

(案)

添加物評価書

イソブタナール

2006年6月

食品安全委員会 添加物専門調査会

目次

	頁
審議の経緯	1
食品安全委員会委員名簿	1
食品安全委員会添加物専門調査会専門委員名簿	1
イソブタナールを添加物として定めることに係る食品健康影響評価について	2
1．はじめに	2
2．背景等	2
3．名称等	2
4．安全性	2
(1) 遺伝毒性	2
(2) 反復投与毒性	3
(3) 発がん性	3
(4) その他	4
5．摂取量の推定	4
6．安全マージンの算出	4
7．構造クラスに基づく評価	4
8．JECFA における評価	4
9．「国際的に汎用されている香料の我が国における安全性評価法」に基づく評価	5
10．評価結果	・
・ 引用文献	5
・ 香料構造クラス分類	6

審議の経緯

平成17年12月19日

厚生労働大臣から添加物の指定に係る食品健康影響
評価について要請、関係書類の接受

平成17年12月22日

第125回食品安全委員会(要請事項説明)

平成18年6月28日

第33回添加物専門調査会

食品安全委員会委員

委員長	寺田雅昭
委員長代理	寺尾允男
	小泉直子
	坂本元子
	中村靖彦
	本間清一
	見上 彪

食品安全委員会添加物専門調査会専門委員

座長	福島昭治
座長代理	山添 康
	石塚 真由美
	井上和秀
	今井田克己
	江馬 眞
	大野泰雄
	久保田 紀久枝
	中島 恵美
	西川秋佳
	林 眞
	三森国敏
	吉池信男

イソブタナールを添加物として定めること に係る食品健康影響評価について

1. はじめに

イソブタナールは、ブランデーないしウイスキー様香気を有し、果物や野菜などの香気成分として食品に天然に含まれていることで知られるほか、酒類やパン類等の加工食品にも一般に含まれている成分である¹⁾。欧米では焼き菓子、清涼飲料等、様々な加工食品において香りを再現するために添加されている²⁾。

2. 背景等

厚生労働省は、平成 14 年 7 月の薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会での了承事項に従い、FAO/WHO 食品添加物合同専門家会議 (JECFA) で国際的に安全性評価が終了し、一定の範囲内で安全性が確認されており、かつ、米国及び欧州連合 (EU) 諸国等で使用が広く認められていて国際的に必要性が高いと考えられる食品添加物については、企業等からの指定要請を待つことなく、国が主体的に指定に向けた検討を開始する方針を示している。今般香料の成分として、イソブタナールについて評価資料がまとまったことから、食品安全基本法に基づき、食品健康影響評価が食品安全委員会に依頼されたものである (平成 17 年 12 月 19 日、関係書類を接受)。

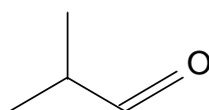
なお、香料については厚生労働省が示していた「食品添加物の指定及び使用基準改正に関する指針」には基づかず、「国際的に汎用されている香料の安全性評価の方法について」に基づき資料の整理が行われている。

3. 名称等

名称：イソブタナール

英名：Isobutanal, 2-Methylpropanal, Isobutyraldehyde

構造式：



化学式：C₄H₈O

分子量：72.11

CAS 番号：78-84-2

4. 安全性

(1) 遺伝毒性

細菌 (*Salmonella typhimurium* TA97, TA98, TA100, TA102, TA104, TA1535, TA1537) を用いた復帰突然変異試験 (最高用量 10 mg/plate) において TA104 の S9mix 存在下で疑陽性のほかは、S9mix の有無にかかわらず陰性であった³⁾。

L5178Y マウスリンパ腫培養細胞を用いた TK 突然変異試験 (最高用量 1 mg/ml、- S9mix) で陽性であった³⁾。

チャイニーズ・ハムスター卵巣由来細胞 (CHO) を用いた姉妹染色分体交換試験 (最高用量

1.6 mg/ml) で S9mix の有無にかかわらず陽性であった³⁾。

チャイニーズ・ハムスター卵巣細胞を用いた染色体異常試験(最高用量 2 mg/ml、+/- S9mix)において - S9mix で陽性であった³⁾。

B6C3F₁ マウスの雄を用いた *in vivo* 染色体異常試験(最高用量 1,750 mg/kg 体重、コーンオイル溶液、腹腔内注射、1 回投与)で陽性であったが、*in vivo* 小核試験(最高用量 1,250 mg/kg 体重、コーンオイル溶液、腹腔内注射、24 時間間隔 3 回投与)では陰性であった。また、F344/N ラットの雄を用いた *in vivo* 小核試験(最高用量 1,250 mg/kg 体重、コーンオイル溶液、腹腔内注射、24 時間間隔 3 回投与)でも陰性であった³⁾。

