

(案)

添加物評価書

ナイシン

2 0 0 7 年 8 月

食品安全委員会 添加物専門調査会

目次

○ 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
○ ナイシン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
・ 要約	2
1 . はじめに.....	3
2 . 背景等.....	3
3 . 添加物指定の概要.....	3
4 . 物理化学的性質等.....	4
5 . 安全性.....	4
(1) 体内動態.....	4
(2) ナイシン様抗生物質産生菌のウシ及びヒトにおける存在.....	5
(3) 微生物の耐性.....	5
(4) 毒性.....	6
急性毒性.....	6
亜急性毒性.....	6
慢性毒性.....	8
慢性毒性(/ 繁殖毒性).....	9
発がん性.....	9
繁殖毒性.....	9
遺伝毒性.....	9
抗原性.....	10
一般薬理.....	10
6 . 国際機関等における安全性評価.....	10
(1) JECFA における評価.....	10
(2) 米国食品医薬品庁(FDA)における評価.....	10
(3) 欧州食品科学委員会(SCF)における評価.....	11
7 . 一日摂取量の推計.....	11
8 . 評価結果.....	12
【引用文献】.....	13
安全性試験結果一覧.....	16

審議の経緯

平成15年10月20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15年10月23日	第21回食品安全委員会（要請事項説明）
平成16年4月9日	第7回添加物専門調査会
平成16年11月16日	第14回添加物専門調査会
平成17年1月26日	第17回添加物専門調査会
平成19年7月30日	第46回添加物専門調査会
平成19年8月27日	第47回添加物専門調査会
平成19年8月30日	第204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

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

平成18年12月20日まで

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

平成18年12月21日から

見上 彪（委員長）	畑江 敬子
小泉 直子（委員長代理*）	廣瀬 雅雄**
長尾 拓	本間 清一

野村 一正

*平成19年2月1日から

**平成19年4月1日から

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

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

平成17年10月1日から

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

ナisin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

要 約

保存料として使用される添加物「ナisin」(CAS 番号：1414-45-5)について、各種試験成績等を用いて食品健康影響評価を実施した。

評価に供した試験成績は、ナisin及びそれを含有する製剤もしくは加水分解物を被験物質としたものも含め、反復投与毒性、発がん性、生殖発生毒性、遺伝毒性等である。

ナisinについて、*in vitro* 及び *in vivo* における遺伝毒性試験において全て陰性の結果が得られており、生体にとって問題となる遺伝毒性を有するとは考えられず、また発がん性を有するものではないと考えられる。

JECFA 及び米国 FDA が根拠としているラット 2 年間慢性毒性試験は、1960 年代に実施された試験であり、信頼性に問題があることから評価に用いないこととした。

欧州 SCF の評価の根拠とされているラット 3 世代繁殖試験については、親動物 F0 の 5.0%投与群の雄群で認められた体重増加抑制、児動物 F2B の 5.0%投与群で認められた低体重を根拠に、無毒性量 (NOAEL) は 1.0% (12.5 mg/kg 体重/日相当) と評価した。

追加資料として提出されたラットの 90 日間反復投与毒性試験では、5.0%投与群の雌雄で認められた血液学的検査項目 (MCH、HGB 等) の変動を根拠に、NOAEL は 1.0% (45 mg/kg 体重/日相当) と評価した。

以上より、ナisinの NOAEL の最小値は、ラット 3 世代繁殖毒性試験の 1.0%(12.5 mg/kg 体重/日相当)と考えられることから、安全係数を 100 とし、ナisinの一日摂取許容量 (ADI) を 0.13 mg/kg 体重/日と設定した。

現時点で得られている知見から判断して、添加物として適切に使用される場合においては、耐性菌出現による医療上の問題を生じる可能性は極めて少ないと考えられる。

なお、ナisinを添加物として適切に使用するためには、使用基準を慎重に検討することが重要であり、欧米における使用状況を勘案した上で、耐性菌出現により有効性等に影響を及ぼすことがないよう十分な配慮が必要と考えられる。

また、新たな知見が得られた場合には、必要に応じて再評価を検討する必要があると考える。

1 はじめに

ナイシンは発酵乳から分離されたラクトコッカス・ラクティス (*Lactococcus lactis*) が産生する 34 個のアミノ酸から成るペプチド (ランチビオティック^{注1}系バクテリオシン^{注2}) で、*Bacillus* 属と *Clostridium* 属を含むグラム陽性菌の熱処理後における芽胞の発芽後生育を低濃度で阻害する。

ナイシンは、現在、50 カ国以上で保存料として、チーズ、乳製品、缶詰等に使われている。米国では、「Nisin preparation」(ナイシン製剤) は一般に安全と認められる物質 (Generally Recognized as Safe; GRAS 物質) として、低温殺菌チーズスプレッド、低温殺菌プロセスチーズスプレッド等に抗菌剤として使われている¹⁾。欧州連合 (EU) では、ナイシンは保存料としてチーズ等への使用が認められている (E234)²⁾。

FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議 (JECFA) では、第 12 回 (1968 年) 会議においてナイシンが評価され、ラットの 2 年間慢性毒性試験の結果より、無毒性量 (NOEL) は 3,330,000 U/kg 体重*とされ、ADI は 0-33,000 U/kg 体重とされている³⁾。

(*原著によると、3,330,000 U/kg は飼料中濃度である。9 ページ参照)

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、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 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 46 品目については、企業等からの指定要請を待つことなく、指定に向けた検討を開始する方針を示している。これに該当するナイシンについては、関係企業からの指定の要請もあったことから、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 15 年 10 月 20 日、関係書類を接受)

3 添加物指定の概要

今般、ナイシンについて、チーズ、アイスクリーム類、乳飲料、ホイップクリーム、ハム、ソーセージ類、たれ、つゆ、ドレッシング、フラワーペースト類、洋菓子、卵加工品、生菓子、魚介乾製品、魚肉練り製品、いくら、すじこ、たらこ、辛子明太子、かずのこ調味加工品、豆腐、味噌、麴への使用に関する基準を定め、JECFA の規格等を参考に規格を定めた上で、新たに添加物として指定しようとするものである。

注1 乳酸菌バクテリオシンは一般的に 3 つあるいは 4 つのクラスに分けられ、クラス はランチビオティックと呼ばれ、細胞膜攻撃性の耐熱性低分子ペプチド (分子量 5,000 未満) である。

