専門調査会幹事会（参照 70）
- 2007年 10月 9日 農薬専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告
- 2007年 10月 11日 第210回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）（参照 71）
- 2008年 6月 30日 残留農薬基準告示（参照 72）

—第4版関係—

- 2009年 3月 12日 農林水産省より厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準設定依頼〔適用拡大：豆類（未成熟）〕
- 2009年 3月 24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0324001号）、関係書類の接受（参照 73～76）
- 2009年 3月 26日 第279回食品安全委員会（要請事項説明）（参照 77）
- 2010年 2月 12日 第60回農薬専門調査会幹事会（参照 78）
- 2010年 3月 16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
- 2010年 3月 18日 第324回食品安全委員会（報告）
（同日付け厚生労働大臣へ通知）

<食品安全委員会委員名簿>

(2006年6月30日まで)

寺田雅昭(委員長)
寺尾允男(委員長代理)
小泉直子
坂本元子
中村靖彦
本間清一
見上彪

(2006年12月20日まで)

寺田雅昭(委員長)
見上彪(委員長代理)
小泉直子
長尾拓
野村一正
畠江敬子
本間清一

(2009年6月30日まで)

見上彪(委員長)
小泉直子(委員長代理*)
長尾拓
野村一正
畠江敬子
廣瀬雅雄**
本間清一

*: 2007年2月1日から

**: 2007年4月1日から

(2009年7月1日から)

小泉直子(委員長)
見上彪(委員長代理*)
長尾拓
野村一正
畠江敬子
廣瀬雅雄
村田容常

*: 2009年7月9日から

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2006年3月31日まで)

鈴木勝士(座長)
廣瀬雅雄(座長代理)
石井康雄
江馬真
太田敏博

小澤正吾
高木篤也
武田明治
津田修治*
津田洋幸

出川雅邦
長尾哲二
林真
平塚明
吉田緑

*: 2005年10月1日から

(2007年3月31日まで)

鈴木勝士(座長)
廣瀬雅雄(座長代理)
赤池昭紀
石井康雄
泉啓介
上路雅子

三枝順三
佐々木有
高木篤也
玉井郁巳
田村廣人
津田修治

根岸友恵
林真
平塚明
藤本成明
細川正清
松本清司

臼井健二	津田洋幸	柳井徳磨
江馬 真	出川雅邦	山崎浩史
大澤貫寿	長尾哲二	山手丈至
太田敏博	中澤憲一	與語靖洋
大谷 浩	納屋聖人	吉田 緑
小澤正吾	成瀬一郎	若栗 忍
小林裕子	布柴達男	

(2008年3月31日まで)

鈴木勝士 (座長)	佐々木有	根岸友恵
林 真 (座長代理*)	代田眞理子****	平塚 明
赤池昭紀	高木篤也	藤本成明
石井康雄	玉井郁巳	細川正清
泉 啓介	田村廣人	松本清司
上路雅子	津田修治	柳井徳磨
臼井健二	津田洋幸	山崎浩史
江馬 真	出川雅邦	山手丈至
大澤貫寿	長尾哲二	與語靖洋
太田敏博	中澤憲一	吉田 緑
大谷 浩	納屋聖人	若栗 忍
小澤正吾	成瀬一郎***	
小林裕子	西川秋佳**	
三枝順三	布柴達男	

*: 2007年4月11日から

**: 2007年4月25日から

***: 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)	佐々木有	平塚 明
林 真 (座長代理)	代田眞理子	藤本成明
相磯成敏	高木篤也	細川正清
赤池昭紀	玉井郁巳	堀本政夫
石井康雄	田村廣人	本間正充
泉 啓介	津田修治	松本清司
今井田克己	津田洋幸	柳井徳磨
上路雅子	長尾哲二	山崎浩史
臼井健二	中澤憲一*	山手丈至
太田敏博	永田 清	與語靖洋
大谷 浩	納屋聖人	義澤克彦**
小澤正吾	西川秋佳	吉田 緑

