

和名: 塩酸リドカイン

英名: Sodium Acetyl Tryptophan

No.: 174

コード: 103841

CAS 登録番号: 6108-05-0

別名:

収載公定書:

JP 薬添規 局外規 食添 粧原基・粧配規 外原規

USP/NF(28/23) EP(5) FDA

最大使用量:

筋肉内注射 320mg

下記情報については、リドカインの項を参照。

- 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	2005年11月02日	新規作成

和名： オクチルドデカノール

英名： 2-Octyldodecanol

No.: 189

コード： 003805

CAS 登録番号： 5333-42-6

別名：

収載公定書：

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原基(1999) 外原規)
USP/NF(28/23)(Octyldodecanol) EP(2005)(Octyldodecanol) FDA

最大使用量：

一般外用剤 350 mg/g

1 単回投与毒性

1.1 ラット

1.1.1 5匹のラットにオクチルドデカノール 5 g/kgを経口投与した結果、明らかな毒性は認められなかった。¹⁾(CTFA, 1978)

1.1.2 10匹のラットに10.2% オクチルドデカノール含有口紅を50%に希釈し、25g/kg(オクチルドデカノールとして 1.28 g/kg)を経口投与した結果、死亡は認められなかった。¹⁾(CTFA, 1977)

1.2 モルモット

1.2.1 6匹のモルモットの有傷または無傷皮膚にオクチルドデカノール 3.0 g/kgを閉塞塗布し、7日目に剖検したところ明らかな毒性は認められなかった。¹⁾(CTFA, 1978)

以下、2-5については該当文献なし。

2 反復投与毒性

3 遺伝毒性

4 がん原性

5 生殖発生毒性

6 局所刺激性

6.1 6匹のウサギに100%オクチルドデカノールを点眼した。眼平均刺激性評点(最高110)は、1日目では4、4日目では0であった。¹⁾(CTFA, 1978)

同様に6匹のウサギに100%オクチルドデカノールを点眼した結果、眼平均刺激性評点は、1日目および2日目では1、3日目では0であった。¹⁾(CTFA, 1978)

6.2 9匹のウサギの背中に100%オクチルドデカノールまたは30%オクチルドデカノールを24時間閉塞塗布した。皮膚刺激指数(0~4)は、100%オクチルドデカノールでは1.13¹⁾(CTFA, March 1, 1973)、0.5¹⁾(CTFA, July 28, 1978)および0¹⁾(CTFA, Oct. 5, 1979)であり、30%オクチルドデカノールでは0¹⁾(CTFA, 1979)であった。

7 その他の毒性

該当文献なし。

8 ヒトにおける知見

8.1 誤用

該当文献なし。

8.2 その他

8.2.1 40人の被験者に100%オクチルドデカノールを24時間閉塞塗布したところ、1人の被験者に軽い炎症がみられた。¹⁾(CTFA, 1973)

8.2.2 50人の健常男性の背部に0.05gのオクチルドデカノールを48時間閉塞塗布した。処置後30分に評価したところ皮膚の炎症はみられなかった。¹⁾(Motoyoshi et al., 1979)

8.2.3 1664人の被験者に30%オクチルドデカノールを貼付したところ、6人でアレルギー皮膚反応がみられた(0.36%)。¹⁾(Hjorth & Trolle-lassen, 1963)

8.2.4 20人の被験者に4%オクチルドデカノール含有保湿クリームを24時間閉塞塗布したところ、1人の被験者で軽い炎症(0.03、最大:4)がみられた。¹⁾(CTFA, 1979)

8.2.5 23人の被験者に10.2%オクチルドデカノール含有口紅を貼付し、光感作性試験で評価したところ、光毒性および光アレルギー性はみられなかった。¹⁾(CTFA, 1978)

引用文献:

- 1) Anonymous. Final report on the safety assessment of stearyl alcohol, oleyl alcohol and octyl dodecanol. J. Am. Coll. Toxicol. 1985; 4: 1-29

