資料6-2

(案)

エスプロカルブ 農薬使用者安全評価書

2024年8月30日 農業資材審議会農薬分科会 農薬使用者安全評価部会

目 次

<農薬使用者安全評価部会委員名簿>	2
I. 評価対象農薬の概要	3
1. 有効成分の概要	3
2. 有効成分の物理的・化学的性状	4
3. 申請に係る情報	
4. 作用機作	5
5. 適用病害虫雑草等の範囲及び使用方法	5
Ⅱ. 安全性に係る試験の概要	6
1. 動物代謝	6
1-1. 経口吸収率	6
1-2. 分布	8
1-3. 代謝	8
2. 毒性試験の結果概要	8
3. 公表文献における研究結果	16
III. 農薬使用者暴露許容量(AOEL)	18
IV. 急性農薬使用者暴露許容量(AAOEL)	21
V. 暴露量の推計	23
1. 経皮吸収試験	23
2. 圃場における農薬使用者暴露	23
3. 暴露量の推計	23
VI. リスク評価結果	23
評価資料	24
別紙1 主要代謝物記号	26
別紙2 用語及び略語	28
別紙3 ラットにおけるエスプロカルブの推定代謝経路	30

<経緯>

令和5年(2023年) 3月22日 農業資材審議会への諮問(再評価)

令和6年(2024年)6月14日 農業資材審議会農薬分科会農薬使用者安全

評価部会(第15回)

令和6年(2024年)7月8日 国民からの意見・情報の募集

から 8月6日

令和6年(2024年)8月30日 農業資材審議会農薬分科会農薬使用者安全

評価部会(第16回)

<農薬使用者安全評価部会委員名簿>(第15回)(第16回)

(委員)

櫻井 裕之

美谷島 克宏

(臨時委員)

上島 通浩

(専門委員)

相﨑 健一

石井 雄二

小坂 忠司

成田 伊都美

エスプロカルブ

I. 評価対象農薬の概要

1. 有効成分の概要

1.1 申請者 日産化学株式会社

1.2 登録名 エスプロカルブ

S-ベンジル=1,2-ジメチルプロピル(エチル)チオカルバマート

1.3 一般名 esprocarb(ISO名)

1.4 化学名

IUPAC 名: S-benzyl (RS)-1,2-dimethylpropyl(ethyl)thiocarbamate

CAS 名 : S-(phenylmethyl) (1,2-dimethylpropyl)ethylcarbamothioate

(CAS No. 85785-20-2)

1.5 コード番号 SC-2957, R-22957, NY-432

1.6 分子式、構造式、分子量

分子式 C₁₅H₂₃NOS

構造式 CH₃ C

分子量 265.42

2. 有効成分の物理的・化学的性状

		試験項目	純度(%)	試験方法	試験結果			
		蒸気圧	98.7	OECD 104	0.01 Pr (25.9C)			
祭风庄		98.7	気体流動法	0.01 Pa (25 °C)				
		融点		試験省略(室	温で液体のため)			
		油上	00.7	OECD 103	121 122 0G (47 P.)			
		沸点	98.7	蒸留法	131~133 °C (47 Pa)			
		熱安定性	98.7	DSC法	250 ℃まで安定			
		-1.0	00.7	OECD 105				
) and a		水	98.7	フラスコ法	4.92 mg/L (室温)			
溶		エタノール			> 1000 g/L(室温)			
7.77	有	キシレン	98.7	フラスコ法	> 1000 g/L(室温)			
解	機	アセトン			> 1000 g/L(室温)			
度	溶	ヘキサン		CIPAC MT 157.3 フラスコ法	> 1000 g/L (25 °C)			
及	媒	ジクロロメタン	95.7		> 1000 g/L (25 °C)			
		酢酸エチル			> 1000 g/L (25 °C)			
		解離定数	4.5	There claude (1) With Mr. S. American S. C. S. A				
		(pK_a)	印入	被有哈(化子傳道から	解離しないと考えられる。)			
1-	オクタ	タノール/水分配係数 (log P _{ow})	99.0	フラスコ振とう法	4.62 (25 °C)			
	加水分解性		98.7	OECD111	安定(25及び40℃、30日間、pH 5、7 及び9)			
Lata A America		00.0	EDA 171 2	半減期 21.1 目 (pH 7、25±1℃、15				
水中光分解性		99.0	EPA161-2	\sim 20 W/m ² 、285 \sim 485 nm)				
	紫外可視吸収							
		(UV/VIS)	99.0	ij	及収極大波長なし			
		スペクトル						

3. 申請に係る情報

令和4年(2022年)6月10日~6月29日に、再評価を受けるべき者から提出された農薬取締法(昭和23年法律第82号)第8条第3項に基づく試験成績等を受理した。

令和6年6月現在、諸外国での登録はない。

4. 作用機作

除草活性を有するチオカーバーメート系化合物であり、超長鎖脂肪酸の生合成を阻害することで、細胞分裂を阻害すると考えられている。(HRAC 分類:15 **)

※参照: https://www.hracglobal.com/

5. 適用病害虫雑草等の範囲及び使用方法(6製剤、別添1参照)

- ・日農フジグラス粒剤 1 7(エスプロカルブ 7.0 %・ベンスルフロンメチル 0.17 %粒剤)
- スパークスター粒剤 (エスプロカルブ 5.0 %・ジメタメトリン 0.20 %・ピラゾスルフロンエチル 0.070 %・プレチラクロール 1.5 %粒剤)
- ・ゴーサイン粒剤、SDSゴーサイン粒剤、OATゴーサイン粒剤 (イマゾスルフロン 0.30%・エスプロカルブ 7.0%・ダイムロン 5.0%粒剤)
- ・バンバン細粒剤 F(エスプロカルブ 6.0 %・ジフルフェニカン 0.15 %粉粒剤)

II. 安全性に係る試験の概要

エスプロカルブは、令和6年6月11日、食品安全委員会において、食品健康 影響評価(資料1)がなされている。食品安全委員会では、評価に用いた試験成 績において、過去のテストガイドラインに基づき実施されている試験も確認さ れたが、エスプロカルブの代謝・毒性プロファイルを適切に把握できることから、 評価は可能と判断されている。

1. 動物代謝(資料2)

エスプロカルブのフェニル基の炭素を均一に ¹⁴C で標識したもの(以下「[phe-¹⁴C]エスプロカルブ」という。)(表 1)を用いた動物代試験について、動物体内への吸収率(経口吸収率)、分布及び代謝の概要をまとめた。

表 1 標識化合物

双 1 /示师	以 [日日 707
略称	[phe- ¹⁴ C]エスプロカルブ
構造式	
標識位置	フェニル基の炭素を均一に標識

1-1. 経口吸収率

① 血中濃度推移

Sprague-Dawley (SD) ラット (一群雌雄各 5 匹) に[phe- 14 C]エスプロカルブを $10 \, \text{mg/kg}$ 体重 (以下「低用量」という。) 又は $500 \, \text{mg/kg}$ 体重 (以下「高用量」という。) で単回経口投与して、血中濃度推移について検討された。

血漿中薬物動態学的パラメータは表 2 に示されている。

低用量群における血漿中放射能の T_{max} は雌雄とも 0.6 時間であり、 C_{max} は 4.4 ~5.7 μ g/mL、 $T_{1/2}$ は 37~45 時間であった。各パラメータに性差は認められなかった。

高用量群では、 T_{max} は雄で 19 時間、雌で 6.4 時間、 C_{max} は雌雄で 60.6~79.7 $\mu g/mL$ 、 $T_{1/2}$ は雌雄で 41~46 時間であり、 T_{max} にのみ大きな性差が認められた。また、いずれの投与群においても、最高血漿中濃度を呈した後に、投与後 192 時間までに、第 2、第 3 のピークが観察されたことから、エスプロカルブ又は代謝物の消化管における再吸収が示唆された。

表 2 血漿中薬物動態学的パラメータ

投与量	10 mg/	kg 体重	500 mg/	/kg 体重
性別	雄	雌	雄	雌
T _{max} (時間)	0.6	0.6	19	6.4
C _{max} (µg/mL)	4.4	5.7	60.6	79.7
T _{1/2} (時間)	37	45	41	46
AUC (hr • μg/mL)	65.4	68.5	2,460	2,110

②経口吸収率

SD ラット (一群雌雄各 11 匹) に、 $[phe^{-14}C]$ エスプロカルブを低用量又は高用量で単回経口投与して、排泄試験が実施された。

投与後24、72及び192時間の尿及び糞中排泄率は表3に示されている。

低用量群では、投与後 192 時間で 93.8%TAR~96.4%TAR が糞尿中に排泄され、このうち尿中には 62.5%TAR~71.1%TAR、糞中には 22.7%TAR~33.9%TAR が排泄された。高用量群では、投与後 192 時間の糞尿中に 91.2%TAR~92.2%TAR が排泄され、このうち尿中に 63.0%TAR~71.8%TAR、糞中に 20.4%TAR~28.2%TAR が排泄された。

