



資料 2-1

府食第216号
平成17年3月4日

食品安全委員会
委員長 寺田 雅昭 殿

添加物専門調査会
座長 福島 昭治

ヒドロキシプロピルセルロースに係る食品健康影響評価について

平成16年8月16日付け厚生労働省発食安第0816001号をもって、厚生労働大臣から食品安全委員会に対して意見を求められたヒドロキシプロピルセルロースに係る食品健康影響評価について、当専門調査会において審議を行った結果は別添のとおりですので報告します。

ヒドロキシプロピルセルロースを添加物として 定めることに係る食品健康影響評価に関する審議結果

1 はじめに

ヒドロキシプロピルセルロース（HPC）は天然に広く存在するセルロース（パルプ）を原料とし、これを水酸化ナトリウムで処理した後、プロピレンオキサイド等のエーテル化剤と反応して得られる非イオン性のセルロースエーテルである。

わが国では日本薬局方第二部に収載されており^{1), 2), 3)}、錠剤・顆粒剤の滑沢剤、コーティング剤、崩壊剤、結合剤、シロップの懸濁・安定化剤、パップ剤の増粘剤、軟膏・ゼリー基剤等として使用されている。

米国において、HPCは食品添加物⁴⁾、間接食品添加物⁵⁾及び医薬品の原料等^{6), 7), 8)}として使用されており、食品添加物としては乳化剤、フィルム形成剤、保護コロイド、安定剤、分散剤、粘稠化剤及び結合剤としてGMP（Good Manufacturing Practice）のもとで使用が認められている。

また、欧州連合（EU）では、食品添加物⁹⁾及び医薬品添加剤^{10), 11)}として使用が認められており、食品添加物としては一部の食品を除き一般食品にGMPのもとで使用することができ、また、成分規格が定められている⁹⁾。

FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議（JECFA）では、1989年の第35回会議において、7種の加工セルロース（メチルセルロース、メチルエチルセルロース、HPC、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、エチルセルロース及びエチルヒドロキシエチルセルロース）について、ADIは「特定しない（not specified）」と結論されている¹²⁾。

2 背景等

厚生労働省は、平成14年7月の薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会での了承事項に従い、JECFAで国際的に安全性評価が終了し、一定の範囲内で安全性が確認されており、かつ、米国及びEU諸国等で使用が広く認められていて国際的に必要性が高いと考えられる食品添加物46品目については、企業等からの指定要請を待つことなく、指定に向けた検討を開始する方針を示している。この方針に従い、HPCについて評価資料がまとまったことから、食品安全基本法に基づき、厚生労働省から食品安全委員会に食品健康影響評価が依頼されたものである。（平成16年8月16日、関係書類を接受）

3 添加物指定の概要

米国では特に使用制限が設けられていないこと、また、EUにおける使用制限は特定の食品の品質を規定するための添加物の使用制限であり、衛生規制としての安全性に基づく使用制限ではないと考えられること等から、使用基準は設定せず、新た

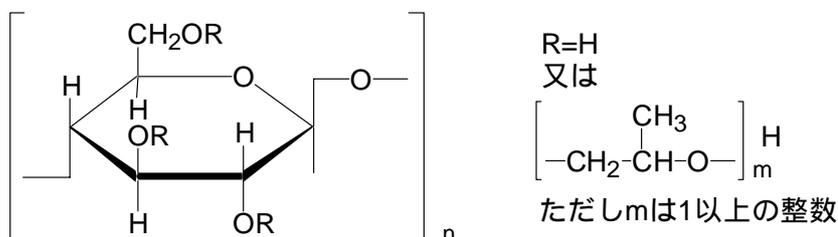
に添加物として指定しようとするものである。

4 名称等

名称： ヒドロキシプロピルセルロース

英名： Hydroxypropylcellulose、Cellulose 2-hydroxypropyl ether

構造式：



分子量：約 30,000 (n = 約 100) ~ 約 1,000,000 (n = 約 2,500) ¹³⁾

性状等： 白色～帯黄白色の粉末又は粒状で、ほとんど臭いがないセルロース誘導体で、非イオン性である。塩類や酸、アルカリに不安定で、界面活性作用、熱可塑性も有する。

5 安全性

1) 体内動態

ラット（雌雄各 1 匹）にヒドロキシプロピル基を ¹⁴C で標識した ¹⁴C-低置換度 HPC (¹⁴C-L-HPC)（ヒドロキシプロピル基を 10.5% 含む）を 15% アラビアゴムに懸濁したものを経口投与（1.3 g/kg 体重）し、尿、糞、胆汁、組織及び消化管中の放射活性を測定した試験を 3 回実施した ¹⁴⁾。96 時間以内にほとんどの放射活性は糞中に排泄され（雄 97.3%、雌 96.8%）、糞及び尿を合わせると、96 時間以内に雄 99.9%、雌 98.3%の放射活性がそれぞれ排泄された。胆汁及び組織中の放射活性は非常に低く、その中では肝臓に最高値がみられたが、72 時間後には痕跡程度であった。消化管内の放射活性は 48 時間後には投与量の 1.5% に減少し、72 時間後には 0.05% 以下であった。尿中代謝物の放射活性は完全な分析を行うには不十分な程度であったが、グリセロールやグルコースより若干分子量が大きいものであった。これらの結果から、ラットでは HPC は消化管からほとんど吸収されないと結論されている。

ラット（雌雄各 2 匹）に ¹⁴C-HPC を経口投与（250、1,000 mg/kg 体重）して、呼気、尿、血液、肝、腎及び消化管中の放射活性を測定した結果、呼気及び血液からは放射活性は測定できなかった。尿中には 24 時間までに総放射活性の約 3.2% が認められた。糞中には 96 時間までに放射活性の 96 ~ 100.5% がみられ、その大部分は 12 時間 ~ 48 時間の間に排泄された。肝、腎及び消化管には 0 ~ 0.25% が認められた ¹⁵⁾。

