(案) 評価書

高濃度にジアシルグリセロール を含む食品の安全性

2014年12月

食品安全委員会 高濃度にジアシルグリセロールを含む食品 に関するワーキンググループ

目次

	貝
<審議の経緯>	. 3
<食品安全委員会委員名簿>	. 4
<食品安全委員会新開発食品専門調査会専門委員名簿>	. 5
<食品安全委員会添加物専門調査会専門委員名簿>	. 7
<食品安全委員会高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関するワーキング	゙゚゙゙ヷ゙
ループ委員・専門委員名簿>	. 9
<食品安全委員会新開発食品・添加物専門調査会合同ワーキンググループ専門委員	.名
簿>	10
~ 4;	11
I. 評価対象物質の概要	
1. 評価の経緯等	
2. 評価対象等	
Ⅱ. 食品健康影響評価	17
【参考1】今回の食品健康影響評価にあたり提示された高濃度にジアシルグリセロ	—
ルを含む食品に係る試験の結果	20
1. ジアシルグリセロール (DAG) 油の発がんプロモーション作用に関する研究	試
<u>験 A</u>	
2. ジアシルグリセロ―ル (DAG) 油の大腸癌促進作用試験 <mark>試験 B</mark>	
3.DAG 油の中期多臓器発がん性試験 <u>試験 C</u>	
4. 野生型ラット(SD ラット)を用いた舌二段階発がん試験 <mark>試験 E</mark>	
5.Tg ラット(ヒトプロト型 c-Ha-ras 遺伝子導入 Tg ラット(H <u>ras 128</u> ラット	
を用いた舌二段階発がん試験(ポストイニシエーション期) <mark>試験 F-1</mark>	27
6.Tg ラット(ヒトプロト型 c−Ha−ras 遺伝子導入 Tg ラット(Hras 128 ラット))
を用いた舌二段階発がん試験(イニシエーション期・ポストイニシエーショ	
期両方投与) <mark>試験 F-2</mark>	
7.Tg ラット(発がん高感受性ヒトプロト型 c-Ha-ras 遺伝子 <u>トラン</u> スジェニッ	
(Hras 128 ラット)) を用いた舌・乳腺二段階発がん試験 <mark>試験 G</mark>	
8. 野生型マウス (ICR マウス) を用いた皮膚二段階発がん試験 D-1、D-2、D-3 (
考)	33
9. 今回の食品健康影響評価にあたり提示された高濃度に DAG を含む食品に係る	試
験の結果のまとめ	35
【参考2】食品に含まれるグリシドール及びその脂肪酸エステルに関する知見	38
I. 評価対象物質の概要	39
1. 評価の経緯等	39
2. 食品中の含有実態等	
3. 評価対象等	46

Ⅱ. 安全性に係る知見の概要	48
1. 体内動態	48
(1)吸収	48
(2)分布	52
(3)代謝	53
(4)排泄	55
(5)付加体形成(参考)	55
2. 毒性	56
(1)遺伝毒性	56
(2)急性毒性	67
(3)反復投与毒性	67
(4)発がん性	72
(5) 生殖発生毒性	78
(6)免疫毒性	80
(7)食品健康影響評価技術研究の結果(参考)	81
3. 一日摂取量の推計等	82
(1)油脂類からの摂取	82
(2) 植物油の使用実態について	83
(3)油脂類の供給量	84
(4) 一日摂取量の推計(試算)	85
(5)乳幼児用調製粉乳からの摂取	86
4. TDI と発がんユニットリスク(試算結果)	87
(1) TDI の算出について	87
(2)発がんユニットリスクの算出について【広瀬参考人修正】	87
Ⅲ. 国際機関等における評価	88
1. IARC	88
2. 米国	89
3. 欧州	90
Ⅳ. グリシドール脂肪酸エステルに関する知見のまとめ	90
1. 体内動態	90
2. 毒性	91
3. TDI と発がんユニットリスク	91
4. 暴露評価	91
5. まとめ	93
<別紙1:略称>	94
ノ糸昭 ト	95

```
1
  く審議の経緯>
2
  2005年9月20日
               厚生労働大臣より「高濃度にジアシルグリセロールを含む
               食品の安全性」に係る食品健康影響評価について要請(厚
3
               生労働省発食安第 0920001 号)、関係書類の接受
4
               第112回食品安全委員会(要請事項説明)
5
  2005年9月22日
               第27回新開発食品専門調査会
6
  2005年9月28日
  2005年9月30日
               第25回添加物専門調査会
7
  2005年11月2日
               第1回新開発食品·添加物専門調査会合同WG
8
               第2回新開発食品・添加物専門調査会合同WG
  2005年12月2日
9
10
  2005年12月13日
               第 3 回新開発食品·添加物専門調査会合同WG
               第 4 回新開発食品·添加物専門調査会合同WG
  2006年1月31日
11
               第5回新開発食品·添加物専門調査会合同WG
  2009年2月13日
12
13
  2009年3月23日
               第57回新開発食品・第68回添加物合同専門調査会
  2009年6月22日
               第59回新開発食品・第72回添加物合同専門調査会
14
  2009年7月22日
               第61回新開発食品・第74回添加物合同専門調査会
15
  2009年8月24日
               第62回新開発食品・第75回添加物合同専門調査会
16
               第63回新開発食品・第76回添加物合同専門調査会
17
  2009年9月2日
               第302回食品安全委員会(厚生労働省より、製造業者から
  2009年9月17日
18
19
               の報告について説明)
20
  2009年12月3日
               第312回食品安全委員会(厚生労働省より、製造業者から
               の報告について説明)
21
22
  2010年6月3日
               第 334 回食品安全委員会(厚生労働省より、遺伝毒性試験
               及び食用油等中含有実態調査の結果について説明)
23
24
  2010年6月10日
               第 335 回食品安全委員会(「高濃度にジアシルグリセロー
               ルを含む食品に関するワーキンググループ」を食品安全委
25
26
               員会の下に設置)
27
  2010年8月26日
               第345回食品安全委員会(厚生労働省より、体内動態試験
28
               の結果について説明)
               第1回高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関す
29
  2010年10月15日
               るワーキンググループ
30
               第2回高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関す
31
  2010年11月19日
               るワーキンググループ
32
33
  2010年12月27日
               第3回高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関す
               るワーキンググループ
34
               第4回高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関す
35
  2011年2月28日
               るワーキンググループ
36
               第5回高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関す
37
  2012年8月9日
               るワーキンググループ
38
               第6回高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関す
39
  2011年7月7日
               るワーキンググループ
40
               第7回高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関す
41
  2012年12月17日
42
               るワーキンググループ
```

1 〈食品安全委員会委員名簿〉

(2006年6月30日まで) (2006年12月20日まで) 雅昭 寺田 雅昭 (委員長) 寺田 (委員長) 寺尾 允男 (委員長代理) (委員長代理) 見上 彪 小泉 直子 小泉 直子 元子 坂本 長尾 拓 中村 靖彦 野村 一正 本間 清一 畑江 敬子 見上 彪 本間 清一 (2009年6月30日まで) (2011年1月6日まで) (委員長) 小泉 直子 (委員長) 見上 彪 小泉 直子 (委員長代理) 見上 彪 (委員長代理) 長尾 拓 長尾 拓 野村 一正 野村 一正

 長尾
 拓

 野村
 一正

 畑江
 敬子

 廣瀬
 雅雄

 本間
 清一

 村田
 容常

(2012年6月30日まで) (2012年7月1日から) 小泉 直子 (委員長) 熊谷 進 (委員長) 熊谷 進 (委員長代理) 佐藤 洋 (委員長代理) 長尾 拓 山添 康 (委員長代理) 野村 一正 三森 国敏 (委員長代理) 畑江 敬子 石井 克枝 廣瀬 雅雄 上安平冽子 村田 容常 村田 容常

1 〈食品安全委員会新開発食品専門調査会専門委員名簿〉

(2005年9月30日まで)

上野川 修一(座長)

池上 幸江 磯 博康

井上 和秀

及川 眞一 菅野 純

自到 和

北本 勝ひこ

篠原 和毅

長尾 美奈子

松井 輝明

山崎 壮

山添 康

(2007年9月30日まで)

上野川 修一 (座長)

池上 幸江 (座長代理)

磯 博康

井上 和秀

及川 眞一

菅野 純

北本 勝ひこ

篠原 和毅

長尾 美奈子

松井 輝明

山崎 壮

山添 康

山本 精一郎

脇 昌子

(2009年6月7日まで)

上野川 修一* (座長)

池上 幸江 (座長代理)

石見 佳子

磯 博康

漆谷 徹郎

及川 眞一

尾崎 博

菅野 純

小堀 真珠子

清水 誠

田嶼 尚子

本間 正充

松井 輝明

山崎 壮

山添 康

山本 精一郎

脇 昌子

** 2009年3月31日まで

(2009年9月30日まで)

池上 幸江 (座長)

山添 康 (座長代理)

石見 佳子

磯 博康

漆谷 徹郎

及川 眞一

尾崎 博

菅野 純

小堀 真珠子

清水 誠

田嶼 尚子

本間 正充

松井 輝明

山崎壮

山本 精一郎 脇 昌子

```
(2011年9月30日まで)
                 (2012年6月30日まで)
        (座長)
山添 康
                  山添 康
                          (座長)
        (座長代理)
                          (座長代理)
山崎 壮
                  清水
                      誠
石見 佳子
                      佳子
                  石見
磯 博康
                  梅垣
                      敬三
梅垣 敬三
                  漆谷
                      徹郎
漆谷 徹郎
                  奥田 裕計
及川 眞一
                  尾崎 博
奥田 裕計
                  小堀 真珠子
                  酒々井 真澄
尾崎博
小堀 真珠子
                  本間 正充
清水 誠
                  松井 輝明
酒々井 真澄
                  山崎 壮
本間 正充
                  山本 精一郎
                  脇 昌子
松井 輝明
山本 精一郎
脇 昌子
(2013年9月30日まで)
                 (2013年10月1日から)
清水 誠
        (座長)
                  清水 誠
                          (座長)
尾崎 博
        (座長代理)
                  尾崎 博
                          (座長代理)
石見 佳子
                  石見 佳子
梅垣 敬三
                  磯 博康
漆谷 徹郎
                  梅垣 敬三
奥田 裕計
                  漆谷
                      徹郎
小堀 真珠子
                  奥田 裕計
酒々井 真澄
                  小堀 真珠子
本間 正充
                  佐藤 恭子
松井 輝明
                  酒々井 真澄
                  林 道夫
山崎壮
                  平井 みどり
山本 精一郎
脇 昌子
                  本間 正充
```

山本 精一郎 脇 昌子

<食品安全委員会添加物専門調査会専門委員名簿> 1

(2005年9月30日まで) 福島 昭治 (座長) 山添 康 (座長代理)

井上 和秀 今井田 克己 宣 江馬 大野 泰雄 西川 秋佳 林真

三森 国敏 吉池 信男

福島 昭治 (座長) 山添 康 (座長代理) 石塚 真由美 井上 和秀 今井田 克己

(2007年9月30日まで)

江馬 眞 大野 泰雄 久保田 紀久枝 中島 恵美 西川 秋佳 林 真

三森 国敏 吉池 信男

(2009年9月30日まで)

昭治 (座長) 福島

山添 康 (座長代理)

石塚 真由美 井上 和秀 今井田 克己 梅村 隆志 江馬 眞

久保田 紀久枝

頭金 正博 中江 大 中島 恵美 林真 三森 国敏

吉池 信男

(2010年12月20日まで)

今井田 克己 (座長) 山添 康 (座長代理)

石塚 真由美 伊藤 清美 井上 和秀 梅村 隆志 江馬 眞

久保田 紀久枝

塚本 徹哉 頭金 正博 中江 大 林真 三森 国敏 森田 明美

雅巳 山田

(2011年9月30日まで) 今井田 克己 (座長) 梅村 隆志 (座長代理) 真由美 石塚 清美 伊藤 井上 和秀 江馬 眞 久保田 紀久枝 徹哉 塚本 頭金 正博 中江 大 林 真 三森 国敏 森田 明美 山添 康 山田 雅巳

(2012年6月30日まで) 今井田 克己 (座長) 梅村 隆志 (座長代理) 石塚 真由美 伊藤 清美 江馬 眞 久保田 紀久枝 塚本 徹哉 頭金 正博 中江 大 三森 国敏 森田 明美 山添 康 山田 雅巳

(2013年9月30日まで) 今井田 克己 (座長) (座長代理) 梅村 隆志 石塚 真由美 伊藤 清美 江馬 追 久保田 紀久枝 塚本 徹哉 頭金 正博 中江 大 森田 明美 雅巳 山田

(2013年10月1日から) 梅村 隆志 (座長) 頭金 (座長代理) 正博 穐山 浩 石井 邦雄 石塚 真由美 伊藤 清美 宇佐美 誠 久保田 紀久枝 祖父江 友孝 高橋 智 塚本 徹哉 戸塚 ゆ加里 中江 大 北條 仁 森田 明美 山田 雅巳

く食品安全委員会高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に関するワーキン 1

ググループ委員・専門委員名簿>

(2012年7月29日まで) (2014年6月16日まで) (2014年6月17日から) 山添 康 (座長※)

石塚 真由美 石見 佳子 井上 和秀 磯 博康 梅村 隆志 漆谷 徹郎 江馬 眞

及川 眞一 尾崎博

久保田 紀久枝 小堀 真珠子 清水 誠

立松 正衞 頭金 正博

中江 大 林 真

本間 正充

松井 輝明

三森 国敏 山崎 壮

山本 精一郎

吉田 緑 脇 昌子

**-2012 年 6 月 30 日まで

〈専門参考人〉

池上 幸江 菅野 純

高橋 真美

津田 洋幸

福島 昭治

若林 敬二

山添 康 (座長)

今井田 克己 (座長代理) 今井田 克己 (座長代理)

石塚 真由美 石見 佳子

梅村 隆志 漆谷 徹郎

江馬 圁

尾崎 博

久保田 紀久枝

小堀 真珠子

清水 誠

頭金 正博

中江 大 本間 正充

松井 輝明

三森 国敏

山崎 壮

山本 精一郎

吉田 緑

脇 昌子

〈専門参考人〉

池上 幸江

磯 博康

井上 和秀

及川 這一

菅野 純

真美 高橋

立松 正衞

津田 洋幸

林真

広瀬 明彦

福島 昭治

若林 敬二

山添 康 (座長)

今井田 克己 (座長代理)

石塚 真由美

石見 佳子

磯 博康

梅村 隆志

漆谷 徹郎

尾崎 博

久保田 紀久枝

小堀 真珠子

清水 誠

頭金 正博

中江 大

正充 本間

三森 国敏

山本 精一郎

吉田 緑

脇 昌子

〈専門参考人〉 広瀬 明彦

1 く食品安全委員会新開発食品・添加物専門調査会合同ワーキンググループ専門委

2 員名簿>

(2007年9月30日まで)

福島 昭治 (座長)

上野川修一 (座長代理)

池上 幸江

菅野 純

立松 正衛

長尾 美奈子

三森 国敏

山添 康

山本精一郎

吉田 緑

〈専門参考人〉

高橋 真美

津田 洋幸

林 裕造

若林 敬二

(200<u>9</u>7年 <u>910</u>月 <u>30</u>1 日までから)

福島 昭治 (座長)

上野川修一 (座長代理)

池上 幸江

菅野 純

立松 正衛

林 真

三森 国敏

山添 康

山本 精一郎

吉田 緑

要 約

高濃度にジアシルグリセロール(DAG)を含む食品の安全性について、各種試験成績等に基づき食品健康影響評価を実施した。

2003年9月11日、食品安全委員会より厚生労働大臣に対して「薬事・食品衛生審議会において行われた、当該食品の特定保健用食品としての安全性の審査の結果は、当委員会として妥当と考える。」旨の評価結果を通知している。

その後、2005 年 9 月から 2009 年 2 月までに追加試験として実施された DAG を高濃度に含む食用調理油等の二段階発がん試験等の結果が厚生労働省から提出された。

その結果を検討したところ、<u>高濃度に DAG を含む食品(以下「DAG 油」という。)</u>については、適切に摂取される限りにおいては、安全性に問題はないと判断したが、高濃度に DAG 油を含む食品に微量の不純物として含まれるグリシドール脂肪酸エステル(GE)についても検討することとされた。

その後、評価要請の対象である、高濃度に DAG を含む食品は、2009 年 9 月に製造販売が中止され、すでに流通しておらず、食品健康影響評価の対象が存在していない。

このため、本件については、現状では国民がに暴露する可能性はなく、さらなるデータの入手は不可能であるできない。ためまた、摂取した期間、量、年齢等が人により異なるとともに、各人の背景(生活条件等の交絡要因)が様々なため、元来、過去に摂取した個人の生涯発がんリスクを判断することは困難である。したがって、高濃度にDAGを含む食品について暴露評価を行うことができず、係る食品健康影響評価を完結することはできなかった。は困難と判断したであ。

<u>なおり、本食品健康影響評価の過程で明らかとなった DAG 油についての発がんプロモーション作用や食用油に不純物として含まれている可能性のあるグリシドール脂肪酸エステルに関する知見等について、参考として、今回の食品健康影響評価にあたり提示された DAGに係る発がん試験の結果並びに 2013 年 3 月まで実施された食品健康影響評価技術研究の結果及び 2014 年○月に公表されたグリシドール脂肪酸エステルの食品中の含有実態調査などを GE に関する知見としてとりまとめた。</u>

〈参考1〉DAG油に関する知見のまとめ

- ・ DAG 油について、発がんプロモーション作用の懸念はないことが確認された。
- ・マウスにおいて、DAG油の経口投与による舌を含む口腔内、食道、前胃及び大腸の発がんプロモーション作用は認められなかった。
- ・ DAG 油の投与による乳腺の発がん性は認められなかった。
- ・上記の実験動物の知見は、ヒトにおける一日推定摂取<u>目安</u>量を上回る高用量まで実施された試験により得られた<u>ものであり、ヒトが通常食品として</u> DAG油を摂取する場合に外挿することは可能である。
- ・ 結果として、経口投与による DAG 油に含まれている DAG の発がんプロモーション作用は否定され、DAG 油はグリシドール脂肪酸エステルを不純物

 $\frac{25}{26}$

- <u>として含むが、実験動物を用いた試験系において、問題となる毒性影響は確</u>認されなかった。
- ・以上より、ヒトが通常食品として DAG 油を摂取する場合の発がんプロモーション作用によるリスクは無視できると判断した。

〈参考2〉グリシドール脂肪酸エステル GE に関する知見のまとめ

- ・食用油には、<u>グリシドール脂肪酸エステル GE 類</u>が不純物として<u>微量に</u>含まれている可能性があり、<u>グリシドール脂肪酸エステル GE</u>が代謝されたグリシドールは遺伝毒性発がん物質である。については、遺伝毒性発がん物質である可能性を否定できないと考えた。
- ・ 一方、グリシドール脂肪酸エステルについては、グリシドールでみられた以上の遺伝毒性は認められず、皮下投与での発がん性に関する試験成績からは、 グリシドールにみられた腫瘍の発生及び程度を超えるような知見は得られていない。
- ・ 我が国で現在流通している食用油に含まれるグリシドール脂肪酸エステル 含量は低く、そのすべてが等モルのグリシドールに変換されるという仮定に おいて、保守的に試算した値でも、暴露マージン(MOE)は 10,000 をわず かに下回ると試算された。
- ・ <u>したがって</u>現在流通している食用油における GE の食品中の含有量はわずかであり、その剰余腫瘍発生リスクは〇〇程度と極めて低いものの、現在使用されている食用油については、一定の暴露マージンが確保されており、直接健康影響を示唆するものではないと判断した。しかしながら、ALARA(As Low As Reasonably Achievable)の原則に則り、引き続き合理的に達成可能な範囲で出来る限りグリシドール脂肪酸エステルの低減に努める必要がある低いレベルに抑えるべきである。
- ・ 今後、<u>グリシドール脂肪酸エステル GE</u>について、<u>個々の物質の体内動態や</u> <u>毒性に関する知見、ヒトにおける暴露に関する情報や疫学研究等</u>毒性試験な どの科学的知見の収集が望まれる。

I. 評価対象物質の概要

1. 評価の経緯等

 $\frac{21}{22}$

 $\frac{24}{25}$

1998年5月、厚生労働省は、高濃度にジアシルグリセロール(以下「DAG」という。)を含む食用油(以下「DAG油」という。)について特定保健用食品としての表示の許可を行って以降、DAG油を含む複数の食品について特定保健用食品としての表示を許可した。

2003年6月27日、厚生労働省の薬事・食品衛生審議会は、2001年10月5日に表示の許可申請のあった高濃度にDAGを含む食品(マヨネーズ)について、「特定保健用食品として認めることとして差し支えない。」との審議結果を取りまとめた。その中で、当該食品(マヨネーズ)については、「発がん性を示す所見は認められないが」、DAGがプロテインキナーゼC活性化により発がんプロモーターとして働くかもしれないという懸念があり、「念のために、(発がん)プロモーション作用を観察するため、より感度の高いラット等を用いた二段階試験を行う」こととし、その試験結果を薬事・食品衛生審議会に報告するよう付記がなされた。

2003年8月5日、厚生労働省は、食品安全基本法第24条第1項の規定に基づき、食品安全委員会に対して、当該食品(マヨネーズ)についての食品健康影響評価を依頼し、同年9月11日、食品安全委員会は、厚生労働大臣に対して、「薬事・食品衛生審議会において行われた、(当該食品)の特定保健用食品としての安全性の審査の結果は、当委員会として妥当と考える。」旨の評価結果を通知した。その通知の中で、「二段階試験については、結果がわかり次第、当委員会にも報告されたい。」旨の付記がなされた。

2005 年 8 月 4 日の第 106 回食品安全委員会において、厚生労働省は、食品安全委員会に対して、遺伝子組換えラット及び野生型ラットに対し行った二段階発がん試験の中間報告を行った。その中で、①雌の遺伝子組換えラット(以下「Tg ラット」という。)及び野生型ラットでは有意差は見られなかったが、雄の遺伝子組換えラットの舌において、傾向解析によって扁平上皮癌がんのプロモーション作用が示唆されたこと、②厚生労働省としては、個体数を増やし、高用量、長期間の試験を実施する予定であること、が報告された。

厚生労働省は、この中間報告以降、追加試験を計画する過程において、DAGに関する内外の新たな知見を入手し、また同時に中間報告を行った試験の結果に対する関心が高まるといった情勢の変化を背景に、2005年9月20日、食品安全基本法第24条第3項の規定に基づき、食品安全委員会に対して、高濃度にDAGを含む食品の安全性について食品健康影響評価を依頼した。(参照1、2、3)

2005 年 11 月から 12 月にかけて開催された新開発食品・添加物専門調査会合同ワーキンググループ (以下「合同 WG」という。)第 $1\sim3$ 回会合では、厚生労働省が新たに実施する野生型ラットを用いた舌二段階発がん試験及び Tg ラットを用いた舌二段階発がん試験のプロトコールについて報告がなされた。また、2005 年 12 月の合同 WG 第 2 回会合及び翌年 1 月の合同 WG 第 4 回会合において、野生型マウスを用いた皮膚二段階発がん試験の中間報

告がなされた。

 $\frac{21}{22}$

 $\frac{24}{25}$

 $\frac{26}{27}$

2009年2月の合同 WG 第5回会合において、野生型マウスを用いた皮膚二段階発がん試験、野生型ラットを用いた舌二段階発がん試験、Tg ラットを用いた舌二段階発がん試験及び Tg ラットを用いた舌・乳腺二段階発がん試験の結果の報告がなされ、合同 WG としての結論が取りまとめられた。

一方、厚生労働省は、DAG油に 3-MCPD脂肪酸エステルが含まれる可能性があるとの知見を得て、DAG油の製造に責任を有する企業(以下「DAG油製造業者」という。)に調査を指示した。DAG油製造業者から、3-MCPD脂肪酸エステルとされた物質はグリシドール脂肪酸エステルであった可能性が高いとの分析結果報告を得て、2009年7月21日、厚生労働省は、本報告の内容について、「高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の安全性」に係る食品健康影響評価において重要な情報であるとして、関連情報とともに食品安全委員会に提出した(参照4)。2009年7月22日、第61回食品安全委員会新開発食品・第74回添加物合同専門調査会において、厚生労働省は、その資料について説明を行った(参照5)。

2009年8月24日の第62回新開発食品・第75回添加物合同専門調査会、同年9月2日の第63回新開発食品・第76回添加物合同専門調査会での調査審議の結果、(i) グリシドール及びその脂肪酸エステル類の毒性に関する情報収集、(ii) グリシドール脂肪酸エステル類の体内動態試験、(iii) グリシドール及びその脂肪酸エステル類の遺伝毒性試験について、速やかな対応及び報告を求める意見が出され、食品安全委員会事務局から厚生労働省担当部局に当該意見が伝えられた。(参照6、7、8、9)

2009年9月17日の第302回食品安全委員会において、グリシドール脂肪酸エステル類の含有量を一般食用油と同等のレベルに低減させるまで DAG油を主な原料とする食品の製造販売を中止するとの DAG油製造業者の報告内容について、厚生労働省が説明を行った。(参照10、11)

2009年10月8日、消費者庁は、高濃度にDAGを含む食品10品目の特定保健用食品許可の再審査を行うことについて、食品安全委員会に食品健康影響評価を要請した。しかしながら、同日、当該食品の製造販売に責任を有する企業から、当該食品の製造販売を中止することから特定保健用食品許可が失効する旨の届出がなされたことを受けて、消費者庁は、2009年10月9日に食品健康影響評価要請を取り下げ、2009年10月15日の第305回食品安全委員会においてその内容を報告した。(参照12、13、14)

2009 年 12 月 3 日の第 312 回食品安全委員会において、厚生労働省は、遺伝毒性試験及び体内動態試験の結果の提出が遅れる見込みであることを報告した(参照 15、16)。その後、2010 年 6 月 3 日の第 334 回食品安全委員会において、厚生労働省は、食用油及び食用油を原料とする食品中のグリシドール脂肪酸エステル類の含有実態調査の結果のほか、DAG 油製造業者による遺伝毒性試験の結果を報告した(参照 17、18)。さらに、2010 年 8 月 26 日の第 345 回食品安全委員会において、厚生労働省は、DAG 油製造業者による体内動態試験の結果を報告した(参照 19、20)。なお、DAG 油製造業者による遺伝毒性試験及び体内動態試験の結果は、厚生労働省によるの信頼

性確保チームの確認を受けた 1ものであるとされている。

1

9

10 11

12 13 14

15 16 17

18 19

20 21 22

23

24 25 26

31

一方、海外においては、2009年3月、BfRが、2009年1月に独国内で食 用精製植物油からグリシドール脂肪酸エステル類が検出されたことを受けて、 経口摂取されたグリシドール脂肪酸エステル類が消化管内ですべてグリシド ールに加水分解される等の仮定の下で試算を行ったところ、成人及び乳幼児 の当該物質への暴露と発がんリスクに係る用量との MOE が、目安とされる 10,000 を下回ることがあるとした。BfR は、食用油中のグリシドール脂肪酸 エステルのリスク管理においては、ALARA の原則に従って含有量の低減に 努めるべきであると指摘している。(参照 21)

2. 評価対象等

高濃度に DAG を含む食品としては、特定保健用食品として複数の製品が 許可されていた(2009年9月に製造販売を中止)。このうち最も DAG の濃 度が高いのは高濃度に DAG を含む食用調理油(以下「DAG 油」という。) であり、かつ、それは 2005 年 9 月に厚生労働省が評価要請を行った被験物 質であることから、主に DAG 油に係る知見を基に食品健康影響評価を行っ た。DAG油の組成は図1のとおりであり、DAGを主成分とする油脂が99% 以上、その他酸化防止剤等(ビタミン E、ビタミン C等)が1%未満となっ ている。(参照 22)

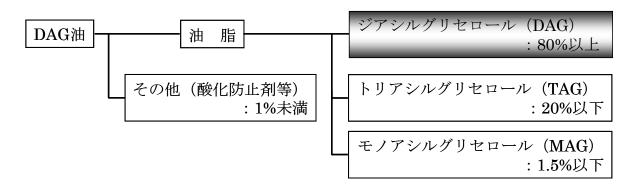


図 1. DAG 油の組成

(1) DAG 油に含まれる油脂について

一般の食用油の主成分は、グリセリンに3分子の脂肪酸がエステル結合し たトリアシルグリセロール (TAG) である。DAG は、グリセリンに 2 分子 の脂肪酸がエステル結合したもので、オリーブ油等の天然の植物油、動物油 の違いによらず、ほとんどの食用油に約 1~10%程度含まれる脂質であり、 長い食経験を有する物質の一つである。現時点では、天然由来の DAG を含 む食品を摂取したことに起因すると考えられる健康被害は報告されていない。 しかし、これらの従来の食品が含有する DAG の濃度はいずれも 10%未満で あり、DAG油のように高濃度(80%以上)にDAGを含有する食品の食経験

Eの確保を図るため、国立医薬品食品衛生研究所の研究者を中心とした等の専門家がにより構成さ れ、試験デザインから試験結果まで精査を行うものとされている。

は十分ではない。また、DAG油に含まれるDAGは、大豆油、菜種油等を原 料として、TAG を酵素処理等により分解し、DAG として再合成したもので あり、天然由来の DAG を抽出・濃縮したものではない。(参照 23、24、25、 26、27、図 2) DAG 油に含まれる DAG については、1.3-DAG と 1(3).2-DAG が $6\sim7:3\sim4$ で混在していると報告されている。また、ラット単回混餌投 与試験において、DAG を主成分とする油脂を投与された群と TAG を主成分 とする油脂を投与された群との間において、血清中の 1(3),2-DAG 濃度は同 等と報告されている。 (参照 22)

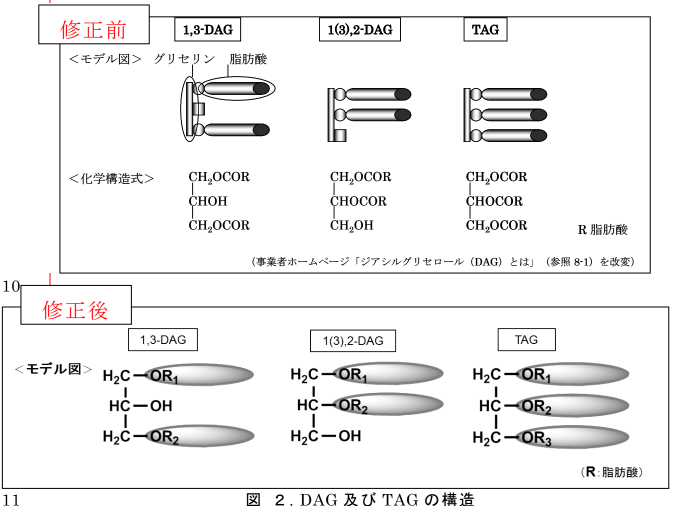


図 2. DAG 及び TAG の構造

12 13

14

15

16 17

事業者から提出された資料によると、DAG油に含まれる油脂を構成する脂 肪酸の組成は以下のとおりである。(表1)なお、一般の食用油の多くは主 にオレイン酸 (C18:1) (約 $30\sim60\%$) 及びリノール酸 (C18:2) (約 20 $\sim 50\%$)から構成される油脂を含んでいる。(参照 22)

表 1. DAG 油に含まれる油脂を構成する脂肪酸

脂肪酸	炭素数:二重結合数	割合 (%)
ミリスチン酸	C14:0	0.1
パルミチン酸	C16:0	3.1
パルミトレイン酸	C16:1	0.2
ステアリン酸	C18: 0	1.1
オレイン酸	C18:1	38.9
リノール酸	C18: 2	46.6
リノレン酸	C18:3	9.0
アラキジン酸	C20:0	0.3
エイコセン酸	C20:1	0.4
ベヘニン酸	C22:0	0.2
エルシン酸	C22:1	0.1

 $\frac{23}{24}$

Ⅱ. 食品健康影響評価

高濃度にジアシルグリセロール(DAG)を含む食品の安全性について、各種試験成績等に基づき食品健康影響評価を実施した。

2003年9月11日、食品安全委員会より厚生労働大臣に対して「薬事・食品衛生審議会において行われた、当該食品の特定保健用食品としての安全性の審査の結果は、当委員会として妥当と考える。」旨の評価結果を通知している。

その後、2005年9月から2009年2月までに追加試験として実施されたDAG を高濃度に含む食用調理油等の二段階発がん試験等の結果が厚生労働省から 提出された。

その結果を検討したところ、上記評価については引き続き妥当なものと考えられ、DAG油本食品については、適切に摂取される限りにおいては、安全性に問題はないと判断したが、不純物として微量に含まれるグリシドール脂肪酸エステル(GE)についても検討することとされた。

その後、評価要請の対象である、高濃度に DAG を含む食品は、2009 年 9 月 に製造販売が中止され、すでに流通しておらず、食品健康影響評価の対象が存在していない。

このため、本件については、現状では国民が暴露する可能性はなく、さらなるデータの入手は不可能である。 り、また、摂取した期間、量、年齢等が人により異なるとともに、各人の背景(生活条件等の交絡要因)が様々なため、元来、過去に摂取した個人の生涯発がんリスクを判断することは困難である。したがって、高濃度に DAG を含む食品について暴露評価を行うことができず、係る食品健康影響評価を完結することはできなかった。は困難であると判断した。

ことからなお、本食品健康影響評価の過程で明らかとなった DAG 油についての発がんプロモーション作用や食用油に不純物として含まれている可能性

 $\frac{31}{32}$

 のあるグリシドール脂肪酸エステルに関する知見等について、参考として参考として、今回の食品健康影響評価にあたり提示された DAG に係る発がん試験の結果並びに 2013 年 3 月まで実施された食品健康影響評価技術研究の結果及び 2014 年○月に公表されたグリシドール脂肪酸エステルの食品中の含有実態調査などを GE に関する知見として</u>とりまとめた。

なお、過去に摂取した者については、個々の摂取実態に基づき、判断する必要がある。

〈参考1〉DAG油に関する知見のまとめ

- ・マウスにおいて、DAG油の経口投与による舌を含む口腔内、食道、前胃及び大腸の発がんプロモーション作用は認められなかった。
- ・ DAG 油の投与による乳腺の発がん性は認められなかった。
- ・上記の実験動物の知見は、ヒトにおける一日推定摂取<u>目安量:181.5mg/kg体重/日(一日摂取目安量10g/人/日を、日本国民の平均体重55.1kgで除したもの)</u>を上回る高用量2まで実施された試験により得られた。ものであり、ヒトが通常食品としてDAG油を摂取する場合に外挿することは可能である。
- ・ 一方、DAG油の塗布による皮膚の発がんプロモーション作用が認められたが、食道、前胃において発がんプロモーション作用が認められていないことから、ヒトが通常食品としてDAG油を経口摂取する場合に直ちに外挿することは適切ではない。
- ・ 結果として、経口投与による DAG 油に含まれている DAG の発がんプロモ ーション作用は否定され、DAG 油はグリシドール脂肪酸エステルを不純物 として含むが、実験動物を用いた試験系において、問題となる毒性影響は確 認されなかった。
- ・ 以上より、ヒトが通常食品として DAG 油を摂取する場合の発がんプロモーション作用によるリスクは無視できると判断した。

〈参考2〉グリシドール脂肪酸エステル GE に関する知見のまとめ

- ・食用油には、<u>グリシドール脂肪酸エステル GE 類</u>が不純物として<u>微量に</u>含まれている可能性があり、<u>グリシドール脂肪酸エステル GE</u>が代謝されたグリシドール<u>は遺伝毒性発がん物質</u>については、遺伝毒性発がん物質である可能性を否定できないもと考えた。
- ・ 一方、グリシドール脂肪酸エステルについては、グリシドールにみられた以

ラットの発がんプロモーション作用に関する研究 試験 A における最大投与量は、野生型ラットで 3,760 mg/kg 体重/日、Hras128 ラットで 4,090 mg/kg 体重/日。ラットの大腸癌促進作用試験 試験 B における最大投与量は、4,076 mg/kg 体重/日。Apc ノックアウトマウス(Min マウス)における腸ポリープ形成に対する影響 試験 B・2 における最大投与量は、野生型マウスで 8,460 mg/kg 体重/日、Min マウスで 7,606 mg/kg 体重/日。ラットの中期多臓器発がん性試験 試験 C における最大投与量は、2,937 mg/kg 体重/日。野生型ラットを用いた舌二段階発がん試験 試験 E における最大投与量は、6,100 mg/kg 体重/日。Tg ラットを用いた舌二段階発がん試験 (ポストイニシエーション期) 試験 F・1 における最大投与量は、野生型ラットで 6,200 mg/kg 体重/日、Hras128 ラットで 7,300 mg/kg 体重/日。Tg ラットを用いた舌二段階発がん試験 試験 F・2 における最大投与量は、野生型ラットで 6,200 mg/kg 体重/日、Hras ラットで 10,200 mg/kg 体重/日。Tg ラットを用いた舌・乳腺二段階発がん試験 試験 G では、DAG 油を雄では 20 週間、雌では 15 週間、口腔内に最大 DAG 油 0.5 mL×週 2 回滴下投与した。

- 上の遺伝毒性は認められず、皮下投与での発がん性に関する試験成績からは、 グリシドールにみられた腫瘍の発生及び程度を超えるような知見は得られ ていない。
- ・ 我が国で現在流通している食用油に含まれるグリシドール脂肪酸エステル 含量は低く、そのすべてが等モルのグリシドールに変換されるという仮定に おいて、保守的に試算した値でも、暴露マージン(MOE)は 10,000 をわず かに下回ると試算された。
- ・ <u>したがって、現在流通している食用油における GE の食品中の含有量はわずかであり、その剰余腫瘍発生リスクは○○程度と極めて低いものの、現在使用されている食用油については、一定の暴露マージンが確保されており、直接健康影響を示唆するものではないと判断した。しかしながら、ALARA(As Low As Reasonably Achievable)の原則に則り、引き続き合理的に達成可能な範囲で出来る限りグリシドール脂肪酸エステルの低減に努める必要がある低いレベルに抑えるべきである。</u>
- ・ 今後、<u>グリシドール脂肪酸エステル</u> GE について、さらなる個々の物質の体 内動態や毒性に関する知見、ヒトにおける暴露に関する情報や疫学研究等毒 性試験などの科学的知見の収集が望まれる。

【参考1】

今回の食品健康影響評価にあ たり提示された高濃度にジア シルグリセロールを含む食品 にかかる試験の結果

2014年12月

<u>食品安全委員会</u> <u>高濃度にジアシルグリセロールを含む食</u> 品に関するワーキンググループ

【中江委員ご意見】

表記に関しては「参考1」と「参考2」の頭書きの形式 があまりに違っているのが気になりました。

【参考1】今回の食品健康影響評価にあたり提示された高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に係る試験の結果

1.ジアシルグリセロール(DAG)油の発がんプロモーション作用に関する研究試験 A

6 週齢の発がん高感受性ヒトプロト型 $c ext{-}Ha ext{-}ras$ 遺伝子トランスジェニック Tg (Hras 128) ラット (以下「Hras 128 ラット」という。) 及びその同腹の野生型ラット(各群雄 16 匹、雌 15 匹)に、 $4 ext{-}ニトロキノリン$ 1-オキシド(4NQO)を 10 週間飲水投与(10ppm)してイニシエーション処置を行った。同時に DAG 油を総脂質量が 5.5%になるように脂質組成を調整した飼料により 20 週間 (雌 Hras 128Tg ラットについては 12 週間)混餌投与した(用量は表 2 のとおり)。

