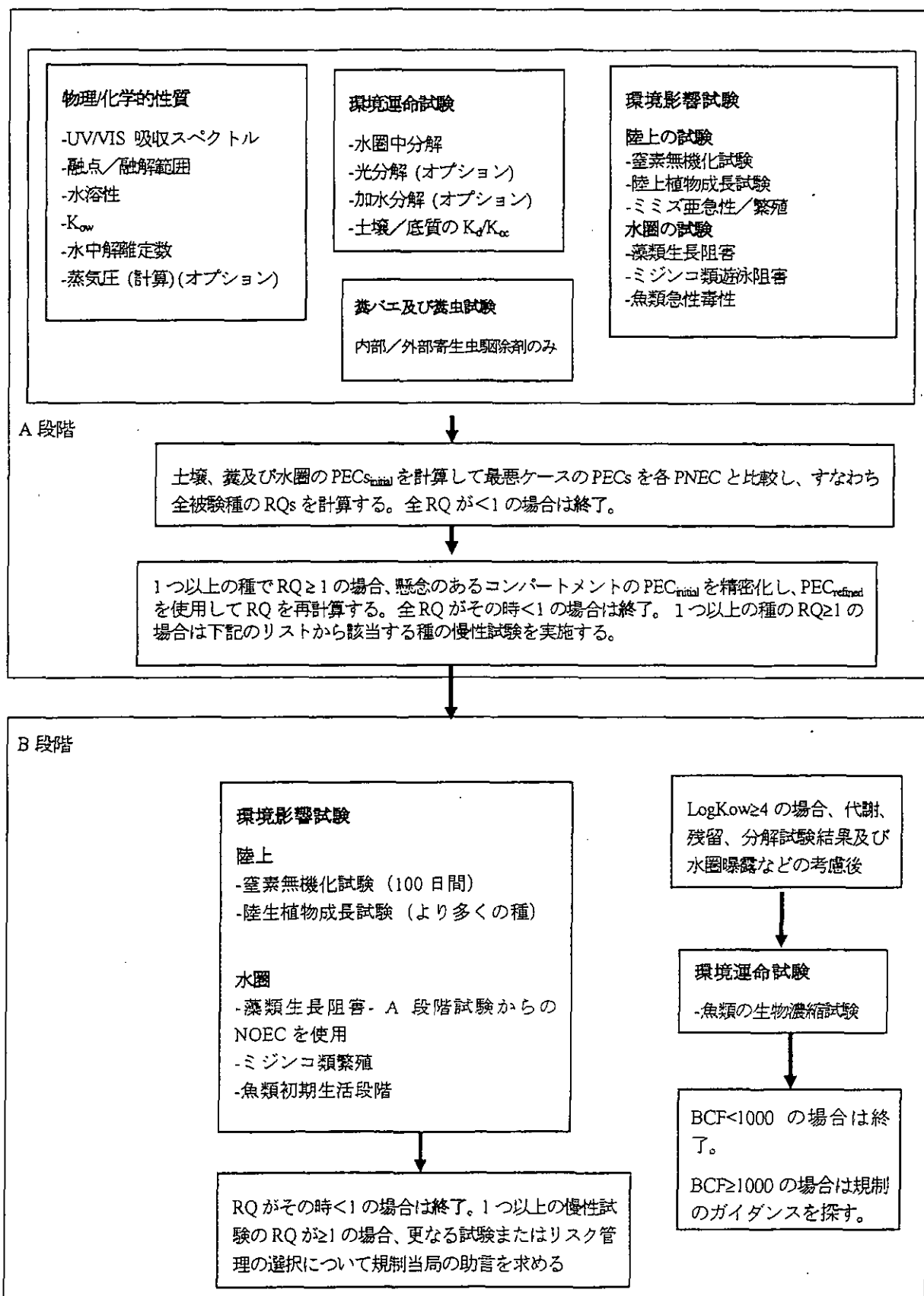


図3 - 牧場動物に用いられる VMP の判断系図／フローチャート

別紙3



資料 14

ISSN 0919-4444

CODEN: KKOKEE

動物用抗菌剤研究会報

PROCEEDINGS OF THE JAPANESE
SOCIETY OF ANTIMICROBIALS
FOR ANIMALS

No. 25

October, 2003

動物用抗菌剤研究会

Japanese Society of Antimicrobials
for Animals

動物用医薬品の環境影響評価

遠藤裕子

農林水産省動物医薬品検査所（〒185-8511 東京都国分寺市戸倉1-15-1）

1. はじめに

抗菌剤、駆虫剤などの動物用医薬品は対象動物に投与された後、糞尿中に排泄され、〔耕地に還元される・畜舎汚水に入る・放牧地に入る〕などの経路で環境中に放出される。また、畜舎で使用される殺虫剤は使用後畜舎汚水に、水産薬は河川・海などに流入するであろう。対象動物体内での代謝・堆肥化中の分解などにより変化するものもあるだろうし、土壤や河川底質に吸着されたり、または水田の土壤より水田水に多く溶解したりといった環境中の分布も物質によって異なるであろう。動物用医薬品の想定される環境への放出と環境中運命を図1に示す。環境への導入経路はその動物用医薬品の使用法によって異なるし、環境における分布・移動はその物質の性質によって異なることは容易に推測される。加えて、代謝産物や分解産物の存在が動物用医薬品の環境中動態の予測を困難にする。本稿ではこれよりこれら

代謝物・分解物を含めた動物用医薬品有効成分由来の物質の全体をVMP (Veterinary Medicinal Products) と表記する。

VMPは生物活性があるものが多いため、環境中に放出された場合、生態系への影響が懸念される。特に糞中に排泄されたイベルメクチンによる糞分解性昆虫への影響により、糞が長期にわたって分解されなかつたという外国での報告 [1] は広く知られているところであり、駆虫薬の環境毒性に関する総説 [2] も出されている。

この問題に関して、欧米・オーストラリアなどでは以前からVMPの承認の際に環境影響評価を義務づけているが、日本では水産用医薬品飼料添加剤・薬浴剤の水中分解性 [3]、食用動物に用いるニューキノロン系など製剤の環境中安定性 [4]などの資料が要求されているものの、欧米のような環境影響評価はなされていない現状である。この問題についてはVICH (International Cooperation on Harmonization of Technical Requirements for Registration of Veterinary Medicinal Products、VMPの承認審査資料の調和に関する国際協力) 環境毒性・環境影響評価作業部会 (EcoWG) が1996年に設置され、2003年6月現在までの間に7回のEcoWGの会合が開催され、欧州・米国・日本の3極に共通の評価方法を確立するための討議が活発になってきた。EcoWGではVMPの環境毒性／環境影響評価ガイドラインの作成を行っており、文書の最終的な合意の時期が近づいてきているので、日本でも数年以内に、VMP新薬の承認申請資料として環境影響評価に関する資料を

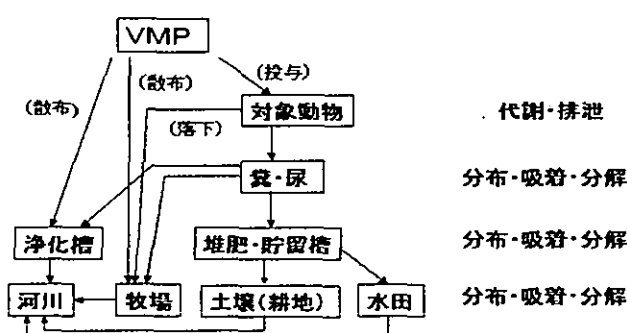


図1 VMPの環境への放出と環境中運命

本稿は2003年4月26日に開催された本会の第30回シンポジウムにおける特別講演の要旨である。

要求するようになることが予想される。筆者は EcoWG の現在の日本政府代表委員であるので、本稿においてこの動きについて紹介する。

一方、日本国内の化学物質の環境影響評価に目を向ければ、2002年1月の OECD (Organization for Economic Cooperation and Development, 経済協力開発機構) による日本の環境保全成果レビューにおいて、「化学物質管理の効果および効率をさらに向上させるとともに、生態系保全を含むように規制の範囲をさらに拡大すること」と勧告され、これを契機として高生産量化学物質・農薬などでも、環境生物の保護の観点からの新しい評価システムを構築しつつある状況である。本稿ではこの動きについても紹介する。

