



府 食 第 9 8 7 号
平成 18 年 12 月 7 日

厚生労働大臣
柳澤 伯夫 殿

食品安全委員会
委員長 寺田 雅晴



食品健康影響評価の結果の通知について

平成 17 年 10 月 4 日付け厚生労働省発食安第 1004001 号及び平成 18 年 7 月 18 日付け厚生労働省発食安第 0718028 号をもって貴省から当委員会に対して求められたクロチアニジンに係る食品健康影響評価の結果は下記のとおりですので、食品安全基本法（平成 15 年法律第 48 号）第 23 条第 2 項の規定に基づき通知します。

なお、食品健康影響評価の詳細は別添のとおりです。

記

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

農薬評価書

クロチアニジン

(第2版)

2006年12月

食品安全委員会

目次

・ 目次	1
・ 審議の経緯	3
・ 食品安全委員会委員名簿	4
・ 食品安全委員会農業専門調査会専門委員名簿	4
・ 要約	5
I. 評価対象農薬の概要	
1. 用途	6
2. 有効成分の一般名	6
3. 化学名	6
4. 分子式	6
5. 分子量	6
6. 構造式	6
7. 開発の経緯	6
II. 試験結果概要	
1. ラットにおける動物体内運命試験(吸収・分布・代謝及び排泄)	7
2. 植物体内運命試験	8
(1) イネにおける植物体内運命試験	8
(2) トマトにおける植物体内運命試験	9
(3) 茶における植物体内運命試験	10
3. 土壌中運命試験	10
(1) 湛水土壌中運命試験	10
(2) 畑地土壌中運命試験	11
(3) 土壌表面光分解試験	11
(4) 土壌吸着試験	11
(5) 土壌移行試験	11
4. 水中運命試験	12
(1) 加水分解試験	12
(2) 水中光分解試験	12
5. 土壌残留試験	12
6. 作物残留試験	13
7. 乳汁への移行試験	13
8. 一般薬理試験	14
9. 急性毒性試験	15

(1) 急性毒性試験(経口/経皮/吸入:ラット・マウス)	15
(2) 急性神経毒性試験①(ラット)	15
(3) 急性神経毒性試験②(ラット)	16
10. 眼・皮膚に対する刺激性及び皮膚感作性	16
11. 亜急性毒性試験	16
(1) 90日間亜急性毒性試験(ラット)	16
(2) 90日間亜急性毒性試験(イヌ)	17
(3) 90日間亜急性神経毒性試験(ラット)	17
12. 慢性毒性試験及び発がん性試験	18
(1) 1年間慢性毒性試験(イヌ)	18
(2) 2年間慢性毒性/発がん性併合試験(ラット)	18
(3) 18ヶ月間発がん性試験(マウス)	20
13. 生殖発生毒性試験	20
(1) 2世代繁殖試験(ラット)	20
(2) 発生毒性試験(ラット)	21
(3) 発生毒性試験(ウサギ)	22
14. 遺伝毒性試験	22
Ⅲ. 総合評価	24
・ 別紙1:代謝物/分解物略称	28
・ 別紙2:検査値等略称	29
別紙3:作物残留試験成績	30
・ 別紙4:推定摂取量	34
・ 参照	36

< 審議の経緯 >

第 1 版関係

- 2001年12月20日 初回農薬登録（非食用）
2002年4月24日 初回農薬登録（食用）
2004年9月27日 農林水産省より、厚生労働省へ適用拡大申請に係る連絡及び
基準設定依頼
2004年10月5日 厚生労働大臣より残留基準設定に係る食品健康影響評価に
要請（厚生労働省発食安第1005002号）（参照1~56,58）
2004年10月7日 食品安全委員会第64回会合（要請事項説明）（参照59）
2004年11月2日 農薬専門調査会第19回会合（参照60）
2004年12月2日 食品安全委員会第72回会合（報告）
2004年12月2日より12月29日 国民からの意見聴取
2005年1月26日 農薬専門調査会座長より食品安全委員会委員長へ報告
2005年1月27日 食品健康影響評価の結果の通知について（参照61）
2005年10月25日 残留農薬基準告示（参照62）
2005年11月25日 適用拡大登録

