

和名 ベンザルコニウム塩化物

英文名 Benzalkonium Chloride

CAS 8001-54-5

別名 塩化ベンザルコニウム

収載公定書 JP(14) 外原基(2006) USP/NF(28/23) EP(4)

用途 安定(化)剤、緩衝剤、懸濁(化)剤、等張化剤、乳化剤、防腐剤、保存剤

□最大使用量

筋肉内注射 1.8mg、皮下注射 1mg、その他の注射 0.4mg、一般外用剤 1mg/g、経皮 0.1mg/g、直腸腔尿道適用 0.3mg/g、眼科用剤 0.1mg/mL、耳鼻科用剤 0.8mg/g、吸入剤 0.1mg/g

□単回投与毒性

動物種	投与経路	LD50	文献
モルモット	経口	200 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
マウス	腹腔内	10 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
マウス	静脈内	10 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
マウス	経口	175 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
マウス	皮下	62 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
ラット	腹腔内	14.5 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
ラット	静脈内	13.9 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
ラット	経口	240 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
ラット	皮下	400 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾
ラット	皮膚	1.56 mg/kg	Wada & Weller, 1994 ¹⁾

□反復投与毒性

該当文献なし

□遺伝毒性

該当文献なし

□癌原性

培養シリアン・ハムスター胎児(SHE)細胞を使って、6種類の歯科臨床で使用されている薬物の発癌性と遺伝毒性を検討した。これらの薬物処理でSHE細胞に誘導される形態形質転換を発癌性のマーカーに、不定期DNA合成(DNA障害を修復するためのDNA合成)と姉妹染色分体交換(SCEs)を遺伝毒性のマーカーにした。塩化ベンザルコニウムの48時間処理によりSHE細胞には形質転換が誘導されなかった。また、これらの薬物処理による細胞生存率はいずれも対照群の64%以上であった。不定期DNA合成は塩化ベンザルコニウムでは有意な誘導がみられなかった。これらの薬物の18~20時間処理によって、いずれもSCEsが有意に誘導されたが、その誘導頻度は無処理群の2倍未満であった。²⁾ (福田真也, 1987)

□生殖発生毒性

ラット

殺精子剤である塩化ベンザルコニウムの影響をラットで試験した。塩化ベンザルコニウム水

溶液(0, 25, 50, 100, 200 mg/kg)を妊娠1日目に腔内に単回投与(1mL/kg)した。溶液が漏れるのを防ぐためにつけた外陰部の金属製のクリップを24時間後にははずした。妊娠21日目に仔を取り出し検査した。塩化ベンザルコニウムの最高濃度と2番目の高濃度ラットにおいて多量の腫分泌物と腫炎がみられた。塩化ベンザルコニウム投与ラットにおいて、用量依存的に胚の再吸収と胎児死亡がみられ、仔のサイズと体重が減少した。胚の減少は、着床の前後でみられていたと思われる。塩化ベンザルコニウムは、認識可能な催奇形性はみとめられなかった。しかしながら、殺精子剤100または200 mg/kgの暴露を受けた胎児において、胸骨の欠損がみられた。これらの結果から、ラットへの塩化ベンザルコニウム単回腔内投与は、女性における受精コントロールへの推奨用量よりも143倍高濃度の投与で、胚芽とfetocidalな影響がみられた。³⁾(Buttar HS, 1985)

マウス

塩化ベンザルコニウムの妊娠マウスの母体および胎仔に及ぼす影響について検索した。実験Iでは、高濃度の塩化ベンザルコニウムの、3, 10および30mg/kgを妊娠初期0日目から6日目まで毎日1回強制経口投与し、妊娠13日目に屠殺した。その結果、母体の体重、摂餌量および一般状態に影響は認められなかつた。また、着床数、生存胎仔数、性比および生存胎仔体重にも変化は認められなかつた。しかしながら、10および30mg/kg処置群では妊娠率の低下傾向がみられた。実験IIは、2つの実験群よりなり、1つの群には低濃度の塩化ベンザルコニウムの1, 50および100 μ g/kgを妊娠0日目から6日目までの妊娠初期に投与した。また、もう1つの群には1および50 μ g/kgを妊娠0日目から18日目までの妊娠全期間にわたり投与した。いずれもの実験群でも対照群と各処置群との間に有意な変化は認められなかつた。以上の結果から、塩化ベンザルコニウムは高濃度の30mg/kg群において着床阻害あるいは流産を引き起こす可能性が示唆されたものの、100 μ g/kg以下の低濃度においては、生殖機能に對して何ら影響を及ぼさないものと考えられた。⁴⁾ (門馬純子ほか、1987)

■局所刺激性

ウサギ

ウサギ角膜を用い、塩化ベンザルコニウムによる角膜上皮細胞障害をin vitroで検討した。最初にウサギ角膜の角膜上皮細胞を培養した。放射活性物質51Crを含む角膜上皮細胞に、塩化ベンザルコニウムを0.001%、0.005%、0.001%、0.05%、0.1%の濃度でそれぞれ5、10、30、60分間暴露させた。対照群細胞には、リン酸緩衝液のみを用いた。51Cr角膜上皮細胞から表面に放出された51Crは、上皮細胞破壊指標として用いられた。細胞分離(細胞機能障害の指標)は、表面と洗液の51Cr活性を測定することで分析した。形態学的細胞障害は、電子顕微鏡を用いて検査した。塩化ベンザルコニウムの高用量及び長時間の暴露は、角膜上皮細胞破壊が有意に($P<0.05$)上昇していた。塩化ベンザルコニウムの0.005%、5分間の暴露で細胞に重篤な障害が認められた。細胞機能は、塩化ベンザルコニウム0.005%、30分間の暴露で最も顕著にあらわれたが、長時間暴露で減少していた。低濃度のであったが、塩化ベンザルコニウムの長時間暴露で有意な細胞質障害が認められた。角膜上皮細胞の細胞質膜の破壊は、塩化ベンザルコニウム高濃度の0.1%であらわれ、0.001%の濃度でも30分間の長時間暴露でみとめられた。塩化ベンザルコニウムは角膜上皮細胞機能障害を引き起こし、また角膜上皮細胞バリアに障害を引き起こす。この影響は、塩化ベンザルコニウムが低濃度(0.001%)であっても頻回または30分以上の時間で用いられた時に認められた。⁵⁾ (Chash et al., 2004)

