



府食第1235号
平成20年11月13日

厚生労働大臣
舛添 要一 殿

食品安全委員会
委員長 見上 彰



食品健康影響評価の結果の通知について

平成20年2月5日付け厚生労働省発食安第0205003号をもって貴省から当委員会に意見を求められたフェリムゾンに係る食品健康影響評価の結果は下記のとおりですので、食品安全基本法（平成15年法律第48号）第23条第2項の規定に基づき通知します。
なお、食品健康影響評価の詳細は別添のとおりです。

記

フェリムゾンの一摂取許容量を0.019 mg/kg 体重/日と設定する。

農薬評価書

フェリムゾン

2008年11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.....	6
7. 開発の経緯.....	6
II. 安全性に係る試験の概要.....	7
1. 動物体内運命試験.....	7
(1) 血中濃度推移.....	7
(2) 排泄.....	7
(3) 胆汁中排泄.....	8
(4) 体内分布.....	8
(5) 代謝物同定・定量.....	9
2. 植物体内運命試験.....	9
(1) 水稻(葉身部塗布処理①).....	9
(2) 水稻(葉身部塗布処理②).....	10
(3) 水稻(土壌混和处理).....	10
3. 土壌中運命試験.....	11
(1) 好氣的及び嫌氣的土壌中運命試験.....	11
(2) 土壌吸着試験.....	11
(3) 土壌溶脱試験.....	11
4. 水中運命試験.....	12
(1) 加水分解試験.....	12
(2) 水中光分解試験.....	12
① 太陽光照射.....	12
② 人工光照射.....	13
5. 土壌残留試験.....	13
6. 作物等残留試験.....	14

(1) 作物残留試験.....	14
(2) 魚介類における最大推定残留値.....	14
7. 乳汁移行試験.....	14
8. 一般薬理試験.....	14
9. 急性毒性試験.....	16
10. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験.....	18
11. 亜急性毒性試験.....	18
(1) 90 日間亜急性毒性試験(ラット).....	18
(2) 90 日間亜急性毒性試験(マウス).....	19
(3) 28 日間亜急性毒性試験(イヌ).....	20
(4) 90 日間亜急性毒性試験(代謝物 B、ラット).....	20
12. 慢性毒性試験及び発がん性試験.....	21
(1) 1 年間慢性毒性試験(イヌ).....	21
(2) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット).....	22
(3) 18 カ月間発がん性試験(マウス).....	23
13. 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).....	24
(4) 発生毒性試験(代謝物 B、ラット).....	24
14. 遺伝毒性試験.....	25
15. その他の試験.....	29
(1) ラット鼻粘膜に対する 90 日間連続暴露試験①.....	29
(2) ラット鼻粘膜に対する 90 日間連続暴露試験②.....	29
(3) ラット鼻腔発がんに及ぼす修飾作用試験.....	29
(4) ラット皮膚に対する発がん性試験.....	30
(5) マウス皮膚に対する発がん性試験.....	30
(6) マウス皮膚に対する 2 段階発がん性試験.....	30
III. 食品健康影響評価.....	31
・別紙 1: 代謝物/分解物等略称.....	35
・別紙 2: 検査値等略称.....	36
・別紙 3: 作物残留試験成績.....	37
・参照.....	41

<審議の経緯>

- 1991年 11月 1日 初回農薬登録
- 2005年 11月 29日 残留農薬基準告示（参照 1）
- 2008年 1月 24日 農林水産省より厚生労働省へ基準設定依頼（魚介類）
- 2008年 2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 0205003 号）、関係書類の接受（参照 2～4）
- 2008年 2月 7日 第 225 回食品安全委員会（要請事項説明）（参照 5）
- 2008年 3月 25日 第 13 回農薬専門調査会確認評価第三部会（参照 6）
- 2008年 9月 30日 第 43 回農薬専門調査会幹事会（参照 7）
- 2008年 10月 9日 第 257 回食品安全委員会（報告）
- 2008年 10月 9日 より 11月 7日 国民からの御意見・情報の募集
- 2008年 11月 11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 11月 13日 第 262 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>

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	布柴達男
林 真（座長代理）	佐々木有	根岸友恵
赤池昭紀	代田真理子	平塚 明
石井康雄	高木篤也	藤本成明
泉 啓介	玉井郁巳	細川正清
上路雅子	田村廣人	松本清司
臼井健二	津田修治	柳井徳磨
江馬 眞	津田洋幸	山崎浩史
大澤貫寿	出川雅邦	山手丈至
太田敏博	長尾哲二	與語靖洋

大谷 浩
小澤正吾
小林裕子

中澤憲一
納屋聖人
西川秋佳

吉田 緑
若栗 忍

(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
臼井健二
太田敏博
大谷 浩
小澤正吾
川合是彰
小林裕子

佐々木有
代田眞理子
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

殺菌剤「フェリムゾン」(CAS No.89269-64-7)について、農薬抄録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)、植物体内運命(水稻)、土壌中運命、水中運命、土壌残留、作物等残留、急性毒性(ラット及びマウス)、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、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、フェリムゾン投与による影響は主に肝臓及び血液に認められた。繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。発がん性試験では、雌雄ラットで鼻腔扁平上皮癌の発生頻度増加が認められたが、発生機序は遺伝毒性メカニズムとは考え難く、評価にあ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最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の1.94 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0.019 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

殺菌剤

2. 有効成分の一般名

和名：フェリムゾン

英名：ferimzone (ISO名)

3. 化学名

IUPAC

和名：(Z)-2'-メチルアセトフェノン=4,6-ジメチルピリミジン-2-
イルヒドラゾン

英名：(Z)-2'-methylacetophenone 4,6-dimethylpyrimidin-2-
ylhydrazone

CAS (No.89269-64-7)

和名：4,6-ジメチル-2(1H)-ピリミジノン(2Z)-[1-(2-メチルフェニル)
エチリデン]ヒドラゾン

英名：4,6-dimethyl-2(1H)-pyrimidinone(2Z)-[1-(2-methylphenyl)
ethylidene]hydrazone

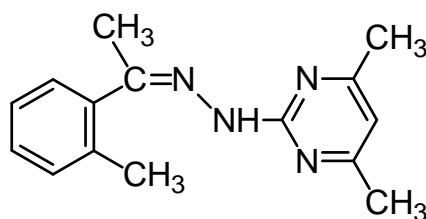
4. 分子式

C₁₅H₁₈N₄

5. 分子量

254.34

6. 構造式



7. 開発の経緯

フェリムゾンは、住友化学株式会社により開発された殺菌剤であり、いもち病菌の菌糸生育及び孢子形成を阻害する水稻用殺菌剤である。作用部位はいもち病菌の膜機能または脂質生合成系と考えられている。我が国では1991年に初回農薬登録されており、海外では韓国及び台湾で農薬登録されている。

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。今回、魚介類への残留基準値の設定が申請されている。

II. 安全性に係る試験の概要

農薬抄録(2007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)

各種運命試験[II.1~4]は、フェリムゾンのピリミジン環の4、6位の炭素を¹⁴Cで標識したもの([pyr-¹⁴C]フェリムゾン)またはヒドラゾン結合の炭素を¹⁴Cで標識したもの([hyd-¹⁴C]フェリムゾン)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フェリムゾンに換算した。代謝物/分解物等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

Wistar ラット(一群雌雄各3匹)に、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンまたは[hyp-¹⁴C]フェリムゾンを低用量(5 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。

全血中及び血漿中放射能濃度推移は表1に示されている。

全血中放射能濃度は、投与15分~2時間後に極大値を示し、一旦減少した。その後上昇し、投与24時間後に最高値に達した後、緩やかに減少した。ただし、[pyr-¹⁴C]フェリムゾン投与群の雄では、投与24時間後の全血中濃度の上昇は認められなかった。血漿中放射能濃度は、[pyr-¹⁴C]フェリムゾン投与群における変化は、雌雄それぞれの全血中におけるパターンと近似していた。[hyd-¹⁴C]フェリムゾン投与群では、雌雄とも投与後2時間までは全血中濃度をやや上回ったが、48時間後には全血の1/3~1/4まで減少した。(参照 2)

表1 全血中及び血漿中放射能濃度推移

パラメーター		[pyr- ¹⁴ C]フェリムゾン		[hyd- ¹⁴ C]フェリムゾン	
		雄	雌	雄	雌
全血	T _{max} (時間)	1	24	24	24
	C _{max} (µg/mL)	0.95	0.38	0.90	1.05
	T _{1/2} (時間)	11	11	66	108
血漿	T _{max} (時間)	1	0.25	2	24
	C _{max} (µg/mL)	1.19	0.56	1.09	0.79
	T _{1/2} (時間)	10	9	22	16

(2) 排泄

Wistar ラット(一群雌雄各3~5匹)に、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンまたは[hyp-¹⁴C]フェリムゾンを、それぞれ低用量または高用量(300 mg/kg 体重)で単回経口投与、もしくは低用量で7日間連続経口投与して排泄試験が実施された。

投与後(最終投与後)7日間における尿及び糞中排泄率は表2に示されてい

る。

いずれの投与群においても、投与後（最終投与後）7日間で総投与放射能（TAR）の95.5～98.7%が尿中及び糞中に排泄され、その大部分（90%TAR以上）が、低用量単回投与群では投与後24時間、高用量単回投与では投与後72時間以内に排泄された。尿中及び糞中排泄率における雌雄間の差は小さかった。尿中への排泄率は、用量にかかわらず[hyd-¹⁴C]フェリムゾンの方が高く、また標識部位にかかわらず高用量の方が高かった。呼気中の放射能は、[pyr-¹⁴C]フェリムゾン投与群にのみ約1%TAR認められたが、[hyd-¹⁴C]フェリムゾン投与群ではほとんど認められなかった。（参照2）