いずれの投与群においても、主要排泄経路は尿中であった。血中濃度推移 [1-1①] の結果も踏まえると、胆汁中に排泄されたエスプロカルブ又は代謝物は消化管で再吸収され、最終的に尿中に排泄されたと考えられた。

また、投与 192 時間後の組織中及び消化管内容物への残存は非常に少なく、いずれも 0.3%TAR 以下であった。

尿及び糞中排泄試験より得られた、投与後 192 時間における尿中排泄率、各 組織残留率及びケージ洗浄の合計から、経口吸収率は低用量群では 63.8~73.3%、 高用量群では 65.6~74.5%と推定した。

表 3 投与後 24、72 及び 192 時間の尿及び糞中等の排泄率 (%TAR)

	投与放射能に対する比率(%)											
- エハ		0-24	時間			0-72時間			0-192時間			
画分	10 m	ıg/kg	500 n	ng/kg	10 m	ıg/kg	500 n	ng/kg	10 m	ng/kg	500 r	ng/kg
	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌	雄	雌
尿	62.4	57.6	41.5	33.0	66.2	62.0	75.8	55.8	71.1	62.5	71.8	63.0
糞	18.8	22.4	8.00	8.19	26.7	28.5	12.07	26.7	22.7	33.9	20.4	28.2
各組織合計*	3.21	2.69	5.07	7.03	0.82	0.78	1.29	1.05	0.26	0.32	0.23	0.22
胃腸内容物	6.06	5.72	27.5	33.5	0.99	0.52	0.80	0.51	0.04	0.02	0.02	0.02
ケージ、洗浄	2.46	3.32	3.84	7.21	1.20	2.60	4.63	2.30	1.96	0.96	2.49	2.35
合計(総回収率)	93.0	91.8	85.9	88.9	95.9	94.4	94.6	86.4	96.1	97.6	95.0	93.8
経口吸収率#	-	-	-	-	-	-	-	-	73.3	63.8	74.5	65.6

^{*:} 屍体を含む。#: 0-192時間における尿+各組織合計+ケジ洗浄を経口吸収率として算出した。

1-2. 分布

SD ラット(一群雌雄各 11 匹)に[phe-14C]エスプロカルブを低用量又は高用量で単回経口投与して、体内分布試験が実施された。

投与 24 時間後において、低用量群では雌雄とも肝臓及び腎臓、高用量群では 雌雄の肝臓、腎臓及び脂肪、さらに雌の生殖腺で比較的高い放射能が検出された (消化管を除く)。しかし、投与 192 時間後では、いずれの投与群も組織中濃度 は血液中濃度と同程度又はそれ以下にまで減少した。

1-3. 代謝

SD ラット(一群雌雄各 11 匹)に[phe-¹⁴C]エスプロカルブを低用量又は高用量で単回経口投与して、尿及び糞中の代謝物同定・定量試験が実施された。(代謝物の記号と化学名等の関係は別紙 1 に示す)

尿中に未変化のエスプロカルブは検出されなかった。尿中の主要代謝物は G 及び J であり、それぞれ尿中の 18.6%TRR \sim 43.6%TRR 及び 28.5%TRR \sim 36.3%TRR を占めた。そのほかに代謝物 C(低用量群のみ)、I、L、M 及び N が同定された。

糞中からは未変化のエスプロカルブが検出されたが、3%TAR 以下であった。 代謝物として D、E、F、H、I、K、L、N 及び W が同定された。

エスプロカルブのラット体内における代謝経路は、①一次酸化による代謝物 C (S 酸化)、K (環の水酸化)、D 及び E (側鎖の水酸化)の生成、②側鎖の開裂による代謝物 G、H、L 及び M の生成、③二次酸化による代謝物 I、N 及び W の生成、④グリシン抱合による代謝物 J の生成であると考えられた。(別紙 3

2. 毒性試験の結果概要

資料1に示す各種毒性試験結果から、エスプロカルブの急性毒性は経口、経皮、吸入のいずれの投与経路においても弱く(LD_{50} (経口): $>2000 \, mg/kg$ 体重、 LD_{50} (経皮): $>5200 \, mg/kg$ 体重、 LC_{50} (吸入) $>4.06 \, mg/L$)、眼に対する刺激性は認められず、皮膚については感作性(LLNA 法)が認められた。

エスプロカルブ投与による影響は主に肝臓(重量増加等)及び腎臓(硝子滴沈 着等)に認められた。神経毒性、発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び 遺伝毒性は認められなかった。

毒性試験の概要を表4に示す。

表 4 各試験における無毒性量等

	験における無毒性	宝 寸	
急性毒性			
試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	LD50又はLC50	観察された症状
急性経口毒性 ラット	雌:2000	LD ₅₀	体重増加抑制(投与1日後)
GLP (資料 3)		雌:>2000 mg/kg 体重	死亡例なし
急性経口毒性 ラット 非 GLP		雄:4600 mg/kg 体重	3846 mg/kg 体重以上(雄)及び2959 mg/kg 体重以上(雌) 流涎(投与15~30 分後)、流涙、深く遅い呼吸(投与 1 時間後)、よろめき歩行(投与2~3 時間後) 2276 mg/kg 体重以上(雄)及び1347 mg/kg 体重以上(雌) 自発運動低下、眼裂狭小(投与30分~1 時間後)、 腹臥位、横臥位(投与3時間後) 雄: 2959 mg/kg 体重以上で死亡例(投与24~72 時間
			後) 雌:1751 mg/kg 体重以上で死亡例(投与 24~96 時間 後)
マウス 非 GLP	雄: 3641、4734、6154、 8000、10400、13520、 17576 雌: 4734、6154、8000、 10400、13520	雄:8000 mg/kg 体重	
急性経皮毒性 ラット 非 GLP (資料 3)	雌雄: 5200	LD ₅₀ 雌雄:>5200	自発運動低下、血様眼脂、鼻周囲の血様物質による汚れ、被毛汚染及び適用部位の軽度の脱毛 死亡例なし
(員杯3) 急性吸入毒性 (エアロゾル) ラット GLP		4 時間 LC50 雌雄:>4.06 mg/L	ばく露時には口及び首周囲の被毛湿潤、閉眼ばく露後は口腔周囲被毛湿潤、粗毛、血涙、着色鼻漏、顔、顎及び前肢に褐色斑
(資料 6)			死亡例なし
試験 眼刺激性	刺激性は認められなかっ	た。	結果
ウサギ GLP (資料 7)			
皮膚感作性 (LLNA 法) マウス GLP (資料 8)	皮膚感作性が認められた		
短期毒性			
試験	投与量 ¹ (mg/kg 体重/日)	NOAEL I (mg/kg 体重/日) (mg/l	OAEL kg 体重/日)

¹ 混餌投与試験については、混餌濃度を ppm として併記した。投与量は平均検体摂取量として摂餌量と試

00 H BB	此法 . 0 100 (00 1000	1-11-	Lul.	5400
90 日間	雌雄:0、100、600、1800、	· ·	雄:6	5400 ppm
反復経口	5400 ppm	雌:7	雌:41	雄:
投与毒性				・死亡(1例)
ラット	雄:0、6、37、105、328			・T.Chol 増加
GLP	雌:0、7、41、117、356			肝比重量増加
(資料 9)				・肝細胞壊死、肝細胞好酸性変化及び
				肝細胞肥大
				・骨髄の炎症、出血、壊死、リンパ系
				組織でのリンパ球減少(いずれも死亡
				例のみ)
				雌:
				・死亡(2 例)
				・肝細胞壊死、肝細胞好酸性変化及び
				肝細胞肥大
				・骨髄の炎症、出血、壊死、リンパ系
				組織でのリンパ球減少(いずれも死亡
				例のみ)
				1800 ppm 以上
				雌:
				・体重増加抑制及び摂餌量減少(投与
				1週以降)
				*
				600 ppm 以上
				雄:
				・体重増加抑制(投与4週以降)及び摂
				餌量減少(投与1週以降)
				・BUN 増加
				雌:
				• T.Chol 増加
				· 肝比重量増加
				* 1
				100 ppm 以上
				雄:
				・尿細管上皮過形成(再生性)及び硝子滴
				沈着
90 日間	雌雄:0、10、45、200、	雌雄:10	雌雄:45	500 mg/kg 体重/日以上
	500	PUEAE . 1U	P4E4年 ・ 寸J	雄:
反復経口	300			・切迫と殺(3 例)
投与毒性				
イヌ				・削痩(投与 46 日以降)、自発運動低下
				(投与44日以降)、粘膜蒼白(投与14日
GLP				以降)及び体温低下
(資料 10)				・黄疸(切迫と殺例のみ)
				・体重減少(投与 1 週以降)及び摂餌量
				減少(投与 4~6 週)
				・GGT 増加、Alb、T.Chol 及びカルシウ
				ム低下
				• 骨髄低形成
				雌:
				・切迫と殺(2 例)
				・削痩(投与 46 日以降)、自発運動低下
				(投与46日以降)、粘膜蒼白(投与46
				日以降)、体重減少(投与1週以降)及
		Ì		日以阵J、冲里枫少(仅分1週以降)及