実験終了時にと殺し、舌、食道、乳腺その他の臓器での腫瘍発生におけるプロモーション作用の有無について検討し、血液生化学的検査を行った。

DAG 油の投与に関連した体重、摂餌量、摂水量への影響は認められなかった。

雄 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{e}}$ ラットにおいて、4NQO(+)DAG 油高用量群(⑥群)の舌の扁平上皮癌がんの発生頻度は 43.8%であり、4NQO(+)TAG 油高用量群(③群)の 12.3%と比べ約 3.6 倍に増加したが、有意差はなかった。しかし、発生頻度の用量相関の傾向検定(コクラン・アーミテージの傾向検定)においては用量相関が認められた。さらに、舌の扁平上皮癌がん及び腫瘍(乳頭腫+扁平上皮癌がん)の個体あたり個数についても、線形回帰分析により用量に相関した有意な増加が認められた(表 2-1)。一方、雌 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Fg}}$ ラット及び雌雄野生型ラットにおいては、 $\frac{\text{DAG}}{\text{C}}$ 油の投与に関連した腫瘍発生の増加は認められなかった(表 2-2)。また、舌以外の臓器については、 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{C}}$ 及び野生型ラットともに、 $\frac{\text{DAG}}{\text{C}}$ 油の投与に関連した腫瘍発生の増加は認められなかった。 $\frac{\text{(参照 } 28)}{\text{C}}$

表 2. DAG油の投与用量

(mg/kg 体重/日)

6 6					
	野生型	ラット	<u>Hras 128</u> Tg ラット		
	雄	雌	雄	雌	
①4NQO (-) TAG 油 5.5%	0	0	0	0	
②4NQO (-) DAG 油 5.5%	2,900	3,400	2,610	3,650	
③4NQO (+) TAG 油 5.5%	0	0	0	0	
④4NQO(+)DAG 油 1.375%+TAG	690	870	720	1,000	
油 4.125%					
⑤4NQO (+) DAG 油 2.75%+TAG	1,400	2,460	1,440	2,090	
油 2.75%					
⑥4NQO (+) DAG 油 5.5%	2,980	3,760	3,080	4,090	

表 2 - 1. DAG 油の雄ラットの舌発癌がんに対する影響

	野生型ラット						<u>Hra</u>	<u>s 128</u> Tg ラット				
投与		腫瘍数/	/ラット	発生率	腫瘍数/ラット		発生率	(%)				
投子 群	例			(%)	例							
伊干	数	巨亚 [中央]	乳頭腫+扁平	扁平上皮	数		巨亚 [中序》》)	乳頭腫+扁平	扁平上	皮 <u>癌</u>		
		扁平上皮 <mark>癌がん</mark>	上皮 <u>癌</u> がん	<u>癌</u> がん	扁平上皮癌がん					上皮 <u>癌</u> がん	ガ /)
①群	16	0	0	0	16		0	0		0		
②群	16	0	0	0	16		0	0		0		
3群	16	0	0	0	16		$\int 0.13 \pm 0.34$	$\int 0.31 \pm 0.48$		/12.3		
4群	16	0	0	0	14	*	0.14 ± 0.36	* 0.21±0.43	**	14.3		
5群	15	0.13 ± 0.35	0.13 ± 0.35	13.3	15		0.20 ± 0.41	0.73 ± 0.80		20.0		
6群	16	$0.06 \!\pm\! 0.25$	0.13 ± 0.34	6.3	16		0.44 ± 0.51	0.69 ± 0.70		$\sqrt{43.8}$		

4 平均值 ± 標準偏差,

5 *; P<0.05, 線形回帰分析,

6 **; P<0.05, コクラン・アミテージの傾向検定

表 2 - 2. DAG 油の雌ラットの舌発癌がんに対する影響

	野生型ラット						<u>Hra</u>	<u>s 128</u> Tg ラット	
投与			腫瘍数/	/ラット	発生率		腫瘍数/	/ ラット	発生率(%)
群		例			(%)	例			
位于		数	扁平上皮 <mark>癌がん</mark>	乳頭腫+扁平	扁平上皮	数	巨亚 L 山直ぶ)	乳頭腫+扁平	扁平上皮 <u>癌</u>
				上皮 <u>癌</u> がん	<u>癌</u> がん		扁平上皮 <mark>癌がん</mark>	上皮 <u>癌</u> がん	がん
①群		15	0	0	0	14	0	0	0
②群		15	0	0	0	12	0	0	0
3群		15	0.13 ± 0.35	0.13 ± 0.35	13.3	15	0	0	0
4群		13	0.08 ± 0.28	0.08 ± 0.28	7.7	15	0.07 ± 0.26	$0.07\!\pm\!0.26$	6.7
5群		14	$0.07\!\pm\!0.27$	$0.07\!\pm\!0.27$	7.1	14	0	0	0
⑥ 群		13	0	0	0	15	0.07 ± 0.26	$0.07\!\pm\!0.26$	6.7

2.ジアシルグリセロール(DAG)<u>油</u>の大腸<u>癌<mark>がん</u>促進作用試験<mark>」</mark>試験 B</u></mark>

(a) DAG <u>油</u>のアゾキシメタン (AOM) 誘発ラット大腸のアベラントクリプトフォーカス (ACF) 形成に対する影響<mark>試験</mark> B-1

6週齢の F344 ラット (各群雄 12 匹) に、DAG 油を、総脂質量が $5\sim5.5\%$ になるように脂質組成を調整した飼料により 4 週間混餌投与し、AOM (15 mg/kg 体重)を投与開始日翌日及び 7 日目の計 2 回皮下注投与した。対照群(各群雄 6 匹)には、AOM の代わりに生理食塩水を皮下注投与した(用量は表 3 のとおり)。

大腸の前癌がん病変の代替マーカーである ACF 及び ACF を構成するアベラント

クリプト (AC) を数えたところ、個体あたりの ACF 数には有意な変化は認められなかったものの、AOM(+)DAG 油高用量群(⑤群)では ACF あたり平均 AC 数が AOM(+)大豆油群(②群)に比べ、有意に減少していた(表 3-1)。 なお、DAG 油の投与に関連した毒性は認められなかった。 (参照 29)

表 3. DAG 油の投与用量

(mg/kg 体重/日)

①AOM(+)コーン油 5% (試験施設基礎飼料)	0
②AOM(+)大豆油 5.5%	0
③AOM(+)DAG 油 1.375%+大豆油 4.125%	976
④AOM(+)DAG 油 2.75%+大豆油 2.75%	1,950
⑤AOM (+) DAG 油 5.5%	3,921
⑥AOM (-) コーン油 5%	0
⑦AOM(一)大豆油 5.5%	0
⑧AOM(−)DAG 油 1.375%+大豆油 4.125%	967
⑨AOM(一)DAG 油 2.75%+大豆油 2.75%	1,786
⑩AOM (一) DAG 油 5.5%	4,076

表 3 - 1 .DAG 油のラット大腸における AOM 誘導 ACF 数への影響

	例数	ACF 数/大腸	AC 数/大腸	AC 数/ACF 数
① 群	9	323.3±82.0(122%)	664.9±183.5(126%)	2.02±0.06*
②群	9	$266.2 \pm 72.7 (100\%)$	$527.8 \pm 147.4 (100\%)$	1.90 ± 0.08
3群	9	$259.2 \pm 60.9 (97\%)$	$489.0 \pm 124.1(93\%)$	1.85 ± 0.10
4群	9	269.6±38.3(101%)	507.5±84.0(96%)	1.90 ± 0.09
5群	9	$253.7 \pm 60.1(95\%)$	418.9±98.0(79%)	1.70±0.11**

平均值 ±標準偏差, *, **: P<0.005, 0.001

(b) DAG $\underline{\mathbb{H}}$ の Apc $\underline{/}$ ックアウトマウス(Min マウス)における腸ポリープ形成に対する影響<mark>試験 B-2</mark>

6週齢の Min マウス(各群雄 12 匹)及び野生型マウス(各群雄 6 匹)に DAG 油を、総脂質量が $5\sim5.5\%$ になるように脂質組成を調整した飼料により 9 週間混餌投与した(用量は表 4 のとおり)。Min マウスはヒトの家族性大腸腺腫症のモデルマウスであり、Apc 遺伝子に変異を持ち、加齢とともに高トリグリセリド血症を発症し、腸ポリープの自然発生がみられる動物である。なお、化学発がん物質の投与は行われていない。

Min マウスの小腸及び大腸の発生ポリープ数を数えたところ、対照群(①② 群)に比べ、DAG油群(③④⑤群)では、用量相関性や有意差は認められず、DAG油は Min マウスの腸ポリープ形成において影響を与えなかった(表 4-1)(参照 29)。

(mg/kg 体重/日)

	Min マウス	野生型マウス
①コーン油 5% (試験施設基礎飼料)	0	0
②大豆油 5.5%	0	0
③DAG 油 1.375%+大豆油 4.125%	2,191	2,066
④DAG 油 2.75%+大豆油 2.75%	3,823	4,082
⑤DAG 油 5.5%	7,606	8,460

表 4-1. DAG 油の Min マウスにおける腸ポリープ形成に対する影響

	例数	腸ポリーフ	プ数/マウス
	的多	大腸	小腸+大腸
①コーン油 5% (試験施設基礎飼料)	9	1.3 ± 0.3	84.8 ± 13.8
②大豆油 5.5%	9	$0.9\!\pm\!0.4$	84.9 ± 10.7
③DAG 油 1.375%+大豆油 4.125%	9	1.0 ± 0.2	97.8 ± 14.0
④DAG 油 2.75%+大豆油 2.75%	8	$0.9\!\pm\!0.4$	92.3 ± 10.0
⑤DAG 油 5.5%	9	1.0 ± 0.3	96.0 ± 22.8

平均值土標準偏差

DAG 油を投与した野生型ラットでは、ACF あたりの平均 AC 数が有意に減少した (試験 B-1)。一方、DAG 油は Min マウスの腸ポリープ形成においては有意な影響を与えなかった (試験 B-2)。野生型ラットを用いた試験 (試験 B-1) 及びノックアウトマウスを用いた試験 (試験 B-2) の 2 つの試験が一致

3. DAG 油の中期多臓器発がん性試験<mark>試験 C</mark>

すべきであるが、そのような結果は得られなかった。

6 週齢の F344 ラット (各群雄 20 匹) に、複数のイニシエーター (DMBDD) 3 を 4 週間投与し、その後 DAG 油を、総脂質量が $5.3\sim5.5\%$ になるように脂質組成を調整した飼料により 24 週間混餌投与した(用量は表 5 のとおり)。

して促進的な結果を示した場合には、大腸発がん促進作用が認められると判断

大腸については、DAG 油低用量群及び中用量群(③④群)で腫瘍性病変(腺腫又は腺癌がん)の発生頻度が対照群(②群)と比較して高い傾向を示したが有意差はなく、DAG 油高用量群(⑤群)では対照群(②群)と同程度の発生頻度であり、用量相関性は認められなかった(表 5-1)。

また、食道、前胃、小腸、肝臓、腎臓、膀胱、前立腺、鼻腔、肺、甲状腺、造血器系、神経系等についても、DAG油の投与に関連した腫瘍性病変の増加は認められなかった(参照30)。

 $\frac{24}{25}$

³ 実験開始時に N-nitrosodiethylamine (DEN) 100 mg/kg 体重を単回腹腔内投与、実験 4、7、11、14 日目に N-methyl-N-nitrosourea (MNU) 20 mg/kg 体重を計 4 回腹腔内投与、実験開始から 14 日目まで N-m-buthyl-N-butan-4-ol-nitrosamine (BBN) を飲水投与 (0.05%)、実験 18、21、25、28 日目に 1,2-dimethylhydrazine dihydrochloride (DMH) 40 mg/kg 体重を計 4 回皮下注投与、実験 15 日目から 28 日目まで dihydroxy-di-N-propylnitrosoamine (DHPN) を飲水投与 (0.1%) した。

表 5. DAG 油の投与用量

(mg/kg 体重/日)

①DMBDD(+)餌由来脂質 5.3%(げっ歯類用標準基礎飼料)	0
②DMBDD (+) TAG 油 5.5%	0
③DMBDD (+) DAG 油 1.375%+TAG 油 4.125%	727
④DMBDD (+) DAG 油 2.75% + TAG 油 2.75%	1,456
⑤DMBDD (+) DAG 油 5.5%	2,937
⑥DMBDD(+)高リノール酸 TAG 油 5.5%	0
⑦DMBDD (+) 高オレイン酸 TAG 油 5.5%	0
⑧DMBDD(+)中鎖脂肪酸 TAG 油 5.5%	0

表5-1.DAG油のラット大腸における腫瘍性病変の発生への影響

	例数	発生数	発生頻度(%)	個体あたりの個数
①群	20	10	50	0.8 ± 0.9
②群	19	14	63	$1.6\!\pm\!1.4$
③群	20	19	95	$2.3\!\pm\!1.4$
4群	20	19	95	$2.5\!\pm\!1.3$
5群	20	14	70	$2.2\!\pm\!2.0$
⑥ 群	20	18	90	$2.4\!\pm\!1.7$
⑦群	20	20*	100*	$2.5\!\pm\!1.4$ *
8群	20	18	90	$2.1\!\pm\!1.3$

平均值 ±標準偏差. *: P<0.05

4. 野生型ラット (SD ラット) を用いた舌二段階発がん試験試験 E

試験 A において、発がんプロモーション作用を確認することができなかったことから、4NQO 誘発舌発がんへの DAG 油の修飾効果を、Tg ラットの背景系統である SD ラット(野生型ラット)を用いた二段階発がんモデルで検討した。6 週齢の野生型ラット(各群雄 30 匹)に 4NQO を 10 週間飲水投与(10 ppm)し、1 週間の休薬後、DAG 油を、⑩群及び⑪群を除き総脂質量が 11%になるように脂質組成を調整した飼料により 24 週間混餌投与した(用量は表 6 のとおり)。

4NQO(+)群の舌及び舌を除く口腔の粘膜に扁平上皮乳頭腫及び扁平上皮癌がんが認められた。しかし、その発生頻度、個体あたり個数ともに群間に差はなかった。また、口腔内に生じた増殖性病変においても、群間に差はなかった。4NQO(-)群には腫瘍性病変は認められなかった(表6-1、表6-2)。その他、DAG油の投与による、各臓器の腫瘍の発生増加を示す結果は認められず、血液生化学的検査においても投与の影響は認められなかった。

以上より、野生型ラットでは DAG 油の投与による舌を含む口腔における腫瘍性病変の増加は認められなかった <u>(参照 31)</u>。

表 6. DAG 油の投与用量

(mg/kg 体重/日)

①4NQO(+)DAG 油 11%	6,100
②4NQO (+) DAG 油 5.5%+TAG 油 5.5%	3,300
③4NQO (+) DAG 油 2.75%+TAG 油 8.25%	1,900
④4NQO (+) DAG 油 1.38%+TAG 油 9.62%	750
⑤4NQO (+) TAG 油 11%	0
⑥4NQO(+)高リノール酸 TAG 油 11%	0
⑦4NQO (-) DAG 油 11%	5,400
⑧4NQO(−)TAG油11%	0
⑨4NQO(-)高リノール酸 TAG 油 11%	0
⑩4NQO (+) DAG 油 5.5%	3,400
①4NQO (+) DAG 油 2.75%	<u>1,700</u>
⑪4NQO (+) DAG 油 2.75%	1,700

表6-1.DAG油の舌の発がんにおける影響

投			発生頻度	(%)	j	腫瘍数/ラット	,
上 一 群	例数	乳頭腫	扁平上 皮 <u>癌</u> が ん	乳頭腫+扁 平上皮 <mark>癌が</mark> ん	乳頭腫	扁平上皮 <mark>癌が</mark> ん	乳頭腫+扁 平上皮 <u>癌</u> が ん
①群	30	26.7	43.3	56.7	0.30 ± 0.53	$0.63\!\pm\!0.85$	0.93 ± 0.98
②群	30	23.3	43.3	53.3	0.23 ± 0.43	$0.57 \!\pm\! 0.73$	0.80 ± 0.92
3群	28	21.4	39.3	50.0	0.29 ± 0.60	$0.64\!\pm\!0.95$	0.93 ± 1.15
4群	30	23.3	53.3	63.3	$0.27\!\pm\!0.52$	$0.77\!\pm\!0.82$	1.03 ± 0.93
5群	29	24.1	55.2	65.5	0.38 ± 0.78	0.79 ± 0.86	$1.17\!\pm\!1.07$
⑥ 群	30	23.3	53.3	60.0	$0.27\!\pm\!0.52$	$0.77\!\pm\!0.82$	1.03 ± 0.96
⑦群	30	0	0	0	0	0	0
8群	29	0	0	0	0	0	0
9群	30	0	0	0	0	0	0
10群	29	37.9	55.2	72.4	$0.41\!\pm\!0.57$	$0.86 \!\pm\! 0.92$	1.28 ± 1.10
①群	30	36.7	50.0	66.7	0.43 ± 0.63	0.70 ± 0.79	1.13 ± 1.04

平均値±標準偏差

投			発生頻度	(%)	J	腫瘍数/ラット	,
与 群	例数	乳頭腫	扁平上 皮 <u>癌</u> が ん	乳頭腫+扁 平上皮 <u>癌</u> が ん	乳頭腫	扁平上皮 <u>癌</u> が ん	乳頭腫+扁 平上皮 <u>癌</u> が ん
①群	30	26.7	43.3	56.7	0.30 ± 0.53	$0.63\!\pm\!0.85$	0.93 ± 0.98
②群	30	23.3	43.3	53.3	0.23 ± 0.43	0.57 ± 0.73	0.80 ± 0.92
3群	28	21.4	39.3	50.0	0.29 ± 0.60	$0.64\!\pm\!0.95$	0.93 ± 1.15
4群	30	23.3	53.3	63.3	$0.27\!\pm\!0.52$	$0.77\!\pm\!0.82$	1.03 ± 0.93
⑤群	29	24.1	55.2	65.5	0.38 ± 0.78	0.79 ± 0.86	1.17 ± 1.07
⑥ 群	30	23.3	53.3	60.0	$0.27\!\pm\!0.52$	$0.77\!\pm\!0.82$	1.03 ± 0.96
⑦群	30	0	0	0	0	0	0
8群	29	0	0	0	0	0	0
9群	30	0	0	0	0	0	0
10群	29	37.9	55.2	72.4	$0.41\!\pm\!0.57$	0.86 ± 0.92	1.28 ± 1.10
①群	30	36.7	50.0	66.7	0.43 ± 0.63	0.70 ± 0.79	1.13 ± 1.04

3 平均值±標準偏差

5.Tg ラット<u>(ヒトプロト型 c-Ha-ras 遺伝子導入 Tg ラット(Hras 128 ラット))</u>

を用いた舌二段階発がん試験(ポストイニシエーション期)試験 F-1

試験 A において、雄 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Hras } 128\text{Tg}}$ ラットにのみ、有意差はないものの、舌に扁平上皮癌がんが増加する結果が得られたが、(雌 $\frac{\text{Tg}}{\text{Jyh}}$ $\frac{\text{Hras } 128\text{ Jyh}}{\text{Pyh}}$ $\frac{\text{DAG}}{\text{DAG}}$ 油の投与に関連した腫瘍発生の増加は認められなかったことから、当該試験の再現性を確認するために、プロモーション期に $\frac{\text{DAG}}{\text{DAG}}$ 油をさらに高用量、長期間 $\frac{\text{Tg}}{\text{Jyh}}$ $\frac{\text{Hras } 128\text{ Jyh}}{\text{Pyh}}$ $\frac{\text{DV}}{\text{BV}}$ $\frac{\text{Hras } 128\text{ Jyh}}{\text{DV}}$ $\frac{\text{DV}}{\text{SV}}$ $\frac{\text{Hras } 128\text{ Jyh}}{\text{DV}}$ $\frac{\text{DV}}{\text{SV}}$ $\frac{\text{Hras } 128\text{ Jyh}}{\text{DV}}$ $\frac{\text{DV}}{\text{DV}}$ $\frac{\text{DV}}{\text{DV}$

7週齢の $\frac{\text{Hras }128 \, \overline{ງ} \, \gamma \, h}{\text{Tg} \, \overline{\jmath} \, \gamma \, h}$ (各群雄雌各 $40\, \text{ E}$) とその同腹の野生型ラット (SD ラット) (各群雌雄各 $40\, \text{ E}$) に、4NQO を雄に $10\, \overline{\jmath}$ 週間、雌に $6\, \overline{\jmath}$ 週間飲水投与 ($10\, \text{ppm}$) した。 $1\, \overline{\jmath}$ 週間の休薬後、 $\overline{\jmath}$ DAG 油を、 $\overline{\jmath}$ 出を $\overline{\jmath}$ 1 $\overline{\jmath}$ 週間、雌で $\overline{\jmath}$ 週間、野生型ラットの雄で $\overline{\jmath}$ 週間、雌で $\overline{\jmath}$ 週間混餌投与した (用量は表 $\overline{\jmath}$ 7 のとおり)。なお、 $\overline{\jmath}$ 7 には、 $\overline{\jmath}$ DAG 油の脂肪酸組成とほぼ同等になるよう大豆油と菜種油を $\overline{\jmath}$ 7:3 で混合したものが用いられた。

雄 $\frac{\text{Hras } 128 \, \overline{\text{J}} \, \text{yh}}{\text{Tg} \, \overline{\text{J}} \, \text{yh}}$ においては、舌、硬口蓋、下顎のいずれにおいても、4NQO (+) DAG 油の投与に関連した腫瘍発生の増加は認められなかった(表 7-1、7-2)が、口腔全体(舌+硬口蓋+下顎)では増殖性病変(過形成+異形成+乳頭腫+扁平上皮癌がん)の個体あたり個数が 4NQO (+) DAG 油中用量群(②群)で対照群(①群)と比較して有意な高値を示した(表 7-2)。硬口蓋+下顎の腫瘍性病変(乳頭腫+扁平上皮癌がん)の発生頻度が 4NQO (+) DAG 油中用量群(②群)で対照群(①群)と比較して有意な高値を示し、個体あたり個数が 4NQO

1 (+) DAG 油中用量群と高用量群(②③群)で対照群(①群)と比較して有意な高 値を示したが、用量相関性は認められなかった(表7-3)。また、前胃及び乳腺に 2 3 おいては、DAG油の投与に関連した腫瘍発生は認められなかった。雌Hras 128ラ ット Tg ラットにおいては、舌の増殖性病変のうち、過形成+異形成の発生頻度及 4 び個体あたりの個数が 4NQO (+) DAG 油の用量に応じわずかに増加した (表 7-5 4) 6

7 8 9

10 11

13 14

12

なかった (参照 32)。

表 7. DAG 油の投与用量

舌、硬口蓋、下顎、前胃及び乳腺のいずれにおいても、4NQO(+)DAG油の投 与に関連した腫瘍発生は認められなかった。雄野生型ラットにおいては、硬口蓋の

腫瘍(乳頭腫+扁平上皮癌がん)の発生頻度が、4NQO(+)DAG油の用量に応じ

有意差はないが減少傾向にあった。雌野生型ラットでは有意な腫瘍発生は認められ

(mg/kg 体重/日)

	野生型	ラット	Tg ラット <u>Hras 128 ラ</u>		
	<u>ット</u>			<u> </u>	
	雄	雌	雄	雌	
①4NQO (+) TAG 油 11%	0	0	0	0	
②4NQO (+) DAG 油 5.5%+TAG 油	2,300	3,200	2,400	3,600	
5.5%					
③4NQO (+) DAG 油 11%	4,700	6,200	5,000	7,100	
④4NQO(一)DAG 油 11%	4,000	6,200	4,500	7,300	

15 16

表7-1.DAG油の雄ラット舌の増殖性病変の発生頻度及び個体あたり の発生個数に対する影響

17 18

	過形成+異形成		+異形成	乳頭腫		扁平上	皮 <u>癌</u> がん	É	計	
投	与群	数数	発生頻	病変数/ラ	発生頻度	病変数/ラ	発生頻度	病変数/ラ	発生頻度	病変数/ラ
		剱	度 (%)	ット	(%)	ット	(%)	ット	(%)	ット
野	1	40	42.5	0.7 ± 1.0	17.5	$0.2 \!\pm\! 0.5$	15.0	0.2 ± 0.6	62.5	1.1 ± 1.2
生	2	40	45.0	0.8 ± 1.2	10.0	0.1 ± 0.3	22.5	0.3 ± 0.5	67.5	1.2 ± 1.2
型型	3	40	50.0	0.8 ± 1.1	15.0	$0.2 \!\pm\! 0.4$	20.0	0.2 ± 0.5	72.5	1.2 ± 1.2
至	4	40	0	1	0		0	1	0	_
	1	40	35.0	0.6 ± 1.1	22.5	$0.2 \!\pm\! 0.4$	45.0	0.5 ± 0.6	85.0	1.3 ± 1.1
T	2	40	47.5	1.1 ± 1.4	20.0	0.3 ± 0.6	27.5	0.3 ± 0.5	77.5	1.6 ± 1.4
g	3	40	45.0	0.9 ± 1.3	20.0	0.3 ± 0.5	42.5	$0.5\!\pm\!0.6$	87.5	1.6 ± 1.3
	4	40	0	_	0	_	0	<u> </u>		_

19 平均值±標準偏差

表7-2. DAG油の雄ラット口腔内(舌+硬口蓋+下顎)の増殖性病変の発生頻度及び個体あたりの発生個数に対する影響

		野生型ラ	型ラット T		Tg ラット <u>Hras 128 ラット</u>	
	例	発生頻度	病変数/ラ	例	発生頻度	病変数/ラ
	数	(%)	ット	数	(%)	ット
①4NQO (+) TAG 油 11%	40	87.5	2.0 ± 1.4	40	90.0	1.9 ± 1.3
②4NQO (+) DAG 油 5.5%	40	90.0	$2.0\!\pm\!1.5$	40	90.0	2.6 ± 1.6 *
+TAG 油 5.5%						
③4NQO (+) DAG 油 11%	40	90.0	2.0 ± 1.4	40	95.0	$2.5\!\pm\!1.6$
④4NQO (一) DAG 油 11%	40	0	_	40	0	_

平均值±標準偏差,*: P<0.05

表 7 - 3. DAG 油の雄ラット口腔内(硬口蓋+下顎)の腫瘍性病変の 発生頻度及び個体あたりの発生個数に対する影響

		野生型ラ	ット	Tg ラット Hras 12		128 ラット
	例	発生頻度	病変数/ラ	例	発生頻度	病変数/ラ
	数	(%)	ット	数	(%)	ット
①4NQO (+) TAG 油 11%	40	72.5	0.9 ± 0.6	40	50.0	$0.5\!\pm\!0.5$
②4NQO (+) DAG 油 5.5%	40	70.0	0.8 ± 0.6	40	77.5*	0.9 ± 0.6 *
+TAG 油 5.5%						
③4NQO (+) DAG 油 11%	40	67.5	0.8 ± 0.6	40	70.0	0.8 ± 0.6 *
④4NQO (一) DAG 油 11%	40	0	_	40	0	_

平均值 ± 標準偏差, *: P<0.01

表 7 - 4. DAG 油の雌ラット舌の増殖性病変(過形成+異形成)の 発生頻度及び個体あたりの発生個数に対する影響

		野生型ラ	ット	Ŧ	gラット <u>Hras</u>	128 ラット
	例	発生頻度	病変数/ラ	例	発生頻度	病変数/ラ
	数	(%)	ット	数	(%)	ット
①4NQO (+) TAG 油 11%	40	22.5	0.3 ± 0.7	40	15.0	$0.2\!\pm\!0.4$
②4NQO (+) DAG 油 5.5%	40	17.5	$0.2\!\pm\!0.5$	40	20.0	$0.2\!\pm\!0.5$
+TAG 油 5.5%						
③4NQO(+)DAG 油 11%	40	17.5	$0.2\!\pm\!0.5$	40	30.0	$0.4\!\pm\!0.6$
④4NQO (一) DAG 油 11%	40	0	_	40	0	_

平均值±標準偏差

- l │ 6.Tg ラット(ヒトプロト型 c-Ha-ras 遺伝子導入 Tg ラット(Hras 128 ラット))
- 2 を用いた舌二段階発がん試験(イニシエーション期・ポストイニシエーション期両方

投与) 試験 F-2

19 |

試験 A) において、雄 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Fg}}$ ラットにのみ、有意差はないものの、舌に扁平上皮癌がんが増加する結果が得られたが、雌 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Fg}}$ ラット及び雌雄野生型ラットの結果では、舌、食道、乳腺その他の臓器に DAG 油の投与に関連した腫瘍発生の増加は認められなかったことから、当該試験の再現性を確認するために、当該試験と同様にイニシエーション期・プロモーション期に DAG 油及び TAG 油をさらに高用量、長期間 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Fg}}$ ラット及び野生型ラットに投与した場合の発がん修飾作用について検討された。

7週齢の $\frac{\text{Hras }128\text{Tg}}{\text{Hras }128\text{Tg}}$ ラット(各群雄雌各 20 匹)とその同腹の野生型ラット(各群雌雄各 20 匹)に、4NQO を雄に 10 週間、雌に 6 週間飲水投与(10 ppm)してイニシエーションを行った。イニシエーション期とその後のポストイニシエーション期の両期間を通して、DAG 油を、総脂質量が 11%になるように脂質組成を調整した飼料により、 $\frac{\text{Hras }128\text{Tg}}{\text{Hras }128\text{Tg}}$ ラットについては雄で 24 週間、雌で 11 週間、野生型ラットについては雄で 36 週間、雌で 52 週間混餌投与した(用量は表 8 のとおり)。なお、52 で混合したものが用いられた。

雄 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Hras } 128\text{Tg}}$ ラットにおいて、舌に $\frac{\text{DAG}}{\text{DAG}}$ 油の投与に関連した腫瘍発生は認められなかったが、硬口蓋腫瘍の発生頻度並びに口腔内(硬口蓋+下顎)の腫瘍性病変の発生頻度及び個体あたり個数が、 $\frac{\text{DAG}}{\text{DAG}}$ 油高用量群(④群)で対照群(①群)より有意に減少した。 $\frac{\text{イニシエーション処理をされた}}{\text{姓野生型ラットでは、舌癌がん}}$ の発生頻度及び個体あたり個数が、 $\frac{\text{DAG}}{\text{DAG}}$ 油高用量群(④群)で対照群(①群)より有意に増加した(表 $\frac{\text{BOC}}{\text{CAC}}$)。 $\frac{\text{Lかしながら}}{\text{CAC}}$ 、用量相関性がなく、 $\frac{\text{MOC}}{\text{CAC}}$ がいた、 $\frac{\text{MOC}}{\text{CAC}}$ がいた、当該試験の結果から結論を得ることはできないと判断した。 雌では $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{CAC}}$ ラット、野生型ラットともに、有意な腫瘍の発生増加を認めなかった(参照 $\frac{33}{3}$)。

表 8. DAG 油の投与用量

(mg/kg 体重/日)

			0 0		
	野生型	ラット	<u>Hras 128</u> Tg ラット		
	雄	雌	雄	雌	
①4NQO (+) TAG 油 11%	0	0	0	0	
②4NQO(+)DAG 油 2.75%+ TAG 油 8.25%	1,300	1,700	1,600	2,500	
③4NQO (+) DAG 油 5.5% + TAG 油 5.5%	2,700	3,000	3,600	4,300	
④4NQO (+) DAG 油 11%	5,300	6,200	7,200	10,200	

			乳頭重		扁平上	文 <u>店</u> がん	乳頭重 扁	FLb <u>rinn</u>
投与	群	例数	発生頻度	腫瘍数/ラ	発生頻度	腫瘍数/ラ	発生頻度	腫瘍数/ラ
			(%)	ット	(%)	ット	(%)	ット
野	1	20	10.0	0.1 ± 0.3	10.0	0.1 ± 0.3	20.0	0.2 ± 0.4
生	2	20	25.0	0.3 ± 0.4	30.0	0.3 ± 0.5	55.0	0.6 ± 0.5
型型	3	20	35.0	0.4±0.6*	20.0	0.2 ± 0.4	50.0	0.6±0.7*
主	4	20	20.0	0.2 ± 0.4	45.0*	0.5±0.5*	60.0	0.7±0.6*
	1	20	15.0	0.3 ± 0.7	45.0	0.5 ± 0.5	50.0	0.7 ± 0.9
Tσ	2	20	35.0	0.4 ± 0.5	55.0	0.7 ± 0.7	75.0	1.0 ± 0.8
Tg	3	20	25.0	0.3 ± 0.6	60.0	0.6 ± 0.5	80.0	0.9 ± 0.6
	4	20	35.0	0.4 ± 0.6	45.0	0.5 ± 0.6	70.0	0.9 ± 0.8

平均值 ± 標準偏差, *: P<0.05,

4 5

6

3

表8-2.DAG油の雄ラットロ腔内における腫瘍性病変の発生頻度及び 個体あたりの発生個数に対する影響

	四件のためのに対している。										
		例	硬口蓋※	下顎¾	硬口蓋※	+下顎※	舌※+硬口	舌※+硬口蓋※+下顎※			
投	辩	数	発生頻度	発生頻度	発生頻度	腫瘍数/ラ	発生頻度	腫瘍数/ラ			
		奴	(%)	(%)	(%)	ット	(%)	ット			
野	1	20	60.0	10.0	80.0	0.8 ± 0.4	100.0	2.1 ± 1.3			
生	2	20	60.0	0	65.0	0.7 ± 0.5	85.0	2.3 ± 1.7			
型型	3	20	65.0	15.0	75.0	0.8 ± 0.5	95.0	2.7 ± 1.8			
至.	4	20	55.0	10.0	60.0	0.7 ± 0.7	80.0	2.4 ± 1.9			
	1	20	65.0	5.0	80.0	0.9 ± 0.5	100.0	2.5 ± 1.4			
Т~	2	20	50.0	15.0	90.0	1.0 ± 0.4	100.0	2.6 ± 0.8			
Tg	3	20	55.0	0	80.0	0.8 ± 0.4	95.0	2.6 ± 1.5			
	4	20	30.0*	5.0	50.0*	0.5±0.5*	95.0	2.4±1.9			

平均值±標準偏差, *: P<0.05,

*1:扁平上皮癌がん,

**2:乳頭腫+扁平上皮癌がん,

*3:過形成+異形成+乳頭腫+扁平上皮<u>癌</u>がん

1112

13

14

15

16

18

19

17

10

7

8

7. Tg ラット <u>(発がん高感受性ヒトプロト型 c-Ha-ras 遺伝子トランスジェニック</u>

<u>(Hras 128 ラット))</u>を用いた舌・乳腺二段階発がん試験<mark>試験</mark> G

DAG油の投与による舌を含む口腔内の腫瘍発生のプロモーション作用について、試験 A の結果の再現性を確認するために行われた 試験 F-2 においても、結論を得ることはできなかったこと等から、さらに $\frac{Hras\ 128Tg}{F}$ ラットを用いた舌・乳腺二段階発がん試験により検討された。

7週齢の $\frac{128T_{g}}{7}$ ラット及び野生型ラット(各群雄雌各 9 匹)に、4NQO を

雄にのみ 10 週間飲水投与(10 ppm)し、イニシエーションを行った。DAG 油を、雄では 4NQO と同時に投与開始し 20 週間、雌では 15 週間、口腔内に滴下投与した(用量は表 9 のとおり)。雄では舌の腫瘍発生の増強作用、雌では乳腺の腫瘍発生の増強作用が検討された。さらに、乳腺では、PKC アイソフォームに係る mRNA の発現の状態が測定された。なお、TAG 油には、DAG 油の脂肪酸組成と同等の大豆油を用いた。

雄では、野生型ラットにおける口腔内(舌、硬口蓋及び下顎)の乳頭腫及び扁平上皮癌がんの発生頻度及び個体あたり個数において、DAG油の投与に関連した増加は認められず、乳頭腫の発生頻度及び個体あたり個数並びに扁平上皮癌がんの個体あたり個数にあっては対照群(①群)と比較してむしろ有意に減少していた。Hras128Tgラットにおいても、DAG油の投与による舌を含む口腔内の腫瘍発生の増加は認められなかった(表 9-1)。

雌では、 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Poy}}$ ラットにおける乳腺の腺癌がんの個体あたり個数は、対照群(④群)と比較して DAG 油高用量群(⑦群)が有意に増加し、個体あたり腫瘍重量は、対照群(④群)と比較して DAG 油中用量群及び高用量群(⑥⑦群)に有意な増加がみられた。他方、野生型ラットにおいては、乳腺の腺癌がんの発生頻度、個体あたり個数及び個体あたり腫瘍重量のいずれについても DAG 油高用量群(⑦群)が対照群(④群)よりも低値であり、 $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Poy}}$ ラットにおける知見とは相矛盾する結果となった(表 $\frac{\text{Poy}}{\text{Poy}}$)。

表 9. DAG 油の投与用量

	野生型	ラット	Hras 1	
	雄	雌	雄	雌
①4NQO(+)TAG 油 0.5 mL×週 2 回	\circ		0	
②4NQO (+) DAG 油 0.5 mL×週 1 回+TAG 油 0.5 mL×週 1 回	0		0	
③4NQO(+)DAG 油 0.5 mL×週 2 回	0		0	
④4NQO(一)TAG 油 0.5 mL×週 2 回		0		0
⑤4NQO(一)DAG 油 0.5 mL×週 0.5 回+TAG 油 0.5 mL×週 1.5 回		0		0
⑥4NQO (一) DAG 油 0.5 mL×週 1 回+TAG 油 0.5 mL×週 1 回		0		0
⑦4NQO(一)DAG 油 0.5 mL×週 2 回		0		0

表 9 - 1.DAG 油の雄ラットにおける口腔内発癌がんに対する影響

投与群			乳	頭腫	扁平上皮 <u>癌</u> がん		
		例数	発生頻度	病変数/ラ	発生頻度	病変数/ラ	
			(%)	ット	(%)	ット	
野	1	8	63*	0.8±0.7	88	1.6±1.1	
生	2	2 8 25*		0.3±0.5	88	1.3±0.8	

2 3

型	3	9	11*	0.1±0.3*	89	1.4±0.9
	1	8	75*	1.3±0.9	63	1.0±0.9
Tg	2	8	63*	1.8±1.6	75	1.3±1.0
	3	9	56*	0.9±1.1	56	0.9±0.9

平均值 ± 標準偏差, *: P<0.05,

表 9 - 2.DAG 油の雌ラットにおける乳腺発癌がんに対する影響

	X = 2.514 /H = 7 / 1 1 - 100.7 0 1 1 1 / 0 / 0 1 - 7 / 0 / 0 0 / 0							
投与群		石米左	乳腺腫瘍(腺 <u>癌</u> がん)					
		例数	発生頻度(%)	病変数/ラット	腫瘍重量/ラット (g)			
田玄	4	9	22	0.6±1.1	15.8±46.0			
野生型	5	9	33	0.8±1.6	0.1± 0.4			
	6	9	11	0.1±0.3	27.9±83.2			
	7	9	0	0	0			
Tg	4	9	22	0.4±1.0	0.8± 2.2			
	5	9	44	0.7±1.0	6.3±14.1			
	6	9	78	0.9±0.6	3.5± 4.2 *			
	7	9	78	1.3±1.1*	2.7± 3.7 <u>*</u>			