表2 投与後(最終投与後)7日間における尿及び糞中排泄率(%TAR)

試料	低用量（単回投与）				高用量（単回投与）				低用量（7日間連続投与）			
	[pyr- ¹⁴ C] フェリムゾン		[hyd- ¹⁴ C] フェリムゾン		[pyr- ¹⁴ C] フェリムゾン		[hyd- ¹⁴ C] フェリムゾン		[pyr- ¹⁴ C] フェリムゾン		[hyd- ¹⁴ C] フェリムゾン	
	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	42.1	48.6	67.0	69.0	53.9	64.5	70.2	80.0	47.2	49.6	66.5	70.3
糞	56.0	47.6	31.0	28.5	44.8	31.1	25.3	16.6	51.0	45.9	31.8	26.9
計	98.1	96.2	98.0	97.5	98.7	95.6	95.5	96.6	98.2	95.5	98.3	97.2

(3) 胆汁中排泄

胆管カニューレを挿入した Wistar ラット（雄3匹）に、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンを低用量で単回経口投与して胆汁中排泄試験が実施された。

投与後24時間で胆汁中に44.5%TARが排泄された。（参照2）

(4) 体内分布

Wistar ラット（一群雌雄各3匹）に、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンまたは[hyd-¹⁴C]フェリムゾンを低用量または高用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。また、Wistar ラット（一群雌雄各3匹）に、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンまたは[hyd-¹⁴C]フェリムゾンを低用量で単回経口投与して、全身オートラジオグラフィー（ARG）による分析が行われた。排泄試験[1.(2)]において、7日間連続投与を行ったラットについても、臓器・組織中放射能濃度が測定された。

低用量単回投与群では、投与15分～2時間後（血中濃度の極大時）に、ほとんどの臓器・組織中放射能濃度は最高値を示し、その後経時的に減少した。[pyr-¹⁴C]フェリムゾン投与群では、投与7日後にはすべての臓器・組織において0.08 µg/g以下に減少した。[hyd-¹⁴C]フェリムゾン投与群では、投与14日後で血液、肝臓及び脾臓に0.12～0.35 µg/g認められたが、他の臓器・組織では0.07 µg/g以下であった。これらの結果と全身ARGによる結果は同様の傾向を示した。投与7日後のオートラジオグラムには体内分布試験で測定した以外の臓器・組織に放射能の残留は認められなかった。

高用量単回投与群の投与 7 日後における各臓器・組織中放射能は、低用量と同じ傾向を示した。7 日間連続投与群においても、最終投与 7 日後の臓器・組織中放射能は、低用量単回投与群と同様の傾向を示し、各臓器・組織中の放射能濃度は単回投与 7 日後の 4~10 倍程度であった。(参照 2)

(5) 代謝物同定・定量

排泄試験[1. (2)]において、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンまたは[hyd-¹⁴C]フェリムゾンの低用量単回投与群の投与後 7 日間で得られた尿及び糞、[hyd-¹⁴C]フェリムゾンの高用量投与群の投与後 7 日間で得られた尿を試料として、代謝物同定・定量試験が実施された。また、Wistar ラットに非標識フェリムゾンを 1,500 ppm の濃度で 21 日間混餌投与した後、尿試料を採取して尿中の主要代謝物の分離同定が行われた。

尿中及び糞中に親化合物は全く検出されなかった。

低用量単回投与の場合、[pyr-¹⁴C]フェリムゾン投与群の尿中主要代謝物は D であり、9.8~9.9%TAR 検出された。その他に尿中では 3 種類の代謝物 (E、F、及び P) が同定された。糞中では D 及び O が微量 (1.1%TAR 以下) 検出された。[hyd-¹⁴C]フェリムゾン投与群の尿中主要代謝物は J 及び K であり、それぞれ 8.1~9.5%TAR 及び 7.4~8.4%TAR 検出された。その他に尿中では 6 種類の代謝物 (C、E、F、H、L 及び M) が同定された。糞中では H、K 及び M が微量 (1.1%TAR 以下) 検出された。

高用量単回投与の場合、[hyd-¹⁴C]フェリムゾン投与群の尿中主要代謝物は E、F 及び J であり、それぞれ 8.4、6.2 及び 20.8%TAR 検出された。その他に 4 種類の代謝物 (G、H、J 及び K) が同定された。

非標識体の混餌投与後の尿中には、11 種類の代謝物 (C、D、E、F、G、H、I、J、K、L 及び N) が検出された。

主要代謝経路は、C=N 結合の開裂による C の生成及び中間体 (W) のアセチル化による D の生成、ならびに C のベンゼン環のメチル基の酸化を経て K 及びグルクロン酸抱合による J の生成であると考えられた。(参照 2)

2. 植物体内運命試験

(1) 水稻 (葉身部塗布処理①)

播種 60 日後 (4 葉期) の水稻 (品種：新千本) の葉身部表面に、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンを 3 µg/cm²になるように塗布し、21 日間栽培して植物体内運命試験が実施された。試料として、処理 3、7、14 及び 21 日後に処理葉身部を採取し、葉の表面をアセトニトリルで拭き取った後、分析に供した。

処理葉身部における残留放射能は、処理 7 日後で総処理放射能 (TAR) の 74.4%、21 日後で 59.5%TAR と経時的に減少し、その内、フェリムゾン及び E 異性体 (代謝物 B) はそれぞれ 16.0 及び 8.0%TAR 認められた。処理 21 日後

の葉身部では、主要残留物として親化合物が総残留放射能 (TRR) の 26.9% (3.4 mg/kg)、代謝物 B が 13.4%TRR (1.7 mg/kg)、代謝物 Q が 11.0%TRR (1.4 mg/kg) 検出された。(参照 2)

(2) 水稻 (葉身部塗布処理②)

ワグネルポットで栽培した出穂直後における水稻の止め葉の葉身表面に、[pyr-¹⁴C]フェリムゾンまたは[hyd-¹⁴C]フェリムゾンを 3 μg/cm² になるように塗布し、完熟期まで 40 日間栽培して植物体内運命試験が実施された。

処理 40 日後 (完熟期) では、いずれの標識体処理区においても処理放射能の大部分が処理葉身部で認められ (48.2~56.3%TRR、37.4~174 mg/kg)、可食部である玄米で認められた放射能はわずか (0.4%TRR、0.03~0.08 mg/kg) であった。玄米中の残留放射能が微量であったため、代謝物の分析は実施されなかった。(参照 2)

(3) 水稻 (土壌混和処理)

[pyr-¹⁴C]フェリムゾンまたは[hyd-¹⁴C]フェリムゾンを 10 mg/kg となるように混和した土壌を、出穂直後の水稻を栽培しているポット土壌表面に均一に積層し、完熟期まで 40 日間栽培して植物体内運命試験が実施された。

処理 40 日後 (完熟期) において、29.8~33.7%TRR が植物体内に取り込まれ、その大部分は葉身 (19.6~25.0%TRR、11.2~23.8 mg/kg) 及び葉鞘部 (7.3~8.5%TRR、1.12~1.27 mg/kg) で認められ、可食部である玄米で認められた放射能はわずか (最大で 0.3%TRR、0.15 mg/kg) であった。

玄米抽出液のメタノール可溶性画分 (45.2~50%TRR) の分析では、植物由来の夾雑物の影響により明瞭な定量結果が得られなかった。水可溶性画分の放射能はわずか (最大で 0.02%TRR) であったため、分析は実施されなかったが、抽出残渣中放射能は 48.4~50.0%TRR であり、玄米中には高極性の代謝物が含まれている可能性が示唆された。葉身部における主要残留物は、親化合物 (11.2~15.6%TRR) 及び S (11.3%TRR) であり、その他に代謝物 B、G、I、K、L 及び Q が同定された。

水稻におけるフェリムゾンの推定代謝経路としては、①異性化による B の生成、②ヒドラゾン結合の開裂による C 及び生成したヒドラジン中間体 (W) の速やかな酸化による Q の生成、③C のベンゼン環の水酸化による G の生成及びケトン部分の還元による R の生成、④C のベンゼン環のメチル基及びα-メチル基の酸化による K 及び I の生成、⑤K のケトン部分の還元及び閉環による L の生成、⑥R のグルコース抱合による S の生成が考えられた。(参照 2)

3. 土壌中運命試験

(1) 好氣的及び嫌氣的土壌中運命試験

[pyr-¹⁴C]フェリムゾン を、水田（湛水）状態の火山灰・壤土（茨城）に湿土あたり 1 mg/kg となるように土壌処理し、好氣的または嫌氣的条件下、30°C の暗所で最長 120 日間インキュベートして土壌中運命試験が実施された。

処理 120 日後の土壌における放射能分布は表 3 に示されている。

フェリムゾンの好氣的及び嫌氣的条件下における推定半減期は 40～50 日であり、環境条件による顕著な差は認められなかった。いずれの条件下においても、土壌の抽出性放射能の主成分は親化合物と分解物 B であった。その他に分解物 Q、T、U 及び V が同定されたが、生成量は 5%TAR 未満であった。フェリムゾン及び B の合計の推定半減期は、好氣的条件下で約 50 日、嫌氣的条件下で約 70 日であった。