験動物の体重から以下のように算出された値。

投与量 (mg/kg 体重/日) = 混餌濃度 ppm × 1日当たりの摂餌量 ÷ 試験動物体重

				8 mg/kg 体重/日以上 雄: ・副腎皮質の過形成及び肥大
				(投与1週以降) ・PLT増加、APTT延長 ・ALP増加 ・肝及び甲状腺絶対及び比重量増加 ・肝細胞肥大 ・甲状腺ろ胞上皮過形成
				・甲状腺ろ胞上皮過形成 雌:・摂餌量減少及び食餌効率低下傾向
GLP (資料 11)				・肝及び副腎絶対及び比重量増加・甲状腺絶対重量増加・肝細胞肥大
投与毒性 イヌ		PUE . U	рид. От	・食餌効率低下傾向(投与1週以降) ・ALP 増加
T 中间	P ^Q EAE · U、 1、 0、 U4	雄:1 雌:8	雄:8 雌:64	雄:
l 年間	雌雄:0、1、8、64	Intto 4	+#- O	・肝細胞好酸性変化及び肝細胞肥大 64 mg/kg 体重/日
				・肝絶対及び比重量増加
				雌:
				• 腎尿細管変性
				・肝絶対及び比重量増加・肝細胞好酸性変化及び肝細胞肥大
				· ALP 増加
				・PLT 増加、APTT 延長
				雄:
				・肝神胞壊死、胆行りの滞 45 mg/kg 体重/日以上
				・ALP 及び T.Bil 増加 ・肝細胞壊死、胆汁うっ滞
				・PLT 増加、APTT 延長
				· 体重増加抑制傾向(投与 1 週以降)
				降)、嘔吐及び下痢(投与24日以降)
				・流涎(投与 24 日以降)、腹側胸部及び 生殖器等の黄色の着色(投与 28 日以
				雌:
				• 肝細胞壞死
				· Glu 低下
				・RBC、Hb 及び Ht 低下 ・TG 及び T.Bil 増加
				降)、嘔吐及び下痢(投与 24 日以降)
				生殖器等の黄色の着色(投与 28 日以
				・流涎(投与16日以降)、腹側胸部及び
				雄:
				・骨髄低形成(切迫と殺例のみ) 200 mg/kg 体重/日以上
				・GGT 増加、Alb 及びカルシウム低下
				疸(いずれも切迫と殺例のみ)
				び摂餌量減少(投与 4~6 週) ・脱水症状、前後肢の黄色の着色、黄

試験	試験系	試験濃度	結果
復帰突然変	Salmonella typhimurium	50~5000 μg /プレート(+/-S9)	
異(Ames)	(TA98、TA100、TA1535、TA1537、TA1538 株)		陰性
GLP	Escherichia coli		会江
(資料 12)	(WP2uvrA 株)		
復帰突然変	S. typhimurium	2.44~78.1 μg/プレート(+S9)	
異(Ames)	(TA98、TA100、TA1535、TA1537 株)	9.77~313 μg/プレート(-S9)	
GLP	E. coli (WP2uvrA 株)	(TA98、TA100、TA1535、TA1537 株)	陰性
(資料 13)			会生
		313~5000 μg/プレート(+/-S9)	
		(WP uvrA 株)	
染色体異常	チャイニーズハムスター由来肺線維芽(CHL)細胞	18~72 μg/mL(-S9)	
GLP		18~288 μg/mL(+S9)	陰性
(資料 14)			
小核	ICR マウス(骨髄細胞)	0、500、1,000、2000 mg/kg 体重	
GLP	(一群雄 7 匹)	(単回強制経口投与)	陰性
(資料 15)			
DNA 修復	Bacillus subtilis	2000~26000 μg /ディスク	
GLP	(H17、M45 株)		陰性
(資料 16)			

長期毒性及び発がん性

試験	投与量	NOAEL	LOAEL	所見
	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	
2 年間	雌雄:0、25、125、600、	雄:1.1	雄:4.9	1800 ppm
反復経口	1800 ppm	雌:5.5	雌:28	雄:
投与毒性/発				・Glu 及び中性脂肪の低下
がん性併合				600 ppm 以上
ラット	雄:0、1.1、4.9、24、73			雌:
GLP	雌:0、1.1、5.5、28、85			体重増加抑制及び摂餌量減少
(資料 17)				125 ppm 以上
				雄:
				体重増加抑制及び摂餌量減少
				発がん性は認められなかった。
18 か月間	雌雄:0、25、250、2400	雄:2.8	雄:27	2400 ppm
発がん性		雌:34	雌:342	雄:
マウス				・胃粘膜の石灰化
GLP	雄:0、2.8、27、274			雌:
	雌:0、3.4、34、342			・腎乳頭石灰化の発生頻度増加
				250 ppm 以上
				雄:
				・一過性の着色鼻漏
				発がん性は認められなかった。
				-
光蓝、彩光 基	ماناه			

生殖・発生毒性

試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	LOAEL (mg/kg 体重/日)	所見

				,
二世代	雌雄:0、5、25、125、	親動物	親動物	親動物
繁殖毒性	600 ppm	P雄:1.45	P雄:7.2	600 ppm
ラット	P 雄: 0、0.29、1.45、7.2、34	P雌:8.4	P雌:38	P雄:
GLP	P 雌: 0、0.29、1.43、7.2、34 P 雌: 0、0.33、1.69、8.4、38		F ₁ 雄:7.2	・体重増加抑制(投与4週以降)及
(資料 19)	F ₁ 雄:0、0.29、1.43、7.2、35	·	F ₁ 雌:41	び摂餌量減少(投与1週以降)
	F1雌:0、0.34、1.73、8.7、41		児動物	・腎絶対及び比重量増加 ・糸球体腎炎
				P雌:
		P雄:7.2	P雄:34	・体重増加抑制(投与4週以降)及
		P雌:8.4	P雌:38	び摂餌量減少(投与1週以降)
		F1雄:7.2	F ₁ 雄:35	F1 雄:
		F ₁ 雌:8.7	F ₁ 雌:41	• 体重増加抑制(投与 4 週以降)
				・ 摂餌量減少及び食餌効率低下
				(投与4週以降)
				・腎の硝子滴沈着
				F1雌:
				・体重増加抑制(投与4週以降)
				・ 摂餌量減少及び食餌効率低下
				(投与4週以降)
				125 ppm 以上
				P 雄 : ・腎の病理組織学的変化(腎盂拡
				張、硝子滴沈着、尿細管の線維
				化を伴う過形成及び肥大)
				・腎比重量増加
				F ₁ 雄:
				腎比重量増加
				・腎の病理組織学的変化(腎盂拡張、
				糸球体腎炎、尿細管の線維化を伴
				う過形成)
				児動物
				600 ppm
				F1 雌雄:
				・低体重
				F2 雌雄:
				・低体重
				繁殖能に対する影響は認められなかった。
(参考資料)	雌雄:0、100、300、	_	_	親動物
一世代	600、1,200、			4800 ppm
繁殖毒性2	2400、4800 ppm			雌:
ラット	t# 0.7.01 10.01 17.0			・肝絶対及び比重量増加
GLP	雄:0、7、21、42、84、170、 318			• Chol 增加
(資料 20)	雌: 0、8、24、45、91、176、			1200 ppm 以上
	355			雌:
				・体重増加抑制(投与9週以降
				(2400 ppm 以上では投与 1 週以
				降))及び摂餌量減少(投与1週以
				降)
				600ppm 以上

² 本試験は二世代繁殖毒性試験 (ラット) (資料 19) の用量設定試験として実施され、供試動物数が一群各 10 匹と少ないことから、参考資料とした。

発生毒性 ラット GLP (資料 21)	0、5、50、500 (妊娠 6~20 日投与)	母動物:5 胎児:50	母動物:50 胎児 :500	雄: ・体重増加抑制(投与1週以降)及び摂餌量減少(投与1週以降) 児動物 4800 ppm 雌雄: ・低体重 母動物 500 mg/kg 体重/日 ・着色鼻漏 ・腎比重量増加 ・肝絶対及び比重量増加 50 mg/kg 体重/日以上 ・体重減少(妊娠 6~7 日)、体重増加抑制(妊娠 9 日(500mg/kg 体重/日投与群では投与7 日以降)及び摂餌量減少(妊娠 6~9 日以降) 胎児 500 mg/kg 体重/日 ・低体重
				催奇形性は認められなかった。
発生毒性 ウサギ GLP (資料 22)	0、20、100、200 (妊娠 7~19 日投与)	母動物:100 胎児:100	母動物: 200 胎児 : 200	母動物 200 mg/kg 体重/日 ・流産(2 例: 妊娠 22 及び 24 日) ・体重減少(妊娠 7~10 日)、体重増加抑制(妊娠 10~13 日)及び摂餌量減少(妊娠 7~10 日以降) 胎児 200 mg/kg 体重/日 ・後期吸収胚数増加 ・着床数に対する死亡胚及び死亡胎児割合増加 催奇形性は認められなかった。
神経毒性				
試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	LOAEL (mg/kg 体重/日)	所見
90 日間 反復経口投 与神経毒性 ラット GLP (資料23)	雌雄: 0、200、1000、 5000 ppm 雄: 0、14、70、352 雌: 0、15、72、367	雄:352 雌:367	雄: — 雌: —	毒性所見は認められなかった。 亜急性神経毒性は認められなかった。
生体機能への	影響 GLP (資料 24)			
試験	投与量 (mg/kg 体重/日) (投与経路)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	LOAEL (mg/kg 体重/日)	所見
中 一般症状 枢 (Irwin 法)	雌雄:0、250、500、 1000、2000、4000、	雌雄:一	雌雄: 250	250 mg/kg 体重以上 握力低下(雄:投与 2~24 時間後、