ウサギの皮膚及び眼への塩化ベンザルコニウムの刺激の閾値およびモルモットに対する感受性を検討した。本試験はOECDガイドラインに基づいて行われた。一箇所の閉鎖暴露又は数箇所の開放暴露における皮膚へのわずかな炎症反応を引き起こすベンザルコニウムの閾値濃度として以下の水溶液が採用された: それぞれ、>0.5-1%、5%、0.5%、0.1%のベンザルコニウム水溶液の眼への投与後の弱い刺激がみられ、すぐに回復した。モルモットで行った試験では、0.5%、0.1%、0.05%のベンザルコニウム水溶液で過敏性がみとめられた。この影響は、濃度依存的でなかつた。0.1%ベンザルコニウム水溶液が、ヒトにおける過敏性をモニターするための眼内濃度であることがわかつた。⁶⁾ (Krysiak B et al., 1998)

塩化ベンザルコニウムのウサギ角膜への影響をin vivoでTandem scanning confocal顕微鏡(TSCM)で試験を行い、通常の電子顕微鏡(SEM)で確認した。生理食塩水、または0.02、0.01、0.005%の濃度の塩化ベンザルコニウムリン酸塩緩衝液2滴をウサギの眼に5分間隔で15回投与した。生理食塩水はpH 5.5-5.9、塩化ベンザルコニウムはpH 7.5で、オスモル濃度(浸透圧モル濃度)は、それぞれ275-280、300-307であった。0.02と0.01%の塩化ベンザルコニウム投与直後に、in vivo TSCMで正常な角膜上皮細胞が映し出されなかつた。艶なKベン

ザルコニウム非含有の対照溶液では、上皮細胞の腫大はみられなかつたが、落屑が少しみられた。0.005%の塩化ベンザルコニウムの滴下では、上皮細胞に腫大と落屑がみられた。角膜上皮細胞の落屑は、塩化ベンザルコニウム高濃度で多くなつた。最後の滴下1時間後、0.02%塩化ベンザルコニウムで角膜表面の炎症細胞がみとめられた。本試験の結果より、塩化ベンザルコニウムの頻回の使用は、臨床的な角膜毒性を引き起こし、局所点眼液の細胞毒性は、*in vivo* TSCMIによって評価することができることがわかつた。⁷⁾ (Ichijima H et al., 1992)

ラット

15匹のラットに、防腐剤として塩化ベンザルコニウムが含有しているステロイドと含有していないステロイドを、21日間1日2回、右鼻孔内投与した。一方、左鼻孔には、0.9%NaClを投与した。鼻の中心部を切断し、鼻のすべての部分の粘膜構造調査した。ベンザルコニウム含有ステロイドに暴露された鼻孔の扁平上皮細胞部分には、組織変質がみられた。このような変化は、塩化ベンザルコニウム非含有ステロイドや0.9%NaClではみとめられなかつた。塩化ベンザルコニウムは、*in vivo*において粘膜に対する毒性もつことが明らかとなつた。⁸⁾ (Berg OH et al., 1997)

□その他の毒性

該当文献なし

□ヒトにおける知見

誤用

老年性痴ほう症の高齢者5例が10%塩化ベンザルコニウム水溶液であるHoesminを誤って摂取した。1例は、84歳女性で、唇と口腔に赤斑が発現し、明らかに悪化した。胃洗浄を施行したが、患者はHoesmin摂取3時間後に死亡した。剖検では、塩化ベンザルコニウムが摂食した舌、咽頭、喉頭、食道および胃の粘膜表面に腐食性の変化がみとめられた。さらに、塩化ベンザルコニウムが血清から検出された。患者は塩化ベンザルコニウム中毒により死亡したと考えられる。塩化ベンザルコニウムの致死中毒はまれであり、塩化ベンザルコニウム中毒の数例における剖検所見が報告されている。我々の所見は、塩化ベンザルコニウムの経口摂取の危険性について示している。⁹⁾ (Hitosugi M et al., 1998)

幼児で口腔内に11%液を誤って塗布し、口周辺と咽頭部に重篤な熱傷が生じた。直後より食欲不振、興奮、発熱、脱水症状、口腔内および咽頭部に多数の出血性病変を伴う灰白色の変化を認めた。¹⁰⁾ (Wilson JT, Burr IM, 1975)

10%液150mLを誤飲し、50時間後に死亡。食道は粘膜の壊死、剥離、胃も広範囲のびらん、肝も萎縮がみられた。¹¹⁾ (藤原 勝他, 1967)

10%液約20mLを口に含み、繰り返し含嗽したところ、口腔粘膜の軽度の発赤、咽頭後壁のびらんが認められた。喉頭蓋内側、披裂部、仮声帯が発赤、腫脹、一部びらんを示し、両側の梨状陥凹、披裂、喉頭蓋ひだ、食道入口部の粘膜はびらんと白色状の変化を認めた。¹²⁾ (太田和博他, 1984)

その他

防腐剤としてステロイド処方薬に入っていた噴霧塩化ベンザルコニウムで気管支狭窄となつた症例が数例ある。¹³⁾ (Beasley et al., 1986)