改訂経歴

版 No.	作成日	内容
01	2005年12月22日	JECFA-Monographs & Evaluations: octyldodecanol、MEDLINE/PubMed: octyldodecanol

和名:オレイルアルコール

英名:Oleyl Alcohol

No.: 192

コード: 104831

CAS 登録番号:143-28-2

別名:Ocenol, Oleic alcohol, Satol

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(28/23) EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 100 mg/g

以下、1-5については該当文献なし。

- 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

ウサギ	皮膚	500 mg、24 時間	軽度の刺激作用	JACTDZ, 1985 ¹⁾
ウサギ	眼	100 mg、24 時間	軽度の刺激作用	JACTDZ, 1985 ¹⁾
モルモット	皮膚	100mg、24 時間	重度の刺激作用	CTOIDG,1979 ²⁾

- 7 その他の毒性

依存性、抗原性に関する文献なし。

- 8 ヒトにおける知見

8.1 皮膚刺激性:75m g (3 日間、間歇的) 軽度の刺激作用 85DKA8, 1977³⁾

引用文献

- 1) JACTDZ: Journal of the American College of Toxicology (Mary Ann Liebert, Inc., 1651 third Ave., New York, NY 10128) 1985; 4(5):1
- 2) CTOIDG: Cosmetics and Toiletries (Allured Pub. Corp., POB318, Wheaton, IL 60189) 1979; 94(8): 41
- 3) 85DKA8: "Cutaneous Toxicity, Proceedings of the 3rd Conference, 1976,"Drill,V.A. and P.Lazar, eds., New York, Academic Press, Inc. 1977;:-:127

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年08月08日	新規作成(検索式; RTECS: oleyl alcohol)

和名:オレイン酸

英名:Oleic Acid

No.: 193

コード: 002062

CAS 登録番号:112-80-1

別名:Oleinic acid,

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(28/23) EP(5) FDA

最大使用量:

経口投与 237mg、静脈内注射 4.8mg、一般外用剤 8 mg/g、吸入剤 0.014mg、殺虫剤

JECFA の評価:

調味料として使用する際には、通常の摂取量では安全性に問題はない。オレイン酸塩(カルシウム、カリウム、ナトリウム)に関する1日許容摂取量(ADI)は規定されていない。

1 単回投与毒性

1.1 LD₅₀

ラット	経口	25g/kg	TOVEFN 2000 ¹⁾
マウス	静注	230mg/kg	APTOA6 1961 ²⁾
ラット	静注	2400 μg/kg	AJPAA4 1981 ³⁾
サル	静注	LD>40 μL/Kg	LUNGD9 1986 ⁴⁾

以下、2-5については該当文献なし。

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

ウサギ	皮膚	500 mg	軽度の刺激作用	UCDS, 1963 ⁵⁾
ウサギ	眼	100 mg	軽度の刺激作用	JACTDZ, 1987 ⁶⁾

7 その他の毒性

依存性、抗原性に関する文献なし。

8 ヒトにおける知見

8.1 皮膚刺激性:15mg (3日間 間歇的) 中等度の刺激作用 85DKA8, 1977⁷⁾

引用文献

- 1) TOVEFN: Toksikologicheskii Vestnik (18-20 Vadkovskii per. Moscow, 101479, Russia) 2000; (1):39
- 2) APTOA6: Acta Pharmacologica et Toxicologica (Copenhagen, Denmark) 1961; 18: 141
- 3) AJPAA4: American Journal of Pathology (Lippincott/Harper, Journal Fulfillment Dept., 2350 Virginia Ave., Hagerstown, MD 2140) 1981;103:376
- 4) LUNGD9: Lung (Springer Verlag New York, POB 2485, Secaucus, NJ 07096) 1986;164:259
- 5) UCDS: Union Carbide Data Sheet (Union Carbide Corp., 39 Old Ridgebury Rd., Danbury, CT 06817) 1963;11:29
- 6) JACTDZ: Journal of the American College of Toxicology (Mary Ann Liebert, Inc., 1651 third Ave., New York, NY 10128) 1987; 6(3):321
- 7) 85DKA8: "Cutaneous Toxicity, Proceedings of the 3rd Conference, 1976," Drill, V.A. and P.Lazar, eds., New York, Academic Press, Inc. 1977; -:127

