

和名:ポリオキシエチレン(160)ポリオキシプロピレン(30)グリコール

英名: Polyoxyethylene(160)Polyoxypropylene(30) Glycol

No.: 885

コード:108269

CAS 登録番号:9003-11-6

別名: プルロニック F68(105714)、Pluronic F-68、ポロキサマー188、Poxamer 188、プルロニック、ユニループ

収載公定書

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原規・粧配 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:

経口投与 333mg、静脈内注射 10mg、筋肉内注射 10mg、一般外用剤 200mg/g、直腸腔尿道適用 300mg

1 単回投与試験

2 反復投与試験

2.1 ラット

2.1.1 ラットに非イオン性多価アルコールである Pluronic F-68 を 1 日量 0、10、20、50、100、1000mg/kg 毎日 1 カ月間頸静脈的に投与してその毒性を調査した。Pluronic F-68 の 500 と 1000mg/kg で肺に泡沫細胞が出現した。100、200、500、1000mg/kg で腎臓の近位尿管にわずかな巣状変性変化があった。肺の泡沫細胞の細胞脂質は、脂質が飛沫状になってリン脂質が主たる成分であった。この結果は、Pluronic F-80 は、ラットにおいてリン脂質症を起こすことができる 1)。(Magnusson G, et al. 1986)

3 遺伝毒性

4 癌原性

5 生殖発生毒性

6 局所刺激性

7 その他の毒性

8 ヒトにおける知見

引用文献

1) Magnusson G, et al. Toxicity of Pluronic F-68. Toxicol Lett 1986;30:203-7.

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年01月31日	新規作成(検索式; JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, Polyoxyethylene PolyoxypropyleneGlycol, Polyoxyethylene, MEDLINE/PubMed: JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, PolyoxyethylenePolyoxypropylene Glycol, Polyoxyethylene, poloxalene/poloamer/pluronic/toxic)

和名:ポリオキシエチレン(196)ポリオキシプロピレン(67)グリコール

英名: Polyoxyethylene(196)Polyoxypropylene(67) Glycol

No.: 886

コード:109111

CAS 登録番号:9003-11-6

別名:プルロニック F127、Pluronic F-127、ポロキサマー407(110376)、Poxamer 407、プルロニック、ユニループ

収載公定書

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原規・粧配 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 143mg/g

1 単回投与試験

2 反復投与試験

2.1 ラット

2.1.1 ラットによる種々の臓器系に対する Poloxamer 407 (Pluronic F-127)の毒性の可能性をみるために、Poloxamer 407 の 0.33g/kg/日 (10% w/w 溶液)または 1.0g/kg/日 (30% w/w 溶液)の反復腹腔内投与を 1日1回 4日間連続投与した。対照群と比較して、Poloxamer 407 0.33g/kg/日注入されたラットは、脾臓、肝臓、または総体重に有意な増減はなかった。対照群と比較して、0.33g/kg/日 4日間注入されたラットで、単球が有意に増加した。1.0g/kg/日 4日間注入では、対照群と比較して脾腫が認められた。体重の有意な減少とリンパ球、赤血球数、ヘモグロビン及びヘマトクリットの有意な減少がみられた。同じ群のラットで、白血球数と単球の有意な減少が観察された。ラットへの Poloxamer 407 の 1.0g/kg/日腹腔内反復注入は、脾腫と体重減少を起こすとの結論に達した。(Johnston et al., 1993)

3 遺伝毒性

4 癌原性

5 生殖発生毒性

6 局所刺激性

6.1 ウサギに 4 つの Poloxamer 25%w/w Poloxamer 238、25%w/w Poloxamer 335、25%w/w Poloxamer 403、25%w/w Poloxamer 407 を注入することによって起こる筋肉毒性を注入後機能の時間的経過として筋肉組織の巨大な形態学的試験クレアチンホスフォキナーゼ (CPK)をとおして単回および反復投与で調査した。Poloxamer の脂肪親和性が大きけれ

ば大きいほど、注入後にできた病変は重篤となり、血漿 CPK の上昇は大きくなった。Poloxamer407 と Poloxamer238 は賦形薬として受け入れられるが、Poloxamer335 と Poloxamer403 は受け入れられない。(Johnston et al., 1985)

7 その他の毒性

8 ヒトにおける知見

引用文献

- 1) Johnston TP, Beris H, Wout ZG, Kennedy JL. Effects on splenic, hepatic, hematological, and growth parameters following high-dose poloxamer 407 administration to rats. *Int. J.Pharm.* 1985; 100: 279-184
- 2) Johnston TP, Miller SC. Toxicological evaluation of poloxamer vehicles for intramuscular use. *Bull. Parenter. Drug Assoc.* 1985; 39: 83-89