フェリムゾンの水田（湛水）土壌中における主要分解経路は、異性化に伴う B の生成であり、その他にヒドラゾン結合の開裂及びそれに続くヒドラジン基の脱離による U の生成、土壌微生物による N-ホルミル化、分子内閉環及び異性化による V の生成、酸化及び加水分解に伴う T 及び Q の生成を経て消失する経路が考えられた。（参照 2）

表 3 処理 120 日後の土壌における放射能分布(%TAR)

	好氣的条件	嫌氣的条件
土壌抽出性放射能	33.9	53.5
フェリムゾン	14.4	39.9
分解物 B	14.1	13.0
その他	5.4	0.6
土壌残渣	61.5	45.3
揮散性放射能（二酸化炭素）	2.5	0.3

(2) 土壌吸着試験

5 種類の国内土壌（沖積・埴壤土：愛知、火山灰・壤土：茨城、沖積・壤土：香川、沖積・埴壤土：高知、沖積・砂壤土：新潟）を用いて土壌吸着試験が実施された。

Freundlich の吸着係数 K_{ads} は 3.92～77.0、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は、171～8,110 であった。（参照 2）

(3) 土壌溶脱試験

5 種類の国内土壌（沖積・埴壤土：愛知、火山灰・壤土：茨城、沖積・壤土：香川、沖積・埴壤土：高知、沖積・砂壤土：新潟）を用いて土壌溶脱試験が実施された。

フェリムゾンの土壌移行性はいずれの土壌においても比較的小さく、34.9～

98.0%TAR が土壌カラムの上端から深さ 10 cm までの上層部で認められ、溶出液中で認められた放射能は、高知土壌 (12.6%TAR) を除きいずれもわずか (0.6 ~2.0%TAR) であった。また、溶出液中の放射能の大部分は親化合物と分解物 B であった。(参照 2)

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

非標識のフェリムズンを、pH 1.2 (塩化カリウム緩衝液)、pH 3 (クエン酸緩衝液)、pH 5 (酢酸緩衝液)、pH 7 (リン酸緩衝液)、pH 9 (ホウ酸緩衝液) の各緩衝液及び自然水 (pH 7.58 の河川水：大阪) に 50 µg/mL となるように添加した後、25°C または 37°C の暗所で最長 46 日間インキュベートして加水分解試験が実施された。

加水分解による推定半減期は表 4 に示されている。

中性及び塩基性条件下と比較して、酸性条件下においてフェリムズンは速やかに分解し、25°C における pH 1.2 及び 3 の緩衝液中では、分解物 C が 22 時間後にそれぞれ 81.0 及び 13.5%TRR 生成し、分解物 W は 40 日後にそれぞれ 81.0 及び 90.0%TRR 検出された。主要分解物は B、C 及び W であった。実環境に則した試験条件下 (25°C : pH 5、7 及び 9 の緩衝液ならびに自然水) では、pH 5 の緩衝液を除き、分解物 W は検出されなかった。主要分解経路は、分解物 B への異性化及び C=N 結合の開裂に伴う C 及び W の生成と考えられた。(参照 2)

表 4 加水分解による推定半減期

供試水溶液	フェリムズン		フェリムズン+B	
	25°C	37°C	25°C	37°C
pH 1.2 緩衝液	6.2 時間	1.3 時間	8.9 時間	2.6 時間
pH 3 緩衝液	2.3 日	14 時間	4.2 日	29 時間
pH 5 緩衝液	12.5 日	3.5 日	23 日	6.3 日
pH 7 緩衝液	188 日	45.8 日	292 日	75 日
pH 9 緩衝液	8.6 年	5.7 年	29.7 年	7.8 年
自然水	10 カ月	—	1.7 年	—

— : 未実施

(2) 水中光分解試験

① 太陽光照射

非標識のフェリムズンを、pH 9 のホウ酸緩衝液、2%アセトンを含む pH 9 のホウ酸緩衝液または自然水 (pH 7.65 の河川水：大阪) に 10 µg/mL となるように添加し、大阪春の自然太陽光を 50 日間照射して水中光分解試験が実施された。太陽光照射下における推定半減期は表 5 に示されている。

フェリムズンは光照射によって速やかに異性化を受け、最初の分析時（pH 9 の緩衝液:光照射 15 分後、自然水:4 時間後）において、フェリムズンと B の比は 1 : 1 となり、その後もその異性体比を保持しながら減少した。（参照 2）

表 5 太陽光照射下における推定半減期

供試水溶液	フェリムズン		フェリムズン+B	
	実験条件下	東京春換算	実験条件下	東京春換算
pH 9 のホウ酸緩衝液	<0.25 時間	<0.29 時間	22 日	25 日
pH 9 のホウ酸緩衝液 (2%アセトン含)	<0.25 時間	<0.29 時間	20 時間	23 時間
自然水	<4 時間	<4.6 時間	2.0 日	2.3 日

②人工光照射

[pyr-¹⁴C]フェリムズンまたは[hyd-¹⁴C]フェリムズンを、pH 9 のホウ酸緩衝液、2%アセトンを含む pH 9 のホウ酸緩衝液または自然水（pH 7.65 の河川水：大阪）に 10 µg/mL となるように添加し、高圧水銀ランプ（光強度：44 W/m²、波長：360～480 nm）を 16 時間照射して水中光分解試験が実施された。

いずれの供試水溶液中においても、フェリムズンは光照射によって速やかに異性化を受け、フェリムズンと B の比（1 : 1）を保持したまま減少し、[pyr-¹⁴C]フェリムズン処理では 3～14 種類、[hyd-¹⁴C]フェリムズン処理では 2～15 種類の極性物質を含む多数の分解物に分解された。（参照 2）

5. 土壌残留試験

火山灰・壤土（茨城）、沖積・埴壤土（高知）、火山灰・軽埴土（茨城）及び沖積・砂土（宮崎）を用いて、フェリムズン及び分解物 B（E 異性体）を分析対象化合物とした土壌残留試験（容器内及び圃場）が実施された。結果は表 6 に示されている。（参照 2）

表 6 土壌残留試験成績（推定半減期）

試験		濃度 ¹⁾	土壌	フェリムズン	フェリムズン+B
容器内試験	湛水状態	1 mg/kg	火山灰・壤土	65 日	約 90 日
			沖積・埴壤土	69 日	約 120 日
	湛水状態 ²⁾	1 mg/kg	火山灰・壤土	38 日	約 70 日
			沖積・埴壤土	36 日	約 90 日
	畑水分状態	9 mg/kg	火山灰・軽埴土	1 日	12 日
			沖積・砂土	1 日	2 日
圃場試験	水田状態	900 g ai/ha	火山灰・壤土	2 日	約 2~3 日
			沖積・埴壤土	9 日	約 11~12 日
	畑地状態	9000 g ai/ha	火山灰・軽埴土	17 日	14 日
			沖積・砂土	2 日	3 日

¹⁾：容器内試験では純品、圃場試験の水田状態では 50%水和剤、畑地状態では 30%顆粒水和剤使用

²⁾：分解物 B（E 異性体）純品を用いた試験

6. 作物等残留試験

(1) 作物残留試験

水稲を用いて、フェリムゾン及び代謝物 B 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。

玄米におけるフェリムゾン及び代謝物 B の最大残留値は、いずれも散布 21 日後に認められ、それぞれ 0.358 及び 0.881 mg/kg であった。稲わらにおけるフェリムゾン及び代謝物 B の最大残留値も散布 21 日後に認められ、それぞれ 0.36 及び 0.21 mg/kg であった。(参照 2)

(2) 魚介類における最大推定残留値

フェリムゾンの公共用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。

フェリムゾン (*E* 異性体 (代謝物 B) を含む) の水産 PEC は 1.3 µg/L、BCF は 63 (計算値)、魚介類における最大推定残留値は 0.41 mg/kg であった。(参照 3)

7. 乳汁移行試験

ホルスタイン種の泌乳牛 (一群 3 頭) にフェリムゾン、代謝物 B 及び Q を、低用量群ではそれぞれ 6.5、3.5 及び 0.3 mg/匹/日、高用量群ではそれぞれ 32.5、17.5 及び 1.5 mg/匹/日の用量で 28 日間混餌投与し、乳汁移行試験が実施された。試料の採取は、投与開始 0、6、13、20 及び 27 日後、最終投与 1、3、5 及び 7 日後の朝夕 2 回とし、分析対象化合物はフェリムゾン、代謝物 B、D 及び Q とした。

試験期間を通して、いずれの投与群においても乳汁中の分析対象化合物の残留値は定量限界未満 (フェリムゾン及び代謝物 B : <0.01 mg/kg、代謝物 D : <0.02 mg/kg、代謝物 Q : <0.05 mg/kg) であった。(参照 2)

8. 一般薬理試験

フェリムゾンのラット、マウス等を用いた一般薬理試験が実施された。結果は表 7 に示されている。(参照 2)