塩化ベンザルコニウム含有眼科用液により重篤なアレルギー性結膜炎を発現した医師の報告がある。結膜炎は、この防腐剤が入っている他の薬剤の使用により悪化した。¹⁴⁾ (Fisher & Stillman, 1972)

23歳の女性喘息患者が、塩化ベンザルコニウム含有サルブタモール液の皮内テスト後にアナフラキシーショックを発現した例がある。患者は、ネブライザー液による吸入剤治療後に咳と呼吸困難を訴えたので、塩化ベンザルコニウムを含有する同液を用いて皮内テストを行つた。約10分後に患者は、めまい、動悸、呼吸困難が発現した。検査では、頻脈、頻呼吸、低血圧が認められた。エピネフリン皮下注射と生理食塩水点滴で回復した。1ヵ月後、塩化ベンザルコニウムの気管支誘発試験を行つたところ、陽性であった。¹⁵⁾ (Kim SH et al., 2004)

塩化ベンザルコニウム含有鼻腔内投与薬剤がヒトの鼻腔上皮細胞に障害を与えているか、

薬物性鼻炎を悪化させていると思われる臨床的データがあるかどうかを確かめるために公表文献を探した。塩化ベンザルコニウム濃度が0.00045%から0.1%の幅で短期間または長期間暴露による評価が行われている試験が計18試験(*in vivo* 14, *in vitro* 4)あった。6ヶ月及び1年の長期間の試験を含む8試験は、塩化ベンザルコニウムに関連した有害な影響は認められなかった。これは、塩化ベンザルコニウムが、鼻腔組織に有害な影響を与えることなく、薬物性鼻炎を悪化させる傾向がみられなかつことを示している。また、10試験では、塩化ベンザルコニウムは鼻腔上皮に変性をもたらし、薬剤性鼻炎を悪化させたと結論づけている。そのうち2試験は、塩化ベンザルコニウムとプラセボまたはアクティブコントロール群と比較した時、統計学的に有意な差がみられている。これらの試験の結果において、試験のプロトコールに、薬剤性鼻炎と関連があるオキシメタゾリンが含まれていることに注目することが重要である。塩化ベンザルコニウム含有鼻腔内投与薬剤は、安全であり、長期投与、短期投与のどちらにおいても認容性があると思われる。¹⁶⁾ (Marple B et al., 2004)

ショッピングセンターの掃除係の46歳女性が、ベンザルコニウムを含んだポリッシュヤー液を大量に吸入した2週間後に重篤な呼吸困難、咳、発熱で入院し、ミエロペルオキシダーゼ欠乏を伴うBOOP(器質化肺炎を伴う閉塞性細気管支炎)がみられた。¹⁷⁾ (Di Stefano F, 2003)

塩化ベンザルコニウムの眼内における長期間の影響について試験を行った。1999年2月に白内障手術中に使用される粘弾性物質の保存剤として含有されている塩化ベンザルコニウムの暴露をうけた19例に術直後、重篤な綿状角膜症が発現した。角膜移植を施行した2例を含む16例2000年4月から6月の間に試験を行った。眼症状、視力、バイオマイクロスコープ、眼内圧、眼底検査等を行った。64歳から98歳の男性6例と女性10例を術後14から16ヶ月間試験を行った。全ての患者に症状があり、12例の最高矯正視力は6/12またはそれより良く、4例は、6/18から6/60の間であった。5例に、角膜上皮浮腫がみられ、11例にDescemet膜のひだがみられた。影響を受けた眼の中心角膜の厚みは、620(SD 71)μmで、反対側の眼562(SD 48)μmと比較し有意に厚かった。内皮細胞密度は、影響を受けた眼で830(SD 280)cells/mm²対2017(SD 446)cells/mm²と有意に低かった。平均細胞面積は、塩化ベンザルコニウム投与した眼で有意に高かった。塩化ベンザルコニウムは、眼内に用いたとき、角膜上皮に有害な作用をもち、重篤な綿状角膜症をひきおこす。¹⁸⁾ (Eleftheriadis H et al., 2002)

8名の皮膚科医が、1990年5月から1991年12月の間に2146名の患者に塩化ベンザルコニウムがアレルギー性接触性皮膚炎を引き起こすかを調査し、パッチテストの必要性について評価した。225例にアレルギー反応がみられ、更に258例に過敏反応がみられた。12例のみが臨床的関連性がみられた。塩化ベンザルコニウムは、抗原性は弱いと考えられる。疑わしい症例(紅斑)と陽性初期症状(紫斑)はおそらく、過敏反応と考えられる。特別な例に対しては、0.1%塩化ベンザルコニウムワセリン又は水溶液によるパッチテストを推奨する。¹⁹⁾ (Fuchs t et al., 1993)

■引用文献

- 1) Wade A & Weller PJ ed; *A handbook of pharmaceutical excipients*, 2nd ed. The pharmaceutical press, London(1994): 27-31
- 2) 門馬純子; 衛生試験所報告 1987; 105: 20-25
- 3) Buttar HS ; *J Appl Toxicol.* 1985;5(6): 398-401
- 4) 福田真也; *歯学* 1987; 74(6): 1365-1384
- 5) Cha SH et al.; *Clin Experiment Ophthalmol.* 2004 Apr;32(2):180-4.
- 6) Krysiak B et al., *Med Pr.* 1998; 49(4): 371-9
- 7) Ichijima H et al., *Cornea* 1992 May; 11(3): 368
- 8) Berg OH et al., *Allergy* 1997 Jun; 52(6): 627-32
- 9) Hitosugi M et al., *Int J Legal Med.* 1998; 111(5): 265-6
- 10) Wilson JT, Burr IM, *Am J Dis Child.* 1975; 129(10): 1208-9
- 11) 藤原 勝他: *日内会誌*, 56: 99,1967.
- 12) 太田和博他: *日生医誌*, 12: 93,1984.
- 13) Beasley R et al., *Lancet* 1986 22; 2(8517): 1227
- 14) Fisher AA & Stillman MA, *Arch Dermatol.* 1972; 106: 169-71
- 15) Kim SH et al., *J Korean Med Sci.* 2004; 19(2): 289-90
- 16) Marple B et al. *Otolaryngol Head Neck Surg.* 2004; 130(1): 131-41
- 17) Di Stefano F et al., *J Occup Health.* 2003; 45(3): 182-4
- 18) Eleftheriadis H et al., *Br J Ophthalmol.* 2002; 86(3): 299-305
- 19) Fuchs t et al., *Hautarzt* 1993; 44(11): 699-702