2) 毒性

急性毒性

SD ラット (各群 5 匹) に HPC (2.0、3.0、4.6、6.8、10.2 g/kg 体重) を 10% 水溶液として単回経口投与 (10.2 g/kg 体重では投与量が多量となるため、投与を 2 回に分け、初回投与 2 時間後に再度投与) した。14 日間観察した結果、10.2 g/kg 体重投与群では 2 回目の投与後約 30 分経過して脱力感を示したが、24 時間以内には回復していた。その他の群では行動異常、また、全投与群で死亡例は認められず、剖検時の臓器・組織の肉眼的観察においても異常は観察されなかった。LD₅₀ は 10.2 g/kg 体重以上とされている¹⁶⁾。

Wistar ラット (雌雄各 10 匹) に 1%アラビアゴムに懸濁した低置換度 HPC (L-HPC) (5、10、15 g/kg 体重) をそれぞれ 1 日に 2、4 及び 6 回に分け 30 分～1 時間の間隔で経口投与した。その後 1 週間観察したが、行動異常および死亡例は認められなかった。剖検時、10 g/kg 体重投与群で肺炎や気管支炎を観察したが、その他の臓器には異常はなく、また、その他の群においては各臓器に投与に関連した異常は観察されなかった。LD₅₀ は 15 g/kg 体重以上とされている¹⁷⁾。

雌雄 Wistar ラット及び雄性 dd マウスに置換度の異なる 3 種類の HPC (低粘度、中粘度、高粘度) を経口 (5 g/kg 体重)、また中粘度 HPC を腹腔内 (2.5 g/kg 体重) あるいは静脈内 (ラット: 0.25 g/kg 体重、マウス: 0.5 g/kg 体重) 投与した。7 日間観察した結果、死亡例は認められず、一過性の行動異常 (軽い運動失調 light ataxia、不活発 inactivity) が観察されたのみで、これらは翌日には回復した¹⁸⁾。

反復投与毒性

Wistar ラット (雌雄各 10 匹) に 1%アラビアゴムに懸濁した L-HPC を 30 日間経口投与 (0、1.5、3.0、6.0 g/kg 体重/日) した結果、L-HPC 投与に起因した明らかな影響は認められなかった¹⁷⁾。

SD ラット (雌雄各 5 匹) に HPC (0.2、1、5%) あるいは対照群としてセルロース (0.2、1、5%) の混合粉末飼料を 90 日間自由に摂取させる試験が 2 回実施された。実験期間中、一方の試験において対照として 5%セルロースを投与した雄の 1 例が死亡したが、2 回の試験とも HPC 投与に起因した明らかな影響は認められなかった¹⁹⁾。

SD ラット (雌雄各 12 匹) に HPC 混合粉末飼料 (0、0.1、1、10%) を 13 週間自由摂取させた。実験期間中、対照群及び投与群ともに死亡は認められず、一般状態観察においても投与に起因した特記すべき症状の発現は認められなかった。10%投与群において投与初期より軟便が認められ、この傾向は雄で顕著であった。また、10%投与群では雄でわずかな体重増加抑制傾向がみられたが、摂餌量では雌雄とも増加が認められた。尿検査では、いずれの検査項目におい

ても投与に起因した影響は認められなかった。血液学的検査では、1%以上の投与群の雄で白血球数の増加、雌では減少がみられたが、その他の検査項目では群間に差は認められなかった。血液生化学的検査では投与に起因した明らかな異常は認められなかった。臓器重量測定においても群間に明らかな差は認められなかった。病理組織学的検査において、対照群を含む各群に散発的に病変が観察されたが、投与によると考えられる病変の誘発は観察されなかった。以上より 10%投与群において観察された軟便を除き、投与に起因した明らかな影響は認められなかった²⁰⁾。

Wistar ラット（雌雄各 10 匹）に 1%アラビアゴムに懸濁した L-HPC（0、1.5、3.0、6.0 g/kg 体重/日）を 6 ヶ月間経口投与（ただし、対照群と 6.0 g/kg 群には投与溶液を 2 回に分けて投与）した。実験期間中、一般状態では L-HPC 投与による明らかな影響は観察されなかった。摂餌量では対照群と投与群の間に明らかな差は認められなかったが、体重では 6.0 g/kg 体重/日投与群で増加抑制が認められ、雌においては統計学的に有意であった。血液学的検査では、雄の 3.0 g/kg 体重/日以上投与群でヘモグロビン量が有意に低下したが、用量相関性はみられなかった。また、尿検査では投与による明らかな影響は認められなかった。血液生化学的検査では、雄で L-HPC 投与に関連した変化は認められなかったが、雌においては 6.0 g/kg 体重/日投与群で総コレステロール量の減少が認められた。臓器重量では雄の 6.0 g/kg 体重/日投与群で精巣比重量の有意な増加、雌の 3.0 g/kg 体重/日以上投与群で腎臓重量の有意な減少、また、雌の 6.0 g/kg 体重/日投与群で副腎重量の有意な減少が認められた。病理組織学的検査では対照群を含む各群に散発的に変化が観察されたが、投与に関連した明らかな病変は認められなかった¹⁷⁾。

臓器重量の変化は、体重増加抑制に伴うものと考えられ、また、雄の 6.0 g/kg 体重/日投与群で認められた精巣比重量の増加は絶対重量の変化を伴うものではないことから、本物質投与による毒性影響ではないと考えられる。