表 7 一般薬理試験概要

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 (Irwin 法)	ICR マウス	雄 11~12	0、30、120、480 (経口) ¹⁾	30	120	120 mg/kg 体重 以上で受動性低下、身づくろい 回数減少、反応性低下、歩行異常等、 480 mg/kg 体重 で3例死亡
	一般状態	日本白色種 ウサギ	雄 3	0、30、120、480 (経口) ¹⁾	30	120	120 mg/kg 体重 以上で自発運動 低下、480 mg/kg 体重で筋緊張低下、運動失調、 呼吸抑制、体温 降下等
	筋弛緩作用 (斜板法)	ICR マウス	雄 11	0、30、120、480 (経口) ¹⁾	30	120	120 mg/kg 体重 で4例落下、 480 mg/kg 体重 で全例落下
	筋弛緩作用 (Rotarod 法)	ICR マウス	雄 11	0、30、120、480 (経口) ¹⁾	30	120	120 mg/kg 体重 で8例落下、 480 mg/kg 体重 で全例落下
	ヘキソバルビ タール麻酔	ICR マウス	雄 10~11	0、7.5、30、120 (経口) ¹⁾	30	120	120 mg/kg 体重 で麻酔時間の延 長
呼吸・循環器系	呼吸 血圧 心電図 心拍数 血流量	イヌ (麻酔下)	雄 9 雌 9	800、2,500 (腹腔内) ¹⁾	—	800	3 例で投与後呼吸抑制、心拍数、 血圧、血流量の一過性増大、そ の後急速に低下、呼吸停止 6 例で血流量の一過性増大、心 電図 T 波増大 NA による昇圧 反応を増大 ACh による降圧 反応を低下 2,500mg/kg 体 重投与後ペンテ トラゾールにより自発呼吸の回復

自律神経系	瞬膜収縮	ネコ (麻酔下)	雄 9 雌 9	1,000 (腹腔内) ¹⁾	—	1,000	2例死亡 NAによる収縮を 増強 節前線維及び節 後線維刺激によ る収縮は抑制
消化器系	腸管輸送能	ICR マウス	雄 11	0、30、120、480 (経口) ¹⁾	120	480	480 mg/kg 体重 で明らかな腸管 輸送能の抑制
	摘出回腸 (マグヌス法)	Hartley モルモット	雄 4	1×10^6 、 1×10^5 、 3×10^5 、 1×10^4 (g/mL) ²⁾ (<i>in vitro</i>)	1×10^6 (g/mL)	1×10^5 (g/mL)	検体自体による 影響なし 10^{-5} g/mL 以上で ACh による収縮 を抑制 3×10^{-5} g/mL 以 上で His による 収縮を抑制
		日本白色種 ウサギ	雄 6	1×10^6 、 1×10^5 、 1×10^4 (g/mL) ²⁾ (<i>in vitro</i>)	1×10^5 (g/mL)	1×10^4 (g/mL)	1×10^{-4} g/mL で 自発運動を軽度 抑制
骨格筋	前脛骨筋 神経接合部	日本白色種 ウサギ	雄 6	1,000 (腹腔内) ¹⁾	1,000	—	5例死亡 神経筋接合部に 影響なし
血液	血液凝固 (Lee-White 法)	Wistar ラット	雄 6	0、30、120、480 (経口) ¹⁾	480	—	影響なし

注) 溶媒として¹⁾は CMC 水溶液、²⁾は Tween 80 溶液を用いた。

—：最小作用量または最大無作用量が設定できない。

9. 急性毒性試験

フェリムゾン(原体)、フェリムゾンの代謝物(B~W)及び原体混在物(AA~EE)を用いた急性毒性試験が実施された。結果は表 8 及び 9 に示されている。(参照 2)

表 8 急性毒性試験概要(原体)

投与経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
		雄	雌	
経口	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	725	642	自発運動減少、歩行異常、 筋肉弛緩
	ddY マウス 雌雄各 10 匹	590	542	自発運動減少、歩行異常、 筋肉弛緩、痙攣、振戦
経皮	Wistar ラット 雌雄各 10 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 ₅₀ (mg/L)		浅呼吸、活動低下、被毛上 の白色物質、分泌亢進
		>3.8	>3.8	

表 9 急性毒性試験概要(代謝物及び原体混在物)

被験物質	投与経路	動物種	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		観察された症状
			雄	雌	
B	経口	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	449	408	筋弛緩、流涎、自発運動減少、鎮静、衰弱
	経口	ddY マウス 雌雄各 10 匹	445	420	自発運動減少、歩行異常、強直性痙攣、筋弛緩
	経皮	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	>2,000	>2,000	症状及び死亡例なし
C	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	72	79	自発運動減少、流涎、衰弱
D	経口	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	1,690	2,110	流涎、自発運動減少、流涙、鎮静
E の ナトリウム塩	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
F の 脱糖体	経口	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	>7,200	>7,200	流涎、筋弛緩、歩行異常、自発運動減少、鎮静
G	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	920	966	筋弛緩、流涎、流涙、鎮静、自発運動減少
H	経口	ICR マウス 雄 5 匹	603		筋弛緩、自発運動減少、衰弱
I	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	201	689	流涎、筋弛緩、歩行異常、自発運動減少、鎮静、被毛汚染
J	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	181	169	自発運動減少、鎮静、衰弱、削瘦
K	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	2,500	2,270	自発運動減少、鎮静、流涎、下痢、流涙
L	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	1,270	1,500	流涎、自発運動減少、筋弛緩、流涙、鎮静
M	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	3,520	3,400	自発運動減少、鎮静、歩行異常、流涎、下痢、被毛汚染
N	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	1,560	1,660	自発運動減少、筋弛緩、流涎、鎮静
O	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
P	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
Q	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	5,710	5,810	自発運動減少、流涎、鎮静、呼吸困難
R	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	237	380	自発運動減少、鎮静、流涎、流涙、歩行異常、筋弛緩
S	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	自発運動減少 死亡例なし
T	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	946	878	自発運動減少、筋弛緩、流涎、歩行異常、鎮静
U	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	1,350	1,350	自発運動減少、筋弛緩、歩行異常、被毛汚染、下痢

			LD ₅₀ (mg/kg 体重)		
V	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	393	439	自発運動減少、鎮静
W	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	222	171	流涎、自発運動減少、筋弛緩、 鎮静、痙攣
AA	経口	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	345	265	自発運動減少、鎮静、チアノー ーゼ、下痢
BB	経口	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	177	166	自発運動減少、腹這い、流涎、 強直性痙攣、チアノーゼ
CC	経口	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	875	733	流涎、自発運動減少、流涙、 鎮静、間代性痙攣、衰弱
DD	経口	ICR マウス 雌雄各 5 匹	>5,000	>5,000	自発運動減少 死亡例なし
EE	経口	Wistar ラット 雌雄各 5 匹	3,760	3,760	鎮静、自発運動減少、筋弛緩、 歩行異常、流涎、流涙、衰弱

10. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

フェリムゾンの日本白色種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が実施された。その結果、ウサギの眼に対して強度の刺激性が認められ、正常皮膚に対しては軽度の、擦過傷のある皮膚に対しては強度の刺激性が認められた。

Hartley モルモットを用いた皮膚感作性試験（Buehler 法）が実施され、結果は陰性であった。（参照 2）

11. 亜急性毒性試験

(1) 90 日間亜急性毒性試験(ラット)

Wistar ラット（一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、250、1,000、4,000 及び 8,000 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 10 に示されている。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雄で ALP 増加が、雌で Ht 及び Hb 減少が認められたので、無毒性量は雌雄とも 250 ppm（雄：16.4 mg/kg 体重/日、雌：18.3 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2）

表 10 90 日間亜急性毒性試験(ラット)で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
8,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・食餌効率低下 ・飲水量減少 ・体型小型化 	<ul style="list-style-type: none"> ・食餌効率低下 ・飲水量減少
4,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制 ・摂餌量減少 ・Ht、Hb 減少 ・肝比重量¹増加 ・小葉中心性肝細胞肥大 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制 ・摂餌量減少 ・ALP 増加 ・肝比重量増加 ・小葉中心性肝細胞肥大
1,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ALP 増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・Ht、Hb 減少
250 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

(2) 90 日間亜急性毒性試験(マウス)

ICR マウス（一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、250、1,000、4,000 及び 8,000 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 11 に示されている。

8,000 ppm 投与群では、雄に全身状態の悪化を示すとみられる立毛、被毛汚染等の症状が散見され、雄 2 例では歩行困難、跳躍または痙攣が観察された。また、同群の雄 10 匹、雌 2 匹及び 4,000 ppm 投与群の雄 1 匹が死亡した。これらの動物の病理学的検査では小葉中心性肝細胞肥大が認められ、単一細胞性肝細胞壊死も散見されたことから、その死亡は検体投与に起因した肝障害及びそれに関連した全身の生理活性低下によるものと考えられた。

本試験において、4,000 ppm 投与群の雌雄に体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 1,000 ppm（雄：124 mg/kg 体重/日、雌：143 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2）

¹ 体重比重量を比重量という（以下同じ）。

表 11 90 日間亜急性毒性試験(マウス)で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
8,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> 立毛、被毛汚染 摂餌量減少 食餌効率低下 肝腫大 単一細胞性肝細胞壊死 膀胱内腔拡張 肺うっ血 	<ul style="list-style-type: none"> 死亡 摂餌量減少 尿比重低下 単一細胞性肝細胞壊死 卵巣萎縮 鼻部組織レベル 2 嗅上皮変性
4,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> 死亡 体重増加抑制 ALP、T.Chol 増加 (4,000 ppm 投与群のみ) 尿比重低下 肝絶対・比重量増加 小葉中心性肝細胞肥大 鼻部組織レベル 2 嗅上皮変性 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制 食餌効率低下 T.Chol 増加 肝比重量増加 小葉中心性肝細胞肥大
1,000 ppm 以下	毒性所見なし	毒性所見なし

(3) 28 日間亜急性毒性試験(イヌ)

