

かび毒評価書

(案)

デオキシニバレノール 及び ニバレノール

2010年 月

食品安全委員会
かび毒・自然毒等専門調査会

目次

	頁
1	
2	
3	○審議の経緯..... 4
4	○食品安全委員会委員名簿..... 4
5	○食品安全委員会かび毒・自然毒等専門調査会専門委員名簿..... 4
6	
7	I. 背景..... 7
8	1. 経緯 7
9	2. 現行規制等 7
10	(1) 国内規制等 7
11	(2) 諸外国等の規制又はガイドライン値..... 7
12	
13	II. 評価対象物質の概要 9
14	1. 名称、分子式、分子量、構造式..... 9
15	(1) デオキシニバレノール (DON) 9
16	(2) ニバレノール (NIV) 9
17	2. 物理化学的特性..... 10
18	(1) デオキシニバレノール (DON) 10
19	(2) ニバレノール (NIV) 10
20	3. 産生生物..... 10
21	4. 発見の経緯 12
22	
23	III. 安全性に係る知見の概要 13
24	1. 実験動物等における体内動態..... 13
25	A. デオキシニバレノール (DON) 13
26	(1) 吸収、分布、代謝、排泄 13
27	① 消化管内における脱エポキシ化体への変換 13
28	② 吸収、バイオアベイラビリティ 14
29	③ 分布..... 15
30	④ 生体内における代謝 15
31	⑤ 排泄..... 16
32	⑥ 卵及び乳汁への移行 17
33	(2) 酵素及び他の生化学パラメータへの影響 18
34	B. ニバレノール (NIV) 20
35	(1) 吸収、分布、代謝、排泄 20
36	① 消化管内における脱エポキシ化体への変換 20
37	② 吸収、バイオアベイラビリティ 21
38	③ 分布..... 21

1	④ 生体内における代謝、排泄	21
2	⑤ 卵及び乳汁への移行	22
3	(2) 酵素及び他の生化学パラメータへの影響	22
4	2. 実験動物等における毒性.....	23
5	A. デオキシニバレノール(DON).....	23
6	(1) 急性毒性.....	23
7	(2) 亜急性毒性試験.....	27
8	① マウス.....	30
9	② ラット.....	31
10	③ ブタ.....	31
11	④ シチメンチョウ.....	32
12	⑤ サル.....	32
13	(3) 慢性毒性・発がん性.....	32
14	(4) 生殖発生毒性.....	33
15	(5) 遺伝毒性.....	37
16	(6) その他(免疫毒性・血液毒性等).....	38
17	① 免疫毒性.....	38
18	a. 免疫応答及び感染抵抗性への影響.....	38
19	(a) マウス.....	38
20	(b) ニワトリ.....	40
21	(c) ブタ.....	41
22	b. 血清中 IgA レベルの変化及び IgA 腎症.....	43
23	c. サイトカイン発現.....	48
24	d. リンパ系組織におけるアポトーシス.....	50
25	② 血液毒性.....	50
26	③ その他.....	50
27	B. ニバレノール(NIV).....	52
28	(1) 急性毒性.....	52
29	(2) 亜急性毒性.....	53
30	① マウス.....	55
31	② ラット.....	55
32	③ ブタ.....	56
33	④ ニワトリ.....	56
34	(3) 慢性毒性・発がん性.....	57
35	① 慢性毒性試験.....	57
36	② その他.....	58
37	(4) 生殖発生毒性.....	59
38	(5) 遺伝毒性.....	60

1	(6) その他 (免疫毒性・血液毒性等)	61
2	① 免疫毒性	61
3	a. 免疫応答への影響	61
4	b. 血清中 IgA レベルの変化及び IgA 腎症	61
5	c. サイトカイン発現	63
6	② 血液毒性	64
7	③ その他	65
8	C. DON と NIV の複合毒性	66
9	(1) <i>in vivo</i>	66
10	(2) <i>in vitro</i>	66
11	3. ヒトにおける知見	68
12	(1) 臨床的所見	68
13	(2) 疫学研究等	68
14	4. 諸外国における評価	70
15	(1) FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議 (JECFA)	70
16	(2) 国際がん研究機関 (IARC)	70
17	(3) 欧州委員会 (EC) の食品科学委員会 (SCF)	71
18	5. 暴露状況	72
19	(1) 汚染実態	72
20	① 農林水産省による調査結果	72
21	② 厚生労働省による調査結果	74
22	(2) 暴露量の推定	76
23	① トータルダイエツトスタディー法 (TDS 法) による試算	76
24	② 平均値を用いた試算	77
25	③ 確率論的手法を用いた試算	78
26	a. DON の暴露量推定	78
27	b. NIV の暴露量推定	79
28	(3) 製粉及び調理過程等での減衰	81
29		
30	IV. 食品健康影響評価	85
31		
32	<検査値等略語一覧>	90
33	<付表>	93
34	<参照文献>	97
35		

1 <審議の経緯>

2009年 3月 19日 第278回食品安全委員会（自ら評価の実施を決定）
2009年 5月 1日 第12回かび毒・自然毒等専門調査会
2009年 9月 17日 第13回かび毒・自然毒等専門調査会
2009年 12月 4日 第14回かび毒・自然毒等専門調査会
2010年 2月 5日 第15回かび毒・自然毒等専門調査会
2010年 3月 15日 第16回かび毒・自然毒等専門調査会

2

3 <食品安全委員会への報告>

2010年 月 日 第 回食品安全委員会（報告）

4 <食品安全委員会委員名簿>

5 (2009年6月30日まで)

(2009年7月1日から)

6 見上 彪（委員長）

小泉直子（委員長）

7 小泉直子（委員長代理）

見上 彪（委員長代理）

8 長尾 拓

長尾 拓

9 廣瀬雅雄

廣瀬雅雄

10 野村一正

野村一正

11 畑江敬子

畑江敬子

12 本間清一

村田容常

13

14 <食品安全委員会かび毒・自然毒等専門調査会専門委員名簿>

15 (2009年9月30日まで)

(2009年10月1日から)

16 佐竹元吉（座長）

熊谷 進（座長）

17 高鳥浩介（座長代理）

高鳥浩介（座長代理）

18 荒川 修

荒川 修

19 大島泰克

大島泰克

20 河合賢一

川原信夫

21 熊谷 進

久米田祐子

22 合田幸広

合田幸広

23 小西良子

小西良子

24 塩見一雄

渋谷 淳

25 渋谷 淳

長島祐二

26 豊田正武

伏谷伸宏

27 伏谷伸宏

矢部希見子

28 矢部希見子

山浦由郎

29 山浦由郎

山崎寛治

30 芳澤宅實

山田雅巳

31

芳澤宅實

要 約

食品安全委員会が自らの判断で行う食品健康影響評価として、デオキシニバレノール (DON) 及びニバレノール (NIV) の食品健康影響評価を実施した。

評価に供した試験成績は、体内動態試験、急性毒性試験、亜急性毒性試験、慢性毒性・発がん性試験、生殖発生毒性試験、遺伝毒性試験、免疫毒性試験等である。

DON については、実験動物を用いた毒性試験では、主に嘔吐、摂餌量の減少、体重増加抑制及び免疫系に及ぼす影響が認められた。また、これらの影響が認められた用量よりも高用量で胎児毒性及び催奇形性が認められた。遺伝毒性試験では、染色体異常試験等の一部において陽性の結果が得られているが、その程度は強いものではなく、また、マウスを用いた2年間の慢性毒性試験でも発がん性は認められなかったことから、生体内で影響を及ぼすような遺伝毒性を有する可能性は低いと考えられた。IARC では、DON を含むフザリウム属菌が産生する毒素は、ヒトに対する発がん性について分類できない (グループ3) と評価している。以上のことから、現時点においては、遺伝毒性及び発がん性があるとは判断できず、耐容一日摂取量 (TDI) を設定することが可能と考えられた。

各種毒性試験を検討した結果、マウスを用いた2年間の慢性毒性試験の無毒性量 0.1 mg/kg 体重/日に、不確実係数 100 (種差・個体差各 10) を適用して、DON の TDI を 1 µg/kg 体重/日と設定した。

NIV については、実験動物を用いた毒性試験では、主に摂餌量の減少、体重増加抑制及び免疫系に及ぼす影響が認められた。また、これらの影響が認められた用量よりも高用量で胚毒性が認められた。遺伝毒性試験では、染色体異常試験等の一部において陽性の結果が得られているが、既存のデータは限られており、現時点では遺伝毒性について評価することは困難と考えられた。一方、マウスを用いた2年間の慢性毒性試験では発がん性は認められていない。また、ラットを用いた中期肝発がん試験において、NIV の単独投与群及びジエチルニトロソアミン (DEN) と NIV を投与した群では胎盤型グルタチオン-S-トランスフェラーゼ (GST-P) 陽性細胞巣の変化は認められなかった。ただし、DEN とそれに引き続くアフラトキシン B₁ (AFB₁) の単回投与によるイニシエーションの後に NIV を投与した群において、DEN と AFB₁ 併用によるイニシエーション群と比較して GST-P 陽性細胞巣の数及び面積が増加し、DEN と AFB₁ によるイニシエーション後での発がんプロモーション活性が認められた。IARC では、NIV を含むフザリウム属菌が産生する毒素は、ヒトに対する発がん性について分類できない (グループ3) と評価している。以上のことから、現時点においては、ラットの肝臓で発がんプロモーション活性が見出されたものの、遺伝毒性が関与する発がん性物質であるとは判断できず、TDI を設定することが可能と考えられた。

1 <案1>

2 各種毒性試験を検討した結果、ラットを用いた 90 日間反復投与毒性試験の最小
3 毒性量 0.4 mg/kg 体重/日に、不確実係数 500 (種差・個体差各 10、最小毒性量を
4 使用 5) を適用して、NIV の TDI を 0.8 µg/kg 体重/日と設定した。

5 <案2>

6 各種毒性試験を検討した結果、ラットを用いた 90 日間反復投与毒性試験の最小
7 毒性量 0.4 mg/kg 体重/日に、不確実係数 1000 (種差・個体差各 10、亜急性毒性か
8 つ最小毒性量を使用 10) を適用して、NIV の TDI を 0.4 µg/kg 体重/日と設定した。

9
10 DON と NIV のグループ TDI の設定に関しては、複合影響について検討した試
11 験は限られており、結果が錯綜していること、作用メカニズムが明らかでないこと
12 から、現時点では、困難と考えられた。

13
14 暴露量の推定結果から、DON について小麦 (玄麦) を対象に 1.1 mg/kg の暫定
15 基準が設定されている現状においては、我が国における DON 及び NIV の暴露量は
16 今回設定した TDI を下回っていると考えられた。したがって、一般的な日本人にお
17 ける食品からの DON 及び NIV 摂取が健康に悪影響を及ぼす可能性は低いと考えら
18 れる。

1. 背景

1. 経緯

食品安全委員会では、リスク管理機関から依頼を受けて食品健康影響評価を行うほか、自らの判断で食品健康影響評価を行う役割を有している。

この自ら評価の候補案件については、国民の健康への影響が大きいと考えられるもの、危害要因等の把握の必要性が高いもの、評価ニーズが特に高いと判断されるものの中から、食品健康影響評価の優先度が高いと考えられるものを企画専門調査会が選定し、国民からの意見・情報の募集などを行った上で、食品安全委員会が決定している。

2009年3月に食品安全委員会では、「オクラトキシンA」、「デオキシニバレノール及びニバレノール」及び「食品中のヒ素（有機ヒ素、無機ヒ素）」の3件を、自ら食品健康影響評価を行う案件として決定した。このうち、「オクラトキシンA」及び「デオキシニバレノール及びニバレノール」については、かび毒・自然毒等専門調査会で調査審議を行うこととされた。このうち、「オクラトキシンA」については2008年10月14日に開催された第9回かび毒・自然毒等専門調査会で遺伝毒性のデータ不足が指摘されており、これに関する研究が現在取り組まれているところであること等から、同調査会の意見を踏まえ、「デオキシニバレノール及びニバレノール」から調査審議を開始することとされたものである。

2. 現行規制等

(1) 国内規制等

現在、我が国においては、デオキシニバレノール(DON)について、小麦を対象に1.1 mg/kgの暫定基準が設定されている(平成14年厚生労働省食安第0521001号)。飼料については、4.0 mg/kg(生後3ヵ月以上の牛に給与される飼料)、1.0 mg/kg(生後3ヵ月以上の牛を除く家畜等に給与される飼料)の暫定許容値が設定されている(平成14年農林水産省飼料課長通知14生畜第2267号)。

ニバレノール(NIV)については、現在規制値は設定されていない。

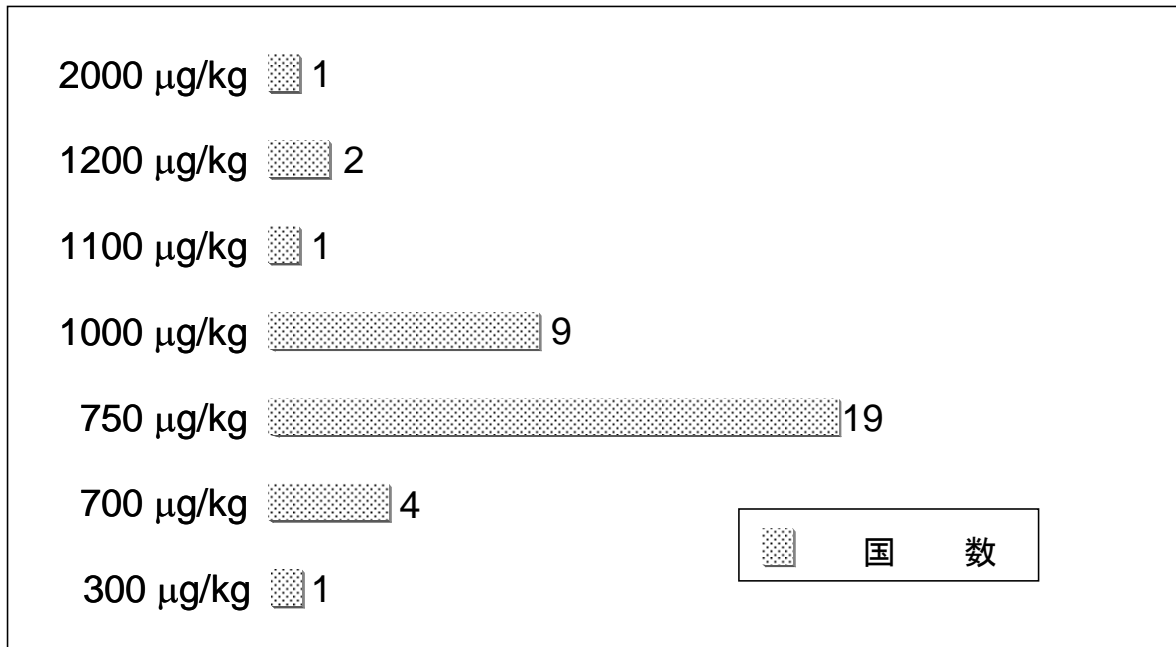
また、実施規範「麦類のデオキシニバレノール・ニバレノール汚染低減のための指針」(平成20年農林水産省消費・安全局長、生産局長連名通知20消安第8915号、20生産第5731号)が策定され汚染低減対策が進められている。

(2) 諸外国等の規制又はガイドライン値

コーデックス委員会では、DON、NIVともに基準値は設定されていない。

各国の定めている食品中のDONの規制値又は指針値は図1のとおりである。一方、NIVについては規制している国はない。1995年には、DONはほとんど規制されていなかったが、ヨーロッパで穀類及び穀類製品中にmg/kgレベルの汚染が報告された1990年代後半以降、規制当局の高い関心事となった。750 µg/kgの規制値がEU諸国で使用され、数年来、このDON指針値が原料としての小麦

1 粉に適用されている（参照1）。
 2 米国では、最終小麦製品中の DON について 1,000 $\mu\text{g}/\text{kg}$ の基準値が設定され
 3 ている。表 1 に EU における DON の基準値を示した（参照2）。
 4



5
 6 図1 各国における小麦(粉)又は穀類中のデオキシニバレノール(DON)規制値の分布

7
 8 表1 EU のデオキシニバレノール(DON)基準値(EU Regulation No.1881/2006)

食 品	最大基準値 ($\mu\text{g}/\text{kg}$)
未加工穀類(デュラム小麦、オート麦、トウモロコシを除く)	1,250
未加工デュラム小麦及びオート麦	1,750
未加工トウモロコシ(湿式製粉用を除く)	1,750
直接消費用の穀類及び穀類製粉(乳幼児用穀類加工品を除く)	750
パスタ(乾燥)	750
パン、ペストリー、ビスケット、穀類スナック、朝食シリアル	500
乳幼児用穀類加工品	200
直接消費用以外のトウモロコシ粉(径 500 μm 超)	750
直接消費用以外のトウモロコシ粉(径 500 μm 以下)	1,250

9 注)米及び米製品には基準値は設定されていない。

11. 評価対象物質の概要

1. 名称、分子式、分子量、構造式

DONとNIVは、エポキシセスキテルペノイドであるB型トリコテセンに属する。大部分のトリコテセンは、C-9,10位の二重結合、12,13-エポキシ環並びに多くの水酸基及びアセトキシル基を有し、そのうちC-8位にカルボニル基を持つものがB型トリコテセンである(参照3)。

(1) デオキシニバレノール(DON) (参照4)

①化学名

CAS (No.51481-10-8)

和名：12,13-エポキシ-3,7,15-トリヒドロキシ-(3 α ,7 α)-トリコテカ-9-エン-8-オン

英名：Trichothec-9-en-8-one, 12, 13-epoxy-3, 7, 15-trihydroxy-(3 α ,7 α)-

IUPAC¹

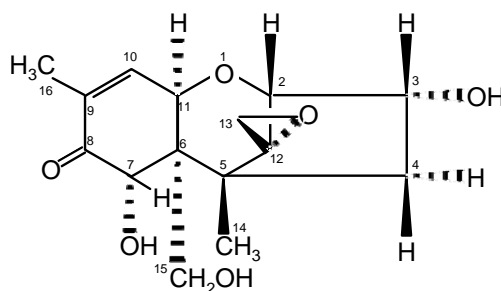
和名：12,13-エポキシ-3 α ,7 α ,15-トリヒドロキシトリコテカ-9-エン-8-オン

英名：12,13-epoxy-3 α ,7 α ,15-trihydroxytrichothec-9-en-8-one

②分子式：C₁₅H₂₀O₆

③分子量：296.32

④構造式：



(2) ニバレノール(NIV) (参照4)

①化学名：

CAS (No.23282-20-4)

和名：12,13-エポキシ-3,4,7,15-テトラヒドロキシ-(3 α ,4 β ,7 α)-トリコテカ-9-エン-8-オン

英名：Trichothec-9-en-8-one, 12, 13-epoxy-3, 4, 7, 15-tetrahydroxy-(3 α ,4 β ,7 α)-

IUPAC

和名：12,13-エポキシ-3 α ,4 β ,7 α ,15-テトラヒドロキシトリコテカ-9-エン-8-

¹ IUPAC は半体系的な命名法として天然物の名称をつけることを認めていることから、これに基づき命名した。

1
2
3
4
5
6
7
8

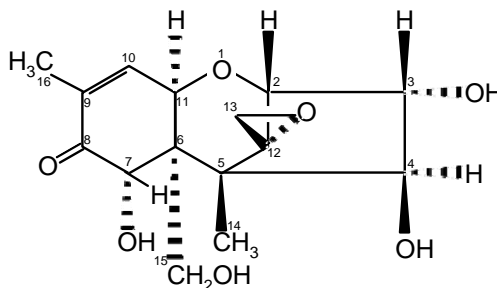
オン

英名：12,13-epoxy-3 α ,4 β ,7 α ,15-tetrahydroxytrichothec-9-en-8-one

②分子式：C₁₅H₂₀O₇

③分子量：312.32

④構造式：



9
10

2. 物理化学的特性

(1) デオキシニバレノール (DON) (参照4)

(a) 性状：白色針状結晶

(b) 融点：151～153 °C

(c) 比旋光度： $[\alpha]_D^{25} + 6.35^\circ$ (c=0.07：エタノール溶液)

(d) 分光学データ：IR スペクトル、UV スペクトル、MS スペクトル及び NMR スペクトルの報告がある。

(e) 溶解性：エタノール、メタノール、酢酸エチル、水及びクロロホルムに溶ける。

20

(2) ニバレノール (NIV) (参照4)

(a) 性状：白色結晶

(b) 融点：222～223 °C(五酸化二リン存在下で減圧乾燥したもの)

(c) 比旋光度： $[\alpha]_D^{24} + 21.54^\circ$ (c=1.3：エタノール溶液)

(d) 分光学データ：IR スペクトル、UV スペクトル、MS スペクトル及び NMR スペクトルの報告がある。

(e) 溶解性：水にわずかに溶ける。極性有機溶媒に可溶。(参照5)

28

3. 産生物

DON 及び NIV は、穀類(特に小麦、大麦及びトウモロコシ)の赤カビ病の病原菌である *Gibberella zeae* 及びその無性胞子を形成する不完全時代の *Fusarium graminearum*、*F. culmorum* などにより産生される(参照6、7 #539)。これらの菌は、土壌や農作物など自然界に広く分布する。これまで産生菌とされて

33

きた *F. graminearum* は現在、種複合体として分類され、分子系統学的解析によって 13 種に細分されている (参照8、9 #1045)。DON 及び NIV を産生する主要な菌の種類及び産生するカビ毒について、表 2 に示した。

麦類の赤かび病は感受性の高い栽培品種に発生しやすく、開花期に孢子が麦の穂に侵入し、雨が多いと病気が流行する (参照10)。日本、韓国、中国など東アジアの調査では、DON 産生カビは主として、*F. graminearum*(第 7 系統)、NIV 産生カビは *F. asiaticum*(第 6 系統)であり、それぞれ分布の中心は温帯地域であるが、地理的分布として、寒冷地域が *F. graminearum*、温暖地域が *F. asiaticum* となっている (参照11 #1033、12 #1017、13 #1042)。日本国内の調査では、北海道での DON 汚染原因菌は *F. graminearum*、*F. vorosii*、NIV 汚染原因菌は *F. crookwellense*、*F. poae* である。一方、本州以南における DON 汚染原因菌は *F. graminearum*、NIV 汚染原因菌は *F. asiaticum* であり、さらに西日本では NIV 汚染原因菌に *F. kyushuense* も加えられている (参照 11 #1033、14、15)。

表2 食品におけるデオキシニバレノール(DON)及びニバレノール(NIV)汚染に関与する
主要な *Fusarium* 属かびの種類

菌種	かび毒の産生		主な汚染食品	地理的分布
	DON ¹⁾	NIV ²⁾		
<i>F. graminearum</i> 種複合体	+	+	麦類、米、トウモロコシ	全世界
<i>F. graminearum</i> ³⁾	+	-	麦類、米、トウモロコシ	温帯(特に北半球の寒冷地域) : 日本(全土)、韓国、中国
<i>F. asiaticum</i>	-	+	麦類、米	温帯(特に温暖地域) : 日本(本州以南)、韓国、中国
<i>F. vorosii</i>	+	-	小麦	日本(北海道)、ハンガリー
<i>F. culmorum</i>	+	+	麦類、トウモロコシ	温帯(特に寒冷地域) : 欧州、アジア、アフリカ、 南北アメリカ、オセアニア
<i>F. crookwellense</i>	-	+	麦類、トウモロコシ	温帯(特に寒冷地域) : 日本(北海道)
<i>F. equiseti</i>	-	+	麦類、トウモロコシ	亜熱帯、温帯
<i>F. kyushuense</i>	-	+	麦類、米	日本(西日本)、中国
<i>F. poae</i>	-	+	麦類、トウモロコシ	温帯(特に寒冷地域) : 日本(北海道)
<i>F. pseudograminearum</i>	+	-	麦類	主にオーストラリア

1) DON : DON、3-アセチル化 DON (3-AcDON)²⁾、15-アセチル化 DON (15-AcDON)²⁾ を含む。

2) NIV : NIV、-4-アセチル化 NIV(フザレノン-X)²⁾ を含む。

3) *F. graminearum* s.str.(狭義)

²⁾ 菌株によって、産生される類縁体の種類や量比が異なる。また、類縁体の生成過程に関与する種々の遺伝子が報告されている。(参照16 #754、17 #755)

1 4. 発見の経緯

2 日本では、1950年代に赤かび病の被害を受けた米・麦を摂食した人や家畜の間に
3 急性赤カビ中毒症が多発した。原因となった *F. graminearum* の毒素を明らかにす
4 るために、菌学・化学・毒性学の専門家を集めた共同研究が組織化された。これが端
5 緒となって、NIV、DONなどのトリコテセン化合物が発見された(参照13 #1042、
6 18 #710、19 #1050、20 #711)。

7 DONは、1970年に香川県で発生した赤かび病の罹病大麦及び分離した
8 *Froseum*(=*F. graminearum*)の毒素をRd-toxinとして単離されたのが最初である
9 (参照21 #261)。この毒素は1973年に我が国において最初に化学構造が決定さ
10 れ、「デオキシニバレノール」として報告された(参照22 #325)。米国でカビトウ
11 モロコシ中毒症の原因として別途発見され(参照23 #322)、嘔吐が特徴的な中毒
12 症状であることから vomitoxin と命名されたものと同一物質であることが、後に明
13 らかとなった(参照24 #258、25 #222)。

14 DONの毒性については、一般毒性作用と共に、既知トリコテセンとの差異や、
15 ブタに対するDONの拒食・嘔吐活性について、我が国が中心となって研究が進め
16 られた。その後、DONの毒性研究は世界中で活発に進められ、慢性毒性、免疫抑
17 制作用等の知見が明らかにされていった。(参照20 #711)

18 NIVは、*Fusarium nivale* Fn2Bから我が国において最初に単離され(参照18
19 #710)、1966~1969年に~~フザレノン-X 4-アセチル化-NIV~~(~~4-アセチル化 NIV~~ ~~フザ~~
20 ~~レノン=X~~)とともに化学構造が決定された(参照26 #295、27 #296、28 #310)。
21 本菌はその後、分子系統学的解析の結果、新種とみなされ、*F. kyushuense* と命名
22 された(参照29 #1048)。

23 NIVの毒性に関する研究は、我が国において、1970年代から90年代にかけ分子
24 毒性学的手法などの先進的な方法を用いて精力的に行われた。これにより、アポト
25 ーシス誘起など細胞毒性発現機構が証明され、その後の研究の方向性を決定づけた。
26 (参照30)

1 III. 安全性に係る知見の概要

2 公表文献及びFAO/WHO 合同食品添加物専門家会議(JECFA) (2001年)(参照3)、
3 欧州食品科学委員会(SCF) (1999、2000及び2002年)(参照31、32、33)、国際がん
4 研究機関(IARC) (1993年)(参照4)の資料等を基に、安全性に関する主な科学
5 的知見を整理した。

7 1. 実験動物等における体内動態

8 A. デオキシニバレノール(DON)

9 (1) 吸収、分布、代謝、排泄

10 ① 消化管内における脱エポキシ化体への変換代謝

11 DON は最初ラットにおいて脱エポキシ化体に変換されることが報告された
12 (参照34 #187)。その後、脱エポキシ化は腸内細菌叢によって引き起こされる
13 ことが明らかとなり、この変換により毒性が低くなることが知られている。

14 DONと雄のSprague-Dawleyラット盲腸内容物を24時間嫌氣的に共培養した
15 試験では、培養開始直後から脱エポキシ化体が漸次生成され、24時間後には90%
16 が脱エポキシ化体に代謝変換された(参照35 #183)。

17 ブタ十二指腸、空腸、盲腸、結腸及び直腸内容物を用いて、*in vitro*で腸内細
18 菌叢によるDONの代謝変換を検討した試験においては、最も強い脱エポキシ化
19 活性が認められたのは結腸内容物で、未変化代謝のDONとして回収された割合
20 は適用量のわずか1%であった(参照36 #84)。

21 別の試験においてDONは、ブタ大腸内容物との96時間の嫌氣的培養では脱エ
22 ポキシ体に代謝変換されなかったが、ニワトリの腸内容物ではほぼ100%が、ウ
23 シ第一胃液では35%が脱エポキシ体に代謝変換された(参照37 #56)。

24 なお、DONは、*Eubacterium* sp.によって脱エポキシ化されることが知られて
25 おり、この知見を基に*Eubacterium*属(BBSH 797)を含む飼料添加物が開発され、
26 EU以外のヨーロッパ諸国、中東、アジア、南アメリカで用いられている(参照38
27 #1051)。

28 ブタ胃内へ0.60 mg/kg体重の用量で¹⁴C-DONを投与した試験では、DONの
29 代謝変換産物はみられなかった(参照39 #138)。

30 3-アセチル化DON(3-AcDON)をブタ糞便とともに*in vitro*で嫌氣的に培養し
31 た結果、脱アセチル化されDONになり、さらに脱エポキシ化された。また、脱
32 エポキシ化能のないブタの畜舎に脱エポキシ化能を有する糞便を散布すると、1
33 週間後には、ブタ糞便は脱エポキシ化能を獲得した(参照40 #472)。

34 DONと雌ウシの第一胃液とを*in vitro*で嫌氣的に培養したところ、約80%が
35 脱エポキシ化された(参照41 #381)。

36 乾物1 kg当たりDON 8.21 mgを含む飼料を乳牛に給餌したところ、飼料の摂
37 取量にかかわらずDONは、十二指腸に到達するまでに大部分が(94%~99%)
38 脱エポキシ化DONに代謝変換された(参照42 #574)。

1 ニワトリの腸内細菌叢によるトリコテセンの分解を *in vitro* で検討した結果、
2 DON は脱エポキシ化され、3-AcDON 及び 15-アセチル化 DON(15-AcDON)は主
3 に脱アセチル化された (参照43 #618)。

4 ヒトの糞便を 3-AcDON とともに *in vitro* で嫌氣的に 48 時間培養した結果、
5 DON に代謝変換されたが、脱エポキシ化体は認められなかった (参照44 #583)。
6

7 ② 吸収、バイオアベイラビリティ

8 雄の PVG ラットに ¹⁴C-DON を 10 mg/kg 体重の用量で経口投与した試験にお
9 いては、バイオアベイラビリティは得られていないが、96 時間後で投与量の
10 25%が尿から回収され、吸収率はヒツジやウシより高い可能性が示唆された (参
11 照45 #90)。

12 去勢ブタに DON を混餌投与(4.2 mg/kg 飼料)した結果、胃及び近位小腸におい
13 てほとんどの DON が吸収された。投与 4.1 時間後に血清中濃度は最大に達し、
14 5.8 時間で吸収された DON の半分が排泄された。脱エポキシ化 DON は、小腸遠
15 位部において多く見られた (参照46 #453)。

16 ¹⁴C-DON をブタに 0.30 mg/kg 体重の用量で静脈内投与した試験では、代謝や
17 抱合体の形成はほとんど認められず、バイオアベイラビリティは 55%と推定さ
18 れた (参照39 #138)。

19 去勢ブタに DON を 5.7 mg/kg 飼料の濃度で単回又は 5~8 週間混餌投与した結
20 果、バイオアベイラビリティはそれぞれ 54 及び 89%であった (参照47 #484)。

21 トリコテセンの脱エポキシ化能を有する腸内細菌叢を持つブタに 3-AcDON を
22 2.5 mg/kg 飼料の濃度で 2.5 日間混餌投与した試験では、血漿、尿、糞便中にお
23 いて 3-AcDON 及び脱エポキシ化体は見られなかった。血漿では、DON が初回
24 サンプルング時点である投与 20 分後から検出された。投与 3 時間後に血漿中
25 DON 濃度は最大に達し、その後急速に減少した (参照48 #473)。

26 ヒツジに DON を 5.0mg/kg 体重の用量で経口投与すると 30 分以内に血中で
27 DON が検出されたが、バイオアベイラビリティは 7.5%であった。血中では遊
28 離 DON が吸収量の平均 24.8%を占め、それ以外は脱エポキシ化代謝物体又はグ
29 ルクロン酸抱合体であった。血漿中に検出された脱エポキシ化代謝物体は、経口
30 投与では投与量の 0.3%未満、静脈内投与では投与量の 2%未満であった。(参照49
31 #133)。

32 ヒツジにおいて 5.0mg/kg 体重の用量で DON を経口投与したときの吸収率は
33 約 7%であり、投与量の平均 6.9%が尿(うち 1.3%が脱エポキシ化体又はその抱合
34 体、5.7%が DON 又はその抱合体)から、0.11%が胆汁(脱エポキシ化代謝物体のグ
35 ルクロン酸抱合体)から回収された (参照50 #135)。

36 乳牛 1 頭につき 920 mg の DON を経口投与した試験では、具体的な数値は求
37 められていないもののバイオアベイラビリティが低いことが示唆された (参照
38 51 #132)。

1 健康ブタの消化管（胃、十二指腸、空腸、回腸）の *in vitro* 実験モデルを用い
2 て、DON の吸収を調べた結果、大半が空腸部分で吸収された（参照52 #414）。

3 4 ③ 分布

5 雌の B6C3F₁ マウスに DON を 5 mg/kg 体重で経口及び経鼻投与したところ、
6 いずれの投与経路においても 15～30 分後に血漿、脾臓、肝臓、肺、腎臓の DON
7 濃度は最高となり、120 分後には 75～90%減少した。また、経鼻投与の方が、血
8 漿及び組織への分布濃度が 1.5～3 倍高かった（参照53 #412）。

9 離乳期（3～4 週齢）及び若齢（8～10 週齢）の雌の B6C3F₁ マウスに DON を
10 5 mg/kg 体重の用量で経口投与した試験では、DON の血漿中レベルは、若齢マ
11 ウスでは投与 15 分後に最高濃度 1.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ となり、離乳期マウスでは同じ時
12 点で約 2 倍の濃度を示した。臓器への分布についても同様であった（参照54
13 #553）。

14 DON を 5 及び 25 mg/kg 体重の用量でマウスに経口摂取させたところ、検索し
15 たすべての組織において 30 分又は 1 時間後に最高濃度に達し、その後、2 コンパ
16 ートメントモデルに従い急速に消失した（参照55 #6）。

17 ブタに DON を 1 mg/kg 体重の用量で単回静脈内投与したところ、各組織にお
18 ける分布は、投与 3 時間後では、血漿で 550 ng/g、腎臓で 930 ng/g、肝臓で 440
19 ng/g、腹部脂肪で 330 ng/g、背部脂肪で 130 ng/g、リンパ節で 140 ng/g、肺で
20 78 ng/g、副腎で 69 ng/g、脾臓で 74 ng/g、精巣で 54 ng/g、脳で 29 ng/g、心臓
21 で 11 ng/g、筋肉で 19 ng/g、皮膚で 16 ng/g、腸で 5 ng/g、膵臓で 4 ng/g であっ
22 た。投与 24 時間後では、血漿で 18 ng/g、腎臓で 10 ng/g、肝臓で 8.2 ng/g、腹
23 部脂肪で 3.4 ng/g、背部脂肪で 12 ng/g、リンパ節で 0.8 ng/g、肺で 1 ng/g であ
24 り、それ以外の組織からは検出されなかった（参照56 #130）。

25 ¹⁴C-DON を 1.3～1.7 mg/kg 体重の用量で単回経口投与したニワトリにおける
26 分布は、投与 3 時間後で血液 416、血漿 570、胆汁 4,345、皮下脂肪 19、腹部脂
27 肪 10、胸筋 5、大腿筋 5.3、脾臓 91、肝臓 205、心臓 27、腎臓 733、脳 21、卵
28 管 5 dmp/g（下記注3参照）であった。投与 72 時間後の平均分布は、血液 0、血
29 漿 0、胆汁 661、皮下脂肪 10、腹部脂肪 9.8、胸筋 0.5、大腿筋 2、脾臓 8、肝臓
30 10、心臓 0、腎臓 18、脳 0、卵管 2 dmp/g（下記注3参照）であった。96 時間後
31 には、放射標識体は皮下脂肪、腎臓、砂嚢及び胆汁にしか認められなかった（参
32 照57 #134）。

33 34 ④ 生体内における代謝

35 ウサギ又はラットの肝臓ミクロソーム分画を用いた試験では、DON の代謝は

³ dpm は disintegration per minute の略で 1 分当たりの壊変数を示し、cpm/計測効
率で求められる。

認められなかった (#107、#26)。ラット (参照 #183、#90、#187) およ
びブタ (参照 #84) において脱エポキシ能が認められている一方、別の試験 (参
照 #56) ではブタにおける脱エポキシ能の欠如が示されている。

ウシにおいて脱エポキシ化体およびグルクロン酸抱合体の形成が明らかになっ
ており (参照58 #25、59 #188)、ヒツジではグルクロン酸抱合体、脱エポキ
シ化体及び硫酸抱合体の形成が認められている (参照49 #133、60 #137)。

⑤ 排泄

雄の PVG ラットに ^{14}C -DON を 10 mg/kg 体重の用量で経口投与した試験では、
投与 96 時間後で 25%が尿、64%が糞便、0.11%が呼気から回収された。尿及び糞
便を分析した結果、DON 及び脱エポキシ化代謝物体が同定された (参照45 #90)。

^{14}C -DON を雄の Sprague-Dawley ラットに 5 mg/kg 体重の用量で強制経口投
与した結果、血漿中の ^{14}C -DON および代謝物の濃度は 8 時間後に最大とな
り、9%が血漿タンパク質と結合していた。投与量の 37%が尿中に排泄され、グ
ルクロン酸抱合体が主な尿中代謝物であった (参照61 #538)。

ブタに DON を 1 mg/kg 体重の用量で静脈内投与した試験では、血漿消失半減
期は 3.9 時間であり、胆汁及び尿から DON が回収された (参照56 #130)。

トリコテセンの脱エポキシ化能を有する腸内細菌叢を持つブタに 3-AcDON を
2.5 mg/kg 飼料の濃度で 2.5 日間混餌投与した試験では、血漿、尿、糞便中に、
3-aDON やその脱エポキシ化体の痕跡は認められず、血漿中の DON の 42%がグ
ルクロン酸抱合型であった。DON の排泄は、主に尿中であり (投与量の $45 \pm 26\%$)、
糞便中からは 3-AcDON の代謝物が及び脱エポキシ化 DON としてごく少量回収
されたのみであった (投与量の $2 \pm 0.4\%$)。脱エポキシ化 DON は、糞便中から
検出された 3-AcDON 代謝物の総量の $52 \pm 15\%$ を占めており、残りは DON であ
った。DON は、最終投与 48 時間後のサンプリング期間終了時でも、尿及び糞便
中に存在していた。(参照48 #473)。

去勢ブタに 4.2 mg/kg の DON を含む飼料を 7 日間摂取させた結果、脱エポキ
シ化 DON の割合は小腸遠位部で増加し、直腸から収集された糞便では、DON と
脱エポキシ化 DON の合計量に対する脱エポキシ化 DON の割合は約 80%であっ
た。(参照46 #453)。

ブタに ^{14}C -DON を静脈内投与 (0.30 mg/kg : 0.35 $\mu\text{Ci}/\text{kg}$) 又は胃内投与 (0.60
mg/kg : 0.60 $\mu\text{Ci}/\text{kg}$) した結果、静脈内投与では、93.6%が尿中に、胃内投与で
は、68.2%が尿中に、20.3%が糞中に排泄された (参照39 #138)。

^{14}C -DON 2.2 mg (1.3~1.7 mg/kg 体重の用量に相当)を単回経口投与したニワ
トリにおいては、DON は速やかに排泄された。24、48 及び 72 時間までの回収
率は、投与量のそれぞれ 79、92 及び 98%であった (参照57 #134)。

雄のヒツジに DON を 5 mg/kg 体重の用量で強制経口単回投与した結果、DON
及び脱エポキシ化体代謝物は 30 時間以内に血漿から完全に消失した (参照49

1 #133)。

2 DON を 5 mg/kg 体重の用量でヒツジに経口投与した試験では、投与量の 6.9%
3 が尿から、0.11%が胆汁から、65%が糞便から DON 及び代謝物として回収され
4 た (参照50 #135)。

5 雌のヒツジに ¹⁴C-DON を 4 mg/kg 体重の用量で静脈内投与した試験では、24
6 時間後までに 91%が尿から、6%が胆汁から回収された (参照60 #137)。

7 また、ヒトにおいて DON のグルクロン酸抱合体が尿中に排泄されることが確
8 認されている (参照61 #538)。

9 10 ⑥ 卵及び乳汁への移行

11 ニワトリに ¹⁴C-DON 2.2 mg(1.3~1.7 mg/kg 体重の用量に相当)を単回経口投
12 与した結果、投与から 24 時間以内の初回卵に含まれていた ~~¹⁴C-DON~~ ~~DON~~ また
13 は代謝物の最大量は投与量の 0.087%であった(卵 1 個あたり ~~¹⁴C-DON~~ ~~DON~~ また
14 は代謝物—1.9 µg に相当)。6 日間の反復経口投与後の卵 1 個あたりの
15 ~~¹⁴C-DON~~ ~~DON~~ または代謝物の最大量は、1 日投与量の 0.19%であった(卵 1 個あ
16 たり ~~¹⁴C-DON~~ ~~DON~~ または代謝物—4.2 µg に相当) (参照62 #136)。

17 ニワトリに ¹⁴C-DON を 5.5 mg/kg 飼料の濃度で 65 日間混餌投与した試験では、
18 卵中の ~~¹⁴C-DON~~ ~~DON~~ または代謝物の蓄積量は増加しなかった。卵に含まれる
19 ~~¹⁴C-DON~~ ~~DON~~ または代謝物は 8 日間の投与後に最大に達し(60 g の卵 1 個あたり
20 DON 又は代謝物 1.7 µg に相当)、その後数週間徐々に減少した(参照63 #139)。

21 雌のヒツジに ¹⁴C-DON を 4 mg/kg 体重の用量で静脈内投与し、48 時間にわた
22 って乳汁中への移行を測定した結果、回収率は投与量の 0.25%未満であった。乳
23 汁中の DON の最大濃度は 61 ng/mL (抱合体及び非抱合体の比は約 2 : 1)、脱エ
24 ポキシ化~~代謝物~~化体の最大濃度は 1,220 ng/mL であった(抱合体及び非抱合体の比
25 は約 3 : 1~5 : 1) (参照60 #137)。

26 DON 920 mg を単回経口投与したウシから 1 日 2 回採取された乳汁においても、
27 遊離型及び抱合体型の DON が低濃度で認められた (最大濃度 4 ng/mL) (参照51
28 #132)。

29 初産分娩後で泌乳 13~22 週のホルスタイン種雌牛について、飼料中の DON
30 が乳量に及ぼす影響ならびに DON 及びその脱エポキシ~~代謝物~~化体の乳汁中への
31 移行が 10 週間にわたって調べられた。DON の投与量(1 日あたりの摂取量がそれ
32 ぞれ 0.001、0.085 及び 0.21 mg/kg 体重)は摂餌量及び総乳量に影響しなかつた
33 が、DON を投与した 2 群において乳脂肪の含有率及び総量が減少した。乳汁中
34 への DON 及び脱エポキシ~~化体~~代謝物の移行は認められなかつた(検出限界 5
35 ng/mL) (参照64 #24)。

36 乳牛に DON を 8.21 mg/kg 乾燥重量及びゼアラレノン (ZEN) を 0.09 mg/kg
37 乾燥重量の濃度で混餌投与した試験では、DON 及び脱エポキシ化 DON の乳汁中
38 への移行率 (投与量に対する乳汁中への排泄割合) はそれぞれ 0.0001~0.0002