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年01月31日	新規作成(検索式; JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, Polyoxyethylene PolyoxypropyleneGlycol, Polyoxyethylene, MEDLINE/PubMed: JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, PolyoxyethylenePolyoxypropylene Glycol, Polyoxyethylene, poloxalene/poloamer/pluronic/toxic)

和名:ポリオキシエチレン(20)ポリオキシプロピレン(20)グリコール

英名:Polyoxyethylene(20)Polyoxypropylene(20) Glycol

No.: 887

コード:109135

CAS 登録番号:9003-11-6

別名:プルロニック L-44(105717)、アデカプルロニック L-44、ユニループ 40DP-40B、エマルゲン PP-150

収載公定書

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原規・粧配 外原規
 USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 150mg/mL、直腸腔尿道適用 45mg

該当文献なし。

- 1 単回投与試験
- 2 反復投与試験
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年01月31日	新規作成(検索式; JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol、Polyoxyethylene PolyoxypropyleneGlycol、Polyoxyethylene、MEDLINE/PubMed: JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol、PolyoxyethylenePolyoxypropylene Glycol、Polyoxyethylene、poloxalene/ploamer/pluronic/toxic)

和名:ポリオキシエチレン(200)ポリオキシプロピレングリコール(70)

英名: Polyoxyethylene(200) Polyoxypropylene Glycol(70)

No.: 888

コード: 500431

CAS 登録番号: 9003-11-6

別名: ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコール(200E.O., 70P.O.)

収載公定書:

JP 薬添規 局外規 食添 粧原基・粧配規(1999) 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 80mg/g、直腸腔尿道適用 0.252g、眼科用剤 200mg/g

該当文献なし。

- 1 単回投与毒性
- 2 反復投与毒性
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2004年09月27日	新規作成。検索式(MEDLINE/PubMed、Toxnet : polyoxyethylene polyoxypropylene glycol)

和名:ポリオキシエチレン(3)ポリオキシプロピレン(17)グリコール

英名:Polyoxyethylene(3)Polyoxypropylene(17) Glycol

No.: 889

コード:120011

CAS 登録番号:

別名:プルロニック L-31、ユニループ 10DP-20B

収載公定書

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原規・粧配(1999) 外原規
USP/NF EP FDA

最大使用量:

その他の外用

該当文献なし。

- 1 単回投与試験
- 2 反復投与試験
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年01月31日	新規作成(検索式;JECFA-Monographs & Evaluation:Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol、Polyoxyethylene PolyoxypropyleneGlycol、Polyoxyethylene、MEDLINE/PubMed: JECFA-Monographs & Evaluation:Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol、PolyoxyethylenePolyoxypropylene Glycol、Polyoxyethylene、poloxalene/poloamer/pluronic/toxic)

和名:ポリオキシエチレン(42)ポリオキシプロピレン(67)グリコール

英名:Polyoxyethylene(42) Polyoxypropylene(67) Glycol

No.: 890

コード:109109

CAS 登録番号:9003-11-6

別名:プルロニック P123、Pluronic P-123、ポロクサマー403(111403)、Poloxamer 403、プルロニック、プロノン、ニューデット PE-85

収載公定書

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原規・粧配 外原規
USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 10mg/g、歯科外用及び口中用 10mg/g

- 1 単回投与試験
- 2 反復投与試験
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性

6.1 ウサギに4つの Poloxamer 25%w/wPoloxamer238、25%w/wPoloxamer335、25%w/w Poloxamer403、25%w/wPoloxamer407 を注入することによって起こる筋肉毒性を注入後機能の時間的経過として筋肉組織の巨大な形態学的試験クレアチンホスフォキナーゼ(CPK)をとおして単回および反復投与で調査した。Poloxamer の脂肪親和性が大きければ大きいほど、注入後にできた病変は重篤となり、血漿 CPK の上昇は大きくなった。Poloxamer407 と Poloxamer238 は賦形薬として受入れられるが、Poloxamer335 と Poloxamer403 は受入れられない1)。(Johnston TP, et al., 1985)

- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

引用文献

- 1) Johnston TP, Miller SC. Toxicological evaluation of poloxamer vehicles for intramuscular use. Bull. Parenter. Drug Assoc. 1985; 39: 83-89