| メニューへ |

copyright(C) 2005 日本医薬品添加剤協会 all rights reserved
Japan Pharmaceutical Excipients Council

和名 ベンザルコニウム塩化物液

英文名 BENZALKONIUM CHLORIDE SOLUTION

CAS

別名 塩化ベンザルコニウム液

収載公定書 JP(15) 外原基(2006) USP/NF(28/23) EP(5)

用途 防腐剤、保存剤

最大使用量

眼科用剤 0.1mg/mL、耳鼻科用剤 0.4mg/mL

以下については【塩化ベンザルコニウム】を参照

単回投与毒性

反復投与毒性

遺伝毒性

癌原性

生殖発生毒性

局所刺激性

その他毒性

ヒトにおける知見

引用文献

| メニューへ |

copyright(C) 2005 日本医薬品添加剤協会 all rights reserved

Japan Pharmaceutical Excipients Council

和名 ベンゼトニウム塩化物
英文名 Benzethonium Chloride

CAS 121-54-0

別名 塩化ベンゼトニウム

収載公定書 JP(15) 外原基(2006) USP/NF(28/23) EP(5)

用途 安定(化)剤、分散剤、防腐剤、保存剤

最大使用量

静脈内注射 0.02mg、筋肉内注射 1mg、その他の注射 5mg/mL、眼科用剤 0.1mg/g、歯科外用及び口中用 1mg/g¹⁾

単回投与毒性

該当文献なし

反復投与毒性

該当文献なし

遺伝毒性

変異原性研究²⁾ (CCRS)

試験	試験系	代謝活性化	方法	投与量結果	結果
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性

ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	<input type="checkbox"/> 無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	<input type="checkbox"/> ハムスター肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1357	<input type="checkbox"/> ラット肝S-9, アロクロール1254(10%)	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート	陰性

培養哺乳類細胞(チャイニーズ・ハムスター肺由来のV79細胞)に対する毒性を検討した。24~48時間作用により、3μg/mL濃度で細胞進展性低下、空胞形成がみられ、10μg/mL濃度で細胞質形成の不良細胞や円形化した細胞が出現し、30μg/mL濃度ではすべての細胞が痕跡を残すまで崩壊し、増殖が抑制された。また、30μg/mL濃度の2~24時間作用で細胞生存率は0%、DNA合成、RNA合成、蛋白質合成とも無処置群の0.2~0.8%まで抑制した。¹⁰⁾ (Tsujihama & Shigaku, 1989)

培養シリアン・ハムスター胎児(SHE)細胞に対する形質転換誘導能は認められなかった。³⁾ (Fukuda & Shigaku, 1987)

□癌原性

"雌雄各々60匹のF344/Nラット、及びB6C3F1マウスに0, 0.15, 0.5、または1.5mg/kgの塩化ベンゼトニウムを1週間に5日、103週間、局所投与した。薬剤はエタノールに溶かして投与した。投与時の容量は群の平均体重により各週毎に調整した。その結果、0.15, 0.5または1.5 mg/kgを投与されている雄性または雌性F344/Nラットにおいて、塩化ベンゼトニウムの発癌性を示す証拠は得られなかった。また、B6C3F1マウスにおいても、発癌性を示す証拠は得られなかった。¹⁾ (HSDB)"

発ガン性研究²⁾(CCRIS)

動物種	系統/性	投与経路	投与量	結果
マウス	B6C3F1系/雄	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5;1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性
マウス	B6C3F1系/雌	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5;1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性
ラット	F344系/雄	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5;1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性
ラット	F344系/雌	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5;1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性

□生殖発生毒性

該当文献なし

□局所刺激性

0.1~1.0%の濃度の水溶液は、家兎の耳において、有意に刺激性があるか、もしくは傷害性を有する。¹⁾(HSDB)⁴⁾ (Grant, W.M., 1986) 塩化ベンゼトニウムは、ラットにおいて、悪性の程度は低いが注射部位の線維肉腫を引き起こした。¹⁾(HSDB)⁵⁾(Kirschstein RL, 1974) ラットにおいて、塩化ベンゼトニウムを50週間隔週、3mg/kg反復皮下注射したところ、線維肉腫の発生が有意に増加した。¹⁾(HSDB)⁶⁾(Mason MM et al, 1971) 塩化ベンゼトニウムをモルモットの鼓室に投与した結果、中耳の前庭および蝸牛の両方の部分に及ぶ損傷を引き起こした。¹⁾(HSDB)⁷⁾(Aursnes J, 1982) 塩化ベンゼトニウムは95%のエタノールで調製した。また、これを溶液として使用した。対照薬として、1-フルオロ-2,4-ジニトロベンゼンの0.5%溶液を使用した。主要な刺激性の研究において、塩化ベンゼトニウムの10%濃度は有意に刺激性を有しないとされているため、20%を試験濃度として選択した。過敏性試験を実施する目的で、雌性B6C3F1マウスを8匹/群の7処置群に分け、様々な濃度で試験化合物を投与した。刺激性の反応は、試験部位に注入した¹²⁵I-ウシ血清アルブミンの血管外漏出をモニターすることによって定量した。接触過敏症反応は適応した部位への¹²⁵I-ヨウ化デオキシリジン標識細胞の浸透をモニターすることにより定量した。生存率および体重に関し、処置したことに関する影響は認められなかった。1%, 3%, 10%において、塩化ベンゼトニウム感作による過敏性指標は、基になる対照値と比較して有意な違いはなかった。陽性対照群は感作および1-フルオロ-2,4-ジニトロベンゼンの0.5%という試験的濃度で統計学的に有意な過敏性反応が発現した。これらの実験条件の下では、マウス皮膚への暴露により、塩化ベンゼトニウムに対し統計学的に有意な差がない群または濃度依存的な接触過敏性反応が観察された。¹⁾(HSDB)

