

府食第90号
平成17年1月27日

厚生労働大臣
尾辻 秀久 殿

食品安全委員会

委員長 寺田 雅昭



食品健康影響評価の結果の通知について

平成16年10月5日付け厚生労働省発食安第1005002号をもって貴省より当委員会に対し意見を求められたクロチアニジ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通知します。

なお、農薬専門調査会において各種試験結果概要及び評価結果をまとめた評価書を添付します。

記

クロチアニジンの一日摂取許容量を 0.097mg/kg 体重/日と設定する。

農薬評価書

クロチアニジン

2005年1月26日

食品安全委員会農薬専門調査会

目次

| | |
|------------------------------|----|
| ・ 目次 | 1 |
| ・ 検討の経緯 | 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 | 4 |
| I. 評価対象農薬の概要 | |
| 1. 用途 | 5 |
| 2. 有効成分の一般名 | 5 |
| 3. 化学名 | 5 |
| 4. 分子式 | 5 |
| 5. 分子量 | 5 |
| 6. 構造式 | 5 |
| 7. 開発の経緯 | 5 |
| II. 試験結果概要 | |
| 1. ラットにおける動物体内運命試験 | 6 |
| 2. 植物体内外運命試験 | 7 |
| (1) イネにおける植物体内運命試験 | 7 |
| (2) トマトにおける植物体内運命試験 | 9 |
| (3) チヤにおける植物体内運命試験 | 9 |
| 3. 土壌中運命試験 | 10 |
| (1) 湿水土壌運命試験 | 10 |
| (2) 畑地土壌運命試験 | 10 |
| (3) 土壌表面光分解試験 | 11 |
| (4) 土壌吸着試験 | 11 |
| (5) 土壌移行試験 | 11 |
| 4. 水中運命試験 | 11 |
| (1) 加水分解試験 | 11 |
| (2) 水中光分解試験 | 11 |
| 5. 作物残留試験 | 12 |
| 6. 乳汁への移行試験 | 13 |
| 7. 土壌残留試験 | 13 |
| 8. 急性毒性試験 | 14 |
| (1) 急性毒性試験(経口/経皮/吸入:ラット、マウス) | 14 |
| (2) 急性神経毒性試験(ラット)① | 15 |
| (3) 急性神経毒性試験(ラット)② | 15 |
| 9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性 | 15 |
| 10. 亜急性毒性試験 | 15 |

| | |
|------------------------------|----|
| (1) 90 日間亜急性毒性試験(ラット) | 15 |
| (2) 90 日間亜急性毒性試験(イヌ) | 16 |
| (3) 90 日間亜急性神経毒性試験(ラット) | 16 |
| 11. 慢性毒性試験及び発がん性試験 | 16 |
| (1) 12 ヶ月間慢性毒性試験(イヌ) | 16 |
| (2) 24 ヶ月間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット) | 17 |
| (3) 78 週間発がん性試験(マウス) | 18 |
| 12. 生殖発生毒性試験 | 18 |
| (1) 2 世代繁殖試験(ラット) | 18 |
| (2) 発生毒性試験(ラット) | 19 |
| (3) 発生毒性試験(ウサギ) | 19 |
| 13. 遺伝毒性試験 | 19 |
| 14. 一般薬理試験 | 21 |
| III. 総合評価 | 22 |
| ・ 別紙 1:代謝物/分解物略称 | 25 |
| ・ 別紙 2:作物残留試験成績 | 26 |
| ・ 別紙 3:検査値等略称 | 29 |
| ・ 参照 | 30 |

<検討の経緯>

2001年12月20日 初回農薬登録（非食用）
2002年4月24日 初回農薬登録（食用）
2003年5月13日 農薬登録申請（適用拡大：大豆、キャベツ、ピーマン等）
2004年10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1005002号）（参照1）
2004年10月7日 食品安全委員会第64回会合（要請事項説明）（参照2）
2004年11月2日 農薬専門調査会第19回会合（参照3）
2004年12月2日 食品安全委員会第72回会合（報告）
2004年12月2日より12月29日 国民からの意見聴取
2005年1月26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

<食品安全委員会委員名簿>

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

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

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
津田洋幸
出川雅邦
長尾哲二
林 真
平塚 明
吉田 緑