1 及び0.0004~0.0024であった(参照42 #574)。

2 ホルスタイン種雌牛にDONを5.3 mg/kg乾燥重量の濃度で11週間又は4.4あ
3 るいは4.6 mg/kg乾燥重量の濃度で18週間にわたり混餌投与した結果、乳汁中
4 にはDONは検出されなかったが、脱エポキシ化体が乳1 kgにつき検出限界以下
5 ~3.2 µg 検出された。乳汁中への移行率は0.0001~0.0011と無視できるレベル
6 であった(参照65 #1014)。

7 8 (2) 酵素及び他の生化学パラメータへの影響

9 雄のNMRIマウスへの6週間混餌投与試験において、DON 10 mg/kg含有飼料
10 投与群(1.4 mg/kg体重に相当)で体重増加率が有意($p<0.01$)に低下した。投与期
11 間終了時の摘出灌流空腸を使った*in vitro*の吸収試験では、水、ロイシン、トリプ
12 トファン及び鉄の吸収への影響は認められなかったが、DON 10 mg/kg含有飼料投
13 与群においてグルコース移行率のわずかな減少が認められた($p<0.05$)。さらに空腸
14 における5-メチルテトラヒドロ葉酸の移行率及び組織蓄積率が最大50%減少した。
15 DON 10 mg/kg含有飼料摂取群における肝臓のマンガン及びモリブデン含有率が
16 低かった(参照66 #63)。

17 8~10週齢の雄のラットから摘出した脾臓の切片を用いた試験では、タンパク質
18 及びDNAの合成阻害を引き起こす最小濃度が1,000 ng/mLであった(阻害率は
19 それぞれ72%及び53%)。一方、同じ濃度でRNA合成は促進された(参照67 #40)。

20 DONは、*in vivo*及び*in vitro*の試験でニワトリ小腸でのグルコース及びアミノ
21 酸の取り込みをNa⁺/D-グルコース共輸送体及びNa⁺/アミノ酸共輸送体を阻害する
22 ことにより抑制した(参照68 #420、69 #419、70 #418)。

23 雄のWistarラットに1 mg/kg体重でDONを1日1回、3日間皮下投与した結
24 果、血中インスリン、グルコース、遊離脂肪酸が増加した。また、筋肉中のグリコ
25 ーゲンの沈着が増加し、トリグリセライドが減少した(参照71 #588)。

26 ほとんどのトリコテセンがタンパク質の合成を阻害する。この阻害には、C-9、
27 C-10位の不飽和結合と12,13-エポキシ環を必要とし、その阻害力価は置換基によ
28 って異なる。トリコテセンは真核細胞リボソームの60Sサブユニットに結合し、ペ
29 プチジルトランスフェラーゼ活性を阻害する。C-4位に置換基を持たないDONは
30 ペプチド鎖伸長を阻害する(参照72、73)。タンパク質合成の阻害は、DONを含む
31 トリコテセンの主要な毒性作用と考えられる(参照74 #157)。DONの*in vitro*で
32 の毒性は、T-2トキシンの約100分の1である。脂溶性の違いなどのため、DON
33 の*in vivo*での毒性は、*in vitro*でのタンパク質合成に対する作用に基づいて予想さ
34 れる毒性よりも強くなると考えられる(参照74 #157、75 #165)。

35 培養細胞に対するDONの細胞毒性をMTTアッセイにより比べた結果、CHO-K1
36 細胞(チャイニーズハムスター卵巣由来株化細胞)、V79細胞(チャイニーズハム
37 スター肺由来株化細胞)、C5-O細胞(Balb/cマウスケラチノサイト由来株化細胞)、
38 Caco2細胞(ヒト消化管由来株化細胞)、HepG2細胞(ヒト肝臓由来株化細胞)

1 の順に感受性が高く、48 時間暴露後の 50%細胞増殖を阻害する濃度 (Inhibition
2 Concentration 50%, IC₅₀) は各々0.27、0.49、0.54、1.02 及び 8.36µg/mL であっ
3 た(参照76 #437)。

4 ラット肝初代細胞を 10~2500 ng/mL の DON で 24 時間暴露した後、4 時間培
5 養した結果、乳酸デヒドロゲナーゼ、ALT 及び AST が増加し、細胞生存率が減少
6 した。MTT アッセイによる IC₅₀ 値は 1200 ng/mL であった。また、10 ng/mL 以
7 上の濃度で形態的傷害が認められた。細胞傷害作用は用量依存的で、閾値は 50
8 ng/mL であった(参照77 #171)。

9 ヒト-HuH-6KK-細胞 (ヒト肝臓由来株化細胞) を、DON、アセチル化 NIV 及び
10 NIV を各 0.15 mg/L 含有する無血清培地で培養した結果、細胞増殖が抑制された。
11 MTT アッセイにおける DON の IC₅₀ 値は 1.1 mg/L であった(参照78 #68、79
12 #69)。

13 K562 細胞 (ヒト赤白血病細胞株) を用いて DON および及び DON のグルクロン
14 酸抱合体の細胞毒性について、MTS を用いた生物活性測定法バイアビリティーアッ
15 セイによって比較した結果、DON1.31 µM で 50%細胞数 (活性) 阻害を観測した
16 が、グルクロン酸抱合された DON では 270 µM まで有意な細胞毒性は認められな
17 かった(参照80 #614)。

18 3T3 細胞 (マウス皮膚由来株化細胞) を用いて DON、3-AcDON、15-AcDON 及
19 び脱エポキシ化 DON の細胞増殖への影響を 5-ブromo-2'-デオキシウリジン (BrdU)
20 取り込みにより調べた結果、IC₅₀ 値はそれぞれ 1.50±0.34 mM(444±101 ng/mL)、
21 14.4±1.59 mM(4890±537 ng/mL) 、 1.51±0.24 mM(510±80 ng/mL) 及び
22 83.0±8.77mM (23300±2460 ng/mL)であった (参照81 #584)。

23 DON(10~100 µM)は J774A.1 細胞 (マウスマクロファージ様株化細胞) に濃度
24 依存的にアポトーシスを誘導し、培養 72 時間における IC₅₀ 値は、16.8±0.2 µM で
25 あった(参照187 #1023)。

26 また、ブタ腎臓細胞を用いて DON とブタ腸内容物を培養して得られた脱エポキシ
27 化 DON の細胞毒性を MTT アッセイにより検討した結果、DON の脱エポキシ化
28 は細胞毒性の減少と相関した (参照36#84)。

29
30 以上より、DON は、動物種及び用量によって差があるものの、主に脱エポキシ
31 化及びグルクロン酸抱合体化により、より毒性が低い誘導体代謝物に変換・代謝さ
32 れ、元の DON とともに、尿及び糞便中に排泄される。(図 2)

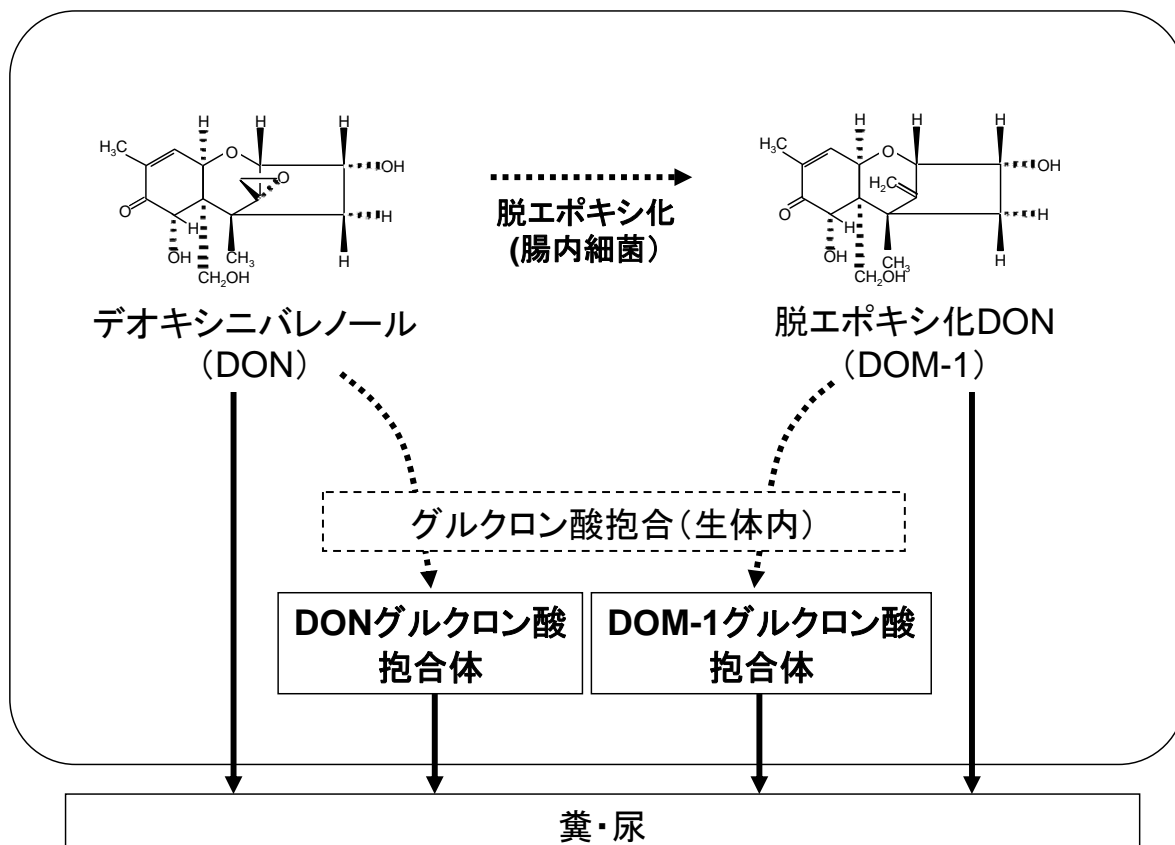


図2 主なデオキシニバレノール(DON)の変換・代謝の概要

B. ニバレノール (NIV)

(1) 吸収、分布、代謝、排泄

① 消化管内における脱エポキシ化体への変換代謝

NIVは腸内細菌叢により脱エポキシ化され、毒性の低い誘導体に変換されることが知られている。

NIVをブタ糞便とともに *in vitro* で嫌氣的に培養した結果、脱エポキシ化体に代謝変換された。また、脱エポキシ化能のないブタの畜舎に脱エポキシ化能を有する糞便を散布すると、1週間後にはブタ糞便は脱エポキシ化能を獲得した（参照40 #472）。

NIVを投与する前のブタの糞便をNIVとともに *in vitro* で嫌気培養したところ、NIVの脱エポキシ化代謝物は生成しなかった。一方、ブタに2.5又は5.0 mg/kg 飼料の濃度でNIVを1週間にわたり混餌投与した結果、同菌叢がNIVを脱エポキシ化する能力を獲得した。これらの動物の糞便をDONと培養したところ、*in vitro* でDONの脱エポキシ化体代謝物を生成することができた。また、NIVとウシ第1胃液とを *in vitro* で嫌気培養した結果、約80%が脱エポキシ化された（参照41 #381）。

② 吸収、バイオアベイラビリティ

トリチウム標識した NIV とアセチル化 NIV(フザレノン-X)をそれぞれ 20 及び 18 µg/kg 体重の用量で、雌の ICR マウスに強制経口投与したところ、NIV は 60 分後に、アセチル化 NIV は 30 分後に血漿中濃度が最大に達した。アセチル化 NIV 投与群の血漿中最大濃度と AUC は、NIV 投与群と比較してそれぞれ 5 及び 10 倍量であった。アセチル化 NIV は吸収された後、肝臓や腎臓で速やかに NIV に代謝された。(参照82 #652)。

ブタに 0.05 mg/kg 体重の用量で NIV を 1 日 2 回混餌投与し、肝門脈及び腸間膜動脈末梢部のカテーテルを通じて血液検体を採取したところ、NIV は腸から吸収され、初回サンプリング時点の投与 20 分後から NIV が検出された。投与 7.5 時間後までに、投与量の 11~48%が吸収され、血漿中濃度は投与後 2.5~4.5 時間で最大に達した (参照83 #382)。

アセチル化 NIV を 2.2 mg/kg 体重の用量でブロイラー及びアヒルに静脈内又は経口投与し血中濃度を測定したところ、静脈内投与では投与後直ちに NIV が認められ 20 分まで高い値であった。また、経口投与では投与 10 分後に、アセチル化 NIV 及び NIV の血中濃度は最大に達し、大部分のアセチル化 NIV は NIV に直ちに交換されていた。経口投与でのアセチル化 NIV のバイオアベイラビリティはブロイラーで 9.8%、アヒルで 19.5%であった (参照84 #651)。

健常ブタの消化管 (胃、十二指腸、空腸、回腸) の *in vitro* 実験モデルを用いて、NIV の吸収を調べたところ、大半が空腸部分で吸収された (参照 45 #414)。

ニワトリの腸内細菌叢によるトリコテセンの分解を *in vitro* で検討した試験においては、NIV は脱エポキシ化され、アセチル化 NIV は主に脱アセチル化された (参照43 #618)。

In vitro において、~~セト腸細胞由来の~~Caco-2 細胞を用いた実験では、NIV の基底-先端への輸送はエネルギー依存型であり、先端-基底側への輸送は単純拡散であることが示された (参照85 #658)。

③ 分布

トリチウム標識した NIV とアセチル化 NIV を妊娠 17 日目の ICR マウスに、それぞれ 40 及び 43 mg/kg 体重の用量で強制経口投与した後、6 及び 24 時間後に測定を行った。母動物では、投与 6 及び 24 時間後ともに、血漿、肝臓、腎臓、胎盤に分布が見られた。胎児マウスにおいては肝臓及び腎臓を含む全臓器に 6 時間後から放射活性が認められ、これは母動物と同程度であった。(参照86 #653)。

④ 生体内における代謝、排泄

ウサギ又はラットの肝臓ミクロソーム分画を用いた試験では、NIV の代謝は認められなかった (参照87 #107)。

トリチウム標識した NIV とアセチル化 NIV をそれぞれ 20 及び 18 µg/kg 体重

1 の用量で、雌の ICR マウスに強制経口投与した試験では、投与 48 時間後で、ア
2 セチル化 NIV 投与マウスでは主に尿を介して放射性同位体が排泄されたが、NIV
3 投与マウスでは主に糞便を介しての排泄であった (参照82 #652)。

4 雄の Wistar ラットに 2~3 日の間隔で 5 mg/kg 体重の用量の NIV を計 12 回経
5 口投与した結果、投与した NIV の 80%は脱エポキシ化 NIV として糞便中に排泄
6 され、1%は尿中に排泄された。投与した NIV の 7%は糞便中に、1%は尿中に未
7 変化体として代謝されずに検出された (参照88 #274)。

8 ブタに 0.05 mg/kg 体重の用量で NIV を 1 日 2 回混餌投与した結果、NIV は主
9 に糞便中に排泄された。血漿中、尿中、糞便中において NIV の代謝産物はグルク
10 ロン酸抱合体、硫酸抱合体、脱エポキシ化 NIV のいずれも認められなかった (参
11 照83 #382)。

12 雌ニワトリに NIV を 1、3 及び 5mg/kg 飼料の濃度で 50 日間混餌投与した結
13 果、肝臓及び胆汁中に痕跡量の未変化体 NIV が認められた。また、糞便中に NIV
14 及び脱エポキシ化 NIV が摂取量の最大 10%排泄された (参照89 #631)。

15 16 ⑤ 卵及び乳汁への移行

17 トリチウム標識した NIV とアセチル化 NIV を授乳期の ICR マウスに、それぞ
18 れ 40 及び 43 mg/kg 体重の用量で強制経口投与した後、6 及び 24 時間後に測定
19 を行った結果、母動物の乳汁から放射活性が検出された。また、哺乳マウスの肝
20 臓及び腎臓からも放射活性が検出された。非ラベル化合物の分析から、アセチル
21 化 NIV は主に母動物の体内で NIV に変換された後、胎児及び哺乳マウスに移行
22 するものと考えられた (参照86 #653)。

23 24 (2) 酵素及び他の生化学パラメータへの影響

25 NIV は Hela 細胞 (ヒト子宮由来株化細胞) の増殖を 0.5µg/mL の濃度で完全
26 に阻害した。また、NIV5µg/mL ではタンパク合成及び DNA 合成をほぼ完全に
27 阻害したが、RNA 合成はほとんど阻害されなかった(参照90 #270)。

28 HeLa 細胞に、NIV を 15µg/mL 用量で 1 分間作用させた結果、RNA 合成阻害
29 は認められなかったが、ポリリボソームの分解を引き起こした(参照91 #210)。
30 また、その他のヒト由来細胞(子宮癌、胎児腎臓及びリンパ球)に対しても増殖阻
31 害が認められ、その IC₅₀ 値は 0.3~1.0µg/mL であった(参照92 #293)。

32 ウサギの網状赤血球に NIV を作用させた結果、タンパク質合成を阻害し、IC₅₀
33 値は 6 µg/mL であった。また、ポリフェニルアラニンの合成阻害での IC₅₀ 値は
34 0.5µg/mL であったことから、リボゾームレベルでタンパク質合成を阻害するこ
35 とが考えられた(参照93 #308)。NIV はエールリッヒ腹水腫瘍細胞におけるタン
36 パク質合成(IC₅₀、6 µg/mL)及び DNA 合成(IC₅₀>10 µg/mL)を阻害した(参照94
37 #313)。

38 NIV(10~100 µM)は J774A.1 細胞に濃度依存的にアポトーシスを誘導し、培養

72 時間における IC₅₀ 値は、11.2±0.8 であった(参照187 #1023)。

3T3 細胞を用いて NIV、4-アセチル化 NIV 及び脱エポキシ化 NIV の細胞増殖への影響を BrdU 取り込みにより調べた結果、IC₅₀ 値はそれぞれ 1.19±0.06mM(373±20ng/mL) 、 0.72±0.04 mM(255±13ng/mL) 、 64.2±3.14mM(19030±930ng/mL)であった (参照81 #584)。

NIV を 0.014, 0.071, 0.355, 1.774 及び 8.87 mg/kg 体重の用量で週 3 回、4 週間にわたって雄の C57B16 マウスに経口投与した結果、ウエスタンブロット法による解析では P450 1a, 2b, 2c, 3a 及び 4a は変化しなかった (参照95 #634)。

以上より、ニバレノールは、動物種及び用量によって差があるものの、主に腸内細菌叢による脱エポキシ化により、毒性が低い誘導体に変換代謝物に代謝され、元のニバレノールとともに、尿及び糞便中に排泄される。また、アセチル化 NIV は主に脱アセチル化されて NIV に変換・代謝される。(図 3)

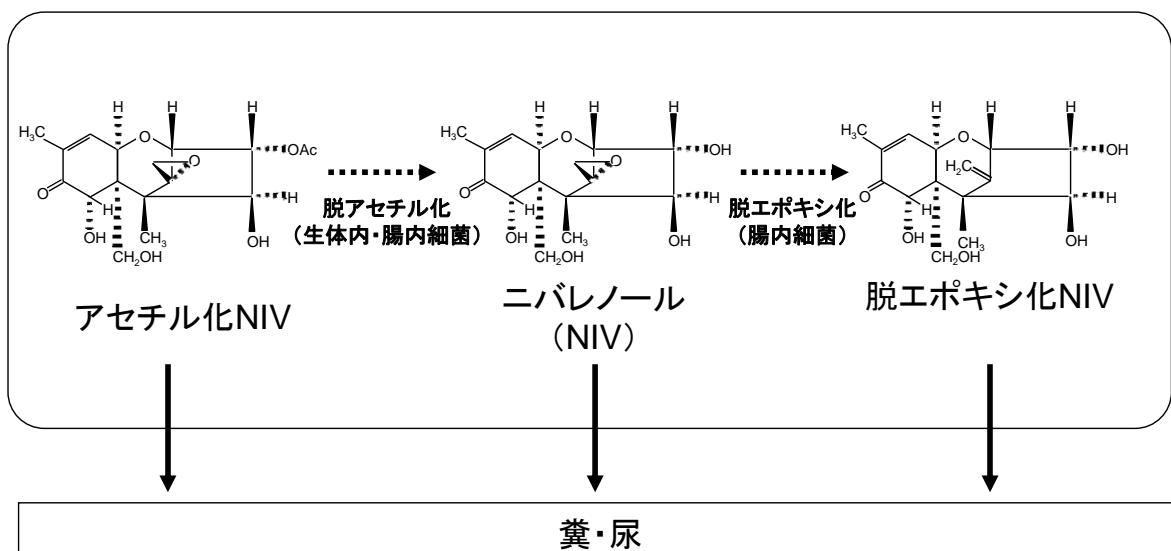


図 3 主なニバレノール(NIV)の変換・代謝の概要

2. 実験動物等における毒性

毒性データのとりまとめにあたっては、DON 又は NIV それぞれを投与したときに特異的な毒性所見を明らかにするため、基本的に精製物を投与したデータを用い、他の毒素が混入している可能性のある自然汚染の飼料等を投与した実験については、必要に応じて参考とした。また、今回の評価は食品中の DON 及び NIV に関する評価であることから、経口投与のデータを中心にとりまとめた。

A. デオキシニバレノール (DON)

(1) 急性毒性

DON の経口投与による半数致死量(LD₅₀)を表 3 に示した。経口単回投与による

1 DON の毒性所見としては、消化管、リンパ組織への障害、また、嘔吐作用が特徴
2 である。

3 **表3 デオキシニバレノール (DON) の急性経口毒性試験における LD₅₀ 値**

動物種及び系統	投与物質	LD ₅₀ (mg/kg 体重)	参照 文献
マウス、ddy、雄、6 週齢	精製 DON	46	96 #186
マウス、B6C3F ₁ 、雌、離乳後	精製 DON	78	97 #37
マウス、ddy、雄、6 週齢	精製 3-AcDON	34	96 #186
マウス、B6C3F ₁ 、雌、離乳後	精製 15-AcDON	34	97 #37
ニワトリ、雄、1 日齢	精製 DON	140	98 #61

4
5 経口 LD₅₀ 値は、マウスに精製 DON を投与したとき 46(参照96 #186)及び 78
6 mg/kg 体重(参照97 #37)と報告されており、消化管出血壊死、骨髄、腎臓の壊死
7 などが顕著であった。

8 マウスの単回経口投与の実験では、100 mg/kg 体重の用量で、消化管、骨髄とリン
9 ンパ組織の広範な壊死が報告されており(参照97 #37)、別のマウスを用いた実験
10 では、32 mg/kg 体重以上の投与で、胃底部出血、くも膜下出血及び睾丸充血が認め
11 られている(参照96 #186)。

12 ブタの単回投与の実験では、0.4 mg/kg 体重の DON 投与により、十二指腸(粘膜
13 充血・水浮腫)、空腸(絨毛の充血、好酸球浸潤、リンパ球拡張)、回腸(リンパ球
14 拡張)、肝臓(肝細胞空胞変性・壊死、充血)に影響がみられた(参照99 #1043)。

15
16 実験動物における DON の投与による嘔吐を表 4 に整理した。静脈内及び腹腔内
17 投与であっても経口投与と同レベルの用量で嘔吐が見られることから、嘔吐作用は
18 神経系を介したものと考えられる。

19
20 **表4 デオキシニバレノール (DON) を投与した実験動物における嘔吐のまとめ**

動物種等	投与方法 (溶媒)、 期間	投与物質	投与量	所見	ED ₅₀ (mg/kg 体重)	嘔吐が認められた 最小投与量 (mg/kg 体重)	嘔吐が認められな かった最大投与量 (mg/kg 体重)	参照文 献
ブタ、雑種、 9~10 kg (1 群 3~6 頭)	強制経口 (水)、単 回	精製 DON	0.075、0.1、0.2、 0.4 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> ・ 0.1 mg/kg 体重では、6 頭中 1 頭が投与後 82 分で 1 回嘔吐 ・ 0.2 mg/kg 体重では 3 頭中 2 頭が投与後平均 68.5 分で嘔吐 ・ 0.4 mg/kg 体重では 3 頭すべてが平均 59 分後に 		0.1	0.075	100 #38

				嘔吐				
	腹腔内投与、単回	精製 DON	0.025、0.05、0.075、0.1、0.2 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •0.05 mg/kg 体重で3頭中2頭が嘔吐 •0.075 mg/kg 体重以上では3頭すべてが嘔吐 		0.05	0.025	
ブタ、ヨークシャー、10~15 kg (1群3頭)	強制経口 (生理食塩水)、単回	精製 DON	0.025、0.05、0.075、0.1、0.2 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •0.05 mg/kg 体重で3頭中1頭が投与後56分で嘔吐、14分間継続 •0.075、0.1 mg/kg 体重では嘔吐なし •0.2 mg/kg 体重では3頭すべてが平均19.3分後に嘔吐、平均16.3分間継続 		0.05	0.025	101 #119
	腹腔内投与 (生理食塩水)、単回	精製 DON	0.025、0.05、0.075、0.1、0.2 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •0.05 mg/kg 体重で3頭中1頭が嘔吐 •0.075、0.1 mg/kg 体重で3頭すべてが嘔吐 •0.2 mg/kg 体重で3頭中2頭が嘔吐 		0.05	0.025	
	強制経口 (生理食塩水)、単回	精製 15-AcDON	0.025、0.05、0.075、0.1、0.2 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •0.075 mg/kg 体重で3頭中1頭が嘔吐 •0.1 mg/kg 体重では嘔吐なし •0.2 mg/kg 体重で3頭中2頭が嘔吐 		0.075	0.05	
	腹腔内投与 (生理食塩水)、単回	精製 15-AcDON	0.025、0.05、0.075、0.1、0.2 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •0.075 mg/kg 体重以上で3頭すべてが嘔吐 		0.075	0.05	
	胃内投与 (DMSO)、絶食4時間後、単回	精製 DON			0.075			
静脈内投与、単回	精製 DON			0.02				
ブタ、ヨークシャー、去勢雄、8~12週齢、15~20kg (1群2~4頭)	胃内投与 (生理食塩水)、30分おきに6回投与	精製 DON	0.03 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •嘔吐なし 			0.03	103 #127
	静脈内投与 (生理食塩水)、30分おきに6回投与	精製 DON	0.01 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •嘔吐なし 			0.01	
ブタ、ヨークシャー、去勢雄、8~12週齢、15~20kg (1群2~4頭)	胃内投与 (生理食塩水)、単回	精製 DON	0.03、0.3 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •0.3 mg/kg 体重で4頭すべてが15分以内に嘔吐 		0.3	0.03	104 #128
	静脈内投与 (生理食塩水)、単回	精製 DON	0.01、0.1 mg/kg 体重	<ul style="list-style-type: none"> •0.1 mg/kg 体重で4頭すべてが15分以内に嘔吐 		0.1	0.01	
ブタ、雑種、20kg (1群4頭)	混餌、4日	精製 DON	3.6、7.2、40 mg/kg 飼料	<ul style="list-style-type: none"> •嘔吐なし 				100 #38

ブタ、ヨークシャー、去勢雄、9～10週齢、27.5 kg (1群3頭)	混餌、49日	精製 DON	4.7 mg/kg 飼料 (0.19 mg/kg 体重/日*)	・嘔吐なし			0.19*	105 #39
ブタ、7.5kg (1群4頭)	混餌、4日	人工汚染トウモロコシ	44.4、97.2、124.9、227.5 mg/kg 飼料	・44.4 mg/kg 飼料で4頭中2頭が嘔吐 ・97.2 mg/kg 飼料で4頭中1頭が嘔吐 ・124.9 mg/kg 飼料で4頭中4頭が嘔吐 ・227.5 mg/kg 飼料で4頭中3頭が嘔吐				106 #189
ブタ、8.4kg (1群4頭)	混餌、11日	人工汚染トウモロコシ	9.0、19.7、33.5、43.4 mg/kg 飼料	・19.7 mg/kg 飼料以上で1日目に嘔吐		0.8*		
ブタ、7.1kg (1群3頭)	混餌、21日	人工汚染トウモロコシ	1.34、2.55、5.12、6.39、7.83、8.63、11.9 mg/kg 飼料	・嘔吐なし			0.6*	
ブタ、ヨークシャー、去勢雄及び未経産雌、34～39kg (1群雌雄各5頭)	混餌、5週	人工汚染トウモロコシ又は自然汚染小麦	5.08、14.5 mg/kg 飼料 (0.2、0.42 mg/kg 体重/日)	・嘔吐なし			0.42	107 #42
ブタ、74kg (1群雌64頭)	混餌、35日	汚染小麦	5 mg/kg 飼料	・嘔吐なし				108 #167
ブタ、離乳後、7.7 kg (1群雄雌各8頭)	混餌、3週	汚染小麦	0.9、2.0、2.8 mg/kg 飼料	・嘔吐なし				109 #126
ブタ、23-27kg (1群15頭)	混餌、9週	自然汚染トウモロコシ	1、5mg/kg 飼料	・5 mg/kg 飼料で嘔吐				110 #289
イヌ、6ヶ月、2～3kg (1群5～7頭)	皮下投与、単回	精製 DON	0.025、0.1、0.2、0.5、1.0、2.0、3.8 mg/kg 体重	・0.1～0.2 mg/kg 体重で投与十数分後に嘔吐 ・1～2 mg/kg 体重で投与数分後に嘔吐		0.10	0.025	96 #186
イヌ、ビーグル又はブリタニー、1～7歳、15～20kg (1群2～14頭)	混餌、14日	自然汚染小麦	1、2、4、6、8、10 mg/kg 飼料 (0.075、0.15、0.3、0.45、0.6、0.75 mg/kg 体重/日*)	・8 mg/kg 飼料以上で嘔吐		0.6*	0.45*	111 #62
ネコ、アメリカンショートヘア、1～9歳、2～4kg (1群2～8頭)	混餌、14日	自然汚染小麦	1、2、4、6、8、10 mg/kg 飼料 (0.05、0.1、0.2、0.3、0.4、0.5 mg/kg 体重/日*)	・4 mg/kg 飼料で2頭中1頭が嘔吐 ・6、8 mg/kg 飼料では嘔吐なし ・10 mg/kg 飼料で8頭中4頭が嘔吐		0.2*	0.1*	111 #62

1 * : JECFA による換算値

2 | ブタへの単回強制経口投与の場合、最小嘔吐用量は 0.05～0.1 mg/kg 体重であつた。一方、混餌投与では 0.19～0.6 mg/kg 体重/日の用量まで嘔吐は認められていな

1 い。また、イヌでは精製 DON の 0.1 mg/kg 体重の皮下投与で嘔吐が認められたが、
 2 混餌投与では 0.45 mg/kg 体重/日の用量まで嘔吐は認められていない(参照 96
 3 #186、参照111 #62)。ヒツジ及びブタに 1.0 mg/kg 体重の用量を静脈内投与後、
 4 DON は、脳せき脊髄液中に検出された。ブタではヒツジの約 2.5 倍の毒素が脳せ
 5 き脊髄液に達することが示された(参照 112 #140)。セロトニン (5HT₃,
 6 5-hydroxytryptamine, type3)受容体拮抗薬の投与により、DON によるブタにおけ
 7 る嘔吐が抑制されたという報告がある(参照102 #131)。また、げっ歯類で 5HT₃
 8 受容体を介した小腸運動の抑制作用が報告されており、胃の弛緩や胃内容排泄遅延
 9 が認められている(参照113 #32)。

10
 11 **(2) 亜急性毒性試験**

12 表 5 に DON の投与による亜急性毒性試験の結果を示した。

13
 14 **表 5 精製デオキシニバレノール (DON) の経口又は**
 15 **混餌投与による亜急性毒性試験の結果**

動物種等	投与期間	投与量		所見	LOAEL (mg/kg 体重/日)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	備考	参考文献
		(mg/kg 飼料)	(mg/kg 体重/日)					
マウス、BALB/c、4~6 週齢 (1 群雄 4 匹)	7 日	2.5、5、10、20、50	0.35、0.67、1.3、2.7、6.5	・ 2.5 mg/kg 飼料以上で摂餌量減少 ・ 10 mg/kg 飼料以上で体重増加率、胸腺重量の減少	1.3	0.67	指標:体重減少	114 #149
	30 日	10~20		・ 2~3 週投与で 4 匹中 3 匹に石灰化を伴う心内膜炎病巣				
マウス、ICR、3 週齢 (1 群雌雄各 10 匹)	14 日	2、4、8	(雄)0.37、0.76、1.49 (雌)0.41、0.81、1.59	・ 8 mg/kg 飼料で摂餌量減少 ・ 2 mg/kg 飼料以上で体重増加率の減少 (雄)、赤血球数の減少	0.37			115 #153
マウス、ICR、3 週齢 (1 群雌 10 ~12 匹)	14 日	8、12、16	1.2、1.8、2.4	・ 体重増加率及び摂餌量の用量依存的な減少	1.2			116 #152
		4、8	0.6、1.2	・ 4mg/kg 飼料以上で体重増加抑制	0.6			
マウス、Swiss-Webstar、離乳後 (1 群雄 24 匹)	35 日		0.75、2.5、7.5	・ 試験期間内に 7.5mg/kg 体重/日投与群では 24 匹中 23 匹死亡 ・ 2.5 mg/kg 体重/日投与群では 24 匹中 12 匹死亡 ・ 2.5 mg/kg 体重/日以上で脾臓・胸腺・リンパ節・消化管の変化 ・ 0.75mg/kg 体重/日以上で体重及び摂餌量減少	0.75			117 #3

マウス、NMRI、18g (1群雄10匹)	42日	0.1、1、10	0.014、0.14、1.4*	・10mg/kg 飼料で体重増加抑制、栄養素取り込み障害	1.4*	0.14*		66 #63
マウス、B6C3F ₁ 、離乳後 (1群雌8匹)	56日	0.5、2、5、10、25	0.07、0.28、0.7、1.4、3.5*	・2 mg/kg 飼料で体重増加抑制、肝臓重量、腎臓重量の減少	0.28*	0.07*		118 #36
マウス、B6C3F ₁ 、離乳後 (1群雌10匹)	56日	0.5、2.0、5.0 (15-AcDON)	0.07、0.28、0.7*	・5 mg/kg 飼料で摂餌量、体重、肝臓及び腎臓の重量の減少	0.7*	0.28*	15-AcDON のデータ	119 #117
ラット、Sprague-Dawley、離乳後 (1群雌雄各25匹)	60日		0.25、0.5、1	・雌 0.25 mg/kg 体重/日以上及び雄 1 mg/kg 体重/日で体重増加率及び摂餌量減少 ・1 mg/kg 体重/日で空腸及び脾臓のチミジン取り込み率減少	0.25			120 #4
ラット、Sprague-Dawley、190-210g (1群雄10匹)	90日	20	1*	・飼料効率減少	1*			121 #264
ブタ、ヨークシャー、10~13 kg (1群去勢雄6頭)	32日	1、3	0.08、0.24*	・3mg/kg 飼料で摂餌量及び体重増加率の減少並びに血漿中αグロブリン及びコルチゾール減少。	0.24*	0.08*		122 #141
ブタ、ヨークシャー、27.5 kg (1群去勢雄3頭)	7週	4.7	0.19*	・摂餌量減少(29%)、体重増加率減少(27%)	0.19*			105 #39
ブタ、10 kg (1群雌9頭)	8週	0.3、0.6、1.2	0.012、0.024、0.048*	・体重増加率減少なし		0.048*		123 #48
ブタ、60 kg (1群3~6頭)	90日	1	0.04*	・体重増加率減少なし ・臨床的影響なし ・腎臓にリンパ球浸潤や尿細管上皮の変性などあり(統計学的に有意でない)		0.04*		124 #99
ブタ、ヨークシャー、12~15週齢 (1群雄5頭)	2~3週	6 mg/kg DON + 2 mg/kg 15-AcDON 又は 3-AcDON		・6 mg/kg 飼料 DON で摂餌量及び体重増加率の減少 ・DON とその他のトリコテセン類との間に重大な複合作用は認められなかった			精製 DON と 15-AcDON 又は 3-AcDON との複合作用なし	125 #360

ブタ、9.8kg (1群雌9頭)	8週	0.3、0.6、 1.2		<ul style="list-style-type: none"> ・摂餌量及び体重増加率は影響なし ・ASATの増加傾向 				126 #468
シチメンチ ョウのヒ ナ、1日齢 (1群雌24羽)	21日	20	1.6*	<ul style="list-style-type: none"> ・摂餌量、体重増加率、血液学的、大部分の血清パラメータ、組織検査所見、心臓重量及び腎臓重量への影響なし ・血清中カルシウム減少 	1.6*		トウモロコシで培養した半精製DON	127 #104
アカゲザル (1群1~2頭)	14日		1、5	<ul style="list-style-type: none"> ・1 mg/kg 体重/日以上で血小板数の減少、血小板の付着能の減少、フィブリノゲン濃度減少 	1			128 #35

1 *: JECFA による換算値

① マウス

BALB/c マウス (1 群雄 4 匹) に、0、2.5、5、10、20 又は 50 mg/kg 飼料(0、0.35、0.67、1.3、2.7 又は 6.5 mg/kg 体重/日に相当) の DON を 7 日間混餌投与した結果、すべての用量で摂餌量減少、10 mg/kg 飼料以上の投与以上の群で体重減少及び胸腺重量減少が認められた。また、10~20 mg/kg 飼料の DON を 2~3 週投与した結果、4 匹中 3 匹に石灰化を伴う心膜炎病巣が認められた。LOAEL は 10 mg/kg 飼料 (1.3 mg/kg 体重/日)、NOAEL は 5 mg/kg 飼料 (0.67 mg/kg 体重/日)であった(参照114 #149)。

ICR マウス (1 群雌雄各 10 匹) に 0、2、4 又は 8 mg/kg 飼料の DON を 14 日間投与したところ、8 mg/kg 飼料投与群で最初の 7 日間、後半の 7 日間とも特に雄の摂餌量が有意に減少した。2 mg/kg 飼料以上の投与群以上の雄の体重増加率が初期に減少したが、後半の 2 週目では 8 mg/kg 飼料投与群のみが減少した。また、DON 投与群で赤血球数の有意な減少が認められた(参照115 #153)。

ICR マウス (1 群雌雄各 10~12 匹) に DON を 0、4、8、12 又は 16 mg/kg 飼料で 14 日間混餌投与した結果、8 mg/kg 飼料以上の投与群で摂餌量の減少が、と全ての投与群で体重増加抑制率の用量依存的な減少が認められた(参照116 #152)。

離乳後の Swiss-Webstar マウス(1 群雄 24 匹)に、0、0.75、2.5 又は 7.5 mg/kg 体重/日の DON を 35 日間強制経口投与する反復投与毒性試験が実施された。高用量の 2 群では試験中にほとんどのマウスが死亡した。2.5 mg/kg 体重/日投与群で、胸腺細胞減少、脾臓におけるリンパ球と髄外造血の減少及び胃粘膜腺の拡張と小腸陰窩上皮壊死が認められ、骨髄(網状赤血球及び赤血球造血増加)及び血液学的パラメータ(赤血球数、HCT、Hb、MCHC の減少)にも影響が認められた。全ての投与群において、摂餌量減少、体重減少、胸腺及び、心臓の相対重量の減少並びに及び胃の相対重量の増加が認められた。LOAEL は 0.75 mg/kg 体重/日であった(参照117 #3)。

体重 18 g の NMRI 雄マウス (1 群雄 10 匹) に、0、0.1、1 又は 10 mg/kg 飼料の DON を 6 週間混餌投与した結果、体重増加は 10 mg/kg 飼料の DON を与えた群で有意に減少した(参照66 #63)。

B6C3F₁ マウス(1 群雌各 8 匹)に、0.5、2、5、10 又は 25 mg/kg 飼料の DON を 56 日間混餌投与する反復投与毒性試験が実施された。2 mg/kg 飼料以上の投与群で体重増加率の減少が認められた。胸腺、脾臓、肝臓、腎臓及び脳の重量が用量依存的に減少したが、組織学的変化はなかった。LOAEL は 2 mg/kg 飼料 (0.28 mg/kg 体重/日)、NOAEL は 0.5 mg/kg 飼料 (0.07 mg/kg 体重/日、いずれも JECFA による換算値)と考えられた(参照118 #36)。

B6C3F₁ マウス(1 群雌 10 匹)に、0.5、2 又は 5 mg/kg 飼料 (0.07、0.28 又は 0.7 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)の 15-AcDON を 56 日混餌投与する反復投与毒性試験が実施された。5 mg/kg 飼料の投与群で、摂餌量、体重、肝臓及

1 び腎臓の重量が減少した。LOAELは5 mg/kg 飼料(0.7 mg/kg 体重/日)、NOAEL
2 は2 mg/kg 飼料(0.28 mg/kg 体重/日)と考えられた(参照119 #117)。

4 ② ラット

5 ~~離乳後の~~Sprague-Dawley ラット(1群雌雄各25匹)からなる群に、精製 DON
6 含有飼料(0.25、0.5 又は 1 mg/kg 体重/日に相当)を60日間投与する反復投与毒
7 性試験が実施された。すべての群の雌及び1 mg/kg 体重/日投与群の雄で、摂餌
8 量減少による体重増加抑制が認められた。また、1 mg/kg 体重/日投与群の雄にお
9 いて空腸及び脾臓におけるチミジン取り込み率が有意に減少した。臓器重量、血
10 液学的及び骨髄パラメータ及び病理組織学的所見に有意な変化は認められな
11 かった。雌では LOAEL は 0.25 mg/kg 体重/日と考えられた(参照120 #4)。

12 精製した DON を 20 mg/kg 飼料の濃度で雄の Sprague-Dawley ラットに 90
13 日間自由摂取させたところ、有意な臨床所見は観察されなかった。DON 摂取群
14 のラットは飼料効率が低かったが、飼料忌避はなかった。最終体重は、DON 摂
15 取群で減少した(参照121 #264)。

17 ③ ブタ

18 精製 DON 又は自然汚染トウモロコシとして、DON を 0、1 又は 3 mg/kg 含む
19 飼料を体重 10~13 kg の去勢雄性ヨークシャーブタ(1群雄6頭)に32日間投
20 与する反復投与毒性試験が実施された。精製 DON の推定摂取量は 0、0.08 又は
21 及び0.24 mg/kg 体重/日、自然汚染 DON の推定摂取量は 0、0.09 又は及び0.22
22 mg/kg 体重/日(いずれも JECFA による換算値)であった。汚染飼料には 3 mg/kg
23 飼料の 15-AcDON 及び 1.3 mg/kg 飼料の NIV も含まれていた。DON の 3 mg/kg
24 飼料投与群では、給餌開始後間もなく摂餌量及び体重増加率が有意に減少した。
25 精製 DON 摂取群のブタの体重増加率が数日後に回復したのに対し、自然汚染
26 DON 摂取群のブタの値は試験を通じて減少し続けた。対照群と比較して DON
27 摂取群のブタにおける血清中αグロブリン濃度が低値となり、高用量群でコルチ
28 ザール濃度が高かった(参照122 #141)。

29 去勢ヨークシャーブタ(27.5±0.5 kg 体重1群雄9頭)に精製 DON を 4.7 mg/kg
30 飼料で添加し7週間与えたところ、摂餌量及び体重増加率が減少した。LOAEL
31 は 4.7 mg/kg 飼料(0.19 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)であった(参照
32 105 #39)。

33 0.3、0.6 又は 1.2 mg/kg の濃度で DON を含む飼料を8週間にわたってブタ(1
34 群雌9頭)に与えたところ、飼料中の DON により引き起こされる体重増加への
35 有意な影響は見られなかった。NOAEL は本試験の最高用量である 1.2 mg/kg 飼
36 料(0.048 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)であった(参照123 #48)。