2. 環境影響評価とは

VMP を含めて化学物質の環境影響評価とは、環境中に放出された化学物質が環境中の生物・生態系に及ぼす影響（有害作用）を評価することである。化学物質について広く用いられている評価手法を図 2 に示す。環境生物に対する毒性の評価を複数の代表的生物種に対する毒性試験成績によって行い、環境生物に対する予測無影響濃度（Predicted No Effect Concentration, PNEC）を算出する。一方で、その化学物質の生産量・環境中放出量の調査を行い、環境中予測濃度（Predicted Environmental Concentration, PEC）を算出する。さらに PEC/PNEC の値を 1 と比較し、1 以上であれば環境に対する影響が無視できないとして何らかの対策（リスク管理）が必要で

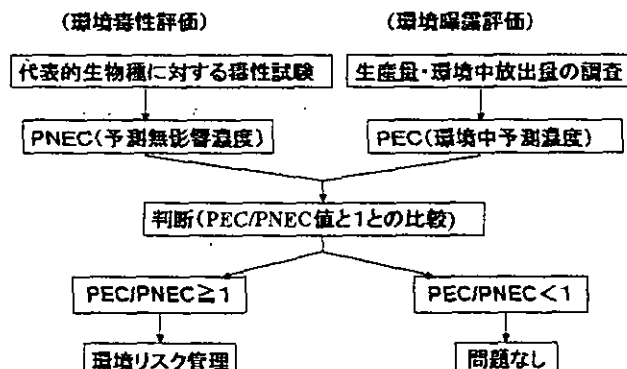


図 2 化学物質の環境影響評価の手法

あると判断し、1未満であれば環境に対する影響が重大でないと判断する。なお、環境を代表するいくつかの生物種に対する毒性試験成績から PNEC を算出する手法の例として、OECD の高生産量化学物質 (HPV) の有害性スクリーニング評価 [5] に用いられる手法を図 3 に示す。この手法は、淡水系における食物連鎖の 3 つの栄養段階 (trophic level) である藻類、ミジンコ類、魚類を代表種として選定し、それについて毒性試験を実施して得られた半数致死濃度 (LC_{50})、半数影響濃度 (EC_{50}) または無影響濃度 (No Observed Effect Concentration, NOEC) を評価係数 (Assessment Factor, AF) で除して、PNEC を算出するというものである。実施した試験が急性（短期）毒性試験か慢性（長期）毒性試験かによって、またいくつの試験を実施したかによって AF の値は異なる。すなわち、急性試験より慢性試験の方が、実施した試験の種類と数が少ない場合より多い場合の方が、AF の値が小さくなる。急性毒性試験を 3 栄養段階について実施した場合には、AF は 100 を用いることが多い。

3. 世界における化学物質の環境影響評価

(1) OECD による取り組み

化学物質の環境影響評価については、国際的には OECD がリードしており、以下に示すような活動が進められている。これらについては OECD の Chemical Safety ホームページ [6] に詳しく紹介されており、OECD の森下によるわかりやすい日本語の解説 [7] が出されているので、詳しく

1. 高生産量化学物質 (HPV) の有害性スクリーニング評価に用いる基本的データセットの作成

- (1) 魚類急性毒性試験成績 (LC_{50})
- (2) 藻類生長阻害試験成績 (EC_{50})
- (3) ミジンコ類急性遊泳阻害試験成績 (EC_{50})

2. PNEC 算出

- (1)～(3)の最小の $LC_{50} \cdot EC_{50} / AF$ (評価係数)
AF の例 : 100～1000

図 3 OECD における PNEC 算出例

はそれらを参照されたい。

- ・化学物質の健康および環境影響に関する調和統合有害性分類システム [8]

水系環境有害性の国際分類システムにおいては、急性毒性値、慢性毒性値、分解性、生物蓄積性により化学物質の環境有害性を分類する。

- ・HPVの有害性スクリーニング評価 [5]

OECDによって定義されている HPV とは少なくとも 1 つの OECD 加盟国で年間 1000 トン以上の製造（輸入）がなされているもので、1997 年実績で 4103 物質あった。現在は暫定 HPV マニュアルに基づいて既存の化学物質に焦点を絞ってその有害性のスクリーニング評価が実施されている。第一次スクリーニング評価を行う SIDS（スクリーニング情報データセット）プロジェクトにおいては、水系環境においては魚類急性毒性、水生植物毒性、水生無脊椎動物急性毒性が、環境曝露・運命については光分解、水中安定性、環境媒体間の移動、生分解のデータが必須であるとされている。

- ・試験法ガイドラインの開発 [9]

OECD 試験法ガイドラインは、2002 年 10 月 31 日段階で、物理的・化学的性質の試験法ガイドライン (No.100 ~ 121)、生物系への影響の試験法ガイドライン (No.201 ~ 217)、分解および蓄積の試験法ガイドライン (No.301 ~ 308)、健康影響の試験法ガイドライン (No.401 ~ 429, No.451 ~ 453, No.471 ~ 486) が最終版となっており、この他に数多くの新ガイドライン案や改正ガイドライン案がある。

(2) 環境影響（毒性）試験法

環境影響（毒性）試験法には、OECD [9]、ISO (International Organization for Standardization, 国際標準化機構) [10]、ASTM (American Society of Testing and Materials, 米国材料試験教会) [11]、SETAC (Society of Environmental Toxicology and Chemistry, 環境毒性および環境科学の国際学会) [12]、USEPA (U.S.Environmental Protection Agency, 米国環境保護庁) [13] などが示している方法がある。

(3) 環境影響・毒性データベース

環境影響・毒性に関するデータベースには、

HSDB (Hazardous Substance Data Bank) [14]、ECOTOX [15] などがある。HSDB は、米国 NIH (National Institution of Health) が提供する毒性情報データベース TOXNET の一部分である。ECOTOX は USEPA が提供するもので AQUIRE (水生生物)、PHYTOX (陸生植物)、TERRETOX (陸生野生生物) の 3 つからなる。

この他にも多くの環境影響・毒性に関するウェブサイトが国立医薬品食品衛生研究所のホームページに紹介されている [16]。

4. 日本の化学物質の環境影響評価

(1) 化学物質の審査及び製造等の規制に関する法律（化審法）

化審法は 1973 年に制定された法律で、新たに製造・輸入される化学物質の、人への有害性などに関する事前審査がこの法律に基づいて実施されている。年間約 300 件の新規化学物質を審査し、環境経由で人の健康を損なう恐れのある化学物質の製造・輸入・使用を規制している。この法律には環境（生態系）保全の視点がなかったため、改正案が 2003 年 3 月 7 日に国会に提出され、2003 年 5 月 28 日に公布された。同法は公布の日から起算して 1 年を超えない範囲内において政令で定める日から施行することとされており、2003 年 6 月現在、施行に向けた準備を進めている。

(2) 化審法による規制対象から除外されているもの

他の法律により十分な評価が実施されるとして化審法の規制から除外されているものは、以下の法律によって規制されているものである。VMP は薬事法によって規制されているため化審法の規制を受けていない。

- ・毒物及び劇物取締法（1950 年制定）
- ・覚せい剤取締法（1951 年制定）
- ・麻薬及び向精神薬取締法（1953 年制定）
- ・特定物質の規制等によるオゾン層の保護に関する法律（1988 年制定）
- ・食品衛生法（1947 年制定）
- ・農薬取締法（1948 年制定）
- ・飼料取締法（1950 年制定）
- ・飼料の安全性の確保及び品質の改善に関する法

