令和元年度厚生労働行政推進調査事業費補助金 (化学物質リスク研究事業)

Ⅱ. 分担研究報告書

令和元年度 厚生労働行政推進調査事業費補助金(化学物質リスク研究事業) 分担研究報告書

研究課題:ナノマテリアルの吸入曝露手法の開発に関する研究 (H30-化学-指定-004)

分担研究課題名:慢性影響を考慮した肺負荷量に基準を置く全身曝露吸入法の確立に関する研究

研究分担者:	髙橋	祐次	国立医薬品食品衛生研究所	毒性部	室長
研究協力者:	横田	理	国立医薬品食品衛生研究所	毒性部	主任研究官
研究協力者:	菅野	純	国立医薬品食品衛生研究所	客員研究	究員
			独立行政法人労働者健康安全	と機構	
			日本バイオアッヤイ研究センタ	ー 所長	

研究要旨

工業的に大量生産されるナノマテリアルの産業応用が急速進展する中、製造者及び 製品利用者の健康被害の防止のための規制決定、及び、業界における安全面からの 国際競争力の保持の観点から、基礎的定量的な毒性情報を得る評価法の確立が急 がれる。毒性未知の物質を取り扱う基本的な戦略は、ヒトで想定される暴露経路に即し た動物実験によりハザードを同定し、メカニズムを同定し、用量作用関係の情報を取得 し、そこからヒトに対する毒性の推定と用量相関性の推定を行うことであるが、ナノマテリ アルに関して最も重要な曝露経路である吸入曝露に関しては、動物実験を遂行する際 の技術的障壁が高く、実施例は数少ない。

研究分担者らは、吸入毒性試験を実施する際のナノマテリアル特有の問題点を解決する目的で、今までの諸研究からその物性や毒性の情報が利用可能な MWNT-7 (Mitsui)をモデル物質として、高度分散法(Taquann法)及び、それをエアロゾル化するカートリッジ直噴式ダスト発生装置を独自開発した(Taquann 直噴全身吸入装置)。 そして、本装置が、より一般的なナノマテリアルについても、従来法に比較して容易に、 高分散状態でマウス或いはラットを用いた全身暴露吸入試験を実施する目途が立った。

本研究では、OECD TG451 により実施された先行試験(Particle Fibre Tox 2016)および本 研究班にて並行して実施される気管内投与実験との比較を目的として、MWNT-7の2年間の間 欠全身暴露吸入試験を昨年度開始し、今年度は12カ月までの曝露を終了した。 Taquann 法処理に目開き53 µm の金属製フィルターを用いた。動物はC57BL/6NcrSLC 雄性マ ウスを使用し、12週齢時に吸入曝露を実施した。群構成は、対照群(C群)、低濃度群(L群)、高 濃度群(H群)の3群構成とした。曝露装置は、Taquann直噴全身吸入装置 ver.3.0を使 用した。本装置は、カートリッジ操作が自動化されており、以前のバージョンに比較して 操作性に優れ、長時間の曝露が可能となっている。吸入曝露実験の結果、13回の平 均質量濃度は L 群、H 群それぞれ 2.6±0.1 mg/m³、5.0±0.2 mg/m³、MMAD は L 群、H 群そ れぞれ 314~3436 nm (og 6.0~21.6)、339~4788 nm (og 6.3~17.7)であった。約 10 倍の開き があったが、大きな値は測定器の不調(バウンディング)と考えられ、Taquann 直 噴 全 身 吸 入 装 置 における MWNT-7 の MMAD は 400~500nm と考えられた。カートリッジ噴射操作の自動化 により、6 時間の吸入曝露実験が可能となり、ナノマテリアルの毒性評価の効率化と、OECD ガイドラ インに準拠した吸入曝露実験への標準的な適用が期待される。