37 DON を 1 mg/kg 飼料含む飼料を90日間ブタ(1群3~6頭)に投与する反復
38 投与毒性試験が実施された。病理組織学的検査では、1 mg/kg 飼料の DON によ

1 り腎臓にリンパ球浸潤や尿細管上皮の変性などが少数例に見られたが、統計学的
2 に有意な変化ではなかった(参照124 #99)。

3 雄ヨークシャーブタ (1群雄5頭) にDONを6 mg/kg 飼料で 2~3週間 混餌
4 投与した結果、投与開始から1~2週間で対照群に比べて有意な摂餌量及び体重
5 増加率の減少が認められた(参照125 #360)。

6 離乳仔ブタ (1群雌9頭) に精製DONを0、0.3、0.6又は1.2 mg/kg 飼料で
7 添加し8週間投与した結果、摂餌量及び体重増加率には影響が見られなかった。
8 血中のアスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ(ASAT)は、DONの用量に依存
9 して増加傾向が認められたが、変化は軽微であり、正常の範囲内であった。(参
10 照126 #468)。

11 12 ④ シチメンチョウ

13 シチメンチョウ雛に生後1日齢から21日間DONを20 mg/kg 含む飼料を給餌
14 した。摂餌量、体重増加率、血液学的パラメータ(MCV、MCH、MCHC)、組織
15 検査所見、心臓重量及び腎臓重量への影響はなかったものの、血清中カルシウム
16 が減少した(参照127 #104)。

17 18 ⑤ サル

19 アカゲザル (各1群1~2頭) からなる群にDONを1、5、10、25又は50 mg/kg
20 体重での単回経口投与及び1又は5 mg/kg 体重/日 でを 2週間反復経口投与した
21 ところ、1 mg/kg 体重/日以上で血小板数の減少、血小板の付着能の減少、フィブ
22 リノゲン濃度減少などの血液凝固能の減少が認められた。血液凝固パラメータは
23 1.5~2ヶ月後に正常化した(参照128 #35)。

24 25 (3) 慢性毒性・発がん性

26 B6C3F₁マウスを用いた2年間の混餌投与による慢性毒性試験が行われた(表
27 6)。雌雄各50匹からなる群にDON(純度95%超; 3-AcDON及び15-AcDONを
28 含まない)を0、1、5又は10 mg/kg 含有する飼料(雄でそれぞれ0、0.1、0.5又は
29 1.1 mg/kg 体重/日、雌でそれぞれ0、0.1、0.7又は1.6 mg/kg 体重/日、JECFA
30 による換算値)が与えられた。雌の平均1日摂餌量に変化はなかったが、雄では高
31 用量の2群における摂餌量が有意に約8%減少 (約8%)した。5及び10mg 飼料
32 投与群の雌雄において体重が有意に減少した。5及び10 mg/kg 飼料投与群の雌
33 で血清中のIgAの56%増加 (56%)及びIgGの10%未満の増加 (10%未満)が
34 認められた。5及び10 mg/kg 飼料投与群の雄において肝臓の相対重量が減少し、
35 10 mg/kg 飼料投与群では脾臓の相対重量が減少するとともに精巣の相対重量が
36 有意に増加した。脳、脳下垂体、延髄、胸腺、眼、涙腺、ハーダー腺、鼻甲介、
37 気管、肺、甲状腺、副腎、大動脈、肝臓、脾臓、腎臓、膵臓、唾液腺、食道、胆
38

1 のう、胃、十二指腸、腸、回腸、空腸、直腸、盲腸、リンパ節、骨髄、胸骨、尿
 2 管、前立腺、精囊、精巣、乳腺、子宮、子宮頸部、卵巣、卵管、末梢神経、骨格
 3 筋、平滑筋を組織学的に調べた結果、各臓器・組織における前腫瘍性病変及び腫
 4 瘍性病変の発生率増加は認められなかった。肝臓における前腫瘍性病変及び腫瘍
 5 性病変の発生率ならびに腓ランゲルハンス島における非腫瘍性病変の発生率は用
 6 量依存的に減少し、この減少は統計学的に有意であった。肝臓における増殖性病
 7 変の減少は、この系統のマウスで知られている体重と肝細胞癌自然発生率との正
 8 の相関を反映した影響と考えられた。NOAELは飼料中の含有率で1 mg/kg 飼料
 9 (0.1 mg/kg 体重/日)であった(参照129 #71)。

10 **表6 デオキシニバレノール (DON) の慢性毒性試験結果**

動物種等	投与方法、期間	投与量		所見	LOAEL (mg/kg 体重/日)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	備考	参照 文献
		(mg/kg 飼 料)	(mg/kg 体重/日)					
マウス、 B6C3F ₁ 、 22 ~ 28 日齢 (1 群雌 50 匹)	混餌、2 年	1、5、10	(雄) 0.1、 0.5、1.1 (雌) 0.1、0.7、 1.6*	・5mg/kg 飼料以上で体 重増加率減少 ・腫瘍発生率の用量依 存的な低下	0.5*	0.1*		129 #71

11 *: JECFA による換算値

12
13
14 **(4) 生殖発生毒性**

15 表7にDONの生殖発生毒性試験の結果を示した。

16
17 **表7 デオキシニバレノール (DON) の生殖発生毒性試験結果**

動物種等	投与方法(溶 媒)、期 間	投与量		所見	LOAEL (mg/kg 体重/日)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	備考	参照 文献
		(mg/kg 飼 料)	(mg/kg 体重/日)					
マウス、 Swiss Webster 、離乳後 (1 群雄 7 ~ 15 匹、雌10 ~20 匹)	混餌、30 日間投 与後交 配		0.375、 0.75、 1.5、2	・0.375 mg/kg 体重/日 で親の摂餌量、飲水量 減少 ・1.5 mg/kg 体重/日で 母動物体重減少 ・2mg/kg 体重/日で胚 毒性	0.375		繁殖毒性、 1 世代	130 #79
マウス、3 系統 (1 群雄 3~6 匹)	混餌、90 日	10	1.5*	・体重増加抑制、精巣 上体尾部の重量減少	1.5*		生殖器へ の影響	131 #162
マウス、 Swiss Webster 、30 g	食道挿 管投与 (水溶 液)、妊 娠8~		0.5、1、 2.5、5、 10、15	・5 mg/kg 体重/日以上 で催奇形性、胎児吸収 増加 ・1mg/kg 体重/日以上 で骨格異常	1	0.5	発生毒性	132 #78

(1群15 ~19匹)	11日、								
ラット、 Sprague- Dawley、 雄、 325-350 g(1群12 ~15匹)	強制経 口投与、 6-19日		0.5, 1.0, 2.5, 5.0	<ul style="list-style-type: none"> ・2.5 mg/kg 体重/日より精巣上部及び精嚢の相対重量減少 ・5 mg/kg 体重/日で、前立腺相対重量、精子細胞数及び精巣上部尾部精子数の減少並びに精子尾部異常。 	2.5	1.0	生殖器への影響	133 #578	
ラット、 Sprague- Dawley、 雄190~ 210g、雌 165g (1群雄 10匹、 雌25 匹)	混餌、交 配前雄 60日、 雌15日	20	2*	<ul style="list-style-type: none"> ・妊娠率減少 	2*		繁殖毒性	134 #106	
ラット、 Sprague- Dawley、 30日齢 (1群雄 雌各15 匹)	混餌、6 週間投 与後交 配させ 妊娠期 間中も 投与を 継続		0.25、 0.5、1	<ul style="list-style-type: none"> ・1 mg/kg 体重/日で父動物の体重減少 ・0.25 mg/kg 体重/日より胎児の腎盂と膀胱拡張 	0.25		繁殖毒性、 1世代	130 #79	
ラット、 F344 (1群雌 23匹)	混餌、20 日(妊娠 期間中)	0.5、2、5	0.025、 0.1、 0.25*	<ul style="list-style-type: none"> ・催奇形性なし、繁殖毒性なし ・母動物体重減少傾向(統計学的に有意でない) 		0.25*	発生毒性	135 #105	
ラット	経口投 与、妊娠 7~15 日		0.2、1、 5、10	<ul style="list-style-type: none"> ・胎児毒性 ・骨化遅延 	1	0.2	発生毒性	136 #172	
ラット、 Sprague- Dawley、 雌、 201-225g (1群24 匹)	強制経 口投与、 28日		0.5, 1.0, 2.5, 5.0	<ul style="list-style-type: none"> ・1 mg/kg 体重/日から母動物の肝重量の用量依存的減少及び肝細胞の組織学的変化。 	1.0	0.5	母動物：肝重量の用量依存的減少を指標	137 #442	
				<ul style="list-style-type: none"> ・2.5mg/kg 体重/日以上で、胎児平均体重、頭殿長及びせき椎の骨化が低下 	2.5	1.0	胎児：発育抑制を指標		
ニュージ ーランド 白色ウサ ギ、3.2kg (1群6 ~15匹)	混餌、妊 娠0~ 30日	7.5、15、 30、60、 120、240	0.3、0.6、 1、1.6、 1.8、2	<ul style="list-style-type: none"> ・胎児吸収増加 ・母動物及び胎児の体重減少 	1	0.6	発生毒性	138 #80	

1

*: JECFA による換算値

① マウス

妊娠第 8～11 日の Swiss Webster マウスに 0、0.5、1、2.5、5、10 または 15 mg/kg 体重/日の DON を強制経口投与する発生毒性試験が実施された。10 または 15 mg/kg 体重/日投与群における胎児吸収発生率は 100%、5 mg/kg 体重/日投与群では 80% だった。1、2.5 および 5 mg/kg 体重/日投与群では、胎児に内臓の異常が低頻度で認められた。外脳症(26%)、合指(19%)および小脳形成不全(93%)などの異常は主に 5 mg/kg 体重/日投与群で認められた。1、2.5 および 5 mg/kg 体重/日投与群で用量依存的な骨格異常が認められた。NOAEL は、0.5 mg/kg 体重/日であった(参照 #78)。

雌雄 Swiss Webster マウス (1 群雄 7～15 匹、雌 10～20 匹) に、0、0.375、0.75、1.5 又は 2.0 mg/kg 体重/日の DON を混餌投与する生殖及び発生毒性試験が実施された。30 日間の投与後にマウス(F₀)を交尾、出産させ、児動物(F_{1a})は 21 日齢まで検査した。F₀ マウスは飼育を続け、2 回目の妊娠雌は妊娠 19 日でと殺し、それらの胎児(F_{1b})について肉眼観察、内臓、骨格の奇形を検査した。F₀ 雌雄マウスでは、0.375 mg/kg 体重/日 以上の投与以上の群で摂餌量、飲水量の減少が、F₀ 雌マウスでは、1.5 mg/kg 体重/日投与群で体重減少が認められたが、妊娠率への影響は認められなかった。また、2.0 mg/kg 体重/日投与群の F_{1a} 児動物において、生存子数、生後生存数、生後体重の減少が、F_{1b} で生存胎児数、平均胎児重量の減少が認められたが、催奇形性はなかった(参照 130 #79)。

3 種類の系統のマウス：IL-6KO [B6129-IL6 (tmlKopf) (IL-6 遺伝子欠損)]、WT [B6129F₂(無傷 IL-6 遺伝子を持つ B6129-IL6 の野生型)]、B6C3F₁ マウス (1 群雄各 3～6 匹) に DON を 10 mg/kg 飼料で 90 日間混餌投与する生殖毒性試験が実施された。DON 投与群の体重は、対照群に比べて有意に減少したが、組織学的変化は認められなかった。DON 投与 IL-6 KO 及び B6C3F₁ マウスでは、精巣上体尾部の重量が有意に減少した(参照 131 #162)。

妊娠第 8～11 日の Swiss Webster マウス (1 群雌 15～19 匹) に 0、0.5、1、2.5、5、10 又は 15 mg/kg 体重/日の DON を強制経口投与する発生毒性試験が実施された。10 又は 15 mg/kg 体重/日投与群における胎児吸収発生率は 100%、5 mg/kg 体重/日投与群では 80% だった。1、2.5 及び 5 mg/kg 体重/日投与群では、胎児に内臓の異常が低頻度で認められた。外脳症(26%)、合指(19%)及び小脳形成不全(93%)などの異常は主に 5 mg/kg 体重/日投与群で認められた。1、2.5 及び 5 mg/kg 体重/日投与群で用量依存的な骨格異常が認められた。NOAEL は、0.5 mg/kg 体重/日であった(参照 132 #78)。

② ラット

Sprague-Dawley ラット (1 群雄 12～15 匹) に 0、0.5、1.0、2.5 又は 5.0mg/kg 体重/日の精製 DON を 28 日間強制経口投与した。2.5 mg/kg 体重/日以上投与群

1 で体重増加及び摂餌量が有意に減少し、精巣上体及び精嚢の相対重量の有意な減
2 少が認められた。5.0 mg/kg 体重/日投与群では、前立腺相対重量、精子細胞数及
3 び精巣上体尾部精子数（絶対及び精巣上体尾部グラムあたり）が有意に減少し、
4 精子尾部異常（尾部破損）は対照群より有意に高かった。すべての群で血清 FSH
5 及び LH 濃度が投与量に依存して増加し、血清テストステロン濃度は投与量に依
6 存して減少した。組織病理学的検査では、2.5 mg/kg 体重/日以上投与群で生殖細
7 胞変性、精子保持及び異常核形態の増加が観察された（参照133 #578）。

8 精製 DON を 20 mg/kg を含む飼料(約 2 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)
9 を、交配前の雄（1 群 10 匹）及び雌（1 群 25 匹）の Sprague-Dawley ラットに
10 それぞれ 60 日間及び 15 日間投与する生殖毒性試験が実施された。妊娠率は、対
11 照群で 80%であるのに対し、DON 投与群では 50%に減少した。児動物の性別比、
12 生存率又は同腹子の平均数及び体重は差がなかった。また、精巣又は卵巣の病理
13 組織変化はなかった(参照134 #106)。

14 雌雄 Sprague-Dawley ラット（1 群雌雄各 15 匹）に 0.25、0.5 又は 1.0 mg/kg
15 体重/日の DON を混餌投与する生殖発生毒性試験が実施された。混餌飼料を 6 週
16 間投与後、交尾させた雌に妊娠全期間中各々の飼料投与を継続し、妊娠最終日に
17 と殺して胎児の発生に及ぼす影響を調べた。最低用量から胎児の腎盂と膀胱に有
18 意な拡張が認められた。そのほかの形態異常及び胎児生存数への影響はみられな
19 かった(参照130 #79)。

20 Fischer 344(F344)ラット（1 群雌 23 匹）からなる群に、精製 DON 0.0、0.5、
21 2.0 又は 5.0 mg/kg を添加した飼料(それぞれ 0、0.025、0.1 又は 0.25 mg/kg 体
22 重/日、JECFA による換算値)を妊娠期間中に給餌する発生毒性試験が実施された。
23 2.0 及び 5.0 mg/kg 飼料投与群では、妊娠期終了時の母動物体重が軽い傾向があ
24 り、胎児及び子宮摘出後の母体体重では対照群に比べて有意に軽い結果ではあっ
25 たが、いずれの投与群においても、肉眼的異常、骨格異常及び内臓異常の発生頻
26 度については統計的に有意な影響は認められなかった(参照135 #105)。

27 精製 DON を 20 mg/kg を含む飼料(約 2 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)
28 を、交配前の雄（1 群 10 匹）および雌（1 群 25 匹）の Sprague-Dawley ラット
29 にそれぞれ 60 日間および 15 日間投与する生殖毒性試験が実施された。妊娠率は、
30 対照群で 80%であるのに対し、DON 投与群では 50%に減少した。児動物の性別
31 比、生存率または同腹子の平均数および体重は差がなかった。また、精巣または
32 卵巣の病理組織変化はなかった(参照129 #106)。

33 妊娠第 7～15 日にかけて、DON 水溶液 0.2、1、5 又は 10 mg/kg 体重/日をラ
34 ットに強制経口投与した結果、1 mg/kg 体重/日以上の用量の群で胎児毒性(骨化
35 遅延などの骨格異常)が認められ、NOAEL は、0.2 mg/kg 体重/日であった(参照
36 136 #172)。

37 妊娠第 6～19 日にかけて DON 水溶液 0、0.5、1.0、2.5 又は 5.0 mg/kg 体重/
38 日を Sprague-Dawley ラット（1 群雌 24 匹）に強制経口投与した結果、5mg/kg

1 体重/日投与群で母動物の摂餌量及び体重が有意に減少し、同腹子の52%が完全
2 に吸収され、同腹子あたりの早期・後期死亡数の平均値は有意に増加した。また、
3 胎児の平均体重と頭殿長の有意な減少、未熟児発生率の有意な増加並びに胎児胸
4 骨分節、椎体、背弓、脊椎、中足骨及び中手骨の骨化の有意な低下が認められた。
5 2.5mg/kg 体重/日投与群では、胎児平均体重、頭殿長及び脊椎の骨化が有意に低
6 下した。母動物の肝臓重量対体重比は、1.0mg/kg 体重/日以上投与群で有意に増
7 加し、肝細胞の組織学的変化と相関があると考えられた。NOAELは母動物で0.5
8 mg/kg 体重/日、胎児で1.0 mg/kg 体重/日であった(参照137 #442)。

9 10 ③ ウサギ

11 ニュージーランド白色ウサギ(1群 ~~613~~~15匹)に、妊娠第0~30日にかけて
12 0、0.3、0.6、1、1.6、1.8及び2 mg/kg 体重/日のDONが混餌投与された。1.8
13 及び2 mg/kg 体重/日投与群における胎児吸収率は100%であり、1及び1.6 mg/kg
14 体重/日投与群では胎児体重が減少した。これは母動物の体重及び摂餌量減少の影
15 響であると考えられた。催奇形性は認められなかった。NOAELは、0.6 mg/kg
16 体重/日であった(参照138 #80)。

17 18 19 (5) 遺伝毒性

20 DONの遺伝毒性試験の結果を表8にまとめた。

21 *Salmonella typhimurium*を用いたエームス試験では、代謝活性化系の有無にか
22 かわらずDONは突然変異を誘発せず(参照139 #179、140 #83)、初代ラット初
23 代培養肝細胞を用いたin vitroのUDS試験は陰性であった(参照141 #22)。また、
24 DONは~~チャイニーズハムスター~~肺由来V79細胞のHprt遺伝子座の遺伝子突然変
25 異を誘導しなかった(参照142 #151)。

26 *in vitro*において、DONは染色体異常誘発作用をラット初代肝細胞(参照140
27 #83)及びV79細胞(参照143 #60、144 #495)で誘導し、ギャップ結合での細胞間
28 伝達を阻害した(参照145 #75)。

29 ~~一方、~~DONはマウスBALB/3T3胚細胞の形質転換を亢進した(参照146 #158)。
30 が、v-Ha-ras導入BALB/3T3細胞を用いた短期形質転換アッセイ系ではイニシエ
31 ーション及びプロモーション活性は認められなかった(参照147 #569)。

32 雄のブロイラー(一群10羽)に10 mg/kg 飼料のDONを17日間摂取させ、脾
33 臓白血球を用いたコメットアッセイでは、軽微ではあるが有意なDNA損傷を誘導
34 した(参照148 #475)。

1

表8 デオキシニバレノール (DON) の *in vitro* 遺伝毒性試験結果

評価項目	試験系	濃度	結果	参考文献
復帰突然変異	<i>S. typhimurium</i> TA98, TA100 TA1535, TA1537*	0.4~400 µg/plate	陰性	139 #179
復帰突然変異	<i>S typhimurium</i> TA98, TA100*	0.7~500 µg/plate	陰性	140 #83
復帰突然変異	<i>E. coli</i> PQ37 による SOS*	5~500 µg/assay	陰性	140 #83
遺伝子突然変異	チャイニーズハムスターV79細胞 <i>Hprt</i> 遺伝子**	1~3 µg/mL***	陰性	142 #151
不定期 DNA 合成	ラット初代肝細胞	0.1~1000 µg/mL	陰性	141 #22
DNA 修復	<i>E. coli</i> K12(2 株)	0.7~500 µg/mL	陰性	140 #83
染色体異常	チャイニーズハムスターV79細胞	0.1~1 µg/mL	陽性 (5 倍)	143 #60
染色体異常	チャイニーズハムスターV79細胞	0.03~0.3 µg/mL	陽性 (5 倍)	144 #495
染色体異常	ラット初代肝細胞	0.001~100 µg/mL	陽性 (6 倍)	140 #83
小核形成	ラット初代肝細胞	最高 100 µg/mL	陰性	140 #83
ギャップ結合細胞 間連絡	チャイニーズハムスターV79細胞	0.1~0.5 µg/mL	阻害	145 #75
形質転換	BALB/3T3 マウス胚細胞	0.1~1.6 µg/mL	陽性	146 #158
形質転換	v-Ha-ras 導入 BALB/3T3 マウス 胚細胞	0.01~0.2 µg/mL	陰性	147 #569

2

*: S9 活性活性化を伴う場合と伴わない場合あり

3

**: 肝細胞を用いた代謝活性化を伴う場合と伴わない場合あり

4

***: 1 µg/mL でコロニーサイズ縮小 ; 10 µg/mL で細胞致死率 90%

5

6 (6) その他 (免疫毒性・血液毒性等)

7 ① 免疫毒性

8 a. 免疫応答及び感染抵抗性への影響

9 表 9 に、DON の免疫応答及び感染抵抗性への影響をまとめた。DON の投与
10 により、胸腺及び脾臓の重量減少、感染抵抗性の低下、白血球減少などが報告
11 されている。

12

13 (a) マウス

14 ~~離乳後の~~ Swiss Webster マウス(1 群雄 12 匹)に、DON を 0、0.75、2.5
15 ~~又は~~ 7.5 mg/kg 体重/日の濃度で、5 週間強制経口投与する免疫毒性試験が
16 実施された。7.5 mg/kg 体重/日投与群のマウスは、3 週間以内にすべて死亡
17 し、0.75 ~~及び~~ 2.5 mg/kg 体重/日投与群においては、ヒツジ赤血球に対する

1 抗体応答が抑制され、胸腺の重量が減少した。LOAELは0.75 mg/kg 体重/
2 日であった(参照149 #169)。

3 同一研究グループによる追加試験として、~~離乳後の~~Swiss Webster マウス
4 (1群雄雌各6~10匹)に、精製DONを0、0.25、0.5 ~~又は~~1 mg/kg 体重/
5 日の濃度で混餌投与する免疫毒性試験が実施された。0.5 mg/kg 体重/日以上
6 の投与群で血清中 $\alpha 2$ -グロブリンの有意な減少が認められ、リステリア
7 (*Listeria monocytogenes*)感染から死亡までの時間が用量依存的に短縮した。
8 NOAELは0.25 mg/kg 体重/日であった(参照150 #170)。

9 B6C3F₁ マウス(1群雌8~11匹)に、精製DONを0、5 ~~又は~~25 mg/kg 飼
10 料で2~3週間混餌投与した結果、25 mg/kg 飼料投与群では、等量給餌対照
11 群に比べてヒツジ赤血球に対するプラーク形成細胞応答が弱く、スカシガイ
12 ヘモシアニンへの過敏症反応が遅延し、リステリア感染抵抗能が減少した。
13 5 mg/kg 飼料 (1 mg/kg 体重/日、JECFAによる換算値)の摂取ではこれらの
14 パラメータへの影響がなかった。NOAELは5 mg/kg 飼料 (1 mg/kg 体重/
15 日)であった(参照151 #118)。

16 B6C3F₁ マウス(1群雌8匹)に、0、0.5、2、5、10 ~~又は~~25 mg/kg 飼料 (0、
17 0.1、0.4、1、~~1.2~~ ~~又は~~5 mg/kg 体重/日、JECFAによる換算値)の精製DON
18 を8週間混餌投与した結果、10 mg/kg 飼料以上の投与群において白血球数
19 が用量依存的に減少した。NOAELは5 mg/kg 飼料 (1 mg/kg 体重/日)であ
20 った(参照118 #36)。

21 BALB/c マウス(1群雄4~17匹)に、DONを0、2.5、5、10、20 ~~又は~~
22 50 mg/kg 飼料 (0、0.37、0.75、1.5、3 ~~又は~~7.5 mg/kg 体重/日、JECFA
23 による換算値)で1~2週間混餌投与する免疫毒性試験が実施された。10
24 mg/kg 飼料以上の投与群において、ヒツジ赤血球に対する応答、フィトヘマ
25 グルチニン(PHA)及びリポ多糖類に対する脾臓リンパ球応答、PHAに対す
26 る胸腺リンパ球応答の有意な減少及び萎縮を伴う胸腺重量の減少が認めら
27 れた。NOAELは5 mg/kg 飼料 (0.75 mg/kg 体重/日)であった(参照152
28 #150)。

29 BALB/c マウス(1群雄10匹)に、DONを0、0.2、1 ~~又は~~3 mg/L (0、0.024、
30 0.12 ~~又は~~0.36 mg/kg 体重/日相当)の濃度で4週間飲水投与することによ
31 る、*Salmonella* Enteritidis 感染に対する抵抗性の検討が行われた。14日目
32 にサルモネラ菌を胃内投与した結果、1及び3 mg/L 投与群において感染に
33 による生存率の減少死亡が認められたが、0.2 mg/L 投与群では生存率は変わ
34 らなかった死亡は認められなかった。またDONを2 mg/Lの濃度で3週間
35 飲水投与したマウスでサルモネラ菌 (*Salmonella* Enteritidis) に対する免
36 疫応答を検討したところ、サルモネラ菌に対する抵抗性が減少した。サルモ
37 ネラ菌特異的IgMと遅延過敏反応の有意な減少と特異的IgMの有意な減少
38 が認められた。LOAELは1 mg/L (0.12 mg/kg 体重/日)であった(参照153

1 #163)。

2 BALB/c マウス(1 群雌 10 匹)に DON を 0.2、2 又は 6mg/kg の濃度で 4 週
3 間飲水投与した。14 日目にサルモネラ菌 (*Salmonella Enteritidis*) を感染
4 させた結果、2mg/kg 以上の投与群でサルモネラ菌感染による生存率の減少
5 及び TNF α 産生が増加した。0.2mg/kg 投与では、TNF α 産生は減少した。
6 (参照218)

7 BALB/c マウス(1 群雌 6 匹)に 0、2、5、10 又は 25mg/kg 体重の DON を
8 単回強制経口投与し、2 時間後にレオウイルスを経鼻感染させた。3 日後の
9 肺におけるレオウイルス L₂RNA コピー数は、DON 投与群では非投与群に
10 比べて高く、肺における IFN α 、IFN $\alpha\beta$ -レセプター及び IFN γ -レセプターの
11 mRNA 発現が低下した。また、気管支肺胞洗浄液において MCP-1、TNF α
12 産生の増加と炎症細胞の集積がみられ、レオウイルス特異的 IgA の増加が認
13 められた (Li 2007)。

14 Balb/c マウス(1 群雄 4 匹)に、DON を 0、2.5、5、10、20 又は、50mg/kg
15 飼料 (0、0.35、0.67、1.3、2.7 又は、6.5 mg/kg 体重/日相当) で 1 週間混
16 餌投与した結果、10 mg/kg 飼料以上の投与群で胸腺重量の減少が認められ
17 た。胸腺重量の減少を指標とした NOAEL は、5 mg/kg 飼料 (0.67 mg/kg
18 体重/日) であった(参照114 #149)。

19 BALB/c マウス(1 群雄 ~~126~~匹)に、DON を 2 mg/kg 飼料 (0.3mg/kg 体重/
20 日⁴) で 14 日間混餌投与した後、トレッドミル上で疲労するまで運動させた
21 結果、コンカナバリン A (ConA) 刺激に対して有意な脾細胞増殖抑制を認
22 めたのは運動を負荷せずに投与したマウスのみであった(参照154 #521)。

23 授乳中の同系交配 Han:NMRI マウス(1 群 5~10 匹)に、DON を 12.5
24 mg/kg 体重で単回又は 6.25 mg/kg 体重/日で連続 7 日間強制経口投与した結
25 果、乳房炎起炎菌の *Staphylococcus hyicus* 及び *Mycobacterium avium* 感
26 染による病状の緩和が認められた。この作用は、血清中の IgA、IgM 及び IgG
27 の増加が関与することが示唆された(参照155 #5)。

29 (b) ニワトリ

30 1 日齢の雌性白色レグホンのヒナ 10 羽に、18 mg/kg 飼料の DON を含有
31 する自然汚染小麦飼料(2.25 mg/kg 体重/日)を 18 週間給餌した結果、ニュー
32 カッスル病ワクチンに対する抗体応答が抑制された。また、1 日齢のブロイ
33 ラー 3 羽に、50 mg/kg の DON を含有する飼料(6.25 mg/kg 体重/日、JECFA
34 による換算値)を単回投与した結果、リンパ球幼若化現象の抑制が認められ

⁴ JECFA で用いている換算(IPCS:EHC70)を用いて摂取量を推定

種	最終体重(kg)	摂取量(g/動物/日)	摂取量(g/kg 体重/日)
マウス	0.02	3	150

た(参照156 #53)。

(c) ブタ

育成期のノルウェーランドレースブタ(1群雌雄各8頭)に、DONを0.6、1.8又は4.7 mg/kg含有する自然汚染エン麦飼料(0.024、0.072又は0.2 mg/kg体重/日、JECFAによる換算値)を9週間混餌投与した結果、破傷風毒素に対する二次抗体応答が1.8 mg/kg飼料(0.072/kg体重/日)より用量依存的に減少した。(参照157 #113)。

ブタ(1群雄7頭)にDONを0又は0.5 mg/kg体重/日で1週間、更に1 mg/kg体重/日で5週間経口投与した結果、NK細胞、CD4 α -CD8 α +T細胞が増加した。リンパ組織の病理組織学的な変化は認められなかった(参照158 #1010)。

離乳子ブタ(1群去勢雄又は雌各6頭)に、DON汚染飼料を0、0.280、0.560又は0.840 μ mg/kg飼料で28日間混餌投与する免疫毒性試験が実施された。血液学的検査(白血球数、赤血球数、血小板数、好中球とリンパ球の相対数、ヘマトクリット値、ヘモグロビン濃度など)又は、血液生化学検査(陽イオン濃度、グルコース濃度、尿素濃度、クレアチニン濃度、ビリルビン濃度、コレステロール濃度、トリグリセリド濃度、血漿酵素活性など)に変化は認められなかった。免疫応答(免疫グロブリンサブセット濃度、リンパ球増殖、サイトカイン産生)への作用も認められなかった(参照159 #407)。

表9 デオキシニバレノール(DON)の経口又は混餌投与における免疫応答及び感染抵抗性に対する影響

動物種等	投与方法 (溶媒)、 期間	投与量		所見	免疫毒性 が認めら れた最小 投与量 (mg/kg体 重/日)	免疫毒性 が認めら れなかつ た最大投 与量 (mg/kg体 重/日)	備考	参考文献
		(mg/kg飼 料)	(mg/kg体重 /日)					
マウス、 Swiss Webster、 離乳後 (1群雄12 匹)	強制経口 投与(溶 媒:プロ ピレング リコー ル・エタ ノール・ 蒸留水)、 5週		0.75、2.5、 7.5	・7.5 mg/kg体重/日では 死亡 ・0.75、2.5 mg/kg体重/ 日でヒツジ赤血球に対 する抗体応答の抑制、 胸腺の重量減少	0.75		抗体応答	149 #169
マウス、 Swiss Webster、 21日齢 (1群雄6 ~10匹)	混餌、5週		0.25、0.50、 1	・0.50mg/kg体重/日以上 で血清中 α 2-グロブリン の減少及び <i>L. monocytogenes</i> 感染 後死亡までの時間短縮	0.5	0.25	宿主抵抗 性	150 #170

マウス、 B6C3F ₁ 、 15~18g (1群雌8 ~11匹)	混餌、2~ 3週	5、25	1、5*	・25 mg/kg 飼料でヒツジ 赤血球に対するプラーク 形成細胞応答低下、 過敏症反応が遅延及び <i>L. monocytogenes</i> 感染 抵抗能の低下	5*	1*	抗体応答、 過敏症反 応、宿主抵 抗性	151 #118
マウス、 B6C3F ₁ (1群雌8 匹)	混餌、8週	0.5、2.0、 5.0、10、25	0.1、0.4、1、 2、5*	・10mg/kg 飼料以上で白 血球数の減少	2*	1*		118 #36
マウス、 BALB/c、4 ~6週齢 (1群雄4 ~17匹)	混餌、1~ 2週	2.5、5、 10、20、50	0.37、0.75、 1.5、3、 7.5*	・10 mg/kg 飼料以上でヒ ツジ赤血球に対する応 答低下、マイトジェン に対する脾臓及び胸腺 の白血球応答低下、胸 腺重量減少	1.5*	0.75*	抗体応答	152 #150
マウス、 BALB/c、7 週齢 (1群雄10 匹)	飲料水、4 週	0.2、1、3 mg/l	0.024、 0.12、0.36	・1及び3 mg/l で <i>S. Enteritidis</i> 感染によ る生存率の減少	0.12	0.024	宿主抵抗 性	153 #163
マウス、 BALB/c、7 週齢 (1群雌10 匹)	飲料水、4 週	0.2、2、6		・2mg/kg 以上で <i>S. Enteritidis</i> 感染によ る生存率の減少及び TNF α 産生の増加			宿主抵抗 性	218
マウス、 BALB/c、5 週齢 (1群雌6 匹)	単回強制 経口投与 (溶媒： 水)		2、5、10、 25	・2 mg/kg 体重以上でレ オウイルス感染症の悪 化。	2		宿主抵抗 性	160
マウス、 BALB/c、4 ~6週齢 (1群雄4 匹)	混餌、7日	2.5、5、 10、20、 50	0.35、 0.67、1.3、 2.7、6.5	・10mg/kg 飼料以上で胸 腺重量の減少	1.3	0.67		114 #149
マウス、 Balb/c、8 週齢 (1群雄12 匹)	混餌、14 日	2	0.3**	・脾細胞増殖抑制	0.3**			154 #521
マウス、H an : NMR I、8~10 週 (1群5~ 10匹)	強制経口 投与(溶 媒：2% エタノー ル)、1週 10匹)		6.25	・ <i>S. hyicus</i> 及び <i>M. avium</i> への抵抗性 増加、血清中 IgA、IgM 及び IgG の増加			宿主抵抗 性	155 #5
ニワトリ、 ブロイラー (1群雌10 羽)	単回混餌 投与(自 然汚染飼 料)	50	6.25*	・PHA に対する脾臓リン パ球幼若化現象の抑制	6.25*			57 #53
ブタ、ノル ウェーラン ドレース、 25.3kg (1群雄雌各 8頭)	混餌、9週 間 (自然汚 染飼料)	0.6、1.8、4.7	0.024、 0.072、0.2*	・破傷風毒素に対する二 次抗体応答が用量依 存的に減少。(毒素無投 与対照群なし)	0.072*	0.024*	宿主抵抗 性	58 #113

ブタ、8 週 齢 (1 群雄 7 等)	経口投 与、6 週間		最初の 1 週 間は 0.5、残 りの 5 週間 は 1	・NK 細胞、CD4 α -CD8 α +T 細胞の増加。リン パ組織の病理組織学的 な変化なし。				158 #1010
ブタ、 11.2kg (1 群雌雄各 6 頭)	混餌、28 日 (自然汚 染飼料)	0.28、0.56、 0.84		・免疫応答への影響なし				59 #407

1 *: JECFA による換算値

2 **: 換算係数を用いて摂取量を推定

4 b. 血清中 IgA レベルの変化及び IgA 腎症

5 実験動物等を用いた試験において IgA に対する影響及びマウスでは腎糸
6 球体メサンギウム細胞の IgA 沈着に伴う腎症が報告されている。(表 10)

8 ~~離乳後の~~B6C3F₁ マウス(1 群雌 8 匹)に、精製 DON を 0、0.5、2、5、10
9 ~~又は、~~25 mg/kg 飼料 (0、0.1、0.4、1、2 ~~又は、~~5 mg/kg 体重/日、JECFA
10 による換算値)の濃度で 6 週間混餌投与した結果、2、5 ~~及び、~~10 mg/kg 飼料
11 投与群で血清 IgA が増加し、25 mg/kg 飼料投与群の動物の血清 IgM が減少
12 した。NOAEL は 0.5 mg/kg 飼料 (0.1 mg/kg 体重/日) であった(参照 118
13 #36)。

14 B6C3F₁ マウス(1 群雌 6~13 匹)に、精製 DON を 0、2、10、25 ~~又は、~~50
15 mg/kg 飼料で 24 週間混餌投与した結果、25 mg/kg 飼料 (5 mg/kg 体重/日、
16 JECFA による換算値)で血清 IgA レベルが最大に上昇し、24 週間経過後の
17 値は対照群の 17 倍となった。一方、血清 IgM 及び IgG のレベルは減少した。
18 また、脾細胞において IgA 産生の有意な増加及び腎臓の糸球体間質において
19 IgA の沈着が認められた(参照 161 #120)。

20 B6C3F₁ マウス(1 群雌雄各 7~9 匹)に、DON を 0、2、10 又は 25mg/kg
21 飼料 (0、0.4、2 又は 5 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)で 12 週間混
22 餌投与し、血清 IgA 産生に及ぼす影響が調べられた。10 mg/kg 飼料以上の
23 投与群の雄と 25 mg/kg 飼料投与群の雌の血清 IgA が 4 週目に増加した。8
24 週目には、最小用量である 2 mg/kg 飼料投与群の雄マウスと 10 mg/kg 飼料
25 の雌マウスも血清 IgA が増加したが、12 週目では 10 mg/kg 飼料投与群のみ
26 有意な増加が認められた。また、腎糸球体のメサンギウム細胞への IgA 沈着
27 が用量依存的に増加し、特に雄では雌より強かった。雄ではすべての用量で
28 4 週目から、雌では 10 mg/kg 飼料以上の用量で 12 週目に潜血尿が認められ
29 た(参照 162 #49)。

30 B6C3F₁ マウス (1 群雌雄各 50 匹)に、精製 DON を 0、1、5 ~~又は、~~10 mg/kg
31 飼料(雄で 0、0.1、0.5 ~~又は、~~1.1 mg/kg 体重/日、雌で 0、0.1、0.7 ~~又は、~~1.6
32 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)の濃度で 2 年間混餌投与した結果、

1 10 mg/kg 飼料投与群の雌で血清 IgA が有意に増加した(参照129 #71)。

2 B6C3F₁ マウス(1 群雌 5~6 匹)に、精製 DON を 25 mg/kg 飼料(0 又は 5
3 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)で 4、8 又は 12 週間混餌投与した結
4 果、血清中の IgA が経時的に増加した。また、パイエル板リンパ球及び脾臓
5 リンパ球の IgA 産生能が有意に増加した(参照163 #121、164 #122)。

6 B6C3F₁ マウス(1 群雌 9 匹)に、精製 DON を 0 又は 25 mg/kg 飼料(5 mg/kg
7 体重/日、JECFA による換算値)で 8 週間混餌投与した結果、DON 摂取群で
8 血清中の IgA が増加した。また、パイエル板リンパ球及び脾臓リンパ球の
9 IgA 産生能が有意に増加した(参照165 #19)。

10 B6C3F₁ マウス(1 群雄 4 匹)に、精製 DON を 0、5 又は 25 mg/kg 体重/日
11 の用量で、単回強制経口投与した結果、DON 摂取群で 2 時間後にはパイエ
12 ル板リンパ球の IgA 産生能が有意に高値を示し、投与から 24 時間たっても
13 産生能亢進が認められた(参照166 #184)。

14 C57BL/6 マウス(1 群雄 10 匹)に DON を 0、0.071 又は 0.355 mg/kg 体重
15 の用量で単独又は NIV と併用して、週 3 日で 4 週間強制経口投与(溶媒：
16 5%アラビアゴム水溶液)した結果、個々の毒素の曝露により血漿中 IgA が
17 増加した。肝 ethoxyresorufin O-dealkylase、pentoxyresorufin
18 O-depenthylase 及び GST の活性は、CYP 1a 及び CYP 2b サブファミリー
19 の発現に合わせて増加した。(参照167 #482)。

20 B6C3F₁ マウス(1 群雄 6 匹)に、DON を 0、0.83、2.5、7.5 mg/kg 体重の
21 用量で 8 日間連続強制経口投与する免疫毒性試験が実施された。血漿中 IgA
22 は 7.5 mg/kg 体重/日投与群で減少したが、IgE 値は変化しなかった。ハプト
23 グロビンは 2.5 mg/kg 体重/日投与群から増加し、IgG 及び IgM は 0.83 mg/
24 体重/日投与群から用量依存的に減少した。LOAEL は 0.83 mg/kg 体重/日
25 であった。また、Wister ラットに 7.5 mg/kg 体重の用量で DON を 8 日間連
26 続強制経口投与した結果、ハプトグロビンの増加と IgG 及び IgA の減少が
27 認められた(参照168 #512)。

28 B6C3F₁ マウス(1 群雌 12 匹)に、DON を 0 又は 25 mg/kg 飼料(0 又は 5
29 mg/kg 体重/日)で、24 週間投与した結果、DON 摂取群で血清 IgA レベルが
30 増加し、これによってヒト糸球体腎炎に似た糸球体メサンギウム細胞への著
31 明な IgA 沈着を引き起こした。IgA 沈着は、8 週間 DON 含有飼料摂取後に
32 通常の飼料に戻した場合でも、少なくとも 16 週にわたって腎臓に認められ
33 た(参照169 #30)。

34 B6C3F₁ マウス(1 群雌 8~9 匹)に、精製 DON を 0 又は 20 mg/kg 飼料の
35 濃度で持続的に又は 1 週間おきに 13 週間断続投与した結果、DON 摂取群
36 の体重は持続群で低値が続く、断続群でも低値であったが休止期間に増加す
37 る傾向があった。断続群の血清 IgA レベルは対照群と差がなく持続群が高か
38 った。断続群と持続群の血清 IgG と IgM は対照群と比べて減少した。腎臓

1 のメサングウム細胞への IgA 沈着は持続群に比べ断続群で少なく、無処置対
2 照群と同等レベルであった(参照170 #8)。

3 IgA 産生及び腎臓のメサングウム細胞への IgA 沈着における IL-6 の関与
4 について、高感受性の B6C3F₁ マウス (1 群雄 3 匹)、IL-6 ノックアウトマ
5 ウス(B6126-IL6(tmi Kopf))とその野生型マウス(B6120F₂、一群雄各 6 匹)
6 に 0 又は 10mg/kg 飼料の DON を 12 週間混餌投与する試験が実施された。
7 すべての DON 摂取群で摂餌量、体重が非摂取群と比べ低下した。DON 摂
8 取により B6C3F₁ 及び野生型マウスに血清 IgA の有意な上昇と腎臓メザンギ
9 ウム細胞への IgA 沈着がみられたが、IL-6 ノックアウトマウスでは血清 IgA
10 の上昇は認められず、腎臓メサングウム細胞への IgA 沈着は明らかに少なか
11 った (参照171 #736)。

12 同じチームはさらに IgA 産生における COX-2 の関与を調べるため、
13 B6C3F₁ マウス、COX-2 ノックアウトマウス (B6、
14 129P2-*Ptgs2*^{mlsmi}COX2-knockout) とその野生型マウス (B6、
15 129P2-*Ptgs2*^{mlsmi})に 0、10 又は 25mg/kg 飼料の DON を 16 週間混餌投与し
16 た。DON 摂取により COX-2 ノックアウトマウスでも野生型マウス同様、血
17 清 IgA の上昇と IgA 免疫複合体(IC)の蓄積、腎臓への IgA 沈着及び脾臓の
18 IgA 分泌の増加が認められ、COX-2 ノックアウトマウスでは DON による血
19 清 IgA 上昇が促進された。COX-2 阻害剤を用いた試験でも同様の結果が認
20 められ、COX-2 の作用を抑制すると DON による血清 IgA 上昇作用が促進
21 された (参照172 #505)。