注2 細菌が産生し、別の細菌を殺すことができる抗菌性タンパク質あるいはペプチド。

4 物理化学的性質等³⁾

ナisin

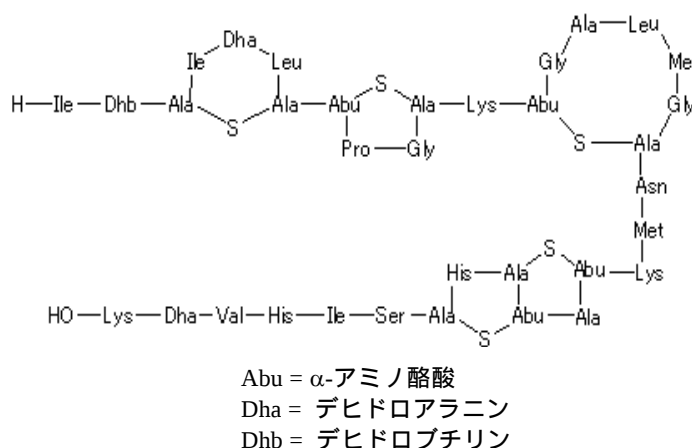
英名：Nisin

CAS 番号：1414-45-5

化学式：C₁₄₃H₂₃₀N₄₂O₃₇S₇

分子量：3354.12

性状：白色～淡黄白色の粉末
で、においがなく又
はわずかに特異なにお
いがある。



ナisin製剤は、*Lactococcus lactis* 菌株の培養液から得られたナisinを主成分とした固形無脂肪乳及び塩化ナトリウム (NaCl) の混合物であり、1 mg 当たり 900 IU^{注3}以上のナisinを含む。なお、精製されたナisinは 1 mg 当たり $4 \sim 5 \times 10^4$ IU 程度のナisinを含む。

5 安全性

(1) 体内動態

ヒトにおける試験

ナisin約 200 RU^{注3}/mL [5 µg/mL] 含有のチョコレートミルクを、11 名に摂取させ、残存時間と口腔内細菌叢への影響を検討したところ、投与後の唾液中のナisinは 1 分以内に大部分が消失し、5 分後には対照と同程度になった。10 分後の唾液中濃度が低下していない例もあったが、実験誤差とされている⁴⁾。

ボランティアに、ナisin含有チョコレートミルク (25,000 IU/日) を 14 日間摂取させたところ、唾液中の一般細菌数及びナisin耐性細菌数に对照群との差は認められなかった⁵⁾。

In vitro 試験

ナisin製剤 100 ~ 100,000 U^{注3}/mL を唾液由来プチアリン (500 U/mL、pH 6.8) 又はトリプシン (1,000 H.U.M^{注3}/mL、pH7.1) と反応させ、阻止円に及ぼす影響が検討された。いずれの実験においても、低濃度では阻止円の縮小が認められ、ナisinの抗菌性は低下したが、高濃度では阻止円の縮小は認められなかった⁶⁾。

注3 U : Unit

IU : International Unit

RU : Reading Unit

1 ml ミルク中の *Streptococcus agalacticae* の 1 細胞を阻害するのに必要なナisin量 (DANISCO 社より)

H.U.M : Hoemoglobin Unit of Mochida (Anson 氏の Hoemoglobin 法による)

ナイシン 80 RU/mL [2 μ g/mL] を 37 ° で、濃度 2.5 ~ 25.6 mg/100 mL のパンクレアチンと反応させたところ、2.5 mg/100 mL 以外の濃度において、30 分後にはナイシン活性が 0 となり、ナイシンは速やかに分解された⁷⁾。

ナイシンは精製パンクレアチンと α -キモトリプシンによって分解され、精製トリプシンでは分解されなかったことから、パンクレアチンによるナイシンの分解は α -キモトリプシンによると結論されている⁸⁾。

In vitro 試験から、摂取されたナイシンはタンパク分解酵素により不活性化され、ナイシン分子としては吸収されないと予測され、*in vivo* におけるナイシンの代謝は、他のポリペプチド代謝と類似していると考えられている。

(2) ナイシン様抗生物質産生菌のウシ及びヒトにおける存在

ウシ及びヒトの各種検体を調べた結果、ヒト鼻咽喉粘膜及び糞便から 320 倍希釈液で *Lactococcus agalactiae* に対する増殖阻害能を有する 10 菌株が得られ、これらより分泌される抗菌性物質の抗菌スペクトルはナイシンと類似していた。ウシ由来の生乳から 320 倍希釈液で阻害能を有する 3 菌株が得られ、これらより分泌される抗菌性物質の抗菌スペクトルもナイシンと類似していた⁹⁾。

ナイシン様抗生物質産生菌は、頻度は低いですが、ヒト及びウシの腸内や鼻腔内に常在している⁹⁾ことから、ナイシンが腸まで到達したとしても、腸内細菌叢のバランスを崩す可能性は低いと考えられる。

(3) 微生物の耐性^{注4}

ナイシンは、*L. lactis* が産生する 34 個のアミノ酸から成るランチビオティック系バクテリオシンであり、広範囲のグラム陽性菌とその芽胞に対し抗菌活性を有する。作用機序としては、細胞膜に作用して膜孔を形成することにより、膜電位や膜内外の pH 勾配あるいは、その両者のバランスを崩し細胞死を引き起こすことが考えられている¹⁰⁾。

バクテリオシン感受性の *Listeria monocytogenes* などの菌を高濃度のバクテリオシン存在下で培養すると耐性変異株が出現するとの報告があり、このような耐性は、一般的に細胞膜の構造変化（特にリン脂質組成変化）に起因するとされている¹⁰⁾。

また、ナイシン耐性 *Listetia* 属の細菌が、他のクラスのバクテリオシン（ペディオシン等）に対し、感受性低下を示すとの報告もある¹¹⁾⁻¹⁴⁾。

ナイシンへの暴露は、*L. monocytogenes* の抗生物質アンピシリンとクロラムフェニコールに対する耐性菌出現頻度に影響を与えない、種々のグラム陽性病原菌において、抗生物質多剤耐性獲得はナイシンに対する感受性に影響を与えない、ナイシ

注4 一般に、環境条件や化学物質などに対する抵抗性。抗生物質に対する細菌の抵抗力など。

ンと 33 種の抗生物質間の交差耐性^{注5}を調査した結果、*Staphylococcus aureus* のペニシリン耐性菌は野性株に比べナisin に対して 50 倍以上の高い感受性を示した等の研究から、バクテリオシン耐性が抗生物質に対して交差耐性を示す可能性は極めて低いと考えられるとされている¹⁰⁾。