A. 研究目的

工業的に大量生産されるナノマテリア ルの産業応用が急速進展する中、製造 者及び製品利用者の健康被害の防止 のための規制決定及び、業界における 安全面からの国際競争力の保持の観点 から、基礎的定量的な毒性情報を得る 評価法の確立が急がれる。毒性未知の 物質を取り扱う基本的な戦略は、ヒトで 想定される暴露経路に即した動物実験 によりハザードを同定し、メカニズムを同 定し、用量作用関係を情報の取得し、 そこからヒトに対する毒性の推定と用量 相関性の推定を行うことであるが、ナノマ テリアルに関して最も重要な曝露経路で ある吸入曝露に関しては、動物実験を 遂行する際の技術的障壁が高く、実施 例は数少ない。

研究分担者らは、吸入毒性試験を実施する際のナノマテリアル特有の問題点を解決する目的で、今までの諸研究からその物性や毒性の情報が利用可能なMWNT-7(Mitsui)をモデル物質として、高度分散法(Taquann法)及び、それをエアロゾル化するカートリッジ直噴式ダスト発生装置を独自開発した(Taquann直噴全身吸入装置)¹⁾。そして、本装置により、一般的なナノマテリアルについても、従来法に比較して容易に、高分散状態の検体として、マウスやラットを用いた全身暴露吸入試験を実施する目途が立った。

本研究では、OECD TG451 により実施 された先行試験(Particle Fibre Tox 2016, 13:53)²⁾、並びに気管内投与実験との比較を 目的として、MWNT-7 の2年間の間欠全 身暴露吸入の試験を開始した。

曝露装置は、Taquann 直噴全身吸入装置 ver.3.0 を使用した。本装置は、カートリッジ噴 射操作が自動化されており、以前のバージョン に比較して操作性に優れ、長時間の曝露が可 能となっている。

B. 研究方法

B-1. 検体の高分散化処理(Taquann 法)

検体は多層カーボンナノチューブの一つで ある MWNT-7(三井、lot No.: 060125-01k) を使用した。以下の各測定値は先に共同研究 を行った東京都健康安全研究センターによる 測定値である。

繊維径	70-170 m	m	(平均	100 nm)
長さ	1-19 µm	(>	-5 μm	27.5%)
繊維数	3.55×10^{11}	本	/g	
形状	繭状凝集	体	を含む	単離繊維
化学組成	炭素純度	E 9	9.5%	以上
鉄:3,500	ppm			
硫黄:470	ppm			
塩素:20	ppm			
フッ素: <	5 ppm			
臭素: <4	0 ppm			

MWCNT原末をガラス製ビーカー中 でTBに懸濁した。氷冷化でTBをシャ ーベット状にして金属製スパーテルで
十分に混合した後、凍結融解による分
散促進を一回行った。超音波洗浄器
(SU-3TH、出力40W、発信周波数
34kHz)に15分静置して分散させ、金属製フィルター(セイシン企業、目開き
53 µm)で濾過し大型の凝集体を除くとともに、分散を図り、濾液を直ちに液体
窒素で凍結・固化させ、溶媒回収型真
空ポンプにより減圧してTBを昇華させ
て除去しMWCNTの乾燥検体を得た
(図1)。

Taquann法はこれまで目開き25 μ m の金属製フィルターを用いてきたが、本 事業では先行研究と同じ目開き53 μ m の金属製フィルターを用いた。以下、目 開き53 μ m 金属フィルターで Taquann法処理を行ったMWNT-7を T-CNT7#53と記載する。尚、目開き25 μ mの金属製フィルターでは検体の回 収率は約10%であるが目開き53 μ mの 金属製フィルターでは約80%の回収率 である。T-CNT7#53はT-CNT7#25に 比してタングル状成分の含量が多い。

<u>B-2. マウス全身曝露吸入実験</u>

1)動物

(1)2年間間欠吸入曝露実験

C57BL/6NcrSLC(日本エスエルシー株式 会社)雄性マウスを10週齢で購入し2週間の 馴化期間を経たのち12週齢にて使用した。こ のマウスは当研究部において、MWCNTを含 めてナノマテリアルの吸入曝露実験に使用し た実績がある。個体識別は耳パンチにより行っ た。

(2)感染性免疫系への影響実験 感染性免疫系に対するナノマテリアル の影響を調べる実験のため、吸入曝露 を行った。動物は、BALB/cCrSlc 雌 (日本SLC)を3週齢で導入に、4週齢 で曝露を行った(詳細は、研究分担者 九州保健福祉大学・教授 渡辺 渡 の項を参照)。