要 約

ネオニコチノイド系化合物の殺虫剤である「クロチアニジン」(IUPAC : (E)-1-(2-クロロ-1,3-チアゾール-5-イルメチル)-3-メチル-2-ニトログアニジン)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、動物代謝(ラット)、植物代謝(イネ、トマト、チャ)、土壤中運命、加水分解、水中光分解、作物残留、土壤残留、急性毒性(ラット、マウス)、亜急性毒性(ラット、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、ウサギ)、遺伝毒性試験等である。

試験結果から、神経毒性、発がん性、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。

各試験の無毒性量の最小値がラットを用いた24ヶ月間慢性毒性/発がん性併合試験の9.7 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0.097 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)とした。

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：クロチアニジン

英名：clothianidin (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：*(E)*-1-(2-クロロ-1,3-チアゾール-5-イルメチル)-3-メチル-2-ニトログアニジン

英名：*(E)*-1-(2-chloro-1,3-thiazol-5-ylmethyl)-3-methyl-2-nitroguanidine

CAS (No. 210880-92-5)

和名：[C(*E*)]-N[(2-クロロ-5-チアゾリル)メチル]-N'-メチル-N''-ニトログアニジン

英名：[C(*E*)]-N[(2-chloro-5-thiazoly)methyl]-N'-methyl-N''-nitroguanidine

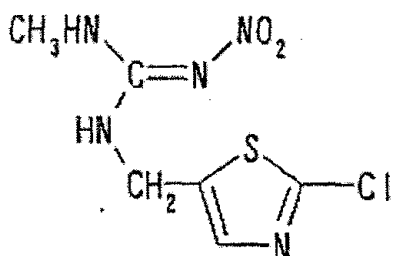
4. 分子式

C₆H₈ClN₅O₂S

5. 分子量

249.68

6. 構造式



7. 開発の経緯

クロチアニジンは1988年に武田薬品工業（株）により発見されたネオニコチノイド系化合物の殺虫剤であり、作用機構は昆虫中枢神経系のニコチン性アセチルコリン受容体に対するアゴニスト作用である。我が国では2002年4月24日に初めて食用作物についての農薬登録がなされ、平成14農薬年度には原体ベースで42.6トン生産されている（参照4）。2004年7月現在、日本、米国、英国等で登録を取得している。

クロチアニジンは2003年5月に住化武田農薬株式会社（以下「申請者」という。）より農薬取締法に基づく適用拡大登録申請がなされ、参考5～60の資料が提出されている。（参照5）

II. 試験結果概要

クロチアニジンのニトログアニジン部分の炭素を¹⁴Cで標識したもの(Nit-¹⁴C-クロチアニジン)及びチアゾール環の2位の炭素を¹⁴Cで標識したもの(Thi-¹⁴C-クロチアニジン)を用いて各種試験が行われた。放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合クロチアニジンに換算した。

1. ラットにおける動物体内運命試験（吸収・分布・代謝及び排泄）

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及びThi-¹⁴C-クロチアニジンをWistarラット(1群雌雄各3~5匹)に5mg/kg体重(低用量)または250mg/kg体重(高用量)の用量でそれぞれ単回経口投与、単回静脈投与(低用量群のみ)、または反復経口投与(14日非標識体投与後、標識体を投与:低用量群のみ)し、クロチアニジンの動物体内運命試験が実施された。

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及びThi-¹⁴C-クロチアニジン投与での単回投与時の血液中放射能濃度の最高濃度が低用量単回経口投与群では投与2時間後に最大の1.86~2.36μg/mlとなり、静脈投与群では投与直後に最大となり、4.90~5.62μg/ml(0.25及び0.5時間の結果を直線回帰して算出した値)となった。半減期は低用量単回経口投与群で2.9~4.0時間、低用量静脈投与群で1.8~2.4時間であり、標識部位間に大きな違いは見られなかった。

投与7日間までに、低用量単回経口投与群において、尿に総投与放射能(TAR)の92.0~95.8%、糞に4.4~6.0%TAR、高用量投与群において、尿に90.6~93.4%TAR、糞に4.6~8.2%TAR分布した。反復投与群では、投与後14日間までに、尿に92.3~95.5%TAR、糞に5.5~10.0%TAR分布した。

