(案)

遺伝子組換え食品等評価書

AH-No. 1株を利用して生産された L-カルノシン

令和7年(2025年)5月

食品安全委員会遺伝子組換え食品等専門調査会

<審議の経緯>

2025年3月4日 内閣総理大臣から遺伝子組換え食品等の安全性に係る食品健

康影響評価について要請(消食基第159号)、関係書類の接

受

2025年3月11日 第975回食品安全委員会(要請事項説明)

2025年3月24日 第263回遺伝子組換え食品等専門調査会

2025 年 5 月 13 日 第 982 回食品安全委員会 (報告)

<食品安全委員会委員名簿>

山本 茂貴 (委員長)

浅野 哲 (委員長代理 第一順位)

祖父江 友孝(委員長代理 第二順位)

頭金 正博 (委員長代理 第三順位)

小島 登貴子

杉山 久仁子

松永 和紀

く食品安全委員会遺伝子組換え食品等専門調査会専門委員名簿>

児玉 浩明 (座長)

佐々木 伸大 (座長代理)

伊藤 政博 手島 玲子

小野 道之 樋口 恭子

小野 竜一 藤原 すみれ

柴田 識人 百瀬 愛佳

爲廣 紀正

<第263回遺伝子組換え食品等専門調査会専門参考人名簿>

杉本 直樹 (国立医薬品食品衛生研究所食品添加物部部長)

中島 春紫 (明治大学農学部農芸化学科教授)

要 約

「AH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシン」について、食品健康影響評価を実施した。

本食品は、 $Escherichia\ coli\ K-12$ 株由来の突然変異株であるJM109株を宿主として、L-カルノシンの生合成に関与する遺伝子等の導入を行って作製されたAH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシンである。

本食品は、製造工程において、生産菌及び製造工程で産出される副生成物が除去され、晶析により結晶として高度に精製されている。また、従来のL-カルノシンと比較して、既存の非有効成分の含有量が安全上問題となる程度にまでは有意に増加しておらず、かつ、有害性が示唆される新たな非有効成分も含有していないと考えられる。

本食品については「遺伝子組換え微生物を利用して製造された添加物のうち、アミノ酸等の最終産物が高度に精製された非タンパク質性添加物の安全性確認の考え方」(「遺伝子組換え微生物を利用して製造された添加物に関する食品健康影響評価指針」(平成16年3月25日食品安全委員会決定)別添)を準用して評価を行った結果、改めて「遺伝子組換え食品(微生物)の安全性評価基準」(平成20年6月26日食品安全委員会決定)による評価を行う必要はなく、使用形態が現行と同等である場合に限り、比較対象とした従来食品と同等の安全性が確認されたと判断した。

ただし、本評価は「AH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシン」のリスクが従来食品に比して増加しないことを確認したものであり、本食品に関するリスク管理措置を講じる際には、リスク管理機関において事業者に対し、設定した製品規格の適合遵守に加え、消費者の健康被害事例の収集等について、指導を徹底することが必要である。

I. 評価対象食品の概要

(申請内容)

名 称: AH-No.1 株を利用して生産された L-カルノシン

用 途:栄養補助

申請者: 味の素株式会社 開発者: 味の素株式会社

本食品は、 $Escherichia\ coli\ K-12$ 株由来の突然変異株であるJM109株を宿主として、L-カルノシンの生合成に関与する遺伝子等の導入を行って作製されたAH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシンである。

AH-No.1株の宿主の親株である $E.\ coli$ K-12株は、有害な影響を及ぼす毒素の産生性や病原性は知られておらず、国立感染症研究所病原体等安全管理規定におけるバイオセーフティレベル2及び3に分類されておらず、多くの食品用・医療用のアミノ酸の生産に使用されている。また、経済協力開発機構(OECD)では優良工業製造規範(GILSP)が適用できる宿主微生物として認定されている。

なお、AH-No.1株の作製に用いられた挿入DNA及びその遺伝子産物、作製工程等は明らかにされている。

Ⅱ. 食品健康影響評価

本食品は、その製造過程で最終的に遺伝子組換え微生物(遺伝子組換え体)が除去され、高度に精製された非タンパク質性の食品(ジペプチド)である。このことから、「遺伝子組換え食品(微生物)の安全性評価基準」(平成20年6月26日食品安全委員会決定)の基本的な考え方に従い、最終産物について、従来食品との比較により安全性評価を行うことが適切であると考えた。

