

農薬・動物用医薬品評価書

デルタメトリン及び トラロメトリン

2015年1月

食品安全委員会

目次

	頁
総合評価.....	ii
（1）デルタメトリンの評価の要約.....	ii
（2）トラロメトリンの評価の要約.....	ii
（3）総合評価.....	iii
○ 第一部	
デルタメトリン評価書	1-1
○ 第二部	
トラロメトリン評価書	2-1

総合評価

ピレスロイド系の殺虫剤であるデルタメトリンは、トラロメトリンの分解により生成する化合物である。これらの化合物はそれぞれ独立した毒性試験等が行われており、同一の物質として合わせて評価できないことから、個別に評価した。その上で、トラロメトリンは動物及び植物体内でデルタメトリンに容易に代謝されること等を考慮して、総合評価を実施した。なお、デルタメトリン及びトラロメトリンの個別の評価については、それぞれ第一部及び第二部に示されている。

(1) デルタメトリンの評価の要約

ピレスロイド系殺虫剤である「デルタメトリン」(CAS No.52918-63-5)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、マウス、牛、馬、鶏及びさけ)、植物体内運命(わた、りんご等)、作物等残留、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、亜急性神経毒性(ラット)、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)、3世代繁殖(ラット)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット、マウス及びウサギ)、発達神経毒性(ラット)、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、デルタメトリン投与による影響は、主に体重(増加抑制)及び神経系(痙攣等)に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性、発達神経毒性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

各種試験結果から、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質をデルタメトリン(異性体の含量)と設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験並びにイヌを用いた1年間及び2年間慢性毒性試験の1 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0.01 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、デルタメトリンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、イヌを用いた亜急性毒性試験の1 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0.01 mg/kg 体重を急性参照用量(ARfD)と設定した。

(2) トラロメトリンの評価の要約

ピレスロイド系殺虫剤である「トラロメトリン」(CAS No.66841-25-6)について、各種試験成績等を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命(ラット)、植物体内運命(わた、トマト等)、作物残留、亜急性毒性(ラット及びイヌ)、亜急性神経毒性(ラット)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(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、トラロメトリン投与による影響は、主に体重(増加抑制)、皮膚(皮膚炎)及び神経系(痙攣等)に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び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トラロメトリン及び代謝物Cと設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験及びマウスを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の0.75 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0.0075 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、トラロメトリンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響については適切なエンドポイントがないため、急性参照用量(ARfD)を設定することは困難であると判断した。

(3) 総合評価

食品安全委員会は、両者の総合的な評価として、ADIについては、毒性のより強く現れるトラロメトリンに基づく評価を適用するのが適当であると判断し、トラロメトリンで設定した0.0075 mg/kg 体重/日をデルタメトリン及びトラロメトリンのグループADIと設定した。ARfDについては、トラロメトリンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響については適切なエンドポイントがなく、仮にマウスを用いた急性毒性試験における最小作用量である27.4 mg/kg 体重に所見(間代性痙攣)の重篤度を考慮して追加の安全係数10を適用してもデルタメトリンのARfDを下回ることはないと考えられるため、デルタメトリンのイヌを用いた亜急性毒性試験に基づく評価を適用するのが適当であると判断し、デルタメトリンで設定した0.01 mg/kg 体重をデルタメトリン及びトラロメトリンのグループARfDと設定した。

また、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質については、デルタメトリン(異性体の含量)及びトラロメトリンと設定した。

第一部

農薬・動物用医薬品評価書

デルタメトリン

2015年1月

食品安全委員会

目 次

	頁
○ 審議の経緯.....	4
○ 食品安全委員会委員名簿.....	4
○ 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿.....	4
○ 食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿.....	6
○ 要 約.....	7
I. 評価対象農薬及び動物用医薬品の概要.....	8
1. 用途.....	8
2. 有効成分の一般名.....	8
3. 化学名.....	8
4. 分子式.....	8
5. 分子量.....	8
6. 構造式.....	8
7. 開発の経緯.....	8
II. 安全性に係る試験の概要.....	10
1. 動物体内運命試験.....	10
(1) ラット①.....	10
(2) ラット②.....	11
(3) マウス.....	11
(4) 牛①(経口投与).....	12
(5) 牛②(経口投与).....	12
(6) 鶏①(経口投与).....	12
(7) 鶏②(経口投与).....	13
(8) 牛(経皮投与).....	13
(9) 馬(経皮投与).....	15
(10) 鶏(経皮投与).....	15
(11) さけ(血管内投与又は薬浴).....	17
(12) 牛及び鶏(<i>in vitro</i>).....	18
2. 植物体内運命試験.....	18
(1) わた①.....	18
(2) わた②.....	18
(3) わた③.....	19
(4) わた及び豆(<i>in vitro</i>) <参考資料>.....	21
(5) とうもろこし.....	21
(6) りんご.....	22

(7) トマト	22
3. 土壤中運命試験	22
(1) 好氣的土壤中運命試験	22
(2) 好氣的/嫌氣的土壤中運命試験	23
(3) 土壤吸着試験	25
4. 水中光分解試験	25
5. 土壤残留試験	25
(1) ほ場試験①	25
(2) ほ場試験②	25
6. 作物等残留試験	26
(1) 作物残留試験	26
(2) 畜産物残留試験 (混餌投与)	26
(3) 畜産物残留試験 (経皮投与)	28
(4) 水産物残留試験 (薬浴)	36
7. 一般薬理試験	37
8. 急性毒性試験	37
(1) 急性毒性試験	37
(2) 急性神経毒性試験 (ラット) ①	38
(3) 急性神経毒性試験 (ラット) ②<参考資料>	39
(4) 急性遅発性神経毒性試験<参考資料>	39
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	39
10. 亜急性毒性試験	39
(1) 13週間亜急性毒性試験 (ラット) ①	39
(2) 13週間亜急性毒性試験 (ラット) ②	40
(3) 28日間亜急性毒性試験 (ラット) <参考資料>	40
(4) 13週間亜急性毒性試験 (マウス)	41
(5) 27日間亜急性毒性試験 (マウス) <参考資料>	41
(6) 13週間亜急性毒性試験 (イヌ) ①	42
(7) 13週間亜急性毒性試験 (イヌ) ②	42
(8) 91日間亜急性神経毒性試験 (ラット)	43
(9) 3週間亜急性吸入毒性試験 (ラット)	43
(10) 21日間亜急性経皮毒性試験 (ラット)	43
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	44
(1) 1年間慢性毒性試験 (イヌ)	44
(2) 2年間慢性毒性試験 (イヌ)	44
(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット) ①	44
(4) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット) ②	45
(5) 2年間慢性毒性試験 (ラット) <参考資料>	46

(6) 2年間発がん性試験(マウス)	46
(7) 97週間発がん性試験(マウス)	46
(8) 104週間発がん性試験(マウス) <参考資料>	47
1 2. 生殖発生毒性試験	47
(1) 3世代繁殖試験(ラット)	47
(2) 2世代繁殖試験(ラット)	48
(3) 発生毒性試験(ラット) ①	48
(4) 発生毒性試験(ラット) ②	48
(5) 発生毒性試験(マウス)	49
(6) 発生毒性試験(ウサギ) ①	49
(7) 発生毒性試験(ウサギ) ②	49
(8) 発達神経毒性試験(ラット) ①	49
(9) 発達神経毒性試験(ラット) ② <参考資料>	50
1 3. 遺伝毒性試験	50
1 4. その他試験	52
(1) 28日間免疫毒性試験	52
Ⅲ. 食品健康影響評価	53
・別紙1: 代謝物/分解物等略称	63
・別紙2: 検査値等略称	65
・別紙3: 作物残留試験成績(海外)	66
・参照	121

<審議の経緯>

2005年	11月	29日	残留農薬基準告示（参照1）
2013年	8月	7日	農林水産大臣から飼料中の残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請（25 消安第 2435 号）
2013年	8月	8日	関係書類の接受（参照3、8）
2013年	8月	19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 0819 第 21 号）
2013年	8月	20日	関係書類の接受（参照2、4～12）
2013年	8月	26日	第 486 回食品安全委員会（要請事項説明）
2014年	9月	18日	第 38 回農薬専門調査会評価第四部会
2014年	10月	8日	第 114 回農薬専門調査会幹事会
2014年	10月	31日	第 170 回動物用医薬品専門調査会
2014年	11月	18日	第 538 回食品安全委員会（報告）
2014年	11月	19日	から 12 月 18 日まで 国民からの意見・情報の募集
2015年	1月	6日	農薬専門調査会座長及び動物用医薬品専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告
2015年	1月	13日	第 544 回食品安全委員会（報告） （同日付け厚生労働大臣及び農林水産大臣へ通知）

<食品安全委員会委員名簿>

（2012年7月1日から）

熊谷 進（委員長）
佐藤 洋（委員長代理）
山添 康（委員長代理）
三森国敏（委員長代理）
石井克枝
上安平冽子
村田容常

<食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿>

（2014年3月31日まで）

・幹事会

納屋聖人（座長）	上路雅子	松本清司
西川秋佳*（座長代理）	永田 清	山手丈至**
三枝順三（座長代理**）	長野嘉介	吉田 緑
赤池昭紀	本間正充	

- 評価第一部会

上路雅子（座長）	津田修治	山崎浩史
赤池昭紀（座長代理）	福井義浩	義澤克彦
相磯成敏	堀本政夫	若栗 忍
- 評価第二部会

吉田 緑（座長）	桑形麻樹子	藤本成明
松本清司（座長代理）	腰岡政二	細川正清
泉 啓介	根岸友恵	本間正充
- 評価第三部会

三枝順三（座長）	小野 敦	永田 清
納屋聖人（座長代理）	佐々木有	八田稔久
浅野 哲	田村廣人	増村健一
- 評価第四部会

西川秋佳*（座長）	川口博明	根本信雄
長野嘉介（座長代理*; 座長**）	代田眞理子	森田 健
山手丈至（座長代理**）	玉井郁巳	與語靖洋
井上 薫**		* : 2013年9月30日まで ** : 2013年10月1日から

(2014年4月1日から)

- 幹事会

西川秋佳（座長）	小澤正吾	林 真
納屋聖人（座長代理）	三枝順三	本間正充
赤池昭紀	代田眞理子	松本清司
浅野 哲	永田 清	與語靖洋
上路雅子	長野嘉介	吉田 緑
- 評価第一部会

上路雅子（座長）	清家伸康	藤本成明
赤池昭紀（座長代理）	林 真	堀本政夫
相磯成敏	平塚 明	山崎浩史
浅野 哲	福井義浩	若栗 忍
篠原厚子		
- 評価第二部会

吉田 緑（座長）	腰岡政二	細川正清
松本清司（座長代理）	佐藤 洋	本間正充
小澤正吾	杉原数美	山本雅子
川口博明	根岸友恵	吉田 充

桑形麻樹子

・評価第三部会

三枝順三（座長）

高木篤也

中山真義

納屋聖人（座長代理）

田村廣人

八田稔久

太田敏博

中島美紀

増村健一

小野 敦

永田 清

義澤克彦

・評価第四部会

西川秋佳（座長）

佐々木有

本多一郎

長野嘉介（座長代理）

代田眞理子

森田 健

井上 薫

玉井郁巳

山手丈至

加藤美紀

中塚敏夫

與語靖洋

<食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿>

（2013年10月1日から）

山手丈至（座長*）

須永藤子

山崎浩史

小川久美子（座長代理*）

辻 尚利

吉田和生

青木博史

寺岡宏樹

吉田敏則

青山博昭

能美健彦

渡邊敏明

石川さと子

舞田正志

石川 整

松尾三郎

川治聡子

宮田昌明

*：2013年10月22日から

要 約

ピレスロイド系殺虫剤である「デルタメトリン」(CAS No.52918-63-5)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、マウス、牛、馬、鶏及びさけ)、植物体内運命(わた、りんご等)、作物等残留、亜急性毒性(ラット、マウス及びイヌ)、亜急性神経毒性(ラット)、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)、3世代繁殖(ラット)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット、マウス及びウサギ)、発達神経毒性(ラット)、遺伝毒性等の試験成績である。

各種毒性試験結果から、デルタメトリン投与による影響は、主に体重(増加抑制)及び神経系(痙攣等)に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性、発達神経毒性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

各種試験結果から、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質をデルタメトリン(異性体の合量)と設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験並びにイヌを用いた1年間慢性毒性試験及び2年間慢性毒性試験の1 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0.01 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、デルタメトリンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、イヌを用いた亜急性毒性試験の1 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0.01 mg/kg 体重を急性参照用量(ARfD)と設定した。

I. 評価対象農薬及び動物用医薬品の概要

1. 用途

殺虫剤

2. 有効成分の一般名

和名：デルタメトリン

英名：deltamethrin (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：(S)- α -シアノ-3-フェノキシベンジル=(1*R*,3*R*)-3-(2,2-ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート

英名：(S)- α -cyano-3-phenoxybenzyl (1*R*,3*R*)-3-(2,2-dibromovinyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate

CAS (No.52918-63-5)

和名：[1*R*-[1 α (*S**),3 α]]-シアノ(3-フェノキシフェニル)メチル 3-(2,2-ジブロモエテニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート

英名：[1*R*-[1 α (*S**),3 α]]-cyano (3-phenoxyphenyl)methyl 3-(2,2-dibromoethenyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate

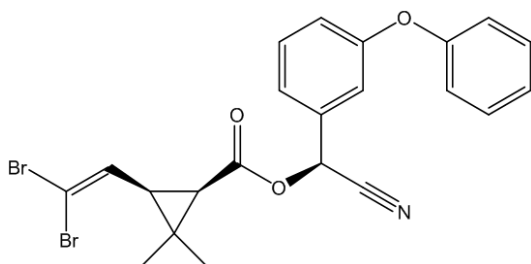
4. 分子式

C₂₂H₁₉Br₂NO₃

5. 分子量

505.2

6. 構造式



7. 開発の経緯

デルタメトリンはトラロメトリンの代謝物であり、トラロメトリンと同様にピレスロイド系の殺虫剤であり、神経膜のイオン透過性を阻害し、殺虫効果を示すと考

えられている。

国内では農薬登録されていない。動物用医薬品としては、国内では承認はないが、海外では外部寄生虫の駆除を目的とした製剤（浸漬/薬浴、噴霧又はポアオン¹）が牛、羊、豚、家禽、さけ及びにじますに使用されている。（参照 9、12、14）ポジティブリスト制度導入に伴う暫定基準が設定されている。また、飼料中の暫定基準が設定されている。

¹ pour-on : 薬剤を全身に散布せず、少量を動物の背にかける技術（参照 15）

II. 安全性に係る試験の概要

JMPR（2000年及び2002年）、EU（2009年）及び米国（1997年）資料等を基に、毒性に関する主な科学的知見を整理した。（参照3～7、9～12）

各種運命試験〔II.1～4〕は、表1に示された標識体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比放射能（質量放射能）からデルタメトリンに換算した値（mg/kg又はμg/g）を示した。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。なお、本評価書において、デルタメトリンの立体異性体の区別をせず、複数の異性体が含まれる場合には「総デルタメトリン」と表記した。

表1 標識体の略称及び標識位置

略称	標識位置
[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	シクロプロパン基の gem-ジメチル基の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-met]デルタメトリン	メチン基（ベンジル位）の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-cyn]デルタメトリン	シアノ基の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-dbv]デルタメトリン	ジプロモビニル基の炭素を標識したもの
1 <i>RS</i> - <i>trans</i> -[¹⁴ C-dbv] デルタメトリン	[¹⁴ C-dbv]デルタメトリンの異性体

1. 動物体内運命試験

(1) ラット①

ラット（系統及び匹数不明、雄）に、[¹⁴C-cyn]デルタメトリン（0.64 mg/kg 体重）、[¹⁴C-met]デルタメトリン（1.6 mg/kg 体重）、[¹⁴C-dbv]デルタメトリン（0.9 mg/kg 体重）又は1*RS*-*trans*-[¹⁴C-dbv]デルタメトリン（0.94 mg/kg 体重）を経口投与し、尿、糞及び¹⁴CO₂を投与8日後まで採取して、動物体内運命試験が実施された。

排泄された放射能は糞中より尿中に多く、デルタメトリンは速やかに吸収されると考えられた。¹⁴CO₂は認められなかった。[¹⁴C-met]デルタメトリン及び[¹⁴C-dbv]デルタメトリン投与群では、投与された放射能は投与当日に速やかに排泄され、8日後にはほぼ全ての放射能が排泄された。一方、[¹⁴C-cyn]デルタメトリン投与群では、放射能の排泄は他の2群より緩やかで、8日後に80%未満であった。1*RS*-*trans*-[¹⁴C-dbv]デルタメトリンの排泄は[¹⁴C-dbv]デルタメトリンと同様であった。

[¹⁴C-cyn]デルタメトリン投与群と他の2群と比べ、[¹⁴C-cyn]デルタメトリン投与群で多くの臓器及び組織中の残留放射能濃度が高く、特に骨、腸管、筋肉、肺、皮膚、脾臓、胃及び精巣で高かった。脂肪、血液、脳、腎臓及び肝臓では大きな差はなかった。

放射性の成分としてデルタメトリン及びヒドロキシデルタメトリン誘導体が

認められた。主要な代謝経路はエステルの開裂、その結果生成したアルコール部分側の4'位の酸化、フェノキシベンジルアルコール及びカルボン酸のグルクロン酸抱合及びフェノキシベンジルアルコールの硫酸抱合であると考えられた。また、エステル開裂によって生成した酸部分側（代謝物 H）は速やかにグルクロン酸抱合体（代謝物 I）として排泄され、少量の遊離の酸、又はグリシン抱合体として排泄された。デルタメトリンのエステル部分の開裂により、シアン化物が遊離し、シアン化物は主にチオシアン酸（代謝物 X）及び 2-イミノチアゾリジン-4-カルボン酸（代謝物 Y）に代謝されると考えられた。（参照 5、9、12）

（2）ラット②

SD ラット（雌雄各 5 匹）に、 $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン又は $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリンを 0.55（単回投与及び 14 日間非標識体の反復投与後に単回経口投与）又は 5.5 mg/kg 体重（単回経口投与）の用量で投与し、最終投与 7 日後にと殺して、動物体内運命試験が実施された。

投与後 24 時間に投与された放射能の大部分は尿及び糞中にそれぞれ 31～56%**TAR** 及び 36～59%**TAR** 排泄された。

$[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン投与群においては、糞中の主要成分は未変化のデルタメトリンで 17～46%**TAR**、代謝物として、糞中に代謝物 D が 3～6%**TAR** 認められた。尿中の主要成分は代謝物 U で 30～49%**TAR** 認められ、そのほかに代謝物 P が 2～4%**TAR** 認められた。

$[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン投与群においては、糞中の主要成分は未変化のデルタメトリンで 21～35%**TAR** 認められた。尿中の主要成分は代謝物 I で 22～38%**TAR** 認められ、ほかに代謝物 H が 4～10%**TAR** 認められた。

いずれの標識体投与においても、未変化のデルタメトリンは糞中に認められ、尿中には認められなかった。

投与 7 日後の組織及びカーカス²中の残留放射能は低く、0.59～1.9%**TAR** 認められた。脂肪中の残留放射能が最も多く、0.55 mg/kg 体重投与群で 0.052～0.093 µg/g、5.5 mg/kg 体重投与群で 0.50～0.84 µg/g であった。（参照 5）

（3）マウス

マウス（系統及び匹数不明、雄）に、 $[^{14}\text{C-cyn}]$ デルタメトリン（2.2 mg/kg 体重）、 $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン（1.7 mg/kg 体重）又は $[^{14}\text{C-dbv}]$ デルタメトリン（4.4 mg/kg 体重）を経口投与し、尿、糞及び $^{14}\text{CO}_2$ を投与 8 日後まで採取して、動物体内運命試験が実施された。

投与放射能のほぼ全量が投与 8 日後までに排泄された。組織中の残留放射能分布は、いずれの標識体においてもラット[1. (1)]と同様であった。また、デルタ

² 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。）。

メトリンのマウスにおける代謝経路は、ラット[1. (1)]と同様であったが、尿及び糞中に排泄される代謝物の相対的な比率が僅かに異なっていた。(参照 9、12)

(4) 牛① (経口投与)

ホルスタイン種及びエアシャー種泌乳牛 (各雌 1 頭) に $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン又は $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリンを 10 mg/kg 体重/日の用量で 3 日間経口投与し、最終投与 24 時間後にと殺して、動物体内運命試験が実施された。乳汁は 1 日 2 回採取された。

糞中排泄率は最終投与後 24 時間で 36~43%TAR、糞中の放射能の 78~82%TRR が未変化のデルタメトリンであり、デルタメトリンの吸収は少なく、主に糞中に排泄されると考えられた。尿中には 4~6%TAR 排泄され、乳汁中の放射能は 0.42~1.6%TAR であった。

各臓器及び組織中の残留放射能濃度は胆汁、肝臓及び腎臓中に 6.4~21、2.2~3.2 及び 1.3~2.2 $\mu\text{g/g}$ であり、その他の臓器及び組織においては、いずれも 1 $\mu\text{g/g}$ 未満であった。

乳汁中の主要成分は総デルタメトリンで 0.10~0.14 $\mu\text{g/g}$ 認められた。肝臓、腎臓及び脂肪中の総デルタメトリンが 23~24、32~35 及び 60~90%TRR、代謝物 H が 23、33 及び 16%TRR、代謝物 P が肝臓及び腎臓に 32 及び 23%TRR 認められ、ほかに微量の代謝物 M が各臓器に認められた。

泌乳牛においてデルタメトリンは、エステル結合の開裂及びその後の抱合化等により多数の代謝物が生成し、尿中に排泄されると考えられた。(参照 4)

(5) 牛② (経口投与)

泌乳牛 (系統及び頭数不明、雌) に $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリンを 270 mg/kg の用量で経口投与し、血液、乳汁、尿及び糞を投与 6 又は 10 日後まで採取して、動物体内運命試験が実施された。

放射能は 6 日以降に、尿及び糞中にそれぞれ 28 及び 51%TAR 排泄された。血液及び乳汁中の放射能濃度は同様に、投与 24 時間後までに最大となり、半減期 1 日未満の速度で減少し、5~8 日後には 1 $\mu\text{g/kg}$ 未満となった。

乳汁中の放射能の大部分 (95%) は乳脂肪に認められ、89%TRR は未変化のデルタメトリンであった。(参照 9)

(6) 鶏① (経口投与)

レグホン種産卵鶏 (羽数不明、雌) に $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン又は $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリンを 7.5 mg/羽/日 (約 5 mg/kg 体重/日) の用量で 3 日間経口投与し、卵は毎日採取し、最終投与後、6、18、48 及び 120 時間後にと殺して、動物体内運命試験が実施された。

いずれの標識体投与群においても、最終投与後 48 時間に 90%TAR 以上の放射

能が排泄された。卵中の残留放射能は投与 1 日後から増加し、最終投与 48 時間後に最大となった。卵中の残留放射能は卵黄中で最大 0.58 $\mu\text{g/g}$ (19~47%TRR)、卵白中で最大 0.19 $\mu\text{g/g}$ であり、残留放射能の消失は卵白中で速やかであった。

卵黄中の残留放射能の 70%TRR 以上は未変化のデルタメトリンであった。肝臓及び腎臓において、総デルタメトリンは 90%TRR 以上及び 31~35%TRR、未変化のデルタメトリンは 23~51%TRR 及び 24.8~28%TRR であった。ほかに、代謝物として代謝物 H 及びその誘導体 (*cis* 及び *trans*-COOH-H: 27~28%TRR、*cis*-CH₂OH-H 及び *trans*-COOH-*cis*-CH₂OH-H: 19~27%TRR) が認められた。

産卵鶏におけるデルタメトリンの代謝経路は、エステル結合の開裂及びそれに続くシクロプロパン部分の炭素の水酸化並びにフェノキシベンジル部分の水酸化であると考えられた。(参照 4、10)

(7) 鶏② (経口投与)

産卵鶏 (品種不明、一群雌 6 羽) に [¹⁴C-gem]デルタメトリン又は [¹⁴C-met]デルタメトリンを 0.15 mg/kg 体重/日の用量で 3 日間経口投与し、最終投与 23 時間後にと殺して、動物体内運命試験が実施された。

排泄物中への排泄放射能濃度は、 [¹⁴C-gem]デルタメトリン及び [¹⁴C-met]デルタメトリン投与群で、それぞれ平均 95 及び 84%TRR であった。卵中の放射能濃度は検出限界 (3.8 $\mu\text{g/kg}$) 未満であった。肝臓に残留放射能が認められたが、その他の臓器及び組織では検出限界未満であった。血漿における残留放射能濃度は、 [¹⁴C-gem]デルタメトリン及び [¹⁴C-met]デルタメトリン投与群で、それぞれ 0.6 ~15.3 $\mu\text{g/kg}$ 及び検出限界 (0.42 $\mu\text{g/kg}$) 未満であった。(参照 9、11)

(8) 牛 (経皮投与)

① 乳牛① (ポアオン投与)

乳牛 (品種不明、1 頭/群) の腰背部に [¹⁴C-met]デルタメトリンを 1.47 mg/kg 体重/日の用量で又は [¹⁴C-gem]デルタメトリンを 1.50 mg/kg 体重/日の用量で 3 日間ポアオン投与し、血液、乳汁、尿及び糞を採取し、最終投与約 24 時間後にと殺して、動物体内運命試験が実施された。投与後、投与部位を非閉塞性のカバーで覆い、牛が投与部位を舐めないようにした。(参照 14、16)

a. 分布

[¹⁴C-met]デルタメトリン投与群及び [¹⁴C-gem]デルタメトリン投与群の総放射能回収率はそれぞれ 80%及び 85%で、投与量の少なくとも 11%が吸収され、約 70%が投与部位に保持された。投与部位の皮膚のほとんど全ての放射能 (95%超) は、未変化のデルタメトリンによるものであり、皮膚ではデルタメトリンの代謝はみられなかった。血中放射能濃度のデータから、デルタメトリンは急速に吸収され、全身に移行することが示された。しかし、血中濃度は試験期間を通じて低

濃度に留まり、初回投与 1 時間後では、 $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン投与群及び $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン投与群でそれぞれ 1 及び 4 ng/mL、初回投与 12 時間後ではいずれの場合も 1 ng/mL 未満であった。

最終投与 24 時間後の残留放射能濃度は分析した全ての組織で低く、1 ng/g (筋肉) から 13 ng/g (肝臓) までの範囲であった。血液からは放射能は検出されなかった。全乳には最大で 2 ng/mL 含まれ、放射能は乳脂肪にみられたが脱脂乳にはみられなかった。(参照 14、16)

b. 代謝

最終投与 24 時間後の各組織 (肝臓、腎臓、腎周囲脂肪及び乳脂肪) 中の残留放射能及び非抽出画分を測定した。各試料中の総残留放射能濃度 (ng/g) 並びに未変化のデルタメトリン及び非抽出画分の放射能が占める割合 (%TRR) は表 2 に示されている。

個々の代謝物 (抽出物) 及び組織残留物の放射能濃度はいずれも 10 ng/g 以下であった。腎周囲脂肪及び乳脂肪中の主要成分は未変化のデルタメトリンで、 $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン投与群ではそれぞれ 48.4%TRR (4 ng/g) 及び 42.1%TRR (4 ng/g)、 $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン投与群ではそれぞれ 59.4%TRR (7 ng/g) 及び 54.7%TRR (5 ng/g) を占めた。肝臓及び腎臓中にはデルタメトリンがほとんどみられず、あった場合も僅かであり、これらの組織では大部分が代謝されていた。

N-(3-phenoxybenzoyl)-L-glutamate を含む極性代謝物が、 $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン投与群の肝臓 (31%TRR) 及び腎臓 (33%TRR) 中に認められ、 $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン投与群の肝臓及び腎臓中からは最多で 7 種類の代謝物 (痕跡程度の量の代謝物 H を含む。) が認められた。(参照 14、16)

表 2 各試料中の総残留放射能濃度 (ng/g) 並びにデルタメトリン及び非抽出画分の放射能が占める割合 (%TRR)

試料	$[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン投与			$[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン投与		
	総残留放射能濃度 (ng/g)	デルタメトリン (%TRR)	非抽出画分 (%TRR)	総残留放射能濃度 (ng/g)	デルタメトリン (%TRR)	非抽出画分 (%TRR)
肝臓	13	-	63.6	9	3.9	63.7
腎臓	10	-	不明	10	3.1	33.9
筋肉	2	-		1	-	
大網脂肪	8			4	-	
腎周囲脂肪	9	48.4(4)**	30.5	11	59.4(7)	
皮膚 (投与部位)	226	97.3	0.8	214	95	1.5
乳汁	1			2		

乳脂肪*	9	42.1(4)		10	54.7(5)	0
------	---	---------	--	----	---------	---

*：と殺日の午前に採取した乳汁より調製 ** ()内数値：デルタメトリン濃度 (ng/g)

／：測定されず又は該当せず(not applicable)、-：定量限界未満 (定量限界値不明)

② 乳牛② (ポアオン投与)

泌乳牛 (品種不明、一群 2 頭) にデルタメトリンを 0.1 又は 1 g/頭 (0.2 又は 2 mg/kg 体重に相当) の用量で単回ポアオン投与し、投与後 8 日間の尿、糞、乳汁及び血液を採取して、動物体内運命試験が実施された。

総排泄量の約 95%が糞中に排泄され、尿及び乳汁への排泄はともに 1%未満であった。乳汁中の最大残留値は投与 2 日後にみられ、0.1 g 投与群で 16 ng/g、1 g 投与群で 53 ng/g であった。(参照 14)

③ 乳牛 (経皮投与)

泌乳牛 (品種不明、1 頭) に¹⁴C-gem]デルタメトリンを約 0.55 mg/kg 体重の用量で経皮投与し、乳汁移行試験が実施された。乳汁は 1 日 2 回採取された。

乳汁中濃度に対する乳脂肪中濃度の比率は一定 (20 : 1) で、大部分が脂肪に移行した。乳汁中の最高濃度は投与 2.5 日後の 5.7 ng/mL であり、乳汁及び乳脂肪中の半減期は約 4 日であった。(参照 14、16)

(9) 馬 (経皮投与)

馬 (品種及び性別不明、1 頭/群) に¹⁴C-met]デルタメトリン又は¹⁴C-gem]デルタメトリンを 1 mg/kg 体重/日の用量で 3 日間経皮投与し、最終投与約 24 時間後にと殺して、動物体内運命試験が実施された。

投与放射能の約 5.2%が排泄物から回収され、そのうちの約 90%が糞便から回収された。投与量の約 50%は投与部位に保持された。

血漿中の放射能は 2 例中 1 例にのみ検出され、投与期間中の濃度は 990~2,580 ng/g であった。最終投与後の結果は不明である。

筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓中の平均放射能濃度は、それぞれ 3.5、21、13 及び 14 ng/g であった。(参照 10、11)

(10) 鶏 (経皮投与)

産卵鶏 (品種不明、一群 6 羽) に¹⁴C-gem]デルタメトリン又は¹⁴C-met]デルタメトリンを 0.15 mg/kg 体重/日の用量で 3 日間局所 (経皮) 投与し、最終投与 23 時間後にと殺して、動物体内運命試験が実施された。(参照 14)

a. 分布

最終投与後 23 時間の回収率及び組織中放射能濃度は表 3 及び表 4 に示されている。(参照 14)

表 3 鶏を用いた経皮投与試験における ¹⁴C-デルタメトリンの回収率 (%TAR)

投与放射標識物質	投与部位		排泄物
	羽毛	the application site dressings ³	
[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	32~62	3.0~12.6	1.2~3.7
[¹⁴ C-met]デルタメトリン	41~53	1.9~8.3	1.0~2.5

表 4 経皮投与後の鶏組織中残留放射能濃度 (ng/g)

試料	[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	[¹⁴ C-met]デルタメトリン
全血	1.1~3.5	0.5~1.2
血漿	1.1~3.5	0.5~1.4
肝臓	5.0~17.5	1.4~5.6
筋肉	<1.0~1.0	<1.0~1.0
脂肪付き皮膚	2.0~6.4	1.0~19.7
卵	<1.0	<1.0

定量限界 : 1.0 ng/g

b. 代謝

排泄物、組織並びに投与部位の閉塞カバー及び拭き取り物中の代謝物同定試験が実施された。

排泄物中の主要成分又は代謝物はデルタメトリン及び極性物質で、投与量の約 0.1% を占めた。他の微量物質は試料中残留放射能の 1% 又は 1% 未満であった。(参照 14、16)

肝臓 (プール試料) の有機溶媒抽出物のデルタメトリン及び代謝物の総残留放射能に対する割合は表 5 に示されている。いずれの放射標識物質の投与の場合でも主要成分又は代謝物は未変化のデルタメトリン及び極性代謝物であった。

投与部位の皮膚、羽毛、閉塞カバー及び拭き取り物における主要成分は未変化のデルタメトリンで、他に有意な成分は認められなかった。

投与部位の皮膚、肝臓及び排泄物中のデルタメトリン及び非抽出画分の総残留放射能に対する割合 (%TRR) は表 6 に示されている。(参照 14)

表 5 肝臓抽出物中のデルタメトリン及び代謝物の総残留放射能に対する割合 (%TRR)

投与放射標識物質	測定対象物質	
	デルタメトリン	極性代謝物
[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	5.3	1.8
[¹⁴ C-met]デルタメトリン	10.9	5.4

³ 詳細が不明であることから、原文 (参照 14) のままとした。

表 6 局所（経皮）投与後の鶏試料中のデルタメトリン及び非抽出画分の総残留放射能に対する割合（%TRR）

試料	[¹⁴ C-gem]デルタメトリン投与		[¹⁴ C-met]デルタメトリン投与	
	デルタメトリン	非抽出画分	デルタメトリン	非抽出画分
皮膚（投与部位）	94.4	/	88.9	/
肝臓	5.3	42.9	10.9	68.5
排泄物	32	6~10	32	3~6

(11) さけ（血管内投与又は薬浴）

① さけ（血管内投与）＜参考資料⁴＞

大西洋さけ（Atlantic salmon、2尾/時点）に 0.25 mg/kg 体重の用量で ¹⁴C-デルタメトリン（標識位置不明）を単回血管内投与し、動物体内運命試験が実施された。

血液、筋肉及び皮中の総放射能濃度は表 7 に示されている。

血液中の放射能の消失半減期（T_{1/2}）は 54 時間であった。各時点における供試個体数が少ないため、結果の扱いには注意が必要である。（参照 17）

表 7 血管内投与後の大西洋さけ試料中の総放射能濃度（ng/g）

試料 (n=2)	投与後時間（hr）				
	4	12	48	96	240
血液	51.5	48	23.5	7	2.5
筋肉	4	23.5	10.5	/	1
皮	20	20	55	/	21

/：報告なし

② さけ（薬浴）

海水温 12°C の条件下で、¹⁴C-デルタメトリン（標識位置不明）を 5 µg/L の濃度で含む海水中に大西洋さけを 30 分間薬浴し、動物体内運命試験が実施された。

薬浴 8、24、48 及び 96 時間後の胆汁中の放射能濃度は表 8 に、薬浴後 8、24 及び 96 時間のさけ組織中の平均放射能濃度は表 9 に示されている。

デルタメトリンは、速やかに全ての主要臓器及び組織に分布し、デルタメトリン及びその代謝物は主に胆汁中に排泄された。（参照 17）

表 8 薬浴後の大西洋さけの胆汁中放射能濃度（ng/g）

薬浴後時間（hr）	8	24	48	96
デルタメトリン	2,339	2,649	1,074	841

⁴ 各時点における供試個体数が少ないこと、また、血管内投与のため参考資料とした。

表 9 薬浴後の大西洋さけの試料中平均総放射能濃度* (ng/g)

試料	薬浴後時間 (hr)		
	8	24	96
肝臓	18.81	11.69	2.49
腎臓	4.45	2.61	1.20
筋肉	2.53	2.09	0.97
皮	13.19	7.36	4.65

* : 10尾の平均値

(12) 牛及び鶏 (*in vitro*)

牛及び鶏の肝臓酵素と¹⁴C-met]デルタメトリン又は¹⁴C-gem]デルタメトリンをインキュベートし、*in vitro*代謝試験が実施された。

牛及び鶏における代謝物として、代謝物 H、M、N、4'-OH-N、P 及び S が同定された。代謝物はデルタメトリンのエステル結合が開裂後に、酸化及び還元されたものである。(参照 11、12、14、16)

2. 植物体内運命試験

(1) わた①

ポット栽培のわた(品種不明)の最初の葉が完全に展開した苗に¹⁴C-デルタメトリン(標識位置不明)を茎葉に0.0089 mg/植物、土壌に0.18 mg/植物又は水耕液に6.7 mg/植物の用量で処理して、植物体内運命試験が実施された。¹⁴CO₂はポット設置チェンバー内の空気を循環させ回収された。植物体は処理1、3及び7日後に採取され、オートラジオグラフィーにより放射能分布が調べられた。

茎葉部処理区においては、デルタメトリンの植物全体への移行は非常に限定されており、師部を介した下方への輸送はなかった。放射能は最初に散布した葉脈に沿って認められた。

土壌処理区においては、デルタメトリンの多くが根に吸収されたが、根部からの放射能の移行は僅かであった。茎葉における放射能の大部分は極性又は非抽出画分に認められた。

水耕処理区においては、デルタメトリンの多くが根に吸収されたが、デルタメトリン又は代謝物の根部から葉部への移行は僅かであった。(参照 4)

(2) わた②

温室又はほ場で栽培されたわた(品種: Stoneville 7A)に¹⁴C-dbv]デルタメトリン、¹⁴C-met]デルタメトリン又は¹⁴C-cyn]デルタメトリンを0.04~0.33 µg/cm²(3~15 mg/kg 新鮮葉)の用量で処理し、処理2及び6週間後に葉を採取して、植物体内運命試験が実施された。

温室内栽培わたにおけるデルタメトリンの半減期は 1.1 週であり、光化学反応によりデルタメトリンの代謝物 CT への変換が生じ、処理 6 週間後の *trans* : *cis* 比は 0.4 : 1 であった。

わたの葉における代謝物は表 10 に示されている。

デルタメトリンは温室に比べてほ場においてより速やかに分解され、処理 2 週間後における CT のデルタメトリンに対する比率は、ほ場で高く、多量の非抽出成分が認められた。

CT 以外では遊離及び抱合化された代謝物 H、M、N、P 及び Z が検出された。また、微量の 3 種類のデルタメトリン誘導体（フェノキシ基の 4 位が水酸化された代謝物 D、カルボン酸のトランス位（シクロプロパン環上）のメチル基が水酸化された代謝物及びその両者が水酸化された代謝物）がいずれの処理区においても検出された。（参照 4）

表 10 わたの葉における代謝物 (%TAR)

標識体	代謝物	温室		ほ場	
		2 週後	6 週後	2 週後	6 週後
[¹⁴ C-dbv]デルタメトリン、 [¹⁴ C-ben]デルタメトリン 及び [¹⁴ C-cyn]デルタメ トリンの平均値	デルタメトリン	27	6.1	11	1.7
	CT	5.1	2.7	7.8	0.7
	D	0.2	0.3	0.6	0.1
	<i>t</i> OH-デルタメトリン	0.5	0.3	0.8	0.1
[¹⁴ C-dbv]デルタメトリン	H	4.1	3.0	4.0	0.3
	<i>t</i> OH-H	0.0	0.2	0.0	0.0
	J	0.1	0.7	1.9	0.5
	H-抱合体	1.7	4.2	12.9	7.7
[¹⁴ C-ben]デルタメトリン ([¹⁴ C-cyn]デルタメトリン)	M	1.3	1.1	1.2	1.2
	N	0.4	0.7	0.2	0.0
	P	1.1	2.0	2.0	0.0
	S	0.1	0.1	0.0	0.0
	N-抱合体	0.4	1.2	4.6	1.9
	R	0.5	1.7	1.8	0.9
	P-抱合体	0.8	1.5	11.4	5.9
	Z-抱合体	1.7 (1.4)	3.2 (1.4)	13 (24)	8.8 (8.3)

() : [¹⁴C-cyn]デルタメトリン標識体由来する。

t : *trans* 体

(3) わた③

ほ場栽培のわた（品種：DES119）に [¹⁴C-gem]デルタメトリン又は [¹⁴C-met]デルタメトリンを 220 g ai/ha の用量で植付 3 か月後及び 4 か月後（収穫約 28 日前）に処理し、植物体内運命試験が実施された。1 回目処理の 4 及び 10 日後

