

動物用医薬品専門調査会における審議状況について

1. 審議状況

農林水産省及び厚生労働省から食品安全委員会に意見を求められた α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合（油性アジュバント加）不活化ワクチン（ノルバックス 類結ノレンサOil）に係る食品健康影響評価（平成19年7月13日付 19消安第3789号 平成19年7月13日付 厚生労働省発食安第0713002号）については平成19年7月20日に開催された第79回動物用医薬品専門調査会（座長：三森国敏）において審議結果（案）がとりまとめられた。

また、審議結果（案）については、幅広く国民に意見・情報を募った後に、食品安全委員会に報告することとなった。

2. 動物用医薬品に係る食品健康影響評価についての意見・情報の募集について

第79回動物用医薬品専門調査会における審議結果(案)を食品安全委員会ホームページ等に公開し、意見・情報を募集する。

1) 募集期間

平成19年8月9日（木）開催の食品安全委員会（第202回会合）終了後、平成19年9月7日（金）まで。

2) 受付体制

電子メール（ホームページ上）、ファックス及び郵送

3) 意見・情報提供等への対応

いただいた意見・情報等を取りまとめ、動物用医薬品専門調査会の座長の指示のもと、必要に応じて専門調査会を開催し、審議結果を取りまとめ、食品安全委員会に報告する。

動物用医薬品評価書

α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合（油性アジュバント加）不活化ワクチン（ノルバックス 類結/レンサOil）に係る食品健康影響評価について（案）

2007年8月

食品安全委員会 動物用医薬品専門調査会

〈目次〉

	頁
・ 目次	1
・ 審議の経緯	2
・ 食品安全委員会委員名簿	2
・ 食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿	2
・ 要約	3
1. はじめに	4
2. ノルバックス 類結/レンサOiiについて	4
3. ワクチン対象疾病について	4
(1) ブリの類結節症について	4
(2) α 溶血性レンサ球菌症について	5
4. 安全性に係る知見等について	5
(1) ヒトに対する安全性について	5
(2) ブリに対する安全性について	6
5. 食品健康影響評価について	6
6. 参考資料	7

〈審議の経緯〉

平成19年	7月13日	農林水産大臣より輸入承認に係る食品健康影響評価についての要請
		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ついて要請
平成19年	7月17日	関係書類の接受
平成19年	7月19日	第199回食品安全委員会（要請事項説明）
平成19年	7月20日	第79回動物用医薬品専門調査会
平成19年	8月9日	第202回食品安全委員会（報告）
平成19年	8月9日	
	－ 9月 7日	国民からの意見情報の募集

〈食品安全委員会委員名簿〉

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
	廣瀬	雅雄
	本間	清一

〈食品安全委員会動物用医薬品専門調査会専門委員名簿〉

三森	国敏(座長)		
井上	松久(座長代理)		
青木	宙	寺本	昭二
明石	博臣	長尾	美奈子
江馬	眞	中村	政幸
小川	久美子	林	眞
渋谷	淳	平塚	明
嶋田	甚五郎	藤田	正一
鈴木	勝士	吉田	緑
津田	修治		

要約

α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合(油性アジュバント加)不活化ワクチン(ノルバックス 類結/レンサ Oil)について食品健康影響評価を実施した。

主剤であるフォトバクテリウム・ダムセラ・サブスピーシーズ・ピスシシダ及びラクトコッカス・ガルビエは不活化されており、ヒト及びブரிに対する病原性の可能性はないと考えられる。また、使用されているアジュバント及びリン酸緩衝食塩液の各成分はそれぞれヒトに対する安全性が評価されており、25 週以降の残留性も認められないとされている。これらのことから、本製剤が適正に使用される限りにおいては食品を通してヒトの健康に与える影響の可能性は無視できると考えられる。

α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合(油性アジュバント加)不活化ワクチン(ノルバックス 類結/レンサ Oil)の食品健康影響評価について(案)

1. はじめに

食品安全委員会は食品安全基本法(平成 15 年法律第 48 号)第 24 条第 1 項第 8 号の規定に基づき農林水産大臣から「α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合(油性アジュバント加)不活化ワクチン(ノルバックス 類結/レンサ Oil)」、同法第 24 条第 1 項第 1 号の規定に基づき厚生労働大臣から「α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合・(油性アジュバント加)不活化ワクチン」について意見を求められた。(平成 19 年 7 月 17 日関係書類接受)