			ĭ	1	
神経系	マウス	8000 (経口)			雌:投与4時間後) 1000 mg/kg 体重以上 痛覚反応低下(雄:投与2時間後、 雌:投与30分~1時間後) 4000 mg/kg 体重以上 警戒性、反応性及び自発運動性の低 下、触覚反応低下、よろめき歩行、正 向反射障害、体温下降、立毛、屈筋反 射の低下、雄1匹と雌2匹が死亡 8000 mg/kg 体重 所見が顕著に認められ、雌雄ともに全 動物が死亡
		雄:20、50、100 (静脈内) (30 分間隔で漸増投与)	雄:50	雄:100	皮質脳波の低振幅速波化及び深部脳波の低振幅化の後、死亡
		雄:0、5、20、50、 100、200 (静脈内)	雄:50	雄:100	低下 200 mg/kg 体重では死亡
	呼吸数 イヌ	雄:50、100、200 (静脈内) (1 時間間隔で漸増投与)	雄:100	雄:200	呼吸興奮の後、抑制 投与 20 分後に死亡
律 神	ウサギ	雄:0、5、20、50、 100、200 (静脈内)	雄:50	雄:100	縮瞳 200 mg/kg 体重では全動物が死亡
経系		雌:5、10、20、50、 100、200 (静脈内) (漸増投与)	雌:20	雌:50	律動抑制
	摘出回腸 収縮 モルモッ ト	$2.5 \times 10^{-4} \sim 10^{-3} \text{ g/mL}$	雄:10 ⁻³ g/mL	雄:-	影響なし
	摘出輸精 管収縮 ラット	雄: 2.5×10 ⁻⁴ ~10 ⁻³ g/mL (in vitro)	雄:10 ⁻³ g/mL	雄:-	影響なし
	能	雄:0、250、500、 1000、2000、4000 (皮下)	雄:4000	雄:-	影響なし
		雄:6、25、50、100 (静脈内) (30 分間隔で漸増投与)	雄:100	雄:—	100 mg/kg 体重投与後まもなく死亡したが、死亡直前まで収縮反応に影響は認められなかった。
血 液	溶血性 ウサギ	雄:1×10 ⁻⁶ ~10 ⁻³ g/mL (in vitro)	雄:10 ⁻⁶ g/mL	雄:10 ⁻⁵ g/mL	溶血作用
7		雄:0、10、20、50 (静脈内)	雄:50	雄:-	凝固作用なし

腎 機 ラット 能 系	雄:0、250、500、 1,000、2,000 (腹腔内)	雄:1,000	雄: 2,000	尿タンパク増加			
その他(メカ	その他(メカニズム等)						
試験			概要				
ChE 活性に対する影響 ラット GLP (資料 25)	(原体;雄:1,000 及び3 LD50相当量)し、投与4 れた。なお、陽性対照にを用いた。 検体投与群で運動抑制 認められず、また、陽性 雄では、検体投与群の ずれの試料でも有意な活 を除く全ての試料で有意 ChE活性の低下(阻害) 1つの指標にすぎないこ。 24時間後の血漿で認めら 学的意義はないと考えら	5,270 mg/kg 体重 及び 24 時間後 はパラチオン原 、頻尿、下痢等 対照群においれ 性阻害が認められた。 と、また、用量 れた ChE 活性限 れた。	は、雌:1,260 及びにおける赤血球、 体(LD ₁₆ 相当量 の症状がみられ もほぼ同等な症 おいても ChE 活れた。一方雌で が認められ、検 しかし、血漿 Cl 相関性がなく阻害 阻害は偶発的であ	たエスプロカルブを単回強制経口投与 が4,000 mg/kg 体重、高用量はそれぞれ 血漿及び脳の ChE 活性について検討さ は、雄:16 mg/kg 体重、雌:7 mg/kg 体重) たが、神経毒性によると思われる症状は 状がみられた。 が性阻害は認められず、陽性対照群ではい は、陽性対照群では投与4時間後の血漿 体投与群では投与24時間後の血漿でのみ hE 活性は ChE 活性阻害を検討する上での 書率も25%以下と低いことから、雌の投与 あり、ChE 活性阻害を評価する上での毒性			

ラットを用いた 90 日間反復経口投与毒性試験において、雄の無毒性量が設定できなかったが、この試験での最小毒性量より低用量の無毒性量がより長期の 2 年間反復経口投与毒性/発がん性併合試験において得られたことから、ラットの無毒性量は 1.1 mg/kg 体重/日と考えられた。

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、イヌを用いた1年間反復経口投与毒性試験の1mg/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/日を許容一日摂取量(ADI)と設定した。

また、エスプロカルブ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、ラットを用いた発生毒性試験の 5 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 0.05 mg/kg 体重を急性参照用量 (ARfD) と設定した。

3. 公表文献における研究結果(資料 26、27)

表 5 に示すデータベース [Web of Science (Core Collection) 及び J-STAGE] を 用いて、それぞれ 2006 年 9 月 30 日~2021 年 12 月 31 日、2006 年 1 月 1 日~ 2021 年 12 月 31 日を検索対象期間として、有効成分名及びエスプロカルブを含

む製剤名をキーワードとして公表文献を検索し、評価対象となる影響、評価対象 の生物種等についてガイドライン³で定めるキーワードで絞り込みが行われた。

Web of Science (Core Collection) を用いた場合、全文に基づく適合性評価の対象となるヒトに対する毒性の分野 (動物を用いた研究、疫学研究等) に該当する公表文献は0報であった。

J-STAGE を用いた場合、全文に基づく適合性評価の対象となったヒトに対する毒性の分野(動物を用いた研究、疫学研究等)に該当するとして収集された公表文献2報のうちに、評価の目的と適合するものはないと判断した。

表 5 エスプロカルブに関する公表文献の検索結果

データベース名	Web of Science(Core Collection)
検索対象期間	2006/9/30~2021/12/31
検索網	5果
対象とする農薬名で検索抽出した総論文数	9
全文に基づく適合性評価の対象となったヒトに対す	0
る毒性の分野の論文数	
全文に基づく適合性評価の結果、評価の目的と適合す	0
るとした文献数	
評価に用いた文献数	0
データベース名	J-STAGE
検索対象期間	
(大学) (大学) (大学) (大学) (大学) (大学) (大学) (大学)	2006/1/1~2021/12/31
検索統	
検索結	5果
検索総対象とする農薬名で検索抽出した総論文数	5果 75
検索総対象とする農薬名で検索抽出した総論文数 全文に基づく適合性評価の対象となったヒトに対す	5果 75
検索総対象とする農薬名で検索抽出した総論文数 全文に基づく適合性評価の対象となったヒトに対する毒性の分野の論文数	5果 75 2

_

³ 公表文献の収集、選択等のためのガイドライン (令和3年9月22日 農業資材審議会農薬分科会決定)

III. 農薬使用者暴露許容量(AOEL)

急性毒性試験の結果において、経皮毒性試験で適用部位の軽度の脱毛など局所的な影響は認められたが、全身影響という観点から経皮又は吸入経路特異的な毒性は見られなかったこと、また、農薬としての使用方法から、エスプロカルブの農薬使用者暴露許容量(AOEL)の設定に当たっては、経皮又は吸入経路特異的な毒性を考慮する必要はないと判断した。よって経口投与による試験の結果に基づき AOEL を設定する。

ラットを用いた 90 日間反復経口投与毒性試験において、雄の 6 mg/kg 体重/日投与群で認められた尿細管上皮過形成 (再生性)及び硝子滴沈着により、雄の無毒性量が設定できなかった (6 mg/kg 体重/日未満)が、より低用量で長期間実施されたラットを用いた 2 年間反復経口投与毒性/発がん性併合試験では、雄の無毒性量として 1.1 mg/kg 体重/日が得られている。また、投与開始時期及び投与期間が 90 日間反復経口投与毒性試験と同等と考えられるラットを用いた二世代繁殖毒性試験において、親動物の P 雄及び F₁ 雄の 7.2 mg/kg 体重/日投与群に同様の腎の病理組織学的変化が認められたが、無毒性量 1.43 mg/kg 体重/日が得られている。このため、ラットの短期毒性試験及び生殖・発生毒性試験における無毒性量は、1.43 mg/kg 体重/日であると考えられた。

各試験で得られたエスプロカルブの無毒性量及び最小毒性量を表 8 に示している。各試験で得られたエスプロカルブの無毒性量のうち最小値は、イヌを用いた 1 年間反復経口投与毒性試験の雄の副腎皮質の過形成及び肥大に基づく 1 mg/kg 体重/日であった。