ビーグル犬（一群雌雄各 2 匹）を用いたカプセル経口（原体：0、25、50、100 及び 200 mg/kg 体重/日）投与による 28 日間亜急性毒性試験（1 年間慢性毒性試験の予備試験）が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 12 に示されている。

本試験において、50 mg/kg 体重/日以上投与群の雄及び 100 mg/kg 体重/日以上投与群の雌に体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雄で 25 mg/kg 体重/日、雌で 50 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2）

表 12 28 日間亜急性毒性試験(イヌ)で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
200 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> 衰弱、脱水、毛細血管再充満時間延長 腎、肝及び精巣絶対重量減少 胃、結腸及び直腸粘膜びらん 顎下リンパ節大型化 	<ul style="list-style-type: none"> 衰弱 卵巣絶対重量減少 毛細血管再充満時間延長
100 mg/kg 体重/日以上		<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制 消瘦
50 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制 消瘦 	50 mg/kg 体重/日以下 毒性所見なし
25 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	

(4) 90 日間亜急性毒性試験(代謝物 B、ラット)

Wistar ラット（一群雌雄各 12 匹）を用いた代謝物 B の混餌（原体：0、100、250、1,000 及び 4,000 ppm）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 13 に示されている。

4,000 ppm 投与群の雄では、体重増加抑制及び摂餌量減少に付随して、多くの臓器で絶対重量の減少及び比重量の増加が認められた。

本試験において、1,000 ppm 以上投与群の雄で RBC 減少等が、4,000 ppm 投与群の雌で Ht 及び Hb 減少等が認められたので、無毒性量は雄で 250 ppm (雄：15.2 mg/kg 体重/日)、雌で 1,000 ppm (雌：70.7 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 2)

表 13 90 日間亜急性毒性試験(代謝物 B、ラット)で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
4,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少 ・ Ht、Hb 減少 ・ ALP 増加 ・ 肝比重量増加 ・ 体型小型化 ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ カタル性盲腸炎 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少 ・ Ht、Hb 減少 ・ ALP 増加 ・ 肝比重量増加 ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ カタル性盲腸炎 ・ 鼻涙管の扁平上皮化生
1,000 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ RBC 減少 ・ Glob 減少 	1,000 ppm 以下 毒性所見なし
250 ppm 以下	毒性所見なし	

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、10、30 及び 100 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。

各投与群で認められた毒性所見は表 14 に示されている。

本試験において、30 mg/kg 体重/日以上投与群の雄で体重増加抑制等が、雌で摂餌量減少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 2)

表 14 1 年間慢性毒性試験(イヌ)で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
100 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・ 死亡 (1 例) ・ 肝絶対及び比重量増加 ・ 胃及び回腸粘膜びらん ・ 削瘦 ・ 肝細胞緑色色素沈着 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 死亡 (2 例) ・ 体重増加抑制 ・ 肝絶対・比重量増加 ・ 胃粘膜びらん ・ 削瘦 ・ 肝細胞緑色色素沈着
30 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 嘔吐 ・ 体重増加抑制 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 嘔吐 ・ 摂餌量減少
10 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)

Wistar ラット（主群：一群雌雄各 50 匹、衛星群：一群雌雄各 20 匹）を用いた混餌（原体：0、50、500 及び 3,000 ppm）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。

各投与群で認められた毒性所見（非腫瘍性病変）は表 15 に、鼻腔原発上皮性腫瘍の発生頻度は表 16 に示されている。

3,000 ppm 投与群の雌雄において、鼻腔の扁平上皮癌の発生頻度が有意に増加した。本系統のラットにおける同腫瘍の自然発生は稀ではない（背景データ：1.4～5.7%）が、本試験では高用量投与群でのみ多発していることから、検体投与の影響が示唆された。3,000 ppm 投与群の雄における高死亡率（40%）は、鼻腔部の腫瘍による死亡または切迫殺動物数の増加に起因するものであった。

本試験において、500 ppm 以上投与群の雄及び 3,000 ppm 投与群の雌で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は雄で 50 ppm（1.94 mg/kg 体重/日）、雌で 500 ppm（23.0 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照 2）

表 15 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)で認められた毒性所見(非腫瘍性病変)

投与群	雄	雌
3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・ 頭部腫張、赤色眼脂、削瘦、呼吸異常、呼吸緩徐、行動不活発、過長歯 ・ 死亡率上昇 ・ 食餌効率低下 ・ Ht、Hb 及び RBC 減少 ・ ALP 増加 ・ 脳比重量増加 ・ 肝比重量増加 ・ 脾絶対重量減少 ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ び慢性肝細胞脂肪化 ・ 総胆管腔拡張 ・ 脾萎縮 ・ 鼻炎 ・ 前胃びらん・潰瘍 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少 ・ 食餌効率低下 ・ Ht、Hb 及び RBC 減少 ・ ALP 増加 ・ 脳比重量増加 ・ 副腎絶対重量減少 ・ 小葉中心性肝細胞肥大 ・ び慢性肝細胞脂肪化 ・ 総胆管腔拡張 ・ 鼻涙管粘膜上皮過形成 ・ 大腿筋萎縮
500 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少 	500 ppm 以下 毒性所見なし
50 ppm 以下	毒性所見なし	

表 16 鼻腔原発上皮性腫瘍の発生頻度(括弧内：%)

性別		雄				雌			
投与群 (ppm)		0	50	500	3,000	0	50	500	3,000
最終と殺動物	検査動物数	41	41	43	30	34	35	35	36
	腺腫	0	0	2 (4.7)	2 (6.7)	0	1 (2.9)	0	0
	扁平上皮癌	0	0	0	11** (36.7)	0	0	1 (2.9)	8** (22.2)
全動物	検査動物数	69	70	70	70	69	68	69	70
	腺腫	0	0	2 (2.8)	2 (2.8)	0	1 (1.5)	0	0
	扁平上皮癌	0	1 (1.4)	1 (1.4)	23** (32.9)	0	0	1 (1.4)	13** (18.6)

Fisher の直接確率検定法、** : p<0.01

(3) 18 カ月間発がん性試験(マウス)

ICR マウス (一群雌雄各 50 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、50、500 及び 3,000 ppm) 投与による 18 カ月間発がん性試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 17 に示されている。なお、全投与群の雌雄で鼻涙管レベル 2 管腔内の細胞破碎物増加が、全投与群の雌でレベル 3 における固有層慢性炎症等がみられたが、いずれも検体の吸入刺激性によるものと考えられた。

本試験において、500 ppm 以上投与群の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 50 ppm (雄 : 4.75 mg/kg 体重/日、雌 : 5.16 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 2)

表 17 18 カ月間発がん性試験(マウス)で認められた毒性所見(非腫瘍性病変)

投与群	雄	雌
3,000 ppm	<ul style="list-style-type: none"> ・ 摂餌量減少 ・ 食餌効率低下 	
500 ppm 以上	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 体重増加抑制 ・ 摂餌量減少 ・ 食餌効率低下 ・ 好酸球百分比増加
50 ppm	毒性所見なし	毒性所見なし

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 26 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、200、600 及び 1,800 ppm) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

各投与群で認められた毒性所見は表 18 に示されている。

本試験において、親動物では 1,800 ppm 投与群の P 雌及び F₁ 雌雄で体重増加抑制等が、児動物では 600 ppm 以上投与群の F₁ 及び F₂ 児動物で低体重が

認められたので、無毒性量は、親動物では雌雄とも 600ppm (P 雄: 45.0 mg/kg 体重/日、P 雌: 55.5 mg/kg 体重/日、F₁ 雄: 62.9 mg/kg 体重/日、F₁ 雌: 66.9 mg/kg 体重/日)、児動物では雌雄とも 200 ppm (P 雄: 15.1 mg/kg 体重/日、P 雌: 19.3 mg/kg 体重/日、F₁ 雄: 19.7 mg/kg 体重/日、F₁ 雌: 21.1 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 2)

表 18 2 世代繁殖試験(ラット)で認められた毒性所見

投与群		親: P、児: F ₁		親: F ₁ 、児: F ₂	
		雄	雌	雄	雌
親動物	1,800 ppm	毒性所見なし	・体重増加抑制 ・摂餌量減少	・体重増加抑制 ・摂餌量減少	・体重増加抑制 ・摂餌量減少
	600 ppm 以下		毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし
児動物	1,800 ppm	・産児数減少		・産児数減少	
	600 ppm 以上	・低体重		・低体重	
	200 ppm	毒性所見なし		毒性所見なし	

(2) 発生毒性試験(ラット)

SD ラット (一群雌各 25 匹) の妊娠 6~15 日に強制経口 (原体: 0、2、6、18 及び 54 mg/kg 体重/日、溶媒: 0.5%MC 水溶液) 投与して、発生毒性試験が実施された。

本試験において、54 mg/kg 体重/日投与群の母動物に体重増加抑制が認められたが、胎児にはいずれの投与群でも投与の影響は認められなかったため、無毒性量は母動物で 18 mg/kg 体重/日、胎児で 54 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 2)

(3) 発生毒性試験(ウサギ)

NZW ウサギ (一群雌 16~22 匹) の妊娠 7~19 日に強制経口 (原体: 0、8、25 及び 75 mg/kg 体重/日、溶媒: 0.5%MC 水溶液) 投与して、発生毒性試験が実施された。

母動物では、75 mg/kg 体重/日投与群で糞排泄量の減少及び体重増加抑制が認められた。胎児では、25 mg/kg 体重/日以上投与群で着床後胚・胎児死亡率の増加が、75 mg/kg 体重/日投与群で生存胎児数の減少が認められた。