22 全身性エリテマトーデス⁵のモデルマウス(NZBW/F₁、MRL/lpr 及び BXSB
23 の 3 系統)に、精製 DON を 0.5 又は 10 mg/kg 飼料 (0.075 又は 1.5 mg/kg
24 体重/日⁶)で 9~14 週間混餌投与した結果、血清中の IgA に変化は認められ
25 なかったが、BXSB マウスの 10 mg/kg 飼料投与群で腎臓のメザングウム細
26 胞への IgA の蓄積が増加した。また、これらの免疫異常系統のマウスが、他
27 の一般的な近交系マウスより DON への感受性が高いとは認められなかった
28 (参照173 #9)。

29 Wister ラット (1 群雄 6 匹) に 0 又は 7.5 mg/kg 体重の用量で DON を 8
30 日間連続強制経口投与した結果、DON 投与群でハプトグロビンの増加と
31 IgG 及び IgA の減少が認められた(参照168 #512)。

32 ブタ (1 群 9~10 頭) に非汚染飼料又は自然汚染により 2.2~2.5mg/kg 飼
33 料の DON を含む飼料を 9 週間投与した。飼料中には DON 以外のトリコテ

5 全身性紅斑性狼瘡のこと。全身の臓器に炎症が起きる原因不明の自己免疫疾患。

6 JECFA で用いている換算(IPCS:EHC70)を用いて摂取量を推定

種	最終体重(kg)	摂取量(g/動物/日)	摂取量(g/kg 体重/日)
マウス	0.02	3	150

センは不検出であった。投与開始後4及び15日目にオボアルブミン (OVA) の皮下免疫を行った。DON 摂取群では血清 IgA 並びに OVA 特異的 IgA 及び IgG が増加した。腸間膜リンパ組織で対照群と比較して TNF α 及び IFN γ の mRNA 発現が低下した。血液学的及び生化学的パラメーターへの影響はなかった(参照176 #560)。

ブタ(1群雌8~9頭)に、精製 DON を0、0.3、0.6又は1.2 mg/kg 飼料で、8週間混餌投与した結果、0.6 mg/kg 飼料投与群以上で血清中 IgA 値の増加傾向が認められた(参照174 #469)。

育成期のノルウェーランドレースブタ(1群雌及び去勢雄7~11頭)に、DON を0、0.7、1.7又は3.5 mg/kg 飼料(0、0.04、0.1又は0.2 mg/kg 体重/日、JECFA による換算値)含む自然汚染エン麦を投与した結果、血清 IgA の変化は認められなかった(参照175 #13)。

表10 デオキシニバレノール(DON)の経口又は混餌投与におけるIgA産生への影響

動物種等	投与方法 (溶媒)、 期間	投与量		所見	IgA産生への影響が認められた最小投与量 (mg/kg 体重/日)	IgA産生への影響が認められなかった最大投与量 (mg/kg 体重/日)	参考文献
		(mg/kg 飼料)	(mg/kg 体重/日)				
マウス、離乳後、B6C3F ₁ (1群雌8匹)	混餌、6週	0.5、2.0、5.0、10、25	0.1、0.4、1、2、5*	・2.0 mg/kg 飼料以上で血清中 IgA が増加 ・25 mg/kg 飼料で血清 IgM レベルが低下	0.4*	0.1*	118 #36
マウス、B6C3F ₁ 、8~10週齢 (1群雌6~13匹)	混餌、24週	2, 10, 25, 50	0.4、2、5、10*	・25 mg/kg 飼料 DON 投与群で、血清 IgA レベルは最大上昇、IgG 及び IgM は減少、腎臓の糸球体間質における IgA の沈着が増加			161 #120
マウス、B6C3F ₁ 、8週齢 (1群雄雌各7~9匹)	混餌、12週	2, 10, 25	0.4、2、5*	・10 mg/kg 飼料で持続的な血清 IgA の増加、メサングウム細胞への IgA 沈着が用量依存的に増加(特に雄で顕著)	2*	0.4*	162 #49
マウス、B6C3F ₁ (1群雌雄各50匹)	混餌、2年	1, 5, 10	(雄)0.1、0.5、1.1* (雌)0.1、0.7、1.6*	・10 mg/kg 飼料の雌で血清 IgA が有意に増加	1.6*	0.7*	129 #71
マウス、B6C3F ₁ 、8~10週齢 (1群雌5~6匹)	混餌、4, 8, 12週	25	3.75**	・血清 IgA の経時的増加並びにパイエル版及び脾臓リンパ球の IgA 産生能が有意に増加	3.75**		163 #121 164 #122

マウス、 B6C3F ₁ 、 8～10 週 齢 (1 群雌 9 匹)	混餌、8 週 間	25	3.75**	・血清 IgA の増加並びにパ イエル版及び脾臓リンパ 球の IgA 産生能が有意に 増加	3.75**		165 #19
マウス、 B6C3F ₁ 、8 ～9 週齢 (1 群雄 4 匹)	単回強制経 口投与 (炭 酸緩衝液)		5、25	・5 mg/kg 体重/日以上のパ イエル板細胞培養液中で IgA 産生の増加	5		166 #184
マウス、 C57BL/6、 6 週齢 (1 群雄 10 匹)	強制経口投 与 (5%アラ ビアゴム水 溶液) 週 3 日、4 週		0.071、 0.355 mg/kg 体重 を週 3 回投 与	・血漿中 IgA の上昇	0.03***		167 #482
マウス、 B6C3F ₁ 、8 週齢 (1 群雄 6 匹)	強制経口投 与 (水溶液) 1 日 1 回、8 日		0.83、2.5、 7.5	・血清中の IgG 及び IgM は 用量依存的に減少、 ・IgA は DON 7.5mg/kg 体 重で減少 ・IgE 値は変化なし	7.5	2.5	168 #512
マウス、 B6C3F ₁ 、8 ～9 週齢 (1 群雌 12 匹)	混餌、24 週	25	3.75**	・血清 IgA の増加及び腎臓 メザンギウム細胞への IgA 沈着	3.75**		169 #30
マウス、 B6C3F ₁ 、 7～8 週 齢 (1 群雌 8 ～9 匹)	混餌、13 週	20	3**	・血清 IgA の増加及び腎臓 メサンギウム細胞への IgA 沈着	3**		170 #8
マウス、 B6C3F ₁ 、 B6129F ₂ 及び IL-6 ノックア ウトマウ ス、4 週齢 (1 群雄 3 ～6 匹)	混餌、12 週	10		・摂餌量、体重はすべての DON 摂取群で非摂取群 と比べ低下。 ・DON 摂取群の血液中 IgA 及び腎臓メサンギウム細 胞への IgA 沈着は IL-6KO マウスで低下。			171 #736
マウス、 B6C3F ₁ 、 B6129F ₂ 及び COX-2 ノ ックアウ トマウス、 7～8 週 齢 (1 群雌 5 ～6 匹)	混餌、16 週	10、25		・DON は野生型マウスに血 清 IgA の上昇と IgA 免役 複合体(IC)の蓄積、腎臓 への IgA 沈着及び脾臓の IgA 分泌を誘導 ・COX-2 ノックアウトマウ スでは DON による血清 IgA 上昇を促進 ・COX-2 阻害剤は DON に よる血清 IgA 上昇を促 進。			172 #505
マウス、雌 NZBW/F ₁ 、雌 MRL/lpr、 雄 BXS B、	混餌、9～ 14 週	5、10	0.75、1.5**	・血清 IgA レベルは変化な し ・BXS B マウスの 10 mg/kg 飼料群でのみ腎臓メザン ギウム細胞への IgA 沈着			173 #9

5~6 週齢 (1 群各 7 匹)				の増加			
ラット、 Wistar、8 週齢 (1 群雄 6 匹)	経口投与 (水溶液)、 8 日		7.5	・血清中 IgG、IgA の減少	7.5		168 #512
ブタ (1 群 9~ 10 頭)	混餌自然汚 染 小 麦 (DON 以外 のトリコテセ ンは不検 出)、9週	2.2~2.5		(4 及び 15 日目にオボアル ブミン (OVA) で皮下免疫) ・DON 摂取群は血清 IgA 及び OVA 特異的 IgA・ IgG が増加並びに腸間膜 リンパ組織で TNF α 及び IFN γ の mRNA 発現低下			<u>176</u> #560
ブタ、9.8 kg (1 群雌 8 ~9 頭)	混餌、56 日	0.3、0.6、 1.2		・0.6mg/kg 飼料以上で血清 中 IgA 値が増加傾向			174 #469
ブタ、雌及 び去勢雄、 59 日齢、 21.3kg (1 群雌 雄各 7~ 11 頭)	混餌、96 日	0.7、1.7、 3.5(自然汚 染エン麦)	0.04、0.1、 0.2	・血清 IgA の変化なし		0.2	170 #13

1 *: JECFA による換算値

2 **:換算係数を用いて摂取量を推定

3 ***:週 3 回投与を 1 日あたりに換算した値

4 5 c. サイトカイン発現

6 DON により、インターロイキン等の炎症・免疫性サイトカインが遺伝子
7 レベルで誘導されることが報告されている。

8
9 B6C3F₁ マウス(1 群雄 5 匹)に 2 時間絶食後 0 又は 25mg/kg 体重の DON
10 を強制経口投与し、2 時間後に脾臓における遺伝子発現の変化をマイクロア
11 レイを用いて調べた結果、DON 投与により、IL-1 α 、IL-1 β 、IL-6、IL-11
12 及びマクロファージ阻止タンパク質 2(MIP-2)などの免疫、炎症及び走化性
13 関連の遺伝子の発現が上昇した(参照177 #513)。

14 マウス T 細胞系における IL-2 産生については、DON 濃度 100~250
15 ng/mL で NF- κ B 及び AP-1 の関与する転写活性の増加が認められた(参照
16 178 #111,179 #95)。また、この T 細胞では IL-2 mRNA の安定化作用が
17 確認されている(参照180 #94)。IL-8 産生については、DON 濃度 1 μ g/mL
18 で~~ヒト単球由来~~U937 細胞 (ヒト白血病細胞株) において NF- κ B 及び p65
19 が転写活性の増加に関与することが示唆された(参照181 #491)。

1 B6C3F₁ マウス(1 群雌 3 匹)に、精製 DON を 0、0.1、0.5、1、5 又は 25 mg/kg
2 体重の濃度で単回経口投与し、脾臓及びパイエル板におけるサイトカイン
3 mRNA 発現への影響が検討された。5 及び 25 mg/kg 体重の DON は炎症性
4 サイトカインの IL-1β、IL-6、TNF-α、T ヘルパー1 型サイトカインのイン
5 ターフェロン(IFN)-γ及び IL-2 並びに T ヘルパー2 型サイトカインの IL-4
6 及び IL-10 の mRNA を有意に誘導した。IL-12p40 mRNA も誘導されたが、
7 IL-12p35 mRNA は誘導されなかった。これらの作用は、パイエル板よりも
8 脾臓で顕著であった。NOAEL は 1 mg/kg 体重/日であった(参照182 #732)。

9 B6C3F₁ マウス(1 群雄 3 匹)に、精製 DON を 0、0.5、2、5 mg/kg 体重/
10 日の用量で 2、4 又は 7 日間経口投与し、2 時間後の脾臓及びパイエル板に
11 おけるサイトカイン mRNA に与える影響が検討された。IL-1β、IL-6、TNF-α、
12 IL-12p35、IL-12p40、IL-2 及び IL-10 の mRNA が用量依存的に増加を示
13 したが、IFN-γ及び IL-4 への影響はなかった。NOAEL は 0.5 mg/kg 体重/
14 日であった(参照183 #733)。

15 C57BL/6 マウス(1 群雌 3 匹)に、DON を 0、1、5、25 mg/kg 体重の用量
16 で経口投与したところ、25 mg/kg 体重投与におけるパイエル板及び脾臓の
17 COX-2 mRNA 発現が 2 時間後にピークに達した。IL-6 mRNA のピークは 2
18 ~4 時間後であった。(参照184 #541)。

19
20 B6C3F₁ マウス(1 群雄 15 匹)に、DON 25 mg/kg 体重の用量で強制経口投
21 与し、DON のサイトカイン mRNA の発現に与える影響が検討された。脾
22 臓のサイトカイン(IL-1α、IL-1β、IL-6、IL-11)、ケモカイン(MCP-1、MCP-3、
23 CINC-1、MIP-2)、AP-1 複合体の構成成分(c-Fos、Fra-2、c-Jun、JunB)
24 及び 2 種類の脱リン酸化酵素(MKP1、CnAβ)の発現誘導が直ちに認められ
25 たが、mRNA 発現誘導は一過性であり 2~4 時間以内にピークに達した後減
26 少した。IL-11 については 8 時間後も増加した(参照185 #514)。

27 ~~B6C3F₁ 及び COX-2 ノックアウトマウス並びにその野生型である~~
28 ~~C57BL/6 マウス(1 群雌 3 匹)に、DON を 5 mg/kg 体重の用量で強制経口投~~
29 ~~与することによって、DON のサイトカイン mRNA 発現への影響が検討さ~~
30 ~~れた。B6C3F₁ マウスにおいては、パイエル板および脾臓における COX-2~~
31 ~~mRNA 発現が 2 時間後にピークに達した。IL-6 mRNA のピークは 2~4 時~~
32 ~~間後であった。COX-2 阻害剤は DON による IL-6 mRNA 発現を減少させた。~~
33 ~~これは、DON 誘導 COX-2 遺伝子発現および COX-2 代謝物が、IL-6 遺伝子~~
34 ~~発現に寄与したと考えられた。また、COX-2 ノックアウトマウスは C57BL/6~~
35 ~~マウスに比べて経口曝露に対する脾臓 IL-6 mRNA および血清中 IL-6 の応~~
36 ~~答が有意に減少した(参照 #541)。~~

37 雌の離乳 B6C3F₁ マウス(3~4 週)に、DON を 5 mg/kg 体重の用量で経口
38 投与した結果、最大血中 DON 濃度は成体マウスの 2 倍となり、脾臓の TNF-α、

1 IL-1 β 及び IL-6 mRNA の発現量は成体マウスより 2~3 倍多かった(参照54
2 #553)。

4 d. リンパ系組織におけるアポトーシス

5 *in vitro* で DON(0.1~50 μ g/mL)は、マウス胸腺、脾臓及びパイエル板由
6 来 T 細胞におけるデキサメタゾン誘導性のアポトーシスを阻害した。また脾
7 臓及びパイエル板由来 B 細胞では、低濃度の DON によりアポトーシスが抑
8 制されるが高濃度ではわずかに亢進された(参照186 #123)。

9 *in vitro* で、マウスマクロファージ由来 J774A.1 細胞を DON(10~100
10 μ M)存在下で培養した結果、濃度依存的にアポトーシスを誘導した(参照187
11 #1023)。

13 ② 血液毒性

14 ICR マウスに、精製 DON を 0、2、4、8 mg/kg 飼料で 14 日間混餌投与した
15 結果、赤血球数の減少が認められた(参照115 #153)。

16 Wistar 系ラット(1 群雄 5 匹)に、DON を 7.5 mg/kg 体重/日の用量で 8 日間強
17 制経口投与した結果、血漿中のハプトグロビンが有意に増加し、IgG 及び IgA は
18 減少した(参照168 #512)。

19 *in vitro*において、濃度 130、200、250 μ g/mL の DON のラット赤血球に対す
20 る溶血作用が調べられた。200 及び 250 μ g/mL では完全溶血したが、マンニト
21 ール、グルタチオン、アスコルビン酸、 α -トコフェロール及びヒスチジンは溶血
22 反応を阻害した。これらの結果から、DON の作用経路には脂質二重層の透過と
23 細胞内レベルでの作用、細胞膜との相互作用及びフリーラジカル仲介リン脂質過
24 酸化の 3 通りが考えられた(参照188 #147)。

26 ③ その他

27 ~~初代ラット肝細胞を 10~2500 ng/mL の DON で 24 時間曝露した後、4 時間~~
28 ~~培養した結果、乳酸デヒドロゲナーゼ、ALT および AST が増加し、細胞生存率~~
29 ~~が減少した。MTT アッセイによる IC₅₀ は 1200 ng/mL であった。また、10 ng/mL~~
30 ~~以上の濃度で形態的傷害が認められた。細胞傷害作用は用量依存的で、閾値は~~
31 ~~50 ng/mL であった(参照—#171)。~~

32 ~~ヒト肝芽腫細胞系 HuH-6KK 細胞(1 \times 10⁵細胞/mL)を、DON、アセチル化 NIV~~
33 ~~及び NIV を各 0.15 mg/L 含有する無血清培地で培養した結果、細胞増殖が抑制~~
34 ~~された。MTT アッセイにおける DON の 50%抑制濃度(Inhibition Concentration~~
35 ~~50%, IC₅₀)は 1.1 mg/L であった(参照—#68、—#69)。~~

36 ヒトリンパ球を DON 0、30、60、400 ng/mL 存在下で最長 72 時間培養した。
37 細胞増殖は DON 濃度によりそれぞれ 8%、19%、99%抑制された。CD69 は 6
38 時間後に減弱し、その後増加したことから CD69 が発現抑制を受けることが示さ

1 | れた。CD25 発現は IC_{50} 値未満の投与で観察されたが、400 ng/mL では逆に抑
2 | 制された。CD71 発現への影響については、多くの点で CD25 と類似していた。
3 | したがって、DON は主にリンパ球が CD25 を発現する以前又は初期に増殖を抑
4 | 制すると考えられた。(参照189 #73)。

5 | ラット骨髓細胞より分離した造血前駆細胞に、3、30 又は 300 ng/mL で DON
6 | を曝露させ、CFU-GM のコロニー形成能を測定した結果、3 ng/mL では毒性が
7 | 認められなかった(参照190 #114)。

8 | ヒト臍帯血とラット骨髓由来の顆粒単球前駆細胞(GM)を DON(10^{-6} ~ 10^{-8}
9 | mol/L)の存在下で 14 日間培養し、コロニー形成能を測定し結果、DON はヒトと
10 | ラットの CFU-GM (顆粒球単球コロニー形成細胞)を 1×10^{-6} ~ 2.5×10^{-7} mol/L
11 | の濃度範囲で濃度依存的に阻害した。7 日、10 日、14 日目の IC_{50} は、ヒト GM
12 | では 3×10^{-8} 、 2.9×10^{-8} 、 3.9×10^{-8} mol/L で、ラットでは 2.6×10^{-7} 、 1.5×10^{-7} 、 1.6×10^{-7}
13 | mol/L であった。ヒト GM に対する DON の毒性は T-2 トキシンや HT-2 トキシ
14 | ンの約 1/10、ラットでは約 1/100 だった(参照191 #92)。

15 | ヒト造血前駆細胞に 3、90 又は 300 ng/mL の DON を曝露し、~~顆粒球単球~~
16 | ~~マクロファージ系前駆細胞(CFU-GM)~~のコロニー形成能への影響を測定した結
17 | 果、90 ng/mL 以上で阻害が認められた。3 ng/mL では第 7 日にコロニー形成阻
18 | 害が認められた。ヒト中毒の血液学的病変は造血前駆細胞の破壊による可能性が
19 | 示唆された(参照192 #115)。

20 | ヒト末梢血より分離した赤芽球前駆細胞のコロニー形成能において DON 3~
21 | 75 ng/mL は、ヒト CFU-GM と同程度の影響を示したことから、赤芽球前駆細
22 | 胞は DON の標的細胞と考えられた(参照193 #146)。

23 | Caco-2 及び T84 細胞 (ヒト消化管由来細胞株) の構造及び機能特性に対する
24 | 低濃度 DON の影響を検討した結果、Caco-2 細胞では、刷子縁の減少ならびに微
25 | 絨毛が伸張あるいは短縮化する形態異常が認められた。また、Caco-2 及び T84
26 | 細胞の経上皮電気抵抗(TEER)は DON により減少し、色素(ルシファーイエロー)
27 | の細胞間隙からの透過性は増加した。Caco-2 細胞のアルカリフォスファターゼ、
28 | スクラーゼ-イソマルターゼ活性は減少した。これらの結果は、DON が腸細胞分
29 | 化の構造的機能的に影響を及ぼす可能性を示す(参照194 #76)。

30 | Caco-2 細胞と ブタ由来の小腸上皮細胞-IPEC-1 (ブタ消化管由来株化細胞) に
31 | おいて、DON は TEER を減少させ、4 kDa のデキストラン及び病原性
32 | *Escherichia coli* の透過性を増加させた。これらのバリア機能の変化は細胞間の
33 | 接着分子であるクラウディンタンパク質の特異的減少に関連し、クラウディン-4
34 | タンパク質の減少は、2.85mg/kg 飼料の DON 汚染した飼料に 5 週間曝露された
35 | 子ブタの空腸において in vivo でも認められた(参照195 #1026)。

36 | 4~5 週齢のブタの腸に *ex vivo* で DON を 4 時間曝露させ、短縮化及び癒着し
37 | た絨毛、小腸細胞融解、浮腫などを調べた結果、1 μ M では影響を示さなかった(参
38 | 照196 #1015)。

1 ~~マウスマクロファージ由来~~ RAW264 細胞 (マウス単球性白血病細胞株) 株を
2 用いて LPS 刺激による NO 産生におよぼす DON あるいは NIV の影響を *in vivo*
3 で検討した。DON と NIV は容量依存的に NO 合成酵素 iNOS の産生と IFN β 機
4 能を抑制し、NO 産生が低下した (参照197 #735)。

5 ~~IL-6 ノックアウトマウス(B6126-IL6(tmi-Kopf))とその野生型の B6126 マウス~~
6 ~~に DON を投与すると血清 IgA 値の上昇はどちらも同様に認められたが、IgA の~~
7 ~~腎臓への沈着は野生型マウスに比べ IL-6 ノックアウトマウスでは少なかった(参~~
8 ~~照 #736 Pestka から 2000, Food Chem Toxicol Jul;38(7):565)。~~

9 ドコサヘキサエン酸(DHA)が豊富な魚油と DON の影響が調べられた。DON
10 と腹腔内マクロファージを培養すると IL-6 発現は 3 時間で最高となった。また、
11 転写因子 cAMP 反応因子結合タンパク質(CREB)のノックダウンをした場合、あ
12 るいは CREB のキナーゼである Akt1/2、MSK1 と RSK1 を抑制した場合にこの
13 発現が抑制された。二本鎖 RNA 活性化タンパク質キナーゼ(PKR)の抑制は、IL-6
14 発現だけでなく、CREB とその上流のキナーゼである Akt1、MSK1 と RSK1 の
15 リン酸化を抑制した。一方、6~8 週間 DHA に富む魚油を摂取したマウスから得
16 られた腹腔内マクロファージでは、PKR、CREB キナーゼ及び CREB のリン酸
17 化が著明に減少した。また、DHA 食を摂取したマウスにおいてプロテインフォ
18 スファターゼ 1 及び 2A が抑制された。これらの知見から、DON は PKR 及び
19 CREB 依存的に IL-6 発現を誘導し、これらの経路に必要なキナーゼ活性が、DHA
20 を長期間摂取したマウスから得られたマクロファージでは抑制されたと考えら
21 れた(参照198 #1031)。

22 PKR が DON によって誘導される ribotoxic ストレス応答の上流メディエータ
23 ーであるという仮説を検証するために、~~マウスマクロファージ~~ RAW 264.7 細胞
24 に DON を作用させた。DON は培地に添加 5 分以内に濃度依存的に JNK1/2、
25 ERK1/2 及び p38 のリン酸化を誘導し、1~5 分以内に PKR を活性化した。また、
26 DON によるアポトーシス誘導は、PKR ノックダウン細胞において、ほぼ完全に
27 阻止された。(参照199 #623)。

28

29 B. ニバレノール (NIV)

30 (1) 急性毒性

31 NIV の経口投与による半数致死量(LD₅₀)を表 1 1 に示した。

32 **表 1 1 ニバレノール(NIV)の急性経口毒性試験おける LD₅₀ 値**

動物種及び系統	LD ₅₀ (mg/kg 体重)	参照 文献
マウス、ddy、雄、6 週齢	38.9	200 #284
ラット、F344、雌雄、5 週齢	19.5	201 #237

33

6 週齢の雄 ddY マウスに対する NIV の LD₅₀ は、経口投与で 38.9 mg/kg 体重、腹腔内投与で 7.4 mg/kg 体重、皮下投与で 7.2 mg/kg 体重、静脈内投与で 7.3 mg/kg 体重であった。経口投与後の死亡は主に 3 日以内に起こり、腸に顕著なうっ血と出血が観察された。参照200 #284)。

F344 ラットにおける NIV の LD₅₀ は、経口投与で 19.5 mg/kg 体重、皮下投与で 0.9 mg/kg 体重であり、下痢及び肺と消化管のうっ血が見られた(参照201 #237)。

アヒルに 1.0 mg/kg 体重の用量の NIV を皮下投与した結果、嘔吐が認められた。4-アセチル化 NIV (フザレノン-X) の皮下投与では 0.4 mg/kg 体重で嘔吐が観察された (参照202 #303)。

ネコに 1.0 mg/kg 体重の用量の 4-アセチル化 NIV を皮下投与した結果、30 分後に嘔吐が観察され、1 日後には死亡した (参照203 #312)。

イヌに 4-アセチル化 NIV を 0.1 mg/kg の用量で静脈内投与した結果、4 匹中 1 匹に嘔吐が認められた (参照202 #303)。

(2) 亜急性毒性

表 1 2 に NIV 投与による亜急性毒性試験の結果を示した。

表 1 2 精製ニバレノール(NIV)の経口又は混餌投与における亜急性毒性試験の結果

動物種等	投与方法 (溶媒)、 期間	投与量		所見	LOAEL (mg/kg 体 重/日)	NOAEL (mg/kg 体 重/日)	備考	文献
		(mg/kg 飼料)	(mg/kg 体重/日)					
マウス C57BL/6 6 週齢 (1 群雌 6 匹)	混餌、 24 日	5、 10、 30	0.6、 1.2、 3.5*	・ 30 mg/kg 飼料で赤血球減少 と白血球の減少傾向及び骨 髄細胞のポリリボソームの 損傷	3.5*	1.2*	かび米使用	204 #283
マウス、 C54B16、 7 週齢 (1 群雄 10 匹)	強制経口 投与 (溶 媒：5%ア ラビアゴ ム水溶 液)、 週 3 回、 28 日		0.014、 0.071、 0.355、 1.774、 8.870 mg/kg 体 重を週 3 回投与	・ 8.870 mg/kg 体重/日で血 漿中のリン酸増加、尿素の減 少、ならびにアルカリフォス ファターゼ活性及び IgG の 増加	3.8***	0.76***		95 #634
マウス C57BL/6 7 週齢 (1 群雌雄 各 10 匹)	混餌、 4 又は 12 週	6、 12、 30	0.7、 1.4、 3.5*	・ 摂餌量減少、体重増加抑制、 血清アルカリフォスファタ ーゼ活性が用量依存的増加、 脂肪組織減少	0.7*		かび米使用	205 #405

ラット、 Sprague-D awley、6週 齢 (1群雄5 匹)	混餌、 14又は 28日	6、12	0.6、1.2**	・6 mg/kg 飼料以上で摂取量減少(投与初期)、臓器重量の変化、肝ミクロソームのCYP2B1/2の増加、CYP1A2のわずかな誘導	0.6**			206 #404
ラット、 F344、5週 齢 (1群雌雄 各12匹)	強制経口 投与(溶 媒:蒸留 水)30日		0.4、2.0	・血液学的及び血清生化学的検査では異常なし ・2.0mg/kg 体重/日投与群で肝臓及び脾臓重量が有意に増加したが、病理組織学的検査では変化なし	2.0	0.4		201 #237
ラット、 F344、6週 齢 (1群雌雄 各10匹)	混餌、 90日	6.25、 25、,100	0.4、1.5、 6.9	・1.5 mg/kg 体重以上で体重減少	1.5	0.4		207 #640
ラット、 F344、6週 齢 (1群雌雄 各10匹)	混餌、 90日	6.25、 25、,100	0.4、1.5、 6.9	・100 mg/kg 飼料以上で体重減少、軟便、胸腺萎縮、骨髄細胞数減少、下垂体前葉去勢細胞の増加を伴う好塩基球びまん性肥大、卵巣閉鎖卵胞増加 ・25 mg/kg 飼料以上の雄で体重減少 ・6.25 mg/kg 飼料以上の雌で白血球数減少	0.4			208 #657
ブタ、51日 齢 (1群雄6 頭)	混餌、 21日	2.5、5		・一部で胃腸のびらんと腎症 ・5 mg/kg 飼料で脾細胞減少 ・2.5 mg/kg 飼料でIgA 産生量の時間依存的増加傾向				209 #637
ニワトリ、7 日齢 (1群雄6 羽)	混餌、 20日	試験 I: 0.5、2.5、 5、試験 II: 3、6、12		試験 I: ・2.5 及び 5 mg/kg 飼料で血漿中尿酸濃度が増加、 試験 II: ・6 及び 12 mg/kg 飼料で体重増加率、摂取量、飼料効率減少 ・3 mg/kg 飼料以上で砂囊びらん				210 #635
ニワトリ、 白色レグホ ン、産卵鶏、 55週 (1群雌5 羽)	混餌、 50日	1、3、5		・5 mg/kg 飼料で血漿中アルカリフォスファターゼ、全タンパク質量、グルコースが減少 ・3 及び 5 mg/kg 飼料で砂囊びらん、十二指腸内出血、排泄腔腫大及び未熟卵を有する輸卵管 ・1 mg/kg 飼料で肝臓の淡褐色化、肥大、脆弱化				89 #631

- 1 *: SCF による換算値
- 2 **:換算係数を用いて摂取量を推定
- 3 ***:週3回投与を1日あたりに換算した値
- 4

① マウス

C57BL/6 マウス(1群雌 6匹)に NIV を 0、5、10 又は 30 mg/kg 含む飼料を 24 日間混餌投与する亜急性毒性試験が実施された。30 mg/kg 飼料投与群において、赤血球数の有意な減少とわずかな白血球数の減少が認められたが、他の血液パラメータ、摂取量、体重増加率、臓器重量に有意な影響はみられなかった。30 mg/kg 飼料投与群において電顕観察により骨髓細胞のポリリポソームの損傷が認められた。NOAEL は 10 mg/kg 飼料 (1.23 mg/kg 体重/日、SCF による換算値)であった(参照204 #283)。

C54B16 マウス(1群雄 10匹)に 0、0.014、0.071、0.355、1.774 又は 8.870mg/kg 体重/日の NIV を週 3 回 4 週間経口投与した結果、8.870 mg/kg 体重/日投与群において、血漿中リン酸の有意な増加、血漿中尿素の有意な減少、血漿中のアルカリフォスファターゼ活性及び IgG の有意な増加が認められた。NOAEL は 0.76 mg/kg 体重/日 (1 日あたりに換算した値)であった(参照95 #634)。

C57BL/6 マウス(1群雌雄各 10匹)に NIV を 0、6、12 又は 30 mg/kg 含む飼料を 4 週間又は 12 週間混餌投与した。試験に供した NIV は、精米~~白~~したコメで *F. nivale* を培養後、粉末状にしたものであり、文献によるとコメでは NIV 以外のトリコセセンを産生しないとされている。用量依存的な体重増加抑制がみられ、雄では 4 週間の 6、30 mg/kg 飼料投与群及び 12 週間の 12 mg/kg 飼料以上投与群で、雌では 4 及び 12 週間ともに 12 mg/kg 飼料以上の投与群で体重の有意な減少が認められた。血清アルカリフォスファターゼ活性は用量依存的に増加した。肉眼的及び組織学的な異常はみられなかったが脂肪組織の減少が認められた。LOAEL は 6 mg/kg 飼料 (0.7 mg/kg 体重/日に相当、SCF による換算値)であった(参照205 #405)。

② ラット

雄の SDSprague-Dawley ラット (1群雄 5匹) に NIV を 0、6 又は 12 mg/kg 含有する飼料を 2 又は 4 週間摂取させた結果、6 mg/kg 飼料以上の投与群で 1 及び 2 週間後に摂餌量の明らかな減少が認められたが、4 週間後には回復した。2 週間の 12 mg/kg/日飼料投与群で肝臓及び脾臓の絶対及び相対臓器重量が有意に減少した。4 週間の 6 mg/kg 飼料以上の投与群では肝臓、腎臓の相対臓器重量が有意に増加し、12mg/kg 飼料投与群では脾臓の絶対及び相対臓器重量の有意な減少が認められた。肝ミクロソームにおいては、CYP2B1/2 の一時的な増加とともに、CYP1A2 のわずかな誘導も認められた。臓器重量減少を指標とした LOAEL は 6 mg/kg 飼料 (0.6 mg/kg 体重/日⁷)であった(参照206 #404)。

⁷ JECFA で用いている換算(IPCS:EHC70)を用いて摂取量を推定

種	最終体重(kg)	摂取量(g/動物/日)	摂取量(g/kg 体重/日)
ラット	0.1	10	100

1 F344 ラット (1 群雌雄各 12 匹) に NIV を 0、0.4 又は 2.0 mg/kg 体重/日投与
2 群で 30 日間強制経口投与する反復毒性試験が実施された。2.0 mg/kg 体重/日投
3 与群で、体重の変化に雄は減少傾向及び雌は増加傾向がみられたが有意差はなか
4 った。血液学的及び血清生化学的検査で異常は認められなかった。2.0 mg/kg 体
5 重/日投与群で肝臓及び脾臓重量が有意に増加したが病理組織学的検査で変化は
6 見られなかった (参照201 #237)。

7 F344 ラット(1 群雌雄各 10 匹)に NIV を 0、0.4、1.5 又は 6.9 mg/kg 体重/日の
8 用量で 90 日混餌投与した結果、1.5 mg/kg 体重/日以上の投与群で体重が減少し
9 た。NK 活性の増加が 0.4 mg/kg 体重/日以上の投与群で認められたが、体重減少
10 を指標とすると LOAEL は 1.5 mg/kg 体重/日であった(参照207 #640)。

11 ~~F344 ラット (1 群雌雄各 12 匹) に NIV を 0.4 及び 2.0 mg/kg 体重/日投与群~~
12 ~~で 30 日間強制経口投与する反復毒性試験が実施された。2.0 mg/kg 体重/日で、~~
13 ~~体重の変化に雄は減少傾向及び雌は増加傾向がみられたが有意差はなかった。血~~
14 ~~液パラメータ及び組織学的に調べたところ異常は認められなかった (参照192~~
15 ~~#237)。~~

16 F344 ラット(1 群雌雄各 10 匹)に NIV を 0、6.25、25 又は100 mg/kg 含有す
17 る飼料を 90 日間摂取させる反復投与毒性試験が実施された。25 mg/kg 飼料以上
18 投与群の雄及び 100 mg/kg 飼料投与群の雌で有意な体重減少が認められ、100
19 mg/kg 飼料投与群の雌雄で体重減少によりでは、脾臓、腎臓などの臓器絶対重量
20 の有意な減少が認められた。また、100 mg/kg 飼料投与群の日で NIV を摂取し
21 た雌では、胸腺の絶対重量及び相対重量が有意に減少した。白血球数の有意な減
22 少が、雄では 100 mg/kg 飼料、雌では 6.25 mg/kg 飼料以上の投与群で有意に認
23 められた。100 mg/kg 飼料投与群の雌雄で血小板数及び赤血球数が有意に減少
24 し、100 mg/kg 飼料投与群の雌でヘモグロビン濃度の有意な減少がみられた。組
25 織学的観察では 100 mg/kg 飼料投与群の雌雄で胸腺萎縮、骨髓細胞数減少、下垂
26 体前葉の去勢細胞の増加を伴う好塩基性細胞のびまん性肥大、卵巣閉鎖卵胞の増
27 加などがみられた。LOAEL は 6.25 mg/kg 飼料(0.4 mg/kg 体重に相当)であった
28 (参照208 #657)。

30 ③ ブタ

31 雄のブタ(1 群雄 6 匹)に精製 NIV を 0、2.5 又は5 mg/kg で添加した飼料を
32 21 日間摂取させた結果、摂食忌避、嘔吐、一般状態の変化を示す徴候は認めら
33 れず、体重及び臓器重量の変化もなかった。病理解剖検査では NIV 投与群の一
34 部で胃腸のびらんと腎症が認められた。脾細胞数の用量依存的な減少が認められ
35 た。2.5 mg/kg 飼料投与群において時間依存的な IgA 産生量の増加傾向及び IgG
36 産生量の減少傾向がみられた(参照209 #637)。

38 ④ ニワトリ

1 | 7日齢の雄鶏ニワトリ (1群雄6羽) に、試験 I では、NIV を 0、0.5、2.5 又
2 | は 5 mg/kg で添加した飼料を 20 日間摂取させた。血漿中の尿酸濃度が 2.5 及び
3 | 5 mg/kg 飼料摂取群で増加した。試験 II では、NIV を 0、3、6 又は 12 mg/kg
4 | 飼料とした。6 及び 12 mg/kg 飼料摂取群において、体重増加率が減少し、摂餌
5 | 量及び飼料効率が約 6%減少した。また、3 mg/kg 飼料以上摂取群で砂嚢びらん
6 | が認められた(参照210 #635)。

7 | 55週齢の白色レグホン(1群雌5羽)に NIV を 0、1、3 又は 5 mg/kg で添加し
8 | た飼料を 50 日間摂取させた。飼料摂取量は減少したが、体重、卵生産性及び卵
9 | 品質に対する影響はなかった。血漿中のアルカリフォスファターゼ、全タンパク
10 | 質量及びグルコースは 5 mg/kg 飼料摂取群で減少した。3 及び 5 mg/kg 飼料摂取
11 | 群の 40~75%で砂嚢びらん、十二指腸内出血及び排泄腔腫大ならびに未熟卵を
12 | 有する輸卵管が認められた。1 mg/kg 飼料摂取群の一部で肝臓の淡褐色化、肥大
13 | 及び脆弱化が認められた(参照89 #631)。

16 | (3) 慢性毒性・発がん性

17 | ① 慢性毒性試験

18 | 表 1 3 に NIV 投与による慢性毒性試験の結果を示した。

19 | 7 週齢の C57BL/6 マウス(1群雌6匹)に NIV を 0、6、12 又は 30 mg/kg (0、
20 | 0.68、1.51 又は 3.84 mg/kg 体重/日相当) で混入させた飼料を 1 年間混餌投与す
21 | る反復投与毒性試験が実施された。試験に供した NIV は、精米で *F. nivale* を培
22 | 養後、粉末状にしたものであり、文献によるとコメでは NIV 以外のトリコテセ
23 | ンを産生しないとされており、アセチル化 NIV も不検出とされている。すべて
24 | の投与群で体重と飼料摂取量の用量依存的な減少が認められた。肝臓、腎臓及び
25 | 胸腺の絶対器官重量が減少し、肝臓、腎臓、胸腺及び脾臓の相対器官重量が用量
26 | 依存的に有意に増加した。肉眼的及び組織学的観察において、肝臓、胸腺、脾臓、
27 | 腎臓、胃、副腎、下垂体、卵巣、胸骨、骨髄、リンパ節、脳及び小腸に異常は認
28 | められなかった。6ヶ月後には 30 mg/kg 飼料投与群において、1年後には 6 mg/kg
29 | 飼料以上投与群において有意な白血球数の減少が見られた。LOAEL は 6 mg/kg
30 | 飼料 (0.68 mg/kg 体重/日に相当)であった(参照200 #284)。

31 | 7 週齢の C57BL/6 マウス(1群雌42匹)に、NIV を 0、6、12 又は 30 mg/kg (0、
32 | 0.66、1.38 又は 3.49mg/kg 体重/日相当) で混入させた飼料を 2 年間混餌投与す
33 | る反復投与毒性試験が実施された。試験に供した NIV は、精米で *F. nivale* を培
34 | 養後、粉末状にしたものであり、文献によるとコメでは NIV 以外のトリコテセ
35 | ンを産生しないとされており、アセチル化 NIV も不検出とされている。すべて
36 | の投与群で体重増加が減少し、飼料摂取量の用量依存的な減少が認められた。30
37 | mg/kg 飼料投与群では肝臓絶対重量が減少し、12 mg/kg 飼料以上の投与群以上
38 | 腎臓絶対重量が有意に減少した。血清中のアルカリフォスファターゼ及び非エ

1 ステル化脂肪酸濃度が用量依存的に増加し、30 mg/kg 飼料投与群で有意であつた。
 2 肉眼的及び組織学的観察においていずれの投与群においても NIV 投与に起
 3 因すると考えられる腫瘍の誘発は認められなかった。自然発生の腫瘍はほとんど
 4 がリンパ腫であり、発生率の群間差はみられなかった。30 mg/kg 飼料投与群で
 5 はリンパ腫の発現が遅く成長速度も遅かった。小腸にアミロイドーシスが散見さ
 6 れたが、発生率は12及び30 mg/kg 飼料群で低かった。LOAELは6 mg/kg 飼
 7 料(0.66 mg/kg 体重/日に相当)であつた(参照211 #272)。
 8
 9

表 13 ニバレノール (NIV) の慢性毒性試験結果

動物種等	投与方法 (溶媒)、 期間	投与量		所見	LOAEL (mg/kg 体重/日)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	備考	文献
		(mg/kg 飼料)	(mg/kg 体重/日)					
マウス C57BL/6C rS1c (1群雌6 匹)	混餌、1年	6、12、30	0.68、1.51、 3.84	<ul style="list-style-type: none"> ・6ヶ月後には30 mg/kg 飼料群、1年後には全NIV投与群において、有意の白血球減少、肝臓、腎臓、胸腺の用量依存的絶対重量の減少並びに相対重量の増加 ・組織学的異常は認められなかった。 	0.7		かび米 使用	200 #284
マウス C57BL/6C rS1c (1群雌42 匹)	混餌、2年	6、12、30	0.66、 1.38、3.49	<ul style="list-style-type: none"> ・すべての投与群で体重増加減少 ・12及び30 mg/kg 飼料群で腎臓絶対重量減少 ・12 mg/kg 飼料群のみに腎臓重量の減少、アルカリホスファターゼと非エステル化脂肪酸の血清中濃度は用量依存的に増加 ・NIVを原因とする腫瘍は認められなかった 	0.7		かび米 使用	211 #272

10
11 ② その他

12 NIV のアフラトキシン B₁(AFB₁)による肝細胞癌誘発への影響を検討するため
 13 に、1週齢の C57B1/6×C3HF₁ マウス(1群雌雄各 15~26 匹)に 6 mg/kg 体重の
 14 AFB₁ を腹腔内投与し、6週間後に NIV を 0、6 又は 12 mg/kg で混入させた飼
 15 料を 1年間混餌投与する試験が実施された。試験に供した NIV は、精米で *F.*
 16 *nivale* を培養後、粉末状にしたものであり、文献によるとコメでは NIV 以外の
 17 トリコテセンを産生しないとされており、アセチル化 NIV も不検出とされてい
 18 る。3群すべての雄で肝細胞癌及び腺腫が発生したが、雌の発生率は NIV 0、6、
 19 12mg/kg 飼料投与群でそれぞれ 31%、21%及び0%であった。(参照212 #316)。

