

## 農薬評価書

イプフェンカルバゾン

2012年10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.....	3
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	3
○ 要約.....	5
I. 評価対象農薬の概要.....	6
1. 用途.....	6
2. 有効成分の一般名.....	6
3. 化学名.....	6
4. 分子式.....	6
5. 分子量.....	6
6. 構造式.....	7
7. 開発の経緯.....	7
II. 安全性に係る試験の概要.....	8
1. 動物体内運命試験.....	8
(1) 吸收 .....	8
(2) 分布 .....	9
(3) 代謝 .....	11
(4) 排泄 .....	12
2. 植物体内外運命試験.....	14
(1) 水稻 .....	14
3. 土壤中運命試験.....	16
(1) 好気的湛水土壤中運命試験 .....	16
(2) 好気的土壤中運命試験 .....	17
(3) 土壤吸脱着試験 .....	19
4. 水中運命試験.....	19
(1) 加水分解試験 .....	19
(2) 水中光分解試験 .....	20
5. 土壤残留試験.....	21
6. 作物等残留試験.....	21
(1) 作物残留試験 .....	21
(2) 魚介類における最大推定残留値 .....	21
(3) 推定摂取量 .....	21
7. 一般薬理試験.....	22
8. 急性毒性試験.....	22

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	23
10. 亜急性毒性試験	24
(1) 90日間亜急性毒性試験（ラット）	24
(2) 90日間亜急性毒性試験（イヌ）	25
(3) 28日間亜急性毒性試験（代謝物N、ラット）	26
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	26
(1) 1年間慢性毒性試験（ラット）	26
(2) 1年間慢性毒性試験（イヌ）	27
(3) 2年間発がん性試験（ラット）	28
(4) 18か月間発がん性試験（マウス）	30
12. 生殖発生毒性試験	31
(1) 2世代繁殖試験（ラット）	31
(2) 発生毒性試験（ラット）	32
(3) 発生毒性試験（ウサギ）	32
13. 遺伝毒性試験	33
14. その他の試験	34
(1) 膀胱の細胞増殖活性の検索（ラット）	34
(2) 肝薬物代謝酵素誘導試験（ラット）	35
III. 食品健康影響評価	36
・別紙1：代謝物/分解物略称	40
・別紙2：検査値等略称	41
・別紙3：作物残留試験成績	43
・参照	44

### <審議の経緯>

- 2011年 8月 9日 農林水産省から厚生労働省へ農薬登録申請に係る連絡及び基準値設定依頼（新規：水稻）
- 2011年 10月 6日 厚生労働大臣から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1006第15号）、関係書類の接受（参照1～46）
- 2011年 10月 13日 第403回食品安全委員会（要請事項説明）
- 2012年 3月 7日 第15回農薬専門調査会評価第一部会
- 2012年 8月 24日 第85回農薬専門調査会幹事会
- 2012年 9月 10日 第446回食品安全委員会（報告）
- 2012年 9月 11日 から10月10日まで 国民からの御意見・情報の募集
- 2012年 10月 24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
- 2012年 10月 29日 第451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>

(2012年6月30日まで) (2012年7月1日から)

小泉直子（委員長）	熊谷 進（委員長）
熊谷 進（委員長代理*）	佐藤 洋（委員長代理）
長尾 拓	山添 康（委員長代理）
野村一正	三森国敏（委員長代理）
畠江敬子	石井克枝
廣瀬雅雄	上安平冽子
村田容常	村田容常

\* : 2011年1月13日から

### <食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

(2012年3月31日まで)

納屋聖人（座長）	佐々木有	平塚 明
林 真（座長代理）	代田眞理子	福井義浩
相磯成敏	高木篤也	藤本成明
赤池昭紀	玉井郁巳	細川正清
浅野 哲**	田村廣人	堀本政夫
石井康雄	津田修治	本間正充
泉 啓介	津田洋幸	増村健一**
上路雅子	長尾哲二	松本清司
臼井健二	永田 清	柳井徳磨

太田敏博	長野嘉介*	山崎浩史
小澤正吾	西川秋佳	山手丈至
川合是彰	布柴達男	與語靖洋
川口博明	根岸友惠	義澤克彦
桑形麻樹子***	根本信雄	吉田 緑
小林裕子	八田稔久	若栗 忍
三枝順三		
		* : 2011年3月1日まで
		** : 2011年3月1日から
		*** : 2011年6月23日から

(2012年4月1日から)

納屋聖人（座長）	佐々木有	細川正清
西川秋佳（座長代理）	代田眞理子	堀本政夫
相磯成敏	玉井郁巳	本間正充
赤池昭紀	田村廣人	増村健一
浅野 哲	津田修治	松本清司
泉 啓介	永田 清	森田 健
上路雅子	長野嘉介	山崎浩史
小野 敦	根岸友恵	山手丈至
川口博明	根本信雄	與語靖洋
桑形麻樹子	八田稔久	義澤克彦
腰岡政二	福井義浩	吉田 緑
三枝順三	藤本成明	若栗 忍

#### <第85回農薬専門調査会幹事会専門参考人名簿>

小澤正吾 林 真

## 要 約

トリアゾリノン系除草剤「イプフェンカルバゾン」(CAS No. 212201-70-2)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。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命（ラット）、植物体内運命（水稻）、作物等残留、亜急性毒性（ラット及びイヌ）、慢性毒性（ラット及びイヌ）、発がん性（ラット及びマウス）、2世代繁殖（ラット）、発生毒性（ラット及びウサギ）、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、イプフェンカルバゾン投与による影響は、主に血液（メトヘモグロビン血症、溶血性貧血等）、肝臓（小葉中心性肝細胞脂肪化：ラット、小葉中心性肝細胞好酸性変化：イヌ、等）及び膀胱（粘膜上皮過形成等）に認められた。繁殖能への影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

ラット発がん性試験において、膀胱移行上皮乳頭腫及び移行上皮癌の発生頻度の増加が認められたが、メカニズム試験等の結果より、発生機序は遺伝毒性メカニズムとは考え難く、評価に当たり閾値を設定することは可能であると考えられた。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値がイヌを用いた1年間慢性毒性試験の0.0995 mg/kg 体重/日であったことから、これを根拠として、安全係数100で除した0.00099 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