本試験において、75 mg/kg 体重/日投与群の母動物に体重増加抑制等が、25 mg/kg 体重/日以上投与群の胎児に着床後胚・胎児死亡率の増加が認められたため、無毒性量は母動物で 25 mg/kg 体重/日、胎児で 8 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 2)

(4) 発生毒性試験(代謝物 B、ラット)

SD ラット (一群雌各 25 匹) の妊娠 6~15 日に、代謝物 B を強制経口 (原

体：0、3、10 及び 30 mg/kg 体重/日、溶媒：0.5%MC 水溶液）投与して、発
生毒性試験が実施された。

本試験において、母動物では 10 mg/kg 体重/日以上投与群で自発運動の低下
及び運動失調、30 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制及び摂餌量減少が認め
られ、胎児では、10 mg/kg 体重/日以上投与群で低体重、骨化遅延（第 5/6 胸骨
分節の未化骨）の増加、30 mg/kg 体重/日投与群で骨格変異（肋骨弯曲）の増加
が認められたので、無毒性量は、母動物及び胎児で 3 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 2）

1 4. 遺伝毒性試験

フェリムゾンの細菌を用いた DNA 修復試験、復帰突然変異試験、チャイニ
ーズハムスター肺由来（CHL）細胞を用いた染色体異常試験及びマウスを用い
た小核試験が実施された。

試験結果は、表 19 に示されているとおりすべて陰性であった。（参照 2）

表 19 遺伝毒性試験概要(原体)

試験		対象	処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	DNA 修復 試験	<i>Bacillus subtilis</i> (H17、M45 株)	20~1,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然 変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>Escherichia coli</i> (WP 2uvrA 株)	50~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	染色体 異常試験	チャイニーズハムスター 肺由来（CHL）細胞	50~200 µg/mL (-S9, 24 h 処理) 12.5~50 µg/mL (-S9, 48h 処理) 50~200 µg/mL (+/-S9, 6h 処理、 18h 回復)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	ICR マウス（骨髄細胞） （一群雌雄各 5 匹）	100、200、400 mg/kg 体重 （単回腹腔内投与）	陰性

注) +/- S9：代謝活性化系存在下及び非存在下

代謝物（B~W）及び原体混在物（AA~EE）について、細菌を用いた DNA
修復試験及び復帰突然変異試験が実施された。この他に、代謝物 B については
CHL 細胞を用いた染色体異常試験が、代謝物 I については CHL 細胞を用いた
染色体異常試験及びマウスを用いた小核試験が実施された。結果は表 20 に示
されている。

代謝物 I では、細菌を用いた DNA 修復試験で陽性となり、復帰突然変異試
験において、代謝活性化系の有無にかかわらず一部陽性の結果が得られた。し
かし、染色体異常試験及び *in vivo* 小核試験の結果は陰性であった。代謝物 I
はラットにおける代謝試験で尿中から検出されているが、原体のラットを用い

た 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験では腎、膀胱における腫瘍性病変は認められなかった。また、ラットを用いた 2 世代繁殖試験や発生毒性試験では異常が認められなかったこと、及び、原体を用いた遺伝毒性試験の結果はすべて陰性であったことから、代謝物 I が生体において問題となる遺伝毒性を示すことは考えにくい。その他の代謝物及び原体混在物における試験結果はすべて陰性であった。(参照 2)

表 20 遺伝毒性試験概要(代謝物及び原体混在物)

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
B	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	10~1,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	10~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター肺由来 (CHL) 細胞	0.84~84 µg/mL(-S9) 2.5~250 µg/mL(+S9)	陰性
C	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	625~10,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
D	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	31.3~500 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
E の ナトリウム塩	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	125~2,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
F の 脱糖体	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	50~800 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
G	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	125~4,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
H	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	157~5,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
I	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17、M45 株)	62.5~10,000 µg/ディスク (+/-S9)	陽性

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陽性
		<i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	+S9 で陽性 -S9 で陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター 肺由来 (CHL) 細胞	100~400 µg/mL (-S9, 24h) 50~200 µg/mL (-S9, 48h) 18~40 µg/mL (+/-S9, 6h 処理、18h 回復)	陰性
	小核試験	ICR マウス (骨髄細胞) (一群雄 6 匹)	350, 700, 1,400 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性
ICR マウス (骨髄細胞) (一群雄 6 匹)		250, 500, 1,000 mg/kg 体重 (5 回連続経口投与)	陰性	
J	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	250~4,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
K	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	125~4,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
L	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	625~10,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
M	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	313~5,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
N	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	313~5,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
O	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	18.8~300 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
P	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	62.5~1,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
Q	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	125~2,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
R	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	625~10,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
S	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	500~8,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
T	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	125~2,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
U	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	625~10,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
V	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	625~10,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
W	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	62.5~1,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
AA	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	313~5,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
BB	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	62.5~2,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	157~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
CC	DNA修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	62.5~1,000 µg/ディスク (+/S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	313~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性

被験物質	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
DD	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	11.1~900 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然 変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	31.3~1,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
EE	DNA 修復試験	<i>B. subtilis</i> (H17, M45 株)	313~5,000 µg/ディスク (+/-S9)	陰性
	復帰突然 変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株) <i>E. coli</i> (WP 2uvrA 株)	156~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性

注) +/- S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

15. その他の試験

ラットの2年間慢性毒性/発がん性併合試験[12. (2)]において、3,000 ppm 投与群の雌雄に鼻腔扁平上皮癌の発生頻度の増加が認められ、鼻部及び皮膚に対する発がん性が懸念されたため、以下の検討試験が実施された。

(1) ラット鼻粘膜に対する90日間連続暴露試験①

Wistar ラット（一群雄24匹）に、フェリムゾン原体の1%または5%懸濁液（20 µL/匹）を1日1または2回、90日間鼻腔内に点鼻投与して、鼻粘膜の組織学的変化が観察された。その結果、起炎症性は認められなかった。（参照2）

(2) ラット鼻粘膜に対する90日間連続暴露試験②

前述の試験[15. (1)]において、鼻粘膜に起炎症性の変化は認められなかったため、本試験では、点鼻投与量を投与9週より30 µL/匹に増加させて、[15. (1)]と同様の投与が行われた。

暴露量を増やした結果、顕著な起炎症性は認められなかったが、初期的な炎症性の変化が観察された。（参照2）

(3) ラット鼻腔発がん性及び修飾作用試験

Fischer ラット（一群雄20~40匹）に、イニシエーション処置としてDNP（0.02%）を4週間飲水投与した後、フェリムゾン（原体：0、500、1,500及び3,000 ppm）を20週間混餌投与して、鼻腔2段階発がん性試験が実施された。

DNPによるイニシエーション処置群では、フェリムゾンの1,500 ppm以上投与群で鼻前庭の扁平上皮過形成の発生頻度が用量依存的に増加した。検査した鼻腔のすべての部位において、ラット1匹あたりの平均過形成病変数が増加したことから、フェリムゾンはDNPによる鼻腔発がんを促進することが明らかになった。また、鼻腔上皮過形成は、特に鼻前庭部に発現したことから、そ

の促進作用機序はフェリムゾンの鼻粘膜に対する直接接触による可能性が示唆された。(参照 2)

(4) ラット皮膚に対する発がん性試験

Wistar ラット (一群雄 20 匹) の背部皮膚に、フェリムゾン (原体 : 0、2,000 及び 6,000 μg /背部皮膚) を週 2 回、30 週間連続経皮投与して発がん性試験が実施された。

本試験条件下では、フェリムゾン投与群に異常所見は認められず、ラット皮膚に対する発がん性は陰性であると考えられた。(参照 2)

(5) マウス皮膚に対する発がん性試験

ICR マウス (一群雌 20 匹) の背部皮膚に、フェリムゾン (原体 : 0、2,000 及び 6,000 μg /背部皮膚) を週 2 回、30 週間連続経皮投与して発がん性試験が実施された。

本試験条件下では、フェリムゾン投与群に異常所見は認められず、マウス皮膚に対する発がん性は陰性であると考えられた。(参照 2)

(6) マウス皮膚に対する 2 段階発がん性試験

ICR マウス (一群雌 20 匹) の背部皮膚に、イニシエーション処置として DMBA (50 μg /背部皮膚) を 1 回塗布し、1 週間放置した後にプロモーション処置としてフェリムゾン (原体 : 6,000 μg /背部皮膚) を週 2 回、連続 29 週間塗布、または、イニシエーション処置としてフェリムゾン (原体 : 6,000 μg /背部皮膚) を 1 回塗布し、1 週間放置した後、プロモーション処置として TPA (5 μg /背部皮膚) を週 2 回、連続 29 週間塗布して、皮膚 2 段階発がん性試験が実施された。

本試験条件下では、フェリムゾンは皮膚発がんに関して、DMBA によるイニシエーション処置でプロモーター作用を示さず、TPA によるプロモーション処置でイニシエーター作用を示さなかった。(参照 2)

以上より、ラットの鼻腔扁平上皮癌の発生頻度の増加は、摂餌において鼻部に付着したフェリムゾンを含む餌が鼻腔より吸収され、鼻粘膜が長期間にわたって直接刺激を受けることにより炎症が誘起され、細胞が損傷、修復を繰り返す、持続的な細胞増殖亢進及び化生へと進んだ結果と考えられた。ラットの鼻腔扁平上皮癌は自然発生的にも認められる腫瘍であり、フェリムゾンはそのプロモーター作用により腫瘍の発生を促進したものと考えられた。