に葉及び茎、2回目処理後の収穫時に茎、根、花芽、いが、丸莢、リント及び種子が採取された。

各試料中の放射能分布は表 11、1 回目処理後の葉における代謝物は表 12 に示されている。

デルタメトリン及びデルタメトリンの 2 種類の異性体が葉における主要成分で、合計で 4 日後に 85.8~91.2%TRR、10 日後に 65~76%TRR 認められた。他の代謝物として、葉から代謝物 H、N 及び P が認められた。わたの種子からは微量の未変化のデルタメトリン、CR 及び CT が認められた。(参照 4)

表 11 各試料中の放射能分布 (mg/kg)

収穫時期	試料	[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	[¹⁴ C-met]デルタメトリン
1 回目処理 4 日後	葉	18	12
	茎	0.49	0.68
	根	0.2	0.18
	丸莢	0.55	0.54
	花芽	4.2	3.5
1 回目処理 10 日後	古い葉 (下の葉)	7.6	7.2
	新しい葉 (上の葉)	7.7	7.6
	茎	0.47	0.40
	根	0.081	0.076
	丸莢	0.28	0.14
	花芽	0.85	1.4
2 回目処理後収穫時	葉	30	48
	茎	1.2	2.1
	根	0.15	0.24
	リント	0.99	1.3
	未開丸莢	0.37	0.89
	いが	2.4	5.4
	種子	0.052	0.047

表 12 1 回目処理後の葉における代謝物 (%TRR)

標識体	採取時期 (日)	デルタメトリン	CR	CT	未同定
[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	4	61	16	8.8	2.6
	10	49	12	15	4.1
[¹⁴ C-met]デルタメトリン	4	61	23	7.2	3.7
	10	38	12	15	28 ^a

a : P(6.0%TRR)、N(2.1%TRR)及び 6 種の 0.2~6.0%TRR の代謝物からなる。

(4) わた及び豆 (*in vitro*) <参考資料⁵>

温室内で栽培されたわた（品種不明）及び豆（品種不明）の新鮮な葉から得られた葉ディスク（直径：10 mm）を水中で切り抜き、¹⁴C-met]デルタメトリン又は¹⁴C-dbv]デルタメトリンを添加（添加量不明）して、30°Cで 5 時間、人工光下でインキュベートし、植物体内運命試験が実施された。

豆の葉においては、N-gly が 6.0%TRR 及び代謝物 J が 6.2%TRR 認められたが、わたの葉においては、これらの代謝物は認められなかった。（参照 4）

(5) とうもろこし

飼料用とうもろこし（品種：hybrid 3751）に¹⁴C-gem]デルタメトリン又は¹⁴C-met]デルタメトリンを 110 g ai/ha の用量で収穫 4 及び 6 週間前に茎葉散布し、1 回目散布直後（0 日後）、2 回目散布直後（14 日後）及び 2 回目散布 4 週間後の収穫期（42 日後）に試料を採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料中の代謝物は表 13 に示されている。

残留放射能は主に茎葉及び穂の外皮に認められ、直接散布されていない穀粒及び穂軸では 0.019~0.054 mg/kg 及び 0.006~0.017 mg/kg であった。

茎葉及び外皮において、主要成分として未変化のデルタメトリン及びデルタメトリンの異性体が 80~100%TRR 認められ、その構成比は未変化のデルタメトリンが 54~73%、CR が 15~38%、CT が 6~13%であった。代謝物として、D、G、*t*H、H、M、N、4'-OH-N 及び P が認められたが、いずれも 5%TRR (1.1 mg/kg) 以下であった。（参照 4）

表 13 各試料中の代謝物 (%TRR)

標識体	採取時期 (日)	試料	デルタメトリン	<i>t</i> H	H	D	P	M	N	G	4'-OH-N
[¹⁴ C-gem] デルタメトリン	0	茎葉	100 (3.9)	—	—	—	—	—	—	—	—
	14	茎葉	90 (3.6)	0.57 (0.023)	—	0.65 (0.026)	—	—	—	—	—
	42	茎葉	87 (20)	0.32 (0.072)	0.7 (0.16)	0.58 (0.13)	—	—	—	—	—
		外皮	81 (7.3)	0.17 (0.015)	1.7 (0.16)	1.1 (0.095)	—	—	—	—	—
[¹⁴ C-met] デルタメ	0	茎葉	99.5 (4.6)	—	—	—	—	0.48 (0.022)	—	—	—

⁵ *in vitro* の試験であり、詳細が不明のため参考資料とした。

トリン	14	茎葉	90 (4.4)	—	—	0.42 (0.021)	0.93 (0.046)	2.0 (0.1)	0.2 (0.01)	<0.02 (<0.001)	0.18 (0.009)
		茎葉	80 (17)	—	—	0.39 (0.083)	3.7 (0.77)	2.9 (0.60)	0.07 (0.015)	1.2 (0.24)	1.2 (0.25)
	42	外被	86 (19)	—	—	0.52 (0.12)	4.7 (1.1)	3.3 (0.75)	—	—	0.08 (0.019)

— : 該当なし () : mg/kg
t : trans 体

(6) りんご

りんご（品種不明）に $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン又は $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリンを 60 g ai/ha の用量で収穫 6 及び 4 週間前の 2 回散布し、果実は 1 回目の散布直後、2 回目の散布前及び 2 回目の散布 4 週間後（収穫時）に採取して、植物体内運命試験が実施された。

散布直後では、残留放射能の大部分は洗浄液より果実に認められ、散布 4 週間後には残留放射能のほとんどが果実中に認められた。

洗浄液及び果実中の主要成分はデルタメトリン及びデルタメトリンの異性体であり、92～100%TRR を占め、その構成比は未変化のデルタメトリンが 59～71%、異性体 CR が 19～34%、CT が 5.8～19%であった。

代謝物として D、tH、H、M、N、4'-OH-N 及び P が認められたが、いずれも 5%TRR 未満であった。（参照 4）

(7) トマト

温室栽培のトマト（品種不明）に $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン又は $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリンを 50 g ai/ha で茎葉散布又は 14 µg/果実の用量で果実に直接塗布し最終処理 4 及び 14 日後に果実、28 日後に果実及び茎を採取して、植物体内運命試験が実施された。

両処理区において、果実中の残留放射能の 79～93%TRR はデルタメトリン及びデルタメトリンの異性体であった。（参照 4）

植物における主要代謝経路は、異性体化、加水分解、エステル開裂、還元、酸化及び水酸化であると考えられた。（参照 4）

3. 土壌中運命試験

(1) 好氣的土壌中運命試験

砂壤土（米国）に $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリン又は $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリンを 0.2 mg/kg 乾土となるように処理し、25°Cの暗所条件下で最長 181 日間インキュベーターとして、好氣的土壌中運命試験が実施された。

各試料中及び分解物の残留放射能は表 14、推定半減期は表 15 に示されている。

両標識体処理区において、土壌中の成分として未変化のデルタメトリンが認められた。^[14C-gem]デルタメトリン処理区では、未変化のデルタメトリンが認められたほか、処理 14 日後に分解物 H が最大で 23%TAR 認められた。

両標識体処理区において、処理 181 日後の ¹⁴CO₂ は 50~61%TAR であった。また、推定半減期は 22~25 日であった。

砂壤土の好氣的土壌分解における主要分解経路はエステル結合の開裂及び酸化並びに無機化による ¹⁴CO₂ の生成であると考えられた。(参照 4)

表 14 各試料中及び分解物の残留放射能 (%TAR)

標識体	試料採取日数(日)	抽出液	残留物	デルタメトリン	P	H	¹⁴ CO ₂
[¹⁴ C-met]デルタメトリン	0	94	6.4	94	ND	/	0.0
	7	70	15	67	ND	/	7.9
	14	51	21	50	ND	/	22
	30	33	18	32	ND	/	30
	59	15	22	14	ND	/	45
	91	8.6	18	8.6	ND	/	52
	120	5.7	18	5.7	ND	/	56
	181	3.7	15	3.7	ND	/	61
[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	0	92	8.4	92	/	ND	0.0
	7	94	17	80	/	11	1.1
	14	76	29	51	/	23	4.5
	30	60	35	34	/	22	8.4
	59	34	44	20	/	8.6	25
	91	17	48	12	/	2.0	36
	120	10	48	9.7	/	0.4	42
	181	7.8	44	7.8	/	ND	50

/ : 該当なし、ND : 検出限界未満 (<0.01 mg/kg)

表 15 デルタメトリンの土壌中の推定半減期

土壌	標識体	推定半減期(日)
砂壤土	[¹⁴ C-met]デルタメトリン	22
	[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	25

(2) 好氣的/嫌氣的土壌中運命試験

砂壤土(米国)に[¹⁴C-met]デルタメトリン又は[¹⁴C-gem]デルタメトリンを 0.2 mg/kg 乾土となるように土壌処理し、25℃の暗所で 15 日間好氣的条件下でインキュベートし、脱気された脱イオン水で湛水後、最長 90 日間インキュベートして、好氣的/嫌氣的土壌中運命試験が実施された。

各試料中及び分解物の残留放射能は表 16、推定半減期は表 17 に示されている。
 土壌中の主要成分は未変化のデルタメトリンであり、¹⁴C-gem]デルタメトリン処理区で分解物 H が最大 3.6%TRR 認められた。水層中には未変化のデルタメトリンは検出されず、¹⁴C-met]デルタメトリン処理区では分解物 P が最大 3.0%TRR、¹⁴C-gem]デルタメトリン処理区では分解物 H が最大 35%TRR 認められた。¹⁴C-met]デルタメトリン及び¹⁴C-gem]デルタメトリン処理区で処理 90 日後に CO₂ が 71 及び 13%TRR 認められた。推定半減期は 32~36 日であった。
 デルタメトリンの好氣的/嫌氣的土壌分解における主要分解経路は、ピレスロイド部分の異性化、エステル結合の開裂、酸化、CO₂ への分解であると考えられた。
 (参照 4)

表 16 各試料中及び分解物の残留放射能 (%TRR)

標識体	試料	試料採取日数 (日)	抽出液	残留物	デルタメトリン ^a	P	H	¹⁴ CO ₂
¹⁴ C-met]デルタメトリン	土壌層	0	53	28	51	ND	/	16
		30	19	23	19	ND	/	47
		59	10	20	10	ND	/	63
		90	7.2	17	7.2	ND	/	71
	水層	0	3.6	/	ND	ND	/	/
		30	4.9	/	ND	ND	/	/
		59	2.6	/	ND	3.0	/	/
		90	1.9	/	ND	ND	/	/
¹⁴ C-gem]デルタメトリン	土壌層	0	58	25	54	ND	3.6	3.9
		30	23	22	22	/	0.94	7.2
		59	16	18	14	/	2.2	8.9
		90	9.6	18	9.3	/	0.32	13
	水層	0	13.1	/	ND	/	ND	/
		30	53	/	ND	/	34	/
		59	56	/	ND	/	35	/
		90	58	/	ND	/	35	/

/ : 該当なし、ND : 検出限界未満 (<0.01 mg/kg)

a : 分解物 CR を含む。

表 17 デルタメトリンの土壌中の推定半減期

土壌	標識体	推定半減期(日)
砂壤土	¹⁴ C-met]デルタメトリン	32
	¹⁴ C-gem]デルタメトリン	36

(3) 土壤吸着試験

砂壤土、砂質埴壤土、軽埴土及びシルト質埴土（いずれも米国）にデルタメトリンを添加して土壤吸着試験が実施された。

各土壤における吸着係数 K^{ads} は 3,790~30,000、有機炭素含有率により補正した吸着係数 K_{oc} は 460,000~16,300,000 であった。（参照 4）

4. 水中光分解試験

滅菌水（pH 7）に $[^{14}C\text{-met}]$ デルタメトリン又は $[^{14}C\text{-gem}]$ デルタメトリンを 30 $\mu\text{g/L}$ となるように添加し、12 時間の明暗サイクル（温度条件不明）で最長 30 日間、キセノンランプ光 [光強度：166 W/m^2 （波長範囲：330~800 nm）] を照射し、水中光分解試験が実施された。暗所対照区が設けられた。

処理 21 日後に、1%**TAR** 未満の揮発性成分が認められた。

$[^{14}C\text{-met}]$ デルタメトリン処理区において、デルタメトリン並びにその異性体である分解物 **CR** 及び **CT** は、光照射区で 86%**TAR**、暗所対照区で 90%**TAR** であった。

$[^{14}C\text{-gem}]$ デルタメトリン処理区においては、光照射区及び暗所対照区において、いずれも 88%**TAR** であった。ほかに分解物は **P** 及び **H** が認められた。

デルタメトリンの水中における光分解経路は、エステル結合の開裂及び *cis-trans* 異性体化であると考えられた。（参照 4）

5. 土壤残留試験

(1) ほ場試験①

シルト質砂土、砂壤土、壤質砂土及びシルト質砂壤土（いずれもドイツ）を用いてデルタメトリンを分析対象化合物とした土壤残留試験（ほ場）が実施された。結果は表 18 に示されている。（参照 4）

表 18 土壤残留試験成績

試験	濃度	土壤	推定半減期(日)
ほ場	38 g ai/ha*	シルト質砂土	29
		砂壤土	17
		壤質砂土	17
		シルト質砂壤土	23

*：乳剤を使用

(2) ほ場試験②

飼料用とうもろこし（品種：Pioneer 3733）を植え付けたほ場又は裸地（壤質砂土）にデルタメトリンの乳剤を 45 g ai/ha（最終回処理量：110 g ai/ha）の用量で 10 回散布して、デルタメトリン並びに分解物 **CT**、**CR** 及び **H** を分析対象化合物とした土壤残留試験が実施された。また、デルタメトリン未処理の植え付け

ほ場が設定された。

検出された成分は未変化のデルタメトリン及び分解物 CR であった。

デルタメトリンのとうもろこしを植え付けたほ場での推定半減期は 14 日、裸地では 69 日であった。（参照 4）

6. 作物等残留試験

(1) 作物残留試験

海外において、りんご、小麦等を用い、デルタメトリン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。

デルタメトリンの可食部における最大残留値は、最終散布 1 日後の茶葉における 7.8 mg/kg であった。また、非可食部における最大残留値は、最終散布 1 日後のヒメカモジグサの 2.9 mg/kg であった。（参照 4）

(2) 畜産物残留試験（混餌投与）

① 子豚、肉用鶏及び産卵鶏

LWD 種子豚（一群雌 3 頭）、チャンキー種肉用鶏（一群雌 12 羽）及びハイラインマリア種産卵鶏（一群雌 10 羽）にデルタメトリンを混餌（原体：0、0.1、0.5、2 及び 10 mg/kg 飼料、平均検体摂取量は表 19 参照）投与による子豚及び産卵鶏では 4 週間、肉用鶏では 7 週間の畜産物残留試験が実施された。

各臓器・組織中の残留量は表 20 に示されている。

デルタメトリンは 0.5 mg/kg 飼料投与群において、肉用鶏の 3 例中 1 例の脂肪で 0.01 µg/g、全例の子豚の脂肪で 0.02 µg/g 検出され、2 mg/kg 飼料以上投与群では全例の脂肪にデルタメトリンが検出された。また、卵黄では 10 mg/kg 飼料投与群のみ、3 例全てに 0.01～0.02 µg/g 検出された。（参照 3）

表 19 畜産物残留試験（子豚、肉用鶏及び産卵鶏、原体）の平均検体摂取量

投与群 (mg/kg 飼料)		0.1	0.5	2	10
平均検体摂取量 (mg/日/頭又は羽)	子豚	0.22	0.90	3.17	16.6
	肉用鶏	0.01	0.04	0.16	0.88
	産卵鶏	0.01	0.04	0.14	0.74

表 20 各臓器・組織中の残留量 (µg/g)

畜産物	臓器・組織	投与量(mg/kg 飼料)			
		0.1	0.5	2	10
子豚	筋肉	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	脂肪	<0.01	0.02	0.08	0.60
	肝臓	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
肉用鶏	筋肉	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

	脂肪	<0.01	<0.01~0.01	0.05	0.50
	肝臓	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
産卵鶏	卵黄	<0.01	<0.01	<0.01	0.02

② 牛①

泌乳牛（品種不明、一群雌 1 頭）にデルタメトリンを 28 日間混餌（2 及び 10 mg/kg 飼料）投与して、畜産物残留試験が実施された。

乳汁中の放射能濃度は投与 4 日までに定常状態となり、デルタメトリンの残留濃度は脂肪中で他の臓器及び組織に比べ高かった。

各投与量におけるデルタメトリンの組織及び乳汁への移行係数（組織中濃度/飼料中濃度）は脂肪で 0.023 及び 0.027、筋肉で 0.015 未満及び 0.003 未満、肝臓で 0.015 未満及び 0.003 未満、投与 28 日後の乳汁で 0.008 及び 0.0035 であった。（参照 4）

③ 牛②

泌乳牛（品種及び頭数不明）にデルタメトリン及びトラロメトリンを 1 : 1 で混合したものを 28 日間混餌（2、6 及び 20 mg/kg 飼料）投与して、畜産物残留試験が実施された。

各試料中のデルタメトリンの移行係数は表 21 に示されている。

トラロメトリンは速やかにデルタメトリンに変換され、デルタメトリンの残留濃度は脂肪中で他の臓器及び組織より高濃度であった。（参照 4）

表 21 各試料中のデルタメトリンの移行係数^注

試料	投与量 (mg/kg 飼料)		
	2	6	20
脂肪	0.006	0.003	0.001
筋肉	<0.005	<0.002	<0.0005
腎臓	<0.005	<0.002	<0.0005
肝臓	<0.005	<0.002	<0.0005
乳汁	<0.005	<0.002	<0.0005
乳汁 (脂肪)	0.02	0.005	0.001

注：移行係数：組織中濃度/飼料中濃度

*：乳汁及び乳汁中脂肪は 28 日後の試料を用いた。

④ 豚

豚（品種、性別及び頭数不明）にデルタメトリンを 130~141 日間混餌（0.67 mg/kg 飼料）投与して、畜産物残留試験が実施された。

脂肪中のデルタメトリンの残留濃度は他の組織より高濃度であった。デルタメトリンの移行係数（組織中濃度/飼料中濃度）は、脂肪、筋肉、肝臓及び腎臓で

0.04 未満であった。(参照 4)

⑤ 鶏

産卵鶏（品種不明、羽数不明）にデルタメトリン及びトラロメトリンを 1 : 1 で混合したものを 28 日間混餌（2、6 及び 20 mg/kg 飼料）投与して、畜産物残留試験が実施された。

残留濃度は、脂肪中で他の組織及び卵に比べ高濃度であった。2 mg/kg 飼料投与群では、全ての臓器及び組織において定量限界未満であった。

筋肉及び肝臓における残留濃度はいずれの用量においても定量限界未満であった。各投与量における移行係数（組織中濃度/飼料中濃度）は、脂肪で 0.05 未満、0.04 及び 0.03、筋肉及び肝臓では 0.01 未満、0.003 未満及び 0.001 未満であった。

残留濃度は、20 mg/kg 飼料投与群の卵中で 10 日後までに定常状態となり、他の用量においては検出限界（0.01 µg/g）未満であった。卵への各投与量における移行係数（組織中濃度/飼料中濃度）は 0.0075 未満、0.003 未満（7 日後）及び 0.002（21 日後）であった。(参照 4)

⑥ 鶏<参考資料⁶>

デルタメトリンを産卵鶏に 20 週間、又は鶏に 70 日間混餌投与（投与量不明）して、畜産物残留試験が実施された。

組織及び卵中のデルタメトリンは定量限界未満であった。(参照 4)

(3) 畜産物残留試験（経皮投与）

① 牛①（ポアオン投与）

牛（品種不明、未経産雌 3 頭、体重 200～240 kg）に ¹⁴C-デルタメトリン（標識位置不明）を 2 mg/kg 体重の用量でポアオン投与して、畜産物残留試験が実施された。

各試料中の総残留放射能濃度及び総残留放射能に対する未変化デルタメトリンの占める割合（%TRR）は、表 22 に示されている。

脂肪中では 14 日間にわたって残留が持続し、大部分がデルタメトリンであった。筋肉中に検出された低濃度の残留物も、かなりの部分がデルタメトリンであった。腎臓ではデルタメトリンの割合は少なかった。肝臓では高濃度の残留が持続したが抽出可能な残留は 20%未満であり、未変化のデルタメトリンは定量限界未満であった。(参照 14)

⁶ 詳細が不明のため参考資料とした。

表 22 ポアオン投与後の牛の各組織中総残留放射能濃度 (ng/g) 及び
デルタメトリンが占める割合 (%TRR)

組織	投与 3 日後		投与 7 日後		投与 14 日後	
	総残留放射 能濃度 (ng/g)	デルタメト リン (%TRR)	総残留放射 能濃度 (ng/g)	デルタメト リン (%TRR)	総残留放射 能濃度 (ng/g)	デルタメト リン (%TRR)
肝臓	214	(16)	323	(12)	309	(6.7)
腎臓	81	7	79	8	48	60*
腰筋	12	58	7	57	7	67
臀筋	6	33	8	75	6	33
腎周囲脂肪	119	82	221	86	185	81
大網脂肪	69	96	121	92	129	99

() : 総残留放射能に対する有機溶媒抽出画分の放射能の割合。デルタメトリン量は定量限界 (不明) 未満。* : 誤測定値の可能性

② 牛② (ポアオン投与)

泌乳牛 (品種不明、3 頭/時点) にデルタメトリン製剤を 0.4 又は 1.6 mg/kg 体重の用量で単回ポアオン投与し、投与 7 日後に同用量で再投与して畜産物残留試験が実施された。乳汁及び可食組織を採取し、総デルタメトリンが測定された。

各試料中の総デルタメトリン残留値は表 23 に示されている。(参照 14、16)

表 23 ポアオン投与後の各試料中総デルタメトリン残留値 (ng/g)

試料 (n=3)	投与量 (mg/kg 体重/日)	最終投与後日数 (日)			
		1	3	7	14
肝臓	0.4	/	/	/	/
	1.6	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
腎臓	0.4	/	/	/	/
	1.6	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
筋肉	0.4	<LOQ	/	<LOQ	/
	1.6	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
皮下脂肪	0.4	<LOQ~106	<LOQ	<LOQ	<LOQ
	1.6	<LOQ~48	<LOQ	<LOQ	<LOQ
腎周囲脂肪	0.4	<LOQ	/	/	/
	1.6	64~67	46~90	46~74	58~70
乳汁	0.4	/	/	/	/
	1.6	<LOQ	<LOQ	<LOQ	<LOQ
乳脂肪	0.4	<LOQ~98	<LOQ~80	/	/
	1.6	111~531	119~282	100~113	<LOQ

<LOQ : 定量限界 (筋肉、肝臓、腎臓及び乳汁 : 15 ng/g、皮下脂肪及び腎脂肪 : 45 ng/g、乳脂肪 : 75 ng/g) 未満

/ : 測定せず又は該当せず

③ 牛③（ポアオン投与）

牛又は子牛にデルタメトリンをポアオン投与し、畜産物残留試験が実施された（試験設定は表 24 を参照）。

各投与群における各組織中のデルタメトリン残留値は表 25 に示されている。（参照 11、12、14）

表 24 試験設定

試験群	品種・頭数	溶液濃度	投与量・投与回数
A1	品種及び性別不明、一群 3 頭	1%(w/v)	0.66 mg/kg 体重を 1 週間に 1 回、6 か月間
A2			A1 の投与終了後 7 日後に 1 mg/kg 体重・単回投与
B (子牛)	品種及び性別不明、3 頭/時点	1%	10 mL/頭 (0.5 mg/kg 体重相当) ・単回投与
C (子牛)	品種不明、雌雄各 3 頭/時点	不明	0.75 mg/kg 体重・単回投与
D	品種及び性別不明、6 頭/時点	不明	0.75 mg/kg 体重・単回投与

表 25 組織中デルタメトリンの残留値 (ng/g)

試験群	試料	最終投与後時間 (日)					
		1	2	3	5	7	14
A1	腎周囲脂肪及	<200	/	/	/	/	/
A2	び大網脂肪						
B	腎周囲脂肪	/	/	175、<60	/	<60	<60
	大網脂肪			99、<60		<60	<60
C	肝臓	定量限界未満 (<5)				/	/
	腎臓	最大残留値 : 34					
	筋肉	定量限界未満 (<3)					
	脂肪	-	-	220	-		
D	肝臓	定量限界未満 (<2.5)				/	/
	腎臓	-	-	10.2	15		
	筋肉	定量限界未満 (<3)					
	脂肪	27.9	-	109	105		

-: 報告なし

④ 牛（経皮投与又は噴霧投与）

牛又は子牛にデルタメトリンを局所（経皮）投与又は噴霧投与し、畜産物残留試験が実施された（試験設定は表 26 を参照）。

各投与群における各組織中のデルタメトリン残留値は表 27 に示されている。

(参照 11、12、14)

表 26 試験設定

試験群	品種・頭数	投与経路	溶液濃度	投与量・投与回数
A (子牛)	品種不明、3頭/時点	局所（経皮） 投与	不明	1 mg/kg 体重・単回投与
B (子牛)	品種不明、雌雄各 3 頭 /時点	噴霧投与	12.5 g/L	1 mg/kg 体重・単回投与
C	品種不明、雌雄各 3 頭 /時点		不明	1 mg/kg 体重・単回投与

表 27 組織中デルタメトリンの残留値 (ng/g)

試験群	試料	投与後時間 (日)					
		0.5	1	3	5	7	14
A	大網脂肪	/		61	/	44	41
	腎周囲脂肪			88		49	31
B	肝臓	定量限界未満				/	
	腎臓	-	-	13	-		
	筋肉	-	-	14	-		
	脂肪	-	-	360	-		
C	肝臓	<2.5				/	
	腎臓	<5 (大部分の試料)					
	筋肉	<5 (大部分の試料)					
	脂肪	60.5	73	150	68		

-: 報告なし

⑤ 牛（薬浴）

牛をデルタメトリンで薬浴し、畜産物残留試験が実施された（試験設定は表 28 を参照）。

各試験群における各組織中のデルタメトリン残留値は表 29 に示されている。
(参照 14)

表 28 試験設定

試験群	品種・頭数	薬浴濃度	浸漬頻度*
A1	品種不明、雌 17 頭	0.0018~0.0057%	週 1 回を 57 回
A2			週 1 回を 3 回
B	品種不明、雌 9 頭	50 mg/kg	週 1 回を 27 回

*: いずれも浸漬時間は不明

表 29 組織中デルタメトリンの最大残留値 (ng/g)

試験群	試料	(最終) 投与後時間 (日)				
		1	4	7	10	14
A1	大網脂肪					30
	腎周囲脂肪					40
A2	大網脂肪		100			
	腎周囲脂肪		110			
B	大網脂肪	最大平均残留値 : 120				
	腎周囲脂肪	最大平均残留値 : 11				

⑥ 牛乳汁 (経皮投与、ポアオン投与又は噴霧投与)

泌乳牛にデルタメトリンを経皮投与、ポアオン投与又は噴霧投与し、乳汁残留試験が実施された (試験設定は表 30 を参照)。

各試験群における乳汁又は乳脂肪中のデルタメトリン最大残留値は表 31 に示されている。(参照 11、12、14)

表 30 試験設定

試験群	品種・頭数	投与経路	溶液濃度	投与量・投与回数
A (2 試験)	品種不明、一群 6 頭	経皮投与	不明	不明
B	品種不明、一群 6 頭	ポアオン 投与	1%	10 mL/頭 (0.25 mg/kg 体重相当) ・単回投与
C	品種不明、一群 6 頭		不明	0.75 mg/kg 体重・単回投与
D (2 試験)	品種不明、一群 6 頭	噴霧投与	50 mg/L	1 mg/kg 体重・単回投与

表 31 乳汁又は乳脂肪中デルタメトリンの最大残留値 (ng/g)

試験群	試料	残留値の範囲又は最大残留値
A	乳汁	投与 5 日後まで : 2.5~5.3
	全乳	投与 5 日後まで : 1.8~4
B	乳脂肪	投与 2 日後 (4 回目採取) : 150
C	乳脂肪	投与 2 日後 : 10 (平均 : 投与 3 日後 : 4)
D	全乳	投与 3 日後 (7 回目採取) : 7
	全乳	採取時期不明 : 10

⑦ 羊 (経皮投与又はポアオン投与)

羊にデルタメトリンを局所 (経皮) 投与又はポアオン投与し、畜産物残留試験が実施された (試験設定は表 32 を参照)。

各試験群における組織中のデルタメトリン最大残留値は表 33 に示されている。

(参照 11、12、14)

表 32 試験設定

試験群	品種・頭数	投与経路	溶液濃度	投与量・投与回数
A	品種及び性別不明、 3 頭/時点	局所（経皮）投与	1%	不明
B	品種及び性別不明、 3 頭/時点	ポアオン 投与	不明	4 mg/kg 体重・単回投与
C	品種及び性別不明、 9 頭		1%	10 mL/頭 (2.5 mg/kg 体重) ・ 単回投与
D	品種及び性別不明、 9 頭		不明	4 mg/kg 体重・単回投与

表 33 組織中デルタメトリンの残留値 (ng/g)

試験群	試料	(最終) 投与後時間 (日)			
		3	7	14	28
A	大網脂肪	<10~10			
	腎周囲脂肪	<10~10			
B	肝臓	<10			
	腎臓	<10			
	筋肉	<10			
	腎周囲脂肪	40	20	10 近傍	10 近傍
C	大網脂肪	<50			
	腎周囲脂肪	<50			
D	肝臓	<30			
	腎臓	<30			
	筋肉	<30			
	大網脂肪	0~80			
	腎周囲脂肪				

⑧ 羊 (薬浴)

羊をデルタメトリンで薬浴し、畜産物残留試験が実施された（試験設定は表 34 を参照）。

各試験群における組織中のデルタメトリン最大残留値は表 35 に示されている。（参照 14）

表 34 試験設定

試験群	品種・頭数	薬浴濃度	浸漬頻度*
A	品種及び性別不明、10 頭	15 mg/L	単回
B	品種及び性別不明、3 頭/時点	15 mg/L	単回
C	品種及び性別不明、3 頭/時点	100 mg/L	単回

*：いずれも浸漬時間は不明

表 35 組織中デルタメトリンの最大残留値 (ng/g)

試験群	試料	(最終) 投与後時間 (日)				
		1	3	7	14	21
A	肝臓	-	-	-	/	
	腎臓	-	-	-		
	腎筋	2	-	-		
	腎周囲脂肪	430*、<200	<200	<200		
B	肝臓	-	-	-	/	
	腎臓	-	-	-		
	頸筋	-	-	-		
	大網脂肪	35*	-(14)	-		
	腎周囲脂肪	470*(80)	-	-		
C	肝臓	<5				
	腎臓	<5				
	筋肉	<5	32*、<5	<5	<5	<5
	大網脂肪	36*	<5**	<5**	<5**	<5**
	腎周囲脂肪	15*	<5**	<5**	<5**	<5**

-：報告なし、/：該当なし、() 内：最大平均残留値、

*：1 例にみられた最大残留値、**：いずれかの時点 1 例に 6 ng/g 検出された。

⑨ 豚 (ポアオン投与)

豚 (品種及び性別不明、9 頭/2 試験) を用いたデルタメトリンのポアオン投与による畜産物残留試験において、筋肉、肝臓、脂肪及び腎臓のいずれにおいても最大残留値は、定量限界 (筋肉及び肝臓：10 ng/g、脂肪：7 ng/g、腎臓：200 ng/g) 未満であった。投与部位の皮膚における残留値 (1 例) は、投与 3 日後で 3,200 ng/g であった。(参照 14、16)

⑩ 鶏及び卵 (経皮投与)

産卵鶏 (品種不明、雌 6 羽/群) に¹⁴C-met]デルタメトリン又は¹⁴C-gem]デルタメトリンを 0.15 mg/kg 体重の用量で 1 日 1 回 3 日間連続して局所 (経皮) 投与し、畜産物残留試験が実施された。卵を採取し、最終投与約 23 時間後にと殺して筋肉、肝臓及び脂肪付き皮膚を採取した。

各試料中の総残留放射能濃度は表 36 に示されている。

卵及び胸筋の試料の全例並びに脚筋の試料中数例の総残留放射能濃度は、検出限界未満であった。（参照 14）

表 36 局所（経皮）投与後の鶏の各試料中総残留放射能濃度（ng/g）

試料 (n=6)	[¹⁴ C-met]デルタメトリン投与		[¹⁴ C-gem]デルタメトリン投与	
	総残留放射能濃度	平均濃度±SD	総残留放射能濃度	平均濃度±SD
肝臓	1.4～5.6	3.85±1.77 (21%TRR)	5.0～17.5	9.2±4.9 (13%TRR)
脚筋	0.8～1.8		<0.8～4.9	
胸筋	<0.8		<1.0	
脂肪付き皮膚	1.0～19.7	5.53±7.12	2.0～6.4	4.47±1.91
卵	<1		<1	

() 内：総残留放射能に対する未変化デルタメトリンの残留放射能の割合

⑪ 鶏及び卵（噴霧投与）

産卵鶏又は鶏にデルタメトリンを噴霧投与し、畜産物残留試験が実施された（試験設定は表 37 を参照）。

各試験群における組織中のデルタメトリン残留値は表 38 に示されている。（参照 11、10、14）

表 37 試験設定

試験群	品種・羽数	溶液濃度	投与量・投与回数
A	品種不明、雌 75 羽	25 又は 50 mg/kg	不明・単回投与
B	品種不明、雌 5 羽/時点	25 又は 50 mg/kg	不明・単回投与

表 38 組織中デルタメトリンの最大残留値（ng/g）

試験群	試料	投与後時間（日）				
		1	2	3	4	8
A	肝臓	定量限界未満 (<7)				
	腎臓	定量限界未満 (<8)				
	筋肉	定量限界未満 (<12)				
	脂肪	定量限界未満 (<13)				
	卵	定量限界未満 (<15)				
B	肝臓	-	-	20.6	-	29.3
	腎臓	7（検出限界）～10				
	筋肉	<12				
	脂肪	<12				

-：報告なし

(4) 水産物残留試験 (薬浴)

① さけ (薬浴) ①

海水温 12°C の条件下で、¹⁴C-gem]デルタメトリン及び¹⁴C-met]デルタメトリンの 1 : 1 混合物を 5 µg/L の濃度で含む海水中に、大西洋さけ (55 尾、140±26 g) を 30 分間薬浴し、薬浴 1 時間後から 10 日後までの試料を採取して、水産物残留試験が実施された。各組織中総残留放射能濃度は、表 39 に示されている。(参照 14、16)

表 39 大西洋さけの各組織中総残留放射能濃度 (ng/g)

試料	薬浴後時間 (hr)									
	1	4	8	12	24	48	72	96	168	240
肝臓	95.4	82.3	25.3	18.0	9.80	6.53	4.80	2.70	2.50	2.96
腎臓	40.7	18.9	9.61	8.00	7.02	4.52	2.15	2.49	1.95	2.28
筋肉	1.57	3.83	2.88	2.59	3.6	5.29	8.52	2.46	1.02	1.00
皮	11.4	12.9	10.6	8.37	5.93	4.82	4.64	4.55	3.92	3.31

② さけ (薬浴) ②

デルタメトリンを含む海水中に大西洋さけ又はさけを薬浴し、組織を採取して、水産物残留試験が実施された (試験設定は表 40 を参照)。

各試験群における組織中のデルタメトリンの最大残留値は表 41 に示されている。(参照 16、17)

表 40 試験設定

試験群	品種・尾数	海水温・薬浴濃度	浸漬時間
A	大西洋さけ、一群 10 尾	10°C 又は 5°C 3 µg/L	40 分間
B	さけ、尾数不明	8°C 10 µg/L	30 分間
C	さけ、尾数不明 (平均体重 : 240 g)	8°C 5 µg/L	30 分間

表 41 組織中デルタメトリンの最大残留値 (ng/g)

試験群	試料	薬浴後時間
A	皮付き筋肉 (自然比率)	2~240 時間後 : 検出限界未満 (<5)
B	肝臓、筋肉、皮	3 分後~14 日後 : 定量限界未満 (肝臓及び皮 : <14、筋肉 : <15)
	血漿	3 分後~14 日後 : 定量限界未満 (<14 ng/mL)
C	肝臓	2 時間後~14 日後 : 定量限界未満 (<14)

筋肉	2 時間後～14 日後：定量限界未満 (<15) (ただし、2 及び 6 時間後：16 を除く。)
皮	2 時間後～14 日後：定量限界未満 (<14) (ただし、2 時間後：25 を除く。)
血漿	2 時間後～14 日後：定量限界未満 (<14 ng/mL)

③ ブルーギル（薬浴）＜参考資料⁷＞

水温 17℃の条件下で、[¹⁴C-met]デルタメトリンを 0.042 µg/L の濃度で含む薬浴液中にブルーギル（尾数不明）を 28 日間維持し、試験開始から薬浴終了後 10 日までの可食組織を採取して、水産物残留試験が実施された。

可食組織中のデルタメトリン総放射能濃度は表 42 に示されている。（参照 17）

表 42 ブルーギルの可食組織中のデルタメトリン総放射能濃度 (ng/g)

試料採取日	薬浴開始後日数		薬浴終了後日数			
	1	28	1	3	7	10
デルタメトリン	1.8	8.0	5.1	3.6	3.2	1.4

7. 一般薬理試験

参照した資料に記載がなかった。

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験

デルタメトリンの急性毒性試験が実施された。結果は表 43 に示されている。（参照 5、6、7、12）

表 43 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 ^a	SD ラット 雌雄(匹数不明)	67	86	運動協調障害、痙攣、呼吸困難及び運動性低下 投与 4 日以内に死亡例
経口 ^b	SD ラット 雌雄(匹数不明)	129	139	
経口 ^c	SD ラット 雌雄(匹数不明)	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
経口 ^d	Sherman ラット 雌雄(匹数不明)	52	31	雄: 10 mg/kg 体重以上で 中等度～重度の流涎及び 痙攣 雌: 10 mg/kg 体重以上で 軽度の流涎

⁷ EMEA 評価書（参照 17）において、投与量及び投与期間が適用種に推奨される使用条件と大きく異なると報告されているため参考資料とした。

経口 ^d	Sherman ラット 離乳児雌 (匹数不明)		50	15 mg/kg 体重以上で軽度の流涎
経口 ^e	SD ラット 雌雄(匹数不明)	95	87	異常歩行、反復する痙攣、啼鳴、流涎
経口 ^d	マウス (系統及び匹数不明)	20~30		(症状等の記載なし)
静脈内 ^f	Sherman ラット 雌(匹数不明)		4	1.6 mg/kg 体重以上：中程度～重度の流涎及び痙攣
静脈内 ^f	Sherman ラット 離乳児雌 (匹数不明)		1.8	0.78 mg/kg 体重以上：一般症状の変化
静脈内 ^g	Halbm : WIST ラット 雌(匹数不明)		24	(症状等の記載なし)
経皮 ^h	ウサギ (系統、匹数等不明)	>2,000		(症状等の記載なし)
吸入	ラット (系統不明) 雌雄各 5 匹	LC ₅₀ (mg/L)		後肢機能障害、死亡例及び体重減少
		雄	雌	
		2.2		
吸入	SD ラット 雌雄各 10 匹	0.94	0.78	(症状等の記載なし)

溶媒； a：PEG200、b：ゴマ油、c：1%メチルセルロース、d：落花生油、e：コーン油、f：アセトン、g：PEG300、h：溶媒不明

(2) 急性神経毒性試験 (ラット) ①

SD ラット (一群雌雄各 12 匹) を用いた強制単回経口 (原体：0、5、15 及び 50 mg/kg 体重) 投与による急性神経毒性試験が実施された。

50 mg/kg 体重/日投与群において、雄に体重増加抑制及び雌雄各 1 例の死亡が認められた。ホームケージ内での姿勢異常、痙攣 (間代性及び強直性)、振戦、眼瞼閉鎖及び嚙みつき行動が認められ、ケージからの引き離し易さ、ハンドリングし易さの変化、流涎、流涎及び被毛の変化が認められた。オープンフィールドにおいて始動までの時間の増加、可動性及び足取りの障害、痙攣 (間代性及び強直性)、振戦、覚醒の減少、常同行動 (悶え)、立ち上がり及び毛づくろいの減少及び排尿減少が認められた。感覚機能試験において、接近、接触、驚愕及びテールピンチによる反応、嗅覚性方向反応、前肢及び後肢の伸張及び空中立ち直り反射の変化が認められた。神経筋観察において、前肢及び後肢の握力低下、ロータロッド反応障害、雄の後肢の開脚幅の変化が認められた。生理学的観察において、カタレプシーの群平均値の増加、体温の群平均値の低下が認められた。全般的に

