

(案)

添加物評価書

ネオテーム

2006年9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
○ ネオテームを添加物として定めることに係る食品健康影響評価に関する審議結果	2
1. はじめに	2
2. 背景等	2
3. 添加物指定の概要	2
4. 名称等	2
5. 安全性	3
(1) 体内動態	3
①非臨床データ	3
②臨床データ	7
(2) 毒性	9
①反復投与毒性試験	9
②繁殖試験	11
③催奇形性試験	12
④発がん性試験	13
⑤抗原性試験	13
⑥遺伝毒性試験	13
⑦一般薬理試験	14
⑧ラット嗜好性試験	15
⑨ネオテーム分解物の安全性試験	15
⑩ヒトにおける知見	16
⑪アスパルテームに関する評価	17
6. 国際機関等における評価	18
(1) オーストラリア／ニュージーランド（ANZFA）における評価（2001）	18
(2) 米国食品医薬品局（FDA）における評価（2002）	18
(3) フランス食品衛生安全局（AFSSA）における評価（2004）	18
(4) JECFA における評価（2003）	19
7. 一日摂取量の推計等	19
8. フェニルアラニン摂取量に関する考察	20
9. 評価結果	20
・ 表 ネオテーム関連化合物一覧	22
・ 図 1 ネオテームの推定代謝経路	24
・ 図 2 ネオテームの分解経路（苛酷条件下）	25
・ 引用文献	25
・ ネオテーム及び関連化合物の安全性試験結果	34

〈審議の経緯〉

平成17年1月31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2月3日	第80回食品安全委員会(要請事項説明)
平成17年7月22日	第23回添加物専門調査会
平成17年8月30日	第24回添加物専門調査会
平成18年1月19日	第28回添加物専門調査会
平成18年5月31日	第32回添加物専門調査会
平成18年9月7日	第158回食品安全委員会(報告)

〈食品安全委員会委員〉

平成18年6月30日まで

委員長	寺田 雅昭	
委員長代理	寺尾 允男	
	小泉 直子	本間 清一
	坂本 元子	見上 彪
	中村 靖彦	

平成18年7月1日から

委員長	寺田 雅昭	
委員長代理	見上 彪	
	小泉 直子	畑江 敬子
	長尾 拓	本間 清一
	野村 一正	

〈食品安全委員会添加物専門調査会専門委員〉

平成15年9月25日から平成17年9月30日まで

座長	福島 昭治	
座長代理	山添 康	
	井上 和秀	西川 秋佳
	今井田 克己	林 真
	江馬 眞	三森 国敏
	大野 泰雄	吉池 信男

平成17年10月1日から

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

ネオテームを添加物として定めることに係る 食品健康影響評価に関する審議結果

1. はじめに

ネオテームは、高甘味度甘味料として開発され、既存の甘味料のアスパルテームを N-アルキル化して得られるもので、その甘味度は、使用する食品の種類や配合組成によって異なるが、砂糖の 7,000～13,000 倍、アスパルテームの約 30～60 倍である^{1), 2)}。既存のものに比べ安定性に優れているとされており^{3), 4), 5), 6)}、また、通常の保存条件下ではフェニルアラニンを遊離しないとされている⁷⁾。

米国では、2002 年に甘味料及びフレーバー増強剤として一般食品分野への使用が許可されている⁸⁾。2004 年 6 月現在、オーストラリア及びニュージーランドを始め 19 ヶ国で使用が許可され、飲料を中心とした食品に甘味料及びフレーバー増強剤として使用されている。

2. 背景等

今般、ネオテームの添加物指定等について、事業者から厚生労働省に指定要請がなされたことから、厚生労働省が指定等の検討を開始するに当たり、食品安全基本法に基づき、食品安全委員会に対し、ネオテームに係る食品健康影響評価が依頼されたものである（平成 17 年 1 月 31 日、関係書類を接受）。

3. 添加物指定の概要

甘味料及び香料として使用されるネオテームについて、使用基準及び成分規格を検討した上で、新たに添加物として指定しようとするものである。

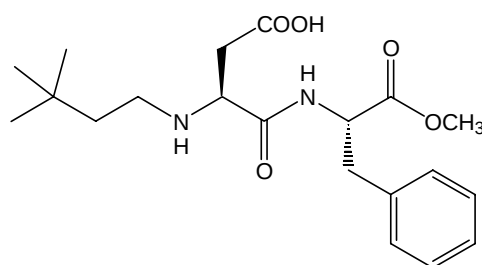
4. 名称等

名 称：ネオテーム

英 名：Neotame

化学名：N-[N-(3,3-dimethylbutyl)-L-α-aspartyl]-L-phenylalanine 1-methyl ester

構造式：



化学式：C₂₀H₃₀N₂O₅

分子量：378.46

CAS 番号：165450-17-9

性状等：白色～灰白色の粉末で、においはなく、強い甘味があり、アルコール類には溶けやすく、水にやや溶けにくい。0.5%水溶液は弱酸性（pH 5.8）を示す。

5. 安全性

（1）体内動態

①非臨床データ

ア．吸収

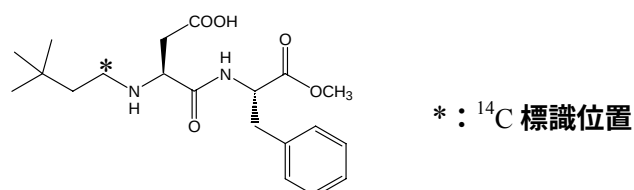
（ア）ラットにおける ^{14}C 標識ネオテーム単回投与試験

雌雄 SD ラットにネオテームを ^{14}C で標識したもの（ ^{14}C 標識ネオテーム^{※1}）を単回強制経口投与（15 mg/kg 体重（低用量）又は 120 mg/kg 体重（高用量））及び静脈内投与（15 mg/kg 体重）し、血漿中の総放射能及び濃度推移を検討した。その結果、血漿中濃度は、静脈内投与では 0.1 時間、経口投与では 0.25～0.75 時間に最大となり、最高血漿中濃度（C_{max}）及び AUC₂₄ は、投与量にほぼ対応して増加し、両パラメータ共に雄の方が雌より大きい値を示した。未変化体は、経口投与（高用量）において投与後 0.25 時間後に半数のラットにおいて検出限界をわずかに上回る程度が検出されたが、経口（低用量）及び静脈内投与では検出されなかった。また、ネオテームは投与後速やかに NC-00751^{※2}（総放射能の 80～90%）に変換され、静脈内投与では 0.1 時間、経口投与後では 0.5～0.75 時間に血漿中濃度が最大となった。NC-00751 の見かけ上の半減期は、静脈内投与では 0.3～0.6 時間、経口投与では 0.8～1.3 時間であった。NC-00751 の C_{max} 及び AUC₂₄ は、投与量にほぼ対応して増加し、両パラメータ共に雄の方が雌より大きい値を示した。経口投与後の吸収率を ^{14}C 標識体の尿中放射能排泄率の比から見積もると、24～30%であった。生物学的利用率は、経口投与後に血漿中に未変化体がほとんど認められていないことから極めて低く、これはラット体内において脱エステル化を極めて受けやすいためと考えられる^{9), 10)}。

（イ）イヌにおける ^{14}C 標識ネオテーム単回投与試験

雌雄ビーグル犬に ^{14}C 標識ネオテームを単回強制経口投与（15 mg/kg 体重（低用量）又は 120 mg/kg 体重（高用量））及び静脈内投与（15 mg/kg 体重）し、血漿

※1 ^{14}C 標識ネオテームにおける ^{14}C の標識位置



※2 ネオテーム関連化合物の化学名（一般名）及び構造式については、p.22 の表参照。

中の総放射能及び濃度推移を検討した。その結果、血漿中濃度は、静脈内投与では 0.03 時間、経口投与では 0.25～0.5 時間に最大となり、C_{max} 及び AUC₂₄ は、投与量の増加率をやや上回って増加した。経口投与後、ネオテームは半減期 0.2～0.3 時間（低用量）又は 0.4 時間（高用量）で減少した。ネオテームは、投与後速やかに NC-00751 に変換され、静脈内投与では 0.25 時間、経口投与後では 0.75～1 時間に血漿中濃度が最大となった。NC-00751 の見かけ上の半減期は、静脈内投与では 2.3 時間、経口投与では 3.4 時間（高用量）であった。NC-00751 の C_{max} 及び AUC₂₄ は、投与量の増加率を上回って増加する傾向にあった。静脈内投与後、ネオテームの全身クリアランスは 26～32 mL/min/kg、分布容積は約 1 L/kg であった。全身クリアランスが肝血漿流量（18 mL/min/kg）を上回ることから肝臓以外での代謝が示唆され、また分布容積の値から組織内へも一部分布することが示唆された。経口投与後の吸収率を ¹⁴C 標識体の尿中放射能排泄率の比から見積もると、低用量で 32～34%、高用量で約 47% であった。生物学的利用率は、低用量で約 8%、高用量で 19～32% と推定された¹¹⁾。

イ．分布

（ア）器官内及び組織内濃度

有色の雄ラットに ¹⁴C 標識ネオテーム（15 mg/kg 体重）を単回強制経口投与し、投与 48 時間後までの組織中濃度を測定した。その結果、ラットの消化管、リンパ節、前立腺及び副腎を除く各組織中放射能濃度は、経口投与 1 時間後に最大となり、肝臓、腎臓及び膀胱では、血漿中の放射能濃度よりも高濃度であった。その他の組織では、放射能濃度は血漿中の濃度を大きく下回った。消化管を除いて組織内の放射能濃度は、その後速やかに減少した¹²⁾。

（イ）胎盤及び胎児への移行性

妊娠 15 日の雌ラットに ¹⁴C 標識ネオテーム（15 mg/kg 体重）を単回強制経口投与し、胎児移行を全身オートラジオグラフィーにより検討した。その結果、投与後 0.5 及び 2 時間では、胎盤において他の末梢組織や血管内における濃度と同程度の低濃度の放射能が検出されたが、胎児への放射能の移行は認められなかった。投与後 24 時間では、胎児、胎盤及びその他の組織においても放射能は検出されず、特異的に蓄積した組織は認められなかった¹³⁾。

（ウ）血漿中のタンパクとの結合

イヌ及びヒト血漿中におけるタンパク結合率を ¹⁴C 標識ネオテーム（イヌ 1～100 µg/mL、ヒト 10～1,000 ng/mL）を用いて *in vitro* 遠心限外ろ過法により検討した。その結果、ネオテームのタンパクへの結合は速く、10 分以内に平衡状態に達した。イヌの血漿中におけるタンパク結合率は、ネオテーム濃度 1～10 µg/mL で 84～92%、100 µg/mL で 68～75% であった。ヒトの血漿中では、タンパク結合率

は 94～98%であり、ヒトアルブミンとの結合率は 80～81%、 α_1 -酸性糖タンパク質との結合率は 8～14%であった¹⁴⁾。

(エ) 血球への分配

¹⁴C 標識ネオテームを用い、ラット及びビーグル犬における血球中放射能濃度を測定した。その結果、イヌでは、静脈内投与 (15 mg/kg 体重) 後では血漿中放射能の 50%強、経口投与 (15、120 mg/kg 体重) 後では血漿中放射能の約 27%、約 40%であった。ラットでは、赤血球中濃度は、全般的に低かった^{11), 12)}。

ウ. 代謝

本物質の代謝経路は、主として脱エステル化により、メタノールと NC-00751 に代謝され、また NC-00751 は、その一部がペプチド又はアミド結合の加水分解により NC-00754 へと代謝されると共に、一部は酸化された後、グルクロン酸又はカルニチンによる抱合を受けると推定される。(図 1 参照)

(ア) ラットにおける代謝 (¹⁴C 標識ネオテーム投与)

血漿中では、主要代謝物は NC-00751 であり、経口投与後では未変化体はほとんど認められなかった⁹⁾。尿中では、未変化体はほとんど検出されず、主要代謝物は NC-00751 であり、経口投与において投与量の 5.0～7.0%、静脈内投与では雄で投与量の 31.1%、雌で 26.4%であった。その他、G2 (グルクロン酸抱合体)、NC-00754 を含む 4 種以上の代謝物が尿中に検出されたが、いずれも投与量の 1.6% 以下であった¹⁰⁾。また、15 mg/kg 体重を 8 時間間隔で 2 回経口投与したラットの雌の尿中から、NC-00784 (カルニチン抱合体) が検出された¹⁵⁾。糞中では、未変化体は検出されず、主要代謝物は NC-00751 であり、経口投与において投与量の約 70～78%、静脈内投与では投与量の約 51～52%であった。その他、NC-00754 と Component 4 が検出され、それぞれ投与量の 0.8～2.5%、0.7～1.2%であった¹⁰⁾。胆汁中では、主要代謝物は NC-00751 であり、胆汁中放射能の 92.9% (投与量の 4.7%) を占めた¹⁶⁾。