除草剤

### 2. 有効成分の一般名

和名：イプフェンカルバゾン

英名：ipfencarbazone

### 3. 化学名

IUPAC

和名：1-(2,4-ジクロロフェニル)-2',4'-ジフルオロ-1,5-ジヒドロ-Nイソプロピル-5-オキソ-4H-1,2,4-トリアゾール-4-カルボキサニリド

1-(2,4-ジクロロフェニル)-N(2,4-ジフルオロフェニル)-Nイソプロピル-1,5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1,2,4-トリアゾール-4-カルボキサミド

英名：1-(2,4-dichlorophenyl)-2',4'-difluoro-1,5-dihydro-N-isopropyl-5-oxo-4H-1,2,4-triazole-4-carboxanilide

1-(2,4-dichlorophenyl)-N-(2,4-difluorophenyl)-N-isopropyl-1,5-dihydro-5-oxo-4H-1,2,4-triazole-4-carboxamide

### CAS (No. 212201-70-2)

和名：1-(2,4-ジクロロフェニル)-N(2,4-ジフルオロフェニル)-1,5-ジヒドロ-N(1-メチルエチル)-5-オキソ-4H-1,2,4-トリアゾール-4-カルボキサミド

英名：1-(2,4-dichlorophenyl)-N-(2,4-difluorophenyl)-1,5-dihydro-N-(1-methylethyl)-5-oxo-4H-1,2,4-triazole-4-carboxamide

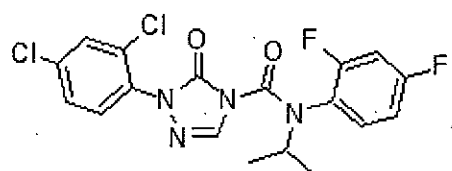
### 4. 分子式

C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>Cl<sub>2</sub>F<sub>2</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>

### 5. 分子量

427.23

## 6. 構造式



## 7. 開発の経緯

イプロドioneは、北興化学工業株式会社により開発されたトリアゾリノン系除草剤であり、作用機構は植物体内での脂肪の生合成を阻害することによるものと考えられている。今回、農薬取締法に基づく新規登録申請（水稻）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、イプフェンカルバゾンの2,4-ジクロロフェニル環の炭素を<sup>14</sup>Cで均一に標識したもの（以下「[chl-<sup>14</sup>C]イプフェンカルバゾン」という。）、2,4-ジフルオロフェニル環の炭素を<sup>14</sup>Cで均一に標識したもの（以下「[flu-<sup>14</sup>C]イプフェンカルバゾン」という。）及びトリアゾール環の3位の炭素を<sup>14</sup>Cで標識したもの（以下「[tri-<sup>14</sup>C]イプフェンカルバゾン」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イプフェンカルバゾンに換算した。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. 動物体体内運命試験

#### (1) 吸收

##### ① 血中濃度推移

Fischerラット（一群雌雄各4匹）に、[chl-<sup>14</sup>C]イプフェンカルバゾン又は[flu-<sup>14</sup>C]イプフェンカルバゾンを2mg/kg体重（以下[1.]において「低用量」という。）又は100mg/kg体重（以下[1.]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。

薬物動態学的パラメータは表1に示されている。

標識位置、用量及び雌雄にかかわらず、血漿及び全血中放射能濃度は速やかに上昇し、T<sub>1/2</sub>は23.7~93.0時間であった。消失は一次反応式に従った。（参照1、2）

表1 薬物動態学的パラメータ

標識体		[chl- <sup>14</sup> C]イプフェンカルバゾン				[flu- <sup>14</sup> C]イプフェンカルバゾン			
投与量(mg/kg体重)		2		100		2		100	
性別		雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
血漿	T <sub>max</sub> (hr)	6	2	6	12	6	6	12	24
	C <sub>max</sub> ( $\mu$ g eq./g)	0.662	0.677	21.0	22.9	0.946	1.22	11.3	21.5
	T <sub>1/2</sub> (hr)	37.4	37.8	23.7	26.3	42.0	47.0	37.5	38.4
	AUC <sub>0~∞</sub> (hr · $\mu$ g eq./g)	23.5	26.1	670	1,020	48.7	70.7	835	1,680
全血	T <sub>max</sub> (hr)	6	2	24	24	2	2	24	24
	C <sub>max</sub> ( $\mu$ g eq./g)	6.51	6.53	42.1	54.3	1.51	1.91	18.5	33.3
	T <sub>1/2</sub> (hr)	93.0	63.2	67.7	64.1	83.0	70.1	87.5	68.7
	AUC <sub>0~∞</sub> (hr · $\mu$ g eq./g)	338	877	4,430	5,490	137	162	2,540	3,820

##### ② 吸收率

胆汁中排泄試験[1.(4)②]より得られた投与後48時間の胆汁中排泄率、尿中排泄率及び残部体組織での残存率を合算して推定された吸收率は、低用量投与群で

約 88~91%、高用量投与群で約 32~40%であり、低用量群の方が高かった。雌雄の差は小さかった。(参照 1、3)

## (2) 分布

Fischer ラット (一群雌雄各 3 又は 4 匹) に、 [chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン、 [flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン又は [tri-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン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。

主要臓器及び組織における残留放射能濃度は表 2 に示されている。

[chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン又は [flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン投与後の T<sub>max</sub> に相当する投与後 6 時間 (低用量) 及び 12 時間 (高用量) では、多くの組織に放射能が分布したが、168 時間までには減少した。いずれの標識体及び用量でも高い放射能濃度が認められた組織は、赤血球、全血、脾臓、肝臓、腎臓及び肺であった。雌雄差は認められなかった。

表 2 主要臓器及び組織における残留放射能濃度 (μg/g)