第 2 版関係

- 2005年9月20日 農林水産省より、厚生労働省へ適用拡大申請に係る連絡及び
基準設定依頼
2005年10月4日 厚生労働大臣より残留基準設定に係る食品健康影響評価に
要請（厚生労働省発食安第1004001号）同接受（参照63~65）
2005年10月6日 食品安全委員会第114回会合（要請事項説明）（参照66）
2005年11月29日 残留農薬基準告示（参照67）
2006年7月18日 厚生労働大臣より残留基準設定（暫定基準）に係る食品健康
影響評価について追加要請（参照68）
2006年7月20日 食品安全委員会第153回会合（要請事項説明）（参照69）
2006年9月25日 農薬専門調査会総合評価第二部会第4回会合（参照70）
2006年10月4日 農薬専門調査会幹事会第4回会合（参照71）
2006年10月26日 食品安全委員会第165回会合（報告）
2006年10月26日より2006年11月24日 国民からの意見聴取
2006年12月5日 農薬専門調査会座長より食品安全委員会委員長へ報告
2006年12月7日 食品安全委員会第170回会合（報告）
（同日付け厚生労働大臣に通知）

< 食品安全委員会委員名簿 >

(2006年6月30日まで)

寺田雅昭 (委員長)
寺尾允男 (委員長代理)
小泉直子
坂本元子
中村靖彦
本間清一
見上 彪

(2006年7月1日から)

寺田雅昭 (委員長)
見上 彪 (委員長代理)
小泉直子
長尾 拓
野村一正
畑江敬子
本間清一

< 食品安全委員会農薬専門調査会専門委員名簿 >

(2006年3月31日まで)

鈴木勝士 (座長)	高木篤也
廣瀬雅雄 (座長代理)	武田明治
石井康雄	津田修治*
江馬 眞	津田洋幸
太田敏博	出川雅邦
小澤正吾	長尾哲二

林 眞
平塚 明
吉田 緑

* : 2005年10月～

(2006年4月1日から)

鈴木勝士 (座長)	三枝順三
廣瀬雅雄 (座長代理)	佐々木有
赤池昭紀	高木篤也
石井康雄	玉井郁巳
泉 啓介	田村廣人
上路雅子	津田修治
臼井健二	津田洋幸
江馬 眞	出川雅邦
大澤貫寿	長尾哲二
太田敏博	中澤憲一
大谷 浩	納屋聖人
小澤正吾	成瀬一郎
小林裕子	布柴達男

根岸友恵
林 眞
平塚 明
藤本成明
細川正清
松本清司
柳井徳磨
山崎浩史
山手丈至
與語靖洋
吉田 緑
若栗 忍

要 約

ネオニコチノイド系化合物の殺虫剤である「クロチアニジン」(IUPAC : (E)-1-(2-クロロ-1,3-チアゾール-5-イルメチル)-3-メチル-2-ニトログアニジン) について、各種試験成績等を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に供した試験成績は、動物体内運命(ラット)、植物体内運命(イネ、トマト、茶)、土壌中運命、水中運命、作物残留、土壌残留、急性毒性(ラット、マウス)、亜急性毒性(ラット、イヌ)、慢性毒性(イヌ)、慢性毒性/発がん性併合(ラット)、発がん性(マウス)、2世代繁殖(ラット)、発生毒性(ラット、ウサギ)、遺伝毒性試験等である。

試験結果から、神経毒性、発がん性、繁殖能に対する影響、催奇形性及び遺伝毒性は認められなかった。

各試験の無毒性量の最小値がラットを用いた2年間慢性毒性/発がん性併合試験の9.7 mg/kg 体重/日であったので、これを根拠として、安全係数100で除した0.097 mg/kg 体重/日を一日摂取許容量(ADI)とした。

I. 評価対象農薬の概要

1. 用途

殺虫剤

2. 有効成分の一般名

和名：クロチアニジン

英名：clothianidin (ISO 名)