川合是彰
小林裕子
三枝順三***

布柴達男
根岸友惠
根本信雄

若栗 忍

* : 2009年1月19日まで

** : 2009年4月10日から

*** : 2009年4月28日から

要 約

フェノキシ-ピリジロキシ誘導体の構造を有する殺虫剤である「ピリダリル」(CAS No.179101-81-6)について、各種試験成績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（ラット及びヤギ）、植物体内運命（はくさい、トマト及びいちご）、作物残留、亜急性毒性（ラット及びイス）、慢性毒性（イス）、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）、催奇形性（ラット及びウサギ）、遺伝毒性試験等である。

試験結果から、ピリダリル投与による影響は、主に肝臓（肝細胞肥大及び単細胞壊死）、肺（泡沫細胞集簇、ラット）及び副腎（皮質細胞空胞化）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とって特段問題となる遺伝毒性は認められなかつた。

各試験の無毒性量の最小値はラットを用いた2世代繁殖試験の2.80 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。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺虫剤

2. 有効成分の一般名

和名：ピリダリル

英名：pyridalyl (ISO名)

3. 化学名

IUPAC

和名：2,6-ジクロロ-4-(3,3-ジクロロアリルオキシ)フェニル

-3-[5-(トリフルオロメチル)-2-ピリジルオキシ]プロピルエーテル

英名：2,6-dichloro-4-(3,3-dichloroallyloxy)phenyl

-3-[5-(trifluoromethyl)-2-pyridyloxy]propyl ether

CAS (No.179101-81-6)

和名：2-[3-[2,6-ジクロロ-4-[(3,3-ジクロロ-2-プロペニル)オキシ]フェノキシ]プロポキシ]-5-(トリフルオロメチル)ピリジン

英名：2-[3-[2,6-dichloro-4-[(3,3-dichloro-2-propenyl)oxy]phenoxy]propoxy]-5-(trifluoromethyl)pyridine

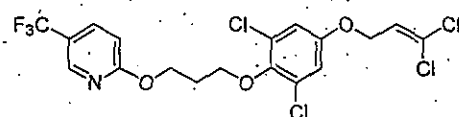
4. 分子式

$C_{18}H_{14}Cl_4F_3NO_3$

5. 分子量

491.12

6. 構造式



7. 開発の経緯

ピリダリルはフェノキシ-ピリジロキシ誘導体の構造を有する殺虫剤であり、昆虫に対して食毒及び接触毒として作用する。我が国では2004年8月にキャベツ、レタス、トマト及びねぎ等を対象に初めて登録された。

今回、住友化学工業より農薬取締法に基づく農薬登録申請〔適用拡大：豆類（未成熟）〕がなされている。

II. 安全性に係る試験の概要

各種運命試験[II. 1~4]はピリダリルのフェニル基の炭素を均一に¹⁴Cで標識したもの（以下「[phe-¹⁴C]ピリダリル」という。）、プロペニル基の2位の炭素を¹⁴Cで標識したもの（以下「[pro-¹⁴C]ピリダリル」という。）及びピリジン環の2位及び6位を¹⁴Cで標識したもの（以下「[pyr-¹⁴C]ピリダリル」という。）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はピリダリルに換算した。代謝物/分解物/原体混在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. 動物体体内運命試験

(1) ラット（単回投与）

① 吸収

a. 血中濃度推移

SDラット（一群雌雄各30匹）に[phe-¹⁴C]ピリダリル又は[pro-¹⁴C]ピリダリルを5 mg/kg 体重（以下[1. (1) 及び(2)]において「低用量」という。）又は500 mg/kg 体重（以下[1. (1) 及び(2)]において「高用量」という。）で単回経口投与し、血中濃度推移について検討された。

血漿中放射能濃度推移は表1に示されている。

[pro-¹⁴C]ピリダリル投与群では、[phe-¹⁴C]ピリダリル投与群よりも血漿中からの排泄が遅く、プロペニル基からのアミノ酸等生体成分の生成によるものと考えられた。（参照2）

表1 血漿中放射能濃度推移

標識体	[phe- ¹⁴ C]ピリダリル				[pro- ¹⁴ C]ピリダリル			
	投与量 5 mg/kg 体重	500 mg/kg 体重	投与量 5 mg/kg 体重	500 mg/kg 体重	雄	雌	雄	雌
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
C _{max} (μg/g)	0.586	0.308	21.7	25.9	0.961	0.423	45.7	44.3
T _{max} (時間)	6	8	12	12	6	12	12	24
T _{1/2} (時間)	20	17	20	16	47	54	74	92

b. 吸収率

胆汁中排泄試験[1. (1)④b.]では、胆汁を導出していないラットに比べ吸収率が極端に低くなつたため、この試験結果からは正確な吸収率が算出できなかつた。したがつて、胆汁中排泄試験、尿及び糞中排泄試験[1. (1)④a.]及び代謝物同定・定量試験[1. (1)③]の結果を用いて算出した結果、吸収率は、低用量群の雄で65.1%、雌で66.5%、高用量群の雄で43.4%、雌で46.2%であつた。（参照5）