平均值 ± 標準偏差, *: P<0.05,

DAG 油 $0.5 \, \text{mL}$ を週 $2 \, \text{回}$ 4 週間口腔内に滴下投与した $\frac{\text{Hras } 128\text{Tg}}{\text{Hras } 128\text{Tg}}$ ラットの正常乳腺組織における PKC アイソフォーム (η 、 λ 、 ν 等) に係る mRNA の発現レベルは、TAG 油 $0.5 \, \text{mL}$ を週 $2 \, \text{回}$ 4 週間投与した群 (④群) に比して増加した。なお、DAG 油を同様に暴露させた野生型ラットの正常乳腺組織においては、mRNA の発現レベルの増加は認められなかった。 (参照 $\frac{34}{2}$)

8. 野生型マウス <u>(ICR マウス)</u>を用いた皮膚二段階発がん試験 <u>D-1、D-2、D-3</u> <u>(参</u>考)

DAG 油の発がんプロモーション作用について、7,12-ジメチルベンズ(a)アントラセン (DMBA) でイニシエーションを行ったマウス皮膚二段階発がん試験により検討された。

6 週齢の ICR マウス (各群雌 20 匹) の背部皮膚に DMBA を単回塗布 (100 μ g) してイニシエーションを行った後、DAG 油を 1 日 1 回、週 2 日、40 週間背部皮膚に塗布した (用量は表 1 Oのとおり) (試験 D-1)

なお、陽性対照として 12-Oテトラデカノイルホルボール-13-アセテート (TPA) を用いた。その結果、DAG 油の投与に関連した腫瘍発生は認められなかった。

また、6 週齢の ICR マウス(各群雌 25 匹)の背部皮膚に DMBA を単回塗布(100 μg)してイニシエーションを行った後、DAG 油を 1 日 1 回(試験 D-2)又は 2 回 (試験 D-3)、週 5 日、35 週間背部皮膚に塗布した(用量は表 1 0-1 及び 1 0-2 のとおり)。なお、1 日 1 回塗布(試験 D-2)では、陽性対照として TPA を用いた。

試験 D-2 では、DMBA(+)大豆油群(2-④群)、DMBA(+)アセトン対照群

(2-⑤群)で腫瘍発生が認められなかったのに対し、DMBA(+)DAG油高用量群(2-①群)において17.4%に乳頭腫が、DMBA(+)TPA陽性対照群(2-⑥群)においては全例に腫瘍(乳頭腫+扁平上皮癌がん)が発生した。なお、DMBA(-)DAG油高用量群(2-⑦群)では腫瘍発生が認められなかった。1日2回塗布(試験D-3)では、DMBA(+)DAG油高用量群(3-①群)及びDMBA(+)DAG油中用量群(3-②群)で腫瘍(乳頭腫+扁平上皮癌がん)の発生頻度はそれぞれ48.0%、44.0%であり、DMBA(+)大豆油群(3-③群)での4.3%及びDMBA(+)アセトン(溶媒)対照群(3-④群)での0%に比べて有意に高かった。

2 3

以上より、DAG油を単独で塗布して発がんは見られず、DMBAでイニシエーションを行ったマウスの皮膚にDAG油をの塗布したところ、発がんの促進が見られたため、により皮膚の発がんプロモーション作用が認められた。DAG油の発がんプロモーション作用はTPAと比較すると弱いものであった。なお、大豆油の塗布においてはそのような作用は見ら認められなかった(参照35)。

表 1 O. DAG 油週 2 回塗布における皮膚腫瘍の発生頻度(試験 D-1)

群	DMBA	A 一日投与量		皮膚病変(%)			
伊干	処理		例数	乳頭腫	扁平上皮 <u>癌</u> がん	腫瘍合計	
1-①	+	DAG 油 75 mg	18	5.6	0	5.6	
1-2	+	DAG 油 22.5 mg	20	5.0	0	5.0	
1-3	+	大豆油 85 mg	20	0	0	0	
1-4	+	アセトン(溶媒) 150 μL	20	10.0	0	10.0	
1-5	+	TPA 2 μg	10	60.0	40.0	80.0	
1-6	_	DAG 油 75 mg	10	0	0	0	
1-7		大豆油 85 mg	10	0	0	0	
1-8	_	TPA 2 μg	10	0	0	0	

表 1 0 - 1. DAG 油 1 日 1 回塗布における皮膚腫瘍の発生頻度(試験 D-2)

群 DMBA 処理		一日投与量	石田米	皮膚病変(%)			
			例数	乳頭腫	扁平上皮 <u>癌</u> がん	腫瘍合計	
2-①	+	DAG 油 75 mg	23	17.4*	0	17.4*	
2-2	+	DAG 油 30 mg	25	4.0	0	4.0	
2-3	+	DAG 油 12 mg	25	8.0	0	8.0	
2-4	+	大豆油 85 mg	25	0	0	0	
2-⑤	+	アセトン(溶媒) 150 μL	25	0	0	0	
2-6	+	TPA 1.2 μg	10	100.0	60.0	100.0	
2-7	_	DAG 油 75 mg	25	0	0	0	
2-8	_	大豆油 85 mg	25	0	0	0	

*:p<0.05 (第④群及び第⑤群との群間において)

表 1 0 - 2. DAG 油 1 日 2 回塗布における皮膚腫瘍の発生頻度(試験 D-3)

群	DMBA	一日投与量	例数	皮膚病変(%)			
伊干	処理		的数	乳頭腫	扁平上皮 <u>癌</u> がん	腫瘍合計	
3-①	+	DAG 油 150 mg	25	48.0 *	12.0	48.0 *	
3-②	+	DAG 油 60 mg	25	44.0 *	4.0	44.0 *	
3-③	+	大豆油 170 mg	23	4.3	0	4.3	
3-4	+	アセトン(溶媒) 150 μL	24	0	0	0	

^{*:}p<0.05 (第3群及び第4)群との群間において)

9. 今回の食品健康影響評価にあたり提示された高濃度に DAG を含む食品に係る試験の結果のまとめ

「DAG 油の発がんプロモーション作用に関する研究」(試験 A)において認められた、舌に扁平上皮癌がんが増加する結果の再現性を確認するために、Tg ラット (SD ラット及び Hras 128 ラット) 及び野生型ラットを用いた DAG 油の経口投与による試験 (試験 E、F)が行われた。その他に行われた、「DAG 油の大腸癌がん促進作用試験」(試験 B)、「DAG 油の中期多臓器発がん性試験」(試験 C)、マウス皮膚発がんプロモーション試験 (試験 D)及び Tg ラット (Hras 128 ラット) を用いた舌・乳腺二段階発がん試験 (試験 G)の結果も踏まえ、各論点について、以下のとおりまとめられた。

なお、食品健康影響評価において遺伝子改変動物を用いた試験結果をもって判断を行うことについて、本 \mathbf{WG} としては、

- a. 遺伝子改変動物は、毒性等の機序の解明や発がん物質の短期スクリーニングに は有用な場合があるものの、背景データが不足していること、通常動物との感 受性の定量的差異が不明であること等により、定量的な解析には適当でない用 量反応データが得られなかったこと、

b. 今回の食品健康影響評価に当たり提示された高濃度に DAG を含む食品に係る 試験に用いた遺伝子改変動物は、諸外国や国際機関においてリスク評価に用い ることについて合意が得られていないこと

等の理由により、試験 A、試験 B、試験 F 及び試験 G のうち遺伝子改変動物を用いて得られた知見については、あくまで食品健康影響評価の参考として用いるべきものと判断した。

①舌を含む口腔内の発がんプロモーション作用について

 試験 A において、雄 Tg ラット (Hras 128 ラット) にのみ、有意差はないものの、舌に扁平上皮癌がんが増加する結果が得られた。一方、雌 Tg ラット及び雌雄野生型ラットの結果では、舌に DAG 油の投与に関連した腫瘍発生の増加は認められなかった。

試験 A)の再現性を確認するために実施された試験 F において、DAG 油の投

与による舌を含む口腔内の腫瘍発生については、雄 Tg ラット (Hras 128 ラット) の結果と、野生型ラットの結果との間で一貫性が認められなかったが、DAG 油に関する二段階発がん試験等 $(試験 A \sim F)$ の結果から DAG 油の投与による舌を含む口腔内の発がんプロモーション作用は認められないと考えた。

また、実験動物数が少ないものの、試験 G において、Tg ラット (Hras 128 ラット) 及び野生型ラットにおいて、舌を含む口腔内の腫瘍発生の増加は認められず、DAG 油の投与による舌を含む口腔内の発がんプロモーション作用は認められないと考えた。

以上から、本WGとしては、Tgラットにおいて、DAG油の投与による舌を含む口腔内の発がんプロモーション作用は認められないと考えた。

本WGとしては、最終的に、発がんプロモーション作用の評価は、通常の野生型ラットを用いた試験で、一部に有意な差が認められたもののが、各種試験の結果を総合的に判断すると、すなわち、試験Eの結果に基づいて判断することが適当であると考え、DAG油の投与による舌を含む口腔内の発がんプロモーション作用は認められないと判断した。

②大腸での発がんプロモーション作用について

「DAG 油の大腸癌がん促進作用試験」において、野生型ラットでは、ACF あたり平均 AC 数が有意に減少し(試験 B-1)、DAG 油は Min マウスの腸ポリープ形成において影響を与えなかった(試験 B-2)。

また、中期多臓器発がん性試験等の DAG 油に関する二段階発がん試験等(試験 A、C、E、F、G) においても、大腸に発がんプロモーション作用を示す結果 は得られていない。

さらに、事業者から、野生型ラットに 10%DAG 油を 1 か月間混餌投与した後に、大腸内容物の 1,2-DAG 濃度を測定した結果が示されており、

- a. TAG油との間で有意な差は認められていないこと、
- b. 野生型ラットに 23%というさらに高用量まで DAG 油を 1 ヶ月間混餌投与した場合にあっても、大腸粘膜の細胞質及び膜における PKC 活性について、 TAG 油との間で有意な差は認められていないこと
- c. DAG 油($50 \mu g/mL$)を、培養したヒト大腸由来細胞(Caco2 細胞)に添加 60 分後に細胞を採取し、タンパク質の抽出、精製後に PKC 活性を測定した 結果、PKC 活性に、TAG 油との間で有意な差は認められていないこと が示されている(参照 36)。

以上から、本WGとしては、DAG油の投与による大腸における発がんプロモーション作用は認められないと判断した。

Tg ラットを用いた試験において認められた乳腺腫瘍の発生増加について 試験 G において、雌Tg ラット (Hras 128 ラット) に、DAG 油の投与による乳腺腫瘍の発生増加を示す結果が得られた。 しかし、

- a. 当該試験は、実験動物数が少なく、雌野生型ラットでは、DAG油の投与により乳腺腫瘍の発生減少を示す結果が得られたこと、
- b. 試験 E において乳腺腫瘍の発生増加を示す結果は認められなかったこと、
- c. 試験 A 及び試験 F においても、当該試験 (試験 G) より実験動物数が多いに

も関わらず、雌 Tg ラット (Hras 128 ラット) に、乳腺腫瘍の発生増加を示す結果は認められなかったことから、

本 WG は、試験 G における乳腺腫瘍の発生増加は、再現性のないものと考えた。

本WGは、本試験結果について、Tg ラットの正常乳腺組織におけるPKC アイソフォームに係る mRNA の発現レベルの増加が認められたものの、野生型ラットの正常乳腺組織においてはそのような増加は認められないことを確認した。また、本WG は、DAG 油が口腔内で吸収され、血中に移行し、乳腺という遠隔かつ特定の組織に到達して作用するということは、体内動態の観点から想定しにくいと考えた。

以上のことを踏まえ、本WGは、現時点では最終的に、発がん性の評価は、通常の野生型ラットを用いた試験、すなわち、試験E(1)②の発がん性試験の結果に基づいて判断することが適当であると考え、DAG油の投与による乳腺の発がん性及び発がんプロモーション作用は認められないと判断した。

以上より、経口投与による DAG 油に含まれている DAG の発がんプロモーション作用は否定され、DAG 油は、グリシドール脂肪酸エステルを不純物として含むが、実験動物を用いた試験系において、問題となる毒性影響は確認されなかった。

④皮膚発がんプロモーション作用について

試験 D において、DAG 油の投与による皮膚の発がんプロモーション作用が認められたが、DAG 油の発がんプロモーション作用は TPA と比較すると弱いものであった。

⑤遺伝子改変動物を用いた試験の結果について

さらに、本WGとしては、一般的に、食品健康影響評価において遺伝子改変動物を用いた試験結果をもって判断を行うことについて協議した。

その結果、

- a. 遺伝子改変動物は毒性等の機序の解明や発がん物質の短期スクリーニングには有用な場合があるものの、定量的な用量反応データが得られなかったこと、b. これまでのところ諸外国や国際機関においてリスク評価に用いることについて合意が得られていないこと
- 等の理由により、試験 A、試験 B、試験 F 及び 試験 G のうち遺伝子改変動物を用いて得られた知見については、あくまで食品健康影響評価の参考として用いるべきものと判断した。

1 2 3 4 5 6 7
8
9
10
11
12 13 14 15 16 17 18 19 20
21
22
23
24
25 26

【参考2】

<u>食品に含まれるグリシドール</u> 及びその脂肪酸エステルに関 する知見

2014年12月

<u>食品安全委員会</u> <u>高濃度にジアシルグリセロールを含む食品</u> に関するワーキンググループ

【参考2】食品に含まれるグリシドール及びその脂肪酸エステル類に関する知見

I. 評価対象物質の概要

1. 評価の経緯等

2009 年、厚生労働省は、DAG 油に 3-MCPD 脂肪酸エステルが含まれる可能性があるとの知見を得て、DAG 油の製造に責任を有する企業(以下「DAG 油製造業者」という。)に調査を指示した。DAG 油製造業者から、3-MCPD 脂肪酸エステルとされた物質はグリシドール脂肪酸エステルであった可能性が高いとの分析結果報告を得て、2009 年 7 月 21 日、厚生労働省は、本報告の内容について、「高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の安全性」に係る食品健康影響評価において重要な情報であるとして、関連情報とともに食品安全委員会に提出した(参照 4)。2009 年 7 月 22 日、第 61 回食品安全委員会新開発食品・第 74 回添加物合同専門調査会において、厚生労働省は、その資料について説明を行った(参照 5)

2009 年 8 月 24 日の第 62 回新開発食品・第 75 回添加物合同専門調査会、同年 9 月 2 日の第 63 回新開発食品・第 76 回添加物合同専門調査会での調査審議の結果、(i) グリシドール及びその脂肪酸エステル類の毒性に関する情報収集、(ii) グリシドール脂肪酸エステル類の体内動態試験、(iii) グリシドール及びその脂肪酸エステル類の遺伝毒性試験について、速やかな対応及び報告を求める意見が出され、食品安全委員会事務局から厚生労働省担当部局に当該意見が伝えられた。(参照 6、7、8、9)

2009 年 9 月 17 日の第 302 回食品安全委員会において、グリシドール脂肪酸エステル類の含有量を一般食用油と同等のレベルに低減させるまで DAG 油を主な原料とする食品の製造販売を中止するとの DAG 油製造業者の報告内容について、厚生労働省が説明を行った。(参照 10、11)

2009年10月8日、消費者庁は、高濃度にDAGを含む食品10品目の特定保健用食品許可の再審査を行うことについて、食品安全委員会に食品健康影響評価を要請した。しかしながら、同日、DAG油製造業者当該食品の製造販売に責任を有する企業から、当該食品の製造販売を中止することから特定保健用食品許可が失効する旨の届出がなされたことを受けて、消費者庁は、2009年10月9日に食品健康影響評価要請を取り下げ、2009年10月15日の第305回食品安全委員会においてその内容を報告した。(参照12、13、14)

2009 年 12 月 3 日の第 312 回食品安全委員会において、厚生労働省は、遺伝毒性試験及び体内動態試験の結果の提出が遅れる見込みであることを報告した(参照 15、16)。その後、2010 年 6 月 3 日の第 334 回食品安全委員会において、厚生労働省は、食用油及び食用油を原料とする食品中のグリシドール脂肪酸エステル類の含有実態調査の結果のほか、DAG 油製造業者による遺伝毒性試験の結果を報告した(参照 17、18)。さらに、2010 年 8 月 26 日の第 345 回食品安全委員会において、厚生労働省は、DAG 油製造業者による体内動態試験の結果を報告した(参照 19、20)。なお、DAG 油製造業者による遺伝毒性試験及び体内動態試験の結果は、厚生労働省によるの信頼性確保チーム(4)の確認を受けた 1 ものであるとされている。

一方、海外においては、2009年3月、BfRが、2009年1月に独国内で食用精

⁴ 国立医薬品食品衛生研究所等の専門家により構成され、試験デザインから試験結果まで精査を行うものとされている。

11

12

13

14

1516

17

18

19 20

2122

23

24

2526

2728

29

30 31

32

33

34

35

38

39

40

41 42

36 37 製植物油からグリシドール脂肪酸エステル類が検出されたことを受けて、経口摂取されたグリシドール脂肪酸エステル類が消化管内ですべてグリシドールに加水分解される等の仮定の下で試算を行ったところ、成人及び乳幼児の当該物質への暴露と発がんリスクに係る用量との MOE が、目安とされる 10,000 を下回ることがあるとした。BfR は、食用油中のグリシドール脂肪酸エステルのリスク管理においては、ALARA の原則に従って含有量の低減に努めるべきであると指摘している。(参照 21)

2. 食品中の含有実態等

2009 年 7 月、厚生労働省は、DAG 油製造業者による DAG 油及びその他の食 用油の分析結果報告を食品安全委員会に提出した。それによれば、DAG 油及び その他の食用油中のグリシドールは、全検体において定量下限値(0.1 ppm5)未 満であったとされている。ただし、DAG油に係るクロマトグラムにおいて、定 量下限値未満ではあるものの、グリシドールと思われる微小のピークが見出され たとされている。また、DAG 油中のグリシドールのオレイン酸エステル、リノ ール酸エステル及びリノレン酸エステル (いずれもオレイン酸エステルとして定 量) について定量(定量下限値 2 ppm⁶) したところ、合計で 373 ppm (それぞ れ 73、200 及び 100 ppm) であったとされている。DAG 油製造業者は、DAG 油に含まれるグリシドール脂肪酸エステル類は、当該油製造の最終工程である 「脱臭工程」において生成されるものであるとしている。DAG 油製造業者は、 当該工程について、2000 年 9 月に「トレイ脱臭法」(245℃34 分間) から「薄膜 脱臭法」 $(270 \degree 5 \%)$ へと方法を変更したが、グリシドール脂肪酸エステル類 の生成量はいずれの方法でも同程度であったとしている。なお、DAG 油製造業 者は、ラボスケールでの検討において、「脱臭工程」の後に蒸留操作を加えるこ とによってグリシドール脂肪酸エステル類が低減される可能性が示唆されたと した (参照 4)。2011 年 8 月、DAG 油製造業者は、ラボスケールの検討である が、従来の脱臭工程に改良を加えることにより、DAG 油中のグリシドール脂肪 酸エステル含有量を一般食用油と同等レベルにまで低減することが可能となっ た旨報告している (参照 37)。DAG 油製造業者は、この改良された処理につい て、一般食用油中のグリシドール脂肪酸エステルも低減させる可能性があると報 告している (参照 38)。

その後、2010 年 6 月、厚生労働省は、食用油及び食用油を原料とする食品中のグリシドール脂肪酸エステル類の含有実態調査の結果を食品安全委員会に報告した。その中では、「DAG を主成分とする油」は、その他の食用油及び食用油を原料とする食品よりも高濃度のグリシドール脂肪酸エステル類を含んでいたことが明らかにされている。その他の食用油としては、「こめ油」(米ぬか油)、「コーン油」(とうもろこし油)、「綿実油」、「ひまわり油」、「紅花油」(サフラワー油)及び「なたね油」から、食用油を原料とする食品としては、測定対象としたもの(マーガリン、ファットスプレッド及び乳幼児用調製粉乳)すべてから、グリシドール脂肪酸エステル類が検出されている。しかしながら、これらのうち、用いられた分析方法での定量下限値(5 ppm7)以上の測定値が得られたのは、「こめ

5 DAG 油製造業者により、ヘッドスペース法~GC/MS により採取・定量されている。

⁶ DAG 油製造業者により、LC/MS-SIM により定量されている。

⁷ 国立医薬品食品衛生研究所により、溶媒抽出~LC/MS-APCI ポジティブ-SIM により採取・定量されている。

油」のみであったとされている(参照 39)。「DAG 油を主成分とする油」に含まれていたグリシドール脂肪酸エステル類をすべてグリシドールに等モル換算すると、「製品ア」で $38{\sim}61$ ppm、「製品イ」で $37{\sim}63$ ppm となる。また、「乳幼児用調製粉乳」については、いずれの検体においても、対象としたグリシドール脂肪酸エステル類は定量下限値未満であったが、「製品フ」の 3 検体からはいずれもグリシドールオレイン酸エステルが検出され、検出値は 0.21、0.22 及び 0.24 ppm であったとされている。これらをグリシドールに等モル換算すると、0.046、0.048 及び 0.053 ppm となる。

一方、農林水産省においては、平成 24~25 年度に「食品の安全性に関する有害化学物質のサーベイランス・モニタリング<u>中期計画(平成 23~27 年度)」及び「食品の安全性に関する有害化学物質のサーベイランス・モニタリング年次計画」に基づいてとして、3-MCPD 脂肪酸エステル及びグリシドール脂肪酸エステルの食品中の含有実態をに関する調査しを行った。</u>

具体的には、平成24年度には、3-MCPD脂肪酸エステル及びグリシドール脂肪酸エステルについては、JECFAによるリスク評価の優先度が高いため、国内の含有実態を把握するため食用植物油脂を対象にの予備調査を実施した。することとし、植物油、マーガリン、粉ミルク等を対象として、食用油脂に絞り、グリシドール脂肪酸エステルは、直接分析法と間接的分析法の両方で濃度を測定のみ調査を実施した。

平成 25 年度には、3-MCPD 脂肪酸エステル及びグリシドール脂肪酸エステルについて、平成 24 年度に実施した食用油脂の予備調査において、比較的含有濃度が高い食用油脂を対象に、ロット間のばらつき等を含めて追加の実態調査を実施した。また、国内で実態調査が行われていない食品のうち、油脂含有率量の高い多い食品(バター、マーガリン、ショートニング、ラード、魚油 8 を主成分とする食品及び調製粉乳等(乳幼児用調製乳、フォローアップミルク及び特殊用途育児用粉乳)、魚油、マーガリン類、ショートニング、バター、油脂を主成分とする健康食品)を対象に含有実態を予備調査した。間接分析法によるグリシドール脂肪酸エステル濃度の測定結果は、表 11-1 及び 11-2 のとおり。(参照 40)。

<u>* 精製魚油を主成分とするソフトカプセルタイプの食品(いわゆる健康食品)で、精製魚油以外の油脂や食品を混合していないもの。</u>

表11-1 食用植物油脂中のグリシドール脂肪酸エステル(グリシドール相当)濃 度の概要 9食品中の含有実態

(mg/kgppm)

(mg/kgppm/)								
 食用植物油脂の種類 ¹⁰	試料	定量限界	最小値	最大値		平均值		中央値
及用他物価船の性規・	点数	未満の点数	取小问	取入胆	LB^{11}	MB^{12}	UB^{13}	中大胆
食用植物油脂	119	57	< 0.3	6.8	0.9	0.9	1.0	0.3
アブラヤシ油	5	0	0.8	2.0	1.2	1.2	1.2	1.2
あまに油	1	1	< 0.3	< 0.3	0	0	0.1	-
オリーブ油	10	8	< 0.3	1.6	0.2	0.2	0.3	-
エキストラバージンオリーブ油	5	5	< 0.3	< 0.3	0	0	0.1	-
ピュアオリーブ油	5	3	< 0.3	1.6	0.4	0.4	0.4	-
ココヤシ油	3	3	< 0.3	< 0.3	0	0.1	0.2	-
ごま油	30	28	< 0.3	1.1	0.1	0.2	0.3	-
未精製油	20	19	< 0.3	0.9	0	0.2	0.3	-
精製油	10	9	< 0.3	1.1	0.1	0.2	0.3	-
こめ油	24	0	1.0	6.8	2.9	2.9	2.9	2.3
サフラワー油 (紅花油)	4	3	< 0.3	0.3	0.1	0.2	0.2	-
大豆油	3	3	< 0.3	< 0.3	0	0.1	0.2	-
とうもろこし油	12	1	< 0.3	1.6	1.0	1.0	1.0	1.1
なたね油	8	6	< 0.3	0.6	0.1	0.2	0.2	-
未精製油	4	4	< 0.3	< 0.3	0	0	0.1	-
精製油	4	2	< 0.3	0.6	0.2	0.3	0.3	-
ひまわり油	7	4	< 0.3	0.3	0.1	0.2	0.2	-
未精製油	4	4	< 0.3	< 0.3	0	0.1	0.1	-
精製油	3	0	< 0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
ぶどう種子油	4	0	0.5	2.1	1.2	1.2	1.2	1.2
その他	8	0	0.3	3.9	1.1	1.1	1.1	0.7

⁹ 検出限界=0.08mg/kg、定量限界=0.3mg/kg

¹⁰ こめ油、アブラヤシ油、ココヤシ油は、それぞれ食料需給表の米ぬか油、パーム油、やし油に同じ。 11 LB: 定量限界未満の濃度をゼロとして算出。

¹² MB: 検出限界未満の濃度を検出限界の 1/2 として算出し、検出限界以上かつ定量限界未満の濃度を定量限界の 1/2 として算

¹³ UB:検出限界未満の濃度を検出限界とし、検出限界以上かつ定量限界未満の濃度を定量限界として算出。

表 1 1 - 2 油脂の含有率が高い他の食品等に含まれるグリシドール脂肪酸エステル(遊離したグリシドール) 濃度の概要 ¹⁴

(mg/kg 食品中の濃度)

	試料 最小値 最大値					8 - 2 - 1	
_	<u>点数</u>	取小胆	取入胆	<u>LB</u>	<u>MB</u>	<u>UB</u>	<u>中央値</u>
<u>バター</u>	<u>5</u>	<u><0.05</u>	<u><0.05</u>	<u>0</u>	0.01	0.02	-
<u>マーガリン</u>	<u>15</u>	0.12	<u>0.91</u>	0.50	0.50	0.50	<u>0.44</u>
<u>ショートニング</u>	<u>3</u>	0.7	<u>1.3</u>	<u>1.0</u>	<u>1.0</u>	<u>1.0</u>	<u>1.0</u>
<u>ラード</u>	<u>3</u>	<u><0.06</u>	0.07	0.04	0.05	0.06	<u>0.06</u>
魚油を主成分とする食品	<u>4</u>	0.12	<u>0.34</u>	0.23	0.23	0.23	0.22
調製粉乳等	<u>21</u>	<u><0.02</u>	0.11	0.04	0.04	0.04	0.04
乳児用調製粉乳	<u>8</u>	<u><0.02</u>	0.07	0.04	0.04	0.05	<u>0.05</u>
<u>フォローアップミルク</u>	<u>6</u>	0.02	0.07	0.04	0.04	0.04	0.03
<u>特殊用途育児用粉乳</u>	<u>7</u>	0.02	<u>0.11</u>	0.04	0.04	0.04	<u>0.03</u>

(参考) 油脂の含有率が高い他の食品等から抽出した油脂に含まれるグリシドール 脂肪酸エステル (遊離したグリシドール) 濃度の概要 15

(mg/kg 油脂あたりの濃度)

		試料	定量限界	最小値最大値				中央値	
		点数	未満の点数			LB	MB	UB	中大胆
1	バター	5	5	< 0.06	< 0.06	0	0.02	0.03	-
1,	マーガリン	15	0	0.14	1.1	0.60	0.60	0.60	0.52
44.5	ショートニング	3	0	0.7	1.3	1.0	1.0	1.0	1.0
= -	ラード	3	1	< 0.06	0.07	0.04	0.05	0.06	0.06
1	魚油を主成分とする食品	4	0	0.12	0.34	0.23	0.23	0.23	0.22
IIII	周製粉乳 <u>等</u>	21	1	< 0.06	0.53	0.19	0.19	0.19	0.18
	乳児用調製粉乳	8	1	< 0.06	0.27	0.16	0.16	0.16	0.18
	フォローアップミルク	6	0	0.08	0.40	0.20	0.20	0.20	0.18
	特殊用途育児用粉乳	7	0	0.11	0.53	0.21	0.21	0.21	0.18

米国食品医薬品庁は、2013 年に、家庭用及び業務用の食用油並びに油脂 116 種の試料中のグリシドール脂肪酸エステル量について液体クロマトグラフィータンデム型質量分析計(LC-MS/MS)を使用して測定した結果を発表している。それによると、グリシドール脂肪酸エステルの濃度は、精製食用油では、LOQ(定量下限)以下から 10.5 ppm までの範囲であった。最も高濃度であったのは、精製パーム油及びパームオレインであった(表 12)(参照 41)。

¹⁴ 油脂中の濃度に各資料の油脂含有率を乗じて、食品中の濃度を算出。

^{15 &}lt;u>検出限界=0.03mg/kg、定量限界=0.06mg/kg</u>

表<u>12</u>. グリシドール脂肪酸エステル<mark>類</mark>の存在量

			グリシ	トール脂肪			P.仕重		
			T	T	範囲、	平均値	T	T	ı
食用油及び		グリシド					グリシド		脂肪 結合
油脂	n	ールラウ					ールオレ		グリ
							イン酸エ		ール
		ステル	エステル	エステル	ステル	ステル	ステル	エステル	量
アーモンド 油 (未精製)	1	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<>	<l(< td=""></l(<>
アーモンド 油	1	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.137</td><td><loq< td=""><td>0.0</td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.137</td><td><loq< td=""><td>0.0</td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.137</td><td><loq< td=""><td>0.0</td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.137</td><td><loq< td=""><td>0.0</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.137</td><td><loq< td=""><td>0.0</td></loq<></td></loq<>	0.137	<loq< td=""><td>0.0</td></loq<>	0.0
バター (未精製)	4	<loq- 0.096, 0.045</loq- 	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><lo 0.02 0.0</lo </td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><lo 0.02 0.0</lo </td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><lo 0.02 0.0</lo </td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><lo 0.02 0.0</lo </td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><lo 0.02 0.0</lo </td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><lo 0.02 0.0</lo </td></loq<>	<lo 0.02 0.0</lo
				<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.18-</td><td>0.56-</td><td></td><td>0.18</td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td>0.18-</td><td>0.56-</td><td></td><td>0.18</td></loq-<>	0.18-	0.56-		0.18
なたね油	7	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.057,</td><td>0.18,</td><td>0.55,</td><td>1.48,</td><td><loq< td=""><td>0.4</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.057,</td><td>0.18,</td><td>0.55,</td><td>1.48,</td><td><loq< td=""><td>0.4</td></loq<></td></loq<>	0.057,	0.18,	0.55,	1.48,	<loq< td=""><td>0.4</td></loq<>	0.4
				0.016	0.082	0.33	0.83		0.2
ヤシ油 (未精製)	2	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<>	<l(< td=""></l(<>
		<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td><loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""><td>0.11-</td><td>0.051-</td><td>0.03</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""><td>0.11-</td><td>0.051-</td><td>0.03</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""><td>0.11-</td><td>0.051-</td><td>0.03</td></loq-<></td></loq-<>		<loq-< td=""><td>0.11-</td><td>0.051-</td><td>0.03</td></loq-<>	0.11-	0.051-	0.03
ヤシ油	7	1.40,	0.988,	1.35,	<loq< td=""><td>0.99,</td><td>2.46,</td><td>0.68,</td><td>1.7</td></loq<>	0.99,	2.46,	0.68,	1.7
		0.67	0.53	0.57		0.31	0.93	0.27	0.8
				<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.33-</td><td>019-</td><td><loq-< td=""><td>0.1</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td>0.33-</td><td>019-</td><td><loq-< td=""><td>0.1</td></loq-<></td></loq-<>	0.33-	019-	<loq-< td=""><td>0.1</td></loq-<>	0.1
コーン油	9	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.64,</td><td>0.12,</td><td>4.05,</td><td>2.15,</td><td>0.11,</td><td>1.5</td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.64,</td><td>0.12,</td><td>4.05,</td><td>2.15,</td><td>0.11,</td><td>1.5</td></loq<>	0.64,	0.12,	4.05,	2.15,	0.11,	1.5
				0.30	0.030	1.78	0.96	0.024	0.6
				0.24-	0.064-	0.89-	0.88-	0.049-	0.4
綿実油	2	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.31,</td><td>0.091,</td><td>0.99,</td><td>0.94,</td><td>0.061,</td><td>0.5</td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.31,</td><td>0.091,</td><td>0.99,</td><td>0.94,</td><td>0.061,</td><td>0.5</td></loq<>	0.31,	0.091,	0.99,	0.94,	0.061,	0.5
				0.27	0.077	0.94	0.91	0.055	0.5
エクストラ バージンオ リーブ油 (未精製)	5	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<>	<l(< td=""></l(<>
亜麻仁油	1	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<>	<l(< td=""></l(<>
				0.074-	<loq-< td=""><td>0.37-</td><td>0.17-</td><td><loq-< td=""><td>0.1</td></loq-<></td></loq-<>	0.37-	0.17-	<loq-< td=""><td>0.1</td></loq-<>	0.1
ぶどう種油	3	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.68, 0.28</td><td>0.082, 0.027</td><td>10.4, 3.72</td><td>2.1, 0.97</td><td>0.52, 0.17</td><td>3.0 1.1</td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.68, 0.28</td><td>0.082, 0.027</td><td>10.4, 3.72</td><td>2.1, 0.97</td><td>0.52, 0.17</td><td>3.0 1.1</td></loq<>	0.68, 0.28	0.082, 0.027	10.4, 3.72	2.1, 0.97	0.52, 0.17	3.0 1.1
ヘンプ油 (未 精製)	2	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<>	<l(< td=""></l(<>
マカダミア ナッツ油 (未 精製)	1	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><l(< td=""></l(<></td></loq<>	<l(< td=""></l(<>

					範囲、	平均値			
		グリシド	グリシド	グリシド	グリシド	グリシド	グリシド	グリシド	脂肪酸と
食用油及び	n	ールラウ	ールミリ	ールパル	ールリノ	ールリノ	ールオレ	ールステ	結合した
油脂		リン酸エ	スチン酸	ミチン酸	レン酸エ	ール酸エ	イン酸エ	アリン酸	グリシド
		ステル	エステル	エステル	ステル	ステル	ステル	エステル	ールの総
				41.00	41.00	0.01	0.00	41.00	量 0.10
混合食用油	5	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq- 4.28,</loq- </td><td><loq-< td=""><td>0.31– 2.39,</td><td>0.20-</td><td><loq-< td=""><td>0.19–</td></loq-<></td></loq-<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq- 4.28,</loq- </td><td><loq-< td=""><td>0.31– 2.39,</td><td>0.20-</td><td><loq-< td=""><td>0.19–</td></loq-<></td></loq-<></td></loq<>	<loq- 4.28,</loq- 	<loq-< td=""><td>0.31– 2.39,</td><td>0.20-</td><td><loq-< td=""><td>0.19–</td></loq-<></td></loq-<>	0.31– 2.39,	0.20-	<loq-< td=""><td>0.19–</td></loq-<>	0.19–
化百良用佃	Э	\LUQ	<fo.< td=""><td>4.28, 0.98</td><td>0.11, 0.073</td><td>0.89</td><td>9.47, 2.41</td><td>0.61, 0.15</td><td>3.78, 1.01</td></fo.<>	4.28, 0.98	0.11, 0.073	0.89	9.47, 2.41	0.61, 0.15	3.78, 1.01
				<loq-< td=""><td>0.073</td><td><loq-< td=""><td>0.22-</td><td><loq-< td=""><td>0.048-</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	0.073	<loq-< td=""><td>0.22-</td><td><loq-< td=""><td>0.048-</td></loq-<></td></loq-<>	0.22-	<loq-< td=""><td>0.048-</td></loq-<>	0.048-
オリーブ油	5	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.41,</td><td><loq< td=""><td>0.70,</td><td>2.94,</td><td>0.94,</td><td>1.10,</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.41,</td><td><loq< td=""><td>0.70,</td><td>2.94,</td><td>0.94,</td><td>1.10,</td></loq<></td></loq<>	0.41,	<loq< td=""><td>0.70,</td><td>2.94,</td><td>0.94,</td><td>1.10,</td></loq<>	0.70,	2.94,	0.94,	1.10,
7 / / III	0	LOQ	чьоц	0.41,	LOQ	0.70,	1.49	0.20	0.48
パーム油(未									
精製)	2	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<>	<loq< td=""></loq<>
		<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.084-</td><td><loq-< td=""><td>0.21-</td><td>0.78-</td><td><loq-< td=""><td>0.33-</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td>0.084-</td><td><loq-< td=""><td>0.21-</td><td>0.78-</td><td><loq-< td=""><td>0.33-</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	0.084-	<loq-< td=""><td>0.21-</td><td>0.78-</td><td><loq-< td=""><td>0.33-</td></loq-<></td></loq-<>	0.21-	0.78-	<loq-< td=""><td>0.33-</td></loq-<>	0.33-
パーム油	14	0.054,	0.25,	13.3,	0.25,	8.95,	22.5,	1.65,	10.52,
		0.004	0.062	4.09	0.066	2.42	8.42	0.57	3.50
		0.14-	0.14-	0.22-		0.13-	0.88–	0.12-	0.38-
パーム核油	2	0.46,	0.29,	0.46,	<loq< td=""><td>0.13,</td><td>1.24,</td><td>0.17,</td><td>0.65,</td></loq<>	0.13,	1.24,	0.17,	0.65,
		0.30	0.22	0.34		0.13	1.06	0.15	0.52
パームオレ		<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>1.41-</td><td><loq-< td=""><td>1.36–</td><td>5.30-</td><td>0.39–</td><td>1.88–</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td>1.41-</td><td><loq-< td=""><td>1.36–</td><td>5.30-</td><td>0.39–</td><td>1.88–</td></loq-<></td></loq-<>	1.41-	<loq-< td=""><td>1.36–</td><td>5.30-</td><td>0.39–</td><td>1.88–</td></loq-<>	1.36–	5.30-	0.39–	1.88–
イン	5	0.15,	0.13,	9.92,	0.25,	5.28,	25.2,	1.69,	9.53,
		0.029	0.10	6.96	0.15	3.80	14.82	1.06	6.03
パームステ アリン	1	<loq< td=""><td>0.073</td><td>2.78</td><td>0.10</td><td>2.67</td><td>10.2</td><td>0.26</td><td>3.58</td></loq<>	0.073	2.78	0.10	2.67	10.2	0.26	3.58
ピーナッツ 油 (未精製)	2	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<>	<loq< td=""></loq<>
				0.13-		0.50-	1.35-	<loq-< td=""><td>0.44-</td></loq-<>	0.44-
ピーナツ油	3	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.17,</td><td><loq< td=""><td>0.76,</td><td>1.60,</td><td>0.055,</td><td>0.57,</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.17,</td><td><loq< td=""><td>0.76,</td><td>1.60,</td><td>0.055,</td><td>0.57,</td></loq<></td></loq<>	0.17,	<loq< td=""><td>0.76,</td><td>1.60,</td><td>0.055,</td><td>0.57,</td></loq<>	0.76,	1.60,	0.055,	0.57,
				0.15		0.59	1.45	0.018	0.49
カボチャ種 油	1	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<>	<loq< td=""></loq<>
				<loq-< td=""><td></td><td>0.16-</td><td>0.070-</td><td></td><td>0.065-</td></loq-<>		0.16-	0.070-		0.065-
紅花油	5	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.12,</td><td><loq< td=""><td>0.60,</td><td>1.52,</td><td><loq< td=""><td>0.44,</td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.12,</td><td><loq< td=""><td>0.60,</td><td>1.52,</td><td><loq< td=""><td>0.44,</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	0.12,	<loq< td=""><td>0.60,</td><td>1.52,</td><td><loq< td=""><td>0.44,</td></loq<></td></loq<>	0.60,	1.52,	<loq< td=""><td>0.44,</td></loq<>	0.44,
				0.023		0.33	0.78		0.25
ごま油				<loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""><td><loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""></loq-<></td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>		<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""></loq-<></td></loq-<>		<loq-< td=""></loq-<>
(未精製)	3	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.11,</td><td><loq< td=""><td>0.53,</td><td>0.35,</td><td><loq< td=""><td>0.22,</td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.11,</td><td><loq< td=""><td>0.53,</td><td>0.35,</td><td><loq< td=""><td>0.22,</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	0.11,	<loq< td=""><td>0.53,</td><td>0.35,</td><td><loq< td=""><td>0.22,</td></loq<></td></loq<>	0.53,	0.35,	<loq< td=""><td>0.22,</td></loq<>	0.22,
(/N/HXX/				0.036		0.18	0.13		0.077
2/1				<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.19-</td><td>0.11-</td><td><loq-< td=""><td>0.12-</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td>0.19-</td><td>0.11-</td><td><loq-< td=""><td>0.12-</td></loq-<></td></loq-<>	0.19-	0.11-	<loq-< td=""><td>0.12-</td></loq-<>	0.12-
ショートニング	5	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.77,</td><td>0.21,</td><td>1.98,</td><td>0.54,</td><td>1.13,</td><td>1.03,</td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.77,</td><td>0.21,</td><td>1.98,</td><td>0.54,</td><td>1.13,</td><td>1.03,</td></loq<>	0.77,	0.21,	1.98,	0.54,	1.13,	1.03,
				0.38	0.07	0.89	0.32	0.44	0.46