2. ノルバックス 類結/レンサ Oil について⁽¹⁾

① 主剤

主剤は、不活化されたフォトバクテリウム・ダムセラ・サブスピーシーズ・ピスシシダ (*Photobacterium damsela* subsp. *piscicida*) Pp 66 株 及びラクトコッカス・ガルビエ (*Lactococcus garvieae*) INS 050 株である。

② 効能・効果

効能・効果はブリの類結節症及び α 溶血性レンサ球菌症の予防である。

③ 用法・用量

体重約 30~110g のブリの腹腔内(魚体の腹鰭を体側に密着させたとき先端部が体側に接する場所から腹鰭付け根付近までの腹部正中線上)に連続注射器を用いて 0.1ml を 1 回注射する。食用に供する目的での休薬期間は 343 日間である。

④ その他

不活化剤としてホルムアルデヒド、アジュバントとしてモンタナイド ISA 763A VG(成分:オレイン酸エチル、スクアラン、ポリオキシエチレン硬化ひまし油、無水マンニトール・オレイン酸エステル・成分比は開示されていない)、緩衝剤としてリン酸緩衝食塩液(塩化ナトリウム、塩化カリウム、リン酸水素二ナトリウム、リン酸水素二カリウム、注射用水)が使用されている。

3. ワクチン対象疾病について⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾

類結節症及び α 溶血性レンサ球菌症はブリ養殖に多大な損害を及ぼす感染症である。

(1) ブリの類結節症について

類結節症は、グラム陰性菌のフォトバクテリウム・ダムセラ・サブスピーシーズ・ピスシシダに起因する細菌性疾病で、ブリ当年魚の 6 月~8 月にかけて水温が 19~25°C の時期、降雨による海水塩濃度低下時に多発する。病魚は外観的にほとんど異常が認められず、剖検により腎臓及び脾臓に小白点が認められるのが特徴である。死亡率が高いのは 1 年目で 50% を超えることがある。

(2) α 溶血性レンサ球菌症について

α 溶血性レンサ球菌症は、グラム陽性菌のラクトコッカス・ガルビエに起因する細菌感染症で、高水温期(20℃以上)に多発する。当年魚の7月から2年目及び3年目の出荷にいたるまで魚齢を問わず周年発生する。病魚は健康魚群から離れて浮上し、症状の進行とともに横転、旋回するようになる。外観的には、眼球突出、眼球周縁部出血、鰓蓋内面の著しい発赤、鰭の出血及びびらん、尾鰭基部の潰瘍形成などが認められる。剖検により、心外膜の白濁肥厚等が認められる。死亡率は全体で10~20%となる。

4. 安全性に係る知見等について

(1) ヒトに対する安全性について⁽²⁾

主剤であるフォトバクテリウム・ダムセラ・サブスピーシーズ・ピスシシダはヒトに対して病原性があるという報告はない。ラクトコッカス・ガルビエは心内膜炎、骨髄炎及び肝臓膿瘍の高齢の患者から分離されたという例はあるが、最も接触が多いと考えられるぶり養殖業者にこれらの菌が感染したという報告はないとされている。また、両菌株とも不活化されている。

アジュバントとして使用されているモンタナイド ISA 763A VG(1尾あたり73 μ g)の成分については次の通りである。

1)オレイン酸エチル

ヒト用医薬品、動物用医薬品及び化粧品に使用され、諸外国では食品添加物としての使用実績がある。ヒトの16g/日、12週間投与試験で著変を認めず⁽⁵⁾、ラットやウサギにおける毒性試験⁽⁵⁾⁽⁶⁾も実施され(ラット(経口)LD₅₀>5g/kg、ウサギ(経皮)LD₅₀>5g/kg)、安全性が評価されている。

2)スクアラン

オリーブ油あるいはサメ肝油由来のスクアレンを原料として水素結合によって安定化させたもので、ヒト医薬品の軟膏、坐薬、動物医薬品のアジュバント、保湿剤としての化粧品に使用されている。イヌに対する経口亜急性毒性試験の結果、明確な毒性は認められないとされている⁽⁷⁾。

3)ポリオキシエチレン硬化ひまし油

ヒト用医薬品及び化粧品に使用されている。EMEAにおいてMRLを設定しない物質とされ⁽⁸⁾、JECFAでは0.7mg/kg体重のADI⁽⁹⁾が設定されている。

4)無水マンニトール・オレイン酸エステル

過去に動物用医薬品の添加剤としての観点から検討され、適切に使用される限りにおいては食品を通じてヒトの健康に影響を与える可能性は無視できると評価されている⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾。