また、頻用される医療用抗生物質の標的となる一般的な病原微生物の感受性に、ナisin が影響を与える可能性について検討するために、各菌株を 2.5 µg/mL のナisin 含有培地又は非含有培地で 24 時間培養した後、抗生物質の最小発育阻止濃度 (MIC) を測定した。全てのグラム陰性細菌はナisin 非感受性であった。感受性菌である *Staphylococcus* 属では、ナisin 含有培地ではナisin に対する感受性が低下した。その他の医療用抗生物質に対しては、有意な感受性の低下は認められなかった。以上から、ナisin による医療用抗生物質に対する交差耐性は認められないとされている¹⁵⁾。

ナisin は、その化学構造、物性、作用機序、交差耐性、消化管酵素による影響などから、一般に言われる抗生物質又は抗菌性物質とは異なる範疇の物質と言える。海外における使用経験からも特段問題となる報告はなく、食品添加物として使用しても、ヒト腸内細菌をはじめとする各菌種に影響を与える可能性は極めて低いと考えられる。

(4) 毒性

急性毒性

ラットへの経口投与での LD₅₀ は 2,000 mg/kg 体重以上¹⁶⁾、マウスへの経口投与での LD₅₀ は 6,950 mg/kg 体重⁶⁾等が報告されている。

亜急性毒性

白色マウス (雑種) (雌雄各 25 匹、体重 8 ~ 10 g 又は 15 ~ 20 g) にナisin 製剤 (生物学的力価: 10⁶ IU/g) を 2 ヶ月間強制経口投与 (0、0.4、4.0、400 mg/kg 体重/日) したところ、雄の全投与群で体重増加の上昇がみられたが、生存率及び摂餌量には差はみられなかった。2 ヶ月間投与後に実施した 50% 食餌制限では、高用量群で対照群の 43% に対して 70% と高い死亡率を示した¹⁷⁾。

白色マウス (雑種) (雌雄各 50 匹、体重 8 ~ 10 g) に 4.0 mg/kg 体重/日のナisin 製剤 (生物学的力価、10⁶ IU/g) を 3 ヶ月間強制経口投与したところ、投与 2.5 ヶ月後の生存率が低下した。3 ヶ月間投与後に実施した 90% 食餌制限の後では、死亡率は対照群で 56.3% に対し、投与群では 84.6% と高値を示した¹⁷⁾。

上記の白色マウス (雑種) を用いた試験については、対照群の死亡率が異常に高いこと、ナisin 投与群における死亡率が非常に高いにもかかわらず死因につ

注5 ある薬物に対して形成された耐性が、他の薬物にもみられること。

いての記載がないこと等から、試験自体が非常に粗雑でデータの信頼性が低い
ため、評価の対象とはしないこととした。

CrI:CDBR ラット(雌雄各 5 匹)に、精製ナイシン(ナイシンとして 0、500、1,000、
2,000 mg/kg 体重/日)を 10 日間強制経口投与したところ、一般状態、生存率、体
重、摂餌量、血液生化学的検査、臓器重量、剖検所見及び病理組織学的検査にお
いて投与に関連した変化は認められなかった。血液学的検査では、雄でヘモグロ
ビン濃度、赤血球数及び平均赤血球容積に用量に相関した減少がみられ、雌でも
同じ項目において投与群が対照群より低値を示したが、用量相関性は認められて
いない¹⁸⁾。

CrI:CDBR ラット(雌雄各 10 匹)に精製ナイシン(ナイシンとして 0、500、1,000、
2,000 mg/kg 体重/日)を 28 日間強制経口投与したところ、一般状態、体重、摂餌
量、血液生化学的検査、尿検査、眼科学的検査、剖検所見及び病理組織学的検査
において、投与に関連した変化はみられていない。血液学的検査では、いくつか
の項目に変化がみられ、臓器重量では、雌の高用量群において、肝臓重量が対照
群に比べ有意に減少したが、この週齢と動物種で通常認められる範囲の値であり、
生物学的意義はないとされている¹⁹⁾。

離乳 Birmingham-Wistar 雄性ラット(各群 10 匹)に 12 週間、投与群にはナイシ
ン含有チーズ((0、2.00、3.01、4.01) × 10⁷ U/g 飼料; (0、1.0、1.51、2.01) × 10⁶
U/kg 体重/日²⁰⁾)、対照には非含有チーズを含む飼料を与えた。ナイシン投与群の
体重、一般状態、行動及び剖検時の所見に対照群と差は認められなかった²¹⁾。

ラット(雌雄各 5 匹)に 12 週間、ナイシン製剤(生物学的力価: 10⁶ RU/g、飼
料中濃度 0、10,000 RU/g; 0、0.5 × 10⁶ RU/kg 体重/日²⁰⁾)を混餌投与した結果、
対照群と投与群の体重増加に差は認められず、投与群には何ら異常は認められな
かった。投与群と対照群の雄の生殖率は同等(100%)で、投与群と対照群の雌
も同程度であった(それぞれ 90%と 85%)。すべての出生児は正常であった²²⁾。

雄性 Wistar ラット(各群 5 匹)に 0.5 ~ 5,000 U/kg 体重/日のナイシン製剤を 90
日間強制経口投与したところ、一般状態、体重、血液学的検査、臓器重量、主要
臓器の病理組織学的検査において投与に起因した変化はみられなかった⁶⁾。

Birmingham-Wistar 雄性ラット(各群 10 匹)にナイシン加水分解物(ナイシン製
剤を 1.0 N 塩酸で加水分解し、脱水して活性炭処理後に再結晶したもの)、又はナ
イシン(3.33 × 10⁶ U/kg 飼料)を 10 週間混餌投与した後、さらに 25 週間混餌投与
したところ、ナイシン加水分解物を混餌投与した動物の体重増加に影響はなかつ
た。個別ケージで飼育されたラットの脾臓重量の増加がみられたが、複数でケ
ージに入れられた飼育群に同様の変化はみられず、また、評価された他の指標には
影響がみられなかったことから、ストレスに起因すると結論されている²¹⁾。

F344/DuCrI:CrIj ラット(雌雄各群 10 匹)にナイシン A(生物学的力価: 3,000 IU/mg、

飼料中濃度 0、0.2、1.0 及び 5.0% ; 約 0、120、600、3,000 mg/kg 体重/日相当、参照対照群 3.712%NaCl 添加飼料 (5.0%ナイシン A 添加飼料中の NaCl 含量 ; 約 2,200 mg/kg 体重/日相当)) を 90 日間反復投与したところ、投与期間中に死亡例はみられず、一般状態、体重、摂餌量、眼科的検査及び肉眼的病理検査において被験物質に起因すると考えられる変化は認められなかった。5.0%投与群の雌雄で血色素量 (HGB) の上昇、平均赤血球色素量 (MCH) の上昇、5.0%投与群の雌で平均赤血球血色素濃度 (MCHC) の上昇が認められた。