					範囲、	平均値			
		グリシド	グリシド	グリシド	グリシド	ガリシボ	グリシド	グリシド	脂肪酸と
食用油及び	n	ールラウ	ラッシド ールミリ	フリント	ファフト	ールリノ	ールオレ	ールステ	結合した
油脂	11	リン酸エ	スチン酸	ミチン酸	レン酸エ		·	アリン酸	グリシド
		ステル	エステル	エステル	ステル	ステル	ステル	エステル	ールの総
		, , , , ,	. , . , , ,	. , , , , ,		, , , , ,	, , , , ,		量
				<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.064-</td><td><loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.014-</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td>0.064-</td><td><loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.014-</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>	0.064-	<loq-< td=""><td><loq-< td=""><td>0.014-</td></loq-<></td></loq-<>	<loq-< td=""><td>0.014-</td></loq-<>	0.014-
大豆油	6	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.13,</td><td>0.95,</td><td>1.25,</td><td>0.37,</td><td>0.080,</td><td>0.50,</td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.13,</td><td>0.95,</td><td>1.25,</td><td>0.37,</td><td>0.080,</td><td>0.50,</td></loq<>	0.13,	0.95,	1.25,	0.37,	0.080,	0.50,
				0.072	0.21	0.65	0.19	0.023	0.25
ひまわり油 (未精製)	1	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td><loq< td=""></loq<></td></loq<>	<loq< td=""></loq<>
				<loq-< td=""><td></td><td><loq-< td=""><td>0.053-</td><td><loq-< td=""><td>0.012-</td></loq-<></td></loq-<></td></loq-<>		<loq-< td=""><td>0.053-</td><td><loq-< td=""><td>0.012-</td></loq-<></td></loq-<>	0.053-	<loq-< td=""><td>0.012-</td></loq-<>	0.012-
ひまわり油	4	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.12,</td><td><loq< td=""><td>1.36,</td><td>3.45,</td><td>0.065,</td><td>0.90,</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.12,</td><td><loq< td=""><td>1.36,</td><td>3.45,</td><td>0.065,</td><td>0.90,</td></loq<></td></loq<>	0.12,	<loq< td=""><td>1.36,</td><td>3.45,</td><td>0.065,</td><td>0.90,</td></loq<>	1.36,	3.45,	0.065,	0.90,
				0.057		0.53	1.17	0.031	0.39
植物性食用				0.088-		<loq-< td=""><td>0.054-</td><td><loq-< td=""><td>0.033-</td></loq-<></td></loq-<>	0.054-	<loq-< td=""><td>0.033-</td></loq-<>	0.033-
油脂	6	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.33,</td><td><loq< td=""><td>0.32,</td><td>0.72,</td><td>0.058,</td><td>0.31,</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.33,</td><td><loq< td=""><td>0.32,</td><td>0.72,</td><td>0.058,</td><td>0.31,</td></loq<></td></loq<>	0.33,	<loq< td=""><td>0.32,</td><td>0.72,</td><td>0.058,</td><td>0.31,</td></loq<>	0.32,	0.72,	0.058,	0.31,
1四刀目				0.22		0.19	0.32	0.027	0.17
クルミ油	1	<loq< td=""><td><loq< td=""><td>0.17</td><td>0.35</td><td>1.74</td><td>0.43</td><td><loq< td=""><td>0.59</td></loq<></td></loq<></td></loq<>	<loq< td=""><td>0.17</td><td>0.35</td><td>1.74</td><td>0.43</td><td><loq< td=""><td>0.59</td></loq<></td></loq<>	0.17	0.35	1.74	0.43	<loq< td=""><td>0.59</td></loq<>	0.59

注:a濃度はすべて mg/kg (ppm) で示す。

LOQ は定量下限。

3. 評価対象等

DAG 油及びその他の食用油並びにそれらを含有する食品中に含まれることが明らかにされたグリシドール及びその脂肪酸エステル類については、食品中の含有実態の詳細については必ずしも把握されていない。しかしながら、これまでに把握された知見から、DAG 油中にそれらが特に多く含まれていること、厚生労働省は「高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の安全性」に関する食品健康影響評価の要請の一環として関連情報を提供していること等を踏まえ、本ワーキンググループとしては、「高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の安全性」に関する食品健康影響評価の一環として、当該食品に含まれるグリシドール及びその脂肪酸エステル類についての評価をまず取りまとめることが妥当と判断した。

以上より、高濃度にジアシルグリセロールを含む食品に含まれるグリシドール ¹⁶及びその脂肪酸エステル類を対象とすることとする。なお、これまでに当該食品に含まれることが明らかにされている対象物質は以下のとおりである。

16 グリシドールについては、その分子に不斉炭素が一つ含まれることから、D-体、L-体及び DL-体が存在する。ここでは、原著等において特定されていない限り、それらのいずれに該当するかについての記載は行わないこととする。

(1) グリシドール 1 2 英名: Oxiranemethanol、Glycidol 3 CAS 登録番号: 556-52-5 分子式: $C_3H_6O_2$ 4 分子量:74.08 5 構造式: 6 7 8 (2) グリシドールパルミチン酸エステル 9 10 英名: Glycidyl palmitate CAS 登録番号: 7501-44-2 11 12 分子式: C₁₉H₃₆O₃ 分子量:312.49 13 構造式: 14 15 16 (3) グリシドールオレイン酸エステル 17 英名: Glycidyl oleate 18 CAS 登録番号: 5431-33-4 19 20 分子式: C₂₁H₃₈O₃ 分子量:338.52 2122 構造式: 23 24(4) グリシドールリノール酸エステル 25 26 英名: Glycidyl linoleate CAS 登録番号: 24305-63-3 27 分子式: C₂₁H₃₆O₃ 28 分子量:336.51 29 構造式: 30

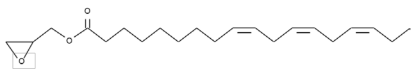
 $\begin{array}{c} 31 \\ 32 \end{array}$

(5) グリシドールリノレン酸エステル

英名: Glycidyl linolenate CAS 登録番号: 51554-07-5

分子式: C₂₁H₃₄O₃ 分子量: 334.49

構造式:



7 8 9

10 11

12

13

14

1 2

3 4

5

6

Ⅱ.安全性に係る知見の概要

1. 体内動態

グリシドール又はその脂肪酸エステル類を投与したときの体内動態に関する 試験成績及び関連の *in vitro* 試験成績で入手できたものの概要は、以下のとおり である。

15 16

17

18

19

20

21

22

23

24

2526

27

28

29 30

31

32

33

34

35

36

37

(1) 吸収

厚生労働省によるの信頼性の確保チームによる確認を受けた 1DAG 油製造 業者委託試験報告(2010a)によれば、7 週齢の SD ラット(各群雄 3 匹)に、 グリシドールリノール酸エステル(純度 96.7%)(341 mg/kg 体重)又はグリ シドール(純度 100%)(75 mg/kg 体重 ¹⁷)を単回強制経口投与(胃内挿管) し、投与の5、15 若しくは30 分後又は1、2、4、8 若しくは24 時間後にエー テル麻酔下で開腹し、腹部大動脈から全血を採取して、その血漿中のグリシド ールリノール酸エステル及びグリシドールを測定する試験が実施されている。 その結果、血漿中のグリシドールリノール酸エステルについては、いずれの投 与群においても、全測定時点で定量下限値(0.005 ug/mL18)未満であったと されている。一方、血漿中のグリシドールについては、いずれの投与群におい ても投与5分後から確認され、投与24時間後には定量下限値($0.2 \mu g/m L^{19}$) 未満になったとされている。グリシドールリノール酸エステル投与群において は投与 30 分後に 26.0 μ g/mL ($T_{1/2}$ = 91 分間)、グリシドール投与群において は投与 15 分後に $33.6 \,\mu g/mL \, (T_{1/2} = 77 \, 分間) と、比較的速やかに <math>C_{max} \, ($ 最 高血漿中濃度)に達したとされている(表 13)。血漿中グリシドールのAUClast (血漿中濃度実測値が得られた最終時点までの曲線下面積) については、グリ シドールリノール酸エステル投与群、グリシドール投与群において、それぞれ $41.6 \, \text{h·µg/mL}$ 、 $32.4 \, \text{h·µg/mL}$ であったとされている。(参照 42)

なお、本試験に用いられた血漿中グリシドールの分析法の定量下限値は 0.2 μg/mL にとどまったが、体内動態の解明のためには、より高感度の分析方法の 開発が必要との指摘がなされている。(参照 18)

 $^{^{17}}$ グリシドールについては NTP(1990)によるラットを用いた発がん性試験の最高用量(75 mg/kg 体重/日)を参照して、グリシドールリノール酸エステルについてはグリシドールと等モルとして、用量を設定したとされている。なお、このグリシドールリノール酸エステルの用量は、DAG 油を摂取したヒトのグリシドール脂肪酸エステルへの推定一日暴露量(373 ppm(2009年7月 DAG 油製造業者報告)のグリシドール脂肪酸エステルが含まれた DAG 油を 1日に $10\,\mathrm{g}$ 摂取した場合($10\,\mathrm{g}\times373\,\mathrm{ppm}\div50\mathrm{kg}=74.6\,\mathrm{\mu g/kg}$ 体重/日))の約 4,600 倍に相当するとされている。

¹⁸ 溶媒抽出~LC/MS/MS-APCI ポジティブ-SIM により採取・定量されている。

¹⁹ 溶媒・固相抽出~GC/MS-SIM により採取・定量されている。

表 13 ラットへのグリシドールリノール酸エステル又はグリシドールの単回経口 投与後の血漿中グリシドール濃度等(参照 42)

		リノール酸エステル投与群	グリシドール投与群
	測定時点	(341 mg/kg 体重)	(75 mg/kg 体重)
血漿中グリシドール	投与5分後	6.7	19.8
濃度(μg/mL)	投与 15 分後	23.7	33.6
	投与 30 分後	26.0	24.7
	投与1時間後	14.8	9.0
	投与2時間後	6.6	2.4
	投与 4 時間後	1.1	0.8
	投与8時間後	0.8	0.5
	投与 24 時間後	<0.2	< 0.2
	最高濃度 (Cmax)	26.0 (投与 30 分後)	33.6 (投与 15 分後)
T _{1/2} (h)		1.5	1.3
AUC_{last} (h · $\mu g/mL$)		41.6	32.4

4

また、厚生労働省によるの信頼性の確保チームによる確認を受けていない DAG 油製造業者による独自研究として、(i) 5 週齢のSD ラット(各群各時点 雄3匹) にグリシドールリノール酸エステル (純度不詳) (0.0746、0.373、1.87、 9.33 mg/kg 体重) 若しくはグリシドール (純度不詳) (0.410、2.05 mg/kg 体 重) を、又は(ii) $2\sim5$ 歳のカニクイザル (各群雄 1 匹) にグリシドールリノー ル酸エステル(7.46, 22.4 mg/kg)若しくはグリシドール(1.64, 4.92 mg/kg)体重)を、それぞれ単回強制経口投与し、投与15及び30分後の血漿中のグリ シドールを測定する試験が実施され、その結果は表 14のとおりであったとさ れている。すなわち、ラットにグリシドールリノール酸エステル 9.33 mg/kg 体重を投与したときの投与30分後の血漿中グリシドール濃度は0.430 µg/mL であったのに対し、カニクイザルに、より高用量(22.4 mg/kg 体重)のグリ シドールリノール酸エステルを投与しても、投与30分後の血漿中グリシドー ル濃度は定量下限値 $(0.050 \mu g/mL^{20})$ 未満と、ラットのそれを下回ったとさ れている。また、ラットにグリシドール 2.05 mg/kg 体重を投与したときの投 与 30 分後の血漿中グリシドール濃度は 0.530 µg/mL であったのに対し、カニ クイザルに、より高用量(4.92 mg/kg 体重)のグリシドールを投与しても、 投与 30 分後の血漿中グリシドール濃度は 0.160 µg/mL と、それを下回ったと されている。この結果から、DAG 油製造業者は、カニクイザルにおける血中 移行性は、ラットにおけるそれとは異なるとしている。(参照 20、43)

25

21 22

²⁰ ATD~GC/MS-SIM により採取・定量されている。

1 表 1 4 ラット及びカニクイザルへのグリシドールリノール酸エステル又はグリシ 2 ドールの単回経口投与後の血漿中グリシドール濃度 (ug/mL) (参照 43)

動物種	•	リノー	-ル酸エステル哲	设与群	グリシドール投与群			
		用量	測定	時点	用量	測;	定時点	
	倍率 21	(mg/	投与	投与	(mg/	投与	投与	
		kg 体重)	15 分後	30 分後	kg 体重)	15 分後	30 分後	
ラット	$\times 1$	0.0746	< 0.050	< 0.050			_	
	$\times 5$	0.373	< 0.050	< 0.050				
	$\times 25$	1.87	0.050	0.090	0.410	0.110	0.050	
	$\times 125$	9.33	0.340	0.430	2.05	0.490	0.530	
サル	×100	7.46	< 0.050	< 0.050	1.64	< 0.050	< 0.050	
	$\times 300$	22.4	< 0.050	< 0.050	4.92	0.140	0.160	

3

5

6 7

8

9

10

11

12 13

14

15

16

17 18

19 20

21

22 23

さらに、DAG 油製造業者(2010d)による別の独自研究として、(i) 7 週齢 の SD ラット(各群各時点雄 3 匹)にグリシドールリノール酸エステル(96.3%) (2.24、7.46、22.4 mg/kg体重) 若しくはグリシドール (100.0%) (0.492、1.64、4.92 mg/kg 体重)を、又は(ii) 3~5 歳のカニクイザル(各群雄 3 匹)に グリシドールリノール酸エステル(2.24、7.46、22.4、341 mg/kg 体重) 若し くはグリシドール (0.492、1.64、4.92、75 mg/kg 体重) を、それぞれ単回強 制経口投与(胃内挿管)し、(i) ラットについては投与 5、15 及び 30 分後並び に 1、2、4、8 及び 24 時間後、(ii)サルについては投与前、投与 5、15 及び 30 分後並びに 1、2、4、8、24、48、72 及び 96 時間後の血漿中のグリシドール を測定する試験が実施され、その結果は表15及び表16のとおりであったと されている。すなわち、推定される一日使用量の100倍のグリシドールリノー ル酸エステル又はグリシドールを投与したとき、ラットでは血漿中のグリシド ールが検出されたが、カニクイザルでは定量下限値 $(0.2 \mu g/mL^{22})$ 未満であ ったとされている。また、推定される一日使用量の4,600倍のグリシドールリ ノール酸エステル又はグリシドールを投与したとき、ラット及びカニクイザル ともに血漿中のグリシドールが検出されたが、いずれにおいても Cmax (最高 血漿中濃度) はラットがカニクイザルを上回っていたとされている。この結果 から、DAG 油製造業者は、グリシドールリノール酸エステル又はグリシドー ル投与後のグリシドールの血中移行性において、ラットとカニクイザルとの間 に種差が認められるとしている。(参照 44、45、46)

 $^{^{21}}$ DAG 油を摂取したヒトのグリシドール脂肪酸エステル<mark>類</mark>への推定一日暴露量(373 ppm(2009年7月 DAG 油製造業者報告)のグリシドール脂肪酸エステル<mark>類</mark>が含まれた DAG 油を 1 日に 10 g 摂取した場合の暴露量(10 g×373 ppm÷ 10 50kg = 74.6 µg/kg 体重/日)) 又はそれと等モルのグリシドール量に対する用量の倍率。

²² 溶媒・固相抽出~GC/MS-SIM により採取・定量されている。

1 表 1 5 ラットへのグリシドールリノール酸エステル又はグリシドールの単回経口 2 投与後の血漿中グリシドール濃度 (ug/mL) (参照 45)

測定時点	リノー	-ル酸エステル投	与群	ク	リシドール投与	群		
	用	量(mg/kg 体重)		用量(mg/kg 体重)				
	2.24	7.46	22.4	0.492	1.64	4.92		
		倍率 ⁽²⁰⁾			倍率 (20)			
	×30	×100	×300	(×30)	(×100)	(×300)		
5 分後	< 0.2	< 0.2	0.536	< 0.2	0.295	1.31		
15 分後	< 0.2	0.304	1.21	< 0.2	0.516	2.05		
30 分後	<0.2	0.374	1.21	<0.2	0.457	1.52		
1 時間後	<0.2	<0.2	0.662	<0.2	< 0.2	0.627		
2 時間後	<0.2	<0.2	0.447	<0.2	< 0.2	< 0.2		
4 時間後	<0.2	<0.2	< 0.2	< 0.2	<0.2	< 0.2		
8 時間後	< 0.2	<0.2	<0.2	<0.2	< 0.2	< 0.2		
24 時間後	< 0.2	<0.2	< 0.2	<0.2	< 0.2	< 0.2		
C _{max}	< 0.2	0.374	1.21	< 0.2	0.516	2.05		

表 1 6 カニクイザルへのグリシドールリノール酸エステル又はグリシドールの単回経口投与後の血漿中グリシドール濃度(ug/mL)(参照 46)

測定時点		リノール酸コ	ニステル投与郡	羊		グリシド	ール投与群		
	-	用量(mg	g/kg 体重)		用量(mg/kg 体重)				
	2.24	7.46	22.4	341	0.492	1.64	4.92	75	
	-	倍率 (20))			倍率 (20)		
	×30	×100	×300	×4,600	(×30)	(×100)	(×300)	(×4,600)	
投与前	< 0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	
5分後	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	1.15	
15 分後	< 0.2	< 0.2	<0.2	0.750	<0.2	< 0.2	0.319	4.21	
30 分後	< 0.2	< 0.2	< 0.2	1.06	< 0.2	< 0.2	0.301	6.79	
1 時間後	< 0.2	< 0.2	< 0.2	1.32	< 0.2	< 0.2	0.232	7.26	
2 時間後	< 0.2	< 0.2	<0.2	0.992	<0.2	< 0.2	< 0.2	3.22	
4 時間後	< 0.2	< 0.2	<0.2	0.940	<0.2	< 0.2	< 0.2	0.694	
8 時間後	< 0.2	< 0.2	<0.2	0.360	<0.2	< 0.2	< 0.2	0.313	
24 時間後	< 0.2	< 0.2	< 0.2	<0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	
48 時間後	< 0.2	< 0.2	< 0.2	<0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	< 0.2	
72 時間後	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	< 0.2	
96 時間後	< 0.2	< 0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	< 0.2	
C _{max}	< 0.2	< 0.2	<0.2	1.46	<0.2	< 0.2	0.438	8.60	

Nomeir ら(1995)の報告によれば、11 週齢以上の F344 ラット(各群雄 8 匹 23)に、 $[1,3^{-14}C]$ グリシドール(37.5、75 mg/kg 体重)を、単回強制経口投与(胃内挿管)又は単回静脈内投与(尾部静脈)し、各群のうち 4 匹を投与 24 時間後、残る 4 匹を投与 72 時間後にと殺し、各臓器での残存量を測定する試験が行われている。その結果、投与 72 時間後及びその時点までの各臓器中からの放射能回収率は表 17 のとおりであったとされており、Nomeir らは、本試験の用量の範囲での消化管からのグリシドール吸収率を $87\sim92\%$ と推定している。(参照 47)

 $^{^{23}}$ 経口投与高用量群のみ 11 匹。うち8匹については、4 匹を投与 24 時間後、残る 4 匹を投与 72 時間後にと殺して、各種組織並びにその時点までの尿及び糞便中の放射能を測定している。他の 3 匹については、投与後 48 時間までの呼気中の放射能を測定している。経口投与低用量群については呼気中放射能を測定していない。静脈内投与群については、各群 8 匹のうち 4 匹を投与 24 時間後、残る 4 匹を投与 72 時間後にと殺して、各種組織並びにその時点までの尿、糞便及び呼気中の放射能を測定している。

1 表 1 7 [1,3-14C]グリシドール単回経口・静脈内投与 72 時間後及びその時点までの 2 試料中からの放射能回収率(対投与量%)(参照 47)

試料	経口投与	静脈内投与				
	75 mg/kg 体重	37.5 mg/kg 体重	75 mg/kg 体重			
尿	$41.8 \pm 2.3\%$	$43.3 \pm 2.5\%$	$48.0 \pm 8.3\%$			
糞便	$10.3 \pm 3.1\%$	$6.2 \pm 1.5\%$	$5.3 \pm 3.7\%$			
ケージ洗浄液	$0.9 \pm 0.3\%$	$2.4 \pm 0.6\%$	$2.5 \pm 1.5\%$			
組織	$7.0 \pm 0.4\%$	$7.9 \pm 0.2\%$	$8.2 \pm 0.7\%$			
呼気中 CO2	$31.5 \pm 3.3\%$	$26.7 \pm 2.4\%$	$26.4 \pm 1.9\%$			
合計	91.4%	$86.5 \pm 3.8\%$	$90.5 \pm 7.5\%$			

註:経口投与時の呼気中 CO2試料は投与後 48 時間のもの 22。

3

11 12

9

10

1314

15

2627282930

32 33 34

31

評価対象のグリシドール又はその脂肪酸エステル類に係るものではないので参考データであるが、Kondo ら(2003)の報告によれば、ラット腸管を反転し、1-MO(sn-1-モノオレオイルグリセロール)又はオレイン酸・グリセロールのミセル溶液([1-14C]リノール酸添加)中で 40 分間インキュベートした後、当該腸管の粘膜細胞中の DAG としての放射能合計に対する 1,3-DAG としての放射能の比は、1-MO 非存在下では 2.8%であったのに対し、1-MO 存在下では 39.6%であったとされている。Kondo らは、この結果は、1-位にオレイン酸がエステル結合したグリセロールが加水分解されることなく腸管粘膜細胞に取り込まれることを示唆するものであるとしている。(参照 48)

(2)分布

前述の Nomeir ら(1995)の試験において、投与 24 時間後及び 72 時間後 の各種組織・器官中の放射能([1,3-14C]グリシドール換算²⁴)濃度は表 18の とおりであったとされている。いずれの組織・器官においても、用量に応じて 放射能濃度が増加していたとされている。放射能濃度は、血球、甲状腺、肝臓 等で高く、脂肪組織、骨格筋等で低かったとされている。他方、放射能の量と しては、骨格筋、皮膚、血球及び肝臓に多く分布し、それぞれからの放射能回 収率(対投与量%)は1~4%であったとされている。全組織・器官からの放射 能回収率(対投与量%)は、投与24時間後で9~12%、投与72時間後で7~ 8%であったとされている (参照 47)。経口投与 (37.5 mg/kg 体重) の場合、 脂肪組織において、投与72時間後の放射能濃度が、投与24時間後のそれより も高いという現象がみられている。静脈内投与の場合には、そうした現象が、 脂肪組織(75 mg/kg 体重投与時)のほか、心臓、脾臓及び甲状腺(いずれも 37.5 mg/kg 体重投与時) で認められている。なお、本試験ではグリシドール (75 mg/kg 体重) 単回経口投与 24 時間後の血漿中グリシドール換算濃度は平 均 90.6 nmol/g-wet (6.7 µg/g-wet) とされているのに対し、前述の DAG 油製 造業者委託試験報告 (2010a) では 0.2 µg/mL とされている。この差は、Nomeir らの試験においては、代謝物を含めた全放射活性を用いてグリシドール濃度に 換算していること (23)によるものと考えられた。

²⁴ Nomeir らは、グリシドールを抽出・分離することなくシンチレーションカウンターにより測定した放射能を、そのまま理論上の[1,3-14C]グリシドール相当量に換算している。したがって、当該値は、[1,3-14C]グリシドール及びその代謝物の合計を表しているものと考えられる。

1 表 1 8 [1,3-14C]グリシドール単回経口・静脈内投与 24、72 時間後の各種組織・器 2 官中放射能 (グリシドール換算 ⁽²³⁾) 濃度 (nmol/g-wet) (参照 47)

組織 器官		経口	投与	静脈内	投与
1111 [測定時点	37.5 mg/kg 体重	75 mg/kg 体重	37.5 mg/kg 体重	75 mg/kg 体重
血漿	24 時間後	45.6 ± 2.3	90.6 ± 2.5	45.7 ± 4.4	128.0 ± 25
	72 時間後	16.1 ± 0.7	39.0 ± 4.1	25.7 ± 3.3	53.0 ± 7.2
血球	24 時間後	208.0 ± 11	458.0 ± 18	389.0 ± 16	954.0 ± 65
	72 時間後	177.0 ± 17	399.0 ± 23	358.0 ± 31	762.0 ± 16
肝臓	24 時間後	136.0 ± 7.0	285.0 ± 24	149.0 ± 10	336.0 ± 17
	72 時間後	53.0 ± 4.6	128.0 ± 11	119.0 ± 53	166.0 ± 44
腎臓	24 時間後	127.0 ± 10	267.0 ± 14	119.0± 6.0	290.0 ± 30
	72 時間後	63.3 ± 2.2	159.0 ± 7.0	85.3 ± 7.4	172.0 ± 18
心臓	24 時間後	57.4 ± 1.8	127.0 ± 6.6	77.4 ± 9.3	238.0 ± 45
	72 時間後	38.3 ± 0.8	115.0 ± 21	78.9 ± 16	166.0 ± 30
肺	24 時間後	76.7 ± 2.3	165.0 ± 7.2	114.0± 8.5	266.0 ± 26
	72 時間後	47.6 ± 3.3	108.0 ± 7.3	87.7 ± 11	173.0 ± 15
脳	24 時間後	50.9 ± 1.6	114.0 ± 12	106.0 ± 42	203.0 ± 32
	72 時間後	24.4 ± 1.5	69.5 ± 3.6	47.8 ± 5.9	102.0 ± 15
脂肪	24 時間後	27.4 ± 7.8	65.7 ± 16	25.7 ± 10	49.2 ± 27
組織	72 時間後	36.4 ± 7.8	63.3 ± 4.5	23.8 ± 3.5	50.7 ± 13
骨格	24 時間後	30.5 ± 3.3	75.0 ± 11	45.0 ± 13	91.7 ± 4.2
筋	72 時間後	24.7 ± 3.3	55.5 ± 4.5	31.2 ± 3.0	65.0 ± 3.4
脾臓	24 時間後	93.8 ± 5.7	220.0 ± 12	91.6 ± 12	272.0 ± 27
	72 時間後	63.0 ± 5.6	141.0 ± 9.4	93.3 ± 11	226.0 ± 42
精巣	24 時間後	65.2 ± 4.7	141.0± 14	80.3 ± 1.9	198.0 ± 14
	72 時間後	29.2 ± 4.0	67.6 ± 3.5	40.3 ± 4.0	81.6 ± 11
甲状	24 時間後	165.0 ± 54	298.0 ± 41	151.0 ± 32	266.0 ± 43
腺	72 時間後	67.7 ± 9.9	166.0 ± 25	190.0 ± 70	256.0 ± 125
精嚢	24 時間後	81.3 ± 6.1	203.0 ± 15	82.2 ± 8.0	191.0± 21
	72 時間後	42.6 ± 4.5	116.0 ± 11	51.6 ± 6.4	82.7 ± 42
皮膚	24 時間後	76.0 ± 14	167.0 ± 11	52.6 ± 2.8	130.0± 11
	72 時間後	45.4 ± 3.4	91.0 ± 32	45.8 ± 2.0	95.6 ± 8.9
前胃	24 時間後	89.6 ± 11	220.0± 18	68.1± 3.9	164.0 ± 6.6
	72 時間後	35.6 ± 3.7	85.8 ± 14	39.7 ± 4.1	83.8 ± 5.4
腺胃	24 時間後	76.2 ± 2.0	161.0± 8.5	100.0 ± 40	127.0± 39
	72 時間後	30.5 ± 1.2	83.6 ± 12	52.9 ± 7.1	104.0 ± 11

(3)代謝

Jones(1975)の報告によれば、グリシドールは、 $in\ vitro$ で、酵素の存在なしに室温条件下でグルタチオンと共有結合したとされている。また、グリシドール(100 mg/kg 体重/日)を Wistar ラット又は ICI/Swiss マウスに 10 日間以上腹腔内投与したところ、尿中に排泄された主たる代謝物は S -(2,3-ジヒドロキシプロピル)-システイン及びそれに対応するメルカプツール酸であったとされている。一方、グリシドールは、 $in\ vitro$ の塩酸水溶液内で $2.7\sim2.8\%$ が 3-MCPD に変換されたとされている。(参照 49)

Patel ら(1980)の報告によれば、グリシドール 1 mM を、Holzman ラット由来の肝ミクロソーム 15 mg 又はラット肺ミクロソーム 15 mg と 37 $^{\circ}$ で 60 分間インキュベートしたところ、いずれにおいてもグリシドールはグリセロールに変換されたとされている。このとき、ラット肝ミクロソームでのグリシドールの加水分解速度は $0.44~\mu mol/mg$ 肝ミクロソーム/h であったとされている。一方、グリシドール 3 mM を、グルタチオン 3 mM 及び同ラット由来の肝サイトゾル 10 mg と 37 $^{\circ}$ で 60 分間インキュベートしたところ、グリシドールのグルタチオン抱合体生成速度は $2.1~\mu mol/mg$ 肝サイトゾル/min であっ

 たとされている(参照 <u>50</u>)。このことから、ラットの肝臓におけるグリシドールの代謝は、エポキシドの加水分解よりも、主にグルタチオン抱合によってなされている可能性がある。

Jones & O'Brien (1980) によれば、雄 Wistar ラットに[36Cl]生理食塩水 (2 mL/kg 体重:約10 μ Ci) を初回並びにその6、24 及び30時間後の合計4回腹腔内投与し、グリシドール(100 mg/kg 体重)を48、54 及び72時間後の合計3回経口投与したところ、初回投与後80時間尿中の放射能は36Cl イオン及び[36Cl] β -クロロ乳酸メチルエステルであったとされている。(参照51)

前述の Nomeir ら(1995)の試験において、[1,3-14C]グリシドールを経口投与又は静脈内投与されたラットのプール尿中の放射能は、HPLC により 15種類の代謝物に分離されている。そのうち、8-クロロ乳酸(3-MCPD の代謝物)に係る放射能は 0.02%であったとされている。Nomeir らは、Jones & O'Brien(1980)が報告した 8-クロロ乳酸への代謝は高用量のグリシドール投与において認められたものであるとし、当該試験用量(37.5、75 mg/kg 体重)のグリシドールを経口投与したときの胃内での 3-MCPD への変換は、定量的には意義のあるものではないとしている。(参照 47)

Appel ら(2013)は、in vivoにおけるグリシドール脂肪酸エステルからのグリシドールへの相対的生体利用効率を知るために、コーン油を溶液として等モルのグリシドール脂肪酸エステルとグリシドールを、雄 Wistar ラットに経口摂取させる実験を行った。結果としては、両群において、血中のヘモグロビン付加体(diHOPrVal)は同等の定常レベルに達し、尿中排泄に関しても同等程度のジヒドロキシプロピルメルカプツール酸(ラットにおけるグリシドールの主たる尿中代謝産物)が尿中に検出された。によればまた、雄 Wistar ラットに脂肪酸部位を[3H]、あるいはグリシドール部位及び[14C]で標識しされたグリシドールパルミチン酸エステルを経口投与した動物体内運命試験では、グリシドールパルミチン酸エステルが加水分解されグリシドールとして体内に存在することを示唆していた。以上より、得られたこの実験のデータから、現時点では、リスク評価を目的とする場合、グリシドール脂肪酸エステルが消化管において完全に加水分解すると推測されすることが正当化されるとし、ヒトのグリシドール脂肪酸エステルの暴露量は、等モル量のグリシドールの曝露と見なして評価を行うべきとしている。(参照 52)

評価対象の脂肪酸エステル類に係るものではないので参考データであるが、Boogaard ら (1999) の報告によれば、各種濃度のグリシドール=2-エチル-2,5-ジメチルへキサノアート (C10 脂肪酸エステル) を、 $in\ vitro$ で、ヒト、ラット及びマウスの肝臓、肺及び皮膚のサイトゾル及びミクロソームに加えインキュベートし、ジオール又は遊離酸の生成反応の速度を測定したところ、個々の反応は必ずしも Michaelis-Menten 式に従わなかったとされている。Boogaard らは、当該反応においては、Km の異なる様々なエポキシドヒドロラーゼ及びカルボキシエステラーゼが関与しているのではないかと推察している。また、エポキシドヒドロラーゼの活性を反映していると考えられるジオール生成反

ている。他方、マウスの肝サイトゾルにおけるジオール生成反応速度は、ヒト及びラットの肝サイトゾルにおける生成反応速度を大きく上回ったとされている。(参照 53)

1 2

(4) 排泄

前述の Nomeir ら (1995) の試験において、[1,3-14C]グリシドールの単回強制経口投与後又は単回静脈内投与後の排泄経路(尿、糞便及び呼気) ごとの放射能回収率(対投与量%) は表 17及び表 19のとおりであったとされている。いずれの投与経路においても、低用量群 (37.5 mg/kg 体重) 、高用量群 (75 mg/kg 体重) の排泄経路ごとの放射能回収率はほぼ一定であったとされている。尿中放射能回収率については、経口投与時と静脈内投与時との間に差はみられなかったが、糞便中放射能回収率については、経口投与時の方が静脈内投与時よりも高かったとされている。(参照 47)

応速度については、肝ミクロソームにおいては種差が認められなかったとされ

表 1 9 [1,3-¹⁴C]グリシドール単回経口・静脈内投与後 24 時間試料中放射能回収率 (対投与量%)(参照 47)

·		
排泄経路		投与後 24 時間
	投与経路	放射能回収率(対投与量%)
尿	経口・静脈内	$38 \sim 43\%$
糞便	経口	9 ~ 11%
	静脈内	$4 \sim 5\%$

(5)付加体形成(参考)

エピクロロヒドリンに職業暴露のないヒト(非喫煙者)6例から平常時に採取した血液の中のヘモグロビンの N-末端バリンを脱離すると、その一部(ヘモグロビン1g当たり 2.1 ± 1.1 pmol)が diHOPrVal であったとする報告がある(参照 54)。この付加体の形成は、グリシドールへの暴露による可能性も考えられるところ、Landin ら(2000)の報告によれば、標準飼料又はそれを油で揚げたものを、1 か月齢の SD ラット(各群雄 3 匹)に 72 日間与える試験、及び 1 か月齢の SD ラット(各群雌雄各 4 匹)に 30 日間与える試験では、油で揚げた飼料を与えた群で N 末端が diHOPrVal となったヘモグロビンが有意に増加したとし、当該付加体を生成する可能性がある物質の一つとして、食餌由来のグリシドールを挙げている。Landin らは、この付加体について、体内における存在量はごく僅かであること等から、背景的な発がんの主たる要因とはなっていないとしている。(参照 55)

Honda ら(2011)の報告によれば、DAG油を摂取したヒト7例(摂取群)及びそれを摂取していないヒト6例(非摂取群)の血中へモグロビンのN末端のdiHOPrValについて、Landinらの方法を一部改良し、GC-MS/MSを用いた測定が実施されている。その結果、diHOPrValの平均血中濃度は摂取群で 3.5 ± 1.9 pmol/g-グロブリン、非摂取群で 7.1 ± 3.1 pmol/g-グロブリンであったとされている。以上よりHondaらは、DAG油を摂取してもグリシドールへの暴露量は増加しないと結論している。(参照4.56)

また、Honda ら (2012) は、上記の結果を検証するために追加の 2 つの検証実験を行った。一つ目は、サンプルサイズを増やし(DAG 油を摂取したヒト14 例 (摂取群)及びそれを摂取していないヒト42 例 (非摂取群))、変数を

 $\frac{44}{45}$

調整するためにマッチド・ケース・コントロール研究(症例対照研究)を行った。その結果、diHOPrVal の平均血中濃度は摂取群で 6.9 pmol/g-グロビン (95%信頼区間: 6.1-8.5)、非摂取群で 7.3 pmol/g-グロビン (95%信頼区間: 4.9-9.0) であり、有意な差はなかったと報告している。また二つ目の実験では、摂取群 12 例の DAG 油の摂取中断の前後の diHOPrVal の濃度を比較したが、有意な差はなかった(摂取前 7.1 ± 1.1 pmol/g-グロビン、摂取後 7.5 ± 1.4 pmol/g-グロビン)と報告している。結論として、評価集団は限定的であるものの、DAG 油を日常的に摂取しているヒトにおいて、グリシドールの暴露の増加はないことが示唆されるとしている。 (参照 57)

さらに、Honda ら(2014)は、グリシドールへモグロビンアダクトがグリシドール暴露の指標になるか検証するために、diHOPrVal の形成と脱離の動態を in vitro とラット in vivo で実験した。その結果、グリシドールへモグロビンアダクトとグリシドール投与量との間に定量的な相関があることを示した。(参照 58)

本WGは、ヒトにおける付加体形成に関する知見については、摂取群の付加体量が非摂取群に比べて低いことや、ヘモグロビン付加体とDNA付加体の相関についての知見が得られていないことから、これらの知見を本評価に用いることは困難であると考え、参考とした。(参照)

体内動態のまとめ

リノール酸エステル以外の評価対象脂肪酸エステル類に係る体内動態に関す る試験成績を入手することはできなかったが、グリシドールと脂肪酸とのエステ ル結合の代謝(加水分解)において、脂肪酸がリノール酸である場合と、他の長 鎖脂肪酸(パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸又はリノレン酸)である場 合との間に大きな違いがあることを示唆する証拠は得られていない。ラットに経 口投与されたグリシドール脂肪酸エステル類は、グリシドールとして比較的速や かに血中に移行し、その移行量は、等モルのグリシドールを経口投与した場合に 準じると考えられた。一方、カニクイザルに経口投与されたグリシドール又はそ の脂肪酸エステル類のグリシドールとしての血中移行性は、ラットよりも低いと する報告もあることから、グリシドール及びその脂肪酸エステル類の血中移行性 に種差が存在し、ラットが比較的高い動物種である可能性を否定することはでき ない。しかしながら、ヒトにおけるグリシドール及びその脂肪酸エステル類の体 内動態が、ラット又はカニクイザルのいずれの動物種におけるものに類似してい るのかを断定しうる十分な知見は得られていない。したがって、ワーキンググル ープとしては、本評価において通例に従いラットに係る知見を基本に検討を行う ことは現時点において妥当なものと判断した。