また、評価に当たっては、「遺伝子組換え微生物を利用して製造された添加物のうち、アミノ酸等の最終産物が高度に精製された非タンパク質性添加物の安全性確認の考え方」(「遺伝子組換え微生物を利用して製造された添加物に関する食品健康影響評価指針」(平成16年3月25日食品安全委員会決定)別添)を準用することが可能であると判断した。

第1. 比較対象の従来食品との相違

1. 製造方法

比較対象とした従来のL-カルノシンは、市場流通品である。AH-No.1株を利用して生産されるL-カルノシンとは異なり、化学合成法で製造されている。なお、AH-No.1株を利用して生産されるL-カルノシンは、自主規格により管理される。

2. 用途及び使用形態

L-カルノシンは、動物に広く存在するジペプチドであり、タンパク質ではない。また、L-カルノシンは、馬肉、鶏肉、魚等に比較的多く含まれる。栄養補助目的の錠剤、飲料等の加工食品に、粉末又は溶液の形態で他の食品及び食品添加物と混和して用いられる。AH-No.1株を利用して生産されるL-カルノシンの用途及び使用形態も同様である。

3. 摂取量

栄養補助目的の錠剤、飲料等として販売されている従来のL-カルノシンの一日摂取量は200 mgから1000 mg程度までである。

第2. 最終産物の精製度及び非有効成分等の評価

1. 精製方法及びその効果

AH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシンは、製造工程において生産菌及び製造工程で産出される副生成物が除去され、晶析により結晶として高度に精製されている。

2. 非有効成分の安全性

AH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシンの非有効成分について、最終製品において、以下の事項を確認した。

- (1) タンパク質は検出限界 (1 µg/g) 未満である。
- (2)食品添加物とされているアミノ酸の食品添加物公定書の規格を参考とすることは妥当であると考えられた。これらの規格(含量、純度(鉛及びヒ素)、比旋光度)に準じて設定された自主規格に適合していることが確認されている。
- (3)アミノ酸分析及びHPLC法(親水性及び疎水性)による分析の結果、 従来食品に存在しない非有効成分は検出されなかった。また、従来食 品に存在する非有効成分についても、その含有量が安全上問題となる 程度にまで有意に増加しているものはなかった。

以上のことから、従来のL-カルノシンと比較して既存の非有効成分の含有量が安全上問題となる程度にまでは増加しておらず、かつ、有害性が示唆される新たな非有効成分も含有していないと考えられる。

3. その他

AH-No.1株は、導入用ベクターに含まれるアンピシリン耐性遺伝子を有しているが、当該遺伝子から発現する β -ラクタマーゼに有害性は知られていない。また、L-カルノシンの製造工程において培地にアンピシリンは添加されていない。

上記並びに1及び2から、最終産物であるL-カルノシンの安全性評価に必要な知見は得られている。なお、遺伝子組換え体であるAH-No.1株についても、提出された資料からは安全性が懸念される事項は認められなかった。

Ⅲ. 食品健康影響評価結果

「AH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシン」については、「遺伝子組換え微生物を利用して製造された添加物のうち、アミノ酸等の最終産物が高度に精製された非タンパク質性添加物の安全性確認の考え方」(「遺伝子組換え微生物を利用して製造された添加物に関する食品健康影響評価指針」別添)を準用して評価を行った結果、改めて「遺伝子組換え食品(微生物)の安全性評価基準」による評価を行う必要はなく、使用形態が現行と同等である場合に限り、比較対象とした従来食品と同等の安全性が確認されたと判断した。

ただし、本評価は「AH-No.1株を利用して生産されたL-カルノシン」のリスクが従来食品に比して増加しないことを確認したものである。本食品に関するリスク管理措置を講じる際には、リスク管理機関において事業者に対し、設定した製品規格の適合遵守に加え、消費者の健康被害事例の収集等について、指導を徹底することが必要である。