ナイシン A 投与群において、摂水量の高値、尿検査における尿量の高値、尿中 Na 及び Cl の高値、尿中 K の低値、血液生化学的検査における Na の低値、腎臓の絶対重量及び相対重量の高値、病理組織学的検査における前胃の境界縁における扁平上皮過形成が観察された²³⁾。しかし、これらの変化は参照対照群においても観察されており、被験物質に含まれる NaCl に起因する変化と考えられる。なお、血液生化学的検査の総コレステロール (T-CHO) 及びリン脂質 (PL) の用量相関的な減少は、参照対照群では認められておらず、ナイシンの影響による影響と考えられるが、毒性学的な意義はないと考える。

よって、ナイシンの無毒性量 (NOAEL) は 1.0% (ナイシン 1 g は 40×10^6 IU に相当することから、45 mg/kg 体重/日相当) と考えられる。

ビーグル犬 (雌雄各 2 匹) に精製ナイシンを最大耐量 (MTD : 12 日間かけて 0 (対照群) 、あるいは 500、1,000、2,000 mg/kg 体重/日と増量) と固定用量 (対照群について、続いて 2,000 mg/kg 体重/日を 7 日間) を強制経口投与したところ、MTD 及び固定用量投与期間において、一般状態、生存率、体重、摂餌量、血液学的検査、尿検査、臓器重量、剖検所見及び病理組織学的検査において投与に起因する変化はみられず、精製ナイシン 2,000 mg/kg 体重/日投与での毒性は認められていない²⁴⁾。

ビーグル犬 (雌雄各 3 匹) への精製ナイシン (ナイシンとして 0、150、500、2,000 mg/kg 体重/日) の 28 日間強制経口投与により、一般状態、生存率、眼科学的検査、心電図検査、血液学的検査、血液生化学的検査、尿検査、臓器重量、剖検所見及び病理組織学的検査結果では、投与に関連した変化はみられていない。2,000 mg/kg 体重/日投与群の雄及び 150 mg/kg 体重/日投与群以上の雌で、対照群と比較して体重増加抑制がみられ、500 mg/kg 体重/日投与群以上の雌で摂餌量の減少が認められた²⁵⁾。

慢性毒性

Wistar ラット (雌雄各 10 匹) に 2.0 mg/kg 体重/日のナイシン製剤 (生物学的力価 : 10^6 IU/g) を通常の飼料を与える前にペースト状にして 18 ヶ月間混餌投与した結果、ナイシン投与群の平均摂餌量は対照群と同程度で、摂水量は雌の投与群で高値を示した。血液 pH (blood alkalinity) 、C 反応性蛋白及び血液形態学的評価は、対照群と同程度であった¹⁷⁾。

慢性毒性（ / 繁殖毒性）

Birmingham-Wistar ラット(雌雄各 10 匹)に基礎飼料又はナisin 製剤 3.33×10^4 U/kg 含有飼料、 3.33×10^6 U/kg 含有飼料 (1,665、166,500 U/kg 体重/日²⁰⁾)を最長約 2 年間で与えた。16 週間後、同一群の雌雄を交配させ、生殖能力を評価し、各投与群の出生児 (F1) の雌 30 匹と雄 10 匹に親 (F0) と同じ食餌を与えた。F0 の対照群と投与群では生存率及び生殖能力に差はみられず、F1 の血液学的検査、肝臓、腎臓、消化管の機能検査は正常であった。F0 及び F1 とともに、雄の投与群において体重増加の有意な減少がみられたが、これは摂餌量のわずかな低下に起因すると考えられている。雌の高用量群で腎臓、卵巣及び子宮の相対重量が有意に増加したが、肉眼的及び病理組織学的所見に特記すべき異常は認められなかった。よって、ナisin の NOAEL は 3.33×10^6 U/kg 含有飼料と考えられる (JECFA は、4.16 mg/kg 体重/日相当と換算し、FDA は、4.9 mg/kg 体重/日相当と換算している)²¹⁾

注 6, 注 7

非げっ歯類を用いた慢性毒性試験は実施されていない。

発がん性

発がん性試験は実施されていない。なお、ラット 2 年間慢性毒性試験の病理組織学的所見に異常はみられていない²¹⁾。

繁殖毒性

3 世代 (F0、F1B、F2B) の Crl:CDBR ラット (各群雄 12 匹、雌 24 匹) にナisin 製剤 0、0.2、1.0、5.0% を含有する基礎飼料 ($(0、0.1、0.5、2.5) \times 10^6$ IU/kg 体重/日²⁰⁾)、並びに参照対照群として NaCl を 3.8% 含有する飼料を与えた。親動物については、F0 の 5.0% 投与群の雄群で体重増加抑制が観察されたが、食餌効率、交配行動、妊娠率、妊娠期間、肉眼的病理検査では、投与に起因した変化はみられなかった。児動物については、生存率、同腹児数、剖検所見、試験終了時の臓器重量及び病理組織学的検査に投与に起因した変化はみられなかったが、F2B の 5.0% 投与群で低体重が観察された²⁶⁾。よって、ナisin の NOAEL は 1.0% (12.5 mg/kg 体重/日相当) と考えられる^{注 8}。

遺伝毒性

Salmonella typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537) と *Escherichia Coli*

注 6 ナisin 1 g は 40×10^6 U に相当し²¹⁾、「Principles for the Safety Assessment of Food Additives and Contaminants in Food (JECFA, 1987)」において示されたラット (old) の食餌中濃度の換算係数 (1 ppm=0.050 mg/kg 体重/日) を採用すると、NOAEL は 4.16 mg/kg 体重/日となる。

注 7 FDA は、実験者の仮定 (ラットの体重を 250 g、摂餌量を 15 g と仮定) に基づき、高用量群の投与量が 1.96×10^5 U/kg 体重 (4.9 mg/kg 体重) に相当することから、ADI を 0.049 mg/kg 体重/日と算出している。

注 8 注 6 で用いた換算係数を採用すると、ナisin 製剤 (ナisin 2.5% 含有²⁶⁾) 1.0% 投与群の投与量は 12.5 mg/kg 体重/日に相当する。

(WP2/pKM101、WP2uvrA/pKM101) を用いた精製ナイシンの復帰突然変異試験において、S9mix の有無にかかわらず、試験した全ての用量 (0 ~ 1,500 µg/プレート) において陰性であった²⁷⁾。

マウスリンパ腫 L5178Y 細胞を用いた精製ナイシンの遺伝毒性試験において、S9mix の有無にかかわらず、いずれの濃度 (最低濃度 25 ~ 50、最高濃度 300 ~ 1,000 µg/mL) においても陰性であった²⁸⁾。