律（1953年制定）

・薬事法（1960年制定）

(3) これからの化学物質・農薬の環境影響評価

2002年1月に公表されたOECDによる日本の環境保全成果レビューで、「生態系の保全は、日本の化学物質管理政策の目的に一般的には健康の保護と並ぶ形で含まれていない」として、「化学物質の効果および効率をさらに向上させるとともに、生態系保全を含むように規制の範囲をさらに拡大すること」と勧告された。これと関連して、化学物質および農薬では、今後の環境影響評価の新しい方向を示す以下の2つの報告書が相次いで出された。

・生態系保全等に係る化学物質審査規制検討会報告書（2002年3月）[17]

（概要）本報告書では、内外の知見がレビューされ、化学物質の事前審査と製造・使用などの規制に生態系保全の観点を導入することが必要であること、化学物質の生態影響に関する試験および評価の実施が我が国でも可能であることが検証された。その上で、生態系保全に係る化学物質の審査・規制のあり方について大きな方向性が示され、さらに関連する審査・規制全体の見直しに係る検討課題について整理されている。

・農薬生態影響評価検討会第2次中間報告（2002年5月）[18]

（概要）持続可能な社会の構築を実現する上で、従来の対応に加え農薬の評価制度の中に実質的に生態系の保全を視野に入れた取組を強化することは喫緊の課題であるとの認識に基づき、当面具体化を図ることが可能な対策として技術的手法が確立されている水域生態系の急性毒性影響についての評価手法の在り方について取りまとめた。

さらに、関係審議会（産業構造審議会、厚生科学審議会、中央環境審議会）において今後の審査・規制制度の在り方についての審議が行われ、2003年2月に、化学物質の動植物への影響に着目した審査・規制制度を導入するとともに、環境中への放出可能性を考慮した、一層効果的かつ効率的な措置等を講じることが必要であるとの結論が

得られた。これを踏まえ、2003年3月7日に改正法案が国会に提出され、2003年5月22日に成立し、2003年5月28日に公布された。この改正については環境省の化学物質審査規制法ホームページ[19]に紹介されている。改正法の主な内容は次の4点である。

- ・環境中の動植物への影響に着目した審査・規制制度の導入
- ・難分解・高蓄積性の既存化学物質に関する規制の導入
- ・環境中への放出可能性に着目した審査制度の導入
- ・事業者が入手した有害性情報の報告の義務付け

5. VMPの環境影響評価

(1) VMPの環境影響評価はなぜ必要か？

以下の点から日本においてもVMPの環境影響評価が必要であると考えられる。

- ・多くのVMPは生理活性物質であるので、環境中の生物に影響を及ぼす可能性がある。
- ・VMPは環境に導入することを意図して使用されていない。即ち環境影響は使用目的とは異なる。
- ・集中的に使用される場合、局所的に高濃度になる。
- ・環境中に入ってしまえば環境からの回収は不可能である。
- ・日本では現段階でリスクが周知されていない。

(2) VMPの環境影響評価とはどのようなものか？

- ・評価の対象とする環境は、畜舎・水産養殖施設以外の全ての場所である。
- ・影響とは、環境中に生息する生物・生態系に対する有害作用であり、人間に対する影響は含まない。
- ・評価とは、影響の範囲・程度が許容できるか否か判断することである。

(3) VMPの環境影響の特徴

多くのVMPは化学物質であり、多くのVMPは農薬または人体薬と類似の化学構造と活性を有する。それでは、化学物質・農薬・人体薬の環境影響とVMPの環境影響はどのような相違点があるのだろうか。

VMPと化学物質・農薬との大きな違いは、VMPは環境に放出される前に動物の体内を経由するため、代謝物が生成される可能性があるという点である。さらに、堆肥化などの過程で分解産物が生成される可能性があり、どこにどれだけの量のVMPがどのような化合物として放出されるかを詳細に把握することが非常に困難であるという点である。

VMPと人体薬の大きな違いは、VMPは同じ薬剤が同時に多くの動物に投与される可能性があり、しかもVMPを含有する可能性のある糞尿が農業に利用されるという点である。人体薬では基本的には患者一人一人別の薬剤を使用することを考えればこのようなVMPの局所的な環境への曝露量は、病院排水などの特殊な例を除けば人体薬と比べてかなり多くなりうる。

このようにVMPの環境への曝露は化学物質・農薬・人体薬と比べてかなり評価が難しいことが推定される。さらに、現段階の日本においては、VMPが環境に放出される可能性があることそのリスクが十分に周知されていないという問題がある。ほとんどのVMPの使用者はVMPを使用することによって環境にVMPを放出する可能性があることを知らないであろうし、ほとんどの堆肥の使用者は堆肥がVMPを含有している可能性があることを予想できないであろう。このことがVMPの環境に対するリスクをさらに大きくすると考えられる。

(4) VMPの環境影響評価の現状

VICHには、EU、米国、日本がメンバーとして、オーストラリア・ニュージーランド、カナダがオブザーバーとして参加しているが、これらの国々における環境影響評価の現状を述べる。EUでは、VMPの許可と監督に関するEC指令(Directive 2001/82/EC)の下でVMPの環境影響評価ガイドライン[20]に基づいて、環境影響評価がなされているが、評価を実施している機関が許認可官庁と同じ国もあれば異なる国もある。米国ではNational Environmental Policy Actの下でFDA/CVM(U.S. Food and Drug Administration/Center for Veterinary Medicine、米国食品医薬品庁／動物用医薬品審査センター)が評価を実施して

いるが、最近CVMはU.S. Federal Food, Drug & Cosmetic Actによっても審査することを表明しており、さらに絶滅危惧種にリスクがあると懸念される場合にはEndangered Species Actに基づいて関連部局と連絡を取って審査する。米国にはVMP独自のガイドラインはなく、人体用医薬品についてのガイドラインはある。VMPについてはガイドライン案を作成作業中にVICHでEcoWGが設立されたため、こちらの作業に切り替えられた。この米国の案はEcoWG設立時に提出され、EUのガイドラインとともにVICHガイドラインの基本資料となった。オーストラリアでは、Agricultural and Veterinary Chemicals Code Actの下でVMPの環境影響評価ガイドライン[21]に基づいて、Environment Australia(環境省)がVMP規制当局であるNational Regulation Authorityと連絡を取りつつ評価を実施している。カナダではCanadian Environmental Protection Actの下でHealth Canada(保健省)が評価を実施しているが、水産用の外部寄生虫駆除外用剤についてはPest Control Product Actの下で評価がなされる。

日本では、人体薬・VMP・医薬部外品・化粧品を規制する法律(薬事法)の下で、VMPについては農林水産省が評価を実施している。現在の日本の承認審査制度においては、承認審査時に、水産薬については水中分解性試験資料[3]が、新キノロン剤については環境中での安定性資料[4]が求められており、消毒剤、殺虫剤などの環境に対する影響が大きいと考えられるVMPについては環境に対する影響に関する意見を求められる場合がある[22]。新医薬品の市販後調査のうちの使用成績調査においては、環境に及ぼす影響に関する新たな知見が得られた場合にはその影響に関する積極的な調査の実施が求められている[23, 24]。また、平成4年度に開始された薬事法に基づく再評価においては、環境影響にも着目して文献等のスクリーニング作業が実施されている。

今後、後述するVICH環境毒性・環境影響評価ガイドラインが合意され施行されれば、新医薬品の承認申請時にこれに基づいた日米欧共通の環境影響評価資料が求められることになるであろう。

6. VICH 環境毒性・環境影響評価ガイドライン

(1) VICH の活動

VICHには日・米・EUのVMPの規制当局および業界がメンバーとして、オーストラリア・ニュージーランド・カナダの規制当局および業界がオブザーバーとして参加している。VICHの活動については、動物医薬品検査所年報[25~30]に詳しく紹介されているので参照されたい。また、これまで作成されたVICHガイドラインの最終版及び作成作業中の案は、EMEA(The European Agency for the Evaluation of Medicinal Products、欧州医薬品審査庁)のホームページ[31]に公開されている。