20 F344 ラット(1群雄 4~16 匹)にジエチルニトロソアミン(DEN)及び2週間後に
 21 AFB₁ を単回腹腔内投与し、その後6週間にわたって NIV を 6 mg/kg (0.6 mg/kg

1 | 体重/日⁸)で混入させた飼料を混餌投与する中期肝発がん試験が実施された。試
 2 | 験に供した NIV は、精米で *F. nivale* を培養後、粉末状にしたものであり、文献
 3 | によるとコメでは NIV 以外のトリコテセンを産生しないとされており、アセチ
 4 | ル化 NIV も不検出とされている。試験開始後第 3 週目に肝の部分切除を行い、
 5 | 第 8 週目に GST-P (胎盤型グルタチオン-S-トランスフェラーゼ) 陽性肝細胞巢
 6 | の出現を調べた結果、NIV の単独投与群及び~~ならびに~~DEN との共投与群では顕
 7 | 著な変化を引き起こさなかった。DEN と AFB1 投与群においては GST-P 陽性
 8 | 細胞が顕著に増加し、DEN、AFB1 及び NIV を投与したラットにおいては、
 9 | GST-P 陽性細胞巢の数及び面積の増加が認められた(参照213 #666)。

10
11
12 **(4) 生殖発生毒性**

13 表 1 4 に NIV 投与による生殖発生毒性試験の結果を示した。

14 ddN マウス(1 群雄 3 匹以上)に、NIV を 0.4~60 mg/kg 体重/日の用量で皮下、
 15 腹腔内又は経口投与した結果、精子形成細胞数の減少、精細胞の一部の壊死が見ら
 16 れ、多核巨細胞が精細管中に認められた(用量の記載なし)(参照214 #287)。

17 妊娠 ICR マウス(1 群雌 10~11 匹)に妊娠 0~18 日の期間、NIV 含有産生カビ米
 18 を NIV が 0、6、12 及び 30 mg/kg となるよう混入させた飼料を妊娠 0~18 日の期
 19 間に摂取させた。30 mg/kg 飼料群において母動物で有意な体重増加抑制が、胎児
 20 で生存率の有意な低下 (82.6%) 及び椎骨の化骨化進度の遅れが認められた。12
 21 mg/kg 飼料以上では、胎児の体重が有意に減少した。また、別の妊娠 ICR マウス(1
 22 群雌 ~~510~~~~~101~~匹)に妊娠 7~15 日目にかけて、精製 NIV を 0、1、5、10 又は 20 mg/kg
 23 体重/日の用量で強制経口投与した。10 mg/kg 体重/日以上強制経口投与群において、
 24 母動物の有意な体重増加抑制及び死産あるいは胎児後期吸収の増加が認められた。
 25 5 mg/kg 体重/日以上を強制経口投与した群の胎児の子宮内体重増加遅延が認めら
 26 れた。催奇形性は認められなかった(参照215 #714)。

27 **表 1 4 ニバレノール (NIV) の生殖発生毒性試験**

動物種等	投与方法 (溶媒)、 期間	投与量		所見	LOAEL (mg/kg 体重/日)	NOAEL (mg/kg 体重/日)	備考	参照 文献
		(mg/kg 飼 料)	(mg/kg 体 重/日)					
マウス、ICR (1 群雌 10~ 11 匹)	混餌、妊娠 0~18 日	0、6、12、 30	0、0.7、1.4、 3.5*	・30 mg/kg 飼料で母動物の体 重増加抑制及び胚毒性 ・12 mg/kg 飼料以上で胎児成 長抑制	1.4*	0.7*	かび米 投与	215 #714

⁸ JECFA で用いている換算(IPCS:EHC70)を用いて摂取量を推定

種	最終体重(kg)	摂取量(g/動物/日)	摂取量(g/kg 体重/日)
ラット	0.1	10	100

マウス、ICR (1群雌 5~10匹)	胃内投与 (生理食塩水)、妊娠7~15日		0、1、5、10、20	・10 mg/kg 体重/日以上で母動物の体重増加抑制及び胚毒性 ・5 mg/kg 体重/日以上で胎児成長抑制	5	1		215 #714
------------------------	-------------------------	--	-------------	--	---	---	--	-------------

*:SCFによる換算値

(5) 遺伝毒性

NIV の遺伝毒性試験の結果を表 15 にまとめた。

NIV は~~チャイニーズハムスター肺由来~~-V79-E (~~チャイニーズハムスター肺由来細胞株~~) 細胞を用いた *in vitro* での試験において細胞周期遅延作用を示した。代謝活性化系の存在下(+S9mix)で染色体異常がわずかに見られた。姉妹染色分体交換(SCE)の頻度のわずかな増加が認められた。これら観察された影響は非特異的なものであり、タンパク質合成阻害に起因するものであることが示唆された(参照216 #660)。

~~チャイニーズハムスター~~-V79 細胞を用いた染色体異常試験において、汚染トウモロコシから精製した NIV は、0.001~0.03 µg/mL で対照の 2~3 倍の数の染色体異常を誘発した(参照143 #60)。

~~チャイニーズハムスター~~-V79 細胞を用いた染色体異常試験において、汚染小麦、大麦又はトウモロコシから精製した NIV は、各々0.03 µg/mL で対照の 2~3 倍の数の染色体異常を誘発したが、出現頻度は 5%以下であった(参照144 #495)。

v-Ha-ras 導入 BALB/3T3 細胞を用いた短期形質転換アッセイ系では NIV のイニシエーション及びプロモーション活性は認められなかった(参照147 #569)。

~~チャイニーズハムスター~~-CHO 細胞及び ICR マウス (1 群雄 4 匹) を用いて、NIV の単細胞ゲル電気泳動試験(コメットアッセイ)が行われた。50 及び 100 µg/mL の NIV は、代謝活性化系非存在下で CHO 細胞の DNA を損傷した。*In vivo* でのコメットアッセイにおいては、NIV (20 mg/kg 体重) の経口投与により DNA 損傷が腎臓、骨髄、胃、空腸及び結腸に認められた。腹膜内投与では、結腸を除いて DNA 損傷は認められなかった(参照217 #398)。

~~(#569)。~~

表 15 ニバレノール (NIV) の *in vitro* 遺伝毒性試験結果

評価項目	試験系	濃度	結果		参考文献
			代謝活性化系なし	代謝活性化系あり	
姉妹染色分体交換	チャイニーズハムスター V79-E 細胞	5~50 µM/plate	弱陽性	弱陽性	216 #660
染色体異常	チャイニーズハムスター V79-E 細胞	5~50 µM/plate	陰性	弱陽性* ¹	216 #660
染色体異常	チャイニーズハムスター V79 細胞	0.001 ~ 0.03 µg/mL	陽性 (3 倍)	—	143 #60
染色体異常	チャイニーズハムスター V79 細胞	0.03 µg/mL	陽性 (3 倍)	—	144 #495

形質転換	v-Ha-ras 導入 BALB/3T3 マウス胚細胞	0.01~0.2 µg/mL	陰性	—	147 #569
------	--------------------------------	----------------	----	---	-------------

*1 : すべて娘染色分体交換

— : 未試験

(6) その他 (免疫毒性・血液毒性等)

① 免疫毒性

a. 免疫応答への影響

C57BL/6CrSlc マウス(1群雌 12匹)に、NIV を 0、6、12 又は 30 mg/kg 含有する飼料を 1年間混餌投与した結果、6及び30 mg/kg 飼料投与群で有意な白血球数の減少が見られた。LOAELは6 mg/kg 飼料 (0.7 mg/kg 体重/日に相当)であった(参照200 #284)。

C57BL/6 マウス(1群雌 10匹)に、NIV を 0、6、12 又は 30 mg/kg (0、0.68、1.51 又は 3.84mg/kg 体重/日相当) 含有する飼料を混餌投与した結果、6ヶ月後には 30 mg/kg 飼料投与群において、1年後には全ての NIV 投与群において有意な白血球数の減少が認められた(参照200 #284)。

BALB/c マウス(1群雌 10匹)に NIV を 0.2、2 又は 6mg/kg の濃度で 4週間 飲水投与した。14日目にサルモネラ菌 (*Salmonella Enteritidis*) を感染させた結果、NIV は、生存率に影響を及ぼさなかった。(参照218)

F344 ラット/DuCrj (1群雌雄各 10匹)に、NIV を 0、6.25、25、100 mg/kg 試料 (0、0.4、1.5 又は 6.9 mg/kg 体重/日に相当) の用量で、90日間混餌投与した結果、脾細胞において、25mg/kg 飼料以上の投与群で T リンパ球/B リンパ球(CD3⁺/B220⁺)比が投与量に依存して有意に減少し、100mg/kg 飼料投与群において CD4⁺ヘルパー/CD8⁺細胞傷害性 T リンパ球比が有意に増加した。すべての投与量で NK 活性の有意な増加が観測された(参照207 #640)。

雄の F344/DuCrj ラットに、NIV を 0、6.25、25 又は 100 mg/kg 含有する飼料を 90日間混餌投与した結果、100 mg/kg 飼料投与群で脾臓の CD8⁺T 細胞数及び NK 細胞数が有意に減少したが、6.25 及び 25 mg/kg 飼料投与群では NK 活性の増加が見られた(参照219 #657)。

b. 血清中 IgA レベルの変化及び IgA 腎症

NIV は DON と同様に IgA に対する影響と、マウスで IgA 腎症が報告されている。(表 16)

C57BL/6C54B16 マウス(1群雄 10匹)に 0、0.014、0.071、0.355、1.774 又は 8.870mg/kg 体重の NIV を週 3回 4週間強制経口投与 (溶媒: 5%アラビアゴム水溶液) した結果、8.870 mg/kg 体重投与群において、血漿中の IgG が有意に増加したが、IgA に変化は認められなかった(参照95 #634)。

1 C57BL/6 マウス(1群雄 10匹)に NIV を 0、0.071 又は 0.355 mg/kg 体重の
2 用量で、週 3 日 4 週間強制経口投与 (溶媒: 5%アラビアゴム水溶液) した結
3 果、血漿中 IgA は 0.071 mg/kg 体重から有意に増加した(参照167 #482)。

4 ~~雌の~~C3H/HeN、C3H/HeJ 及び BALB/C マウス (1群雌 9~12匹) に、精
5 製 NIV を 0、6 又は 12 mg/kg (約0、0.9 又は 1.8 mg/kg 体重/日⁹)含有する飼
6 料を、4 又は 8 週間混餌投与した結果、NIV 摂取群で糸球体への IgA 沈着なら
7 びに血清 IgA の増加が認められ、特に 8 週間後の 12 mg/kg 飼料投与群で顕著
8 であった。(参照220 #383)。

9 BALB/c マウス(1群雌 20匹)に、NIV を 15 mg/kg 体重/日の用量で単回強制
10 経口投与し、24 時間までリンパ器官の細胞を観察する免疫毒性試験が実施さ
11 れた。パイエル板では投与後 9 時間以降 IgA+細胞数が有意に増加した。3 時間
12 後に分離したパイエル板中では、pan-T 細胞、pan-B 細胞ならびに生細胞数の
13 有意な減少が認められた。9 時間後に分離したパイエル板中ではすべての B 細
14 胞亜集団、特に IgA+B 細胞は有意に増加し、その後 IgA+及び IgM+B 細胞数は
15 対照より高い値のままであった。(参照221 #64⁹)。

16 雄の OVA-TCR Tg (~~オボアルブミン-OVA 特異的~~ T 細胞レセプタートランス
17 ジェニック) マウスに、OVA 含有飼料とを NIV を 6 mg/kg の濃度 (0.9mg/kg
18 体重/日⁹) で含む飲料水とを中に単独又は同時に与えた 6 mg/kg の用量の NIV
19 とともに経口投与した結果、OVA 単独では、血清中 OVA 特異的並びに総 IgE、
20 IgG₁、及び IgA レベルが増加するが、OVA とともに NIV を投与すると、全体
21 的な総 IgE 産生並びに OVA 特異的 IgE、IgG₁ 及び IgA 産生が有意に阻害され
22 た(参照222 #376)。

23 F344 ラット(1群雌雄各 10匹)に、NIV を 0、0.4、1.5 又は 6.9 mg/kg 体重/
24 日の用量で、90 日間混餌投与する免疫毒性試験が実施された。6.9 mg/kg 体重
25 /日投与群で IgM の有意な増加が観測されたが、IgG 及び IgA のレベルは変化
26 しなかった(参照 #640)。

27 ~~雄の~~ブタ(1群雄 6匹)に精製 NIV を 0、2.5 ~~又は、~~5 mg/kg 含む飼料を 21 日
28 間摂取させた結果、対照群と投与群の間に血漿中 IgA レベルの有意な差は認め
29 られなかった。2.5 mg/kg 飼料投与群において時間依存的な IgA 産生量の増加
30 傾向及び IgG 産生量の減少傾向がみられた(参照209 #637)。

31
32 表 16 ニバレノール (NIV) の IgA 産生への影響

動物種等	投与方法 (溶媒)、期間	投与量	所見	IgA 産生への影響が認められた最	IgA 産生への影響が認められなか	備考	参照文献
------	--------------	-----	----	-------------------	-------------------	----	------

⁹ JECFA で用いている換算(IPCS:EHC70)を用いて摂取量を推定

種	最終体重(kg)	摂取量(g/動物/日)	摂取量(g/kg 体重/日)
マウス	0.02	3	150

		(mg/kg 飼料)	(mg/kg 体重/日)		小投与量 (mg/kg 体 重/日)	った最大投 与量 (mg/kg 体 重/日)		
マウス、 C57BL/6、6 週齢 (1 群雄 10 匹)	強制経口投 与 (5%アラ ビアゴム水 溶液、週 3 回、4 週)		0.014、 0.071、 0.355、 1.774、 8.870 mg/kg 体 重を週 3 回投与	・ 8.870 mg/kg 体重投与群 で血漿中の IgG 増加 ・ IgA は変化なし		3.8**		95 #634
マウス C57BL/6、6 週齢 (1 群雄 10 匹)	強制経口投 与 (5%アラ ビアゴム水 溶液)、週 3 日、4 週		0.071、 0.355 mg/kg 体 重を週 3 回投与	・ 血漿中 IgA の増加	0.03**			167 #482
マウス、 C3H/HeN、 C3H/HeJ 、BALB/c、 6~8 週齢(1 群雌 9~ 12 匹)	混餌、4 又は 8 週	6、 12	0.9、 1.8*	・ 血清 IgA の増加 ・ (増加に伴い) IgA 腎障 害に似た腎臓の免疫病 理学的変化	0.9*		かび 米使 用	220 #383
マウス、 BALB/c、 5 週齢 (1 群雌 2 0 匹)	単回強制経 口 (DMSO)		15	・ バイエル板中 IgA+細胞 の増加、リンパ器官にお ける pan-T 細胞、pan-B 細胞の減少	15			221 #649
卵白アルブ ミン (OVA) 特異的 T 細胞 受容体 $\alpha\beta$ - Tg マウス、 BALB/c、 8~13 週齢、 雄	飲料水、2 又 は 4 週	6	0.9*	・ OVA による全体的な IgE 産生並びに OVA 特異的 IgE、IgG1 及び IgA 産生 を有意に阻害、脾細胞の IL-4 産生阻害、IL-2 産 生増大	0.9*			222 #376
ラット、 F344、5 週齢 (1 群雌雄各 10 匹)	混餌、90 日	6.25、25、 100	0.4、 1.5、 6.9	・ 6.9 mg/kg 体重/日投与群 で IgM 増加 ・ IgA、IgG は変化なし		6.9		207 #640
ブタ、51 日 齢 (1 群雄 6 頭)	混餌、21 日	2.5、 5		・ 血漿中の IgA は対照と比 較して有意差なし ・ (2.5 mg/kg 飼料で IgA 産生量の時間依存的増 加傾向)				209 #637

1 *:換算係数を用いて摂取量を推定

2 **:週 3 回投与を 1 日当たりに換算した値

3

4 c. サイトカイン発現

5 OVA-TCR Tg マウスに OVA 含有飼料と共に NIV を 6 mg/kg(~~約 0.9 mg/kg~~
6 ~~体重/日~~)を含む 飲料水飼料を 混餌投与後、脾細胞におけるサイトカインを測定
7 した結果、IL-4 産生の阻害及び IL-2 産生の増加が認められた。(参照 222 #376)。

1 C3H/HeN、C3H/HeJ 及び BALB/c マウスに、NIV を 12 mg/kg (約 1.8 mg/kg
2 体重/日¹⁰)含む飼料を、8 週間混餌投与した結果、パイエル板リンパ球において、
3 IgA 産生細胞が有意に増加した。また、これらの細胞において IL-4、IL-5、IL-6、
4 IL-10、TGF-β(Th2 型サイトカイン)mRNA が増加した(参照223 #708)。

5 LPS で前刺激したマウス骨髄由来樹状細胞に、NIV 又は DON を 1~3 μM
6 の濃度でそれぞれ単独又は同時刺激した結果、LPS 誘導による IL-12 と IL-10
7 産生を用量依存的に抑制したが、TNF-α産生は増加した(参照224 #1021)。

8 9 d. リンパ系組織におけるアポトーシス

10 BALB/c マウス(1 群雌 5 匹)に、NIV を 15 mg/kg 体重/日の用量で経口投与
11 した結果、NIV は投与後 3 時間にはパイエル板で有意にアポトーシスを誘導し、
12 さらに胸腺では 6 時間後に最も強くアポトーシスを誘導した。胸腺、パイエル
13 板及び腸間膜リンパ節中では、CD4⁺と CD8⁺細胞にアポトーシスが誘導された。
14 (参照221 #649)。

15 ICR:CD-1 マウス(1 群雄 5 匹)に、NIV を 5、10 及び 15 mg/kg 体重の用量
16 で経口投与し 12、24 及び 48 時間後に胸腺、脾臓、パイエル板リンパ球のア
17 ポトーシスの進行を調べた。アポトーシスが誘導されたリンパ球数は、12 時
18 間で用量依存的に胸腺、パイエル板において増加した。脾臓では 24 時間後に
19 ピークとなった。(参照225 #650)。

20 ~~in vitro において、マウスマクロファージ-J774A.1 細胞をに-NIV 又は~~
21 ~~DON(各-10~100 μM)存在下で培養した結果、いずれも濃度依存的にアポトー~~
22 ~~シスを誘導した。この作用は NIV でより強く認められた。NIV と DON の~~
23 ~~同時曝露による相互作用はなかった。アポトーシスの誘導は、カスパーゼ-3 を~~
24 ~~介し、G0/G1 期をブロックすることも関与していると考えられた。DON 及び~~
25 ~~NIV は、ERK、Bax、カスパーゼ-3、ポリ-ADP-リボース合成酵素(PARP)、~~
26 ~~DNA 修復酵素の係わるアポトーシスシグナル伝達経路に影響を及ぼすことが~~
27 ~~考えられた(参照187 #1023)。~~

28 29 ② 血液毒性

30 C57BL/6 マウス(1 群雌 6 匹)において、人為的にカビを生えさせた米を加えた
31 NIV を 5、10 又は 30 mg/kg 含む飼料を用いて、24 日間の短期摂取試験が実施
32 された。有意な赤血球減少と軽微な白血球減少が 30 mg/kg 飼料投与群(約 3.5
33 mg/kg 体重/日、SCF による換算値)で認められたが、他の血液学的パラメータ、
34 餌摂取量、体重増加及び肝臓、脾臓並びに胸腺の重量に顕著な変化は認められな

¹⁰ JECFA で用いている換算(IPCS:EHC70)を用いて摂取量を推定

種	最終体重(kg)	摂取量(g/動物/日)	摂取量(g/kg 体重/日)
マウス	0.02	3	150

1 かった(参照204 #283)。

2 F344 ラット(1群雌雄各12匹)に、NIVを0.4又は2.0 mg/kg体重/日の用量で
3 30日間強制経口投与した結果、血液学的及び生化学的パラメータに有意な変化
4 は認められなかった(参照201 #237)。

6 ③ その他

7 ヒト末梢血より分離したリンパ球の *in vitro*におけるマイトジェン誘発性の増
8 殖におけるNIVの阻害作用を検討した。NIVは平均72 ng/mLの濃度で増殖を
9 50%阻害した(参照226 #378)。

10 フィトヘマグルチニン(PHA)(IC_{50} : 350 nM)やポークウィード(PW)(IC_{50} : 270
11 nM)によるヒト末梢血より分離したヒトリンパ球の増殖は、NIVにより阻害され
12 た。また、NIVはPWが誘発する免疫グロブリンの生成を阻害した。DONにお
13 いても同程度の濃度範囲でその影響が認められた。NIVをT-2トキシン、ジアセ
14 トキシシルペノール又はDONと併用すると、免疫グロブリン生成阻害の相加作
15 用が認められた(参照227 #397)。

16 ~~マウスマクロファージ由来RAW264細胞株を用いてLPS刺激によるNO産生~~
17 ~~におよぼすDONあるいはNIVの影響を *in vivo* で検討した。NIVは~~
18 ~~125 μ M/mL以上で有意にNO合成酵素であるiNOSの産生を抑制した。(参~~
19 ~~照197 #735)。~~

20 LPSで前刺激したマウス骨髄由来樹状細胞に、NIV又はDONを1~3 μ Mの
21 濃度でそれぞれ単独又は同時に刺激した結果、NO産生の減少及びMHCクラス
22 IIと補体CD11c分子の発現減少が認められたが、CD86の発現影響はなかった。
23 また、NIVは有意に樹状細胞の壊死を引き起こした。この現象はDONでは認め
24 られなかった。両毒素はLPS誘導によるIL-12とIL-10産生を用量依存的に抑
25 制したが、TNF- α 産生は増加した。(参照224 #1021)。

26 ~~HeLa細胞に、NIVを15 μ g/mL用量で1分間作用させた結果、RNA合成阻~~
27 ~~害は認められなかったが、ポリリボソームの分解を引き起こした(参照#210)。~~
28 ~~また、その他のヒト由来細胞(子宮癌、胎児腎臓、およびリンパ球)に対しても増~~
29 ~~殖阻害が認められ、その IC_{50} 値は0.3~1.0 μ g/mLであった(参照#293)。~~

30 ~~ウサギの網状赤血球にNIVを作用させた結果、タンパク質合成を阻害し、そ~~
31 ~~の50%抑制量(Inhibition Dose 50%, ID_{50})は6 μ g/mLであった。また、ポリフェ~~
32 ~~ニルアラニンの合成阻害での ID_{50} 値は0.5 μ g/mLであったことから、リボソーム~~
33 ~~レベルでタンパク質合成を阻害することが考えられた(参照#308)。NIVはエー~~
34 ~~ルリツヒ腹水腫瘍細胞におけるタンパク質合成(ID_{50} 、6 μ g/mL)およびDNA合成~~
35 ~~(ID_{50} >10 μ g/mL)を阻害した(参照#313)。~~

36 ~~マウス線維芽由来3T3細胞を用いてNIVとDONの細胞毒性が検討された。~~
37 ~~DNA合成の IC_{50} は、同レベル(1.19 \pm 0.06と1.50 \pm 0.34 μ M)であり、アセチ~~
38 ~~ル化NIVと15-AcDONの毒性については、それぞれNIVとDONと同等であっ~~

1 ~~た。3-AcDONについては、DONや15-AcDONよりも毒性が低く、脱エポキシ~~
2 ~~化DONおよび脱エポキシ化NIVは、DONおよびNIVよりもそれぞれ54およ~~
3 ~~び55倍高かった(参照#1047)。~~

5 C. DONとNIVの複合毒性

6 (1) *in vivo*

7 C57BL/6 マウス(1 群雄 10 匹)に DON を 0.071 又は 0.355mg/kg 体重の用量で、
8 単独又は同用量の NIV とともに、週 3 回 4 週間強制経口投与 (溶媒: 5%アラビア
9 ゴム水溶液) する複合毒性試験が実施された。併用投与により血漿中 IgA の増加な
10 らびに DCNB を基質とした GST 活性の上昇に相加的な影響が、また血漿中尿酸値
11 の増加に相乗的な影響が認められた(参照167 #482)。

13 (2) *in vitro*

14 DON と NIV の *in vitro*における複合作用の結果を表 1 7 にまとめた。

15 ヒト末梢リンパ球の *in vitro*における PHA 又は PW による刺激誘導性増殖に及
16 ぼす DON、NIV、DAS 及び T-2 トキシンの単独あるいは複合暴露の抑制作用が検
17 討された。いずれの毒素も単独でリンパ球増殖を抑制し、**IC₅₀**は、NIV (**IC₅₀**: 350,
18 270 nM; PHA 及び PW の順)、DON(**IC₅₀**: 430, 380 nM)、DAS(**IC₅₀**: 4.1, 4.0 nM)、
19 T-2 トキシンの(**IC₅₀**: 1.4, 1.1 nM)であった。NIV(1×10^{-7} M)と DON(2×10^{-7} M)を
20 組み合わせた場合の阻害作用は、相加的であり相乗的ではなかった。DON と T-2
21 トキシンの又は DAS と組み合わせた場合の阻害作用は、T-2 トキシンの又は DAS 単独
22 よりも同等以下に減弱したことから、DON が拮抗作用を有することが示唆された
23 (参照227 #397)。

24 フモニシン B₁ (FB1)、 α -ゼアラレノール (α -ZEA)、NIV 及び DON が、ブ
25 タ全血細胞の Con A によるマイトジェン誘導性細胞増殖に及ぼす抑制作用が検討
26 された。 α -ZEA (0.5~20 μ M)、NIV 及び DON(0.065~2 μ M)は用量依存的に増殖
27 を抑制し、作用の強さは NIV>DON> α -ZEA の順だった。FB1 (0.5~80 μ M)は増
28 殖に影響しなかった。FB1 と α -ZEA では相乗的に増殖抑制が認められたが、DON
29 と NIV では相乗効果及び相加効果は認められなかった。(参照228 #531)。

30 ~~マウスマクロファージ由来細胞株~~J774A.1 細胞を NIV(10~100 μ M)又は
31 DON(10~100 μ M)存在下で単独又は混合培養した結果、72 時間における **IC₅₀**は、
32 NIV、DON 及び複合のそれぞれで、**11.2 \pm 0.8**、**16.8 \pm 0.2** 及び **14.0 \pm 1.9** μ M であり、
33 相乗効果は認められなかった。また、濃度依存的にアポトーシスを誘導し、この作
34 用は NIV でより強くかったが、NIV と DON の同時曝露による相互作用はなかつ
35 た(参照187 #1023)。

36 T-2 トキシンのと HT-2 トキシンの、T-2 トキシンのと T-2 テトロールの、DON と NIV、
37 DON と T-2 での組み合わせで各かび毒を混合したものをディスクに浸み込ませ、
38 ペーパーディスク法により酵母菌(*Kluyveromyces marxianus*)に対する生育阻害を

1 比較した。T-2 トキシンと HT-2 トキシン、DON (5~50 μ g/ディスク)と NIV (5
 2 ~100 μ g/ディスク)の組み合わせは 25 μ g/プレート以下の濃度において相乗作用を
 3 呈したが、DON と T-2 トキシンの組み合わせは、拮抗反応を示した(参照229 #356)。

4

5 **表 17 デオキシニバレノール (DON) とニバレノール (NIV) の *in vitro*における複合作用**

試験系	濃度	結果	文献
ヒト末梢リンパ球	NIV : 1×10^{-7} M、 DON : 2×10^{-7} M	・PHA 又は PW 刺激誘導細胞増殖の阻害作用は相加的であり相乗的ではなかった	227 #397
ブタ血液細胞	各々0.065~2 μ M	・Con A 刺激誘導性細胞増殖の抑制作用において、DON と NIV の併用は相加及び相乗効果が認められなかった	228 #531
<u>マウスマクロファージ由来細胞株 J774A.1 (マウス単球性白血病株化細胞)</u>	各々10~100 μ M	・アポトーシスの誘導に関して、DON と NIV の相互作用は認められなかった	188 #1023
酵母菌 (<i>Kluyveromyces marxianus</i>)	DON:5~10 μ g/プレート、NIV: 5~100 μ g/プレート	・25 μ g/プレート濃度以下では DON と NIV の組み合わせは相乗的に酵母菌の増殖を抑制した。	229 #356

6

3. ヒトにおける知見

(1) 臨床的所見

DONに曝露されると、30分以内に悪心、嘔吐、下痢、腹痛、頭痛、めまい及び発熱といった急性症状が現れる(参照230 #443)。Bacillus cereusに由来する催吐性毒素の存在など、微生物に起因すると思われる胃腸疾患による症状とこうした症状とを見分けることは難しい(参照3)。

(2) 疫学研究等

表18にDON及びNIVに関する疫学研究等の報告をまとめた。

表18 デオキシニバレノール(DON)及びニバレノール(NIV)に関する疫学研究等

国	年	原因	摂取量・汚染濃度	症状	参考文献
中国(シ ンタイ、 河北省)	1984	かびの生えた トウモロコシ	・DONの汚染濃度は 0.34~3.75 mg/kg (GC-MS: 2検 体)、5.10~92.8mg/kg (RIA: 3 検体) (T-2は検査せず、NIVは不検出)	383人中362人 (94.5%)が発症 3-30分後に、 悪心(89.8%)、 めまい(78.2%)、 嘔吐(61.16%)、 腹痛(6.1%)、 下痢(5.2%)、 発熱(5.5%)及び 動悸(0.9%)	1994年の Luoによる 整理に基づ く(参照 231)
中国(プ ーヤン、 河南省)	1985	赤かび病麦	・DONの汚染濃度は2.0~40.0mg/kg (TLC: 14検体) (T-2及びNIVは検査せず)	217人中101人 (46.5%)が発症	
中国(ユ リン市、 広西チワ ン自治 区)	1989	小麦粉	・DONの汚染濃度は、 1.5~2.2 mg/kg (TLC: 3検体) (T-2及びNIVは、TLCでは検査せ ず)	160人中40人が発症	

中国（ペ イ シ ヤ ン、河北 省）	1988	トウモロコシ 粉	・ DON の汚染濃度は 20.0～50.0mg/kg (TLC : 3 検体)、 2.1～57.9mg/kg (GC : 6 検体) (T-2 及び NIV は、TLC では検査せ ず、GC では不検出)	514 人中 270 人が発 症 (52.5%)	
中国（タ イ ヨ ア ン、山西 省）	1988	トウモロコシ 粉	・ DON の汚染濃度は 3.0mg/kg (TLC : 1 検体) (T-2、NIV は不検出)	209 人中 142 人が発 症 (67.9%)	
中国（ホ ン シ ェ ン、広西 チワン自 治区）	1989	トウモロコシ 粉	・ DON の汚染濃度は、 4.0～36.0 mg/kg (TLC : 5 検体) 59.3～66.8 mg/kg (GC : 2 検体) (T-2 及び NIV は、TLC では検査 せず、GC では不検出)	10 人中 10 人が発症	
中国（安 徽省）	1991	かびの生えた 小麦	・ DON の汚染濃度は、2.0-50 mg/kg (TLC : 10 検体) (T-2 及び NIV は検査せず)	130,141 人が発症	
中国	1990	食道癌と対照 患者のトウモ ロコシ中の DON摂取量を 比較	・ DON 平均含有率はそれぞれ 0.57 mg/kg 及び 0.099 mg/kg		232 #97
中国	1995	食道癌ハイリ スク地域と対 照地域のかび 毒曝露量を比 較	・ トウモロコシ中の DON 含有率(0.4 vs. 0.05 mg/kg)、 15Ac-DON 45-子 セチル化-DON 含有率(0.24 vs. 検 出せず)、NIV 含有率(0.086 vs. 0.059)	DON 及び NIV では なく、トリコテセン 及び ZEN ゼアラレ ノン の含有率が食道 癌発生頻度に相関	233 #46
中国	1993	原発性肝癌ハ イリスク地域 と対照地域の かび毒曝露量	・ ハイリスク地域で平均含有率 0.89 mg/kg の DON を含んでおり、低 リスク地域では0.49 mg/kgであっ た。		234 #177

		を比較			
中国	1992	カシン・ベック病(風土性変形性関節症)の発生頻度に関連して調査	<ul style="list-style-type: none"> ・DON含有率は発生頻度の高いすべての地域(範囲 0.005~3.9 mg/kg)において発生頻度の低い地域(範囲 0.002~0.7 mg/kg)より有意に高かった ・15-アセチル及び3-アセチルDON15Ac-DON及び3-AcDONの含有率も有意に高かった 		235 #98
中国	2004	食道癌及び胃噴門癌ハイリスク地域の汚染穀物中のNIV量を測定し、米国と比較	<ul style="list-style-type: none"> ・小麦、大麦、トウモロコシ中のNIV及びDON平均濃度は各々、$830 \pm 927 \mu\text{g/kg}$及び$4281 \pm 6114 \mu\text{g/kg}$であり、米国の平均濃度の400~800倍と推定された 		144 #495
インド	1987	雨の害を受けた小麦から作られたパンの摂取	<ul style="list-style-type: none"> ・DON(24試料中11試料において0.34~8.4 mg/kg)、アセチルAcDON(24試料中4試料において0.6~2.4 mg/kg)、NIV(24試料中2試料において0.03~0.1 mg/kg)及びT-2トキシン(24試料中3試料において0.55~4 mg/kg) ・LOAELは0.44 $\mu\text{g/kg}$体重と推定されているが、上記のとおり他の毒素も含有しているため不確か 	下腹部痛、腹部膨満感、目眩、頭痛、のどの炎症、悪心、嘔吐、下痢及び血便	236 #16、 237 #17

1

2

3

4. 諸外国における評価

4

(1) FAO/WHO 合同食品添加物合同専門家会議(JECFA) モノグラフ

5

JECFAは、2000年にDONの評価を実施し、マウス2年間混餌投与試験において、発がん性が認められなかったこと、最低用量群での動物の平均体重は対照群の平均体重より低かったが、この体重差は生物学的に重要であるとはせず、同用量では他の毒性学的変化は認められなかったことから、この試験におけるNOAEL 100 $\mu\text{g/kg}$ 体重/日に安全係数100を用いて、暫定最大耐容一日日摂取量(PMTDI)を1 $\mu\text{g/kg}$ 体重/日と設定した。このレベルの摂取量では免疫系、発育又は生殖毒性に対して影響を及ぼさないと結論している。(参照3)

12

2010年のJECFAの結果概要について追記する。

13

NIVについては、これまでに評価は行われていない。

14

15

(2) IARC 国際がん研究機関(IARC) モノグラフ

16

IARCでは、1993年に *F. graminearum*、*F. culmorum* 及び *F. crookwellense* に由来する毒素 (ZEAZEN、DON、NIV、アセチル化 NIV) の発がん性について

17

1 評価を行っている。(参照4)

2 その結果、ヒトにおいて、*Fusarium graminearum* に由来する毒素の発がん性
3 は、証拠が不十分であり、*F. culmorum* 及び *F. crookwellense* に由来する毒素の
4 ヒトに対する発がん性に関するデータは入手できなかったとされている。また、実
5 験動物における DON、NIV 及びアセチル化 NIV の発がん性については、証拠が不
6 十分であるとされている。

7 結論として *F. graminearum*、*F. culmorum* 及び *F. crookwellense* に由来する
8 毒素は、ヒトに対する発がん性について分類できないとされている(IARC 発がん性
9 分類のグループ 3)。

11 (3) 欧州委員会連合(ECU)の食品科学委員会(SCF)意見書

12 ECUの SCFは 1999年に DON、2000年に NIV、2002年に T-2 トキシン、HT-2
13 トキシン、NIV 及び DON のグループ評価に関する意見書を公表している。(参照
14 31、32、33)

15 DON については、発がん性及び変異原性は認められなかったことから、マウス
16 を用いた長期混餌投与試験で得られた NOAEL 0.1 mg/kg 体重/日に、不確実係数
17 100 を用いて、暫定耐受一日摂取量 TDI(tTDI)を 1 µg/kg 体重/日と設定している。
18 この tTDI 値を用いれば、DON の急性の嘔吐に対する影響だけでなく、亜慢性毒
19 性及び生殖毒性に対する影響を防ぐことが可能としている。

20 NIV については、マウスを用いた長期混餌投与試験から得た LOAEL 0.7 mg/kg
21 体重/日に、LOAEL を使用すること及びデータベースが限られていることから不確
22 実係数 1000 を適用し、暫定 TDI(t-TDI) を 0.7 µg/kg 体重/日と設定している。

23 T-2 トキシン、HT-2 トキシン、NIV 及び DON のグループ評価については、入
24 手可能なデータが限られており、評価したすべてのトリコテセンに対するグループ
25 TDI を設定する裏付けにはならなかったことから、グループ TDI の設定は保留と
26 されている。

5. 暴露状況

DON 及び NIV は主に小麦、大麦及びトウモロコシなどの穀類を汚染する事が知られている。穀類のうち、米については、我が国において主食であり摂取量が多いが、その汚染程度は非常に低いことが明らかにされている(参照238)。また、EU や Codex での報告でも、ライ麦、オート麦、米などの穀類からの検出に関する報告は限られている(参照239、240)。従って、米と並んで摂取量の多い小麦が、我が国における DON 及び NIV の主たる暴露源と考えられることから、汚染実態調査や暴露評価に関する研究も小麦を中心に行われている。

9

(1) 汚染実態

小麦(玄麦)における DON の暫定的な基準値(1.1 mg/kg)が2002年5月に厚生労働省によって設定されたことを受け、農林水産省では輸入小麦の検査項目に DON を追加し、輸入商社に検査の実施を義務付けており、その結果が公表されている(参照241)。また、国内産麦類については、小麦及び大麦を対象としたかび毒含有実態調査が継続的に実施されており、DON と共に NIV についても調査が行われている(参照242)。また、厚生労働省においても、厚生労働科学研究等により、DON 及び NIV の汚染実態調査が行われている。なお、小麦の国内生産量及び輸入量は表19に示すとおりであり、国内消費量の約85%がアメリカ、カナダ、オーストラリアからの輸入で国内生産量は15%となっている。

20

21

22

表19 小麦の国内生産量及び国別輸入量(単位:万トン)

	2002年度	2003年度	2004年度	2005年度	2006年度	2007年度	2008年度	
国産	83	86	86	88	84	91	88	
輸入	アメリカ	230.3	286.0	275.7	257.7	272.6	294.5	294.2
	カナダ	122.1	100.4	109.2	114.2	108.6	109.5	111.9
	オーストラリア	87.6	119.8	112.9	106.8	114.8	85.3	79.9
	その他						0.3	0.3
輸入合計	440.0	506.1	497.9	478.7	496.0	489.6	486.3	

平成21年度及び平成19年度農林水産省「麦の需給に関する見通し」(参照243、244)から食品安全委員会にて作表

25

① 農林水産省による調査結果

a. DON

国内産小麦における DON の含有実態調査の結果を表20に、輸入小麦の検査結果(船積み時)を表21に示す。DON の調査及び検査の結果、国産及び輸入小麦ともに一部の検体で定量限界を超える DON が検出されているが、2002年度を除き、暫定基準を超えるものは確認されていない。

32

1 表 20. 国産麦類のデオキシニバレノール (DON) 含有実態調査の結果 (2002~2007 年度)

品目	年度	調査 点数	定量 限界 (mg/kg)	定量限界 未満の点数		最高値 (mg/kg)	平均値 (mg/kg) ①	平均値 (mg/kg) ②	平均値 (mg/kg) ③
					割合				
小麦	2002	199	0.05	118	59%	2.1	0.16	-	-
	2003	213	0.05	136	64%	0.58	0.067	-	-
	2004	226	0.05	145	64%	0.93	0.044	-	-
	2005	200	0.010	128	64%	0.23	0.015	0.019	-
	2006	100	0.010	16	16%	0.88	-	-	0.13
	2007	100	0.009	43	43%	0.29	-	-	0.023
大麦	2002	50	0.05	28	56%	4.8	0.26	-	-
	2003	54	0.05	34	63%	3.7	0.29	-	-
	2004	56	0.05	23	41%	1.8	0.24	-	-
	2005	50	0.010	23	46%	0.46	-	-	0.060
	2006	10	0.010	0	0%	2.5	-	-	0.55
	2007	10	0.007	3	30%	0.32	-	-	0.064

注 1 : 本表は食品安全に関するリスクプロファイルシート(検討会用)(参照245)を引用(一部改変)

注 2 : 平均値は、2002-2004 年度は平均値①により算出した。

2005 年度以降は、GEMS/Food が示す方法に従い、定量限界未満の試料数が 60%を超えていたものについては、平均値①及び②を、定量限界未満の試料数が 60%以下であったものについては、平均値③を、以下によりそれぞれ算出した。

平均値① : 定量限界未満の濃度を「0」として算出。

平均値② : 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。

平均値③ : 定量限界未満の濃度を定量限界の 1/2 として算出。

表 21. 輸入小麦におけるデオキシニバレノール (DON) の検査結果 (船積み時)

	定量 限界 (mg/kg)	アメリカ				オーストラリア				カナダ				フランス			
		検査 件数	検出 数	検出 率	範囲 (mg/kg)	検査 件数	検出 数	検出 率	範囲 (mg/kg)	検査 件数	検出 数	検出 率	範囲 (mg/kg)	検査 件数	検出 数	検出 率	範囲 (mg/kg)
2002年度	-	84	19	0.23	0.05-0.68	33	0	0		40	7	0.18	0.07-0.28				
2003年度	-	167	53	0.32	0.05-0.60	58	9	0.16	0.05-0.32	59	0	0					
2004年度	0.05	168	77	0.46	0.05-0.71	51	0	0		63	1	0.02	0.07				
2005年度	0.05	157	83	0.53	0.05-0.97	48	0	0		62	16	0.26	0.05-0.35				
2006年度	0.05	162	94	0.58	0.05-1.00	53	0	0	0	59	22	0.37	0.06-0.38				
2007年度	0.05	187	67	0.36	0.05-0.55	42	0	0		56	8	0.14	0.05-0.16	8	4	0.5	0.06-0.30
2008年度	0.05*	187	59	0.32	0.05-0.62	62	12	0.19	0.08-0.31	55	24	0.44	0.06-0.31	6	2	0.33	0.2

注) 本表は農林水産省の輸入小麦の残留農薬等の調査結果(参照241)を基に食品安全委員会において作成

* : フランスの定量限界は 0.1 mg/kg.