標識体	投与量 (mg/kg 体重)	性別	T <sub>max</sub> 付近 <sup>1)</sup>	投与 168 時間後
[chl- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	2	雄	赤血球(11.4)、消化管 <sup>2)</sup> (9.55)、血液(6.10)、骨髓(3.21)、腎臓(3.06)、肝臓(2.90)、肺(2.20)、脾臓(1.86)、リンパ節(1.72)、副腎(1.61)	赤血球(1.53)、血液(0.948)、脾臓(0.416)、肝臓(0.287)、腎臓(0.240)、肺(0.228)、膀胱(0.195)、骨髓(0.112)、心臓(0.070)、下垂体(0.067)
		雌	赤血球(10.9)、消化管(7.08)、血液(5.89)、骨髓(3.31)、肝臓(3.15)、リンパ節(2.35)、肺(2.10)、脾臓(1.84)、脂肪組織(1.83)、副腎(1.65)	赤血球(1.98)、血液(1.16)、脾臓(0.678)、肝臓(0.338)、肺(0.290)、腎臓(0.264)、膀胱(0.196)、骨髓(0.142)、心臓(0.095)、卵巢(0.089)
	100	雄	消化管(519)、赤血球(51.7)、肝臓(33.9)、腎臓(32.9)、血液(31.8)、カーカス <sup>1)</sup> (31.0)、膀胱(20.6)、リンパ節(16.6)、骨髓(15.0)、心臓(14.7)	赤血球(33.0)、血液(17.1)、脾臓(10.2)、腎臓(3.96)、肝臓(3.58)、肺(2.86)、下垂体(2.51)、膀胱(1.72)、骨髓(1.60)、副腎(1.14)
		雌	消化管(497)、赤血球(55.2)、肝臓(40.5)、血液(36.9)、脾臓(30.6)、リンパ節(28.9)、脂肪組織(28.5)、カーカス(26.9)、骨髓(22.4)、副腎(20.8)	赤血球(39.7)、血液(21.9)、脾臓(12.2)、肺(4.44)、肝臓(4.43)、腎臓(4.39)、骨髓(3.05)、下垂体(2.22)、心臓(2.14)、卵巢(1.73)
[flu- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	2	雄	消化管(9.85)、腎臓(2.16)、血漿(1.38)、リンパ節(1.37)、血液(1.22)、膀胱(1.19)、赤血球(1.02)、脂肪組織(0.791)、肺(0.608)、肝臓(0.554)	赤血球(0.646)、血液(0.537)、肝臓(0.201)、肺(0.150)、腎臓(0.149)、膀胱(0.139)、血漿(0.116)、脾臓(0.077)、副腎(0.074)、心臓(0.068)

<sup>1)</sup> 組織、臓器を取り除いた残渣のことをカーカスという。以下同じ。

標識体	投与量 (mg/kg 体重)	性別	T <sub>max</sub> 付近 <sup>1)</sup>	投与 168 時間後
[tri- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	100	雌	消化管(7.60)、リンパ節(1.65)、血漿(1.54)、血液(1.46)、脂肪組織(1.22)、皮膚(1.04)、腎臓(0.975)、膀胱(0.954)、赤血球(0.896)、骨髓(0.746)	赤血球(0.765)、血液(0.597)、肝臓(0.225)、腎臓(0.185)、血漿(0.178)、肺(0.176)、膀胱(0.154)、副腎(0.132)、卵巢(0.124)、脾臓(0.117)
		雄	消化管(670)、肝臓(29.3)、カーカス(28.8)、血液(22.7)、血漿(22.2)、赤血球(21.5)、腎臓(20.0)、リンパ節(19.7)、膀胱(19.6)、脂肪組織(12.9)	赤血球(19.4)、血液(11.9)、肺(3.19)、肝臓(2.65)、膀胱(2.45)、脾臓(2.38)、血漿(2.24)、腎臓(2.05)、副腎(2.05)、心臓(1.83)
		雌	消化管(564)、血漿(31.3)、肝臓(28.8)、血液(26.6)、リンパ節(26.1)、カーカス(26.1)、脂肪組織(23.1)、赤血球(16.1)、膀胱(13.2)、副腎(12.9)	赤血球(26.8)、血液(14.6)、肺(4.57)、血漿(4.08)、膀胱(3.18)、肝臓(3.07)、脾臓(3.02)、副腎(2.96)、腎臓(2.96)、心臓(2.74)
	2	雄		肺(0.463)、肝臓(0.231)、赤血球(0.175)、副腎(0.162)、皮膚(0.160)、腎臓(0.157)、下垂体(0.139)、胸腺(0.130)、甲状腺(0.123)、脾臓(0.116)
		雌		肺(0.749)、肝臓(0.265)、腎臓(0.202)、胸腺(0.190)、副腎(0.184)、赤血球(0.169)、下垂体(0.156)、脾臓(0.154)、胰臓(0.138)、心臓(0.136)
	100	雄		肝臓(6.30)、肺(4.90)、赤血球(3.81)、腎臓(3.60)、副腎(3.09)、胸腺(2.71)、膀胱(2.60)、脾臓(2.34)、下垂体(2.25)、皮膚(2.23)
		雌		肺(5.77)、肝臓(4.26)、赤血球(3.38)、腎臓(3.22)、胸腺(2.82)、副腎(2.62)、骨髓(2.50)、膀胱(2.31)、脾臓(2.26)、下垂体(2.24)

<sup>1)</sup> 2 mg/kg 体重投与群では投与 6 時間後、100 mg/kg 体重投与群では投与 12 時間後。

<sup>2)</sup> 消化管は、内容物を含む測定値。

反復投与による体内蓄積性を検討するため、[chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン又は[flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾンを低用量で 14 日間反復投与した場合の血漿中放射能濃度について、単回投与後の血漿中濃度データ [1. (1)①] を用いてシミュレートされた (WinNonlin 6.1)。

その結果、反復投与後 168 時間の血漿中放射能濃度は、単回投与時に比べ、[chl-<sup>14</sup>C] 標識体で 1.0~1.2 倍、[flu-<sup>14</sup>C] 標識体で 1.3~1.6 倍程度と予測されたこ

とから、反復投与による蓄積性はないと考えられた。(参照 1、2、4)

### (3) 代謝

尿及び糞中排泄試験[1. (4)①]及び胆汁中排泄試験[1. (4)②]で得られた尿、糞及び胆汁を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。