クロチアニジンの低用量及び高用量単回経口投与群の主な組織の残留放射能は表1の通りであった。各組織とも経時的に減少し、投与後7日後、各組織における放射活性は、低用量単回経口投与群では0.07%TAR以下、高用量単回経口投与群では0.06%TAR以下であった。

表 1 主な組織の残留放射能

| 投与群 | 性 | 2 時間後* | 7 日後 |
|-----------|---|--|--|
| 低用量 単回 | 雄 | 胃(7.17~9.98)、腎臓(5.69~6.83)、 肝臓(3.76~3.92)、副腎(2.69~2.80)、 心臓(2.13~2.36)、肺(2.10~2.20)、 血液(1.94~1.95) | 体毛(0.02~0.08)、肝臓(0.02)、血液 (0.01~0.02)、腎(0.02以下) |
| | 雌 | 胃(7.96~11.2)、腎臓(5.04~5.65)、 肝臓(3.21~4.23)、副腎(1.88~2.94)、 心臓(1.86~2.60)、筋肉(1.82~2.33)、 血液(1.81~2.23) | 血液(0.01)、肝臓(0.01)、体毛(0.03 以下)、腎(0.02以下)、甲状腺(0.02 以下) |
| 投与群 | 性 | 7 日後 | 14 日後 |
| 高用量 単回 | 雄 | 肝臓(0.86~1.34)、血液(0.63~0.95)、 皮膚(0.62~0.64)、体毛(0.49~0.61)、 坐骨神経(0.53~0.55)、甲状腺(0.33 ~0.64)、腎臓(0.33~0.57) | 体毛(0.48~0.58)、血液(0.36~0.53)、 肝臓(0.28~0.38)、甲状腺(0.21~ 0.25)、皮膚(0.17~0.24)、腎臓(0.17 ~0.23)、坐骨神経(0.11~0.33) |
| | 雌 | 体毛(0.61~0.63)、肝臓(0.59~0.67)、 血液(0.52~0.79)、坐骨神経(0.22~ 0.62)、副腎(0.41~0.59) | |

* : 血中最高濃度到達時付近

注) 残留放射能濃度はクロチアニジン換算濃度($\mu\text{g/g}$)。

低用量単回経口投与、低用量反復経口投与、高用量単回経口投与において、尿試料からは、クロチアニジンが 61.4~79.6% TAR、代謝物 TZNG¹が 4.9~17.5% TAR、代謝物 MNG が 5.3~9.6% TAR、代謝物 MTCA が 4.9~9.8% TAR 検出され、その他の代謝物は 2.9% TAR 以下であった。糞中からはクロチアニジンが投与量の 1.2~5.7% TAR、代謝物 TMG が 1.5~3.6% TAR 検出され、その他の代謝物は 0.7% TAR 以下であった。

クロチアニジンの主要代謝経路は、①ニトログアニジン基とチアゾリルメチル部分間の炭素-窒素結合の開裂(MNG、NTG、MG)、②ニトログアニジン基の加水分解(TZMU、TZU)、③N-メチルニトログアニジン基及び N-メチルウレア基の脱メチル化(TZNG、TZU、NTG)、④グルタチオンによるチアゾール環塩素の置換(MTCA)であると考えられる。(参考 6~8)

2. 植物体内部運命試験

(1) イネにおける植物体内運命試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及び Thi-¹⁴C-クロチアニジンを用いてイネ(品種: 旭 4 号)にお

¹ 代謝物等の略称は別紙 1 を参照(以下同じ)。

ける植物体内運動試験が実施された。本試験で用いた試験設計概要は表2のとおりである。

表2 イネにおける植物体内運動試験設計概要

| 試験区分 | I | II | III |
|-------|-------------------------------------|--------------------------------------|---|
| 処理方法 | 葉部塗布処理 | | 土壌混和処理 |
| 検体 | イネの幼苗（播種後1.5ヶ月） | | イネ体（播種後3週間） |
| 処理量 | 16%水溶液を葉部表面の中央に $2\mu\text{g}$ 塗布処理 | 16%水溶液を葉部表面の中央に $15\mu\text{g}$ 塗布処理 | 土壌に $1.5\ \mu\text{g}/\text{cm}^2$ の割合で混和、イネ体を植えたポットの土壌表面に $300\ \mu\text{g}$ の処理土壌を均一に積層 |
| 検体採取日 | 処理後 7、14、21、28、35 日目 | 処理後 48 日目 | 処理後 30、60、130 日目 |