¹ 吸收率(%) = 投与量(100) - 吸収されずに通過した排泄量(A×B/C) より算出された。(A:代謝試験から得られた糞中の親化合物量、B:胆汁中排泄試験における糞中排泄率、C:胆汁中排泄試験における糞中の親化合物の割合。)

② 分布

SD ラット（一群雌雄各 4 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダリル又は [pro-¹⁴C] ピリダリルを低用量又は高用量で単回経口投与し、体内分布試験が実施された。

投与 168 時間後の組織では、全投与群の雌雄において脂肪で最も高く、低用量群では 0.809~1.68 µg/g、高用量群では 173~293 µg/g であった。他に、副腎、被毛及び皮膚、卵巢、甲状腺、肺臓、唾液腺、腎臓並びに肝臓で高かった。

組織中放射能濃度については、全投与群において最終と殺時点で最も低い値を示したが、脂肪でのみ時間とともに増加を示した。[phe-¹⁴C] ピリダリル投与群では、雌雄ともに、ほとんどの組織の放射能は 1~3 日の $T_{1/2}$ で減少したが、[pro-¹⁴C] ピリダリルにおいては、[phe-¹⁴C] ピリダリルと比較して $T_{1/2}$ が長かった。

また、肝臓、腎臓、肺、全血及び脂肪の抽出物中の代謝物として、C、E 及び F が認められ、各組織には高極性の代謝物及び抽出残渣成分が認められた。（参照 2、4）

③ 代謝

尿、糞及び呼気中排泄試験 [1. (1) ④a.] で得られた投与後 168 時間の尿及び糞並びに胆汁中排泄試験 [1. (1) ④b.] で得られた投与後 48 時間の胆汁を試料とした代謝物同定・定量試験が実施された。

糞中の主要成分は、いずれの投与群においても親化合物 (28.1~51.5%TAR) であった。主要代謝物として C (24.6~50.5%TAR) が検出されたが、C は [pro-¹⁴C] ピリダリル投与群では検出されなかった。また、B、F 及び G が少量（いずれも 7.0%TAR 以下）検出された。尿中代謝物については、[pyr-¹⁴C] ピリダリル投与群でのみ、J 並びに K の硫酸抱合体及びグルクロン酸抱合体が 0.3~1.4%TAR 認められた。呼気中からは、[pro-¹⁴C] ピリダリル投与群でのみ ¹⁴CO₂ が検出された。胆汁中からは、C とそのグルクロン酸抱合体を含む極性代謝物が合計で 7.9~8.2%TAR 認められた。

ピリダリルのラットにおける主要代謝経路は、[phe-¹⁴C] ピリダリル及び [pyr-¹⁴C] ピリダリルから C を生成し、[pro-¹⁴C] ピリダリルから CO₂ 及び少量の高極性代謝物を生成するジクロロプロペニル基の開裂であった。ピリシン環とジクロロフェニル環間のメチレン基の酸化的開裂による G 及び F の生成は、主要な代謝経路ではないと考えられた。また、すべての標識体から、ピリダリルが水酸化を受けた B が少量生成され、[pyr-¹⁴C] ピリダリルからは、J 並びに K、L 及び M の硫酸抱合体及びグルクロン酸抱合体が生成されると考えられた。（参照 2~5）

(4) 排泄

a. 尿、糞及び呼気中排泄

SD ラット（一群雌雄各 4 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダリル若しくは [pro-¹⁴C] ピリダリルを低用量若しくは高用量で、又は [pyr-¹⁴C] ピリダリルを低用量で単回経口投与し、尿、糞及び呼気中排泄試験が実施された。

投与後 168 時間の尿、糞及び呼気中排泄率は表 2 に示されている。（参照 2）

表 2 投与後 168 時間の尿及び糞中排泄率 (%TAR)