尿、糞及び胆汁中代謝物は表 3 に示されている。

尿中代謝物組成は標識体間で異なったが、顕著な性差や用量による相違は認められなかった。[chl-<sup>14</sup>C] 標識体では G、B-グルクロン酸抱合体、C 及び F が、[flu-<sup>14</sup>C] 標識体では K、I 及び J が、[tri-<sup>14</sup>C] 標識体では B-グルクロン酸抱合体及び C が比較的多く認められた。親化合物はほとんど検出されなかった。

糞中の代謝物は、標識位置にかかわらず各用量で類似し、顕著な性差も認められなかった。親化合物のほか、主に E が検出された。

胆汁中からは、少量の B 及び D が検出された。親化合物は検出されなかった。

イプフェンカルバゾンの主要代謝経路の一つは、カルバモイル部位で代謝物 B 及びジフルオロアニリン部位に開裂する経路であり、B はその後、水酸化、硫酸抱合化、グルクロン酸抱合化、メルカプツール酸抱合体の生成及びこれらの組み合わせによる代謝反応を受けて、主に尿を経由して排泄された。さらに、トリアゾール環 3 位の炭素は、トリアゾール環開裂に伴い、主に二酸化炭素にまで代謝され、呼気から排泄された。一方、ジフルオロアニリン部位はその後、水酸化、アセチル化、硫酸抱合化及びこれらの組み合わせによる代謝反応を受けて、尿を経由して排泄された。その他に、イプフェンカルバゾンのジクロロフェニル環が水酸化及びグルタチオン抱合化を受けた後、グルタチオン部位が S-メチル化体にまで変換され(代謝物 E)、糞を経由して排泄される経路も考えられた。(参照 1、3、4)

表 3 尿、糞及び胆汁中の代謝物 (%TAR)

標識体	投与量 (mg/kg 体重)	性別	試料	イプフェンカルバゾン	代謝物
[chl- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	2	雄	尿	0.53	B-グルクロン酸抱合体(6.68)、F(5.39)、G(4.68)、 B-硫酸抱合体(4.13)、C(4.00)、B(2.64)、E(0.78)
			糞	4.13	E(7.76)、B(1.32)
			胆汁	·	D(5.15)、B(2.23)
	2	雌	尿	0.46	G(9.85)、B-グルクロン酸抱合体(8.02)、C(7.75)、 F(5.95)、B(3.16)、B-硫酸抱合体(1.99)、E(1.11)
			糞	3.79	E(8.95)
			胆汁	·	D(5.00)、B(2.33)

	100	雄	尿	B・グルクロン酸抱合体(4.91)、B・硫酸抱合体(2.61)、G(2.28)、F(1.80)、B(1.70)、C(0.98)、E(0.47)
			糞	60.1 E(2.42)
			胆汁	D(2.43)、B(1.18)
		雌	尿	B・グルクロン酸抱合体(7.58)、G(3.80)、C(2.86)、F(2.32)、B(2.05)、B・硫酸抱合体(1.66)
			糞	58.0 E(3.07)
			胆汁	D(2.19)、B(1.43)
[flu- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	2	雄	尿	K(9.26)、I(7.58)、J(6.20)、H(1.89)
			糞	3.48 E(7.67)
			胆汁	D(5.60)
		雌	尿	K(8.71)、I(8.14)、J(5.07)、H(1.24)
			糞	3.99 E(7.04)
			胆汁	D(3.52)
	100	雄	尿	K(3.49)、I(3.20)、J(2.52)、H(1.05)
			糞	61.9 E(2.74)
			胆汁	D(2.57)
		雌	尿	I(3.88)、K(3.83)、J(2.77)、H(1.03)、E(0.24)
			糞	49.0 E(2.58)
			胆汁	D(0.93)
[tri- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	2	雄	尿	B・グルクロン酸抱合体(7.25)、B・硫酸抱合体(4.67)、C(4.21)、B(3.00)
			糞	3.96 E(8.79)
		雌	尿	B・グルクロン酸抱合体(7.97)、C(6.02)、B(3.13)、B・硫酸抱合体(2.12)
			糞	2.23 E(6.94)
	100	雄	尿	B・グルクロン酸抱合体(5.01)、B・硫酸抱合体(2.97)、B(1.86)、C(0.81)
			糞	56.0 E(2.26)
		雌	尿	B・グルクロン酸抱合体(5.98)、B(2.27)、C(1.54)、B・硫酸抱合体(1.26)
			糞	62.5 E(1.75)

#### (4) 排泄

##### ① 尿及び糞中排泄

Fischer ラット（一群雌雄各 4 匹）に、 [chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン、 [flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン又は [tri-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾンを低用量又は高用量で単回経口投与して、尿及び糞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 4 に示されている。

尿及び糞への排泄率は、いずれの標識体においても低用量群では尿中が糞中より多く、高用量では糞中が尿中より多い傾向であった。 [tri-<sup>14</sup>C] イプフェンカル

バゾン投与群においては、投与後 168 時間までに呼気に  $^{14}\text{CO}_2$  として 7.93~25.6%TAR の排泄が認められた。投与後 168 時間の体内残留放射能は、標識位置及び雌雄にかかわらず低用量群で 2.74~5.85%TAR、高用量群で 1.38~2.54%TAR であった。（参照 1、4）

表 4 投与後 168 時間の尿、糞及び呼気中排泄率 (%TAR)

標識体	[chl- $^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾン		[flu- $^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾン		[tri- $^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾン					
	2 mg/kg 体重	100 mg/kg 体重	2 mg/kg 体重	100 mg/kg 体重	2 mg/kg 体重	100 mg/kg 体重				
投与量										
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	63.0	67.6	26.9	25.8	63.9	66.3	25.6	38.8	44.5	44.9
糞	29.4	24.2	67.4	67.0	26.3	23.9	69.4	54.7	21.6	15.7
呼気	-	-	-	-	-	-	-	-	19.5	25.6
ケージ洗液	1.79	1.04	0.67	0.44	2.16	1.78	0.62	0.77	0.40	0.52
総排泄量	94.2	92.8	94.9	93.2	92.4	91.9	95.7	94.2	86.0	86.7
消化管#	0.23	0.36	0.11	0.09	0.10	0.15	0.07	0.11	0.18	0.28
カーカス	4.41	5.85	1.68	2.05	2.74	3.72	1.38	2.54	4.48	4.72
総計	98.9	99.0	96.7	95.4	95.2	95.8	97.1	96.9	90.7	91.7
	94.1	94.8								