試験区Iにおいて、処理35日後に70.1~75.5% TARが処理葉部に残存した。試験区IIにおいては、48日後に84.8~91.0%TAR (40.5~47.3mg/kg) が処理葉部に残存し、可食部(玄米)の放射活性は0.2%TAR (0.02 mg/kg) であった。試験区IIIにおいては、130日後、稲体及び土壌中からそれぞれ5.6~6.5%TAR、88.0~91.9%TARの残留放射能が回収され、葉部に3.4~4.5%TAR、葉鞘部に0.9~1.0%TAR存在し、処理経過日数と共に増加した。可食部(玄米)への移行は0.1~0.2%TAR (0.02 mg/kg)と僅かであった。

試験区Iでは、クロチアニジンは半減期38~39日の速度で減少し、35日後クロチアニジンが51.9~53.4%TAR、主要代謝物としてTZNG、TZMU、MNG、TMG、MG、TZU、NTGが検出されたがいずれも5%TAR以下であった。試験区IIでは、処理葉、非処理葉、葉鞘、糊殻、玄米に40~47 mg/kg、0.03 mg/kg、n.d.~0.01 mg/kg、0.05~0.07 mg/kg、0.02 mg/kgの総残留放射能(TRR)を検出した。各部での残留放射能の化学形態は、クロチアニジンが最も多く、それぞれ81.3~82.7%TRR、40.0~49.1%TRR、41.1~42.8%TRR、38.3~47.1%TRR、10.8~11.0%TRRが検出された。処理葉、非処理葉、葉鞘、糊殻から主要代謝物としてTZMUが3.5~4.0%TRR、16.1~16.2%TRR、10.5~13.3%TRR、9.2~12.1%TRR検出された。玄米からはMGを12.4%TRR検出した。主な代謝物は非処理葉及び葉鞘部で代謝物TZMU、玄米で代謝物MGであり、それぞれ10.5~16.2%TAR、12.4%TARであった。試験区IIIでは、玄米中の残留放射能の化学形態はクロチアニジン12.7~15.5%TRR、TZMU6.3~13.3%TRR、MG7.1%TRRであった。その他の部位で検出された残留放射能は、糊殻0.07~0.17 mg/kg、うちクロチアニジン26.8~39.6%TRR、TZMU14.4~17.1%TRR、葉0.72~0.95 mg/kg、うちクロチアニジン10.0~16.3%TRR、TZMU15.3~15.7%TRR、TMG13.1~13.3%TRR、MG11.2%TRR、葉鞘0.04~0.07 mg/kg、うちクロチアニジン19.5~22.5%TRR、TZMU14.4~16.9%TRRが検出された。

イネにおける主要代謝経路は、①ニトログアニジン部分からの脱メチル化(TZNG、TZU、NTG)、②ニトログアニジン部分の加水分解(TZMU、TZU)、③ニトログアニジン部分と

チアゾリルメチル部分の炭素一窒素結合の開裂 (MNG、NTG、MG)、④ニトログアニジン部分の脱ニトロ化 (TMG、MG)、と考えられる。(参照 9)

(2) トマトにおける植物体内運命試験

Nit^{14}C -クロチアニジン及び Thi^{14}C -クロチアニジンを用いてトマト(品種: パティオ及び Bonset F1)における植物体内運命試験が実施された。本試験で用いた試験設計概要は表 3 のとおりである。

表 3 トマトにおける植物体内運命試験設計概要

| 試験区分 | I | II | III | IV |
|-------|---|------------------|------------------------------------|-----------|
| 処理方法 | 葉部塗布処理 | 果実部塗布処理 | 散布処理 | 植穴処理 |
| 処理量 | 2.5 μg | 10 μg | 7.9 mg/株 | 15 mg/株 |
| 標識体 | Nit^{14}C -クロチアニジン、 Thi^{14}C -クロチアニジン | | Nit^{14}C -クロチアニジン | |
| 検体採取日 | 処理後 7、14、21、28 日目 | | 採取前 17、3 日 の 2 回処理 | 処理後 97 日後 |
| 試料 | 葉 | 果実 | 果実 | 果実 |