これらの変化は投与3時間後に生じ、一過性であった。

15 mg/kg 体重投与群において、雄の1例に軽度の流涎、雌1例に被毛の汚れが認められた。オープンフィールド観察において、雄の1例に可動性の低下が認められた。

本試験において、15 mg/kg 体重投与群において FOB 及び自発運動量に対する影響が認められたので、一般毒性及び神経毒性に対する無毒性量は 5 mg/kg 体重であると考えられた。(参照 5、6)

(3) 急性神経毒性試験 (ラット) ②<参考資料⁸>

Wistar ラット (一群雌雄各 5 匹) を用いた 2 日間強制経口 (原体: 0 及び 25 mg/kg 体重/日) 投与による急性神経毒性試験が実施された。

2 回目投与後に雄 2 例が死亡した。急性神経毒性は認められなかった。(参照 5、6)

(4) 急性遅発性神経毒性試験<参考資料⁹>

鶏 (品種不明、一群雌 10 羽) を用い、強制単回経口 [(原体: 0、500、1,250 及び 5,000 mg/kg 体重 (溶媒: コーン油)、原体: 0 及び 100 mg/kg 体重 (溶媒: ゴマ油)] 投与による急性遅発性神経毒性試験が実施された。

急性遅発性神経毒性は認められなかった。(参照 5、7)

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

NZW ウサギを用いた眼及び皮膚刺激性試験が実施され、眼及び皮膚刺激性は認められなかった。

Hartley モルモットを用いた Magnusson-Kligman 変法及び Buehler 法による皮膚感作性試験が実施され、結果は陰性であった。(参照 5)

10. 亜急性毒性試験

(1) 13 週間亜急性毒性試験 (ラット) ①

SD ラット (一群雌雄各 20 匹) を用いた強制経口 (0、0.1、1、2.5 及び 10 mg/kg 体重/日) 投与による 13 週間亜急性毒性試験が実施された。各投与群の雌雄各 5 匹を用いた最終投与後、4 週間の回復期間が設けられた。

2.5 及び 10 mg/kg 体重/日投与群の雄で統計学的に有意な体重増加抑制が認められ、10 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で投与開始 6 週に弱い神経過敏 (詳細不明) が認められたので、本試験における無毒性量は雄で 1 mg/kg 体重/日、雌で 2.5 mg/kg 体重/日であると考えられた。(参照 5、6、7)

⁸ 単回投与でなく、1 用量の試験であり、詳細が不明のため参考資料とした。

⁹ 詳細が不明のため、参考資料とした。

(2) 13 週間亜急性毒性試験 (ラット) ②

SD ラット (一群雌雄各 10 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、30、300、3,000 及び 6,000 ppm、平均検体摂取量は表 44 参照) 投与による 13 週間亜急性毒性試験が実施された。また、0 及び 1,000 ppm (平均検体摂取量は表 44 参照) の用量で 13 週間混餌投与後に、検体を含まない飼料で 4 週間飼育した回復試験群が設けられた。

表 44 13 週間亜急性毒性試験 (ラット) ②の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		30	300	1,000 (回復試験群)	3,000	6,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	2.4	24	72	240	420
	雌	2.7	31	84	270	440

3,000 及び 6,000 ppm 投与群の全てのラットは検体投与による一般状態の悪化のため投与開始 3 週までに死亡又は切迫と殺された。また、1,000 ppm 投与群の 3 匹が持続性の重篤な神経症状及び一般状態の悪化により、試験初期に切迫と殺された。

3,000 及び 6,000 ppm 投与群において、主な一般症状として非協調的運動、円背位、ふらつき歩行、振戦、音響過敏性の亢進、全身の激しい震え、発作性痙攣、立毛、半閉眼、毛づくろい行動欠如、泌尿生殖器周囲毛の汚れ及び削瘦 (1~7 週) が認められた。

1,000 ppm 投与群においては、非協調的運動、ふらつき歩行、円背位、音響過敏性の亢進、立毛、四肢の暗色化及び削瘦が認められた。これらの症状は投与開始 1~2 週に認められ、3 週から発生頻度及び重篤性が減少し、8 週には認められなかった。

1,000 ppm 以上投与群において、摂餌量及び飲水量減少及び体重増加抑制が認められ、1,000 ppm 投与群では回復性が認められたが、完全に対照群の体重までは回復しなかった。

本試験において、1,000 ppm 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 300 ppm (雄 : 24 mg/kg 体重/日、雌 : 31 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 5、7)

(3) 28 日間亜急性毒性試験 (ラット) <参考資料¹⁰>

OF1 ラット (一群雄 10 匹) を用いて混餌 (原体 : 0、200 ppm、平均検体摂取量 : 20 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。

¹⁰ 1 用量の試験であり、詳細が不明のため参考資料とした。

投与第1週に体重増加抑制及び摂餌量減少が認められたが、その後の推移は両群とも同様であった。（参照5）

（4）13週間亜急性毒性試験（マウス）

ICR マウス（主群：一群雌雄各10匹、衛星群（30及び6,000 ppm）：一群雌雄各5匹）を用いた混餌（原体：0、30、300、3,000及び6,000 ppm、平均検体摂取量は表45参照）投与による13週間亜急性毒性試験が実施された。

表45 13週間亜急性毒性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		30	300	3,000	6,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	6	62	600	1,300
	雌	8	77	740	1,400

6,000 ppm 投与群の雄で14/15例、雌で10/15例、3,000 ppm 投与群の雄で1/10例に間代性痙攣、6,000 ppm 投与群の雄で1/15例、雌で2/15例に痙攣が認められた。また、3,000及び6,000 ppm 投与群で立毛、呼吸異常及び円背位が認められた。

6,000 ppm 投与群の雌雄で14/15例、3,000 ppm 投与群の雄で3/10例及び雌で1/10例の死亡例が認められ、対照群で雌雄各1例の死亡が認められた。

3,000 ppm 投与群の雄で体重増加抑制が認められ、同投与群の雌で試験期間を通じた体重増加抑制が認められた。

3,000及び6,000 ppm 投与群の胸腺の退縮及び副腎皮質細胞の脂肪滴の減少が認められ、死亡前の身体的な状態の悪化に起因する二次的な影響と考えられた。

本試験において、3,000 ppm 投与群の雌雄において、状態の悪化等が認められたので、無毒性量は雌雄とも300 ppm（雄：62 mg/kg 体重/日、雌：77 mg/kg 体重/日）であると考えられた。（参照5）

（5）27日間亜急性毒性試験（マウス）＜参考資料¹¹＞

OFA マウス（一群雄35匹）を用いた混餌〔原体：0及び200/400 ppm、平均検体摂取量：0及び30（10日間）/60（17日間）mg/kg 体重/日〕投与による27日間亜急性毒性試験が実施された。

検体投与群において、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められ、400 ppm 投与群では体重減少が認められ、5例が死亡した。肝絶対及び比重量¹²の減少が認められた。（参照5）

¹¹ 雄のみ1用量で実施された試験であることから参考資料とした。

¹² 体重比重量のことを比重量という（以下同じ。）。

(6) 13 週間亜急性毒性試験 (イヌ) ①

ビーグル犬 (0 及び 0.1 mg/kg 体重/日投与群 : 一群雌雄各 2 匹、1、2.5 及び 10 mg/kg 体重/日投与群 : 一群雌雄各 5 匹) を用いたカプセル経口 (0、0.1、1、2.5 及び 10 mg/kg 体重/日、溶媒 : PEG200) 投与による 13 週間亜急性毒性試験が実施された。

10 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で統計学的に有意な体重増加抑制 (投与 2 週まで) が認められた。

10 mg/kg 体重/日投与群の雄で、ふらつき、振戦及び筋反射様運動が投与 2、3 及び 4 週間後に認められたが、5~9 週間にかけて発生頻度及び重篤性が低下し、1 例のみ 13 週間後まで継続した。また、同投与群で、投与 1 週間後に対照群に比べ高頻度に嘔吐が認められ、試験初期に過度の流涎が認められたが、時間経過とともに流涎の頻度は低下した。

2.5 及び 10 mg/kg 体重/日投与群において水様便が認められ、同投与群で投与 4~7 時間後に瞳孔拡張が認められ終日継続した。12 週間後には脳波パターンの変化が認められた。

また、膝蓋腱反射、屈筋反射及び咽頭反射への影響が認められたが、これらは検体が粉体でカプセル投与された亜急性 [10. (7)] 及び慢性毒性試験 [11. (1)] においては認められていないことから、明らかな検体投与の影響といえず、毒性的意義はないと考えられた。

本試験において、2.5 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で瞳孔拡張等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 1 mg/kg 体重/日であると考えられた。(参照 5、6、7)

(7) 13 週間亜急性毒性試験 (イヌ) ②

ビーグル犬 (2 及び 10 mg/kg 体重/日投与群 : 一群雌雄各 3 匹、0 及び 50 mg/kg 体重/日投与群 : 一群雌雄各 6 匹) を用いたカプセル経口 (原体 : 0、2、10 及び 50 mg/kg 体重/日、溶媒 : なし) 投与による 13 週間亜急性毒性試験が実施された。0 及び 50 mg/kg 体重/日投与群の雌雄各 3 匹を用いた試験終了後 4 週間の回復試験群が設定された。

50 mg/kg 体重/日投与群で、主に後肢の間欠性のふらつき歩行 (動物によっては立ち上がりの抑制) を伴う神経症状が振戦とともに認められたほか、投与 1~6 週に嘔吐の発生頻度の増加、数匹の動物に流涎、頭部の振とう、四肢を噛む行動及び円背位が認められた。また、同投与群の雄で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。

回復期間においては、検体投与により認められた一般症状は認められず、摂餌量も回復した。

本試験において、50 mg/kg 体重/日投与群で神経症状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 5、7)

(8) 91日間亜急性神経毒性試験（ラット）

SDラット（一群雌雄各10匹）を用いた混餌（原体：0、50、200及び800 ppm、平均検体摂取量は表46参照）投与による91日間亜急性神経毒性試験が実施された。

表46 91日間亜急性神経毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		50	200	800
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	4	14	54
	雌	4	16	58

800 ppm 投与群の雄3例及び雌2例が1、3、6及び12週に死亡した。

800 ppm 投与群において、一般状態の観察で歩行障害 [揺動 (rocking)、よろめき、横揺れ、後肢拡張状態での歩行、つま先歩行及び/又は悶え]、ノイズに対する過敏反応、立ち直り反射障害、立毛、痙攣 (ポップコーン発作)、四肢を広げて平たくなるような姿勢の変化及び被毛の茶褐色の汚れが認められたほか、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。また、同投与群のFOB試験において、ホームケージでは、立毛及び僅かな被毛の汚れが認められた。オープンフィールドでは、可動性及び歩行障害、異様又は常同的な行動 (横方向への揺動)、空中立ち直り反射異常、後肢拡張幅の異常並びに前肢及び後肢の筋力の低下が認められた。

本試験において、800 ppm 投与群の雌雄で歩行障害等が認められたので、一般毒性及び亜急性神経毒性に対する無毒性量は雌雄とも200 ppm (雄：14 mg/kg 体重/日、雌：16 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照5、6)

(9) 3週間亜急性吸入毒性試験（ラット）

SDラット（一群雌雄各8匹）を用いた吸入（原体：0、3、9.6及び56 µg/L）暴露（6時間/日、5日間/週暴露、3週目は4日間暴露）による3週間亜急性吸入毒性試験が実施された。

本試験において、56 µg/L 暴露群で運動失調及び円背位を伴う歩行等の毒性兆候が顕著に認められ、同暴露群の雄で統計学的に有意な体重増加抑制が認められたので、無毒性量は、雌雄とも9.6 µg/L (2.6 mg/kg 体重/暴露) であると考えられた。(参照5、7)

(10) 21日間亜急性経皮毒性試験（ラット）

SDラット（一群雌雄各5匹）を用いた経皮（原体：0、100、300及び1,000 mg/kg 体重/日）投与（閉塞、6時間/日）による21日間亜急性経皮毒性試験が実施された。

100 mg/kg 体重/日投与群の雄では、痂皮形成及び落屑が認められ、300及び

1,000 mg/kg 体重/日投与群の雌雄では、さらに軽微な紅斑、皮膚の肥厚が認められた。1,000 mg/kg 体重/日の用量で経皮投与されたラットの 1/2 以上の皮膚は正常であり、肝臓及び腎臓に変化が認められなかった。

本試験における全身性の毒性に対する無毒性量は、本試験の最高用量 1,000 mg/kg 体重/日であると考えられた。(参照 5、7)

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 (一群雌雄各 4 匹) を用いたカプセル経口 (原体 : 0、1、10 及び 50 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。

10 mg/kg 体重/日以上投与群において、四肢を噛む及び引っ掻く行動、異常歩行、振戦並びに水様便が認められ、これらの所見は歩行運動障害を伴っていた。また、同投与群の歩行運動障害として、ふらつき及び非協調性の後肢歩行、時々四肢及び/又は指の幅の拡張が認められ、振戦及び頭部の異常運動を伴っていた。

詳細な神経学的な試験において、50 mg/kg 体重/日投与群の数匹において、26 週及び 52 週後に振戦、足を高く上げた歩行、ふらつき歩行及び指の幅の拡張が認められ、一般症状と同様であった。

52 週後に、10 mg/kg 体重/日以上投与群の雄で、Ht、Hb、血清 Alb 及びカルシウムの減少が認められ、本所見は水様便の増加によると考えられた。また、50 mg/kg 体重/日投与群の雄で血清ナトリウムの減少が認められた。

本試験において、10 mg/kg 体重/日投与群で行動の異常及び水様便が認められたので、無毒性量は雌雄とも 1 mg/kg 体重/日であると考えられた。(参照 5、6、7)

(2) 2 年間慢性毒性試験 (イヌ)

ビーグル犬 (一群雌雄各 8 匹) を用いた混餌 (原体 : 0、1、10 及び 40 ppm、平均検体摂取量 : 0、0.025、0.25 及び 1 mg/kg 体重/日) 投与による 2 年間慢性毒性試験が実施された。

本試験において、毒性所見は認められなかったため、無毒性量は雌雄とも本試験の最高用量 40 ppm (雌雄 : 1 mg/kg 体重/日) であると考えられた。(参照 5、7)

(3) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット) ①

SD ラット (一群雌雄各 90 匹、各投与群雌雄各 10 匹を投与 6、12 及び 18 か月後に中間と殺) を用いた混餌 (原体 : 0、2、20 及び 50 ppm、平均検体摂取量 : 0、0.1、1 及び 2.5 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。また、雌雄各 60 匹の対照群 (以下 [11. (3)] において「第 2 対照群」という。) が別に設けられた。

50 ppm 投与群の雄で、精巣間細胞腺腫の発生頻度が対照群 (0/88) と比較して有意に増加 (7/90、7.8%) したが、第 2 対照群の発生頻度 (5/60、8.3%) 及び試験実施施設における背景データ (0~22%、平均：7.6%) の範囲内であり、同腫瘍は検体投与の影響ではないと考えられた。ほかに検体投与に関連して発生頻度の増加した腫瘍性病変は認められなかった。

50 ppm 投与群の雌雄において、体重増加抑制が認められた。20 及び 50 ppm 投与群においては、投与 18 か月後に坐骨、脛骨及び/又は足底神経軸索変性の発生頻度の僅かな増加が認められたが、24 か月後には認められなかったため、検体投与の影響と考えられなかった。

本試験において、50 ppm 投与群の雌雄において体重増加抑制が認められたため、無毒性量は雌雄とも 20 ppm (雌雄：1 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 5、6、7)

(4) 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット) ②

SD ラット (一群雌雄各 70 匹、各投与群の雌雄各 10 匹を投与 52 週後に中間と殺) を用いた混餌 (原体：0、25、125、500 及び 800 ppm、平均検体摂取量は表 47 参照) 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。

表 47 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 (ラット) ②の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		25	125	500	800
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	1.1	5.4	22	36
	雌	1.5	7.3	30	47

検体投与に関連して発生頻度の増加した腫瘍性病変は認められなかった。

投与 1 週に 800 ppm 投与群の大部分の雄及び雌の 1 例並びに 500 ppm 投与群の雄の 1 例に肢の非協調性運動又は開脚肢を特徴とした異常歩行が認められた。投与 1 週に 800 ppm 投与群の大部分の雄及び雌 2 例並びに 500 ppm 投与群の数匹の雄にふらつき歩行が認められた。これらの症状は投与 8 週間後には消失した。

500 ppm 投与群の雄及び 800 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。

病理組織学的検査においては、500 ppm 以上投与群の雄で好酸性肝細胞の発生頻度の増加及び重篤化が統計学的有意差をもって用量相関的に増加した。また、125 及び 800 ppm 投与群の雄において、肝臓の風船状細胞の増加が認められた。

本試験において、125 ppm 以上投与群の雄で肝臓の風船状細胞の増加が認められ、800 ppm 投与群の雌で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められたため、無毒性量は雄で 25 ppm (1.1 mg/kg 体重/日)、雌で 500 ppm (30 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 5、6、7)

(5) 2年間慢性毒性試験（ラット）＜参考資料¹³＞

BD6 ラット（一群雌雄各 50 匹）を用いた強制経口（原体：0、3 及び 6 mg/kg 体重/日）投与（5 日/週）による 2 年間慢性毒性試験が実施された。生存動物は 120 週齢時にと殺された。

6 mg/kg 体重/日投与群で流涎、運動失調、痙攣を伴う舞踏病様運動失調が認められた。

甲状腺腺腫の発生頻度は、対照群、3 mg/kg 体重/日投与群及び 6 mg/kg 体重/日投与群において、雄では 6 例（13%）、19 例（38%、 $p=0.003$ 、Fisher の正確検定）及び 10 例（23%）であり、雌では 4 例（9%）、4 例（8%）及び 14 例（29%、 $p=0.011$ 、Fisher の正確検定）に増加した。雄の甲状腺腺腫の発生頻度は用量相関性がなく、他の 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 [11. (3) 及び 11. (4)] において雌雄ともに甲状腺腫瘍の発生増加が認められなかったため、JMPR は本試験においては発がん性に関して再現性のある結果が得られなかったと結論し、食品安全委員会はこの判断を支持した。（参照 5）

(6) 2年間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 80 匹）を用いた混餌（原体：0、1、5、25 及び 100 ppm、平均検体摂取量は表 48 参照）投与による 2 年間発がん性試験が実施された。

表 48 2 年間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		1	5	25	100
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	0.12	0.6	3.0	12
	雌	0.15	0.75	3.8	15

検体投与に関連して発生頻度の増加した腫瘍性病変は認められなかった。

本試験において、毒性所見は認められなかったため、無毒性量は本試験の最高用量 100 ppm（雄：12 mg/kg 体重/日、雌：15 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 5、6、7）

(7) 97 週間発がん性試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 50 匹）を用いた混餌（原体：0、10、100、1,000 及び 2,000 ppm、平均検体摂取量は表 49 参照）投与による 97 週間発がん性試験が実施された。

¹³ 2 用量の試験であり、詳細不明のため参考資料とした。

表 49 97 週間発がん性試験（マウス）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		10	100	1,000	2,000
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	1.5	16	160	310
	雌	2.0	20	190	400

本試験において、検体投与に関連して発生頻度の増加した腫瘍性病変は認められなかった。

2,000 ppm 投与群の雄で統計学的に有意な体重増加抑制が認められた。また、同投与群の瀕死動物及び死亡動物において消瘦及び呼吸困難が認められた。同投与群においては、癬痕、ただれ及び瘡蓋等の皮膚傷害の発生頻度が増加した。

組織学的検査においては、1,000 ppm 投与群の雄及び 2,000 ppm 投与群の雌雄で皮膚の潰瘍及び蜂窩織炎の発生頻度の増加が認められた。

本試験において、1,000 ppm 投与群の雄及び 2,000 ppm 投与群の雌雄で皮膚の潰瘍等が認められたので、無毒性量は雄で 100 ppm (16 mg/kg 体重/日)、雌で 1,000 ppm (190 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 5、6、7)

(8) 104 週間発がん性試験（マウス）＜参考資料¹⁴＞

C57BL/6 マウス [対照群 (非処理)、対照群 (溶媒) 及び 8 mg/kg 体重/日投与群：一群雌雄各 50 匹、1 及び 4 mg/kg 体重/日投与群：一群雌雄各 30 匹] を用いた強制経口 (原体：0、1、4 及び 8 mg/kg 体重/日) 投与 (5 日/週) による 104 週間発がん性試験が実施された。生存動物は 120 週齢時にと殺された。

8 mg/kg 体重/日投与群において、流涎、運動失調及び痙攣を伴った舞踏病様運動失調が認められた。(参照 5)

1 2. 生殖発生毒性試験

(1) 3 世代繁殖試験 (ラット)

ラット (系統及び匹数不明) を用いた混餌 (原体：0、2、20 及び 50 ppm、平均検体摂取量：0、0.1、1.1 及び 3 mg/kg 体重/日) 投与による 3 世代繁殖試験が実施された。

本試験において、50 ppm 投与群の母動物において体重及び摂餌量の減少が認められ、児動物では検体投与の影響が認められなかったため、無毒性量は親動物で 20 ppm (1.1 mg/kg 体重/日)、児動物で本試験の最高用量 50 ppm (3 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 12)

¹⁴ 詳細が不明のため参考資料とした。

(2) 2世代繁殖試験 (ラット)

SD ラット (一群雌雄各 30 匹) を用いた混餌 (原体: 0、5、20、80 及び 320 ppm) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

親動物において、P 世代では、320 ppm 投与群で 1 例死亡が認められ、胃粘膜びらんが認められた。また、同投与群の一般症状として、授乳期の雌で運動失調、過活動、啼鳴及び過剰な流涎並びに体重増加抑制が認められた。

F₁ 世代では、320 ppm 投与群の雄で 17 例、雌で 19 例が離乳後 8 日までに死亡した。これらの動物では運動失調、正向反射障害、腹部被毛の尿汚染、胃及び/又は腸内の暗色物、脳に凝血塊が認められ、生存動物にも同様の変化が認められた。同投与群では、雌雄とも体重増加抑制が認められた。

児動物において F₁ 世代では、320 ppm 投与群で出生時に低体重が認められ、生後 4、7、14 及び 21 日に体重増加抑制が認められた。また、同投与群の生後 8 及び 14 日の死亡率が増加し、離乳率が減少した。

F₂ 世代では、320 ppm 投与群で生後 7、14 及び 21 日に体重増加抑制が認められた。

本試験において、320 ppm 投与群の親動物で死亡等が、同投与群の児動物で体重増加抑制等が認められたので、無毒性量は親動物及び児動物とも 80 ppm (親動物: 4.2 mg/kg 体重/日、児動物: 11 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 5、6、7)

(3) 発生毒性試験 (ラット) ①

SD ラット (一群雌 29~37 匹) の妊娠 7~20 日に強制経口 (原体: 0、1.2、2.5 及び 5.0 mg/kg 体重/日、溶媒: コーン油) 投与による発生毒性試験が実施された。

母動物において、5.0 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制及び軽度の流涎が認められ、胎児においては、毒性所見が認められなかった。本試験において、無毒性量は母動物で 2.5 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 5.0 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 5、6)

(4) 発生毒性試験 (ラット) ②

SD ラット (一群雌 25 匹) の妊娠 6~15 日に強制経口 (原体: 0、1、3.3、7 及び 11 mg/kg 体重/日、溶媒: コーン油) 投与による発生毒性試験が実施された。

母動物において、7 及び 11 mg/kg 体重/日投与群において、切迫と殺を含む死亡、痙攣、流涎、過敏及び被毛の汚染並びに体重増加抑制が認められた。

本試験において、7 mg/kg 体重/日以上投与群の母動物で死亡等が認められ、胎児では検体投与の影響が認められなかった。無毒性量は母動物で 3.3 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 11 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 5、6、7)

(5) 発生毒性試験 (マウス)

ICR マウス (一群雌 30 匹) の妊娠 7~16 日に強制経口 (原体 : 0、3、6 及び 12 mg/kg 体重/日、溶媒 : コーン油) 投与による発生毒性試験が実施された。

母動物において、12 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制、6 mg/kg 体重/日以上投与群で痙攣が認められた。

胎児においては、統計学的に有意な過剰肋骨の発生頻度の増加が認められ、対照群の発生頻度 (13%) に対して、3、6 及び 12 mg/kg 体重/日投与群で発生頻度が 23%、47%及び 28%に増加したが、JMPR では最高用量においても発生毒性はなかったと判断しており、食品安全委員会は、この判断を支持した。

本試験において、無毒性量は母動物で 3 mg/kg 体重/日、胎児では本試験の最高用量 12 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 5、6)

(6) 発生毒性試験 (ウサギ) ①

NZW ウサギ (一群雌 16 匹) の妊娠 7~19 日に強制経口 (原体 : 0、10、25 及び 100 mg/kg 体重/日、溶媒 : Tween80 を含む 0.5%CMC) 投与による発生毒性試験が実施された。

本試験において、100 mg/kg 体重/日投与群の母動物で死亡 (1 例) が認められた。また、同投与群の胎児において、恥骨及び尾椎の未骨化、手首屈曲 (wrist flexure) 及び舌骨体の未骨化 (unossified hyoid body) が認められたので、無毒性量は母動物及び胎児とも 25 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 5、6、7)

(7) 発生毒性試験 (ウサギ) ②

NZW ウサギ (一群雌 24 匹) の妊娠 6~28 日に強制経口 (原体 : 0、3、10 及び 32 mg/kg 体重/日、溶媒 : コーン油) 投与による発生毒性試験が実施された。

本試験において、母動物で 32 mg/kg 体重/日投与群において統計学的に有意ではないが、体重増加抑制及び摂餌量減少が認められ、胎児では検体投与の影響が認められなかったので、無毒性量は母動物で 10 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 32 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 6)

(8) 発達神経毒性試験 (ラット) ①

Wistar ラット (一群雌 30 匹) の妊娠 6 日~哺育 21 日に混餌 (原体 : 0、20、80 及び 200 ppm、平均検体摂取量は表 50 参照) 投与による発達神経毒性試験が実施された。

表 50 発達神経毒性試験（ラット）①の平均検体摂取量

投与群 (ppm)	20	80	200
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	1.64	6.78	16.1

母動物において、200 ppm 投与群で体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。児動物において、200 ppm 投与群で体重増加抑制が認められ、また、同投与群の雄で出生後 4 日に操作時の啼鳴の増加が認められたが、毒性学的な意義は不明であった。また、同投与群において、雄の包皮分離遅延が認められた。

本試験において、200 ppm 投与群の母動物で体重増加抑制等が、同投与群の児動物で包皮分離遅延等が認められたので、無毒性量は、母動物及び児動物ともに 80 ppm (6.78 mg/kg 体重/日) であると考えられた。発達神経毒性は認められなかった。(参照 6)

(9) 発達神経毒性試験（ラット）②<参考資料¹⁵>

SD ラット（一群雌 12～14 匹）の妊娠 7 日～哺育 15 日に強制経口（原体：0、2.5 及び 5.0 mg/kg 体重/日、溶媒：コーン油）投与による発達神経毒性試験が実施された。

児動物の体重増加抑制が哺育 15 日まで認められたが、投与後速やかに消失した。聴覚驚愕反応、立ち直り反射及び開眼の成立時期に検体投与の影響はなかった。6 週齢の雌の児動物でオープンフィールド観察が行われたが、活動量又は探索行動に影響は認められなかった。(参照 5)

1 3. 遺伝毒性試験

デルタメトリン原体について、*in vitro* では、細菌を用いた DNA 損傷試験及び復帰突然変異試験、酵母を用いた体細胞組換え試験、ラット初代培養肝細胞を用いた UDS 試験、チャイニーズハムスター肺由来細胞を用いた遺伝子突然変異試験並びにチャイニーズハムスター卵巣由来細胞及びヒト培養リンパ球細胞を用いた染色体異常試験が実施され、*in vivo* では姉妹染色分体交換試験（動物種不明）並びにマウスを用いた小核試験、染色体異常試験及び優性致死試験が実施された。結果は表 51 に示されているとおり、ヒト培養リンパ球細胞を用いた染色体異常試験、マウスを用いた腹腔内投与による染色体異常試験及び経口投与による姉妹染色分体交換試験（動物種不明）において陽性の結果が認められた。

しかしながら、類似の構造をもつトラロメトリンは遺伝毒性が認められないことから、総合的にデルタメトリンに生体において問題となる遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 5、10)

¹⁵ 2 用量の試験であり、詳細が不明のため参考資料とした。

表 51 遺伝毒性試験概要

試験	対象	処理濃度・投与量	結果	
in vitro	DNA 損傷試験	<i>Escherichia coli</i> (W3110 株[<i>polA</i> +]及び P3478 株[<i>polA</i> -]、WP2 株[<i>uvrA</i> +、 <i>exrA</i> +]及び CM611 株[<i>uvrA</i> -、 <i>exrA</i> -])	1,250～5,000 µg/mL(-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA1535、TA1537、TA1538、TA98 及び TA100 株) <i>E. coli</i> (WP2 株)	1,000 µg/プレート(+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA1535、TA1537、TA1538、TA98 及び TA100 株)	5,000 µg/プレート(+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA98 及び TA100 株)	・ 600 µg/プレート(+/-S9) ・ 10 µg/mL(+/-S9、フルクチュエーション法)	陰性
	酵母を用いた体細胞組換え試験	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (D3 株)	50,000 µg/mL(+/-S9)	陰性
	UDS 試験	Fischer ラット(雄) (初代培養肝細胞)	4,200 µg/mL(-S9)	陰性
	遺伝子突然変異試験	チャイニーズハムスター肺由来 V79 細胞 (<i>hprt</i> 座、ウアバイン抵抗性)	40 µg/mL(+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター卵巣由来 CHO 細胞	150 µg/mL(+/-S9)	陰性
	染色体異常試験	ヒト培養リンパ球細胞	100 µg/mL	陽性
in vivo	染色体異常試験	マウス(系統記載なし) (骨髓細胞)	163 mg/kg 体重 (腹腔内投与)	陽性
	姉妹染色分体交換試験	(動物種記載なし) (骨髓細胞)	20 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陽性
	小核試験	ICR マウス(雌雄) (骨髓細胞)	16 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性

染色体異常試験	Swiss マウス(雌) (骨髄細胞)	6.8 mg/kg 体重 (単回及び 5 回経口投与)	陰性
優性致死試験	ICR マウス(雄)	15 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性

14. その他試験

(1) 28 日間免疫毒性試験

Fischer ラット (雄、匹数不明) を用いた経口 (原体 : 0、1、5 及び 10 mg/kg 体重/日) 投与による 28 日間免疫毒性試験が実施された。

10 mg/kg 体重/日投与群において、体重増加抑制が認められた。

5 及び 10 mg/kg 体重/日投与群の腸間膜リンパ節の比重量増加並びに胸腺及び副腎の比重量の減少が認められ、SRBC-免疫ラットにおいて免疫亢進活性 (脾臓の抗体産生細胞数の増加及び NK 細胞活性の上昇) が認められた。(参照 12)

III. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて農薬及び動物用医薬品「デルタメトリン」の食品健康影響評価を実施した。

¹⁴C で標識したデルタメトリンのラットを用いた動物体内運命試験の結果、投与4～6時間後に T_{max} に達し、 $T_{1/2}$ は 5.25～5.78 時間であった。経口投与されたデルタメトリンの吸収率は、少なくとも 57.2% であり、投与後 3 日以内に尿及び糞中に 70～80%**TAR** 以上が排泄された。デルタメトリンは主に尿中に排泄された。投与 168 時間後に、残留放射能の多くは脂肪に認められた。未変化のデルタメトリンは糞中に 4.8～16.5%**TAR** 認められ、尿及び糞中の主な代謝物として H、I、U 及び X が認められた。（参照 13）

¹⁴C で標識したデルタメトリンの牛及び鶏を用いた経口投与による動物体内運命試験の結果、組織、乳汁及び卵中の主要成分は未変化のデルタメトリン及びデルタメトリンの異性体（CR 及び CT）で、10%**TRR** を超えて検出された代謝物は H、H の誘導体及び P であった。牛及び鶏を用いた経皮投与による動物体内運命試験の結果、牛の組織及び乳汁中並びに鶏の組織中の主要成分は未変化のデルタメトリン及び極性代謝物であった。

¹⁴C で標識したデルタメトリンの植物体内運命試験の結果、主要成分はデルタメトリンで、可食部において 10%**TRR** を超える代謝物はデルタメトリンの異性体（CR 及び CT）であった。

デルタメトリンを分析対象化合物とした作物残留試験の結果、可食部における最大残留値は、茶葉の 7.8 mg/kg であった。また、非可食部における最大残留値は、ヒメカモジグサの 2.9 mg/kg であった。

デルタメトリンを分析対象化合物とした混餌投与による畜産物残留試験の結果、デルタメトリンは主に脂肪に検出され、組織及び卵中における最大残留値は 0.6 µg/g（4 週間後の豚脂肪）であった。デルタメトリンを分析対象化合物とした経皮投与による畜産物残留試験の結果、組織における最大残留値は、3,200 ng/g（投与 3 日後の豚投与部位皮膚）であった。

各種毒性試験結果から、デルタメトリン投与による影響は、主に体重（増加抑制）及び神経系（痙攣等）に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性、発達神経毒性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

植物体内運命試験及び畜産動物を用いた動物体内運命試験の結果、可食部において 10%**TRR** を超える代謝物としてデルタメトリンの異性体である CR 及び CT、代謝物 H、H の誘導体並びに代謝物 P が認められたが、代謝物 H 及び P はラットにおいて認められたことから、農産物及び畜産物中の暴露評価対象物質をデルタメトリン（異性体の含量）と設定した。

各試験における無毒性量等は表 52 に、単回経口投与等により惹起されると考えられる毒性影響等は表 53 に示されている。

食品安全委員会は、各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた

2年間慢性毒性/発がん性併合試験並びにイヌを用いた1年間慢性毒性試験及び2年間慢性毒性試験の1 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0.01 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、デルタメトリンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響に対する無毒性量のうち最小値は、イヌを用いた亜急性毒性試験の1 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0.01 mg/kg 体重を急性参照用量(ARfD)と設定した。

ADI	0.01 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①
(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)	カプセル経口
(ADI設定根拠資料③)	慢性毒性試験
(動物種)	イヌ
(期間)	2年間
(投与方法)	混餌
(無毒性量)	1 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100
ARfD	0.01 mg/kg 体重
(ARfD設定根拠資料)	13週間亜急性毒性試験①
(動物種)	イヌ
(投与方法)	カプセル経口
(無毒性量)	1 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

暴露量については、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 52 各評価機関の評価結果及び各試験における無毒性量等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	EU	米国	食品安全委員会
ラット	13週間亜急性毒性試験①	0、0.1、1、2.5、10	1 体重増加抑制等	雄：1 雌：2.5 雄：体重増加抑制 雌：神経過敏	1.0 体重増加抑制及び過敏	雄：1 雌：2.5 雄：体重増加抑制 雌：神経過敏
	13週間亜急性毒性試験②	0、30、300、1,000、3,000、6,000 ppm ----- 雄：0、2.4、24、72、240、420 雌：0、2.7、31、84、270、440	雄：24 雌：31 雌雄：体重増加抑制等	雄：24 雌：－ 雄：死亡、神経障害 雌：体重増加抑制	雄：23.9 雌：30.5 非協調的運動、ふらつき歩行等	雄：24 雌：31 雌雄：体重増加抑制等
	91日間亜急性神経毒性試験	0、50、200、800 ppm ----- 雄：0、4、14、54 雌：0、4、16、58	雄：14 雌：16 雌雄：歩行障害等	雌雄：4 雌雄：音に対する過敏及び歩行異常	/	雄：14 雌：16 雌雄：歩行障害等
	2年間慢性毒性/発がん性併合試験①	0、2、20、50 ppm ----- JMPR：0、0.1、1、2.5 EFSA： 雄：0、0.1、0.8、2.1 雌：0、0.1、1.1、2.8	雌雄：1 雌雄：体重増加抑制 (発がん性は認められない)	雄：0.8 雌：1.1 雌雄：体重増加抑制等 (発がん性は認められない)	1 体重増加抑制 (発がん性は認められない)	雌雄：1 雌雄：体重増加抑制 (発がん性は認められない)
	2年間慢性毒性/発がん性	0、25、125、500、800 ppm	雄：1.1	雄：1	雄：1.1	雄：1.1

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	EU	米国	食品安全委員会
	ん性併合試験②	JMPR : 雄 : 0、1.1、5.4、22、36 雌 : 0、1.5、7.3、30、47 EFSA : 雄 : 0、1、5、22、36 雌 : 0、2、7、30、47	雄 : 肝臓の風船状細胞の増加 雌 : 体重増加抑制 (発がん性は認められない)	雌 : 30 肝臓の風船状細胞、神経症状 (発がん性は認められない)	雌 : 1.5 神経症状等 (発がん性は認められない)	雌 : 30 雄 : 肝臓の風船状細胞の増加 雌 : 体重増加抑制及び摂餌量減少 (発がん性は認められない)
	3世代繁殖試験	0、2、20、50 ppm ----- 0、0.1、1.1、3	/	/	/	親動物 : 1.1 児動物 : 3 親動物 : 体重及び摂餌量減少 児動物 : 毒性所見なし (繁殖能に対する影響は認められない)
	2世代繁殖試験	0、5、20、80、320 ppm ----- (平均検体摂取量は NOAEL のみ記載)	親動物 : 4.2 児動物 : 11 親動物 : 一般症状等 児動物 : 体重増加抑制等	親動物 : 4.2 児動物 : 11 親動物 : 体重増加抑制等 児動物 : 体重増加抑制等	親動物 : 4~12* 児動物 : 18~44* 一般症状、体重増加抑制等	親動物 : 4.2 児動物 : 11 親動物 : 死亡等 児動物 : 体重増加抑制等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	EU	米国	食品安全委員会
			(繁殖能に対する影響は認められない)	(繁殖能に対する影響は認められない)	(繁殖能に対する影響は認められない)	(繁殖能に対する影響は認められない)
	発生毒性試験①	0、1.2、2.5、5.0	母動物：2.5 胎児：5.0 母動物：体重増加抑制等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：2.5 胎児：5.0 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)	/	母動物：2.5 胎児：5.0 母動物：体重増加抑制等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
	発生毒性試験②	0、1、3.3、7、11	母動物：3.3 胎児：11 母動物：死亡等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：3.3 胎児：11 母動物：痙攣、流涎等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：3.3 胎児：11 母動物：一般症状及び体重増加抑制 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：3.3 児動物：11 母動物：死亡等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
	発達神経毒性試験	0、20、80、200 ppm ----- 0、1.64、6.78、16.1	/	母動物及び児動物： 6.78 母動物：体重増加抑制等	/	母動物及び児動物： 6.78 母動物：体重増加抑制等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	EU	米国	食品安全委員会
				児動物：包皮分離遅延等 (発達神経毒性は認められない)		児動物：包皮分離遅延等 (発達神経毒性は認められない)
マウス	13週間亜急性毒性試験	0、30、300、3,000 及び 6,000 ppm ----- 雄：0、6、62、600、1,300 雌：0、8、77、740、1,400	雄：62 雌：77 雌雄：状態の悪化等	雄：－ 雌：77 雄：体重増加抑制 雌：死亡、体重増加抑制	/	雄：62 雌：77 雌雄：状態の悪化等
	2年間発がん性試験	0、1、5、25、100 ppm ----- 雄：0、0.12、0.6、3.0、12 雌：0、0.15、0.75、3.8、15	雄：12 雌：15 雌雄：毒性所見なし (発がん性は認められない)	雄：12 雌：15 雌雄：毒性所見なし (発がん性は認められない)	雄：12 雌：15 毒性所見なし (発がん性は認められない)	雄：12 雌：15 雌雄：毒性所見なし (発がん性は認められない)
	97週間発がん性試験	0、10、100、1,000、2,000 ppm ----- 雄：0、1.5、16、160、310 雌：0、2.0、20、190、400	雄：16 雌：190 雌雄：皮膚潰瘍 (発がん性は認めら	雄：16 雌：189 雄：皮膚症状 雌：皮膚症状、一般症状、消瘦 (発がん性は認めら	雄：15.7 雌：19.6 衰弱等 (発がん性は認めら	雄：16 雌：190 雌雄：皮膚の潰瘍等 (発がん性は認めら