EcoWGの会合は、1997年~2002年の間に7回開催され、2003年7月に第8回目を開催する予定である。VICH環境毒性・環境影響評価ガイドラインは、第I相文書と第II相文書からなる。第I相文書(VICH GL6)は、WGでの論議および各極における意見募集手続き(日本においては中央薬事審議会水産用医薬品調査会・動物用医薬品等特別部会に諮られるとともに農水省ホームページ・家畜衛生週報などによる公開と意見募集がなされた)を経てWGの上部組織である運営委員会(SC)で2000年6月に最終的に合意され、EU・米国においては2001年7月1日までに施行することとされ、日本においては、現在作成作業中の第II相ガイダンス文書案が最終版となった時に施行することとされた。EU・米国・オーストラリアにおいては既に施行されている。第II相ガイダンス文書案はWGでの最初の作成作業中であり、第8回WGで最初の合意がなされる可能性がある。

(2) VICH環境毒性・環境影響評価ガイドラインの基本的な考え方

VICH環境毒性・環境影響評価ガイドラインは、以下のような考え方に基づいて作成されている。

- ・評価の対象とするのは、生物学的製剤以外のVMPである。
- ・守るべき環境は、家畜飼育施設・水産養殖施設

以外の全ての場所である。

- ・環境にとって有害なものは、環境生物に毒性を及ぼすもの、環境中で長期に存在するもの(分解されないもの)および環境中生物に蓄積されるものである。
- ・ハーモナイズできるものは、判断基準を含めた評価手法および試験法であり、ハーモナイズできないものは、地域により異なるもの、例えば環境への導入経路やPECの計算の詳細な方法などである。
- ・内分泌搅乱作用および抗菌剤の薬剤耐性については評価に含まない。

(3) VICH環境毒性・環境影響評価ガイドラインの全体像

VICH環境毒性／環境影響評価ガイダンス文書は、上記の考え方に基づいて作成されており、図4に示すような第I相、第II相(A段階・B段階)からなる段階的な評価法となっている。

最初に第I相による評価を行い、その結果、その物質が環境に対して許容できない影響を及ぼす可能性が否定されたものは評価終了となり第II相は適用されないが、それ以外のものは第II相に進む。第I相においては、試験を実施せずに、そのVMPの物質としての性質や使用方法などから、その物質が環境に影響を及ぼす可能性があるか、あるいはその物質が環境中にどのくらい入るかを評価する。第II相は物理化学的試験・急性毒性試験・分解試験などからなるA段階と慢性毒性試験・生物濃縮試験などからなるB段階から構成さ

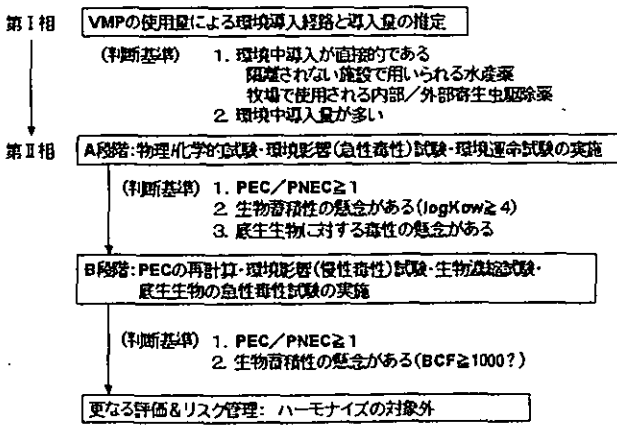


図4 VICH VMPの環境毒性／影響評価ガイダンス文書の全体像(2003年6月30日現在)

れる。

(4) VICH環境毒性・環境影響評価ガイドライン第I相文書

この文書は、文書の目的とその範囲、判断系図およびその説明からなる。VICH環境毒性・環境影響評価ガイドライン第I相文書の判断系図を図5に示した。

第I相の評価は、図5に示した19の質問について順番に「はい」、「いいえ」で答える形式で行われる。答えによってはその物質が環境に対して許容できない影響を及ぼす可能性が否定され、評価がそこで終了する。質問1はそのVMPがこのガイドライン文書以外の法律等により規制されるなどの理由でこのガイドラインを適用されないものかどうか、質問2は天然物かどうか、質問3～5は多く使用されるものかどうか、質問6は対象動物の体内で広く代謝されるかどうかを問うている。いずれも「はい」と答えると評価はそこで終了する。質問7はそのVMPが魚などの水生動物に使用されるものがあるいは牛・豚・鶏のような陸生動物に使用されるものかによって分ける質問である。前者については質問8～13が、後者については質問14～19がさらに続く。質問9と質問15は、そのVMPが環境に直接入るような場所で使用されるかどうかを、質問10と質問16はそのVMPが寄生虫駆除剤であるかどうかを問うている。寄生虫駆除剤は寄生虫によく似た生物である環境中の昆虫などにも毒性を示す可能性があると考えられるので、特別慎重な扱いとなっている。質問11と質問17はそのVMPが環境中にどのくらいの濃度で入ると予想されるかについての質問である。EICaquatic（水環境中導入濃度）は河川などの水環境にそのVMPが入るときに予想される濃度、PECsoil（土壌中予測濃度）は堆肥などに混ざっているVMPが畑などの土壌に入ったときのその土壌中の予想される濃度であり、それぞれのVMPの使用量や使用方法から計算する。一方、様々な人体用医薬品やVMPの環境に及ぼす影響について、米国において20年以上にわたって集積されてきた多くの情報を分析した結果、EICaquaticとしては $1\mu\text{g}/\text{L}$ 、PECsoilとしては $100\mu\text{g}/\text{kg}$ 未満であれば、環境に対してほとんど

影響を及ぼすことはないであろうという結論が導かれた。したがって、計算されたEICaquatic、PECsoilの値がそれぞれ $1\mu\text{g}/\text{L}$ または $100\mu\text{g}/\text{kg}$ 未満であれば、そこで評価は終了することとされている。EICaquatic、PECsoilの値は、使用された全量が環境中に放出されたと想定する簡単な計算（質問11および質問17）およびVMPが環境に入る前の分解や汚水処理などによる除去を考慮に入れたより正確な計算（質問12および質問18）の2つの方法が可能である。その結果これらの値がそれぞれ $1\mu\text{g}/\text{L}$ または $100\mu\text{g}/\text{kg}$ 未満であれば、そこで評価は終了する。

第I相の19の質問で評価が終了しなかったVMPは第II相に進み、試験を行い、その結果に基づくより詳細な評価を実施する。

(5) VICH環境毒性・環境影響評価ガイドライン第II相文書案

第II相文書案は、2003年6月現在でまだ最初の案がWGでの合意に至っていない。したがってこれ以後の記載は今後のWGまたはSCの論議により変更される可能性があることを予めお断りしておく。さらに、VICH作業過程には文書の公開と意見聴取の過程があるので、最初の案がWGで合意され、SCで承認後に公開し広く国民の皆様のご意見をいただき、その結果をWGに持ち帰って論議し、修正する手続きをとる。関係諸氏の積極的なご意見を期待している。第II相がまだ最初の案の作成段階であり、今後変更されることが予想されることから、本稿では概略のみを説明する。

第II相文書案は、序論、一般要素（文書の使い方、リスク評価の手法など）共通要素（以下の3分岐に共通するA・B段階のデータ要求、次の段階に進むための判断基準など）、水産養殖分岐、集約的飼育家畜分岐、牧場飼育家畜分岐、参考文献、用語集からなる。水産養殖分岐、集約的飼育家畜分岐、牧場飼育家畜分岐の各分岐は、曝露のシナリオ、環境中予測濃度（PEC）の計算法、各分岐に特有のデータ要求等を含む。

第II相においては、図4に示すように、A段階では物理／化学的試験、環境影響（急性毒性）試験、環境運命試験を実施するとともに、環境の各コンパートメントについてのPEC、例えば

(はい → いいえ →)