試験区 Iにおいて、処理後 28 日には 95.4~95.6% TAR が葉に残存し、その葉部内への移行量は 5.9~7.8% TAR と僅かであった。試験区 IIにおいて、処理後 28 日に果実部に 97.8~98.6% TAR が果実部に認められ、果実部内には 6.8~8.7% TAR 分布した。試験区 IIIにおいて、収穫時に果実部には 0.57 mg/kg (96.8% TRR) 分布し、果実部内の TRR は 3.2% であった。試験区 IVにおいて、処理 97 日後の果実部には 0.014 mg/kg (0.3% TAR) 分布した。

試験区 I 又は IIにおいて、クロチアニジンの半減期はそれぞれ 132~158 日であり、処理 28 日後、クロチアニジンはそれぞれ 82.2~85.7% TAR であり、主要代謝物は僅か TZMU で 1.0~3.2% TAR であった。試験区 III のトマトにおいて、収穫時にクロチアニジンは 0.55 mg/kg (96.6% TRR) 分布した。試験区 IVにおいて、処理 97 日後果実部にはクロチアニジンが 0.009 mg/kg (66.1% TRR) であり、主要代謝物は MNG 及び TZNG であり、それぞれ 0.002 mg/kg (17.7% TRR)、0.001 mg/kg (8.4% TRR) 分布した。

トマトにおける主要代謝経路は、①ニトログアニジン部分からの脱メチル化(TZNG、TZU、NTG)、②ニトログアニジン部分の加水分解 (TZMU、TZU)、③ニトログアニジン部分とチアゾリルメチル部分の炭素一窒素結合の開裂 (MNG、NTG、MG)、④ニトログアニジン部分の脱ニトロ化 (TMG、MG) であると考えられる。(参照 10)

(3) チャにおける植物体内運命試験

Nit^{14}C -クロチアニジン及び Thi^{14}C -クロチアニジンを用いて水溶剤を調製し、クロチアニジンのチャにおける植物体内運命試験が行われた。チャ(品種: やぶきた)の葉部に、処理葉部移行試験では 3.5 μg /葉を塗布し、処理 7、14、21、28 日後に検体を採取した。

非処理葉部移行試験では $50 \mu\text{g}$ /葉を塗布し (Nit- ^{14}C -クロチアニジンのみ)、処理 28 日後に検体 (処理葉、その上位/下位の非処理葉、及び枝) を採取した。

処理葉部移行試験では、処理 28 日後に葉面上、葉部内にそれぞれ 88.7~90.7 % TAR、5.2~8.3% TAR 分布した。非処理葉部移行試験では、処理葉部に 97.0% TAR が認められ、非処理葉部及び枝部中への分布は 0.1% TAR 以下であった。

チャの葉部でのクロチアニジンの半減期は 140 日以上であり、放射活性の大部分はクロチアニジン(88.2~90.5%TAR (12.4~13.2 mg/kg))であり、代謝物は僅か 2.4%TAR 以下 (0.33 mg/kg) であった。

チャにおける主要代謝経路は、①ニトログアニジン部分からの脱メチル化(TZNG、TZU)、②ニトログアニジン部分の加水分解 (TZMU、TZU)、③ニトログアニジン部分とチアゾリルメチル部分の炭素一窒素結合の開裂 (MNG、MG)、④ニトログアニジン部分の脱ニトロ化 (TMG、MG) であると考えられる。(参照 11)

3. 土壌中運命試験

(1) 滞水土壌運命試験

Nit- ^{14}C -クロチアニジン及び Thi- ^{14}C -クロチアニジンをそれぞれ供試土壌の乾燥重量に対して 0.225 mg/kg の用量で滞水状態の 3 種の土壌 (重埴土、砂壌土、軽埴土) に混和後、 25°C の暗所で 180 日間インキュベーションし、好気的及び嫌気的 (軽埴土のみ) 条件下におけるクロチアニジンの滞水土壌運命試験が行われた。

クロチアニジンの半減期は、重埴土、砂壌土、軽埴土で好気的条件下においてそれぞれ 50 日、70 日、60 日であった。嫌気的条件下では、軽埴土で約 40 日であった。好気的及び嫌気的条件下のいずれの土壌でも主要分解物は TMG であり、嫌気的条件下の軽埴土で 11.4% TAR 生成した。その他の分解物はいずれも 2.9% TAR 以下であった。180 日後の非抽出放射能は好気的条件で 71.0~80.0%TAR、嫌気的条件で 80.3%TAR に達した。揮発性成分は両条件下で 4.3%TAR 以下であった。滅菌土壌において、分解物は認められなかつた。(参照 12)