改訂経歴

版 No.	作成日	内 容
01	2005年08月08日	新規作成(検索式; RTECS: oleic acid)

和名:オレイン酸エチル

英名:Ethyl Oleate

No.: 194

コード: 102246

CAS 登録番号:111-62-6

別名: Oleic acid, ethyl ester

収載公定書:

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原基・粧配規(1997) 外原規(1991)
USP/NF(28/23) EP(5) FDA

最大使用量:

筋肉内注射 微量、皮内注射 0.6mL

JECFA の評価:

調味料として使用する場合、通常の摂取量において安全性に問題ない。

1 単回投与毒性

1.1 LD₅₀

ラット 経口投与 >5g/kg FCTOD7 1982¹⁾
ウサギ 経皮投与 >5g/kg FCTOD7 1982¹⁾

以下、該当文献なし。

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

引用文献

- 1) FCTOD7: Food and Chemical Toxicology (Pergamon Press Inc., Maxwell House, Fairview Park, Elmsford, NY 10523) 1982; 20: 683

改訂経歴

版 No.	作成日	内容
01	2005年08月08日	新規作成(検索式; RTECS: ethyl oleate)

和名:オレイン酸オレイル

英名:Oleyl Oleate

No.: 195

コード: 104830

CAS 登録番号: 3687-45-4

別名: オクタデセン酸オクタデセニル、Cetiol; Cosmol liquid; Oleic acid, oleyl ester

収載公定書:

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原基・粧配規(1997) 外原規(1991)

USP/NF EP FDA

最大使用量:

一般外用剤 60mg/g

オレイン酸オレイルとしての下記毒性試験データなし。オレイン酸の項参照。

- 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	2005年08月08日	新規作成(検索式; Medline: oleyl oleate、Toxnet: oleyl oleate)

和名:オレイン酸デシル

英名:Decyl Oleate

No.:196

コード:101696

CAS 登録番号:3687-46-5

別名:セチオールV(101696)

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(26/21) EP(5) FDA

最大使用量:

一般外用剤 50mg/g

オレイン酸デシルとしての下記毒性試験データなし。オレイン酸の項参照。

- 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	2005年12月07日	新規作成(検索式;JECFA-Monographs & Evaluations : Decyl Oleate、MEDLINE/PubMed : Decyl Oleate)

和名:オレンジ

英名:Orange

No.:199

コード:104855

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 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:経口投与 75mg

オレンジ単独としての該当文献はない。下記情報についてはオレンジ油の項を参照。

- 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	2005年11月16日	新規作成

和名:オレンジエキス

英名:Orange Extract

No.:200

コード:104858

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(1991)

USP/NF EP FDA

最大使用量:経口投与 0.51mL

オレンジエキスとしての該当文献はない。下記情報についてはオレンジ油の項を参照。

- 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	2005年11月16日	新規作成

和名:オレンジエッセンス

英名:Orange Essence

No.:201

コード:110156

CAS 登録番号:

別名:

収載公定書:

JP 薬添規(2003) 局外規 食添 粧原基・粧配規 外原規

USP/NF EP FDA

最大使用量:経口投与 15mg

オレンジエッセンスとしての該当文献はない。下記情報についてはオレンジ油の項を参照。

- 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	2005年11月16日	新規作成

和名:オレンジ油

英名:Orange Oil

No.:202

コード:002063

CAS 登録番号:8008-57-9

別名:

収載公定書:

■JP(14) □薬添規 □局外規 □食添 □粧原基・粧配規 □外原規

■USP/NF(28/23) □EP □FDA

最大使用量:

経口投与 0.3mL、一般外用剤 10mg/g

オレンジ油としての下記文献はない。以下はオレンジ油の主成分として90%を占めるd-リモネンについてのデータである。

JECFA の評価:

d-リモネン投与による雌雄のマウス、ラット及び雌のウサギでの体重増加の有意な抑制結果に基づいて、ADI(1日許容摂取量)を0-1.5mg/kg bwとした。委員会は、食物からの自然摂取及び食品添加物としての摂取を考慮し、食品添加物としてのd-リモネンの摂取を75 μ g/kg/dayに制限するよう推奨した。これは最大ADIの5%に相当する。¹⁾(JECFA Meeting in Geneva, 1993)

1 単回投与毒性

1.1 LD⁵⁰

動物種	投与経路、観察期間		LD ⁵⁰ 値	文献
マウス	経口(ジュース)、7日間	♂	6.3mL/kg	Tsuji et al., 1974 ¹⁾
		♀	8.1mL/kg	
マウス	腹腔内(ジュース)、3日間	♂	3.7mL/kg	Tsuji et al., 1974 ¹⁾
		♀	3.6mL/kg	
マウス	腹腔内(ジュース)、10日間	♂	0.7mL/kg	Tsuji et al., 1974 ¹⁾
		♀	0.6mL/kg	
マウス	皮下(ジュース)、7日間	♂	>25.6mL/kg	Tsuji et al., 1974 ¹⁾
		♀	>25.6mL/kg	
マウス	経口	♂	5600mg/kg	Tsuji et al., 1975a ¹⁾
		♀	6600mg/kg	

マウス	腹腔内	♂	1300mg/kg	Tsuji et al., 1975a ¹⁾
		♀	1300mg/kg	
マウス	皮下	♂	>41500mg/kg	Tsuji et al., 1975a ¹⁾
		♀	>41500mg/kg	
ラット	経口	♂	4400mg/kg	Tsuji et al., 1975a ¹⁾
		♀	5100mg/kg	
ラット	腹腔内	♂	3600mg/kg	Tsuji et al., 1975a ¹⁾
		♀	4500mg/kg	
ラット	皮下	♂	>20200mg/kg	Tsuji et al., 1975a ¹⁾
		♀	>20200mg/kg	

1.2 d-リモネン(ジュース中)3mL/kgをマウス及びラットに経口投与すると、自発運動の抑制が見られた。マウスでは、d-リモネン投与によりヘキソバルビタールによる睡眠及び体温低下は増強され、ニコチンによる痙攣や死亡は抑制されたが、最大電気ショック、ペンテトラゾール、ストリキニーネ、ピクロキシンによる痙攣は抑制されなかった。0.005mg/kg以上の静脈内投与ではウサギ及びイヌの血圧を低下させ、0.1-0.3mg/kg以上では死亡した。しかし、経口投与では3mL/kgでもラットには血圧低下は見られなかった。ラットやマウスに高用量のd-リモネンを単回皮下投与した際には引っかき行動(scratch behavior)が、静注した際には伸展反応(stretch behavior)が見られた。¹⁾ (Tsuji et al., 1975a)

2 反復投与毒性

2.1 マウス

2.1.1 1群雌雄各5匹のB₆C₃F₁マウスに、d-リモネンの0、413、825、1650、3200又は6600mg/kgをコーンオイルに混入して、10mL/kgを週に5日間、16日間以上胃管を用いて経口投与した(投与は実質12日間)。6600mg/kg群では雌雄共に5匹全例が、3200mg/kg群では雄4匹、雌5匹が、1650mg/kg群では雌雄各1匹が実験終了までに死亡した。なお、1650mg/kgにおける雌の1匹は投与ミスによる死亡である。d-リモネン投与に関連した臨床徴候、病理組織所見に異常は見られなかった。¹⁾ (NTP, 1990)