以上から、6.0 g/kg 体重/日投与群における体重増加抑制に基づき、無毒性量（NOAEL）は、3.0 g/kg 体重/日と考えられる。

ヒドロキシプロピルメチルセルロースに関し、概略以下の報告がある。

（ヒドロキシプロピルメチルセルロース）

ラット（雌雄各 50 匹）にヒドロキシプロピルメチルセルロース（0、1、5、20%）を 2 年間混餌投与した。20%投与群の雄では体重増加抑制が観察されたが、その他の群では体重増加に対する投与の影響はみられなかった。対照群と投与群の死亡率は 60～84%であり、投与による影響はみられなかった。血液学的検査では、20%投与群で赤血球数とヘモグロビン量の低下がみられたが、その他の投与群では対照群と同様の推移を示した。尿検査では、投与による影響は認められなかった。臓器重量及び体重は、各群間でわずかな違い

がみられたのみであった。病理組織学的検査では、老齢による寄生虫や肺疾患といったまれにある疾患を除けば、投与による組織障害は観察されなかった^{15), 21), 22)}。

発がん性

HPCの発がん性に関しては、文献検索による個別報告、米国FDAによるGRAS報告書²¹⁾、JECFAの報告書¹²⁾において、長期毒性試験を含め発がん性を検索した成績の報告は認められないとされている。

Wistar ラットに HPC を 6 ヶ月間経口投与した際の病理組織学的検査の結果¹⁷⁾があり、特定臓器における異常増殖の所見は全く認めなかったとの記載がある。

類似の加工セルロースであるヒドロキシプロピルメチルセルロース（1、5、20%）の2年間混餌投与試験¹⁵⁾（反復投与毒性の項参照）の成績があるが、この場合でも病理組織学的検査において明らかな変化は認められていない。

生殖発生毒性

Wistar 妊娠ラット（各群 36～37 匹）に 1%アラビアゴムに懸濁した L-HPC（ヒドロキシプロピル基を 5～16%含む）（0、200、1,000、5,000 mg/kg 体重/日）を妊娠 7～17 日の間経口投与した。妊娠期間中は母動物の一般状態及び体重に投与による影響は認められなかった。妊娠 21 日に各群 21～24 匹の母動物を帝王切開した結果、5,000 mg/kg 体重/日投与群において着床数及び生存胎児数の減少傾向、吸収胚数の増加傾向並びに着床前及び着床後の胚死亡率の増加が認められたが、胎児の骨格及び内臓検査では対照群と比べて差は認められなかった。自然分娩させた各群 12～15 匹の妊娠ラットから得た児について、出生児数、死産児数及び外形異常において差は認められなかったが、1,000 mg/kg 体重/日以上 の投与群で、分娩率の減少がみられたが、低下の程度は軽度であった。哺育中の児の一般状態及び出生時と生後 21 日の体重は、対照群と同様の推移を示していた。5,000 mg/kg 体重/日投与群で耳介展開及び発毛時期に僅かであるが遅延が認められた。生後 4 週時における精巣の下降や 5 週時における子宮開口率が低下傾向を示した。児は生後 28 日で離乳し、生後 35 日に一般行動及び神経反射について検査したが、群間に差は認められなかった。離乳児の骨格及び臓器検査では対照群との間に差は認められなかった。35 日齢の児について各群の同腹児から雌雄 1 匹ずつを屠殺し、臓器重量を測定したが、差は認められなかった。自然分娩させた新生児は 10～11 週齢で性周期を確認した後、11～12 週齢で対照群の雌雄各 21 匹、200 mg/kg 体重/日投与群の各 28 匹、1,000 及び 5,000 mg/kg 体重/日投与群の各 26 匹をそれぞれ交配した結果、交尾率及び妊娠率には差は認められなかった。妊娠 21 日の母動物の黄体数、着床数、生存及び死亡胎児数、吸収胚数、胎児重量について、5,000 mg/kg 体重/日投与群でも差は認められな

った。また、胎児の外表面に異常は認められなかった²³⁾。以上から、NOAEL は 1,000 mg/kg 体重/日と考えられる。

妊娠ヒマラヤンウサギ(各群 11~12 匹)に 1%アラビアゴムに懸濁した L-HPC (ヒドロキシプロピル基を 5~16%含む)(0、200、1,000、5,000 mg/kg 体重/日)を妊娠 6~18 日間経口投与した。試験期間中の一般状態に投与に起因した変化は認められなかった。投与期間中、5,000 mg/kg 体重/日投与群では対照群に比べ軽度な体重増加抑制が認められたが、投与終了後は対照群と同様の推移を示した。妊娠 29 日に全母動物を帝王切開し、胎児を摘出した。着床前胚死亡率が 5,000 mg/kg 体重/日投与群において有意に増加した。着床数は投与群で減少傾向を示したが、有意な差は認められなかった。生存胎児の平均体重でも群間に有意な差を認めなかった。全ての生存胎児について骨格及び内臓検査を行ったが、奇形の発生率は対照群を含む各群とも低く、対照群と投与群との間に差は認められなかった²⁴⁾。以上から、NOAEL は 1,000 mg/kg 体重/日と考えられる。

遺伝毒性

細菌 (TA98、TA100、TA1535、TA1537、TA1538、WP2_{uvrA}) を用いた HPC (156~20,000 µg/プレート) の復帰突然変異試験において、代謝活性化の有無に関わらず陰性であった²⁵⁾。

HPC に限らず、加工セルロースに関して変異原性を検索したデータは多くはないが、その他の類似のセルロースの変異原性に関して、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース及びセルロースガムについて、細菌を用いた復帰突然変異試験では、いずれも変異原性は認められないとの報告がある¹⁾。また、ヒドロキシプロピルメチルセルロースの細菌を用いた復帰突然変異試験、ほ乳類培養細胞 (CHL/IU 細胞) を用いた染色体異常試験及び ICR 雄マウスを用いた小核試験の結果は、いずれも陰性であったと報告されている²⁶⁾。