2) 飼育条件

飼育ケージは、ポリカーボネイト製の アウターケージとPET製インナーケージ を使用した。紙製の床敷を使用し、1ケ ージ当り4匹のマウスを収容した。ケー ジラックはケミカルセーフティ対応のケー ジ個別換気式飼育装置(RAIR HD SUPER MOUSE 750TM 個別換気 式飼育装置 特型)を使用した。飼育 条件は、温度;25±1℃、湿度;55±5%、 換気回数;約20回/h、照明時間;8時 ~20時点灯(照明明暗サイクル12時 間)とし、固型飼料CRF-1(オリエンタル 酵母工業株式会社)を自由摂取させ、 飲水は市水をフィルター濾過し自動給 水装置により自由摂取させた。

体重測定を週1回実施した。

ケージ内の環境を改善する目的で、 シェファードシャック(Shepherd Specialty Papers社)をケージ内に設 置した。

3) 群構成

(1)2年間間欠吸入曝露実験

対照群、T-CNT7#53 低濃度群(目標濃 度 3 mg/m³)、T-CNT7#53 高濃度群(目標 濃度 6 mg/m³)の3群構成とした。各群 50 匹のマウスを使用し、1日6時間(10:00 ~16:00)の吸入曝露を4週間毎に実 施した。(表 1)。曝露チャンバーはマウス を25 匹収容するデザインであるため、各 群を二つのサブグループに分けて曝露 を実施した。

(2) 感染性免疫系への影響実験

対照群、T-CNT7#53 低濃度群(目標濃 度 3 mg/m³)、T-CNT7#53 高濃度群(目標 濃度 6 mg/m³)の3群構成とした。各群 21 匹のマウスを使用し、1日6時間(10:00 ~16:00)の吸入曝露を一日置きに 3 回に実施した。(表 2)。

4) ダスト発生装置

MWCNTのエアロゾル化は、既設の Taquann直噴全身吸入装置Ver3.0 を使用した(図2)。

この装置は、検体を充填する金属製 カートリッジ、圧縮空気をカートリッジに 噴射する噴射装置、及び、噴射した検 体を気相に分散させるサブチャンバー から構成される。カートリッジはインナー カートリッジとアウターカートリッジはインナー カートリッジとアウターカートリッジから構 成される。検体を収容するインナーカー トリッジ(容量:25 mL、内寸:直径20 mm 高さ80 mm)はステンレス製であり、 これを樹脂製のアウターカートリッジに 収容して使用する。カートリッジのキャッ プ部には圧縮空気を注入するセンター ノズルと、エアロゾル噴出孔が設計され ている。

カートリッジへの検体の充填はT-CNT7#53をTBに0.05 mg/mLの濃度 で再度懸濁し、低濃度群では10 mL、 高濃度群では20 mLの容量を各カート リッジに分注し、直ちに液体窒素で固 化させた後、デシケーターに格納して溶 媒回収型真空ポンプで減圧し、TBを 昇華除去することで達成した。これによ り、T-CNT7#53を低濃度群では0.5 mg/カートリッジ、高濃度群では1 mg/ カートリッジ、充填した。

噴射装置は、サブチャンバー(容量: 43 L)に接続されている。噴射に伴う圧 力上昇を減じるため、サブチャンバーか ら側方に煙突状のダクトを設け、その先 端部にはポリエチレン製の袋で覆った ULPAフィルターが接続され、袋を隔て て外気へ圧を逃がす設計となっている。 煙突部から加湿したキャリアエアを一定 の流量で送り込み、噴射された検体は 煙突内に逆流した検体を含め、サブチ ャンバー内で効果的に分散された後、 希釈されつつ曝露チャンバーに導く構 造となっている。

噴射装置からカートリッジへの圧縮 空気の供給圧力は0.48 Mpa、噴射時 間は0.2秒、1カートリッジ当たり0.3秒 間隔3回の噴射を行った。曝露チャン バーの総換気流量は32.5 L/min(基 礎換気流量;29.5 L/min、エアロゾル モニター用サンプリング(CPC);1.5 L/min、質量濃度測定;1.5 L/min)と 設定した。