また、最小の無毒性量に近い投与量における経口吸収率は、ラットを用いた排泄試験から得られた 10 mg/kg 体重投与群の $63.8 \sim 73.3 \%$ であるが(表 6)、血中濃度推移試験で得られた同じ投与量群の C_{max} 、 T_{max} 及び $T_{1/2}$ に性差が認められず、AUC も雌雄で同等であると考えられることから(表 7)、AOEL の設定に当たっては、雌雄の経口吸収率の算術平均である 68.6 % を用いて補正することが妥当であると判断した。

表 6 投与後 192 時間の尿及び糞中等の排泄率 (%TAR)

	投与放射能に対する比率(%)				
兩八		0-1	92時間		
画分	10 mg/k	g体重	500 mg	/kg体重	
	雄	雌	雄	雌	
尿	71.1	62.5	71.8	63.0	
糞	22.7	33.9	20.4	28.2	
各組織合計*	0.26	0.32	0.23	0.22	
胃腸内容物	0.04	0.02	0.02	0.02	
ケージ、洗浄	1.96	0.96	2.49	2.35	
合計(総回収率)	96.1	97.6	95.0	93.8	
経口吸収率#	73.3	63.8	74.5	65.6	

^{*:} 屍体を含む。#: 0-192時間における尿+各組織合計+ケージ洗浄を経口吸収率として算出した。

表 7 血漿中薬物動態学的パラメータ

投与量	10 mg/l	kg 体重	500 mg/kg 体重		
性別	雄	雌	雄	雌	
T _{max} (時間)	0.6	0.6	19	6.4	
C _{max} (µg/mL)	4.4	5.7	60.6	79.7	
T _{1/2} (時間)	37	45	41	46	
AUC (hr • μg/mL)	65.4	68.5	2,460	2,110	

以上の結果から、イヌを用いた 1 年間反復経口投与毒性試験の無毒性量 1 mg/kg 体重/日を、経口吸収率 68.6%により補正し、安全係数 100 で除した 0.0069 mg/kg 体重/日を農薬使用者暴露許容量 (AOEL) と設定した。

AOEL

0.0069 mg/kg 体重/日

(AOEL 設定根拠試験) 1年間反復経口投与毒性試験

(動物種) イヌ

(期間) 1年間

(投与方法)カプセル経口(無毒性量)1 mg/kg 体重/日

(毒性所見) 副腎皮質の過形成及び肥大

(安全係数) 100

(経口吸収率) 68.6% (ラット)

表 8 AOEL の設定に関連する毒性影響等

#1 N . TF	2 NEA	投与量	NOAEL	LOAEL	AOEL 設定に関連するエンドポ
動物種	試験	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	イント*
ラット	90 日間	0、100、600、1,800、5400 ppm		雄:6	雄:尿細管上皮過形成(再生性)及
	反復経口投与毒 ::		雌:7	雌:41	び硝子滴沈着
	性	 			雌:肝比重量増加等
	(資料 9)	雄:0、6、37、105、328			
		雌:0、7、41、117、356			
	90 日間	0、200、1,000、	雄:352	雄:-	毒性所見なし
	反復経口投与	5,000 ppm	雌:367	雌:-	(神経毒性は認められない)
	神経毒性				
	(資料 23)	雄:0、14、70、352			
	. 10. 15	雌:0、15、72、367	lim art at	limet at	les et at
	二世代	0、5、25、125、600 ppm	親動物	親動物	親動物
	繁殖毒性 (資料 19)	P雄:0、0.29、1.45、7.2、34	P雄:1.45 P雌:8.4	P雄:7.2 P雌:38	雄:腎の病理組織学的変化等 雌:体重増加抑制等
	(質科 19)	P雌: 0、0.33、1.69、8.4、38	F1雄: 8.4 F1雄: 1.43	Fi雄: 38	唯: 中里增加抑制等
		F ₁ 雄: 0、0.29、1.43、7.2、35		F1雌:41	雌雄:低体重
		F_1 雌: 0、0.34、1.73、8.7、41		児動物	(繁殖能に対する影響は認めら
			P雄:7.2	P 雄:34	れない)
			P雌:8.4	P雌:38	
			F ₁ 雄:7.2	F ₁ 雄:35	
			F ₁ 雌:8.7	F ₁ 雌:41	
	発生毒性	0, 5, 50, 500	母動物:5	母動物:50	母動物: 体重増加抑制及び摂餌
	(資料 21)		胎 児:50	胎 児:500	量減少
					胎児:低体重
2 .2 12	mis at the fall				(催奇形性は認められない)
ウサギ	発生毒性	0、20、100、200	母動物:100	母動物:200	母動物:流産、体重増加抑制等
	(資料 22)		胎 児:100	胎 児:200	胎児:後期吸収胚数増加 等
					・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
イヌ	90 日間	0, 10, 45, 200, 500	雄:10	雄:45	雌雄:肝細胞好酸性変化、肝細
	反復経口投与毒 (元)	0, 10, 75, 200, 500	雌: 10	雌: 45	胞肥大等
	性		г-д 10	да т	NEDEL V G
	(資料 10)				
	1年間	0, 1, 8, 64	雄:1	雄:8	雄:副腎皮質の過形成及び肥大
	反復経口投与毒		雌:8	雌:64	雌:肝絶対及び比重量増加
	性				等
	(資料 11)				

^{*:}最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。

^{-:}無毒性量又は最小毒性量は設定できなかった。

IV. 急性農薬使用者暴露許容量(AAOEL)

エスプロカルブの単回経口投与等により生ずる可能性のある毒性影響(表 9) に対する無毒性量のうち最小値は、ラットを用いた発生毒性試験の母動物の体重減少及び摂餌量減少に対する無毒性量 5 mg/kg 体重/日であり、得られた毒性所見を検討した結果、これを根拠として、AOEL と同様に、経口吸収率 68.6%による補正を行い、安全係数 100 で除した 0.034 mg/kg 体重を急性農薬使用者暴露許容量(AAOEL)と設定した。

AAOEL 0.034 mg/kg 体重

(AAOEL 設定根拠試験) 発生毒性試験

(動物種) ラット

(期間) 妊娠6~20日

(投与方法) 強制経口

(無毒性量) 5 mg/kg 体重/日

(毒性所見) 体重減少及び摂餌量減少

(安全係数) 100

(経口吸収率) 68.6% (ラット)

表 9 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 AAOEL 設定に関連する エンドポイント* (mg/kg 体重又は mg/kg 体重/日)
	急性毒性	雄: 2276、2959、3846、5000、	雄:-
	(資料 4)	6500, 8450, 10985	雌: —
	(兵作 了)		PUE .
		雌:1347、1751、2276、2959、	州州,白珍浑新瓜玉 明刻秋小 冻 斑
		3846、5000、 6500	雌雄:自発運動低下、眼裂狭小、流涎 等
ラット	急性毒性	雌:2000	雌:-
	(資料 3)		
			体重増加抑制
	発生毒性	雌:0、5、50、500	母動物:5
	(資料 21)		
	•		母動物:体重減少及び摂餌量減少
	急性毒性	雄:3641、4734、6154、8000、	雌雄:-
	(資料 5)	10400、13520、17576	
	*	雌: 4734、6154、8000、10400、	雌雄:うずくまり、自発運動低下、粗
マウス			毛等
1 4 9 4		13520	2 1,
	一般薬理	0, 250, 500, 1000, 2000, 4000,	雌雄:—
	(自発運動量)	8000	
	(資料 24)		雌雄:握力低下
	発生毒性	0, 20, 100, 200	母動物:100
ウサギ	(資料 22)		
			母動物:体重減少及び摂餌量減少
	90 日間	0, 10, 45, 200, 500	雌雄: 200
	反復経口投与毒		
イヌ	性		雌雄: 体重減少
	(資料 10)		
L	(/		

^{*:}最小毒性量で認められた主な毒性所見を記した。 -:無毒性量は設定できなかった。

V. 暴露量の推計

1. 経皮吸収試験

エスプロカルブを含有する農薬製剤で実施した経皮吸収試験結果は提出されていない。

2. 圃場における農薬使用者暴露

エスプロカルブを含有する農薬製剤で実施した圃場における農薬使用者暴露試験結果は提出されていない。

3. 暴露量の推計

申請された製剤について、I.の 5.適用病害虫の範囲及び使用方法(別添1)に 従って使用した場合の暴露量を予測式により推計した。推計に当たっては、「農 薬使用者への影響評価ガイダンス」に準拠した。