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	EU	米国	食品安全委員会
			れない)	れない)	れない)	れない)
	発生毒性試験	0、3、6、12	母動物：3 胎児：12 母動物：痙攣等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：3 胎児：－ 母動物：痙攣 胎児：過剰肋骨 (催奇形性は認められない)	/	母動物：3 胎児：12 母動物：痙攣 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
ウサギ	発生毒性試験①	0、10、25、100	母動物及び胎児：25 母動物：死亡例 胎児：骨化遅延 (催奇形性は認められない)	母動物及び胎児：25 母動物：死亡例 胎児：骨化遅延 (催奇形性は認められない)	母動物：10 胎児：25 母動物：排便減少、 死亡等 胎児：骨化遅延 (催奇形性は認められない)	母動物及び胎児：25 母動物：死亡 胎児：恥骨及び尾椎 の未骨化等 (催奇形性は認められない)
	発生毒性試験②	0、3、10、32	/	母動物：10 胎児：32 母動物：体重増加抑制等 胎児：毒性所見なし	/	母動物：10 胎児：32 母動物：体重増加抑制及び摂餌量減少 胎児：毒性所見なし

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	EU	米国	食品安全委員会
				(催奇形性は認められない)		(催奇形性は認められない)
イヌ	13週間亜急性毒性試験①	0、0.1、1、2.5、10	雌雄：1 雌雄：胃腸障害、瞳孔拡張、振戦等	1 水様便、瞳孔拡張、振戦等	1 振戦等	雌雄：1 雌雄：水様便及び瞳孔拡張
	13週間亜急性毒性試験②	0、2、10、50	雌雄：10 雄雌：神経症状等	雌雄：10 雌雄：神経への影響等	10 ふらつき歩行等	雌雄：10 雄雌：神経症状等
	1年間慢性毒性試験	0、1、10、50	雌雄：1 雌雄：行動の異常、水様便	1 雌雄：行動の異常、水様便	1 行動異常等	雌雄：1 雌雄：行動の異常及び水様便
	2年間慢性毒性試験	0、1、10、40 ppm ----- 0、0.025、0.25、1	雌雄：1 毒性所見なし		1.1 毒性所見なし	雌雄：1 毒性所見なし
ADI		NOAEL：1 SF：100 ADI：0.01	NOAEL：1 SF：100 ADI：0.01	NOEL：1 SF：100 cRfD：0.01	NOAEL：1 SF：100 ADI：0.01	
ADI 設定根拠資料		イヌ 1年間慢性毒性試験、イヌ 2年間慢性試験及びラット 2年間慢性毒性試験	イヌ 90日間亜急性毒性試験及びイヌ 1年間慢性毒性試験	ラット 2年間慢性毒性試験	イヌ 1年間及び 2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	

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾			
			JMPR	EU	米国	食品安全委員会
						験

NOAEL：無毒性量 NOEL：無影響量 ADI：一日摂取許容量、cRfD：慢性参照用量 SF：安全係数

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。

／：資料なし

*：3世代繁殖試験及び2世代繁殖試験を総合してNOELを設定した。

表 53 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)	無毒性量及び急性参照用量設定に関連するエンドポイント ¹⁾ (mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)
ラット	急性神経毒性 試験①	0、5、15、50	雌雄：5 雄：流涎及び可動性の低下 雌：被毛の汚れ
イヌ	13週間亜急性 毒性試験①	0、0.1、1、2.5、10	雌雄：1 雌雄：瞳孔拡張
ARfD			NOAEL：1 SF：100 ARfD：0.01
ARfD 設定根拠資料			イヌ 13 週間亜急性毒性試験①

ARfD：急性参照用量 SF：安全係数 NOAEL：無毒性量

¹⁾ 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	略号	化学名
CR	α -R-デルタメトリン	(<i>R</i>)- α -シアノ-3-フェノキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
CT	トランスデルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-フェノキシベンジル=(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
D	4'-OH-デルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-(4-ヒドロキシフェノキシ)ベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
E	2'-OH-デルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-(2-ヒドロキシフェノキシ)ベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
F	5-OH-デルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-フェノキシ-5-ヒドロキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
G	デルタメトリン-アミド体	(<i>S</i>)- α -カルバモイル-3-フェノキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
H	DBVA	(1 <i>R-cis</i>)-3-(2,2-ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボン酸
I	DBVA-gluc	DBVA-グルクロン酸抱合体
J	DBVA-gly	DBVA-グリシン抱合体
K	OH-DBVA	(1 <i>R-cis</i>)-3-(2,2-ジブロモビニル)-2-ヒドロキシメチル-2-メチルシクロプロパンカルボン酸
L	OH-DBVA-gluc	OH-DBVA-グルクロン酸抱合体
M	PBald	3-フェノキシベンズアルデヒド
N	PBalc	3-フェノキシベンジルアルコール
O	PBalc-gluc	PBalc-グルクロン酸抱合体
P	PBacid	3-フェノキシ安息香酸
Q	PBacid-gluc	PBacid-グルクロン酸抱合体
R	PBacid-gly	PBacid-グリシン抱合体
S	4'-OH-PBacid	3-(4-ヒドロキシフェノキシ)安息香酸
T	4'-OH-PBacid-gluc	4'-OH-PBacid-グルクロン酸抱合体
U	4'-OH-PBacid-sul	4'-OH-PBacid-硫酸抱合体
X	SCN ⁻	チオシアネート
Y	ITCA	2-イミノチアゾリジン-4-カルボン酸
Z	PBald-cyano	3-フェノキシベンズアルデヒドシアノヒドリン
-	<i>c</i> -及び <i>t</i> -COOH-H	<i>cis</i> -及び <i>trans</i> -COOH-DBVA
-	<i>c</i> -CH ₂ OH-H	<i>cis</i> -CH ₂ OH-DBVA
-	<i>t</i> -COOH- <i>c</i> -CH ₂ OH-H	<i>trans</i> -COOH- <i>cis</i> -CH ₂ OH-DBVA
-	<i>t</i> -OH-デルタメトリン	<i>trans</i> -OH-デルタメトリン
-	<i>t</i> -OH-H	<i>trans</i> -OH-DBVA
-	<i>t</i> -H	<i>trans</i> -DBVA
-	<i>t</i> -OH-Met-H	<i>trans</i> -OH-Met-DBVA
-	N-gly	PBalc-グリシン抱合体
-	-	<i>N</i> -(3-phenoxybenzoyl)-L-glutamate

-	4'-OH-N	3-(4-ヒドロキシフェノキシ)ベンジルアルコール (4'-OH-PBalc)
---	---------	--

- : 記載なし *t* : *trans*、*c* : *cis*

<別紙 2：検査値等略称>

略称	名称
ai	有効成分量 (active ingredient)
Alb	アルブミン
C _{max}	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
CMCNa	カルボキシメチルセルロースナトリウム
FOB	機能観察総合検査
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
Ht	ヘマトクリット値 [=血中血球容積 (PCV)]
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
PEG	ポリエチレングリコール
SRBC	羊赤血球
T _{1/2}	消失半減期
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

<別紙3：作物残留試験成績（海外）>

フランス、ドイツ、米国、スペイン、イタリア等

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
小麦 (19xx年)	1	10 ^{EC}	1	53	0.003 (穀粒)
	1	18 ^{EC}	1	53	0.003 (穀粒)
	1	10 ^{EC}	1	53	0.004 (穀粒)
	1	18 ^{EC}	1	53	0.0035 (穀粒)
小麦 (1978年)	1	7.5 ^{EC}	1	80	0.002 (穀粒)
					0.015 (わら)
	1	15 ^{EC}	1	80	0.04 (穀粒)
					0.05 (わら)
	1	7.5 ^{EC}	1	74	0.001 (穀粒)
					0.025 (わら)
	1	15 ^{EC}	1	74	0.025 (穀粒)
					0.025 (わら)
小麦 (1979年)	1	7.5 ^{EC}	1	61	0.0015 (穀粒)
					0.025 (わら)
	1	15 ^{EC}	1	61	0.002 (穀粒)
					0.025 (わら)
	1	7.5 ^{EC}	1	64	<0.001 (穀粒)
					<0.001 (わら)
	1	15 ^{EC}	1	64	<0.001 (穀粒)
					<0.001 (わら)
小麦 (1992年)	1	5 ^{EC}	1	36	<0.002 (穀粒)
					<0.010 (わら)
	1	5 ^{EC}	1	55	<0.002 (穀粒)
					0.035 (わら)
	1	5 ^{EC}	1	42	<0.002 (穀粒)
					0.045 (わら)
	1	5 ^{EC}	1	51	<0.002 (穀粒)
					0.015 (わら)
	1	5 ^{EC}	1	25	<0.005 (穀粒)
					0.055 (わら)
小麦 (1995年)	1	6.3 ^{EG} 、7.5 ^{EG}	2	27	<0.02 (穀粒)
					0.39 (わら)
小麦 (1979年)	1	13 ^{EC}	1	14	0.03 (穂)
				21	0.01 (穂)
				28	<0.01 (穀粒)
				28	0.1 (わら)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
小麦 (1979年)	1	13 ^{EC}	1	14	0.05 (穂)
				21	0.01 (穂)
				28	0.02 (穂)
				39	0.02 (穀粒)
				39	0.06 (わら)
	1	13 ^{EC}	1	13	0.1 (穂)
				22	0.1 (穂)
				30	0.02 (穀粒)
				30	0.2 (わら)
	1	13 ^{EC}	1	14	0.05 (穂)
				21	<0.01 (穂)
				28	0.02 (穀粒)
28				0.1 (わら)	
小麦 (1995年)	1	6.3 ^{EG} 、7.5 ^{EG}	2	30	<0.02 (穀粒)
				30	0.09 (わら)
	1	6.3 ^{EG} 、7.5 ^{EG}	2	31	<0.02 (穀粒)
				31	0.12 (わら)
	1	6.3 ^{EG} 、7.5 ^{EG}	2	30	<0.02 (穀粒)
				30	0.41 (わら)
大麦 (1980年)	1	7.5 ^{EC}	3	7	0.8 (全体)
				14	0.4 (全体)
				21	<0.05 (わら)
				21	0.05 (穀粒)
	1	7.5 ^{EC}	2	7	0.3 (全体)
				14	0.5 (全体)
				21	0.1 (わら)
				21	0.01 (穀粒)
	1	7.5 ^{EC}	2	7	1.0 (全体)
				14	0.2 (全体)
				21	<0.02 (わら)
				21	0.03 (穀粒)
	1	7.5 ^{EC}	2	7	0.3 (全体)
				14	0.6 (全体)
				21	0.04 (わら)
				21	0.03 (穀粒)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
大麦 (1991年)	1	4.4 ^{EC}	21	4	0.08 (全体)
				4	0.04 (穂)
				7	0.07 (全体)
				7	0.06 (穂)
				15	0.15 (わら)
				15	0.02 (穀粒)
	1	4.4 ^{EC}	1	2	0.08 (全体)
				2	0.06 (穂)
				8	0.06 (全体)
				8	0.06 (穂)
				13	0.19 (わら)
				13	0.01 (穀粒)
大麦 (1992年)	1	4.3 ^{EC}	1	2	0.08 (全体)
				2	0.04 (穂)
				7	0.07 (全体)
				7	0.04 (穂)
				14	0.1 (わら)
				14	0.015 (穀粒)
	1	4.3 ^{EC}	1	3	0.17 (全体)
				3	0.04 (穂)
				12	0.16 (全体)
				12	0.04 (穂)
				19	0.2 (わら)
				19	0.015 (穀粒)
未成熟 とうもろこし (1982年)	1	13 ^{EC}	1	1	0.024 (穂軸+外被)
				3	0.042 (穂軸+外被)
				1	<0.0012 (穂軸-外被)
				3	<0.0012 (穂軸-外被)
	1	25 ^{EC}	1	1	0.084 (穂軸+外被)
				3	0.020 (穂軸+外被)
				1	<0.0012 (穂軸-外被)
				3	<0.0012 (穂軸-外被)
	1	13 ^{EC}	1	1	<0.0025 (穂軸-外被)
				3	<0.0025 (穂軸-外被)
	1	25 ^{EC}	1	1	<0.0025 (穂軸-外被)
				3	<0.0025 (穂軸-外被)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
未成熟 とうもろこし (1983年)	1	18 ^{EC}	3	1	2.1 (全体)	
					0.26 (穂軸+外被)	
					0.004 (穂軸-外被)	
					0.008 (穀粒)	
	1	35 ^{EC}	3	1	6.6 (全体)	
					0.71 (穂軸+外被)	
					0.008 (穂軸-外被)	
					0.0013 (穀粒)	
未成熟 とうもろこし (2000年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)	
				3	<0.02 (穀粒)	
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)	
				3	<0.02 (穀粒)	
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)	
				3	<0.02 (穀粒)	
	未成熟 とうもろこし (1986年)	1	13 ^{EC}	1	3	<0.003 (穂軸)
					7	<0.003 (穂軸)
1		13 ^{EC}	1	3	<0.003 (穂軸)	
				7	<0.003 (穂軸)	
1		13 ^{EC}	1	3	<0.003 (穂軸)	
				7	<0.003 (穂軸)	
未成熟 とうもろこし (2000年)		1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)
					3	<0.02 (穀粒)
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)	
				3	<0.02 (穀粒)	
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)	
				3	<0.02 (穀粒)	
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)	
				3	<0.02 (穀粒)	
未成熟 とうもろこし (1980年)	1	13 ^{EC}	1	1	0.17 (全体)	
				3	0.24 (全体)	
				7	0.04 (全体)	
				10	0.09 (全体)	
				16	<0.01 (全体)	
				16	<0.01 (穀粒)	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
未成熟 とうもろこし (2000年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)
				3	<0.02 (穀粒)
未成熟 とうもろこし (1993年)	1	20 ^{EC}	4	3	<0.01 (穂軸)
	1	20 ^{EC}	4	3	<0.01 (穂軸)
未成熟 とうもろこし (2000年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02 (穂軸)
				3	<0.02 (穀粒)
えんばく (1978年)	1	13 ^{EC}	1	5	<0.01 (穂)
				22	<0.01 (穂)
				28	<0.01 (穂)
				40	0.06 (わら)
	1	13 ^{EC}	1	7	<0.01 (穂)
				20	<0.01 (穂)
				37	0.06 (わら)
	1	13 ^{EC}	1	11	<0.01
				21	<0.01
				42	<0.05
	1	13 ^{EC}	1	7	<0.01
				14	<0.01
28				<0.08	
えんばく (1979年)	1	13 ^{EC}	1	14	<0.02 (穂)
				21	<0.02 (穂)
				28	<0.02 (穂)
				31	<0.02 (穀粒)
				31	0.6 (わら)
	1	13 ^{EC}	1	14	0.05 (穂)
				21	0.05 (穂)
				29	<0.02 (穀粒)
				29	0.2 (わら)
	1	13 ^{EC}	1	13	0.1 (穂)
				22	0.2 (穂)
				30	0.03 (穀粒)
30				0.2 (わら)	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
えんばく (1979年)	1	13 ^{EC}	1	14	0.1 (穂)
				21	<0.02 (穂)
				28	0.02 (穀粒)
				28	0.5 (わら)
えんばく (1980年)	1	7.5 ^{EC}	3	14	0.08 (全体)
				21	0.08 (全体)
				21	0.09 (わら)
				28	<0.01 (穀粒)
	1	7.5 ^{EC}	2	7	0.08 (全体)
				14	<0.05 (全体)
				21	<0.05 (わら)
				21	<0.01 (穀粒)
	1	7.5 ^{EC}	2	7	0.1 (全体)
				14	0.1 (全体)
				21	<0.05 (わら)
				21	<0.01 (穀粒)
	1	7.5 ^{EC}	2	7	<0.05 (全体)
				14	0.06 (全体)
				21	<0.05 (全体)
				21	<0.01 (穀粒)
だいず (1981年)	1	13 ^{EC}	2	7	0.01
				14	<0.01
	1	25 ^{EC}	2	7	<0.01
				14	<0.01
だいず (1977年)	1	13 ^{EC}	1	9	<0.002
	1	13 ^{EC}	1	14	<0.002
	1	13 ^{EC}	1	21	<0.002
	1	13 ^{EC}	2	7	<0.002
	1	13 ^{EC}	1	7	<0.002
	1	13 ^{EC}	1	30	<0.002 (種子)
					<0.002 (莢)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
					0.35 (莢)
	1	13 ^{EC}	1	16	<0.002 (種子)
					<0.002 (莢)
	1	18 ^{EC}	1	9	<0.002 (種子)
<0.002 (莢)					
1	18 ^{EC}	1	14	<0.002	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
だいず (1977年)	1	18 ^{EC}	1	21	<0.002
	1	18 ^{EC}	2	7	<0.002
	1	18 ^{EC}	1	7	<0.002
	1	18 ^{EC}	1	30	<0.002 (種子) 0.32 (莢)
	1	18 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子) <0.002 (莢)
	1	18 ^{EC}	1	16	<0.002 (種子) 0.32 (莢)
	だいず (1978年)	1	13 ^{EC}	2	21
1		25 ^{EC}	7	14	<0.001
だいず (1980年)	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	0.003 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	0.003 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	0.004 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	0.004 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	0.008 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
	1	25 ^{EC}	2	16	0.033 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)
1	25 ^{EC}	2	16	<0.002 (種子)	
いんげんまめ (2000年)	1	13 ^{EC}	2	7	<0.01 (未熟莢)
	1	13 ^{EC}	2	7	0.01 (未熟莢)
	1	13 ^{EC}	2	7	<0.01 (未熟莢)
	1	13 ^{EC}	2	7	0.03 (未熟莢)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
えんどうまめ (1978年)	1	13 ^{EC}	2	3	0.03
				7	0.015
えんどうまめ (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.10
				4	0.025
				7	<0.005
				14	<0.005
	1	13 ^{EC}	1	2	0.06
				4	0.015
				7	0.025
				14	<0.005
えんどうまめ (1995年)	1	13 ^{EG}	3	7	0.02 (莢)
				7	0.06 (豆殻)
				7	<0.015 (種子)
	1	13 ^{EG}	3	7	0.02 (莢)
				7	0.06 (豆殻)
				7	<0.015 (種子)
	1	13 ^{EG}	3	7	<0.015 (莢)
				7	0.02 (豆殻)
				7	<0.015 (種子)
えんどうまめ (1978年)	1	13 ^{EC}	2	13	0.02
えんどうまめ (1995年)	1	13 ^{EG}	3	7	0.02 (莢)
				7	0.03 (豆殻)
				7	<0.015 (種子)
えんどうまめ (1978年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.002 (種子)
				7	<0.002 (種子)
				3	0.013 (莢)
				7	0.01 (莢)
				3	0.008 (全体)
				7	0.005 (全体)
えんどうまめ (1977年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
				14	<0.01 (種子)
				3	0.03 (莢)
				5	0.04 (莢)
				7	0.04 (莢)
				14	0.04 (莢)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
えんどうまめ (1977年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
				14	<0.01 (種子)
				3	0.01 (莢)
				5	0.02 (莢)
				7	<0.01 (莢)
				14	<0.01 (莢)
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
				14	<0.01 (種子)
				3	0.02 (莢)
				5	0.03 (莢)
				7	0.05 (莢)
				14	0.04 (莢)
えんどうまめ (1980年)	1	5 ^{EC} 、13×2 ^{EC}	3	3	0.5 (全体)
				5	0.09 (全体)
				7	<0.01 (全体)
				7	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (莢)
				7	0.1 (茎葉)
	1	5 ^{EC} 、13×2 ^{EC}	3	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
				3	0.02 (莢)
				5	0.03 (莢)
				7	0.01 (莢)
	1	5 ^{EC} 、13×2 ^{EC}	3	3	0.06 (全体)
				5	0.2 (全体)
				7	<0.01 (全体)
				7	<0.01 (種子)
				7	0.4 (莢)
				7	0.1 (茎葉)
はうちわまめ (1985年)	1	13 ^{EG}	2	12	<0.04 (種子)
				26	<0.04 (種子)
	1	25 ^{EG}	2	12	<0.04 (種子)
				26	<0.04 (種子)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
まめ (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	<0.005 (種子)
				4	<0.005 (種子)
				7	<0.005 (種子)
				14	<0.005 (種子)
				2	0.09 (莢)
				4	0.14 (莢)
				7	0.02 (莢)
				14	0.07 (莢)
				2	0.04 (種子+莢)
				4	0.07 (種子+莢)
				7	0.01 (種子+莢)
				14	0.03 (種子+莢)
	1	13 ^{EC}	1	2	<0.005 (種子)
				4	<0.005 (種子)
				7	<0.005 (種子)
				14	<0.005 (種子)
				2	0.10 (莢)
				4	0.02 (莢)
				7	0.01 (莢)
				14	0.03 (莢)
2				0.05 (種子+莢)	
4				0.01 (種子+莢)	
7				0.005 (種子+莢)	
14				0.01 (種子+莢)	
まめ (1980年)	1	13 ^{EC}	2	5	<0.005 (種子)
				5	0.008 (莢)
まめ (1979年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (種子)
				5	0.01 (種子)
				7	0.01 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
まめ (1980年)	1	13 ^{EC}	3	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
	1	13 ^{EC}	3	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
	1	13 ^{EC}	3	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
	1	13 ^{EC}	4	3	<0.01 (種子)
				5	<0.01 (種子)
				7	<0.01 (種子)
ばれいしょ (1995年)	1	7.5 ^{EG}	4	14	<0.02
ばれいしょ (1991年)	1	7.5 ^{EC}	5	3	<0.01
				7	<0.01
				14	<0.01
				28	<0.01
	1	7.5 ^{EC}	5	3	<0.01
				7	<0.01
				14	<0.01
				29	<0.01
	1	7.5 ^{EC}	5	3	<0.01
				7	<0.01
				14	<0.01
				28	<0.01
	1	7.5 ^{EC}	5	3	<0.01
				7	<0.01
				14	<0.01
				28	<0.01
ばれいしょ (1995年)	1	7.5 ^{EG}	4	13	<0.02
	1	7.5 ^{EG}	4	14	<0.02
ばれいしょ (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
ばれいしょ (2000年)	1	13 ^{EC}	4	7	<0.01

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
ばれいしょ (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
ばれいしょ (2000年)	1	13 ^{EC}	4	7	<0.01
ばれいしょ (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
かんしょ (1981年)	1	63 ^{EC}	10	4	<0.05 (塊根)
				8	<0.05 (塊根)
				14	<0.05 (塊根)
				4	0.51 (つる)
				8	0.49 (つる)
				14	0.51 (つる)
				21	0.24 (つる)
てんさい (1982年)	1	10 ^{EC}	2	140	<0.01 (根)
					<0.01 (葉)
てんさい (1992年)	1	7.5 ^{EC}	1	109	0.01 (根)
					<0.005 (葉及び首)
	1	7.5 ^{EC}	1	131	<0.005 (葉及び根)
	1	7.5 ^{EC}	1	102	<0.005 (葉及び根)
	1	7.5 ^{EC}	2	90	<0.005 (根)
	1	7.5 ^{EC}	4	102	<0.005 (葉及び根)
てんさい (1978年)	1	25 ^{EC}	3	12	<0.02 (根)
				56	<0.02 (根)
				109	<0.02 (根)
				12	0.2 (葉)
				56	0.1 (葉)
				109	0.09 (葉)
てんさい (根) (1994年)	1	13 ^{EC}	2	14	<0.02 (根)
				14	<0.02 (根)
				14	<0.02 (根)
				14	<0.02 (根)
てんさい (1978年)	1	25 ^{EC}	3	9	<0.02 (根)
				36	<0.02 (根)
				9	0.3 (葉)
				36	0.06 (葉)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)			
					最高値(mg/kg)			
てんさい (1978年)	1	25 ^{EC}	3	19	<0.02 (根)			
				29	<0.02 (根)			
				37	<0.02 (根)			
				19	0.08 (葉)			
				29	0.2 (葉)			
				37	0.07 (葉)			
	1	25 ^{EC}	4	34	<0.02 (根)			
				55	<0.02 (根)			
				66	<0.02 (根)			
				34	0.02 (葉)			
				55	0.2 (葉)			
				66	0.03 (葉)			
てんさい (1981年)	1	7.3 ^{EC}	4	43	<0.005 (根)			
				70	<0.005 (根)			
				86	<0.005 (根)			
				95	<0.005 (根)			
				43	0.007 (葉)			
				70	<0.005 (葉)			
				86	<0.005 (葉)			
				95	<0.005 (葉)			
				1	7.3 ^{EC}	4	43	<0.005 (根)
							70	<0.005 (根)
							86	<0.005 (根)
							95	<0.005 (根)
	43	0.006 (葉)						
	70	<0.005 (葉)						
	86	<0.005 (葉)						
	95	<0.005 (葉)						
	1	7.3 ^{EC}	4				26	<0.01 (根)
							56	<0.01 (根)
							84	0.01 (根)
							97	0.02 (根)
				26	0.1 (葉)			
				56	<0.005 (葉)			
				84	<0.005 (葉)			
				97	<0.005 (葉)			

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)			
					最高値(mg/kg)			
てんさい (1981年)	1	7.3 ^{EC}	4	28	<0.01 (根)			
				70	<0.01 (根)			
				105	<0.01 (根)			
				118	<0.01 (根)			
				28	<0.01 (葉)			
				70	<0.01 (葉)			
				105	<0.01 (葉)			
				118	<0.01 (葉)			
てんさい (1982年)	1	7.5 ^{EC}	4	28	<0.005 (根)			
				55	<0.005 (根)			
				88	<0.005 (根)			
				28	0.006 (葉)			
				55	<0.005 (葉)			
				88	<0.005 (葉)			
	1	7.5 ^{EC}	4	28	<0.01 (根)			
				54	<0.01 (根)			
				81	<0.01 (根)			
				28	0.02 (葉)			
				54	<0.01 (葉)			
				81	<0.01 (葉)			
1	7.5 ^{EC}	4	28	<0.01 (根)				
			28	0.02 (葉)				
			てんさい (1988年)	1	7.5 ^{EC}	2	19	<0.01 (根)
							47	<0.01 (根)
							145	<0.01 (根)
							19	<0.01 (葉)
47	<0.01 (葉)							
145	<0.01 (葉)							
1	7.5 ^{EC}	2	34	<0.01 (根)				
			75	<0.01 (根)				
			149	<0.01 (根)				
			34	<0.01 (葉)				
			75	<0.01 (葉)				
			149	<0.01 (葉)				
1	7.5 ^{EC}	2	34	<0.01 (根)				
			75	<0.01 (根)				
			34	<0.01 (葉)				
			75	<0.01 (葉)				

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
てんさい (1989年)	1	7.5 ^{EC}	2	16	<0.01 (根)
				30	<0.01 (根)
				120	<0.01 (根)
				16	<0.01 (葉)
				30	<0.01 (葉)
				120	<0.01 (葉)
	1	7.5 ^{EC}	2	17	<0.01 (根)
				59	<0.01 (根)
				125	<0.01 (根)
				17	<0.01 (葉)
				59	<0.01 (葉)
				125	<0.01 (葉)
はつかだいこん (1992年)	1	7.5 ^{EC}	1	7	<0.005
はつかだいこん (1978年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.005
				5	<0.005
				7	<0.005
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.005
				5	<0.005
				8	<0.005
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.005
				6	<0.005
				7	<0.005
	1	13 ^{EC}	2	2	<0.005
				5	<0.005
				7	<0.005
はつかだいこん (1980年)	1	13 ^{EC}	3	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EC}	3	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
1	13 ^{EC}	3	3	<0.02	
			5	<0.02	
			7	<0.02	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
はつかだいこん (1982年)	1	7.5 ^{EC}	3	3	<0.01
				5	<0.01
				7	<0.01
	1	7.5 ^{EC}	3	3	<0.01
				5	<0.01
				7	<0.01
	1	7.5 ^{EC}	3	3	<0.01
				5	<0.01
				7	<0.01
	1	7.5 ^{EC}	3	3	0.01
				5	<0.01
				7	<0.01
はつかだいこん (1985年)	1	12 ^{EC}	1	28	<0.01 (球状根)
				42	<0.01 (球状根)
				28	<0.01 (葉)
				42	<0.01 (葉)
メキャベツ (1980年)	1	13 ^{EC}	6	1	<0.05
				7	<0.05
	1	7.5 ^{EC}	6	1	<0.05
				7	<0.05
カーリーケール (1988年)	1	7.5 ^{EC}	3	3	0.11
				5	0.12
				7	0.11
	1	7.5 ^{EC}	3	3	0.095
				7	0.065
	1	7.5 ^{EC}	3	3	0.10
				5	0.095
				7	0.095
	1	7.5 ^{EC}	3	3	0.38
				7	0.32
	1	7.5 ^{EC}	3	3	0.50
				7	0.34
	1	7.5 ^{EC}	3	7	0.39
	1	7.5 ^{EC}	3	7	0.32
	1	7.5 ^{EC}	3	4	0.10
				7	0.08

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
カリフラワー (1997年)	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
カリフラワー (1998年)	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
ブロッコリー (1997年)	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
ブロッコリー (1998年)	1	13 ^{EG}	2	7	0.04
アーティチョーク (1995年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.05
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.05
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.05
アーティチョーク (1996年)	1	13 ^{EG}	4	3	0.02
	1	13 ^{EG}	4	3	0.03
	1	13 ^{EG}	4	3	0.04
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
チコリ (1997年)	1	13 ^{EG}	3	14	<0.02 (根)
				14	0.15 (若葉)
	1	13 ^{EG}	3	13	<0.02 (根)
				13	0.18 (若葉)
	1	13 ^{EG}	3	14	<0.02 (根)
				14	0.21 (若葉)
1	13 ^{EG}	3	15	<0.02 (根)	
			15	0.11 (若葉)	
レタス (1994年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.44
				3	0.29
				7	0.14
レタス (施設) (1994年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.63
				4	0.41
				8	0.24
レタス (1995年)	1	13 ^{EG}	3	3	0.18
				5	0.14
				8	<0.05
	1	13 ^{EG}	3	3	0.13
				5	0.09
				8	<0.05

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
レタス (1998年)	1	13 ^{EG}	3	3	0.18
	1	13 ^{EG}	3	3	0.26
レタス (1994年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.26
				3	0.15
				6	0.05
レタス (1995年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.24
				2	0.25
				7	0.16
	1	13 ^{EG}	3	3	0.12
				5	0.08
				7	<0.05
	1	13 ^{EG}	3	3	<0.05
				5	0.07
				7	<0.05
たまねぎ (1992年)	1	7.5 ^{EC}	4	20	<0.015
	1	7.5 ^{EC}	3	17	<0.015
たまねぎ (1997年)	1	13 ^{EG}	3	7	<0.02
	1	13 ^{EG} 、9.5 ^{EG} 、 13 ^{EG}	3	7	<0.02
たまねぎ (1998年)	1	13 ^{EG}	3	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	3	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	3	3	<0.02
				7	<0.02
たまねぎ (1977年)	1	13 ^{EC}	2	3	0.04 (茎葉)
				5	0.03 (茎葉)
				7	0.02 (茎葉)
				3	0.07 (鱗茎)
				5	0.02 (鱗茎)
				7	0.02 (鱗茎)
				14	0.03 (鱗茎)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
たまねぎ (1977年)	1	13 ^{EC}	2	3	0.01 (茎葉)
				5	0.02 (茎葉)
				7	0.03 (茎葉)
				14	0.03 (茎葉)
				3	0.03 (鱗茎)
				5	0.05 (鱗茎)
				7	0.02 (鱗茎)
たまねぎ (1977年)	1	13 ^{EC}	2	3	0.1 (茎葉)
				7	0.09 (茎葉)
				14	0.09 (茎葉)
				3	0.05 (鱗茎)
				5	0.1 (鱗茎)
たまねぎ (1997年)	1	13 ^{EG}	3	8	<0.02
				8	<0.02
				7	<0.02
たまねぎ (1998年)	1	13 ^{EG}	3	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	3	3	0.08
				7	0.03
たまねぎ (1997年)	1	13 ^{EG} 、16 ^{EG} 、 13 ^{EG}	3	7	<0.02
		13 ^{EG}		7	<0.02
		13 ^{EG}		7	<0.02
たまねぎ (1998年)	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02
たまねぎ (1997年)	1	13 ^{EG}	3	7	<0.02
たまねぎ (1998年)	1	13 ^{EG}	3	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	3	3	<0.02
				7	<0.02
1	19 ^{EC}	1	52	<0.01	
リーキ (1997年)	1	13 ^{EG}	4	7	0.04
リーキ (1999年)	1	13 ^{EG}	4	3	0.12
				7	0.09

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
リーキ (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	0.12
				7	0.07
	1	13 ^{EG}	4	3	0.05
				7	<0.02
リーキ (1999年)	1	13 ^{EG}	4	7	0.03
リーキ (1997年)	1	13 ^{EG}	4	7	0.04
	1	13 ^{EG}	4	7	0.04
	1	13 ^{EG}	4	7	0.04
	1	13 ^{EG}	4	7	<0.02
リーキ (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	0.14
				7	0.13
リーキ (1999年)	1	13 ^{EG}	4	7	0.08
にんじん (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.008
				4	0.008
				7	0.005
	1	13 ^{EC}	1	2	0.015
				4	0.008
				7	0.007
にんじん (1993年)	1	7.5 ^{EC}	2	7	<0.01
	1	7.5 ^{EC}	2	7	<0.01
にんじん (2000年)	1	13 ^{EG} 、11 ^{EG} 、 13 ^{EG}	3	7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	7	<0.01
にんじん (1979年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
にんじん (1979年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
にんじん (1980年)	1	13 ^{EC}	3	3	<0.02
				5	0.02
				7	0.02
	1	13 ^{EC}	3	3	0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
にんじん (1980年)	1	13 ^{EC}	3	3	<0.02
				5	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EC}	3	3	0.07
				5	<0.02
				7	<0.02
にんじん (1981年)	1	7.3~8.6 ^{EC}	3	3	<0.005
				5	<0.005
				7	<0.005
	1	7.3 ^{EC}	3	3	<0.005
				5	<0.005
				7	<0.005
にんじん (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.008
				4	0.008
				7	0.005
にんじん (1981年)	1	7.3 ^{EC}	3	3	<0.005
				5	<0.005
				7	<0.005
	1	7.3 ^{EC}	3	3	<0.005
				5	<0.005
				7	<0.005

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
にんじん (2000年)	1	13 ^{EG}	3	2	<0.01
				4	<0.01
				7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	2	<0.01
				4	<0.01
				7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	2	<0.01
				4	<0.01
				7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	7	<0.01
	1	13 ^{EG}	3	2	<0.01
				4	<0.01
7				<0.01	
パースニップ (1978年)	1	13 ^{EC}	1	76	<0.01
トマト(露地) (1981年)	1	13 ^{EC}	5	1	<0.01
				3	0.02
				7	<0.01
	1	25 ^{EC}	5	1	0.09
				3	<0.01
				7	<0.01
トマト(露地) (1977年)	1	10 ^{EC}	3	2	0.009
				5	0.009
	1	10 ^{EC}	3	2	0.01
				5	0.007

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
トマト (露地) (1978年)	1	13 ^{EC}	2	2	0.016
				5	0.014
				7	0.008
				9	0.008
				12	0.006
				14	0.004
				21	0.004
				7	<0.002 (果皮なし)
				14	<0.002 (果皮なし)
				7	0.049 (果皮)
14	0.043 (果皮)				
トマト (露地) (1983年)	1	13 ^{EC}	1	1	0.02
				3	0.02
				5	0.02
				7	0.01
				14	<0.01
トマト (露地) (1992年)	1	5 ^{EC}	1	7	<0.005
トマト (露地) (1996年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
トマト (露地) (1979年)	1	13 ^{EC}	2	3	0.07
				5	0.06
				7	<0.02
トマト (露地) (1979年)	1	13 ^{EC} 、19 ^{EC}	2	3	0.04
				5	0.04
				7	<0.02
トマト (露地) (1979年)	1	13 ^{EC}	2	3	0.2
				5	<0.02
				7	<0.02
トマト (露地) (1980年)	1	13 ^{EC}	3	1	0.02
				2	<0.01
				3	0.03
	1	13 ^{EC}	3	1	<0.01
				2	0.02
				3	0.01
	1	13 ^{EC}	3	1	0.06
				2	0.05
				3	0.01

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
トマト (露地) (1980年)	1	13 ^{EC}	3	1	0.02
				2	0.01
				3	<0.01
トマト (露地) (1996年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
トマト (露地) (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
トマト (露地) (1996年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
トマト (露地) (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
トマト (露地) (1989年)	1	12 ^{EC}	10	1	0.036
				3	0.024
	1	25 ^{EC}	10	1	0.041
				3	0.092
トマト (露地) (1980年)	1	10 ^{EC}	3	3	0.04
				7	0.07
				13	<0.01
				21	<0.01
				28	<0.01
トマト (露地) (1980年)	1	15 ^{EC}	3	3	0.013
				7	0.010
				13	0.011
				21	<0.01
				28	<0.01
トマト (露地) (1981年)	1	13 ^{EC}	7	1	<0.05
				2	<0.05
				3	<0.05
				4	<0.05
				5	<0.05
				6	<0.05
				7	<0.05

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
トマト (露地) (1977年)	1	13 ^{EC}	1	1	<0.03
				3	<0.03
				6	<0.03
トマト (露地) (1996年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
トマト (露地) (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
トマト (露地) (1980年)	1	18 ^{EC}	1	3	<0.01
				7	<0.01
	1	18 ^{EC}	1	3	0.01
				7	0.02
トマト (施設) (1982年)	1	13 ^{EC}	1	7	<0.01
				13	0.01
トマト (施設) (1981年)	1	19 ^{EC}	4	1	0.2
				2	0.2
				3	0.2
	1	19 ^{EC}	4	1	0.2
				2	0.1
				3	0.08
	1	19 ^{EC}	4	1	0.1
				2	0.1
				3	0.2
トマト (施設) (1981年)	1	19 ^{EC}	4	1	0.02
				2	0.07
				3	0.1
トマト (施設) (2000年)	1	13 ^{EC}	4	1	<0.01
				3	0.01
	1	13 ^{EC}	4	1	0.05
				3	0.03
	1	13 ^{EC}	4	1	0.02
				3	<0.01
	1	13 ^{EC}	4	1	0.02
				3	0.01