V M P : 動物用医薬品

E I A : 環境影響評価

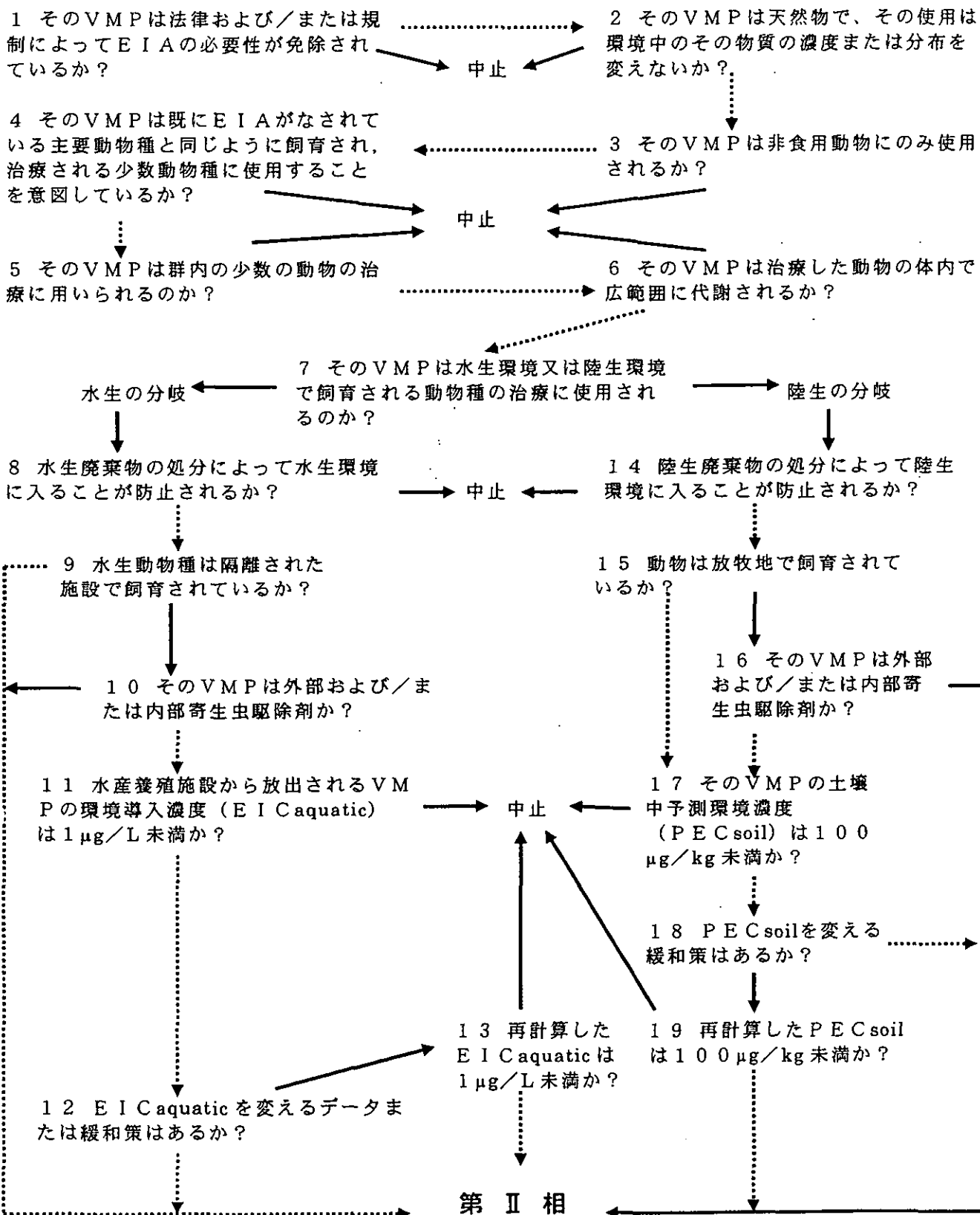


図5 VICH VMPの環境毒性／環境影響評価ガイドライン文書第Ⅰ相判断系図

PEC_{soil}, PEC_{sw}（表層水中予測濃度）を計算する。この段階での PEC の計算は、対象動物における代謝などを無いものとみなし、動物への投与量の全量が環境中に放出されたとして計算する。この PEC の値を、環境影響試験から得られた PNEC と比較して、PEC/PNEC の値を算出し、1 と比較する。ただし、この計算は各栄養段階、例えば藻類、ミジンコ類、魚類でそれぞれ実施する。この他に、図 4 に示す、生物蓄積性に対する懸念および底生生物に対する懸念についても判断基準とする。B 段階ではまず A 段階の環境運命試験の成績を考慮して再計算した PEC を用いて PEC/PNEC を計算し、1 未満となれば評価を終了する。PEC/PNEC ≥ 1 の場合のみ環境影響（慢性毒性）試験を実施する。A 段階で生物蓄積性の懸念があった場合には、B 段階で魚類を用いた生物濃縮試験を実施する。A 段階で底生生物に対する懸念があった場合には、B 段階で底生生物の毒性試験を実施する。また、B 段階でも PEC/PNEC ≥ 1 の場合や生物蓄積性の懸念がある場合には更なる評価およびリスク管理が必要とされると考えられるが、それらについては各規制当局の判断に委ねるものとし、ハーモナイズの対象外とする。表 1 に、現在の第Ⅱ相案の中に推奨される試験法として記載されている OECD ガイドラインを示す。第Ⅱ相案には、これら以外にも試験項目はあるが、OECD ガイドラインには試験

法がない項目であるので、現段階では規制当局のガイダンスを探すこととされている。なお、段階的な評価方法であるので、第Ⅱ相に入ったからといってこれら全てを要求されるわけではない。

7. 抗菌剤の環境に対するリスク

まず、環境曝露の面からいえば、抗菌剤の特徴として、環境導入量が多い使用法（飼料添加・全群・7 日間までの投与）があるので、このような使用法では PEC が大きくなることが予想される。また、水溶性が大きく、土壤吸着性が小さいような抗菌剤では水系への移行がしやすいことが考えられるし、分解しにくく環境中の持続性が高い抗菌剤があることも予想される。環境影響（毒性）の面からいえば、水生生物では特に藻類に対する毒性が高いものがあるし、陸生生物では土壤微生物に対する影響が懸念される。さらに生物蓄積性の懸念のあるものが存在することも予想される。

この問題について関心のある方には、環境中の人体用医薬品および VMP に関する Toxicology Letters の特集号 [32]、抗菌剤の藻類に対する毒性に関する報告 [33]、VMP の土壤吸着性に関する総説 [34]、化学物質の環境毒性に関する若林の著書 [35] なども参考になると思われる所以参照されたい。

表 1 VICH ガイドライン第Ⅱ相案で推奨される試験法として記載されている OECD ガイドライン（2003 年 6 月 30 日現在）
化学物質の試験のための OECD ガイドライン：

セクション 1—物理-化学的性質

TG No.	表題
101	UV-VIS 吸収スペクトル（最初のガイドライン、1981.5.12 採択）
102	融点／融解範囲（改正ガイドライン、1995.7.27 採択）
103	沸点（改正ガイドライン、1995.7.27 採択）
104	蒸気圧（改正ガイドライン、1995.7.27 採択）
105	水溶性（改正ガイドライン、1995.7.27 採択）
106	バッチ平衡法による吸着-脱着（改正ガイドライン、2000.1.21 採択）
107	分配係数（n-オクタノール / 水）：フラスコ振とう法（改正ガイドライン、1995.7.27 採択）
111	pH の機能としての加水分解（最初のガイドライン、1981.5.12 採択）
112	水中解離定数（最初のガイドライン、1981.5.12 採択）
117	分配係数（n-オクタノール / 水）：HPLC 法（最初のガイドライン、1989.3.30 採択）

セクション2－生物系への影響

TG No.	表題
201	藻類生長阻害試験（改正ガイドライン、1984.6.7採択）
202	ミジンコ種急性遊泳阻害試験及び繁殖試験（改正ガイドライン、1984.4.4採択）
203	魚類急性毒性試験（改正ガイドライン、1992.7.17採択）
207	ミミズ急性毒性試験（最初のガイドライン、1984.4.4採択）
208	陸生植物成長試験（最初のガイドライン、1984.4.4採択）
210	魚類初期生活段階毒性試験（最初のガイドライン、1992.7.17採択）
211	オオミジンコ繁殖試験（最初のガイドライン、1998.9.21採択）
216	土壤微生物窒素無機化試験（最初のガイドライン、2000.1.21採択）