\* : 消化管内容物を含む - : 試料採取なし

## ② 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Fischer ラット（一群雌雄各 3 又は 4 匹）に、[chl- $^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾン又は [flu- $^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾンを低用量又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、尿及び糞中排泄率は表 5 に示されている。

投与された放射能は、両標識体とも主に胆汁及び尿中の両経路から排泄された。胆汁中への排泄率は、低用量群で 31.5~37.2%TAR 認められ、高用量群の 13.6~15.0%TAR に比べ高かった。雌雄の差は僅かであった。（参照 1、3）

表5 投与後48時間の胆汁、尿及び糞中排泄率(%TAR)

標識体	[chl- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン		[flu- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン					
用量	2 mg/kg 体重	100 mg/kg 体重	2 mg/kg 体重	100 mg/kg 体重	雄	雌	雄	雌
性別	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
胆汁	36.7	31.5	13.6	15.0	37.2	32.3	13.9	14.1
尿	40.3	42.8	14.6	19.1	46.2	51.2	15.2	22.0
糞	3.46	3.43	59.9	52.9	7.44	5.35	57.0	54.8
ケージ洗浄液	0.81	1.02	0.54	0.46	0.81	1.20	0.40	0.57
総排泄量	81.3	78.7	88.7	87.4	91.7	90.0	86.5	91.5
消化管*	1.87	2.53	2.21	2.15	0.21	0.34	5.87	1.41
カーカス	10.7	14.5	4.50	6.39	6.27	7.14	2.66	3.84
総計	93.9	95.8	95.4	96.0	98.1	97.5	95.0	96.7

\* : 消化管内容物を含む

### ③ 腸肝循環

胆汁中排泄試験[1. (4) ②]及び尿及び糞中排泄試験[1. (4) ①]における投与後48時間の尿中排泄率を比較すると、胆汁中排泄試験の方が低かった。これは、胆汁中に排泄された放射能の一部が腸管から再吸収されて、尿中に排泄されたためと推察され、イプフェンカルバゾンの体内動態において腸肝循環が部分的に関与することが示唆された。(参照 1、3)

## 2. 植物体体内運命試験

### (1) 水稻

ポット栽培したイネ(品種:コシヒカリ)に、[chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン又は[flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾンを用いて調製した 2.5%粒剤(w/w)を 1.25 mg ai/ポット(最大慣行施用量の 250 g ai/ha相当)の用量で、幼苗移植直後及び移植 14 日後に田面水施用した。施用 71 日後(中間採取期)に茎葉部を、施用 111 日後(登熟期)に玄米、穀殻及び稲わらを採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料中の残留放射能分布は表 6 に、[chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン処理後の各試料中代謝物は表 7 に示されている。

残留放射能濃度は、登熟期における玄米(可食部)で低く、穀殻及び稲わらでは高い濃度が認められた。標識位置の比較では、いずれの試料においても [chl-<sup>14</sup>C] 標識体の方が [flu-<sup>14</sup>C] 標識体に比べて 2 倍以上高かった。

[chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン処理後の試料中に認められた 10%TRR 以上の主要代謝物は、玄米中の N、稲わら中の N、B 及び M-グルコース抱合体であった。中間採取時の茎葉からは、B、N 及び M-グルコース抱合体が 10%TRR を超えて検出された。[flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン処理後の稲わら及び中間採取茎葉部において 10%TRR を超える代謝物は認められなかった。玄米では抽出液中

の残留放射能レベルが低く分析できなかった。

イプフェンカルバゾンの水稻中における主要代謝経路は、Bへの加水分解とそれに続くアラニン抱合(L)、さらにそのアミノ基の酸化(M)であった。Mは糖抱合化反応を受けてグルコース抱合体を生成するか、又はさらに酸化されてNを生成するものと考えられた。また、イプフェンカルバゾン由来の放射能は、リグニン、ヘミセルロースなどの植物体構成成分に取り込まれ、結合型残留物を形成すると考えられた。(参照1、5)

表6 各試料中の残留放射能分布

収穫時期	標識体	試料	溶媒抽出液		ソックスレー抽出液		固形物残渣		総残留放射能
			mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	
中間採取期	[chl- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	茎葉部	0.358	87.2	0.008	2.02	0.044	10.7	0.411
	[flu- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	茎葉部	0.096	63.0	0.005	3.08	0.052	33.9	0.152
登熟期	[chl- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	玄米	0.044	56.3	0.011	14.4	0.023	29.4	0.078
		稻わら	0.670	82.5	0.020	2.47	0.122	15.1	0.812
		穀殻							0.626
	[flu- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	玄米	0.011	31.5	0.001	3.44	0.023	65.0	0.035
		稻わら	0.200	49.8	0.013	3.27	0.189	47.0	0.401
		穀殻							0.188

/ : 測定されず

表7 [chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン処理後の各試料中代謝物

試料	イプフェンカルバゾン	代謝物									
		L		M-グルコース抱合体		M		B		N	
		mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR	mg/kg	%TRR
中間採取 茎葉部	0.011	2.60	0.035	8.43	0.042	10.3	0.029	7.16	0.103	25.0	0.082
玄米	ND	-	0.004	4.53	0.003	3.52	ND	-	0.006	7.83	0.036
稻わら	0.010	1.21	0.020	2.45	0.119	14.6	0.021	2.56	0.121	14.9	0.182

ND : 検出限界以下

### 3. 土壌中運命試験

#### (1) 好気的湛水土壌中運命試験

埴壤土（茨城）に水を加えて湛水条件とし、 $25.2 \pm 2^{\circ}\text{C}$ の暗所でプレインキュベートした。この試験土壌に [ $\text{chl}^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾン又は [ $\text{flu}^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾンを  $0.25 \text{ mg/kg}$  乾土（最大慣行施用量の  $250 \text{ g a.i./ha}$  に相当）で水相に滴下し、土壌及び水相の全体をよく混和して 168 日間インキュベートし、好気的湛水土壌中運命試験が実施された。