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
トマト (施設) (2000年)	1	13 ^{EC}	4	1	0.015
				3	0.01
	1	13 ^{EC}	4	1	0.01
				3	0.014
	1	13 ^{EC}	4	1	<0.01
				3	<0.01
	1	13 ^{EC}	4	1	0.02
				3	0.013
なす (1978年)	1	5 ^{EC}	1	3	0.025
				5	0.010
				7	0.006
	1	13 ^{EC}	1	1	<0.01
				3	<0.01
				5	<0.01
				7	<0.01
				14	<0.01
とうがらし(露地) (1983年)	1	18 ^{EC}	3	1	0.002
	1	35 ^{EC}	3	1	0.002
	1	18 ^{EC}	3	1	0.007
	1	18 ^{EC}	3	1	0.002
	1	18 ^{EC}	3	1	0.002
きゅうり (露地) (1980年)	1	13 ^{EC}	3	1	<0.01
				2	<0.01
				3	<0.01
きゅうり (露地) (1980年)	1	13 ^{EC}	3	1	<0.01
				2	<0.01
				3	<0.01
	1	13 ^{EC}	3	1	<0.01
				2	<0.01
				3	<0.01
	1	13 ^{EC}	3	1	<0.01
				2	<0.01
				3	<0.01
きゅうり (露地) (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
きゅうり (露地) (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
きゅうり (施設) (2000年)	1	18 ^{EG}	3	1	0.015
				3	0.012
	1	18 ^{EG}	3	1	0.01
				3	<0.01
	1	18 ^{EG}	3	1	<0.01
				3	<0.01
	1	18 ^{EG}	3	1	<0.01
				3	<0.01
きゅうり (施設) (1978年)	1	30 ^{EC}	3	1	0.06
				2	0.03
				3	0.04
	1	30 ^{EC}	3	1	0.2
				2	0.04
				3	0.08
	1	30 ^{EC}	3	1	0.05
				2	0.03
				3	0.03
	1	30 ^{EC}	3	1	0.03
				2	0.02
				3	0.01
きゅうり (施設) (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.009
				4	0.004
				7	<0.002
				14	<0.002
				2	0.04 (果皮)
				4	0.05 (果皮)
				7	<0.002 (果皮)
				14	<0.002 (果皮)
きゅうり (施設) (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.0045
				4	0.002
				7	<0.002
				14	<0.002
				2	0.026 (果皮)
				4	0.012 (果皮)
				7	<0.002 (果皮)
				14	<0.002 (果皮)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
きゅうり (施設) (1981年)	1	19 ^{EC}	4	1	0.02
				2	0.02
				3	0.03
	1	19 ^{EC}	4	1	0.02
				2	0.01
				3	0.02
	1	19 ^{EC}	4	1	0.01
				2	0.03
				3	0.02
	1	19~25 ^{EC}	4	1	0.02
				2	0.02
				3	0.02
きゅうり (施設) (1980年)	1	38 ^{EC}	1	1	0.01
				2	0.01
				4	0.01
				7	0.01
ガーキン (露地) (1977年)	1	38 ^{EC}	1	1	0.05
				2	0.04
				3	0.03
				4	0.02
				5	0.008
				7	0.002
メロン (1978年)	1	13 ^{EC}	2	2	0.009 (全果実)
				4	0.009 (全果実)
				7	0.006 (全果実)
				2	0.022 (果皮)
				4	0.022 (果皮)
				7	0.014 (果皮)
				2	0.002 (果肉)
				4	0.002 (果肉)
				7	0.002 (果肉)
メロン (1978年)	1	13 ^{EC}	2	2	0.018 (全果実)
				4	0.015 (全果実)
				7	0.004 (全果実)
				2	0.04 (果皮)
				4	0.03 (果皮)
				7	0.01 (果皮)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
メロン (1978年)	1	13 ^{EC}	2	2	<0.002 (果肉)
				4	<0.002 (果肉)
				7	<0.002 (果肉)
メロン (1993年)	1	13 ^{EC}	4	3	<0.02
				3	<0.02
				3	<0.02
				3	<0.02
メロン (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
メロン (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
メロン (1997年)	1	13 ^{EG}	4	7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
メロン (1998年)	1	13 ^{EG} 、13 ^{EG} 、 38 ^{EG} 、13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
メロン (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
メロン (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
メロン (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
メロン (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
メロン (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02 (果皮)
				7	<0.02 (果皮)
				3	<0.02 (果肉)
				7	<0.02 (果肉)
ズッキーニ(露地) (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
ズッキーニ(露地) (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
ズッキーニ(露地) (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
ズッキーニ(露地) (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
ズッキーニ(露地) (1997年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
				7	<0.02
ズッキーニ(露地) (1998年)	1	13 ^{EG}	4	3	<0.02
ほうれんそう (1978年)	1	18 ^{EC}	1	2	0.48
				4	0.33
				8	0.22
	1	18 ^{EC}	1	2	0.52
				4	0.30
				8	0.16
ほうれんそう (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.4
				4	0.2
				7	0.14
				14	0.12
	1	13 ^{EC}	1	2	0.4
				4	0.2
				7	0.17
				14	0.15

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
ほうれんそう (1979年)	1	18 ^{EC}	1	2	0.18
				4	0.22
				7	0.35
ほうれんそう (1980年)	1	13 ^{EC}	3	3	0.7
				5	0.2
				7	0.09
	1	13 ^{EC}	3	3	0.3
				5	0.3
				7	0.1
ほうれんそう (1982年)	1	13 ^{EC}	3	3	0.2
				5	<0.01
				7	0.03
	1	13 ^{EC}	3	3	0.2
				5	0.1
				7	0.09
	1	13 ^{EC}	3	3	0.1
				5	0.06
				7	0.04
	1	13 ^{EC}	3	3	0.2
				5	0.2
				7	0.03
1	13 ^{SC}	3	3	0.1	
			5	0.2	
			7	0.1	
ほうれんそう (1982年)	1	13 ^{SC}	3	3	0.1
				5	0.2
				7	0.06
	1	13 ^{SC}	3	3	0.4
				5	0.3
				7	0.5
	1	13 ^{SC}	3	3	0.4
				5	0.2
				7	0.1
	1	13 ^{SC}	3	3	0.2
				5	0.2
				7	0.2

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
ほうれんそう (1982年)	1	13 ^{SC}	3	3	0.2
				5	0.4
				7	0.08
	1	13 ^{SC}	3	3	0.6
				5	0.7
				7	1.0
	1	13 ^{SC}	3	3	0.2
				5	0.2
				7	0.1
ほうれんそう (1983年)	1	7.5 ^{EC}	1	1	0.33
				3	0.22
				5	0.07
				7	0.02
				14	<0.005
	1	15 ^{EC}	1	1	0.62
				3	0.46
				5	0.26
				7	0.10
				14	0.018
さやいんげん (1978年)	1	13 ^{EC}	1	1	0.12 (種子+莢)
				2	0.15 (種子+莢)
				4	0.20 (種子+莢)
				7	0.14 (種子+莢)
				14	0.008 (種子+莢)
さやいんげん (1978年)	1	18 ^{EC}	1	1	0.001
				2	0.001
				3	0.001
				4	<0.001
				6	<0.001
				7	0.001
さやいんげん (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.11 (種子+莢)
				4	0.12 (種子+莢)
				6	0.05 (種子+莢)
				14	0.01 (種子+莢)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
さやいんげん (1979年)	1	13 ^{EC}	1	2	0.1 (種子+莢)
				4	0.06 (種子+莢)
				6	0.05 (種子+莢)
				14	<0.005 (種子+莢)
	1	15 ^{EC}	1	2	0.065 (種子+莢)
				4	0.035 (種子+莢)
				6	0.02 (種子+莢)
				14	0.007 (種子+莢)
	1	15 ^{EC}	1	2	0.1 (種子+莢)
				4	0.06 (種子+莢)
				6	0.03 (種子+莢)
				14	0.008 (種子+莢)
	1	13 ^{DP}	1	2	0.01 (種子+莢)
				4	0.007 (種子+莢)
				6	<0.005 (種子+莢)
				14	<0.005 (種子+莢)
1	13 ^{DP}	1	2	0.01 (種子+莢)	
			4	<0.005 (種子+莢)	
			6	<0.005 (種子+莢)	
			14	<0.005 (種子+莢)	
さやいんげん (1992年)	1	7.5 ^{EC}	1	8	0.007 (全体)
さやいんげん (1996年)	1	13 ^{EG}	2	7	0.12 (豆殻)
				7	<0.02 (種子)
	1	13 ^{EG}	2	7	0.04 (豆殻)
				7	<0.02 (種子)
さやいんげん (1979年)	1	13 ^{EC}	1	3	<0.01 (莢全体)
				5	<0.01 (莢全体)
				7	<0.01 (莢全体)
	1	13 ^{EC}	2	3	0.01 (莢全体)
				5	<0.01 (莢全体)
				7	<0.01 (莢全体)
	1	13 ^{EC}	2	3	<0.01 (莢全体)
				5	<0.01 (莢全体)
				7	<0.01 (莢全体)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
さやいんげん (1979年)	1	13 ^{EC}	1	3	0.05 (莢全体)
				5	<0.01 (莢全体)
				7	<0.01 (莢全体)
さやいんげん (1980年)	1	13 ^{EC}	3	3	0.02 (莢全体)
				5	<0.01 (莢全体)
				7	<0.01 (莢全体)
	1	13 ^{EC}	3	3	0.01 (莢全体)
				5	0.02 (莢全体)
				7	<0.01 (莢全体)
	1	13 ^{EC}	3	3	0.03 (莢全体)
				5	0.02 (莢全体)
				7	0.01 (莢全体)
	1	13 ^{EC}	3	3	<0.01 (莢全体)
				5	<0.01 (莢全体)
				7	<0.01 (莢全体)
さやいんげん (1996年)	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02 (種子)
				7	0.02 (豆殻)
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02 (種子)
				7	0.02 (豆殻)
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02 (莢)
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02 (種子)
				7	0.03 (豆殻)
	1	13 ^{EG}	2	7	<0.02 (種子)
				7	<0.02 (豆殻)
	さやいんげん (1982年)	1	13 ^{EC}	1	7
14					0.02 (全体)
マッシュルーム (1998年)	1	7.1 ^{EG} 、7.9 ^{EG}	1	4	<0.02
			2	2	<0.02
				3	<0.02
				4	<0.02
	1	7.5 ^{EG} 、7.7 ^{EG}	1	4	0.03
			2	2	<0.02
				3	<0.02
			4	<0.02	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
マッシュルーム (1998年)	1	7.7 ^{EG} 、7.5 ^{EG}	1	4	<0.02
				2	<0.02
			2	3	<0.02
				4	<0.02
	1	7.8 ^{EG} 、7.5 ^{EG}	1	4	<0.02
				2	<0.02
			2	3	<0.02
				4	<0.02
マンダリン・ オレンジ (2001年)	1	15 ^{EC}	1	29	<0.01
	1	15 ^{EC}	1	29	<0.01
		14 ^{EC} 、15 ^{EC}	2	13	0.02
	1	15 ^{EC}	1	30	<0.01
	1	15 ^{EC}	1	30	<0.01
オレンジ (2001年)	1	15 ^{EC}	1	29	<0.01
	1	15 ^{EC}	1	29	0.01
	1	15 ^{EC}	1	32	0.01
	1	15 ^{EC}	1	29	<0.01
	1	15 ^{EC}	1	30	<0.01
りんご (1996年)	1	13 ^{EG}	5	7	0.02
りんご (2000年)	1	13 ^{EC}	3	1	0.02
				3	0.01
				7	0.02
	1	13 ^{EG}	3	1	0.01
				3	<0.01
				7	0.02
	1	13 ^{EW}	3	1	0.02
				3	0.02
				7	0.02
りんご (2000年)	1	13 ^{EC}	3	1	0.04
				3	0.03
				7	0.03
	1	13 ^{EG}	3	1	0.03
				3	0.03
				7	0.03

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
りんご (2000年)	1	13 ^{EW}	3	1	0.05
				3	0.03
				7	0.04
りんご (1981年)	1	11 ^{EC}	5	3	0.06
				5	0.04
				7	0.05
りんご (1981年)	1	11 ^{EC}	5	3	0.06
				5	0.04
				7	0.07
	1	11 ^{EC}	5	3	0.05
				5	0.05
				7	0.06
	1	11 ^{EC}	5	3	0.04
				5	0.03
				7	0.05
	1	11 ^{EC}	5	3	0.07
				5	0.04
				7	0.08
1	11 ^{EC}	5	3	0.07	
			5	0.09	
			7	0.05	
りんご (1982年)	1	11 ^{EC}	5	3	0.06
				5	0.05
				7	0.06
	1	11 ^{EC}	5	3	0.02
				5	0.03
				7	0.02
1	11 ^{EC}	5	3	0.03	
			5	0.04	
			7	0.04	
りんご (1982年)	1	11 ^{EC}	5	3	0.03
				5	0.02
				7	0.02
	1	11 ^{SC}	5	3	0.05
				5	0.06
				7	0.06

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
りんご (1982年)	1	11 ^{SC}	5	3	0.02	
				7	0.02	
	1	11 ^{SC}	5	3	0.03	
				5	0.01	
				7	0.01	
	1	11 ^{SC}	5	3	0.03	
				5	0.03	
				7	0.04	
	1	11 ^{SC}	5	3	0.05	
				5	0.06	
				7	0.05	
	1	11 ^{SC}	5	3	0.02	
				5	0.02	
				7	0.01	
	1	11 ^{SC}	5	3	0.05	
				5	0.02	
				7	0.03	
	1	11 ^{SC}	5	3	0.06	
				5	0.03	
				7	0.03	
	りんご (1996年)	1	24 ^{EG}	5	7	0.02
	りんご (2000年)	1	13 ^{EC}	3	1	<0.01
					3	<0.01
					7	<0.01
		1	13 ^{EG}	3	1	0.01
					3	0.01
					7	0.02
1		13 ^{EW}	3	1	0.01	
				3	0.02	
				7	0.02	
りんご (1996年)	1	13 ^{EG}	5	7	0.02	
りんご (2000年)	1	13 ^{EC}	3	1	0.04	
				3	0.03	
				7	0.04	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
りんご (2000年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.04	
				3	0.03	
				7	0.03	
	1	13 ^{EW}	3	1	0.04	
				3	0.03	
				7	0.04	
りんご (1996年)	1	13 ^{EG}	5	7	0.04	
りんご (2000年)	1	13 ^{EC}	3	1	0.04	
				3	0.04	
				7	0.03	
	1	13 ^{EG}	3	1	0.04	
				3	0.02	
				7	0.04	
	1	13 ^{EW}	3	1	0.03	
				3	<0.01	
				7	0.02	
	1	13 ^{EC}	3	1	0.04	
				3	0.03	
				7	0.03	
	1	13 ^{EG}	3	1	0.04	
				3	0.02	
				7	0.04	
	1	13 ^{EW}	3	1	0.05	
				3	0.03	
				7	0.07	
	もも (1995年)	1	7.5×3 ^{EG} 、15 ^{EG}	4	7	<0.05
	もも (1978年)	1	19 ^{EC}	3	3	0.05
					5	0.04
					7	0.03
	もも (1978年)	1	19 ^{EC}	3	3	0.03
					5	0.02
7					0.03	
1		19 ^{EC}	3	3	0.02	
				5	0.04	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
				7	0.02
もも (1995年)	1	7.5×3 ^{EG} 、15 ^{EG}	4	7	<0.05
	1	7.5×3 ^{EG} 、15 ^{EG}	4	7	<0.05
ネクタリン (1995年)	1	7.5×3 ^{EG} 、15 ^{EG}	4	7	<0.05
プラム (1979年)	1	18 ^{EC}	2	2	0.018
				4	0.009
				7	0.009
				13	<0.005
	1	18 ^{EC}	2	2	0.006
				4	0.005
				7	0.005
				13	<0.005
プラム (2001年)	1	18 ^{EC}	3	3	0.04 (果肉)
				7	0.02 (果肉)
				14	0.02 (果肉)
				21	0.04 (果肉)
	1	18 ^{EC}	3	3	0.02 (果肉)
				7	0.03 (果肉)
				14	0.02 (果肉)
				21	0.01 (果肉)
	1	18 ^{EC}	3	3	<0.01 (果肉)
				7	<0.01 (果肉)
				14	0.02 (果肉)
				21	<0.01 (果肉)
	1	18 ^{EC}	3	3	<0.01 (果肉)
				7	<0.01 (果肉)
				14	<0.01 (果肉)
				21	<0.01 (果肉)
おうとう (1994年)	1	13 ^{EC}	3	7	0.11 (果肉)
					0.1 (全果実)
	1	13 ^{EC}	3	7	<0.02 (果肉)
					<0.018 (全果実)
おうとう (1994年)	1	13 ^{EC}	3	7	0.17 (果肉)
					0.15 (全果実)
おうとう (2001年)	1	18 ^{EC}	3	1	0.06 (果肉)
				3	0.02 (果肉)
				7	0.02 (果肉)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
おとう (2001年)	1	18 ^{EC}	3	1	0.12 (果肉)
				3	0.07 (果肉)
				7	0.04 (果肉)
	1	18 ^{EC}	3	1	0.05 (果肉)
				3	0.07 (果肉)
				7	0.04 (果肉)
いちご (1993年)	1	13 ^{EC}	4	3	0.02
	1	13 ^{EC}	4	3	0.05
	1	13 ^{EC}	4	3	0.03
	1	13 ^{EC}	4	3	0.04
いちご (1994年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.02
				3	0.03
	1	13 ^{EG}	3	1	0.04
				3	0.03
いちご (1995年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.02
				3	0.02
	1	13 ^{EG}	3	1	0.02
				3	0.02
いちご (2000年)	1	13 ^{EG}	2	1	<0.02
				3	<0.02
	1	13 ^{EC}	2	1	<0.02
				3	<0.02
	1	13 ^{EW}	2	1	<0.02
				3	<0.02
	1	13 ^{EG}	2	1	<0.02
				3	<0.02
	1	13 ^{EC}	2	1	<0.02
				3	<0.02
	1	13 ^{EW}	2	1	<0.02
				3	<0.02
	1	13 ^{EG}	2	1	<0.02
				3	<0.02
	1	13 ^{EC}	2	1	0.03
				3	<0.02
	1	13 ^{EW}	2	1	0.03
				3	<0.02
いちご	1	13 ^{EG}	2	1	<0.02

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
(2000年)	1	13 ^{EC}	2	3	<0.02	
				1	<0.02	
	3	1	2	3	<0.02	
				1	0.02	
	3	1	2	3	<0.02	
				1	0.02	
いちご (1995年)	1	13 ^{EG}	3	1	0.01	
				3	<0.01	
	1	13 ^{EG}	3	1	0.08	
				3	0.06	
	1	13 ^{EG}	3	1	0.07	
				3	0.1	
	1	13 ^{EG}	3	1	0.05	
				3	0.03	
	いちご (2000年)	1	13 ^{EG}	2	1	0.04
					3	0.03
		1	13 ^{EC}	2	1	0.02
					3	0.02
1		13 ^{EW}	2	1	0.04	
				3	0.03	
ラズベリー (1994年)	1	13 ^{EC}	3	7	0.04	
				12	0.03	
				13	<0.02	
	1	13 ^{EC}	3	7	<0.02	
ぶどう (2001年)	1	8.1 ^{EC} 、17 ^{EC} 、 18 ^{EC}	3	7	0.06	
				11	0.04	
				14	0.05	
ぶどう (2001年)	1	7.6 ^{EC} 、18 ^{EC} 、 17 ^{EC}	3	7	0.06	
				11	0.06	
				14	0.01	
ぶどう (2001年)	1	7.6 ^{EC} 、17 ^{EC} 、 18 ^{EC}	3	7	0.01	
				11	0.01	
				14	0.03	
ぶどう(ワイン種) (2001年)	1	7.8 ^{EC} 、18 ^{EC} 、 17 ^{EC}	3	7	0.01	
ぶどう(ワイン種) (2001年)	1	7.2 ^{EC} 、17×2 ^{EC}	3	7	0.03	
				14	<0.01	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
				21	0.01
				28	<0.01
				7	0.01
				14	<0.01
ぶどう (ワイン種) (2001年)	1	7.7 ^{EC} 、19×2 ^{EC}	3	21	0.02
				28	0.01
				7	0.03
				21	0.03
ぶどう (ワイン種) (2001年)	1	7.5 ^{EC} 、18×2 ^{EC}	3	7	0.05
				14	0.02
				21	0.03
				28	0.02
ぶどう (ワイン種) (2001年)	1	7.5 ^{EC} 、18×2 ^{EC}	3	7	0.02
				14	0.01
				21	0.01
				28	0.01
ぶどう (ワイン種) (2001年)	1	7.6 ^{EC} 、18 ^{EC} 、 17 ^{EC}	3	7	0.09
ぶどう (ワイン種) (2001年)	1	7.6 ^{EC} 、16 ^{EC} 、 17 ^{EC}	3	7	0.07
カラント (1981年)	1	19 ^{EC} 、11 ^{EC} 、 11 ^{EC}	3	3	0.2
				5	0.2
				7	0.2
カラント (1981年)	1	19 ^{EC} 、11 ^{EC} 、 11 ^{EC}	3	3	0.3
				5	0.2
				7	0.3
カラント (1981年)	1	11 ^{EC}	3	3	0.3
				5	0.2
				7	0.3
カラント (1981年)	1	11 ^{EC}	3	3	0.02
				5	0.10
				7	0.08
オリーブ (1997年)	1	13 ^{EG}	4	7	0.54
	1	13×3 ^{EG} 、18 ^{EG}	4	7	0.22
オリーブ (2000年)	1	15 ^{EG}	4	3	0.05 (果肉)
				7	0.04 (果肉)
				3	0.04 (全体)
				7	0.02 (全体)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
オリーブ (1998年)	1	15 ^{EG}	4	3	0.16 (果肉)
				7	0.18 (果肉)
				3	0.11 (全体)
				7	0.12 (全体)
	1	15 ^{EG}	4	3	0.31 (果肉)
				7	0.31 (果肉)
				3	0.16 (全体)
				7	0.14 (全体)
	1	15 ^{EG}	4	3	0.23 (果肉)
				7	0.25 (果肉)
				3	0.14 (全果実)
				7	0.15 (全果実)
オリーブ (1997年)	1	13×3 ^{EG} 、18 ^{EG}	4	7	0.44
オリーブ (1998年)	1	15 ^{EG}	4	3	0.15 (果肉)
				7	0.14 (果肉)
				3	0.11 (全体)
				7	0.12
オリーブ (2000年)	1	15 ^{EG}	4	3	0.15 (果肉)
				7	0.21 (果肉)
				3	0.12 (全体)
				7	0.18 (全体)
ひまわり (1981年)	1	5 ^{EC}	1	75	<0.001
	1	4 ^{EC}	1	75	<0.001
ひまわり (1980年)	1	10 ^{EC}	1	70	0.013
	1	20 ^{EC}	1	70	0.024
	1	20 ^{EC}	1	70	0.030
	1	40 ^{EC}	1	70	0.049
	1	10 ^{EC}	1	70	0.0015
	1	20 ^{EC}	1	70	0.0027
ひまわり (1990年)	1	7.5 ^{EC}	1	84	<0.01
	1	15 ^{EC}	1	84	0.012
	1	7.5 ^{EC}	1	78	<0.005
	1	15 ^{EC}	1	78	<0.005
ひまわり (1990年)	1	7.5 ^{EC}	1	80	<0.005
	1	15 ^{EC}	1	80	<0.005
ひまわり (1998年)	1	7.5 ^{EG}	3	10	<0.05 (花序)
				21	<0.05 (花序)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
				39	<0.05 (花序)	
				59	<0.05 (種子)	
ひまわり (2000年)	1	7.5 ^{EC}	3	57	<0.01 (種子)	
	1	7.5 ^{EC}	3	60	<0.01 (種子)	
	1	7.5 ^{EC}	3	64	<0.01 (種子)	
ひまわり (1998年)	1	7.5 ^{EG}	3	10	<0.05 (花序)	
				20	<0.05 (花序)	
				41	<0.05 (花序)	
				62	<0.05 (種子)	
	1	7.5 ^{EG}	3	10	<0.05 (花序)	
				20	<0.05 (花序)	
				41	<0.05 (花序)	
				62	<0.05 (種子)	
	1	7.5 ^{EG}	3	9	<0.05 (花序)	
				21	<0.05 (花序)	
				39	<0.05 (花序)	
				60	<0.05 (種子)	
わた (1979年)	1	10 ^{EC}	8	24	<0.01 (種子)	
					<0.01 (繊維)	
	1	20 ^{EC}	8	24	<0.01 (種子)	
					<0.01 (繊維)	
	1	15 ^{EC}	6	24	<0.01 (種子)	
				<0.01 (繊維)		
わた (1981年)	1	15 ^{EC}	6	16	<0.002 (種子)	
わた (1978年)	1	15 ^{EC}	6	12	0.007 (繊維)	
わた (1980年)	1	13 ^{EC}	4	10	<0.01	
					<0.01	
	1	13 ^{EC}	4	4	2	<0.01
					4	<0.01
					7	<0.01
					14	<0.01
わた (種子) (1980年)	1	25 ^{EC}	4	2	<0.01	
				4	<0.01	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
				7	<0.01
				14	<0.01
	1	13 ^{EC}	7	28	<0.02
わた (種子) (1976年)	1	23 ^{EC}	4	45	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	5	49	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	5	43	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	14	52	<0.01 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	8	27	<0.01 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	3	11	<0.01 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	7	77	<0.01 (繊維除去種子)
わた (種子) (1977年)	1	23 ^{EC}	15	25	<0.02 (繊維除去種子) <0.005 (けばどり種子) <0.05 (糸くず) <0.005 (莢)
	1	23 ^{EC}	5	22	<0.005 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	6	14	<0.005 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	7	30	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	8	42	0.03 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	8	22	<0.005 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	10	40	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	14	28	0.08 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	15	14	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	15	14	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	15	14	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	15	15	<0.02 (繊維除去種子)
	1	23 ^{EC}	15	25	<0.005 (繊維除去種子)
なたね (1979年)	1	5 ^{EC}	1	60	<0.01
	1	5 ^{EC}	1	48	<0.01
なたね (1995年)	1	7.5 ^{EG}	4	7	0.04 (茎葉)
				15	0.03 (茎葉)
				22	0.03 (茎葉莢なし)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
	1	7.5 ^{EG}	4	22	<0.08 (莢)
				58	0.09 (わら)
				58	<0.07 (種子)
				8	<0.02 (茎葉)
				15	<0.02 (茎葉)
				28	<0.02 (茎葉莢なし)
				28	<0.08 (莢)
				66	<0.08 (わら)
				66	<0.07 (種子)
				なたね (1977年)	1
51	0.01 (種子)				
1	13 ^{EC}	2	80		0.03 (種子)
			14		<0.02 (全体)
			28		<0.02 (全体)
			46		0.07 (種子)
なたね (1979年)	1	13 ^{EC}	2	16	0.1 (全体)
				29	0.05 (全体)
				37	0.03 (全体)
				51	0.04 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	19	0.05 (全体)
				31	0.03 (全体)
				35	<0.02 (莢)
				36	0.05 (種子)
	1	13 ^{EC}	2	13	0.1 (全体)
				30	<0.02 (全体)
43				0.05 (種子)	
なたね (1982年)	1	7.5 ^{EC}	2	47	<0.03 (全体)
				62	<0.03 (全体)
				74	<0.005 (種子)
	1	7.5 ^{EC}	2	27	<0.03 (全体)
				49	<0.03 (全体)
				82	<0.005 (種子)
なたね (1982年)	1	7.5 ^{EC}	2	31	<0.03 (全体)
				47	<0.03 (全体)
				60	<0.005 (種子)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
	1	7.5 ^{EC}	2	60	<0.05 (わら)
				25	0.05 (全体)
				53	<0.03 (全体)
				79	0.005 (種子)
				79	0.05 (わら)
	1	7.5 ^{EC}	2	47	0.02 (全体)
				62	0.01 (全体)
				74	<0.01 (種子)
	1	7.5 ^{EC}	2	27	0.02 (全体)
				49	0.01 (全体)
				82	<0.01 (種子)
	1	7.5 ^{EC}	2	31	0.01 (全体)
				47	<0.01 (全体)
				60	<0.01 (種子)
				60	<0.05 (わら)
	1	7.5 ^{EC}	2	25	<0.01 (全体)
				53	<0.01 (全体)
				79	<0.01 (種子)
				79	0.07 (わら)
	なたね (1988年)	1	7.5 ^{EC}	3	7
14					0.03 (全体)
28					<0.01 (全体)
56					<0.05 (種子)
78					<0.05 (種子)
1		7.5 ^{EC}	3	7	0.05 (全体)
				14	0.01 (全体)
				28	<0.01 (全体)
				56	<0.05 (種子)
				80	<0.05 (種子)
1		7.5 ^{EC}	3	7	0.05 (全体)
				15	0.05 (全体)
				31	<0.01 (全体)
				56	<0.05 (種子)
				56	<0.05 (莢)
73	<0.05 (種子)				
なたね (1989年)	1	7.5 ^{SC}	4	14	0.05 (全体)
				26	0.04 (全体)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)			
					最高値(mg/kg)			
	1	7.5 ^{SC}	4	56	<0.01 (莢)			
				73	<0.01 (種子)			
				14	0.08 (全体)			
				28	0.04 (全体)			
				56	<0.01 (莢)			
				84	<0.01 (種子)			
				1	7.5 ^{SC}	4	14	0.06 (全体)
							27	0.03 (全体)
	56	<0.01 (莢)						
	75	<0.01 (種子)						
	1	7.5 ^{SC}	4	14	0.09 (全体)			
				28	0.01 (全体)			
				56	<0.01 (種子)			
	1	7.5 ^{EC}	4	14	0.06 (全体)			
				28	0.02 (全体)			
				84	<0.01 (種子)			
	1	7.5 ^{EC}	4	14	0.02 (全体)			
				30	<0.01 (全体)			
				56	<0.01 (莢)			
				75	<0.01 (種子)			
	1	7.5 ^{EC}	4	14	0.07 (全体)			
				27	0.06 (全体)			
				56	<0.01 (莢)			
				75	<0.01 (種子)			
1	7.5 ^{EC}	4	14	0.04 (全体)				
			26	0.01 (全体)				
			56	<0.01 (莢)				
			73	<0.01 (種子)				
なたね (1995年)	1	7.5 ^{EG}	4	7	0.04 (茎葉)			
				13	0.036 (茎葉)			
				28	0.024 (茎葉莢なし)			
				28	<0.08 (莢)			
なたね (1995年)	1	7.5 ^{EG}	4	7	0.038 (茎葉)			
				12	0.056 (茎葉)			
				26	<0.02 (茎葉莢なし)			

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
				26	<0.08 (莢)
				42	<0.08 (わら)
				42	<0.07 (種子)
くるみ (1994年)	1	38 ^{WG} 、13 ^{EC} 、 13 ^{EC} 、13 ^{EC}	4	14	<0.02 (食用部分)
	1	13 ^{EC} 、38 ^{WG} 、 13 ^{EC} 、13 ^{EC}	4	14	<0.02 (食用部分)
くるみ (1999年)	1	13 ^{EG}	3	30	<0.02 (種子)
	1	13 ^{EG}	3	30	<0.02 (種子)
	1	13 ^{EG}	3	29	<0.02 (種子)
	1	13 ^{EG}	3	29	<0.02 (種子)
ヘーゼルナッツ (1999年)	1	13 ^{EG}	3	28	<0.02
ヘーゼルナッツ (2000年)	1	13 ^{EC}	3	31	<0.02
ヘーゼルナッツ (1999年)	1	13 ^{EG}	3	30	<0.02
	1	13 ^{EG}	3	30	<0.02
ヘーゼルナッツ (2000年)	1	13 ^{EC}	3	31	<0.02
茶 (2001年)	1	10.1 ^{EC}	4	1	1.6 (葉)
				2	2.0 (葉)
				3	1.8 (葉)
				7	0.5 (葉)
	1	10.1 ^{EC}	4	1	1.9 (葉)
				2	0.97 (葉)
				3	1.6 (葉)
				7	0.88 (葉)
	1	10.1 ^{EC}	4	1	2.2 (葉)
				3	1.5 (葉)
				7	0.72 (葉)
	1	10.1 ^{EC}	4	1	1.4 (葉)
3				0.97 (葉)	
7				1.5 (葉)	
茶 (2001年)	1	10.1 ^{EC}	4	1	1.2 (葉)
				3	0.64 (葉)
				7	0.20 (葉)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
	1	10.1 ^{EC}	4	1	1.1 (葉)	
				3	0.82 (葉)	
				7	0.40 (葉)	
	1	10.1 ^{EC}	4	1	0.99 (葉)	
				3	0.71 (葉)	
				3	0.72 (葉)	
	1	10.1 ^{EC}	4	7	0.54 (葉)	
				1	1.2 (葉)	
				3	0.90 (葉)	
				3	0.83 (葉)	
	茶 (1979年)	1	10 ^{EC}	1	7	0.40 (葉)
					1	5.5 (葉)
2					2.1 (葉)	
4					1.7 (葉)	
7					1.0 (葉)	
1					<0.0005 (浸出液)	
2					<0.0005 (浸出液)	
4					<0.0005 (浸出液)	
1		15 ^{EC}	1	7	<0.0005 (浸出液)	
				1	7.8 (葉)	
				2	5.1 (葉)	
				4	2.9 (葉)	
				7	2.3 (葉)	
				1	<0.0005 (浸出液)	
茶 (1983年)	1	5 ^{EC}	1	2	0.0005 (浸出液)	
				7	<0.0005 (浸出液)	
				1	10 ^{EC}	
				1	5 ^{EC}	
茶 (1983年)	1	5 ^{EC}	1	3	<0.0005 (浸出液)	
				5	<0.0005 (浸出液)	
				7	<0.0005 (浸出液)	
				1	10 ^{EC}	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
	1	10 ^{EC}	1	10	<0.0005 (浸出液)
				14	<0.0005 (浸出液)
				21	<0.0005 (浸出液)
				3	<0.0005 (浸出液)
				5	<0.0005 (浸出液)
				7	<0.0005 (浸出液)
				10	<0.0005 (浸出液)
				14	<0.0005 (浸出液)
				21	<0.0005 (浸出液)
	1	10 ^{EC}	1	3	<0.0005 (浸出液)
				5	<0.0005 (浸出液)
				7	<0.0005 (浸出液)
				10	<0.0005 (浸出液)
				14	<0.0005 (浸出液)
				21	<0.0005 (浸出液)
	1	10 ^{EC}	1	3	<0.0005 (浸出液)
				5	<0.0005 (浸出液)
				7	<0.0005 (浸出液)
10				<0.0005 (浸出液)	
14				<0.0005 (浸出液)	
21				<0.0005 (浸出液)	
茶 (1988年)	1	3.12 ^{EC}	1	3	<0.05 (浸出液)
				5	<0.05 (浸出液)
	1	6.3 ^{EC}	1	3	<0.05 (浸出液)
				5	<0.05 (浸出液)
茶 (1979年)	1	6.6 ^{EC}	1	3	3.0 (葉)
				5	1.1 (葉)
				10	0.75 (葉)
				15	0.65 (葉)
				3	0.0005 (浸出液)
				5	0.0006 (浸出液)
				10	<0.0005 (浸出液)
				15	<0.0005 (浸出液)
茶 (1979年)	1	10 ^{EC}	1	3	1.6 (葉)
				5	1.4 (葉)
				10	1.5 (葉)

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
				15	0.85 (葉)	
				3	0.0005 (浸出液)	
				5	0.0009 (浸出液)	
				10	<0.0005 (浸出液)	
				15	<0.0005 (浸出液)	
				3	3.2 (葉)	
	1	13.3 ^{EC}	1	5	2.5 (葉)	
				10	1.9 (葉)	
				15	1.2 (葉)	
				3	0.0013 (浸出液)	
				5	0.0009 (浸出液)	
				10	<0.0005 (浸出液)	
	1	20 ^{EC}	1	15	<0.0005 (浸出液)	
				3	4.8 (葉)	
				5	3.4 (葉)	
				10	2.4 (葉)	
				15	1.5 (葉)	
				3	0.001 (浸出液)	
	コーヒー (1977年)	1	6.3 ^{EC}	1	1	<0.005 (未熟種子)
					15	<0.005 (未熟種子)
					28	<0.005 (未熟種子)
1		13 ^{EC}	1	1	<0.005 (未熟種子)	
				15	<0.005 (未熟種子)	
				28	<0.005 (未熟種子)	
1		6.3 ^{EC}	2	1	<0.005 (未熟種子)	
1		13 ^{EC}	2	1	0.02 (未熟種子)	
1	10 ^{EC}	2	46	<0.005 (成熟種子)		
1	13 ^{EC}	2	198	<0.005 (未熟種子)		
1	19 ^{EC}	2	198	<0.005 (未熟種子)		
コーヒー (1978年)	1	19 ^{EC}	2	178	<0.005 (未熟種子)	
カカオ (1977年)	1	6.3 ^{EC}	8	38	0.006 (新鮮種子)	
		18.8 ^{EC}	8	38	0.007 (新鮮種子)	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
		18.8 ^{EC}	8	38	0.025 (新鮮種子)
カカオ (1978年)	1	18.8 ^{EC}	3	72	<0.005 (新鮮種子)
アルファルファ (1979年)	1	10 ^{EC}	1	1	0.25
				3	0.25
				8	0.23
				15	0.09
				23	<0.01
アルファルファ (1978年)	1	12.5 ^{EC}	2	2	1.5
				5	1.0
				7	0.45
				14	0.11
	1	12.5 ^{EC}	2	2	1.6
				5	0.75
				7	0.48
				14	0.10
アルファルファ (1979年)	1	12.5 ^{EC}	2	8	1.0
				15	0.16
				22	0.1
	1	12.5 ^{EC}	2	7	0.25
				14	0.07
				21	0.03
スズメノチャヒキ (1979年)	1	7.5 ^{EC}	3	1	0.86
				3	0.60
				7	0.85
				14	0.24
				21	0.35
スズメノチャヒキ (1983年)	1	15 ^{EC}	3	1	2.7
				3	1.3
				7	1.9
				14	1.2
				21	1.1
ヒメカモジグサ (1983年)	1	7.5 ^{EC}	3	1	1.5
				3	1.0
				7	0.76

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)	
					最高値(mg/kg)	
	1	15 ^{EC}	3	14	0.42	
				21	0.41	
				1	2.9	
				3	2.3	
				7	2.4	
				14	1.9	
				21	1.0	
ライグラス 及びクローバー (1978年)	1	5 ^{EC}	1	1	0.42	
				2	0.4	
				4	0.2	
				6	0.13	
	1	10 ^{EC}	1	1	1.1	
				2	0.8	
				4	0.67	
				6	0.46	
	1	15 ^{EC}	1	10	0.07	
				1	1.2	
				2	1.3	
				4	0.7	
プレイリーグラス (1989年)	1	5 ^{EC}	1	28	<0.01	
				214	<0.01	
	1	5 ^{EC}	1	28	<0.01	
				230	<0.01	
	1	5 ^{EC}	1	28	<0.01	
				245	<0.01	
	1	5 ^{EC}	1	29	<0.01	
				58	<0.01	
				263	<0.01	
	牧草 (1987年)	1	5 ^{EC}	1	27	0.07
					188	0.01
		1	5 ^{EC}	1	30	0.07
185					0.01	
1		5 ^{EC}	1	208	<0.01	
1		5 ^{EC}	1	210	<0.01	
牧草 (1990年)		1	14 ^{EC}	1	14	0.06
					28	0.01
	53				<0.01	

作物名 (実施年)	試験 ほ場数	使用量 (g ai/ha)	回数 (回)	PHI (日)	残留値*(mg/kg)
					最高値(mg/kg)
	1	15 ^{EC}	1	21	0.02
				28	0.02
				54	0.02
	1	18 ^{EC}	1	15	0.02
				28	<0.01
				34	<0.01
	1	14 ^{EC}	1	14	0.08
				28	<0.01
				72	<0.01
えんどうまめ (飼料用) (1992年)	1	6.25 ^{EC}	1	48	<0.005 (種子)
	1	6.25 ^{EC}	1	58	0.011 (種子)
	1	6.25 ^{EC}	1	51	<0.005 (種子)

・ EC : 乳剤、EW : 水中油型エマルジョン剤、EG : 乳化性粒剤、DP : 散粉性粉末剤、SC : フロアブル剤、WG : 顆粒水和剤

・ 定量限界未満の場合は<を付して示した。

* : 一部の結果の括弧内に分析部位を記載した。

<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 499 号)
- 2 食品健康影響評価について（平成 25 年 8 月 19 日付け厚生労働省発食安 0819 第 21 号)
- 3 平成 14 年度有害物質等の分析法開発および移行調査報告（カビ毒及び農薬の畜産物への移行残留調査）：（社）日本科学飼料協会、2003 年
- 4 JMPR①：“Deltamethrin”, Pesticide residues in food -2002 evaluations. Part I.-Residues Volume 1 (2002)
- 5 JMPR②：“Deltamethrin”, Pesticide residues in food-2000 on Inchem(2000)
- 6 EFSA：Deltamethrin：The EFSA Journal, 921, (2009)
- 7 US EPA：Deltamethrin and Tralomethrin：Federal Register、vol.62、No.186(1997)
- 8 食品健康影響評価について（平成 25 年 8 月 7 日付け 25 消安第 2435 号)
- 9 JECFA：“Deltamethrin”, Residue of some veterinary drugs in foods and animals(2003)
- 10 EMEA：“Deltamethrin”, Committee for medical products for veterinary use, summary report(1)(1999)
- 11 EMEA：“Deltamethrin”, Committee for medical products for veterinary use, summary report(3)(2001)
- 12 EMEA：“Deltamethrin”, Committee for medical products for veterinary use, summary report(4)(2004)
- 13 食品安全委員会農薬専門調査会：農薬評価書デルタメトリン及びトラロメトリン 第二部 トラロメトリン
- 14 JECFA：“Deltamethrin” The FAO Food and Nutrition Paper 41/12, Residues of Some Veterinary Drugs in Animals and Foods. 2000.
- 15 ブラッド獣医学辞典 文永堂出版（1998）
- 16 JECFA：“Deltamethrin” Evaluation of certain veterinary drug residues in food (Fifty-second report of the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives). WHO Technical Report Series, No.893, 2000.
- 17 EMEA：“Deltamethrin (Extention to fin fish)” Committee for Veterinary Medicinal Products, Summary Report (4), 2001.