2. 毒性

(1)遺伝毒性

- ① DNA 損傷を指標とする試験
 - a. コメットアッセイ

Kim ら (2006) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) について の L5178Y を用いたコメットアッセイ (最高用量 4 mg/mL) が実施され ており、代謝活性化系の有無にかかわらず DNA 損傷の有意な増加が認め

られたとされている。(参照59)

El Ramy ら (2007) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) についての CHO-K1 を用いたコメットアッセイ (最高用量 0.030~mg/mL) が実施されており、代謝活性化系非存在下で DNA 損傷の有意な増加が認められたとされている。(参照 60)

b. ほ乳類培養細胞を用いる UDS 試験

Thompson ら (1981) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) についての WI38 を用いた UDS 試験 (最高用量 0.006 mg/mL) が実施されており、代謝活性化系存在下で陽性の結果であったとされている。(参照 61)

c. ほ乳類培養細胞を用いる SCE 試験

NTP (1990) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) についての CHO を用いた SCE 試験 (最高用量 0.15~mg/mL) では、代謝活性化系の 有無にかかわらず陽性の結果であったとされている。(参照 $\underline{62}$)

Norppa ら (1981) の報告によれば、グリシドール (純度 97%) についてのヒト初代培養リンパ球を用いた SCE 試験 (最高用量 0.030~mg/mL (0.4~mM)) が実施されており、代謝活性化系非存在下で姉妹染色分体交換の増加がみられたとされている。(参照 $\underline{63}$)

von der Hude ら(1991)の報告によれば、グリシドール(純度 98%) についての V79 を用いた SCE 試験(最高用量 0.37~mg/mL(5.0~mM))が実施されており、代謝活性化系非存在下で陽性の結果であったとされている。(参照 64)

d. DNA 損傷を指標とするその他の試験

そのほか、グリシドールについての微生物を用いた DNA 修復試験の結果が McCarroll ら(1981)(参照 $\underline{65}$)、Mamber ら(1984)(参照 $\underline{66}$)により、微生物を用いたインダクテストの結果が Mamber ら(1984)(参照 $\underline{66}$)、SOS 修復誘発性に係る試験の結果が von der Hude ら(1990)(参照 $\underline{67}$)により報告されている。

② 遺伝子突然変異を指標とする試験

a. 微生物を用いる復帰突然変異試験

(a) グリシドール

厚生労働省によるの信頼性確保チームによるの確認を受けた 1DAG 油製造業者委託試験報告 (2009a) によれば、グリシドール (純度 100%) についての細菌 ($Salmonella\ typhimurium\ TA98$ 、TA100、TA1535 及び TA1537 並びに $Escherichia\ coli\ WP2uvrA$)を用いた復帰突然変異試験 (プレインキュベーション法) (最高用量 5 mg/plate) が実施されており、代謝活性化系非存在下・存在下の TA98、TA100、TA1535 及び WP2uvrA 並びに代謝活性化系非存在下の TA1537 において、陰性対照群と比較して 2 倍以上の復帰突然変異コロニー数の増加が用量依存

的に認められたとされている。以上より、試験担当者は、グリシドールが本試験条件下において突然変異誘発能を有すると判断している。(参照 18、68)

Canter ら(1986)の報告によれば、グリシドール(純度 92.5%)についての細菌(S. typhimurium TA97、TA98、TA100、TA1535 及びTA1537)を用いた復帰突然変異試験(最高用量 10 mg/plate 以下)が実施されており、代謝活性化系(ラット肝由来)存在下の TA98 を除き、代謝活性化系の有無にかかわらず復帰突然変異コロニーの増加が用量依存的に再現性をもってみられたことから、陽性の結果であったとされている。(参照 69)

NTP (1990) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) についての細菌 (S. typhimurium TA97、TA98、TA100、TA1535 及び TA1537) を用いた復帰突然変異試験 (最高用量 10 mg/plate) が実施されており、代謝活性化系 (ラット肝由来) 存在下の TA1537 を除き、代謝活性化系の有無にかかわらず陽性の結果であったとされている。 (参照 62)

そのほか、グリシドールについての細菌を用いた復帰突然変異試験としては、McCann ら(1975)(参照 70)、Wade ら(1978)(参照 71)、Wade ら(1979)(参照 72)、De Flora ら(1979)(参照 73)、Thompson ら(1981)(参照 61)、Voogd ら(1981)(参照 74)、Mamber ら(1984)(参照 66)、Hussain(1984)(参照 75)、Claxton ら(1991)(参照 76)、JETOC(2005)(参照 17)、170、171、171、172 以 173 以 173 以 173 以 173 以 174 以 173 以 174 以 175 以 175

(b)グリシドール脂肪酸エステル<mark>類</mark>

厚生労働省によるの信頼性確保チームによるの確認を受けた 1DAG 油製造業者委託試験報告(2009b)によれば、グリシドールリノール酸 エステル (純度 96.7%) についての細菌 (S. typhimurium TA98、TA100、 TA1535 及び TA1537 並びに *E. coli* WP2uvrA)を用いた復帰突然変異 試験(プレインキュベーション法)(最高用量 5 mg/plate)が実施され ており、代謝活性化系非存在下・存在下の TA100 及び TA1535 並びに 代謝活性化系存在下の WP2uvrA において、陰性対照群と比較して 2 倍 以上の復帰突然変異コロニー数の増加が用量依存的に認められたとさ れている。一方、TA98及びTA1537においては、代謝活性化系の有無 にかかわらず、突然変異誘発性は認められなかったとされている。以上 より、試験担当者は、グリシドールリノール酸エステルが本試験条件下 において突然変異誘発能を有すると判断している。なお、DAG 油製造 業者は、その自主的研究において、本試験の条件の下、(i)復帰変異コ ロニー数の増加に相当する程度のグリシドールが生成していること、 (ii) リパーゼ阻害剤の添加によりグリシドールの生成が抑制され、かつ、 復帰変異コロニー数の増加も抑制されることが確認されたことから、本 試験の陽性結果はグリシドールリノール酸エステルにより生成したグ リシドールによるものである可能性が示唆されたとしている。(参照18、

)

b. ショウジョウバエを用いる遺伝子突然変異試験

NTP(1990)の報告によれば、グリシドール(純度不詳)は、ショウジョウバエ($Drosophila\ melanogaster$)を用いた伴性劣性致死試験(注射法) $(0、1,230\ ppm)$ において伴性劣性致死を誘発し、相互転座試験(注射法) $(0、1,230\ ppm)$ において雄生殖細胞の相互転座を誘発したとされている。(参照 62)

Foureman ら(1994)の報告によれば、グリシドール(純度不詳)は、ショウジョウバエを用いた伴性劣性致死試験(給餌法)(用量 0、1,230 ppm)及び相互転座試験(給餌法)(用量 0、1,230 ppm)において、陽性の結果であったとされている。(参照 79)

c. ほ乳類培養細胞を用いる遺伝子突然変異試験

NTP (1990) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) についての L5178Ytkを用いた突然変異試験 (最高用量 30 nL/mL) が実施されており、代謝活性化系の非存在下で陽性の結果であったとされている。(参照 $\underline{62}$)

Thompson ら (1981) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) についての L5178Ytkを用いた突然変異試験 (最高用量 0.25 mg/mL) が実施されており、代謝活性化系の有無にかかわらず陽性の結果であったとされている。 (参照 $\underline{61}$)

Smith ら (1990) の報告によれば、グリシドール (純度 99%以上) についての V79 を用いた遺伝子突然変異試験 (最高用量 0.002 mM) が実施されており、代謝活性化系非存在下で 6-TG 耐性を有する突然変異の頻度の増加がみられたとされている。 (参照 80)

d. 遺伝子突然変異を指標とするその他の試験

そのほか、グリシドール(純度不詳)についての微生物を用いた前進突然変異試験の結果が、Migliore ら(1982)(参照 81)により報告されている。

③ 染色体異常を指標とする試験

a. ほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験

(a) グリシドール

厚生労働省<u>による</u>の信頼性確保チームによるの</u>確認を受けた 1DAG 油製造業者委託試験報告 (2010b) によれば、グリシドール (純度 100%) についての CHL/IU を用いた染色体異常試験 (短時間処理法及び連続処理法 (24 時間及び 48 時間)) (最高用量 0.3 mg/mL (4 mM)) が実施されており、代謝活性化系の有無にかかわらず染色体異常誘発性が認められたとされている。(参照 18、82)

NTP(1990)の報告によれば、グリシドール(純度不詳)についての CHO を用いた染色体異常試験(最高用量 $0.1 \, \text{mg/mL}$)が実施されており、代謝活性化系の有無にかかわらず陽性の結果であったとされている。(参照 62)

そのほか、グリシドールについてのほ乳類培養細胞を用いた染色体異常試験の結果が、Norppa ら(1981)(参照 $\underline{63}$)、JETOC(1996)(参照 $\underline{83}$) により報告されている。

(b) グリシドール脂肪酸エステル<mark>類</mark>

厚生労働省<u>によるの</u>信頼性確保チームによるの</u>確認を受けた 1DAG 油製造業者委託試験報告 (2009c) によれば、グリシドールリノール酸エステル(純度 96.7%) についての CHL/IU を用いた染色体異常試験(短時間処理法及び連続処理法(24時間及び 48 時間))(最高用量 3.4 mg/mL (10 mM)) が実施されており、代謝活性化系の有無にかかわらず染色体異常誘発性は認められなかったとされている。(参照 18、84)

b. げっ歯類を用いる in vivo 染色体異常試験

Thompson & Hiles (1981) の報告によれば、ラットにグリシドール (純度不詳) を 5 日間経口投与 (用量 226 mg/kg 体重/日) 又は腹腔内投与 (用量 145 mg/kg 体重/日) する *in vivo* 骨髄染色体異常試験が実施されており、染色体異常の増加は認められなかったとされている。 (参照 85)

Thompson & Gibson (1984) の報告によれば、SD ラット (各群雌雄各 3 匹) にグリシドール (純度不詳) を経口投与 (最高用量雄 730 mg/kg 体重、雌 600 mg/kg 体重) 又は腹腔内投与 (最高用量雄 340 mg/kg 体重、雌 200 mg/kg 体重) する *in vivo* 骨髄染色体異常試験が実施されており、経口投与では雌、腹腔内投与では雌雄で染色体異常誘発の増加が認められたとされている。(参照 86)

c. ほ乳類培養細胞を用いる in vitro 小核試験

Kim ら (2006) の報告によれば、グリシドール (純度不詳) についての CHO-K1 を用いる *in vitro* 小核試験 (最高用量 0.030~mg/mL) が実施されており、代謝活性化系の有無にかかわらず陽性の結果であったとされている。 (参照 $\underline{59}$)

d. げっ歯類を用いる小核試験

(a) グリシドール

厚生労働省<u>による</u>の信頼性確保チームによるの</u>確認を受けた 1 DAG 油製造業者委託試験報告(2010c)によれば、 8 週齢の 1 CR マウス(各群雄 5 匹)にグリシドール(純度 $^{100\%}$)(最高用量 200 mg/kg 体重/日)を 2 日間強制経口投与(胃内挿管)する 10 10 が 10

NTP (1990) の報告によれば、B6C3F1 マウス (各群雄 5 匹) にグ

リシドール (純度不詳) (最高用量 150 mg/kg 体重/日) を 2 日間腹腔内 投与する in vivo 骨髄小核試験が実施されており、150 mg/kg 体重/日投 与群で MNPCE の弱い増加 (対照群の約 3 倍) が認められたとされている。(参照 62)

通常の遺伝毒性評価では参照されない遺伝子改変動物を用いた試験であるので参考データであるが、NTP (2007)の報告によれば、p16Ink4a/p19arf ハプロ不全マウスにグリシドール (純度 95%超)(0、25、50、100、200 mg/kg 体重/日)を脱イオン水溶液として 40 週間(5日/週)経口投与(胃内挿管)し、試験期間中の末梢血中の小核誘発性を観察する試験が実施されている。その結果、投与 26 週以降の 100 mg/kg 体重/日以上の投与群で MNPCE の高値が認められ、傾向検定でも有意であったとされている。(参照 88)

(b) グリシドール脂肪酸エステル<mark>類</mark>

厚生労働省<u>による</u>の信頼性確保チームによるの</u>確認を受けた 1DAG 油製造業者委託試験報告 (2009d) によれば、8週齢の 1CR マウス (各群雄 5 匹) にグリシドールリノール酸エステル (純度 96.7%) (最高用量 1,000 mg/kg 体重)を2日間強制経口投与(胃内挿管)する *in vivo* 骨髄小核試験が実施されており、陰性の結果であったとされている。(参照 1S 89)

e. 染色体異常を指標とするその他の試験

Hendry ら (1951) の報告によれば、Walker 腫瘍を移植したラットに、粗製グリシドールステアリン酸エステル (500 mg/kg 体重)、精製グリシドールステアリン酸エステル (750 mg/kg 体重) 又はグリシドールオレイン酸エステル (1,000 mg/kg 体重)を単回腹腔内投与し、投与 24 時間後に腫瘍周辺組織の染色体を観察する試験が実施されている。その結果、いずれの投与群においても、若干の染色体の架橋が認められたとされている。 (参照 90)

以上の試験結果の概要は表20及び表21のとおりである。DNA 損傷を指標とする試験成績においては、各種の *in vitro* 試験でグリシドールに DNA 損傷誘発性が認められている。遺伝子突然変異を指標とする試験成績においては、グリシドール、グリシドールリノール酸エステルともに、塩基対置換型の突然変異を検出するすべての菌株で復帰突然変異を誘発した25が、それぞれの菌株におけるグリシドールリノール酸エステルの比活性値は、グリシドールのそれをいずれも下回った26。さらにグリシドールについては、ショウジョウバエを用いる遺伝子突然変異試験及び各種の *in vitro* 試験で遺伝子突然変異誘発性が認められた。染色体異常を指標とする試験成績においては、*in vitro* のほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験で、グリシドールに染色体異常誘発性が認め

²⁵ TA100 及び TA1535 (代謝活性化系非存在下・存在下) 並びに WP2uvrA (代謝活性化系存在下)

²⁶ 比活性値の最大値は、グリシドールで代謝活性化系非存在下: TA100, 7,100; TA1535, 11,667、代謝活性化系存在下: TA100, 7,600; TA1535, 12,500; WP2*uvr*A, 474 であったのに対し、グリシドールリノール酸エステルで代謝活性化系非存在下: TA100, 1,346; TA1535, 1,800、代謝活性化系存在下: TA100, 1,705; TA1535, 1,962; WP2*uvr*A, 109 であったとされている。

られたのに対し、グリシドールリノール酸エステルには高用量まで観察を行って27も代謝活性化系の有無にかかわらず染色体異常誘発性が認められなかった。グリシドール及びグリシドールリノール酸エステルについて in vivo 小核試験が最大耐量まで実施されおり、いずれも陰性と判定されているが、グリシドールには弱いながら小核誘発性が認められたとされている。なお、グリシドール脂肪酸エステルについて若干の染色体架橋形成があったと報告されているが、腹腔内投与された動物の移植腫瘍周辺組織の染色体という特殊な条件下での結果であり、ヒトの健康に及ぼす影響について解釈することはできない。以上を総合的に勘案すると、グリシドールについては、in vitro 試験で DNA 損傷、遺伝子突然変異及び染色体異常を誘発する証拠があり、また、in vivo 試験においてもその染色体異常誘発性を完全には否定できていないものと考えられる。グリシドール脂肪酸エステル類については、in vitro 試験で遺伝子突然変異誘発性を示すが、その程度はグリシドールについてのそれを越えるものではない。また、in vivo での染色体異常誘発性の懸念は低いと考えられる。

_

 $^{^{27}}$ 短時間処理法の最高用量は、グリシドールでは代謝活性化系非存在下 0.300~mg/mL (4.0~mM)、代謝活性化系存在下 0.250~mg/mL (3.4~mM) であったのに対し、グリシドールリノール酸エステルでは代謝活性化系非存在下・存在下ともに 3.400~mg/mL (10~mM) であった。

表20 グリシドールについての遺伝毒性試験結果概要

	表20	クリシドールにつ	いての夏伝毒性	E試験給与	尺 概安
試験	対象	用量	代謝活性化系	結果	参照
微生物	WP2,	MIC 2 mg/well	非存在下	陽性	McCarroll 5
を用い	WP2 <i>uvr</i> A	MIC 2 mg/well			(1981)
る DNA	CM611	MIC 0.43 mg/well			参照 <u>65</u>
修 復 試	WP67	MIC 0.86 mg/well			
験	WP100 W3110	MIC 0.054 mg/well			
	p3478	MIC 0.86 mg/well MIC 0.43 mg/well			
	WP2,	10 mg/mL (spot)	非存在下	陽性	Mamber 5 (1984)
	WP100	10 mg/mil (spot)	AL.11.1T 1	1997 1	参照 <u>66</u>
微生物	GY5027,	10 mg/mL (spot)	不詳	陰性	Mamber 5 (1984)
を用い	GY4015	0.5 mg/plate	非存在下	陰性	参照 66
るイン					_
ダクテ					
スト					
微生物	PQ37	0.3~33.3 mM	非存在下	陽性	von der Hude 5
を用い					(1990)
る SOS					参照 <u>67</u>
修 復 誘					
発性試					
験					
コメッ	L5178Y	$1.000{\sim}4.000~\mathrm{mg/mL}$	非存在下	増加	Kim 5 (2006)
トアッ		$1.000 \sim 4.000 \text{ mg/mL}$	存在下	増加	参照 <u>59</u>
セイ	CITO IZ1	0.007 0.000 / T		124-4	FID > (2005)
	CHO-K1	$0.005{\sim}0.030~\mathrm{mg/mL}$	非存在下	増加	El Ramy ら (2007) 参照 <u>60</u>
ほ乳類	WI38	0.000~0.006 mg/mL	非存在下	陰性	Thompson 5
培養 細		$0.000 \sim 0.003 \text{ mg/mL}$	存在下	陽性	(1981)
胞を用					参照 <u>61</u>
いる					
UDS					
試験				an Li	
ほ乳類	СНО	$0.001 \sim 0.015 \text{ mg/mL}$	非存在下	陽性	NTP (1990)
培養細		$0.011 \sim 0.150 \text{ mg/mL}$	存在下	陽性	参照 <u>62</u>
胞を用					
いる					
SCE 試験					
武映	ヒト初代	0.004~0.030 mg/mL	非存在下	増加	Norppa 5 (1981)
	培養リン	0.004 °0.050 mg/mL	7F1于1工	7日/JII	がい 63
	パ球				多州 <u>00</u>
	V79	0.046~0.37 mg/mL	非存在下	陽性	von der Hude 5
		_			,
					(1991)

試験	対象	用量	代謝活性化系	結果	参照
微生物	TA98	$0.313\sim5.000$ mg/plate	非存在下	陽性	DAG 油製造業者委
を用い		$0.313{\sim}5.000$ mg/plate	存在下	陽性	託試験報告
る復帰の始か					(2009a)
突 然 変 異試験	TA 100	0.00% - 0.212/-1-+-	非存在下	17日 小十	参照 18、68
共武鞅	TA100	0.005~0.313 mg/plate		陽性	
	TA 1 5 0 5	0.010~0.313 mg/plate	存在下	陽性	
	TA1535	0.000~0.313 mg/plate	非存在下	陽性	
	TA1537	0.000~0.078 mg/plate	存在下	<u>陽性</u> 陽性	
	1A1551	$0.313\sim5.000$ mg/plate $0.313\sim5.000$ mg/plate	非存在下	陰性	
	WP2 <i>uvr</i> A	0.001~0.313 mg/plate		陽性	
	WIZUVIA	$0.011 \sim 0.313 \text{ mg/plate}$ $0.010 \sim 0.313 \text{ mg/plate}$	存在下	陽性	
_	TA97	10 mg/plate 以下	非存在下	陽性	Canter 5 (1986)
	IAJI	10 mg/plate 以下	存在下(H 肝)〕	陽性	参照 <u>69</u>
		10 mg/plate 以下	存在下(RF)	陽性	<i>∞n</i> π <u>00</u>
	TA98	10 mg/plate 以下	非存在下	陽性	
	11100	10 mg/plate 以下	存在下(H 肝)	陽性	
		10 mg/plate 以下	存在下(R 肝)	* 2)	
	TA100	10 mg/plate 以下	非存在下	陽性	
	111100	10 mg/plate 以下	存在下(H 肝)	陽性	
		10 mg/plate 以下	存在下(R肝)	陽性	
	TA1535	10 mg/plate 以下	非存在下	陽性	
	1111000	10 mg/plate 以下	存在下(H 肝)	陽性	
		10 mg/plate 以下	存在下(R肝)	陽性	
	TA1537	10 mg/plate 以下	非存在下	陽性	
		10 mg/plate 以下	存在下(H 肝)	陽性	
		10 mg/plate 以下	存在下(R肝)	陽性	
_	TA97	0.001~10 mg/plate	非存在下	陽性	NTP (1990)
		0.001~10 mg/plate	存在下(H 肝)	陽性	参照 <u>62</u>
		$0.001\sim10$ mg/plate	存在下 (R 肝)	陽性	_
	TA98	0.001~10 mg/plate	非存在下	陽性	
		0.001~10 mg/plate	存在下 (H 肝)	陽性	
		$0.001\sim10$ mg/plate	存在下(R 肝)	陽性	
	TA100	0.001~10 mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.001 \sim 10$ mg/plate	存在下(H 肝)	陽性	
		$0.001{\sim}10$ mg/plate	存在下 (R 肝)	陽性	
	TA1535	0.001~10 mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.001 \sim 10$ mg/plate	存在下(H 肝)	陽性	
		$0.001 \sim 10$ mg/plate	存在下(R 肝)	陽性	
	TA1537	$0.100{\sim}10$ mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.100{\sim}10$ mg/plate	存在下(H 肝)	陽性	
_		$0.100{\sim}10$ mg/plate	存在下(R 肝)	* 3)	
	TA100	不詳	非存在下	陽性	McCann 5 (1975)
_	TA1535	不詳	非存在下	陽性	参照 <u>70</u>
	TA100	0.2 mg/plate	非存在下	陽性	Wade 5 (1978)
_	TA1535	0.2 mg/plate	非存在下	陽性	参照 <u>71</u>
	TA98	$0.02\sim10$ mg/plate	非存在下	陰性	Wade 5 (1979)
_	TA100	$0.02{\sim}10$ mg/plate	非存在下	陽性	参照 <u>72</u>
	TA100	$0.125{\sim}2.0$ mg/plate	非存在下	陽性	De Flora 🗟 (1979)
		$0.125{\sim}2.0$ mg/plate	存在下	陽性	参照 <u>73</u>
	TA100	$0.021{\sim}5$ mg/plate	非存在下	陽性	Thompson 5
		$0.021{\sim}5$ mg/plate	存在下	陽性	(1981)
					参照 <u>61</u>
	TA1535	$0.021{\sim}5$ mg/plate	非存在下	陽性	
_		$0.021{\sim}5$ mg/plate	存在下	陽性	.
	Klebsiella pneumoniae	0.2~1 mM	非存在下	増加	Voogd ら(1981) 参照 <mark>74</mark>
_	TA100	10 mg/mL (spot)	不詳	陽性	Mamber 5 (1984)
	111100	0.5 mg/plate	非存在下	陽性	参照 <u>66</u>
	TA1535	10 mg/mL (spot)	不詳	陽性	- ···· <u>- · ·</u>
		0.5 mg/plate	非存在下	陽性	
		<u> </u>			

試験	対象	用量	代謝活性化系	結果	参照
_	Sd-4	10∼100 mM	非存在下	増加	Hussain(1984) 参照 <u>75</u>
	TA100	$0.025{\sim}0.500$ mg/plate	非存在下	陽性	Claxton ら(1991 参照 <u>76</u>
_	TA98	0.001~5 mg/plate	非存在下	陽性	JETOC (2005)
		$0.156{\sim}5$ mg/plate	非存在下	陽性	参照 <u>77</u>
		$0.001{\sim}5$ mg/plate	存在下	陽性	
		$0.156{\sim}5$ mg/plate	存在下	陽性	
	TA100	$0.001{\sim}5$ mg/plate	非存在下	陽性	<u> </u>
		$0.002{\sim}0.078$ mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.001{\sim}5$ mg/plate	存在下	陽性	
		$0.010{\sim}0.313$ mg/plate	存在下	陽性	
	TA1535	$0.001{\sim}5$ mg/plate	非存在下	陽性	<u> </u>
		$0.000{\sim}0.005$ mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.001{\sim}5$ mg/plate	存在下	陽性	
		$0.000{\sim}0.005$ mg/plate	存在下	陽性	
	TA1537	0.001~5 mg/plate	非存在下	陽性	_
		$0.156\sim5$ mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.001\sim5$ mg/plate	存在下	陰性	
		$0.156\sim5$ mg/plate	存在下	陰性	
	WP2 <i>uvr</i> A	0.001~5 mg/plate	非存在下	陽性	_
		0.010~0.313 mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.001\sim5$ mg/plate	存在下	陽性	
		0.010~0.313 mg/plate	存在下	陽性	
_	TA98	0.010~1.000 mg/plate	非存在下	陽性	Kim 5 (2006)
		$0.010 \sim 1.000$ mg/plate	存在下	陽性	参照 <u>59</u>
	TA1535	$0.010 \sim 1.000$ mg/plate	非存在下	陽性	> / <u>==</u>
	1111000	$0.010 \sim 1.000$ mg/plate	存在下	陽性	
微生物	Schizo-	0.01~10 mM	非存在下	増加	Migliore 5 (1982
を用いる前進 突然変 異試験	saccharomyces pombe		存在下	増加	参照 <u>81</u>
シジバ用遺突異試のウウをる子変	伴性劣性 致死	1,230 ppm(注射法)		陽性	NTP(1990) 参照 <u>62</u>
	伴性劣性 致死	1,230 ppm(給餌法)		陽性	Foureman ら (1994) 参照 79
_	相互転座	1,230 ppm(注射法)		陽性	NTP(1990) 参照 <u>62</u>
_	相互転座	1,230 ppm(給餌法)		陽性	Foureman ら (1994) 参照 <mark>79</mark>
ほ 養をる変類細用突異	L5178Y <i>tk</i>	0.313~30 nL/mL	非存在下	陽性	NTP(1990) 参照 <u>62</u>
試験	L5178Y <i>tk</i>	0.008~0.030 mg/mL	非存在下	陽性	Thompson 5
_	VIEC	0.094~0.25 mg/mL	存在下	陽性	(1981) 参照 <u>61</u>
	V79	$0.002~\mathrm{mM}$	非存在下	増加	Smith ら(1990) 参照 80

試験	対象	用量	代謝活性化系	結果	参照
ほ乳類	CHL/IU	0.100~0.300 mg/mL	非存在下短時間	陽性	DAG 油製造業者委
培養細		$0.150 \sim 0.250 \text{ mg/mL}$	存在下 短時間	陽性	託試験報告
胞を用		$0.025{\sim}0.150~\mathrm{mg/mL}$	非存在下 24h	陽性	(2010b)
いる染		$0.040 \sim 0.060 \text{ mg/mL}$	非存在下 48h	陽性	参照 <u>18、82</u>
色体異	СНО	0.013~0.100 mg/mL	非存在下	陽性	NTP (1990)
常試験		$0.199 \sim 0.401 \text{ mg/mL}$	存在下	陽性	参照 <u>62</u>
_	ヒト初代	0.004~0.030 mg/mL	非存在下	増加	Norppa 5 (1981)
	培養リン				参照 <u>63</u>
<u></u>	パ球				
	CHL/IU	$0.075{\sim}0.300~\mathrm{mg/mL}$	非存在下短時間	陽性	JETOC (1996)
		$0.075\sim 0.300~\mathrm{mg/mL}$	存在下 短時間	陽性	参照 <u>83</u>
		$0.020\sim0.120~\mathrm{mg/mL}$	非存在下 24h	陽性	
		0.020~0.120 mg/mL	非存在下 48h	陽性	
ほ乳類	CHO-K1	$0.008\sim0.030~\mathrm{mg/mL}$	非存在下	陽性	Kim 5 (2006)
培養細		$0.008\sim0.030~\mathrm{mg/mL}$	存在下	陽性	参照 <u>59</u>
胞を用					
いる					
in vitro					
小核試					
験	 				
げっ歯	ラット	0、226 mg/kg 体重/日、	経口投与	増加	Thompson & Hiles
類を用	骨髄	5 日間		せず	(1981)
いる					参照 <u>85</u>
in vivo					
染色体					
異常試					
験		0、145 mg/kg 体重/日、	腹腔内投与	増加	
		5 日間	12,121 132 1	せず	
_	雄 SD ラッ	0, 650, 700, 730 mg/kg	経口投与	増加	Thompson &
	ト骨髄	体重		せず	Gibson (1984)
					参照 <u>86</u>
	雌 SD ラッ	0, 460, 540, 600 mg/kg	経口投与	増加	
	ト骨髄	体重			
	雄 SD ラッ	0, 290, 320, 340 mg/kg	腹腔内投与	増加	
	ト骨髄	体重			
	雌 SD ラッ	0, 150, 180, 200 mg/kg	腹腔内投与	増加	
	ト骨髄	体重			
げっ歯	ICR	0, 50, 100, 200	経口投与	陰性 4	DAG 油製造業者委
類を用	マウス	mg/kg 体重/日、2 日間			託試験報告(2010c)
いる小	骨髄				参照 <u>18、87</u>
核試験					
_	$B6C3F_1$	0、37.5、75、150	腹腔内投与	増加 5	NTP (1990)
	マウス	mg/kg 体重/日、2 日間			参照 <u>79</u>
	骨髄				
	p16 ^{Ink4a} /p1	0, 25, 50, 100, 200	経口投与	増加 🕯	NTP (2007)
	9arfハプロ	mg/kg 体重/日、40 週間			参照 <u>88</u>
	不全マウ				
	ス末梢血				

- 註 1. 「Η 肝」とはハムスター肝臓由来の、「R 肝」とはラット肝臓由来の代謝活性化系存在下を意味する。
 - 2. Canter ら (1986) の報告によれば、当該データは二つの試験機関において得られたものであり、ラット肝由来 代謝活性化系存在下の TA98 については、一方の機関では陽性とされ、もう一方の機関では判定不能 (equivocal) とされたとある。
 - 3. NTP(1990)の報告によれば、当該データは二つの試験機関において試験を 2 回ずつ繰り返し得られたものであるが、ラット肝由来の代謝活性化系存在下の TA1537 については、一方の試験機関のみで実施され、1 回目が判定不能、2 回目は陽性とされたとある。
 - 4. DAG 油製造業者委託試験報告(2010c)によれば、げっ歯類を用いる小核試験で、陰性の結果であると判定している一方、グリシドールには弱いながらも小核誘発性があり、生体内で染色体異常誘発性を有する可能性が示唆されたとしている。
 - 5. 150 mg/kg 体重/日投与群で MNPCE の弱い増加 (対照群の約3倍) が認められたとされている。
 - 6. 投与 26 週以降の 100 mg/kg 体重/日以上の投与群で MNPCE の高値が認められ、傾向検定でも有意であったとされている。

表21 グリシドール脂肪酸エステル<mark>類</mark>についての遺伝毒性試験結果概要

グリシドー	ルステアリン酸エ	ステル			
試験	対象	用量	代謝活性化系	結果	参照
染色体	ラット移	500、750 mg/kg 体重		形成	Hendry 5 (1951)
架橋形	植 Walker				参照 <u>90</u>
成	腫瘍周辺				
	組織				
グリシドー	ルオレイン酸エス	テル			
試験	対象	用量	代謝活性化系	結果	参照
染色体	ラット移	1,000 mg/kg 体重		形成	Hendry 5 (1951)
架 橋 形	植 Walker				参照 <u>90</u>
成	腫瘍周辺				
	組織				
グリシドー	ルリノール酸エス	テル			
試験	対象	用量	代謝活性化系	結果	参照
微生物	TA98	$0.039{\sim}1.250$ mg/plate	非存在下	陰性	DAG 油製造業者委
を用い		$0.010{\sim}0.313$ mg/plate	存在下	陰性	託試験報告
る 復 帰					(2009b)
突然変					参照 <u>18、78</u>
異試験	TA100	$0.039{\sim}1.250$ mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.010{\sim}1.250$ mg/plate	存在下	陽性	
	TA1535	$0.005\sim 1.250$ mg/plate	非存在下	陽性	
		$0.005\sim0.313$ mg/plate	存在下	陽性	
	TA1537	$0.039\sim 1.250$ mg/plate	非存在下	陰性	
		$0.010{\sim}0.313$ mg/plate	存在下	陰性	
	WP2 <i>uvr</i> A	0.156~5.000 mg/plate	非存在下	陰性	
		$0.156{\sim}5.000$ mg/plate	存在下	陽性	
ほ乳類	CHL/IU	0.850~3.400 mg/mL	非存在下短時間	陰性	DAG 油製造業者委
培養細		$0.850{\sim}3.400~\mathrm{mg/mL}$	存在下 短時間	陰性	託試験報告
胞を用		$0.850{\sim}3.400~\mathrm{mg/mL}$	非存在下 24h	陰性	(2009c)
いる染		$0.106{\sim}0.850~\mathrm{mg/mL}$	非存在下 48h	陰性	参照 <u>18、84</u>
色 体 異					
常試験					
げっ歯	ICR	200、500、1,000		陰性	DAG 油製造業者委
類を用	マウス	mg/kg 体重/日、2 日間			託試験報告
いる小					(2009d)
核試験					参照 <u>18、89</u>

(2) 急性毒性

Thompson & Gibson (1984) の報告によれば、SD ラットにグリシドールを 単回経口投与し、14 日間観察したときの LD_{50} 値は、雄で 760 mg/kg 体重、雌 で 640 mg/kg 体重であったとされている。 (参照 86)

Thompson & Hiles (1981) の報告によれば、雌 SD ラットにグリシドールを単回経口投与したときの LD50 値は 420 mg/kg 体重であったとされている。 (参照 85)

Weil ら(1963)の報告によれば、ラットにグリシドールオレイン酸エステル溶液(溶媒及び濃度は不詳)を単回経口投与したときの LD50 値は $3.35\sim3.69~\mathrm{g/kg}$ 体重であったとされている。(参照 91)

(3) 反復投与毒性

グリシドール脂肪酸エステル類を被験物質とした反復投与毒性に関する試験成績を入手することはできなかった。グリシドールを被験物質とした反復投与毒性に関する試験成績(腫瘍性病変に係るものを除く。)で入手できたものの概要は、以下のとおりである。

① ラットを用いる 16 日間反復経口投与毒性試験

12

13

14

15

16

17

18 19

20

21

22

23

24

2526

27

28

29

30

31

32 33

34

35 36

37

NTP (1990) の報告によれば、7週齢の F344 ラット (各群雌雄各 5 匹) にグリシドール (純度 $94\%^{28}$) (0、37.5、75、150、300、600 mg/kg 体重/日) を 16 日間 29 にわたって強制経口投与(胃内挿管)する試験が行われている。その結果、600 mg/kg 体重/日投与群の全動物が投与期間中に死亡したとされている。体重については、投与最終日の 150 mg/kg 体重/日投与群の雄で対照群の 90%、300 mg/kg 体重/日投与群の雄で対照群の 79%であり、雌でも同様であったとされている。病理組織学的検査においては、300 mg/kg 体重/日投与群の雄で、4/5 匹に精巣上体間質の浮腫及び変性、残る 1/5 匹に精巣の萎縮及び精巣上体の肉芽腫性炎症が認められたとされている。各群で認められた所見は表 22 のとおりである。(参照 62)

表22 ラットを用いる16日間反復経口投与毒性試験で認められた所見

_ ,,,		
用量	雄	雌
(mg/kg 体重/日)		
600	死亡	死亡
300	精巣上体間質の浮腫/変性 精巣の萎縮	
	精巣上体の肉芽腫性炎症	

② ラットを用いる 13 週間反復経口投与毒性試験

NTP (1990) の報告によれば、7 週齢の F344 ラット (各群雌雄各 10 匹) にグリシドール (純度 $94\%^{27}$) (0, 25, 50, 100, 200, 400 mg/kg 体重/日)を13週間(5日/週)強制経口投与(胃内挿管)する試験が行われている。 その結果、200 mg/kg 体重/日投与群の雄 3/10 匹及び雌 1/10 匹が試験終了前 までに死亡し、400 mg/kg 体重/日投与群の全動物が投与第2週までに死亡 したとされている。体重については、試験終了時点において、50 mg/kg体 重/日投与群の雄で対照群の 91%、雌で 94%、100 mg/kg 体重/日投与群の雄 で対照群の96%、雌で93%、200 mg/kg 体重/日投与群の雄で対照群の85%、 雌で89%であったとされている。精子の運動性(0~4点の定性評価)につ いては、対照群の 3.4 に対し、25 mg/kg 体重/日投与群で 3.0、100 mg/kg 体重/日投与群で 2.0、200 mg/kg 体重/日投与群で 0.2 と低値がみられたとさ れている。精巣上体尾部の精子数については、対照群と比べて、25 mg/kg 体重/日投与群で 64%、100 mg/kg 体重/日投与群で 30%、200 mg/kg 体重/ 日投与群で4%と有意な減少が認められたとされている。病理組織学的検査 においては、200 mg/kg 体重/日以上の投与群の雄に精巣の変性/萎縮、200 mg/kg 体重/日以上の投与群の雌及び 400 mg/kg 体重/日投与群の雄に小脳顆 粒細胞層の壊死、400 mg/kg 体重/日投与群の雌雄に腎尿細管上皮細胞の変 性/壊死、400 mg/kg 体重/日投与群の雌に胸腺リンパ球壊死が認められたと されている。NTPは、200 mg/kg 体重/日以上の投与群の雌雄でみられた死 亡及び体重増加抑制並びに雌でみられた小脳顆粒細胞層の壊死等を基に、発 がん性試験(後述)の用量を設定したとしている(参照62)。ワーキンググ ループとしては、200 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 400 mg/kg 体重/日投与 群の雌雄に認められた延髄脱髄、200 mg/kg 体重/日投与群の雄に認められ

²⁸ 不純物のうち含量 0.1%以上であったものは、ジグリシジルエーテル(2.8%)、3-メトキシ-1,2-プロパンジオール(1.2%)、2.6-ジメタノール-1,4-ジオキサン(1.1%)、3-MCPD(α -クロロヒドリン)(0.4%)、メタノール(0.1%)であったとされている。 29 16 日間のうち被験物質を投与したのは 14 日であるとされている。

た小脳顆粒細胞層壊死並びに 400 mg/kg 体重/日投与群の雄に認められた胸腺リンパ球壊死についても被験物質の投与に関連した変化であると判断した。各群で認められた所見は表 2 3 のとおりである。