2.1.2 1群雌雄各10匹のB₆C₃F₁マウスに、d-リモネンの0、125、250、1000又は2000mg/kgをコーンオイルに混入して、10mL/kgを週に5日間、13週間、胃管を用いて経口投与した。2000mg/kg群では雄1匹、雌2匹が、500mg/kg群では雌1匹が死亡した。更に125mg/kg群雌1匹、250mg/kg群雄1匹、500mg/kg群雄3匹及び1000mg/kg群雄1匹が投与ミスにより死亡した。1000mg/kg以上の群では被毛は粗野になり、自発運動の低下が見られた。2000mg/kg群の1例では肺胞細胞腺腫が認められた。¹⁾ (NTP, 1990)

2.2 ラット

2.2.1 1群雌雄各5匹のF344ラットに、d-リモネンの0、413、825、1650、3300又は

6600mg/kgをコーンオイルに混入して、10mL/kgを週に5日間、16日間以上胃管を用いて経口投与した(投与は実質12日間)。6600mg/kg群では雌雄共に全例が、3300mg/kg群では雄5匹、雌3匹が死亡した。1650mg/kg以下の群ではd-リモネン投与に関連した臨床徴候、病理組織所見に異常は見られなかった。¹⁾(NTP, 1990)

2.2.2 1群各5匹のFischer-344系雄性ラットに、d-リモネンの75、150又は300mg/kgをコーンオイルに混入して、5mL/kgを週に5日間、実質5日間又は20日間胃管を用いて経口投与し、主として腎障害の進展を検討した。毒性徴候は見られず、摂餌量、体重増加にも変化はなかった。5日間の投与により肝、腎の重量は用量依存的に増加し、腎の近位曲尿細管上皮細胞内には硝子滴及び α_{2u} -グロブリンの蓄積が用量依存的に認められた。更に実質20日間投与した場合には、腎髄質の外部域に顆粒円柱及び種々の皮質変化が用量依存的に認められた。¹⁾(Kanerva et al., 1987a)

2.2.3 1群雌雄各5匹のラットに、d-リモネンの0、277、554、1385又は2770mg/kgを30日間経口投与した。摂餌量の一般的な減少及び用量依存的な体重減少が雄の投与群で見られたが、臓器重量及びその比体重重量には殆ど変化は見られなかった。尿、血液及び生化学検査に異常はなかった。組織病理学検査では、腎における顆粒円柱が雄の0、277、554、1385及び2770mg/kg群で、夫々0/5、3/5、5/5、5/5及び4/5例に認められた以外に著変はなかった。¹⁾(Tsuji et al., 1975a)

2.2.4 1群雌雄各10匹のF334/N系ラットに、d-リモネンの0、150、300、600、1200又は2400mg/kgをコーンオイルに混入して、5mL/kgを週に5日間、13週間、胃管を用いて経口投与した。途中死亡例は2400mg/kg群の雄5例、雌9例に見られた。1200mg/kg以上の群では、被毛は粗野になり、嗜眠、流涙が見られた。腎症は雄の全ての群で見られ、用量に依存して程度は強くなった。腎症は曲尿細管上皮の変性、尿細管腔内の顆粒円柱、尿細管上皮の再生像を特長としたものであった。雄では近位尿細管上皮に硝子滴が対照群を含めて投与群全てに一樣に認められた。しかし、慢性腎症は対照群を含めて認められるものの、その程度は用量依存的であるように思われた¹⁾(Kanerva & Alden, 1987)。慢性腎症は、近位曲尿細管上皮細胞の好塩基性化、尿細管の過形成又は萎縮、ボーマン嚢の線維化及び間質の線維リンパ球反応からなる。萎縮した尿細管は肥厚化した基底膜及び尿細管断面径の減少によって、また、過形成と思われる尿細管は細胞の大きさと数の増加及び断面径の増加によって特長づけられる。d-リモネン投与ラットの全てに時折認められる近位曲尿細管上皮細胞の壊死/変性は、対照群には見られなかった。対照群を除く全ての投与ラットでは、髄質の外側域線条に見られた顆粒円柱の数は用量依存的な増加を示した。顆粒円柱は著しく拡張し、上皮は希薄化するか又は非存在化する。更に、最高用量群(2400mg/kg)では、皮質と髄質に多病巣性の硝子様円柱と尿細管拡張が報告されている。¹⁾(NTP, 1990)