国内産小麦の DON 含有実態調査では、定量限界以上の割合が 36~84 %、平均値についても 0.015~0.16 mg/kg と、年度によってばらつきが認められる。

輸入小麦の DON の検査でも、検出率に関しては米国産小麦で 23~58 %、オーストラリア産小麦で 0~19 %、カナダ産小麦で 0~44 %であり、また汚染濃

度の範囲でも米国産小麦で 0.05～1.00 mg/kg、オーストラリア産小麦で 0.05～0.32 mg/kg、カナダ産小麦で 0.05～0.38 mg/kg となっており、国内産小麦と同様に、年度によってばらつきが認められる。

国内産大麦での DON の含有実態については、定量限界以上の割合が 37～100 %、平均値については 0.060～0.55 mg/kg であり、国内産大麦についても小麦での結果と同様に、年度によってばらつきが認められている。(参照241、242)

b. NIV

NIV の含有実態調査の結果を表 2 2 に示す。

NIV については、国内産小麦のかび毒の含有実態調査の中で、DON と共に実施されており、小麦では、定量限界以上の割合が 32～70 %、平均値が 0.010～0.087 mg/kg であり、大麦では、定量限界以上の割合が 56～90 %、平均値が 0.042～0.58 mg/kg であった。このように、NIV においても、DON と同様に、年度によってばらつきが認められている。(参照242)

表 2 2. 国産麦類のニバレノール (NIV) 含有実態調査の結果 (2002～2007 年度)

品目	年度	調査点数	定量限界 (mg/kg)	定量限界未満の点数		最高値 (mg/kg)	平均値 (mg/kg) ①	平均値 (mg/kg) ②	平均値 (mg/kg) ③
				点数	割合				
小麦	2002	199	0.05	130	65%	0.64	0.059	-	-
	2003	213	0.05	144	68%	0.55	0.040	-	-
	2004	226	0.024	118	52%	0.55	0.033	-	-
	2005	200	0.006	111	56%	0.20	-	-	0.010
	2006	100	0.007	30	30%	1.0	-	-	0.087
	2007	100	0.006	60	60%	0.21	-	-	0.013
大麦	2002	50	0.05	22	44%	1.2	0.16	-	-
	2003	54	0.05	23	43%	0.95	0.13	-	-
	2004	56	0.024	14	25%	1.2	0.20	-	-
	2005	50	0.006	16	32%	0.38	-	-	0.042
	2006	10	0.007	1	10%	3.0	-	-	0.58
	2007	10	0.004	3	30%	0.33	-	-	0.051

注 1 : 本表は食品安全に関するリスクプロファイルシート(検討会用) (参照246) を基に作成 (一部改変)。

注 2 : 平均値は、2002-2004 年度は平均値①により算出した。

2005 年度以降は、GEMS/Food が示す方法に従い、定量限界未満の試料数が 60% を超えていたものについては、平均値①及び②を、定量限界未満の試料数が 60% 以下であったものについては、平均値③を、以下によりそれぞれ算出した。

平均値① : 定量限界未満の濃度を「0」として算出。

平均値② : 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。

平均値③ : 定量限界未満の濃度を定量限界の 1/2 として算出。

DON と NIV の国内での汚染実態調査からは、相関性について特に傾向は認められなかった。

② 厚生労働省による調査結果

2001 年度に、麦類中の DON 及び NIV の汚染実態調査が厚生労働特別科学特

別研究として実施された。結果のまとめを表 2 3 に示す。輸入小麦 21 試料、国産小麦 36 試料、輸入大麦 3 試料、はだか麦 22 試料の合計 82 試料を検査した（検出限界 0.001mg/kg）。全試料中の汚染試料の平均値及びその範囲は、DON が 238µg/kg 及び 1～2248µg/kg、NIV が 10µg/kg 及び 1～110µg/kg であった。全体の 74% で共汚染が認められた。（参照 247）

2002 年度に、国内産玄米 124 試料を用いた DON 及び NIV の汚染実態調査が厚生労働特別科学研究として実施された。結果のまとめを表 2 3 に示す。DON 汚染は 4 試料（4.8～60.7µg/kg、汚染試料の平均 21.8µg/kg、全試料の平均 4.8µg/kg（加重平均 0.7µg/kg））、NIV 汚染は 15 試料（2.0～17.4µg/kg、汚染試料の平均 5.0µg/kg、全試料の平均 6.7µg/kg（加重平均 0.6µg/kg））に認められ、DON と NIV の同時汚染は 1 試料で認められた。汚染玄米を精米した場合、玄米中の DON 及び NIV の約 40% が精白米中に残存することが示された。（参照 238）

2003 年度に、北海道、関東、大阪、九州で購入した家庭用小麦粉（市販薄力粉、強力粉、天ぷら粉等）84 試料での DON 及び NIV 並びに乳児用食品（ビスケット類、カレールー類、麺類等）88 試料での DON に関する汚染実態調査が厚生労働省により実施された。結果のまとめを表 2 3 に示す。家庭用小麦粉の DON 検出率は 80%、NIV で 31% であり平均値は DON 138µg/kg（5-1147µg/kg）、NIV 81µg/kg（5-247µg/kg）であった。DON と NIV の汚染の相関性については、九州で購入された小麦粉（21 試料中 14 試料が地元産）では、認められたが、全国平均では相関性は認められなかった。また乳児用食品の DON 検出率は 80% であり、その平均値は 20µg/kg（2.5-59µg/kg）であった。（参照 248）

表 2 3 麦類、乳幼児用食品及び米（国産玄米）におけるデオキシニバレノール（DON）及び NIV（ニバレノール）の汚染実態調査

試験実施年度 (参照)	検体	検体数	汚染試料での平均値(µg/kg)		全試料での平均値(µg/kg)	
			DON	NIV	DON	NIV
2001 年度 (247)	小麦（輸入）	21	133.9(1-740)	2.9(1-7)	95.6*	1.2*
	小麦（国産）	36	358.4(1-2248)	8.8(1-27)	388.3*	8.3*
	大麦（輸入）	3	9(2-20)	5.5 (5-6)	9.0*	3.66*
	はだか麦（国産）	22	8.1(1-47)	15.1(1-110)	6.2*	12.8*
2002 年度 (238)	米（国産玄米）	124	21.8(4.8-60.7)	5.0(2.0-17.4)	0.7****	0.6****
2003 年度 (248)	家庭用小麦粉	84	172.5**	89.8**	138(5-1147)***	81(5-247)***
	乳幼児用食品	88	20**	—	20(2.5-59)***	—

注：本表は、各参照資料を基に食品安全委員会にて作成。

*：ND を 0 として食品安全委員会にて算出。

**：食品安全委員会にて、全試料での平均値×（検出数／検体数）にて算出。

：ND を 5mg/kg として算出。*：ND を 0 として算出。

2007 年度に、後述する NIV の暴露量推定のために、北海道産を除く国内産小麦 59 試料を用いた DON 及び NIV の汚染実態調査が厚生労働科学研究として実施された。その結果、DON と NIV の汚染濃度の相関性は比較的高いと考えられた。また、表 2 4 に示すとおり検出下限以下の割合は、DON のみが 6 検体（10.2%）、

1 NIV のみが 23 検体 (39.0%)、いずれも検出下限以下のものが 5 検体 (8.5%)
2 であった。(参照249)

3 **表 2 4 デオキシニバレノール (DON) 及びニバレノール (NIV) 含有量調査 (2007 年**
4 **年度・全 59 試料)**

mg/kg	DON	NIV	合計値として
<0.005	6	23	5
0.005～	24	21	20
0.05～	11	7	12
0.1～	15	6	14
0.4～	1	2	3
0.6～	0	0	3
1.1～	2	0	2

5
6 注) 厚生労働科学研究カビ毒を含む食品の安全性に関する研究 平成 19 年度総括・分担研究報告書 (参照249) から引用

7
8
9 **(2) 暴露量の推定**

10 DON 及び NIV の汚染が知られている主な穀類のうち、我が国での食品摂取量が
11 多いものとしては米と小麦が考えられる。このうち米については、平均汚染濃度及
12 び平均摂取量を基に暴露量を試算した結果、成人では DON 0.0029 µg/kg 体重/日、
13 NIV 0.0032 µg/kg 体重/日、1～6 歳の幼児についても DON 0.0052 µg/kg 体重/日、
14 NIV 0.0056 µg/kg 体重/日と非常に低い程度であるとの報告がある (参照 238)。
15 従って、我が国では小麦が DON 及び NIV の摂取に寄与する主要な食品と考えられ
16 ることから、~~厚生労働科学研究において、~~小麦を含む食品を対象に食品摂取量及び
17 かび毒の含有実態調査等のデータに基づき、DON 及び NIV の暴露量の推計が行わ
18 れている。

19
20 **① トータルダイエツトスタディー法 (TDS 法) による試算**

21 2005 年度に厚生労働省により、DON 及びその他のトリコテセン系かび毒の摂
22 取量調査が、マーケットバスケット方式を用いたトータルダイエツトスタディー法
23 (TDS 法) ¹¹によって実施された。全国 4 地域において、I (米、米加工品)、II
24 (穀類加工品、澱粉加工品)、III (砂糖、菓子類) 及び IX (嗜好飲料) の食品群
25 中のトリコテセン系マイコトキシン含有量を調査した結果、II (穀類加工品、澱
26 粉加工品) において DON の汚染が全ての地域で認められた。この結果を基に、
27 2002 年度の国民栄養調査結果から II 群の食品の平均摂取量を 168.4g とし日本人
28 の平均摂取量を推定した。
29 結果を表 2 5 に示す。

¹¹トータルダイエツト・スタディー法(TDS 法)：広範囲の食品を小売店等で購入し、必要に応じて摂取する状態に加工・調理した後、分析し、食品群ごとに化学物質の平均含有濃度を算出する。これに特定の集団における食品群の平均的な消費量を乗じることにより、化学物質の平均的な摂取量を推定する。マーケットバスケット方式と陰膳方式がある。

表 2 5 トータルダイエツトスタディから推測されるデオキシニバレノール (DON) の摂取量 (2005 年度)

食品群	地域	DON 濃度 (μg/kg)	食品群の摂取量 (g)	DON の摂取量	
				(ng/人)	(ng/kg 体重/日) *
II 群 (穀類加工品、澱粉加工品)	北海道	4.77	168.4	803.27	14.85
	関東	3.65	168.4	614.66	11.36
	四国	4.10	168.4	690.44	12.76
	九州	4.45	168.4	749.38	13.85

注 食品中の汚染物質等の一日摂取量に係る調査報告書 (参照250) から引用 (一部改変)

* : 報告書記載のデータ (成人男女の平均体重 54.1kg) を用いて、食品安全委員会にて算出。

推定される平均摂取量は、北海道地区では 14.85ng/kg 体重/日、関東地区では 11.36ng/kg 体重/日、四国地区では 12.76ng/kg 体重/日、九州地区では 13.85ng/kg 体重/日であった。(参照250)

② 平均値を用いた試算

2002 年度に実施された厚生労働科学特別研究により、DON に関する暴露量の推定が行われた。DON の汚染データは、先に述べた農林水産省によって実施された 2002 年度の輸入及び国内産小麦に関する調査結果 (国内産小麦: 0.16 mg/kg、輸入小麦: 0.06 mg/kg) を用い、国産及び輸入小麦の 1997 年度の国内供給量 (国内産小麦: 54 万トン、輸入小麦: 456 万トン) を考慮した DON 濃度の加重平均値を算出した。日本人の平均小麦摂取量は国民栄養調査 (2000 年度) を用いた。また、同時に実施した小麦加工における毒素の減衰実験から算出した毒素残存率を加味し、これらから DON の平均暴露量を推計した。

結果を表 2 6 に示す。

表 2 6 平均値を用いたデオキシニバレノール (DON) の推定暴露量の試算 (2002 年度)

年齢	小麦摂取量 (g/日)	一日摂取量 (μg/kg 体重/日)	日本人体重 (kg)	一日摂取量 (μg/日人)
全年齢平均	94.3	0.13	52.6	6.70
1-6 歳平均	64.1	0.29	15.9	4.55

注: 小麦等のデオキシニバレノールに係る規格基準設定のための緊急調査研究報告書 (参照253) を基に食品安全委員会にて作表

推定摂取量は、全年齢平均で 0.13 μg/kg 体重/日 (6.70 μg/日人) となり、1-6 歳平均では 0.29 μg/kg 体重/日 (4.55 μg/日人) であった。(参照253)

2003 年度に厚生労働省により、家庭用小麦粉と乳幼児用小麦製品の DON の汚染実態調査が実施され、その平均汚染濃度を基に DON の一日摂取量が推定された。なお、小麦粉から製造されるパンでは残存率を 1 とし、麺調理における残存率を 0.5 とした。また、小麦粉をパン類として摂取している割合を約 50%、麺類で消費している割合を 50%と仮定した。

結果を表 2 7 に示す。

表 2 7 平均値を用いたデオキシニバレノール (DON) の推定暴露量の試算 (2003 年度)

年齢	小麦摂取量 (g/日)	一日摂取量 ($\mu\text{g}/\text{kg}$ 体重/日)	日本人体重 (kg)	一日摂取量 ($\mu\text{g}/\text{日人}$)
全年齢平均	98.0	0.17	52.6	8.8
1~6 歳平均	64.1	0.36	15.9	5.7

注：食品中のかび毒に係る試験検査報告書（参照248）を基に食品安全委員会にて作表

推定摂取量は、全年齢平均で $0.17 \mu\text{g}/\text{kg}$ 体重/日 ($8.8 \mu\text{g}/\text{日人}$) となり、1~6 歳平均では $0.36 \mu\text{g}/\text{kg}$ 体重/日 ($5.7 \mu\text{g}/\text{日人}$) であった。(参照248)

②③ 確率論的手法を用いた試算

a. DON の暴露量推定

2002 年の「国民栄養調査」より小麦を含む食品を抽出し、食品を 5 種類（粉もの、パン類、麺類、中華及び菓子類）に分けて、摂取量を集計した。次に、小麦の摂取量分布を求めるために、それぞれの区分ごとに小麦の含有率を設定し、年齢階層別（1~6 歳、7~14 歳、15~19 歳、20 歳以上の 4 階層）に、対数正規分布を仮定したシミュレーション用のデータセットを作成した。

また、先に示した農林水産省での国内産小麦における DON 含有実態調査のうち 2002~2004 年度の結果及び厚生労働省により実施された 2003 年度に実施した汚染実態調査の結果から、小麦の DON 含有量について、次の 3 つの基準値を設定するシナリオを想定（玄麦から製粉段階での減衰率を 50%と仮定）し、先に求めた小麦の摂取量分布に関するシミュレーション用データセットを用いて、DON の暴露量の推定をモンテカルロ・シミュレーション法によって行った。

シナリオ①：規制無し

シナリオ②：小麦粉として $0.55 \text{ mg}/\text{kg}$ （玄麦として $1.1 \text{ mg}/\text{kg}$ ）

シナリオ③：小麦粉として $1 \text{ mg}/\text{kg}$ （玄麦として $2.2 \text{ mg}/\text{kg}$ ）

結果は表 2 8 に示されている。

規制に関するシナリオ間においては、大きな差は認められなかった。年齢階層別では、1~6 歳が最も高く、7 歳以上ではほぼ同様の値を示している。暴露量の推定値としては、95 パーセンタイルにおいて、 $1 \mu\text{g}/\text{kg}$ 体重/日を超えるものは無いが、99 パーセンタイルにおいては 1~6 歳で $2\sim3 \mu\text{g}/\text{kg}$ **体重**/日、7 歳以上ではほぼ $1 \mu\text{g}/\text{kg}$ **体重**/日となった。

なお、本結果については、小麦の摂取量について対数正規分布を仮定する際、最大値の設定を行っていないため現実的でない小麦の摂取量が分布データに入れている。従って、特に高いパーセンタイルにおいて、この分布の不適合の影響が強くなることを考慮する必要がある。(参照249)

1 加えて、2002年度の調査研究において、輸入小麦より国内産小麦の方がDON
 2 の平均汚染量が高い傾向であったことを踏まえ、ワーストシナリオを想定し撰
 3 取する小麦が国内産小麦のみと仮定していること、DONの汚染は収穫された
 4 年の気候等に影響され(参照 251)、ばらつきが大きいこと等についても留意
 5 する必要があると考えられる。

6 **表28 モンテカルロ法によるデオキシニバレノール(DON)の年齢別暴露量**

仮定A(検出下限未満については、全てのサンプルが検出下限の値=0.05mg/kg)

年齢	規制	MIN	推定暴露量(μg/kg体重/日)										MAX
			1パーセント ンタイル	5パーセント ンタイル	10パーセント ンタイル	25パーセント ンタイル	50パーセント ンタイル	75パーセント ンタイル	90パーセント ンタイル	95パーセント ンタイル	99パーセント ンタイル		
1~6才	なし	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.08	0.19	0.48	0.85	2.58	772.53	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.07	0.19	0.46	0.82	2.38	807.73	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.08	0.19	0.47	0.85	2.54	915.47	
7~14才	なし	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.04	0.08	0.20	0.36	0.97	513.98	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.04	0.08	0.19	0.35	0.89	319.57	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.04	0.08	0.20	0.36	0.95	1092.02	
15~19才	なし	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.08	0.19	0.36	1.08	3357.92	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.08	0.19	0.34	0.98	5485.20	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.08	0.19	0.35	1.06	3929.46	
20~才	なし	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.08	0.18	0.32	0.94	32.66	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.07	0.18	0.31	0.87	7.43	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.03	0.08	0.18	0.32	0.93	11.07	

仮定B(検出下限未満については、0から0.05mg/kgの一樣分布)

年齢	規制	MIN	推定暴露量(μg/kg体重/日)										MAX
			1パーセント ンタイル	5パーセント ンタイル	10パーセント ンタイル	25パーセント ンタイル	50パーセント ンタイル	75パーセント ンタイル	90パーセント ンタイル	95パーセント ンタイル	99パーセント ンタイル		
1~6才	なし	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.04	0.14	0.43	0.81	2.54	889.48	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.04	0.14	0.41	0.77	2.33	917.10	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.04	0.14	0.43	0.80	2.49	1466.35	
7~14才	なし	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.02	0.06	0.19	0.35	0.96	363.30	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.02	0.06	0.19	0.34	0.88	243.03	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.02	0.06	0.19	0.35	0.94	263.86	
15~19才	なし	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.02	0.06	0.18	0.34	1.02	10165.50	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.02	0.06	0.18	0.33	0.92	5416.47	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.02	0.06	0.18	0.34	1.00	15834.00	
20~才	なし	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.05	0.17	0.32	0.94	23.31	
	1.1mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.05	0.16	0.31	0.87	11.43	
	2mg/kg	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.05	0.17	0.32	0.93	11.72	

7 注：モンテカルロ法による日本人の小麦摂取によるデオキシニバレノール(DON)暴露量の推定(参照249)から引用(一部改変)

8
9 **b. NIVの暴露量推定**

10 2004年度の「食品摂取頻度・摂取量調査」より小麦を含む食品を抽出し、食
 11 品を5種類(a.粉もの、b.パン類、c.麺類、d.中華、e.菓子類)に区分した。ま
 12 た、小麦の摂取量分布を求めるために、同調査等に基づきそれぞれの区分ごと
 13 に小麦の含有率を設定し、年齢階層別(1~6歳、7~14歳、15~19歳、20歳
 14 以上の4層)に、対数正規分布を仮定したシミュレーションデータセットを作
 15 成した。

16 次に、先に示した厚生労働科学研究による、2007年度に実施された北海道を
 17 除く国内産小麦でのDON・NIVの汚染実態の調査結果(参照249)から、小麦
 18 のDON・NIVの含有量について、DONの現行規制下(玄麦:1.1mg/kg)におい
 19 て、NIVの規制値を次の4つ設定するシナリオを想定し、摂取量分布に関する
 20 シミュレーションデータセットを用いて、NIVの暴露量を推計した(玄麦から
 21 製粉段階での減衰率を50%と仮定)。
 22

1
2 DON 現行規制下（小麦（玄麦）：1.1mg/kg）において、

3 ◎NIV の暴露量を推定

4 シナリオ①：NIV の規制なし

5 シナリオ②：NIV について小麦（玄麦）として 0.2 mg/kg

6 シナリオ③：NIV について小麦（玄麦）として 0.5 mg/kg

7 シナリオ④：NIV について小麦（玄麦）として 1.0 mg/kg

8
9
10 結果は表 29 に示されている。

11 年齢階層別では、1～6歳が最も高く、年齢階層が高くなるに従って暴露量
12 が小さくなる傾向が認められた。NIV の暴露量の推定値としては、95 パーセ
13 ンタイルにおいて、0.4 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 体重/日を超えるものは無いが、99 パーセンタイ
14 ルにおいては 1～6歳で NIV 単独 0.2 mg/kg 規制の他は 0.7 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 体重/日以上
15 となった。（参照252）

16 なお、本結果については、小麦の摂取量について対数正規分布を仮定する際、
17 最大値の設定を行っていないため現実的でない小麦の摂取量が分布データセッ
18 トに組み入れられている。従って、特に高いパーセンタイルにおいて、この分布
19 の不適合の影響が強まることを考慮する必要がある。また、摂取する小麦が国
20 内産小麦のみと仮定されていること、汚染実態調査において、比較的 NIV の汚
21 染が少なく生産量が多い北海道産小麦を試料として用いておらず DON と NIV
22 の汚染の相関性が高くなる可能性があること、DON・NIV の汚染は収穫され
23 た年の気候等に影響さればらつきが大きいこと等について留意する必要がある。

1

表 29. モンテカルロ法によるニバレノール (NIV) の年齢別暴露量

1～6歳

シナリオ	50%点	60%点	70%点	80%点	90%点	95%点	97.5%点	99%点	99.5%点	99.8%点	99.9%点
ニバレノール 単独規制 なし	0.01	0.02	0.05	0.09	0.19	0.33	0.52	0.85	1.17	1.71	2.20
ニバレノール 単独規制0.2mg/kg	0.01	0.02	0.04	0.08	0.16	0.26	0.39	0.61	0.81	1.13	1.42
ニバレノール 単独規制0.5mg/kg	0.01	0.02	0.05	0.09	0.19	0.33	0.51	0.83	1.13	1.63	2.09
ニバレノール 単独規制1mg/kg	0.01	0.02	0.05	0.09	0.19	0.33	0.52	0.85	1.17	1.70	2.21

7～14歳

シナリオ	50%点	60%点	70%点	80%点	90%点	95%点	97.5%点	99%点	99.5%点	99.8%点	99.9%点
ニバレノール 単独規制 なし	0.01	0.02	0.03	0.07	0.14	0.23	0.36	0.58	0.79	1.13	1.44
ニバレノール 単独規制0.2mg/kg	0.01	0.02	0.03	0.06	0.11	0.19	0.27	0.41	0.53	0.72	0.89
ニバレノール 単独規制0.5mg/kg	0.01	0.02	0.03	0.07	0.14	0.23	0.35	0.56	0.76	1.07	1.35
ニバレノール 単独規制1mg/kg	0.01	0.02	0.03	0.07	0.14	0.23	0.36	0.58	0.79	1.12	1.44

15～19歳

シナリオ	50%点	60%点	70%点	80%点	90%点	95%点	97.5%点	99%点	99.5%点	99.8%点	99.9%点
ニバレノール 単独規制 なし	0.01	0.01	0.03	0.05	0.11	0.18	0.28	0.44	0.59	0.83	1.04
ニバレノール 単独規制0.2mg/kg	0.01	0.01	0.02	0.05	0.09	0.15	0.21	0.31	0.39	0.52	0.63
ニバレノール 単独規制0.5mg/kg	0.01	0.01	0.03	0.05	0.11	0.18	0.27	0.43	0.57	0.79	0.98
ニバレノール 単独規制1mg/kg	0.01	0.01	0.03	0.05	0.11	0.18	0.28	0.44	0.59	0.83	1.04

20歳～

シナリオ	50%点	60%点	70%点	80%点	90%点	95%点	97.5%点	99%点	99.5%点	99.8%点	99.9%点
ニバレノール 単独規制 なし	0.00	0.01	0.02	0.03	0.07	0.11	0.17	0.28	0.37	0.53	0.67
ニバレノール 単独規制0.2mg/kg	0.00	0.01	0.02	0.03	0.06	0.09	0.13	0.19	0.25	0.34	0.41
ニバレノール 単独規制0.5mg/kg	0.00	0.01	0.02	0.03	0.07	0.11	0.17	0.27	0.36	0.50	0.63
ニバレノール 単独規制1mg/kg	0.00	0.01	0.02	0.03	0.07	0.11	0.17	0.28	0.37	0.53	0.67

注1：厚生労働科学研究カビ毒を含む食品の安全性に関する研究平成19年度総括・分担研究報告書（参照252）より引用（一部改変）

注2：推定暴露量の単位は $\mu\text{g}/\text{kg}$ 体重/日

2

3

4

5

6

(3) 製粉及び調理過程等での減衰

7 小麦玄麦（家庭用、菓子用、麺用及びパン用）とその玄麦から製粉した対となる
 8 小麦粉（家庭用、菓子用、麺用及びパン用）について、それぞれ20試料（合計160
 9 試料）を用いて、製粉時のDON及びNIVの減衰率が調査された。その結果、玄麦
 10 の平均値はDONでは $184\mu\text{g}/\text{kg}$ （6-2452 $\mu\text{g}/\text{kg}$ ）、NIVでは $23\mu\text{g}/\text{kg}$ （7-174 $\mu\text{g}/\text{kg}$ ）
 11 であった。一方、小麦粉の平均値は、DONでは $42.4\mu\text{g}/\text{kg}$ （8-1620 $\mu\text{g}/\text{kg}$ ）、NIV
 12 では $3.41\mu\text{g}/\text{kg}$ （4-20 $\mu\text{g}/\text{kg}$ ）であった。製粉段階での減衰率を表30に示す。DON

1 では平均 73%、NIV では平均 57.7%の減衰が認められた。(参照253)

2 **表 3 0 小麦玄麦の製粉時におけるデオキシニバレノール (DON) 及び**
3 **ニバレノール (NIV) の減衰**

		全体	小麦種類			
			家庭用	菓子用	麺用	パン用
DON 平均減衰率 (%)	平均値±SE	73.0±2.70	69.4±5.75	78.9±5.31	74.0±6.75	72.6±4.61
減衰率範囲(%)		25-97	38-92	43-94	25-94	29-97
製粉後検出数 ／製粉前検出数		59/77	18/20	11/20	11/17	19/20
NIV 平均減衰率 (%)	平均値±SE	57.7±4.30	63.8±5.28	47.0±12.9	59.9±10.8	38.3±13.2
減衰率範囲(%)		0-91	31-91	21-77	0-84	13-57
製粉後検出数 ／製粉前検出数		24/73	16/20	4/20	8/14	3/19

4 注：小麦等のデオキシニバレノールに係る規格基準設定のための緊急調査研究（参照253）を基に食品安全委員会にて作表

5 なお、本結果では、製粉後検出限界以下となった検体については検出率を算出せ
6 ず集計を行っていない。NIV では、製粉後検出限界以下となる割合が高く、また製
7 粉前の汚染量が比較的低くなっている点に留意する必要がある。

8
9 製粉及び調理工程での DON の減衰に関する研究が厚生労働科学研究によって実
10 施された。汚染小麦（玄麦）を製粉した後 DON 濃度が測定された。次に、それぞ
11 れ用意した DON 汚染強力粉からパン及び蒸しパン、うどん用小麦粉からうどんを
12 調理加工し DON 濃度が測定された。製粉工程の減衰率は、DON 濃度が 0.78 µg/kg
13 の玄麦では平均 61.3%、0.20 µg/kg の玄麦では 49.5%であった。調理工程では、パ
14 ンでは 0.12%、うどんでは 71.1%、蒸しパンでは 17.9%減衰した。DON は水溶性
15 のため、うどんでは DON がゆで汁に移行することで効果的に減衰すると考えられ
16 た（参照253）。

17 **表 3 1 製粉・調理工程でのデオキシニバレノール (DON) の減衰**

製粉工程減衰率(%)	調理工程減衰率(%)	
61.3%(玄麦 0.78µg/kg) 49.5%(玄麦 0.20µg/kg)	パン	0.12
	うどん	71.1
	蒸しパン	17.9

18 注：小麦等のデオキシニバレノールに係る規格基準設定のための緊急調査研究（参照253）を基に食品安全委員会にて作表

小麦粉からうどん及びパンへの加工・調理による DON の減衰について、HPLC 法と生物活性測定法による比較が行われた。生物活性による測定は、3T3 細胞を用いた WST-8 法及び BrdU 法を用いた。

結果を表 3 2 に示す。

表 3 2 HPLC 及び生物活性の測定によるうどん及びパンの調理及び加工後のデオキシニバレノール (DON) の残存

A. うどん

	HPLC mg/kg (残存率・%)	生物活性測定法	
		WST-8 mg/kg (残存率・%)	BrdU mg/kg (残存率・%)
小麦粉	0.86±0.03 (100.29±3.65)	0.86±0.03 (100.29±3.65)	0.86±0.08 (100.29±8.78)
茹でる前のうどん	0.85±0.04 (98.55±4.08)	0.85±0.04 (98.55±4.08)	0.85±0.06 (98.84±6.78)
茹でた後のうどん	0.26±0.04 (30.52±4.08)	0.30±0.01 (34.53±1.29)	0.25±0.04 (28.88±5.02)
ゆで汁	0.36±0.03 (41.28±3.89)	0.56±0.03 (64.97±3.99)	0.37±0.04 (42.89±4.58)

B. パン

	HPLC mg/kg (残存率・%)	生物活性測定法	
		WST-8 mg/kg (残存率・%)	BrdU mg/kg (残存率・%)
小麦粉	0.71±0.05 (100.00±7.04)	0.69±0.07 (100.00±4.10)	0.78±0.12 (100.00±1.53)
パン	0.77±0.06 (108.42±8.45)	0.58±0.03 (84.05±4.34)*	0.72±0.08 (92.30±1.03)*

* : HPLC に対して p<0.05 で有意差

文献 (参照254) より引用 (一部改変及び和訳)

うどんでは、HPLC 及び生物活性測定法とも調理により DON は約 7 割の減衰を示し、HPLC と生物活性では有意な差は認められなかった。一方、パンでは HPLC では減衰が認められなかったが、生物活性の測定では減衰が認められ、HPLC との比較で有意差が認められた。この理由として、製パン工程では DON の複合体が形成されること等によって毒性が弱くなった可能性がある。

なお、日本での小麦粉の消費形態がパン 50%及び麺類 50%と仮定した場合、小麦粉からの調理及び加工による DON の減衰は、HPLC 法で約 30%、生物活性測定法で約 40%と推察された。(参照254)

日本国内 9 地域の製パン工場産のパン製品とその原料となった小麦粉を対として、事業規模の製パン工程での DON 及び NIV の減衰について調査された。各 35 試料 (合計 7 0 試料) の DON 及び NIV 汚染量を検査した結果、事業規模での製パンでの平均減衰率は DON で 25.6%、NIV で 34.2%であった。(参照255)

なお、前述のパンの減衰率と値が大きく異なる理由としては、前者では製パン工程においてホームベーカリーを使用しているが、後者では大規模なパン製造工程であることから、パン製造の規模で減衰の傾向が異なる可能性や、汚染量が微量の場

1 合では減衰率が大きくなる可能性が考えられた。

2 **表 33 製パン工程（事業規模）でのデオキシニバレノール（DON）及び**
3 **ニバレノール（NIV）の平均減衰率**

	DON	NIV
製パン（事業規模） での減衰率	25.6%	34.2%

4
5 焙煎による自然汚染大麦中の DON 及び NIV の分解について、GC-MS 又はモノ
6 クローナル抗体を用いた ELISA で検討された。DON と NIV が加熱温度と加熱時
7 間に依存して分解されることが GC-MS で確認された。しかし、150℃で 5 分ある
8 いは 30 分の加熱条件では、GC-MS 分析ではわずかな減少が認められる一方で、
9 ELISA では逆に増加が認められた。この結果は、DON 及び NIV の加熱生成物がモ
10 ノクローナル抗体に対して高い交差反応性を示すことを示唆している。（参照
11 256）

12 デュラム小麦を用いたスパゲッティでの、製粉から調理工程での DON の減衰
13 が調査された。各工程後の DON 残存率は、玄麦を 100%とした場合、製粉後の小
14 麦粉で 36.5±12.9%、製麺後のスパゲッティ（調理前）で 32.6±12.3、調理後の
15 スパゲッティで 19.5±7.8%であった（参照 257）。従って、デュラム小麦を用
16 いたスパゲッティの調理による減衰は約 40%となる。

17 発酵の過程で、DON が増加する現象が知られており、イースト発酵でのパンで
18 は DON はほとんど減衰しない（参照 258、259、260、261、262）又は逆にイー
19 スト発酵により DON が増加するという報告がある（参照 263）。また、このよう
20 な加工工程での DON の増加については、醸造に関する研究で、原料中の DON 前
21 駆体や DON 複合体の変換に起因することが示唆されている（参照 264、265、266）。

22
23 この他、製粉・調理過程による DON の減衰については多くの研究が行われてい
24 る。これらの文献では、DON は製粉過程で減衰するが、耐熱性を持つため通常の
25 調理工程では完全に除去できないとされている。しかし、煮沸調理では高い水溶性
26 を持つため容易に沸騰水中に移行するとされている（参照267）。

IV. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いてデオキシニバレノール及びニバレノールの食品健康影響評価を実施した。

1. デオキシニバレノール (DON)

経口投与された DON は、主に消化管内において腸内細菌叢による脱エポキシ化及び生体内においてグルクロン酸抱合体化を受け、より毒性が低い誘導体に変換・代謝され、元の DON とともに、尿及び糞便中に排泄される。

実験動物を用いた毒性試験では、主に嘔吐、摂餌量の減少、体重増加抑制及び免疫系に及ぼす影響が認められた。また、これらの影響が認められた用量よりも高用量で胎児毒性及び催奇形性が認められた。

遺伝毒性試験では、染色体異常試験等の一部において陽性の結果が得られているが、その程度は強いものではなく、また、マウスを用いた2年間の慢性毒性試験でも発がん性は認められなかったことから、生体内で影響を及ぼすような遺伝毒性を有する可能性は低いと考えられた。なお、IARC では、DON を含むフザリウム属菌が産生する毒素は、ヒトに対する発がん性について分類できない (グループ 3) と評価している。

以上のことから、現時点においては、遺伝毒性及び発がん性があるとは判断できず、耐容一日摂取量 (TDI) を設定することが可能と考えられた。

TDI の設定に当たっては、以下の点を考慮した。

各種毒性試験で認められた所見のうち、嘔吐については、ブタの単回経口投与試験において、かなり低い用量 (0.05~0.1 mg/kg 体重) で認められた。ただし、これは強制経口投与 (溶媒: 水又は生理食塩水) の結果であり、混餌投与ではこれよりも高い用量 (0.19~0.6 mg/kg 体重/日) で嘔吐は認められていない。このことから、ブタの強制経口投与で認められた嘔吐は急速摂取の影響と考えられ、実際に人が食品から暴露する場合には、混餌投与による結果を考慮すべきと考えられた。

免疫系に対する影響のうち、感染抵抗性については、マウスを用いた試験において *S. Enteritidis* 感染による生存率の減少が 0.12 mg/kg 体重/日以上 of 投与群で認められたが、影響が認められた用量はマウスを用いた2年間の慢性毒性試験の NOAEL よりも高い用量であること、この試験系においては病原菌の影響も加わった反応を指標としていることから、本試験結果を TDI の設定根拠にすることは妥当ではないと考えられた。

また、ブタを用いた試験において、破傷風毒素に対する二次抗体応答の用量依存的な減少が認められたが、精製 DON ではなく自然汚染飼料を用いていること、毒素無投与対照群を設けておらず、影響が認められない用量を特定できないことから、本試験結果を TDI の設定根拠にすることは妥当ではないと考えられた。

血中 IgA への影響については、マウスを用いた試験において、週3日4週間強制経口投与した結果、0.071 mg/kg 体重の用量で血中 IgA の増加が認められたが、用

1 量相関性はなく変動の程度も軽微であること、また、他のマウスを用いた混餌投与
2 試験においてはこのような低用量では影響が認められておらず、さらに2年間のマ
3 ウス慢性毒性試験で腎臓のメザンギウム細胞へのIgAの沈着や腎症が認められてい
4 ないことを考慮し、TDIの設定根拠としては用いないこととした。

5 したがって、マウスを用いた2年間の慢性毒性試験の無毒性量 0.1 mg/kg 体重/
6 日をもとにTDIを設定することにより、安全性は十分確保されるものと考えられた。

7 以上より、この無毒性量 0.1 mg/kg 体重/日に、不確実係数 100 (種差・個体差各
8 10) を適用して、DONのTDIを1 µg/kg 体重/日と設定した。

9 10 2. ニバレノール (NIV)

11 経口投与されたNIVは、主に消化管内において腸内細菌叢による脱エポキシ化
12 を受け、より毒性が低い誘導体に変換され、元のNIVとともに、尿及び糞便中に
13 排泄される。

14 実験動物を用いた毒性試験では、主に摂餌量の減少、体重増加抑制及び免疫系に
15 及ぼす影響が認められた。また、これらの影響が認められた用量よりも高用量で胚
16 毒性が認められた。

17 遺伝毒性試験では、染色体異常試験等の一部において陽性の結果が得られている
18 が、既存のデータは限られており、現時点では遺伝毒性について評価することは困
19 難と考えられた。一方、マウスを用いた2年間の慢性毒性試験では発がん性は認め
20 られていない。また、ラットを用いた中期肝発がん試験において、NIVの単独投与
21 群及びDENとNIVを投与した群ではGST-P陽性細胞巢の変化は認められなかつ
22 た。ただし、DENとそれに引き続くAFB1の単回投与によるイニシエーションの
23 後にNIVを投与した群において、DENとAFB1併用によるイニシエーション群と
24 比較してGST-P陽性細胞巢の数及び面積が増加し、DENとAFB1によるイニシエ
25 ーション後での発がんプロモーション活性が認められた。なお、IARCでは、NIV
26 を含むフザリウム属菌が産生する毒素は、ヒトに対する発がん性について分類でき
27 ない(グループ3)と評価している。

28 以上のことから、現時点においては、ラットの肝臓で発がんプロモーション活性
29 が見出されたものの、遺伝毒性が関与する発がん性物質であるとは判断できず、TDI
30 を設定することが可能と考えられた。

31 TDIの設定に当たっては、以下の点を考慮した。

32 各種毒性試験のうち、免疫系への影響として、マウスを用いた試験において、週
33 3日4週間強制経口投与した結果、0.071 mg/kg 体重の用量で血中IgAの増加が認
34 められたが、用量相関性はなく変動の程度も軽微であること、また、他のマウスを
35 用いた混餌投与試験においてはこのような低用量では影響が認められておらず、さ
36 らに1年間及び2年間のマウス慢性毒性試験で腎臓に組織学的変化や腎症が認め
37 られていないことを考慮し、TDIの設定根拠としては用いないこととした。

38 したがって、ラットを用いた90日間反復投与毒性試験の最小毒性量 0.4 mg/kg

1 体重/日をもとに TDI を設定することにより、安全性は十分確保されるものと考え
2 られた。

4 <案1>

5 以上より、この最小毒性量 0.4 mg/kg 体重/日に、不確実係数 500 (種差・個体差
6 各 10、最小毒性量を使用 5) を適用して、NIV の TDI を 0.8 µg/kg 体重/日と設定
7 した。

8 <案2>

9 以上より、この最小毒性量 0.4 mg/kg 体重/日に、不確実係数 1000 (種差・個体
10 差各 10、亜急性毒性かつ最小毒性量を使用 10) を適用して、NIV の TDI を 0.4 µg/kg
11 体重/日と設定した。

12 3. グループ TDI の設定

13 DON と NIV の複合影響について検討した試験は限られており、結果が錯綜して
14 いること、作用メカニズムが明らかでないことから、現時点では、グループ TDI
15 の設定は困難と考えられた。しかしながら、DON と NIV はその化学構造が非常に
16 類似しており、同様な毒性作用を有する可能性が高いと推察されることから、今後、
17 関連する知見が集積されれば、グループ TDI 設定の必要性について検討することが
18 望ましいと考える。

19 4. 暴露状況

20 我が国における DON 及び NIV の暴露に対する食品別の寄与度についての詳細な
21 分析は行われていないが、汚染実態及び食品摂取量を踏まえれば、小麦を含む食品
22 が主要な暴露源と推定される。

23 TDS 法による DON 及び NIV の摂取量調査の結果、DON の平均暴露量は 11.36
24 ～14.85 ng/kg 体重/日であった。一方、NIV については、すべての検体について不
25 検出であったことから、暴露量を推計することは出来なかった。

26 汚染実態調査における小麦の平均汚染濃度及び日本人の平均小麦摂取量から
27 DON の暴露量の推計を行った結果、全年齢平均では 0.13～0.17 µg/kg 体重/日、1
28 ～6 歳平均では 0.29～0.36 µg/kg 体重/日であった。

29 国内産小麦の汚染実態調査結果と小麦を含む食品の摂取量から確率論的手法を
30 用いて DON 及び NIV の暴露量の推定を行った結果では、DON については、いづ
31 れの年齢群においても 95 パーセントタイル値は 1 µg/kg 体重/日以下であった。NIV
32 については、いづれの年齢群においても 95 パーセントタイル値は 0.4 µg/kg 体重/
33 日以下であった。ただし、これらの推計では、玄麦から製粉段階における DON 及
34 び NIV の減衰率については 50%と仮定しているが、その他の加工・調理工程によ
35 る減衰を考慮していないことから、実際の暴露量はこの推定値よりも低くなると考
36 えられる。また、小麦の摂取量について対数正規分布を仮定する際、最大値の設定
37 38

1 を行っていないため現実的でない小麦の摂取量が分布データセットに組み入れられ
2 ており、特に高いパーセンタイルにおいて、この分布の不適合の影響が強まること
3 を考慮する必要がある。さらに、国内産小麦の汚染実態調査結果のみを用いた試算
4 であり、輸入小麦の汚染実態は考慮されていないことや、かび毒の汚染は収穫され
5 た年の気候等に影響さればらつきが大きいという不確実性を含んでいることに留
6 意する必要がある。

7

8 5. まとめ

9 <デオキシニバレノール (DON) >

10 TDI 1 µg/kg 体重/日

11 (TDI 設定根拠) 慢性毒性試験

12 (動物種) マウス

13 (期間) 2年間

14 (投与方法) 混餌

15 (無毒性量) 0.1 mg/kg 体重/日

16 (不確実係数) 100 (種差・個体差各 10)

17

18 <ニバレノール (NIV) >

19 TDI 0.8 µg/kg 体重/日 (案 1)、0.4 µg/kg 体重/日 (案 2)

20 (TDI 設定根拠) 亜急性毒性試験

21 (動物種) ラット

22 (期間) 90日間

23 (投与方法) 混餌

24 (最小毒性量) 0.4 mg/kg 体重/日

25 (不確実係数) 500 (種差・個体差各 10、最小毒性量を使用 5) (案
26 1)

27 1000 (種差・個体差各 10、亜急性毒性かつ最小毒性量
28 を使用 10) (案 2)

29

30 DON について小麦 (玄麦) を対象に 1.1 mg/kg の暫定基準が設定されている現
31 状においては、我が国における DON 及び NIV の暴露量は今回設定した TDI を下
32 回っていると考えられることから、一般的な日本人における食品からの DON 及び
33 NIV 摂取が健康に悪影響を及ぼす可能性は低いと考えられる。

34 ただし、確率論的手法を用いた暴露量の推定を行った結果において、特に小児で
35 TDI と比較的近い推定値が得られていること、かび毒の汚染は収穫された年の気候
36 等に影響さればらつきが大きいことを考慮すると、現在行われている生産段階にお
37 ける汚染低減対策を着実に進めるとともに、規格基準の必要性について検討するこ
38 とが望ましいと考える。

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10

6. 今後の課題

今回の DON 及び NIV の食品健康影響評価の審議において、今後、更にリスク評価を向上させるために必要なデータとして、以下の項目が挙げられた。

- ・ DON 及び NIV の類縁体（アセチル化体など）の安全性に関する知見
- ・ 遺伝毒性に関する知見（特に NIV）
- ・ マウス以外の動物種における慢性毒性・発がん性に関する知見
- ・ DON 及び NIV を含むトリコセンの複合影響に関する知見
- ・ ヒトの疫学データ
- ・ DON 及び NIV（アセチル化体などの類縁体を含む）の汚染実態に関するデータ