推計に用いたパラメータ等及び暴露量の推計結果を別添2に示す。

VI. リスク評価結果

I. の 5. 適用病害虫の範囲及び使用方法に従って使用した場合の推計暴露量は、AOEL 及び AAOEL を下回っていた (別添2)。

評価資料

		#1 四 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
資料 番号	報告年	表題、出典(試験施設以外の場合) GLP適合状況(必要な場合)、公表の有無	提出者
1	2024	農薬評価書 エスプロカルブ 食品安全委員会 公表 URL: https://www.fsc.go.jp/fsciis/attachedFile/download?retrievalId=kya20230322043 &fileId=211	_
2	1987	SC-2957: PHARMACOKINETICS/METABOLISM STUDY IN RATS GLP、未公表	日産化学(株)
3	2022	エスプロカルブ:ラットを用いた急性経口毒性試験 GLP、未公表	日産化学(株)
4	1984	SC-2957原体のラットにおける急性経口および経皮毒性試験報告書 非GLP、未公表	日産化学(株)
5	1984	SC-2957原体のマウスにおける急性経口毒性試験報告書 非GLP、未公表	日産化学(株)
6	1986	EPA Acute Inhalation Study with SC-2957 Technical in Rats GLP、未公表	日産化学(株)
7	1987	SC-2957 原体の眼一次刺激性試験報告書 GLP、未公表	日産化学(株)
8	2005	ESPROCARB: LOCAL LYMPH NODE ASSAY IN THE MOUSE GLP、未公表	日産化学(株)
9	1986	SC-2957のラットにおける混餌投与による3カ月間亜急性経口毒性試験 GLP、未公表	日産化学(株)
10	1986	SC-2957のイヌにおける3カ月亜急性経口毒性試験 GLP、未公表	日産化学(株)
11	1987	SC-2957のイヌにおける1年間経口投与による慢性毒性試験 GLP、未公表	日産化学(株)
12	1985	SC-2957の微生物を用いる遺伝子復帰突然変異試験報告書 GLP、未公表	日産化学(株)
13	2022	エスプロカルブ:細菌を用いる復帰突然変異試験 GLP、未公表	日産化学(株)
14	1985	SC-2957の染色体異常試験報告書 GLP、未公表	日産化学(株)
15	2005	Esprocarb: MICRONUCLEUS TEST IN THE MOUSE GLP、未公表	日産化学(株)
16	1985	SC-2957の微生物を用いるDNA修復試験報告書 GLP、未公表	日産化学(株)

資料 番号	報告年	表題、出典(試験施設以外の場合) GLP適合状況(必要な場合)、公表の有無	提出者
17	1987	SC-2957のラットにおける慢性毒性/発癌性併合試験 GLP、未公表	日産化学(株)
18	1987	SC-2957のマウスにおける飼料混入投与による発癌性試験 GLP、未公表	日産化学(株)
19	1987	SC-2957のラットにおける次世代繁殖試験 GLP、未公表	日産化学(株)
20	1987	FERTILITY SCREEN WITH SC-2957 IN RATS GLP、未公表	日産化学(株)
21	1986	SC-2957のラットにおける催奇形性試験 GLP、未公表	日産化学(株)
22	1987	SC-2957のウサギにおける催奇形性試験 GLP、未公表	日産化学(株)
23	2006	ESPROCARB: NINETY DAY REPEATED DOSE ORAL (DIETARY) NEUROTOXICITY STUDY IN THE RAT GLP、未公表	日産化学(株)
24	1987	エスプロカルブ (SC-2957) 原体の一般薬理試験 (生体の機能に及ぼす影響) 非GLP、未公表	日産化学(株)
25	1987	IN VIVO CHOLINESTERASE EFFECTS OF SC-2957 TECHNICAL GLP、未公表	日産化学(株)
26	2022	公表文献に関する報告書 有効成分名:エスプロカルブ URL: https://www.maff.go.jp/j/nouyaku/saihyoka/attach/pdf/35_shimon-1.pdf	日産化学(株)
27	2023	公表文献調査報告書 エスプロカルブ (追補) URL: <u>https://www.maff.go.jp/j/nouyaku/saihyoka/attach/pdf/35_shimon-5.pdf</u>	農林水産省
28	2022	ドシエ エスプロカルブ (除草剤) 未公表	日産化学(株)

別紙1 主要代謝物記号

		別紙 1 王要代謝	10) ILL (7
記号	名称略称	化学名	構造式
В	SC-2957 スルホキシ ド エスプロカルブSO 体 EspSO-	S-ベンジル N-(1,2-ジメチルプロピ ル)-N-エチル-カルバモイル スルホキシド 少なくとも2種類のジアステレオ 異性体を含む	
С	1/EspSO-2 SC-2957 スルホン	S-ベンジル N-(1,2-ジメチルプロピ ル)-N-エチル-カルバモイル スルホン	
D	SC-2957 2-OH	S-ベンジル N-(1,2-ジメチル-2-ヒドロ キシプロピル)-N-エチル-チオカルバマート	S N OH
Е	SC-2957 3-OH	S-ベンジル N-(1,2-ジメチル-3-ヒドロ キシプロピル)-N-エチル-チオカルバマート	S N OH
F	SC-2957 2- COOH	S-^``'ンシ``ル N-(1-メチル-2-カルホ`*キシ プロピル)-N-エチル-チオカルハ``マート	S N OH
G		ヘ゛ンシ゛ルスルホン酸	SO₃H
Н		ヘ゛ンシ゛ルアルコール	ОН
I		安息香酸	ОН
J		馬尿酸	OH OH

記号	名称略称	化学名	構造式
K	SC-2957 環-OH	S-(ヒト゛ロキシヘ゛ンシ゛ル) N-(1,2-シ゛メチ ルフ゜ロヒ゜ル)-N-エチル-チオカルハ゛マート	HO S N
L		ヘ゛ンシ゛ルメチルスルホン	S O ₂
М		2-ヒト゛ロキシヘ゛ンシ゛ルアルコール	ОН
N		4-t ドロキシ安息香酸	но
V		N-1,2-ジメチルプロピル-N-エチルアミン	HN
W		3-ヒドロキシ安息香酸	но

別紙2 用語及び略語

AAOEL acute acceptable operator exposure level 急性農薬使用者暴露許容量

ADI acceptable daily intake 許容一日摂取量

Alb albumin アルブミン

ALP alkaline phosphatase アルカリホスファターゼ

AOEL acceptable operator exposure level 農薬使用者暴露許容量

APTT activated partial thromboplastin time 活性化部分トロンボプラスチン時間

AUC area under the curve 薬物濃度曲線下面積

ARfD acute reference dose 急性参照用量

BUN blood urea nitrogen 血液尿素窒素

ChE cholinesterase コリンエステラーゼ

 C_{max}
 maximum concentration

 最高濃度

GGT gamma-glutamyl transpeptidase γ - \mathcal{J} ν > γ - \mathcal{J} ν - \mathcal{J} ν

ルタミルトランスペプチダーゼ (γ-GTP)

Glu glucose グルコース (血糖)

GLP good laboratory practice 優良試験所規範

Hb hemoglobin ヘモグロビン(血色素量)

Ht haematocrit ヘマトクリット値

LC50median lethal concentration半数致死濃度LD50median lethal dose半数致死量LOAELlowest observed adverse effect level最小毒性量

NOAEL no observed adverse effect level 無毒性量

PLT platelet 血小板数

ppm parts per million 百万分の1(10⁻⁶)

RBC red blood cell 赤血球数

T_{1/2} half-life 消失半減期

TAR total applied radioactivity 総投与(処理) 放射性物質

T.Bil	total bilirubin	総ビリルビン
T.Chol	total cholesterol	総コレステロール
TG	triglyceride	トリグリセリド
T_{max}	time to maximum concentration	最高濃度到達時間
TRR	total radioactive residue	総残留放射性物質

別紙3 ラットにおけるエスプロカルブの推定代謝経路

(資料 28)

別添1:適用病害虫の範囲及び使用方法 (エスプロカルブ)

目 次

1.	登録番号 17025:日農フジグラス粒剤 1 7 (エスプロカルブ 7.0 %・ベンスルフロンメチル 0.17 %粒剤)	. 2
2.	登録番号 18225: スパークスター粒剤 (エスプロカルブ 5.0 %・ジメタメトリン 0.20 %・ピラゾスルフロンエチル 0.070 %・プレチラクロル 1.5 %粒剤)	
3.	登録番号 18576: ゴーサイン粒剤、 登録番号 18578: SDSゴーサイン粒剤、 登録番号 23664: OATゴーサイン粒剤 (イマゾスルフロン 0.30 %・エスプロカルブ 7.0 %・ダイムロン 5.0 %粒剤)	. 4
4.	登録番号 23092: バンバン細粒剤 F (エスプロカルブ 6.0 %・ジフルフェニカン 0.15 %粉粒剤)	. 5

1. 登録番号 17025: 日農フジグラス粒剤 1 7

(エスプロカルブ 7.0 %・ベンスルフロンメチル 0.17 %粒剤)

	<i>^ / P / P / P / P</i>	7.0 70			<i>,</i> • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	11 / (0/124/1.	•//		
				使用量	本剤 の使			エスプ・ロカルフ・を含む農	ベンスルフロンメ チルを含む
作物名	適用雑草名	使用時期	適用土壌		用回	使用方法	適用地帯	薬の総使	農薬の総
					数			用回数	使用回数
移植水稲	水田一年生雑 草マツハ・イ ホタルイ ウリカワミス・カ・ヤツリ クログ・ワイ コウキヤカ・ラ(九州) オモダ・カ ヒルムシロ セリ アオミト・ロ・薬類 による表層は く離	移植後5日~ ル*ェ2.5葉期 ただし、移 植後30日ま で	砂壌土~埴土	3 kg/10 a	1回	湛水散布	全域(北海 道、東北を 除く)の及 現期 地帯 地帯	1回	2回以内