表23 ラットを用いる13週間反復経口投与毒性試験で認められた所見

用量	雄	雌
(mg/kg 体重/日)		
400	死亡	死亡
	精子運動性低値	小脳顆粒細胞層壊死及び延髄脱髄
	精巣上体尾部精子数減少	腎尿細管上皮細胞変性/壊死
	小脳顆粒細胞層壊死及び延髄脱髄	胸腺リンパ球壊死
	腎尿細管上皮細胞変性/壊死	
	精巣変性/萎縮	
	胸腺リンパ球壊死	
200	死亡	死亡
	体重増加抑制	体重増加抑制
	小脳顆粒細胞層壊死及び延髄脱髄	小脳顆粒細胞層壊死
	精子運動性低値	
	精巣上体尾部精子数減少	
	精巣変性/萎縮	
100	精子運動性低值	
	精巣上体尾部精子数減少	
50	精子運動性低値	
	精巣上体尾部精子数減少	
25	精子運動性低値	
	精巣上体尾部精子数減少	

③ ラットを用いる経口発がん性試験(腫瘍性病変以外の所見)

NTP (1990) の報告によれば、8週齢の F344 ラット (各群雌雄各 50 匹) にグリシドール (純度 94%²7) (0、37.5、75 mg/kg 体重/日) を 103 週間 (5日/週) 強制経口投与 (胃内挿管) する試験が行われている。その結果、37.5 mg/kg 体重/日投与群の雄で投与第 75 週以降及び雌で第 84 週以降、75 mg/kg 体重/日投与群の雄で投与第 60 週以降及び雌で第 64 週以降において、死亡動物数の有意な増加が認められたとされている。中皮腫又は乳腺腫瘍により投与期間中早期に死亡する動物が多く、投与最終日までに投与群 200 匹のうち 196 匹が死亡したとされている。一般状態については、被験物質の投与に関連した変化は認められなかったとされている。体重については、37.5 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で投与第 12 週以降及び雌で第 24 週以降に、75 mg/kg 体重/日投与群の雌雄では全投与期間にわたって、低値が認められたとされている。病理組織学的検査においては、雌雄で前胃の過角化症及び上皮異形成、脾臓の線維化等の非腫瘍性病変が被験物質の投与に関連して認められたとされている。各群で認められた所見は表 2 4 のとおりである。(参照 62)

1 表24 ラットを用いる経口発がん性試験で認められた所見(腫瘍性病変を除く。)

用量	雄	雌
(mg/kg 体重/日)		
75	死亡及び生存率低下 (60 週以降) 体重増加抑制 前胃の過角化症、上皮異形成及び潰瘍 脾臓の線維化 肝臓凝固壊死 ジンバル腺の嚢胞	死亡及び生存率低下(64 週以降) 体重増加抑制 前胃の過角化症及び上皮異形成 脾臓の線維化
37.5	死亡及び生存率低下 (75 週以降) 体重増加抑制 前胃の過角化症及び上皮異形成 脾臓の線維化 肝臓凝固壊死	死亡及び生存率低下 (84 週以降) 体重増加抑制 前胃の過角化症及び上皮異形成 脾臓の線維化

2 3

④ マウスを用いる 16 日間反復経口投与毒性試験

NTP (1990) の報告によれば、8 週齢の $B6C3F_1$ マウス(各群雌雄各 5 匹)にグリシドール(純度 $94\%^{27}$)(0、37.5、75、150、300、600 mg/kg 体重/日)を 16 日間 28 にわたって強制経口投与(胃内挿管)する試験が行われている。その結果、300 mg/kg 体重/日投与群の雄 3/5 匹及び雌 2/5 匹並びに 600 mg/kg 体重/日投与群の全動物が死亡したとされている。150 mg/kg 体重/日以下の投与群においても死亡が散見されたが、胃内挿管に関連したものであったとされている。一般状態については、150 mg/kg 体重/日投与群の雌雄及び 600 mg/kg 体重/日投与群の雌に下痢がみられたとされている。また、300 mg/kg 体重/日以上の投与群に無活動及び立毛がみられたとされている。体重については、投与最終日の 150 mg/kg 体重/日投与群の雌で対照群の 93%、300 mg/kg 体重/日投与群の雌で対照群の 92%であったとされている。病理組織学的検査においては、300 mg/kg 体重/日投与群の雌の全動物に視床及び延髄の脱髄が認められたとされている。各群で認められた所見は表 25 のとおりである。(参照 62)

表25 マウスを用いる16日間反復経口投与毒性試験で認められた所見

用量	雄	雌
(mg/kg 体重/日)		
600	死亡	死亡
	無活動	下痢
	立毛	無活動
		立毛
300	死亡	死亡
	無活動	無活動
	立毛	立毛
		視床及び延髄の脱髄
150	下痢	 下痢
	視床及び延髄の脱髄	

⑤ マウスを用いる 13 週間反復経口投与毒性試験

NTP (1990) の報告によれば、8 週齢の $B6C3F_1$ マウス(各群雌雄各 10 匹)にグリシドール(純度 $94\%^{27}$)(0、19、38、75、150、300 mg/kg 体重/日)を 13 週間(5 日/週)強制経口投与(胃内挿管)する試験が行われている。その結果、150 mg/kg 体重/日投与群の雄 4/10 匹及び雌 3/10 匹が試験終了前までに死亡し、300 mg/kg 体重/日投与群の全動物が投与第 2 週までに死亡したとされている。体重については、試験終了時点において、19 mg/kg 体重/日以上の投与群の雌雄(38 mg/kg 体重/日投与群の雄を除く。)で対照

 群の90~94%であったとされている。精子の運動性(0~4点の定性評価)については、対照群の3.6に対し、19 mg/kg 体重/日投与群で3.2、75 mg/kg 体重/日投与群で2.8、150 mg/kg 体重/日投与群で1.6と低値がみられたとされている。精巣上体尾部の精子数については、対照群と比べて、75 mg/kg 体重/日投与群で対照群の57%、150 mg/kg 体重/日投与群で50%と有意な減少が認められたとされている。病理組織学的検査においては、150 mg/kg 体重/日投与群の雄及び300 mg/kg 体重/日投与群の雌において視床及び延髄の脱髄、300 mg/kg 体重/日投与群の雄において腎尿細管上皮細胞の肥大/変性が認められたとされている。NTP は、150 mg/kg 体重/日以上の投与群でみられた死亡並びに視床及び延髄の脱髄を基に、発がん性試験(後述)の用量を設定したとしている。各群で認められた所見は表 2 6 のとおりである。(参照62)

表26 マウスを用いる13週間反復経口投与毒性試験で認められた所見

用量	雄	雌
(mg/kg 体重/日)		
300	死亡	死亡
	腎尿細管上皮細胞肥大/変性	視床及び延髄の脱髄
150	死亡	死亡
	精子運動性低値	
	精巣上体尾部精子数減少	
	視床及び延髄の脱髄	
75	精子運動性低値	
	精巣上体尾部精子数減少	
38		
19	精子運動性低値	

⑥ マウスを用いる経口発がん性試験(腫瘍性病変以外の所見)

NTP (1990) の報告によれば、9週齢の B6C3F1マウス (各群雌雄各 50 匹) にグリシドール (純度 $94\%^{(20)}$) (0、25、50 mg/kg 体重/日) を 103 週間 (5 日/週) 強制経口投与 (胃内挿管) する試験が行われている。その結果、50 mg/kg 体重/日投与群の雌で投与第 101 週以降において、死亡動物数の有意な増加が認められたとされている。投与最終日までに生存した動物数は投与群 200 匹のうち 96 匹であったとされている。一般状態については、被験物質の投与に関連した変化は認められなかったとされている。体重については、25 mg/kg 体重/日投与群の雌で投与第 28 週以降、50 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で投与第 56 週以降において低値が認められたとされている。病理組織学的検査においては、雄で包皮腺及び腎臓の嚢胞といった非腫瘍性病変が被験物質の投与に関連して認められたとされている。各群で認められた所見は表 2 7 のとおりである。(参照 62)

1 表27 マウスを用いる経口発がん性試験で認められた所見(腫瘍性病変を除く。)

用量	雄	雌
(mg/kg 体重/日)		
50	体重の低値	死亡及び生存率の低下(101 週以降)
	前胃の過形成	体重の低値
	包皮腺の嚢胞	前胃の過形成
	腎臓の嚢胞	赤脾髄の過形成
	副腎皮質限局性過形成	
25	包皮腺の嚢胞	体重の低値
	腎臓の嚢胞	赤脾髄の過形成
	副腎皮質限局性過形成	

上記のように、グリシドールの短期間の投与では、ラット及びマウスともに高用量群で死亡が認められた。短期間の投与による標的組織・器官は、ラットでは小脳・延髄、精巣、精巣上体、胸腺及び腎臓、マウスでは視床・延髄及び精巣であり、主な毒性は壊死性変化と延髄・視床の脱髄であった。精巣上体では炎症性変化も観察された。グリシドールの長期投与では、ラット及びマウスともに高用量群で死亡が増加した。長期投与による主な標的組織・器官と毒性は、ラットでは前胃の過角化症や上皮異形成、脾臓の線維化及び肝臓凝固壊死であり、マウスでは前胃過形成等であった。グリシドール脂肪酸エステル類について現行のガイドラインに準拠した毒性試験の報告はなかった。

(4)発がん性

 グリシドール脂肪酸エステル類を被験物質とする経口発がん性試験成績を入手することはできなかった。そのほか、グリシドール及びその脂肪酸エステル類を被験物質とした発がん性に関する試験成績で入手できたものの概要は、以下のとおりである。

① グリシドール

a. ラットを用いる経口発がん性試験(再掲)

上述の NTP (1990) によるラットを用いる発がん性試験に関する報告によれば、精巣鞘膜・腹膜、乳腺、脳、口腔粘膜、前胃、小腸・大腸、皮膚、ジンバル腺、陰核腺及び甲状腺の腫瘍並びに単核球性白血病の発生率(表 28) の増加が認められたとされている。(参照 62)

組織 器官			雄			雌	
种台	腫瘍の	対照群	37.5 mg/ kg 体重/	75 mg/ kg 体重/	対照群	37.5 mg/ kg 体重/	75 mg/ kg 体重/
	種類		日	日		Rg 严重/ 日	日
精巣鞘	中皮腫(悪	3/49	34/50*	39/47*			
膜・腹	性中皮腫	(3/50)	(34/50)	(39/50)			
膜	を含む。)						
乳腺	線維腺腫	3/45	8/39	7/17*	14/50	34/48*	37/48*
	又は腺癌	(3/50)	(8/50)	(7/50)	(14/50)	(34/50)	(37/50)
脳	神経膠細	0/46	5/50*	6/30*	0/49	4/46	4/46
	胞腫	(0/50)	(5/50)	(6/50)	(0/50)	(4/50)	(4/50)
口腔	乳頭腫又				1/46	3/37	7/26*
粘膜	は癌				(1/50)	(3/50)	(7/50)
前胃	乳頭腫又	1/46	2/50	6/32*	0/47	4/38*	11/30*
	は癌	(1/50)	(2/50)	(6/50)	(0/50)	(4/50)	(11/50)
小腸・	腺腫様ポ	0/47	1/50	4/37			
大腸	リープ又	(0/50)	(1/50)	(4/50)			
	は腺癌						
皮膚	皮脂腺腫、	0/45	5/41*	4/18*			
	基底膜細	(0/50)	(5/50)	(4/50)			
	胞腫瘍又						
	は皮脂腺						
	癌						
ジンバ	癌	1/49	3/50	6/48			
ル腺		(1/50)	(3/50)	(6/50)	-		
陰核腺	腺腫、腺癌				5/49	9/47	12/45*
	又は癌				(5/50)	(9/50)	(12/50)
甲状腺	濾胞上皮	1/46	4/42	6/19*	0/49	1/38	3/35
	細胞腺腫	(1/50)	(4/50)	(6/50)	(0/50)	(1/50)	(3/49)
	又は濾胞						
	上皮細胞						
	癌						
造血系	単核球性				13/49	14/44	20/41*
	白血病				(13/50)	(14/50)	(20/50)

註:

- 1. ラットを用いる発がん性試験においては、投与期間中早期に死亡する動物が多かったことから、NTP は、各種腫瘍の発生率について、それぞれの腫瘍が初めて確認された時点での生存動物数をそれぞれの 分母とし、"effective rate"として算出している(上段)。下段の括弧書の数値は投与開始時の動物数を 分母とした"overall rate"である。
- 2. **太字**: 各組織・器官雌雄各 3 群のいずれかで腫瘍が初めて確認された時点での生存動物数を分母として算出した発生率について行った Cochran-Armitage の傾向検定で有意 (p<0.05) とされたもの。
- 3. *: 各投与群について行った Fischer の正確検定で有意 (p<0.05) とされたもの。

b. ラットを用いる吸入発がん性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、日本バイオアッセイ研究センター(2002)の報告によれば、F344 ラット(各群雌雄各 50匹)にグリシドール(純度不詳)(0、3、10、30 ppm)を 104 週間(6 時間/日、5 日/週)吸入させる試験が行われている。その結果、雄で鼻腔腫瘍のほか腹膜中皮腫、雌で鼻腔腫瘍のほか子宮内膜間質性肉腫の発生率の増加が認められたとされている。(参照 92)

c. マウスを用いる経口発がん性試験(再掲)

上述の NTP (1990) によるマウスを用いる発がん性試験に関する報告によれば、ハーダー腺、乳腺、前胃、子宮、皮下、皮膚、肝臓及び肺の腫瘍の発生率(表 29) の増加が認められたとされている。(参照 62)

1 表29 NTP (1990) によるマウス発がん性試験での腫瘍発生率 (参照 62)

組織 器官			雄			雌	
	腫瘍の 種類	対照群	25 mg/ kg 体重/ 日	50 mg/ kg 体重/ 日	対照群	25 mg/ kg 体重/ 日	50 mg/ kg 体重/ 日
ハーダ	腺腫又は	8/46	12/41	22/44*	4/46	11/43*	17/43*
一腺 乳腺	腺癌 腺腫、線 維腺腫又 は腺癌				2/50	6/50	15/50*
前胃	扁平上皮 細胞乳頭 腫又は扁 平上皮細 胞癌	1/50	2/50	10/50*			
子宮	癌又は腺 癌				0/50	3/50	3/50
皮下	肉腫又は 線維肉腫				0/50	3/50	9/50*
皮膚	乳頭腫又は癌	0/50	0/50	4/50	0/50	0/50	2/50
肝臓	腺腫又は癌	24/50	31/50	35/50*			-
肺	肺 胞 支 様 又 ・ 地 り 大 は 細 胞 き 支 は 細 管 支 れ っ ち っ ち っ ち っ ち っ ち っ ち っ ち っ ち っ ち っ	13/50	11/50	21/50			

註:

- 1. 各種腫瘍の発生率については、投与開始時の動物数を分母とした"overall rate"である。
- 2. **太字**: 各組織・器官雌雄各 3 群の発生率について行った Cochran-Armitage の傾向検定で有意 (p<0.05) とされたもの。
- 3. *****: 各投与群について行った Fischer の正確検定で有意 (p<0.05) とされたもの。

NTP (1990) の試験を担当した Irwin ら (1996 年) は、前述の NTP (1990) のラット及びマウスを用いた発がん性試験 2 試験を含め、それまでに NTP で雌 F344 ラット又は雌 B6C3F₁マウスのいずれかを用いて行われた発がん性試験において発がん性が認められた 34 物質のうち、いずれの動物種でも発がん性が認められたのは 4 物質 (グリシドールのほか1,2-ジブロモメタン、1,2-ジクロロエタン及び N,N-ジエチルジチオカルバミド酸 2-クロロアリル)であり、いずれもアルキル化剤であったことを指摘している。(参照 93)

d. マウスを用いる吸入発がん性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、日本バイオアッセイ研究センター(2002)の報告によれば、BDF1 マウス(各群雌雄各50匹)にグリシドール(純度不詳)(0、4、13、40 ppm)を104週間(6時間/日、5日/週)吸入させる試験が行われている。その結果、雄で鼻腔腫瘍のほか皮下組織及び末梢神経の組織球性肉腫、雌で鼻腔腫瘍のほか子宮の組織球性肉腫及び乳腺癌の発生率の増加が認められたとされている。(参照92)

e. 遺伝子改変マウスを用いる経口発がん性試験 (参考)

試験の詳細が明らかにされていないので参考データであるが、

31 32

33

39 40

38

41 42

43

44

45

Tennantら(1999)の報告における引用によれば、グリシドールについ ての p53+/-(ヘテロ接合型) マウスを用いた発がん性試験(未公表) に おいて陰性の結果であったとされている。(参照94)

f. 遺伝子改変マウスを用いる経口発がん性試験 (参考)

通常の発がん性評価では参照されない遺伝子改変動物を用いた試験で あるので参考データであるが、NTP (2007) の報告によれば、 p16Ink4a/p19arf ハプロ不全マウス (各群雌雄各 15 匹) に、グリシドー ル(純度 95%超)(0、25、50、100、200 mg/kg 体重/日)を脱イオン水 溶液として 40 週間 (5日/週) 経口投与(胃内挿管) する試験が行われて いる。その結果、生存率については、200 mg/kg 体重/日投与群と対照群 との間に有意差は認められなかったとされている。体重については、50 mg/kg 体重/日以上の投与群の雌及び 200 mg/kg 体重/日投与群の雄で低値 が認められたとされている。器官重量については、200 mg/kg 体重/日投 与群の雄の左の精巣、精巣上体及び精巣上体尾部(いずれも左側)の低値 が認められたとされている。剖検においては、200 mg/kg 体重/日投与群 の雄の肝臓で組織球性肉腫(後述)の浸潤及び髄外造血が認められたとさ れている。病理組織学的検査においては、200 mg/kg 体重/日投与群の雄 の精巣上体尾部の精子数の減少が認められたとされている。腫瘍性病変に ついては、50 mg/kg 体重/日以上の投与群の雌雄に組織球性肉腫、100 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 200 mg/kg 体重/日投与群の雌に肺胞/細気 管支の腺腫、100 mg/kg 体重/日以上の投与群の雌及び 200 mg/kg 体重/日 投与群の雄 1 匹に前胃扁平上皮乳頭腫、200 mg/kg 体重/日投与群の雌雄 に前胃上皮過形成の発生率の増加が認められたとされている。非腫瘍性病 変については、100 mg/kg 体重/日以上の投与群の雌及び 200 mg/kg 体重/ 日投与群の雄に神経細胞体障害、神経膠症及び脳内出血が認められたとさ れている。NTP は、特に雄の肺胞/細気管支の腺腫及び雌の前胃扁平上皮 乳頭腫の発生率増加については、被験物質の投与に関連したものであると している。(参照88)

g. 遺伝子改変マウスを用いる皮膚発がん性試験 (参考)

経口投与による試験ではなく、かつ、通常の発がん性評価では参照され ない遺伝子改変動物を用いた試験であるので参考データであるが、Chen ら(2000)の報告によれば、1日齢の、C57BL/6系統をバックグラウン ドとする K6/ODC トランスジェニックマウス又は非トランスジェニック マウス (各群 20~30 匹) に、グリシドール (純度不詳) (0、67.5 µmol) をアセトン 50 μL に溶解して皮膚に単回塗布する試験が行われている。そ の結果、トランスジェニックマウス群では、投与群で投与 12~16 週後に 腫瘍発生応答が最大となったとされている。K6/ODC トランスジェニック マウスにおける腫瘍発生率及び個体当たり腫瘍個数については、対照群で は 0%及び 0 個であったのに対し、投与群では 29%及び 0.41 個であった とされている。(参照95)

h. ハムスターを用いる経口発がん性試験

Lijinsky & Kovatch (1992) の報告によれば、10 週齢のシリアン(ゴ

 ールデン)ハムスター(対照群雌雄各 12 匹、投与群雄 19 匹・雌 20 匹)について、投与群にはグリシドール(純度 96%)約 100 mg/kg 体重/日を 週 2 日 60 週間、対照群にはコーン油を 90 週間、経口投与(胃内挿管)し、動物が死亡・切迫殺されるまで飼育する試験が行われている。その結果、動物は 100 週までに死亡し、生存率及び非腫瘍性病変の頻度については、雌雄それぞれの対照群と投与群との間に明らかな差はみられなかったとされている。腫瘍性病変に関しては、グリシドール投与群の特に雌において有意な発生頻度ではないが多様な腫瘍が誘発された。一方、発生率の有意な増加はないものの、脾臓の血管肉腫が、対照群では雌雄ともにみられなかったのに対し、投与群では雄 2/19 匹、雌 4/20 匹に認められており、Lijinsky & Kovatch は、ハムスターにおいては、ラットやマウスと比べると感受性は低いが、グリシドールに弱いながら発がん性があると推察している。(参照 96)

ワーキンググループとしても、ハムスターにおいてグリシドールに弱い 発がん性があるものと判断した。

② グリシドール脂肪酸エステル類

a. グリシドールステアリン酸エステル及びグリシドールオレイン酸エステルについてのラットを用いる皮下投与発がん性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、Walpole (1958) の報告によれば、ラット (各群動物数不詳) にグリシドールステアリン酸エステル (純度不詳) (合計 2,500、5,500、7,000 mg/kg 体重) を $33\sim97$ 日間かけて皮下投与したところ、各群で 2/10 匹 (563、678 日目)、4/12 匹 ($454\sim608$ 日目)、11/12 匹 ($278\sim647$ 日目) に限局性の肉腫の発生が認められたとされている。また、グリシドールオレイン酸エステル(純度不詳)(合計 2,500 mg/kg 体重) を 32 日間かけて皮下投与したところ、限局性の肉腫の発生は認められなかったとされている。(参照 97)

b. グリシドールステアリン酸エステルについてのマウスを用いる皮下投与 発がん性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、Swern ら (1970) の報告によれば、約 2 か月齢の Swiss Webster マウス (無処置 対照群雌 203 匹、溶媒対照群雌 100 匹 30、各投与群雌 16 匹) に、グリシドールステアリン酸エステル (純度不詳) (0 (無処置、溶媒)、0.005、0.1 mg/動物/回)をトリカプリリン溶液として 26 週間 (1 回/週) 皮下投与 (鼠径部) したところ、無処置対照群 (投与 6 か月後生存率 171/203) で皮下肉腫 (1 匹)、肺腫瘍 (10 匹)及び乳腺癌 (14 匹)が認められ、溶媒対照群 (投与 6 か月後生存率 97/100)で肺腫瘍 (4 匹)、乳腺癌 (3 匹)、子宮癌/肉腫 (2 匹)及び皮膚癌 (1 匹)が認められたとされている。なお、溶媒対照群を 26 週間 (1 回/週)投与の 16 匹に限定すると、6 か月後生存率は 16/16 で、皮下肉腫及び肺腫瘍はみられず、乳腺癌 (1 匹)が認められたとされている。 一方、0.005 mg/動物/回投与群 (投与 6 か月後生存率

 $^{^{30}}$ 溶媒 (トリカプリリン) 対照群の構成は、週 2 回 52 週間投与 40 匹、週 3 回 4 週間投与 15 匹、週 3 回 3 週間 29 匹及び週 1 回 26 週間 16 匹であったとされている。

16/16)では皮下肉腫 $(1 \, \mbox{\ E})$ 及び肺腫瘍 $(1 \, \mbox{\ E})$ 、 $0.1 \, \mbox{\ mg/動物/回投与群 (投与6か月後生存率 <math>16/16$) では皮下肉腫 $(1 \, \mbox{\ E})$ 、肺腫瘍 $(2 \, \mbox{\ E})$ 及び乳腺癌 $(1 \, \mbox{\ E})$ が認められたとされている。

また、約2か月齢のBALB/cマウス(無処置対照群雌匹数不詳、溶媒対照群雌10匹、投与群雌12匹)にグリシドールステアリン酸エステル(純度不詳)(0(無処置、溶媒)、10 mg/動物/回)をトリカプリリン溶液として週2回、33週間(溶媒対照群は52週間)皮下投与(鼠径部)したところ、無処置対照群(投与6か月後生存31匹)では皮下肉腫はみられず、肺腫瘍(1匹)及び白血病/リンパ腫(4匹)が認められ、溶媒対照群(投与6か月後生存率7/10)では皮下肉腫(1匹)及び肺腫瘍(1匹)が認められたのに対し、10 mg/動物/回投与群(投与6か月後生存率12/12)では皮下肉腫(1 匹)及び肺腫瘍(5 匹)が認められたのに対し、50 mg/動物/回投与群(投与6か月後生存率12/12)では皮下肉腫(1 匹)及び肺腫瘍(6 匹)が認められたとされている。(参照98)

c. グリシドールステアリン酸エステルについてのマウスを用いる皮下投与 発がん性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、van Duuren ら (1972) により、前述の Swern ら (1970) の報告等に関連して二試験機関により行われた再試験の結果が報告されている。

一方の試験機関では、ICR/Ha Swiss マウス(各群雌 15 匹)に精製グリシドールステアリン酸エステル(純度不詳)(0、0.05、0.1 mg/動物/回)をトリカプリリン溶液として 26 週間(1 回/週)皮下投与(鼠径部)した結果、いずれの投与群(投与 6 か月後生存率 14/15)においても 1 匹ずつ投与箇所に肉腫がみられたが、対照群(投与 6 か月後生存率 15/15)ではみられなかったとされている。また、投与 21 か月後に当該肉腫以外に何らかの腫瘍が認められた動物数は、各群で 0、5、3 匹であったとされている。

もう一方の試験機関では、Swiss Webster マウス(対照群雌 32 匹、各投与群雌 16 匹)に同一の被験物質を同様の方法で投与した結果、いずれの投与群(投与 6 か月後生存率 16/16)においても 1 匹ずつ投与箇所に肉腫がみられたが、対照群(投与 6 か月後生存率 $23/32^{31}$)ではみられなかったとされている。また、投与 21 か月後に当該肉腫以外に何らかの腫瘍が認められた動物数は、各群で 3、1、3 匹であったとされている。

van Duuren らは、投与皮下における肉腫以外に、肺、乳腺など投与部位から離れた臓器に発生した腫瘍については、被験物質の発がん性を更に強調するものではないとしている。(参照 99)

d. グリシドールオレイン酸エステルについてのマウスを用いる皮下投与発 がん性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、前述の Swern ら (1970) の報告によれば、約 2 か月齢の BALB/c マウス (無処置対照 群雌匹数不詳、溶媒対照群雌 10 匹、投与群雌 15 匹) にグリシドールオレイン酸エステル (純度不詳) (0 (無処置、溶媒)、0.25 mg/動物/回) をト

³¹ 肺に腫瘍が認められた数匹を試験途中でと殺したとされている。

リカプリリン溶液として 52 週間(2 回/週)皮下投与(鼠径部)したところ、無処置対照群(投与 6 か月後生存 31 匹)では皮下肉腫はみられず、肺腫瘍(1 匹)及び白血病/リンパ腫(4 匹)が認められ、溶媒対照群(投与 6 か月後生存率 7/10)では皮下肉腫(1 匹)及び肺腫瘍(1 匹)が認められたのに対し、0.25 mg/動物/回投与群(投与 6 か月後生存率 13/15)では皮下肉腫(5 匹)、肺腫瘍(4 匹)及び白血病/リンパ腫(1 匹)が認められたとされている。Swern らは、投与群にみられた皮下肉腫は被験物質の投与により増加したと推察している。(参照 98)

上記のようにグリシドールのラットにおける経口発がん性試験では、種々の組織・器官に腫瘍発生が認められたが、雄では特に精巣鞘膜・腹膜を発生母地とする中皮腫、雌では乳腺腫瘍が高率に認められた。特に中皮腫については吸入暴露による発がん性試験でも増加が報告されており、腹膜は雄ラットでの腹膜は主要な発がん標的部位であると考えられた。マウスにおける経口発がん性試験では、種々の組織・器官に腫瘍発生が認められたが、ラット同様、雌の乳腺腫瘍発生率が有意の高値となった。吸入暴露による発がん性試験においても雌の乳腺腫瘍が認められており、乳腺は雌のラット及びマウスの乳腺は主要な発がん標的部位であると考えられた。グリシドール脂肪酸エステル類については、現行のガイドラインに準拠した発がん性試験の報告はなかった。

(5) 生殖発生毒性

 グリシドール脂肪酸エステル類を被験物質とした生殖発生毒性に関する試験成績を入手することはできなかった。グリシドールを被験物質とした生殖発生毒性に関する試験成績で入手できたものの概要は、以下のとおりである。

① ラットを用いる生殖毒性試験

グリシドール(100、200 mg/kg 体重/日)を 5 日間飲水投与し、毎週交配させたところ、100 mg/kg 体重/日投与群では、投与開始後 2 週間、精子運動及び受胎能力に影響は認められなかったとされている。しかしながら、200 mg/kg 体重/日投与群では、抗精子形成剤であるエタン-1,2-ジメタンスルホン酸によるものと外観が類似した精巣上体精液瘤が認められたとされている。

Jackson ら (1970) の報告によれば、雄 Wistar ラット (各群 5 匹) に、

また、雄 Wistar ラット(各群匹数不詳)にグリシドール(0、40 mg/kg体重/日)を5日間経口投与し、投与3日目から毎週交配させたところ、投与第1週の着床前胚死亡率は40%であったのに対し、投与第2週のそれは95%に増加したとされている。一方、対照群では、交配の時期にかかわらず、着床数及び死亡胚数に変化は認められなかったとされている。(参照100)

② ラットを用いる羊膜内投与発生毒性試験(参考)

 経口投与による試験ではないので参考データであるが、Slott & Hales (1985) の報告によれば、妊娠 13 日の SD ラット(対照群 18 匹、各投与群 $5\sim7$ 匹)を開腹して着床部位の羊膜内に、0.9%塩化ナトリウム水溶液に溶解したグリシドール(純度不詳)(0、0.01、0.1、1 mg/胚)を単回注射し、妊娠 20 日に胎児を検査する試験が行われている。その結果、吸収胚/胎児死

-

8

9

10

212223

2425

26

19

20

35 36

37

38

39 40

41 42

亡率は、0.01 及び 1 mg/胚投与群で上昇したとされている。1 mg/胚投与群 で生存胎児の 44%に奇形が認められたとされている。Slott & Hales は、 Marks ら(1982)のマウスを用いた発生毒性試験ではグリシドールに催奇 形性が認められていないことについて、Marks らの方法(強制経口投与)で 投与されたグリシドールは胚に到達するまでに体内でジオールに代謝され るためではないかと推測している。(参照 101)

③ マウスを用いる発生毒性試験

Marks ら (1982) の報告によれば、雌雄 2:1 で交配した約 9~14 週齢の 雌 CD-1 マウスで、妊娠が確認されたもの(各群雌 30~37 匹)に、グリシ ドール(純度不詳)(0、100、150、200 mg/kg 体重/日)を妊娠 $6\sim15$ 日ま で強制経口投与(胃内挿管)する試験が行われている。その結果、200 mg/kg 体重/日投与群において、母動物 5/30 匹が死亡又は瀕死状態となったため投 与途中でと殺され、生存した母動物 25 匹のうち 2 匹に投与期間中運動失調 がみられたとされている。また、発育不全胎児が、150 mg/kg 体重/日以下 の投与群及び対照群では1匹ずつみられ、200 mg/kg 体重/日投与群では15 匹の同腹児に認められたとされている。200 mg/kg 体重/日投与群で発育不 全胎児のうち 6 匹に口蓋裂が認められたが、Marks らは、発育不全胎児に みられた知見であり、被験物質の投与によるものではないと考察している。 胎児奇形発生率については、最高用量である 200 mg/kg 体重/日投与群 (0.66%以下) でも、対照群 (0.23%) と比較して有意な増加は認められな かったとされている。(参照 <u>102</u>)

④ マウスを用いる吸入暴露発生毒性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、Rutledge ら(1992) の報告によれば、雄と30分間交配させた雌マウス(妊娠マウスは各群23~ 31 匹) について、交配の 1、6、9 又は 25 時間後 32 にグリシドール (純度不 詳)(0、250 mg/kg 体重)を単回吸入暴露し、妊娠 17 日にと殺する試験が 行われている。その結果、胎児生存率は、対照群(96.9%)に対し、交配 1 時間後投与群(77.4%)及び交配 6 時間後投与群(80.6%)で有意な減少が 認められたとされている。この胎児生存率の低下は、吸収胚及び胎児死亡の 増加によるものとされている。生存胎児での異常(奇形及び変異)の発生率 については、対照群(1.2%)に対し、交配1時間後投与群(12.1%)及び交 配 6 時間後投与群(6.1%)で有意な増加が認められたとされている。(参照 103, 104)

⑤ マウスを用いる腹腔内投与生殖発生毒性試験(参考)

経口投与による試験ではないので参考データであるが、Bishopら(1997) の報告によれば、10~12 週齢の交雑マウス ((SEC×C57BL6) F1) (各群 雌 34 匹)に、グリシドール(純度不詳)(0、300 mg/kg 体重)を単回腹腔 内注射し、その翌日に雄交雑マウス ((C3H/R1×C57BL10) F1) と交配し、 交配 18 日以降に得られた新生児については観察後にと殺する繁殖インター

³² 受精、前核期前期、前核 DNA 合成及び 2 細胞期に概ね相当する時期であると想定されている。

4 5 6

11 12

41 42

43

バルを繰り返す 33試験が行われている。その結果、雌1匹当たりの出生児数合計及び同腹児数については、対照群とグリシドール投与群との間に差が認められなかったとされている。(参照 105)

上記のグリシドールを被験物質とした生殖発生毒性試験のうち、グリシドールの生殖発生毒性を評価する上で有用な試験は、マウスの経口投与による発生毒性試験のみであり、妊娠マウスに致死量を投与したときに胎児に対する影響が観察されている。入手できた試験成績からは、グリシドールの生殖発生毒性を評価することは困難であると考える。グリシドール脂肪酸エステル類についての生殖発生毒性試験の報告はなかった。

(6) 免疫毒性

Guo ら (2000) の報告によれば、8~10 週齢の雌 B6C3F1 マウス (各群匹 数不詳) にグリシドール(0、25、125、250 mg/kg 体重/日)を 14 日間強制経 口投与(胃内挿管)し、15 日目に各種免疫機能を測定する試験が行われてい る。各群動物の一部について、投与 11 日目に T 細胞依存型抗原であるヒツジ 赤血球を静注し、これに感作させ、15 日目に脾臓を摘出している。その細胞 を用いてのプラーク法によると、125 mg/kg 体重/日以上の投与群の脾臓にお いて被験物質の投与に関連した IgM 抗体産生細胞応答の減少がみられたとさ れている。125 mg/kg 体重/日以上の投与群で、ヤギ抗マウス IgM F(ab')2 フラ グメント及びIL-4に対する脾臓B細胞増殖応答の弱い減少がみられたが、LPS (B細胞分裂誘発物質)への脾臓 B細胞増殖応答に被験物質の投与に関連した 変化はみられなかったとされている。また、Con A(T 細胞分裂誘発物質)へ の脾臓T細胞増殖応答が最大となる条件下において、当該応答に被験物質の投 与に関連した変化はみられなかったとされている。DBA/2 マウス由来の脾細 胞を同種異系細胞として添加して MLR をみたところ、3H-チミジンの取込み を指標とした脾細胞の増殖の程度に、被験物質の投与に関連した変化はみられ なかったとされている。各群のうち7~8匹から摘出した脾の細胞をエフェク ターとして YAC-1 細胞 (NK 細胞のターゲット) に反応させたところ、エフェ クター: ターゲット比を 100:1 としたときには 125 mg/kg 体重/日以上の投与 群で被験物質の投与に関連した脾細胞の対 YAC-1 細胞毒性の低下が認められ たが、エフェクター:ターゲット比を 25:1 としたときは脾細胞の対 YAC-1 細 胞毒性に変化はみられなかったとされている。各群のうち8匹から摘出した脾 の細胞の CTL 活性を、P815 をターゲットとして測定したところ、いずれのエ フェクター:ターゲット比においても、被験物質の投与に関連した変化はみら れなかったとされている。各群のうち7匹から摘出した脾の細胞についてフロ ーサイトメトリー分析を行ったところ、125 mg/kg 体重/日以上の投与群の B 細胞構成比、250 mg/kg 体重/日投与群の脾細胞総数、B 細胞数、CD4+T 細胞 数並びに T 細胞構成比の減少がみられたが、CD8+T 細胞数及び CD4+CD8+T 細胞数に変化はみられなかったとされている。腹腔内から採取したマクロファ ージを、マクロファージ刺激因子(IFN-v及びLPS)の存在下及び非存在下で B16F10 に反応させたところ、その殺腫瘍活性に被験物質の投与に関連した変 化はみられなかったとされている。各群のうち 12 匹を、細胞内感染菌である

^{33 17}回のインターバル (合計約 347日間) に調整されたデータが報告されている。

Listeria monocytogenes、細胞外感染菌である Streptococcus pneumoniae に感染させたところ、その死亡率に被験物質の投与に関連した変化はみられなかったとされている。15 日目に 1×10^5 個の B16F10 を静脈内に投与し、その 12 日後にと殺した動物群の肺にみられた(転移)結節数は、125 mg/kg 体重/日以上の投与群で増加が認められ、250 mg/kg 体重/日投与群にみられた結節数の増加率は、別途陽性対照としてシクロホスファミド(50 mg/kg 体重/日)を投与した群と同様のレベルであったとされている。以上より、Guo らは、グリシドールに免疫抑制作用があるとしている。また、Guo らは、B16F10 メラノーマ転移モデルに対する感受性の増加は恐らく NK 細胞及び B 細胞の活性の低下によるものと考えられるが、こうしたグリシドールの免疫抑制作用が、長期発がん性試験で認められた腫瘍発生率の増加の直接の原因になっているか否かについては、更なる検討を要するとしている。(参照 106)

上記の報告で検討された範囲において、グリシドールは B6C3F1 マウスに対して免疫抑制作用を示したと考えられた。

(7)食品健康影響評価技術研究の結果<u>(参考)</u>

調製液濃度が均一でなかったため参考ではあるが、【吉田委員修正】 平成 22 ~24 年度に<u>かけて、食品健康影響評価技術研究「</u>グリシドール脂肪酸エステル<u>の反復投与毒性試験、遺伝毒性試験および 3-MCPD 脂肪酸エステルの安全性評価に関する研究」(主任研究者;小川久美子(国立医薬品食品衛生研究所安全性生物試験研究センター病理部長))</u>が実施された。その概要は、以下のとおりである。

グリシドール脂肪酸エステルのうち食品含有濃度が高いと考えられる物質について、F344 ラットを用いた 13 週間反復投与毒性試験、in vivo 遺伝毒性試験(小核試験、Pig-A アッセイ及び F344 系ラット遺伝子変異解析)及び生体内での代謝について検討した。

グリシドール脂肪酸エステルの 0.03% Tween 80 添加飲料水投与において、グリシドールオレイン酸エステル及びグリシドールリノール酸エステルは、明らかな遺伝毒性を示さず、13 週間反復投与毒性試験において等モル濃度のグリシドールに比較して明らかな毒性は示さなかった。本試験から得られたグリシドール脂肪酸エステルのラットの血液中への移行量は、前述の Appel らの類似の研究に比べて著しく低かった。これは、Appel らの研究においては溶媒としてコーン油が使われていたのに対して、本研究では親水性の溶媒を用いていたこと等が結果の差異の原因と推察された考えられた。(参照 107)

 以上より、ワーキンググループとしては、体内動態に関する試験成績も踏まえると、経口摂取されたグリシドール及びその脂肪酸エステル類については、最悪のケースを想定して、体内ですべてグリシドールに変換され、グリシドールを摂取したときと同じ生物学的利用能で吸収・利用されるものとして、その最も懸念されるハザード(遺伝毒性発がん)を基に検討を行うことが妥当であると考える。