(2) 畑地土壌運命試験

Nit- ^{14}C -クロチアニジン及び Thi- ^{14}C -クロチアニジンをそれぞれ供試土壌の乾燥重量に対して 0.5 mg/kg の用量で 3 種の土壌 (重埴土、砂壌土、軽埴土) に混和後、 25°C の暗所で 180 日間インキュベーションし、好気的及び嫌気的 (軽埴土のみ) 条件下におけるクロチアニジンの畠地土壌運命試験が行われた。

クロチアニジンの半減期は、重埴土、砂壌土、軽埴土で好気的条件下においてそれぞれ 190 日、210 日、200 日であった。嫌気的条件下では、軽埴土で約 220 日であった。好気的及び嫌気的条件下のいずれの土壌でも主要分解物は MNG であり、好気的条件下の軽埴土で 3.4% TAR 生成した。180 日後の非抽出放射能は好気的条件下で 40.7~45.2%TAR、嫌気的条件で 40.0~44.8%TAR であった。揮発性放射能は両条件下で 8.5%TAR 以下であった。(参照 12)

(3) 土壌表面光分解試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジンを $0.6 \mu\text{g}/\text{cm}^2$ の用量で処理した軽埴土の薄層 (0.5 mm) に、14日間キセノン光 ($40 \text{ W}/\text{m}^2$ (測定波長: $360\sim480 \text{ nm}$)) を照射し、クロチアニジンの土壤表面光分解試験が行われた。短波長除去フィルターは用いなかった。

14日後の主な放射性成分はクロチアニジンであり、73.0% TAR認められた。分解物はいずれも 1.3% TAR 以下であった。対照処理 (遮光下) ではクロチアニジンは 85% TAR であった。(参照 13)

(4) 土壌吸着試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジンを用いた土壤吸着試験が 4 種類の国内土壤 (重埴土、砂壌土、軽埴土 (真壁)、軽埴土 (宮崎)) を用いて実施された。

吸着係数 $K^{\text{ads}}=1.12\sim14.8$ 、有機炭素量補正吸着係数 $K^{\text{adsOC}}=90.0\sim250$ であった。(参照 14)

(5) 土壌移行試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジンを用いた土壤吸着試験が 3 種類の国内土壤 (重埴土、砂壌土、軽埴土) を用いて実施された。深さ 30 cm に充填した土壤カラムを作成し、Nit-¹⁴C-クロチアニジンを混和処理 (重埴土及び砂壌土: $98 \mu\text{g}$ 、軽埴土: $44 \mu\text{g}$) した土壤 20 g を均一に 1 cm に積層 (混和直後、又は混和後 (30 日間熟成)) し、カラム移行性試験を行った。

最も吸着の弱かった砂壌土におけるカラム流出液は、処理量の 7.4% (混和直後) 及び 2.5% (30 日間熟成) であり、その他は 0.1% 以下であった。熟成土壤においては、処理土壤を含む深さ 6cm までの画分に、重埴土及び軽埴土では放射能の大部分 (85.1~94.1%) が、砂壌土においても 50% 以上が認められた。(参照 14)

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及び Thi-¹⁴C-クロチアニジンを pH4.0、5.0、7.0、9.0 緩衝液、蒸留水及び河川水に濃度が $1 \mu\text{g}/\text{L}$ となるよう溶解させ、 25°C で 1 年間又は 50°C で 12 週間インキュベートし、クロチアニジンの加水分解試験が行われた。

クロチアニジンの半減期は、 25°C 条件下では pH9.0 緩衝液で 1.5 年、自然水中で 9 年、 50°C 条件下では pH9 緩衝液で 14 日、蒸留水中で 93 日、河川水中で 73 日と算出された。他の条件下ではクロチアニジンは安定であり、半減期を求められなかった。主要分解物は TZMU、ACT、CTNU 及び二酸化炭素であった。クロチアニジンの主要分解経路は加水分解反応による TZMU、CTNU の生成であると考えられる。(参照 15)