ショウジョウバエ伴性劣性致死試験(用量: 摂餌 80,000 ppm、注射 50,000 ppm)で陰性であった³⁾。

0.1mM 二塩化銅の存在下、25 mM (1800 µg/ml) の濃度において、約半量の DNA 分子の 1 本鎖が切断され、残りの半量は 2 本鎖が切断された⁴⁾。

細菌(*S. typhimurium* TA100, TA102, TA104)を用いた復帰突然変異試験(最高用量 5 mg/plate、+/- S9mix)において TA102 及び TA104 の + S9mix で疑陽性となったが、総合的には陰性と判定された⁵⁾。同じく細菌(*S. typhimurium* TA98, TA100)を用いた復帰突然変異試験(用量不明)において S9mix の有無にかかわらず陰性であった⁶⁾。別の細菌(*S. typhimurium* TA98, TA100, TA102)を用いた復帰突然変異試験(最高用量 7.9 mg/plate)でも、S9mix の有無にかかわらず陰性であった⁷⁾。

細菌(*S. typhimurium* TA98, TA1535, TA1537, TA1538, C3076, D3052)を用いた gradient plate technique による復帰突然変異試験(最高用量 1 mg/ml)で S9mix の有無にかかわらず陰性であったが、別の菌種(*S. typhimurium* G46, TA100 及び *Escherichia coli* WP2, WP2uvrA)を用いた復帰突然変異試験(最高用量 1 mg/ml)で陽性であった⁸⁾。一方、Spot test(*S. typhimurium* TA98, TA100, TA1535, TA1537)による復帰突然変異試験(最高用量 216 µg/plate、+/- S9mix)⁹⁾及び細菌(*E. coli* Sd-4-73)を用いたペーパーディスク法による復帰突然変異試験¹⁰⁾では陰性の結果が得られている。

ヒトリンパ球を用いた姉妹染色分体交換試験(16 µg/ml で 24 及び 48 時間処理)においても陰性であった¹¹⁾。

なお、経済協力開発機構(OECD)による高生産量物質スクリーニング用データセットのための初期評価報告 SIAR (SIDS Initial Assessment Report)の Draft では、本物質で実施された大多数の *in vitro* バクテリア変異原性試験は陰性であるが、代謝非活性化の条件ではバクテリアに変異原性を示し、動物の培養細胞を用いた *in vitro* 試験のいくつかで変異原性及び遺伝毒性を示し、4 つの *in vivo* 遺伝毒性試験のうち 3 つが陰性であったと記述している¹²⁾。

(2) 反復投与毒性

SD ラット(各群雌雄各 10 匹)への強制経口投与による 90 日間反復投与毒性試験(0、20、60、200、600 mg/kg 体重/日)において、600 mg/kg 体重/日投与群に尿の pH の有意な低値、200 mg/kg 体重/日以上投与群に前胃/腺胃境界縁の扁平上皮過形成が認められた。この結果から、本試験における NOAEL を 60 mg/kg 体重/日とする¹³⁾。

(3) 発がん性

米国の National Toxicology Program (NTP) において、B6C3F₁ マウス及び F344 ラットへの吸入による 2 年間発がん性試験 (0, 500, 1,000, 2,000 ppm) が遺伝毒性試験とともに行われ、陰性の結果が得られている。in vivo の試験で遺伝毒性がみられるのは、動物が長期発がん実験に耐えられない程、投与量が高用量であることから、動物が長期に生存できる用量では遺伝毒性はあらわれないとしている。したがって、2 年間の発がん性試験でも発がんは認められなかったとしている³⁾。

(4) その他

内分泌かく乱性を疑わせる報告は見当たらない。

F344/N ラットを用いた 13 週吸入毒性試験 (0, 500, 1,000, 2,000, 4,000 ppm、6 時間/日、5 日/週) において 4,000 ppm で精巣上体の絶対及び相対重量の低下がみられたが、精子への投与の影響は認められなかった。また、B6C3F₁ マウスを用いた 13 週吸入毒性試験 (0, 500, 1,000, 2,000 ppm、6 時間/日、5 日/週) では雄の生殖器官への影響は観察されなかった¹²⁾。

Wistar ラットの吸入発生毒性試験 (0, 1,000, 2,500, 4,000 ppm、6 時間/日、妊娠 6-15 日) では 4,000 ppm において妊娠ラットに体重減少及び鼻粘膜損傷がみられたが、胎児に対する影響は観察されなかった¹²⁾。

5 . 摂取量の推定

本物質の年間使用量の全量を人口の 10% が消費していると仮定する JECFA の PCTT 法による 1995 年の使用量調査に基づく米国及び欧州における一人一日当りの推定摂取量は 66 及び 113 µg²⁾。正確には認可後の追跡調査による確認が必要と考えられるが、既に許可されている香料物質の我が国と欧米の推定摂取量が同程度との情報がある¹⁴⁾ことから、我が国での本物質の推定摂取量は、おおよそ 66 から 113 µg の範囲にあると想定される。なお食品中にもともと存在する成分としての本物質の摂取量は、意図的に添加された本物質の 98 倍であるとの報告がある¹⁵⁾。