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年01月31日	新規作成(検索式; JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, Polyoxyethylene PolyoxypropyleneGlycol, Polyoxyethylene, MEDLINE/PubMed: JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, PolyoxyethylenePolyoxypropylene Glycol, Polyoxyethylene, poloxalene/ploamer/pluronic/toxic)

和名:ポリオキシエチレン(54)ポリオキシプロピレン(39)グリコール

英名: Polyoxyethylene(54) Polyoxypropylene(39) Glycol

No.: 891

コード: 109110

CAS 登録番号: 9003-11-6

別名: プルロニック P85(109275)、ポロクサマー235(111402)、プルロニック、ユニループ

収載公定書

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原規・粧配 外原規
USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 40mg/g、歯科外用及び口中用 40mg/g

該当文献なし。

- 1 単回投与試験
- 2 反復投与試験
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年01月31日	新規作成(検索式; JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, Polyoxyethylene PolyoxypropyleneGlycol, Polyoxyethylene, MEDLINE/PubMed: JECFA-Monographs & Evaluation: Polyoxyethylene(120) Polyoxypropylene(40)Glycol, PolyoxyethylenePolyoxypropylene Glycol, Polyoxyethylene, poloxalene/poloamer/pluronic/toxic)

和名:ポリオキシエチレン(1)ポリオキシプロピレン(1)セチルエーテル

英名:Polyoxyethylene Polyoxypropylene Cetylether

No.:892

コード:500432

CAS 登録番号:9087-53-0

別名:

収載公定書:

JP 薬添規 局外規 食添 粧原基・粧配規(1999) 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 25mg/g、殺虫剤

該当文献なし。

- 1 単回投与毒性
- 2 反復投与毒性
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版No.	作成日	内容
01	2004年09月27日	新規作成。検索式(Toxnet: polyoxyethylene polyoxypropylene cetylether)

和名:ポリオキシエチレン(10)ポリオキシプロピレン(4)セチルエーテル

英名: Polyoxyethylene(10) Polyoxypropylene(4) Cetylether

No.: 893

コード: 500442

CAS 登録番号: 9087-53-0

別名:

収載公定書:

JP 薬添規 局外規 食添 粧原基・粧配規(1999) 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 20mg/g

該当文献なし。

- 1 単回投与毒性
- 2 反復投与毒性
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2004年09月27日	新規作成。検索式(Toxnet: polyoxyethylene polyoxypropylene cetylether)

和名:ポリオキシエチレン(17)ポリオキシプロピレン(23)セチルエーテル

英名:Polyoxyethylene(17) Polyoxypropylene(23) Cetylether

No.:894

コード:111800

CAS登録番号:

別名:

収載公定書:

JP 薬添規 局外規 食添 粧原基・粧配規(1999) 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 50mg/g

該当文献なし。

- 1 単回投与毒性
- 2 反復投与毒性
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版No.	作成日	内容
01	2004年09月27日	新規作成。検索式(Toxnet: polyoxyethylene polyoxypropylene cetylether)

和名:ポリオキシエチレンラノリン

英名:Polyoxyethylene Lanolin

No.:898

コード:105365

CAS 登録番号:61790-81-6

別名:水溶性ラノリン、ポリオキシエチレンラノリン(17.E.O.)、ポリオキシエチレンラノリン(70.E.O.)

収載公定書:

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原基・粧配規(1999) 外原規
USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 20mg/g

該当文献なし

- 1 単回投与毒性
- 2 反復投与毒性
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2004年10月15日	新規作成(検索式; JECFA-Monographs & Evaluations : Polyoxyethylene Lanolin、MEDLINE/PubMed : Polyoxyethylene Lanolin、TOXNET : Polyoxyethylene Lanolin)

和名:ポリオキシエチレンラノリンアルコールエーテル(5E.O.)

英名:Polyoxyethylene Lanolin Alcohol Ether(5E.O.)