セクション3－分解および蓄積

TG No.	表題
305	生物濃縮：魚類を用いる試験（改正ガイドライン、1996.6.14採択）
307	土壤中好気的及び嫌気的変化（最初のガイドライン、2002.4.24採択）
308	水底質系における好気的及び嫌気的変化（最初のガイドライン、2002.4.24採択）

8. 結び

以上、化学物質およびVMPの環境影響評価について述べてきたが、環境影響問題に関する限り、現在の日本は欧米の後を追いかけている段階にあり、今後大きく変わっていく岐路に立っていると思う。しかし豊葦原瑞穂の国の美称をもつ美しい祖国の自然とそこに生息する生物を愛する心は欧米の人々と同じであるだろう。本稿がVMPの環境影響評価に対する理解を深めることに少しでも役に立てれば幸いである。

参考文献

- Wall R, Strong L: Environmental consequences of treating cattle with the antiparasitic drug ivermectin. *Nature*, 327(6121), 418-421(1987)
- McKellar, QA: Ecotoxicology and residues of antelmintic compounds. *Veterinary Parasitology*, 72, 413-435 (1997)
- 農林水産省：動物用医薬品関係事務の取扱いについて、平成12年3月31日付け農林水産省畜産局衛生課薬事室長通知12-33, 別紙第4の2の(1)のア (2000)
- 農林水産省：薬事法関係事務の取扱いについて、平成12年3月31日付け農林水産省畜産局長通知12畜A第729号、第2の2の(2)のオ (2000)
- OECD: Manual for Investigation of HPV chemicals. <http://www.oecd.org/EN/document/0,,EN-document-525-nodirectorate-no-5-33255-8,FF.html>
- OECD: Home: Chemical Safety, <http://www.oecd.org/EN/Home/0,,EN-home-519-nodirectorate-no-no-no-8,00.html>
- 森下哲：OECDにおける化学物質試験・評価・管理手法のハーモナイゼーション、水環境学会誌、23(7), 390-394 (2000)
- OECD: Harmonised integrated classification system for human health and environmental hazards of chemical substances and mixtures. <http://www.olis.oecd.org/olis/2001doc.nsf/LinkTo/env-jm-mono> (2001) 6
- OECD: Home: Chemical-Testing Guidelines. <http://www.oecd.org/EN/Home/0,,EN-home-524-nodirectorate-no-no-no-8,00.html>
- ISO: ISO Homepage. <http://www.iso.org>
- ASTM: ASTM Homepage. <http://www.astm.org>
- SETAC: SETAC Homepage. <http://www.setac.org>
- EPA: EPA Homepage. <http://www.epa.gov>

- 14) NIH: Search HSDB.
<http://toxnet.nlm.nih.gov/cgi-bin/sis/htmlgen?HSDB>
- 15) EPA: Ecotox Homepage. <http://www.epa.gov/ecotox>
- 16) 国立医薬品食品衛生研究所：個々の化学物質の情報検索（Web ガイド），
<http://www.nihs.go.jp/cheminfo/webguide.html>
- 17) 環境省：生態系保全のための化学物質の審査・規制の導入について（生態系保全等に係る化学物質審査規制検討会報告書）について，
<http://www.env.go.jp/press/press.php3?serial=3248> (2002)
- 18) 環境省：農薬生態影響評価検討会第2次中間報告について，
<http://www.env.go.jp/press/press.php3?serial=3377> (2002)
- 19) 環境省：化学物質審査規制法ホームページ，
<http://www.env.go.jp/chemi/kagaku/index.html>
- 20) EMEA: Note for Guidance: Environmental risk assessment for veterinary medicinal products other than GMO-containing and immunological products. EMEA/CVMP/055/96-FINAL(1997)
- 21) National Registration Authority: Part 7 of veterinary requirement series, environment. (1997)
- 22) 農林水産省生産局畜産部衛生課監修：動物用医薬品等製造指針, 256, 日本動物薬事協会, 東京 (2003)
- 23) 農林水産省：薬事法関係事務の取扱いについて，平成12年3月31日付け農林水産省畜産局長通知12畜A第729号, 別紙4の3の(6)(2000)
- 24) 農林水産省：動物用医薬品関係事務の取扱いについて，平成12年3月31日付け農林水産省畜産局衛生課薬事室長通知12-33, 別紙第4の12の(1)のオ (2000)
- 25) 農林水産省動物用医薬品検査所：VICH（動物用医薬品の承認審査資料の調和に関する国際協力）について，農林水産省動物医薬品検査所年報, 34, 112-121 (1997)
- 26) 農林水産省動物医薬品検査所：VICH（動物用医薬品の承認審査資料の調和に関する国際協力）について，農林水産省動物医薬品検査所年報, 35, 95-116 (1998)
- 27) 農林水産省動物医薬品検査所：VICH（動物用医薬品の承認審査資料の調和に関する国際協力）について，農林水産省動物医薬品検査所年報, 36, 81-98 (1999)
- 28) 農林水産省動物医薬品検査所：VICH（動物用医薬品の承認審査資料の調和に関する国際協力）について，農林水産省動物医薬品検査所年報, 37, 81-110 (2000)
- 29) 農林水産省動物医薬品検査所：VICH（動物用医薬品の承認審査資料の調和に関する国際協力）について，農林水産省動物医薬品検査所年報, 38, 74-112 (2001)
- 30) 農林水産省動物医薬品検査所：VICH（動物用医薬品の承認審査資料の調和に関する国際協力）について，農林水産省動物医薬品検査所年報, 39, 99-123 (2002)
- 31) EMEA: Veterinary Medicine Homepage.
<http://emea.eu.int/index/indexv1.htm>
- 32) Dietrich DR, et al: Hot spot pollutants: Pharmaceuticals in the environment. Toxicology letters, 131 (2002)
- 33) Holten Lützhøft H-C Halling-Sørensen B, Jørgensen SE: Algal toxicity of antimicrobial agents applied in Danish fish farming. Archives of environmental contamination and toxicology, 36, 1-6 (1999)
- 34) Tolls J: Sorption of veterinary pharmaceuticals in soils: A review. Environmental science & technology 35 (17), 3397-3406 (2001)
- 35) 若林明子：化学物質と生態毒性，産業環境管理協会，東京 (2000)

Environmental Impact Assessments for Veterinary Medicinal Products

Yuuko S. ENDOH

National Veterinary Assay Laboratory, Ministry of Agriculture, Forestry and Fisheries,
1-15-1, Tokura, Kokubunji, Tokyo 185-8511, Japan

Recently, concerns for the toxicity of chemicals to life in environments are increasing. The manner in which the hazards of chemicals are evaluated is changing rapidly. The view point from environmental toxicology is induced to the evaluation of chemicals in Japan this year (2003).

Environmental impact assessments (EIAs) for veterinary medicinal products (VMPs) are now being developed by the International Cooperation on Harmonization of Technical Requirements for Registration of VMPs (VICH) Ecotoxicity/EIA Working Group (WG). The WG elected to develop harmonized guidance in two phases (Phase I and Phase II). Phase I was completed and released for implementation by the VICH Steering Committee (SC) on June 15 2000. Phase I has been implemented officially in the EU, US and Australia. Phase I identifies VMPs that require a more extensive investigation of their potential to have effects on non-target organisms in the environment. Phase II includes decision trees for each of the major branches : (1) aquaculture, (2) intensively reared terrestrial animals and (3) pasture animals. Following completion of Phase II, both guidance documents are expected to be implemented in the EU, Japan, US, Australia/New Zealand and possibly Canada.