ヒトリンパ球初代培養細胞を用いた精製ナイシンの染色体異常試験において、S9mix の有無にかかわらず、いずれの用量 (62.5 ~ 500 µg/mL) においても染色体異常誘発性は認められていない²⁹⁾。

In vivo マウス骨髄小核試験では、最高 2,000 mg/kg 体重/日のナイシン強制経口投与マウスの骨髄の多染性赤血球 (PCE) において小核の誘発は認められず、生体内における染色体異常誘発性はないものと考えられる³⁰⁾。

抗原性

モルモット回腸の収縮の測定による感作性の検討において、ナイシン製剤 50mg (50,000 U) /日を 3 ヶ月間混餌投与した 3 匹の感作性は陰性であったが、等用量を単回腹腔内投与した 3 匹では全て陽性であった。これは、ナイシンが小腸内のタンパク分解酵素やペプチダーゼによって分解されることと整合するとされている²¹⁾。

一般薬理

一般薬理試験は実施されていない。

6 国際機関等における評価

(1) JECFA における評価

JECFA では、1968 年に、ラット 2 年間慢性毒性試験²¹⁾の結果よりラットにおける NOAEL を最高用量の 3,330,000 U/kg として、ADI は 33,000 U/kg と設定した³⁾が、原著論文によるとこの値は飼料中の濃度である。ヒト体重あたり、かつ mg 単位に換算すると、NOAEL は 4.16 mg/kg 体重/日に相当し、ADI は 0.042 mg/kg 体重/日となる^{注6)}

なお、細菌抵抗性について、細菌においてナイシン以外の抗生物質治療に影響する交差耐性が生じることを示した包括的な微生物学的研究は示されておらず、ナイシンの抗菌活性は上部消化管におけるタンパク質の分解消化により即座に失われるため、腸内細菌叢に対する影響が示されることはないとされている。

(2) 米国食品医薬品庁 (FDA) における評価

米国 FDA では、1984 年に、JECFA が評価に用いたラット 2 年間慢性毒性試験²¹⁾の結果より、ナイシンの ADI を 2.9 mg/ヒト/日と設定した旨公表しており^{31), 32)}、これは体重 60 kg 換算で、0.049 mg/kg 体重/日となる^{注7)}。

なお、ナisinはパンクレアチン（腸内酵素）により分解されることから、腸内細菌叢に影響を与えないと考えられ、病原微生物の交差耐性に影響するとの報告はないとしている。

（３）欧州食品科学委員会（SCF）における評価

SCF が 1990 年に発表した報告書³³⁾によると、SCF は、ラット及びマウスの急性毒性、亜急性並びに長期試験、及びラットの繁殖試験について JECFA が 1968 年にレビューした資料を入手し、さらに *in vitro* 及び *in vivo* の遺伝毒性試験、繁殖毒性試験についてレビューし、遺伝毒性及び発がん性に関する入手可能なデータでは、現在の毒性試験基準を満たしていないが、投与に関連した有害作用は認められていないとし、3 世代繁殖試験の結果²⁶⁾に基づき、ADI を 0.13 mg/kg 体重と設定しているが、NOAEL 等の評価の詳細な内容は発表されていない^{注 8)}。

なお、本報告書中で引用されているレポートでは、感受性菌である *Staphylococcus* 属がナisin自身に耐性を示す証拠があるが、微生物がナisinに暴露されることにより、抗生物質やその他の治療薬に対し耐性を生じる可能性はほとんどないとしている。

動物種	試験種類	試験期間	飼料中濃度	NOAEL 又は NOEL	備考
ラット	慢性毒性 / 繁殖 ²¹⁾	2 年間	3.33 × 10 ⁴ 、 3.33 × 10 ⁶ U/kg 飼料 (0.83、83.3 mg/kg 飼料)	3.33×10 ⁶ U/kg 飼料 (83.3 mg/kg 飼料) [4.16 mg/kg 体重/日相当] ^{注 6)}	JECFA(1968) ADI=3.3×10 ⁴ U/kg (0.042 mg/kg 体重/日)
				[4.9 mg/kg 体重/日相当] ^{注 7)}	FDA(1984) ADI=0.049 mg/kg 体重/日
	繁殖 ²⁶⁾	26 週間	0、0.2、1.0、5.0%	1.0% [12.5 mg/kg 体重/日相当] ^{注 8)}	EU/SCF(1990) ADI=0.13 mg/kg 体重/日

7 一日推定摂取量の推計

米国では、プロセスチーズスプレッド、フランクフルトのケーシング等々に使用されており、ナisinの食品からの推定摂取量は 2.15 mg/ヒト/日（体重 60 kg として 0.036 mg/kg 体重/日）とされている^{17), 31), 34)}。また、EU では、チーズ等々に使用されており、推定摂取量は 0.008 mg/kg 体重/日との情報がある^{2), 35)}。

要請者により提案されている使用基準案に基づき、添加物として使用された場合のわが国における推定摂取量は、国民栄養調査を参考にして算出すると 0.041 mg/kg

体重/日とされている（別添：ナイシンの使用予定品目及び推定摂取量）³⁶⁾。

8 評価結果

ナイシンについて、*in vitro* 及び *in vivo* における遺伝毒性試験において全て陰性の結果が得られており、生体にとって問題となる遺伝毒性を有するとは考えられず、また発がん性を有するものではないと考えられる。

JECFA 及び米国 FDA が根拠としているラット 2 年間慢性毒性試験は、1960 年代に実施された試験であり、信頼性に問題があることから評価に用いないこととした。

欧州 SCF の評価の根拠とされているラット 3 世代繁殖試験については、親動物 F0 の 5.0%投与群の雄群で認められた体重増加抑制、児動物 F2B の 5.0%投与群で認められた低体重を根拠に、NOAEL は 1.0%（12.5 mg/kg 体重/日相当）と評価した。

追加資料として提出されたラットの 90 日間反復投与毒性試験では、5.0%投与群の雌雄で認められた血液学的検査項目（MCH、HGB 等）の変動を根拠に、NOAEL は 1.0%（45 mg/kg 体重/日相当）と評価した。

以上より、ナイシンの NOAEL の最小値は、ラット 3 世代繁殖毒性試験の 1.0%（12.5 mg/kg 体重/日相当）と考えられる。安全係数は、繁殖毒性試験で認められている毒性が重篤なものではないことから、通常の 100 を適用することとした。