No.:899

コード:122119

CAS 登録番号:61701-20-6

別名:ポリオキシエチレンラノリンアルコール(5E.O.)、Laneth-16、Laneth-75

収載公定書:

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原基・粧配規(1999) 外原規
USP/NF(/) EP() FDA

最大使用量:

一般外用剤 50mg/g

該当文献なし

- 1 単回投与毒性
- 2 反復投与毒性
- 3 遺伝毒性
- 4 癌原性
- 5 生殖発生毒性
- 6 局所刺激性
- 7 その他の毒性
- 8 ヒトにおける知見

改訂経歴

版No.	作成日	内 容
01	2004年10月15日	新規作成(検索式;JECFA-Monographs & Evaluations : Polyoxyethylene Lanolin Alcohol Ether、 MEDLINE/PubMed : Polyoxyethylene Lanolin Alcohol Ether、TOXNET : Polyoxyethylene Lanolin Alcohol Ether)

和名:ポリソルベート 20

英名:Polysorbate20

No.:902

コード:105440

CAS 登録番号:9005-64-5

別名:ポリオキシエチレンソルビタンラウレート、ラウリン酸ポリオキシエチレンソルビタン

Polyoxyethylene (20) sorbitan monolaurate, Tween 20, Polyoxyethylene-20-sorbitan monolaurate, Polyoxyethylene-20-sorbitan monolaurate

収載公定書:

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原基・粧配規(1999) 外原規
USP/NF(27/22) EP(5) FDA

最大使用量:

経口投与 0.76mg、静脈内注射 0.6mg、皮下注射 0.1mg、一般外用剤 66mg、歯科外用及び口中用 0.6mg

JECFA の評価:

無毒性量;ラット: 混餌経口投与 50,000 ppm (5%) (換算投与量 2500 mg/kg BW) ¹⁾

ヒトにおける 1 日摂取許容量;0~25 mg/kg bw.* ¹⁾

* ポリオキシエチレン (20) ソルビタン エステル類の総量として. ¹⁾

1 単回投与毒性

1.1 LD₅₀

マウス	静脈内	3.75 g/kg	Hopper et al., 1949 ¹⁾
ラット	経口	>39,000 mg/kg	Brandner, 1973 ¹⁾
	静脈内	1,450 mg/kg (雄 1,680、雌 860)	Brandner, 1973 ¹⁾

2 反復投与毒性

2.1 ラット

2.1.1 ラットへの 3%及び 5% ポリオキシエチレン(20) ソルビタン モノラウリン酸塩の 8 週間混餌投与により、対照群と比較して有意で緩徐な体重増加の抑制がみられ、これは中等度の下痢によるものであった。しかしながら、一般症状及び病理組織学的検査において異常はみられなかった。¹⁾ (Krantz, 1943a)

2.1.2 長期投与試験は、1 群 15-30 匹のラットを用いて行った。ポリオキシエチレン(20) ソルビタン モノラウリン酸塩の 0.5%及び 2%混餌投与では、対照群と比較して試験餌投与

に関連した異常はみられなかった。更に、発育に関する項目、死亡率及び以下の臓器に関する組織学的検査も実施されている。脳、脾臓、膵臓、胸腺、副甲状腺、前立腺、脳下垂体、唾液腺、副腎、膀胱、肝臓、腎臓、骨髄、心臓、肺、精巣、リンパ節、筋肉。¹⁾ (Oser & Oser, 1957a, 1957b)

2.2 ハムスター

2.2.1 ハムスターを用いた試験において(各群 10 匹)、ポリオキシエチレン (20) ソルビタン モノラウリン酸塩の 5%、10%及び 15%混餌投与は、致死性かつ慢性の下痢が高頻度に見られ、28 から 39 週にかけての剖検時に多くの組織で有意性の高い変化がみられた。

¹⁾ (Eagle & Poling, 1956)

2.2.2 ポリオキシエチレン (20) ソルビタン モノラウリン酸塩の 10%及び 15%混餌で、高い死亡率もみられた。5%混餌では、有意な発育遅延と下痢がみられた。¹⁾ (Poling et al., 1956)

2.2.3 同様の結果は、36 匹のハムスターに 68 日間、ポリオキシエチレン (20) ソルビタン モノラウリン酸塩の 5%及び 15%混餌投与した試験においても観察されている。¹⁾ (Harris et al., 1951).

2.3 サル

2.3.1 6 匹のサルにポリオキシエチレン (20) ソルビタン モノラウリン酸塩又はモノオレイン酸塩を 1 g/day の割合で 17 ヶ月間投与した時、体重増加量と組織学的検査に有意な変化はみられなかった。¹⁾ (Krantz, 1943a, 1947a)

2.4 ヒナドリ

2.4.1 1 群 12 匹のヒナドリにポリオキシエチレン (20) ソルビタン モノラウリン酸塩又はモノステアリン酸塩の 0.1、1 又は 2%混餌飼料を 7 週間与えたが、何ら有害作用は認められなかった。¹⁾ (Ringrose & Waller, 1959)