2.3 イヌ

2.3.1 1群雌雄各3匹の日本ビーグル犬に、d-リモネンの0、0.4、1.2又は3.6mL/kgを1日1

回、6 ヶ月間経口投与した。嘔吐、吐き気がいくつかの動物に用量依存的に認められた。雄の 3.6mL/kg群及び雌の 1.2mL/kg群では体重増加の抑制が見られた。摂餌量、臓器重量及びその相対重量には殆ど影響は見られなかった。尿検査、血液検査、生化学検査では 3.6mL/kg群で総コレステロール及び血糖値が低かったのを除き有意な変化はなかった。組織形態学的には雄の 3.6mL/kg群及び雌の投与群全例に、腎に顆粒円柱が認められた(雄; 対照群 1/3、0.4mL/kg群 1/3、1.2mL/kg群 2/3、3.6mL/kg群 3/3、雌; 対照群 1/3、0.4mL/kg群 2/2、1.2mL/kg群 3/3、3.6mL/kg群 3/3)。これ以外に有意な変化は見られなかった。¹⁾ (Tsuji et al., 1975b)

2.3.2 1 群雌雄各 5 匹のビーグル犬に、d-リモネンの 0、0.12 又は 1.2mL/kg/dayを 1 日 2 回、胃管を用いて経口投与した(夫々0、10、又は 100mg/kg/dayに相当)。最高用量は嘔吐に対する最大耐用量に近い量であると報告されている。摂餌量、体重には影響は見られなかった。臓器重量は雄では腎の相対重量、雌では腎の絶対及び相対重量が増加傾向を示したが、組織病理学的には重量変化に関連ある所見は見られなかった。更に雄ラットで報告されているような硝子滴の蓄積や腎症を示唆する所見は認められなかった。¹⁾ (Webb et al., 1990)

3 遺伝毒性

試験系	インジケーター	d-リモネンの濃度	結果	文献
Ames test (+&- activ)	S. typhimurium, TA98, TA100, TA1535, TA1537	0.03-3 μ mol/plate	陰性	Florin et al., 1980 ¹⁾
Ames test (+&- activ)	S. typhimurium, TA98, TA100, TA1535, TA1537, TA1538	0-20 μ M/plate	陰性	Watabe et al., 1980 ¹⁾
Ames test (+&- activ)	S. typhimurium, TA98, TA100, TA1535, TA1537	0-3333 μ g/plate	陰性	Haworth et al., 1983 ¹⁾
Ames test (+&- activ)	S. typhimurium, TA98, TA100, TA1535, TA1537, TA1538	150mg/plate	陰性	Heck et al., 1989 ¹⁾
Ames test (+&- activ)	S. typhimurium, TA98, TA100, TA1535, TA1537	0-3333 μ g/plate	陰性	NTP, 1990 ¹⁾
Yeast (- activ)	S. cerevisiae MP1 strain cells	0.1-100mM/5x10 ⁷	(1)	Fahrig, 1984 ¹⁾
Mammarian (- activ)	Mouse embryo system	0-215mg/kg	(2)	Fahrig, 1984 ¹⁾
Mammarian (+&- activ)	Mouse L5178Y cells in vitro	100 μ g/mL	陰性	Heck et al., 1989 ¹⁾
Mammarian (+&- activ)	Mouse L5178Y cells in vitro		陰性	NTP, 1990 ¹⁾

Sister chromatid exchange (+&- activ)	Chinese hamster ovary cells in vitro	0-162 μ g/mL	陰性	NTP, 1990 ¹⁾
Chromosomal aberrations (+&- activ)	Chinese hamster ovary cells in vitro	0-500 μ g/mL(3) 0-100 μ g/mL(4)	陰性 陰性	NTP, 1990 ¹⁾