(2) 水中光分解試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及び Thi-¹⁴C-クロチアニジンを蒸留水、自然水 (3 種類) に濃度が $1 \mu\text{g}/\text{L}$ となるよう溶解させ、 25°C でキセノン光 ($18 \text{ W}/\text{m}^2$ (測定波長: $360\sim480 \text{ nm}$)) を照射し、クロチアニジンの水中光分解試験が行われた。短波長除去フィルターは用いな

かった。

クロチアニジンの推定半減期は、蒸留水で40~42分、自然水で46~58分であった。

主要分解物はTZMU、MAI、TMG、MG及び二酸化炭素であった。(参照16)

5. 作物残留試験

水稻、大豆、ばれいしょ、かんしょ、てんさい、だいこん、キャベツ、レタス、ねぎ、トマト、ピーマン、なす、きゅうり、スイカ、メロン、みかん、夏みかん、すだち、かぼす、りんご、なし、もも、うめ、おうとう、ぶどう、かき及び茶の計27種の作物を用いて、クロチアニジンを分析対象化合物とした作物残留試験が実施されている。また27種のうち15種類の作物についてはTZNG、TZMU、MNG、TMGを分析対象化合物とした作物残留試験が実施されている。その結果は別紙2のとおりであり、クロチアニジンの最高値は、最終散布後7日目に収穫した茶(荒茶)の38.0 mg/kgであったが、14日目、21日目にはそれぞれ7.93 mg/kg、3.28 mg/kgと減衰した。TZNG、TZMU、MNG、TMGの最高値は、全て茶であり、それぞれ0.167 mg/kg、1.21 mg/kg、0.44 mg/kg、0.70 mg/kgであった。また、最終散布後42日日のぶどうでTZNG(0.105 mg/kg)、MNG(0.113 mg/kg)が検出された。茶・ぶどう以外の作物での代謝物の残留値は全て0.1 mg/kg未満であった。(参照17~18)

作物残留試験成績に基づき、クロチアニジン(親化合物のみ)を暴露評価対象物質として国内で栽培される農産物からの推定摂取量を表4に示した。なお、本推定摂取量の算定は、申請された使用方法からクロチアニジンが最大の残留を示す使用条件で、全ての適用作物に使用され、加工・調理による残留農薬の増減が全くないと仮定の下に行った。

表4 食品中より摂取されるクロチアニジンの推定摂取量

| 作物名 | 残留値 (mg/kg) | 国民平均 | | 小児 (1~6歳) | | 妊婦 | | 高齢者 (65歳以上) | |
|-------------|----------------|---------------|-----------------|---------------|-----------------|---------------|-----------------|----------------|-----------------|
| | | ff (g/人/日) | 摂取量 (μg/人/日) | ff (g/人/日) | 摂取量 (μg/人/日) | ff (g/人/日) | 摂取量 (μg/人/日) | ff (g/人/日) | 摂取量 (μg/人/日) |
| 水稻 | 0.104 | 185.1 | 19.3 | 97.7 | 10.2 | 139.7 | 14.5 | 188.8 | 19.6 |
| 大豆 | 0.01 | 56.1 | 0.6 | 33.7 | 0.3 | 45.5 | 0.5 | 58.8 | 0.6 |
| ばれいしょ | 0.007 | 36.6 | 0.3 | 21.3 | 0.1 | 39.8 | 0.3 | 27 | 0.2 |
| だいこん (根) | 0.010 | 45 | 0.5 | 18.7 | 0.2 | 28.7 | 0.3 | 58.5 | 0.6 |
| だいこん (葉) | 1.46 | 2.2 | 3.2 | 0.5 | 0.7 | 0.9 | 1.3 | 3.4 | 5.0 |
| キャベツ | 0.12 | 22.8 | 2.7 | 9.8 | 1.2 | 22.9 | 2.7 | 23.1 | 2.8 |
| レタス | 0.92 | 6.1 | 5.6 | 2.5 | 2.3 | 6.4 | 5.9 | 4.2 | 3.9 |
| ねぎ | 0.09 | 11.3 | 1.0 | 4.5 | 0.4 | 8.2 | 0.7 | 11.5 | 1.0 |
| トマト | 0.156 | 24.3 | 3.8 | 16.9 | 2.6 | 24.5 | 3.8 | 18.9 | 2.9 |