

II. 毒性等に関する科学的知見

豪州 APVMA レポート (2001 年) 及び US EPA Federal Register (2003 年) 等を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。(参照 4~7)

各種運命試験 (II·1, 2) は、キノキシフェンのフェニル環の炭素を ^{14}C で標識したもの (phe- ^{14}C -キノキシフェン) 及びキノリン環の炭素を ^{14}C で標識したもの (qui- ^{14}C -キノキシフェン) を用いて実施された。検査値等略称は別紙 1 に示されている。

1. 動物体体内運命試験 (ラット)

phe- ^{14}C -キノキシフェン及び qui- ^{14}C -キノキシフェンは総投与放射能 (TAR) の約 68~85%が速やかに吸収され、24 時間以内に排泄された。最終的な回収率は 83.5~96.2% TAR であった。投与後 48 時間ににおける排泄プロファイルにおいて、性別、投与量及び反復投与による差はほとんどなかった。 ^{14}C を標識した部位により排泄のパターンが異なっていた。phe- ^{14}C -キノキシフェンの主要排泄経路は尿中であり (尿中 : 44.9~48.7% TAR、糞中 : 38.2~39.8% TAR)、qui- ^{14}C -キノキシフェンの主要排泄経路は糞中 (糞中 : 65.8~78.3% TAR、尿中 : 13.4~19.7% TAR) であった。胆汁中への分泌は、投与量の増加に伴った糞中放射能に関連して増加した。組織中における放射能は、雌よりも雄で、かつ高用量群よりも低用量群で僅かに低かった。放射能が高かったのは、腎臓、肝臓、卵巣、腎周囲脂肪組織、胃腸消化管及びカーカスであった。最高濃度到達時間 (T_{\max}) は 0.5~1.0 時間であった。血漿中の放射能消失は二相性を示し、半減期は 10 mg/kg 体重投与群で 1 時間以内及び 15~19 時間、500 mg/kg 体重投与群で 2~3 時間及び 18~22 時間であった。

数種の放射能が、加水分解未処理の尿中 (12 種)、糞中 (8 種) 及び胆汁中 (6 種) に検出された。代謝物のプロファイルに反復投与及び性別による差はなかった。投与量の増加に伴い、糞中の親化合物が増加した。その他に投与量の違いによる差はなかった。同定可能な代謝物は、phe- ^{14}C -キノキシフェン投与群の 41.0~42.8% TAR であり、qui- ^{14}C -キノキシフェン投与群では 17.0~31.7% TAR であった。phe- ^{14}C -キノキシフェン投与群において、qui- ^{14}C -キノキシフェン投与群と共に、親化合物の開裂を示す尿中代謝物は検出されなかった。phe- ^{14}C -キノキシフェン投与群の尿中において、酸に不安定な 4-フルオロフェノール抱合体が検出された (28.7~32.8% TAR)。5,7-ジクロロ-4-ハイドロキシキノリンが qui- ^{14}C -キノキシフェン投与群の尿中に少量検出された (0.7~1.7% TAR)。このように、尿中に検出された同定可能な代謝物は、親化合物のジアリルエーテル結合の開裂の結果生成されたものであった。フルオロフェニル環-OH-キノキシフェン (2 種の異性体) が、全投与群の糞中から検出された (5.4~10.6% TAR)。投与群の胆汁からは主に 2 種の代謝物が同定された。フルオロフェニル環-OH-キノキシフェンの 2 個の異性体のグルクロン酸及びまたは硫酸抱合体 (9~19% TAR) 及び未同定代謝物 (13~21% TAR) であった。(参照 5)

2. 植物体体内運命試験

phe- ^{14}C -キノキシフェンまたは qui- ^{14}C -キノキシフェンを用いて、ブドウ、キュウリ、てんさい、トマト及び小麦における植物体内運命試験が実施された。

ブドウ試料は、温室内でブドウの果実に、標識したキノキシフェンを 375 mg ai/L の濃度で 1 回散布し、早期散布 (開花後約 18 日) では最終散布 0、30 及び 45 日後に、後期散