HPC を用いた遺伝毒性試験データは限られているものの、同じく加工セルロースに分類されるヒドロキシプロピルメチルセルロースの *in vitro* 及び *in vivo* 試験では陰性の報告があり、またメチルセルロース及びカルボキシメチルセルロースは小核試験等の *in vivo* 試験において投与液に添加され使用されていることなど類縁物質も含め総合的に判断すると、HPC は生体にとって特段問題となる遺伝毒性を有するものではないと考えられる。

その他の動物試験データ

イ) 小腸運動に及ぼす影響

dd マウス (各群 8 匹) に L-HPC (500、1,000 mg/kg 体重)、アトロピン (5 mg/kg 体重) あるいは蒸留水を経口投与した後 20 分に 50% の硫酸バリウム (0.2 mL) を経口投与した。硫酸バリウム投与 20 分後に屠殺して、幽門から盲腸

までの小腸を摘出し、幽門から硫酸バリウムの移動した距離と小腸の全長から移動度 (mobility) を比較検討した結果、対照とした蒸留水投与群に比べ、陽性対照としたアトロピン投与群では移動度の有意な低下が観察されたが、L-HPC 投与群では蒸留水対照群と同程度であったと報告されている²⁷⁾。

ロ) 胃の潰瘍形成に及ぼす影響

24 時間絶食した雄性 Wistar ラット (各群 8 匹) に L-HPC (500、1,000 mg/kg 体重)、クロルプロマジン (5 mg/kg 体重) あるいは蒸留水を経口投与した後、Bollman ケージに 20 時間立位状態で固定して水温 28 の水を張った水浴中に入れ、24 時間ストレスを加えた。その後屠殺し、胃の潰瘍数及び潰瘍インデックスとしてびらんの長さを測定した。平均潰瘍数は対照とした蒸留水投与群では 6.63 個であったが、クロルプロマジン投与群では 0.38 個と有意に減少しており、L-HPC 投与群では 500 及び 1,000 mg/kg 体重投与群でそれぞれ 4.00 及び 4.50 個と低値を示したが、有意ではなかった。潰瘍インデックスにも同様の傾向がみられ、蒸留水投与群で 4.48 mm/ラット、クロルプロマジン投与群では 0.13 mm/ラット、L-HPC 投与群では 500 及び 1,000 mg/kg 体重投与群でそれぞれ 3.00 及び 4.49 mm/ラットであった。以上から、L-HPC 投与による胃潰瘍形成阻害作用は認められないと報告されている²⁷⁾。

ハ) 胆汁分泌に及ぼす影響

20 時間絶食した雄性 Wistar ラット (各群 8 匹) に L-HPC (500、1,000 mg/kg 体重)、デヒドロコール酸ナトリウム (300 mg/kg 体重) あるいは蒸留水を経口投与した。処置後 30 分から、カニューレーションにより 3 時間胆汁を採取した結果、デヒドロコール酸ナトリウム投与群で 1.31 mL で、対照とした蒸留水投与群の 1.28 mL に比べ増加傾向を示した。L-HPC 投与群では 500 及び 1,000 mg/kg 体重投与群でそれぞれ 1.29 及び 1.30 mL で、対照群と同程度であったと報告されている²⁷⁾。

ニ) 局所麻酔作用

雄性ニュージージーランドウサギ (各群 3 匹) の左右角膜に 0.5 及び 1.0% L-HPC 溶液、陽性対照として 0.5% プロカイン溶液、陰性対照として生理食塩水 (0.2 mL) を投与し、その後 5、15、30 及び 120 分にマンドリン線を用いて 1.5 ~ 2.0 g の強さで角膜を 10 回刺激し、角膜反射による局所麻酔作用を評価した。陽性対照のプロカイン投与群では刺激時の角膜反射が投与後 30 分まで減少したが、L-HPC 投与群では局所麻酔作用はみられなかったと報告されている²⁷⁾。

ホ) 眼粘膜刺激性試験

雄性ニュージージーランドウサギ (各群 3 匹) の角膜に 0.5 及び 1.0% の L-HPC

溶液、陽性対照として 40% イソプロピルアルコール溶液、対照として生理食塩水 (0.1 mL) を投与し、Draize 法に準拠して、虹彩の混濁化、充血および腫脹、結膜の発赤、浮腫及び分泌物をスコア化し評価した。L-HPC 投与後、瞬きが数分間観察されたが、角膜、虹彩及び結膜に変化は認められず、L-HPC による刺激性は観察されなかったと報告されている²⁷⁾。

ニュージーランドウサギ (2 匹) を用い、眼刺激性を評価した試験では、50 mg の HPC 原体を左右の結膜嚢に投与し、1 分後に左目のみを流水で 2 分間洗浄した。HPC 投与後、1、24、48、72、96 時間及び 7 日に角膜、虹彩及び結膜を個々に検査し、刺激もしくは損傷の頻度、範囲、持続性を標準評価法により評価した結果、HPC をウサギの眼に投与後 1 時間の観察で、1 分後の洗浄の有無にかかわらず結膜に極めて弱い刺激が確認されたが、24 時間では刺激は認められなかったと報告されている¹⁶⁾。

ヒトにおける観察

HPC についてはヒトへの経口投与試験の報告はないが、わが国では医薬品添加物として長年使用されており、安全性に関する問題は報告されていない。

ヒドロキシプロピルメチルセルロース、メチルセルロース及びカルボキシメチルセルロースについて 1 日あたり 30 g/ヒトまでの用量での経口投与試験が報告されているが、いずれにおいても下痢等の消化管への影響以外には、投与による影響は認められていない^{12), 22)}。なお、一般的に 1 日あたり 30 g/ヒトの摂取は、食物繊維の安全な上限摂取量とされている¹²⁾。また、食物繊維の高度摂取がミネラル吸収と生物学的利用能を妨げるという実証はほとんどないとされている²⁸⁾。