5)ホルムアルデヒド

過去に動物用医薬品の添加剤としての観点から検討され、適切に使用される限りにお

いては食品を通じてヒトの健康に影響を与える可能性は無視できると評価されている⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾。

その他の添加剤については、ヒトに対する安全性に影響は低いと考えられる。また、平均体重 17g のブリの稚魚 480 尾(80 尾/群)を用いた α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合・(油性アジュバント加)不活化ワクチンの残留性に関する室内試験が実施されている。ワクチンの残留は、注射後 3 週目から 12 週目において明らかに少なくなり、18 週目には認められなかった。残留性に関する野外試験(A 養殖場:平均体重 98~110g のブリ稚魚 30,435 尾、B 養殖場:29~33g 27,535 尾)では、25 週目以降の残留は認められていないとされている。

(2) ブリに対する安全性について⁽²⁾

残留性に関する野外試験においては、ワクチン注射後 18 週までは肉眼的にワクチンの残留が認められたが、25 週目からは組織学的観察においても、ワクチンの残留及び病理組織学的な変化が認められなかった。

平均体重 31g のブリ稚魚 220 尾(55 尾/群)を用いて、 α 溶血性レンサ球菌症・類結節症混合・(油性アジュバント加)不活化ワクチンの腹腔内投与試験(0.1、0.2ml/尾・対照群:リン酸緩衝食塩液 0.1、0.2ml/尾)が実施されている。ワクチン接種後 21 日間の臨床観察、注射局所の肉眼的及び組織学的観察の結果、ワクチン接種後の一過性の食欲低下、注射部位の弱い～中程度の癒着、細胞浸潤以外にワクチン接種に起因すると思われる死亡や摂餌、体色及び遊泳等の異常といった副作用は認められていない。

5. 食品健康影響評価について

上記のように、本ワクチンの主剤であるフォトバクテリウム・ダムセラ・サブスピーシーズ・ピスシシダ及びラクトコッカス・ガルビエは不活化されており、ヒト及びブリに対する病原性の可能性はないと考えられる。また、使用されているアジュバント(モンタナイド ISA 763A VG)及びリン酸緩衝食塩液の各成分はそれぞれヒトに対する安全性が評価されており、25 週目以降の残留性も認められないとされている。これらのことから、当生物学的製剤が適切に使用される限りにおいては、食品を通じてヒトの健康に影響を与える可能性は無視できると考えられる。

6. 参考資料

- (1) 動物用医薬品輸入承認申請書 ノルバックス類結/レンサ Oil (未公表)
- (2) 動物用医薬品輸入承認申請書 ノルバックス類結/レンサ Oil 添付資料(未公表)
- (3) 魚病図鑑 畑井、小川、広瀬編(2001年):緑書房
- (4) 動物の感染症(2004年):近代出版
- (5) The safety of the use of ethyl oleate in food is supported by metabolism data in rats and clinical safety data in humans. Bookstaff R.C., et al, Regul. Toxicol. Pharmacol. 2003Feb.37(1),133-148
- (6) 製品安全データシート(MSDS No. 15608):ナカライテスク株式会社
- (7) Kamimura et. al.: Studies on distribution, excretion and sabacute toxicity of squalane in dog, 福岡医学雑誌, 1989, Vol.80(5)269. (Article in Japanese; English Abstract)
- (8) COMMITTEE FOR VETERINARY MEDICAL PRODUCTS, POLYLXYL CASTOR OIL, POLYOXYL HYDROGENATED CASTOR OIL (EMEA/MRL/614/99-FINAL June 1999)
- (9) JECFA:TRS-648 JECFA23/15
- (10) ニューカッスル病、鶏伝染性気管支炎、鶏伝染性コリーザ及びマイコプラズマ・ガリセプチカム感染症不活化ワクチン(“京都微研”ニワトリ 5 種混合オイルワクチン-C)の再審査に係る食品健康影響評価について(平成17年1月6日 府食14号)
- (11) 豚ボルデテラ感染症不活化・パストツレラ・ムルトシダトキソイド混合(油性アジュバント加)ワクチン(日生研 ARBP 混合不活化ワクチン ME)の食品健康影響評価について(平成17年6月9日 府食588号の1)
- (12) JECFA:TRS-683 JECFA 26/25