3. 化学名

IUPAC

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

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

CAS (No. 210880-92-5)

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

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

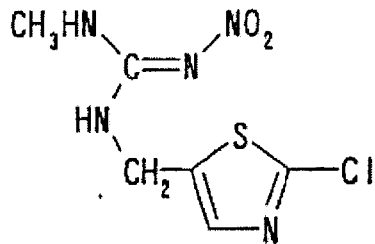
4. 分子式

C₆H₈ClN₅O₂S

5. 分子量

249.68

6. 構造式



7. 開発の経緯

クロチアニジンは1988年に武田薬品工業(株)により開発されたネオニコチノイド系化合物の殺虫剤であり、作用機構は昆虫中枢神経系のニコチン性アセチルコリン受容体に対するアゴニスト作用である。我が国では2002年4月24日に初めて食用作物についての農薬登録がなされた。国内では2005年7月末現在粉剤、粒剤など20剤の登録を取得、販売している。海外では米国、韓国等で登録が取得されている。(参照1~56)

2005年5月に住化武田農薬株式会社(以下「申請者」という)より農薬取締法に基づく適用拡大登録申請(はくさい、ブロッコリー、アスパラガス等)がなされ、参照63~64の資料が提出されている。

II. 試験結果概要

各種運命試験（IIの1～4）は、クロチアニジンのニトログアニジン部分の炭素を ^{14}C で標識したもの（Nit- ^{14}C -クロチアニジン）及びチアゾール環の2位の炭素を ^{14}C で標識したもの（Thi- ^{14}C -クロチアニジン）を用いて実施された。放射能濃度及び代謝物濃度は特に断りがない場合クロチアニジンに換算した。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。

1. ラットにおける動物体内運命試験（吸収・分布・代謝及び排泄）

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

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

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

クロチアニジンの低用量及び高用量単回経口投与群の主な組織の残留放射能濃度は表1に示されている。各組織とも経時的に減少し、投与後7日での各組織における放射能は、低用量単回経口投与群では 0.07% TAR 以下、高用量単回経口投与群では 0.06% TAR 以下であった。

表1 主な組織の残留放射能濃度 ($\mu\text{g/g}$)

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

	坐骨神経 (0.53~0.55)、甲状腺(0.33~0.64)、腎臓 (0.33~0.57)	0.25)、皮膚 (0.17~0.24)、腎臓 (0.17~0.23)、坐骨神経(0.11~0.33)
雌	体毛 (0.61~0.63)、肝臓 (0.59~0.67)、血液 (0.52~0.79)、坐骨神経 (0.22~0.62)、副腎(0.41~0.59)	

*: 血中最高濃度到達時付近

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

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

2. 植物体内運命試験

(1) イネにおける植物体内運命試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及び Thi-¹⁴C-クロチアニジンを用いてイネ (品種: 旭 4 号) における植物体内運命試験が実施された。本試験で用いた試験設計概要は表 2 に示されている。

表 2 イネにおける植物体内運命試験設計概要

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

試験区 I において、処理 35 日後に 70.1~75.5% TAR が処理葉部に残存した。試験区 II においては、48 日後に 84.8~91.0% TAR (40.5~47.3mg/kg) が処理葉部に残存し、可食

部（玄米）には0.2%TAR（0.02 mg/kg）存在した。試験区Ⅲにおいては、130日後、稲体及び土壤中からそれぞれ5.6～6.5%TAR、88.0～91.9%TARの残留放射能が回収され、葉部に3.4～4.5%TAR、葉鞘部に0.9～1.0%TAR存在し、処理経過日数と共に増加した。可食部（玄米）への移行は0.2%TAR（0.02 mg/kg）以下と僅かであった。

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

イネにおける主要代謝経路は、①ニトログアニジン部分からの脱メチル化(TZNG、TZU、NTG)、②ニトログアニジン部分の加水分解(TZMU、TZU)、③ニトログアニジン部分とチアゾリルメチル部分の炭素-窒素結合の開裂(MNG、NTG、MG)、④ニトログアニジン部分の脱ニトロ化(TMG、MG)、と考えられた。(参照5)