上記を踏まえ、ナイシンの ADI は、0.13 mg/kg 体重/日と評価した。

ADI	0.13 mg/kg 体重/日
（ADI 設定根拠資料）	3 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）	F0：体重増加抑制、F2B：低体重
（NOAEL）	12.5 mg/kg 体重/日
（安全係数）	100

ナイシンは、グラム陽性菌の芽胞の生育を阻害する乳酸菌バクテリオシン（ペプチド）であり、上部腸管でパンクレアチン等により分解され、不活化される。

耐性菌の選択に関する専門家の意見のポイントは以下のとおりである。

- ・経口摂取したとしても体内には吸収されず、腸管への移行も少量であると考えられ、下部腸管における腸内細菌叢への影響も極めて少ない。
- ・近年、リステリア菌のナイシン耐性及び他のバクテリオシンとの交差耐性に関する報告があるものの、医療用抗生物質との交差耐性は実験的に認められておらず、医療上の問題となったとの臨床における報告も得られていない。
- ・仮に添加物としての使用により、耐性菌が選択されるとしても、海外における長期の使用経験の中で、ヒトの健康に重大な影響を及ぼしたとする報告は現時点で

得られていない。

以上、現時点で得られている知見から判断して、添加物として適切に使用される場合にあっては、耐性菌出現による医療上の問題を生じる可能性は極めて少ないと考えられる。

なお、ナisinを添加物として適切に使用するためには、使用基準を慎重に検討することが重要であり、欧米における使用状況を勘案した上で、耐性菌出現により有効性等に影響を及ぼすことがないよう十分な配慮が必要と考えられる。

また、新たな知見が得られた場合には、必要に応じて再評価を検討する必要があると考える。

【引用文献】

- 1) 21 CFR Ch.I (4-1-03 Edition) Food and Drug Administration, HHS.§184.1538 2003.
- 2) European Parliament and Council Directive No 95/2/EC of 20 Feb 1995 on food additives other than colours and sweeteners
- 3) FAO Nutrition Meetings Report Series: 45A 1968 Specifications for the identity and purity of food additives and their toxicological evaluation: some antibiotics: 33-35.
- 4) Claypool L, Heinemann B, Voris L, Stumbo CR. Residence time of nisin in the oral cavity following consumption of chocolate milk containing nisin. *J. Dairy Sci.* (1966) 49: 314-316.
- 5) Cowell ND, Allen AR, Jarvis B. The *in vivo* effect of nisin on the microflora of the oral cavity. *J. Appl. Bact.* (1971) 34: 787-791.
- 6) Hara S, Yakazu K, Nakakawaji K, Takeuchi T, Kobayashi T, Sata M, Imai Z, Shibuya T. An investigation of toxicity of nisin with particular reference to experimental studies of its oral administration and influence by digestive enzymes. *J. Tokyo Med. Coll.* (1962) 20: 176 -207.
- 7) Heinemann B, Williams R. Inactivation of nisin by pancreatin. *J. Dairy Sci.* (1966) 49: 312-314.
- 8) Jarvis B, Mahoney RR. Inactivation of nisin by alpha-chymotrypsin. *J. Dairy Sci.* (1969) 52: 1448-1450.
- 9) Hirsch A, Wheeler DM. The production of antibiotics by *Streptococci*. *J. Dairy Res.* (1951) 12: 193-197.
- 10) 川本伸一, 島純 . 乳酸菌科学の最前線-どこに向かうのか 乳酸菌バクテリオシンとその利用 . *Foods & Food Ingred. J. Jpn.* (2004) 209: 758-767.
- 11) Gravesen A, Kallipolitis B, Holmstrom K, Hoiby PE, Ramnath M, Knochel S. pbp2229-Mediated nisin resistance mechanism in *Listeria monocytogenes* confers cross-protection to class IIa bacteriocins and affects virulence gene expression. *Appl. Environ. Microbiol.* (2004) 70: 1669-1679.
- 12) Rasch M, Knochel S. Variations in tolerance of *Listeria monocytogenes* to nisin, pediocin

- PA-1 and bavaricin A. *Lett. Appl. Microbiol.* (1998) 27: 275-278.
- 13) Crandall AD, Montville TJ. Nisin resistance in *Listeria monocytogenes* ATCC 700302 is a complex phenotype. *Appl. Environ. Microbiol.* (1998) 64: 231-237.
 - 14) Song H-J, Richard J. Antilisterial activity of three bacteriocins used at sub minimal inhibitory concentrations and cross-resistance of the survivors. *Int. J. Food Microbiol.* (1997) 36: 155-161.
 - 15) Hossack DJN, Bird MC, Fowler GG. The effects of nisin on the sensitivity of microorganisms to antibiotics and other chemotherapeutic agents. *Antimicrobials and Agriculture* (1983) 425-433.
 - 16) 'Purified nisin: Acute oral toxicity (limit test) in the rat'. SPL Project Number: 867/002. SafePharm Laboratories, November 1995. Unpublished Confidential Report.
 - 17) Shtenberg AJ, Ignat'ev AD. Toxicological evaluation of some combinations of food preservatives. *Fd. Cosmet. Toxicol.*(1970) 8: 369-380.
 - 18) 'Ambicin N (purified nisin): 7 Day oral (gavage administration) toxicity study in the rat'. Corning Hazleton. Report No. 1334/3-1050. December 1995. Unpublished Confidential Report.
 - 19) 'Ambicin (purified nisin): 28 Day oral (gavage administration) toxicity study in the rat'. Corning Hazleton. Report No. 1334/1-1050. April 1996. Unpublished Confidential Report.
 - 20) Principles for the safety assessment of food additives and contaminants in food. Environmental Health Criteria 70. IPCS in cooperation with the JECFA. World Health Organization, Geneva. (1987).
 - 21) Frazer AC, Sharratt M, Hickman JR. The biological effects of food additives. I. -Nisin. *J. Sci. Food&Agri.* (1962) 13: 32-42.
 - 22) Pesquera TI. Nisin -its use, estimation and toxicity in sterilised milk. *Revista Espanola de Lecheria.* (1966) 59: 25-41.
 - 23) ナイシンAのラットを用いた90日間反復投与毒性試験 試験番号0637
株式会社DIMS医科学研究所 (最終報告書 2007.6.27)
 - 24) 'Ambicin N (purified nisin): Maximum tolerated dose (MTD) toxicity study followed by a 7 day fixed dose oral (gavage administration) toxicity study in the dog'. Corning Hazleton. Report No. 1334/4-1050. December 1995. Unpublished Confidential Report.
 - 25) 'Ambicin (purified nisin): 28 Day oral (gavage administration) toxicity study in the dog'. Corning Hazleton. Report No. 1334/1-1050, Corning Hazelton (Europe), Harrogate N. Yorkshire, England. April 1996.
 - 26) 'Effect of nisaplin on reproductive function of multiple generations in the rat'. Huntingdon Research Centre. Report No. APL 1/801028, June 1981. Unpublished Confidential Report.
 - 27) 'Ambicin N (purified nisin). Bacterial mutation assay'. Huntingdon Life Sciences. Report