37 名の男性及び 13 名の女性について、皮膚刺激性と感作性を評価するパッチテストを行った。HPC を 10% 水溶性ペーストとしてガーゼに塗布し、皮膚に貼付け、24 時間後にガーゼを取り除き処置部皮膚の刺激性を観察し、24 時間無処置で放置した後、再度、24 時間同じ部位に HPC を貼付けた。一連の操作を 10 回繰り返した後、2 週間無処置で放置し、さらに、challenge パッチとして HPC を隣接した皮膚に塗布した結果、一連の HPC 処置において皮膚刺激性、また、challenge パッチによる感作性も誘発されなかったと報告されている²⁹⁾。

6 海外における使用量

米国における HPC の食品向け使用量は、1982 年に 4,590 kg との報告があり、これは、人口を 2 億 3 千万人として平均 0.05 mg/ヒト/日 (体重 60 kg として 0.0009 mg/kg 体重/日) に相当する³⁰⁾。

英国における食品添加物の 1984 ~ 1986 年摂取量調査において、-セルロース、メチルセルロース、HPC、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、エチルメチルセルロースの合計量で 12.2 mg/ヒト/日 (体重 60 kg として 0.20 mg/kg 体重/日)

との報告がある³¹⁾。

7 国際機関等における評価

1) JECFA における評価

JECFA は第 7 回 (1963 年)³²⁾、第 10 回 (1966 年)³³⁾ 及び第 13 回 (1969 年)³⁴⁾、³⁵⁾ の会合において、5 種の加工セルロース (modified cellulose) (メチルセルロース、メチルエチルセルロース、HPC、ヒドロキシプロピルメチルセルロース及びカルボキシメチルセルロースナトリウム) に対し、0~30 mg/kg 体重/日のグループ ADI を設定した³⁴⁾。その後、1973 年の第 17 回会合では、ラットによるヒドロキシプロピルメチルセルロースの 2 年間経口投与実験での無影響量が 2,500 mg/kg 体重/日であることから、グループ ADI を 0~25 mg/kg 体重/日としている²²⁾。さらに、第 26 回³⁶⁾ においてエチルセルロース、第 27 回会合においてエチルヒドロキシエチルセルロースが評価され、これまでの 5 物質にこれら 2 物質を加えた 7 物質について 0~25 mg/kg 体重/日のグループ ADI が設定されている。さらに、1989 年の第 35 回会合において、これまでの試験データの他に新たに提出されたメチルセルロース及びカルボキシメチルセルロースについての遺伝毒性試験データ、催奇形性試験データ、盲腸の拡張に関する知見を加えて、全データを総合評価し、HPC を含む上記 7 種の加工セルロースに「ADI を特定しない (ADI not specified)」と評価している¹²⁾。また、加工セルロースを食品添加物として使用する際は、これらの物質が緩下作用を有することを考慮に入れなければならないと指摘している。なお、上記の JECFA における評価は、HPC を含む 7 種の加工セルロースの生体に対する影響に関して、本質的な相違がないという判断を前提としている。

* JECFA における「ADI を特定しない」の定義の概略は以下のとおり³⁷⁾。

入手可能な試験データに基づき、非常に毒性の低い物質に対して適用される用語。適正に使用される範囲においては、健康に危害を示さないものであり、数値の形で表現される ADI の設定の必要はないと考えられる。この基準に適合する添加物は、技術的に有効なものでなければならず、かつ、この効果を達成するのに必要最小限の濃度で使用され、食品の劣悪な品質や粗悪品を隠したり、栄養上のアンバランスを生じるようなことがあってはならない。

2) EU における評価

EU の食品科学委員会 (SCF) は、1992 年に 5 種の加工セルロース (メチルセルロース、HPC、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、エチルメチルセルロース及びカルボキシメチルセルロースナトリウム) について、第 35 回 JECFA の評価を受けた再評価を行い、これら 5 種の加工セルロースの ADI を「特定しない」としている³⁸⁾。

8 評価結果

HPC について、提出された毒性試験成績等は必ずしも網羅的なものではないが、本物質及び類縁の加工セルロースを用いた試験結果から総合的に判断すると、遺伝毒性及び発がん性を有しないものと考えられる。また、体内動態に関する試験結果から、本物質はほとんど体内に吸収されないと考えられ、かつ、毒性試験で認められた主な所見は、難消化性の食物繊維を大量摂取した際にみられるものと同様、軟便等の消化管への軽度な影響であり、本物質は極めて毒性の低い物質であると考えられる。さらに、限られたデータではあるが、既に使用が認められている海外における使用量と反復投与試験等の結果から得られた NOAEL との乖離も大きい。

