FAO/WHO と EFSA の評価概要【暫定版】

| | FAO /WHO(2002 年#13、2012 年#11) | EFSA (2000 年#2、2003 年#1、2014 年#90) |
|--------|--|---|
| ADME | ・経口摂取したフモニシンの消化管からの吸収は摂取量の 4%未満で、吸収されたフモニシンはすみやかに体中に分布後排泄される。 | |
| マウス | ・データなし。 | |
| 致死量 | | |
| 急性毒性 | ・マウスにフモニシン B1 を経口又は腹腔内投与すると、 | ・各種動物では経口投与による急性毒性は高用量を投与しないとみられない。 |
| | 25 mg/kg 体重でサイトカイン産生、血清中酵素活性及び血球数 | |
| | の一過性の変動がみられた。 | |
| | ・ラットにフモニシン B1 を経口投与すると、21.5 mg/kg 体重の | |
| | 投与量で摂餌量が低下した。 | |
| 亜急性 | ・肝臓と腎臓が FB1 のターゲット。 | ・肝臓と腎臓が FB1 のターゲット。 |
| 毒性 | ・ラットの腎障害:FB1 の NOAEL は 0.2 ~0.44 mg/kg 体重/日。 | ・マウスの肝障害:FB1 の NOAEL は 1.8 mg/kg 体重/日。(#75) |
| | (#75) | ・ラットの腎障害:FB1 の NOAEL は 0.2 ~0.44 mg/kg 体重/日。(#75) |
| | ・ウマの白質脳軟化症:汚染試料を投与した場合に 10 mg/kg 飼料 | ・ウマの白質脳軟化症:FB1 汚染試料を投与した場合の NOAEL は 0.2 mg/kg |
| | 以上でリスクが上昇する。NOAEL は 6 mg/kg 飼料。(#79) | 体重/日。(#79) |
| | ・ブタの肺水腫:フモニシンを短期間に大量に暴露すると 2-7 日目 | ・ブタの肺水腫:NOAEL <4.5 mg/kg 体重/日。(#110) |
| | には発症。心機能不全が原因と考えられる。この用量で、肝障害も | ・ブタ、ベルベットモンキー、ヒヒで心機能不全。 |
| | 同時にみられることが多い。 | |
| 慢性毒性•発 | ・ラット (雄): FB1 を 0.25、0.76、2.5 又は 7.5 mg/kg 体重/日の用量で 2 年間混餌投与する慢性・発がん性試験の結果、 | |
| がん性(NT | 腎腫瘍の増加がみられたのは 2.5 mg/kg 体重/日、 | |
| P、#3) | 腎障害の NOAEL は 0.25 mg/kg 体重/日であった。 ・マウス(雌): FB1 を 0.7、2.1、7.1 又は 12.4 mg/kg 体重/日の用量で 2 年間混餌投与する慢性・発がん性試験の結果、 肝腫瘍の増加がみられたのは 7.1 mg/kg 体重/日であった。 肝障害の NOAEL は 0.7 mg/kg 体重/日であった。 | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | ・ラットに 2 年間 FB1 を投与した NTP 試験における腎毒性の NOAEL は 0.2 mg/kg 体重/日。 (#16) | |
| 発生毒性•生 | ・実験動物でフモニシンの乳への移行及び胎盤の通過は認められなかった。 | |
| 殖毒性 | | |
| | | |