好気的湛水土壌（非滅菌）における放射能分布は表 8 に、好気的湛水土壌（非滅菌）における主要代謝物は表 9 に示されている。

[ $\text{chl}^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾン及び [ $\text{flu}^{14}\text{C}$ ] イプフェンカルバゾン処理直後の水中の放射能はともに約 2.6%TAR であり、以後 1%TAR 未満で推移し、大部分の放射能は土壌抽出液中に存在した。168 日間の累積  $^{14}\text{CO}_2$  は、0.38～1.93%TAR と僅かであった。

[ $\text{chl}^{14}\text{C}$ ] 標識体処理後の親化合物は穏やかに減少し、代謝物として B が親化合物の減少に伴って経時的に増加した。[ $\text{flu}^{14}\text{C}$ ] 標識体処理後の試料では、親化合物の減衰に伴って主要代謝物として O が生成された。イプフェンカルバゾンの好気的湛水条件下での推定半減期は 400～420 日であった。処理 119 日後における土壌残渣中放射能の大部分はフルボ酸画分（[ $\text{chl}^{14}\text{C}$ ] 標識体：約 70%TRR、[ $\text{flu}^{14}\text{C}$ ] 標識体：約 56%TRR）に分布した。

滅菌土壌に [ $\text{chl}^{14}\text{C}$ ] 標識体を処理した場合、非滅菌土壌に比べて親化合物の分解消失は極めて遅く、処理後 91 日で 95.2%TAR が残存した。また、非滅菌土壌で検出された B は検出されなかった。これらの結果から、土壌中での分解の大部分が微生物によることが示唆された。

イプフェンカルバゾンの好気的湛水土壌中での分解経路は、土壌微生物による分解を受け B 及び O を生成し、B はさらに分解されその一部が土壌結合残渣として土壌に取り込まれるものと推定された。一方、O も同様に土壌結合残渣として土壌に取り込まれるほか、その少量が二酸化炭素に無機化されると考えられた。

（参照 1、6）

表8 好気的湛水土壌（非滅菌）における放射能分布（%TAR）

処理区	画分	試料採取時点（日）			
		0	61	91	168
[chl- <sup>14</sup> C] イプフェン カルバゾン	水相	2.63	0.39	0.42	0.36
	土壌	101	98.0	99.8	96.6
	土壌抽出液 <sup>1)</sup>	99.7	79.4	80.2	76.1
	ソックスレー抽出液 <sup>2)</sup>	NA	8.79	9.33	11.2
	抽出後の土壌残渣	1.31	9.86	10.3	9.40
	揮発性 <sup>14</sup> C	NA	0.23	0.28	0.38
	総回収 <sup>14</sup> C	104	98.7	100	97.4
[flu- <sup>14</sup> C] イプフェン カルバゾン	水相	2.55	0.31	0.25	0.17
	土壌	99.9	97.4	97.2	92.9
	土壌抽出液 <sup>1)</sup>	98.7	78.9	77.6	71.7
	ソックスレー抽出液 <sup>2)</sup>	NA	7.09	7.84	10.3
	抽出後の土壌残渣	1.18	11.4	11.8	10.9
	揮発性 <sup>14</sup> C	NA	0.54	0.90	1.93
	総回収 <sup>14</sup> C	102	98.3	98.4	95.0

NA : 測定されず

<sup>1)</sup> : アセトニトリル抽出液+アセトニトリル/0.1M HCl (8:2,v/v) 抽出<sup>2)</sup> : <sup>1)</sup> の抽出土壌をアセトニトリル/0.1M HCl (8:2,v/v) でソックスレー抽出

表9 好気的湛水土壌（非滅菌）における主要代謝物（%TAR）

処理区	主要代謝物	試料採取時点（日）			
		0	61	91	168
[chl- <sup>14</sup> C] イプフェン カルバゾン	イプフェン カルバゾン	99.7	76.3	75.8	66.9
	B	ND	11.9	13.7	20.4
	合計	99.7	88.2	89.5	87.2
[flu- <sup>14</sup> C] イプフェン カルバゾン	イプフェン カルバゾン	98.7	83.7	78.0	73.6
	O	ND	ND	6.30	7.78
	合計*	98.7	86.0	85.4	82.0

ND : 検出限界以下

\*: 2種の未同定物質（%TAR）を合算している

## (2) 好気的土壤中運命試験

埴壤土（茨城）を 25±2°C の暗所でプレインキュベートした。この試験土壤<sup>2)</sup>に [chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン又は [flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾンを 0.25

<sup>2)</sup> 土壌試料には最大容水量の 52.8% の水分が含まれていたため、水を加えなかった。

mg/kg 乾土（最大慣行施用量の 250 g a.i./ha に相当）で土壤表面に滴下し、土壤全体をよく混和して 168 日間インキュベートし、好気的土壤中運命試験が実施された。

好気的土壤（非滅菌）における放射能分布は表 10 に、[chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン投与区の好気的土壤（非滅菌）における主要代謝物は表 11 に示されている。

[chl-<sup>14</sup>C] 標識体処理後の親化合物は穏やかに減少し、代謝物として B が親化合物の減少に伴って経時的に増加した。[flu-<sup>14</sup>C] 標識体処理においては、親化合物が 168 日後で 84.5% TAR 認められ、1% TAR を超えて検出された成分はなかった。イプフェンカルバゾンの好気的条件下での推定半減期は 568~646 日であった。滅菌土壤に [chl-<sup>14</sup>C] 標識体を処理した場合、土壤抽出液中からは親化合物のみが検出され、B は検出されなかつたことから、好気的土壤中における B への変換は微生物によることが示唆された。

イプフェンカルバゾンの好気的土壤中における分解経路は、土壤微生物の分解による B の生成が考えられた。化学構造からみて B の対として O の生成が予想されるが、好気的条件下では O は速やかに分解したため、検出できなかつたと考えられた。最終的に土壤結合残渣として抽出され難い形態となるほか、少量が二酸化炭素にまで無機化されると考えられた。（参照 1、7）

