2. 文献書誌事項一覧(表2)

以下の表の文献 No. は「3. 文献概要」に記載の文献 No とリンクしている。

No.	タイトル	著者	書誌事項
1	Cellular interaction of different forms of aluminum nanoparticles in	Wagner Andrew J; Bleckmann Charles A; Murdock Richard C;	The journal of physical chemistry. B, (2007 Jun 28) Vol. 111, No.
1	rat alveolar macrophages.	Schrand Amanda M; Schlager John J; Hussain Saber M	25, pp. 7353-9
2	Exposure of engineered nanoparticles to human lung epithelial cells: influence of chemical composition and catalytic activity on oxidative stress.	Limbach Ludwig K; Wick Peter; Manser Pius; Grass Robert N; Bruinink Arie; Stark Wendelin J	Environmental science & technology, (2007 Jun 1) Vol. 41, No. 11, pp. 4158-4163
3	The effect of nano- and micron-sized particles of cobalt-chromium	Papageorgiou I; Brown C; Schins R; Singh S; Newson R; Davis S;	Biomaterials, (2007 Jul) Vol. 28, No. 19, pp. 2946-2958
	alloy on human fibroblasts in vitro.	Fisher J; Ingham E; Case C P	Profitationals, (2007 Sulf) Vol. 20, 110. 15, pp. 25-10 2550
4	Single-walled carbon nanotubes induces oxidative stress in rat lung epithelial cells.	Sharma Chidananda S; Sarkar Shubhashish; Periyakaruppan Adaikkappan; Barr Johnny; Wise Kimberly; Thomas Renard; Wilson Bobby L; Ramesh Govindarajan T	Journal of nanoscience and nanotechnology, (2007 Jul) Vol. 7, No. 7, pp 2466-2472
	Comparative pulmonary toxicity assessments of C_{60} water	Sayes Christie M; Marchione Alexander A; Reed Kenneth L;	
5	suspensions in rats: few differences in fullerene toxicity in vivo in contrast to in vitro profiles.	Warheit David B	Nano letters, (2007 Aug) Vol. 7, No. 8, pp. 2399-2406
6	Long-term exposure to CdTe quantum dots causes functional	Cho Sung Ju; Maysinger Dusica; Jain Manasi; Roder Beate;	Langmuir: the ACS journal of surfaces and colloids, (2007 Feb 13)
U	impairments in live cells.	Hackbarth Steffen; Winnik Francoise M	Vol. 23, No. 4, pp. 1974-1980
	Effect of ultrasmall superparamagnetic iron oxide perceptiales	Muller Karin; Skepper Jeremy N; Posfai Mihaly; Trivedi Rikin;	
7	Effect of ultrasmall superparamagnetic iron oxide nanoparticles (Ferumoxtran-10) on human monocyte-macrophages in vitro.	Howarth Simon; Corot Claire; Lancelot Eric; Thompson Paul W;	Biomaterials, (2007 Mar) Vol. 28, No. 9, pp. 1629-1642
	(returnoxuan-10) on numan monocyte-macrophages in vido.	Brown Andrew P; Gillard Jonathan H	
8	Enhanced peripheral thrombogenicity after lung inflammation is	Nemmar A; Hoet P H M; Vandervoort P; Dinsdale D; Nemery B;	Journal of thrombosis and haemostasis: JTH, (2007 Jun) Vol. 5,
0	mediated by platelet-leukocyte activation: role of P-selectin.	Hoylaerts M F	No. 6, pp. 1217-1226
9	Nano-sized carbon black exposure exacerbates atherosclerosis in	Niwa Yasuharu; Hiura Yumiko; Murayama Toshinori; Yokode	Circulation journal: official journal of the Japanese Circulation
9	LDL-receptor knockout mice.	Masayuki; Iwai Naoharu	Society, (2007 Jul) Vol. 71, No. 7, pp. 1157-1161