討 論 (座長：小久江栄一、農工大)

質問 (江口正志、動物衛生研究所)

リスク伝達の具体的な方法は？

答 (遠藤裕子)

リスク伝達の方法としては、VMPの製造（輸入）業者からVMP使用者への伝達と行政サイドからVMP使用者や一般の方々への伝達の2つのルートがあると考えます。行政サイドからの伝達方法についてはこれから検討する必要があると考えます。

質問 (江口正志、動物衛生研究所)

複合的な汚染の評価はどのようにするのか？

答 (遠藤裕子)

複合汚染の評価は難しい課題であり、OECDにおいてもまだ手法が確立されていないようです。VICHのWGでは現段階では検討しておりませんが、将来のガイドライン改定作業の際の課題の1つになると見えます。

質問 (藤倉孝夫、動物衛生研究所 OB)

OECDの本来の機能（経済・開発機構）と環境評価体系を構築しようとする理由は？

答 (遠藤裕子)

OECDは将来にわたって持続的な経済活動をするためには現在の地球環境を維持していく必要を感じているようです。同時に環境を汚染するのは化学物質の製造・流通も含めて経済活動であるという認識があるようです。従って化学物質を生産し、流通させる立場から、環境に重大な影響を与えるようなもののかどうかを評価する必要性を切実に感じているものと考えられます。

質問 (藤倉孝夫、動物衛生研究所 OB)

他の国際機関との連携は如何ですか。

答 (遠藤裕子)

OECDはVMPの環境影響評価と直接関係があるわけではなく、OECDの示している環境に有害なものについての考え方や試験法をVICH環境毒性／環境影響評価ガイドラインで取り入れているに過ぎません。OECDは日本の化審法に基づく化学物質審査について環境保全の観点が欠けているとの勧告を出しておらず、これを踏まえた形で化審法の改正案が作成

されておりますが、VMPは薬事法に基づいておりましてこのことが直接VMPの環境影響評価に影響を与えていたわけでもありません。他の国際機関との連携も現在はありませんので、今後の課題であると考えます。

質問（八木澤守正、抗生物質学協）

VMPのうちの抗菌剤については、その本質的な抗微生物作用が堆肥生産などに影響する。EIA（環境影響評価）手法が確立した後に、その行政的な取り扱いはどのように考えておられるか？

答（遠藤裕子）

動物に使用された抗菌剤が堆肥生成過程にどの程度影響を与えるのか、さらには生成された堆肥が農業生産や耕地環境にどのような影響を与えるのかについては、まだほとんど研究がなされておらず、今後特に研究が必要な課題であると考えます。行政的な取り扱い、例えばリスク管理・リスク伝達についても今後検討が必要であると考えられ、何らかの懸念がある場合にはVMPの使用者のみではなく堆肥の使用者についても適切なリスク伝達がなされるべきであると考えます。

質問（福本一雄、日本イーライリリー株式会社）

実際の評価ではどんな動物種を使うのでしょうか→全世界共通になるのでしょうか？

答（遠藤裕子）

ガイドラインにおいては推奨される試験法を記載することになります。例えば魚類急性毒性試験に使

用が推奨されているOECD203の試験法には使用される魚種が数種類記載されています。原則的にはこの中から選択するわけですが、ガイドライン上では、生物種はその申請書の提出先の規制当局の裁量であるとされますので、ある国でAという魚で試験したデータが受け入れられたとしても別の国でその魚種が生息していないなどの理由で別の魚類の試験を要求されることもあり得ます。今後、ガイドラインがハーモナイズされていく過程で、日本政府としての推奨する生物種についての考え方を公表されていくことでしょう。また、科学的な根拠があればガイドラインとは別の試験法・生物種を使用することも可能であると考えます。

質問（阪野哲也、全農家衛研）

評価をするに当たり、環境に対するリスクのみならず、メリット（例：病原体の排泄抑制）をも含めた判断はされないのでしょうか？

答（遠藤裕子）

環境影響評価の段階ではメリットは考慮しませんが、なんらかの大きなメリットのあるVMPの場合には、環境に対するリスクが無視できないと評価された後のリスク削減の方法を検討する段階において、メリットも考慮に入れてそのVMPの有用性について判断することはあり得ると考えます。しかし、このような事項は、ケースバイケースで取り扱われるべき問題ですし、環境影響評価ガイドラインのハーモナイズすべき範囲には含まれません。

動物用医薬品の承認申請に必要な環境影響評価基準に関するガイドライン案に係わる意見・情報の募集について

平成16年1月19日
農林水産省消費・安全局

この度、「動物用医薬品の承認申請に必要な環境影響評価基準に関するガイドライン案」について、広く国民等から意見・情報を募集いたします。

今後、本案については、提出いただいた意見・情報を考慮した上、決定することとしております。

1 意見・情報の提出方法

(1) インターネットによる提出（クリックして下さい。）

(2) 郵便 〒100-8950 東京都千代田区霞が関1-2-1

農林水産省消費・安全局衛生管理課
薬事室薬事第一班、薬事第二班

(3) ファクシミリ 03-3502-8275

2 意見・情報の提出上の注意

提出の意見・情報は、日本語に限ります。また、個人は住所・氏名・性別・年齢・職業を、法人は法人名・所在地を明記して下さい。これらは、公表する場合もありますので、御了承願います（公表の際に匿名を希望される場合は、意見提出時にその旨書き添えて下さい）。

なお、電話での意見・情報はお受けしませんので御了承願います。

3 意見・情報の提出の締切日

平成15年2月18日（郵便の場合は消印有効）

4 ガイドライン案の概要等

別紙のとおり

VICH環境毒性／環境影響評価ガイドンス（第Ⅱ相）（案）について

農林水産省消費・安全局衛生管理課

1. 本ガイドンス（案）の位置付け

本ガイドンス（案）は、動物用医薬品の承認申請に当たり必要となる毒性に関する資料（動物用医薬品等取締規則第8条の4第1項第1号）の基礎となる毒性の評価方法（動物用医薬品が環境中にどの程度移行し、環境生物に対してどの程度毒性を示すのかなど環境に及ぼす影響の評価方法）について、日本・米国・EU間における基準の調和を図るため、VICH（動物用医薬品の承認審査資料の調和に関する国際協力会議）において作成されたものである。

2. 本ガイドンス（案）による評価手順

本ガイドンス（案）による評価は、第Ⅰ相—第Ⅱ相（A段階→B段階）の手順に従って行われる。

（1）第Ⅰ相

第Ⅰ相においては、抗生素質等、動物に投与された動物用医薬品が糞尿等に含まれて体外に排泄された後、環境中にどの程度の濃度で移行・分布するかを動物用医薬品の使用方法から算出し、その濃度が環境に影響を及ぼすような濃度であるか否かを評価する。第Ⅰ相の評価は試験の実施を伴わない書類のみの評価である。

評価の結果、環境に対する影響が許容できる範囲であれば評価は終了となるが、環境に許容できない影響を及ぼす可能性があると評価されたものは第Ⅱ相に進み、評価を続行する。

（2）第Ⅱ相

第Ⅱ相における評価手順については、3の概要に示すとおり。

3. 第Ⅱ相の概要（今回の意見提出手続の対象）

第Ⅱ相における評価は、A段階→B段階の手順に従って行われる。なお、B段階で評価が終了しなかった場合についてはガイドラインの対象とする範囲を超えるため、各規制当局による行政判断となる。さらに追加の試験を実施したり、環境に重大な影響を及ぼさないように動物用医薬品の使用方法を変更したり、承認を認めなかつたりということになるが、ケースバイケースの判断となる。

（1）A段階

A段階においては、まず、対象とする動物用医薬品の使用方法から予測環境中濃度（PEC）を算出する。一方、環境影響試験（動物用医薬品を短期的に環境中の生物に曝露させその毒性を調べる試験）の成績から環境中の生物に対する予測無影響濃度（PNEC）を算出する。

PECとPNECを比較して $PEC/PNEC \geq 1$ となった場合には、環境運命試験（環境中の分布・挙動と関連する物理化学的性質を調べる試験）及び物理化学的試験（環境中における分解性及び土壌に対する吸着性を調べる試験）から得られた成績を用いてPECを再計算し、PNECと比較する。この再比較においても $PEC/PNEC \geq 1$ となった場合にはB段階に進む（な