- (1) Author reported that results indicated that d-limonene was a co-recombinant and an anti-mutagen.
- (2) Author reported that results indicated that d-limonene is inactive when given alone, but reduces the mutagenic effect of ethylnitrosourea when the two are co-administered.
- (3) Activated: addition of S9 from the livers of Aroclor 1254-induced male Sprague Dawley rats.
- (4) Not activated

4 癌原性

4.1 マウス

4.1.1 1群雌雄各 15 匹のA/Heマウスにd-リモネンを週 3 回、8 週間腹腔内投与し、肺に対する癌原性を検討した。用量は総計 4.8 又は 24g/kgである。最初の投与 24 週後に剖検した。肺癌の有意な発生は見られなかった。¹⁾ (Stonet et al., 1973)

4.1.2 1群雌雄各 50 匹の 8-9 週齢のB₆C₃F₁マウスを用い、雄性にはd-リモネンの 0、250 又は 500mg/kgを、雌には0、500 又は 1000mg/kgをコーンオイルに混入して 10mL/kgを週 5 日間、103 週間胃管を用いて経口投与した。マウスは 1 日 2 回観察し、最初の 12 週間は毎週、その後は月に 1 回体重を測定した。瀕死状態のマウスは屠殺した。剖検は利用できる全ての動物について実施した。被検物投与に起因する臨床徴候は見られなかった。生存率は雄の 250mg/kg群で対照群に比し低かった以外、差は見られなかった。平均体重は雄では変化なく、雌では 28 週の時点で 1000mg/kg群では対照群より 5-15%低かった。病理組織所見では雄の 500mg/kg群で多核又は巨大細胞化した肝細胞の頻度が増加した。肝細胞の腺腫及び癌を併せた出現頻度には有意な差はなかった。雌では実験終了時点でこれらの所見に有意な変化は認められなかった。

用量(雄)	生存率	肝臓		
		多核肝細胞	巨大細胞化	腺腫+癌
対照群	33/50	8/49	23/49	22/49
250mg/kg	24/50	4/36	11/36	14/36
500mg/kg	38/50	32/50	38/50	15/50

雌の 1000mg/kg 群では下垂体前葉の腺腫又は腺腫と癌を併せた発生頻度は対照群より低かったが、過形成には有意差は見られなかった。¹⁾ (NTP, 1990)

用量(雌)	下垂体前葉		
	過形成	腺腫	腺腫+癌
対照群	16/49	12/49	12/49
500mg/kg	0/8*	5/8*	5/8*
1000mg/kg	17/48	1/48	2/48

* ; Incomplete sampling

4.2 ラット

4.2.1 1 群雌雄各 50 匹の 7-8 週齢の F344/N ラットを用い、雄には、d-リモネンの 0、75 又は 150mg/kg を、雌には 0、300 又は 600mg/kg をコーンオイルに混入して 5mL/kg を週 5 日間、103 週間胃管を用いて経口投与した。ラットは 1 日 2 回観察し、最初の 12 週間は毎週、その後は月に 1 回体重を測定した。瀕死状態のラットは屠殺した。剖検は利用できる全ての動物について実施した。被検物投与に起因する臨床徴候は見られなかった。生存率は 39 週の時点で雌 600mg/kg 群では対照群に比し低かった。平均体重は 28 週の時点で雄 150mg/kg 群では対照群より 4-7%低かった。白内障の発生頻度は雄 150mg/kg 群、雌 300、600mg/kg 両群で高く、網膜の変性は全ての投与動物で見られた。しかし、著者らは、最後の 10 週間を除き雌雄共に最高用量群は動物飼育ラックの最上段で、対照群は最下段で飼育されたため、光源からの距離による影響であるとの見解を示している。雄に見られた皮下組織の線維腫は反用量依存的であったが、線維腫と線維肉腫を併せた頻度は有意ではなかった。皮膚の鱗屑細胞乳頭腫(Squamous cell papillomas)又は癌は用量依存性が見られたが、NTP の対照ラットの頻度の範囲内であり、有意な変化ではなかった。雄ラットの単球性白血病は用量依存的に増加する傾向が見られたが有意ではなかった。精巣の間質性細胞腫も用量依存的に増加し有意であったが、この種の腫瘍は F344 系の老齢ラットに通常認められるものであり、d-リモネン投与と関連ある変化とは考えられない。