(2) トマトにおける植物体内運命試験

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

表3 トマトにおける植物体内運命試験設計概要

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

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

試験区 I 又は II において、クロチアニジンの半減期はそれぞれ 132~158 日であり、処理 28 日後、クロチアニジンはそれぞれ 86.8~90.0% TAR であり、主要代謝物は僅か TZMU で 1.2~3.5% TAR であった。試験区 III のトマトにおいて、収穫時にクロチアニジンは 0.55 mg/kg (96.6% TRR) 分布した。試験区 IV において、処理 97 日後果実部にはクロチアニジンが 0.009 mg/kg (66.1% TRR) であり、主要代謝物は MNG 及び TZNG であり、それぞれ 0.002 mg/kg (17.7% TRR)、0.001 mg/kg (8.4% TRR) 分布した。

トマトにおける主要代謝経路は、①ニトログアニジン部分からの脱メチル化(TZNG、TZU、NTG)、②ニトログアニジン部分の加水分解 (TZMU、TZU)、③ニトログアニジン部分とチアゾリルメチル部分の炭素-窒素結合の開裂 (MNG、NTG、MG)、④ニトログアニジン部分の脱ニトロ化 (TMG、MG) であると考えられた。(参照 6)

(3) 茶における植物体内運命試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及び Thi-¹⁴C-クロチアニジンを用いて水溶剤を調製し、クロチアニジンの茶における植物体内運命試験が行われた。茶(品種:やぶきた)の葉部に、処理葉部移行試験では 3.5 µg/葉を塗布し、処理 7、14、21、28 日後に検体を採取した。非処理葉部移行試験では 50 µg/葉を塗布し(Nit-¹⁴C-クロチアニジンのみ)、処理 28 日後に検体(処理葉、その上位/下位の非処理葉、及び枝)を採取した。

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

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

茶における主要代謝経路は、①ニトログアニジン部分からの脱メチル化(TZNG、TZU)、②ニトログアニジン部分の加水分解 (TZMU、TZU)、③ニトログアニジン部分とチアゾリルメチル部分の炭素-窒素結合の開裂 (MNG、MG)、④ニトログアニジン部分の脱ニトロ化 (TMG、MG) であると考えられた。(参照 7)

3. 土壌中運命試験

(1) 湛水土壌中運命試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及び Thi-¹⁴C-クロチアニジンをそれぞれ供試土壌の乾燥重量に対して 0.225 mg/kg の用量で湛水状態の 3 種の土壌(重埴土、砂埴土、軽埴土)に混和後、25°C の暗所で 180 日間インキュベーションし、好氣的及び嫌氣的(軽埴土のみ)条件下に

おけるクロチアニジンの湛水土壌中運命試験が行われた。

クロチアニジンの半減期は、重埴土、砂壤土、軽埴土で好氣的条件下においてそれぞれ約 50 日、約 70 日、約 60 日であった。嫌氣的条件下では、軽埴土で約 40 日であった。好氣的及び嫌氣的条件下のいずれの土壌でも主要分解物は TMG であり、嫌氣的条件下の軽埴土で 11.4% TAR 生成した。その他の分解物はいずれも 2.9% TAR 以下であった。180 日後の非抽出放射能は好氣的条件で 71.0~80.0%TAR、嫌氣的条件で 80.3%TAR に達した。揮発性成分は両条件下で 4.3%TAR 以下であった。滅菌土壌において、分解物は認められなかった。(参照 8)

(2) 畑地土壌中運命試験

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

クロチアニジンの半減期は、重埴土、砂壤土、軽埴土で好氣的条件下においてそれぞれ約 190 日、約 210 日、約 200 日であった。嫌氣的条件下では、軽埴土で約 220 日であった。好氣的及び嫌氣的条件下のいずれの土壌でも主要分解物は MNG であり、好氣的条件下の軽埴土で 3.4% TAR 生成した。180 日後の非抽出放射能は好氣的条件下で 40.7~45.2%TAR、嫌氣的条件で 40.0~44.8%TAR であった。揮発性放射能は両条件下で 8.5%TAR 以下であった。(参照 8)