皮膚の発がん性に関しては、フェリムゾンはイニシエーション作用もプロモーション作用も示さず、陰性であると考えられた。

III. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて農薬「フェリムゾン」の食品健康影響評価を実施した。

ラットに経口投与されたフェリムゾンの吸収及び排泄は速やかであり、低用量投与群では投与後 24 時間で、高用量では投与後 72 時間で大部分が糞尿中に排泄された。主要臓器・組織中の残留放射能は、血中濃度の極大時に最高値を示した後速やかに減衰し、残留性は認められなかった。糞尿中に親化合物は認められず、主要代謝物として、低用量投与群では D、J 及び K、高用量投与群では E、F 及び J が検出された。主要代謝経路は、C=N 結合の開裂による C の生成及び中間体 (W) のアセチル化による D の生成、ならびに C のベンゼン環のメチル基の酸化を経て K 及びグルクロン酸抱合による J の生成であると考えられた。

水稻を用いた植物体内運命試験において、葉身部塗布処理または土壌混和处理したフェリムゾンは、その大部分が葉身部または葉鞘部に分布し、可食部である玄米への移行はわずかであった。葉身部における主要残留物は、葉身部塗布処理では親化合物、代謝物 B (フェリムゾンの E 異性体) 及び Q、土壌混和处理では親化合物及び代謝物 S であった。玄米中には高極性の代謝物が含まれていることが示唆された。稲体における主要代謝経路は、異性化による B の生成、ヒドラゾン結合の開裂、ベンゼン環 α -メチル基の酸化及びグルコース抱合による S の生成であると考えられた。

水稻を用いて、フェリムゾン及び代謝物 B を分析対象化合物とした作物残留試験が実施され、玄米におけるフェリムゾン及び代謝物 B の最大残留値は、いずれも散布 21 日後に認められ、それぞれ 0.358 及び 0.881 mg/kg であった。また、魚介類における最大推定残留値は 0.41 mg/kg であった。

各種毒性試験結果から、フェリムゾン投与による影響は主に肝臓及び血液に認められた。繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。発がん性試験では、雌雄ラットで鼻腔扁平上皮癌の発生頻度増加が認められた。刺激性のある本剤の鼻粘膜に対する長期暴露により炎症性変化が誘発され、細胞が損傷、修復を繰り返し、持続的な細胞増殖の亢進及び化生へと進んだ結果と考えられた。各種メカニズム試験及び遺伝毒性試験の結果から、ラットにおいて認められた腫瘍の発生機序は遺伝毒性メカニズムとは考え難く、評価にあたり閾値を設定することが可能であると考えられた。

各種試験結果から、食品中の暴露評価対象物質をフェリムゾン (親化合物) 及び代謝物 B と設定した。

各試験における無毒性量等は表 21 に示されている。

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 年間慢性毒性/発がん性併合試験の 1.94 mg/kg 体重/日であったので、食品安全委員会は、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.019 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量 (ADI) と設定した。

ADI	0.019 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	慢性毒性/発がん性併合試験
(動物種)	ラット
(期間)	2年間
(投与方法)	混餌
(無毒性量)	1.94 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

暴露量については、当評価結果を踏まえて暫定基準値の見直しを行う際に確認することとする。

表 21 各試験における無毒性量の比較

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾
			農薬抄録
ラット	90 日間 亜急性 毒性試験	0,250,1,000,4,000,8,000 ppm	雄：16.4 雌：18.3
		雄：0,16.4,65.9,268,501 雌：0,18.3,73.2,278,501	雄：ALP 増加 雌：Ht、Hb 減少
	2 年間 慢性毒性/ 発がん性 併合試験	0,50,500,3,000 ppm	雄：1.94 雌：23.0
		雄：0,1.94,19.2,123 雌：0,2.26,23.0,145	雌雄：体重増加抑制等 (鼻腔扁平上皮癌発生頻度増加)
2 世代 繁殖試験	0,200,600,1,800 ppm	親動物 P 雄：45.0 F ₁ 雄：62.9 P 雌：55.5 F ₁ 雌：66.9 児動物 P 雄：15.1 F ₁ 雄：19.7 P 雌：19.3 F ₁ 雌：21.1	
	P 雄：0,15.1,45.0,136 P 雌：0,19.3,55.5,159 F ₁ 雄：0,19.7,62.9,197 F ₁ 雌：0,21.1,66.9,202	親動物 雌雄：体重増加抑制等 児動物：低体重 (繁殖能に対する影響は認められない)	
発生毒性 試験	0,2,6,18,54	母動物：18 胎児：54 母動物：体重増加抑制 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	
マウス	90 日間 亜急性 毒性試験	0,250,1,000,4,000,8,000 ppm	雄：124 雌：143
		雄：0,30.6,124,445,792 雌：0,33.3,143,521,910	雌雄：体重増加抑制等
18 カ月間 発がん性 試験	0,50,500,3,000 ppm	雄：4.75 雌：5.16	雄：4.75 雌：5.16
		雄：0,4.75,48.4,302 雌：0,5.16,52.7,354	雌雄：体重増加抑制等 (発がん性は認められない)
ウサギ	発生毒性 試験	0,8,25,75	母動物：25 胎児：8 母動物：体重増加抑制等 胎児：着床後胚・胎児死亡率増加 (催奇形性は認められない)

イヌ	28日間 亜急性 毒性試験	0、25、50、100、200	雄：25 雌：50 雌雄：体重増加抑制等
	1年間 慢性毒性 試験	0、10、30、100	雄：10 雌：10 雌：体重増加抑制等 雄：摂餌量減少等
ADI			NOAEL：1.94 SF：100 ADI：0.019
ADI 設定根拠資料			ラット 2年間慢性毒性/発がん性併合試験

NOAEL：無毒性量 SF：安全係数 ADI：一日摂取許容量

¹⁾：無毒性量欄には、最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

<別紙 1 : 代謝物/分解物等略称>

記号	略称	化学名
B	E 異性体	(<i>E</i>)-2'-methylacetophenone 4,6-dimethylpyrimidin-2-ylhydrazone
C	OMA	<i>o</i> -methylacetophenone
D	DPZ	<i>N</i> -(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)acetohydrazide
E	TF-164S	4,6-dimethyl-2-[1-(<i>o</i> -tolyl)ethylidenehydrazino]pyrimidin-5-yl hydrogen sulfate
F	TF-164G	4,6-dimethyl-2-[1-(<i>o</i> -tolyl)ethylidenehydrazino]pyrimidin-5-ylβ-D-glucopyranosiduroic acid
G	4-HOMA	4'-hydroxy-2'-methylacetophenone
H	5-HOMA	5'-hydroxy-2'-methylacetophenone
I	α-HOMA	α-hydroxy- <i>o</i> -methylacetophenone
J	HMAG	<i>o</i> -acetylbenzyl β-D-glucopyranosiduroic acid
K	OCA	<i>o</i> -acetylbenzoic acid
L	MPTL	3-methylphthalide
M	OMM	α-hydroxy- <i>o</i> -tolylacetic acid
N	PTL	phthalide
O	DPZH	<i>N</i> -(5-hydroxy-4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)acetohydrazide
P	HMPZ	<i>N</i> -(4-hydroxymethyl-6-methylpyrimidin-2-yl)acetohydrazide
Q	HDMP	2-hydroxy-4,6-dimethylpyrimidine
R	OTE	1-(<i>o</i> -tolyl)ethanol
S	OTEG	1-(<i>o</i> -tolyl)ethyl β-D-glucopyranoside
T	ADMP	2-amino-4,6-dimethylpyrimidine
U	DMP	4,6-dimethylpyrimidine
V	1,5-DTP	5,7-dimethyl-1,2,4-triazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidine
W	DMPZ	4,6-dimethylpyrimidin-2-ylhydrazine
AA	Z-TEAG	(原体混在物)
BB	E-TEAG	(原体混在物)
CC	Z-TEAG-Ac	(原体混在物)
DD	ZZ-BTAG	(原体混在物)
EE	DMHA	(原体混在物)

<別紙 2 : 検査値等略称>

略称	名称
ACh	アセチルコリン
ai	有効成分量
ALP	アルカリホスファターゼ
BCF	生物濃縮係数
C _{max}	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
DMBA	7,12-ジメチルベンズアントラセン
DNP	1,4-ジニトロピレン
Glob	グロブリン
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
His	ヒスタミン
Ht	ヘマトクリット値
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
MC	メチルセルロース
NA	ノルアドレナリン
PEC	環境中予測濃度
PHI	最終使用から収穫までの日数
RBC	赤血球数
T _{1/2}	消失半減期
TAR	総投与 (処理) 放射能
T.Chol	総コレステロール
T _{max}	最高濃度到達時間
TPA	12- σ -テトラデカノイルホルボール-13-アセテート
TRR	総残留放射能