2. 登録番号 18225:スパークスター粒剤 (エスプロカルブ 5.0 %・ジメタメトリン 0.20 %・ピラゾスルフロンエチル 0.070 %・プレチラクロール 1.5 %粒剤)

作物名	適用雑草名	使用時期	適用土壌	使用量	本剤の使用回数	使用方法	適用地帯	エスプ・功 がをむの 農薬の 無要の 無要の 無数	ジメりをむ薬便機回数	t° ラゾス ハフロンエチ ルプロンエチ 含 む 薬 便 用	プレザラ クロール 含 む 悪薬の 無 乗 乗 関 数
移植稲	水雑マカリス(北除ラケケ海く tt 道 tu ジャリス (北除ラケケ海) がを lu スズリ (オ 類 層田 草 イイ カリガ 海) が イを が (1 九) け 海 い よ に は 年	移 5 ル 葉 た し 植 日 で後 ~ 2.5 期 だ 、後 ま	砂壌土~埴土	3 kg/10 a	1 回	湛水 散布	全の普期で早栽地域の通及が期培帯	1 回	2 回 内	1 回	2回以内

3. 登録番号 18576: ゴーサイン粒剤、

登録番号 18578: SDSゴーサイン粒剤、 登録番号 23664: OATゴーサイン粒剤

(イマゾスルフロン 0.30 %・エスプロカルブ 7.0 %・ダイムロン 5.0 %粒剤)

	*									
作物名	適用雑草名	使用時期移植後10	適用土壌	使用量	本剤 の使 用回 数	使用 方法	適用地帯	イマゾスルフロンを含む 農薬の総使用回数	xxプ゚ロカル ブを含 む農薬 の総使 用回数	が 仏心を含む農薬の総使用回数
移植松	水 雑 マッハイ カリカワ ミス・オキャッカリ シス・オ・カルイ カリ カッ・カー カッ・カー カッ・カー カッ・カー カッ・カー は は できる から	日~ L 2.5 だ 移 d 30 日 移 d L 2.5 だ 後 で 移 i と で 変 で 変 が ま で 変 が ま で 変 が ま で な が ま で な が ま で な が ま で な が ま で な で な か ま で な な な な な な な な な な な な な な な な な な	砂 (東) (東) (東) (土) (土)	3 kg/10 a	1回	湛水 布	北海(全道中国栽を普び培)近国の培は、国の培除通早地・戦・早地は、期期帯・中国栽帯	2 回以	1 回	3 内苗布回内田 2 内以育散1以本は以内のはないので回内)

4. 登録番号 23092: バンバン細粒剤 F

(エスプロカルブ 6.0 %・ジフルフェニカン 0.15 %粉粒剤)

					本剤			エスフ゜ロカルフ゛	シ゛フルフェニカ
作物名	適用雑	使用時期	適用土壌	使用量	の使	使用方	適用地	を含む農薬	ソを含む
作物名	草名	使用时期	週用土壌	使用里	用回	法	帯	の総使用回	農薬の総
					数			数	使用回数
小 麦 (秋		は種後出芽					全域		
播)	一年生	前~出芽揃	全土壤(砂	2 51/10 -	1 🗔	全面土	(北海	1回	1 回
大麦(秋	雑草	期(雑草発	土を除く)	3~5 kg/10 a	1 回	壤散布	道を		
播)		生前)					除く)		

別添2:暴露量の推計(エスプロカルブを有効成分として含む製剤)

目 次

1.	登録番号 17025: 日農フジグラス粒剤 1 7	
	(エスプロカルブ 7.0 %・ベンスルフロンメチル 0.17 %粒剤)	2
2.	登録番号 18225: スパークスター粒剤	
	(エスプロカルブ 5.0 %・ジメタメトリン 0.20 %・ピラゾスルフロンエチル 0.070 %・プレチラク	. П
	ール 1.5 %粒剤)	3
3.	登録番号 18576: ゴーサイン粒剤	
	登録番号 18578: SDSゴーサイン粒剤	
	登録番号 23664: OATゴーサイン粒剤	
	(イマゾスルフロン 0.30 %・エスプロカルブ 7.0 %・ダイムロン 5.0 %粒剤)	4
4.	登録番号 23092: バンバン細粒剤 F	
	(エスプロカルブ 6.0 %・ジフルフェニカン 0.15 %粉粒剤)	5

*:製剤のハザード区分に応じた防護装備を踏まえた暴露量を算出した。

1. 登録番号 17025:日農フジグラス粒剤 17 (エスプロカルブ 7.0 %・ベンスルフロンメチル 0.17 %粒剤)

 製剤情報 	登録番号	17025					
① 殺剂情報	種類・名称	エスプロカルブ・ベンスルフロンメチル粒剤 (日農フジグラス 粒剤 17)(除草剤)					
② 評価対象有效	成分	エスプロカルブ					
③-1 AOEL		0.0069 (mg/kg 体重/日)					
③-2 AAOEL		0.034 (mg/kg 体重)					
④ 有効成分濃度・含有率		7 %					
⑤ 製剤の形態((製剤/散布液)	製剤: 固体/散布時: 固体					
⑥ 調製時の予測	引式	固形剤(粉剤、微粒剤、粒剤等)					

⑭ 経皮吸収率	希釈倍数 (倍)	経皮吸収率(%)
製剤	1	10

					防護装備あり									
使用番号	使用方法等 (投下量/使用時期/使用方法/評価	希釈	散布時の	調集	製時		散布時		反復	急性			備考	
番号	UIFW41	に用いた使用回数)	釈倍数	予測式	マスク	手袋	防護 服	マスク	手袋	(μg ai/kg 体重/ 日)	(μg ai/kg 体 重)	%AOEL 1)	%AAOEL 2)	/ / / / / / / / / / / / / / / / / / /
1	移植水稲	3 kg/10a/移植後 5 日〜ノビェ 2.5 葉期 ただし、移植後 30 日まで/湛水散布/ 1 回	1	固形剤 (粒剤) 水稲(手 散布)		不浸 透性 手袋	長ボ・袖作衣			1.5	19.6	21.8	57.6	

^{1):} AOEL 占有率=反復暴露量(μg ai/kg 体重/日)÷1000(μg/mg)÷AOEL(mg/kg 体重/日)×100

²⁾: AAOEL 占有率=急性暴露量 (μg ai/kg 体重) ÷1000 (μg/mg) ÷AAOEL (mg/kg 体重) ×100 なお、体重当たり暴露量の計算には国民の平均体重 55.1 kg を用いている。

2. 登録番号 18225: スパークスター粒剤 (エスプロカルブ 5.0 %・ジメタメトリン 0.20 %・ピラゾスルフロンエチル 0.070 %・プレチラクロール 1.5 %粒剤)

① 制划棒却	登録番号	18225					
① 製剤情報	種類・名称	エスプロカルブ・ジメタメトリン・ピラゾスルフロンエチ ル・プレチラクロール粒剤 (スパークスター粒剤)(除草剤)					
② 評価対象有效	成分	エスプロカルブ					
③-1 AOEL		0.0069 (mg/kg 体重/日)					
③-2 AAOEL		0.034 (mg/kg 体重)					
④ 有効成分濃度	・含有率	5 %					
⑤ 製剤の形態 (製剤/散布液)	製剤: 固体/散布時: 固体					
⑥ 調製時の予測	式	固形剤 (粉剤、微粒剤、粒剤等)					

⑭ 経皮吸収率	希釈倍数 (倍)	経皮吸収率(%)
製剤	1	10

		使用方法等 ②作物名 (投下量/使用時期/使用方法/評価に	希釈	尺 散布時の予	防護装備あり									
使用番号	⑦作物名				調製時		散布時		反復	急性			備考	
	(投下重/使用時期/使用方伝/計 用いた使用回数)	(投下重/使用時期/使用力伝/計画に用いた使用回数)	倍数		マスク	手袋	防護服	マスク	手袋	(μg ai/kg 体重/ 日)	(μg ai/kg 体 重)	%AOEL 1)	%AAOEL 2)	VIII
1	移植水稲	3 kg/10a/移植後 5 日〜/ビェ2.5 葉期 ただし、移植後 30 日まで/湛水散布/1回	1	固形剤(粒 剤)水稲 (手散布)		不透手				2.2	28.2	31.3	82.9	

^{1):} AOEL 占有率=反復暴露量(μg ai/kg 体重/日)÷1000(μg/mg)÷AOEL(mg/kg 体重/日)×100

²⁾: AAOEL 占有率=急性暴露量 (μg ai/kg 体重) ÷1000 (μg/mg) ÷AAOEL (mg/kg 体重) ×100 なお、体重当たり暴露量の計算には国民の平均体重 55.1 kg を用いている。