第二部

農薬評価書

トラロメトリン

2015年1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.....	6
I. 評価対象農薬の概要.....	7
1. 用途.....	7
2. 有効成分の一般名.....	7
3. 化学名.....	7
4. 分子式.....	7
5. 分子量.....	7
6. 構造式.....	7
7. 開発の経緯.....	8
II. 安全性に係る試験の概要.....	9
1. 動物体内運命試験.....	9
(1) ラット①.....	9
(2) ラット②.....	12
(3) ラット③.....	14
(4) ラット④.....	15
(5) ラット⑤.....	18
2. 植物体内運命試験.....	18
(1) わた.....	18
(2) トマト.....	20
(3) キャベツ.....	21
3. 土壌中運命試験.....	21
(1) 好気的土壌中運命試験.....	21
(2) 土壌吸着試験.....	24
4. 水中運命試験.....	24
(1) 加水分解試験.....	24
(2) 水中光分解試験（滅菌緩衝液）.....	25
(3) 水中光分解試験（滅菌自然水）.....	26
5. 土壌残留試験.....	27
6. 作物残留試験.....	28
7. 一般薬理試験.....	28
8. 急性毒性試験.....	30

(1) 急性毒性試験（原体）	30
(2) 急性遅発性神経毒性試験（ニワトリ）	32
9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験	32
10. 亜急性毒性試験	32
(1) 13週間亜急性毒性試験（ラット）①	32
(2) 13週間亜急性毒性試験（ラット）②	32
(3) 13週間亜急性毒性試験（イヌ）	33
(4) 13週間亜急性神経毒性試験（ラット）	33
11. 慢性毒性試験及び発がん性試験	34
(1) 1年間慢性毒性試験（イヌ）	34
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）	35
(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（マウス）	35
12. 生殖発生毒性試験	36
(1) 2世代繁殖試験	36
(2) ラットの周産期及び授乳期投与試験	36
(3) 発生毒性試験（ラット）①	37
(4) 発生毒性試験（ラット）②	37
(5) 発生毒性試験（ウサギ）①	37
(6) 発生毒性試験（ウサギ）②	38
13. 遺伝毒性試験	38
Ⅲ. 食品健康影響評価	40
・別紙1：代謝物/分解物略称	46
・別紙2：検査値等略称	47
・別紙3：作物残留試験成績	48
・参照	58

＜審議の経緯＞

1987年	4月	13日	初回農薬登録
2005年	11月	29日	残留農薬基準告示（参照1）
2013年	3月	29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（適用拡大：なばな及びぶどう）
2013年	8月	7日	農林水産大臣から飼料中の残留基準値設定に係る食品健康影響評価について要請（25消安第2435号）
2013年	8月	8日	関係書類の接受（参照5）
2013年	8月	19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0819第21号）
2013年	8月	20日	関係書類の接受（参照2～4）
2013年	8月	26日	第486回食品安全委員会（要請事項説明）
2014年	8月	18日	第37回農薬専門調査会評価第四部会
2014年	9月	18日	第38回農薬専門調査会評価第四部会
2014年	10月	8日	第114回農薬専門調査会幹事会
2014年	11月	18日	第538回食品安全委員会（報告）
2014年	11月	19日	から12月18日まで 国民からの意見・情報の募集
2015年	1月	6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
2015年	1月	13日	第544回食品安全委員会（報告） （同日付け厚生労働大臣及び農林水産大臣へ通知）

＜食品安全委員会委員名簿＞

（2012年7月1日から）

熊谷 進（委員長）
佐藤 洋（委員長代理）
山添 康（委員長代理）
三森国敏（委員長代理）
石井克枝
上安平冽子
村田容常

＜食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿＞

（2014年3月31日まで）

・幹事会

納屋聖人（座長）	上路雅子	松本清司
西川秋佳*（座長代理）	永田 清	山手丈至**
三枝順三（座長代理**）	長野嘉介	吉田 緑

赤池昭紀	本間正充	
・評価第一部会		
上路雅子（座長）	津田修治	山崎浩史
赤池昭紀（座長代理）	福井義浩	義澤克彦
相磯成敏	堀本政夫	若栗 忍
・評価第二部会		
吉田 緑（座長）	桑形麻樹子	藤本成明
松本清司（座長代理）	腰岡政二	細川正清
泉 啓介	根岸友恵	本間正充
・評価第三部会		
三枝順三（座長）	小野 敦	永田 清
納屋聖人（座長代理）	佐々木有	八田稔久
浅野 哲	田村廣人	増村健一
・評価第四部会		
西川秋佳*（座長）	川口博明	根本信雄
長野嘉介（座長代理*； 座長**）	代田眞理子	森田 健
山手丈至（座長代理**）	玉井郁巳	與語靖洋
井上 薫**		*：2013年9月30日まで **：2013年10月1日から

(2014年4月1日から)

・幹事会		
西川秋佳（座長）	小澤正吾	林 真
納屋聖人（座長代理）	三枝順三	本間正充
赤池昭紀	代田眞理子	松本清司
浅野 哲	永田 清	與語靖洋
上路雅子	長野嘉介	吉田 緑
・評価第一部会		
上路雅子（座長）	清家伸康	藤本成明
赤池昭紀（座長代理）	林 真	堀本政夫
相磯成敏	平塚 明	山崎浩史
浅野 哲	福井義浩	若栗 忍
篠原厚子		
・評価第二部会		
吉田 緑（座長）	腰岡政二	細川正清
松本清司（座長代理）	佐藤 洋	本間正充
小澤正吾	杉原数美	山本雅子

川口博明	根岸友恵	吉田 充
桑形麻樹子		
・評価第三部会		
三枝順三（座長）	高木篤也	中山真義
納屋聖人（座長代理）	田村廣人	八田稔久
太田敏博	中島美紀	増村健一
小野 敦	永田 清	義澤克彦
・評価第四部会		
西川秋佳（座長）	佐々木有	本多一郎
長野嘉介（座長代理）	代田眞理子	森田 健
井上 薫	玉井郁巳	山手丈至
加藤美紀	中塚敏夫	與語靖洋

要 約

ピレスロイド系殺虫剤である「トラロメトリン」(CAS No.66841-25-6)について、各種試験成績等を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に用いた試験成績は、動物体内運命(ラット)、植物体内運命(わた、トマト等)、作物残留、亜急性毒性(ラット及びイヌ)、亜急性神経毒性(ラット)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(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、トラロメトリン投与による影響は、主に体重(増加抑制)、皮膚(皮膚炎)及び神経系(痙攣等)に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び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トラロメトリン及び代謝物 C と設定した。

各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験及びマウスを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の0.75 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0.0075 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)と設定した。

また、トラロメトリンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響については適切なエンドポイントがないため、急性参照用量(ARfD)を設定することは困難であると判断した。

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：トラロメトリン

英名：tralomethrin (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

和名：(S)-α-シアノ-3-フェノキシベンジル=(1R,3S)-2,2-ジメチル
-3-[(R,S)-1,2,2,2-テトラブロモエチル]シクロプロパンカルボキシラート

英名：(S)-α-cyano-3-phenoxybenzyl (1R,3S)-2,2-dimethyl
-3-[(R,S)-1,2,2,2-tetrabromoethyl]cyclopropanecarboxylate

CAS (No.66841-25-6)

和名：(S)-α-シアノ-3-フェノキシベンジル-(1R,3S)-2,2-ジメチル
-3-(1,2,2,2-テトラブロモエチル)シクロプロパンカルボキシラート

英名：(S)-α-cyano-3-phenoxybenzyl (1R,3S)-2,2-dimethyl
-3-(1,2,2,2-tetrabromoethyl)cyclopropanecarboxylate

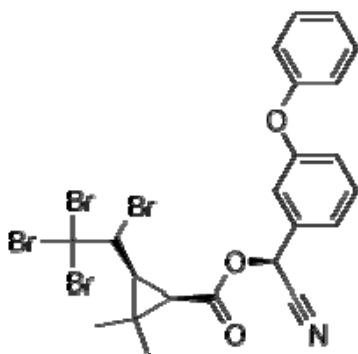
4. 分子式

C₂₂H₁₉Br₄NO₃

5. 分子量

665.0

6. 構造式



7. 開発の経緯

トラロメトリンは、ルセル・ユクラフ社により開発されたピレスロイド系の殺虫剤であり、神経膜のイオン透過性を阻害し、殺虫効果を示すと考えられている。

国内では1987年に初回農薬登録された。海外では米国において初めて登録され、様々な国において登録されたが、現在では日本以外で登録されている国はない。ポジティブリスト制度導入に伴う暫定基準が設定されている。また、飼料中の暫定基準が設定されている。今回、農薬取締法に基づく農薬登録申請（適用拡大：なばな及びぶどう）がなされている。

II. 安全性に係る試験の概要

農薬抄録（2012年）及び米国資料（1997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、3）

各種運命試験 [II.1~4] は、表 1 に示された標識体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比放射能（質量放射能）からトラロメトリン又はデルタメトリンに換算した値（mg/kg 又はµg/g）を示した。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。なお、本評価書において、デルタメトリンの立体異性体の区別をせず、複数の異性体が含まれる場合には「総デルタメトリン」と表記した。

表 1 標識体の略称及び標識位置

略称	標識位置
[¹⁴ C-gem]トラロメトリン	シクロプロパン基の gem-ジメチル基の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-met]トラロメトリン	メチン基（ベンジル位）の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-cyn]トラロメトリン	シアノ基の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-ben]トラロメトリン	ベンジル基のベンゼン環の炭素を均一に標識したもの
[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	デルタメトリンのシクロプロパン基の gem-ジメチル基の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-met]デルタメトリン	デルタメトリンのメチン基（ベンジル位）の炭素を標識したもの
[¹⁴ C-cyn]デルタメトリン	デルタメトリンのシアノ基の炭素を標識したもの

1. 動物体内運命試験

(1) ラット①

SD ラット（雄、匹数不明）に [¹⁴C-gem]トラロメトリンを 0.30 mg/kg 体重、 [¹⁴C-met]トラロメトリンを 0.32 mg/kg 体重、 [¹⁴C-cyn]トラロメトリンを 0.32 mg/kg 体重、 [¹⁴C-gem]デルタメトリンを 0.29 mg/kg 体重、 [¹⁴C-met]デルタメトリンを 0.32 mg/kg 体重又は [¹⁴C-cyn]デルタメトリンを 0.49 mg/kg 体重で単回強制経口投与し、動物体内運命試験が実施された。（参照 2）

① 分布

投与 7 日後の主要臓器及び組織中の残留放射能濃度は表 2 に示されている。

[¹⁴C-gem]トラロメトリン及び [¹⁴C-met]トラロメトリン投与群では、投与 7 日後の臓器及び組織中の残留放射能濃度は [¹⁴C-cyn]トラロメトリン投与群に比べて低かった。また、脂肪に多く分布した。 [¹⁴C-cyn]トラロメトリン投与群では、血液、体毛、皮膚及び胃で残留放射能濃度が高かった。

[¹⁴C-gem] デルタメトリン及び [¹⁴C-met]デルタメトリン投与群においても、トラロメトリンと同様に脂肪に多く分布した。 [¹⁴C-cyn]デルタメトリン投与群では、皮膚+体毛、肺、血液及び胃で残留放射能が高かった。

表 2 主要臓器及び組織中の残留放射能 (µg/g)

標識体	7日後
[¹⁴ C-gem] トラロメトリン	脂肪(0.024)、体毛(0.0039)、肝臓(0.0030)、皮膚+体毛(0.0029)、小腸(0.0021)、血液(0.0018)、大腸(0.0013)、肺(0.0012)、胃(0.0012)、腎臓(0.0010)
[¹⁴ C-met] トラロメトリン	脂肪(0.030)、皮膚+体毛(0.0046)、大腸(0.0023)、体毛(0.0018)、肝臓(0.0016)、小腸(0.0015)、血液(0.0015)、腎臓(0.0012)、胃(0.0011)、精巣(0.0009)
[¹⁴ C-cyn] トラロメトリン	皮膚+体毛(0.304)、体毛(0.201)、胃(0.201)、血液(0.107)、肺(0.075)、腎臓(0.067)、肝臓(0.062)、小腸(0.058)、脂肪(0.049)、骨(0.048)
[¹⁴ C-gem] デルタメトリン	脂肪(0.025)、皮膚+体毛(0.0062)、肝臓(0.0037)、体毛(0.0026)、小腸(0.0021)、腎臓(0.0020)、筋肉(0.0020)、骨(0.0015)、大腸(0.0014)、血液(0.0013)
[¹⁴ C-met] デルタメトリン	脂肪(0.031)、皮膚+体毛(0.0047)、胃(0.0038)、血液(0.0022)、小腸(0.0018)、肝臓(0.0015)、体毛(0.0015)、精巣(0.0012)、大腸(0.0007)、脾臓(0.0007)
[¹⁴ C-cyn] デルタメトリン	皮膚+体毛(0.617)、肺(0.336)、血液(0.258)、胃(0.174)、体毛(0.170)、心臓(0.144)、脂肪(0.132)、脾臓(0.111)、腎臓(0.073)、肝臓(0.059)、骨(0.054)

② 代謝

尿及び糞中の主要代謝物は表 3 に示されている。

尿中において、未変化のトラロメトリンは認められなかった。^[14C-gem]トラロメトリン投与による主な代謝物は H 及びそのグルクロン酸抱合体の I で、ほかに代謝物 J、L 及び K が認められたが、いずれも 6.0%TAR 以下であった。^[14C-met]トラロメトリン投与による主な代謝物は、S の硫酸抱合体である U であった。ほかに代謝物 P、O、R、N、S、W、Q 及び T が認められたが、いずれも 5%TAR 未満であった。また、^[14C-cyn]トラロメトリン投与による代謝物 X が認められ、ほかに Y が認められた。

糞中において、未変化のトラロメトリンは認められなかった。糞中の主要代謝物は C (デルタメトリン) で、ほかに代謝物 D、E、F、H、K 及び S が認められた。代謝物 C の水酸化体は尿中に認められなかったことから、代謝物 D、E 及び F は体内で生成した後胆汁排泄されたか、又は腸内細菌により生成された可能性が考えられた。抱合体以外の尿中代謝物は全て糞中でも認められたが、その量は 2%TAR 以下であった。

デルタメトリンの尿及び糞中代謝物はトラロメトリンと同様であった。

表 3 尿及び糞中の主要代謝物 (%TAR)

標識体	試料	トラロメトリン	デルタメトリン	代謝物
[¹⁴ C-gem]	尿	0.0	0.0	I(32.8)、H(13.8)、J(6.0)、L(2.6)、K(2.2)

トラロ メトリン	糞	0.0	22.6	D(2.1)、F(1.3)、E(1.2)、H(1.2)、K(1.2)
[¹⁴ C-met] トラロ メトリン	尿	0.0	0.0	U(24.3)、P(4.7)、O(4.3)、R(2.5)、N(2.2)、S(1.0)、 W(1.0)、Q(0.8)、T(0.7)
	糞	0.0	34.4	D(3.1)、E(1.6)、S(1.4)、N(0.7)、P(0.6)、F(0.5)
[¹⁴ C-cyn] トラロ メトリン	尿	0.0	0.0	X(11.3)、Y(1.2)
	糞	0.0	23.5	D(3.1)、E(0.6)、F(0.3)
[¹⁴ C-gem] デルタ メトリン	尿	—	0.0	H(32.3)、I(18.3)、K(2.4)、J(2.3)、L(2.1)
	糞	—	15.9	E(4.3)、K(2.4)、H(1.6)、D(1.4)、F(0.7)
[¹⁴ C-met] デルタ メトリン	尿	—	0.0	U(47.5)、T(5.7)、O(4.1)、P(3.9)、R(1.7)、S(0.9)、 Q(<0.1)
	糞	—	16.5	D(6.2)、F(1.3)、S(1.9)、P(1.0)
[¹⁴ C-cyn] デルタ メトリン	尿	—	0.0	X(15.3)、Y(7.8)
	糞	—	4.8	D(2.4)、E(0.4)、F(0.1)

—：測定せず

ラットにおけるトラロメトリンの主要な代謝経路は、脱臭素による代謝物 C の生成に続くエステルの開裂であり、エステルの開裂後、シクロプロパン基を有する代謝物はグルクロン酸抱合を受け I を生成し、フェニルベンジル基を有する代謝物は、シアノ基の開裂及びアルデヒドの酸化による P の生成と P の水酸化による S の生成に続く硫酸抱合により U が生成すると考えられた。また、開裂したシアノ基は硫化され X が生成されると考えられた。

③ 排泄

尿及び糞中排泄率は表 4 に示されている。

[¹⁴C-gem]トラロメトリン及び[¹⁴C-met]トラロメトリン投与群においては、投与後 24 時間以内に 70～80%TAR が排泄され、7 日後にはほぼ全ての投与放射能が排泄された。トラロメトリンは標識位置によって排泄様式が異なり、[¹⁴C-gem]トラロメトリンは主に尿中、[¹⁴C-met]トラロメトリン及び[¹⁴C-cyn]トラロメトリンは主に糞中に排泄された。[¹⁴C-cyn]トラロメトリンは、投与 7 日後においても全動物体に 22%TAR が残留した。いずれの投与群においても呼気中に放射能はほとんど認められなかった。

[¹⁴C-gem] デルタメトリン及び[¹⁴C-met]デルタメトリン投与群においては、投与後 3 日以内に 70～80%TAR が排泄され、7 日後にはほぼ全ての投与放射能が

排泄された。デルタメトリンは標識位置によって排泄様式が異なり、 $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリン及び $[^{14}\text{C-met}]$ デルタメトリンは主に尿中に排泄された。 $[^{14}\text{C-cyn}]$ トラロメトリンは、投与7日後においても全動物体に55%TARが残留した。いずれの投与群においても、呼気中に放射能はほとんど認められなかった。

表4 尿及び糞中排泄率 (%TAR)

試料	期間	トラロメトリン			デルタメトリン		
		$[^{14}\text{C-gem}]$	$[^{14}\text{C-met}]$	$[^{14}\text{C-cyn}]$	$[^{14}\text{C-gem}]$	$[^{14}\text{C-met}]$	$[^{14}\text{C-cyn}]$
尿	0~1日	45.8	34.2	4.2	46.3	49.0	3.9
	0~7日	59.7	42.6	12.5	60.8	65.2	23.1
糞	0~1日	27.6	44.0	27.5*	27.5	28.0*	2.5
	0~7日#	32.0	56.0	65.4	38.2	32.1	21.8
全動物体	7日後	1.1	1.4	22.0	1.0	2.2	55.0
$^{14}\text{CO}_2$	0~2日	—	—	0.1	—	—	0.1

*：0~3日の含量、—：測定せず

#：抽出性及び非抽出性放射能の合計値を示す。

全動物体：臓器等を含めた全体のことを指す。

(2) ラット②

SDラット（経口投与群：雌雄各5匹、静脈投与群（トラロメトリンのみ）：雄7~8匹）に $[^{14}\text{C-gem}]$ トラロメトリン、 $[^{14}\text{C-met}]$ トラロメトリン、 $[^{14}\text{C-cyn}]$ トラロメトリンを約0.3 mg/kg体重の用量で単回強制経口若しくは静脈内投与又は $[^{14}\text{C-gem}]$ デルタメトリンを約0.3 mg/kg体重の用量で単回強制経口投与し、尿及び糞並びに臓器及び組織を4日後に採取して動物体内運命試験が実施された。（参照2）

① 吸収

a. 血中濃度推移

血中薬物動態学的パラメータは表5に示されている。

$[^{14}\text{C-cyn}]$ トラロメトリンの吸収に遅延が認められたが、消化管内及びラット体内でシアノ基の開裂が起こり、 ^{14}C の挙動が化合物本体の挙動と異なるためと考えられた。

表5 血中薬物動態学的パラメータ

投与経路	標識体	性別	$C_{\max}(\mu\text{g/mL})$	$T_{\max}(\text{hr})$	$T_{1/2}(\text{hr})$	$\text{AUC}(\text{hr} \cdot \mu\text{g/mL})$
経口投与	$[^{14}\text{C-gem}]$ トラロメトリン	雄	0.084	4	6.95	1.18*
		雌	0.075	4	5.50	0.908*
	$[^{14}\text{C-met}]$ トラロメトリン	雄	0.202	4	3.72	1.55*
		雌	0.250	6	3.64	2.39*

	[¹⁴ C-cyn]トラロメトリン	雄	0.099	9~12	57.0	8.54**
		雌	0.162	24	57.0	13.3**
	[¹⁴ C-gem]デルタメトリン	雄	0.130	4	5.78	1.39*
		雌	0.115	6	5.25	1.36*
静脈内投与	[¹⁴ C-gem]トラロメトリン	雄	0.515	0.5	1.14	1.59*
	[¹⁴ C-met]トラロメトリン	雄	0.415	0.5	2.92	1.86*
	[¹⁴ C-cyn]トラロメトリン	雄	0.397	4	29.4	24.2**

* : AUC₉₆、** : AUC₁₆₈

b. 吸収率

[1. (2)②]の雄ラットの経口投与及び静脈内投与後 96 時間の尿中排泄率の比から、トラロメトリンの吸収率は少なくとも 50.9%と算出された。また、[1. (2)②]の雌雄ラットの経口投与後の尿中排泄量及び臓器/組織中の残留放射能からデルタメトリンの吸収率は少なくとも 57.2%と算出された。

② 排泄

投与後 96 時間における尿及び糞中排泄率は表 6 に示されている。

経口投与において、[¹⁴C-cyn]トラロメトリンの排泄は他の標識体よりも糞中排泄率が高く、と殺時の臓器/組織中残留量も他の標識体より多かった。

一方、[¹⁴C-gem]デルタメトリンは、主に尿中に排泄された。

静脈内投与において、放射能は主に尿中に排泄されたが、糞中排泄も認められたことから、胆汁中への排泄も考えられた。[¹⁴C-cyn]トラロメトリン投与群では、168 時間後においても 47.0%TAR が臓器/組織中に残留した。

表 6 投与後 96 時間における尿及び糞中排泄率 (%TAR)

投与経路	試料	性別	トラロメトリン			デルタメトリン
			[¹⁴ C-gem]	[¹⁴ C-met]	[¹⁴ C-cyn]*	[¹⁴ C-gem]
経口投与	尿	雄	43.9	46.0	14.6	60.8
		雌	46.8	56.0	22.4	55.5
	糞	雄	54.7	52.4	71.7	37.7
		雌	51.4	41.3	60.0	42.8
	臓器/組織	雄	1.4	1.6	13.7	1.5
		雌	1.8	2.7	17.6	1.7
静脈内投与	尿	雄	69.1	75.7	28.7	/
	糞	雄	26.9	19.2	24.3	/
	臓器/組織	雄	4.0	5.1	47.0	/

* : 尿、糞及び臓器/組織の採取期間は 168 時間。 / : 該当なし

(3) ラット③

SDラット（一群雌雄各5匹）に $[^{14}\text{C}\text{-gem}]$ トラロメトリンを5.7 mg/kg 体重の用量で強制経口投与し、動物体内運命試験が実施された。尿及び糞は4日間採取し、投与開始4日後にと殺し、臓器及び組織が採取された。（参照2）

① 血中濃度推移

血中薬物動態学的パラメータは表7に示されている。

表7 血中薬物動態学的パラメータ

投与量	5.7 mg/kg 体重/日	
性別	雄	雌
C_{\max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	0.927	1.05
T_{\max} (hr)	5	6
$T_{1/2}$ (hr)	6.86	5.54

② 分布

主要臓器及び組織中の残留放射能濃度は表8に示されている。
残留放射能の多くは脂肪に認められた。

表8 主要臓器及び組織中の残留放射能濃度 ($\mu\text{g}/\text{g}$)

投与量 (mg/kg 体重)	性別	4日後
5.7	雄	脂肪(0.612)、体毛(0.162)、肝臓(0.0582)、カーカス ¹ (0.0528)、皮膚(0.0415)、大腿筋(0.0203)、腎臓(0.0176)、肺(0.0129)、血液(0.0079)
	雌	体毛(0.602)、脂肪(0.499)、カーカス(0.105)、卵巣(0.0886)、皮膚(0.0579)、肝臓(0.0339)、子宮(0.0259)、大腿筋(0.0225)、腎臓(0.0205)、肺(0.0148)、大腿骨(0.0131)、血液(0.0114)

注) 雌雄とも体毛で高い放射能が認められたが、投与時又は排泄物等による汚染によるものと考えられた。

③ 代謝

尿及び糞中の主要代謝物は表9に示されている。

未変化のトラロメトリンは糞中に0.51~1.09%TRR認められた。

尿中の主要代謝物はI (23.0~31.2%TRR) で、ほかに代謝物C、H、Jが認められた。

糞中の主要代謝物は代謝物C (38.6~45.9%TRR) で、ほかに代謝物D、E、H及びIが認められた。

¹ 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。）。

表 9 尿及び糞中の主要代謝物 (%TRR)

試料	性別	トラロメトリン	代謝物
尿	雄	ND	I(23.0)、H(6.87)、J(0.17)、C(0.06)
	雌	ND	I(31.2)、H(8.00)、C(0.91)、J(0.13)
糞	雄	0.51	C(45.9)、H(3.36)、D(1.97)、I(0.59)、E(0.17)
	雌	1.09	C(38.6)、H(3.03)、D(0.73)、I(0.37)、E(0.11)

ND：検出されず

④ 排泄

投与 2 日までに、投与放射能の大部分が排泄され、動物体内の残留放射能は約 2%TAR であった。雄では主に糞中に排泄された。

(4) ラット④

SD ラット（一群雄 12 匹）に¹⁴C-gem]トラロメトリン、¹⁴C-met]トラロメトリン又は¹⁴C-cyn]トラロメトリンをそれぞれ 0.3 mg/kg 体重の用量で強制単回経口投与して、分布及び代謝物同定・定量試験が実施された。¹⁴C-gem]トラロメトリン及び¹⁴C-met]トラロメトリン投与群では、投与 4、9、24 及び 48 時間後、¹⁴C-cyn]トラロメトリン投与群では投与 9、24、72 及び 120 時間後にそれぞれ 3 匹ずつと殺し、臓器及び組織を採取した。代謝物の同定・定量は放射能濃度の高い血液、肝臓、脂肪及び皮膚について実施された。（参照 2）

① 分布

主要臓器及び組織中の残留放射能濃度は表 10 に示されている。

¹⁴C-gem]トラロメトリン及び¹⁴C-met]トラロメトリン投与群における脂肪中の半減期は 23.9～53.4 時間で、ほかの臓器が数時間であることに比べ長かった。

¹⁴C-cyn]トラロメトリン投与群においては、脂肪を除く全ての臓器及び組織で、ほかの標識体に比べ半減期が長かったが、投与後の比較的早い時期にシアノ基の脱離があり、¹⁴C がほかの標識体とは異なる挙動を取るためと考えられた。

表 10 主要臓器及び組織中の残留放射能濃度 (µg/g)

標識体	4 時間	24 時間	48 時間
¹⁴ C-gem] トラロメトリン	肝臓(0.254)、脂肪(0.229)、腎臓(0.192)、血液(0.190)、心臓(0.109)、肺(0.106)、皮膚+体毛(0.072)、カーカス	脂肪(0.152)、皮膚+体毛(0.018)、肝臓(0.016)、腎臓(0.014)、カーカス(0.013)、血液(0.0088)、精巢	脂肪(0.135)、皮膚+体毛(0.014)、肝臓(0.0097)、カーカス(0.0092)、腎臓(0.0054)、大腿筋(0.0033)、

	(0.069) 、大腿筋(0.058)	(0.0075)、大腿筋(0.0067)、肺(0.0055)	肺(0.0030) 、脳 (0.0025)、精巢 (0.0024) 、体毛(0.0024)、血液(0.0023)
[¹⁴ C-met] トラロメトリン	肝臓(0.383)、血液(0.381)、腎臓(0.282)、脂肪(0.224)、肺(0.172)、心臓(0.169)、カーカス(0.118)、皮膚+体毛(0.100)、大腿骨(0.086)	脂肪(0.126)、皮膚+体毛(0.021)、カーカス(0.017)、肝臓(0.010)、腎臓(0.010)、肺(0.0051)、血液(0.0046)、大腿筋(0.0045)、体毛(0.0042)	脂肪(0.095)、カーカス(0.011)、皮膚+体毛(0.0096)、肝臓(0.0051)、腎臓(0.0040)、体毛(0.0030)、肺(0.0019)、血液(0.0013)、心臓(0.0012)、大腿筋(0.0012)
[¹⁴ C-cyn] トラロメトリン	9 時間	72 時間	120 時間
	皮膚+体毛(0.233)、脂肪(0.163)、血液(0.141)、肺(0.121)、腎臓(0.099)、肝臓(0.090)、カーカス(0.081)、大腿骨(0.071)、脾臓(0.061)	体毛(0.644)、皮膚+体毛(0.204)、血液(0.052)、脂肪(0.051)、カーカス(0.049)、肺(0.033)、腎臓(0.030)、肝臓(0.026)、大腿骨(0.024)	体毛(1.41)、皮膚+体毛(0.123)、カーカス(0.043)、血液(0.034)、脂肪(0.024)、肺(0.022)、腎臓(0.021)、肝臓(0.017)、大腿骨(0.016)

② 代謝

血液、肝臓、脂肪及び皮膚中の代謝物は表 11 に示されている。

[¹⁴C-gem]トラロメトリン及び[¹⁴C-met]トラロメトリン投与群では、主要代謝物は脱臭素体である代謝物 C 並びにエステルの開裂により生成した代謝物 H 及び P であった。代謝物 H は肝臓中でグルクロン酸抱合化され代謝物 I に、代謝物 P は水酸化により代謝物 S に代謝された。

[¹⁴C-cyn]トラロメトリン投与群における脂肪及び皮膚の主要代謝物は、他の標識体投与群同様に代謝物 C であった。一方、血液及び肝臓中の主要代謝物は代謝物 X であり、投与 9 時間後に未変化のトラロメトリン及び代謝物 C が認められないことから、体内に吸収されたトラロメトリンが比較的短時間で脱シアノ化されていると考えられた。

表 11 血液、肝臓、脂肪及び皮膚中の代謝物 (µg/g)

標識体	試料	採取時間	トラロメトリン	代謝物
[¹⁴ C-gem] トラロメトリン	血液	4	0.0014	H(0.0919) 、 C(0.0642) 、 I(0.0107) 、 J(0.0009) 、 D(0.0007)、 E(0.0005)、 G(0.0001)
		9	0.0004	H(0.0249) 、 I(0.0048) 、 C(0.0029) 、 J(0.0005) 、 E(0.0001)、 G(0.0001)
	肝臓	4	0.0011	I(0.0436) 、 H(0.0406) 、 C(0.0374) 、 J(0.0017) 、 D(0.0017)、 G(0.0015)、 E(0.0002)
		9	0.0017	I(0.0107) 、 H(0.0036) 、 C(0.0018) 、 J(0.0005) 、 E(0.0001)、 G(0.0001)
	脂肪	4	0.0014	C(0.174) 、 H(0.0149) 、 D(0.0046) 、 I(0.0012) 、 E(0.0005)、 J(0.0002)
		9	0.0019	C(0.115) 、 H(0.0034) 、 D(0.0017) 、 E(0.0012) 、 G(0.0002)、 J(0.0001)

		24	0.0012	C(0.130)、H(0.0010)、J(0.0004)、G(0.0003)、I(0.0003)、E(0.0002)、D(0.0002)	
		48	0.0017	C(0.117)、H(0.0003)、I(0.0003)、D(0.0003)、J(0.0002)、E(0.0002)、G(0.0001)	
		皮膚	4	0.0006	C(0.0311)、H(0.0175)、I(0.0072)、G(0.0006)、D(0.0005)、J(0.0004)、E(0.0003)
			9	0.0010	C(0.0271)、H(0.0045)、I(0.0005)、D(0.0004)、G(0.0001)
			24	0.0002	C(0.0120)、H(0.0010)、I(0.0001)
[¹⁴ C-met] トラロ メトリン	血液	4	0.0013	P(0.168)、S(0.0517)、C(0.0454)、R(0.0154)、V(0.0041)、G(0.0031)、N(0.0018)、U(0.0014)、E(0.0005)、D(0.0003)	
		9	0.0007	P(0.0229)、S(0.0077)、C(0.0021)、R(0.0012)、V(0.0008)、U(0.0007)、E(0.0002)、N(0.0002)	
	肝臓	4	0.0032	P(0.0928)、S(0.0549)、C(0.0271)、U(0.0146)、R(0.0105)、V(0.0037)、G(0.0034)、N(0.0027)、E(0.0017)、D(0.0012)	
		9	ND	S(0.0134)、P(0.0097)、U(0.0028)、C(0.0017)、R(0.0012)、V(0.0005)、N(0.0003)、E(0.0002)、D(0.0002)、G(0.0001)	
	脂肪	4	0.0024	C(0.140)、P(0.0284)、E(0.0011)、D(0.0010)、N(0.0009)、R(0.0008)、U(0.0005)、S(0.0003)、G(0.0001)	
		9	0.0021	C(0.139)、D(0.0025)、P(0.0025)、E(0.0011)、N(0.0002)、R(0.0001)	
		24	0.0023	C(0.0900)、E(0.0007)、R(0.0007)、D(0.0006)、V(0.0004)、U(0.0003)、P(0.0002)	
		48	0.0024	C(0.0645)、E(0.0003)、R(0.0003)、D(0.0002)、U(0.0001)	
	皮膚	4	0.0009	P(0.0436)、C(0.0215)、S(0.0146)、N(0.0013)、U(0.0010)、R(0.0005)、E(0.0004)、D(0.0004)、V(0.0003)	
		9	0.0013	C(0.0270)、P(0.0048)、S(0.0032)、U(0.0006)、N(0.0004)、E(0.0003)、R(0.0003)、V(0.0003)、D(0.0002)	
		24	0.0003	C(0.0145)、P(0.0007)、N(0.0002)、U(0.0001)、V(0.0001)	
	[¹⁴ C-cyn] トラロ メトリン	血液	9	ND	X(0.0888)、Y(0.0041)
			24	ND	X(0.0804)
			72	ND	X(0.0373)、Y(0.0018)
			120	ND	X(0.0107)、Y(0.0026)
肝臓		9	ND	X(0.0674)	
		24	ND	X(0.0376)、Y(0.0006)	
		72	ND	X(0.0188)	
		120	ND	X(0.0109)	
脂肪	9	0.0052	C(0.0841)、X(0.0026)、G(0.0023)、E(0.0007)		
	24	0.0013	C(0.0094)、X(0.0007)、G(0.0005)		

		72	0.0007	C(0.0155)、X(0.0054)、G(0.0010)、Y(0.0007)、D(0.0002)
	皮膚	9	0.0085	C(0.0992)、E(0.0048)、D(0.0014)、X(0.0007)、Y(0.0006)
		24	0.0111	C(0.0678)、E(0.0042)、X(0.0014)、Y(0.0010)
		72	0.0029	C(0.0136)、G(0.0051)、E(0.0049)、X(0.0039)、D(0.0016)
		120	0.0011	C(0.0089)、E(0.0085)、G(0.0016)、D(0.0012)

ND：検出されず

(5) ラット⑤

SD ラット（トラロメトリン投与群：一群雄 9 匹、デルタメトリン投与群：一群雄 18 匹）に¹⁴C-gem]トラロメトリン又は¹⁴C-gem]デルタメトリンを 0.3 mg/kg 体重の用量で単回強制経口投与し、トラロメトリン及びデルタメトリンの血液中濃度推移が検討された。トラロメトリン投与群は投与 2、6 及び 12 時間、デルタメトリン投与群は投与 1.5、4、6、9、12 及び 24 時間後に各 3 匹がと殺され採血された。

[¹⁴C-gem]トラロメトリン投与群において、トラロメトリンの吸収は速やかであり、 T_{max} は 2 時間以内と考えられた。投与 2 時間後にトラロメトリンの 30 倍以上のデルタメトリン（代謝物 C）が認められたことから、トラロメトリンは体内で速やかに脱臭素化され、代謝物 C となり、さらに代謝分解されていると考えられた。投与 2 時間後の濃度から、血液中のトラロメトリン、代謝物 C 及び総放射能の半減期は、それぞれ 1.72、1.34 及び 5.09 時間であった。

[¹⁴C-gem]デルタメトリン投与群において、デルタメトリンの吸収はトラロメトリンと同様に速やかで、 T_{max} は 4 時間であった。4 時間後における総放射能濃度は、デルタメトリンの 5 倍以上であり、投与されたデルタメトリンは吸収後速やかに代謝を受けていると考えられた。 T_{max} の濃度から血液中のデルタメトリン及び総放射能の半減期は、それぞれ 1.03 及び 5.20 時間であった。（参照 2）

2. 植物体内運命試験

(1) わた

発芽 80 日後のわた（品種：Stoneville 213）に¹⁴C-met]トラロメトリン又は¹⁴C-gem]トラロメトリンを 198 µg/本の用量で 1 週間間隔で 10 回茎葉散布し、最終散布 0、4、10、19、24 及び 63 日後に葉、茎、根、莢、リント及び種子を採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料中の放射能分布は表 12、葉中の代謝物は表 13 に示されている。

根における放射能濃度は 0.01 mg/kg 未満であり、種子においても 0.005～0.026 mg/kg と低かった。

葉部について、葉の上部と下部に分けて放射能分布を検討した結果、上部の葉に比べて下部の葉に高い放射能が認められた。

[¹⁴C-met]トラロメトリン処理区においては、未変化のトラロメトリンは 2.43～10.8%TRR 認められ、主要代謝物は代謝物 C で最大 39.3%TRR 認められた。ほかに、代謝物 B、CR、CT、G、M、N、P 及び Z が、それぞれ最大 2.79、10.5、6.55、3.60、3.64、4.86、12.3 及び 0.71%TRR 認められた。[¹⁴C-gem]トラロメトリン処理区においては、未変化のトラロメトリンは 1.45～10.5%TRR 認められ、主要代謝物は代謝物 C で最大 35.7%TRR であった。ほかに代謝物 B、CR、CT 及び H が最大 3.53、9.95、9.39 及び 19.2%TRR 認められた。(参照 2)

表 12 各試料中の放射能分布 (mg/kg)

標識体	採取日	葉		茎	根	リント		莢	種子
		抽出物	残渣			抽出物	残渣		
[¹⁴ C-met] トラロ メトリン	0	3.34	0.60	1.09	<0.01	0.84	0.05	4.08	0.010
	4	3.66	0.54	1.09	<0.01	0.56	0.05	2.17	0.009
	10	3.47	0.56	1.24	<0.01	0.45	0.08	3.21	0.007
	19	2.82	0.66	0.89	<0.01	0.56	0.07	4.65	0.006
	24	3.18	0.89	0.97	<0.01	0.33	0.03	4.14	0.012
	63	2.81	0.81	1.07	<0.01	0.20	0.02	3.72	0.005
[¹⁴ C-gem] トラロ メトリン	0	3.58	0.77	1.37	<0.01	0.97	0.10	3.27	0.026
	4	4.73	0.56	1.24	<0.01	0.67	0.08	4.27	0.022
	10	3.30	0.52	1.02	<0.01	0.51	0.06	2.43	0.019
	19	4.28	0.88	1.03	<0.01	0.92	0.07	3.43	0.024
	24	2.76	0.64	1.11	<0.01	1.13	0.18	2.12	0.020
	63	2.88	0.95	1.11	<0.01	0.63	0.06	2.52	0.017

表 13 葉中の代謝物 (%TRR)