標識体	[phe- ¹⁴ C] ピリダリル		[pro- ¹⁴ C] ピリダリル		[pyr- ¹⁴ C] ピリダリル	
	投与量 5 mg/kg 体重	500 mg/kg 体重	投与量 5 mg/kg 体重	500 mg/kg 体重	投与量 5 mg/kg 体重	500 mg/kg 体重
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	2.0	0.1	1.9	1.6	16.9	17.7
糞	92.0	96.1	87.3	83.8	54.9	57.2
呼気	0.0	0.0	0.0	0.0	11.6	10.8

注) 尿はケージ洗浄液を含む。一: 測定せず。

b. 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した SD ラット（一群雌雄各 4 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダリルを低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 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率は表 3 に示されている。（参照 5）

表 3 投与後 48 時間の尿、糞及び胆汁中排泄率 (%TAR)

標識体	[phe- ¹⁴ C] ピリダリル		
	投与量 5 mg/kg 体重	尿	糞
試料		尿	糞
雄	1.7	75.5	8.2
雌	1.8	54.8	7.9

注) 尿はケージ洗浄液を含む。

(2) ラット（反復投与）

SD ラット（一群雌雄各 3 匹）に [phe-¹⁴C] ピリダリルを低用量で 1 日 1 回、14 日間反復強制経口投与し、動物体内運命試験が実施された。

雌雄ともに、ほとんどの放射能は糞中に排泄され、試験開始後 27 日の総放射能排泄量は約 92~95%TAR に達した。また、試験開始 27 日後の血液及び組織中に認められた放射能の合計は 2.6~3.2%TAR であった。脂肪組織及び他の組織中の放射能濃度について、白色脂肪では試験開始 14 日後まで定常状態に達することなく、比較的高い蓄積率を示し、 $T_{1/2}$ は 10~15 日であった。脂肪組織（褐色及び白色）の放射能の最高濃度は 38.4~57.5 $\mu\text{g/g}$ を示したが、他の組織中では比較的低く、 $T_{1/2}$ は α 相で 1~5 日、 β 相で 4~24 日であった。

ピリダリルのラット体内における主要代謝経路は、①プロペニル側鎖の開裂によ

る C の生成、②プロペニル側鎖の酸化による E の生成、③ピリジン環の水酸化による B の生成、④ピリジン及びトリメチレン鎖の間のエーテル結合の開裂による F の生成であると考えられた。(参照 6)

(3) 畜産動物(泌乳期ヤギ)

ラマンチャ種泌乳期ヤギ(一群雌 1頭)に [phe-¹⁴C] ピリダリル、[pro-¹⁴C] ピリダリル又は [pyr-¹⁴C] ピリダリルを 17.8~20.0 mg/頭/日で 1 日 2 回、4.5 日間連続でカプセル経口投与し、動物体内運命試験が実施された。

46.2~73.5% TAR が糞及び尿中から回収され、14.9~18.8% TAR が消化管内容物から回収された。乳汁及び組織中の残留放射能濃度は、[phe-¹⁴C] ピリダリル及び [pyr-¹⁴C] ピリダリル投与のヤギでは 0.040~0.122 µg/g(乳汁中) 及び 0.009~0.387 µg/g(組織中)、[pro-¹⁴C] ピリダリル投与のヤギでは 0.627~1.27 µg/g(乳汁中) 及び 0.094~1.50 µg/g(組織中) であった。

[phe-¹⁴C] ピリダリル及び [pyr-¹⁴C] ピリダリル投与のヤギにおいて、乳汁及び組織中の主要代謝物は C とその硫酸抱合体及びグルクロン酸抱合体であった。C(抱合体を含む)の濃度は、乳汁、肝臓及び腎臓ではそれぞれ 0.004~0.011、0.056~0.075 及び 0.020~0.039 µg/g であり、筋肉及び脂肪中では 0.007 µg/g 未満であった。乳汁、肝臓又は腎臓の少量代謝物として E、G、J 及び未知代謝物が検出された。