なお、本物質は、わが国において医薬品分野で使用経験があり、これまでに安全性に関して特段問題となる報告もない。

JECFA では、HPC を含む 7 種の加工セルロースについて、1989 年に「ADI を特定しない」と評価している。

以上から、HPC が添加物として適切に使用される場合、安全性に懸念がないと考えられ、ADI を設定する必要はないと評価した。

【引用文献】

- 1) 日本薬局方解説書編集委員会 編. ヒドロキシプロピルセルロース. 第十四改正 日本薬局方解説書 D-945-950 (2001).
- 2) 日本薬局方解説書編集委員会 編. 低置換度ヒドロキシプロピルセルロース. 第十四改正 日本薬局方解説書 D-951-954 (2001).
- 3) 日本医薬品添加剤協会 編集. ヒドロキシプロピルセルロース. 医薬品添加物辞典 2000 薬事日報社
- 4) §172.870 Hydroxypropyl cellulose. CFR 21 Part 170 to 199, April 1, 2002.
- 5) §177.1200 Cellophane. CFR 21 Part 170 to 199, April 1, 2002.
- 6) §73.1001 Diluents in Color Additive Mixtures for Drug Use Exempt from Certification. CFR 21 Part 1 to 99, April 1, 2002.
- 7) United States Pharmacopeial Convention, Inc., Meeting at Washington, D.C., April 12-16, 2000. Prepared by the council of experts and published by the board of trustees. Hydroxypropyl Cellulose. The United States Pharmacopeia, The National Formulary. (2003) 2774-2776.
- 8) Hercules. Effect of KLUCCEL EF and EXF Hydroxypropylcellulose as granulating agents in a low-dose hydrochlorothiazide tablet formulation. Technical Information Bulletin VC-572A.
- 9) Laying down specific purity criteria on food additives other than colours and sweeteners. commission directive 96/77/EC of Dec. 1996. OJ L 339, 30.12.1996, pp.1

(Text with EEA Relevance)

- 10) Council of Europe. Hydroxypropyl Cellulose. European Pharmacopoeia 4th Edition (2002) 1347-1348.
- 11) Hydroxypropyl Cellulose. *British Pharmacopoeia* (2002) 1: 913-914.
- 12) Toxicological evaluation of certain food additives and contaminants. WHO Food Additives Series, No.26 pp.81-123 Geneva 1990. The 35th Meeting of the JECFA.
- 13) 63th JECFA. Hydroxypropyl Cellulose (Revised Specification). FNP52 Add 12, 2004.
- 14) Kitagawa H, Saito H, Yokoshima T, Nanbo T, Ushioda K, Ueda T, Oyabu S. Absorption, distribution, excretion and metabolism of ¹⁴C-hydroxypropylcellulose of low-substitution. *応用薬理* (1976) 12: 33-39. (特載)
- 15) Liebert MA. Final report on the safety assessment of hydroxyethylcellulose, methylcellulose, hydroxypropyl methylcellulose, and cellulose gum. *J. Am. Coll. Toxicol.* (1986) 5: 1-59.
- 16) Toxicity studies on hydroxypropyl cellulose. Industrial Bio-Test Laboratories, Inc. Report to Hercules Powder Company, Inc.
- 17) Kitagawa H, Yano H, Saito H, Fukuda Y. Acute, subacute and chronic toxicities of hydroxypropylcellulose of low-substitution in rats. *応用薬理* (1976) 12: 41-66.(特載)
- 18) Kitagawa H, Tokunaga T, Ebihara S, Kawana H, Satoh T. Acute toxicities of hydroxypropyl cellulose in mice and rats. *Pharmacometrics* (1970) 4: 1013-1015. (特載)
- 19) 90-Day subacute oral toxicity of Klucel-Albino rats. Industrial Bio-Test Laboratories, Inc. Report to Hercules Powder Company, Inc. (1963)
- 20) 日本曹達(株). 日曹 Hydroxy Propyl Cellulose のラットを用いた亜急性毒性試験. 日曹 HPC の亜急性毒性試験 (株)生物医学研究所
- 21) FDA. GRAS (Generally Recognized as Safe) Food ingredients cellulose and derivatives. National Technical Information Service (NTIS) PB-221 228 Dec 1972.
- 22) Toxicological evaluation of some food additives including anti-caking agents, antimicrobials, antioxidants, emulsifiers and thickening agents. WHO Food Additives Series, 1974, No.5 pp.301-315. JECFA which met in Geneva, 25 June - 4 July 1973.
- 23) Kitagawa H, Satoh T, Katoh M, Makita T, Hashimoto Y. Teratological study of hydroxypropylcellulose of low substitution (L-HPC) in rats. *応用薬理* (1978) 16: 271-298. (特載)
- 24) Kitagawa H, Satoh T, Saito H, Katoh M, Makita T, Hashimoto Y. Teratological study of hydroxypropylcellulose of low substitution (L-HPC) in rabbits. *応用薬理* (1978) 16: 259-269. (特載)
- 25) ヒドロキシプロピルセルロース (HPC) の微生物を用いる復帰突然変異試験. 三栄源エフ・エフ・アイ(株) 品質保証部 (2003) (社内資料)
- 26) 食品添加物の指定等に関する薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会毒性・添加