(イ) イヌにおける代謝 (¹⁴C 標識ネオテーム投与)

血漿中では、経口投与後、未変化体及び NC-00751 が認められた。尿中では、未変化体はわずかであり、主要代謝物は NC-00751 で、経口投与において投与量の約 6～9%、静脈内投与では投与量の約 19～20%であった。その他、G2 (投与量の約 5%)、NC-00754 (投与量の 0.4～2%) 等が検出された。糞中では、未変化体は検出されず、主要代謝物である NC-00751 は経口投与において投与量の約 62～74%、静脈内投与では投与量の約 42～43%であった¹¹⁾。

(ウ) ラット肝における生体異物代謝酵素活性等

雌雄ラットにネオテーム (0、100、300、1,000 mg/kg 体重/日) を 14 日間強制

経口投与した。陽性対照としてフェノバルビタール(75 mg/kg 体重/日)を用いた。その結果、1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄において、p-ニトロフェノール UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ (p-ニトロフェノール UDP-GT) 活性が低下したが、過去の対照群における背景データの範囲内であった。その他、ミクロゾームタンパク質含量、チトクローム P450 含量、細胞質非タンパク性チオール含量及び各種酵素活性等については、投与による影響は認められなかった¹⁷⁾。

以上から、本物質は生体異物代謝酵素系に特段重要な影響を及ぼすものではないと考えられた。

(エ) 人工胃液及び人工腸液における安定性

ネオテーム (50 µg/mL) を人工胃液 (+/-ペプシン) 及び人工腸液 (+/-パンクレアチン) に添加し、37°C、120 分間インキュベーションした時の安定性を調べた。その結果、ネオテームはペプシンの有無にかかわらず安定であったが、パンクレアチンを含む人工腸液中では 15 分以内に完全に NC-00751 に加水分解された。パンクレアチンを含まない人工腸液中では比較的安定で、NC-00751 に加水分解された量は極わずか (120 分後における総放射能の 1~2%) であった¹⁸⁾。

エ. 排泄

(ア) ラットにおける排泄

雌雄ラットに ¹⁴C 標識ネオテームを経口投与 (15、120 mg/kg 体重) 後、または静脈内投与 (15 mg/kg 体重) 後の尿中及び糞中排泄率等について調べた。その結果、投与後 72 時間までの尿中排泄率は、経口投与で 8.5~10.8%、静脈内投与で 34.6 及び 35.9%であり、糞中排泄率は、経口投与で 84.5~87.2%、静脈内投与で 58.1 及び 59.2%であった。投与量の 90%以上が投与後 48 時間以内に速やかに排泄され、性差は認められなかった¹⁰⁾。胆管カニュレーションを施した雄ラットに ¹⁴C 標識ネオテーム (15 mg/kg 体重) を経口投与したところ、投与後 48 時間までに投与量の約 6%が胆汁中に、5~9%が尿中に、82~87%が糞中に排泄された¹⁶⁾。

(イ) イヌにおける排泄

雌雄イヌに ¹⁴C 標識ネオテームを経口投与 (15、120 mg/kg 体重) 後、または静脈内投与 (15 mg/kg 体重) 後の尿中及び糞中排泄率等について調べた。その結果、投与後 72 時間までの尿中排泄率は、経口投与で 13~20%、静脈内投与で 40~43%であり、糞中排泄率は、経口投与で 72~83%、静脈内投与で 53~54%であった。投与量の 80%以上が投与後 48 時間以内に尿中及び糞中に排泄された¹¹⁾。

オ. その他

ネオテームの主要代謝物である NC-00751 の体内動態は以下のとおり。(図 1 参照)

(ア) ラットにおける ^{14}C 標識 NC-00751 単回経口投与試験

雌雄ラット及び胆管カニュレーションを施した雄ラットに NC-00751 を ^{14}C で標識したもの (^{14}C 標識 NC-00751^{※3}) (15 mg/kg 体重) を単回強制経口投与し、ラットにおける ^{14}C 標識体を用いた吸収・分布・代謝・排泄試験が実施された。血漿中の放射能濃度は低く、最高で約 0.1 μg 当量 (NC-00751) /mL であり、4～8 時間後に、検出限界 (約 0.03 μg 当量/mL) 以下に低下した。投与後 0.5 及び 2 時間における血漿中の主放射性成分は、NC-00751 であり、総放射能の 59～78% を占めた。胆汁、尿及び糞中においても主放射性成分は NC-00751 であり、それぞれ投与量の 1～2%、0.8～0.9% 及び 75～82% に相当した。投与後 72 時間までの尿及び糞中への排泄は、雌雄ラットにおいて、それぞれ投与量の 1～2% 及び 99～101% であった。投与後 48 時間以内に投与量のほぼ全量 (100～103%) が尿及び糞に排泄された。胆管カニュレーションを施した雄ラットにおいて放射能の胆汁、尿及び糞中への排泄率は、それぞれ、約 2%、約 2% 及び約 92% であった¹⁹⁾。

(イ) 血漿中のタンパクとの結合

イヌ及びヒト血漿中におけるタンパク結合率を ^{14}C 標識 NC-00751 (ラット 100～10,000 ng/mL、イヌ 1～100 μg /mL 及びヒト 50～5,000 ng/mL) を用いて *in vitro* 遠心限外ろ過法により検討した。その結果、血漿中タンパク結合率は、ラットでは 72～76%、イヌでは 46～54% であった。また、ヒトの血漿中では、タンパク結合率は 85～91% であり、ヒトアルブミンとの結合率は 29～37%、 α_1 -酸性糖タンパク質との結合率は 0.2～9% であった¹⁴⁾。

(ウ) 人工胃液及び人工腸液における安定性

NC-00751 (25 μg /mL) を人工胃液 (+/-ペプシン) 及び人工腸液 (+/-パンクレアチン) に添加し、37°C、120 分間インキュベーションした時の安定性を調べた。その結果、NC-00751 は酵素の有無にかかわらず、人工胃液中及び人工腸液中で安定であった¹⁸⁾。

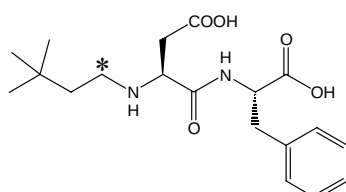
②臨床データ

ア. 血漿中濃度

(ア) 単回経口投与

健常成人男性に ^{14}C 標識ネオテーム (約 0.25 mg/kg 体重) を単回経口投与後、

※3 ^{14}C 標識 NC-00751 における ^{14}C の標識位置



* : ^{14}C 標識位置

血漿中の総放射能、未変化体及び NC-00751 の濃度推移を検討した。その結果、ネオテームは速やかに吸収され、投与後約 0.4 時間で C_{max} 95.7 ng/mL に達し、半減期 0.6 時間で消失した。NC-00751 の血漿中濃度は投与後 1 時間で C_{max} 236 ng/mL に達し、半減期は 1.5 時間であった。血漿中放射能の大部分は NC-00751 及びネオテームで占め、総放射能の $AUC_{(0-t)}$ 値のそれぞれ約 80%及び約 8%に達した。全血中の総放射能濃度は、血漿中の総放射能濃度より低く、これらの濃度とヘマトクリットより、血液中放射能の大部分が細胞成分より、むしろ血漿中に存在することが明らかになった²⁰⁾。

また、健常成人男性に非標識ネオテーム (0.1、0.25、0.50 mg/kg 体重) を単回経口投与し、未変化体及び NC-00751 の濃度推移を検討したところ、ネオテーム及び NC-00751 の C_{max} 及び AUC は、検討した濃度範囲内で投与量に対しほぼ線形性を示した²¹⁾。

(イ) 8 回反復経口投与

健常成人男性にネオテーム (0.25 mg/kg 体重) を 1 時間おきに 8 回反復経口投与し、未変化体及び NC-00751 の濃度推移を検討した。最終投与後、ネオテームの血漿中濃度は 0.35 時間で C_{max} 67.36 ng/mL に達した後、半減期 0.88 時間で低下した。NC-00751 については、0.69 時間で C_{max} 875.94 ng/mL に達した後、二相性で低下し、消失相半減期は 12.88 時間であった²²⁾。

(ウ) 14 日間反復経口投与

健常成人男女にネオテーム (0.5、1.5 mg/kg 体重/日) をカプセルとして 1 日 3 回 14 日間反復経口投与した。その結果、トラフ時の血漿中では、ネオテームは検出できなかった。一方、NC-00751 の血漿中濃度は測定可能であり、投与量に対する線形性が認められた²³⁾。

イ. 代謝

ヒトにおけるネオテームの代謝は、脱エステル化が主経路で実験動物と同様の代謝物が認められた (図 1 参照)。健常成人男性にネオテームを経口投与した後の血漿中には、主要代謝物として NC-00751 が認められたほか、未変化体が検出された^{20), 21), 22)}。健常成人男性に ¹⁴C 標識ネオテーム (約 0.25 mg/kg 体重) を単回経口投与したとき、尿中の主要代謝物は NC-00751 であり、投与後 72 時間において投与量の 23.81%に達した。未変化体は、投与量の 3.32%が検出された。その他、NC-00754、NC-00784 等も少量検出された。糞中では、未変化体は検出されず、主要代謝物は NC-00751 であり、投与後 96 時間で投与量の 52.5%を占めていた。また、NC-00754 は 4.9%であった²⁰⁾。なお、少量の未同定の代謝物が血漿、尿及び糞中に検出されたが、尿中排泄物に NC-00784 が存在することが確認されている^{20), 24)}。

ウ．排泄

(ア) 単回経口投与

健康成人男性に ^{14}C 標識ネオテーム (約 0.25 mg/kg 体重) を経口投与後、168 時間までに投与放射能の 34.3% が尿中に、63.7% が糞中に排泄された²⁰⁾。

また、非標識ネオテーム (0.1、0.25、0.50 mg/kg 体重) を単回経口投与したとき、尿中には、投与後 84 時間までに投与量の約 1% が未変化体として、約 20% が NC-00751 として尿中に排泄された。尿中排泄率及び腎クリアランスは投与量にかかわらず一定であった²¹⁾。

(イ) 8 回反復経口投与

健康成人男性にネオテーム (0.25 mg/kg 体重) を 1 時間おきに 8 回反復経口投与したとき、初回投与後 168 時間までに総投与量の約 3% が未変化体として、約 23% が NC-00751 として尿中に排泄された²²⁾。

(ウ) 製剤の生物学的同等性

ヒトにネオテームを 10 mg×2 カプセル投与と 20 mg 溶液投与したときの血漿中濃度の薬物動態パラメータを調べたところカプセル投与した場合のネオテーム及び NC-00751 の生物学的利用率は、溶液投与と同等かそれ以上であった²⁵⁾。

(2) 毒性

①反復投与毒性試験

ア．マウス 13 週間混餌投与試験

ICR マウス (各群雌雄各 20 匹) にネオテーム (0、100、1,000、4,000、8,000 mg/kg 体重/日) を 13 週間混餌投与した。4,000 mg/kg 体重/日以上 of 投与群の雌で平均赤血球容積 (MCV) の有意な低下が認められた。変動の程度は小さく、他の赤血球パラメータに影響がみられなかったことから、投与による影響ではないと考えられた。4,000 mg/kg 体重/日以上 of 投与群で肝比重量の増加、8,000 mg/kg 体重/日投与群で肝重量の増加が認められた²⁶⁾。

以上から 4,000 mg/kg 体重/日以上 of 投与群における肝比重量の増加に基づき、本試験における無毒性量 (NOAEL) は 1,003 mg/kg 体重/日^{※4}と考えられる。

イ．ラット 13 週間混餌投与及び 4 週間回復性試験

SD ラット (各群雌雄各 20 又は 25 匹) にネオテーム (0、100、300、1,000、3,000 mg/kg 体重/日) を 13 週間混餌投与し、その後、0、1,000 及び 3,000 mg/kg 体重/日投与群 (各群雌雄各 5 匹) については 4 週間回復性試験を行った。3,000 mg/kg 体