3 遺伝毒性

3.1 *Salmonella typhimurium* 系の 2 つの細菌を用いた Ames test(遺伝子突然変異検索法)の結果では、ラット肝臓の代謝活性化系(S9 mix)存在の有無に関係なく変異原性は認められていない。²⁾ (Procter & Gamble, 1979)

3.2 ほ乳類培養細胞を用いた試験において代謝活性化系の存否にかかわらず変異原性は認められていない。²⁾ (Coopinger et al., 1981)

4 癌原性

(現在の発がん性試験の基準に準じた方法によるものではない。)

4.1 経口投与:ハムスター及びラットを用いた混餌投与試験

ハムスター各 10 匹(雄 6、雌 4)を用いてポリソルベート 20 を 5、10 及び 15%の用量で 9 週間混餌投与、並びにラット雄 10 匹に 25%用量で 21 週間混餌投与した試験、及びラットを用いて 25%混餌で 59 日間投与した発がん性試験では、いずれも腫瘍の

発生は認められていない。²⁾ (Poling, C.E, et al., 1956)

その他、ハムスター36匹に5%混餌にて68日間投与²⁾ (Harris et al., 1951)、あるいはラット14匹に25%混餌、59日間実験²⁾ (Harris et al., 1951)でも、腫瘍の発生を認めていない。

4.2 経皮投与:

マウスに0.18 mol濃度で1日1回、週6日、30日間、並びに1日2回、週6日、30日間経皮投与、あるいは希釈溶液を1日1回、週6日、24時間経皮投与した試験では、いずれも腫瘍の発生は認められていない。しかし、100%溶液(約3 mg/kg BW/day)を1日1回、週6日、52週間経皮投与した試験では、36週目に1個の良性皮膚腫瘍の発生が認められている。²⁾ (Setala, 1956)

4.3 既知発癌物質との複合投与:

Wistar系ラットの飲水に、50 ppmの濃度にN-methyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidine (MNNG)と、0.4%にポリソルベート20を加えて(およそ100 mg/kg/dayに相当する量)26週間経口摂取させる発がん性試験において、MNNG単独投与と比較して、ラットの腺胃の腺がんの発生頻度を高めたほか、胃肉腫の発生を認めた。²⁾ (Fukushima et al., 1974)

ICR及びSwissマウスに7,12-dimethylbenz[a]anthracene (DMBA) 0.125 mgを経皮投与後ポリソルベート20の0.3~3%溶液0.2 mLを反復皮膚塗布した発がん性試験では、弱い皮膚腫瘍発生増強作用が、DMBA経皮投与後ポリソルベート20の原液を皮膚に1年間塗布する発がん性試験では、皮膚腫瘍を5匹に認めたが、DMBA単独群では発生を認めなかった。²⁾ (Setala, 1956)

5 生殖発生毒性

実施された試験は古いものが多く、現状のガイドライン外の方法による試験も散見されるが、現状の指針から見て妥当な全データを総合すると、雌雄の生殖能や新生児の発達に対する影響はなく、催奇形性もないと判断される。

5.1 雄16匹、雌14匹の離乳ラットに、実験開始後10日の間にポリソルベート20の添加量を5%から10、15、25%と順次増加させ、以後25%(10 g/kg/day)添加飼料を10週間与えた混餌投与試験において、投与期間中雌雄とも著しい下痢と体重増加抑制が認められ、組織学的検査において雄では精子形成の遅延が観察された。²⁾ (Harris et al, 1951a)

5.2 雌雄合わせて36匹のハムスターに、ポリソルベート20を飼料中5又は15%の濃度で10週間混餌投与した試験において、著しい下痢と体重増加抑制が認められ、試験終了時まで15%群で全例、5%群で雌雄各7匹が死亡した。また、組織学的検査において卵巣と精巣の成熟が不完全であった。²⁾ (Harris et al, 1951b)

5.3 妊娠9日の雌マウス15匹に、ポリソルベート20の1.1 g/kgを腹腔内に投与した試験

において、胎児に奇形が誘発され、投与した 15 匹中の 1 匹が死亡したと記載されている。異なる系統のマウスに同様の処置を行った結果、投与量(1.1~3.6 g/kg)に相関して早期の胎児の死亡が増加し、胎児の奇形も観察されている。なお、1.1 及び 1.9 g/kg を投与した群では母動物への明らかな毒性影響は認められなかったと述べられている。²⁾ (Kocher-Becker et al, 1981)

