1 2. 実験動物等における毒性

- 2 (1)急性毒性
- 3 精製 FB1 を経口投与した急性毒性試験結果を表 4 にまとめた。実験動
- 4 物を用いた急性毒性試験において、初期に一過性の Sa 濃度上昇が認めら
- 5 れている。FB1 の標的器官は、ほとんどの動物で肝臓及び/又は腎臓であ
- 6 った。FB1の単回投与による死亡例は報告されていない。

第 40 回かび毒・自然毒等専門調査会

【参考資料2】

表1 単回投与によるフモニシンの急性毒性

動物種	化合物	観察	1 群	用量	投与	影響	LOAEL	NOAEL	参考文献
	(純度)	期間	匹数	(mg/kg 体	経路		(mg/kg	(mg/kg	
				重)			体重)	体重)	
雄 Swiss	精製 FB1	0~120 時間	$3\sim7$	25、0.03 (0	強制	・25 mg/kg 体重投与群で、投与 2 時間以内に小腸、	25	0.03	(参照 1. EN
NIH マウ	(>95%)		(時	時間を	経口	腎臓及び肝臓の Sa 濃度が増加。			Enongene, et al.
ス、8 週齢			間ご	対照)		・25 mg/kg 体重投与群で、肝臓では投与 12 時間			(2002) #128)
			と)			目にピークとなり、48 時間目に投与前の濃度とな			
						った。			
雌 BALB/c	精製 FB1	4、8時間	4	0, 25	強制	・FB1 投与 4~8 時間目の肝臓で $TNF\alpha$ シグナル	25	— а	(参照 2. N
マウス 7 週	(>90%)				経口	伝達経路に関与する遺伝子が誘導された。			Bhandari, et al.
齢、約 20 g									(2002) #129)
雄 F344 ラ	精製 FB1	7日間	5	0 、1.0 、	強制	・21.5 mg/kg 体重以上の投与群で飼料摂取量減少	21.5	10.0	(参照 3. C McKean,
ット、週齢	(>98%)			2.15, 4.64,	経口	及び歩行障害がみられた。	_		et al. (2006) #130)
不明、90~				10.0、21.5、		・死亡例なし。			
110 g				46.4					
雄 F 344 ラ	精製 FB1	10 日間	3~6	0、10、25	強制	・尿中の Sa/So 比及びスフィンガニン1リン酸/ス	10	a	(参照 4. Q Cai, et
ット、5週	(>98%)				経口	フィンゴシン1リン酸比の増加。			al. (2007) #53)
齢、100 g									
雄 Wistar ラ	精製 FB1	4、24、48	6	0、0.005、	強制	・全投与量で肝細胞のアポトーシス数が増加し、用	0.5	— а	(参照 5. A Domijan,
ット、週齢不	(Sigma	時間		0.05, 0.5	経口	量依存的であった。		— а	et al. (2008) #127)
明、~230 g	98%)					・0.5 mg/kg 体重投与群で肝臓に主にみられたのは			
						細胞壊死であった。			
雄ウサギ、50	精製 FB1	7日間	12	31.5	強制	・体重、肝臓重量抑制、血液化学的異常、尿タンパ	31.5	— а	(参照 6. RB Orsi, et
日齢、1.7 kg	(>95%)				経口	ク質異常、肝臓及び腎臓のうっ血及び変性。			al. (2009) #54)

a:設定できず

第 40 回かび毒・自然毒等専門調査会

【参考資料2】

動物種	化合物	観察	1 群	用量	投与	影響	LOAEL	NOAEL	参考文献
	(純度)	期間	匹数	(mg/kg 体	経路		(mg/kg	(mg/kg	
				重)			体重)	体重)	
雄去勢離乳	精製 FB1	2, 6, 12,	4	5	強制	・肺水腫の開始を示す挙動及び臨床徴候がみられ	5	— а	(参照 7. P Dilkin,
ブタ、8 週	(Sigma)	24, 48, 72,		(対照群な	経口	た。			et al. (2010) #62)
齢、25 kg		96 時間		し)		・投与後2日目より不活発となり、被毛の乱れ、心			
						拍数の増加、呼吸数の増加がみられた。			
						・喫水量及び摂餌量が減少した。			
						・心臓壁の弛緩及び肥大並びに肝臓、腎臓及び肺に			
						わずかなうっ血が認められたが、明らかな組織学的			
						変化はみられなかった。			
						・血漿及び尿の Sa 及び Sa/So 比はそれぞれ投与後			
						12 及び 48 時間が最高値であった。			

a:設定できず

【機密性2情報】

<参照文献>

- E. N. Enongene, R. P. Sharma, N. Bhandari, J. D. Miller, F. I. Meredith, K. A. Voss and R. T. Riley. Persistence and reversibility of the elevation in free sphingoid bases induced by fumonisin inhibition of ceramide synthase. Toxicol Sci. 2002; 67: 173-81 #128
- N. Bhandari and R. P. Sharma. Fumonisin B(1)-induced alterations in cytokine expression and apoptosis signaling genes in mouse liver and kidney after an acute exposure. Toxicology. 2002; 172: 81-92 #129
- 3 C. McKean, L. Tang, M. Tang, M. Billam, Z. Wang, C. W. Theodorakis, R. J. Kendall and J. S. Wang. Comparative acute and combinative toxicity of aflatoxin B1 and fumonisin B1 in animals and human cells. Food Chem Toxicol. 2006; 44: 868-76 #130
- 4 Q. Cai, L. Tang and J. S. Wang. Validation of fumonisin biomarkers in F344 rats. Toxicol Appl Pharmacol. 2007; 225: 28-39 #53
- A. Domijan, D. Zeljezic, M. Peraica, G. Kovacevic, G. Gregorovic, Z. Krstanac, K. Horvatin and M. Kalafatic. Early toxic effects of fumonisin B1 in rat liver. Hum Exp Toxicol. 2008; 27: 895-900 #127
- R. B. Orsi, P. Dilkin, J. G. Xavier, S. Aquino, L. O. Rocha and B. Correa. Acute toxicity of a single gavage dose of fumonisin B1 in rabbits. Chem Biol Interact. 2009; 179: 351-5 #54
- P. Dilkin, G. Direito, M. M. Simas, C. A. Mallmann and B. Correa. Toxicokinetics and toxicological effects of single oral dose of fumonisin B1 containing Fusarium verticillioides culture material in weaned piglets. Chem Biol Interact. 2010; 185: 157-62 #62