□その他の毒性

依存性

抗原性

その他

健康な2歳の銀鮭において、ハイアミン1622を10日間海水から直接移動させることによって適用した結果、高い死亡率をもたらした。4日間淡水で維持され、4時間かけて徐々に海水に変える処理をした時、死亡率ははるかに低くなかった。¹⁾(HSDB)⁸⁾(Bouck GR, Johnson DA, 1979)

National Toxicology Program承認の標準プロトコルを用いたサルモネラ/ミクロソームpreincubation分析評価によつて変異原性を試験したとき、塩化ベンゼトニウムは、陰性であると評価された。Aroclor誘発ラットまたはハムスターから得られた肝S9の存在および非存在下の両者で、塩化ベンゼトニウムを4個のSalmonella typhimurium 株(TA98, TA100, TA1535およびTA1537)において、0, 0.01, 0.03, 0.1, 0.3, 1.0, 3.3, 10, 33および100µg/plateの用量で試験した。塩化ベンゼトニウムはこれらの試験において陰性を示し、いずれのサルモネラ株においても最大無影響量は100µg/plateであった。¹⁾(HSDB)⁹⁾(Zeiger E et al, 1987)

□ヒトにおける知見

誤用

胃透視施行後の54歳及び58歳の男性にソルビトール約30mLと誤ってハイアミン原液を投与、すぐに吐き出したにもかかわらず、咽・喉頭炎、食道炎を起こした。抗生物質、副腎皮質ホルモン剤及び中心静脈栄養法を施行した。退院後9ヶ月目の内視鏡検査等では異常は認めない。¹¹⁾(NAKAGAWA M, et al.)

その他

頭、眼、耳、鼻、喉の暴露により、緩和な不快感(0.1%溶液)から非常に重大な角膜損傷(10%溶液)に至る影響を引き起こすかもしれない。動物実験において、このような医薬品が内耳に滴下されたとき聴覚毒性が報告されている。鼓膜に接触するように耳へ希薄溶液を滴下しても刺激性がないと予測されている。内服後、中等度から高度な唇、舌、口および喉の腐食性の熱傷が報告されている。¹⁾ (HSDB)

心血管系

まれに低血圧、心停止が報告されている。¹⁾ (HSDB)

呼吸器系

呼吸筋麻痺、肺浮腫、職業上の喘息および無酸素症が報告されている。¹⁾ (HSDB)

神経系

昏睡、けいれん、ショックおよび呼吸筋麻痺に進行する中枢神経抑制作用が報告されている。¹⁾ (HSDB)

消化器系

嘔吐、下痢および腹痛が起こるおそれがある。高濃度溶液の内服により、口、咽頭および食道の熱傷が発現するおそれがある。出血性の消化管壞死および腹膜炎が報告されている。¹⁾ (HSDB)

肝臓

肝壊死および血清肝トランスアミナーゼの上昇が報告されている。¹⁾ (HSDB)

酸-塩基

代謝性アシドーシスが報告されている。¹⁾ (HSDB)

皮膚

5%の濃度で弱い皮膚刺激性がある。皮膚に適用する化粧品では0.5%濃度は安全である。¹²⁾(Anonymous)

毒性を現す範囲

高濃度溶液のわずか2、3mLを内服するだけで、食道または消化管の熱傷が発現する可能性がある。Quaternium28および29を30mg/kg内服後、大人における死亡例が報告されている。これは体重10kgの子供において、1%溶液約1オンスと同等である。陽イオン界面活性剤を内服した際のヒトにおける致死量は、1～3gと評価されている。¹⁾ (HSDB)"

□引用文献

- 1) Hazardous Substances Data Bank (HSDBR).National Library of Medicine.(accessed ; December 2003, <http://toxnet.nlm.nih.gov>)
- 2) Chemical Carcinogenesis Research Information System(CCRIS).
- 3) Fukuda S.Shigaku. 1987;74(6):1365-84
- 4) Grant, W.M. Toxicology of the Eye. 3rd ed. Springfield, IL: Charles C. Thomas Publisher, 1986. 870-3
- 5) KIRSCHSTEIN RL. DEV BIOL STAND 1974; 24: 203-12
- 6) MASON MM ET AL. CLIN TOXICOL 1971;4 (2): 185-204
- 7) AURSNES J. ACTA OTOLARYNGOL (STOCKH) 1982;93 (5-6):421-33
- 8) BOUCK GR, JOHNSON DA. TRANS AM FISH SOC 1979;108 (1): 63-6
- 9) Zeiger E et al. Environ Mutagen 1987;9: 1-110
- 10) Tsujihama M. Shigaku. 1989;76(7):1339-51
- 11) NAKAGAWA M, et al .PRACT OTOL KYOTO 1990; 83 (1):95-9
- 12) Anonymous. J Am Coll Toxicol 1985;4:65-106

copyright(C) 2005 日本医薬品添加剤協会 all rights reserved
Japan Pharmaceutical Excipients Council