1 <検査値等略語一覧>

略称	名称
15-AcDON	15-アセチル化デオキシニバレノール
3-AcDON	3-アセチル化デオキシニバレノール
5HT ₃	5-ヒドロキシトリプタミン (=セロトニン)
AFB1	アフラトキシン B ₁
Akt	セリン/スレオニンプロテインキナーゼ
ALT	アラニントランスアミナーゼ
AP-1	アクチベータータンパク質 1
ASAT	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ
AST	アラニンアミノトランスフェラーゼ
Bax	Bcl2 結合 X タンパク質
BMD	ベンチマーク用量
BrdU	5-ブromo-2'-デオキシウリジン
cAMP	環状アデノシンーリン酸
CD	分化クラスター、分化抗原群 (一般的に CD の後ろに数値を用いることで細胞表面抗原名として用いる。)
CFU-GM	顆粒球単球コロニー形成細胞
CINC	好中球走化因子
CnAβ	ガルモデュリン依存性脱リン酸化酵素 A β
COX-2	シクロオキシゲナーゼ-2
CREB	cAMP 応答配列結合タンパク質
CYP	シトクロム P450
DCNB	ジクロロニトロベンゼン
DEN	ジエチルニトロソアミン
DHA	ドコサヘキサエン酸
DMSO	ジメチルスルホキシド
DON	デオキシニバレノール
ELISA	酵素免疫測定法
EPK	細胞外シグナルキナーゼ
FB1	フモニシン B ₁
Fra-2	Fos 関連抗原 2
GC	ガスクロマトグラフィー法
GGT	γ-グルタミルトランスフェラーゼ(=γ-グルタミルトランスペプチダーゼ(γ-GTP))
GM	顆粒球単球
GST-P	胎盤型グルタチオン-S-トランスフェラーゼ
HPLC	高速液体クロマトグラフィー
HPRT	ヒポキサンチン-グアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ

IC ₅₀	50%阻害濃度
IFN	インターフェロン
Ig	免疫グロブリン
IL	インターロイキン
iNOS	誘導型一酸化窒素合成酵素
JNK	c-Jun N 末端キナーゼ
LD ₅₀	半数致死量
LH	黄体形成ホルモン
LPS	リポポリサッカライド
MCH	平均赤血球血色素量
MCHC	平均赤血球血色素濃度
MCP	単球走化性因子
MCV	平均赤血球容積
MHC	主要組織適合性複合体
MIP	マクロファージ阻止タンパク質
MKP1	マイトジェン活性化プロテインキナーゼ 1
mRNA	メッセンジャーRNA (リボ核酸)
MS	質量分析法
Msk1	マイトジェン及びストレス活性化タンパク質キナーゼ 1
MTT	3-[4,5-dimethylthiazol-2-yl]-2,5-diphenyltetrazolium bromide
NF-κB	核内因子 κB
NIV	ニバレノール
NK	ナチュラルキラー
NO	一酸化窒素
OVA	卵白アルブミン
PARP	ポリ ADP リボースポリメラーゼ
PHA	フィトヘマグルチニン
PKR	ポリケチド還元酵素
PMTDI	暫定最大耐容一日摂取量
PW	ポークウィード
RIA	放射免疫測定法
RSK1	p90 リボゾーマル S6 キナーゼ 1
SCE	姉妹染色分体交換
SCF	欧州食品科学委員会
TDI	耐容一日摂取量
TDS	トータルダイエツトスタディー
TEER	経上皮電気抵抗
TLC	薄層クロマトグラフィー

TNF	腫瘍壊死因子
tTDI	暫定耐容一日摂取量
UDS	不定期 DNA 合成
WST-8	2-(2-methoxy-4-nitrophenyl)-3-(4-nitrophenyl)-5-(2,4-disulfophenyl)-2H-tetrazolium, monosodium salt
ZEN	ゼアラレノン
α -ZEA	α -ゼアラレノール

1 <付表>

2 付表 精製していないデオキシニバレノール(DON)を用いた毒性試験の結果

動物種等	投与方法	投与材料	投与期間	投与量 (mg/kg 飼料)	投与量 (mg/kg 体重/日)	所見	LOAEL (mg/kg 体 重/日)	NOAEL (mg/kg 体 重/日)	参照 文献
ラット、 Wistar、 139 g (1群雌5匹)	混餌	汚染トウモロコシ	8日	40	2*	・摂餌量・体重増加率の減少、肝・胸腺の絶対重量減少、ヘモグロビン、ヘマトクリット、血清パラメータ値の増加	2*		268 #10
	混餌	亜硫酸水素ナトリウム及びオートクレーブで無毒化した汚染トウモロコシ	8日	40	2*	・血清アルカリフォスファターゼ活性の減少	2*		
ラット、 Sprague-D awley、雄 190 ～ 210g、雌 165g (1群 雄10、雌25 匹)	混餌	人工汚染トウモロコシ(<i>Fusarium graminearum</i> NRRL 58839, 96% DON、残り4%は3,15-dihydroxy-12,13-epoxytrichothec-9-ene-8-one、他のトリコセシン類、ZEAは検出せず)	交配前 雄60 日、雌 15日	20	2*	・摂餌量及び体重増加率減少、繁殖力低下	2*		134 #106
ブタ、若齢、 7.1～8.4kg (1群 2～4 頭)	混餌	人工汚染トウモロコシ(875 mg/kgのDON、3.9 mg/kgのゼアラレノンを含む、T-2トキシン、ジアセトキシニバレノール、4-AcNIVは不検出)	21日	1.3, 12, 20, 43	0.06, 0.6, 0.8, 1.6*	・摂餌量、体重増加率減少	0.06*		106 #189
ブタ、8 kg (1群雌雄各 4頭)	混餌	汚染小麦(DONのみ定量)	21日	0.9、2.0、 2.8	0.09、 0.18、 0.25*	・摂餌量、体重増加率の減少	0.18*	0.09*	109 #126
ブタ、60.5 kg (1群雌雄各 2頭)	混餌	汚染小麦(DONのみ定量)	42日	0.9、2.2、 2.8、4.2	0.04、 0.09、 0.11、 0.17*	・摂餌量、体重増加率の減少	0.09*	0.04*	
ブタ、7週 齢、13.6 kg (1群去勢雄 6頭)	混餌	汚染小麦(27 mg/kgのDONを含む)	28日	4.5	0.2*	・腎病変：FB1との同時投与で摂餌量及び体重増加率の減少	0.2*		269 #54
ブタ、ヨー クシャー、6 ～7週、13 kg (1群去 勢雄 6～8 頭)、	混餌	自然汚染トウモロコシ(28.7 mg/kgのDON、8.6 mg/kgの15-AcDON、1.1 mg/kgのゼアラレノンを含む)	28日	0.95、 1.78、 2.85	0.08、 0.13、 0.18*	・体重増加率減少 ・甲状腺重量減少 ・チロキシン、血清中アルブミン及びA/G比増加 ・αグロブリン減少	0.13*	0.08*	270 #154
ブタ、ヨー クシャー、 10～13 kg (1群去勢雄 6頭)、	混餌	DON汚染トウモロコシ(38.5 mg/kgのDON、3.0 mg/kgの15-AcDON、1.3 mg/kgのNIVを含む)	32日	1, 3	0.09、 0.22*	・体重増加抑制 ・血清中αグロブリン減少 ・コルチゾールの増加	0.22*	0.09*	122 #141

ブタ、12～13週齢、38kg (1群6頭)	混餌	人工汚染トウモロコシ (2.5 mg/kg の DON を含む、 <i>F. graminearum Schwabe DAOM180377</i> を感染)	35日	2.5	0.1*	・摂餌量、体重増加率の減少	0.1*		271 #45
ブタ、ヨークシャー、18kg (1群去勢雄8頭)	混餌	自然汚染トウモロコシ (28.7 mg/kg の DON, 8.6 mg/kg の 15-AcDON、1.1 mg/kg のゼアラレノンを含む)	42日	4	開始時 0.26 終了時 0.16*	・体重増加率、摂餌量の減少 ・しわの多い胃 ・血清中タンパク質減少	0.26*		272 #155
ブタ、ノルウェーランドドレース、59日齢、21kg (1群雌及び去勢雄各7～11頭)	混餌	自然汚染エン麦 (12.4 mg/kg の DON, 1.5 mg/kg の 3-AcDON, 痕跡量の NIV と FUS-X, 0.75 mg/kg のゼアラレノンを含む)	95日	0.7, 1.7, 3.5	0.04, 0.1, 0.2*	・摂餌量、体重増加率の減少、肝重量増加、血清中アルブミン減少	0.1*	0.04*	175 #13
ブタ、ノルウェーランドドレース、25kg (1群雌5～9頭、去勢雄2～8頭)	混餌	自然汚染エン麦 (14.6 mg/kg の DON, 1.76 mg/kg の 3-AcDON, 痕跡量の NIV とゼアラレノンを含む)	100日	0.5, 1, 2, 4	0.02, 0.04, 0.08, 0.16*	・体重増加率及び摂餌量の減少	0.16*	0.08*	273 #12
ブタ (1群6頭)	混餌	自然汚染	5～11週	3.5～4.4	0.083～0.213	・単離した単球由来マクロファージの貧食能は DON 摂取群で低下 ・T細胞刺激能は変化なし。			274 #428
ウマ、12.5歳、444kg (1群雌雄5頭)	混餌	自然汚染大麦 (36～44 mg/kg の DON を含む)	40日		0.11*	・摂餌量、体重増加率 ・血清評価項目への影響なし		0.11*	275 #74
ウシ、ホルスタイン、泌乳期初期 (1群雌2頭)	混餌	汚染大麦 (24 mg/kg の DON を含む)	21日	2.1, 6.3, 8.5	0.075, 0.22, 0.3	・摂餌量、体重増加率、第1胃 pH、乳量への影響なし		0.3	276 #65
ウシ、去勢仔ウシ、293kg (1群雄18頭)	混餌	人工汚染大麦(22.2 mg/kg の DON を含む)	84日	0.9, 3.7, 6.4, 9.2	0.01, 0.05, 0.07, 0.1*	・摂餌量、体重増加率、血清評価項目への影響なし		0.1*	277#2
仔ヒツジ、3～6ヵ月齢、18kg (1群雌雄各3～4頭)	混餌	自然汚染小麦(26 mg/kg の DON を含む、ゼアラレノンは不検出)	28日	15.6	0.94*	・摂餌量、体重増加率、血液学的、血清及び組織学的評価項目への影響なし		0.94*	278 #52

ブロイラーのヒナ、1日齢 (1群雄 36羽)	混餌	自然汚染小麦(27 mg/kg のDONを含む、アフラトキシン、ZEA、オクラトキシン、シクロピアゾン酸、モニリホルミン、フモニンは検出限界以下)	21日	16	1.5*	・ 摂餌量、体重増加率、血液学的、血清及び組織学的パラメータへの影響なし		1.5*	279 #55
ブロイラーのヒナ、1日齢 (1群雄 60羽)	混餌	自然汚染小麦(26 mg/kg のDONを含む、ゼアラレノン、T-2トキシン、ジアセトキシシペルノール、アフラトキシン、オクラトキシンは不検出)	21日	16	1.3*	・ 飼料効率減少	1.3*		280 #85
ブロイラーのヒナ、1日齢 (1群雄 36羽)	混餌	自然汚染小麦(27 mg/kg のDONを含む、ゼアラレノンは不検出)	21日	15	1.3*	・ 摂餌量、体重増加率、血液学的及び血清パラメータへの影響なし ・ 心臓、ファブリキュウス嚢、砂嚢の相対重量増加	1.3*		281 #86
ブロイラーのヒナ、1日齢 (1群雌雄 240羽)	混餌	自然汚染エン麦 (12.1 mg/kg のDON、1.8 mg/kg の3-AcDON、1.4 mg/kg のゼアラレノンを含む)	35日	0.1、1.0、2.1、3.4 (それぞれ0、0.18、0.3、0.53の3-ADON及び0、0.15、0.26、0.5のZEAを含む)	0.01、0.1、0.21、0.34*	・ 摂餌量、体重増加率、屠体重量、心臓及び組織学的パラメータへの影響なし		0.34*	282 #11
ブロイラーのヒナ、1日齢 (1群雌 45羽)	混餌	汚染トウモロコシ (9.8 mg/kg のDON、1.24 mg/kg の15-AcDON、0.725 mg/kg のNIV、1.15 mg/kg のゼアラレノン、1.04 mg/kg のモニリホルミン、1.43 mg/kg のボーベリシン、0.105 mg/kg のFB1を含む)	37日	1.8、3.6、5.3 + 50%の他のマイコトキシン	0.14、0.3、0.46*	・ 体重増加率、飼料変換率及び血清パラメータへの影響なし ・ 心重量が最高用量で有意に増加	0.46*	0.3*	283 #93
マガモ、1歳 (1群雌雄各 10羽)	混餌	自然汚染小麦	14日	5.8	1.5*	・ 血清、血液学的及び組織学的パラメータへの影響なし		1.5*	284 #21

イヌ、ビーグル又はブリタニー、1～7歳、15～20kg (1群 2～14頭)	混餌	自然汚染小麦(37 mg/kg の DON、1 mg/kg の 15-AcDON を含む)	14日	1, 2, 4, 6, 8, 10	0.075, 0.15, 0.3, 0.45, 0.6, 0.75*	・嘔吐、摂餌量減少	0.45*	0.3*	111 #62
ネコ、アメリカンショートヘア、1～9歳、1～4kg (1群 2～8頭)	混餌	自然汚染小麦(37 mg/kg の DON、1 mg/kg の 15-AcDON を含む)	14日	1, 2, 4, 6, 8, 10	0.05, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5*	・嘔吐、摂餌量減少	0.4*	0.3*	111 #62

1

*: JECFA による換算値

1 <参考文献>

- 1 Worldwide regulations for mycotoxins in food and feed in 2003: FAO Food and Nutrition Paper 81.
- 2 EC Commision Regulation No.1126/2007
(http://www.fsai.ie/uploadedFiles/Commission_Regulation_EC_No_1126_2007.pdf)
- 3 JECFA monographs DEOXYNIVALENOL: Evaluation of certain mycotoxins. WHO Food Additives Series, No.47/FAO Sood and Nutrition Paper 74, 2001.
- 4 IARC Monographs on the evaluation of carcinogenic risks to humans: Vol.56: Some Naturally Occurring Substances: Food Items and Constituents, Heterocyclic Aromatic Amines and Mycotoxins, 1993, 397-444.
- 5 The MERCK INDEX, 13th., Publishe by Merck Research Lqboratories Division of MERCK & CO., INC. (2001).
- 6 Mirocha C J, Xie W and Filho, E R: Chemistry and detection of Fusarium mycotoxins. In Leonard K J and Bushnell W R (ed.), Fusarium Head Blight of Wheat and Barley, The American Phytopathological Society, St. Paul, Minn, USA. 2003; p. 144-164.
- 7 #539: Miller J D: Mycotoxins in small grains and maize: Old problems, new challenges. Food Addit Contam 2008; 25: 219-230 (#539)
- 8 Leslie J F and Summerell B A: The Fusarium Laboratory Manual, Blackwell Publ., Ames, Iowa, USA. 2006; p.388
- 9 #1045: 青木孝之: Fusarium 属の分類法. Microbiol Cult Coll, 2009; 25: 1-12 (#1045)
- 10 Bushnell W R, Hazen B E and Pritsch C: Histology and physiology of Fusarium head blight. In Leonard K J and Bushnell W R (ed.), Fusarium Head Blight of Wheat and Barley, The American Phytopathological Society, St. Paul, Minn, USA. 2003; p.44-83
- 11 #1033: Suga H, Karugia G W, Ward T, Gale, L R, Tomimura K, Nakajima T, Miyasaka A, Koizumi S, Kageyama K and Hyakumachi M: Molecular characterization of the Fusarium graminearum species complex in Japan. Phytopathology 2008; 98: 159-166 (#1033)
- 12 #1017: Lee J, Chang I Y, Kim H, Yun S H., Leslie J F and Lee Y W: Genetic diversity and fitness of Fusarium grameneorum populations from rice in Korea. Appl Environ Microbiol 2009; 75: 3289-3295 (#1017)
- 13 #1042: Zhang J B, Li H P., Dang F J, Qu B, Xu Y B, Zhao C S and Liao Y C: Determination of the trichothecene mycotoxin chemotypes and associated geographical distribution and phylogenetic species of the Fusarium graminearum clade from China. Mycol Res 2007; 111: 967-975 (#1042)

- 14 #1052: Tatsuno T: Scabby wheat intoxication and discovery of nivalenol (a review). *Mycotoxins* 1997; 45: 11-12 (#1052)
- 15 #1053: O'Donnell K: Phylogenetic evidence indicates the important mycotoxigenic strains Fn-2, Fn-3, Fn-2B, Fn-M represent a new species of *Fusarium*. *Mycotoxins* 1997; 45: 1-10 (#1053)
- 16 #754: Kimura M, Tokai T, Takahashi-Ando N, Ohsato S and Fujimura M: Molecular and Genetic Studies of *Fusarium* Trichothecene Biosynthesis: Pathways, Genes, and Evolution. *Bioscience, Biotechnology and Biochemistry* 2007; 71(9): 2105-2123(#754)
- 17 755: 須賀 晴久: ムギ類赤かび病菌における近年の研究動向。日本植物病理学会報 2006; 72(3): 121-134(#755)
- 18 #710: 芳澤宅實: トリコテセン系マイコトキシンによるヒトの中毒事例。 *マイコトキシン* 2003; 53: 113-118 (#710)
- 19 #1050: 宇田川俊一, 辰野高司: 米穀の安全性とカビ毒(マイコトキシン) – 黄変米研究史から –。 *薬史学雑誌* 2004; 39: 321-342 (#1050)
- 20 #711: 芳澤宅實: DON 研究 30 年の軌跡。 *マイコトキシン* 2006; 56: 11-16 (#711)
- 21 #261: 諸岡信一, 裏辻憲昭, 芳澤宅実, 山本弘幸: 赤カビ自然罹病麦中の毒性物質による研究。 *食品衛生学雑誌* 1972; 13: 368-375 (#261)
- 22 #325: Yoshizawa T and Morooka N: Deoxynivalenol and its monoacetate: new mycotoxins from *Fusarium roseum* and moldy barley. *Agric Biol Chem* 1973; 37: 2933-2934 (#325)
- 23 #322: Vesonder R F, Ciegler A and Jensen A H: Isolation of the emetic principle from *Fusarium*-infected corn. *Appl Environ Microbiol* 1973; 26: 1008-1010 (#322)
- 24 #258: Miller, J D, Taylor A and Greenhalgh R: Production of deoxynivalenol and related compounds in liquid culture by *Fusarium graminearum*. *Can J Microbiol* 1983; 29: 1171-1178 (#258)
- 25 #222: Greenhalgh R, Levandier D, Adams W, Miller J D, Blackwell B A, McAlees A J and Taylor A: Production and characterization of deoxynivalenol and other secondary metabolites of *Fusarium culmorum* (CMI 14764; HLX 1503). *J Agric Food Chem* 1986; 34: 98-102 (#222)
- 26 #295: Tatsuno T, Saito M, Enomoto M and Tsunoda H: Nivalenol, a toxic principle of *Fusarium nivale*. *Chem Pharm Bull* 1968; 16: 2519-2520 (#295)
- 27 #296: Tatsuno T, Fujimoto Y and Morita Y: Toxicological research on substances from *Fusarium nivale* III. The structure of nivalenol and its monoacetate. *Tetrahedron Lett* 1969; 33: 2823-2826 (#296)
- 28 #310: Ueno Y, Ishikawa Y, Saito-Amakai K and Tsunoda H: Environmental factors influencing the production of fusarenon-X, a cytotoxic mycotoxin of *Fusarium nivale* Fn2B. *Chem Pharm Bull* 1970; 18: 304-312 (#310)
- 29 #1048: Aoki T and O'Donnell K: *Fusarium kususyuense* sp. nov. from Japan.

- Mycoscience 1998; 39: 1-6 (#1048)
- 30 #737:上野芳夫: マイコトキシシン研究会—その方向性とリスク予知。マイコトキシシン 2003; 53: 33-41(#737)
- 31 Opinion of the fusarium toxins part I: deoxynivalenol(DON), Scientific Committee on Food, Health & Consumer Protection Directorate-general, European Commission (1999)
- 32 Opinion of the scientific committee on food on fusarium toxin PART 4: Nivalenol (2000)
- 33 Opinion of the scientific committee on food on fusarium toxins Part 6: Group evaluation of T-2 toxin, HT-2 toxin, nivalenol and deoxynivalenol, Committee on Food, Health & Consumer Protection Directorate-general, European Commission (2002)
- 34 [#187:Yoshizawa T, Hiroaki T and Ohi T: Structure of a novel metabolite from deoxynivalenol, a trichothecene mycotoxin, in animals. Agric Biol Chem 1983; 47\(9\): 2133-2135\(#187\)](#)
- 35 #183: Worrell N R, Mallett A K, Cook W M, Baldwin N C P and Shepherd M J: The role of gut microorganisms in the metabolism of deoxynivalenol administered to rats. Xenobiotica 1989; 19: 25-32 (#183)
- 36 #84: Kollarczik B, Gareis M and Hanelt M: *In vitro* transformation of the fusarium mycotoxins deoxynivalenol and zearalenone by the normal gut microflora of pigs. Nat Toxins 1994; 2: 105-110 (#84)
- 37 #56: He P, Young L G and Forsberg C: Microbial transformation of deoxynivalenol (vomitoxin). Appl Environ Microbiol 1992; 58: 3857-3863 (#56)
- 38 #1051:Schatzmayr G, Moll W D, Hofstetter U, Vekiru E, Schatzmayr D and Cheng Y H; Mycotoxin deactivating feed additives in animal nutrition. In Ettle T (ed.), Tagungsband: 5-BOKU-Symposium TIERERNÄHRUNG, Wien, Austria, 2006; p. 47-52 (#1051)
- 39 #138:Prelusky D B, Hartin K E, Trenholm H L and Miller J D: Pharmacokinetic fate of carbon-14-labeled deoxynivalenol in swine. Fundam Appl Toxicol 1988; 10: 276-286 (#138)
- 40 #472:Eriksen G S, Pettersson H, Johnsen K and Lindberg J E: Transformation of trichothecenes in ileal digesta and faeces from pigs. Arch. Tierernahr 2002; 56: 263-274 (#472)
- 41 #281:Hedman R and Pettersson H: Transformation of nivalenol by gastrointestinal microbes. Archives of animal nutrition Archiv fur Tierernahrung 1997; 50: 321-329 (#381)
- 42 #574:Seeling K, Danicke S, Valenta H, Van Egmond H P, Schothorst R C, Jekel A A, Lebzien P, Schollenberger M, Razzazi-Fazeli E and Flachowsky G: Effects of Fusarium toxin-contaminated wheat and feed intake level on

- the biotransformation and carry-over of deoxynivalenol in dairy cows. *Food Addit Contam* 2006; 23: 1008-1020 (#574)
- 43 #618:Young J C, Zhou T, Yu H, Zhu H and Gong J: Degradation of trichothecene mycotoxins by chicken intestinal microbes. *Food Chem Toxicol* 2007; 45: 136-143 (#618)
- 44 #583:Sundstol Eriksen G and Pettersson H: Lack of de-epoxidation of type B trichothecenes in incubates with human faeces. *Food Addit Contam* 2003; 20: 579-582 (#583)
- 45 #90:Lake B G, Phillips J C, Walters D G, Bayley D L, Cook M W, Thomas L V, Gilbert J, Startin J R and Baldwin N C P: Studies on the metabolism of deoxynivalenol in the rat. *Food Chem Toxicol* 1987; 25: 589-592 (#90)
- 46 #453:Danicke S, Valenta H and Doll S: On the toxicokinetics and the metabolism of deoxynivalenol (DON) in the pig. *Arch Anim Nutr* 2004; 58: 169-180 (#453)
- 47 #484:Goyarts T and Danicke S: Bioavailability of the Fusarium toxin deoxynivalenol (DON) from naturally contaminated wheat for the pig. *Toxicol Lett* 2006; 163: 171-182 (#484)
- 48 #473:Eriksen G S, Pettersson H and Lindberg J E: Absorption, metabolism and excretion of 3-acetyl DON in pigs. *Arch Tierernahr* 2003; 57: 335-345 (#473)
- 49 #133:Prelusky D B, Veira D M and Trenholm H L: Plasma pharmacokinetics of the mycotoxin deoxynivalenol following oral and intravenous administration to sheep. *J Environ Sci Health B* 1985; 20: 603-624 (#133)
- 50 #135:Prelusky D B, Veira D M, Trenholm H L and Hartin K E: Excretion profiles of the mycotoxin deoxynivalenol following oral and intravenous administration to sheep. *Fundam Appl Toxicol* 1986; 6: 356-363 (#135)
- 51 #132:Prelusky D B, Trenholm H L, Lawrence G A and Scott P M: Nontransmission of deoxynivalenol (vomitoxin) to milk following oral administration to dairy cows. *J Environ Sci Health B* 1984; 19: 593-609 (#132)
- 52 #414:Avantaggiato G, Havenaar R and Visconti A: Evaluation of the intestinal absorption of deoxynivalenol and nivalenol by an *in vitro* gastrointestinal model, and the binding efficacy of activated carbon and other adsorbent materials. *Food Chem Toxicol* 2004; 42: 817-824 (#414)
- 53 #412:Amuzie C J, Harkema J R and Pestka J J: Tissue distribution and proinflammatory cytokine induction by the trichothecene deoxynivalenol in the mouse: comparison of nasal vs. oral exposure. *Toxicology* 2008; 248: 39-44 (#412)
- 54 #553:Pestka J J and Amuzie C J: Tissue distribution and proinflammatory

- cytokine gene expression following acute oral exposure to deoxynivalenol: comparison of weanling and adult mice. *Food Chem Toxicol* 2008; 46: 2826-2831 (#553)
- 55 #6:Azcona-Olivera J I, Ouyang Y, Murtha J, Chu F S and Pestka J J: Induction of cytokine mRNAs in mice after oral exposure to the trichothecene vomitoxin (deoxynivalenol): Relationship to toxin distribution and protein synthesis inhibition. *Toxicol Appl Pharmacol* 1995; 133: 109-120 (#6)
- 56 #130:Prelusky D B and Trenholm H L: Tissue distribution of deoxynivalenol in swine dosed intravenously. *J Agric Food Chem* 1991; 39: 748-751 (#130)
- 57 #134:Prelusky D B, Hamilton R M G, Trenholm H L and Miller J D: Tissue distribution and excretion of radioactivity following administration of carbon-14-labeled deoxynivalenol to white Leghorn hens. *Fundam Appl Toxicol* 1986; 7: 635-645 (#134)
- 58 #25:Cote L M, Dahlem A M, Yoshizawa T, Swanson S P and Buck W B: Excretion of deoxynivalenol and its metabolite in milk, urine and feces of lactating dairy cows. *J Dairy Sci*; 69: 2416-2423 (#25)
- 59 #188:Yoshizawa T, Cote L M, Swanson S P and Buck W B: Confirmation of DOM-1, a deepoxidation metabolite of deoxynivalenol, in biological fluids of lactating cows. *Agric Biol Chem* 1986; 50: 227-229 (#188)
- 60 #137:Prelusky D B, Veira D M, Trenholm H L and Foster B C: Metabolic fate and elimination in milk, urine and bile of deoxynivalenol following administration to lactating sheep. *J Environ Sci Health B* 1987; 22: 125-148 (#137)
- 61 #538:Meky F A, Turner P C, Ashcroft A E, Miller J D, Qiao Y L, Roth M J and Wild C P: Development of a urinary biomarker of human exposure to deoxynivalenol. *Food Chem Toxicol* 2003; 41: 265-273 (#538)
- 62 #136:Prelusky D B, Trenholm H L, Hamilton R M G and Miller J D: Transmission of carbon-14 deoxynivalenol to eggs following oral administration to laying hens. *J Agric Food Chem* 1987; 35: 182-186 (#136)
- 63 #139:Prelusky D B, Hamilton R M G and Trenholm H L: Transmission of residues to eggs following long-term administration of carbon-14 labelled deoxynivalenol to laying hens. *Poultry Sci* 1989; 68: 744-748 (#139)
- 64 #24:Charmley E, Trenholm H L, Thompson B K, Vudathala D, Nicholson J W G, Prelusky D B and Charmley L L: Influence of level of deoxynivalenol in the diet of dairy cows on feed intake, milk production, and its composition. *J Dairy Sci* 1993; 76: 3580-3587 (#24)
- 65 #1014:Keese C, Meyer U, Valenta H, Schollenberger M, Starke A, Weber I A, Rehage J, Breves G and Danicke S: No carry over of unmetabolised

- deoxynivalenol in milk of dairy cows fed high concentrate proportions. *Mol Nutr Food Res* 2008; 52: 1514-1529 (#1014)
- 66 #63:Hunder G, Schumann K, Strugala G, Gropp J, Fichtl B and Forth W: Influence of subchronic exposure to low dietary deoxynivalenol, a trichothecene mycotoxin, on intestinal absorption of nutrients in mice. *Food Chem Toxicol* 1991; 29: 809-814 (#63)
- 67 #40:Friedman L, Gaines D W, Eppley R, Smith M C, Chi R K and Braunberg R C: Effects of T-2 toxin (T2), deoxynivalenol (DON), zearalenone (Z) and DON+Z on macromolecular synthesis by male rat spleen slices. *FASEB J* 1996; 10: A458 (#40)
- 68 #420:Awad W A, Rehman H, Bohm J, Razzazi Fazeli E and Zentek J: Effects of luminal deoxynivalenol and L-proline on electrophysiological parameters in the jejunums of laying hens. *Poult Sci* 2005; 84: 928-932 (#420)
- 69 #419:Awad W A, Razzazi-Fazeli E, Bohm J and Zentek J: Influence of deoxynivalenol on the D-glucose transport across the isolated epithelium of different intestinal segments of laying hens. *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 2007; 91: 175-180 (#419)
- 70 #418:Awad W A, Razzazi-Fazeli E, Bohm J and Zentek J: Effects of B-trichothecenes on luminal glucose transport across the isolated jejunal epithelium of broiler chickens. *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 2008; 92: 225-230 (#418)
- 71 #588:Szkudelska K, Szkudelski T and Nogowski L: Short-time deoxynivalenol treatment induces metabolic disturbances in the rat. *Toxicol Lett* 2002; 136: 25-31 (#588)
- 72 #1054:Ehrlich K C and Daigle K W: Protein synthesis inhibition by 8-oxo-12,13-epoxytrichothecenes. *Biochem Biophys Acta* 1987; 923: 206-213 (#1054)
- 73 #1055: Betina V: Structure-activity relations among mycotoxins. *Chem Biol Interactions* 1989; 71: 105-146 (#1055)
- 74 #157:Sato N and Ueno Y: Comparative toxicities of trichothecenes. In Rodricks J V, Hesseltine C W and Mehlman M A(ed.): *Mycotoxins in Animal and Human Health*, Park Forest South, Illinois, USA. 1997; 295-307 (#157)
- 75 #165:Thompson W L and Wannemacher R W Jr: Structure-function relationships of 12,13-epoxytrichothecene mycotoxins in cell culture: Comparison to whole animal lethality. *Toxicon* 1986; 24: 985-994 (#165)
- 76 [Cetin Y and Bullerman L B: Cytotoxicity of Fusarium mycotoxins to mammalian cell cultures as determined by the MTT bioassay. *Food Chem Toxicol*\(2005\); 43:755-764](#)
- 77 #171:Tseng H H : Cytotoxicity of food mycotoxins, natural food additives

- and natural aromas in primary cultured rat hepatocytes. *Shi pin Ke xue*(食品科学 台北) 1998; 25: 799-812 (#171)
- 78 #68: Isshiki K, Mine H and Shinohara K: Effects of some food additives and mycotoxins on the growth of HuH-6KK cells. *Animal Cell Technology* 1992; 559-563 (#68)
- 79 #69: Isshiki K, Asano M and Yamashoji S: Cytotoxicity testing for food safety evaluation. In Beuvery E C, Griffiths J B and Zeijlemaker W P(ed.), *Animal Cell Technology: Developments for the 21st Century*, Kluwer, Amsterdam, Netherlands, 1995; 999-1003 (#69)
- 80 #614: Wu X, Murphy P, Cunnick J and Hendrich S: Synthesis and characterization of deoxynivalenol glucuronide: its comparative immunotoxicity with deoxynivalenol. *Food Chem Toxicol* 2007; 45: 1846-1855 (#614)
- 81 [#584:G Sundstol Eriksen, Pettersson H and Lundh T. Comparative cytotoxicity of deoxynivalenol, nivalenol, their acetylated derivatives and de-epoxy metabolites. Food Chem Toxicol 2004; 42,4: 619-624\(#584\)](#)
- 82 #652: Poapolathep A, Sugita-Konishi Y, Doi K and Kumagai S: The fates of trichothecene mycotoxins, nivalenol and fusarenon-X, in mice. *Toxicon* 2003; 41: 1047-1054 (#652)
- 83 #382: Hedman R, Pettersson H and Lindberg J E: Absorption and metabolism of nivalenol in pigs. *Archives of animal nutrition Archiv fur Tierernahrung* 1997; 50: 13-24 (#382)
- 84 #651: Poapolathep A, Poapolathep S, Sugita-Konishi Y, Imsilp K, Tassanawat T, Sinthusing C, Itoh Y and Kumagai S: Fate of fusarenon-X in broilers and ducks. *Poult Sci* 2008; 87: 1510-1515 (#651)
- 85 #658: Tep J, Videmann B, Mazallon M, Balleydier S, Cavret S and Lecoer S: Transepithelial transport of fusariotoxin nivalenol: mediation of secretion by ABC transporters. *Toxicol Lett* 2007; 170: 248-258 (#658)
- 86 #653: Poapolathep A, Sugita-Konishi Y, Phitsanu T, Doi K and Kumagai S: Placental and milk transmission of trichothecene mycotoxins, nivalenol and fusarenon-X, in mice. *Toxicon* 2004; 44: 111-113 (#653)
- 87 [#107: Ohta M, Matsumoto H, Ishii K and Ueno Y: Metabolism of trichothecene mycotoxins. Part 2: Substrate specificity of microsomal deacetylation of trichothecenes. J Biochem 1978; 84\(3\): 697-706\(#107\)](#)
- 88 #274: Onji Y, Dohi Y, Aoki Y, Moriyama T, Nagami H, Uno M, Tanaka T and Yamazoe Y: Deepoxynivalenol: a new metabolite of nivalenol found in the excreta of orally administered rats. *J Agric Food Chem*, 1989; 37: 478-481 (#274)
- 89 #631: Garaleviciene D, Pettersson H and Elwinger K: Effects on health and blood plasma parameters of laying hens by pure nivalenol in the diet. *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 2002; 86: 389-398 (#631)

- 90 [#270:Ohtsubo K, Yamad M A and Saito: M. Inhibitory effect of nivalenol, a toxic metabolite of *Fusarium nivale* on the growth cycle and biopolymer synthesis of HeLa cells. Jpn J med Sci Biol 1968; 21: 185-194\(#270\)](#)
- 91 #210:Cundliffe E, Cannon M and Davies J: Mechanism of inhibition of eukaryotic protein synthesis by trichothecene fungal toxins. Proc Natl Acad Sci USA 1974; 71: 30-34 (#210)
- 92 #293:Tanaka T, Matsuda Y, Toyasaki N, Ogawa K, Matsuki Y and Ueno Y: Screening of trichothecene-producing *Fusarium* species from river sediments by mammalian cell culture techniques. Proc Jap Assoc Mycotoxicol 1978; 5/6: 50-53 (#293)
- 93 #308:Ueno Y, Hosoya M, Morita Y, Ueno I and Tatsuno T: Inhibition of the protein synthesis in rabbit reticulocyte by nivalenol, a toxic principle isolated from *Fusarium nivale*-growing rice. J Biochem 1968; 64: 479-485 (#308)
- 94 #313:Ueno Y, Nakajima M, Sakai K, Ishii K, Sato N and Shimada N: Comparative toxicology of trichothec mycotoxins: inhibition of protein synthesis in animal cells. J Biochem 1973; 74: 285-296 (#313)
- 95 #634:Gouze M E, Laffitte J, Pinton P, Dedieux G, Galinier A, Thouvenot J P, Loiseau N, Oswald I P and Galtier P: Effect of subacute oral doses of nivalenol on immune and metabolic defence systems in mice. Vet Res 2007; 38: 635-646 (#634)
- 96 #186:芳沢宅実, 諸岡信一: 自然罹病穀類中の毒性物質に関する研究(第 3 報)。食品衛生学雑誌 1974; 15: 261-269 (#186)
- 97 #37:Forsell J H, Jensen R, Tai J H, Witt M, Lin W S and Pestka J J: Comparison of acute toxicities of deoxynivalenol (vomitoxin) and 15-acetyldeoxynivalenol in the B6C3F1 mouse. Food Chem Toxicol 1987; 25: 155-162 (#37)
- 98 #61:Huff W E, Doerr J A, Hamilton P B and Vesonder R F: Acute toxicity of vomitoxin (deoxynivalenol) in broiler chickens. Poultry Sci 1981; 60: 1412-1414 (#61)
- 99 #1043:Zielonka L, Wisniewska M, Gajecka M, Obremski K and Gajecki M: Influence of low doses of deoxynivalenol on histopathology of selected organs of pigs. Pol J Vet Sci 2009; 12: 89-95 (#1043)
- 100 #38:Forsyth D M, Yoshizawa T, Morooka N and Tuite J: Emetic and refusal activity of deoxynivalenol to swine. Appl Environ Microbiol 1977; 34: 547-552 (#38)
- 101 #119:Pestka J J, Lin W S and Miller E R: Emetic activity of the trichothecene 15-acetyldeoxynivalenol in swine. Food Chem Toxicol 1987; 25: 855-858 (#119)
- 102 #131:Prelusky D B and Trenholm H L: The efficacy of various classes of

- anti-emetics in preventing deoxynivalenol-induced vomiting in swine. *Nat. Toxins* 1993; 1: 296-302 (#131)
- 103 #127:Prelusky D B: The effect of low-level deoxynivalenol on neurotransmitter levels measured in pig cerebral spinal fluid. *J Environ Sci Health B* 1993; 28: 731-761 (#127)
- 104 #128:Prelusky D B; The effect of deoxynivalenol on serotonergic neurotransmitter levels in pig blood. *J Environ Sci Health B* 1994; 29: 1203-1218 (#128)
- 105 #39:Foster B C, Trenholm H L, Friend D W, Thompson B K and Hartin K E: Evaluation of different sources of deoxynivalenol (vomitoxin) fed to swine. *Can J Anim Sci* 1986; 66: 1149-1154 (#39)
- 106 #189:Young L G, McGirr L, Valli V E, Lumsden J H and Lun A: Vomitoxin in corn fed to young pigs. *J Anim Sci* 1983; 57: 655-664 (#189)
- 107 #42:Friend D W, Trenholm H L, Young J C, Thompson B and Hartin K E: Effects of adding potential vomitoxin (deoxynivalenol) detoxicants or a *F. graminearum* inoculated corn supplement to wheat diets to pigs. *Can J Anim Sci*; 64(3): 733-741 (#42)
- 108 #167:Trenholm H L, Hamilton R M, Friend D W, Thompson B K and Hartin K E: Feeding trials with vomitoxin (deoxynivalenol)-contaminated wheat: Effects on swine, poultry, and dairy cattle. *J Am Vet Med Assoc* 1984; 185: 527-531 (#167)
- 109 #126:Pollmann D S, Koch B A, Seitz L M, Mohr H E and Kennedy G A: Deoxynivalenol-contaminated wheat in swine diets. *J Anim Sci* 1985; 60: 239-247 (#126)
- 110 #289:Schuh M, Leibetsede, J and Glawischnig E: Chronic effects of different levels of deoxynivaleriol (vomitoxin) on weight gain, feed consumption, blood parameters, pathological as well as histopathological changes in fattening pigs. In Pfannhauser W and Czedik-Eysenberg P B (ed), *Proceedings of the International IUPAC Symposium on Mycotoxins and Phycotoxins*, Vienna, 1982, Vienna, Austrian Chemical Society 5th 1982; 273-276 (#289)
- 111 #62:Hughes D M, Gahl M J, Graham C H and Grieb S L: Overt signs of toxicity to dogs and cats of dietary deoxynivalenol. *J Anim Sci* 1999; 77: 693-700 (#62)
- 112 #140:Prelusky D B, Yeung J M, Thompson B K and Trenholm H L: Effect of deoxynivalenol on neurotransmitters in discrete regions of swine brain. *Arch Environ Contam Toxicol* 1992; 22: 36-40 (#140)
- 113 #32:Fioramonti J, Dupuy C, Dupuy J and Bueno L: The mycotoxin, deoxynivalenol, delays gastric emptying through serotonin-3 receptors in rodents. *J Pharmacol Exp Ther* 1993; 266: 1255-1260 (#32)

- 114 #149:Robbana-Barnat S, Loridon-Rosa B, Cohen H, Lafarge-Frayssinet C, Neish G A and Frayssinet C: Protein synthesis inhibition and cardiac lesions associated with deoxynivalenol ingestion in mice. *Food Addit Contam* 1987; 4: 49-56 (#149)
- 115 #153:Rotter B A, Thompson B K and Rotter R G: Optimization of the mouse bioassay for deoxynivalenol as an alternative to large animal studies. *Bull Environ Contam Toxicol* 1994; 53: 642-647 (#153)
- 116 #152:Rotter B A, Rotter R G, Thompson B K and Trenholm H L: Investigations in the use of mice exposed to mycotoxins as a model for growing pigs. *J Toxicol Environ Health* 1992; 37: 329-339 (#152)
- 117 #3:Arnold D L, McGuire P F, Nera E A, Karpinski K F, Bickis M G, Zawidzka Z Z, Fernie S and Vesonder R F: The toxicity of orally administered deoxynivalenol (vomitoxin) in rats and mice. *Food Chem Toxicol* 1986; 24: 935-937, 939-941(#3)
- 118 #36:Forsell J H, Witt M F, Tai J H, Jensen R and Pestka J J: Effects of 8-week exposure of the B6C3F1 mouse to dietary deoxynivalenol (vomitoxin) and zearalenone. *Food Chem Toxicol* 1986; 24: 213-219 (#36)
- 119 #117:Pestka J J, Lin W S and Forsell J H: Decreased feed consumption and body-weight gain in the B6C3F1 mouse after dietary exposure to 15-acetyldeoxynivalenol. *Food Chem Toxicol* 1986; 24: 1309-1313 (#117)
- 120 #4:Arnold D L, Karpinski K F, McGuire P F, Nera E A, Zawidzka Z Z, Lok E, Campbell J S, Tryphonas L and Scott P M: A short-term feeding study with deoxynivalenol (vomitoxin) using rats. *Fundam Appl Toxicol* 1986; 6: 691-696 (#4)
- 121 #264:Morrissey R E, Norred W P and Vesonder R F: Subchronic toxicity of vomitoxin in SpragueDawley rats. *Food Chem Toxicol* 1985; 23: 995-999 (#264)
- 122 #141:Prelusky D B, Gerdes R G, Underhill K L, Rotter B A, Jui, P Y and Trenholm H L: Effects of low-level dietary deoxynivalenol on haematological and clinical parameters of the pig. *Nat Toxins* 1994; 2: 97-104 (#141)
- 123 #48:Gotz-Schrom S, Schollenberger M, Lauber U, Muller H M and Drochner W: Effect of purified deoxynivalenol in growing pigs-results. *Proceedings of the 20th Workshop on Mycotoxins, Bundesanstalt fur Getreide-, Kartoffel- und Fettforschung Detmold, Germany, 1998; 171-175 (#48)*
- 124 #99:Lusky K, Gobel R, Tesch D, Tenner G, Haider W, Kruger M and Lippert A: Studies on the effects of ochratoxin A and deoxynivalenol toxicity on the health of pigs and tissue residue concentrations. *Tierarztl Umsch* 1998; 53: 623-630 (#99)