※4 摂餌量から換算した実際のネオテーム摂取量

重/日投与群の雄で最終体重、体重増加量及び摂餌量の減少が認められた。最終体重及び体重増加量の減少は摂餌量の減少に伴うものであり、それらは本物質の高濃度添加によるラットの嗜好性の低下によるものと考えられる。1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 3,000 mg/kg 体重/日投与群でアルカリホスファターゼ（ALP）の上昇が認められた。3,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で臓器重量（肝、腎、副腎、心、脾、胸腺及び前立腺）の減少、脾比重量の減少、脳及び精巣比重量の増加が認められたが、それらの変動は体重増加抑制に付随するものと考えられる。1,000、3,000 mg/kg 体重/日投与群の雌で腎の皮髄境界部石灰化が認められたが、これは性成熟と関連して雌ラットで頻繁に観察される病変であり、4 週間回復期間終了時には認められなかった²⁷⁾。

以上から 1,000 mg/kg 体重/日以上での投与群における ALP の上昇に基づき、本試験における NOAEL は 293 mg/kg 体重/日^{※4}と考えられる。

ウ．イヌ 13 週間混餌投与及び 4 週間回復性試験

ビーグル犬（各群雌雄各 4 又は 6 匹）にネオテーム（0、60、200、600、2,000/1,200 mg/kg 体重/日（2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群：14 日まで 2,000 mg/kg 体重/日））を 13 週間混餌投与し、その後 4 週間回復性試験を行った。2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群で体重増加抑制及び摂餌量の低下が認められた。体重増加抑制は摂餌量の減少に伴うものであり、摂餌量の低下は高濃度のネオテームを含む餌を忌避したこと起因していると考えられる。2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群で RBC、ヘモグロビン濃度（Hb）及びヘマトクリット値（Hct）の低下が認められた。また、200 及び 600 mg/kg 体重/日投与群の雌及び 2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群で ALP の上昇が認められた。なお、イヌ 52 週間混餌投与及び 4 週間回復性試験（後述 オの項参照）の 200 mg/kg 体重/日投与群では、ALP 上昇の程度は小さかった。600 mg/kg 体重/日投与群の雌及び 2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群で肝比重量の増加、2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群の雄で副腎比重量の増加、肺及び精巣上体重量の減少が認められたが、これらの変化は摂餌量の低下に伴う体重の変化によるものと考えられる。また、600 及び 2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群で肝細胞グリコーゲン増加が認められたが、毒性学的意義に乏しいと考えられる²⁸⁾。

以上から 200 mg/kg 体重/日以上での投与群における ALP の上昇に基づき、本試験における NOAEL は 59.7 mg/kg 体重/日^{※4}と考えられる。

エ．暴露雌ラットの児を用いた 52 週間混餌投与及び 4 週間回復性試験

SD ラット（各群雌雄各 25 匹）にネオテーム（0、10、30、100、300、1,000 mg/kg 体重/日）を交配前 4 週間と交配期間中、さらに雌には妊娠期間、授乳期間及び分娩後 21 日（離乳時）まで混餌投与した。ただし、1,000 mg/kg 体重/日投与群の母動物に対する分娩後 14～21 日の投与量は、300 mg/kg 体重/日とし、児（F₁）にも同用量のネオテーム（300 mg/kg 体重/日）を離乳時から 26～28 日（52 週間毒性試験開始

時)まで混餌投与した。その後、児(F_1) (各群雌雄各 20 匹)にネオテーム(0、10、30、100、300、1,000 mg/kg 体重/日)を 52 週間混餌投与し、その後各群雌雄各 10 匹について 4 週間回復性試験(0、100、300、1,000 mg/kg 体重/日)を行った。

300 mg/kg 体重/日投与群以上の雄で対照群と比べ興奮性を示す行動がやや高い頻度で認められたが、本所見は高齢の雄ラットで一般的に観察される所見であり、さらに長期の発がん性試験(104 週間)において同様の所見がみられなかったことから、投与に起因する影響ではないと考えられる。100 mg/kg 体重/日以上投与群の雌で体重減少及び摂餌量の低下、300 mg/kg 体重/日以上投与群の雌で体重増加量の減少が認められたが、これらの変化は嗜好性の低下を裏付けるものと考えられた。100 mg/kg 体重/日以上投与群の雌では心臓重量の低値を示したが、心臓比重量は対照群と同等であった。病理組織学的検査では、30 mg/kg 体重/日投与群の雌で下垂体腺腫の発生頻度が有意に増加したが、用量依存性はみられず、その頻度は背景データの範囲内であった²⁹⁾。

以上から、本試験において毒性を示唆する所見は認められず、本試験における NOAEL は 1,006 mg/kg 体重/日以上^{*4}と考えられる。

オ. イヌ 52 週間混餌投与及び 4 週間回復性試験

ビーグル犬(各群雌雄各 4 又は 6 匹)にネオテーム(0、20、60、200、800 mg/kg 体重/日)を 52 週間混餌投与し、その後各群雌雄各 2 匹について 4 週間回復性試験(0、200、800 mg/kg 体重/日)を行った。800 mg/kg 体重/日投与群で、摂餌量の低下、投与期間中いずれの検査時期においても ALP の有意な上昇が認められた。ALP アイソザイムは肝由来の ALP であり、ALP の増加は、回復期間中に正常値に復す可逆的な変化であった。また、肝重量、肝の病理解剖学的又は病理組織学的検査で投与による影響は認められなかった³⁰⁾。

以上から 800 mg/kg 体重/日投与群における ALP の上昇に基づき、本試験における NOAEL は 197mg/kg 体重/日^{*4}と考えられる。

②繁殖試験

SD ラット(各群雌雄各 28 匹)にネオテーム(0、100、300、1,000 mg/kg 体重/日)を F_0 の雄に交配前 10 週から計 14 週間、雌に交配前 4 週間及び F_1 離乳までの計 10~11 週間、 F_1 の雄に離乳から 15~16 週間、 F_1 の雌に離乳から F_2 離乳までの 17~20 週間混餌投与し、二世代繁殖試験を行った。

親動物(F_0 、 F_1)では、1,000 mg/kg 体重/日投与群で摂餌効率の低下が交配前期間に認められた。交配前期間に 1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で、交配前及び妊娠期間に 1,000 mg/kg 体重/日投与群の雌で、低体重及び体重増加量の減少が認められた。1,000 mg/kg 体重/日投与群の各種臓器の絶対重量の減少と相対重量の増加が認められたが、それらは動物の低体重に伴うものと考えられた。その他、性周期、交尾能、受胎能、妊娠期間、出産率、妊娠率等について、投与による影響は認められ

なかった。

児動物 (F_1 、 F_2) では、 F_1 の 300 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 1,000 mg/kg 体重/日投与群の生後 1 日の低体重、並びに F_1 の 300 mg/kg 体重/日以上投与群及び F_2 の 1,000 mg/kg 体重/日投与群の生後 21 日の低体重がみられた。 F_1 の学習能を水迷路で検査した結果、1,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で有意な水泳時間の延長が認められたが、変動は小さく、背景データの範囲内であった。その他、一般状態、出産児数、胎児生存率、性比、身体的、機能的発達等について、投与による影響は認められなかった³¹⁾。

以上から本試験において繁殖能力に影響は認められず、 F_1 の 300 mg/kg 体重/日以上投与群における生後 1 日の低体重に基づき、本試験における NOAEL は 96.5 mg/kg 体重/日^{※4}と考えられる。(本試験における NOAEL は、親動物の一般毒性に対して 299 mg/kg 体重/日^{※4}、生殖発生毒性に対して 96.5 mg/kg 体重/日^{※4}と考えられた。繁殖指標に対する影響はみられなかった。)

③催奇形性試験

ア．ラット催奇形性試験

SD ラット (各群雌 24 匹) にネオテーム (0、100、300、1,000 mg/kg 体重/日) を交配前 28 日間、交配期間及び妊娠 20 日まで混餌投与した後、妊娠 20 日に妊娠ラットを帝王切開し、胎児を調べた。母動物について、1,000 mg/kg 体重/日投与群で投与開始 1 週間の総摂餌量、低体重及び体重増加量の減少が認められたが、これらの変化は餌に対する忌避行動によるものと考えられた。妊娠率、黄体数、胎児数、胎児生存率、着床前胚死亡率及び着床後胚／胎児死亡率に投与の影響はみられなかった。胎盤重量、生存胎児の体重、外表・骨格・内部器官の形態的所見に投与による影響はみられなかった³²⁾。

以上から、本試験における母動物及び胎児に対する NOAEL は 964 mg/kg 体重/日以上^{※4}と考えられる。催奇形性は認められなかった。

イ．ウサギ催奇形性試験

ニュージーランド白色ウサギ (各群雌 20～25 匹) に、妊娠 6 日から 19 日までの 14 日間、ネオテーム (0、50、150、500 mg/kg 体重/日) を強制経口投与し、妊娠 29 日に妊娠ウサギを帝王切開し、胎児を調べた。

全胚／胎児死亡が対照群及び 500 mg/kg 体重/日投与群の各 1 母体にみられ、500 mg/kg 体重/日投与群の例は 1 個の胚のみが着床し死亡胚であった。また、500 mg/kg 体重/日投与群の 1 例に死亡、2 例に流産がみられた。これらの変化は、これらの妊娠ウサギいずれにも観察された摂餌量の著減及びそれに続く体重減少によるものと考えられた。群平均の摂餌量及び体重増加量に対照群との有意差はなかった。胎児数、胎児生存率、着床前胚死亡率及び着床後胚／胎児死亡率に投与の影響はみられなかった。胎盤重量、生存胎児の体重、外表・骨格・内部器官の形態的所見に投

与による影響はみられなかった³³⁾。

以上から、本試験における母動物に対する NOAEL は、500 mg/kg 体重/日投与群において死亡例、流産例が認められたことに基づき 150 mg/kg 体重/日、胎児に対する NOAEL は 500 mg/kg 体重/日以上と考えられる。催奇形性は認められなかった。

④発がん性試験

ア. マウス 104 週間発がん性試験

ICR マウス（対照群：雌雄各 140 匹、投与群：各群雌雄各 70 匹）にネオテーム（0、50、400、2,000、4,000 mg/kg 体重/日）を 104 週間混餌投与した。400 mg/kg 体重/日以上投与群で体重が対照群に比べて低く推移し、摂餌量が低下した。4,000 mg/kg 体重/日投与群の雌で心重量が減少したが、病理解剖学的検査において、投与に起因する影響はみられなかった。4,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で肝細胞腺腫の、雌で細気管支／肺胞腺がんの発生頻度の増加傾向がみられたが有意差はみられなかった³⁴⁾。

以上から、発がん性は認められないと考えられる。

イ. ラット *in utero* 曝露／104 週間発がん性試験

SD ラット (F₀)（対照群：雌雄各 170 匹、投与群：各群雌雄各 85 匹）にネオテーム（0、50、500、1,000 mg/kg 体重/日）を交配前 4 週間と交配期間中、雌にはさらに出産後 21 日目まで混餌投与し、得られた児 (F₁)（対照群：雌雄各 147 匹、投与群：各群雌雄 73～75 匹）に同用量のネオテームを 104 週間混餌投与した。F₁ の投与群で体重増加抑制及び摂餌量の低下が認められた。病理組織学的検査において、50 mg/kg 体重/日投与群の雄で腎腺腫の発生頻度が有意に増加したが、用量依存性が認められないことから、偶発的なものと考えられた³⁵⁾。

以上から、発がん性は認められないと考えられる。

⑤抗原性試験

モルモット皮膚感作性の有無について、CrI:(HA)BR モルモット（対照群：雌雄各 5 匹、投与群：雌雄各 10 匹）にネオテーム（0、0.4 g/匹）を接着パッチにのせ、週 1 回 6 時間を 3 週間（計 3 回）にわたり貼付し感作暴露した後、2 週間後に誘発暴露を行った。その結果、両群ともに皮膚反応は認められなかった³⁶⁾。

なお、各種動物試験及びヒトへの投与試験において、アレルギーを示唆する所見は認められていない。

⑥遺伝毒性試験

ア. 細菌を用いた復帰突然変異試験

細菌 (*Salmonella typhimurium* TA98, TA100, TA1535, TA1537, TA1538、*Escherichia coli* WP2uvrA) を用いた復帰突然変異試験 (312～10,000 µg/プレート) の結果、S9mix

の有無にかかわらず、陰性であった³⁷⁾。

イ. L5178Y マウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験

L5178Y マウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験 (100～1,000 µg/mL) において、チミジンキナーゼ遺伝子座(tk)の変異誘発について検討した結果、S9mixの有無にかかわらず、変異誘発は認められなかった³⁸⁾。