お、環境運命試験及び物理化学的試験は、 $PEC/PNEC < 1$ の場合にも実施しておく。)。

物理化学的試験の1つであるn-オクタノール／水分配係数($log K_{ow}$)が4以上であるために生物蓄積性の可能性を疑われた場合には、その動物用医薬品の対象動物における代謝・排泄データ(これらのデータは環境影響評価以外の部分の承認申請資料に含まれている。)及び環境運命試験の1つの環境中分解性の成績から、その動物用医薬品が環境に到達する可能性について考慮した上でB段階に進むか否かを判断する。

全ての評価基準で問題がなければここで評価終了となる。1つでも問題があれば、B段階に進み、問題となった点についての試験のみを実施する。

(2) B段階

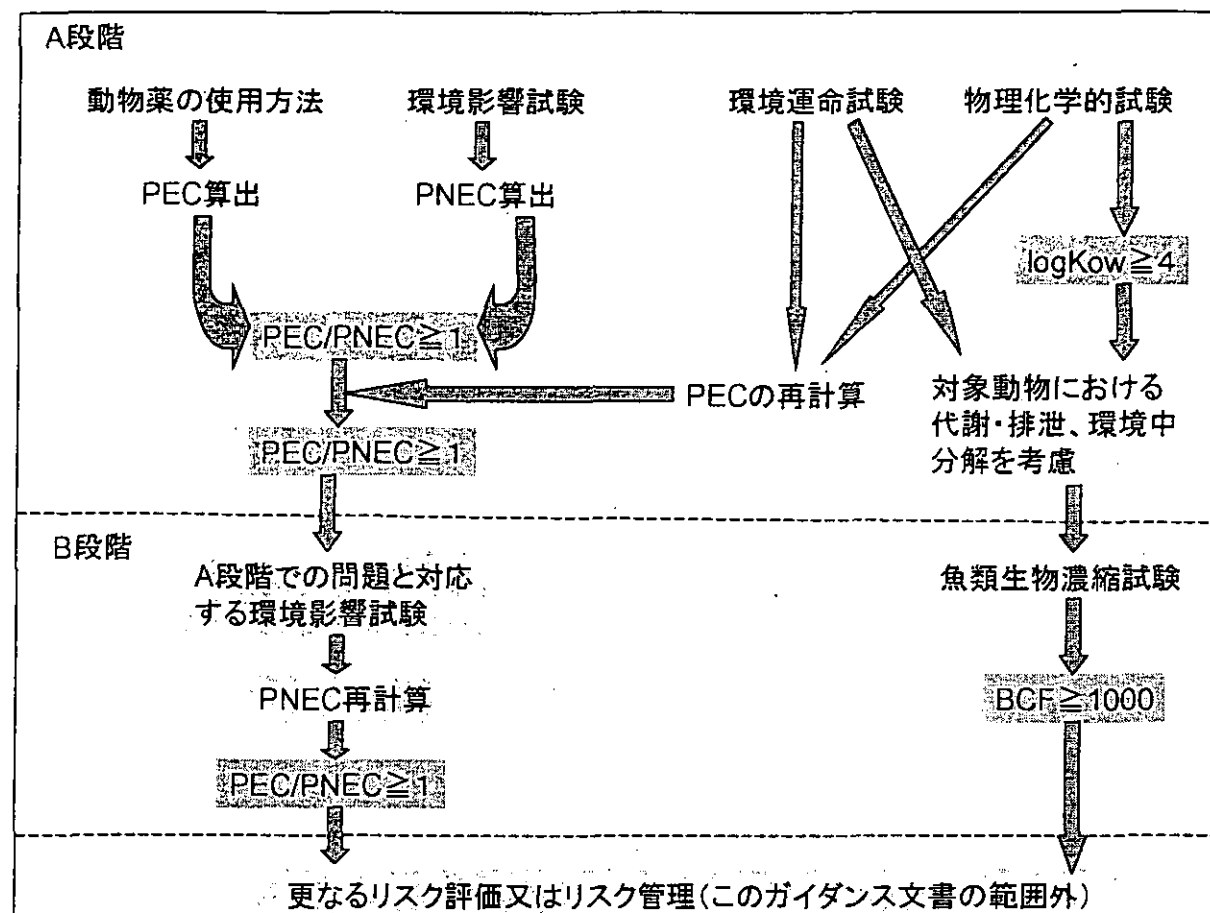
A段階で $PEC/PNEC \geq 1$ であったためにB段階に進んだ場合には、B段階において、A段階の環境影響試験において毒性が強いとされた生物と同じカテゴリーの生物を用いた環境影響試験を実施しその成績を用いてPNECを再計算する。B段階の環境影響試験はA段階より長期の曝露による試験、繁殖に関する試験又はA段階より多くの種を用いた試験である。A段階の試験とB段階の試験の関係については、対応表を参照されたい。

A段階で $log K_{ow} \geq 4$ であったためにB段階に進んだ場合には、B段階において魚類生物濃縮試験を実施し、生物濃縮係数(BCF)を算出する。

B段階の試験成績を用いて算出されたPNECを用いてなお $PEC/PNEC \geq 1$ となった場合又は生物濃縮試験成績を用いた評価において生物蓄積性の懸念があった場合(BCF ≥ 1000 の場合)以外の場合には評価は終了する。

- VICH環境毒性／環境影響評価ガイダンス文書第Ⅱ相の説明図[PDF]
- VICH環境毒性／環境影響評価ガイダンス(第Ⅱ相)全文[PDF]

VICH 環境毒性／環境影響評価ガイダンス文書第Ⅱ相の説明図



PEC : 予測環境中濃度、PNEC : 予測無影響濃度、Kow : n-オクタノール/水分配係数、BCF : 生物濃縮係数

A段階とB段階の環境影響試験の対応表

(考え方) B段階ではA段階で $PEC/PNEC \geq 1$ となった同じ分類の生物について、より長期の曝露による試験、繁殖に関する試験、又はより多くの種を用いた試験を実施する。

A段階	B段階
藻類生長阻害（淡水）；半数影響濃度で評価	藻類生長阻害（淡水）；無影響濃度で評価
ミジンコ種遊泳阻害（淡水）	ミジンコ種繁殖（淡水）又は底生生物種毒性（淡水）
魚類急性毒性（淡水）	魚類初期生活段階（淡水）
藻類生長阻害（海水）；半数影響濃度で評価	藻類生長阻害（海水）；無影響濃度で評価
甲殻類急性毒性（海水）	甲殻類慢性毒性／繁殖（海水）又は底生生物種毒性（海水）
魚類急性毒性（海水）	魚類慢性毒性（海水）
土壤微生物窒素無機化（28日間）	土壤微生物窒素無機化（100日間）
陸生植物成長	陸生植物成長；A段階より多くの種
ミミズ亜急性／繁殖	試験が規定されていないため、B段階では評価が終了しない
糞バエ幼虫毒性	試験が規定されていないため、B段階では評価が終了しない
糞虫幼虫毒性	試験が規定されていないため、B段階では評価が終了しない

動物用医薬品(VMP)の環境影響評価(EIA)の動向



動物用医薬品(VMP)とは何か

- ◆ 対象動物:牛、馬、豚、鶏、犬、猫、魚類、みつばちなど
- ◆ 薬効分類:神経系用薬、循環器官・呼吸器官・泌尿器官系用薬、消化器官用薬、繁殖用薬、外用薬、代謝用薬、病原微生物及び内寄生虫用薬、生物学的製剤、治療を主目的としない医薬品(ビタミン・殺菌消毒薬・防虫剤・殺虫剤など)など
- ◆ 剂型:散剤・錠剤・注射剤・注入剤など
- ◆ 薬事法による規制を受ける。
- ◆ 動物専用薬は農林水産大臣により承認される。
- ◆ 販売高:年間約800億円(2001年)