布（5週間生育後果実が成熟果実の約70%に達した時期）では最終散布0及び10日後に採取した果実を用いた。

果実の表面洗浄液中から、いずれの採取時期においても、総残留放射能（TRR）の81~99%が検出された。洗浄後の果実の残留放射能は、早期散布試料では、最終散布0日後に9.12~13.3 mg/kg、45日後に1.99~2.51 mg/kg 検出され、後期散布試料では最終散布0日後に4.86~4.95 mg/kg、10日後に2.91~4.24 mg/kg 検出され、採取時期に伴って減少した。成熟果実から抽出された放射能は、親化合物が93~98%TRR、その他2種類の未同定代謝物がそれぞれ3%TRR以下であった。

検体を蔓及び果実に直接散布し、移行試験が実施された。その結果、キノキシフェンは、処理した果実及び蔓から、未処理の果実及び蔓へ移行しなかった。

キュウリ試料は、温室内で果実と葉に標識したキノキシフェンを75 mg ai/L/回の用量で3回散布し、7日後に採取した成熟果実及び葉を用いた。

成熟果実から残留放射能が0.076~0.079 mg/kg 検出され、キノキシフェン（親化合物）が64.3~74.1%TRR、キノキシフェンオキサイドが3%TRR未満、その他1種類の未同定代謝物が1.5~4.1%TRRであった。

葉から残留放射能が3.40~4.22 mg/kg 検出され、キノキシフェン（親化合物）が56.4~74.1%TRR、キノキシフェンオキサイド及び2-オキソキノキシフェンが1.4~3.7%TRR、その他最大3種の未同定代謝物がそれぞれ1%TRR以下であった。

本検体を2本のキュウリの苗木の葉に1回散布し、移行試験が実施された。散布23日後に採取した果実から残留放射能は0.014~0.005 mg/kg 検出された。これは、葉と果実が接触したか、揮発性物質が飛散したことによるものであると判断された。

てんさい試料は、標識したキノキシフェンを葉面に合計346~358 g ai/ha の用量で2回散布した試料と、642 g ai/ha の用量で1回散布した試料を用いた。

総残留放射能は、2回散布後の成熟したてんさいの根部から0.049~0.078 mg/kg、てんさいの地上部から1.89~2.21 mg/kg 検出されたが、根部での残留放射能が低いことから、葉から根への放射性物質の移行はほとんどないことが示された。抽出残渣における残留放射能は、根部で68.0~76.8%TRR、地上部で54.8~74.1%TRRであった。抽出物から主に親化合物が検出され、根部から25.4~25.8%TRR、地上部から19.3~29.5%TRR 検出された。その他の放射能は数種類の極性代謝物と推定された。これらの極性代謝物の分析の結果、根部からは、0.01 mg/kg以上の成分は検出されず、地上部からはphe-¹⁴C-キノキシフェン散布試料で、4-フルオロフェノール代謝物が17.2%TRR (0.325 mg/kg)、5,7-ジクロロキノキノリンが6.9%TRR、phe-及びqui-¹⁴C-キノキシフェン散布試料で、2-クロロ-10-フルオロ[1]ベンゾピラノ[2,3,4-デ]キノリンが3.0~5.0%TRR 検出された。非抽出性結合残渣は、根部で23.2~32.0%TRR、地上部で17.8~35.9%TRR であった。てんさい地上部における結合性残渣の分析の結果、放射能の大部分はリグニンに取り込まれていた。

トマト試料は、屋外で苗木の葉に標識したキノキシフェンを合計558~588 g ai/ha の用量で5週間連続（週1回、計5回）散布した後、採取した果実を用いた。試験には未熟な果

実を有する苗木を用い、初回の散布は、苗木が約 100~120 cm に成長した時、あるいは成熟果実の収穫の約 6 週間前に実施した。

総残留放射能は、最終散布後 14 日に収穫した成熟果実で 0.191~0.243 mg/kg、葉で 10.7~14.1 mg/kg であった。果実の表面洗浄液からは 57~62%TRR、葉の表面洗浄液中からは 41~49%TRR 検出された。残渣成分として、主にキノキシフェンが、果実から 63~65% TRR、葉から 43%TRR 検出された。その他、微量代謝物として、2-クロロ-10-フルオロ[1]ベンゾピラノ[2,3,4-デ]キノリン、3-OH 代謝物及び *p*-ハイドロキシフェノキシ代謝物が検出された。4-フルオロフェニル代謝物が phe-¹⁴C-キノキシフェン散布の葉のみから検出された。

結合性残渣の分析により、その成分は主に ADF (酸性デタージェント線維；リグニン、セルロース、ヘミセルロースを含む) に取り込まれていた (果実では 10~12%TRR、葉では 3.7~4.6%TRR)。