物合同部会報告について（ヒドロキシプロピルメチルセルロースの指定について）（平成14年7月30日）

- 27) Kitagawa H, Saito H. General pharmacology of hydroxypropylcellulose of low substitution (L-HPC). *応用薬理* (1978) 16: 299-302. (特載)
- 28) Diet and Health. Implications for Reducing Chronic Disease Risk: Dietary Fiber. National Research Council, Committee on Diet and Health. National Academy Press pp.291-309 (1989).
- 29) Human repeated insult patch test on hydroxypropyl cellulose. Industrial Bio-Test Laboratories, Inc. Dr. John P. Frawley, Hercules Powder Company, Inc. (1962)
- 30) National Research Council, Washington DC. 1987 Poundage and Technical Effects Update of Substances Added to Food. NTIS Technical Report, Dec, 89 (PB91-127266).
- 31) Ministry of Agriculture, Fisheries and Food. Dietary intake of food additives in the UK : initial surveillance. The thirty-seventh report of the steering group on chemical aspects of food surveillance. Food surveillance paper No.37, LONDON : HMSO.
- 32) Specifications for the identity and purity of Food Additives and their toxicological evaluation: emulsifiers, stabilizers, bleaching and maturing agents. 7th Report of the JECFA. WHO Technical Report Series No.281 (1964).
- 33) Specifications for the identity and purity of Food Additives and their toxicological evaluation: some emulsifiers and stabilizers and certain other substances. 10th Report of the JECFA. WHO Technical Report Series No.373, FAO Nutrition Meetings Report Series No.43 (1967).
- 34) Toxicological evaluation of some food colours, emulsifiers, stabilizers, anti-caking agents and certain other substances. FAO Nutrition Meetings Report Series No.46A WHO/Food ADD/70.36. JECFA which met in Rome, 27 May-4 June 1969.
- 35) Specifications for the identity and purity of Food Additives and their toxicological evaluation: some food colours, emulsifiers stabilizers, anticaking agents, and certain other substances. 13th Report of the JECFA. WHO Technical Report Series No.445, FAO Nutrition Meetings Report Series No.46 (1970).
- 36) Evaluation of certain food additives and contaminants. WHO Technical Report Series 683, 1982. 26th Report of the JECFA
- 37) Principles for the safety assessment of food additives and contaminants in food. World Health Organization, International Program on Chemical Safety in Cooperation with the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives, Geneva, Environmental Health Criteria 70 (1987).
- 38) Food-science and techniques. Reports of the Science Committee for Food (Thirty-second series). The European Commission (1994).

ヒドロキシプロピルセルロース (HPC) 安全性試験結果

試験種類	投与期間	投与方法	動物種・動物数群	投与物質	投与量又は濃度	試験結果	文献No	
急性毒性	単回	経口	ラット 5匹	HPC	2.0、3.0、4.6、6.8、 10.2 g/kg 体重	LD ₅₀ >10.2 g/kg 体重	16	
	1日間(2、4及び6回に分割)	経口	ラット 雌雄各10匹	L-HPC	5、10、15 g/kg 体重	LD ₅₀ >15 g/kg 体重	17	
	単回	経口	ラット	低粘度 HPC		LD ₅₀ >5 g/kg 体重	LD ₅₀ >5 g/kg 体重	18
			雄マウス			LD ₅₀ >5 g/kg 体重		
		経口	ラット	中粘度 HPC		LD ₅₀ >5 g/kg 体重		
			雄マウス			LD ₅₀ >5 g/kg 体重		
		腹腔内	ラット	LD ₅₀ >2.5 g/kg 体重				
			雄マウス	LD ₅₀ >2.5 g/kg 体重				
静注	ラット	LD ₅₀ >0.25 g/kg 体重						
	雄マウス	LD ₅₀ >0.5 g/kg 体重						
経口	ラット	高粘度 HPC	LD ₅₀ >5 g/kg 体重					
	雄マウス		LD ₅₀ >5 g/kg 体重					
反復投与毒性	30日間	経口	ラット 雌雄各10匹	L-HPC	0、1.5、3.0、6.0 g/kg 体重/日	全ての投与群で投与による明らかな影響は認められなかった。	17	
	90日間	混餌	ラット 雌雄各5匹	HPC	0、0.2、1、5% (0、100、500、2,500 mg/kg 体重/日)*	全ての投与群で投与による明らかな影響は認められなかった。	19	
	13週間	混餌	ラット 雌雄各12匹	HPC	0、0.1、1、10% (0、50、500、5,000 mg/kg 体重/日)*	10%投与群において観察された軟便を除き、投与に起因した明らかな影響は認められなかった。	20	
	6ヶ月間	経口	ラット 雌雄各10匹	L-HPC	0、1.5、3.0、6.0 g/kg 体重/日	6 g/kg 体重/日投与群の雌において、体重増加抑制、総コレステロールの減少、腎重量、副腎重量の減少、雄で精巣比重量の増加が認められた。	17	
生殖発生毒性	妊娠 7-17日	経口	ラット 36-37匹	L-HPC	0、200、1,000、5,000 mg/kg 体重/日	5,000 mg/kg 体重/日投与群において着床前及び着床後の胚死亡率の増加が認められた。	23	
	妊娠 6-18日	経口	ウサギ 11-12匹	L-HPC	0、200、1,000、5,000 mg/kg 体重/日	5,000 mg/kg 体重/日投与群において着床前胚死亡率の増加が認められた。	24	
遺伝毒性	復帰突然変異試験		TA98、 TA100、 TA1535、 TA1537、 TA1538、 WP2 <i>uvrA</i>	HPC	156 ~ 20,000 µg/ プレート	S9mix の有無にかかわらず、すべて陰性であった。	25	

試験種類	投与期間	投与方法	動物種・動物数/群	投与物質	投与量又は濃度	試験結果	文献No
その他	小腸運動に及ぼす影響	経口	マウス 8匹	L-HPC	0、500、1,000 mg/kg 体重	小腸流動性は対照群と同程度であった。	27
	胃の潰瘍形成に及ぼす影響	経口	雄ラット 8匹(24時間絶食後)	L-HPC	0、500、1,000 mg/kg 体重	平均潰瘍数は対照群に比べ低値を示したが有意ではなかった。潰瘍インデックスは対照群と同程度であった。	27
	胆汁分泌への影響	経口	雄ラット 8匹	L-HPC	0、500、1,000 mg/kg 体重	胆汁分泌は対照群と同程度であった。	27
	局所麻酔作用	角膜投与	雄ウサギ 3匹	L-HPC	0.5、1.0%	局所麻酔作用はみられなかった。	27
	眼粘膜刺激性	角膜投与	雄ウサギ 3匹	L-HPC	0.5、1.0%	刺激性はみられなかった。	27
		結膜のう投与	ウサギ 2匹	HPC	50 mg	投与後1時間の観察で、結膜に極めて弱い刺激が確認されたが、24時間では刺激は認められなかった。	16
パッチテスト	皮膚塗布	37名男性 13名女性	HPC	10%水溶性ペースト	皮膚刺激性、感作性は認められなかった。	29	