(3) 土壌表面光分解試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジンを 0.6 $\mu\text{g}/\text{cm}^2$ の用量で処理した軽埴土の薄層 (0.5 mm) に、14 日間キセノン光 (40 W/m² (測定波長: 360~480 nm)) を照射し、クロチアニジンの土壌表面光分解試験が行われた。短波長除去フィルターは用いなかった。

14 日後の主な放射性成分はクロチアニジンであり、73.0%TAR 認められた。分解物はいずれも 1.3% TAR 以下であった。対照処理 (遮光下) ではクロチアニジンは 85% TAR であった。(参照 9)

(4) 土壌吸着試験

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

吸着係数 $K_{\text{ads}}=1.12\sim 14.8$ 、有機炭素量補正吸着係数 $K_{\text{ads}_{\text{OC}}}=90.0\sim 250$ であった。(参照 10)

(5) 土壌移行試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジンを用いた土壌移行試験が 3 種類の国内土壌（重埴土、砂壤土、軽埴土）を用いて実施された。深さ 30 cm に充填した土壌カラムを作成し、Nit-¹⁴C-クロチアニジンを混和処理 (重埴土及び砂壤土: 98 μg 、軽埴土: 44 μg) した土壌 20 g を均

一に 1 cm に積層（混和直後、又は混和後（30 日間熟成））し、カラム移行性試験を行った。

最も吸着の弱かった砂壤土におけるカラム流出液は、処理量の 7.4%（混和直後）及び 2.5%（30 日間熟成）であり、その他は 0.1%以下であった。熟成土壌においては、処理土壌を含む深さ 6cm までの画分に、重埴土及び軽埴土では放射能の大部分（85.1～94.1%）が、砂壤土においても 50%以上が認められた。（参照 10）

4. 水中運命試験

(1) 加水分解試験

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

クロチアニジンの半減期は、25℃条件下では pH9.0 緩衝液で 1.5 年、河川水中で 9 年、50℃条件下では pH9.0 緩衝液で 14 日、蒸留水中で 93 日、河川水中で 73 日と算出された。他の条件下ではクロチアニジンは安定であり、半減期を求められなかった。主要分解物は TZMU、ACT、CTNU 及び二酸化炭素であった。クロチアニジンの主要分解経路は加水分解反応による TZMU、CTNU の生成であると考えられた。（参照 11）

(2) 水中光分解試験

Nit-¹⁴C-クロチアニジン及び Thi-¹⁴C-クロチアニジンを蒸留水、自然水（3 種類）に濃度が 1 mg/L となるよう溶解させ、25℃でキセノン光（18 W/m²（測定波長：360～480 nm））を照射し、クロチアニジンの水中光分解試験が行われた。短波長除去フィルターは用いなかった。

クロチアニジンの推定半減期は、蒸留水で 40～42 分、自然水で 46～58 分であった。主要分解物は TZMU、MAI、TMG、MG 及び二酸化炭素であった。（参照 12）

5. 土壌残留試験

火山灰壤土、沖積砂質埴土、火山灰軽埴土、壤質砂土を用いて、クロチアニジンを分析対象化合物とした土壌残留試験（容器内及び圃場）が実施された。クロチアニジンの推定半減期は、容器内試験では 10～67 日、圃場試験では 4～65 日であり、クロチアニジン及び分解物を含めた推定半減期は、容器内試験では 45～200 日、圃場試験では 7～65 日であった（表 4）。（参照 13～18）

表 4 土壌残留試験成績（推定半減期）

試験	土壌	濃度	推定半減期	
			クロチアニジン	クロチアニジン＋分解物
容器内試験 (水田状態)	火山灰壤土	純品	32 日	59 日
	沖積砂質埴土	0.188 mg/kg	10 日	45 日
	火山灰埴土	純品	34 日	61 日