和名 ベンゼトニウム塩化物液
英文名 Benzethonium Chloride solution

CAS 121-54-0(塩化ベンゼトニウム)

別名 塩化ベンゼトニウム液

収載公定書 JP(15) 外原規(2006)

用途 防腐剤、保存剤

□最大使用量

静脈内注射 0.02mg、筋肉内注射 1mg、その他の注射 5mg/mL、眼科用剤 0.1mg/g、歯科外用及び口中用
1mg/g¹⁾

□単回投与毒性

該当文献なし

□反復投与毒性

該当文献なし

□遺伝毒性

該当文献なし

□癌原性

“雌雄各々60匹のF344/Nラット、及びB6C3F1マウスに0, 0.15, 0.5、または1.5mg/kgの塩化ベンゼトニウムを1週間に5日、103週間、局所投与した。薬剤はエタノールに溶かして投与した、投与時の容量は群の平均体重により各週毎に調整した。その結果、0.15, 0.5または1.5 mg/kgを投与されている雄性または雌性F344/Nラットにおいて、塩化ベンゼトニウムの発癌性を示す証拠は得られなかった。また、B6C3F1マウスにおいても、発癌性を示す証拠は得られなかった。¹⁾ (HSDB)”

発ガン性研究²⁾(CCRIS)

動物種	系統/性	投与経路	投与量	結果
マウス	B6C3F1系/雄	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5; 1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性
マウス	B6C3F1系/雌	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5; 1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性
ラット	F344系/雄	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5; 1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性
ラット	F344系/雌	経皮	アセトン溶液として0;0.15;0.5; 1.5mg/kg体重を週5回 103週間投与(研究期間:104週間)	陰性

培養シリアン・ハムスター胎児(SHE)細胞に対する形質転換誘導能は認められなかった。³⁾(Fukuda S.)

□生殖発生毒性

該当文献なし

□局所刺激性

0.1~1.0%の濃度の水溶液は、家兎の耳において、有意に刺激性があるか、もしくは傷害性を有する。¹⁾(HSDB)⁴⁾ (Grant, W.M., 1986)

塩化ベンゼトニウムは、ラットにおいて、悪性の程度は低いが注射部位の線維肉腫を引き起こした。¹⁾(HSDB)⁵⁾ (Kirschstein RL, 1974)

ラットにおいて、塩化ベンゼトニウムを50週間隔週、3mg/kg反復皮下注射したところ、線維肉腫の発生が有意に増加した。¹⁾(HSDB)⁶⁾(Mason MM et al, 1971)

塩化ベンゼトニウムをモルモットの鼓室に投与した結果、中耳の前庭および蝸牛の両方の部分に及ぶ損傷を引き起こした。¹⁾(HSDB)⁷⁾(Aursnes J, 1982)

塩化ベンゼトニウムは95%のエタノールで調製した。また、これを溶液として使用した。対照薬として、1-フルオロ-2,4-ジニトロベンゼンの0.5%溶液を使用した。主要な刺激性の研究において、塩化ベンゼトニウムの10%濃度は有意に刺激性を有しないとされているため、20%を試験濃度として選択した。過敏性試験を実施する目的で、雌性B6C3F1マウスを8匹/群の7処置群に分け、様々な濃度で試験化合物を投与した。刺激性の反応は、試験部位に注入した¹²⁵I-ウシ血清アルブミンの血管外漏出をモニターすることによって定量した。接触過敏症反応は適応した部位への¹²⁵I-ヨウ化デオキシリジン標識細胞の浸透をモニターすることにより定量した。生存率および体重に関し、処置したことに関する影響は認められなかった。1%, 3%, 10%において、塩化ベンゼトニウム感作による過敏性指標は、基になる対照値と比較して有意な違いはなかった。陽性対照群は感作および1-フルオロ-2,4-ジニトロベンゼンの0.5%という試験的濃度で統計学的に有意な過敏性反応が発現した。これらの実験条件の下では、マウス皮膚への暴露により、塩化ベンゼトニウムに対し統計学的に有意な差がない群または濃度依存的な接触過敏性反応が観察された。¹⁾(HSDB)

□その他の毒性

依存性

抗原性

その他

健康な2歳の銀鮭において、ハイアミン1622を10日間海水から直接移動させることによって適用した結果、高い死亡率をもたらした。4日間淡水で維持され、4時間かけて徐々に海水に変える処理をした時、死亡率ははるかに低くなった。¹⁾(HSDB)⁸⁾(Bouck GR, Johnson DA, 1979)

National Toxicology Program承認の標準プロトコルを用いたサルモネラ/ミクロソームpreincubation分析評価によって変異原性を試験したとき、塩化ベンゼトニウムは、陰性であると評価された。Aroclor誘発ラットまたはハムスターから得られた肝S9の存在および非存在下の両者で、塩化ベンゼトニウムを4個のSalmonella typhimurium株(TA98, TA100, TA1535およびTA1537)において、0, 0.01, 0.03, 0.1, 0.3, 1.0, 3.3, 10, 33および100μg/plateの用量で試験した。塩化ベンゼトニウムはこれらの試験において陰性を示し、いずれのサルモネラ株においても最大無影響量は100μg/plateであった。¹⁾(HSDB)⁹⁾(Zeiger E et al, 1987)

変異原性研究²⁾ (CCRIS)

試験	試験系	代謝活性化	方法	投与量結果	結果
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	□TA100	□無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	□TA1535	□無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	□TA1537	□無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	□TA98	□無	プレインキュベーション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留水)	陰性
		□ハムスター肝S-		0.01-1 UG/プレート	

ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	(被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	□ハムスター肝S- 9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	□ハムスター肝S- 9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	□ハムスター肝S- 9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート (被験物質の溶媒:蒸留 水)	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	□無	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	□無	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	□無	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	□無	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	□ハムスター肝S- 9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA98	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	□ハムスター肝S- 9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA100	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	□ハムスター肝S- 9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1535	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	<input type="checkbox"/> TA1537	□ハムスター肝S- 9, アロクロール 1254(10%)	プレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性

ネズミチフス菌 AMES (復帰変異)試験	□TA1357	□ラット肝S-9, アロ クロール1254 (10%)	ブレインキュベー ション	0.01-1 UG/プレート	陰性
--------------------------	---------	-----------------------------------	-----------------	----------------	----

培養哺乳類細胞(チャイニーズ・ハムスター肺由来のV79細胞)に対する毒性を検討した。24~48時間作用により、3μg/mL濃度で細胞進展性低下、空胞形成がみられ、10μg/mL濃度で細胞質形成の不良細胞や円形化した細胞が出 現し、30μg/mL濃度ではすべての細胞が痕跡を残すまで崩壊し、増殖が抑制された。また、30μg/mL濃度の2~24時間作用で細胞生存率は0%、DNA合成、RNA合成、蛋白質合成とも無処置群の0.2~0.8%まで抑制した。¹⁰⁾ (Tsujihama & Shigaku, 1989)

□ヒトにおける知見

誤用

胃透視施行後の54歳及び58歳の男性にソルビトール約30mLと誤ってハイアミン原液を投与、すぐに吐き出したにもかかわらず、咽・喉頭炎、食道炎を起こした。抗生物質、副腎皮質ホルモン剤及び中心静脈栄養法を施行した。退院後9ヶ月目の内視鏡検査等では異常は認めない。¹¹⁾ (NAKAGAWA M, et al.)

その他

“頭、眼、耳、鼻、喉 目の暴露により、緩和な不快感(0.1%溶液)から非常に重大な角膜損傷(10%溶液)に至る影響を引き起こすかもしれない。動物実験において、このような医薬品が内耳に滴下されたとき聴覚毒性が報告されている。鼓膜に接触するように耳へ希薄溶液を滴下しても刺激性がないと予測されている。内服後、中等度から高度な唇、舌、口および喉の腐食性の熱傷が報告されている。¹⁾ (HSDB) .

心血管系

まれに低血圧、心停止が報告されている。¹⁾ (HSDB).

呼吸器系

呼吸筋麻痺、肺浮腫、職業上の喘息および無酸素症が報告されている。¹⁾ (HSDB).

神経系

昏睡、けいれん、ショックおよび呼吸筋麻痺に進行する中枢神経抑制作用が報告されている。¹⁾ (HSDB).

消化器系

嘔吐、下痢および腹痛が起こるおそれがある。高濃度溶液の内服により、口、咽頭および食道の熱傷が発現するおそれがある。出血性の消化管壞死および腹膜炎が報告されている。¹⁾ (HSDB).

肝臓

肝壞死および血清肝トランスアミナーゼの上昇が報告されている。¹⁾ (HSDB).

酸-塩基

代謝性アシドーシスが報告されている。¹⁾ (HSDB).

皮膚

5%の濃度で弱い皮膚刺激性がある。皮膚に適用する化粧品では0.5%濃度は安全である。¹²⁾ (Anonymous).

毒性を現す範囲 高濃度溶液のわずか2、3mLを内服するだけで、食道または消化管の熱傷が発現する可能性がある。Quaternium28および29を30mg/kg内服後、大人における死亡例が報告されている。これは体重10kgの子供において、1%溶液約1オンスと同等である。陽イオン界面活性剤を内服した際のヒトにおける致死量は、1~3gと評価されている。¹⁾ (HSDB)"

□引用文献

- 1) Hazardous Substances Data Bank (HSDBR).National Library of Medicine.(accessed ; December 2003, <http://toxnet.nlm.nih.gov>)
- 2) Chemical Carcinogenesis Research Information System(CCRIS).
- 3) Fukuda S.Shigaku. 1987;74(6):1365-84
- 4) Grant, W.M. Toxicology of the Eye. 3rd ed. Springfield, IL: Charles C. Thomas Publisher, 1986. 870-3
- 5) KIRSCHSTEIN RL. DEV BIOL STAND 1974; 24: 203-12
- 6) MASON MM ET AL. CLIN TOXICOL 1971;4 (2): 185-204
- 7) AURSNES J. ACTA OTOLARYNGOL (STOCKH) 1982;93 (5-6):421-33

- 8) BOUCK GR, JOHNSON DA. TRANS AM FISH SOC 1979;108 (1); 63-6
- 9) Zeiger E et al. Environ Mutagen 1987;9; 1-110
- 10) Tsujihama M. Shigaku. 1989;76(7):1339-51
- 11) NAKAGAWA M, et aL .PRACT OTOL KYOTO 1990; 83 (1):95-9
- 12) Anonymous. J Am Coll Toxicol 1985;4,65-106

| メニューへ |

copyright(C) 2005 日本医薬品添加剤協会 all rights reserved
Japan Pharmaceutical Excipients Council

和名 メチルロザニリン塩化物
英文名 Methylrosanilinium Chloride

CAS 548-62-9

別名 塩化メチルロザニリン クリスタルバイオレット

収載公定書 JP(15) USP/NF(28/23)

用途 着色剤

最大使用量

一般外用剤 微量

以下については該当文献なし

単回投与毒性

反復投与毒性

遺伝毒性

癌原性

生殖発生毒性

局所刺激性

塩化メチルロザニリンの皮膚、粘膜に対する作用の検討には、3グループのハートレー系モルモットを用いて、0.1及び0.01%塩化メチルロザニリン軟膏、親水ポロイドを剃毛した皮膚、鼻腔に1日1回2週間継続塗布し光学顕微鏡下に観察したが、傷害性は認められなかった¹⁾。