<別紙 3：作物残留試験成績>

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃 場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)									
					公的分析機関					社内分析機関				
					フェリムゾン		代謝物 B		合計	フェリムゾン		代謝物 B		合計
					最高値	平均値	最高値	平均値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	平均値
水稻 (露地) (玄米) 1989 年度	2	450 WP	2	30	<0.005	<0.005	0.014	0.014	0.02	0.005	0.005	0.020	0.020	0.03
				45	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01
	2	800 DL	2	30	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01
				45	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01
			2	21	0.056	0.055	0.195	0.194	0.25	0.042	0.040	0.195	0.190	0.23
				30	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	0.010	0.010	0.02
2	800 DL	2	45	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	
			21	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	0.007	0.006	<0.005	<0.005	0.01	
水稻 (露地) (玄米) 1989 年度	2	800 DL	1	30	0.032	0.032	0.044	0.044	0.08	0.026	0.026	0.082	0.081	0.11
				21	0.009	0.008	0.022	0.020	0.03	0.007	0.007	0.040	0.039	0.05
			2	21	0.086	0.084	0.089	0.088	0.17	0.078	0.078	0.200	0.197	0.28
				45	0.013	0.012	0.008	0.008	0.02	0.009	0.009	0.050	0.050	0.06
水稻 (露地) (玄米) 1989 年度	5	800 DL	1	21	/	/	/	/	/	0.052	0.052	0.154	0.148	0.20
				30	/	/	/	/	/	0.044	0.044	0.146	0.142	0.19
			2	21	/	/	/	/	/	0.094	0.094	0.322	0.322	0.42
				45	/	/	/	/	/	0.108	0.106	0.378	0.368	0.47
			1	21	/	/	/	/	/	0.033	0.032	0.177	0.177	0.21
				30	/	/	/	/	/	0.057	0.054	0.161	0.152	0.21
			2	21	/	/	/	/	/	0.064	0.062	0.217	0.204	0.27
				45	/	/	/	/	/	0.075	0.070	0.228	0.228	0.30
1	21	/	/	/	/	/	0.068	0.066	0.255	0.252	0.32			
	30	/	/	/	/	/	0.016	0.014	0.061	0.055	0.07			
1	21	/	/	/	/	/	0.080	0.079	0.154	0.153	0.23			
	45	/	/	/	/	/	0.050	0.048	0.184	0.176	0.22			

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃 場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)									
					公的分析機関					社内分析機関				
					フェリムゾン		代謝物 B		合計	フェリムゾン		代謝物 B		合計
					最高値	平均値	最高値	平均値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	平均値
水稻 (露地) (玄米) 1989年度	5	800 DL	2	21	/	/	/	/	/	0.201	0.193	0.453	0.443	0.64
				30	/	/	/	/	/	0.041	0.040	0.175	0.174	0.21
				44	/	/	/	/	/	0.012	0.012	0.084	0.083	0.10
			1	21	/	/	/	/	/	0.020	0.019	0.019	0.019	0.04
			30	/	/	/	/	/	0.071	0.070	0.144	0.144	0.21	
			2	21	/	/	/	/	0.028	0.028	0.034	0.033	0.06	
				30	/	/	/	/	0.115	0.115	0.328	0.327	0.44	
				45	/	/	/	/	0.027	0.027	0.177	0.176	0.20	
			2	21	/	/	/	/	0.053	0.053	0.184	0.181	0.23	
				30	/	/	/	/	0.076	0.074	0.310	0.302	0.38	
				45	/	/	/	/	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	
水稻 (露地) (玄米) 1989年度	2	240 SL	1	35	/	/	/	/	/	0.024	0.024	0.104	0.103	0.13
				75	/	/	/	/	/	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01
水稻 (露地) (稲わら) 1989年度	2	240 SL	1	35	/	/	/	/	/	0.07	0.07	0.08	0.08	0.15
				75	/	/	/	/	/	0.12	0.12	0.08	0.08	0.20
水稻 (露地) (玄米) 1989年度	2	240 WP	1	35	/	/	/	/	/	0.013	0.013	0.050	0.050	0.06
				75	/	/	/	/	/	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃 場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)										
					公的分析機関					社内分析機関					
					フェリムゾン		代謝物 B		合計	フェリムゾン		代謝物 B		合計	
					最高値	平均値	最高値	平均値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	平均値	
水稻 (露地) (稲わら) 1989年度	2	240 ^{WP}	1	35 75							0.05 <0.01	0.05 <0.01	0.06 0.06	0.06 0.06	0.11 0.07
水稻 (露地) (玄米) 1991年度	3	1回目: 450 ^{WP} 2回目: 800 ^{DL}	2	21	0.080	0.080	0.252	0.249	0.33	0.110	0.106	0.386	0.376	0.48	
				21	0.122	0.118	0.336	0.328	0.45	0.076	0.073	0.362	0.350	0.42	
				21	0.112	0.110	0.195	0.186	0.30	0.064	0.064	0.323	0.315	0.38	
水稻 (露地) (玄米) 1991年度	2	242 ^{SL}	2	21 31	0.117 0.046	0.117 0.046	0.198 0.040	0.196 0.038	0.31 0.08	0.046 0.007	0.045 0.007	0.053 0.020	0.051 0.020	0.10 0.03	
			2	21 27	0.085 0.012	0.084 0.012	0.141 0.029	0.136 0.028	0.22 0.04	0.124 0.012	0.122 0.011	0.249 0.039	0.242 0.038	0.36 0.05	
水稻 (露地) (玄米) 1991年度	3	450 ^{WP}	2	21 ^{a)}	0.132	0.130	0.274	0.269	0.40	0.166	0.151	0.648	0.580	0.73	
				21 ^{b)}	0.240	0.228	0.498	0.475	0.70	0.246	0.237	0.876	0.840	1.08	
				28	0.026	0.026	0.058	0.058	0.08	0.017	0.016	0.091	0.090	0.11	
			2	21 ^{a)}	0.159	0.152	0.340	0.333	0.49	0.144	0.142	0.436	0.430	0.57	
				21 ^{b)}	0.253	0.246	0.538	0.538	0.78	0.204	0.204	0.723	0.720	0.92	
				28	0.097	0.095	0.323	0.313	0.41	0.099	0.098	0.373	0.366	0.46	
2	21 ^{a)}	0.136	0.134	0.218	0.214	0.35	0.080	0.078	0.344	0.340	0.42				
	21 ^{b)}	0.230	0.226	0.364	0.362	0.59	0.160	0.160	0.650	0.642	0.80				
	28	0.103	0.096	0.173	0.172	0.27	0.043	0.042	0.252	0.239	0.28				
水稻 (露地) (玄米)	2	450 ^{WP}	2	21	0.358	0.356	0.720	0.714	1.07	0.313	0.304	0.526	0.522	0.83	
			2	30	0.164	0.162	0.554	0.528	0.69	0.156	0.154	0.367	0.364	0.52	
			2	45	0.052	0.050	0.211	0.206	0.26	0.054	0.054	0.169	0.166	0.22	

作物名 (栽培形態) (分析部位) 試験年度	試験圃 場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値 (mg/kg)										
					公的分析機関					社内分析機関					
					フェリムゾン		代謝物 B		合計	フェリムゾン		代謝物 B		合計	
					最高値	平均値	最高値	平均値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	平均値	
1992 年度			2	21	0.344	0.340	0.881	0.872	1.21	0.256	0.250	0.839	0.832	1.08	
				30	0.147	0.142	0.562	0.550	0.69	0.125	0.122	0.566	0.550	0.67	
				45	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.01	
水稻 (露地) (玄米) 1994 年度	2	225 SC	2	21	0.071	0.069	0.093	0.092	0.16	0.034	0.031	0.120	0.120	0.15	
				30	0.043	0.042	0.055	0.054	0.10	0.050	0.045	0.180	0.170	0.22	
				45	0.024	0.024	0.041	0.040	0.06	0.015	0.015	0.071	0.066	0.08	
			2	21	0.068	0.067	0.115	0.114	0.18	0.047	0.044	0.190	0.180	0.22	
				30	0.071	0.068	0.075	0.074	0.14	0.049	0.041	0.250	0.220	0.26	
				45	0.028	0.028	0.040	0.040	0.07	0.014	0.012	0.097	0.090	0.10	
水稻 (露地) (稲わら) 1994 年度	2	225 SC	2	21	0.35	0.34	0.19	0.18	0.52	0.26	0.24	0.20	0.20	0.44	
				30	0.17	0.17	0.10	0.10	0.27	0.15	0.14	0.19	0.16	0.30	
				45	0.09	0.08	<0.05	<0.05	0.13	0.075	0.070	0.14	0.12	0.19	
			2	21	0.36	0.36	0.21	0.20	0.56	0.25	0.25	0.18	0.18	0.43	
				30	0.23	0.22	0.12	0.12	0.34	0.28	0.28	0.19	0.17	0.45	
				45	0.11	0.10	0.06	0.06	0.16	0.13	0.12	0.13	0.13	0.25	
水稻 (露地) (玄米) 1997 年度	2	225 SC	2	21						0.034	0.034	0.100	0.100	0.13	
				21						0.029	0.028	0.162	0.152	0.18	
		125 SC	2	21							0.026	0.026	0.066	0.066	0.09
				21						0.012	0.012	0.068	0.064	0.08	

注) WP : 水和剤、DL : 粉剤 (DL 剤)、SL : ゴル剤、SC : フロアブル剤

a) : 散布間隔 24~25 日 b) : 散布間隔 10 日

すべ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。

< 参照 >

- 1 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）
- 2 農薬抄録 フェリムゾン（殺菌剤）（平成 19 年 11 月 1 日改訂）：住友化学株式会社、未公表
- 3 フェリムゾンの魚介類における最大推定残留値に係る資料
- 4 食品健康影響評価について
(URL ; <http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-ferimzone-200205.pdf>)
- 5 第 225 回食品安全委員会
(URL ; <http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai225/index.html>)
- 6 第 13 回食品安全委員会農薬専門調査会確認評価第三部会
(URL ; http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kakunin3_dai13/index.html)
- 7 第 43 回食品安全委員会農薬専門調査会幹事会
(URL ; http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai_dai43/index.html)