小麦試料は、標識したキノキシフェンを成長段階の早期または後期に、小麦の葉面に野外使用量 248 g ai/ha 相当の濃度で散布し、散布直後 (0 日後) の小麦試料または最終散布 78 日後に採取した穀粒及び麦わらを使用した。

総残留放射能は、穀粒で 0.036~0.057 mg/kg、麦わらでは 2.07~4.38 mg/kg であった。小麦穀粒において、総残留放射能は低く、抽出性残渣は 8.94~9.82%TRR であり、キノキシフェンが微量成分として、0.03~0.21%TRR 検出された。主な残渣中の成分は代謝物 A に結合した極性物質由来の代謝物と同定され、7.76~7.91%TRR であった。その他の未同定代謝物が、それぞれ 5%TRR 以下 (0.001 mg/kg 以下) 検出された。別の穀粒試料を用いて分析したところ、約 13~53%TRR がスターチに取り込まれていた。

麦わらにおいて、抽出性残渣は 25.7~35.4%TRR であり、キノキシフェンが微量成分として 3.53~10.8%TRR 検出された。主な残渣中の成分は代謝物 A に結合した極性物質由来の代謝物と同定され、12.0~14.0%TRR であった。代謝物 A の同定を試みたところ、代謝物 A は自然生成物に結合した親化合物または代謝物から成るものではなく、低分子の有機酸から成るものであった。また、その他の未同定代謝物が、それぞれ 5%TRR 以下検出された。結合性残渣の分析により、少なくとも 15~20%TRR がリグニンに、24~29%TRR がセルロースに取り込まれていた。(参照 6)

3. 土壌中運命試験

キノキシフェンは土壌に強く結合するため、移動性は低い。各種土壌での半減期は 224~508 日であった。主要分解物は、3-ハイドロキシキノキシフェンであったが、農耕用土壌では処理用量の 8%は超えなかった。その他の分解物については、キノールが酸性土壌でのみ認められ、処理 100 日後に 6%検出された。普通土壌では非抽出残渣 (25%) 及び少量の CO₂ (<2%) が検出された。嫌気的土壌においても同様の結果が得られた (半減期は 289 日)。

キノキシフェンは実験室内的湛水条件においても安定であり、半減期は砂壌土において 35 日、埴壌土において 150 日であった。砂壌土においては、キノキシフェンは水相から土壤相に速やかに移行し、3-ハイドロキシキノキシフェンへゆっくりと分解された (最大

41%)。埴壌土においては、移行は緩慢であり、また、3-ハイドロキシキノキシフェンは検出されず、推定分解物 6-ハイドロキシキノキシフェンが処理 100 日後に最大 10% 検出された。

キノキシフェンは環境中ではゆっくりと分解され、水相では光分解が主要な分解過程であった。(参照 7)

4. 水中運命試験

キノキシフェンは pH7 及び pH9 の水溶液中で安定であった。pH4、40°Cでの半減期は 16 日であり、光存在下で、分解はより速やかに進行した。本化合物の希薄溶液中の光分解での半減期はヨーロッパの 6 月で 1.7 時間、12 月で 22.8 時間であった。主な分解物として 2-クロロ-10-フルオロ[1]ベンゾピラノ[2,3,4,-デ]キノリン(最大 30%)、次に 5,7-ジクロロ-4-ハイドロキシキノリン(最大 11%) が生成した。(参照 7)

5. 土壌残留試験

土壌残留試験については、評価に用いた資料には記載がなかったことから評価を行っていない。

6. 作物残留試験

国内における作物残留試験成績は提出されていない。

7. 一般薬理試験

一般薬理試験については、評価に用いた資料には記載がなかったことから評価を行っていない。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

キノキシフェンの急性毒性試験が実施された。結果は表 1 に示されている。(参照 4)

表 1 急性毒性試験結果概要(原体)

被験物質	動物種	投与経路	LD ₅₀ (mg/kg 体重)/LC ₅₀ (mg/L)
原体	ラット	経口	>5000
		経皮	>2000
		吸入	>3.38