(参考：ヒドロキシプロピルメチルセルロース)

試験種類	投与期間	投与方法	動物種・動物数/群	投与物質	投与量又は濃度	試験結果	文献No
反復投与	2年間	混餌	ラット 雌雄各50匹	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	0、1、5、20% (0、500、2,500、 10,000 mg/kg 体重/ 日)*	20%投与群の雄において、体重増加抑制、赤血球数、ヘモグロビン量の低下が認められた。	15、 21、 22

* JECFA “Principles for the safety assessment of food additives and contaminants in food”³⁷⁾に基づく事務局換算。

ヒドロキシプロピルセルロースに係る食品健康影響評価について

審議の経緯

平成16年8月16日	厚生労働大臣から添加物の指定に係る食品健康影響食品健康影響評価について要請、関係書類の接受
平成16年8月19日	第58回食品安全委員会(要望事項説明)
平成16年12月22日	第15回添加物専門調査会
平成17年1月20日	第78回食品安全委員会(報告)
平成17年1月20日から2月16日	国民からの意見聴取
平成17年3月4日	添加物専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告

食品安全委員会添加物専門調査会専門委員

座長	福島昭治
座長代理	山添 康
	井上和秀
	今井田克己
	江馬 眞
	大野泰雄
	西川秋佳
	林 眞
	三森国敏
	吉池信男

ヒドロキシプロピルセルロースの食品健康影響評価に関する
審議結果についての御意見・情報の募集結果について

1. 実施期間 平成17年1月20日～平成17年2月16日
2. 提出方法 インターネット、ファックス、郵送
3. 提出状況 1通
4. 御意見・情報の概要及びそれに対する添加物専門調査会の回答

	御意見・情報の概要	専門調査会の回答
1	<p>貴委員会として、「ADIを設定する必要はない」と評価した判断理由を明確に示して欲しい。</p> <p>「添加物専門調査会における審議状況について」の「8 評価結果」の項において、「ADIを設定する必要はない」という結論を導いている。一方で、12月22日開催の第15回専門調査会配布資料の参考資料1によれば、既にわが国で指定済みの類似化合物ヒドロキシプロピルメチルセルロース（HPMC）については、（JECFAではADIを特定しないと評価しているものの、）ADIを21mg/体重/日と算出している。</p> <p>類似の化合物であり、添加物としての用途や特性も比較的似ているものについて、一方はADIが数値化され、他方は「設定する必要はない」と評価されているのは整合性に欠けると思われる。なお、HPMCについては、摂取量を推定した上で、ADIを鑑みて「保健機能食品に係るカプセル基剤及び錠剤コーティング剤以外の用途に使用してはならない」という使用基準が定められている。</p>	<p>ヒドロキシプロピルセルロース（HPC）は、ほとんど体内に吸収されず、ヒト等の毒性試験における主な所見は、難消化性の食物繊維の大量摂取によるものと同様、軟便等の消化管への軽度な影響であり、本物質及び類縁の加工セルロースを用いた試験結果から総合的に判断すると、極めて毒性の低い物質であると考えられます。また、試験データから毒性が認められないと判断される用量（摂取）レベルと添加物として推定される摂取量レベルの間に十分な安全域が確保されるものと考えられることなどから、「ADIを設定する必要はない」と評価したところです。</p> <p>なお、HPMCについては、平成14年に厚生労働省の薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会毒性・添加物合同部会において審議され、HPMCの物理化学的性質に起因すると考えられる下痢、体重増加抑制等を考慮し、ADIを21mg/kg体重/日と設定したものと承知しておりますが、当調査会においてはHPMCに関するこれらの情報も含めて、HPCの安全性評価を行った結果、HPCについては「ADIを設定する必要はない」と結論したところです。</p>

	御意見・情報の概要	専門調査会の回答
2	<p>適切な使用基準を設定すべきであると考え る。</p> <p>今回の「添加物専門調査会における審議状況 について」の「3 添加物指定の概要」の項には、 「米国では特に使用制限が設けられていないこ と、また、EUにおける使用制限は特定の食品の 品質を規定するための添加物の使用制限であ り、衛生規制としての安全性に基づく使用制限 ではないと考えられること等から、使用基準は 設定せず」との記述があるが、本物質の特性（有 用性）や諸外国における具体的な使用実態を踏 まえた上で、適切な使用基準を設定すべきであ ると考える。</p> <p>「7 国際機関等における評価」の項にも記 述がある通り、JECFA における「ADI を特定し ない」の定義から「ADI を特定しないから使用 基準は必要ない」という考え方にはならないと 思われる。また、「8 評価結果」の項に「本物 質は、わが国において医薬品分野で使用経験が あり、これまでに安全性に関して特段問題とな る報告もない」という記述もあるが、「医薬品用 途で認可されているから、食品に対しても使用 基準を設けずに認める」ということには、なり 得ないと考ええる。</p> <p>HPC は、現在、医薬品に対して滑沢剤等の用 途で使用されていることから推察しうる通り、 一部の錠剤形態の食品等に対しては一定の 有用性がある可能性も否定できないが、加工食 品全般に対して有用性があるとは思えない。</p>	<p>ご指摘の「3 添加物指定の概要」の項の 記載は、厚生労働省から提出された資料に基 づき記載したものです。</p> <p>HPC の添加物としての指定、使用基準設定 等の検討については、当委員会の役割ではな く、当委員会における審議結果を受けた厚生 労働省が行うことになっています。</p> <p>頂いた御意見は、リスク管理に関する御意 見であり、担当のリスク管理機関である厚生 労働省にも転達いたします。</p>