ウ. チャイニーズハムスター卵巣(CHO)由来細胞を用いた染色体異常試験

チャイニーズハムスター卵巣(CHO)由来細胞を用いた染色体異常試験 (S9mix存在下: 250～1,000 µg/mL、S9mix非存在下: 62.5～250 µg/mL)の結果、S9mixの有無にかかわらず、染色体異常の誘発は認められなかった³⁹⁾。

エ. 雌雄 ICR マウスを用いた小核試験

雌雄 ICR マウス(各群 10 匹)を用いた強制経口投与による小核試験(500、1,000、2,000 mg/kg 体重)の結果、小核の誘発は認められなかった⁴⁰⁾。

以上から、ネオテームには遺伝毒性はないものと考えられる。

⑦一般薬理試験

ア. 一般症状及び行動に及ぼす影響

ラット及びイヌを用いた 13 週間混餌投与試験において、投与に起因する一般症状及び行動に及ぼす影響はみられなかった^{27), 28)}。(「①反復投与毒性試験」の項参照)

イ. 中枢神経系に及ぼす影響

(ア) 自発運動量に及ぼす影響

ラットを用いた繁殖試験において、自発運動量に及ぼす影響を検討したところ、自発運動量に及ぼす影響は認められなかった³¹⁾。(「②繁殖試験」の項参照)

(イ) 麻酔作用に及ぼす影響

SD ラット(各群雌雄各 5 匹)にネオテーム(5、15 mg/kg 体重)を経口投与し、30 分後にヘキソバルビツール(雄: 150 mg/kg 体重、雌: 100 mg/kg 体重)を腹腔内投与したところ、ヘキソバルビツール誘発睡眠時間への影響はみられなかった⁴¹⁾。

(ウ) その他

ラット及びイヌを用いた 13 週間混餌投与試験において、中枢神経系に及ぼす影響は認められなかった^{27), 28)}。またイヌにおいては、体温に及ぼす影響は認められなかった。(「①反復投与毒性試験」の項参照)

ウ．自律神経系に及ぼす影響

雄 Dunkin-Hartley モルモットの摘出回腸をネオテーム（0、20、60、200 ng/mL）及び NC-00751（60、200、600 ng/mL）に暴露し、アセチルコリン、ヒスタミン等の収縮薬の反応に対する作用を検討したところ、各種収縮薬誘発収縮及び回腸の緊張レベルに影響はみられず、また、試験した受容体系に対して活性化作用、協同的及び拮抗的作用を示さなかった⁴²⁾。

エ．呼吸・循環器系及び腎機能に及ぼす影響

ビーグル犬（各群雄 6 匹）にネオテーム（5、15 mg/kg 体重）を十二指腸内投与し、血圧、心拍数、呼吸数、一回呼吸量、尿中ナトリウム及びタンパク質等を測定したが影響はみられなかった⁴³⁾。

オ．消化器系に及ぼす影響

SD ラット（各群雄 10 匹）にネオテーム（5、15 mg/kg 体重）を経口投与し、約 30 分後に炭末の 5%（w/v）水懸濁液を経口投与した結果、幽門括約筋と盲腸間における炭末の移動距離に影響は認められなかった⁴⁴⁾。

⑧ラット嗜好性試験

SD ラット（各群雌雄各 14 匹）にネオテーム（0、50、150、500、1,500、5,000、15,000 ppm）を混合した餌を自由に摂取させて餌の嗜好性を検討したところ、50 ppm の雄を除く全ての投与群でネオテームを混合した餌に対する嗜好性の低下がみられ、5,000 ppm 以上の濃度では完全に忌避行動を示した⁴⁵⁾。

⑨ネオテーム分解物の安全性試験

ネオテームの分解物について各種動物試験が行われている。参考までに、図 2 に苛酷条件下におけるネオテームの分解経路を示す。

ア．単回投与毒性試験

SD ラット（各群雌雄各 10 匹）に NC-00764（0、0.6、2.0、6.0 mg/kg 体重）、NC-00777（0、0.6、2.0、6.0 mg/kg 体重）又は NC-00779（0、0.3、1.0、3.0 mg/kg 体重）を強制経口投与し、14 日間観察したところ、投与による影響は認められなかった^{46), 47), 48)}。

イ．反復投与毒性試験

SD ラット（各群雌雄各 15 匹）に NC-00764、NC-00777 及び NC-00779 の混合物（NC-00764/NC-00777/NC-00779 がそれぞれ 0.2/0.2/0.1、0.6/0.6/0.3、2.0/2.0/1.0、6.0/6.0/3.0 mg/kg 体重/日）を 4 週間混餌投与したところ、投与による影響は認められなかった⁴⁹⁾。

ウ．遺伝毒性試験

(ア) 細菌を用いた復帰突然変異試験

NC-00751 又は NC-00764 の細菌(*Salmonella typhimurium* TA98、TA100、TA102、TA1535、TA1537)を用いた復帰突然変異試験(50～5,000 µg/プレート)の結果、S9mixの有無にかかわらず、陰性であった^{50), 51)}。

NC-00777 又は NC-00779 の細菌(*Salmonella typhimurium* TA97a、TA98、TA100、TA102、TA1535)を用いた復帰突然変異試験(10～5,000 µg/プレート)の結果、S9mixの有無にかかわらず、陰性であった^{52), 53)}。

(イ) ほ乳類培養細胞(AS52/XPRT 細胞)を用いた遺伝子突然変異試験

NC-00751 又は NC-00764 のほ乳類培養細胞(AS52/XPRT 細胞)を用いた遺伝子突然変異試験(625～5,000 µg/mL)の結果、S9mixの有無にかかわらず、陰性であった^{54), 55)}。

NC-00777 又は NC-00779 のほ乳類培養細胞(AS52/XPRT 細胞)を用いた遺伝子突然変異試験(NC-00777:100～390、NC-00779:313～5,000 µg/mL)の結果、S9mixの有無にかかわらず、陰性であった^{56), 57)}。

(ウ) ICR マウスを用いた小核試験

NC-00764 (500、1,000、2,000 mg/kg 体重)のICR マウス(各群雌雄各 10 匹)を用いた小核試験の結果、小核の誘発は認められなかった⁵⁸⁾。

NC-00777 又は NC-00779 (500、1,000、2,000 mg/kg 体重)のICR マウス(各群雌雄各 10 匹)を用いた小核試験の結果、小核の誘発は認められなかった^{59), 60)}。

以上から、ネオテーム分解物(NC-00751、NC-00764、NC-00777、NC-00779)には遺伝毒性はないものと考えられる。

⑩ヒトにおける知見

ア．単回投与試験

健常成人男子(各群 6 名)にネオテーム(0.1、0.25、0.5 mg/kg 体重)をミネラル水に溶解したものを単回経口投与したところ、投与に起因した異常は認められなかった⁶¹⁾。

イ．2 週間投与試験

健常成人男女(各群 12 名)にネオテーム(0、0.5、1.5 mg/kg 体重/日)を1日3回2週間反復経口投与したところ、投与に起因した異常は認められなかった²³⁾。

ウ．13 週間投与試験

健常成人男女(各群 24 名、ただし、最高用量群は各群 23 名)にネオテーム(0、

0.5、1.5 mg/kg 体重/日) を 1 日 3 回 13 週間反復経口投与したところ、投与に起因した異常は認められなかった⁶²⁾。

エ．インスリン非依存性糖尿病 (NIDDM) 患者の 2 週間三期クロスオーバー試験

インスリン非依存性糖尿病 (NIDDM) 患者 (男性 17 名、女性 17 名) にネオテーム (0、0.5、1.5 mg/kg 体重/日) を 1 日 3 回 2 週間反復経口投与する三期クロスオーバー試験を実施したところ、投与に起因した異常は認められず、血漿中グルコース及びインスリン濃度に影響を及ぼさなかった⁶³⁾。

⑪ アスパルテームに関する評価

2005 年及び 2006 年に、イタリアの私的安全性評価機関が、ラットを用いた実験でアスパルテーム投与により白血病などの発生頻度が増加したとの試験結果を公表した⁶⁴⁾、⁶⁵⁾。ネオテームと構造が類似しているアスパルテームについてこのような情報が得られたことから、これに関する詳細なデータを入手し⁶⁶⁾、評価した。

SD ラット (各群雌雄各 100～150 匹) にアスパルテーム (0、80、400、2,000、10,000、50,000、100,000 ppm；4、20、100、500、2,500、5,000 mg/kg 体重/日^{※5)} を動物が自然死するまで混餌投与したところ、400 ppm 以上の投与群の雌において、リンパ腫と白血病の総発生頻度が有意に増加した。しかし、その総発生頻度の増加には用量相関性は認められず、かつ、総発生頻度を背景データと比較すると、偶発的に雌対照群において発生頻度が低くなったことに基づく見かけ上の有意差と考えられ、さらに、発生起源の異なる腫瘍を区別して発生頻度をみた場合、有意差は認められなかった。また、対照群でもほぼ 100% に気管支肺炎 (雄 93.3%、雌 96.7%) がみられ、その他に脳腫瘍、髄膜炎、胸膜炎、心嚢炎、肝膿瘍、腎盂腎炎及び腹膜炎が少なからぬ頻度で観察されたことから、本試験では炎症に伴うリンパ球の増生に関連した腫瘍の発生を考慮すべきであり、雌におけるリンパ腫及び白血病の総発生頻度の増加と投与との関連性はないと考えられる。

また、100,000 ppm 投与群の雌で腎盂・尿管癌の発生が有意に増加していたが、これらの腫瘍は刺激性の物質によって石灰化が起り、その結果生じたものと考えられる。このような変化はラットに特異的なものであり、ヒトには外挿できないと考えられる。

その他、投与群に悪性神経鞘腫がみられたが、全体に発生頻度が低く、対照群との有意差はなかった。

以上より、本試験結果からアスパルテームによる腫瘍の誘発はないと評価した。

なお、EFSA (European Food Safety Authority) では、本試験結果について次のよ

※5 JECFA で用いられている換算値を用いて摂取量を推定⁶⁷⁾

種	最終体重 (kg)	摂餌量 (g/動物/日)	摂餌量 (g/kg 体重/日)
ラット	0.4	20	50

うに評価している。リンパ腫と白血病の総発生頻度の僅かな増加については、用量相関性がなく、背景にみられている肺の慢性炎症が主な要因である。また、主に雌の腎臓、尿管及び膀胱でみられた増殖性変化については、アスパルテム投与に特有のものではなく、カルシウム代謝のアンバランスに起因して腎盂の石灰化をきたす化学物質を高用量投与した際にみられるラット特有のものである。さらに、悪性神経鞘腫については、発生数が少なく、用量相関性もない上、腫瘍の診断が不確かである。これらのことから、本試験結果は発がん性の可能性を示唆するものではなく、アスパルテムについて再評価の必要はないとしている⁶⁸⁾。

6. 国際機関等における評価

(1) オーストラリア／ニュージーランド（ANZFA）における評価（2001）⁶⁹⁾

ネオテムについて実施された各種動物試験及びヒトへの投与試験を評価した結果、ネオテムは、実施した試験の全ての投与量において良好な忍容性を示した。高用量において体重増加抑制がみられたが、この所見は、ネオテムを混合した食餌の嗜好性低下に起因する食餌摂取量の減少に伴うものであり、毒性を示唆するものではなかった。唯一の所見は、イヌ 52 週間反復投与毒性試験における血清アルカリホスファターゼ（ALP）値の上昇であった。

毒性学的意義は不明であるが、イヌ 52 週間反復投与毒性試験において ALP 値の上昇が認められた用量を影響量とし、NOEL を 200 mg/kg 体重/日、安全係数を 100 として、一日摂取許容量（ADI）を 2.0 mg/kg 体重/日と設定した。

(2) 米国食品医薬品局（FDA）における評価（2002）⁸⁾

ネオテムについて実施された各種動物試験及びヒトへの投与試験を評価した結果、実施された試験において、毒性学的所見は認められなかった。

ラットを用いた 52 週間反復投与毒性試験において体重増加量抑制がみられた用量を影響量とし、NOEL を 30 mg/kg 体重/日、安全係数を 100 として、ADI を 0.3 mg/kg 体重/日と設定した。

(3) フランス食品衛生安全局（AFSSA）における評価（2004）⁷⁰⁾

ネオテムについて実施された各種動物試験及びヒトへの投与試験を評価した結果、実施された試験において、ネオテムは何ら毒性を惹起しなかった。

イヌの 13 週間及び 52 週間反復投与毒性試験において ALP 値の上昇がみられた用量を影響量とし、NOEL を 60 mg/kg 体重/日、安全係数を 100 として、暫定 ADI^{※6}を