目標濃度に速やかに到達させるため、 曝露開始時に2本を1分間隔で噴射し た。その後は濃度を監視しつつ4分間 隔で噴射し、設定濃度を維持した。6 時間の吸入曝露実験において、合計 91本のカートリッジを使用した。なお、 Ver.2.5までは手動にてカートリッジの 交換、噴射を行っていたが、Ver3.0か らは完全自動化されている。

曝露チャンバー内の温度、湿度並び に圧力変動を曝露時間の6時間を通し てモニタリングした。

5) 暴露 チャンバー

動物を収容し検体を曝露する曝露 チャンバーは、アクリル製のアウターチャ ンバーとPET樹脂で作製したインナー チャンバー(直径660 mm、高さ477 mm) の二 重 構 造となっており、 検 体 が 触れるインナーチャンバーは交換可能 であり、検体の変更に容易に対応でき るシステムとなっている(共同開発 柴 田科学株式会社、特許所得済)。メイ ンチャンバーの気積は179 Lである。メ インチャンバーの上部は円錐状となって サブチャンバーに接続されている。動物 は、メインチャンバー内に設置した円形 一段のステンレス金網製のケージを個 別に仕切り収容する。ケージには給水・ 給餌装置がないため、6時間曝露時の 動物への負荷軽減のため給水用寒天 (日本エスエルシー株式会社)をケージ内 に留置した。

 6)暴露チャンバー内のエアロゾル濃度 測定

曝 露 チャンバー内 のエアロゾル濃度 のモニタリングは、相対濃度(CPM; count per minutes)と、質量濃度 (mg/m³)測定を並行して行った。

相対濃度測定は、対応濃度3×10⁵ 個/mL、2.5 nmの粒径が測定可能な 凝縮粒子計数装置(Condensation Particle Counter; CPC、CPC3776、 サンプリング流量:1.5 L/min、TSI、 MN、USA)を用いた。この情報はリア ルタイムに得られることからエアロゾルの 濃度コントロールに使用した。

曝露 チャンバーとCPCを接続 するチ ューブは、銅管を使用してサンプリング 損失を最小限にした。 先行研究において、CPCによる MWCNTの測定において、 1×10^{3} 個 /mL程度の粒子数測定であっても、一 時的に低値で推移することが散見され たことから、10倍希釈してCPCによる測 定を行った。CPCの測定原理では、理 論上、測定セル内で一つの粒子だけを 検出する構造となっているが、 MWCNTのように繊維径は100 nm程 度であるが、繊維長は $10 \mu m$ を超える 粒子が含まれているため、測定セル内 で繊維が重なり、過小評価されると想 定される。

質量濃度測定は、ローボリウムサン プラー(080050-155、ø55 mmろ紙ホ ルダー、柴田科学)にフッ素樹脂バイン ダーガラス繊維フィルター (Model TX40HI20-WW、φ55mm、捕集効率 (DOP 0.3 µm): 99.9%、東京ダイレッ ク)を装着し、サンプリングポンプ (Asbestos sampling pump AIP-105、柴田科学)に接続して1.5 L/min の流量で曝露時間の6時間において、 0~1hr、2~3hrおよび5~6hrの3回実 施した。エアロゾルを吸引しフィルター に検体を捕集した。ろ過捕集後のフィ ルターの重量から予め秤量したフィルタ ーの重量を差し引いた値を検体の重量 とし、吸引空気量1.5 L/min × 60min =90 Lから1 m³当りの質量濃度を算 出した。フィルターの秤量にはマイクロ 天秤 (XP26V、METTLER TOLEDO) を使用した(図3)。