その他の毒性

該当文献なし

ヒトにおける知見

該当文献なし

引用文献

- 1) Ogino J, Murakami Y, Yamada T. Effect of methylrosanilinium chloride to MRSA nasal carriers. Kansenshogaku Zasshi 1992;66:376-81

| メニューへ |

和名 塩酸

英文名 Hydrochloric Acid

CAS 7647-01-0

別名

収載公定書 JP(15) 食添(7)外原規(2006)USP/NF(28/23) EP(5)

用途 安定(化)剤, 可溶(化)剤, 矯味剤, pH調節剤, 溶剤, 溶解剤, 溶解補助剤

□最大使用量

経口投与 42μL、静脈内注射 0.256mL、筋肉内注射 30μL、皮下注射 30μL、動脈内注射 2.94μL、脊椎腔内注射 適量、皮内注射 適量、歯科注射 適量、局所麻酔注射 80μL、他の注射 2.94μL、溶解剤 4.89μL、一般外用剤 4.5μL / mL、直腸腫瘍適用 4.24mg、眼科用剤 適量、耳鼻科用剤 適量、吸入剤 適量、歯科外用及び口中用 4.5μL、他の外用 適量

□GRAS (182.1057)

□JECFAの評価

胃液の生理的pHに近似する濃度では、多分塩酸に毒性性学的意義はない。優良製造規範(GMP, Good Manufacturing Practice)に従って製造された塩酸を使用する場合、毒性学的立場から制限する必要はないと思われる。¹⁾

□単回投与毒性

動物種	投与経路	LD50(mg/kg体重)	文献
ウサギ	□胃内	900mg/kg	Loewy & Munzer, 1923 ¹⁾

正式な単回毒性試験成績は入手できない。LD100の半量を与えたウサギの酸素消費と二酸化炭素の産生にはバラツキがあるが、少なくとも24時間は明確な減少を示した。24時間という時間は、塩酸摂取後のアシドーシスの影響から回復するために必要な時間をかなり越えている。このことは、腐食性酸の中毒における全身的な代謝への影響を示している。¹⁾ (Loewy & Munzer, 1923)

□反復投与毒性

ラット

1群10-60匹のラットに、基礎食、0.3%の塩酸含有水、0.3%の塩酸に20%のペプチん加えたもの又は不活性ペプチんに0.1%の塩酸を加えたものを16日間与えた。或る1セットの群には48時間絶食・絶水させ、3日目から給餌、給水を行い、このサイクルを5回繰り返した。投与前に絶食したラットでは、塩酸を投与した全ての群で、消化性潰瘍のような病変が進展した。しかし、絶食しなかった0.3%塩酸投与群及び対照群では、潰瘍は見られなかった。組織学的には、炎症性細胞浸潤を伴った上皮及び筋層にまで及ぶ巣状性の胃粘膜下組織の浮腫と潰瘍が見られた。¹⁾ (Matzner & Windwer, 1937)

以下については該当文献なし

□遺伝毒性

□癌原性

□生殖発生毒性

□局所刺激性

□その他の毒性

□ヒトにおける知見

誤用

不測または自殺を目的とした、35-40%の濃塩酸摂取による影響はよく知られており、非常に多くの医学論文が報告されている。300mlの濃塩酸の摂取は致命的であると思われる(Kremser, 1957)¹⁾。しかし、20-100mlを摂取した場合には回復するとの報告がなされている

(Franzen, 1957; Hangleiter, 1939; Koberg, 1954; Kremser, 1957; Stratford, 1920; Tucher & Gerrish, 1960) 1)。また、希釈したものを多量(120と180ml)に摂取した場合にも同様に回復したとの報告もある。1) (Marks et al., 1963)

その他

低濃度のガス状の塩酸に長期間曝露されると、歯の腐蝕を起こす。霧状の酸に曝されると、鼻血、口腔と鼻粘膜の潰瘍を伴う歯肉の出血及び顔面の皮膚の柔軟化を生ずる。1)
(Patty, 1962)

□引用文献

- 1) FAO Nutrition Meetings Report Series 40abc, 1967 HYDROCHLORIC ACID
<http://www.inchem.org/documents/jecfa/jecmono/v40abcje43.htm>

| メニュー |

copyright(C) 2005 日本医薬品添加剤協会 all rights reserved

Japan Pharmaceutical Excipients Council

和名 L-アルギニン塩酸塩
英文名 L-Arginine Hydrochloride

CAS 1119-34-2

別名 塩酸アルギニン 塩酸 L-アルギニン

収載公定書 JP(14) USP/NF(28/23) EP(5)

用途 安定(化)剤、緩衝剤、溶解補助剤

最大使用量

静脈内注射 120mg, 筋肉内注射 20mg, 皮下注射20mg

単回投与毒性

動物種	投与経路	LD50(mg/kg体重)	文献
ラット(SD,雄)	□腹腔	18mM/kg	Gullino et al.,1955 ¹⁾

蒸留水に懸濁させて単回投与

以下については該当文献なし

反復投与毒性

遺伝毒性

癌原性

生殖発生毒性

局所刺激性

他の毒性

ヒトにおける知見

引用文献

1) Gullino P, Winitz M, Birnbaum SM, Cornfield J, Otey MC, Greenstein JP. The toxicity of individual essential amino acids and their diastereomers in rats and the effect on blood sugar levels. In: Barron ESG, Boyer PD, Greenstein JP, Harvey EN, Kirkwood jG, Linderstrom-Lang K, et al. editors. Archives of biochemistry and biophysics Vol. 58. Academic press inc.; 1955. p. 253-5.

| メニューへ |