標識体	採取部位	採取日 (日)	総残留 放射能 (mg/kg)	トラ ロメ トリン	C	CR	CT	B	H	M	P	N	Z	G
4	2.30	8.66	26.6	4.84	3.68	1.83	/	0.85	2.02	2.61	0.03	0.78		
10	1.95	6.18	23.9	1.08	6.55	2.79	/	1.36	9.13	2.97	—	ND		
19	1.55	2.43	17.4	4.71	5.17	2.37	/	2.34	4.40	3.55	—	ND		
24	1.60	4.59	19.0	3.87	5.55	2.35	/	3.64	4.78	4.13	0.25	3.60		
下部	0	13.4	6.98	26.4	10.5	4.49	2.20	/	2.80	3.82	ND	ND	ND	
	4	4.86	5.53	19.4	7.76	4.51	1.09	/	1.65	7.06	3.17	—	ND	
	10	4.83	5.12	17.8	4.42	3.86	1.30	/	1.26	12.3	2.38	—	ND	
	19	3.86	3.24	18.4	4.23	4.21	1.47	/	2.58	3.79	3.19	—	0.53	
	24	4.41	3.55	16.2	4.11	4.85	1.38	/	3.19	3.10	3.40	—	3.07	
	63	4.12	2.81	14.4	1.96	5.35	1.64	/	1.61	3.32	4.86	—	2.34	

[¹⁴ C-gem] トラロ メトリン	上部	0	3.34	10.5	35.7	5.46	4.54	2.96	2.82	/	/	/	/	/
		4	3.77	4.41	24.7	5.95	6.05	3.53	9.51	/	/	/	/	/
		10	0.91	5.00	22.4	3.72	6.17	2.97	1.29	/	/	/	/	/
		19	2.14	4.91	20.1	3.35	6.00	3.37	10.3	/	/	/	/	/
		24	1.47	2.70	16.4	6.20	5.55	1.74	19.2	/	/	/	/	/
	下部	0	5.96	7.56	28.4	7.32	4.11	2.07	5.40	/	/	/	/	/
		4	5.07	5.74	20.3	9.95	5.84	2.09	6.03	/	/	/	/	/
		10	5.25	3.75	22.4	4.82	5.00	2.34	6.28	/	/	/	/	/
		19	6.22	3.55	21.7	3.11	4.15	2.98	11.2	/	/	/	/	/
		24	3.83	1.47	17.5	3.11	5.86	1.60	8.23	/	/	/	/	/
		63	4.66	1.45	17.8	4.61	9.39	3.29	12.6	/	/	/	/	/

— : 測定せず / : 該当なし
ND : 検出されず

(2) トマト

同一株のトマト（品種：Rutgers）の未熟果実（5 個）のうち 1 個の果実に [¹⁴C-gem]トラロメトリンを 27.2 μg/果実の用量で 1 個の果実に注入、3 個の果実の表面に 34 μg/果実の用量で塗布して、残り 1 個の果実には溶媒のみを塗布した。検体を注入した果実は処理 3 日後、表面塗布した果実は処理 7、14 及び 21 日後（成熟期）に採取して、植物体内運命試験が実施された。

各試料を水洗浄後、トルエン/メタノール抽出し、濃縮した試料を、クロロホルム/酢酸エチル抽出した試料中の放射能分布は表 14、クロロホルム/酢酸エチル抽出液中の代謝物は表 15 に示されている。

塗布処理区においては、未変化のトラロメトリンは最大 3.23%TRR 認められた。主要代謝物は代謝物 C で最大 50.5%TRR 認められたほか、代謝物 B、CR 及び CT が最大 4.7、3.95 及び 8.8%TRR 認められた。

果実注入処理区においても主要代謝物は代謝物 C で 40.4%TRR 認められた。ほか、代謝物 B、CR 及び CT が 0.4、4.1 及び 0.3%TRR 認められた。（参照 2）

表 14 各試料中の放射能分布 (%TAR)

処理方法	試料	水洗浄液	クロロホルム/酢酸エチル抽出液	水相	残渣
表面塗布	7 日後果実全体	0.6	88.2	6.4	9.4
	14 日後果実全体	2.9	77.4	8.8	6.7
	21 日後処理部分	/	51.5	11.3	8.4
	21 日後非処理部分	/	0.07	0.03	0.0
注入	3 日後果実全体	/	60.0	11.7	14.5

/ : 該当なし

表 15 クロロホルム/酢酸エチル抽出液中の代謝物 (%TRR)

処理法	試料	トラロメ トリン	C	CR	CT	B
表面塗布	7 日後	3.23	50.5	3.95	7.05	2.96
	14 日後	0.9	40.5	3.4	8.8	4.7
	21 日後	ND	26.9	2.7	7.7	1.6
注入	3 日後	13.7	40.4	4.1	0.3	0.4

ND：検出されず

(3) キャベツ

コンテナ栽培のキャベツ（品種：Purple Dome）に¹⁴C-ben]トラロメトリン又は¹⁴C-gem]トラロメトリンを 112 g ai/ha の用量で収穫 45 及び 30 日前の 2 回茎葉に散布し、1 回目散布の散布 4 時間及び 7 日後、2 回目散布の散布 15 及び 30 日後に処理部位及び処理後伸長部位に分けて採取され、植物体内運命試験が実施された。

処理された放射能の大部分は、処理部分にとどまり、処理後伸長した部分への移行は少なかった。

収穫時のキャベツ抽出液中において¹⁴C-ben]トラロメトリン及び¹⁴C-gem]トラロメトリン処理区の主要成分は未変化のトラロメトリンであり、それぞれ 50.1 及び 52.8% TAR、主要代謝物は C でそれぞれ 38.2 及び 36.6% TAR であった。そのほかの代謝物として、¹⁴C-ben]トラロメトリン処理区において、代謝物 CT が 5.18% TAR、代謝物 S、N 及び P が 0.05% TAR 以下、¹⁴C-gem]トラロメトリン処理区において、代謝物 CT が 3.30% TAR、代謝物 H が 0.04% TAR 認められた。

(参照 2)

植物体内におけるトラロメトリンの主要代謝経路として、脱臭素による代謝物 C（異性体含む）の生成、C のエステル結合の加水分解によるシクロプロパン環部分（H）及びフェニルベンジル部分（Z）への代謝、Z のさらなる脱シアノ化（M、N、P 及び S）と考えられた。

3. 土壌中運命試験

(1) 好氣的土壌中運命試験

3 種類の土壌（砂壤土、2 種類のシルト質壤土：米国）に¹⁴C-gem]トラロメトリンを 27.5 g ai/ha（1 倍処理区）、¹⁴C-met]トラロメトリン又は¹⁴C-gem]トラロメトリンを 110 g ai/ha（4 倍処理区）となるように土壌処理し、25°C の暗所条件下、最長 128 日間インキュベートして、好氣的土壌中運命試験が実施された。

各試料中及び分解物の残留放射能は表 16、推定半減期は表 17 に示されている。

砂壤土、シルト質壤土①及びシルト質壤土②において、両標識体処理区ともトラロメトリンと分解物 C の合計の濃度は経時的に減少した。一方、¹⁴CO₂ は経時

的に増加し、砂壌土、シルト質壤土①及びシルト質壤土②において、それぞれ最大 40.5%、41.4%及び 49.5% TAR 認められた。

また、分解物として、いずれの土壤においても CT、G、H、M、N、P 及び S1 が同様に認められたが、シルト質壤土①において¹⁴C-met]トラロメトリン処理区の処理 16 日後に分解物 M が 10.9% TAR 認められたほかはいずれも 4% TAR 未満であった。

好氣的土壤中における主要分解経路は、脱臭素による分解物 C の生成、エステル結合部位の開裂による分解物 H 及び M の生成を経て、最終的に二酸化炭素に分解されると考えられた。(参照 2)

表 16 各試料中及び分解物の残留放射能 (%TAR)

土壤	標識体	試料採取日数(日)	抽出液	残留物	トラロメトリン+C	CT	G	S1	H	M	N	P	¹⁴ CO ₂	
砂壌土	[¹⁴ C-met] トラロメトリン (110 g ai/ha)	0	77.9	0.4	81.8	ND	0.1	na	na	0.2	0.1	0.5	ND	
		4	70.3	1.4	71.8	0.1	ND	na	na	1.2	0.1	0.5	3.1	
		8	69.8	2.6	72.4	ND	ND	na	na	ND	0.1	1.1	4.7	
		16	63.2	4.1	54.7	ND	ND	na	na	0.1	0.1	2.3	9.0	
		32	48.3	6.1	48.2	ND	0.2	na	na	0.2	0.1	2.4	18.2	
		64	34.3	6.5	35.6	ND	0.1	na	na	0.1	0.1	1.9	28.7	
		128	21.8	6.4	11.4	ND	<0.1	na	na	<0.1	ND	0.8	40.5	
	[¹⁴ C-gem] トラロメトリン (27.5 g ai/ha)	0	86.6	0.3	77.2	0.1	ND	0.4	ND	na	na	na	ND	
		4	77.9	1.4	68.4	0.2	ND	0.4	0.6	na	na	na	1.2	
		8	82.1	1.9	/	/	/	/	/	/	/	/	/	1.6
		16	73.7	4.2	60.0	ND	ND	0.2	1.5	na	na	na	3.7	
		32	65.4	5.1	45.4	ND	ND	0.1	2.4	na	na	na	5.8	
		64	54.7	8.0	31.7	ND	<0.1	0.2	1.6	na	na	na	11.5	
		128	41.4	7.2	12.8	ND	<0.1	<0.1	0.2	na	na	na	19.5	
	[¹⁴ C-gem] トラロメトリン (110 g ai/ha)	0	83.2	0.2	85.5	0.1	ND	0.4	<0.1	na	na	na	ND	
		4	74.6	1.4	73.5	0.4	0.1	0.8	0.5	na	na	na	1.1	
		8	74.7	1.8	80.2	ND	<0.1	0.3	0.7	na	na	na	1.9	
		16	62.6	5.3	69.0	ND	ND	0.3	2.6	na	na	na	8.8	
		32	52.4	6.8	64.9	0.1	0.1	0.3	2.8	na	na	na	9.8	
		64	38.7	10.5	49.4	ND	0.2	0.2	2.9	na	na	na	19.3	
		128	22.8	9.6	18.6	<0.1	<0.1	<0.1	1.0	na	na	na	30.9	
シルト質壤土	[¹⁴ C-met] トラロメトリン	0	74.4	0.6	78.6	0.1	ND	na	na	0.5	0.1	0.1	ND	
		4	73.6	2.5	73.6	0.3	0.1	na	na	1.0	0.1	0.6	1.5	
		8	70.5	1.9	na	ND	na	na	na	na	na	na	2.1	

①	(110 g ai/ha)	16	66.4	4.9	53.3	ND	0.4	na	na	10.9	1.0	0.8	4.7	
		32	58.6	6.6	55.3	ND	0.1	na	na	0.3	0.1	1.7	7.9	
		64	47.8	7.6	47.9	ND	0.1	na	na	0.1	0.1	1.7	13.9	
		128	47.7	8.8	19.4	ND	0.1	na	na	<0.1	<0.1	0.8	22.5	
	[¹⁴ C-gem] トラロ メトリン (27.5 g ai/ha)	0	68.2	0.4	74.3	ND	ND	ND	ND	na	na	na	ND	
		4	78.0	1.6	70.6	0.8	ND	0.8	0.4	na	na	na	0.8	
		8	75.7	2.0	68.3	ND	ND	0.2	0.9	na	na	na	0.4	
		16	74.2	3.2	64.5	ND	ND	0.4	1.2	na	na	na	0.9	
		32	65.8	4.9	55.0	ND	ND	ND	2.0	na	na	na	1.9	
		64	60.5	5.8	44.8	ND	0.6	ND	2.4	na	na	na	4.9	
		128	55.3	8.1	18.8	ND	0.1	ND	1.2	na	na	na	11.1	
	[¹⁴ C-gem] トラロ メトリン (110 g ai/ha)	0	79.7	0.3	67.6	<0.1	ND	0.1	0.1	na	na	na	ND	
		4	76.6	3.4	75.2	0.3	ND	0.7	0.4	na	na	na	0.4	
		8	69.5	3.2	73.8	ND	<0.1	0.4	0.8	na	na	na	0.6	
		16	69.4	3.8	71.2	ND	0.1	0.3	1.5	na	na	na	1.7	
		32	58.9	6.6	61.5	ND	0.1	ND	2.3	na	na	na	4.6	
		64	50.8	6.7	56.3	ND	0.2	0.2	2.6	na	na	na	8.8	
		128	42.7	9.4	22.8	ND	0.1	<0.1	1.0	na	na	na	41.4	
	シル ト質 壤土 ②	[¹⁴ C-met] トラロ メトリン (110 g ai/ha)	0	79.1	0.6	74.5	0.6	0.1	na	na	1.4	0.3	0.1	ND
			4	72.4	2.1	67.4	0.5	0.1	na	na	1.8	0.7	1.7	3.4
			8	66.8	3.4	61.9	0.2	0.2	na	na	0.6	0.6	2.8	6.0
16			51.1	6.4	42.9	0.2	0.2	na	na	6.7	0.9	2.7	16.2	
32			33.4	10.2	30.5	0.2	<0.1	na	na	0.3	0.3	2.9	28.5	
64			18.0	9.8	19.2	ND	<0.1	na	na	0.7	0.1	1.6	40.9	
128			9.9	7.7	7.8	<0.1	<0.1	na	na	<0.1	<0.1	0.8	49.5	
[¹⁴ C-gem] トラロ メトリン (27.5 g ai/ha)		0	82.2	0.3	77.6	0.3	ND	0.2	ND	na	na	na	ND	
		4	80.4	2.2	68.3	0.1	ND	1.8	1.1	na	na	na	1.4	
		8	68.4	4.0	59.9	ND	0.1	3.1	1.2	na	na	na	2.8	
		16	57.2	8.3	46.6	ND	ND	1.1	2.0	na	na	na	9.7	
		32	40.5	12.7	30.3	ND	0.1	0.4	2.0	na	na	na	18.7	
		64	23.1	15.9	16.5	ND	<0.1	0.1	1.1	na	na	na	29.0	
		128	11.7	9.8	8.1	ND	<0.1	ND	0.8	na	na	na	41.1	
[¹⁴ C-gem] トラロ メトリン (110 g ai/ha)		0	77.5	0.3	77.6	0.1	0.8	1.2	1.0	na	na	na	ND	
		4	75.3	1.9	71.8	0.4	<0.1	2.8	2.1	na	na	na	1.1	
		8	68.8	3.4	59.4	1.9	0.2	2.9	1.4	na	na	na	1.7	
		16	54.9	7.6	49.5	0.6	0.4	1.1	3.1	na	na	na	8.6	
		32	35.7	14.2	35.5	0.1	0.1	0.7	2.8	na	na	na	19.4	
		64	22.2	14.0	20.5	0.1	0.1	0.3	1.7	na	na	na	29.8	
		128	11.3	9.7	10.3	ND	<0.1	0.1	0.6	na	na	na	41.3	

na : 分析せず

ND : 検出されず

/ : 分解物の検討は行われなかった。

表 17 トラロメトリンの土壤中の推定半減期

土壌	標識体/処理量	推定半減期(日)*
砂壤土	[¹⁴ C-met]トラロメトリン(110 g ai/ha)	約 45
	[¹⁴ C-gem]トラロメトリン(27.5 g ai/ha)	約 48
	[¹⁴ C-gem]トラロメトリン(110 g ai/ha)	約 59
シルト質壤土①	[¹⁴ C-met]トラロメトリン(110 g ai/ha)	約 64
	[¹⁴ C-gem]トラロメトリン(27.5 g ai/ha)	約 50
	[¹⁴ C-gem]トラロメトリン(110 g ai/ha)	約 82
シルト質壤土②	[¹⁴ C-met]トラロメトリン(110 g ai/ha)	約 39
	[¹⁴ C-gem]トラロメトリン(27.5 g ai/ha)	約 25
	[¹⁴ C-gem]トラロメトリン(110 g ai/ha)	約 44

*: 代謝物 C との合量として算出

(2) 土壌吸着試験

4 種類の土壌 [黒ボク土・埴壤土 (北海道)、細粒黄色土・埴壤土 (福島)、中粗粒黄色土・シルト質埴壤土 (岡山) 及び砂丘未熟土・砂土 (宮崎)] にトラロメトリンを添加して土壌吸着試験が実施された。

トラロメトリンの水溶解度の低さと、試験に使用したガラス遠沈管への吸着の強さに起因するものか明らかでないが、土壌からの回収が 30~40%であったにもかかわらず、土壌溶液中濃度が検出限界 (0.002 ppm) 以下であったことから、全てのトラロメトリンが土壌に吸着されたとは考えられず、トラロメトリンの土壌吸着係数は求められなかった。(参照 2)

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 (トリス緩衝液) 又は pH 9 (ホウ酸緩衝液) に、[¹⁴C-gem]トラロメトリンを 0.05 mg/L となるように添加し、暗条件下、25±1°Cで最長 30 日間インキュベートし、加水分解試験が実施された。

分解物の残留放射能は表 18、トラロメトリンの推定半減期は表 19 に示されている。

トラロメトリンは酸性条件下では比較的安定であり、分解物として C のみが認められた。pH 7 緩衝液中では酸性条件下より分解が速く、分解物として C 及び CR が認められた。pH 9 緩衝液中では、トラロメトリンの分解速度は pH 7 緩衝液と同様であり、分解物として C、CR 及び H が認められた。

トラロメトリンの緩衝液中の主要分解経路は脱臭素化による分解物 C の生成、異性化による CR、分解物 C のエステル結合の開裂による H 及び P の生成であると考えられた。(参照 2)

表 18 分解物の残留放射能 (%TAR)

緩衝液		処理後日数 (日)	トラロ メトリン	C	CR	H
pH 4	有機相	0	62.0	21.0	ND	ND
		1	70.5	26.1	ND	ND
		7	76.5	4.85	ND	ND
		14	57.0	25.8	ND	ND
		21	24.8	57.2	ND	ND
		30	84.8	21.1	ND	ND
pH 5	有機相	0	76.7	11.4	ND	ND
		1	68.8	27.8	ND	ND
		7	60.3	21.8	ND	ND
		14	61.7	20.6	ND	ND
		21	51.0	26.5	ND	ND
		30	75.4	28.7	ND	ND
pH 7	有機相	0	45.3	17.4	ND	ND
		1	55.4	27.8	ND	ND
		7	19.5	60.9	ND	ND
		14	12.7	48.0	21.6	ND
		21	23.6	27.7	23.5	ND
		30	34.4	18.9	22.8	ND
	水相	30	7.76	3.35	3.36	ND
pH 9	有機相	0	44.5	37.7	ND	ND
		1	52.7	19.2	21.9	ND
		7	10.3	27.5	38.2	ND
		14	35.4	13.6	33.4	ND
		21	16.9	19.6	39.8	ND
		30	29.8	15.2	25.8	ND
	水相	30	ND	0.73	1.62	23.6

ND：検出されず

表 19 トラロメトリンの推定半減期

試験温度(°C)	推定半減期(日)			
	pH 4	pH 5	pH 7	pH 9
25±1	95.0	941	32.6	36.9

(2) 水中光分解試験 (滅菌緩衝液)

滅菌緩衝液 (酢酸緩衝液、pH 5) に¹⁴C-gem]トラロメトリンを 0.05 mg/L と なるように添加し、25±1°Cで最長 30 日間、キセノンランプ光(光強度:150 W/m²、測定波長範囲:330~800 nm)を照射して、水中光分解試験が実施された。なお、

暗所対照区が設けられた。

水中の光分解物の残留放射能は表 20 に示されている。

トラロメトリンは速やかに分解し、主要分解物は C であった。光存在下において分解物 C の異性化により、分解物 CT が分解物 C とほぼ同量生成され、ほかに分解物 CR、分解物 G 及び H が少量認められた。暗所対照区においては、分解物 C が 6.65～10.1%TAR 認められた。

トラロメトリンの推定半減期は 3.55 日、北緯 35 度の春季太陽光下の換算値は 5.42 日であった。

トラロメトリンの水中光分解（滅菌緩衝液）における推定分解経路は脱臭素による分解物 C の生成、エステル結合の開裂による H の生成及び分解物 C の異性化であると考えられた。（参照 2）

表 20 水中の光分解物の残留放射能 (%TAR)

試験区	処理後 日数	トラロ メトリ ン	C*						G	H
			B ^a	C ^a	CR ^a	CT ^a	未同定 分解物 ^a			
光 照射区	0	86.8	6.81	—	—	—	—	—	ND	ND
	1	58.4	36.8	—	—	—	—	—	ND	ND
	3	30.5	61.4	—	—	—	—	—	ND	ND
	7	20.6	60.7	—	—	—	—	—	2.08	3.43
	14	4.73	62.8	4.47	36.9	ND	40.1	18.5	0.61	8.61
	21	ND	49.8	—	—	—	—	—	ND	14.5
	30	1.82	38.1	5.09	30.6	6.63	40.8	16.9	ND	14.1
暗所 対照区	14	93.0	6.65	—	—	—	—	—	ND	0.00
	30	86.9	10.1	—	—	—	—	—	ND	0.23

*：分解物 CT、CR 及び B 並びに未同定分解物を含む。

a：処理 14 及び 30 日後の C*中の比率 (%) を示す。

ND：検出されず —：測定せず

(3) 水中光分解試験（滅菌自然水）

滅菌自然水（池水、pH 8.0）に¹⁴C-gem]トラロメトリンを 0.04 mg/L となるように添加し、25±1℃で最長 192 時間、キセノンランプ光（光強度：373 W/m² 測定波長範囲：300～800 nm）を照射し、水中光分解試験が実施された。なお、暗所対照区が設けられた。

水中の光分解物は表 21、トラロメトリン及びデルタメトリンの推定半減期は表 22 に示されている。

光照射区においては、未変化のトラロメトリンは速やかに分解した。主要分解物は C で最大 66.4%TAR であった。ほかにトラロメトリンのカルボン酸体の異性体と推定される分解物が合計で最大 26.6%TAR、分解物 B と推定される化合物が最大 13.0%TAR、分解物 H が最大 16.4%TAR 認められた。暗対照区におい

では、主要成分は未変化のトラロメトリンであり、分解物 C が最大 38.0%TAR、分解物 H が最大 13.3%TAR 認められた。

トラロメトリンの水中光分解（滅菌自然水）における推定分解経路は、脱臭素による分解物 B 及び C の生成、エステル結合の開裂による分解物 H の生成、トラロメトリンのカルボン酸体の生成であると考えられた。（参照 2）

表 21 水中の光分解物 (%TAR)

試験区	処理後時間 (日)	トラロメトリン		C	トラロメトリンのカルボン酸体*		トリブロモデルタメトリン*	H	
		異性体 A	異性体 B		A	B			
光照射区	0	96.2	54.8	41.4	3.7	ND	ND	ND	ND
	1	63.1	38.1	25.0	34.8	2.6	ND	ND	ND
	2	49.8	27.8	22.0	45.5	9.1	5.2	ND	ND
	4	12.0	7.1	4.9	57.1	16.0	8.3	7.6	ND
	8	ND	ND	ND	66.4	17.7	8.9	13.0	ND
	24	1.9	1.5	0.4	10.3	7.5	6.2	3.1	16.4
暗所対照区	0	96.2	54.8	41.4	3.7	ND	ND	ND	ND
	4	91.2	55.6	35.6	4.1	ND	ND	ND	ND
	192	47.7	38.3	9.4	38.0	ND	ND	ND	13.3

ND：検出されず

*：推定分解物

表 22 トラロメトリン及びデルタメトリンの滅菌自然水における推定半減期（時間）

化合物	照射区	
	キセノン光	春季太陽光換算 (北緯 35 度)
トラロメトリン	1.61	6.12
デルタメトリン	5.96	22.7

5. 土壌残留試験

火山灰土・壤土（長野）、洪積土・埴土（石川）及び沖積土・砂壤土（神奈川）を用いてトラロメトリンを分析対象とした土壌残留試験が実施された。結果は表 23 に示されている。（参照 2）

表 23 土壌残留試験成績

試験	濃度 ^a	土壌	推定半減期(日)
ほ場試験	40~57.6 g ai/ha (5 回散布)	火山灰土・壤土	約 80
	32~40 g ai/ha	洪積土・埴土	約 75

	(5回散布)		
容器内試験	0.02 mg/kg 乾土	沖積土・砂壤土	約 10
		火山灰土・壤土	約 20

a: ほ場試験では 1.6%乳剤、容器内試験は純品を用いた。

6. 作物残留試験

果実、野菜等を用いて総デルタメトリン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。

総デルタメトリンの最大残留値は、散布 7 日後に収穫した茶（荒茶）の 1.56 mg/kg であった。（参照 2）

7. 一般薬理試験

トラロメトリンのラット、マウス、ウサギ、モルモット、ネコ及びビヌを用いた一般薬理試験が実施された。結果は表 24 に示されている。（参照 2）

表 24 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	抗電撃痙攣作用	ICR マウス	雄 10 0、5、10、 20 ^a (経口)	20	—	影響なし
	抗メトラゾール 痙攣作用	ICR マウス	雄 10 0、5、10、 20 ^a (経口)	20	—	影響なし
	抗ストリキニー ネ 痙攣作用	ICR マウス	雄 10 0、5、10、 20 ^a (経口)	20	—	影響なし
	脳波への作用	NZW ウサギ	雄 3 0、5、20 ^a (経口)	20	—	影響なし
	体温への影響	Wistar ラット	雄 8 0、5、10、 20 ^a (経口)	20	—	影響なし
心臓・血管系	血圧、心拍数 に対する作用	ネコ (麻酔下)	雄 1 雌 3 0、20 ^a (十二指腸)	20	—	影響なし
	血圧・心拍 への作用	ビーグル犬 (麻酔下)	雄 1 雌 2 0、20 ^a (十二指腸)	20	—	影響なし
	血圧 に対する作用	NZW ウサギ (麻酔下)	雌 3 0、20 ^a (十二指腸)	20	—	影響なし
自	瞬膜	ネコ	雄 1 0、20 ^a	20	—	影響なし

律 神 經 系	に対する作用	(系統不明、 麻酔下)	雌 3	(十二指腸)			
	瞳孔径 に対する作用	NZW ウサギ	雄 6	0、5、10、 20 ^a (経口)	20	—	影響なし
体 性 神 經 系	前脛骨筋収縮 に対する作用	日本白色 ウサギ (麻酔下)	雄 3	0、30、100、 300 ^b (耳静脈)	300	—	影響なし
消 化 管	腸管炭末輸送 に対する作用	ICR マウス	雄 10	0、5、10、 20 ^a (経口)	20	—	影響なし
	胃腸管運動機能 に対する作用	ビーグル犬 (麻酔下)	雄 1 雌 2	0、20 ^a (十二指腸)	20	—	影響なし
平 滑 筋	子宮筋収縮 に対する作用	NZW ウサギ (麻酔下)	雌 3	0、20 ^a (十二指腸)	20	—	影響なし
	子宮筋収縮 に対する作用	日本白色 ウサギ	雌 3	0、30、100、 300 ^b (耳静脈)	100	300	自発運動抑制
	輸精管 に対する作用	Wistar ラット	雄 (匹数 不明)	1、10、100 $\mu\text{g/mL}^c$ (<i>in vitro</i>)	10 $\mu\text{g/mL}$	100 $\mu\text{g/mL}$	Adr 収縮に対 して弱い抑制
	輸精管 に対する作用	Wistar ラット	雄 5	3 $\times 10^{-6}$ 、 10 $\cdot 5$ 、10 $\cdot 4$ 、 3 $\times 10^{-4}$ g/mL ^d (<i>in vitro</i>)	3 $\times 10^{-4}$ g/mL	—	単独で作用な し
					3 $\times 10^{-6}$ g/mL	10 $\cdot 5$ g/mL	Adr 収縮に対 して抑制
				—	3 $\times 10^{-6}$ g/mL	ACh 収縮に対 して抑制	
摘出回腸 に対する作用	Hartley モルモット	雄 5	10 $\cdot 6$ 、10 $\cdot 5$ 、 10 $\cdot 4$ g/mL ^d (<i>in vitro</i>)	10 $\cdot 4$ g/mL	—	単独で影響な し	
血 液	血液凝固作用	日本白色 ウサギ	雄 5	10 $\cdot 4$ 、3 \times 10 $\cdot 4$ 、10 $\cdot 3$ 、 3 $\times 10^{-3}$ g/mL ^d (<i>in vitro</i>)	3 $\times 10^{-3}$ g/mL	—	影響なし
	溶血作用	日本白色 ウサギ	雄 5	3 $\times 10^{-4}$ 、 10 $\cdot 3$ 、3 \times 10 $\cdot 3$ g/mL ^d	3 $\times 10^{-4}$ g/mL	10 $\cdot 3$ g/mL	ごく軽度溶血

				(<i>in vitro</i>)			
その他	ChE 活性 に対する作用	ddY マウス	一群雄 20 (経時 と殺)	10、25 ^b (経口)	25	—	影響なし
	ChE 活性 に対する作用	日本白色 ウサギ	匹数 不明	0、10 ⁻⁵ 、 10 ⁻⁴ 、10 ⁻³ M ^d (<i>in vitro</i>)	10 ⁻³ M	—	影響なし

—：最大無作用量又は最小作用量は求められなかった。

溶媒；a：コーン油、b：ジメチルホルムアミド、c：Krebs 液、d：CMC

8. 急性毒性試験

(1) 急性毒性試験（原体）

トラロメトリン原体の急性毒性試験が実施された。結果は表 25 に示されている。（参照 2）

表 25 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 ^a	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	70.0	88.1	50.0 mg/kg 体重以上：間代性痙攣、 起立不能及び腹臥状態 72.0 mg/kg 体重以上：洗顔用動作 86.4 mg/kg 体重以上：回転動作 雄：60 mg/kg 体重以上で死亡例 雌：72 mg/kg 体重以上で死亡例
経口 ^b	SD ラット 雌雄各 10 匹	99.2	157	72.9 mg/kg 体重以上：強調運動欠如 及び運動障害 179 mg/kg 体重以上：眼瞼下垂及び 間代性痙攣 雄：72.9 mg/kg 体重以上で死亡例 雌：98.4 mg/kg 体重以上で死亡例
経口 ^c	SD ラット 雌雄各 10 匹	5,000>LD ₅₀ >1,000	5,000>LD ₅₀ >1,000	1,000 mg/kg 体重以上：協調運動 欠如及び歩行困難 5,000 mg/kg 体重：間代性痙攣 雌雄：1,000 mg/kg 体重以上で死亡 例
経口 ^a	SD ラット 雌雄各 5 匹	110	105	70 mg/kg 体重以上：円背位、歩行 困難及び身悶え 80 mg/kg 体重以上：協調運動欠如 及び流涎 90 mg/kg 体重以上：色素涙

				雄：90 mg/kg 体重以上で死亡例 雌 100 mg/kg 体重以上で死亡例
経皮 ^d	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
腹腔内 ^a	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	>1,000	>1,000	自発運動減少、立毛及び歩行緩慢 雌雄：死亡例なし
皮下 ^a	Wistar ラット 雌雄各 10 匹	>1,000	>1,000	自発運動減少及び立毛 雌雄：死亡例なし
経口 ^a	ICR マウス 雌雄各 10 匹	54.4	56.1	27.4 mg/kg 体重以上：間代性痙攣、 起立不能及び腹臥状態 37.0 mg/kg 体重以上：回転動作 91.1 mg/kg 体重以上：洗顔動作 雌雄：37.0 mg/kg 体重以上で死亡例
経口 ^c	Swiss マウス 雌雄各 10 匹	500	>1,000	500 mg/kg 体重以上：歩行障害、 協調運動欠如、円背位及び痙攣 1,000 mg/kg 体重：呼吸困難及び 無関心 雌雄：500 mg/kg 体重以上で死亡例
経皮 ^d	ICR マウス 雌雄各 10 匹	>5,000	>5,000	症状及び死亡例なし
腹腔内 ^a	ICR マウス 雌雄各 10 匹	193	212	自発運動減少、立毛、間代性痙攣、 回転動作及び腹臥状態 雌雄：172 mg/kg 体重以上で死亡例
皮下 ^a	ICR マウス 雌雄各 10 匹	325	327	間代性痙攣、回転動作及び腹臥状態 雄：240 mg/kg 体重以上で死亡例 雌：288 mg/kg 体重以上で死亡例
経皮(擦過) ^b	NZW ウサギ 雌雄各 6 匹	>2,000	>2,000	飛び跳ね(塗布 3~4 分後) 雌雄：死亡例なし
吸入 ^e	SD ラット 雌雄各 5 匹	LC ₅₀ (mg/L)		眼及び鼻刺激、流涎、毛づくろい、 鼻汁分泌、運動失調及び痙攣(1 例)
		>0.286	>0.286	0.286 mg/L で死亡例

溶媒；a：オリーブ油、b：ゴマ油、c：0.2%ポリソルベート含有 0.25%CMCNa、d：生理食塩水、
e：ポリエチレングリコール

代謝物を用いた急性経口毒性試験が実施された。結果は表 26 に示されている。
(参照 2)

表 26 急性毒性試験概要 (代謝物)

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	
代謝物 C	経口 ^a	SD ラット	129	139	運動失調、痙攣及び呼吸異常

		雌雄各 10 匹			雌雄：100 mg/kg 体重以上で死亡例
	経口 ^b	SD ラット 雌雄各 5 匹	95	87	50 mg/kg 体重以上：苦悶、歩行異常、痙攣、流涙及び流涎等 雌雄：100 mg/kg 体重以上で死亡例

a：ゴマ油、b：コーン油

(2) 急性遅発性神経毒性試験（ニワトリ）

ニワトリ（系統不明、一群雄 10 羽、6,000 mg/kg 体重投与群は 2 群：20 羽）を用いた強制経口（原体：0、1,500、3,000 及び 6,000 mg/kg 体重）投与による急性遅発性神経毒性試験が実施された。

6,000 mg/kg 体重投与群において 4/20 例が死亡した。また、同投与群において投与 3 日後及び 4 日後に歩行失調が認められたが、いずれも 5 日に回復したため遅発性神経毒性に関連する変化ではないと考えられた。病理組織的検査において、検体投与による影響は認められなかった。

本試験において急性遅発性神経毒性は認められなかった。（参照 2、3）

9. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性試験

NZW ウサギを用いた眼及び皮膚刺激性試験並びにヒトにおける皮膚刺激性試験が実施され、軽度の眼刺激性（ウサギ）及び軽度の皮膚刺激性（ウサギ及びヒト）が認められた。

Hartley/Dunkin モルモットを用いた Buehler 法による皮膚感作性試験が実施され、結果は陰性であった。（参照 2）

10. 亜急性毒性試験

(1) 13 週間亜急性毒性試験（ラット）①

SD ラット（一群雌雄各 20 匹）を用いた強制経口（原体：0、1、6 及び 18 mg/kg 体重/日）投与による 13 週間亜急性毒性試験が実施された。

本試験において、18 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で死亡率の増加（雄：75%、雌：85%）、投与 1 週間目に活動性の低下及び運動制御の低下が認められ、同投与群の雌雄で体重増加抑制及び投与 1 週間目の摂餌量低下が認められたので、無毒性量は雌雄とも 6 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2、3）

(2) 13 週間亜急性毒性試験（ラット）②

SD ラット（一群雌雄各 17 匹）を用いた強制経口（原体：0、2、6 及び 16 mg/kg 体重/日）投与による 13 週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 27 に示されている。

本試験において、6 mg/kg 体重/日以上投与群の雄、16 mg/kg 体重/日投与群の雌で体重増加抑制（雄の 16 mg/kg 体重/日投与群で 8 日以降、6 mg/kg 体重/日投与群で 29 日以降、雌の 16 mg/kg 体重/日投与群で 90 日後）等が認められたので、無毒性量は雄で 2 mg/kg 体重/日、雌で 6 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2）

表 27 13 週間亜急性毒性試験（ラット）②で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
16 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・摂餌量減少（4 週） ・Alb 及び A/G 比減少 ・AST 及び ALT 増加 ・副腎絶対及び比重量²増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制（13 週） ・Alb 及び A/G 比減少 ・AST 及び ALT 増加 ・副腎絶対及び比重量増加
6 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制[#] 	6 mg/kg 体重/日以下 毒性所見なし
2 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	

: 6 mg/kg 体重/日投与群で 29 日以降、16 mg/kg 体重/日投与群で 8 日以降

（3）13 週間亜急性毒性試験（イヌ）

ビーグル犬（一群雌雄各 5 匹）を用いたカプセル経口（原体：0、0.1、1.0 及び 10.0 mg/kg 体重/日）投与による 13 週間亜急性毒性試験が実施された。また、各群雌雄各 2 匹については、6 週間の回復期間が設けられた。

10.0 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で投与 7 日以降に不安定、振戦、異常歩行及び運動失調が認められ、同投与群の雌雄で投与 1 週目以降に嘔吐及び水様便の出現頻度の増加が認められた。また、同投与群の雌で体重増加抑制（1 週以降）が認められた。回復期間には検体投与による症状は認められなかった。

神経学的検査において、10.0 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で膝蓋腱反射の亢進（2～4 週）が認められた。

血液学的検査において、10.0 mg/kg 体重投与群雄で RBC 及び Hb 減少、同投与群の雌で RBC 減少が認められた。回復期間後は対照群より僅かに低下していたが、回復傾向が認められた。

本試験における無毒性量は雌雄とも 1.0 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2、3）

（4）13 週間亜急性神経毒性試験（ラット）

Wistar ラット（一群雌雄各 12 匹）を用いた混餌（原体：0、20、100 及び 350 ppm、平均検体摂取量は表 28 参照）投与による 13 週間亜急性神経毒性試験が実施された。

² 体重比重量を比重量という（以下同じ。）。

表 28 13 週間亜急性神経毒性試験（ラット）の平均検体摂取量

投与群 (ppm)		20	100	350
平均検体摂取量 (mg/kg 体重/日)	雄	1.29	6.55	23.9
	雌	1.65	8.84	30.6

本試験において、350 ppm 投与群の雌雄で体重増加抑制（投与 14～28 日）及び摂餌量減少（投与 7～28 日）が認められたので、無毒性量は雌雄とも 100 ppm（雄：6.55 mg/kg 体重/日、雌：8.84 mg/kg 体重/日）であると考えられた。亜急性神経毒性は認められなかった。（参照 2）

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（一群雌雄各 8 匹、1 群雌雄各 2 匹を 6 か月後に中間と殺）を用いたカプセル経口（原体：0、0.75、3.0 及び 10.0 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。なお、0.75 mg/kg 体重/日投与群の投与量は第 14 週から 1.0 mg/kg 体重/日、10.0 mg/kg 体重/日投与群の投与量は第 4 週から 8.0 mg/kg 体重/日、第 14 週から 6.0 mg/kg 体重/日にそれぞれ変更された。

各投与群における毒性所見は表 29 に示されている。

10.0 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で振戦（1～52 週）、運動失調（1～52 週）、衰弱（雄：1～52 週、雌：1～26 週）及び痙攣（1～13 週及び 40～52 週）が認められた。また、同投与群において不整脈（雄：1～12 か月、雌：1～3 か月）、消瘦（1～3 か月）、流涎（1～3 か月）、鼻乾燥（雄：12 か月、雌：3～12 か月）、開放性潰瘍又は擦過傷、創傷、痂皮（雄：1～6 か月）及び足指爪裂損又は摩耗が認められた。

本試験において、3.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雄及び 10.0 mg/kg 体重/日投与群の雌で体重増加抑制（0～52 週）等が認められたので、無毒性量は雄で 1.0 mg/kg 体重/日、雌で 3.0 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2、3）

表 29 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
10.0/8.0/6.0 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・振戦、運動失調、衰弱、痙攣（1～52 週） ・不整脈、消瘦、流涎、鼻乾燥、開放性潰瘍又は擦過傷、創傷、痂皮、足指爪裂損又は摩耗（1～12 か月） ・摂餌量減少（3 及び 13 週） ・TP、Alb 及び Glob 減少 ・下垂体絶対及び比重量増加 	<ul style="list-style-type: none"> ・振戦、運動失調、衰弱、痙攣（1～52 週） ・不整脈、消瘦、流涎、鼻乾燥、開放性潰瘍又は擦過傷、創傷、痂皮、足指爪裂損又は摩耗（1～12 か月） ・摂餌量減少（3 週） ・TP、Alb 及び Glob 減少 ・体重増加抑制[§]（0～52 週）
3.0 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・体重増加抑制[#]（0～52 週） 	3.0 mg/kg 体重/日以下

以上		毒性所見なし
0.75/1.0 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	

§：統計学的有意差はないが、検体投与の影響と考えられた。

＃：3.0 mg/kg 体重/日投与群では抑制傾向。

(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（ラット）

SD ラット（一群雌雄各 80 匹、第一対照群雌雄各 80、第二対照群雌雄各 60 匹）を用いた強制経口（原体：0、0.75、3.0 及び 12.0 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。なお、試験開始前の臨床検査値設定のため、雌雄各 20 匹が用いられた。