表 10 好気的土壤（非滅菌）における放射能分布（%TAR）

処理区	画分	試料採取時点（日）			
		0	61	91	168
[chl- <sup>14</sup> C] イプフェン カルバゾン	土壤抽出液	101	98.0	96.4	95.5
	アセトニトリル抽出	101	85.0	82.0	78.3
	酸性アセトニトリル抽出	NA	7.83	8.73	9.93
	ソックスレー抽出液	NA	5.23	5.57	7.29
	抽出後の土壤残渣	0.77	2.10	2.91	3.36
	揮発性 <sup>14</sup> C	NA	0.48	0.63	0.86
	総回収 <sup>14</sup> C	101	101	99.9	99.7
[flu- <sup>14</sup> C] イプフェン カルバゾン	土壤抽出液	101	91.8	89.0	84.8
	アセトニトリル抽出	101	82.1	77.7	71.0
	酸性アセトニトリル抽出	NA	5.63	6.36	7.07
	ソックスレー抽出液	NA	4.11	4.90	6.72
	抽出後の土壤残渣	0.70	6.53	7.40	8.20
	揮発性 <sup>14</sup> C	NA	3.16	4.39	6.63
	総回収 <sup>14</sup> C	102	102	101	99.7

NA : 測定されず

表 11  $[chl\text{-}^{14}\text{C}]$  イプフェンカルバゾン投与区の好気的土壤（非滅菌）における主要代謝物（%TAR）

主要代謝物	試料採取時点（日）			
	0	61	91	168
イプフェンカルバゾン	101	89.4	84.3	81.4
B	ND	8.61	12.1	14.1
合計	101	98.0	96.4	95.5

ND：検出限界以下

### （3）土壤吸脱着試験

5種類の国内土壤〔砂土（徳島）、壤土（福島）、砂壤土（青森）、シルト質埴土（埼玉）及び火山灰（栃木）〕に、イプフェンカルバゾンを添加して土壤吸脱着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数  $K_F^{\text{ads}}$  は 19.4～53.3 であり、有機炭素吸着係数  $K_F^{\text{ads}}_{\text{OC}}$  は 484～27,700、脱着係数  $K_F^{\text{des}}$  は 9.89～115 であった。（参照 1、8）

## 4. 水中運命試験

### （1）加水分解試験

pH 4（酢酸緩衝液）、pH 5（酢酸緩衝液）、pH 7（リン酸緩衝液）若しくは pH 9（ホウ酸緩衝液）の各滅菌緩衝液に、 $[chl\text{-}^{14}\text{C}]$  イプフェンカルバゾンを 0.2 mg/L となるように添加、又は pH 7 及び pH 9 の各滅菌緩衝液に  $[flu\text{-}^{14}\text{C}]$  イプフェンカルバゾンを 0.2 mg/L となるように添加した後、 $25 \pm 0.5^\circ\text{C}$  の暗所下で 30 日間インキュベートして加水分解試験が実施された。

各緩衝液中における分解物は表 12 に示されている。

イプフェンカルバゾンは pH が高くなると分解され、pH 7 では  $[chl\text{-}^{14}\text{C}]$  標識体で微量の B、 $[flu\text{-}^{14}\text{C}]$  標識体で微量の O が検出され、pH 9 では両標識体とも 30 日後で親化合物は 10%TAR 程度まで減少し、それに伴って  $[chl\text{-}^{14}\text{C}]$  標識体では B が、 $[flu\text{-}^{14}\text{C}]$  標識体では O がそれぞれ 80%TAR 以上検出された。pH 9 試料におけるイプフェンカルバゾンの消失半減期は、9.2～9.6 日であった。（参照 1、9）

表 12 各緩衝液中における分解物 (%TAR)

標識体	pH	化合物	添加後日数 (日)			
			0	7	14	30
[chl- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	4	イプフェンカルバゾン	99.1	104	104	91.5
		イプフェンカルバゾン	102	105	101	99.2
	7	イプフェンカルバゾン	99.6	103	98.5	99.4
		B	ND	0.98	1.18	2.06
	9	イプフェンカルバゾン	97.2	57.7	33.8	11.2
		B	1.04	39.5	63.6	88.4
[flu- <sup>14</sup> C] イプフェンカルバゾン	7	イプフェンカルバゾン	101	101	96.9	95.8
		O	ND	ND	0.66	1.14
	9	イプフェンカルバゾン	103	58.3	35.0	10.9
		O	0.60	38.3	61.8	83.2

ND : 検出限界以下

## (2) 水中光分解試験

滅菌酢酸緩衝液 (pH 5) 及び滅菌自然水 [河川水 (米国)、pH 7.3] に、[chl-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾン又は[flu-<sup>14</sup>C] イプフェンカルバゾンを 0.2 mg/L となるように添加した後、滅菌緩衝液 (pH 5) は 15 日間、滅菌自然水は 9 日間それぞれ 25±1°C でキセノンランプ光 (光強度: 26.3W/m<sup>2</sup>、波長範囲: 300~400 nm) を照射して水中光分解試験が実施された。なお、比較のため暗所対照区が設けられた。

光照射試料中でイプフェンカルバゾンは緩やかに分解し、pH 5 の緩衝液では 15 日後に 75.2~78.9%TAR、自然水では 9 日後に 66.8~68.4%TAR まで減少した。暗所試料中では全試験区において安定であった。分解物は最高で、[chl-<sup>14</sup>C] 標識体由来の B が緩衝液で 1.28%TAR、自然水で 4.92%TAR 認められ、また、[flu-<sup>14</sup>C] 標識体由来の推定代謝物 P が緩衝液で 4.40%TAR、自然水で 8.40%TAR 認められた。イプフェンカルバゾンの半減期は、緩衝液及び自然水で 40~42 日及び 19~20 日、東京春期太陽光日換算において 134~143 日及び 64~68 日であった。分解は自然水の方が緩衝液より速やかであったが、分解パターンは各標識体及び試料において同様であった。(参照 1、10)