※6 イヌにおける 13 週および 52 週間毒性試験において観察された血清アルカリホスファターゼ値の上昇の無影響量（NOEL）60 mg/kg 体重/日に安全係数 100 を適用し、ADI 0.6mg/kg 体重/日と設定されたが、追加試験を実施することによって、血清アルカリホスファターゼ活性の上昇から示唆される肝臓への影響の懸念を払拭できる可能性があることから、追加試験が提

0.6 mg/kg 体重/日と設定した。

(4) JECFA における評価 (2003) ^{71), 72), 73)}

ネオテームについて実施された各種動物試験及びヒトへの投与試験を評価した結果、実施された試験において、ネオテームは何ら毒性を惹起しなかった。

唯一の所見はイヌの 13 週間及び 52 週間反復投与毒性試験における血清 ALP 値の上昇であった。ALP の上昇は緩やかで可逆性であり、肝毒性を示唆するものではなかったが、再現性、統計学的有意差及び用量依存性が認められたことから、イヌの 52 週間反復投与毒性試験において ALP 値の上昇が認められた用量を影響量とし、NOEL を 200 mg/kg 体重/日、安全係数を 100 として、ADI を 0-2 mg/kg 体重/日と設定した。

7. 一日摂取量の推計等

ネオテームは、甘味料として様々な食品に使用されることが推定される。

平成 13 年国民栄養調査成績の食品群別摂取量 (総数) ⁷⁴⁾をもとに、食品中の砂糖をすべてネオテームに置き換えた場合を仮定し、食品摂取量とネオテームの添加量から算出すると、ネオテームの推定摂取量^{※7}は 3.84 mg/ヒト/日 (体重 50kg として 0.0769 mg/kg 体重/日) となる。同様に、年齢別の食品群別摂取量より、1～6 歳は 3.54 mg/ヒト/日 (0.225 mg/kg 体重/日)、7～14 歳は 4.45 mg/ヒト/日 (0.118 mg/kg 体重/日) と推定される。また、ネオテーム摂取に伴う分解物 NC-00777、NC-00764 及び NC-00779 の一日推定摂取量^{※7}は、それぞれ、0.042 µg/kg 体重/日、0.136 µg/kg 体重/日及び 0.021 µg/kg 体重/日と推定される ^{7), 75)~91)}。

一方、平成 14 年度マーケットバスケット方式による 8 種甘味料の摂取量調査 ⁹²⁾をもとに、アスパルテームをすべてネオテームで置き換えた場合を仮定し、摂取量をアスパルテームに対するネオテームの甘味度比 40 倍^{※8}で除すると、ネオテームの推定摂取量は 0.146 mg/ヒト/日 (0.00292 mg/kg 体重/日) となる。同様に、英国 ⁹³⁾及び米国 ⁹⁴⁾のアスパルテームの平均及び 90 パーセンタイル^{※9}摂取量をもとに、甘味度比を

出されることを期待して 2 年間の期限付きの暫定 ADI とされた。

※7 平成 13 年国民栄養調査成績の食品群別摂取量 (総数) から食品毎に使用される砂糖の推定摂取量をもとに、ネオテーム添加量の目安値 (甘味の強さを官能的に判断し算出された値) を使い、食品毎に使用が想定されるネオテーム添加量を算出している。ネオテームの分解物については、算出したネオテーム添加量に各分解物の生成率を乗じて算出している。

※8 一般的な食品に使用される場合のアスパルテームの甘味度 (砂糖の 200 倍) とネオテームの甘味度 (砂糖の約 8,000 倍) を基に算出した値 (8000/200=40) 。

※9 パーセンタイル値とは、計測値を小さい順に並べたときに、計測値の個数が任意のパーセントの位置にある測定値。例) 1,000 個の測定値における 10 パーセンタイル値とは、計測値の小さい方から 10%(100 番目)に位置する計測値をさす。

31^{※10}として算出すると、ネオテームの平均及び 90 パーセンタイル推定摂取量は、英国で 0.01 及び 0.05 mg/kg 体重/日、米国で 0.04 及び 0.10 mg/kg 体重/日となる。

なお、ネオテームは、フレーバー増強剤（香料）として、様々な食品に甘味の発現しない低濃度（閾値（4.1 ppm）以下）で使用されることが推定されるが、香料として使用される量は、甘味料として使用する量と比較して著しく少ないと推定され、また、既に甘味料としてネオテームが使用されている食品においては、香料として使用することはないと考えられることから、上記の一日推定摂取量には、香料としての一日推定摂取量が包括されると考えられる。

8. フェニルアラニン摂取量に関する考察

ネオテームは、通常の保存条件下ではフェニルアラニンを遊離しない⁷⁾ことから、ネオテーム摂取によってフェニルアラニンの摂取量が増加するリスクは無視できると考えられる。

仮に、ネオテームがすべてフェニルアラニンに変換されると想定した場合、国民栄養調査⁷⁴⁾をもとにした一日推定摂取量から、わが国におけるフェニルアラニンの推定摂取量を算出すると、成人で 1.68 mg/ヒト/日（0.034 mg/kg 体重/日）、1～6 歳で 1.55 mg/ヒト/日（0.098 mg/kg 体重/日）となり、フェニルケトン尿症患者の摂取目安量⁹⁵⁾（1～3 歳で 40～20 mg/kg 体重/日、3 歳以上で 35～15 mg/kg 体重/日）の 0.7%以下に相当する。

同様に、米国の 90 パーセンタイルネオテーム一日摂取量から推定されるフェニルアラニンの暴露量は、成人では 2.64 mg/ヒト/日であり、健常者が食事から摂取するフェニルアラニンの量 2.5～10 g/日と比較すると、ネオテーム摂取から推定される暴露量はごく微量であると考えられる。また、体重 20 kg 児では 1.50 mg/ヒト/日となり、体重 20 kg のフェニルケトン尿症児のフェニルアラニン一日摂取量（0.4～0.6 g/日）の 0.4%以下に相当する⁸⁾。これら比較に基づき、米国 FDA はネオテーム摂取に由来するフェニルアラニンの摂取量は、安全性上何ら問題ないと結論している。

9. 評価結果

ネオテームの各種動物試験やヒトへの投与試験データを評価した結果、催奇形性、遺伝毒性及び発がん性はなく、本物質の摂取による主な影響は、高用量投与群でみられた体重増加抑制と血清アルカリフォスファターゼ（ALP）の上昇であった。このうち、イヌやラットで認められた ALP の上昇については、他の酵素活性は変動せず、かつ、病理組織学的検査等においても投与による影響は認められなかったが、ヒトへの影響を必ずしも完全に否定できるわけではないという安全サイドに立った

※10 米国及び英国におけるアスパルテームの一日摂取量を基に算出した値。一番多い用途である炭酸飲料への平均的な添加量（アスパルテーム 550～600 ppm、ネオテーム 17 ppm）の比から算出している（550/17=31）。

考え方により、毒性影響と評価した。ただし、イヌ 13 週間混餌投与試験では、200 mg/kg 体重/日以上投与群でみられた ALP の上昇を根拠に NOAEL 59.7 mg/kg 体重/日が得られたが、同様の方法でさらに長期間投与したイヌ 52 週間混餌投与試験では、200 mg/kg 体重/日投与群で ALP の上昇は認められなかったこと及び本物質には蓄積性がないことから、イヌ 13 週間混餌投与試験の 200 mg/kg 体重/日投与群でみられた ALP の上昇は一過性のものであり、ADI 設定にあたっては本試験の NOAEL は考慮しないと評価した。

一方、体重増加抑制については、本物質を高濃度に飼料へ添加したことによる実験動物の嗜好性の低下に起因した摂餌量の減少によるものと判断し、毒性影響とは評価しなかった。ただし、ラットを用いた二世世代繁殖試験でみられた授乳初期の F₁ 児動物における低体重については、親動物に嗜好性の低下はみられず、新生児の成長は母乳に依存していることから、本試験の児の低体重を毒性影響と評価した。

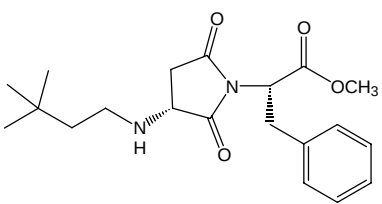
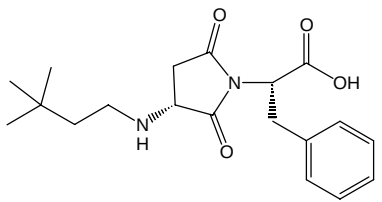
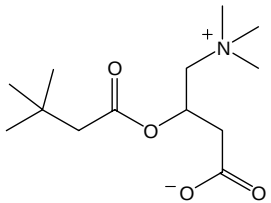
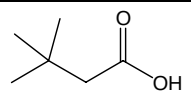
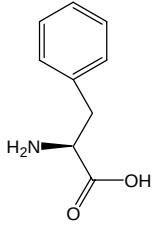
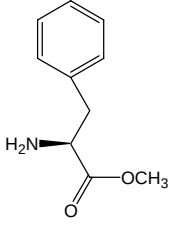
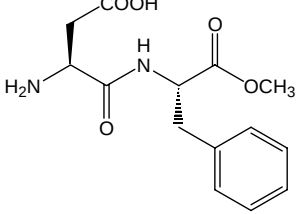
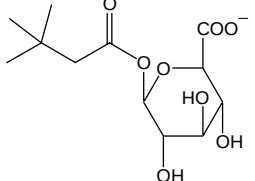
以上のことから、ネオテームの NOAEL は、ラットを用いた二世世代繁殖試験における F₁ 児動物の低体重を根拠に NOAEL 96.5 mg/kg 体重/日と考えられることから、本物質の ADI は、安全係数を 100 として 1.0 mg/kg 体重/日と評価した。

なお、限られたデータではあるが、本物質の分解物においても、生体にとって特段問題となるような影響は認められていない。

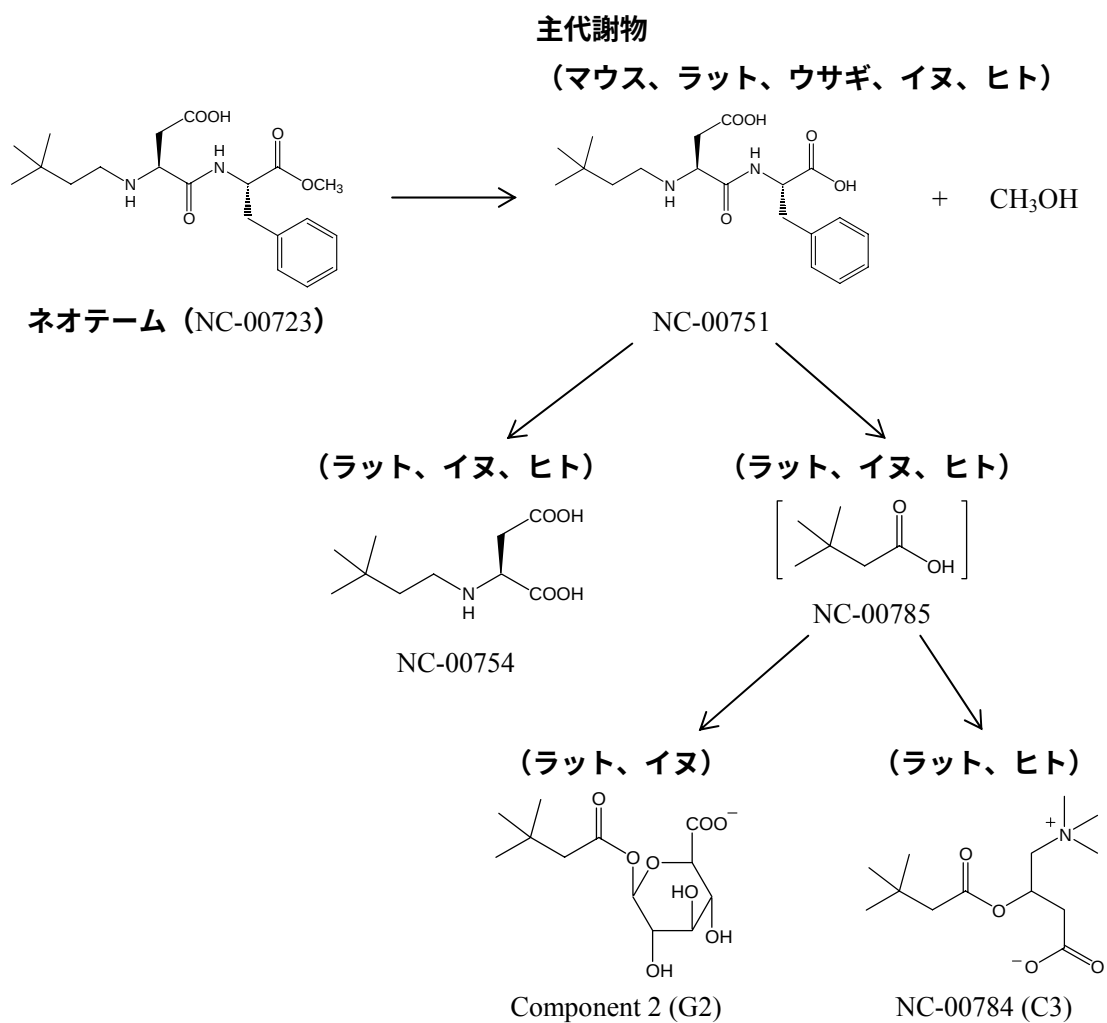
ADI	1.0 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	二世世代繁殖試験
(動物種)	ラット
(投与方法)	混餌投与
(NOAEL 設定根拠所見)	F ₁ 児動物の低体重
(NOAEL)	96.5 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