| | FAO /WHO(2002 年#13、2012 年#11) | EFSA (2000 年#2、2003 年#1、2014 年#90) | |
|-------|---|--|--|
| 遺伝毒性 | ・FB1、FB2、FB3 を用いた各種サルモネラ菌における Ames 試験の結果、活性化の有無にかかわらず変異原性は認められなかった。 | | |
| | ・FB1 を用いた不定期 DNA 合成試験、ほとんどの小核試験の結果は陰性であった。 | | |
| | ・FB1は、一部の試験で染色体異常を誘発した。 | | |
| 発がん | ・ラット(雄)に diethylnitrosamine (DEN)を腹腔内投与してイニシエーションし、10、50、100、250、500 mg/kg 飼料の FB1 を 21 日 | | |
| プロモーシ | 間混餌投与して FB1 のプロモーション作用が調べられた。50 mg/kg 飼料以上の投与群で肝臓において、胎盤型グルタチオン-S-トランスフェラー | | |
| ョン作用 | ゼ酵素(GSTP)陽性の結節の大きさと数が明らかに増加した。(#111) | | |
| 毒性メカニ | ・脂質代謝の阻害と通常の細胞増殖に必須の酵素の活性や発現の | ・スフィンゴ糖脂質の生合成を抑制。セラミド合成酵素阻害の指標となるスフィ | |
| ズム | 変化 (FB1)。 | ンガニン(Sa)とスフィンゴシン(So)の比(Sa/So)の増加は 0.2 mg/kg 体重 | |
| | ・動物実験より、スフィンゴ脂質の代謝阻害の程度とフモニシンの | 投与より認められた。 | |
| | 毒性の程度が相関することが示されている。 | ・ラット肝臓の初代培養細胞を用いた de novo スフィンゴ脂質合成試験では、 | |
| | | FB2 の阻害作用は FB1 とほとんど同等であった。(#57、#58) | |
| ヒト疫学 | ・ウマに致死性の白質脳軟化症が生じる濃度(>100 mg/kg)で汚 | ・118~155 mg/kg といった高濃度のフモニシンが含まれる食品を喫食した場合 | |
| | 染された食料を喫食してもヒトでは急性毒性がみられない。 | でも急性毒性は報告されていない。 | |
| | ・複数の地域のデータより、トウモロコシの F. vericillioides 汚染 | ・南アフリカ、中国、イタリアのトウモロコシがフモニシンに高濃度に汚染され | |
| | と食道がんの関連性が示唆されているが、用量反応関係が明らかで | ていた地域で食道がんの罹患率の高い人々にトウモロコシの摂取が多かったこ | |
| | なく、メカニズムも不明であり、証拠は不十分。 | とが報告されているが、FB1 との明らかな関連性は示されていない。 | |
| | ・タンザニアにおける調査結果は、 $PMTDI$ である $2\mu g/kg$ 体重/日 | | |
| | を超えるフモニシン暴露が幼児の成長障害と関連している可能性 | | |
| | を示していた。 | | |
| | ・南アフリカ、中国、米国でトウモロコシ製品のフモニシン濃度が | | |
| | 高かった時期に神経管閉鎖障害 (NTD) の発生率が高かった報告が | | |
| | ある。 | | |
| | ・米国とメキシコの国境付近で生じた NTD 症例の研究より、妊娠 | | |
| | 中のフモニシン暴露は NTD 発症リスクを高める要因の一つかもし | | |
| | れない。 | | |
| ヒトの暴露 | ・ヒトの暴露はフモニシンに汚染されたトウモロコシである。 | ・ヨーロッパにおける汚染実態調査の結果、トウモロコシ及び各種トウモロコシ | |
| 量推計 | ・畜産動物を介したフモニシンに汚染された飼料からヒトへの移 | 製品の汚染率及び汚染濃度が高かった。米 (汚染率は 2%)、小麦 (汚染率は | |
| | 行はなく、ヒトの健康に影響しない。 | 79.1%) (#44)。畜産物中へのフモニシンの移行はみとめられておらず、畜産物 | |
| | | のモニタリングは必要ない。 | |

| | FAO /WHO(2002 年#13、2012 年#11) | EFSA (2000 年#2、2003 年#1、2014 年#90) |
|-----------|--|--|
| UF | ・ラットの亜急性及び長期毒性試験における腎毒性の NOAEL を | FB1 に遺伝毒性があるとする十分な証拠はなく、閾値に基づいた評価が可能と |
| | 基に、UF100 を適用し、FB1、FB2、FB3 の単独又は合計で 2 | 考えた。 |
| | μg/kg 体重/日。 | FB1 のラットにおける腎障害及びラットの長期毒性/発がん性試験の NOAEL、 |
| | ・FB1 をげっ歯類に経口投与した毒性試験のうち、用量相関が明 | それぞれ 0.2 及び 0.25 mg/kg 体重/日に UF100 を適用し、TDI は 2 μg/kg 体重 |
| | らかであった4試験を基に、BMD法を用いて解析した。最も低い | /日と結論した。 |
| | BMDL10 となったのは、雄マウスの肝臓にみられる巨大核細胞 | |
| | (#68) をエンドポイントとしたときの 165 μg/kg 体重/日であっ | |
| | た。UF100 を適用すると、PMTDI の 2 μg/kg 体重/日となった。 | |
| | グループ PMTDI を保持。 | |
| PMTDI/TDI | FB1、FB2、FB3の単独又は合計で 2 μg/kg 体重/日 | FB1、FB2、FB3 の単独又は合計で 2 μg/kg 体重/日 |
| 備考 | | EFSA では、食品及び飼料中のモディファイドマイコトキシン*)の健康影響に係 |
| | | る科学的意見書を報告している。モディファイドフモニシンについては、毒性に |
| | | 関するデータがなく、TDI は設定されなかった。フモニシン類のマスクド型が |
| | | ヒトの暴露量の推計に寄与する度合については、60%が加算されると考えられ |
| | | た。これに基づき、マスクドフモニシンの毒性を親物質であるフモニシンと同等 |
| | | として、年齢層別の暴露量が推計された結果、幼児及び子供の暴露量が PMTDI |
| | | を上回っていることが懸念された。(#42) |