3. 登録番号 18576: ゴーサイン粒剤、登録番号 18578: SDSゴーサイン粒剤、登録番号 23664: OATゴーサイン粒剤 (イマゾスルフロン 0.30 %・エスプロカルブ 7.0 %・ダイムロン 5.0 %粒剤)

① 製剤情報	登録番号	18576 · 18578 · 23664						
① 表別情報	種類・名称	イマゾスルフロン・エスプロカルブ・ダイムロン粒剤 (ゴーサイン 粒剤・SDS ゴーサイン粒剤・OAT ゴーサイン粒剤)(除草剤)						
② 評価対象有效	成分	エスプロカルブ						
③-1 AOEL		0.0069 (mg/kg 体重/日)						
③-2 AAOEL		0.034 (mg/kg 体重)						
④ 有効成分濃度・含有率		7 %						
⑤ 製剤の形態 ((製剤/散布液)	製剤: 固体/散布時: 固体						
⑥ 調製時の予測	引式	固形剤(粉剤、微粒剤、粒剤等)						

⑭ 経皮吸収率	希釈倍数 (倍)	経皮吸収率(%)
製剤	1	10

使用番号	⑦作物名 (投下量		希釈倍数	散布時の予 測式	防護装備あり									
		使用方法等 (投下量/使用時期/使用方法/評価に 用いた使用回数)			調集	以時		散布時		反復	急性			備考
					マスク	手袋	防護服	マスク	手袋	(μg ai/kg 体重/ 日)	(μg ai/kg 体 重)	%AOEL 1)	%AAOEL 2)	
1	移植水稲	3 kg/10a/移植後 10 日〜/ビェ2.5 葉期 ただし、移植後 30 日まで/湛水散布/1 回	1	固形剤(粒 剤) 水稲 (手散布)		不浸 透性 手袋	長ボン長の業ズ・袖作衣			1.5	19.6	21.8	57.6	

 $^{^{-1}}$: AOEL 占有率=反復暴露量(μg ai/kg 体重/日)÷1000($\mu g/mg$)÷AOEL(m g/kg 体重/日)×100

²⁾: AAOEL 占有率=急性暴露量 (μg ai/kg 体重) ÷1000 (μg/mg) ÷AAOEL (mg/kg 体重) ×100 なお、体重当たり暴露量の計算には国民の平均体重 55.1 kg を用いている。

4. 登録番号 23092: バンバン細粒剤 F (エスプロカルブ 6.0 %・ジフルフェニカン 0.15 %粉粒剤)

 製剤情報 	登録番号	23092							
① 股刑情報	種類·名称	エスプロカルブ・ジフルフェニカン粉粒剤 (バンバン細粒剤 F) (除草剤)							
② 評価対象有效	 成分	エスプロカルブ							
③-1 AOEL		0.0069 (mg/kg 体重/日)							
③-2 AAOEL		0.034 (mg/kg 体重)							
④ 有効成分濃度・含有率		6 %							
⑤ 製剤の形態	(製剤/散布液)	製剤: 固体/散布時: 固体							
⑥ 調製時の予測	引式	固形剤 (粉剤、微粒剤、粒剤等)							

⑭ 経皮吸収率	希釈倍数 (倍)	経皮吸収率(%)
製剤	1	10

使用番号				散布時の 予測式	防護装備あり									
	⑦作物名 (打	使用方法等 (投下景/使用時期/使用方法/萩価に	希釈倍数		調	調製時		散布時		反復	急性			備考
		使用方法等 (投下量/使用時期/使用方法/評価に 用いた使用回数)			マスク	手袋	防護 服	マスク	手袋	(μg ai/kg 体重/ 日)	(μg ai/kg 体 重)	%AOEL 1)	%AAOEL 2)	/用 <i>行</i>
1	小麦 (秋播)	5 kg/10a/は種後出芽前〜出芽揃期(雑草発生前)/全面土壌散布/1回	1	固形剤 (粒剤) 畑作物 (手散 布)		不 透 手 袋			不 透 手 袋	5.5	8.2	79	24.1	
2	大麦 (秋播)	5 kg/10a/は種後出芽前〜出芽揃期(雑草 発生前)/全面土壌散布/1回	1	固形剤 (粒剤) - 畑作物 (手散 布)		不浸 透性 手袋			不浸 透性 手袋	5.5	8.2	79	24.1	

^{1):} AOEL 占有率=反復暴露量(μg ai/kg 体重/日)÷1000(μg/mg)÷AOEL(mg/kg 体重/日)×100

²⁾: AAOEL 占有率=急性暴露量 (μg ai/kg 体重) ÷1000 (μg/mg) ÷AAOEL (mg/kg 体重) ×100 なお、体重当たり暴露量の計算には国民の平均体重 55.1 kg を用いている。

令和4年農林水産省告示第1650号(農薬取締法第四条第一項第五号に掲げる場合に該当するかどうかの基準を定める件第一号の規定に基づき、同号の農林水産大臣が定める基準を定める件)の一部を改正する件(エスプロカルブ)(案)についての意見・情報の募集の結果について(案)

- 1. 意見募集の概要
- (1) 意見募集の対象農薬エスプロカルブ
- (2) 意見募集の周知方法 関係資料を電子政府の総合窓口(e-Gov)に掲載
- (3)意見募集期間 令和6年7月8日(月)~令和6年8月6日(火)
- (4) 意見提出方法
 - ・電子政府の総合窓口(e-Gov)
 - 郵送
- (5) 意見提出先 農林水産省消費·安全局農産安全管理課
- 2. 意見募集の結果
- (1) 御意見提出者数
 - ・電子政府の総合窓口(e-Gov) 1通
 - 郵送 O 通
- (2) 御意見の延べ総数 1件

(別紙)

農林水産省告示第1650号(農薬取締法第四条第一項第五号に掲げる場合に該当するかどうかの基準 を定める件第一号の規定に基づき、同号の農林水産大臣が定める基準を定める件)の一部を改正する 件(エスプロカルブ)(案)についての意見・情報の募集に寄せられた意見・情報及びそれに対する 考え方 (案)

御意見

御意見に対する考え方

日産化学株式会社による、エスプロカルブ 1 を含む、スパークスター粒剤の安全データシ JP)を明記している。

> 強い眼刺激 (H319) 遺伝性疾患のおそれの疑い (H341) 発がんのおそれ(H350)

長期にわたる、又は反復ばく露による臓器 の障害 (呼吸器系、腎臓、免疫系)(H372)

長期継続的影響によって水牛生物に非常に 強い毒性 (H410)

% https://www.nissanagro.net/data/msds/18225.pdf より抜粋

また、漏出時の応急処置には、直ちに、全 ての方向に適切な距離を漏洩区域として隔離 する。

出動は、適切な保護装備を身につけた有資 格者に限られる。と明記されている。

この様な危険成分を PPM レベルとは言え、 農業環境への使用承認をするなど、もっての 外としか言いようが無い。

FAO (国連食糧農業機関) の統計によれば、 日本の農薬使用量は中国とさほど大差ない状 況。アメリカについては日本の5分の1、イ ギリスで4分の1、さらにインドでは30分の 1程度との報告。

もはや日本産の野菜は、東京オリンピック 時、一部海外選手の食事では、日本産野菜を 除外される国もあったほどであり、汚染物質 との評価を受けている現状を、厚労省は自覚 すべきである。

農薬使用者への影響評価については、「農業 資材審議会農薬分科会」及び「農薬使用者への ートの注意喚起には、以下の危険有害性 (GHS|影響評価法に関する検討会」において、農薬使 用者の暴露量及び暴露許容量の算定方法等を含 めた必要事項の審議を行い、その評価法が定め られました。(具体的な評価法については、「農 薬の登録申請において提出すべき資料につい て」(平成31年3月29日付け30消安第6278号 農林水産省消費・安全局長通知)別紙1「農薬 使用者への影響評価ガイダンス」参照)

> 本剤の再評価においては、各試験で得られた 無毒性量を種差及び個人差を考慮した安全係数 で除して、農薬使用者暴露許容量(AOEL)及 び急性農薬使用者暴露許容量(AAOEL)を設 定しております。申請された使用方法どおり使 用された場合の農薬使用者の推計暴露量は、 AOEL 及び AAOEL を超えないことを確認して おり、農薬使用者の安全は担保されると考えて います。また、その農薬が、特に急性毒性が強 い、眼や皮膚に刺激性がある、感作性があると 認められる場合は、追加の防護装備や使用上の 注意事項を付すことで、農薬使用者の安全を担 保しています。

> なお、病害虫の種類や発生状況はその国の気 象条件や栽培される作物の種類によって異なる ため、その防除に必要な農薬の使用量が異なる ことがあります。

> 一方で、農薬は、消費者、農薬使用者及び環 境生物が暴露するため、それらへの安全が確保 されていることが最も重要です。

> このため、農薬の安全性評価にあたっては、 農林水産省をはじめ関係府省に第三者の外部有 識者で構成される審議会等を設置し、関係府省 が連携して最新の科学に基づき審議が行われ、 申請された使用方法で使用した場合に安全が確 保されていることを確認した上で登録していま す。

いただいたご意見は関係府省にも共有いたし

※寄せられた御意見をそのまま掲載しています。