【表 ネオテーム関連化合物一覧】

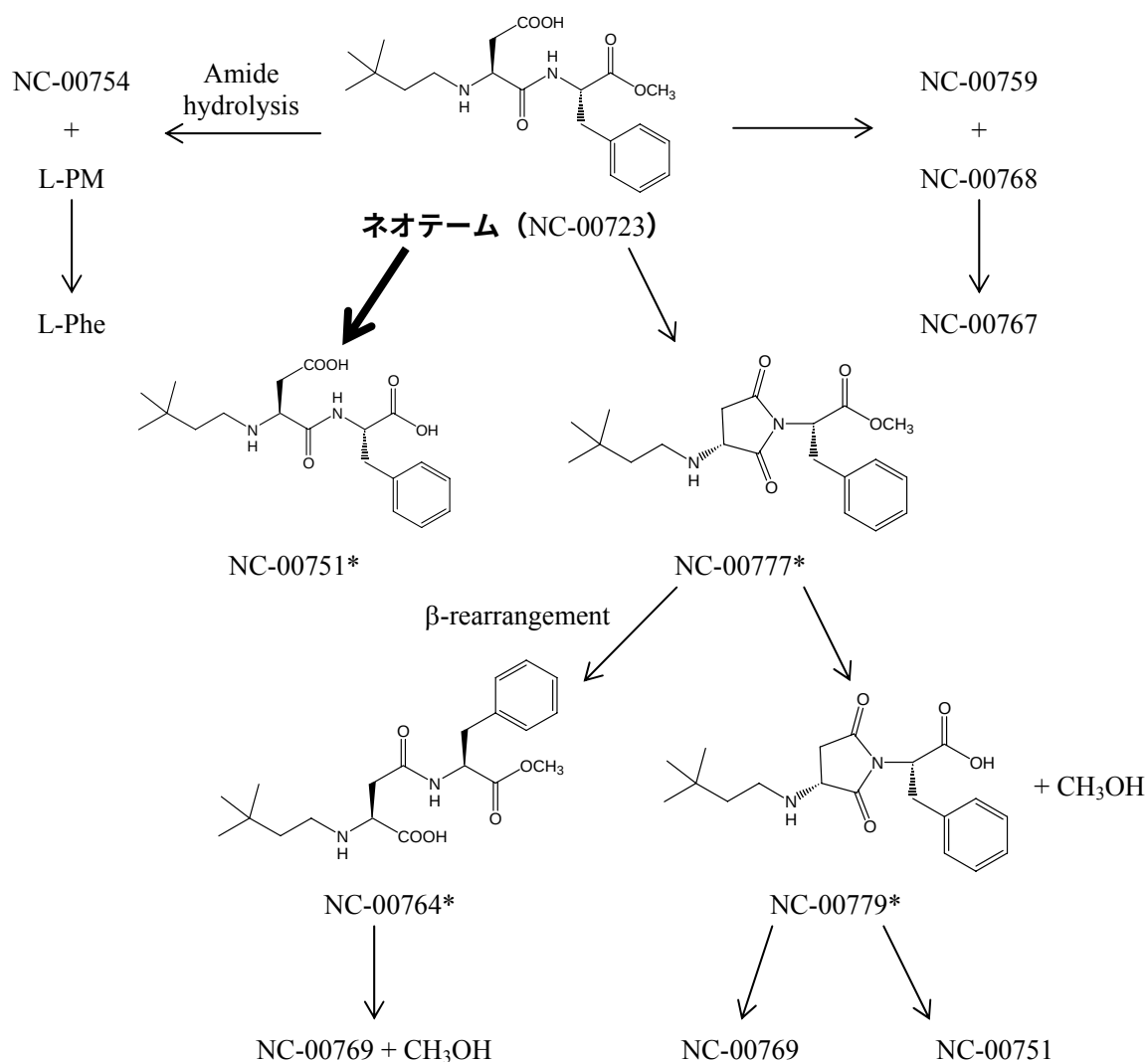
名 称	化学名（一般名）	構 造 式
ネオテーム (NC-00723)	Neoteme N-[N-(3,3,-dimethylbutyl)-L- α -aspartyl]- L-phenylalanine 1-methyl ester N-[N-(3,3-ジメチルブチル)-L- α -アスパルチル]- L-フェニルアラニン 1-メチルエステル	
NC-00751	N-[N-(3,3,-dimethylbutyl)-L- α -aspartyl]- L-phenylalanine N-[N-(3,3-ジメチルブチル)-L- α -アスパルチル]- L-フェニルアラニン	
NC-00754	N-(3,3,-dimethylbutyl)-L- α -aspartic acid N-(3,3-ジメチルブチル)-L-アスパラギン酸	
NC-00759	3,3,-dimethylbutylamine 3,3-ジメチルブチルアミン	
NC-00764	N-[N-(3,3,-dimethylbutyl)-L- β -aspartyl]- L-phenylalanine 1-methyl ester N-[N-(3,3-ジメチルブチル)-L- β -アスパルチル]- L-フェニルアラニン 1-メチルエステル	
NC-00767	N-fumaryl-L-phenylalanine N-フマリル-L-フェニルアラニン	
NC-00768	N-fumaryl-L-phenylalanine 1-methyl ester N-フマリル-L-フェニルアラニン 1-メチルエ ステル	
NC-00769	N-[N-(3,3,-dimethylbutyl)-L- β -aspartyl]- L-phenylalanine N-[N-(3,3-ジメチルブチル)-L- β -アスパルチル]- L-フェニルアラニン	

名 称	化学名（一般名）	構 造 式
NC-00777	N-[N-(3,3,-dimethylbutyl)-L-aspartimide]- L-phenylalanine 1-methyl ester N-[N-(3,3-ジメチルブチル)-L-アスパルチミド- L-フェニルアラニン 1-メチルエステル	
NC-00779	N-[N-(3,3,-dimethylbutyl)-L-aspartimide]- L-phenylalanine N-[N-(3,3-ジメチルブチル)-L-アスパルチミド- L-フェニルアラニン	
NC-00784 (C3)	3,3-dimethylbutanoyl-L-carnitine 3,3-ジメチルブタノイル-L-カルニチン	
NC-00785	3,3-dimethylbutanoic acid 3,3-ジメチルブタン酸	
L-Phe	L-phenylalanine L-フェニルアラニン	
L-PM	L-phenylalanine methyl ester L-フェニルアラニンメチルエステル	
アスパルテーム (APM)	Aspartame α -L-aspartyl-L-phenylalanine methyl ester α -L-アスパルチル-L-フェニルアラニンメチル エステル	
Component 2 (G2)	β -glucuronide 3,3-dimethylbutanoic acid (グルクロン酸抱合体)	

【図 1 ネオテームの推定代謝経路】 10), 11), 15), 20), 24), 33), 34)



【図2 ネオテームの分解経路（苛酷条件下）】⁷⁾



* 現実的な保存条件下（pH3.2, 20°C, 8 w）における分解物

【引用文献】

- 1) Ziegler J. Study of sweetness potency of NC-00723 compared to aspartame in water and flavor profile of NC-00723. (1997) Study number (NP 97-019). Unpublished report from Duke University, Durham, NC, U.S.A.
- 2) Parkash I, Corliss G, Ponakala R, Ishikawa G. Neotame: the next-generation sweetener. *Food Technology* (2002) 56:36-40.
- 3) Donovan P. Stability comparison of neotame and aspartame in 1% milk subjected to ultra high temperature pasteurization. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 4) Brahmabhatt DV. Comparative study of neotame (NC-00723, NTM) and aspartame

- (APM) stability in plain yogurt during processing through 8 weeks of storage. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 5) Gerlat P. Interaction of yogurt cultures with neotame (NC-00723, NTM) and aspartame (APM). (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
 - 6) Brahmbhatt DV. Comparative study of neotame (NC-00723) and aspartame (APM) in yellow cake. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
 - 7) Lui PY. Twenty-six week stability study of NC-00723 in mock beverages. (1999) Study number (NP96-001). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
 - 8) U.S. FDA. Food additives permitted for direct addition to food for human consumption; neotame. Federal Register Vol.67, No.131 (2002) : 45300-45310.
 - 9) Hawkins DR, Kirkpatrick D, Aikens PJ, Saxton JE. NC-00723: pharmacokinetics of single doses in the rat after oral and intravenous administration. (1997) Study number (PCR 1028). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
 - 10) Kirkpatrick D, Aikens PJ, Nicholson J, Saxton JE. ^{14}C -NC-00723: metabolism in the rat. (1997) Study number (PCR 1027). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
 - 11) Kirkpatrick D, Aikens PJ, Nicholson J, Saxton JE, Harris K. ^{14}C -NC-00723: metabolism and pharmacokinetics in the dog. (1997) Study number (PCR 1029). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
 - 12) Hawkins DR, Kirkpatrick D, Aikens PJ, Saxton JE. ^{14}C -NC-00723: tissue distribution in the rat. (1995) Study number (PCR 0959). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
 - 13) Hawkins DR, Kirkpatrick D, Aikens PJ, Beeby TL. ^{14}C -NC-00723 determination distribution in pregnant and non-pregnant rats by whole-body autoradiography. (1996) Study number (PCR 1031). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
 - 14) Kirkpatrick D, Aikens PJ, Saxton JE. ^{14}C -NC-00723 and ^{14}C -NC-00751: Studies of plasma protein binding *in vitro* (Rat, Dog and Human). (1997) Study number (PCR 1208). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
 - 15) Kirkpatrick D, Aikens PJ, Harris KE. ^{14}C -NC-00723: metabolite isolation from the rat. (1998) Study number (PCR 1214). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
 - 16) Hawkins DR, Kirkpatrick D, Aikens PJ, Saxton JE. ^{14}C -NC-00723: Metabolism in the

- rat pilot investigation. (1995) Study number (PCR 0957). Unpublished report from Huntingdon Research Centre Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 17) Hall M. NC-00723: effect on hepatic xenobiotic metabolising enzyme activities in rats by dietary administration for 14 days. (1997) Study number (PCR 1032). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 18) Kirkpatrick DK, Aikens PJ, Hobbs GR. NC-00723 and NC-00751: stability in simulated gastric and intestinal fluid. (1998) Study number (PCR 1218). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 19) Hawkins DR, Kirkpatrick D, Shaw D, Bennett S. ¹⁴C-NC-00751: metabolism in the rat. (1996) Study number (PCR 1119). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 20) Holt PR, Kirkpatrick D. A pharmacokinetic study of [¹⁴C] NC-00723 in healthy male subjects. (1997) Study number (PCR 1039). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 21) Weston IE, Azzam SM, Gao X. Assessment of the dose-related pharmacokinetic profile of NC-00723 in solution administered to healthy male subjects. (1997) Study number (PCR 1111). Unpublished report from Harris Laboratories, Inc., Lincoln, NE, U.S.A.
- 22) Kisicki JC, Combs ML, Gao X. Effect of repeated ingestion of NC-00723 in solution administered in healthy male subjects. (1998) Study number (PCR 1145). Unpublished report from Harris Laboratories, Inc., Lincoln, NE, U.S.A.
- 23) Kisicki JC, Combs ML, Gao X. Two-week tolerance study of NC-00723 administered to healthy male and female subjects. (1998) Study number (PCR 1113). Unpublished report from Harris Laboratories, Inc., Lincoln, NE, U.S.A.
- 24) Harry J, Aikens PJ. An investigation of a urinary metabolite in healthy male subjects after administration of [¹⁴C/¹³C]-NC-00723. (1998) Study number (PCR 1215). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 25) Weston IE, Combs ML, Gao X. A comparison of the pharmacokinetic profile of NC-00723 in solution and capsules administered to healthy subjects. (1998) Study number (PCR 1112). Unpublished report from Harris Laboratories, Inc., Lincoln, NE, U.S.A.
- 26) Thomford PJ, Carter JL. Thirteen week dietary range-finding study of NC-00723 in mice. (1995) Study number (PCR 0989). Unpublished report from Hazleton Wisconsin Inc., Madison, WI, U.S.A.
- 27) Mitchell DJ, Brown MP. NC-00723: toxicity study by dietary administration to CD rats for 13-weeks followed by a 4-week reversibility period. (1995) Study number (PCR 0988). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye, Suffolk, England, U.K.
- 28) Thomford PJ, Saunders WJ. 13 week dietary toxicity study of NC-00723 in dogs