3. 一日摂取量の推計等

1

2

4

5

6 7

8

9 10

11

3

(1)油脂類からの摂取

2010~2012 年の国民健康・栄養調査報告で報告されている「油脂類」及び「植物性油脂」の性別、年齢階層別の摂取量範囲(平均値±標準偏差)は、それぞれ表 30 及び表 3 1 のとおりである(参照 108)。この「油脂類」 34 には、「植物性の油脂」のほか、「バター」 (35)、「マーガリン」、「動物性油脂」 36 及び「その他の油脂」 37 が含まれている。表 30 3 1 の中で、年齢階層別にみると 15 - 19 歳の摂取量が最も多く、性別にみると 15 - 19 歳の摂取量が最も多く摂取しているのは男性である。

表30 <u>2012年</u>国民健康・栄養調査「油脂類」の摂取量(g/人/日)

衣:				姓塚 -	木食調1				里 (g/,	人/日)	
品目	性	総数					年齢階層	_			
			<u>1-6</u>	<u>7-14</u>	<u>15-19</u>	<u>20-29</u>	<u>30-39</u>	<u>40-49</u>	<u>50-59</u>	<u>60-69</u>	<u>70 以上</u>
	<u>計</u>	<u>10.4</u>	<u>6.6</u>	10.8	14.8	12.8	12.2	11.7	11.7	9.6	<u>7.5</u>
	<u> </u>	± 9.5	± 5.6	± 8.5	± 10.8	± 11.2	± 10.5	± 9.5	± 9.9	± 8.9	± 8.0
油脂類	<u>男</u>	<u>11.5</u>	6.9	11.2	<u>16.6</u>	14.4	13.8	13.3	12.6	10.6	8.0
<u>佃加短</u>	<u>力</u>	± 10.2	± 5.8	± 9.0	± 11.0	± 12.3	± 11.8	± 10.5	± 10.0	± 9.6	± 8.3
	+	<u>9.5</u>	6.2	10.4	12.6	<u>11.4</u>	<u>10.8</u>	<u>10.3</u>	<u>11.0</u>	<u>8.8</u>	<u>7.0</u>
	<u>女</u>	± 8.7	± 5.3	± 7.9	± 10.0	± 9.9	± 9.1	± 8.3	± 9.8	± 8.2	± 7.7
-	<u>計</u>	1.0	1.0	<u>1.1</u>	1.2	1.3	1.3	1.2	1.1	0.8	0.7
	<u>p1</u>	± 3.0	± 2.4	± 2.7	± 3.1	± 3.6	± 3.4	± 3.3	± 3.2	± 2.8	± 2.3
バター	男	<u>1.0</u>	<u>1.1</u>	<u>1.1</u>	<u>1.4</u>	<u>1.1</u>	<u>1.1</u>	1.3	<u>0.9</u>	0.9	0.7
	<u> 77</u>	± 3.0	± 2.6	± 2.7	± 3.2	± 3.3	± 3.1	± 3.7	± 2.6	± 3.1	± 2.3
	女	<u>1.0</u>	<u>1.0</u>	1.2	1.0	<u>1.5</u>	<u>1.5</u>	<u>1.1</u>	<u>1.3</u>	0.7	<u>0.7</u>
	<u> </u>	± 3.0	± 2.3	± 2.8	± 2.9	± 3.7	± 3.7	± 2.9	± 3.6	± 2.4	± 2.3
	<u>計</u>	<u>1.2</u>	<u>0.6</u>	<u>1.4</u>	<u>1.4</u>	<u>1.1</u>	<u>1.4</u>	<u>1.4</u>	<u>1.5</u>	<u>1.3</u>	<u>0.9</u>
	<u>P1</u>	± 3.4	± 2.0	± 3.3	± 4.1	± 3.7	± 3.9	± 3.5	± 3.7	± 3.5	± 2.7
マーガリン	<u>男</u>	<u>1.2</u>	<u>0.6</u>	<u>1.3</u>	<u>1.7</u>	<u>1.1</u>	<u>1.3</u>	<u>1.2</u>	<u>1.2</u>	<u>1.4</u>	<u>0.9</u>
	<u> </u>	± 3.5	± 1.7	± 3.0	± 4.6	± 4.0	± 4.2	± 3.5	± 3.5	± 3.7	± 2.9
	<u>女</u>	<u>1.3</u>	<u>0.7</u>	$\underline{1.5}$	1.2	<u>1.2</u>	<u>1.4</u>	<u>1.5</u>	<u>1.8</u>	<u>1.3</u>	<u>0.9</u>
	2	± 3.3	± 2.2	± 3.5	± 3.4	± 3.4	± 3.6	± 3.4	± 3.9	± 3.3	± 2.6
	<u>計</u>	<u>8.0</u>	<u>4.8</u>	<u>8.1</u>	<u>11.9</u>	10.2	9.4	9.0	<u>8.9</u>	7.4	<u>5.8</u>
	<u>PI</u>	± 8.2	± 4.5	± 7.0	± 9.5	± 9.6	± 9.3	± 8.2	± 8.4	± 7.8	± 6.9
植物性油脂	<u>男</u>	9.2	5.1	<u>8.6</u>	<u>13.3</u>	<u>12.1</u>	<u>11.2</u>	<u>10.6</u>	<u>10.3</u>	<u>8.2</u>	6.4
		± 8.9	± 4.8	± 7.7	± 9.8	± 10.9	± 10.5	± 9.1	± 8.8	± 8.3	± 7.2
	<u>女</u>	<u>7.0</u>	4.5	7.5	<u>10.2</u>	<u>8.6</u>	<u>7.8</u>	<u>7.6</u>	<u>7.8</u>	<u>6.6</u>	5.4
	<u>~</u>	± 7.3	± 4.2	± 6.2	± 8.9	± 8.0	± 7.6	± 7.1	± 7.9	± 7.2	± 6.7
	<u>計</u>	<u>0.1</u>	<u>0.1</u>	0.2	0.2	<u>0.1</u>	<u>0.1</u>	<u>0.1</u>	0.2	<u>0.1</u>	<u>0.1</u>
	<u></u>	± 0.9	± 0.6	± 1.0	± 0.9	± 1.0	± 0.9	± 0.9	<u>±1.1</u>	± 0.6	± 0.7
動物性油脂	<u>男</u>	<u>0.1</u>	0.0	0.2	0.2	0.2	<u>0.1</u>	0.2	0.2	<u>0.1</u>	<u>0.1</u>
was to the the title		<u>±1.0</u>	± 0.4	<u>±1.0</u>	± 0.9	± 1.4	± 1.0	± 1.2	<u>±1.1</u>	± 0.7	± 0.8
	<u>女</u>	0.1	0.1	0.2	0.2	0.1	0.1	<u>0.1</u>	0.1	0.1	0.1
		± 0.9	± 0.7	± 0.9	± 0.8	± 0.6	± 0.8	± 0.6	<u>±1.1</u>	± 0.6	± 0.7
	<u>計</u>	0.0	0.0	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
		± 0.3	± 0.3	± 0.5	± 0.2	± 0.2	± 0.3	± 0.2	± 0.3	± 0.3	± 0.1
その他の油脂	男	0.0	<u>0.0</u>	<u>0.1</u>	<u>0.0</u>	0.0	0.0	<u>0.0</u>	<u>0.0</u>	<u>0.0</u>	<u>0.0</u>
<u> </u>		± 0.2	± 0.4	± 0.5	± 0.2	± 0.2	± 0.1	± 0.0	± 0.0	± 0.2	± 0.0
	<u>女</u>	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
		± 0.3	± 0.2	± 0.4	± 0.2	± 0.2	± 0.4	± 0.3	± 0.4	± 0.4	± 0.1

注:平均值±標準偏差

82

³⁴ マヨネーズ、ドレッシングは、「調味料・香辛料類」に分類されており、「油脂類」には含まれていない。

^{**-「}バター」の製造に DAG 油が用いられることは通常考えにくいが、国民健康・栄養調査報告での分類上の制限から、ここでは「油脂類」から「バター」を除外していない。

^{36 「}動物性油脂」は、牛脂(ヘッド)及びラード(豚脂)からなる。

^{37 「}その他の油脂」は、パーム油、パーム核油、やし油、ショートニングからなる。

表31 国民健康・栄養調査「植物性油脂」の摂取量 (g/人/日)

年	性	総数					年齢階層				
			01-06	07-14	15-19	20-29	30-39	40-49	50-59	60-69	70 以上
2010	計	10.1	7.3	10.3 ±	14.6 ±	12.0 ±	11.0 ±	12.1 ±	10.7 ±	9.5	7.0
		± 9.0	± 5.9	7.7	11.1	9.8	8.9	9.8	9.3	± 8.8	± 7.8
	男	11.0	7.6	$\frac{10.8 \pm}{}$	$16.0 \pm$	$\frac{13.3 \pm}{}$	$\frac{12.6 \pm}{}$	$\frac{13.5 \pm}{1}$	11.8 ±	$10.3 \pm$	7.4
		± 9.6	± 6.2	8.1	$\frac{12.4}{1}$	10.2	9.5	10.6	9.7	9.2	± 8.1
	女	9.2	6.9	9.8	$13.1 \pm$	$10.8 \pm$	9.6	$10.8 \pm$	9.8	8.8	6.8
		± 8.4	± 5.6	± 7.3	9.4	9.3	± 8.1	8.9	± 8.9	± 8.3	± 7.5
2011	計	10.1	8.1	10.7	12.8	12.4	12.8	11.3	10.5	8.6	7.5
		± 9.3	± 7.0	± 8.3	± 9.3	± 10.9	± 10.8	± 9.6	± 9.0	± 8.1	± 8.3
	男	11.2	8.2	11.3	14.0	14.3	14.7	12.6	11.5	9.5	8.1
		± 10.1	± 7.2	± 8.5	± 8.7	± 12.4	± 12.2	± 10.1	± 9.6	± 8.9	± 9.2
	女	9.2	8.0	10.2	11.5	10.9	11.1	10.2	9.6	7.9	7.0
		± 8.3	± 6.7	± 8.0	± 9.7	± 9.2	± 9.1	± 9.0	± 8.2	± 7.3	± 7.5
2012	計	10.4	6.6	10.8	14.8	12.8	12.2	11.7	11.7	9.6	7.5
		± 9.5	± 5.6	± 8.5	± 10.8	± 11.2	± 10.5	± 9.5	± 9.9	± 8.9	± 8.0
	男	11.5	6.9	11.2	16.6	14.4	13.8	13.3	12.6	10.6	8.0
		± 10.2	± 5.8	± 9.0	± 11.0	± 12.3	± 11.8	± 10.5	± 10.0	± 9.6	± 8.3
	女	9.5	6.2	10.4	12.6	11.4	10.8	10.3	11.0	8.8	7.0
		± 8.7	± 5.3	± 7.9	± 10.0	± 9.9	± 9.1	± 8.3	± 9.8	± 8.2	±7.7

注:平均值 = 標準偏差

年	性	総数					年齢階層				
			01-06	07-14	15-19	20-29	30-39	40-49	50-59	60-69	70以上
2010	計	7.8	=	-	=	=	=	-	=	=	=
	男	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=
	女	=	=	=	-	=	=	-	=	-	-
2011	計	7.8	5.8	8.2	10.2	10.0	10.0	8.8	8.1	6.7	5.8
		± 8.1	$5.6 \pm$	± 7.1	± 8.2	± 10.1	± 9.7	± 8.0	± 8.0	± 6.9	± 7.2
	男	9.0	6.1	8.8	11.2	12.2	12.0	10.1	9.4	7.5	6.3
		± 8.9	± 6.0	± 7.4	± 8.2	± 11.7	± 11.1	± 8.5	± 8.8	± 7.5	± 7.9
	女	6.9	5.6	7.5	9.1	8.2	8.2	7.7	6.9	6.0	5.5
		± 7.1	± 5.0	± 6.7	± 8.1	± 8.2	± 7.9	± 7.4	± 6.9	± 6.2	± 6.5
2012	計	8.0	4.8	8.1	11.9	10.2	9.4	9.0	8.9	7.4	5.8
		± 8.2	± 4.5	± 7.0	± 9.5	± 9.6	± 9.3	± 8.2	± 8.4	± 7.8	± 6.9
	男	9.2	5.1	8.6	13.3	12.1	11.2	10.6	10.3	8.2	6.4
		± 8.9	± 4.8	± 7.7	± 9.8	± 10.9	± 10.5	± 9.1	± 8.8	± 8.3	± 7.2
	女	7.0	4.5	7.5	10.2	8.6	7.8	7.6	7.8	6.6	5.4
		± 7.3	± 4.2	± 6.2	± 8.9	± 8.0	± 7.6	± 7.1	± 7.9	± 7.2	± 6.7

注:平均値±標準偏差、一:データなし

(2) 植物油の使用実態について

厚生労働省から提出された、全国主要都市に在住する一般消費者に対する調査結果によれば、揚げ油については、半数以上の家庭で別の料理で使い切ることなく廃棄されているとされている。また、揚げ油については、使用量と同程度廃棄する割合が高いとされている。(参照 109)

(3)乳幼児用調製粉乳からの摂取

国民健康・栄養調査においては1歳未満の乳児は対象とされていないこと、厚生労働省実態調査において「乳幼児用調製粉乳」から定量下限値未満であるがグリシドール脂肪酸エステル類が検出されていることを踏まえ、上記(1)とは別に、乳児の調製粉乳からのグリシドール及びその脂肪酸エステル類の摂取量を推定した。

ほ乳については 100%人工調製粉乳によったと仮定し、ほ乳量を「日本人の食事摂取基準 2010 年版」(参照) に準じて生後 5 か月まで (離乳開始前) 及び生後

36

37

38 39 6~11 か月で 780 mL/人/日及び 525 mL/人/日 (38)として、最悪のケースを想定し て、それらに厚生労働省実態調査での脂肪酸エステル類最大検出値 0.053 ppm の グリシドール相当のグリシドール脂肪酸エステル類が含まれていると仮定すると、 乳児の調製粉乳からのグリシドールの一日摂取量は、生後 5 か月までで約 0.041 $mg/\sqrt{1}$ 、生後 6~11 か月で約 $0.028 mg/\sqrt{1}$ と推定した。

(34)油脂類の供給量

本WGとしては、一日摂取量の推計に農林水産省が毎年公表している食料需給 表を活用することを検討した。

食料需給表は、1年間の我が国の食料の需給供給状況をまとめたもので、農林 水産省から毎年公表されている。食料需給表では、各食料の類別・品目別に国内 生産量、輸入量・輸出量、国内消費仕向量、国民1人1年当たりの供給量、1人 1日当たりの供給量、熱量、たんぱく質量、脂質量、純食料 100g中の栄養成分 量(熱量・たんぱく質量・脂質量)などが集計を表示しており、栄養量の水準と その構成、消費構造の変化などを把握するのに活用されている。

本WGとしては、食料需給表の数値には工業用に利用された量が含まれている ため、家庭用として利用されることの多い高濃度に DAG を含む食品の植物油脂 の試算に直接用いることは不適切と判断した。

一方、国民健康・栄養調査では<mark>国民一人1日当たりの得られた</mark>植物性油脂の一 日摂取量が集計されているが品目別の内訳がなく、その内訳を推定するため場合 に、食料需給表及び貿易統計から推計した植物性油脂の品目ごとの国内消費仕向 量の○○○の数値を用いて按分することが有用と考えられた。

具体的には、植物性油脂の品目ごとの国内消費仕向量39(表31-1)は、食 料需給表において、大豆油、菜種油、やし油及びその他とされていることから、 「その他」の内訳については、内訳がわかっている食料需給表の品目別の国内生 産量(表 31-2)及び貿易統計の品目別の輸入量(表 31-3)の合計の品目 別の割合をもとに按分して、米ぬか油、綿実油、サフラワー油、とうもろこし油、 ヒマワリ油、ごま油、パーム核油、パーム油、からし油、落花生油、カポック油、 オリーブ油及びその他植物油の量を推計した。(表31-4)(参照110、111)次 いで、(4)に示す通り、この推計値をもとに、一日摂取量の内訳を推計した。 2010~2012 年の食料需給表の○○○で報告されている「植物油脂」の内訳は、 表 19 のとおりである (現在検討中)。

表31-1 食料需給表 国内消費仕向量「植物油脂」の内訳(単位:1,000トン)

品目	植物油脂計				
年		大豆油	菜種油	やし油	その他
2012	2,508	410	1,070	47	981

表31-2 食料需給表 国内生産量「植物油脂」の内訳(単位:1.000トン)

品	植物油脂	t										
		大豆油	菜種油	やし油	その他							
年						米ぬか油	綿実油	サフラワー油	とうもろこし油	ひまわり油	ごま油	パーム核油
2012	1,640	377	1,064	0	199	64	4	0	86	0	45	0

^{**} 比重を1と仮定する。

³⁹ 国内消費仕向量は、国内生産量+輸入量-輸出量-在庫の増加量(+又は在庫の減少量)。今般の推計に当たり、植物油脂の 輸出量及び在庫の増減量は、少ないため捨象した。

23

4

5 6 7

8 9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

2122

23

24

25

26 27

28

29

30

34

35

36

37 38

31 32 33

表31-3 貿易統計 輸入量「植物油脂」の内訳(単位:1,000トン)

r	$\overline{}$	品目	植物油脂計																	
1	/			大豆油	菜種油	やし油	その他												,	
4	年							米ぬか油	綿実油	サフラワー油	とうもろこし油	ひまわり油	ごま油	パーム核油	パーム油	からし油	落花生油	カポック油	オリーブ油	その他植物
	201	2	886	24	25	44	793	16	2	12	0	20	2	89	577	0	0	0	49	2

表31-4 品目別国内消費什向量「植物油脂」(単位・1000トン)

				777 1	311320	<u> </u>	1111	J	. \ 1	<u> </u>	, o o .	- /		
年	/ 팜	米ぬか油	綿実油	サフラワー油	とうもろこし油	ひまわり油	ごま油	パーム核油	パーム油	からし油	落花生油	カポック油	オリーブ油	その他植物油
201	2	79	6	12	85	20	46	88	571	0	0	0	48	26

(45) 一日摂取量の推計(試算)40

①性別・年齢階層別の平均値からの試算

本試算においては、国民健康・栄養調査報告 2010~2012 年調査における「油 脂類」の性別・年齢階層別の平均摂取量(「バター」: 1.0 g/人/日、「マーガリン」: 1.2 g/人/日、「動物性油脂」: 0.1 g/人/日、「植物性油脂」及び「その他の油脂」の 平均摂取量の最大値合計:である-8.0 g/人/日)を参照することとした。「植物性油 脂」及び「その他の油脂」の合計については、これ<u>をに(3)で推計した植物性</u> 油脂の品目別の国内消費仕向量の推計値(表32-1及び32-4)の割合農林 水産省「食料需給表」の国内生産量で示された品目で按分して植物性油脂の品目 別の一人一日当たり摂取量を推計した。(表31-5)

次にその上で、バター、マーガリン、大豆油、菜種油、やし油、米ぬか油、サ フラワー油、とうもろこし油、ひまわり油、ごま油、パーム油及びオリーブ油の グリシドール脂肪酸エステルの濃度は農林水産省が平成 24~25 年度に実施した 「食品中の3-MCPD脂肪酸エステル及びグリシドール脂肪酸エステルの含有 実態調査安全性に関する有害化学物質のサーベイランス・モニタリング」での間 接分析法による種類ごとの平均値、その他植物油のグリシドール脂肪酸エステル の濃度は食用植物油脂の平均値、動物性油脂のグリシドール脂肪酸エステルの濃 度はラードの平均値を用いた。綿実油、パーム核油及び落花生油のグリシドール 脂肪酸エステルの濃度は米国食品医薬品庁の各種平均値を用いた。最大濃度〇〇 ppm のグリシドール相当のグリシドール脂肪酸エステル類が含まれている ると、その上で、油脂類の品目別の一人一日当たり摂取量とグリシドール脂肪酸 エステルの含有量を掛け合わせると、油脂類からのグリシドール脂肪酸エステル に由来するグリシドールの一日摂取量は 0.0049 $\bigcirc\bigcirc\bigcirc$ mg/人/日と推定される。こ れを国民の平均体重として食品健康影響評価で使われている値 (55.1 kg)で除 すると、<u>9.0</u>→→×10⁻⁵ mg/kg 体重/日となる。

②性別・年齢階層別の最大値からの試算

本試算においては、国民健康・栄養調査報告 2010~2012 年調査における「油 脂類」の性別・年齢階層別の最大値である「植物性油脂」の15-19 歳男性の平均 摂取量(「バター」: 1.4 g/人/日、「マーガリン」: 1.7 g/人/日、「動物性油脂」: 0.2 g/ 人/日、「植物性油脂」及び「その他の油脂」の合計:13.3 g/人/日)の最大値であ る 13.3 g/人/日を参照することとした。これを①と同様に「植物性油脂」及び「そ

⁴⁰ ショートニングについては、国民健康・栄養調査において油脂としての直接摂取量は 0g であること、そのほとんどが菓子類やパン類など加工食品の原材料として消費されていると考えられるが、加工食品中のグリシドール脂肪酸エステルの濃度を正し く測定できる分析法が確立されておらず、摂取量を推定することは困難であることから、推定は行わなかった。また、魚油を主 成分とする食品については、極めて限られた層によるサプリメントとしての摂取であり、一般的な摂取量を推定することは困難 であるため、推定は行わなかった。

 $\frac{23}{24}$

の他の油脂」の合計については、品目別の国内仕向量の推計値で按分して植物性油脂の品目別の一人一日当たり摂取量を推計した。(表31-6)を参照することとした。これに農林水産省「食料需給表」の国内生産量で示された品目で按分して植物性油脂の品目別の摂取量を推計した。

その上で、①と同様、油脂類の品目別の一人一日当たり摂取量とグリシドール脂肪酸エステルの含有量を掛け合わせると農林水産省「食品の安全性に関する有害化学物質のサーベイランス・モニタリング」での最大濃度○○ ppm のグリシドール相当のグリシドール脂肪酸エステル類が含まれているとすると、油脂類からのグリシドール脂肪酸エステルに由来するグリシドールの一日摂取量は0.0081○○ mg/人/日と推定される。これを国民の平均体重として食品健康影響評価で使われている値(55.1 kg)で除すると、1.5○○×10-4○ mg/kg 体重/日となる。

表31-5 品目別「植物油脂」の一人当たり摂取量の推計(国民の平均値に基づ くもの)(単位:g/人/日)

	 	目 植物油脂	計																	
ı			7	大豆油	菜種油	やし油	その他													
4	F \							米ぬか油	綿実油	サフラワー油	とうもろこし油	ひまわり油	ごま油	パーム核油	パーム油	からし油	落花生油	カポック油	オリーブ油	その他植物油
	2012	8	0	1.31	3.41	0.15	3.13	0.25	0.02	0.04	0.27	0.06	0.15	0.28	1.82	0.00	0.00	0.00	0.15	0.08

表31-6 品目別「植物油脂」の一人当たり摂取量の推計(15-19歳男性に相当 する摂取水準に対するもの)(単位:g/人/日)

	品目	植物油脂計																	
\			大豆油	菜種油	やし油	その他					,								
年							米ぬか油	綿実油	サフラワー油	とうもろこし油	ひまわり油	ごま油	パーム核油	パーム油	からし油	落花生油	カポック油	オリーブ油	その他植物油
20	112	13.3	2.17	5.67	0.25	5.20	0.42	0.03	0.06	0.45	0.10	0.25	0.47	3.03	0	0	0	0.26	0.14

(5)乳幼児用調製粉乳からの摂取

国民健康・栄養調査においては1歳未満の乳児は対象とされていないことを踏まえ、上記(1) \sim (3)とは別に、乳児の調製粉乳からのグリシドール脂肪酸エステルの摂取量を推定した。

国乳については 100%人工調製粉乳によったと仮定し、ほ乳量を「日本人の食事摂取基準 2010 年版」(参照 112) に準じて生後 5 か月まで(離乳開始前)及び生後 6~11 か月で 780 mL/人/日及び 525 mL/人/日 ⁴とした。また、乳児用調製粉乳に含まれるグリシドール脂肪酸エステルの濃度については、農林水産省が平成24~25年度に実施した「食品中の3−MCPD脂肪酸エステル及びグリシドール脂肪酸エステルの含有実態調査」の間接分析法による平均値及び最大値を用いた。調査によると、乳児用調製粉乳に含まれるグリシドール脂肪酸エステルの濃度は、平均値 0.04 mg/kg、最大値 0.07 mg/kg であり、抽出した油脂中の濃度は、平均 0.16 mg/kg、最大 0.27 mg/kg であった。

乳児の調製粉乳からのグリシドール脂肪酸エステルに由来するグリシドールの一日摂取量は、平均で、生後 5 か月までで約 7.4×10^{-4} mg/kg・体重/日、生後 6~11 か月で約 3.6×10^{-4} mg/kg・体重/日と推定した。また、最大で、乳児の調製粉乳からのグリシドールの一日摂取量は、生後 5 か月までで約 1.3×10^{-3} mg/kg・体重/日、生後 6~11 か月で約 6.1×10^{-4} mg/kg・体重/日と推定した。42

⁴¹ 比重を 1 と仮定する。

⁴² フォローアップミルク及び特殊用途育児用粉乳については、摂取量が不明であること、限られた層での摂取であることから、

 $40\\41$

4. TDI と発がんユニットリスク (試算結果)

グリシドールの発がん性については、「II. 安全性に係る知見の概要 2. 毒性 (4) 発がん性」に示す通り、ラット及びマウスにおける経口発がん性試験において、種々の組織・器官に腫瘍発生が認められたため、発がん性を有すると判断された。なお、雄においては、反復投与毒性と発がん性の標的部位が同じであることから、腫瘍発現のメカニズムに、反復投与により当該臓器に誘発される毒性が関与する可能性があるものと示唆された。遺伝毒性については、「II. 安全性に係る知見の概要 2. 毒性 (1) 遺伝毒性」に示すように、in vitro 試験で DNA損傷、遺伝子突然変異及び染色体異常を誘発する証拠があり、また、in vivo 試験においてもその染色体異常誘発性を完全には否定できていないものと考えられた。以上よりこのため、発がん性に対する遺伝毒性の関与は否定できず、TDIと数理モデルによる発がんユニットリスクを併記することとした。

(1) TDI の算出について

NTP(1990)のラット及びマウスの発がん性試験では、発がん性に関する NOAEL を得ることができなかったので、ベンチマークドース法を適用して検討を行った。

試験の結果を、EPA の Benchmark Dose Software ver.2.1.2 の Gamma, Logistic, LogLogistic, LogProbit, Multistage, Probit, Weibull, Quantal-Linear の各モデルにフィッティングさせ、用量に対する反応(腫瘍発生率)が最も大きかった雄ラットの精巣鞘膜・腹膜の中皮腫の発生に係るBMD₁₀(剰余腫瘍発生リスク 10%に相当する用量)及び BMDL₁₀(BMD₁₀の95%信頼区間下限値)を算出した。

適合したモデルのうち最も低い BMDL 値を算出したモデルは LogLogistic Model (Restrict)であり (グラフ)、BMD $_{10}$ は 2.3 mg/kg 体重/日、BMDL $_{10}$ は 1.6 mg/kg 体重/日と見積もられた。

この BMDL $_{10}$ を TDI 算出の出発点(POD)として、不確実係数 1,000(種差: 10、個体差: 10、毒性重篤性(発がん性): 10)を適用して、TDI は 1.6 × 10^{-3} mg/kg 体重/日と設定できる。

(2) 数理モデルによる発がんユニットリスクの算出について【広瀬参考人修正】

NTP(1990)のラットの発がん性試験により、グリシドールの経口暴露による 過剰発がんリスクを、ベンチマークドースを用いた数理モデル(直線外挿法) により推定した。(表32)

上記の BMDL₁₀の計算結果に基づき、</mark>雄ラットの精巣鞘膜・腹膜の中皮腫について、剰余腫瘍発生リスク 10^{-2} , 10^{-3} , 10^{-4} , 10^{-5} , 10^{-6} に相当する曝露量は、上記の計算結果で得られた BMDL₁₀のリスクを 0.1 とした場合のから 直線外挿を行うことにより表 **3** 2 のように算出される。その結果、BMD 及び BMDL から算出された</u>剰余腫瘍発生リスク 10^{-6} に相当する暴露量は、それぞれ 2.3×10^{-5} mg/kg 体重/日、 1.6×10^{-5} mg/kg 体重/日であった。

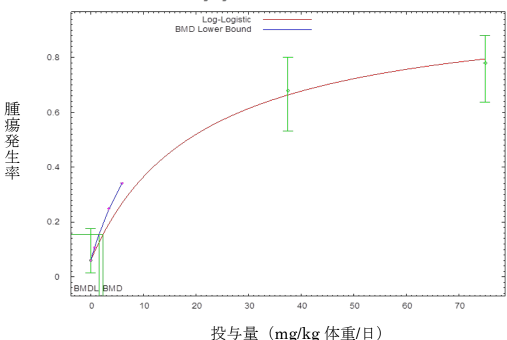
また、EFSA の推奨する発がんリスク評価法を勘案して算出した参照値(ラット中皮腫の発生に係る BMDL₁₀に基づく MOE が 10,000 となる暴露量) は

 $\frac{6}{7}$

1.6×10⁻⁴ mg/kg 体重/日と見積もられる。

一方、グリシドールに体重 1 kg 当たり 1 mg の用量で生涯にわたり経口暴露した時に、この暴露に関連してがんが生じるユニットリスク(経口傾斜係数: Oral Slope Factor)は、0.0625 (mg/kg 体重/日)⁻¹となった。

Log-Logistic Model with 0.95 Confidence Level



グラフ ラット精巣鞘膜・腹膜中皮腫の LogLogistics Model(Restrict)曲線

表<u>32</u> NTP 発がん性試験結果(雄ラット、精巣鞘膜・腹膜中皮腫)(1990) に基づき算出された各剰余腫瘍発生リスクに相当する曝露量

剰余腫瘍発生リスク	曝露量
	(mg/kg 体重/日)
10-1	1.6
10-2	1.6×10 ⁻¹
10-3	1.6×10 ⁻²
10-4	1.6×10 ⁻³
10-5	1.6×10 ⁻⁴
10-6	1.6×10 ⁻⁵

Ⅲ. 国際機関等における評価

1. IARC

1976 年、IARC は、グリシドールオレイン酸エステルについて評価を行っている。その中で、Swern ら(1970)のマウスを用いた皮下投与発がん性試験で限局性の肉腫が低い発生率で認められているが、この知見のみでは評価に十分でないこと、さらに、ヒト疫学調査データは得られていないことを指摘している(参照 113)。また、グリシドールステアリン酸エステルについても評価を行っており、その中で、Swern ら(1970)及び van Duuren ら(1972)のマウスを用い

た皮下投与発がん性試験でみられた限局性の肉腫については有意な発生率の増加が認められておらず、また、ヒト疫学調査データは得られていないとしている(参照 114)。1987年に刊行されたモノグラフにおいて、IARC は、1976年の評価内容について改訂を行い、上記 2 種類のグリシドール脂肪酸エステルを、グループ 3 (not classifiable as to carcinogenicity to humans) に分類している(参照 115)。

2000 年、IARC は、グリシドールについて評価を行っている。その中で、NTP (1990)によるラット及びマウスの経口発がん性試験において各種腫瘍の増加が認められていること、Lijinsky & Kovatch (1992) によるハムスターの経口発がん性試験において脾臓血管肉腫の発生率に僅かな増加がみられていること、及びvan Duuren ら(1967)によるマウスの皮下投与発がん性試験において皮膚腫瘍の発生はみられていないことを参照し、動物の発がん性についての知見は十分得られているとしている。一方、グリシドールの発がん性について、ヒト疫学調査データは得られていないとしている。IARC は、以上の知見に加えて、グリシドールが *in vitro* 及び *in vivo* の各種試験系において遺伝毒性を有することが明らかにされたアルキル化剤であることも勘案し、グリシドールを、グループ 2A (probably carcinogenic to humans) に分類している。(参照 116)

2. 米国

2008年10月、グリシドールを原料として製造されるポリグリセロール脂肪酸 エステルについて GRAS 物質としての届出が行われている。当該届出では、当 該 GRAS 物質の不純物として懸念されたグリシドールについて検討が行われて いる。それによれば、NTP (1990) によるグリシドールについての発がん性試 験で発生率の高かった腫瘍について、当該試験の用量範囲内の発生率に、EPA の Benchmark Software ver.1.3.2 のマルチステージモデルを最もよくフィット させたときの BMD₁₀ (剰余腫瘍発生リスク 10%に相当する用量) 及び BMDL₁₀ $(BMD_{10}$ の 95%信頼区間下限値) が表 3 3 のとおり算出されている。用量に対 する反応(腫瘍発生率)が最も大きかったラットの精巣鞘膜・腹膜中皮腫の発生 に係る BMD_{10} は 4.6 mg/kg 体重/日、 $BMDL_{10}$ は 3.7 mg/kg 体重/日であり、剰余 腫瘍発生リスク 10-6に相当する BMD 及び BMDL はそれぞれ 4.4×10-5 mg/kg 体重/日、 3.5×10^{-5} mg/kg 体重/日であったとされている。当該届出者は、EFSA の推奨する発がんリスク評価法を勘案して算出した参照値(ラット中皮腫の発生 に係る BMDL₁₀に基づく MOE が 10,000 となる用量: 3.7×10⁻⁴ mg/kg 体重/日) は、上記の剰余腫瘍発生リスク 10⁻⁶相当 BMDL よりも約 10 倍高かったことを指 摘している。2009年5月、FDAから当該届出に異議がない旨の回答がなされて いる。(参照 117、118)

表<u>33</u> NTP 発がん性試験結果(1990)に基づく BMD 及び BMDL(mg/kg 体重/日)(参照 <u>118</u>)

ラット	 	雄:精巣鞘服	莫・腹膜中皮腫	雌:乳腺腫瘍	
	剰余腫瘍発生リスク	BMD	BMDL	BMD	BMDL
	10-1	4.6	3.7	6.7	4.9
	10-6	$4.4 imes10^{-5}$	$3.5 imes10^{-5}$	$6.3 imes10^{-5}$	$4.7 imes10^{-5}$
マウス		雄:肝臟腫瘍		雌:ハーダー腺腫瘍	
	剰余腫瘍発生リスク	BMD	BMDL	BMD	BMDL
	10-1	9.4	5.4	11.9	8.2
	10^{-6}	$8.9 imes10^{-5}$	$7.0 imes10^{-5}$	1.1×10^{-4}	1.1×10^{-4}

3. 欧州

1

2

3

4

5

6 7

8

9

10

12

13

14

15 16

17

18

19

20 21

2223

2425

26

27

28 29

30 31 32

33

34

35

36

37

38

11

2009年1月、BfR は、独国内での分析においてパーム油ベースの食用精製植 物油からグリシドール脂肪酸エステルが一桁 ppm オーダーで検出されたことを 受けて、同年3月、食用精製植物油中のグリシドール脂肪酸エステルについて評 価を行い、その結果を公表した。この中で、BfR は、最悪のケースを想定し、経 口摂取されたグリシドール脂肪酸エステルは、消化管内ですべて加水分解され、 グリシドールを摂取したときと同じ生物学的利用能で吸収・利用されるとの仮定 の下に評価を実施している。BfR は、NTP のグリシドールについてのラットを 用いた発がん性試験で最も感度のよかった腫瘍(精巣鞘膜・腹膜中皮腫)(註: 表 2 8 (73 頁)) についての用量と発生率との関係から、BMDL₁₀を 4.06 mg/kg 体重/日と算出している。食用油中のグリシドール含有量を 1 ppm、成人の食用 油の一日摂取量を 80 g/人/日(独男性の脂肪摂取量最大値)と仮定 43して、成人 の当該物質への暴露と上記 BMDL $_{10}$ との MOE を 3,050 と算出した。また、ミル クの原料に用いられる食用油中のグリシドール含有量を1ppm、乳幼児に必要な 脂肪量を 6 g/kg 体重/日と仮定して、乳幼児の当該物質への暴露と上記 BMDL₁₀ との MOE を 670 と算出した。いずれについても、発がんリスクに係る MOE の 目安とされる 10,000 を下回ったことから、BfR は、食用油中のグリシドール脂 肪酸エステルについて、さらなる分析法開発及び毒性研究の必要性を指摘しつつ、 そのリスク管理においては、ALARA の原則に従って食用油中の含有量の低減に 努めるべきであると指摘している。(参照21)

Ⅳ.グリシドール脂肪酸エステルに関する知見のまとめ

高濃度にジアシルグリセロールを含む食品の安全性に関する食品健康影響評価の一環として、当該食品に含まれるグリシドール及びその脂肪酸エステル類について、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、グリシドール又はその脂肪酸エステル類を被験物質とした体内動態、遺伝毒性、急性毒性、反復投与毒性、発がん性、生殖発生毒性等に関するものである。

1. 体内動態

リノール酸エステル以外の評価対象脂肪酸エステル類に係る体内動態に関する試験成績を入手することはできなかったが、グリシドールと脂肪酸とのエステル結合の代謝(加水分解)において、脂肪酸がリノール酸である場合と、他の長鎖脂肪酸(パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸又はリノレン酸)である場合との間に大きな違いがあることを示唆する証拠は得られていない。ラットに経口投与されたグリシドール脂肪酸エステル類は、グリシドールとして比較的速や

⁴³ BfR の評価においては、DAG 油に限定することなく、食用油全体をその対象としている。

かに血中に移行し、その移行量は、等モルのグリシドールを経口投与した場合に準じると考えられた。一方、カニクイザルに経口投与されたグリシドール又はその脂肪酸エステル類のグリシドールとしての血中移行性は、ラットよりも低いとする報告もあることから、グリシドール及びその脂肪酸エステル類の血中移行性に種差が存在し、ラットが比較的高い動物種である可能性を否定することはできない。しかしながら、ヒトにおけるグリシドール及びその脂肪酸エステル類の体内動態が、ラット又はカニクイザルのいずれの動物種におけるものに類似しているのかを断定しうる十分な知見は得られていない。したがって、ワーキンググループとしては、本評価において、通例に従いラットに係る知見を基本に検討を行うことは現時点において妥当なものと判断した。

1 2

2. 毒性

グリシドールについては、遺伝毒性に関する試験成績から、DNA 損傷及び遺伝子突然変異を誘発する証拠がある。また、発がん性に関する試験成績からは、ラット又はマウスを用いた試験ではいずれにおいても投与に関連した腫瘍の発生が認められており、ハムスターを用いた試験でも弱い発がん性が認められている。したがって、グリシドールが遺伝毒性発がん物質である可能性を否定することはできないものと考える。そのほか、反復投与毒性試験、生殖発生毒性試験及び免疫毒性試験において一部投与に関連した所見が得られている。一方、グリシドール脂肪酸エステル類については、グリシドールにみられた以上の遺伝毒性は認められず、入手することができた皮下投与での発がん性に関する試験成績からは、グリシドールの発がん性に関する試験成績にみられたような腫瘍の発生及び程度を超えるような知見は得られていない。

以上より、ワーキンググループとしては、体内動態に関する試験成績も踏まえると、経口摂取されたグリシドール及びその脂肪酸エステル類については、最悪のケースを想定して、体内ですべてグリシドールに変換され、グリシドールを摂取したときと同じ生物学的利用能で吸収・利用されるものとして、その最も懸念されるハザード(遺伝毒性発がん)を基に検討を行うことが妥当であると考える。

3. TDI と発がんユニットリスク

グリシドールの発がん性における遺伝毒性の関与が<u>否定できない不確実</u>と考えられたので、TDIと数理モデルによる発がんユニットリスクを併記することとした。