注) ラットの系統、性別、使用動物数は不明

(2) 急性神経毒性試験

ラット（系統、匹数不明）を用いた単回強制経口（原体：0、200、632 及び 2000 mg/kg 体重）投与による急性神経毒性試験が実施された。

神経行動学的検査において、異常は認められなかった。眼科学的検査及び神経病理学的検査においても検体投与に関連した所見は認められなかった。

無毒性量は 2000 mg/kg 体重であった。（参照 4、5）

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

ウサギを用いた眼刺激性試験及び皮膚刺激性試験が実施された。その結果、キノキシフェンは眼に対し軽微の刺激性を示したが、皮膚に対する刺激性は認められなかった。（参照 4）

モルモットを用いた皮膚感作性試験（Magnusson-Kligman Maximization 法及び Buehler 法）が実施された。その結果、Magnusson-Kligman Maximization 法では中等度の皮膚感作性が認められたが、Buehler 法では陰性であった。（参照 4）

10. 亜急性毒性試験

(1) 28 日間亜急性毒性試験（ラット）<参考データ>

ラット（系統、匹数不明）を用いた混餌（原体：0、250、500 及び 1000 mg/kg 体重/日）投与による 28 日間亜急性毒性試験が実施された。

全投与群において、摂餌量減少及び体重増加抑制が用量依存性に認められた。Hb（雄）、PLT、Glu 及び BUN（雄）が 1000 mg/kg 体重/日投与群でわずかに低値を示した。1000 mg/kg 体重/日投与群雄において、精巣重量の減少が認められ、精子形成低下及び精細管上皮細胞のび漫性減少を伴っていた。全投与群において肝臓重量が用量依存的に増加していた。（参照 4）

(2) 90 日間亜急性毒性試験（ラット）

Fischer ラット（匹数不明）を用いた混餌（原体：0、10、100 及び 250 mg/kg 体重/日）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。0 及び 250 mg/kg 体重/日投与群については 4 週間の回復期間を設けた。

250 及び 100 mg/kg 体重/日投与群においては、13 週時に摂餌量の軽微な減少及び体重増加抑制が認められたが、17 週時までには回復した。250 及び 100 mg/kg 体重/日投与群では肝臓重量増加及び限局性及び小葉全域にわたる肝細胞肥大が、250 mg/kg 体重/日投与群では肝細胞壊死が認められた。これらの変化のうちいくつかは、17 週までに回復しなかった。

本試験において無毒性量は 10 mg/kg 体重/日であると判断された。（参照 4、5）

(3) 90 日間亜急性毒性試験（マウス）

ICR マウス（匹数不明）を用いた混餌（原体：0、10、50、100 及び 500 mg/kg 体重/日）投与による 90 日間亜急性毒性試験が実施された。

検体投与に関連して認められた変化は、500 mg/kg 体重/日投与群の肝臓に認められ、

軽微から中等度の小葉中心性及び中間帯肝細胞肥大、軽微な肝細胞単細胞壊死及び軽微な肝細胞空胞化及び1例の化膿性炎症であった。

本試験において無毒性量は100 mg/kg 体重/日であると判断された。(参照4、5)

(4) 90日間亜急性毒性試験(イヌ)

ビーグル犬(一群雌雄各4匹)を用いた混餌(原体:0、10、50及び100 mg/kg 体重/日)投与による90日間亜急性毒性試験が実施された。

肝臓において軽微なび慢性小葉中心性及び中間帯肝細胞肥大が100 mg/kg 体重/日投与群の雄(4匹中)1匹に認められた。

本試験において無毒性量は50 mg/kg 体重/日であると判断された。(参照4、5)

1.1. 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(匹数不明)を用いた混餌(原体:0、5、20及び200 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。

その結果、200 mg/kg 体重/日投与群において、摂餌量減少、体重増加抑制及び削瘦が認められた。200 mg/kg 体重/日投与群の雄1匹は、投与による体重減少及び重度の貧血(Hb、Ht、RBC 及び WBC 減少、重度の多染性赤血球増加症、中等度の低色素性赤血球症及び赤血球不同症)のために切迫と殺された。同群の生存雌動物にも投与開始後6カ月間同様の変化が認められたが、程度は雄より軽かった。200 mg/kg 体重/日投与群雌雄に肝重量増加及びALP 増加が認められ、軽度の病理組織学的变化(明瞭な核仁と肥大した核を伴うび慢性肝細胞肥大及び毛細胆管内の胆汁増加)を伴っていた。骨髄における軽度から中等度の造血亢進及び肝臓及び脾臓における軽度から中等度の髓外造血亢進が200 mg/kg 体重/日投与群の数匹の動物に観察された。