6 . 安全マージンの算出

90 日間反復投与毒性試験の NOAEL 60 mg/kg 体重/日と、想定される推定摂取量 (66 ~ 113 µg/ヒト/日) を日本人平均体重 (50 kg) で割ることで算出される体重あたりの推定摂取量 (0.00132 ~ 0.00226 mg/kg 体重/日) と比較し、安全マージン 26,549 ~ 45,455 が得られる。

7 . 構造クラスに基づく評価

本物質は生体成分と同一物質に代謝され、それらは最終的に二酸化炭素と水に代謝され、尿中及び呼気中に比較的速やかに排出される¹⁶⁾ことから、構造クラス に分類される。

8 . JECFA における評価

JECFA では、1997 年に飽和脂肪族非環式分岐鎖状一級アルコール類、アルデヒド類、酸類のグループとして評価され、クラス に分類されている。想定される推定摂取量 (100 ~ 130 µg/ヒト/日) は、クラス の摂取許容値 (1,800 µg/ヒト/日) を下回ることから、香料としての安全性の懸念はないとしている¹⁶⁾。

9. 「国際的に汎用されている香料の我が国における安全性評価法」に基づく評価

本物質は、生体内において遺伝毒性はないと考えられる。また、クラス に分類され、安全マージン (26,549 ~ 45,455) は 90 日間反復投与毒性試験の適切な安全マージンとされる 1,000 を大幅に上回り、かつ想定される摂取量 (66 ~ 113 $\mu\text{g}/\text{ヒト}/\text{日}$) はクラス の摂取許容値 (1,800 $\mu\text{g}/\text{ヒト}/\text{日}$) を超えていない。

【引用文献】

- 1) TNO Nutrition and food Research Institute. Qualitative and quantitative data seventh edition. *Volatile Compounds in Food*. (1996).
- 2) RIFM-FEMA Database. Material Information on Isobutyraldehyde. (2005 年入手)(非公表)
- 3) NTP technical report on the toxicology and carcinogenesis studies of isobutyraldehyde (CAS no. 78-84-2) in F344/N rats and B6C3F mice (inhalation studies). (1999).
- 4) Becker TW, Krieger G, Witte I. Different DNA damaging species as a result of oxidation of *n*-butyraldehyde and *iso*-butyraldehyde by Cu(II). *Free Radical Research*. (1998) 29: 25-34.
- 5) Dillon D, Combes R, Zeiger E. The effectiveness of *Salmonella* strains TA100, TA102 and TA104 for detecting mutagenicity of some aldehydes and peroxides. *Mutagenesis*. (1998) 13: 19-26.
- 6) Sasaki Y, Endo R. Mutagenicity of aldehydes in *Salmonella*. *Mutation Research*. (1978) 54: 251-252.
- 7) Aeschbacher HU, Wolleb U, Loliger J, Spadone JC, Liardon R. Contribution of coffee aroma constituents to the mutagenicity of coffee. *Food and chemical toxicology*. (1989) 27: 227-232.
- 8) McMahon RE, Cline JC, Thompson CZ. Assay of 855 test chemicals in ten tester strains using a new modification of the Ames test for bacterial mutagens. *Cancer Research*. (1979) 39 : 682-693.
- 9) Florin I, Rutberg L, Curvall M, Enzell CR. Screening of tobacco smoke constituents for mutagenicity using the Ames test. *Toxicology*. (1980) 18: 219-232.
- 10) Szybalski W. Special microbiological systems. II. Observations on chemical mutagenesis in microorganisms. *Annals New York Academy of Sciences*. (1958) 76: 475-489.
- 11) Obe G, Beek B. Mutagenic activity of aldehydes. *Drug and Alcohol Dependence*. (1979) 4: 91-94.
- 12) OECD Integrated HPV Database. SIDS Initial Assessment Report for SIAM5. (DRAFT)
Isobutanol: The last Update Sep. 2004
<http://cs3-hq.oecd.org/scripts/hpv/> (accessed Jun. 2006)
- 13) 株式会社化合物安全性研究所. イソブタナールのラットにおける 90 日間反復経口投与毒性試験. (厚生労働省委託試験) (2004).
- 14) 日本香料工業会. 食品用香料及び天然添加物の化学的安全性確保に関する研究(日本における食品香料化合物の使用量実態調査). 平成 14 年度厚生労働科学研究報告書.
- 15) Stofberg J, Grundschober F. Consumption ratio and food predominance of flavoring materials. *Perfumer & Flavorist*. (1987) 12: 27-56.
- 16) The forty-ninth meeting of JECFA. Safety evaluation of certain food additives and contaminants. Saturated aliphatic acyclic branched-chain primary alcohols, aldehydes, and acids. WHO Food Additives Series 40. (1998).

香料構造クラス分類 (イソプタナール)

YES : → , NO :→