- No. APM 1/952077, November 1995 and Protocol. Unpublished Confidential Report.
- 28) ‘Ambicin N. Mouse lymphoma mutation assay’. Inveresk Research International. Report number 12242, December 1995 and Protocol. Unpublished Confidential Report.
- 29) ‘Ambicin (purified nisin). Metaphase chromosome analysis of human lymphocytes cultured in vitro’. Huntingdon Life Sciences. Report No. APM 2/952601, April 1996 and Protocol. Unpublished Confidential Report.
- 30) ‘Ambicin N (purified nisin). Induction of micronuclei in the bone marrow treated mice’. Corning Hazleton. Report No. 1334/5-1052, January 1996 and Protocol. Unpublished Confidential Report.
- 31) Federal Register : 53 FR 11247, Apr. 6, 1988, Food and Drug Administration, HHS.
- 32) Memorandum of November 9, 1984, from Alfred N. Milbert to John W. Gordon.
- 33) Food-science and techniques Reports of the Scientific Committee for Food (Twenty-sixth series). Commission of the European Communities. (1992)
- 34) Agency Response Letter GRAS Notice No.GRN 000065.
- 35) Shillinger Y, Bogoroditskaia VP, Osipova IN. Hygienic characteristics of a Soviet-made preparation nisin –an antibiotic employed for preservation of food products. (1969) 28:44-48
- 36) 健康・栄養情報研究会編：国民栄養の現状（平成 12 年厚生労働省国民栄養調査結果）平成 14 年
- 37) Hirsch A, Mattick ATR. Some recent applications of nisin. *The Lancet*. (1949) 190: 190-7.

ナisin 安全性試験結果

試験	投与期間	動物種	投与方法	1群当たりの動物数	被験物質	投与量又は濃度	試験結果	参考資料
急性毒性	単回 (7日間観察)	ラット	経口	記載なし	ナisin製剤 (10^6 U/g)	最高 10^6 U/kg 体重	LD ₅₀ : > 10^6 U/kg 体重	21
			腹腔内	記載なし	ナisin製剤 (10^6 U/g)	最高 10^6 U/kg 体重	LD ₅₀ : > 10^6 U/kg 体重	
	単回 (2週間観察)	ラット	経口	雌雄各5	精製ナisin (52.2×10^6 U/g)	2,000 mg/kg 体重	LD ₅₀ : > 2,000 mg/kg 体重	16
	単回 (7日間観察)	ラット	強制経口	3	ナisin製剤 (10^6 U/g)	(0.5、1.0、1.5) $\times 10^6$ RU/kg 体重	LD ₅₀ : > 1.5×10^6 U/kg 体重	22
	単回	マウス	経口	10	ナisin製剤 (10^6 U/g)	6,000-8,000 mg/kg 体重	LD ₅₀ : 6,950 mg/kg 体重	6
			腹腔内	10	ナisin製剤 (10^6 U/g)	3,500-6,000 mg/kg 体重	LD ₅₀ : 4,750 mg/kg 体重	
			皮下注	10	ナisin製剤 (10^6 U/g)	3,500-5,000 mg/kg 体重	LD ₅₀ : 4,450 mg/kg 体重	
	単回	ウサギ	静注	記載なし	精製ナisin	記載なし	LD ₅₀ : 約 30 mg/kg 体重	37
			筋注	記載なし	精製ナisin	記載なし	LD ₅₀ : 200 mg/kg 体重	
			皮下注	記載なし	精製ナisin	記載なし	LD ₅₀ : > 1,000 mg/kg 体重	
亜急性毒性	2ヶ月間	マウス	経口	雌雄各25	ナisin製剤 (10^6 IU/g)	0.4、4.0、400 mg/kg 体重/日	雄の全投与群で体重増加が上昇。生存率、摂餌量には変化なし。	17
	3ヶ月間	マウス	経口	雌雄各50	ナisin製剤 (10^6 IU/g)	4.0 mg/kg 体重/日	投与後 2.5ヶ月の生存率が低下した。	17
	10日間	ラット	経口	雌雄各5	精製ナisin (51.6×10^6 IU/g)	0、500、1,000、2,000 mg/kg 体重/日	雄でヘモグロビン濃度、赤血球数、平均赤血球容積に用量に相関した減少がみられた。雌でも低値を示したが、用量相関性はなかった。	18
	28日間	ラット	経口	雌雄各10	精製ナisin (49.6×10^6 IU/g)	0、500、1,000、2,000 mg/kg 体重/日	投与に関連した変化はみられなかった。	19
	28日間	イヌ	経口	雌雄各3	精製ナisin ($(49.1-51.1) \times 10^6$ IU/g)	0、150、500、2000 mg/kg 体重/日	2,000 mg/kg 体重/日投与群の雄及び150 mg/kg 体重/日投与群以上の雌で、対照群と比較して体重増加抑制がみられ、500 mg/kg 体重/日投与群以上の雌で摂餌量の減少が認められた。	25
	12週間	ラット	混餌	雄10	ナisin製剤 (10^6 U/g)	(0、2.00、3.01、4.01) $\times 10^7$ U/kg 飼料 [(0、1.0、1.51、2.01) $\times 10^6$ U/kg 体重/日]*4	投与群と対照群との間に体重、一般状態及び行動及び剖検時の所見に差は認められなかった。	21
	12週間	ラット	混餌	雌雄各5 *1	ナisin製剤 (10^6 RU/g)	10^4 RU/g 飼料 [0.5 $\times 10^6$ RU/kg 体重/日]*4	投与群と対照群との間に体重増加、生殖率の差はみられず、胎児は全て正常であった。	22
	90日間	ラット	経口	雄5	ナisin製剤 (10^6 U/g)	0.5 ~ 5,000 U/kg 体重/日	投与に起因した変化はみられなかった。	6