本試験において無毒性量は20 mg/kg 体重/日であると判断された。(参照4、5)

(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)

Fischer ラット(匹数不明)を用いた混餌(原体:0、5、20及び80 mg/kg 体重/日)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。

80 mg/kg 体重/日投与群で軽微な摂餌量減少及び体重増加抑制が認められた。同群においては、肝、腎及び精巣重量が増加した。腎臓の表面粗造の発生頻度増加及び慢性進行性糸球体腎症の重篤化が認められた。

80 mg/kg 体重/日投与群で認められた精巣重量の増加は、同群に比較的大型の間細胞腫が認められたことに起因すると考えられたが、間細胞腫は全群で同程度の高い頻度で観察されたことから、この精巣の変化については検体投与の影響ではないと判断された。

本試験において無毒性量は20 mg/kg 体重/日であると判断された。発がん性は認められなかった。(参照4、5)

(3) 80週間発がん性試験(マウス)

ICR マウス(匹数不明)を用いた混餌(原体:0、20、80及び250 mg/kg 体重/日)投

与による 80 週間発がん性試験が実施された。

250 mg/kg 体重/日投与群雌雄において、軽微な体重増加抑制が、また雌において肝臓及び腎臓の比重量¹の増加が認められた。

本試験において無毒性量は 80 mg/kg 体重/日であると判断された。発がん性は認められなかった。(参照 4、5)

(4) 1年間慢性神経毒性試験(ラット)

ラットを用いた混餌(原体 0、5、20 及び 80 mg/kg 体重/日)投与による 1 年間慢性神経毒性試験が実施された。

神経行動学的検査において異常は認められなかった。眼科学的検査及び神経病理学的検査においても検体投与に関連した所見は認められなかった。80 mg/kg 体重/日の用量において、神経毒性は認められなかった。(参照 4、5)

12. 生殖発生毒性試験

(1) 2世代繁殖試験(ラット)

SD ラット(匹数不明)を用いた混餌(原体: 0、5、20 及び 100 mg/kg 体重/日)投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

100 mg/kg 体重/日投与群の F₁ 雌において妊娠期間中体重増加抑制が認められた。100 mg/kg 体重/日投与群においては、雄親動物で肝臓に軽微な小葉中心性肝細胞肥大が認められ、細胞質の好酸性顆粒状化が亢進していた。P 世代の雌では、軽微な腎尿細管石灰沈着の発生頻度増加及び F₁ 世代雄では腎尿細管間質性腎炎が認められた。繁殖能に対する影響はいずれの世代においても認められなかった。100 mg/kg 体重/日投与群では、F₁a、F₁b 及び F₂ 世代の児動物において、哺育期間の後期に体重増加抑制が認められたが、F₁a 世代の児動物は回復し、F₁ 親動物となった。

本試験において、無毒性量は親動物に対して 20 mg/kg 体重/日、児動物に対しては 20 mg/kg 体重/日であると判断された。繁殖能に対する影響は認められなかった。(参照 4)

(2) 発生毒性試験(ラット)

SD ラット(雌、匹数不明)の妊娠 6~15 日に強制経口(原体: 0、100、300 及び 1000 mg/kg 体重/日)投与して発生毒性試験が実施された。

1000 mg/kg 体重/日投与群の母動物 1 匹においては、投与とは関連しない着床前胚死亡のため生存着床痕を 1 個だけ有していた。検体投与に関連した発育異常又は背景データの範囲を超える異常は認められなかった。

本試験において無毒性量は 1000 mg/kg 体重/日であると判断された。催奇形性は認められなかった。(参照 4、5)

(3) 発生毒性試験(ウサギ)(予備試験)

NZW ウサギ(雌、匹数不明)の妊娠 7~19 日に強制経口(原体: 0、100、300、600

¹ 体重比重量のことを比重量という(以下同じ)。

及び 1000 mg/kg 体重/日) 投与して発生毒性試験が実施された。

1000 及び 600 mg/kg 体重/日投与群の全動物及び 300 mg/kg 体重/日投与群の 2 匹の母動物は、顕著な摂餌量減少、体重減少、排糞量減少及び栄養失調のため、妊娠 15~17 日に切迫と殺された。その他の投与群では肝臓重量が増加した。剖検時、胎児は全て正常であった。(参照 4)

(4) 発生毒性試験 (ウサギ)