- followed by a 4 week reversibility period. (1995) Study number (PCR 0990). Unpublished report from Hazleton Wisconsin Inc., Madison, WI, U.S.A.
- 29) Mitchell DJ, Brown MP. NC-00723: 52-week toxicity study by dietary administration to CD rats with exposure *in utero* and followed by a 4-week reversibility period. (1997) Study number (PCR 1011). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye, Suffolk, England, U.K.
 - 30) Thomford PJ, Carter JL. 52-week dietary toxicity study of NC-00723 in dogs followed by a 4-week reversibility period. (1997) Study number (PCR 1017). Unpublished report from Covance Laboratories Inc., Madison, WI, U.S.A.
 - 31) Willoughby CR. NC-00723: two generation reproductive study by dietary administration to CD rats. (1997) Study number (PCR 1001). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye, Suffolk, England, U.K.
 - 32) Willoughby CR. NC-00723: dietary teratology study in the rat. (1996) Study number (PCR 0999). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye, Suffolk, England, U.K.
 - 33) Willoughby CR. NC-00723: teratology study in the rabbit by gavage. (1996) Study number (PCR 1023). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye, Suffolk, England, U.K.
 - 34) Thomford PJ, Carter JL. 104-week dietary carcinogenicity study with NC-00723 in CD-1 mice. (1997) Study number (PCR 1014). Unpublished report from Covance Laboratories Inc., Madison, WI, U.S.A.
 - 35) Mitchell DJ, Brown MP. NC-00723 oncogenicity study by dietary administration to CD rats with exposure *in utero*. (1997) Study number (PCR 1000). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye, Suffolk, England, U.K.
 - 36) Sorenson SR. Dermal sensitization study of NC-00723 in guinea pigs - closed patch technique. (1999) Study number (PCR1213). Unpublished report from Covance Laboratories Inc., Madison, WI, U.S.A.
 - 37) Riccio ES. *Salmonella-escherichia coli*/microsome plate incorporation assay of NC-00723. (1994) Study number (PCR 0963). Unpublished report from SRI International, Menlo Park, CA, U.S.A.
 - 38) Rudd CJ. L5178Y mouse lymphoma (MOLY) cell *tk+/-*→*tk-/-* gene mutation assay with NC-00723. (1994) Study number (PCR 0965). Unpublished report from SRI International, Menlo Park, CA, U.S.A.
 - 39) Winegar RA. Measurement of chromosomal damage in Chinese hamster ovary (CHO) cells treated with NC-00723. (1994) Study number (PCR 0964). Unpublished report from SRI International, Menlo Park, CA, U.S.A.
 - 40) Garrett SL, Kier LD, Carbone LA, McAdams JG. Mouse bone marrow micronucleus assay of NC-00723. (1997) Study number (PCR 1026). Unpublished report from

Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.

- 41) Atterson PR. NC-00723: assessment of hexobarbital sleeping time in rats (oral administration). (1997) Study number (PCR 1168). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 42) Atterson PR. NC-00723 and NC-00751: effects on the isolated guinea-pig ileum. (1997) Study number (PCR 1170). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 43) Algate CM. NC-00723: cardiovascular, respiratory and renal evaluation in the anaesthetized dog following intraduodenal administration. (1997) Study number (PCR 1167). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 44) Atterson PR. NC-00723: charcoal propulsion test in rats (oral administration). (1997) Study number (PCR 1169). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Huntingdon, Cambridgeshire, England, U.K.
- 45) Nicholls IM. NC-00723: dietary preference feasibility study. (1997) Study number (PCR 1132). Unpublished report from Huntingdon Life Sciences Ltd., Eye, Suffolk, England, U.K.
- 46) Bechtel CL. Single gavage dose study in rats with NC-00764. (1998) Study number (PCR 1134). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 47) Bechtel CL. Single gavage dose study in rats with NC-00777. (1998) Study number (PCR 1189). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 48) Bechtel CL. Single gavage dose study in rats with NC-00779. (1998) Study number (PCR 1199). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 49) Lemen JK. Four week dietary study of NC-00764/NC-00777/NC-00779 mixture in rats. (1998) Study number (PCR 1186). Unpublished report from Monsanto Safety Evaluation-Newstead, St. Louis, MO, U.S.A.
- 50) Curtiss SW, McAdams JG, Kier LD. Ames/*salmonella* assay of NC-00751. (1997) Study number (PCR 1137). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 51) Curtiss SW, McAdams JG, Kier LD. Ames/*salmonella* assay of NC-00764. (1998) Study number (PCR 1086). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 52) Balwierz PS, Bunch RT. Evaluation of the mutagenic potential of NC-00777 in the Ames *salmonella*/microsome assay. (1998) Study number (PCR 1191). Unpublished report from Monsanto Safety Evaluation-Parkway, Skokie, IL, U.S.A.

- 53) Balwierz PS, Bunch RT. Evaluation of the mutagenic potential of NC-00779 in the ames *salmonella*/microsome assay. (1998) Study number (PCR 1201). Unpublished report from Monsanto Safety Evaluation-Parkway, Skokie, IL, U.S.A.
- 54) Cabonce MA, Asbury KJ, McAdams JG, Wagner CA, Kier LD. AS52/XPRT gene mutation assay of NC-00751. (1997) Study number (PCR 1138). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 55) Cabonce M, Asbury JK, McAdams JG, Wagner CA, Kier LD. AS52/XPRT gene mutation assay with NC-00764. (1998) Study number (PCR 1087). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 56) Cabonce M, Asbury K, McAdams JG, Wagner CA, Kier LD. AS52/XPRT gene mutation assay with NC-00777. (1998) Study number (PCR 1192). Unpublished report from Monsanto Safety Evaluation-Newstead, St. Louis, MO, U.S.A.
- 57) Cabonce M, Asbury K, McAdams JG, Wagner CA. AS52/XPRT gene mutation assay with NC-00779. (1998) Study number (PCR 1202). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 58) Garrett SL, Kier LD, Carbone LA, McAdams JG. Mouse bone marrow micronucleus assay of NC-00764. (1998) Study number (PCR 1090). Unpublished report from Environmental Health Laboratory, Monsanto Company, St. Louis, MO, U.S.A.
- 59) Soelter SG, Bunch RT, Nicolette J. An evaluation of the potential of NC-00777 to induce micronucleated polychromatic erythrocytes in the bone marrow of mice (micronucleus test). (1998) Study number (PCR 1196). Unpublished report from Monsanto Safety Evaluation-Parkway, Skokie, IL, U.S.A.
- 60) Nicolette JJ, Bunch RT. An evaluation of the potential of NC-00779 to induce micronucleated polychromatic erythrocytes in the bone marrow of mice (micronucleus test). (1998) Study number (PCR 1206). Unpublished report from Monsanto Safety Evaluation-Parkway, Skokie, IL, U.S.A.
- 61) Kisicki JC, Azzam SM, Gao X. Single dose tolerance of NC-00723 in healthy male subjects. (1997) Study number (PCR 1035). Unpublished report from Harris Laboratories, Inc., Lincoln, NE, U.S.A.
- 62) Kisicki JC, Weston IE, Combs ML. Thirteen week tolerance study of NC-00723 administered to healthy adult male and female subjects. (1998) Study number (PCR 1114). Unpublished report from Harris Laboratories, Inc., Lincoln, NE, U.S.A.
- 63) Morrison DN, Combs ML, Lu M. Effect of multiple doses of NC-00723 compared to placebo on plasma glucose and insulin concentrations in non-insulin dependent diabetes mellitus (NIDDM) subjects. (1998) Study number (PCR 1115). Unpublished report from Bio-Kinetic Clinical Applications, Inc., Springfield, MO, U.S.A.
- 64) Soffritti M, Belpoggi F, Esposti DD, Lambertini L. Aspartame induces lymphomas and leukaemias in rats. *Eur. J. Oncol.* (2005) 10:107-116.

- 65) Soffritti M, Belpoggi F, Esposti DD, Lambertini L, Tibaldi E, Rigano A. First Experimental Demonstration of the Multipotential Carcinogenic Effects of Aspartame Administered in the Feed to Sprague-Dawley Rats. *Environmental Health Perspectives*. (2006) 114: 379-385.
- 66) Soffritti M, Belpoggi F. Long-term carcinogenicity bioassays to evaluate the potential biological effects, in particular carcinogenic, of aspartame administered in feed to Sprague-Dawley rats. (Protocol No.: BT 6008), Unpublished report of the European Foundation of Oncology and Environmental Sciences "B. Ramazzini". (2005)
- 67) Principles for the safety assessment of food additives and contaminants in food. World Health Organization, International Program on Chemical Safety in Cooperation with the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives, Geneva, Environmental Health Criteria 70 (1987).
- 68) Opinion of the scientific panel on food additives, flavourings, processing aids and materials in contact with food (AFC) on a request from the commission related to a new long-term carcinogenicity study on aspartame. Question number EFSA-Q-2005-122. *The EFSA Journal* (2006) 356: 1-44.
- 69) ANZFA. Inquiry report and regulatory impact statement. Permission for use of neotame. (2001)
- 70) **フランス食品衛生安全局**. French Food Safety Agency concerning the use of a sweetener, neotame, as a food additive. 199-SA-0059 (2004)
- 71) Sixty-first report of the JECFA. Evaluation of certain food additives and contaminants. WHO Technical report series 922 (2004) : 30-35.
- 72) Sixty-first meeting of the JECFA. Safety evaluation of certain food additives and contaminants. WHO Food Additives Series 52 (2004) : 85-135.
- 73) Codex Circular Letter CL 2004/44-FAC, Appendix I. (2004) : 42-44.
- 74) **国民栄養の現状 平成 13 年厚生労働省国民栄養調査結果 健康・栄養情報研究会編 第一出版株式会社 (2003)**
- 75) Ishikawa G. Study of Sweetness Levels of NC-00723 in Carbonated Soft Drink. (1997) Study number (NP96-008). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 76) Ziegler J. Study of Sweetness Levels of NC-00723 in Pasteurized Lemon Tea. (1997) Study number (NP96-022). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 77) Ziegler J. Study of Sweetness Levels of NC-00723 in Powdered Soft Drink Mix. (1997) Study number (NP96-005). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 78) Ziegler J. Study of Sweetness Levels of NC-00723 in Yellow Cake. (1998) Study number (NP97-031). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL,

U.S.A.

- 79) Ziegler J. Study of Sweetness Levels of NC-00723 in Chewing Gum. (1998) Study number (NP97-011). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 80) Ziegler J. Study of Sweetness Levels of NC-00723 in Strawberry Yogurt. (1998) Study number (NP97-035). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 81) Ziegler J. Study of Sweetness Levels of NC-00723 in Tabletop Sweetener. (1998) Study number (NP96-011). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A .
- 82) Ziegler J. Study of Sweetness of NC-00723 in Tabletop Sweetener in Coffee. (1997) Study number (NP97-022). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 83) Strong S. The stability of NC-00723 through thermal processing. (1997) Study number (NP 96-014). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 84) Gerlat P. 26-week stability and functionality study of NC-00723 in carbonated soft drinks. (1998) Study number (NP97-004). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A .
- 85) Gerlat P. 26-week stability and functionality study of NC-00723 in hot packed lemon tea. (1998) Study number (NP97-005). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A .
- 86) Gerlat P. 6-week stability and functionality study of NC-00723 in strawberry yogurt. (1998) Study number (NP97-032). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 87) Ponakala S. 26-week stability and functionality study of NC-00723 in chewing gum. (1998) Study number (NP97-016). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 88) Roefer W. Chemical stability of NC-00723 in chewing gum – 52 week final report -. (2003) Study number (NP00-002). Unpublished report from Great Lakes Chemical Corporation Albany Molecular Research Inc., Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 89) Ponakala S. Five-day stability and functionality study of NC-00723 in yellow cake. (1998) Study number (NP97-033). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company , Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 90) Ponakala S. 52-week stability and functionality study of NC-00723 in powdered soft drink mixes. (1998) Study number (NP96-006). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 91) Ponakala S. Stability and functionality study of NC-00723 in sweetened tabletop

powder 156-week final report. (2000) Study number (NP96-009). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.