用量(雄)	皮膚又は皮下組織			血液	精巣
	線維種	線維種+ 線維肉腫	鱗屑細胞 乳頭腫	単球性 白血病	間質性 細胞腫
対照群	8/50	8/50	0/50	10/50	37/50
75mg/kg 群	2/50	4/50	0/50	10/50	47/49
150mg/kg 群	3/50	3/50	3/50	19/50	48/50

雌の 300mg/kg における子宮内膜の間質性ポリープは対照群に比し増加していたが、今回の対照群自体の頻度が経験的に見て低かったことによるものと思われ、被検物投与に

関連したものではないと考えられる。

雄では腎の石灰化 (mineralization) と上皮の過形成には用量依存性が見られた。病変は髓質 (腎乳頭部) におけるミネラルの直線的な蓄積と乳頭部の移行上皮における巢状の過形成とからなる。過形成はしばしば腎盂の円蓋付近に位置し、時に両側性である。老齢の雄ラットに自然発生的に見られる腎症の程度には用量依存性が見られた。この腎症は尿細管上皮の変性と萎縮、硝子滴及び顆粒円柱を伴った尿細管の拡張、尿細管上皮の再生、糸球体硬化、間質の炎症と線維化を特徴とする。腎尿細管の過形成と新生物は雄の投与群で増加した。尿細管の腺腫、腺癌、及び腺腫と腺癌を併せたものは用量と共に有意に増加した。これらの腫瘍は経験的にも稀なものであり、雌では全ての群で認められず雄でも対照群には見られなかった。¹⁾ (NTP, 1990)

用量 (雄)	腎臓			腎尿細管			
	石灰化	上皮過形成	腎症の程度 ^{a)}	過形成	腺腫	腺癌	腺腫+腺癌
対照群	7/50	0/50	1.5	0/50	0/50	0/50	0/50
75mg/kg 群	43/50	35/50	1.8	4/50	4/50	4/50	8/50
150mg/kg 群	48/50	43/50	2.2	7/50	8/50	3/50	11/50

a) 変化なしを0とし、著変を4とした時の平均値

5 生殖発生毒性

5.1 マウス

5.1.1 妊娠マウスに、d-リモネンの0、591又は2363mg/kgを妊娠7-12日に1日1回経口投与した。母獣の体重は高用量群で低下した。高用量群の胎仔には、体重低下をはじめ腰肋骨、肋骨癒合等の骨格異常及び化骨遅延が認められた。¹⁾ (Kodama et al., 1977a)

5.2 ウサギ

5.2.1 妊娠した日本白色ウサギに、d-リモネンの0、250、500又は1000mg/kgを妊娠6-18日に経口投与した。250、500mg/kg両群では体重増加の有意な抑制が見られ、1000mg/kg群では母獣の生存率は有意に低下した(40%)。胎仔の観察では催奇形性は認められなかった。¹⁾ (Kodama et al., 1977b)

5.3 鶏胚

5.3.1 d-リモネンは、オリーブオイルに混じた25 µM/embryoを胚葉上部に単回注射すると異常鶏胚の数が約50%増加することが報告されている。¹⁾ (Abramovici & Rachmuth-Roizman, 1983)

6 局所刺激性

6.1 皮膚刺激性

6.1.1 d-リモネンはヒト (Pirila et al., 1960¹⁾、Kleck et al., 1977¹⁾、ウサギ (Research Institute