NZW ウサギ (雌、匹数不明) の妊娠 7~19 日に強制経口 (原体 : 0、20、80 及び 200 mg/kg 体重/日) 投与して発生毒性試験が実施された。

200 mg/kg 体重/日投与群において、摂餌量減少、体重増加抑制及び排糞量減少が認められた。200 mg/kg 体重/日投与群の数匹の母動物に流産が認められ、従って、同群における生存胎児数が有意に減少した。外表、内臓及び骨格の変異及び奇形の発生頻度は全ての群間で同等であった。

本試験において、無毒性量は母動物に対して 80 mg/kg 体重/日、発生毒性に対して 200 mg/kg 体重/日であると判断された。催奇形性は認められなかった。(参照 4、5)

13. 遺伝毒性試験

キノキシフェンを用いた各種遺伝毒性試験が実施された。結果は表 2 に示されている。いずれの試験結果も陰性であった。(参照 4、5)

表 2 遺伝毒性試験結果概要 (原体)

試験		対象	最高処理濃度・投与量	結果
<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 株)	5000 µg/プレート (-S9) 1000 µg/プレート (+S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験 (HGPRT 遺伝子)	CHO 細胞 (チャイニーズ ハムスター卵巣由来培養 細胞)	20 µg/mL (-S9) 80 µg/mL (+S9)	陰性
	染色体異常試験	ラットリンパ球	100 µg/mL (-/+S9)	陰性
<i>in vivo</i>	小核試験	マウス骨髄細胞	5000 mg/kg 体重	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性化系存在下及び非存在下

III. 総合評価

参考に挙げた資料を用いて、農薬「キノキシフェン」の食品健康影響評価を実施した。

ラットを用いた動物体内運命試験の結果、経口投与されたキノキシフェンは速やかに吸収され (T_{max} は 0.5~1.0 時間)、24 時間以内に排泄された。キノキシフェンとその代謝物は主に糞中に排泄され、尿中へは、それより少ない量が排泄された。代謝物は、キノキシフェンのジアリルエーテル結合の開裂又は水酸化により生成され、尿、胆汁及び糞中にはそれらの抱合体が検出された。

ブドウ、キュウリ、てんさい、トマト及び小麦における植物体内運命試験が実施された。その結果、いずれの試料においても、主な残留成分はキノキシフェン（親化合物）であった。

各種毒性試験結果から、ラット、マウス及びイヌにおいて肝毒性が主要所見として認められ、ALP の増加、肝細胞肥大及び肝の単細胞壊死を伴っていた。さらに、摂餌量減少及びその結果の体重增加抑制及び体重減少が高用量群で認められた。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。

各種試験結果から、農産物中の暴露評価対象物質をキノキシフェン（親化合物のみ）と設定した。

評価に用いた評価書等に記載されている各試験の無毒性量等は表 3 に示されている。

食品安全委員会は、各試験の無毒性量の最小値は、ラットを用いた 90 日間亜急性毒性試験の 10 mg/kg 体重/日であったが、より長期の 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験の無毒性量は 20 mg/kg 体重/日であった。この差は用量設定の違いによると考えられ、最小毒性量及び無毒性量を考慮した結果、より長期の試験結果を一日摂取許容量 (ADI) の根拠とすることが妥当と考えられた。また、イヌを用いた 1 年間慢性毒性試験及びラットを用いた 2 世代繁殖試験の無毒性量も 20 mg/kg 体重/日であったので、これらを根拠として、安全係数 100 で除した 0.2 mg/kg 体重/日を ADI とした。

ADI	0.2 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料①)	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
(ADI 設定根拠資料②)	慢性毒性試験
(動物種)	イヌ
(期間)	1 年間
(投与方法)	混餌
(ADI 設定根拠資料③)	繁殖試験
(動物種)	ラット
(期間)	2 世代
(投与方法)	混餌