## 5. 土壌残留試験

火山灰砂壤土（熊本）及び洪積埴壤土（大阪）を用いて、イプフェンカルバゾン、分解物 B 及び O を分析対象化合物とした土壌残留試験（圃場）が実施された。結果は表 13 に示されている。（参照 1、11）

表 13 土壌残留試験成績

試験	濃度 <sup>1)</sup>	土壌		推定半減期（日）	
				イプフェンカルバ ゾン	イプフェンカルバ ゾン+分解物 <sup>2)</sup>
圃場 試験	500 g ai/ha	水田	火山灰砂壤土 (熊本)	34.4	54.4
		水田	洪積埴壤土 (大阪)	8.5	20.4

<sup>1)</sup>粒剤（2.5%）使用。

<sup>2)</sup>親化合物+分解物 B の合量値より半減期を求めた（分解物 O は全試料で定量限界未満）。

## 6. 作物等残留試験

### （1）作物残留試験

水稻を用いて、イプフェンカルバゾン並びに代謝物 B、M（グルコース抱合体を含む）及び N を分析対象化合物とした作物残留試験が実施された。結果は別紙 3 に示されている。親化合物及び B は可食部の玄米及び稻わら中ともに定量限界未満であった。代謝物 M（グルコース抱合体を含む）及び N の最高値は、いずれも最終散布 108 日後に収穫した稻わらの 0.04 mg/kg であったが、玄米では定量限界未満であった。（参照 1、12）

### （2）魚介類における最大推定残留値

イプフェンカルバゾンの公共水域における予測濃度である水産動植物被害予測濃度（水産 PEC）及び生物濃縮係数（BCF）を基に、魚介類の最大推定残留値が算出された。

イプフェンカルバゾンの水産 PEC は 0.098 μg/L、BCF は 76（計算値）、魚介類における最大推定残留値は 0.037 mg/kg であった。（参照 1、13）

### （3）推定摂取量

イプフェンカルバゾンを暴露評価対象物質とした際に食品中から摂取される推定摂取量が表 14 に示されている。

なお、本推定摂取量の算定は、申請されている使用方法から、イプフェンカルバゾンが最大の残留を示す使用条件で適用作物に使用され、かつ魚介類への残留

が上記の最大推定残留値を示し、加工・調理による残留農薬の増減が全くないと仮定の下を行った。

表14 食品中より摂取されるイプフェンカルバゾンの推定摂取量

作物名等	残留値 (mg/kg)	国民平均 (体重: 53.3kg)		小児(1~6歳) (体重: 15.8kg)		妊婦 (体重: 55.6kg)		高齢者(65歳以上) (体重: 54.2kg)	
		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)
魚介類	0.037	94.1	3.48	42.8	1.58	94.1	3.48	94.1	3.48
合計				3.48	1.58		3.48		3.48

注) · ff: 平成10~12年の国民栄養調査(参照47~49)の結果に基づく食品摂取量(g/人/日)。

· 摂取量: 残留値から求めたイプフェンカルバゾンの推定摂取量(μg/人/日)。

· 作物残留試験における玄米の分析値は全て定量限界未満であったことから、推定摂取量の計算には含めていない。

## 7. 一般薬理試験

イプフェンカルバゾンのラット及びマウスを用いた一般薬理試験が実施された。

結果は表15に示されている。(参照1、14)

表15 一般薬理試験

試験の種類		動物種	動物数 ／群	投与量 (mg/kg 体重) (投与経路)*	最大無作用量 (mg/kg 体重)	最小作用量 (mg/kg 体重)	結果の概要
中枢神経系	一般状態及び行動 (多次元観察法)	SD ラット	雄5 雌5	0、500、 1,000、2,000 (経口)	1,000	2,000	2,000 mg/kg 体重の雌で活動性の低下、接近反応の低下が一時的に認められた。
	一般状態及び行動 (多次元観察法)	ICR マウス	雄3 雌3	0、500、 1,000、2,000 (経口)	2,000	-	影響なし
呼吸・循環器系	呼吸状態及び呼吸数	SD ラット	雄5	0、500、 1,000、2,000 (経口)	2,000	-	影響なし
	血圧及び心拍数	SD ラット	雄5	0、500、 1,000、2,000 (経口)	2,000	-	影響なし

\*: 0.5%CMCナトリウム水溶液に懸濁して実施した。

-: 最小作用量は設定されず。

## 8. 急性毒性試験

イプフェンカルバゾン原体のラット及びマウスを用いた急性毒性試験が実施さ

れた。結果は表 16 に示されている。(参照 1、15、16、17、18)

表 16 急性毒性試験概要(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	>2,000	>2,000	雄で投与後 6 時間に軟便及び肛門周囲部被毛の汚れ、投与 1 日後には消失 死亡例なし
	ICR マウス 雌 6 匹		>2,000	症状及び死亡例なし 2,000 mg/kg 体重で 6 例中 1 例に肝臓及び脾臓の腫大
経皮	SD ラット 雌雄各 5 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
吸入	SD ラット 雌雄各 5 匹	LC <sub>50</sub> (mg/L)、		症状及び死亡例なし
		>5.9	>5.9	

代謝物 B、N、M 及び L の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 17 に示されている。(参照 1、19、20、21、22)

表 17 急性経口毒性試験概要(代謝物)

被験物質	動物種	LD <sub>50</sub> (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
B	SD ラット 雌 3 匹		300 < LD <sub>50</sub> ≤ 2,000	自発運動低下、よろめき歩行、鎮静、呼吸緩徐、昏睡、体温低下、流涙、腺胃部の黒色斑散在、尿うつ滞、脾臓の暗調化 300 mg/kg 体重で 1 例、2,000 mg/kg 体重で全例死亡
N	SD ラット 雌 3 匹	>2,000		症状及び死亡例なし
M	SD ラット 雌 3 匹	>2,000		症状及び死亡例なし
L	SD ラット 雌 3 匹	>2,000		症状及び死亡例なし

## 9. 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・皮膚に対する刺激性試験が実施され、眼においては結膜に最小の刺激性変化が認められ、また洗眼効果が認められた。皮膚に対する刺激性は認められなかった。

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験 (Maximization 法) が実施された結果、軽度の感作性が認められた。(参照 1、23、24、25)