- *)・<u>モディファイドマイコトキシン(modified mycotoxins)</u>:植物や真菌等の代謝及び食品製造過程における加熱等により構造が変化したかび毒。マスクドマイコトキシンを含む。フモニシンの場合は、植物の生体高分子と共有結合又は生体高分子にからめとられて非共有結合の状態で存在するものもあり、EFSAではこれらもモディファイドフモニシンとしている。(#42)
 - ・ $\underline{\neg x29}$ ドマイコトキシン(masked mycotoxins): 植物や真菌等の代謝により構造が変化したかび毒。構造変化により、通常の分析法では検出されないが、ほ乳類の 腸管内で親化合物が遊離される。(#42)

≪参照≫

- #1) SCF, Updated opinion of the Scientific Committee on Food on Fumonisin B1, B2 and B3. 2003.
- #2) SCF, Opinion of the Scientific Committee on Food on Fusarium toxins. Part 3: Fumonisin B1 (FB1). 2000.
- #3) NTP, Toxicology and Carcinogenesis Studies of Fumonisin B1 (CAS No. 116355-83-0) in F344/N Rats and B6C3F1 Mice (Feed Studies).2001
- #11) FAO/WHO, World Health Organization. Evaluation of Certain Food Additives and Contaminants. Series 65. 2012.
- #13) FAO/WHO, Fumonisins. Safety evaluation of certain mycotoxins in food, Food Additives Series 47. 2001.
- #16) Hard GC, Howard PC, Kovatch RM, Bucci TJ, Rat kidney pathology induced by chronic exposure to fumonisin B1 includes rare variants of renal tubule tumor. Toxicol Pathol 2001. 29: 379-386.
- #42) Scientific Opinion on the risks for human and animal health related to the presence of modified forms of certain mycotoxins in food and feed EFSA J 2014;12(12):3916
- #44) TASK 3.2.10 Collection of occurrence data of fusarium toxins in food and assessment of dietary intake by the population of EU member states. Subtask III: Fimonisins. EU SCOOP 2001.
- #57) Wang E, Norred WP, Bacon CW, Riley RT, Merrill AH Jr., Inhibition of sphingolipid biosynthesis by fumonisins. Implications for diseases associated with Fusarium moniliforme. J Biol Chem. 1991 Aug 5;266(22):14486-90.
- #58) Norred WP, Wang E, Yoo H, Riley RT, Merrill AH Jr., In vitro toxicology of fumonisins and the mechanistic implications. Mycopathologia. 1992 Feb; 117(1-2):73-8. 《未入手》
- #68) Bondy G, Mehta R, Caldwell D, et. al. Effects of long term exposure to the mycotoxin fumonisin B1 in p53 heterozygous and p53 homozygous transgenic mice. Food Chem Toxicol. 2012 Oct; 50(10):3604-13.
- #75) Voss KA, Chamberlain WJ, Bacon CW, Herbert RA, Walters DB, Norred WP., Subchronic feeding study of the mycotoxin fumonisin B1 in B6C3F1 mice and Fischer 344 rats. Fundam Appl Toxicol. 1995 Jan;24(1):102-10. 《未入手》
- #79) Ross PF, Nelson PE, Owens DL, Rice LG, Nelson HA, Wilson TM., Fumonisin B2 in cultured Fusarium proliferatum, M-6104, causes equine leukoencephalomalacia. J Vet Diagn Invest. 1994 Apr;6(2):263-5.
- #90) EFSA. 2014. Scientific Opinion on the safety and efficacy of fumonisin esterase (FUMzyme®) as a technological feed additive for pigs.
- #110) Motelin GK, Haschek WM, Ness DK, et. al., Temporal and dose-response features in swine fed corn screenings contaminated with fumonisin mycotoxins. Mycopathologia. 1994 Apr;126(1):27-40.
- #111) Gelderblom WC, Snyman SD, Lebepe-Mazur S, et. al, The cancer-promoting potential of fumonisin B1 in rat liver using diethylnitrosamine as a cancer initiator. Cancer Lett. 1996 Dec 3;109(1-2):101-8.