7)エアロゾルの粒度分布

エアロゾルの粒度分布は、Micro-Orifice Uniform Deposit Impactors (MOUDI)を用 いた Mass Median Aerodynamic Diameter (MMAD)である。10 L/min の流量で曝露チャ ンバー内のエアロゾルを吸引して MOUDI (Model 125 Nano MOUDI、KANOMAX、 分級サイズ; No.1; 10 µm、No.2; 5.6 µm、 No.3; 3.2 µm、No.4; 1.8 µm、No.5; 1.0 µm、No.6; 0.56 µm、No.7; 0.32 µm、 No.8; 0.1 µm、No.9; 0.10 µm、No.10; 0.056 µm、No.11; 0.032 µm、No.12; 0.018 µm、No.13; 0.01 µm)に導いた。

吸引時間は 20 分とした。各分級ステ ージには専用のアルミホイルにシリコンオ イルを塗布したものを装着し検体を回収 した。尚、シリコンオイル塗布アルミホイル は、使用前に 50℃のインキュベーター内 で 3 日以上留置しシリコンオイルに含ま れる溶媒を除去した。マイクロ天秤 (XP26V、METTLER TOLEDO)を使 用してアルミホイルの質量を、MOUDI 装着前と、MWCNT 回収後に測定し、 その差分を検体質量とした(図3)。

エアロゾルの粒度分布測定は、測定 機器の数が限られることから、低濃度群 と高濃度群を交互に実施した。

倫理面への配慮

本実験は動物愛護に関する法律、基準、指 針を遵守し国立医薬品食品衛生研究所・動物 実験委員会の承認のもとに人道的実施された。 ナノマテリアルの実験に際しては、当研究所の 専用実験施設内で、その運用規則に従い実 施しており、暴露・漏洩を防止する対策につい ては万全を期して実験を行った。

C. 研究結果

1) T-CNT7#53 の吸入曝露実験

(1)2年間間欠吸入曝露実験

T-CNT7#53低濃度群の全身曝露吸入実験における全体の平均質量濃度は2.6±0.1

mg/m³、高濃度群では5.0±0.2 mg/m³であ り、目標濃度に対して低濃度群では86%、高 濃度群では83%の値であった(表3)。

CPCの値はカートリッジから噴射直後に速 やかに上昇し、次のカートリッジを噴射する4 分後までの間に徐々に低下する鋸歯状を示 した。CPCの値は、凡そ質量濃度を反映した 値を示したが、CPCの前段に設置した希釈 装置を含めて検体の流路に詰まりが発生す る場合があり、変動が大きかった。

MMADは低濃度群において平均314~ 3,436 nm(σg: 6.0~21.6)、高濃度群におい て339~4,788 nm(σg: 6.3~17.7)であり、約 10倍の開きがあった(表3、図4)。原因は不 明であるが、大きな値を示した場合には、 MOUDの検体を補足するプレート以外の場 所に検体の付着する、いわゆるバウンディン グが多く認められた。この場合、ogも大きな値 を示しており、本来の値を反映していないと 考えられた。ogが比較的小さな値を示した場 合のMMADの値から、Taquann全身曝露 吸入装置ver 3.0におけるT-CNT7#53の値 は400~500nmと考えられた(図5)。

(2) 感染性免疫系への影響実験

平均質量濃度は低濃度群において2.8± 0.1 mg/m³、高濃度群では5.2±0.1 mg/m³ であり、目標濃度に対して低濃度群では93%、 高濃度群では86%の値であった(表4)。

MMAD は低濃度群において平均 372 nm(σg: 7.0)、高濃度群において 466 nm(σg: 6.7)であった。これらの値は、(1)の 2 年間間 欠吸入曝露実験とほぼ同様な値であり、安定 した曝露結果が得られた。

D. 考察

本分担研究では、MWCNT の慢性影響を

気管内投与試験と全身曝露吸入試験との比較を行うため T-CNT7#53 の2年間の間欠吸入曝露実験を昨年度から継続して実施しており、本年度は1年の曝露までを終了した。

本事業で使用した Taquann 全身曝露吸入 装置 ver 3.0 は、汎用性が高く、少量の検体で 全身曝露吸入実験が可能であることが特徴で ある。カートリッジ操作を自動化する技術を導 入し、OECD ガイドラインで規定されている 6 時間の曝露実験を可能とした。