(無毒性量)	20 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3 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⁾	
			豪州	米国
ラット	90日間 亜急性 毒性試験	0, 10, 100, 250	10 体重増加抑制、限局性及びび漫性肝細胞肥大等	10 体重増加抑制(雌)、肝重量増加(雄)、軽微肝細胞肥大(雌雄、小葉中心性及び中間帶)
	2年間 慢性毒性/ 発がん性 併合試験	0, 5, 20, 80	20 摂餌量減少、体重増加抑制、慢性腎症 (発がん性は認められない)	20 慢性進行性糸球体腎症の重篤化(雄)、軽微な体重減少及び体重増加抑制(雌雄) (発がん性は認められない)
	2世代 繁殖試験	0, 5, 20, 100	親動物 : 20 繁殖毒性 : 100 児動物 : 20 F ₁ 親動物、F _{1a} 、F _{1b} 、F ₂ 児動物に体重増加抑制等 (繁殖能に対する影響は認められない)	親動物 : 100 繁殖毒性 : 100 児動物 : 20 F _{1a} 児動物に軽微な体重減少 (繁殖能に対する影響は認められない)
	発生毒性 試験	0, 100, 300, 1000	発生毒性 : 1000 母動物及び胎児 : 毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物 : 1000 発生毒性 : 1000 (LOAEL 設定できず) (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, 10, 50, 100, 500	100 小葉中心性及び中間帶肝細胞肥大等	100 雌雄で肝重量増加、肝臓単細胞壊死、肝細胞肥大
	80週間/ 発がん性 試験	0, 20, 80, 250	80 体重増加抑制 (発がん性は認められない)	80 体重増加抑制(雌雄) (発がん性は認められない)
イヌ	90日間 亜急性 毒性試験	0, 10, 50, 100	50 小葉中心性及び中間帶肝細胞肥大	100 (LOAEL 設定できず)
	1年間 慢性毒性 試験	0, 5, 20, 200	20 摂餌量減少、体重増加抑制、貧血、及び漫性肝細胞肥大	20 ALP 増加、肝臓絶対及び比重量増加、軽微から軽度の組織学的肝病変
ウサギ	発生毒性 試験	0, 20, 80, 200	母動物 : 80 発生毒性 : 200 母動物 : 摂餌量減少、体重増加抑制、流産 胎児 : 毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物 : 80 発生毒性 : 80 母動物 : 栄養失調、臨床症状、体重減少、体重増加抑制、摂餌量減少、流産增加 胎児 : 流産增加 (催奇形性は認められない)

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量 (mg/kg 体重/日) ¹⁾	
			豪州	米国
ADI (cRfD)			NOAEL : 20 SF : 100 ADI : 0.2	NOAEL : 20 UF : 100 cRfD : 0.2
ADI(cRfD)設定根拠資料			ラット 2年間慢性毒性/発がん性併合試験 イヌ 1年間慢性毒性試験	ラット 2年間慢性毒性/発がん性併合試験

NOAEL：無毒性量、LOAEL：最小毒性量、SF：安全係数、UF：不確実係数、cRfD：慢性参考用量

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等を記した。

<別紙1：検査値等略称>

略称	名称
ALP	アルカリホファターゼ
BUN	血液尿素窒素
Glu	グルコース（血糖）
Hb	ヘモグロビン（血色素量）
Ht	ヘマトクリット値
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
PLT	血小板数
RBC	赤血球数
TAR	総投与（処理）放射能
T _{max}	最高濃度到達時間
TRR	総残留放射能
WBC	白血球数

<参考>

- 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 食品健康影響評価について：食品安全委員会第 172 回会合資料 1-1
(URL : <http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai172/dai172kai-siryou1-1.pdf>)
- 3 暫定基準を設定した農薬等に係る食品安全基本法第 24 条第 2 項の規定に基づく食品健康影響評価について：食品安全委員会第 172 回会合資料 1-2
(URL : <http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai172/dai172kai-siryou1-2.pdf>)
- 4 Australia APVMA : Australian toxicology evaluation of Quinoxifen (2001)
- 5 US EPA : Federal Register/Vol 68, No. 188 55849-55858/Monday, September 29, 2003/Rules and Regulations (2003)
- 6 US EPA : PP#S 1E06302 & 2E6474 : Summary of residue chemistry data to support the establishment of permanent tolerances for use of Quinoxifen on grapes, cherries and hops. (2002)
- 7 Roberts, T. R. and Hutson, D. H. ed. : Metabolic pathways of agrochemicals Part 2 : Insecticides and fungicides, The royal society of chemistry, pp.1265-1268 (2003).
- 8 食品安全委員会農薬専門調査会確認評価第二部会第 3 回会合
(URL : http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kakunin2_dai3/index.html)
- 9 食品安全委員会農薬専門調査会幹事会第 15 回会合
(URL : http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kannjikai_dai15/index.html)