グリシドールを用いたラット及びマウスの発がん性試験(NTP(1990))では、発がん性に関する NOAEL を得ることができなかったので、ベンチマークドース 法を適用して検討した結果、BMDL $_{10}$ は 1.6mg/kg 体重/日であり、不確実係数 1,000(種差 10,個体差 10,毒性重篤性(発がん性)10)を適用して、TDI は 1.6 $\times 10^{-3}$ mg/kg 体重/日と設定した。

また、BMDL $_{10}$ から算出された剰余腫瘍発生リスク 10^{-4} 、 10^{-5} 及び 10^{-6} に相当する暴露量は、それぞれ 1.6×10^{-3} 、 1.6×10^{-4} 、 1.6×10^{-5} mg/kg 体重/日であった。

4. 暴露評価

本WGは、当初、グリシドール脂肪酸エステル類の含有量の低減措置がとられる前の含有量を用いた検討を行ったところ、その当時は現在に比べてかなり多く

のグリシドール脂肪酸エステル類が含まれていたものと考えられた。

 $\frac{26}{27}$

しかし、評価要請の対象である、高濃度に DAG を含む食品は、2009 年 9 月に製造販売が中止され、すでに流通しておらず、食品健康影響評価の対象が存在していない。このため、本件については現状では、国民が暴露する可能性はなく、さらなるデータの入手は不可能と考えられ、食品健康影響評価は困難である。 また、摂取した期間、量、年齢等が人により異なるとともに、各人の背景(生活条件等の交絡要因)が様々なため、過去に摂取した個人の生涯発がんリスクを判断することは困難である。したがって、高濃度に DAG を含む食品について暴露評価を行うことができず、食品健康影響評価を完結することはできなかった。

また、過去に摂取した者については、個々の摂取実態に基づき、判断する必要があると考えられる。

なお、このため、本 WG は、現在流通している食用油に由来するグリシドール 脂肪酸エステル類の<u>暴露評価を行うこととした。一旦摂取量を推計し、また、そ</u> <u>の際、</u>当該グリシドール脂肪酸エステル類が、等モルのグリシドールに変換され るたという仮定で評価を行ったする必要があると考え。、

なお、この試算には食品産業において製造される加工食品に使用された油脂類が含まれていない。また、加工食品に使用された油脂類の使用量や製造工程における減耗に関する知見がないこと、加工食品におけるグリシドール脂肪酸エステルの分析法も確立していないことから、前述の試算と同水準の情報を得ることは困難である。そこで食品産業において製造される加工食品からの摂取について、加工食品に主に利用される油脂類(マーガリン及びショートニング)に着目し、一定の仮定を置いた上で暴露量を大胆かつ保守的に推定した。マーガリンは業務用製造量のすべてが、また、ショートニングは全製造量の半分が加工食品の製造に利用され、製造工程での減耗はなく、製造・流通・消費における廃棄等は2割とする。ショートニングの全製造量の半分は、加工食品の揚げ油として利用され5割が廃棄されるという仮定の下で、加工食品からの暴露量を推計し、前述の国民に摂取される油脂類に加えると、グリシドール脂肪酸エステルに由来するグリシドールの一日摂取量は、1.8×10⁻¹⁴~2.3×10⁻¹⁴~mg/kg 体重/日、暴露マージン(MOE)は約6,900~9,100であると試算された。

他方、調製粉乳については、全量を調製粉乳によってほ乳したと仮定すると、 一日摂取量は生後 か月までで $7.5 \times 10^{-4} \sim 1.3 \times 10^{-3}$ 、生後 $6 \sim 11$ か月で $3.6 \times 10^{-4} \sim 6.1 \times 10^{-4}$ mg/kg 体重/日となるが、乳幼児期の限られた一時期における摂取であることから、生涯にわたり摂取することを想定した健康影響評価(MOE の算出)を行うことは不適切であり、今後、科学的知見の蓄積や諸外国における評価の進

^{44 「}直接摂取する油脂類」とは、国民健康・栄養調査における大分類「油脂類」の摂取量であり、食品産業において製造される加工食品に使用された油脂類は含まれていない。

1

展を踏まえ、評価をする必要がある。なお、諸外国においても、ヒトにおけるグ リシドール脂肪酸エステル摂取による健康被害の報告は確認されておらず、現在 得られている知見からは、直接健康影響を示唆するものではないと判断した。

グリシドール脂肪酸エステルを不純物として含む DAG 油については、実験動物

を用いた試験系において、問題となる毒性影響は確認されなかった。念のため実施 した発がんプロモーション作用についての試験系においても、その作用は認められ

なかった。したがって、経口投与による DAG 油に含まれている DAG の発がんプ

ロモーション作用は否定され、ヒトが通常食品として DAG 油を摂取する場合の発

がんプロモーション作用によるリスクは無視できると判断した。

4 5

5. まとめ

10 11

12 13

14

15 16 17

18 19 20

21 22 23

24 25 26

> 27 28 29

30 31 32

他方、グリシドール脂肪酸エステルから生成 するされる【脇委員修正】グリシ ドールは遺伝毒性発がん物質である可能性を否定することはできない。

このため、本件についても審議を進めてきたが、我が国で現在流通している食 用油には、わずかな含まれるグリシドール脂肪酸エステル含量類は低く、そのすべ てが等モルのグリシドールに変換されるという仮定においてもが含まれており、剰 余腫瘍発生リスクは 10⁻⁴、10⁻⁵及び 10⁻⁶に相当する暴露量は、それぞれ 1.6×10⁻³、 1.6×10⁻⁴、1.6×10⁻⁵ mg/kg 体重/日と○○程度と極めて低く、MOE は、10.000 を わずかに下回ると試算された。この数字はあくまでも保守的に過大な見積もりを置 いて試算した値であり、現在使用されている食用油については一定の暴露マージン が確保されており、直接健康影響を示唆するものではないと判断した。また、グリ シドール脂肪酸エステル摂取による健康被害の報告はない。しかしながら、ものの、 グリシドール脂肪酸エステルが変換されたグリシドールは遺伝毒性発がん物質で ある可能性を否定することはできないためを勘案すると、グリシドール脂肪酸エス テルは、ALARA(As Low As Reasonably Achievable)の原則に則り、引き続き合理 的に達成可能な範囲で出来る限り低いレベルにグリシドール脂肪酸エステルの低 減に努める必要がある抑えるべきである。

今後、グリシドール脂肪酸エステルについて、個々の物質毒性試験の体内動態 や毒性(グリシドール脂肪酸エステルがどの程度加水分解され、吸収、分布、代謝、 蓄積、排泄され、毒性を発現するか)に関する知見、ヒトにおける暴露に関する情 報(加工食品におけるグリシドール脂肪酸エステルの分析方法の確立や含有実態、 食用油脂の消費量や食事由来の摂取量(トータルダイエットスタディ)等)や疫学 研究等などの科学的知見の収集が望まれる。

1 <別紙1:略称>

略称	名称等
ALARA	as low as reasonably achievable : 合理的に達成可能な限
	り低く
APCI	atmospheric pressure chemical ionization : 大気圧化学イ
	オン化
BfR	Bundesinstitut für Risikobewertung : 独連邦リスク評価
	研究所
B16F10	マウス悪性黒色腫由来培養細胞株
CHL/IU	チャイニーズ・ハムスター肺由来培養細胞株
СНО	チャイニーズ・ハムスター卵巣由来培養細胞株
CHO-K1	チャイニーズ・ハムスター卵巣由来培養細胞株
CTL	細胞傷害性 T 細胞
diHOPrVal	<i>N</i> -(2,3-ジヒドロキシプロピル)バリン
EPA	Environmental Protection Agency:米国環境保護庁
GRAS	generally recognized as safe: 一般的に安全とみなされる
IARC	International Agency for Research on Cancer:国際がん 研究機関
K_m	Michaelis-Menten 定数
L5178Y	マウスリンパ腫由来培養細胞株
L5178Ytk	マウスリンパ腫由来培養細胞株
3-MCPD	3-クロロ-1,2-プロパンジオール
MLR	混合白血球反応
MOE	margin of exposure:暴露マージン
NTP	National Toxicology Program
P815	マウスリンパ芽球様肥満細胞由来培養細胞株
SCE	姉妹染色分体交換
SIM	selected ion monitoring:選択イオンモニタリング
6-TG	6-チオグアニン
UDS	不定期 DNA 合成
V79	チャイニーズ・ハムスター肺由来培養細胞株
WI38	ヒト肺由来培養細胞株

<参照>

- - 参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20050922sfc

5 6

7

8

4

1

- 型 厚生労働大臣,食品健康影響評価について(平成17年9月20日厚生労働省発食 安第0920001号).食品安全委員会,食品安全委員会第112回会合(平成17年9月22日)配布資料,2005.
 - 参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20050922sfc

9 10

- 13 参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20050922sfc

14

15 単 厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長, 食品健康影響評価に係る追加資 16 料の提出について(平成 21 年 7 月 21 日食安基発 0721 第 1 号), 2009.

17

- 21 参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20090722te1

22

- 23 | 16 食品安全委員会新開発食品専門調査会・添加物専門調査会,食品安全委員会新開 24 発食品(第62回)・添加物(第75回)合同専門調査会会合(平成21年8月24 25 日)議事録,2009.
 - 参考:http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20090824te1

2627

28 村 内閣府食品安全委員会事務局評価課長, 食品健康影響評価に係る補足資料の提出 29 依頼について(平成 21 年 8 月 25 日府食第 812 号), 2009.

30

- - 参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20090902te1

35

34

36 ¹⁹ 内閣府食品安全委員会事務局評価課長,食品健康影響評価に係る補足資料の提出 37 依頼について(平成21年9月4日府食第858号),2009.

38

- 39 | 10 食品安全委員会,食品安全委員会第 302 回会合 (平成 21 年 9 月 17 日) 議事録, 40 2009.
- 41 参考: http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai302/index.html

42

43 早11 厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長,食品健康影響評価に係る補足資 44 料の提出依頼について(報告)(平成 21 年 9 月 17 日食安基発 0917 第 1 号). 食 45 品安全委員会,食品安全委員会第 302 回会合(平成 21 年 9 月 17 日)配布資料,

1		2009.
2		参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai302/index.html
3		
4	<u> 112</u>	食品安全委員会,食品安全委員会第 305 回会合 (平成 21 年 10 月 15 日) 議事録,
5		2009.
6		参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai305/index.html
7		
8 9	1 13	内閣総理大臣, 食品健康影響評価について(平成21年10月8日消食表第38号). 食品安全委員会, 食品安全委員会第305回会合(平成21年10月15日)配布資
10		料, 2009.
11		
		参考: http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai305/index.html
12 13	1 <u>14</u>	内閣総理大臣臨時代理, 食品健康影響評価について意見を求めたことの取下げに
	111	ついて (平成 21 年 10 月 9 日消食表第 42 号). 食品安全委員会, 食品安全委員
14		
15 10		会第 305 回会合(平成 21 年 10 月 15 日)配布資料, 2009.
16		参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai305/index.html
17 18	$4\underline{15}$	
19	1.10	食品安全委員会,食品安全委員会第312回会合(平成21年12月3日)議事録,
20		2009.
21		参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai312%20/index.html
22		. Intep-//www.isc.go.jp/iiiikabi daio12/020/iiidex.iitiiii
23	<u> 116</u>	厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長,食品健康影響評価に係る補足資
24		料の提出依頼について(報告)(平成21年12月1日食安基発1201第1号).食
25		品安全委員会,食品安全委員会第312回会合(平成21年12月3日)配布資料,
26		2009.
27		参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai312%20/index.html
28		7 . Hotp// www.isc.go.jp/illikari dato12/020/illdex.illilli
29	<u> 117</u>	食品安全委員会,食品安全委員会第334回会合(平成22年6月3日)議事録,
30		2010.
31		参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20100603sfc
32		\$
33	<u> 118</u>	厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長,食品健康影響評価に係る補足資
34		料の提出依頼について(報告)(平成22年6月1日食安基発0601第1号). 食
35		品安全委員会, 食品安全委員会第334回会合(平成22年6月3日)配布資料,
36		2010.
37		参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20100603sfc
38		
39	1 19	食品安全委員会,食品安全委員会第345回会合(平成22年8月26日)議事録,
40		2010.
41		参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20100826sfc
42		
43	<u> 120</u>	厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長,食品健康影響評価に係る補足資
44		料の提出依頼について(報告)(平成22年8月24日食安基発0824第2号). 食
45		品安全委員会, 食品安全委員会第345回会合(平成22年8月26日)配布資料,

1		2010.
2		参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20100826sfc
3		
4	<u> 121</u>	Bundesinstitut für Risikobewertung, Erste Einschätzung zur Bewertung der
5		in raffinierten pflanzlichen Fetten nachgewiesenen Gehalte von
6		Glycidol-Fettsäureestern, Stellungnahme Nr.007/2009 des BfR vom 10. März
7		2009.
8		
9	<u>22</u>	第3回新開発食品・添加物専門調査会合同ワーキンググループにおける質疑につ
10		いて, 食品安全委員会新開発食品・添加物専門調査会合同ワーキンググループ(第
11		4 回会合) (平成 18 年 1 月 31 日) 配布資料, 2006
$\frac{12}{12}$		参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20060131sh2
13		y ; not phi w w w.isc.go.jp isono inceenightateritationo w kai 20000 10 16 12
$\frac{10}{14}$	23	ジアシルグリセロールの研究情報 ジアシルグリセロール (DAG) とは
15	_	TO THE TENT OF THE
16	24	多田紀夫、栄養一評価と治療- (2004) 21 (3): 241-245 より転載
17		<u> </u>
18		油摂取の意義
19		<u>何が収り息我</u>
20	<u>25</u>	五島雄一郎、毎日ライフ (2003) 3月号: 116-245より転載
21		- 工品は - は、毎日フイン (2003) 3万 5 . 110 243 より転載 体に脂肪がつきにくい食用油「ジアシルグリセロール」とは?
22		
23	<u>26</u>	Yasukawa T and Katsuragi Y, AOCS PRESS "Diacylglycerol Oil", 2nd Edition
$\frac{23}{24}$	<u>=-</u> _	(2008): 1-16
		(2008) . 1-16
$\frac{25}{26}$	<u>27</u>	Watanabe T, Yamaguchi H, Yamada N and Lee I., AOCS PRESS
26 27	 -	"Diacylglycerol Oil", 2nd Edition (2008): 275-284
		Diacyigiycerol Off, 2nd Edition (2008) . 275 284
28 29		
30	<u>28</u>	国立がんセンター 飯郷正明:平成15年度厚生労働科学研究費補助金総合研究
31	<u>=-</u>	
		報告書「ジアシルグリセロールの発がんプロモーション作用に関する研究」
32	<u>29</u>	国立がんセンター 若林敬二:平成15年度健康食品等に係わる試験検査の実施
33	<u> </u>	
34		について「ジアシルグリセロール(DAG)の大腸がん促進作用試験」
35	20	(批) DIMO 医创兴证实证,DAO 页点拥有赎职求证,从补险 (重要求系统)
36	<u>30</u> _	(株) DIMS 医科学研究所: DAG の中期多臓器発がん性試験(事業者委託試験)
37		Ichihara T, Yoshino H, Doi Y, Nabae K, Imai N, Hagiwara A, Tamano S,
38		Morita O, Tamaki Y and Suzuki H: No enhancing effects of diacylglycerol oil
39		on tumor developmet in a medium-term multi-organ carcinogenesis bioassay
40		using male F334 rats. Food and Chemical Toxicology 2008; 46: 157-167
41		
42	<u>31</u> _	梅村隆志、前田真智子、金子紋子、西川秋佳:ジアシルグリセロール (DAG) の
43		舌発がんプロモーション作用試験 最終報告書 平成 17-18 年度 食品等試験検
44		<u> 査費(国立医薬品食品衛生研究所 安全性生物試験研究センター)</u>
45		Umemura T, Maeda M, Kijima A, Ishii Y, Tasaki M, Okamura T, Inoue T,
46		Hirose M and Nishikawa A: Lack of promotion activity of diacylglycerol oil on

参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20090902te1

 $\frac{45}{46}$

1 -	内閣府食品安全委員会事務局評価課長、食品健康影響評価に係る補足資料の提出
2	依頼について(平成 21 年 9 月 4 目府食第 858 号)、2009.
3	
4 -	食品安全委員会,食品安全委員会第 302 回会合 (平成 21 年 9 月 17 日) 議事録,
5	2009
6 -	参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai302/index.html
7	
8 -	厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長、食品健康影響評価に係る補足資
9	料の提出依頼について (報告) (平成21年9月17日食安基発0917第1号). 食
10	品安全委員会, 食品安全委員会第302回会合(平成21年9月17日)配布資料,
11	2009.
12 -	参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai302/index.html
13	y , moop www.miso.go.jp/mmail1 dateo_machinemi
14 -	<u> </u>
15	2009.
16 -	参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai305/index.html
17	y 7 . 1100p // w w wilsongo.jp/ilinkarr datooo/ilidek.iitiliii
18 -	内閣総理大臣,食品健康影響評価について(平成21年10月8日消食表第38号).
19	食品安全委員会,食品安全委員会第 305 回会合(平成 21 年 10 月 15 日)配布資
20	料, 2009.
21 -	参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai305/index.html
22	S 1 . Hoop 11 w w wilsongo.jp/illikalif datooo/ilidex.iidilif
23 -	内閣総理大臣臨時代理、食品健康影響評価について意見を求めたことの取下げに
24	ついて (平成 21 年 10 月 9 日消食表第 42 号). 食品安全委員会, 食品安全委員
25	会第 305 回会合(平成 21 年 10 月 15 日)配布資料, 2009.
26 -	参考:http://www.fse.go.jp/iinkai/i-dai305/index.html
27	of the property of the propert
28 -	食品安全委員会、食品安全委員会第 312 回会会(平成 21 年 12 月 3 日) 議事録、
29	2009.
30 -	参考:http://www.fse.go.jp/iinkai/i-dai312%20/index.html
31	5 1 1100p // // // // // // // // // // // // //
32 -	<u>厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長, 食品健康影響評価に係る補足資</u>
33	料の提出依頼について(報告)(平成21年12月1日食安基発1201第1号). 食
34	品安全委員会,食品安全委員会第312回会合(平成21年12月3日)配布資料,
35	2009.
36 -	参考:http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai312%20/index.html
37	y , noop // w w wilso.go.jp/ilimatr dator=/v=o/ilidox.ilioili
38 -	食品安全委員会,食品安全委員会第 334 回会合(平成 22 年 6 月 3 日)議事録、
39	2010.
40 -	参考:http://www.fsc.go.jp/fsciis/meetingMaterial/show/kai20100603sfc
41	y , intop // www.mase.go.jp/isoms/incoomig/iacortal/sno w/mar=ofooodsic
42 -	<u>厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長、食品健康影響評価に係る補足資</u>
43	料の提出依頼について(報告)(平成22年6月1日食安基発0601第1号)、食
44	品安全委員会,食品安全委員会第 334 回会合(平成 22 年 6 月 3 日)配布資料,
45	2010—

厚生労働省医薬食品局食品安全部基準審査課長、食品健康影響評価に係る補足資

料の提出依頼について(報告)(平成22年6月1日食安基発0601第1号),2010.

44

- 144花王株式会社, サルとラットにおけるグリシドール脂肪酸エステルの血中移行性2の比較, 平成 22 年 11 月 1 日. 【厚 D: 別紙 1】3

- 12 47 Nomeir AA, Silveira DM, Ferrala NF, Markham PM, McComish MF,
 13 Ghanayem BI et al.: Comparative disposition of 2,3-epoxy-1-propanol
 14 (glycidol) in rats following oral and intravenous administration. J Toxicol
 15 Environ Health 1995; 44: 203-17【厚 B: G-3】
- 17 | 48 Kondo H, Hase T, Murase T and Tokimitsu I: Digestion and assimilation features of dietary DAG in the rat small intestine. Lipids 2003; 38(1): 25-30 【追加資料「体内動態に関する文献」】
- Jones AR: The metabolism of 3-chloro-, 3-bromo- and 3-iodopropan-1,2-diol in rats and mice. Xenobiotica 1975; 5(3): 155-65 【 I -1】
- Patel JM, Wood JC and Leibman KC: The biotransformation of allyl alcohol and acrolein in rat liver and lung preparations. Drug Metab Dispos 1980; 8(5): 305-8 [I-2]
- Jones AR and O'Brien RW: Metabolism of three active analogues of the male antifertility agent α-chlorohydrin in the rat. Xenobiotica 1980; 10(5): 365-70 [I -3]
 - Klaus E. Appel, Klaus Abraham, Edith Berger-Preiss, Tanja Hansen,
 Elisabeth Appel, Sven Schuchardt, Carla Vogt, Nadiya Bakhiya, Otto
 Creutzenberg and Alfonso Lampen: Relative oral bioavailability of glycidol
 from glycidyl fatty acid esters in rats. Arch Toxicol 2013;
 DOI10.1007/s00204-013-1061-1
 - Boogaard PJ, van Elburg PA, de Kloe KP, Watson WP and van Sittert NJ: Metabolic inactivation of 2-oxiranylmethyl 2-ethyl-2,5-dimethylhexanoate (C₁₀ GE) in skin, lung and liver of human, rat and mouse. Xenobiotica 1999; 29(10): 987-1006【厚 B: GE-9】
- Landin HH, Grummt T, Laurent C and Tates A: Monitoring of occupational exposure to epichlorohydrin by genetic effects and hemoglobin adducts. Mutat Res 1997; 381: 217-26【厚 C:文献 1】
- 47 55 Landin HH, Tareke E, Rydberg P, Olsson U and Törnqvist M: Heating of food

and haemoglobin adducts from carcinogens: possible precursor role of glycidol. Food Chem Toxicol 2000; 38: 963-9【厚 B: G-5】

Honda H, Onishi M, Fujii K, Ikeda N, Yamaguchi T, Fujimori T et al.: Measurement of glycidol hemoglobin adducts in humans who ingest edible oil containing small amounts of glycidol fatty acid esters. Food Chem Toxicol 2011; 49(10): 2536-40

Honda H, Fujii K, Yamaguchi T, Ikeda N, Nishiyama N, Kasamatsu T:
Glycidol exposure evaluation of humans who have ingested diacylglycerol oil
containing glycidol fatty acid esters using hemoglobin adducts. Food Chem
Toxicol 2012; 50: 4163-68

Honda H, Margareta Tornqvist, Nishiyama N, Kasamatsu T: Caracterization of glycidol-hemoglobin adducts as biomarkers of exposure and in vivo dose.

Toxicology and Applied Pharmacology 2014; 275: 213-20

Kim J, Kim K, Kwon K, Go S, Min K, Lee W et al.: Genetic toxicity test of glycidol by Ames, micronucleus, comet assays and microarray analysis. J Appl Pharmacol 2006; 14: 240-5【厚 B: G-9】

El Ramy R, Ould Elhkim M, Lezmi S and Poul JM: Evaluation of the genotoxic potential of 3-monochloropropane-1,2-diol (3-MCPD) and its metabolites, glycidol and β-chlorolactic acid, using the single cell gel/comet assay. Food Chem Toxicol 2007; 45: 41-8【厚 B: G-10】

61__-Thompson ED, Coppinger WJ, Piper CE, McCarroll N, Oberly TJ and Robinson D: Mutagenicity of alkyl glycidyl ethers in three short-term assays. Mutat Res 1981; 90: 213-31 【 II -12】

Mational Toxicology Program (ed.), NTP Technical Report Series No.374, Toxicology and carcinogenesis studies of glycidol (CAS No. 556-52-5) in F344/N rats and B6C3F₁ mice (gavage studies), NTP TR374, NIH publication No.90-2829, NIH Publication, March 1990. 【厚 B: G-1】

Norppa H, Hemminki K, Sorsa M and Vainio H: Effect of monosubstituted epoxides on chromosome aberrations and SCE in cultured human lymphocytes. Mutat Res 1981; 91: 243-50 【II-20】

40 64__-von der Hude W, Carstensen S and Obe G: Structure-activity relationships of epoxides: induction of sister-chromatid exchanges in Chinese hamster V79 cells. Mutat Res 1991; 249: 55-70 [II-21]

McCarroll NE, Piper CE and Keech BH: An E coli microsuspension assay for the detection of DNA damage induced by direct-acting agents and promutagens. Environmental Mutagenesis 1981; 3: 429-44 【II-22】

1 66 2 3	Mamber SW, Bryson V and Katz SE: Evaluation of the <i>Escherichia coli</i> K12 inductest for detection of potential chemical carcinogens. Mutat Res 1984; 130: 141-51 【 II -14 】
4 5 <u>67</u> 6 7	von der Hude W, Seelbach A and Basler A: Epoxides: comparison of the induction of SOS repair in <i>Escherichia coli</i> PQ37 and the bacterial mutagenicity in the Ames test. Mutat Res 1990; 231: 205-18 【 II -23】
8 9 <u>68</u> 10	株式会社ビー・エム・エル,最終報告書 グリシドールの細菌を用いる復帰突然 変異試験(試験番号 13991)(花王株式会社委託試験),2009a.【厚 A:1-5】
11 12 69 13 14 15	Canter DA, Zeiger E, Haworth S, Lawlor T, Mortelmans K and Speck W: Comparative mutagenicity of aliphatic epoxides in Salmonella. Mutat Res 1986; 172: 105-38【厚 B: GE-6】
16 70 17 18 19	McCann J, Choi E, Yamasaki E and Ames BN: Detection of carcinogens as mutagens in the <i>Salmonella</i> /microsome test: Assay of 300 chemicals. Proc Natl Acad Sci U S A 1975; 72(12): 5135-9 【 II -9】
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Wade DR, Airy SC and Sinsheimer JE: Mutagenicity of aliphatic epoxides. Mutat Res 1978; 58: 217-23 【II-10】
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Wade MJ, Moyer JW and Hine CH: Mutagenic action of a series of epoxides. Mutat Res 1979; 66: 367-71 【II-11】
26 <u>73</u> 27 28	De Flora S: Metabolic activation and deactivation of mutagens and carcinogens. Ital J Biochem 1979; 28: 81-103 【厚 $C:$ 文献 4】
29 <u>74</u> 30 31	Voogd CE, van der Stel JJ and Jacobs JJJAA: The mutagenic action of aliphatic epoxides. Mutat Res 1981; 89: 269-82 【 II -13】
$\begin{array}{c c} 31 & \\ 32 & 75 \\ 33 & \\ 34 & \\ \end{array}$	Hussain S: Dose-response relationships for mutations induced in <i>E. coli</i> by some model compounds. Hereditas 1984; 101: 57-68 $\[\Pi - 15\]$
35 76 36 37 38 39	Claxton LD, Houk VS, Monteith LG, Myers LE and Hughes TJ: Assessing the use of known mutagens to calibrate the <i>Salmonella typhimurium</i> mutagenicity assay: I. Without exogenous activation. Mutat Res 1991; 253: 137-47 [II-16]
40 77 41 42 43	JETOC((社)日本化学物質安全・情報センター)編(厚生労働省労働基準局安全衛生部化学物質対策課監修),労働安全衛生法有害性調査制度に基づく既存化学物質変異原性試験データ集補遺 3 版,JETOC,東京, 2005 ;pp. 21 -6, 51 , 80 , 117 -8 and 179 -80【厚 C:文献 5 】
44 45 78 46 47	株式会社ビー・エム・エル,最終報告書グリシドールリノール酸エステルの細菌を用いる復帰突然変異試験(試験番号13973)(花王株式会社委託試験),2009b. 【厚 A:1-2】

1 2 <u>79</u> Foureman P, Mason JM, Valencia R and Zimmering S: Chemical mutagenesis 3 testing in *Drosophila*. X. Results of 70 coded chemicals tested for the National 4 Toxicology Program. Environ Mol Mutagen 1994; 23: 208-27 [II-17] 5 6 80 Smith RA, Cohen SM and Lawson TA: Acrolein mutagenicity in the V79 assay. 7 Carcinogenesis 1990; 11(3): 497-8 [II -18] 8 9 -Migliore L, Rossi AM and Loprieno N: Mutagenic action of structurally related alkene oxides on *Schizosaccharomyces pombe*: The influence, 'in vitro', 10 11 of mouse-liver metabolizing system. Mutat Res 1982; 102: 425-37 [II-19] 12 13 三菱化学メディエンス株式会社,最終報告書 グリシドールのほ乳類培養細胞を 14 用いる染色体異常試験(試験番号:B091119)(花王株式会社委託試験),2010b. 【厚A:1-6】 15 16 JETOC ((社)日本化学物質安全・情報センター) 編(労働省労働基準局安全衛生 17 18 部化学物質調査課監修), 労働安全衛生法有害性調査制度に基づく既存化学物質 変異原性試験データ集, JETOC, 東京, 1996, 1998 (正誤表に基づくリプリン 19 20 ト); pp35-40, 49, 65, 74, 409 and 422-3【厚 C: 文献 6】 21 三菱化学メディエンス株式会社, 最終報告書 グリシドールリノール酸エステル 22のほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験(試験番号:B091001)(花王株式会 2324 社委託試験), 2009c. 【厚A:1-3】 25 26Thompson ED and Hiles RA: A method for determining the maximum 27 tolerated dose for *in vivo* cytogenetic analysis. Food Cosmet Toxicol 1981; 19: 28347-51 **[II-2]** 29 30 Thompson ED and Gibson DP: A method for determining the maximum tolerated dose for acute in vivo cytogenetic studies. Food Chem Toxicol 1984; 31 32 22(8): 665-76 【 II -1】 33 三菱化学メディエンス株式会社,最終報告書 グリシドールのマウスを用いる小 34核試験 (試験番号: B091305) (花王株式会社委託試験), 2010c. 【厚A:1-7】 35 36 37National Toxicology Program (ed.), NTP report on the toxicology and carcinogenesis study of glycidol (CAS No. 556-52-5) in genetically modified 38 haploinsufficient p16^{Ink4a}/p19^{arf} mice (gavage studies), NTP GMM13, NIH 39

45 46 90 Hendry JA, Homer RF, Rose FL and Walpole AL: Cytotoxic agents: II,

40 41

42

43

44

2009d. 【厚A:1-4】

publication No.08-5962, NIH Publication, November 2007. 【厚 B:G-11】

三菱化学メディエンス株式会社,最終報告書 グリシドールリノール酸エステル

のマウスを用いる小核試験(試験番号:B091000)(花王株式会社委託試験),

1 2	bis-epoxides and related compounds. Br J Pharmacol 1951; 6: 235-55【厚 B:GE-1】
3	
1	-Weil CS, Condra N, Haun C and Striegel JA: Experimental carcinogenicity
5	and acute toxicity of representative epoxsides. Am Ind Hyg Assoc J 1963; 24:
6	305-25【厚B:GE-3】
7	*** = * **= **
8 92	グリシドールの吸入によるがん原性試験結果の概要. 日本バイオアッセイ研究セ
9	ンター, 平成 14 年度厚生労働省委託がん原性試験結果. 【厚 B: G-8】
10	参考: http://www.jaish.gr.jp/user/anzen/kag/bio/gan/ankgd14.htm
11	"" T . Houp " W W. Jaish. St. Jp" doctranzen kas / 510/ Sam anksut 4. Hom
$12 \mid \frac{93}{2}$	Irwin RD, Eustis SL, Stefanski S and Haseman JK: Carcinogenicity of
13	glycidol in F344 rats and B6C3F ₁ mice. J Appl Toxicol 1996; 16(3): 201-9【厚
14	B: G-4]
15	D. U. 4)
$16 \mid \frac{94}{}$	Tennant RW, Stasiewicz S, Mennear J, French JE and Spalding JW:
17	Genetically altered mouse models for identifying carcinogens. In McGregor
18	DB, Rice JM and Venitt S (ed.), The use of short- and medium-term tests for
19	carcinogens and data on genetic effects in carcinogenic hazard evaluation,
20	IARC Sci Publ No.146, IARC, Lyon, 1999; pp.123-50【厚 C: 文献 2】
21	11110 Del 1 doi 110.140, 11110, 11501, 1000, pp.120 00 1/4 0 . All 21
$\begin{array}{c c} 21 \\ 22 & \underline{95} \end{array}$	Chen Y, Magosh LC, Gilmour SK, Sawicki JA and O'Brien TG: K6/ODC
23	transgenic mice as a sensitive model for carcinogen identification. Toxicol Lett
$\frac{2}{24}$	2000; 116: 27-35【厚 B: G-6】
25	
$\frac{26}{26}$	Lijinsky W and Kovatch RM: A study of the carcinogenicity of glycidol in
$\frac{27}{27}$	Syrian hamsters. Toxicol Ind Health 1992; 8(5): 267-71 【II-3】
28	
$\frac{29}{29}$	Walpole AL: Carcinogenic action of alkylating agents. Ann N Y Acad Sci 1958;
30	68(3):750-61【厚B:GE-2】
31	
$32 \mid \frac{98}{}$	Swern D, Wieder R, McDonough M, Meranze DR and Shimkin MB:
33	Investigation of fatty acids and derivatives for carcinogenic activity. Cancer
34	Res 1970; 30: 1037-46【厚 B : GE-4】
35	
36 <u>99</u>	van Duuren BL, Katz C, Shimkin MB, Swern D and Wieder R: Replication of
37	low-level carcinogenic activity bioassays. Cancer Res 1972; 32: 880-1【厚 B:
38	GE-5]
39	
40 100	Jackson H, Campbell ISC and Jones AR: Is glycidol an active intermediate in
41	the antifertility action of α-chlorohydrin in male rats? Nature 1970; 226: 86-7
42	$[\Pi - 4]$
43	
44 101	Slott VL and Hales BF: Teratogenicity and embryolethality of acrolein and
45	structurally related compounds in rats. Teratology 1985; 32: 65-72 【 II -5】
46	
$47 \frac{102}{}$	Marks TA, Gerling FS and Staples RE: Teratogenic evaluation of

```
1
        epichlorohydrin in the mouse and rat and glycidol in the mouse. J Toxicol
 2
        Environ Health 1982; 9(1): 87-96 [ II-6]
 3
 4
        Rutledge JC, Generoso WM, Shourbaji A, Cain KT, Gans M and Oliva J:
 5
        Developmental anomalies derived from exposure of zygotes and first-cleavage
 6
        embryos to mutagens. Mutat Res 1992; 296: 167-77 [ II -7]
 7
 8
    104 Generoso WM, Rutledge JC, Cain KT, Hughes LA and Braden PW: Exposure
 9
        of female mice to ethylene oxide within hours after mating leads to fetal
        malformation and death. Mutat Res 1987; 176: 269-74【厚 C: 文献 3】
10
11
12
     105 Bishop JB, Morris RW, Seely JC, Hughes LA, Cain KT and Generoso WM:
13
        Alterations in the reproductive patterns of female mice exposed to xenobiotics.
        Fundam Appl Toxicol 1997; 40: 191-204 [ II-8]
14
15
     106 Guo TL, McCay JA, Brown RD, Musgrove DL, Butterworth L, Munson AE et
16
17
        al.: Glycidol modulation of the immune responses in female B6C3F1 mice.
        Drug Chem Toxicol 2000; 23(3): 433-57【厚 B: G-7】
18
19
20
     107 国立医薬品食品衛生研究所 小川久美子: 平 22 年度食品安全委員会食品健康影
        響評価研究(課題番号 1006) 「グリシドール脂肪酸エステルおよび 3 - MCDP
21
        脂肪酸エステルの安全性評価に関する研究し
22
23
        参考: http://www.fsc.go.jp/fsciis/technicalResearch/show/cho99920121006
24
        <u>厚牛労働省、平成 17 年国民健康・栄養調査報告、平成 19 年 12 月:pp. 79-84</u>。
25
26
        <del>【III-1】</del>
27
         参考:http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/eiyou07/01.html
28
     厚生労働省、平成 18 年国民健康・栄養調査報告、平成 21 年 1 月;pp.93-8. 【Ⅲ-2】
29
30
        参考: http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/eiyou08/01.html
31
32
     108 厚生労働省,平成 24<del>19</del>年国民健康・栄養調査報告,平成 25<del>22</del>年 12<del>3</del>月;
33
        pp.70<del>86</del>-93<del>91</del>. <del>【III-3】</del>
        参考:http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/eiyou/<mark>h24-hokoku<del>09/01</del>.html</mark>
34
35
        農林水産省,平成17年度食料品消費者モニター第1回定期調査結果
36
37
        参考: http://www.maff.go.ip/j/heva/h moniter/pdf/h1701.pdf
38
        厚生労働省、日本人の食事摂取基準(2010年版)「日本人の食事摂取基準」策定
39
40
        檢討会報告書, 平成 21 年 5 月; pp.276-84 【Ⅲ-4】
41
42
     110 財務省,貿易統計
        参考: http://www.customs.go.jp/toukei/info/tsdl.htm
43
44
45
     111 農林水産省, 平成 24 年度食料需給表
        参考: http://www.e-stat.go.jp/SG1/estat/List.do?lid=000001117396
46
```

1	112	厚生労働省,日本人の食事摂取基準(2010年版)「日本人の食事摂取基準」策定
2		檢討会報告書, 平成 21 年 5 月; pp.276-84【Ⅲ-4】
3		
4		
5	<u>113</u>	Glycidol oleate. In IARC (ed.), IARC Monographs on Evaluation of
6		Carcinogenic Risks to Humans volume 11, cadmium, nickel, some epoxides,
7		miscellaneous industrial chemicals and general considerations on volatile
8		anaesthetics, IARC, Lyon, 1976; pp.183-86.【厚 B:GE-7】
9		
10	<u>114</u>	Glycidol stearate. In IARC (ed.), IARC Monographs on Evaluation of
11		Carcinogenic Risks to Humans volume 11, cadmium, nickel, some epoxides,
12		miscellaneous industrial chemicals and general considerations on volatile
13		anaesthetics, IARC, Lyon, 1976; pp.187-90.【厚 B:GE-8】
14		
15	<u>115</u>	Glycidyl oleate, glycidyl stearate. In IARC (ed.), IARC Monographs on the
16		Evaluation of the Carcinogenic Risks to Humans supplement 7, overall
17		evaluations of carcinogenicity: an updating of IARC Monographs volumes 1 to
18		42, representing the views and expert opinions of an IARC ad-hoc Working
19		Group on the Evaluation of Carcinogenic Risks to Humans, which met in
20		Lyon, 10-18 March 1987, IARC, Lyon, 1987; pp.56 and 64. 【IV-1】
21	<u>116</u>	Charidal In IADC (ad) IADC Managements on Evaluation of Causin again
22 23	110	Glycidol. In IARC (ed.), IARC Monographs on Evaluation of Carcinogenic Risks to Humans volume 77, some industrial chemicals, representing the
$\frac{23}{24}$		views and expert opinions of an IARC Working Group on the Evaluation of
$\frac{24}{25}$		Carcinogenic Risks to Humans, which met in Lyon, 15-22 February 2000,
26		IARC, Lyon, 2000; pp.469-86. 【厚 B: G-2】
27		1A10, Lyon, 2000, pp.403 00. 1/4 D . 0 21
28	<u>117</u>	Tarantino LM (Director, Office of Food Additive Safety, Center for Food Safety
29		and Applied Nutrition, Food and Drug Administration), Re: GRAS Notice
30		No.GRN 000269, May 21 2009. [IV-2]
31		参考:
32		http://www.fda.gov/Food/FoodIngredientsPackaging/GenerallyRecognizedasS
33		afeGRAS/GRASListings/ucm166073.htm
34		are drain, draine bisoning of a cini 1000 (o. iitiii
35	118	Keller and Heckmann LLP, Re: GRAS notification for Taiyo-Kagaku's PGFAs,
36	_	October 10 2008. [IV-3]
37		参考:http://www.accessdata.fda.gov/scripts/fcn/gras_notices/grn000269.pdf