各投与群における毒性所見は表 30 に示されている。

検体投与により発生頻度が増加した腫瘍性病変は認められなかった。

本試験において、3.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雌雄で体重増加抑制（雄で 26 週以降、雌で 4 週以降）等が認められたので、無毒性量は雌雄とも 0.75 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、3）

表 30 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

投与群	雄	雌
12.0 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> 非協調性不随意運動、四肢を広げた腹臥位(79 週以降) 流涎（5 週以降） 	<ul style="list-style-type: none"> 非協調性不随意運動、四肢を広げた腹臥位(79 週以降) 飲水量増加（5～103 週） 流涎（5 週以降）
3.0 mg/kg 体重/日以上	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制（26 週以降） 飲水量増加（5～103 週） 	<ul style="list-style-type: none"> 体重増加抑制（4 週以降）
0.75 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	毒性所見なし

(3) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験（マウス）

ICR マウス（一群雌雄各 80 匹、第一対照群：雌雄各 80 匹、第二対照群雌雄各 60 匹）を用いた強制経口（原体：0、0.75、3.0 及び 10.0 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。

各投与群における毒性所見は表 31 に示されている。

検体投与により発生頻度が増加した腫瘍性病変は認められなかった。

本試験において、3.0 mg/kg 体重/日以上投与群の雄で皮膚炎が認められ、10.0 mg/kg 体重/日投与群の雌で骨格筋炎/変性等が認められたので、無毒性量は雄で 0.75 mg/kg 体重/日、雌で 3.0 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、3）

表 31 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験（マウス）で認められた毒性所見

投与群	雄	雌
10.0 mg/kg 体重/日	・死亡率増加	・死亡率増加

	<ul style="list-style-type: none"> ・非協調性不随意運動(1～13 週)、流涎(5～13 週)、痂皮(5～91 週)、脱毛(14～78 週)、擦過傷(14～105 週)及び耳介の落屑(40～91 週) ・飲水量増加 ・骨格筋炎/変性 	<ul style="list-style-type: none"> ・流涎(5～13 週)、痂皮(27～81 週)、脱毛(27～78 週)、擦過傷(53～91 週)及び耳介の落屑(40～91 週) ・飲水量増加 ・皮膚炎^a ・骨格筋炎/変性
3.0 mg/kg 体重/日以上	・皮膚炎 ^a	3.0 mg/kg 体重/日以下 毒性所見なし
0.75 mg/kg 体重/日	毒性所見なし	

a : 毛嚢数の減少や表皮萎縮がみられたほか、真皮への種々の炎症性細胞浸潤が痕跡程度から軽度に認められたが、表皮には及んでいなかった。しかし、より重度の場合は、部分的な表皮脱色化を伴い、主に好中球浸潤を伴う表皮・真皮浸潤がみられた。

1 2. 生殖発生毒性試験

(1) 2 世代繁殖試験

SD ラット（一群雄：12 匹、雌：24 匹）を用いた強制経口（原体：0、0.75、3.0 及び 12.0 mg/kg 体重/日、溶媒：コーン油）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 32 に示されている。

本試験において、親動物では 12.0 mg/kg 体重/日投与群の雄で体重増加抑制等、雌で流涎が認められ、児動物では 12.0 mg/kg 体重/日投与群で低体重が認められたので、無毒性量は親動物及び児動物とも 3.0 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、3）

表 32 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	12.0 mg/kg 体重/日	<ul style="list-style-type: none"> ・軟便(12 週以降)、脱毛(8 週以降) ・体重増加抑制(3 週以降) 	・流涎(3～9 週)	・体重増加抑制	毒性所見なし
	3.0 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし	
児動物	12 mg/kg 体重/日	・低体重		・低体重	
	3.0 mg/kg 体重/日以下	毒性所見なし		毒性所見なし	

(2) ラットの周産期及び授乳期投与試験

[12. (1)] の試験において、児動物に低体重が認められ、トラロメトリンが児動物の成長に影響を及ぼすと考えられたため、検体の児動物の成長への影響を確認するため、SD ラット（一群雌 20 匹）の妊娠 15 日から哺育 20 日に強制経口（原

体：0、0.5、0.75、3.0 及び 12.0 mg/kg 体重/日、溶媒：コーン油）投与による周産期及び授乳期投与試験が実施された。

本試験において、親動物では 12.0 mg/kg 体重/日投与群で流涎（哺育期間）及び体重増加抑制（妊娠 15～20 日）が認められ、児動物では 12.0 mg/kg 体重/日投与群で生後 4 日生存率の減少及び低体重が認められた。

本試験において、児動物の体重に対する無毒性量は 3.0 mg/kg 体重/日であると考えられた。（参照 2）

（3）発生毒性試験（ラット）①

SD ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～17 日に強制経口（原体：0、2、6 及び 18 mg/kg 体重/日、溶媒：コーン油）投与による発生毒性試験が実施された。

本試験において、母動物では、18 mg/kg 体重/日投与群において、1 例が妊娠 20 日に立毛及び鎮静を示した後、翌日妊娠 21 日に死亡した。また、同投与群で体重増加抑制が認められた。

胎児では、いずれの投与群においても毒性所見が認められなかった。

本試験における無毒性量は母動物で 6 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 18 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）

（4）発生毒性試験（ラット）②

SD ラット（一群雌 25 匹）の妊娠 6～15 日に強制経口（原体：0、2、6 及び 18 mg/kg 体重/日、溶媒：コーン油）投与による発生毒性試験が実施された。

本試験において、母動物では 6 mg/kg 体重/日以上投与群で流涎（妊娠 6～10 日）、18 mg/kg 体重/日投与群において体重増加抑制（妊娠 6～14 日）及び摂餌量減少（妊娠 6～9 日）が認められた。

胎児ではいずれの投与群においても毒性所見が認められなかった。

本試験における無毒性量は母動物で 2 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 18 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）

（5）発生毒性試験（ウサギ）①

NZW ウサギ（一群雌 15 匹）の妊娠 6～18 日に強制経口（原体：0、2、8 及び 32 mg/kg 体重/日、溶媒：コーン油）投与による発生毒性試験が実施された。

本試験において、母動物では、32 mg/kg 体重/日投与群で体重減少（投与第 1 週）が認められ、胎児では、いずれの投与群においても毒性所見が認められなかった。

本試験における無毒性量は、母動物で 8 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 32 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)

(6) 発生毒性試験 (ウサギ) ②

NZW ウサギ (一群雌 16 匹) の妊娠 7~19 日に強制経口 (原体 : 0、6.25、12.5 及び 25.0 mg/kg 体重/日、溶媒 : コーン油) 投与による発生毒性試験が実施された。

母動物では、25.0 mg/kg 体重/日投与群で流産 (3 例、妊娠 23~27 日) 及び死亡 (1 例、妊娠 26 日) が認められ、死亡動物では自発運動量減少 (妊娠 26 日)、呼吸困難 (妊娠 26 日)、削瘦 (妊娠 26 日) 及び無便 (妊娠 23~26 日) が認められ、同投与群で体重増加抑制 (妊娠 7~20 日) が認められた。胎児では、いずれの投与群においても毒性所見が認められなかった。

本試験における無毒性量は母動物で 12.5 mg/kg 体重/日、胎児で本試験の最高用量 25.0 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)

1 3. 遺伝毒性試験

トラロメトリン原体の細菌を用いた DNA 修復試験、復帰突然変異試験及び DNA 損傷試験、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞を用いた染色体異常試験、マウスリンフォーマ細胞 (L5178Y *tk⁺*) を用いた遺伝子突然変異試験、ラットを用いた優性致死試験並びにマウスを用いた小核試験が実施された。結果は表 33 に示されている。

マウスリンフォーマ細胞を用いた遺伝子突然変異試験において、強い細胞毒性がみられる濃度において陽性反応が認められたが、他の *in vitro* 試験及び *in vivo* 試験において全て陰性であったので、トラロメトリンに遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 2)

表 33 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)	6~20,000 µg/ディスク	陰性
	復帰突然変異試験	<i>Salmonella typhimurium</i> (TA1535、TA1537、TA1538、 TA98、TA100 株)	50~25,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	復帰突然変異試験	<i>S. typhimurium</i> (TA1535、TA1537、TA1538、 TA98、TA100 株)	2~5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	DNA 損傷試験	<i>Escherichia coli</i> (W3110[<i>polA</i> ⁺]及び P3478[<i>polA</i> ⁻])及び	500~10,000 µg/mL	陰性

		(WP2[<i>uvrA</i> ⁺ , <i>exrA</i> ⁺]及び CM611[<i>uvrA</i> ⁻ , <i>exrA</i> ⁻])		
	染色体異常 試験	チャイニーズハムスター卵巣 由来細胞(CHO-WBI)	①0.1~10.0 µg/mL(-S9) * ②1.0~100 µg/mL(+S9)	陰性
	染色体異常 試験	チャイニーズハムスター卵巣 由来細胞(株不明)	①0.7~5 µg/mL(-S9) ②7~50 µg/mL(+S9)	陰性
	遺伝子突然 変異試験	マウスリンフォーマ細胞 (L5178Y <i>tk</i> ^{+/+})	①0.244~3.91 µg/mL(-S9) ②1.95~31.3 µg/mL(+S9) ③5.0~40.0 µg/mL(+S9)	陰性 **
<i>in vivo</i>	優性致死試験	SD ラット(1 群雄 : 20 匹)	1、4 及び 12 mg/kg 体重/日 (10 週間反復経口投与)	陰性
	小核試験	ICR マウス 一群雌雄各 5 匹(骨髄細胞)	3、6 及び 12 mg/kg 体重 (2 回強制経口投与)	陰性

* 試験最高濃度の 33.3 µg/mL の観察細胞数は 33 個で所定の 100 個に達していなかった。

** 強い細胞毒性を示した最高濃度 (40.0 µg/mL、相対生存率 8%) においてのみ陽性反応 (対照の 2 倍超の変異体頻度) を示した。

注) +/-S9 : 代謝活性系存在下及び非存在下

主として動物、植物、土壌及び水中由来の代謝物 C の細菌を用いた復帰突然変異試験及び DNA 損傷試験が実施された。結果は表 34 に示されている。

代謝物 C において、試験結果は全て陰性であった。(参照 2)

表 34 遺伝毒性試験概要 (代謝物 C)

	試験	対象	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> (TA1535、TA1537、TA1538、 TA98、TA100 株)	2~5,000 µg/プレート(+/-S9)	陰性
	復帰突然変異 試験	<i>S. typhimurium</i> (TA1535、TA1537、TA98、 TA100 株) <i>E. coli</i> (WP2 <i>uvrA</i> /pKM101)	①5~5,000 µg/プレート(+/-S9) ② 313 ~ 5,000 µg/プレート (+/-S9)	陰性
	DNA 損傷試験	<i>E. coli</i> (W3110[<i>polA</i> ⁺]及び P3478[<i>polA</i> ⁻]、WP2[<i>uvrA</i> ⁺ , <i>exrA</i> ⁺]及び CM611[<i>uvrA</i> ⁻ , <i>exrA</i> ⁻])	1,250~5,000 µg/mL	陰性

注) +/-S9 : 代謝活性系存在下及び非存在下

Ⅲ. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて農薬「トラロメトリン」の食品健康影響評価を実施した。

^{14}C で標識したトラロメトリンのラットを用いた動物体内運命試験の結果、経口投与されたトラロメトリンの吸収率は、少なくとも 50.9% であり、投与後 24 時間に尿及び糞中に 70~80%TAR 以上が排泄された。トラロメトリンは尿及び糞中に排泄された。残留放射能の多くは脂肪に認められた。トラロメトリンは糞中に僅かに認められ、尿及び糞中の主な代謝物として C (デルタメトリン)、H、I、U 及び X が認められた。なお、シアノ基標識体を用いた試験では、シアノ基の脱離による動物体内における残留時間の延長が認められた。

^{14}C で標識したトラロメトリンの植物体内運命試験の結果、わたの葉における主要代謝物は代謝物 C であり、10%TRR を超える代謝物として代謝物 CR、H 及び P が認められたが、可食部であるわた種子の残留放射能は僅かであった。トマトの果実における主要代謝物は代謝物 C であり、そのほかに 10%TRR を超える代謝物は認められなかった。キャベツにおける主要成分は未変化のトラロメトリンで、主要代謝物は代謝物 C であった。

果実、野菜等を用いた総デルタメトリンを分析対象化合物とした作物残留試験の結果、総デルタメトリンの最大残留値は、茶（荒茶）の 1.56 mg/kg であった。

各種毒性試験結果から、トラロメトリン投与による影響は、主に体重（増加抑制）、皮膚（皮膚炎）及び神経系（痙攣等）に認められた。発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

植物体内運命試験結果から、10%TRR を超えて認められた代謝物 C、H 及び P はラットにおいても検出される代謝物である。また、CR は C の異性体であり、可食部ではほとんど検出されない。さらに、トラロメトリンの植物体内運命試験において必ず代謝物 C を経ること、作物残留試験においてトラロメトリン及び代謝物 C をデルタメトリンとして一括して分析することから、農産物中の暴露評価対象物質をトラロメトリン及び代謝物 C と設定した。

各試験における無毒性量等は表 35 に、単回経口投与により惹起されると考えられる毒性影響等は表 36 に示されている。

食品安全委員会は、各試験で得られた無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験及びマウスを用いた 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験の 0.75 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 0.0075 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量（ADI）と設定した。

また、トラロメトリンの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響については適切なエンドポイントがないため、急性参照用量（ARfD）を設定することは困難であると判断した。

ADI	0.0075 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)	強制経口
(ADI 設定根拠資料②)	慢性毒性/発がん性併合試験
(動物種)	マウス
(期間)	2年間
(投与方法)	強制経口
(無毒性量)	0.75 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100
ARfD	適切なエンドポイントなし

暴露量については、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 35 各試験における無毒性量等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			EPA	食品安全委員会	参 考 (農薬抄録)
ラット	13週間 亜急性 毒性試験①	0、1、6、18	1 死亡率増加、肝 重量減少等	雌雄：6 雌雄：死亡率増 加等	雌雄：6 雌雄：死亡率増 加等
	13週間 亜急性 毒性試験②	0、2、6、16		雄：2 雌：6 雌雄：体重増加 抑制等	雄：2 雌：6 雌雄：体重増加 抑制
	13週間 亜急性 神経毒 性試験	0、20、100、350 ppm ----- 雄：0、1.29、6.55、23.9 雌：0、1.65、8.84、30.6		雄：6.55 雌：8.84 雌雄：体重増加 抑制及び摂餌量 減少 (亜急性神経毒 性は認められ ない)	雄：6.55 雌：8.84 雄：体重増加抑 制等 雌：運動能の増 加等 (亜急性神経毒 性は認められ ない)
	2年間慢 性毒性/ 発がん 性併合 試験	0、0.75、3.0、12.0	0.75 流涎、非協調性 運動等 (発がん性は認 められない)	雌雄：0.75 雌雄：体重増加 抑制等 (発がん性は認 められない)	雌雄：0.75 雌雄：体重増加 抑制等 (発がん性は認 められない)
	2世代繁 殖試験	0、0.75、3.0、12.0	親動物：0.75 児動物：3.0 親動物：体重増 加抑制 児動物：体重増 加抑制 (繁殖能に対す る影響は認めら	親動物及び児動 物とも：3.0 親動物：体重増 加抑制、流涎等 児動物：低体重 (繁殖能に対す る影響は認めら	親動物及び児動 物とも：3.0 親動物：体重増 加抑制、流涎等 児動物：体重増 加抑制及び生後 4日生存率低下 (繁殖能に対す る影響は認めら

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量(mg/kg 体重/日) ¹⁾		
			EPA	食品安全委員会	参 考 (農薬抄録)
			れない)	れない)	れない)
	発生毒性試験 ①	0、2、6、18	母動物：18 児動物：18 毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：6 胎児：18 母動物：体重増加抑制等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：6 胎児：18 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)
	発生毒性試験 ②	0、2、6、18	18 母動物及び児動物：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：2 胎児：18 母動物：流涎 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：2 胎児：18 母動物：流涎等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
マウス	2年間慢性毒性/発がん性併合試験	0、0.75、3.0、10.0	0.75 皮膚炎、死亡率増加等 (発がん性は認められない)	雄：0.75 雌：3.0 雄：皮膚炎 雌：骨格筋炎/変性等 (発がん性は認められない)	雌雄：3.0 雌雄：一般症状の変化等 (発がん性は認められない)
	発生毒性試験 ①	0、2、8、32	母動物：8 胎児：32 母動物：体重への影響 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：8 胎児：32 母動物：体重減少 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：8 胎児：32 母動物：体重減少 胎児：毒性所見なし (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⁾		
			EPA	食品安全委員会	参 考 (農薬抄録)
ウサギ	発生毒性試験 ②	0、6.25、12.5、25.0	母動物：12.5 胎児：25 母動物：死亡率 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：12.5 胎児：25 母動物：流産等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)	母動物：12.5 胎児：25 母動物：流産等 胎児：毒性所見なし (催奇形性は認められない)
イヌ	13週間亜急性毒性試験	0、0.1、1.0、10.0	1.0 振戦、膝蓋腱反射亢進等	雌雄：1.0 雌雄：運動失調等	雌雄：1.0 雌雄：運動失調等
	1年間慢性毒性試験	0、0.75/1.0、3.0、10.0/8.0/6.0	1 体重増加抑制及び流涎等	雄：1.0 雌：3.0 雌雄：体重増加抑制等	雄：0.75 雌：3.0 雌雄：体重増加抑制等
ADI			NOEL：1.1 UF：100 cRfD：0.01	NOAEL：0.75 SF：100 ADI：0.0075	NOAEL：0.75 SF：100 ADI：0.0075
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 (デルタメトリン)	・マウス 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験 ・ラット 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験	ラット 2 年間慢性毒性/発がん性併合試験

NOAEL：無毒性量 NOEL：無影響量 ADI：一日摂取許容量 cRfD：慢性参照用量 SF：安全係数 UF：不確実係数

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。

／：資料なし

表 36 単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響等

動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重)	無毒性量及び急性参照用量設定に関連するエンドポイント ¹⁾ (mg/kg 体重)
ラット	急性毒性試験 ①	50.0、60.0、72.0、 86.4、104、124	雌雄：－ 雌雄：間代性痙攣等
	急性毒性試験 ②	72.9、98.4、133、 179、242	雌雄：－ 雌雄：協調運動欠如等
	急性毒性試験 ③	0、70、80、90、 100、110	雌雄：－ 雌雄：円背位等
マウス	急性毒性試験 ①	27.4、37.0、50.0、 67.5、91.1、123	雌雄：－ 雌雄：間代性痙攣等
	急性毒性試験 ②	0、100、500、1,000	100 雌雄：歩行障害、円背位等
ARfD			適切なエンドポイントなし

ARfD：急性参照用量

－：無毒性量が設定できなかった。

1) 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/分解物略称>

記号	略号	化学名
B	トリブロモデルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-フェノキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(トリブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
C	デルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-フェノキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2,2-ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
CR	α - <i>R</i> -デルタメトリン	(<i>R</i>)- α -シアノ-3-フェノキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
CT	トランスデルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-フェノキシベンジル=(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
D	4'-OH-デルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-(4-ヒドロキシフェノキシ)ベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
E	2'-OH-デルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-(2-ヒドロキシフェノキシ)ベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
F	5-OH-デルタメトリン	(<i>S</i>)- α -シアノ-3-フェノキシ-5-ヒドロキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
G	デルタメトリン-アミド体	(<i>S</i>)- α -カルバモイル-3-フェノキシベンジル=(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート
H	DBVA	(1 <i>R</i> - <i>cis</i>)-3-(2,2-ジブロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボン酸
I	DBVA-gluc	DBVA-グルクロン酸抱合体
J	DBVA-gly	DBVA-グリシン抱合体
K	OH-DBVA	(1 <i>R</i> - <i>cis</i>)-3-(2,2-ジブロモビニル)-2-ヒドロキシメチル-2-ジメチルシクロプロパンカルボン酸
L	OH-DBVA-gluc	OH-DBVA-グルクロン酸抱合体
M	PBald	3-フェノキシベンズアルデヒド
N	PBalc	3-フェノキシベンジルアルコール
O	PBalc-gluc	PBalc-グルクロン酸抱合体
P	PBacid	3-フェノキシ安息香酸
Q	PBacid-gluc	PBacid-グルクロン酸抱合体
R	PBacid-gly	PBacid-グリシン抱合体
S	4'-OH-PBacid	3-(4-ヒドロキシフェノキシ)安息香酸
T	4'-OH-PBacid-gluc	4'-OH-PBacid-グルクロン酸抱合体
U	4'-OH-PBacid-sul	4'-OH-PBacid-硫酸抱合体
V	2'-OH-PBacid	3-(2-ヒドロキシフェノキシ)安息香酸
W	2'-OH-PBacid-sul	2'-OH-PBacid-硫酸抱合体
X	SCN ⁻	チオシアネート
Y	ITCA	2-イミノチアゾリジン-4-カルボン酸
Z	PBald-cyano	3-フェノキシベンズアルデヒドシアノヒドリン
S1	TBVA	(1 <i>R</i> - <i>cis</i>)-3-(1,2,2,2-テトラブロモエチル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボン酸

<別紙 2 : 検査値等略称>

略称	名称
ai	有効成分量 (active ingredient)
ACh	アセチルコリン
Adr	アドレナリン
Alb	アルブミン
A/G 比	アルブミン/グロブリン比
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ (GPT)]
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ [=グルタミン酸オキサロ酢酸トランスアミナーゼ (GOT)]
ChE	コリンエステラーゼ
C _{max}	最高濃度
CMC	カルボキシメチルセルロース
CMCNa	カルボキシメチルセルロースナトリウム
Glob	グロブリン
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 [=血中血球容積 (PCV)]
LC ₅₀	半数致死濃度
LD ₅₀	半数致死量
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 _{max}	最高濃度到達時間
TP	総蛋白質
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) 実施年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
ばれいしょ [露地] (塊茎) 1982年度	1	16 ^{EC}	5	1	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				7	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				14	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
	1		5	1	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				8	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				15	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
てんさい [露地] (根部) 1987年度	1	21.3 ^{EC}	3	14	0.005	0.005	0.006	0.005
	1		3	14	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
だいこん [露地] (根部) 1989年度	1	21.3 ^{EC}	3	21	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
	1				<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
だいこん [露地] (葉部) 1989年度	1		3	21	<0.015	<0.015	<0.004	<0.004
	1				<0.015	<0.015	0.099	0.096
だいこん [露地] (根部) 1991年度	1	21.3 ^{EC}	3	21	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
だいこん [露地] (葉部) 1991年度	1				<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
はくさい [露地] (茎葉) 1983年度	1	16.0 ^{EC}	5	1	0.103	0.102	0.059	0.056
				3	0.017	0.016	0.052	0.050
				7	0.020	0.020	0.046	0.046
				14	0.005	0.005	0.008	0.007
	1	32~42.7 ^{EC}	5	1	0.036	0.034	0.024	0.022
				3	0.027	0.027	0.017	0.017
				7	0.011	0.011	0.015	0.015
				14	0.007	0.006	0.005	0.005
キャベツ [露地] (葉球) 1982年度	1	16.0 ^{EC}	5	1	0.017	0.017	0.015	0.015
				4	0.018	0.018	0.014	0.013
				7	0.008	0.008	0.006	0.006
				14	0.004	0.004	<0.004	<0.004
	1	58.7 ^{EC}	5	1	0.008	0.008	0.024	0.023
				4	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				7	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				14	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
こまつな [施設] (茎葉) 2010年度	1	10.5~ 11.1 ^{SC}	2	7			0.16	0.16
				14			0.05	0.05
				21			<0.01	<0.01
	1		2	7			0.10	0.10
				14			0.02	0.02
				21			<0.01	<0.01
みずな [施設] (茎葉) 2010年度	1	10.5~ 12.0 ^{SC}	2	7			0.19	0.19
				14			0.11	0.11
				21			0.03	0.03
	1		2	7			0.18	0.18
				14			0.13	0.12
				21			0.07	0.07
チンゲンサイ [露地] (葉部) 1988年度	1	21.3 ^{EC}	2	7	0.068	0.068		
				14	0.030	0.030		
				21	0.023	0.023		
	1	16.0 ^{EC}	2	7	0.061	0.061		
				14	0.061	0.061		
				21	0.030	0.030		
のぎわな [露地] (葉部) 1988年度	1	21.3 ^{EC}	2	7	0.129	0.129		
				14	0.046	0.046		
				21	0.023	0.023		
	1	16.0 ^{EC}	2	7	<0.015	<0.015		
				14	0.061	0.057		
				21	0.053	0.053		
たかな [露地] (葉部) 1988年度	1	21.3 ^{EC}	2	7	0.152	0.148		
				14	0.053	0.053		
				21	0.038	0.030		
	1	16.0 ^{EC}	2	7	0.076	0.076		
				14	0.084	0.080		
				21	0.030	0.030		
なばな [露地] (茎葉) 2010年度	1	12.0~ 12.6 ^{SC}	2	7			0.09	0.08
				14			<0.01	<0.01
				21			<0.01	<0.01
	1		2	7			0.61	0.60
				14			0.34	0.34
				21			0.09	0.09
レタス [施設] (茎葉) 2010年度	1	20.7~ 28.0 ^{SC}	3	1			0.18	0.18
				3			0.09	0.09
				7			0.04	0.04
				14			<0.01	<0.01
	1		3	1			0.12	0.12
				3			0.08	0.08

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
たまねぎ [露地] (鱗茎) 1989年度	1	16.0 ^{EC}	5	7			0.04	0.04
				14			0.02	0.02
				1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
	1		5	7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
アスパラガス [施設] (若茎) 2010年度	1	14.0~ 21.0 ^{SC}	3	1			0.01	0.01
				3			<0.01	<0.01
				7			<0.01	<0.01
	1		3	1			<0.01	<0.01
				3			<0.01	<0.01
				7			<0.01	<0.01
なす [施設] (果実) 1990年度	1	15.9~ 28.0 ^{SC}	3	1	0.020	0.020	0.022	0.022
				3	0.010	0.010	0.008	0.008
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
	1		3	1	0.030	0.030	0.040	0.039
				3	0.013	0.013	0.017	0.016
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
きゅうり [施設] (果実) 1983年度	1	20.0 ^{EC}	4	1	0.007	0.007	0.008	0.008
				3	<0.004	<0.004	0.004	0.004
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				14	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
	1		4	1	0.006	0.006	0.010	0.010
				3	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				14	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
きゅうり [施設] (果実) 1988年度	1	4.9~ 32.0 ^{EC}	4	1	0.015	0.015	0.017	0.017
				3	<0.008	<0.008	0.008	0.007
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
	1	32.0 ^{EC}	4	1	0.015	0.012	0.019	0.018
				3	0.008	0.008	0.011	0.011
				7	<0.008	<0.008	0.006	0.006
きゅうり [施設] (果実) 1988年度	1	4.29~ 28.0 ^{SC}	4	1	0.008	0.008	0.027	0.026
				3	0.008	0.008	0.011	0.011
				7	<0.008	<0.008	0.006	0.005
	1	18.7~ 28.0 ^{SC}	4	1	0.030	0.026	0.068	0.066
				3	0.023	0.019	0.047	0.046
				7	<0.008	<0.008	0.013	0.013
すいか [施設]	1	7.0~ 14.0 ^{SC}	5	1	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				3	<0.004	<0.004	0.004	0.004

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度 (果肉)	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
1992 年度	1	14.0 ^{SC}	5	7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				1	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				3	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
メロン [施設] (果肉) 1988 年度	1	32.0 ^{EC}	5	1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				3	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
			5	1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				3	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
メロン [施設] (果肉) 1990 年度	1	56.0 ^{SC}	5	1	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				3	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
	1		5	1	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				3	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
しょうが [露地] (塊茎) 1987 年度	1	18.7 ^{SC}	5	1	<0.003	<0.003		
				3	<0.003	<0.003		
				7	<0.003	<0.003		
	1		5	1	0.003	0.003		
				3	<0.003	<0.003		
				7	<0.003	<0.003		
さやえんどう [施設] (さや) 1990、1991 年度	1	18.7 ^{SC}	2	1	0.061	0.061	0.049	0.048
				3	0.023	0.023	0.020	0.019
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
	1		2	1	0.099	0.099	0.155	0.152
				3	0.068	0.068	0.096	0.096
				7	0.015	0.015	0.027	0.027
さやえんどう [施設] (さや) 2003 年度	1	35.9 ^{SC}	2	1			0.076	0.068
				3			0.046	0.046
				7			<0.038	<0.038
みかん [露地] (果肉) 1982 年度	1	48.0 ^{EC}	5	3	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				7	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				14	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
	1	60.0 ^{EC}	5	3	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				7	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
				14	<0.003	<0.003	<0.004	<0.004
なつみかん [露地] (果実)	1	48.0~ 56.0 ^{EC}	5	3	0.063	0.061	0.068	0.068
				7	0.057	0.057	0.053	0.053
				14	0.046	0.045	0.046	0.046

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
2008年度			5	3	0.079	0.077	0.068	0.068
				7	0.068	0.066	0.061	0.061
				14	0.056	0.055	0.068	0.068
すだち [露地] (果実) 2007年度	1	48.0~ 56.0 ^{EC}	5	3	0.084	0.084		
				7	0.076	0.072		
				14	0.061	0.057		
かぼす [露地] (果実) 2007年度	1	48.0~ 56.0 ^{EC}	5	3	0.053	0.053		
				7	0.038	0.038		
				14	0.038	0.034		
りんご [露地] (果実) 1982年度	1	36.0 ^{EC}	5	7	0.026	0.026	0.019	0.018
				14	0.014	0.014	0.020	0.018
				30	0.014	0.014	0.021	0.020
				60	0.008	0.008	0.011	0.010
	1	40.0~ 50.4 ^{EC}	5	7	0.017	0.016	0.026	0.026
				14	0.017	0.017	0.032	0.032
				31	0.017	0.016	0.027	0.027
				61	0.005	0.005	0.009	0.009
りんご [露地] (果実) 1987年度	1	46.7 ^{SC}	3	7	0.042	0.041	0.047	0.046
				14	0.044	0.044	0.044	0.043
				21	0.031	0.030	0.027	0.027
				30	0.038	0.038	0.020	0.020
			5	7	0.065	0.065	0.057	0.056
				14	0.047	0.046	0.044	0.044
				21	0.042	0.040	0.055	0.054
				30	0.045	0.045	0.036	0.034
	1	46.7 ^{SC}	3	7	0.024	0.024	0.024	0.024
				14	0.019	0.019	0.024	0.023
				21	0.011	0.011	0.013	0.012
				30	0.012	0.012	0.013	0.012
			5	7	0.033	0.032	0.035	0.034
				14	0.019	0.018	0.022	0.022
				21	0.020	0.020	0.024	0.024
				30	0.014	0.014	0.023	0.022
りんご [露地] (果実) 2006年度	1	46.7~ 56.0 ^{SC}	5	1	0.114	0.106	0.091	0.091
				3	0.114	0.106	0.084	0.084
				7	0.106	0.106	0.084	0.084
				14	0.076	0.072	0.068	0.068
	1		5	1	0.076	0.072	0.061	0.061
				3	0.061	0.061	0.038	0.038
				7	0.038	0.038	0.038	0.034

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
なし [露地] (果実) 1983 年度	1	32.0 ^{EC}	5	14	0.015	0.015	0.015	0.015
				1	0.014	0.014	0.028	0.027
				7	0.022	0.021	0.020	0.019
				14	0.027	0.027	0.022	0.021
	1		5	28	0.038	0.038	0.022	0.021
				1	0.062	0.061	0.064	0.062
				7	0.062	0.062	0.057	0.056
				14	0.041	0.041	0.043	0.043
				30	0.022	0.021	0.024	0.024
なし [露地] (果実) 1987 年度	1	37.3 ^{SC}	5	1	0.038	0.038	0.032	0.030
				3	0.035	0.033	0.027	0.027
				7	0.025	0.025	0.025	0.024
				14	0.017	0.017	0.031	0.031
	1		5	1	0.034	0.033	0.033	0.033
				3	0.027	0.026	0.029	0.028
				7	0.042	0.040	0.026	0.026
				14	0.024	0.023	0.018	0.018
びわ [露地] (果実) 1991 年度	1	35.0 ^{SC}	3	3	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
	1		3	3	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
もも [露地] (果肉) 1983 年度	1	20.0 ^{EC}	5	1	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				14	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				30	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				44	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
	1	48.0~ 80.0 ^{EC}	5	1	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				7	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				14	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				30	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
				45	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
もも [露地] (果皮) 1983 年度	1	20.0 ^{EC}	5	1	0.373	0.367	0.456	0.441
				7	0.404	0.397	0.513	0.494
				14	0.606	0.602	1.15	1.11
				30	0.132	0.131	0.268	0.262
				44	0.109	0.109	0.319	0.318
	1	48.0~ 80.0 ^{EC}	5	1	0.381	0.374	0.494	0.492
				7	0.323	0.318	0.422	0.414
				14	0.209	0.206	0.456	0.428
				30	0.185	0.185	0.684	0.676

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 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		
					総デルタメトリン				
					最高値	平均値	最高値	平均値	
				45	0.128	0.126	0.304	0.300	
ネクタリン [露地] (果実) 2007年度	1	28.0 ^{SC}	3	1			0.038	0.038	
				7			0.023	0.023	
				14			0.023	0.023	
	1		3	1			0.053	0.053	
				7			0.038	0.038	
				14			0.023	0.023	
すもも [露地] (果実) 1991年度	1	21.0 ^{SC}	1	1	0.002	0.002			
				3	0.002	0.002			
				7	0.001	0.001			
			3	1	0.007	0.006			
				3	0.008	0.008			
				7	<0.001	<0.001			
	1		1	1	0.009	0.008			
				3	0.005	0.004			
				7	0.007	0.006			
			3	1	0.005	0.004			
				3	0.012	0.012			
				7	0.004	0.004			
すもも [露地] (果実) 2010年度	1	28.0 ^{SC}	3	1			<0.01	<0.01	
				3			<0.01	<0.01	
				7			<0.01	<0.01	
あんず [露地] (果実) 1996年度	1	35.0 ^{SC}	1	14	0.022	0.022	0.027	0.027	
				21	0.009	0.009	0.016	0.016	
				30	0.006	0.005	<0.004	<0.004	
	1		1	14	0.011	0.010	0.019	0.018	
				21	0.007	0.007	0.010	0.010	
				30	0.005	0.005	0.013	0.012	
うめ [露地] (果実) 1989年度	1	0.14/樹 ^{SC}	2	14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004	
				21	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004	
			3	14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004	
				21	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004	
		1	0.19/樹 ^{SC}	2	14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
					21	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
	3			14	0.008	0.008	0.033	0.033	
				21	0.015	0.012	0.029	0.028	
	1		17.5 ^{SC}	2	14	0.030	0.030	0.008	0.008
					21	0.023	0.023	0.017	0.017
		3		14	0.023	0.023	0.031	0.030	
				21	0.030	0.026	0.022	0.021	
うめ	1	14 ^{SC}	1	7	0.016	0.015	0.014	0.014	

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度 [露地] (果実) 1993 年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
	1	28.0 ^{SC}	2	14	0.008	0.008	0.008	0.008
				21	0.014	0.014	0.011	0.010
				14	—	—	0.078	0.076
			1	21	—	—	0.049	0.048
				28	—	—	0.059	0.058
				7	0.022	0.021	0.034	0.034
	2		14	0.011	0.010	0.014	0.013	
			21	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004	
			14	—	—	0.021	0.020	
	1		3	1	0.114	0.106	0.091	0.091
				7	0.091	0.091	0.068	0.061
				14	0.046	0.046	0.023	0.023
3		1	0.167	0.167	0.129	0.129		
		7	0.122	0.122	0.106	0.106		
		14	0.068	0.068	0.053	0.053		
ブルーベリー [露地] (果実) 2010 年度	1	14.0~ 14.9 ^{SC}	2	1			0.07	0.06
				3			0.05	0.05
				7			0.05	0.05
				14			0.04	0.04
	1		2	1			<0.04	<0.04
				3			<0.04	<0.04
				7			<0.04	<0.04
				14			<0.04	<0.04
おうとう [露地] (果実) 1989 年度	1	23.3 ^{SC}	2	1	0.030	0.030	0.024	0.023
				3	0.038	0.038	0.026	0.025
				7	0.030	0.030	0.024	0.023
				14	0.015	0.015	0.015	0.015
おうとう [露地] (果実) 1989 年度	1	18.7 ^{SC}	2	1	0.030	0.030	0.033	0.033
				3	0.015	0.015	0.023	0.023
				7	0.023	0.023	0.019	0.019
				14	0.023	0.019	0.014	0.014
ぶどう [施設] (果実) 1987 年度	1	21.0 ^{SC}	1	7	0.054	0.054	0.105	0.104
				14	0.068	0.067	0.093	0.090
				21	0.045	0.043	0.063	0.062
			3	7	0.204	0.202	0.288	0.272
				14	0.189	0.188	0.215	0.212
				21	0.104	0.103	0.150	0.150
	1		1	7	0.024	0.024	0.039	0.038
				14	0.018	0.017	0.033	0.032
				21	0.023	0.021	0.027	0.026

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
ぶどう [施設] (果実) 1989年度	1	9.3 ^{SC}	3	7	0.079	0.076	0.100	0.098
				14	0.059	0.058	0.092	0.090
				21	0.070	0.068	0.022	0.022
		14.0 ^{SC}	2	7	0.099	0.095	0.060	0.059
				3	7	0.099	0.099	0.058
			14	0.122	0.118	0.051	0.050	
	1	11.7 ^{SC}	3	7	<0.008	<0.008	0.004	0.004
				14	<0.008	<0.008	0.004	0.004
		17.5 ^{SC}	2	7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
3				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004				
かき [露地] (果実) 1989年度	1	46.7 ^{SC}	5	7	0.053	0.053	0.049	0.049
	1		5	7	0.129	0.129	0.126	0.125
キウイフルーツ [露地] (果肉) 1989年度	1	28.0 ^{SC}	3	1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				14	<0.008	<0.008	0.005	0.005
			5	1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				14	<0.008	<0.008	0.004	0.004
	1		3	1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
				14	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004
	5		1	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004	
			7	<0.008	<0.008	<0.004	<0.004	
			14	<0.008	<0.008	0.006	0.006	
いちじく [露地] (果実) 1991年度	1	21.0 ^{SC}	2	1	0.023	0.023		
				3	0.015	0.015		
				7	0.015	0.015		
			3	1	0.038	0.038		
				3	0.023	0.019		
				7	0.015	0.015		
	1		2	1	0.015	0.015		
				3	0.008	0.008		
				7	0.008	0.008		
	3		1	0.015	0.012			
			3	0.008	0.008			
			7	0.008	0.008			
茶	1	21.0 ^{SC}	3	7			1.28	1.23

作物名 [栽培形態] (分析部位) 実施年度 [露地] (荒茶) 1990年度	試験 ほ場 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	
					総デルタメトリン			
					最高値	平均値	最高値	平均値
茶 [露地] (浸出液) 1990年度	1	48 ^{EC}	3	14			0.387	0.380
				7			1.56	1.51
				14			0.395	0.395
みかん [露地] (果皮) 1982年度	1	60 ^{EC}	5	3	0.437	0.428	0.737	0.726
				7	0.361	0.350	0.555	0.536
				14	0.334	0.330	0.532	0.528
				21	0.169	0.163	0.342	0.323
茶 [露地] (浸出液) 1990年度	1	60 ^{EC}	3	7	/	/	<0.015	<0.015
				14	/	/	<0.015	<0.015
				7	/	/	<0.015	<0.015
				14	/	/	<0.015	<0.015

EC : 乳剤、SC : フロアブル、デルタメトリン換算係数 : 0.76

・全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。

— : 分析せず

/ : 該当なし

<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 499 号)
- 2 農薬抄録 トラロメトリン（殺虫剤）（2012 年 11 月 21 日作成）：バイエルクロップサイエンス株式会社、一部公表
- 3 US EPA : Deltamethrin and Tralomethrin : Federal Register、vol.62、No.186（1997 年）
- 4 食品健康影響評価について（平成 25 年 8 月 19 日付け厚生労働省発食安 0819 第 21 号）
- 5 食品健康影響評価について（平成 25 年 8 月 7 日付け 25 消安 2435 号）