CPC の値は、凡そ質量濃度を反映した値を 示したが、検体の流路に詰まりが発生する場 合があり、測定中に大きく値が低下することが 散見された。現在、希釈装置の改良を行って 対応しているが、CPC の構造に依存したこと でもあるため、リアルタイムでの粒子数測定に は新たな方法を考慮する必要もあるかもしれな い。この現象は、本実験よりも高い濃度で実施 した酸化チタンではみられないことから、 MWCNT のように繊維状のマテリアルである ための現象と考えられる。

MMADは、計算値に約10倍の幅があった が、og が小さい測定値に注目すると、400nm から 500nm の範囲にあると考えられた。この 値は、OECD TG451 により実施された先行 試験(Particle Fibre Tox 2016)における MMAD(1.3~1.4 µm、og 2.6~3.0)に比較 すると約 1/3 程度であり、より微細なエアロゾ ルであると考えられる。バウンディングの原因 は不明であるが、MOUDI のシール性をでき るかぎり維持する以外に対処法が無いのが現 状である。バウンディングも酸化チタンではみ られないことから、MWCNT のように繊維状の マテリアルを高分散状態で測定した場合の現 象であると考えられる。

今後、4 週毎の曝露実験を進め、曝露開始 2年間の間欠曝露を完遂する計画である。

E. 結論

Taquann 全身曝露吸入装置 Ver.3.0 を使 用し、T-CNT7#53をマウスに6時間の全身曝 露吸入を 4 週毎に実施した。MMAD は、 400nm から 500nm の範囲にあると考えられ た。カートリッジ操作の自動化により、6 時間の 吸入曝露実験が可能となり、ナノマテリアルの 毒性評価の効率化と、OECD ガイドラインに準 拠した標準的な吸入曝露実験への適用が期 待される。

謝辞:

本研究の遂行にあたり、技術的支援をしてい ただいた、辻昌貴氏、森田紘一氏、相田麻子 氏に深く感謝する。

F. 参考文献

1. Taquahashi Y, Ogawa Y, Takagi A, Tsuji M, Morita K, Kanno J. Improved dispersion method of multi-wall carbon nanotube for inhalation toxicity studies of experimental animals. J Toxicol Sci. 2013;38(4):619-28.

2. Kasai T, Umeda Y, Ohnishi M, Mine T, Kondo H, Takeuchi T, Matsumoto M, Fukushima S. Lung carcinogenicity of inhaled multi-walled carbon nanotube in rats. Part Fibre Toxicol. 2016 Oct 13;13(1):53.

G. 研究発表

1. 論文発表

Abdelgied M, El-Gazzar AM, Alexander DB, Alexander WT, Numano T, Iigou M, Naiki-Ito A, Takase H, Abdou KA, Hirose A, Taquahashi Y, Kanno J, Abdelhamid M, Tsuda H, Takahashi S. Pulmonary and pleural toxicity of potassium octatitanate fibers, rutile titanium dioxide nanoparticles, and MWCNT-7 in male Fischer 344 rats. Arch Toxicol. 2019 Feb 13.

Abdelgied M, El-Gazzar AM, Alexander WT, Numano T, Iigou M, Naiki-Ito A, Takase H, Hirose A, Taquahashi Y, Kanno J, Abdelhamid M, Abdou KA, Takahashi S, Alexander DB, Tsuda H. Carcinogenic effect of potassium octatitanate (POT) fibers in the lung and pleura of male Fischer 344 rats after intrapulmonary administration. Part Fibre Toxicol. 2019 Sep 2;16(1):34.

2. 学会発表

Yuhji Taquahashi, Satoshi Yokota, Koichi Morita, Masaki Tsuji, Akihiko Hirose and Jun Kanno, Improved aerosol generation method and newly designed whole body rodent inhalation apparatus for the testing of nanomaterials in human-relevant exposure scenario, 15th International IUTOX Congress of Toxicology (ICTXV), Hawaii Convention Center, Honolulu, Hawaii, USA, July 16, 2019, Poster

高橋祐次、新素材の毒性評価・工業的ナノマ テリアルの高分散性小規模全身ばく露吸入 装置の開発・、JST-CRDS 2019年度 科学 技術未来戦略WS、2019.12.3 (東京)