ピリダリルの泌乳期ヤギ体内における主要代謝経路は、ラット及び植物と同様に、①プロペニル基の開裂による C の生成及びグルクロン酸や硫酸への抱合、②プロペニル基の酸化による E の生成、③エーテル結合の開裂による G の生成、④プロペニル基の代謝による低分子化合物の生成及び組織生体高分子への取り込み、⑤エーテル結合の開裂による H、I 及び J の生成並びにピリジル基の酸化による K の生成であると考えられた。(参照 7)

2. 植物体体内運命試験

(1) はくさい

はくさい(品種: Jade Pagoda 種)に [phe-¹⁴C] ピリダリル及び [pro-¹⁴C] ピリダリルを収穫 45、31、17 及び 3 日前の計 4 回、各 224 g ai/ha で散布し、最終処理 3 日後に採取された成熟はくさいの結球部及び外葉部を試料とした植物体内運命試験が実施された。

総残留放射能濃度は、結球部で 1.12~3.16 mg/kg、外葉部で 4.71~5.01 mg/kg であった。成熟したはくさいの結球部及び外葉部に存在した主要成分は親化合物(73.7~81.6% TRR)であり、また、代謝物として C 及び E が存在したが、いずれも 10% TRR 未満であった。

ピリダリルのはくさい体内における主要代謝経路は、フェニル基のプロペニルエーテルの加水分解であると考えられた。(参照 8)

(2) トマト

トマト（品種：Bush Beefsteak 種）に [¹⁴C] ピリダリル及び [¹⁴C] ピリダリルを収穫 78 (5-7 葉期)、43、22 及び 1 日前の計 4 回、各 224 g ai/ha で散布し、最終処理 1 及び 7 日後に採取された成熟トマト及び最終処理 7 日後に採取された葉を試料とした植物体内運動試験が実施された。

トマト果実における総残留放射能濃度が低かったことから、放射能は散布により付着した葉に残留し、果実への移行はほとんどないことが示された。表面洗浄を実施した場合の成熟トマト果実の放射能残留は、最終処理 7 日後で 0.056~0.135 mg/kg であり、表面洗浄しなかつた場合の残留放射能は 0.085~0.172 mg/kg であった。

成熟トマトに存在する主要成分は親化合物 (69.9~87.3%TRR) であった。また、代謝物 C が 5.5%TRR 存在した。代謝物 E はトマトの葉でのみ検出され、成熟した果実では検出されなかった。

トマト体内における主要代謝経路は、フェニル基のプロペニルエーテルの加水分解であると考えられた。（参照 9）

(3) いちご

いちご（品種：宝交早生）に [¹⁴C] ピリダリル及び [¹⁴C] ピリダリルを 1 ポットあたり 6 枚の葉表面又は 6~8 粒の果実表面に果実形成初期に 1 回、その後 1 週間間隔で 3 回、各 200 g ai/ha 相当を計 4 回処理し、葉面処理区及び果実処理区とされた。また、果実形成初期に 1 回、800 g ai/ha 相当が土壤混和され、土壤処理区とされた。葉面処理区及び果実処理区では最終処理 1 及び 7 日後に、土壤混和処理区では処理 22 及び 28 日後に採取された試料を用いた植物体内運動試験が実施された。

最終処理 7 日後において、葉面処理区の処理葉及び果実処理区の処理果実からそれぞれ 308~401 及び 2.73~4.50 mg/kg の残留放射能が認められ、その 97~99% が親化合物であった。 [¹⁴C] ピリダリル処理の場合、代謝物として C が葉面処理区の処理葉で 6.67 mg/kg、果実処理区の処理果実では 0.06 mg/kg 検出された。 [¹⁴C] ピリダリル処理の場合、同定された代謝物はなかった。処理葉及び処理果実から非処理葉及び非処理果実への放射能の移行はほとんど認められなかった。土壤処理区では、根部、冠部、茎葉部及び果実から微量（いずれも 0.02%TRR 以下、0.005~0.031 mg/kg）の放射能が検出されたが、残留放射能のほとんど (78.6~94.4%TRR、2.1~6.5 mg/kg) が表層土壤 (0~2 cm) から検出された。

試験結果から、親化合物及び代謝物の土壤から植物体への移行性及び処理部位から非処理部位への移行性はほとんど認められなかった。ピリダリルはいちごの果実、葉及び土壤において、C 及び極性化合物がわずかに生成するものの、ほとんど代謝されないと考えられた。（参照 10）