- 125 #360:Rotter R G, Thompson B K, Trenholm H L, Prelusky D B, Hartin K E and Miller J D: A preliminary examination of potential interactions between deoxynivalenol (DON) and other selected Fusarium metabolites in growing pigs. *Can J Anim Sci* 1992; 72: 107-116 (#360)
- 126 [#468:Drochner W., Schollenberger M, Gotz S, Lauber U, Tafaj M, and Piepho H. P: Subacute effects of moderate feed loads of isolated Fusarium toxin deoxynivalenol on selected parameters of metabolism in weaned growing piglets. *J Anim Physiol Anim Nutr \(Berl\)* 2006; 90,9/10: 421-428\(#468\)](#)
- 127 #104:Morris C M, Li Y C, Ledoux D R, Bermudez A J and Rottinghaus G E: The individual and combined effects of feeding moniliformin, supplied by Fusarium fujikuroi culture material, and deoxynivalenol in young turkey poults. *Poultry Sci* 1999; 78: 1110-1115 (#104)
- 128 #35:Fomenko V N, Adzhigitov F I, Shariya M I and Belova E G: Changes in hemostasis system after administration of mycotoxin deoxynivalenol (vomitoxin) to Macaca-rhesus monkeys. *Gematol Transfuziol* 1991; 36: 17-19 (#35)
- 129 #71:Iverson F, Armstrong C, Nera E, Truelove J, Fernie S, Scott P, Stapley R, Hayward S and Gunner S: Chronic feeding study of deoxynivalenol in B6C3F1 male and female mice. *Terat Carcinog Mutagen* 1995; 15: 283-306 (#71)
- 130 #79:Khera K S, Arnold D L, Whalen C, Angers G and Scott P M: Vomitoxin (4-deoxynivalenol): Effects on reproduction of mice and rats. *Toxicol Appl Pharmacol* 1984; 74: 345-356 (#79)
- 131 #162:Sprando R L, Pestka J, Collins T F X, Rorie J, O'Donnell M, Hinton D and Chirtel S: The effect of vomitoxin (deoxynivalenol) on testicular morphology, testicular spermatid counts and epididymal sperm counts in Il-6ko [B6129-Il6 (Tmlkopf) (Il-6 gene deficient)] and Wt [B6129f2 (wild type to B6129-Il6 with an intact Il-6 gene)] mice. *Food Chem Toxicol* 1999; 37: 1073-1079 (#162)
- 132 #78:Khera K S, Whalen C, Angers G, Vesonder, R F and Kuiper-Goodman T: Embryotoxicity of 4-deoxynivalenol (vomitoxin) in mice. *Bull Environ Contam Toxicol* 1982; 29: 487-491 (#78)
- 133 [#578: Sprando R L, Collins T F, Black T N, Olejnik N, Rorie J I, Eppley R M and Ruggles D I: Characterization of the effect of deoxynivalenol on selected male reproductive endpoints. *Food Chem Toxicol* 2005; 43: 623-635\(#578\)](#)
- 134 #106:Morrissey R E and Vesonder R F: Effect of deoxynivalenol (vomitoxin) on fertility, pregnancy, and postnatal development of Sprague-Dawley rats. *Appl Environ Microbiol* 1985; 49: 1062-1066 (#106)
- 135 #105:Morrissey R E: Teratological study of Fischer rats fed diet containing

- added vomitoxin. Food Chem Toxicol 1984; 22: 453-457 (#105)
- 136 #172:Tutel'ian V A, Krinitskaia N A, Avreneva L I, Kuzmina E E, Levitskaia A B and Kravchenko L V: Embryotoxic effects of deoxynivalenol mycotoxin (vomitoxin) in rats. Gig Sanit 1991; 10: 49-51 (1991). (#172)
- 137 [#442: Collins T F, Sprando R L, Black T N, Olejnik N, Eppley R M, Hines F A, Rorie J and Ruggles D I. Effects of deoxynivalenol \(DON, vomitoxin\) on in utero development in rats. Food Chem Toxicol 2006; 44: 747-757\(#442\)](#)
- 138 #80:Khera K S, Whalen C and Angers G: A teratology study on vomitoxin (4-deoxynivalenol) in rabbits. Food Chem Toxicol 1986; 24: 421-424 (#80)
- 139 #179:Wehner F C, Marasas W F O and Thiel P G: Lack of mutagenicity to Salmonella typhimurium of some Fusarium mycotoxins. Appl Environ Microbiol 1978; 35: 659-662 (#179)
- 140 #83:Knasmuller S, Bresgen N, Kassie F, Mersch-Sundermann V, Gelderblom W, Zohrer E and Eckl P. M: Genotoxic effects of three Fusarium mycotoxins, fumonisin B1, moniliformin and vomitoxin in bacteria and in primary cultures of rat hepatocytes. Mutat Res 1997; 391: 39-48 (#83)
- 141 #22:Bradlaw J A, Swentzel K C, Alterman E and Hauswirth J W: Evaluation of purified 4-deoxynivalenol (vomitoxin) for unscheduled DNA synthesis in the primary rat hepatocyte-DNA repair assay. Food Chem Toxicol 1985; 23: 1063-1067 (#22)
- 142 #151:Rogers C G and Heroux-Metcalf C: Cytotoxicity and absence of mutagenic activity of vomitoxin (4-deoxynivalenol) in a hepatocyte-mediated mutation assay with V79 Chinese hamster lung cells. Cancer Lett 1983; 20: 29-35 (#151)
- 143 #60:Hsia C C, Wu, J L, Lu X Q and Li Y S: Natural occurrence and clastogenic effects of nivalenol, deoxynivalenol, 3-acetyl-nivalenol, 15, acetyl-deoxynivalenol, and zearalenone in corn from a high-risk area of oesophageal cancer. Cancer Detect Prev 1988; 13: 79-86 (#60)
- 144 #495:Hsia C C, Wu Z Y, Li Y S, Zhang F and Sun Z T: Nivalenol, a main Fusarium toxin in dietary foods from high-risk areas of cancer of esophagus and gastric cardia in China, induced benign and malignant tumors in mice. Oncol Rep 2004; 12: 449-456 (#495)
- 145 #75:Jone C, Erickson L, Trosko J E and Chang C C: Effect of biological toxins on gap-junctional intercellular communication in Chinese hamster V79 cells. Cell Biol Toxicol 1987; 3: 1-15 (#75)
- 146 #158:Sheu C W, Moreland F M, Lee J K and Dunkel V C: Morphological transformation of BALB/3T3 mouse embryo cells *in vitro* by vomitoxin. Food Chem Toxicol 1988; 26: 243-245 (#158)
- 147 [#569: Sakai A, Suzuki C, Masui Y, Kuramashi A, Takatori K and Tanaka N: The activities of mycotoxins derived from Fusarium and related substances in a short-term transformation assay using v-Ha-ras-transfected BALB/3T3](#)

- [cells \(Bhas 42 cells\). Mutat Res 2007; 630\(1/2\): 103-111\(#569\)](#)
- 148 [#475: Frankic T, Pajk T, Rezar V, Levart A and Salobir J: The role of dietary nucleotides in reduction of DNA damage induced by T-2 toxin and deoxynivalenol in chicken leukocytes. Food Chem Toxicol 2006; 44: 1838-1844\(#475\)](#)
- 149 #169:Tryphonas H, O'Grady L, Arnold D L, McGuire P F, Karpinski K and Vesonder R F: Effect of deoxynivalenol (vomitoxin) on the humoral immunity of mice. Toxicol Lett 1984; 23: 17-24 (#169)
- 150 #170:Tryphonas H, Iverson F, So Y, Nera E A, McGuire P F, O'Grady L, Clayson D B and Scott P M: Effects of deoxynivalenol (vomitoxin) on the humoral and cellular immunity of mice. Toxicol Lett 1986; 30: 137-150 (#170)
- 151 #118:Pestka J J, Tai J H, Witt M F, Dixon D E and Forsell J H: Suppression of immune response in the B6C3F1 mouse after dietary exposure to the Fusarium mycotoxins deoxynivalenol (vomitoxin) and zearalenone. Food Chem Toxicol 1987; 25: 297-304 (#118)
- 152 #150:Robbana-Barnat S, Lafarge-Frayssinet C, Cohen H, Neish G A and Frayssinet C: Immunosuppressive properties of deoxynivalenol. Toxicology 1988; 48: 155-166 (#150)
- 153 #163:Sugita-Konishi Y, Hara K Y, Kasuga F and Kumagai S: The effects of trichothecenes on host defense against infectious diseases. Mycotoxins 1988; 47: 19-23 (#163)
- 154 #521:Landgren C A, Hendrich S and Kohut M L: Low-level dietary deoxynivalenol and acute exercise stress result in immunotoxicity in BALB/c mice. J Immunotoxicol 2006; 3: 173-178 (#521)
- 155 #5:Atroschi F, Rizzo A F, Veijalainen P, Lindberg L A, Honkanen B T, Andersson K, Hirvi T and Saloniemi H: The effect of dietary exposure to DON and T-2 toxin on host resistance and serum immunoglobulins of normal and mastitic mice. J Anim Physiol Anim Nutr 1994; 71: 223-233 (#5)
- 156 #53:Harvey R B, Kubena L F, Huff W E, Elissalde M H and Phillips T D: Hematologic and immunologic toxicity of deoxynivalenol (DON)-contaminated diets to growing chickens. Bull. Environ. Contam Toxicol 1991; 46: 410-416 (#53)
- 157 #113:Øvernes G, Matre T, Sivertsen T, Larsen H J S, Langseth W, Reitan L J and Jansen J H: Effects of diets with graded levels of naturally deoxynivalenol-contaminated oats on immune response in growing pigs. J Vet Med A Physiol Pathol Clin Med 1997; 44: 539-550 (#113)
- 158 [#1010:Ferrari L, Cantoni A M, Borghetti P, De Angelis E and Corradi A: Cellular immune response and immunotoxicity induced by DON \(deoxynivalenol\) in piglets. Vet Res Commun 2009; 33 Suppl 1:](#)

- [133-135\(#1010\)](#)
- 159 #407:Accensi, F, Pinton P, Callu P, Abella-Bourges N, Guelfi J F, Grosjean F and Oswald I P: Ingestion of low doses of deoxynivalenol does not affect hematological, biochemical, or immune responses of piglets. *J Anim Sci* 2006; 84: 1935-1942 (#407)
- 160 [#738:Li M, Harkema J R, Cuff C F and Pestka J J: Deoxynivalenol Exacerbates Viral Bronchopneumonia Induced by Respiratory Reovirus Infection. *toxicological sciences* 2007; 95\(2\): 412-426\(#738\)](#)
- 161 #120:Pestka J J, Moorman M A and Warner R L: Dysregulation of IgA production and IgA nephropathy induced by the trichothecene vomitoxin. *Food Chem Toxicol* 1989; 27: 361-368 (#120)
- 162 #49:Greene D M, Azcona-Olivera J I and Pestka J J: Vomitoxin (deoxynivalenol) induced IgA nephropathy in the B6C3F1 mouse: Dose-response and male predilection. *Toxicology* 1994; 92: 245-260(#49)
- 163 #121:Pestka J J, Dong W, Warner R L, Rasooly L and Bondy G S: Effect of dietary administration of the trichothecene vomitoxin (deoxynivalenol) on IgA and IgG secretion by Peyer's patch and splenic lymphocytes. *Food Chem Toxicol* 1990; 28: 693-699 (#121)
- 164 #122:Pestka J J, Dong W, Warner R L, Rasooly L, Bondy G S and Brooks K H: Elevated membrane IgA positive and CD4 positive (T helper) populations in murine Peyer's patch and splenic lymphocytes during dietary administration of the trichothecene vomitoxin (deoxynivalenol). *Food Chem Toxicol* 1990; 28: 409-415, 417-420 (#122)
- 165 #19:Bondy G S and Pestka J J: Dietary exposure to the trichothecene vomitoxin (deoxynivalenol) stimulates terminal differentiation of Peyer's patch B cells to IgA secreting plasma cells. *Toxicol Appl Pharmacol* 1991; 108: 520-530 (#19)
- 166 #184:Yan D, Zhou H R, Brooks K H and Pestka J J: Potential role for IL-5 and IL-6 in enhanced IgA secretion by Peyer's patch cells isolated from mice acutely exposed to vomitoxin. *Toxicology* 1997; 122: 145-158(#184)
- 167 #482:Gouze M E, Laffitte J, Dedieu G, Galinier A: Thouvenot J P, Oswald I P and Galtier P: Individual and combined effects of low oral doses of deoxynivalenol and nivalenol in mice. *Cell Mol Biol (Noisy-le-grand)* 2005; Suppl.51: 809-817(#482)
- 168 #512: Kim E J, Jeong S H, Cho J H, Ku H O, Pyo H M, Kang H G and Choi K H: Plasma haptoglobin and immunoglobulins as diagnostic indicators of deoxynivalenol intoxication. *J Vet Sci* 2008; 9 257-266 (#512)
- 169 #30:Dong W M and Pestka J J: Persistent dysregulation of IgA production and IgA nephropathy in the B6C3F1 mouse following withdrawal of dietary vomitoxin (deoxynivalenol). *Fundam Appl Toxicol* 1993; 20, 38-47(#30)

- 170 #8:Banotai C, Greene-Mcdowelle D M; Azcona-Olivera J I and Pestka J J: Effects of intermittent vomitoxin exposure on body weight, immunoglobulin levels and haematuria in the B6c3f(1) mouse. *Food Chem Toxicol* 1999; 37: 343-350(#8)
- 171 #736: Pestka J J and Zhou H R: Interleukin-6-deficient mice refractory to IgA dysregulation but not anorexia induction by vomitoxin (deoxynivalenol) ingestion. *Food Chem Toxicol* 2000; 38(7): 565-75 (#736)
- 172 #505: [Jia Q and Pestka J J: Role of cyclooxygenase-2 in deoxynivalenol-induced immunoglobulin a nephropathy. *Food Chem Toxicol* 2005; 43: 721-728\(#505\)](#)
- 173 #9:Banotai C, Azcona-Olivera J I, Greene-McDowelle D M and Pestka J J: Effects of vomitoxin ingestion on murine models for systemic lupus erythematosus. *Food Chem Toxicol* 1999; 37: 533-543 (#9)
- 174 #469:Drochner W, Schollenberger M, Piepho H P, Götz S, Lauber U, Tafaj M, Klobasa F, Weiler U, Claus R and Steffl M: Serum IgA-promoting effects induced by feed loads containing isolated deoxynivalenol (DON) in growing piglets. *J Toxicol Environ Health* 2004; A 67: 1051-1067 (#469)
- 175 #13:Bergsjö B, Langseth W, Nafstad I, Jansen J H and Larsen H J: The effects of naturally deoxynivalenol-contaminated oats on the clinical condition, blood parameters, performance and carcass composition of growing pigs. *Vet Res Commun* 1993; 17: 283-294 (#13)
- 176 #560: [Pinton P, Accensi F, Beauchamp E, Cossalter A M, Callu P, Grosjean F, and Oswald I P: Ingestion of deoxynivalenol \(DON\) contaminated feed alters the pig vaccinal immune responses. *Toxicol Lett* 2008; 177: 215-222\(#560\)](#)
- 177 #513: [Kinser S, Jia Q, Li M, Laughter A, Cornwell P, Corton J C and Pestka J: Gene expression profiling in spleens of deoxynivalenol-exposed mice: immediate early genes as primary targets. *J Toxicol Environ Health A* 2004; 67: 1423-1441\(#513\)](#)
- 178 #111:Ouyang Y L, Azcona Olivera J I, Murtha J and Pestka J J; Vomitoxin-mediated IL-2, IL-4, and IL-5 superinduction in murine CD4+ T cells stimulated with phorbol ester calcium ionophore: Relation to kinetics of proliferation. *Toxicol Appl Pharmacol* 1996; 138: 324-334(#111)
- 179 #95:Li S G, Ouyang Y L, Yang G H and Pestka J J: Modulation of transcription factor Ap-1 activity in murine El-4 thymoma cells by vomitoxin (Deoxynivalenol). *Toxicol Appl Pharmacol* 2000; 163: 17-25(#95)
- 180 #94:Li S G, Ouyang Y L, Dong W M, Pestka J J and Dong W M: Superinduction of IL-2 gene expression by vomitoxin (deoxynivalenol) involves increased mRNA stability. *Toxicol Appl Pharmacol* 1997; 147, 331-342(#94)
- 181 #491:Gray J S and Pestka J J: Transcriptional regulation of deoxynivalenol-induced IL-8 expression in human monocytes. *Toxicol Sci*

- 2007; 99: 502-511(#491)
- 182 #732:Zhou H R, Yan D and Pestka J J: Differential cytokine mRNA expression in mice after oral exposure to the trichothecene vomitoxin (deoxynivalenol): dose response and time course. *Toxicol Appl Pharmacol* 1997; 144: 294-305(#732)
- 183 #733:Zhou H R, Yan D and Pestka J J: Induction of cytokine gene expression in mice after repeated and subchronic oral exposure to vomitoxin (Deoxynivalenol): differential toxin-induced hyporesponsiveness and recovery. *Toxicol Appl Pharmacol* 1998; 151: 347-358(#733)
- 184 #541: Moon Y and Pestka J J: Cyclooxygenase-2 mediates interleukin-6 upregulation by vomitoxin (deoxynivalenol) *in vitro* and *in vivo*. *Toxicol Appl Pharmacol* 2003; 187: 80-88(#541)
- 185 #514: Kinser S, Li M, Jia Q and Pestka J J: Truncated deoxynivalenol-induced splenic immediate early gene response in mice consuming (n-3) polyunsaturated fatty acids. *J Nutr Biochem* 2005; 16: 88-95(#514)
- 186 #123: Pestka J J, Yan D and King L E: Flow cytometric analysis of the effects of *in vitro* exposure to vomitoxin (deoxynivalenol) on apoptosis in murine T, B and IgA+ cells. *Food Chem Toxicol* 1994; 32: 1125-1129, 1131-1136 (#123)
- 187 #1023: Marzocco S, Russo R, Bianco G, Autore G and Severino L: Pro-apoptotic effects of nivalenol and deoxynivalenol trichothecenes in J774A.1 murine macrophages. *Toxicol Lett* 2009; 189: 21-26(#1023)
- 188 #147: Rizzo A F, Atroshi F, Hirvi T and Saloniemi H: The hemolytic activity of deoxynivalenol and T-2 toxin. *Nat Toxins* 1992; 1: 106-110 (#147)
- 189 #73: Johannisson A, Bjorkhag B, Hansson W, Gadhasson I L and Thuvander A: Effects of four trichothecene mycotoxins on activation marker expression and cell proliferation of human lymphocytes in culture. *Cell Biol Toxicol* 1999; 15: 203-215(#73)
- 190 #114: Parent-Massin D and Thouvenot D: *In vitro* toxicity of trichothecenes on rat haematopoietic progenitors. *Food Addit Contam* 1995; 12: 41-49 (#114)
- 191 #92: Lautraite S, Parent-Massin D, Rio B and Hoellinger H: *In vitro* toxicity induced by deoxynivalenol (DON) on human and rat granulomonocytic progenitors. *Cell Biol Toxicol* 1997; 13: 175-183(#92)
- 192 #115: Parent-Massin D, Fuselier R and Thouvenot D: *In vitro* toxicity of trichothecenes on human haematopoietic progenitors. *Food Addit Contam* 1994; 11: 441-447(#115)
- 193 #146: Rio B, Lautraite S and Parent-Massin D: *In vitro* toxicity of trichoethecenes on human erythroblastic progenitors. *Human Exp Toxicol*

- 1997; 16: 673-679(#146)
- 194 #76:Kasuga F, Hara-K Y, Saito N, Kumagai S and Sugita-Konishi Y: *In vitro* effect of deoxynivalenol on the differentiation of human colonic cell lines Caco-2 and T84. *Mycopathologia* 1998; 142: 161-167(#76)
- 195 #1026:Pinton P, Nougayrede J P, Del Rio J C, Moreno C, Marin D E, Ferrier L, Bracarense A P, Kolf-Clauw M and Oswald I P: The food contaminant deoxynivalenol, decreases intestinal barrier permeability and reduces claudin expression. *Toxicol Appl Pharmacol* 1026; 237: 41-48(#1026)
- 196 #1015:Kolf-Clauw M, Castellote J, Joly B, Bourges-Abella N, Raymond-Letron I, Pinton P and Oswald I P: Development of a pig jejunal explant culture for studying the gastrointestinal toxicity of the mycotoxin deoxynivalenol: histopathological analysis. *Toxicol In Vitro* 2009; 23(8): 1580-4 (#1015)
- 197 #735:Sugiyama K I, Muroi M and Tanamoto K I: Deoxynivalenol and nivalenol inhibit lipopolysaccharide-induced nitric oxide production by mouse macrophage cells. *Toxicol Lett* 2010; 192(2):150-4(#735)
- 198 #1031:Shi Y and Pestka J J: Mechanisms for suppression of interleukin-6 expression in peritoneal macrophages from docosahexaenoic acid-fed mice. *J Nutr Biochem* 2009; 20: 358-68 (#1031)
- 199 #623:Zhou H R, Lau A S and Pestka J J: Role of double-stranded RNA-activated protein kinase R (PKR) in deoxynivalenol-induced ribotoxic stress response. *Toxicol Sci* 2003; 74: 335-344(#623)
- 200 #284:Ryu J-C, Ohtsubo K, Izumiyama N, Nakamura K, Tanaka T, Yamamura H and Ueno Y: The acute and chronic toxicities of nivalenol in mice. *Fundam Appl Toxicol* 1988; 11: 38-47(#284)
- 201 #237:川崎靖, 内田雄幸, 関田清司, 松本清司, 落合敏秋, 臼井章夫, 中路幸男, 降矢強, 黒川雄二: F344 ラットによる Nivaleno1 の単回及び反復経口投与毒性試験。 *食品衛生学雑誌* 1990; 31: 144-154(#237)
- 202 #303:Ueno Y: Developments in Food Science. IV Trichothecenes. In Ueno Y(ed.), *Chemical, Biological and Toxicological Aspects*, Amsterdam, Elsevier, General toxicology 1983; p. 135-146 (#303)
- 203 #312:Ueno Y, Ueno I, Itoi Y, Tsunoda H, Enomoto M and Ohtsubo K: Toxicological approaches to the metabolites of Fusaria. III. Acute toxicity of fusarenon-X. *Jpn Jpn J exp Med* 1971; 41,6: 521-539(#312)
- 204 #283:Ryu JC, Ohtsubo K, Izumiyarna N, Mori M, Tanaka T and Ueno Y: Effects of nivalenol on the bone marrow in mice. *J Toxicol Sci* 1987; 12: 11-21 (#283)
- 205 #405:Yamamura H, Kobayashi T, Ryu L C and Ueno Y: Subchronic feeding studies with nivalenol in C57BL/6 mice. *Food Chem Toxicol* 1989; 27: 585-590(#405)

- 206 #404:Yabe T, Hashimota H, Sekijima M, Ddegawa M, Hashimoto Y, Tashiro F and Ueno Y: Effects of nivalenol on hepatic drug-metabolizing activirty in rats. *Food Chem Toxicol* 1993; 31: 573-577, 579-581(#404)
- 207 #640:Kubosaki A, Aihara M, Park B J, Sugiura Y, Shibutani M, Hirose M, Suzuki Y, Takatori K and Sugita-Konishi Y: Immunotoxicity of nivalenol after subchronic dietary exposure to rats. *Food Chem Toxicol* 2008; 46: 253-258(#640)
- 208 #657:Takahashi M, Shibutani M, Sugita-Konishi Y, Aihara M, Inoue K, Woo G H, Fujimoto H and Hirose M: A 90-day subchronic toxicity study of nivalenol, a trichothecene mycotoxin, in F344 rats. *Food Chem Toxicol* 2008; 46: 125-135 (#657)
- 209 #637:Hedman R, Thuvander A, Gadhasson I, Reverter M and Pettersson H: Influence of dietary nivalenol exposure on gross pathology and selected immunological parameters in young pigs. *Nat Toxins* 1997; 5: 238-246 (#637)
- 210 #635:Hedman R, Pettersson H, Engstrom B, Elwinger K and Fossum O: Effects of feeding nivalenol-contaminated diets to male broiler chickens. *Poult Sci* 1995; 74: 620-625(#635)
- 211 #272:Ohtsubo K, Ryu J C, Nakamura K, Izumiyama N, Tanaka T, Yamamura H, Kobayashi T and Ueno Y: Chronic toxicity of nivalenol in female mice: a 2-year feeding study with *Fusarium nivale* Fn 2b-moulded rice. *Food Chem Toxicol* 1989; 27: 591-598 (#272)
- 212 #316:Ueno Y, Kobayashi T, Yamamura H, Kato T, Tashiro F, Nakamura K and Ohtsubo K: Effect of long-term feeding of nivalenol on aflatoxin-B1-initiated hepatocarcinogenesis in mice. In O'Neill I K, Chen J and Bartsch H(ed). *Relevance to Human Cancer of N-Nitroso Compounds, Tobacco Smoke and Mycotoxins* (IARC Scientific Publications No. 105), Lyon, IARC 1991; 105: 420-423 (#316)
- 213 #666:Ueno Y, Yabe T, Hashimoto H, Sekijima M, Masuda T, Kim D J, Hasegawa R and Ito N: Enhancement of GST-P-positive liver cell foci development by nivalenol, a trichothecene mycotoxin. *Carcinogenesis* 1992; 13: 787-791(#666)
- 214 #287:Saito M, Enomoto M and Tatsuno T: Radiomimetic biological properties of the new scirpene metabolites of *Fusarium nivale*. *Gann* 1969; 60: 599-603 (#287)
- 215 #714:伊藤美武, 上野芳夫, 田中敏嗣, 仲村賢一, 大坪浩一郎: ニバレノールのマウス胎仔毒性。 *マイコトキシン* 1988; 27: 33-36 (#714)
- 216 #660:Thust R, Kneist S and Huhne V: Genotoxicity of *Fusarium* mycotoxins (nivalenol, fusarenon-X, T-2 toxin, and zearalenone) in Chinese hamster V79-E cells *in vitro*. *Arch Geschwulstforsch* 1983; 53: 9-15(#660)

- 217 #398:Tsuda S, Kosaka Y, Murakami M, Matsuo H, Matsusaka N, Taniguchi K and Sasaki Y F: Detection of nivalenol genotoxicity in cultured cells and multiple mouse organs by the alkaline single-cell gel electrophoresis assay. *Mut Res* 1998; 415: 191-200 (#398)
- 218 #739:Sugita-Konishi Y: Effect of trichothecenes on host resistance to bacterial infection. *Mycotoxins* 2003; 53(2): 141-147(#739)
- 219 #692:小西良子, 窪崎敦隆: 食品中のカビ毒の毒性および暴露評価に関する研究ニバレノールの毒性影響と毒性学的同等性 食品中のカビ毒の毒性および暴露評価に関する研究。平成 17 年度 総括・分担研究報告書 厚生労働省 2006; 179-188(#692)
- 220 #383:Hinoshita F, Suzuki Y, Yokoyama K, Hara S, Yamada A, Ogura Y, Hashimoto H, Tomura S, Marumo F and Ueno Y: Experimental IgA nephropathy induced by a low-dose environmental mycotoxin, nivalenol. *Nephron* 1997; 75: 469-478(#383)
- 221 #649:Poapolathep A, Nagata T, Suzuki H, Kumagai S and Doi K: Development of early apoptosis and changes in lymphocyte subsets in lymphoid organs of mice orally inoculated with nivalenol. *Exp Mol Pathol* 2003; 75: 74-79 (#649)
- 222 #376:Choi C Y, Nakajima A H, Kaminogawa S and Sugita-Konishi Y: Nivalenol inhibits total and antigen-specific IgE production in mice. *Toxicol Appl Pharmacol* 2000; 165: 94-98 (#376)
- 223 #708:日ノ下文彦, 小椋陽介, 原茂子, 山田明, 丸茂文昭, 上野芳夫, 広井隆親, 清野宏: Nivalenol(NIV)によって惹起される IgA 腎症モデルにおける gut-associated lymphoid tissue(GALT)の関与について。 *消化器と免疫* 1996; 33: 30-33 (#708)
- 224 #1021:Luongo D, Severino L, Bergamo P, D'Arienzo R and Rossi M: Trichothecenes NIV and DON modulate the maturation of murine dendritic cells. *Toxicol* 2010; 55(1): 73-80 (#1021)
- 225 #650:Poapolathep A, Ohtsuka R, Kiatipattanasakul W, Ishigami N, Nakayama H and Doi K: Nivalenol-induced apoptosis in thymus, spleen and Peyer's patches of mice. *Exp Toxicol Pathol* 2002; 53: 441-446 (#650)
- 226 #378:Forsell J H and Pestka J: Relation of 8-ketotrichothecene and zearalenone analog structure to inhibition of mitogen-induced human lymphocyte blastogenesis. *Appl Environ Microbiol* 1985; 50: 1304-1307 (#378)
- 227 #397:Thuvander A, Wikman C and Gadhasson I: *In vitro* exposure of human lymphocytes to trichothecenes: individual variation in sensitivity and effects of combined exposure on lymphocyte function. *Food Chem Toxicol* 1999; 37: 639-648 (#397)
- 228 #531:Luongo D, De Luna R, Russo R and Severino L: Effects of four

- Fusarium toxins (fumonisin B(1), alpha-zearalenol, nivalenol and deoxynivalenol) on porcine whole-blood cellular proliferation. *Toxicon* 2008; 52: 156-162 (#531)
- 229 #356:Madhyastha M S, Marquardt R R and Abramson D: Structure-activity relationships and interactions among trichothecene mycotoxins as assessed by yeast bioassay. *Toxicon* 1994; 32: 1147-1152 (#356)
- 230 443:Creppy E E: Update of survey, regulation and toxic effects of mycotoxins in Europe. *Toxicol Lett* 2002; 127: 19-28(#443)
- 231 #740:Luo X: Food poisoning caused by Fusarium toxins. In *Proceedings of the Second Asian Conference on Food Safety, ILSI, Thailand, 1994; p.129-136(#740).*
- 232 #97:Luo Y, Yoshizawa T and Katayama T: Comparative study on the natural occurrence of Fusarium mycotoxins (trichothecenes and zearalenone) in corn and wheat from high- and low-risk areas for human esophageal cancer in China. *Appl Environ Microbiol* 1990; 56: 3723-3726 (#97)
- 233 #46:Gao H P and Yoshizawa T: Further study on fusarium mycotoxins in corn and wheat from a high-risk area for human esophageal cancer in China. *Mycotoxins* 1997; 45: 51-55 (#46)
- 234 #177:Wang D S, Liang Y X, Iijima K, Sugiura Y, Tanaka T, Chen, G., Yu, S Z and Ueno Y: Co-contamination of mycotoxins in corn harvested in Haimen, a high risk area of primary liver cancer in China. *Mycotoxins* 1995; 41: 67-70 (#177)
- 235 #98:Luo Y, Yoshizawa T, Yang J S, Zhang S Y and Zhang B J: A survey of Fusarium mycotoxins (trichothecenes, zearalenone and fusarochromanone) in corn and wheat samples from Shaanxi and Shanxi Provinces, China. *Mycotoxin Res* 1992; 8: 85-91 (#98)
- 236 #16:Bhat R V, Beedu S R, Ramakrishna Y and Munshi K L: Outbreak of trichothecene mycotoxicosis associated with consumption of mould-damaged wheat production in Kashmir Valley, India. *Lancet* 1989; 1: 35-37 (#16)
- 237 #17:Bhat R V, Ramakrishna Y and Sashidhar R B: Outbreak of mycotoxicosis in Kashmir Valley, India. *Nutr News Natl Inst Nutr* 1989; 10: 5 (#17)
- 238 芳澤宅實: 我が国における玄米中のデオキシニバレノール及びニバレノール汚染の実態。小麦等のデオキシニバレノールに係る規格基準設定のための緊急調査研究 (主任研究者: 熊谷進), 厚生労働省 2003
- 239 #741:Discussion Paper On Deoxynivalenol, Joint Fao/Who Food Standards Programme Codex Committee On Contaminants In Foods, First Session, Beijing, China(2007)(#741)
- 240 #742:Collection of Occurrence Data of Fusarium Toxins in Food and

- Assessment of Dietary Intake by the Population of EU Member States 2003
SCOOP Task 3.2.10 Final Report(#742)
(<http://europa.eu.int/comm/food/fs/scoop/task3210.pdf>)
- 241 米麦の残留農薬等の調査結果，農林水産省
(http://www.maff.go.jp/j/syouan/nouan/kome/k_beibaku/index.html)
- 242 穀類のかび毒調査の結果，農林水産省
(http://www.maff.go.jp/j/syouan/seisaku/risk_analysis/priority/kabidoku/tyosa/index.html)
- 243 平成 19 年度麦の需給に関する見通し，農林水産省 (2007)
- 244 平成 21 年度麦の需給に関する見通し，農林水産省 (2009)
- 245 #743:食品安全に関するリスクプロファイルシート デオキシニバレノール(検討会用)，農林水産省 (2009) (#743)
(http://www.maff.go.jp/j/syouan/seisaku/risk_analysis/priority/kabidoku/pdf/chem_don.pdf)
- 246 #744:食品安全に関するリスクプロファイルシート ニバレノール (検討会用)，農林水産省 (2009) (#744)
(http://www.maff.go.jp/j/syouan/seisaku/risk_analysis/priority/kabidoku/pdf/chem_niv.pdf)
- 247 食品中のかび毒のリスクアセスメントに関する調査研究報告書，厚生科学研究費補助金 行政政策研究分野 厚生科学特別研究事業 (主任研究者：熊谷進)，厚生労働省(2002)
- 248 食品中のかび毒に係る試験検査，平成 15 年度食品等試験検査，厚生労働省 (2004)
- 249 佐藤敏彦，モンテカルロ法による日本人の小麦摂取によるデオキシニバレノール (DON) 曝露量の推定，厚生労働科学研究費補助金 (食品の安全・安心確保推進研究事業) 食品中のカビ毒の毒性及び暴露評価に関する研究 (平成 18 年度) 分担研究報告書(主任研究者:小西 良子(国立医薬品食品衛生研究所 衛生微生物部))，厚生労働省(2007)
- 250 食品中の汚染物質等の一 日摂取量調査，平成 17 年度食品等試験検査，厚生労働省 (2006)
- 251 #745:一戸 正勝，異常気象下における麦類赤カビ病とフザリウム毒素類。マイコトキシン 2003; 53: 5-10(#745)
- 252 佐藤敏彦，日本人の小麦摂取によるニバレノール曝露量の推定，厚生労働科学研究費補助金 (食品の安全・安心確保推進研究事業) カビ毒を含む食品の安全性に関する研究 (平成 19 年度) 分担研究報告書 (主任研究者：小西 良子(国立医薬品食品衛生研究所 衛生微生物部))，厚生労働省(2008)
- 253 熊谷進，小麦玄麦と小麦粉における DON と NIV の汚染実態，小麦等のデオキシニバレノールに係る規格基準設定のための緊急調査研究 (主任研究者：熊谷進)，厚生労働省 (2003)
- 254 #746:Sugita-Konishi Y, Park B J, Kobayashi-Hattori K, Tanaka T, Chonan T, Yoshikawa K and Kumagai S: Effect of cooking process on the

- [deoxynivalenol content and its subsequent cytotoxicity in wheat products. Biosci Biotechnol Biochem 2006; 70\(7\):1764-1768\(#746\)](#)
- 255 [#747:Sugiyama K, Tanaka H, Kamata Y, Tanaka T, Sugita-Konishi Y: A reduced rate of deoxynivalenol and nivalenol during bread production from wheat flour in Japan. Mycotoxins 2009; 59\(1\): 1-6\(#747\)](#)杉山 圭一, 田中 宏輝, 鎌田 洋一, 田中 敏嗣, 小西 良子: 国産小麦粉を含む原料を用いた食パンの製造過程におけるデオキシニバレノールとニバレノールの減衰率について。マイコトキシン 2009; 59: 1-6
- 256 #748:Yumbe-Guevara B E, Imoto T and Yoshizawa T: Effects of heating procedures on deoxynivalenol, nivalenol and zearalenone levels in naturally contaminated barley and wheat. Food Addit Contam 2003; 20(12):1132-1140(#748)
- 257 #749:Visconti A, Haidukowski EM, Pascale M, Silvestri M. Reduction of deoxynivalenol during durum wheat processing and spaghetti cooking. Toxicol Lett. 10;153(1):181-189.(2004)(#749)
- 258 #750:Scott P M, Kanhere S R, Dexter J E, Brennan P W and Trenholm H L: Distribution of the trichothecene mycotoxin deoxynivalenol (vomitoxin) during the milling of naturally contaminated hard red spring wheat and its fate in baked products. Food Addit Contam 1984; 1(4): 313-323(#750)
- 259 Boyacioglu D, Hettiarachchy N S and D'Appolonia B L: Additives affect deoxynivalenol (vomitoxin) flour during breadbaking. Journal of Food Science 1993; 58 (2): 416-418
- 260 #751:Scott P M, Kanhere S R, Lau P Y: Dexter J E and Greenhalgh R: Effects of experimental flour milling and breadmaking on retention of deoxynivalenol (vomitoxin) in hard red spring wheat. Cereal Chem 1983; 60: 421-424(#751)
- 261 El-Banna A A, Lau P Y and Scott P M: Fate of mycotoxins during processing of foodstuffs. II. Deoxynivalenol. (vomitoxin) during making of Egyptian bread. J Food Prot 1983; 46: 484-486
- 262 Seitz L M and Bechtel D B: Chemical, physical, and microscopical studies of scab-infected hard red winter wheat. J Agric Food Chem 1985; 33: 373-377
- 263 Young J C, Fulcher R G, Hayhoe J H, Scott P M and Dexter J E: Effect of milling and baking on deoxynivalenol (vomitoxin) content of eastern Canadian wheats. J Agric Food Chem 1984; 32: 659-664
- 264 Niessen L and Donhauser S: Fate of deoxynivalenol in the process of brewing and its prevalence in commercial beer. In the Proceedings of a UK Workshop, Brunel, University of West London UK 1993; 203-207
- 265 Schwarz P B, Casper H H and Beattie S. Fate and development of naturally occurring Fusarium mycotoxins during malting and brewing. J Am Soc Brew Chem 1995; 53: 121-127
- 266 #752:Lancova K, Hajslova J, Poustka J, Krplova A, Zachariasova M, Dostalek P and Sachambula L: Transfer of Fusarium mycotoxins and 'masked' deoxynivalenol (deoxynivalenol-3-glucoside) from field barley through malt to beer. Food Addit Contam Part A Chem Anal Control Expo Risk Assess 2008; 25(6): 732-744(#752)
- 267 #753:Kushiro M: Effects of Milling and Cooking Processes on the Deoxynivalenol Content in Wheat. Int J Mol Sci 2008; 9: 2127-2145(#753)

- 268 #10:Basilico M Z, Sartore A L and Basilico J C: Detoxification of corn contaminated with deoxynivalenol (vomitoxin) using sodium bisulfite. Effect on Wistar rats. *Inf Technol* 1997; 8: 57-63 (#10)
- 269 #54:Harvey R B, Edrington T S, Kubena L F, Elissalde M H, Casper H H, Rottinghaus G E and Turk J R: Effects of dietary fumonisin B1-containing culture material, deoxynivalenol-contaminated wheat, or their combination on growing barrows. *Am J Vet Res* 1996; 57: 1790-1794 (#54)
- 270 #154:Rotter, B.A., Thompson, B.K., Lessard, M., Trenholm, H.L. and Tryphonas H: Influence of low-level exposure to fusarium mycotoxins on selected immunological and hematological parameters in young swine. *Fundam Appl Toxicol* 1994; 23: 117-124 (#154)
- 271 #45:Friend D W, Thompson B K, Trenholm H L, Boermans H J, Hartin K E and Panich P L: Toxicity of T-2 toxin and its interaction with deoxynivalenol when fed to young pigs. *Can J Anim Sci* 1992p; 72: 703-711 (#45)
- 272 #155:Rotter B A: Thompson B K and Lessard M: Effects of deoxynivalenol-contaminated diet on performance and blood parameters in growing swine. *Can J Anim Sci*; 75: 297-302 (#155)
- 273 #12:Bergsjø B, Matre T and Nafstad I: Effects of diets with graded levels of deoxynivalenol on performance in growing pigs. *Zentralbl Veterinarmed A* 1992; 39: 752-758(#12)
- 274 [#428:Bimeczok D, Doll S, Rau H, Goyarts T, Wundrack N, Naumann M, Danicke S and Rothkotter H J: The Fusarium toxin deoxynivalenol disrupts phenotype and function of monocyte-derived dendritic cells *in vivo* and *in vitro*. *Immunobiology* 2007; 212,8: 655-666\(#428\)](#)
- 275 #74:Johnson P J, Casteel S W and Messer N T: Effect of feeding deoxynivalenol (vomitoxin)-contaminated barley to horses. *J Vet Diagn Invest* 1997; 9: 219-221 (#74)
- 276 #65:Ingalls J R: Influence of deoxynivalenol on feed consumption by dairy cows. *Anim Feed Sci Technol* 1996; 60: 297-300(#65)
- 277 #2:Anderson V L, Boland E W and Casper H H: Effects of vomitoxin (DON) from scab infested barley on performance of feedlot and breeding beef cattle. *J Anim Sci* 1996; 74(SUPPL1): 208 (#2)
- 278 #52:Harvey R B, Kubena L F, Carrier D E, Witzel D A, Phillips T D and Heidelbaugh N D: Effects of deoxynivalenol in a wheat ration fed to growing lambs. *Am J Vet Res* 1986; 47: 1630-1632 (#52)
- 279 #55:Harvey R B, Kubena L F, Rottinghaus G E, Turk J R, Casper H H and Buckley S A: Moniliformin from *Fusarium fujikuroi* culture material and deoxynivalenol from naturally contaminated wheat incorporated into diets of broiler chicks. *Avian Dis* 1997; 41: 957-963(#55)
- 280 #85:Kubena L F, Huff W E, Harvey R B, Phillips T D and Rottinghaus G E:

- Individual and combined toxicity of deoxynivalenol and T-2 toxin in broiler chicks. Poultry Sci 1989; 68: 622-626(#85)
- 281 #86:Kubena L F, Edrington T S, Harvey R B, Buckley S A, Phillips T D, Rottinghaus G E and Casper H H: Individual and combined effects of fumonisin B1 present in *Fusarium moniliforme* culture material and T-2 toxin or deoxynivalenol in broiler chicks. Poultry Sci 1997; 76: 1239-1247 (#86)
- 282 #11:Bergsjø B and Kaldhusdal M: No association found between the ascites syndrome in broilers and feeding of oats contaminated with deoxynivalenol up to thirty-five days of age. Poultry Sci 1994; 73: 1758-1762(#11)
- 283 #93:Leitgeb R, Lew H, Wetscherek W, Böhm J and Quinz A: Influence of fusariotoxins on growing and slaughtering performance of broilers. Bodenkultur 1999; 50: 57-66(#93)
- 284 #21:Boston S, Wobeser G and Gillespie M: Consumption of deoxynivalenol-contaminated wheat by mallard ducks under experimental conditions. J Wildl Dis 1996; 32: 17-22(#21)