- 92) 四方田千佳子、大西有希子、棚元健一、相澤博、大澤テイ子、宮崎奉之、毛利孝明、大和康博、玉那覇康二．平成 14 年度マーケットバスケット方式による 8 種甘味料の摂取量調査 日本食品化学学会 第 9 回総会・学術大会 一般講演 35 (2002) 62.
- 93) Hinson AL, Nicol WM. Monitoring sweetener consumption in Great Britain. *Food Additives and Contaminants*. (1992) 9: 669-681.
- 94) MRCA Information Services. Frequency distributions of the 14-day average daily intake of aspartame. (1993)
- 95) 北川照男、多田啓也、大浦敏明、松田一郎、青木菊麿、大和田操．フェニルケトン尿症（高フェニルアラニン血症の一部を含む）治療指針の改訂について *日本小児科学会雑誌* (1995) 99: 1535-1539.

※ 本評価書における Unpublished report とは、未発表資料をいう。

ネオテーム及び関連化合物の安全性試験結果

試験種類	動物種	試験	投与方法	動物数/群	被験物質	投与量	試験結果 〈NOAEL〉	文献
反復投与毒性	マウス	13 週間混餌投与試験	混餌	雌雄各 20 匹	ネオテーム	0、100、1,000、4,000、8,000 (mg/kg 体重/日)	4,000 mg/kg 体重/日以上 の投与群で肝比重量増加。 8,000 mg/kg 体重/日投与群で肝重量増加。 〈1,003 mg/kg 体重/日〉	26
	ラット	13 週間混餌投与及び 4 週間回復試験	混餌	雌雄各 20or25 匹	ネオテーム	0、100、300、1,000、3,000 (mg/kg 体重/日)	1,000 mg/kg 体重/日投与群雄、3,000 mg/kg 体重/日投与群において ALP 上昇。 〈293 mg/kg 体重/日〉	27
	イヌ	13 週間混餌投与及び 4 週間回復試験	混餌	雌雄各 4 or 6 匹	ネオテーム	0、60、200、600、2,000/1,200 (mg/kg 体重/日)	200、600 mg/kg 体重/日投与群の雌及び 2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群で ALP 上昇。 2,000/1,200 mg/kg 体重/日投与群で RBC、Hb、Hct の低下。 〈59.7 mg/kg 体重/日〉	28
	ラット	<i>in utero</i> 暴露/52 週間混餌投与及び 4 週間回復試験	<i>in utero</i> /混餌	親: 雌雄各 25 匹 F ₁ : 雌雄各 20 匹	ネオテーム	0、10、30、100、300、1,000 (mg/kg 体重/日)	影響なし。 〈1,006 mg/kg 体重/日以上〉	29
	イヌ	52 週間混餌投与及び 4 週間回復試験	混餌	雌雄各 4 or 6 匹	ネオテーム	0、20、60、200、800 (mg/kg 体重/日)	800 mg/kg 体重/日投与群で ALP 上昇。 〈197 mg/kg 体重/日〉	30
繁殖	ラット	繁殖試験 ^(注1)	混餌	雌雄各 28 匹	ネオテーム	0、100、300、1,000 (mg/kg 体重/日)	親動物 (F ₀ 、F ₁): 1,000 mg/kg 体重/日投与群で摂餌効率の低下が交配前期間に認められた。 児動物 (F ₁ 、F ₂): F ₁ の 300 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 1,000 mg/kg 体重/日投与群の生後 1 日の低体重、並びに F ₁ の 300 mg/kg 体重/日以上 の投与群及び F ₂ の 1,000 mg/kg 体重/日投与群の生後 21 日の低体重がみられた。 〈親動物の一般毒性に対して 299 mg/kg 体重/日、生殖発生毒性に対して 96.5 mg/kg 体重/日〉	31

(注1) F₀: 雄; 交配前～F₁ 出生まで 14 週間、雌; 交配前～F₁ 離乳まで 10～11 週間
F₁: 雄; 離乳～F₂ 出生まで 15～16 週間、雌; 離乳～F₂ 離乳まで 17～20 週間

試験種類	動物種	試験	投与方法	動物数/群	被験物質	投与量	試験結果 〈NOAEL〉	文献
催奇形性	ラット	催奇形性試験 ^(注2)	混餌	雌 24 匹	ネオテーム	0、100、300、1,000 (mg/kg 体重/日)	催奇形性は認められない。 〈964 mg/kg 体重/日以上〉	32
	ウサギ (妊娠)	催奇形性試験 ^(注3)	強制経口	20～25 匹	ネオテーム	0、50、150、500 (mg/kg 体重/日)	催奇形性は認められない。 母動物：対照群及び 500 mg/kg 体重/日投 与群の各 1 母体で全 胚／胎児死亡。500 mg/kg 体重/日投与群 で死亡1例、流産2例。 〈母動物 150 mg/kg 体 重/日、胎児 500 mg/kg 体重/日以上〉	33
発がん性	マウス	104 週間発がん性試験	混餌	対照群： 雌雄各 140 匹 投与群： 雌雄各 70 匹	ネオテーム	0、50、400、2,000、4,000 (mg/kg 体重/日)	発がん性は認められない。	34
	ラット	<i>in utero</i> 暴露 /104 週間発がん性試験	<i>In utero</i> / 混餌	(F ₀) 対照群： 雌雄各 170 匹、 投与群： 雌雄各 85 匹 (F ₁) 対照群： 雌雄各 147 匹、 投与群： 雌雄各 73～75 匹	ネオテーム	0、50、500、1,000 (mg/kg 体重/日)	発がん性は認められない。	35
抗原性	モルモット	皮膚感作性試験	閉塞 貼付	対照群： 雌雄各 5 匹 投与群： 雌雄各 10 匹	ネオテーム	0、0.4 (g/匹)	皮膚反応は認められ なかった。	36
遺伝毒性	<i>in vitro</i>	復帰突然変異試験 (+/- S9mix)	TA98、TA100、TA1535、 TA1537、TA1538、 WP2uvrA		ネオテーム	312～10,000 (μg/プレート)	陰性	37
		遺伝子突然変異試験 (+/- S9mix)	L5178Y マウスリンパ腫細胞		ネオテーム	100～1,000 (μg/mL)	陰性	38
		染色体異常試験 (+/- S9mix)	チャイニーズハムスター卵 巣 (CHO) 由来細胞		ネオテーム	S9mix 存在下： 250～1,000 (μg/mL) S9mix 非存在下： 62.5～500 (μg/mL)	陰性	39
	<i>in vivo</i>	マウス小核試験	強制経口	雌雄各 10 匹	ネオテーム	500、1,000、2,000 (mg/kg 体重)	陰性	40
一般薬理	ラット	一般症状及び行動 中枢神経系	混餌	雌雄各 20or25 匹	ネオテーム	0、100、300、1,000、3,000 (mg/kg 体重/日)	影響なし。	27
	イヌ	一般症状及び行動 中枢神経系	混餌	雌雄各 4 or 6 匹	ネオテーム	0、60、200、600、 2,000/1,200 (mg/kg 体重/日)	影響なし。	28
	ラット	中枢神経系 (自発運動量)	混餌	雌雄各 28 匹	ネオテーム	0、100、300、1,000 (mg/kg 体重/日)	影響なし。	31
	ラット	中枢神経系 (麻酔作用)	経口	雌雄各 5 匹	ネオテーム	5、15 (mg/kg 体重)	影響なし。	41

(注2) 交配前 28 日～交配後 20 日

(注3) 妊娠 6～19 日の 14 日間

試験種類	動物種	試験	投与方法	動物数/群	被験物質	投与量	試験結果 (NOAEL)	文献
	雄モルモット摘出回腸	自律神経系	暴露		ネオテーム	0、20、60、200 (ng/mL)	影響なし。	42
					NC-00751	60、200、600 (ng/mL)		
	イヌ	呼吸・循環器系及び腎機能	十二指腸内	雄6匹	ネオテーム	5、15 (mg/kg 体重)	影響なし。	43
	ラット	消化器系 (小腸炭末輸送能)	経口	雄10匹	ネオテーム	5、15 (mg/kg 体重)	影響なし。	44
嗜好性	ラット	嗜好性試験	混餌	雌雄各14匹	ネオテーム	0、50、150、500、1,500、5000、15,000 (ppm)	50 ppm 投与群の雄を除く全投与群でネオテームを混合した餌に対する嗜好性が低下。 5,000 ppm 以上の濃度では完全に忌避行動を示した。	45
単回投与毒性	ラット	単回投与毒性試験	強制経口	雌雄各10匹	NC-00764	0、0.6、2.0、6.0 (mg/kg 体重)	影響なし。	46
	ラット	単回投与毒性試験	強制経口	雌雄各10匹	NC-00777	0、0.6、2.0、6.0 (mg/kg 体重)	影響なし。	47
	ラット	単回投与毒性試験	強制経口	雌雄各10匹	NC-00779	0、0.3、1.0、3.0 (mg/kg 体重)	影響なし。	48
反復投与毒性	ラット	4週間混餌投与	混餌	雌雄各15匹	NC-00764、NC-00777、NC-00779、混合	NC-00764/NC-00777/NC-00779 : 0.2/0.2/0.1、0.6/0.6/0.3、2.0/2.0/1.0、6.0/6.0/3.0 (mg/kg 体重/日)	影響なし。	49
遺伝毒性	in vitro	復帰突然変異試験 (+/－S9mix)	TA98、TA100、TA102、TA1535、TA1537		NC-00751	50～5,000 (μg/プレート)	陰性	50
		遺伝子突然変異試験 (+/－S9mix)	AS52/XPRT 細胞			625～5,000 (μg/mL)	陰性	54
		復帰突然変異試験 (+/－S9mix)	TA98、TA100、TA102、TA1535、TA1537		NC-00764	50～5,000 (μg/プレート)	陰性	51
		遺伝子突然変異試験 (+/－S9mix)	AS52/XPRT 細胞			625～5,000 (μg/mL)	陰性	55
	in vivo	マウス小核試験	経口	雌雄各10匹		500、1,000、2,000 (mg/kg 体重)	陰性	58
	in vitro	復帰突然変異試験 (+/－S9mix)	TA97a、TA98、TA100、TA102、TA1535		NC-00777	10～5,000 (μg/プレート)	陰性	52
		遺伝子突然変異試験 (+/－S9mix)	AS52/XPRT 細胞			100～390 (μg/mL)	陰性	56
	in vivo	マウス/小核試験	経口	雌雄各10匹		500、1,000、2,000 (mg/kg 体重)	陰性	59
	in vitro	復帰突然変異試験 (+/－S9mix)	TA97a、TA98、TA100、TA102、TA1535		NC-00777	10～5,000 (μg/プレート)	陰性	53
		遺伝子突然変異試験 (+/－S9mix)	AS52/XPRT 細胞			313～5,000 (μg/mL)	陰性	57
		in vivo	マウス小核試験	経口	雌雄各10匹		500、1,000、2,000 (mg/kg 体重)	陰性
ヒトにおける知見	健康成人男子	単回投与試験	経口	各6名	ネオテーム	0.1、0.25、0.5 (mg/kg 体重)	影響なし。	61
	健康成人	2週間投与試験	経口	男女各12名	ネオテーム	0.5、1.5 (mg/kg 体重/日)	影響なし。	23

試験 種類	動物種	試験	投与 方法	動物数 /群	被験物質	投 与 量	試験結果 〈NOAEL〉	文献
	健常成人	13 週間投与試験	経口	プ ラ セ ボ、0.5 mg/kg 体重/日 投与群男女各 24 名、 1.5 mg/kg 体重/ 日投与群各 23 名	ネオテーム	0.5、1.5 (mg/kg 体重/日)	影響なし。	62
	NIDDM 患者	2 週間三期クロスオー バー試験	経口	各 17 名	ネオテーム	0.5、1.5 (mg/kg 体重/日)	影響なし。	63