Yuhji Taquahashi, Satoshi Yokota, Koichi Morita, Masaki Tsuji, Makiko Kuwagata, Akihiko Hirose and Jun Kanno, long-term whole-body А inhalation study of multi-walled carbon nanotube in mice with an improved dispersion and inhalation system, the 59th Annual Meeting of the Society of Toxicology, at the Anaheim Convention Center, Anaheim, California, USA. March 17, 2020, Abstract Number/Poster Board number: 2104/ P452, Poster (Cancelled due to COVID-19)

H. 知的所有権の取得状況

- 1. 特許取得 なし
- 2. 実用新案登録 なし
- 3. その他

なし



Taquahashi et al., JTS, 2013

図1 Taquann 法の概要

Taquann 法はこれまで目開き 25 µm の金属製フィルターを用いているが、H30 年度からの事業 では、先行試験(Particle Fibre Tox 2016)で用いられたものと同じ目開き 53 µm の金属製フィ ルターを用いた。

表1 2年間間欠吸入曝露実験の群構成

Crown	Everningtions		Necropsy after inhalation exposure			
Group	Examinations	Ν	6M	12M	24M	
Control	· Lung Burden	9	3	3	3	
0 mg/m ³	· Histopathology(perfusion)	23	3	3	17	
6hr/D/4W×26times	Immune function					
	BALF	4.0	0	0	0	
	Pulmonary interstitium mRNA	18	6	6	6	
	Spleen, Lymph node					
	Subtotal	50	Consist of tw	vo sub-grou	ups, A&B	
MWNT-7 #53um Low Concentration	· Lung Burden	9	3	3	3	
Target Concenratetion: 3 mg/m3	· Histopathology(perfusion)	23	3	3	17	
6hr/D/4W×26times	Immune function					
	BALF	4.0	0	0	0	
	Pulmonary interstitium mRNA	18	б	6	6	
	Spleen, Lymph node					
	Subtotal	50	Consist of tw	vo sub-grou	ups, A&B	
MWNT-7 #53um H	· Lung Burden	9	3	3	3	
Target Concenratetion: 6mg/m ³	· Histopathology(perfusion)	23	3	3	17	
6hr/D/4W×26times	Immune function					
	BALF	4.0	0	0	0	
	Pulmonary interstitium mRNA	18	6	6	6	
	Spleen, Lymph node					
	Subtotal	50	Consist of tw	vo sub-grou	ups, A&B	
Total number of animals		150				

表2 感染性免疫系への影響実験

Group	non-infected	infected
Control	9	12
Low Concentration	9	12
High Concentration	9	12



図 2 Taquann 直噴全身吸入装置 Ver3.0



図3 エアロゾルモニタリングの概要

表3 2年間間欠吸入曝露実験のエアロゾル特性の測定結果

NANO-BI	Low Concentration	High Concentration
Mass Concentration(mg/m3)	2.6±0.1	5.0±0.2
CPC (#/cm ³)	1,963	5,849
MMAD (nm)	314~3,436	339~4,788
σg	6.0~21.6	6.3~17.7





図 4. MMAD のバラツキ

A: 低濃度群のMMAD、B:高濃度群もMMAD、C:低濃度群のog、D:高濃度群のog。 初回から13回曝露のデータを横並びにプロットしたグラフ。MMADには約10倍の開きがあった。 原因は不明であるが、大きな値を示した場合には、MOUDの検体を補足するプレート以外の場 所に検体の付着する、いわゆるバウンディングが多く認められた。この場合、ogも大きな値を示し ており、本来の値を反映していないと考えられた。 Low concentration

High concentration



図 5. σg が小さい場合の MMAD のデータ

ogが比較的小さな値を示した場合のMMADの値から、Taquann全身曝露吸入装置ver 3.0にお けるT-CNT7#53の値は400~500nmと考えられた。

表4 感染性免疫系への影響実験のエアロゾル特性結果

NANO-BL	Low Concentration	High Concentration
Mass Concentration(mg/m ³)	2.8±0.1	5.2±0.1
CPC (#/cm ³)	3,288	6,067
MMAD (nm)	372	466
σg	7.0	6.7