- 5.4 15 匹の妊娠ラットに、妊娠 7~17 日の期間継続的に投与した試験²⁾ (Wickramaratne, 1987)
- 5.4.1 ポリソルベート 20 の 10%溶液(1.1 g/kg/day)を反復強制経口投与した結果、胎児及び新生児への成長と生存率への影響は認められなかった。
- 5.4.2 ポリソルベート 20 の原液あるいは 50%溶液を皮膚塗布した結果、両群とも胎児の成長と生存率及び新生児の重量と成長は正常の範囲内にとどまり、被験物質投与による有害影響は認められなかった。
- 5.4.3 ポリソルベート 20 の 5%(550 mg/kg)又は 10%(1.1 g/kg)溶液を腹腔内投与した結果、両投与群の母動物の体重増加が著しく抑制され、新生児にも生存率の低下と体重増加の抑制がみられた。
- 5.5 1 群 24 又は 25 匹の妊娠ラットに、ポリソルベート 20 を 500 又は 5,000 mg/kg/day の用量で、6~15 日の期間に強制経口投与した試験において、5,000 mg/kg 投与群において体重増加抑制が認められた。しかし、両投与群とも子宮重量に変化はみられず、また、母動物の黄体数、着床数及び着床前の胚損失率においても対照群との間に差は認められなかった。さらに、胎児の成長、発達に対照群との間に明らかな差は認められなかった。²⁾ (NTP Study: TER91010, 1992)
- 5.6 ラットに Tween20 と Tween80 の 500 及び 5,000 mg/kg/day 又は溶媒を、妊娠 6 日から 15 日までの期間、強制経口投与した。いずれの化合物も母動物に対する毒性はわずかであった。Tween20 の母動物に対する LOAEL(最小無毒性量)は、投与期間中に 14%の体重増加抑制がみられたことから、5,000 mg/kg/day と判断された。Tween80 の、母動物に対する LOAEL(最小無毒性量)は、500 mg/kg/day 以上で肝臓重量の増加、5,000 mg/kg/day で摂餌量の減少がみられたことから、500 mg/kg/day を超える用量と判断された。両化合物とも、出生前の成長、生存率及び形態学的発生に影響を及ぼさず、発生学的無毒性量(developmental NOAEL)は 5,000 mg/kg/day あるいはそれ以上と判断された。³⁾ (Price CJ, et al., 1994)

6 局所刺激性

- 6.1 ポリオキシエチレン ソルビタン エステル類(Tween20, 21, 40, 60, 61, 65, 80, 81, 85)は、ウサギの角膜への投与においても、その後の洗眼の有無に関わらず反応はみられなかった。¹⁾ (Treon et al., 1967)

7 その他の毒性

- 7.1 雄性 CD2F1 マウスに Tween20 を腹腔内投与し、その後 12 時間の自発運動量を測定し、その影響を溶媒投与群と比較した。Tween20 は、16%の濃度で自発運動量を有意に低下させた。⁴⁾ (Castro CA, et al. 1995)

8 ヒトにおける知見

- 8.1 ポリオキシエチレン ソルビタン エステル類(Tween20, 21, 40, 60, 61, 65, 80, 81, 85)は、50 人の被験者を用いたパッチテストで反応を示さなかった。¹⁾ (Treon et al., 1967)

引用文献

- 1) WHO Food Additive Series No. 5, WHO Food Additive Series No. 5, Sventeenth Report of the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives, Wld Hlth Org. techn. Rep. Ser., 1974, No.539
(accessed; Nov.2003, <http://www.inchem.org/documents/jecfa/jecmono/v05je47.htm>)
- 2) ポリソルベート類の食品添加物指定に係る食品健康影響評価資料; 食品安全委員会: 添加物専門調査会: 第一回会合結果
- 3) Price CJ, George JD, Marr MC, Myers CB, Heindel JJ, Schwetz BA.. Developmental toxicity evaluation of polyoxyethylene sorbitan monolaurate (TW20) and polyoxyethylene sorbitan monooleate (TW80) in rats. Toxicologist 1994 Mar;14(1):163.
- 4) Castro CA, Hogan JB, Benson KA, Shehata CW, Landauer MR. Behavioral effects of vehicles: DMSO, tthanol, tween-20, Tween-80, and Emulphor-620. Govt Reports Announcements & Index (GRA&I), Issue 21, 1995.

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005 年 01 月 14 日	新規作成(検索式; JECFA-Monographs & Evaluations: polysorbate, Medline/PubMed: Tween20, Toxnet: Tween20)