試験	投与期間	動物種	投与方法	1群当たりの動物数	被験物質	投与量又は濃度	試験結果	参考資料
亜急性毒性（続き）	10+25週間 *2	ラット	混餌	雄 10	ナイシン加水分解物	(ナイシンとして) 3.33 × 10 ⁶ U/kg 飼料	体重増加に影響はみられなかった。個別ケージで飼育したラットの脾臓重量の増加がみられたが、グループ飼育群にはみられず、他の指標にも影響が認められなかった。	21
	90 日間	ラット	混餌	雌 雄 各 10	ナイシン A (3 × 10 ⁶ IU/g)	0、0.2、1.0 及び 5.0%飼料中濃度〔約 120、600、3,000 mg/kg 体重/日相当〕 参照対照群：3.712%NaCl 添加飼料〔約 2,200 mg/kg 体重/日相当〕	投与期間中に死亡例はみられず、一般状態、体重、摂餌量、眼科的検査及び肉眼的病理検査において被験物質に起因すると考えられる変化は認められなかった。5.0%投与群の雌雄で HGB の上昇、MCH の上昇、5.0%投与群の雌で MCHC の上昇が認められた。 また、ナイシン A 投与群において、一部の観察項目において、変動が認められているが、参照対照群においても観察されており、NaCl の影響と考えられる。 [NOAEL：1.0% (45 mg/kg 体重/日相当)]	23
	12 日間 (MTD Phase)/ 7 日間 (Fixed Dose Phase)	イヌ	経口	雌雄各 2	MTD Phase：精製ナイシン (51.6 × 10 ⁶ IU/g) Fixed Dose Phase：精製ナイシン (50.6 × 10 ⁶ IU/g)	0(対照群)あるいは 500、1,000、2,000 mg/kg 体重/日と増量 対照群について、続いて 2,000 mg/kg 体重/日	投与に起因する変化はみられず、2,000 mg/kg 体重/日投与で毒性はみられなかった。	24
慢性毒性	18 ヶ月間	ラット	混餌 (ペースト状)	雌 雄 各 10	ナイシン製剤 (10 ⁶ IU/g)	2.0 mg/kg 体重/日	平均摂餌量は変化なし。摂水量が雌で高値を示した。血液 pH、C 反応性蛋白及び血液形態学的評価は対照群と同程度であった。	17
慢性毒性/繁殖	2 年間	ラット	混餌	雄 15、雌 30	ナイシン製剤 (10 ⁶ U/g)	0、3.33 × 10 ⁴ 、3.33 × 10 ⁶ U/kg 飼料 [1,665、166,500 U/kg 体重/日]*4	雌の高用量群で腎臓、卵巣及び子宮の相対重量が有意に増加したが、肉眼的及び病理組織学的所見に異常は認められなかった。 [NOAEL：3.33 × 10 ⁶ U/kg 飼料 (4.16 又は 4.9 mg/kg 体重/日相当)]	21
繁殖	26 週間 *3	ラット	混餌	雄 12、雌 24	ナイシン製剤 (10 ⁶ IU/g)	0、0.2、1.0、5.0% [(0、0.1、0.5、2.5) × 10 ⁶ IU/kg 体重/日]*4 参照対照群：3.8%NaCl 含有飼料	親動物：F0 の 5.0%投与群の雄群で体重増加抑制が観察されたが、投与に起因した変化はみられなかった。 児動物：投与に起因した変化はみられなかったが、F2B の 5.0%投与群で低体重が観察された。 [NOAEL：12.5 mg/kg 体重/日相当]	26

試験	投与期間	動物種	投与方法	1群当たりの動物数	被験物質	投与量又は濃度	試験結果	参考資料
遺伝毒性		TA98、 TA100、 TA1535、 TA1537、 WP2pKM101、 WP2uvrA/pKM101	<i>in vitro</i>		精製ナイシン (52.2×10^6 IU/g)	5、15、50、150、 500、1,500 μg/plate	S9mixの有無にかかわらず陰性。	27
	(予備試験)	マウスリンパ L5178Y	<i>in vitro</i>		精製ナイシン (51.6×10^6 IU/g)	3.3-1,000 μg/ mL (6濃度)	予備試験では、100-1,000 μg/mL で細胞毒性がみられたが、S9mixの有無にかかわらず陰性。	28
	(本試験)	細胞				25-10,000 μg/ mL (7濃度)		
	処理時間 21、 45 時間	ヒトリン パ球初代 培養細胞	<i>in vitro</i>		精製ナイシン (52.2×10^6 IU/g)	62.5-500 μg/mL	S9mixの有無にかかわらず、染色体異常誘発性を示さなかった。	29
抗原性	単回 2回(2日間)	マウス	経口		精製ナイシン (51.6×10^6 IU/g)	500、1,000、 2,000 mg/kg 体重	小核誘発性を示さなかった。	30
	3ヶ月間 単回	モルモット	混餌 腹腔内	各3(対 照2)	精製ナイシン (10^6 RU/g)	50,000 U/日	感作性は示さなかった。 感作性を示した。	21

*1 対照群は雌3匹、雄2匹からなる。

*2 1匹ごとにケージで飼育したラットにナイシン加水分解物を10週間混餌投与後、5匹ずつケージで飼育し25週間混餌投与した。

*3 F0、1世代：交配前に少なくとも60日間混餌投与。

*4 「Principles for the Safety Assessment of Food Additives and Contaminants in Food (JECFA, 1987)」において示されたラット(old)の体重(0.40 kg)及び摂餌量(20 g)に基づく事務局換算²⁰⁾。

(別添)

ナイシンの使用予定食品及び推定摂取量

使用基準案の 食品名	国民栄養調査 食品分類 (H12)	摂取量 (g/日)	使用量 (mg/kg)	ナイシン 摂取量 (mg/日)
アイスクリーム類、乳飲料、 ホイップクリーム	84：その他の乳製品	19.4	12.5 mg/kg	0.243
チーズ	83：チーズ	2	15 mg/kg	0.030
生菓子	22：その他の菓子類	12.9	5 mg/kg	0.065
フラワーペースト類、洋菓子	6：菓子パン	8.8	6.25 mg/kg	0.076
	20：カステラ・ケーキ類	3.3		
ハム、ソーセージ類	80：ハム、ソーセージ	9.5	12.5 mg/kg	0.119
たれ、つゆ、ドレッシング	57：その他の調味料	11.3	10 mg/kg	0.161
	27：マヨネーズ類	4.8		
豆腐	29：豆腐	38.6	10 mg/kg	0.386
卵加工品	81：卵類	39.7	5 mg/kg	0.199
味噌、麹	28：味噌	13.0	5 mg/kg	0.065
魚介乾製品、魚肉練り製品、 いくら、すじこ、たらこ、辛 子明太子、かずのこ調味加工 品	69：魚（塩蔵）	9.0	25 mg/kg	0.72
	70：魚介（生干し、乾物）	7.6		
	73：魚介練り製品	12.2		
合計				2.06

ヒト体重を 50 kg とすると、ナイシン摂取量は 0.041 mg/kg 体重/日