No.	タイトル	著者	書誌事項
10	Twenty-eight-day inhalation toxicity study of silver nanoparticles in Sprague-Dawley rats.	Ji Jun Ho; Jung Jae Hee; Kim Sang Soo; Yoon Jin-Uk; Park Jung Duck; Choi Byung Sun; Chung Yong Hyun; Kwon Il Hoon; Jeong Jayoung; Han Beom Seok; Shin Jae Hyeg; Sung Jae Hyuck; Song Kyung Seuk; Yu Il Je	Inhalation toxicology, (2007 Aug) Vol. 19, No. 10, pp. 857-871
11	Proinflammogenic effects of low-toxicity and metal nanoparticles in vivo and in vitro: highlighting the role of particle surface area and surface reactivity.	Duffin Rodger; Tran Lang; Brown David; Stone Vicki; Donaldson Ken	Inhalation toxicology, (2007 Aug) Vol. 19, No. 10, pp. 849-856
12	Synthesis of beta-alanine C_{60} derivative and its protective effect on hydrogen peroxide-induced apoptosis in rat pheochromocytoma cells.	Hu Zhen; Guan Wenchao; Wang Wei; Huang Lizhen; Xing Haiping; Zhu Zhou	Cell biology international, (2007 Aug) Vol. 31, No. 8, pp. 798-804
13	Analysis of stress responsive genes induced by single-walled carbon nanotubes in BJ Foreskin cells.	Sarkar Shubhashish; Sharma Chidananda; Yog Rajeshwari; Periakaruppan Adaikkappan; Jejelowo Olufisayo; Thomas Renard; Barrera Enrique V; Rice-Ficht Allison C; Wilson Bobby L; Ramesh Govindarajan T	Journal of nanoscience and nanotechnology, (2007 Feb) Vol. 7, No. 2, pp. 584-592
14	In vitro and in vivo toxicity of CdTe nanoparticles.	Zhang Yongbin; Chen Wei; Zhang Jun; Liu Jing; Chen Guangping; Pope Carey	Journal of nanoscience and nanotechnology, (2007 Feb) Vol. 7, No. 2, pp. 497-503
15	Carbon black particles increase reactive oxygen species formation in rat alveolar macrophages in vitro.	Aam Berit Bjugan; Fonnum F	Archives of toxicology, (2007 Jun) Vol. 81, No. 6, pp. 441-446
16	In vitro toxicity evaluation of single walled carbon nanotubes on human A549 lung cells.	Davoren Maria; Herzog Eva; Casey Alan; Cottineau Benjamin; Chambers Gordon; Byrne Hugh J; Lyng Fiona M	Toxicology in vitro: an international journal published in association with BIBRA, (2007 Apr) Vol. 21, No. 3, pp. 438-448
17	Nanomaterials induce oxidized low-density lipoprotein cellular uptake in macrophages and platelet aggregation.	Niwa Yasuharu; Iwai Naoharu	Circulation journal : official journal of the Japanese Circulation Society, (2007 Mar) Vol. 71, No. 3, pp. 437-444
18	Comparative study of pathological lesions induced by multiwalled carbon nanotubes in lungs of mice by intratracheal instillation and inhalation.	Li Jun-Gang; Li Wen-Xin; Xu Jing-Ying; Cai Xiao-Qing; Liu Rui-Li; Li Yong-Jun; Zhao Qun-Fen; Li Qing-Nuan	Environmental toxicology, (2007 Aug) Vol. 22, No. 4, pp. 415-421
19	Induction of inflammation in vascular endothelial cells by metal oxide nanoparticles: effect of particle composition.	Gojova Andrea; Guo Bing; Kota Rama S; Rutledge John C; Kennedy Ian M; Barakat Abdul I	Environmental health perspectives, (2007 Mar) Vol. 115, No. 3, pp. 403-409

No.	タイトル	著者	書誌事項	
20	A murine scavenger receptor MARCO recognizes polystyrene	Kanno Sanae; Furuyama Akiko; Hirano Seishiro	Toxicological sciences: an official journal of the Society of	
	nanoparticles.	Thanso State, I dray and Thinks, I mail o Schamo	Toxicology, (2007 Jun) Vol. 97, No. 2, pp. 398-406	
21	Inhalation exposure study of titanium dioxide nanoparticles with a	Grassian Vicki H; O'shaughnessy Patrick T; Adamcakova-Dodd	Environmental health perspectives, (2007 Mar) Vol. 115, No. 3, pp.	
21	primary particle size of 2 to 5 nm.	Andrea; Pettibone John M; Thorne Peter S	397-402	
	Cardiovascular effects of pulmonary exposure to single-wall carbon	Li Zheng; Hulderman Tracy; Salmen Rebecca; Chapman Rebecca;	Environmental health perspectives, (2007 Mar) Vol. 115, No. 3, pp.	
22	nanotubes.	Leonard Stephen S; Young Shih-Houng; Shvedova Anna; Luster	377-382	
	nanotuoes.	Michael I; Simeonova Petia P	311-362	
23	Nanoparticulate vanadium oxide potentiated vanadium toxicity in	Worle-Knirsch Jorg M; Kern Katrin; Schleh Carsten; Adelhelm	Environmental science & technology, (2007 Jan 1) Vol. 41, No. 1,	
23	human lung cells.	Christel; Feldmann Claus; Krug Harald F	pp. 331-336	
	Pulmonary bioassay studies with nanoscale and fine-quartz particles	Warheit David B; Webb Thomas R; Colvin Vicki L; Reed Kenneth	Toxicological sciences: an official journal of the Society of	
24	in rats: toxicity is not dependent upon particle size but on surface	L; Sayes Christie M	Toxicology, (2007 Jan) Vol. 95, No. 1, pp. 270-280	
	characteristics.	E, Sayes Chilsuc M	10/10/10/25, (2007 July 10/1. 23, 110. 1, pp. 270-200	
	Migration of intradermally injected quantum dots to sentinel organs in mice.	Gopee Neera V; Roberts Dean W; Webb Peggy; Cozart Christy R;	Toxicological sciences: an official journal of the Society of	
25		Siitonen Paul H; Warbritton Alan R; Yu William W; Colvin Vicki	Toxicology, (2007 Jul) Vol. 98, No. 1, pp. 249-257	
	in finee.	L; Walker Nigel J; Howard Paul C	Toldeology, (2007 July Vol. 70,110. 1, pp. 247 257	
	Acute toxicity and biodistribution of different sized titanium dioxide particles in mice after oral administration.	Wang Jiangxue; Zhou Guoqiang; Chen Chunying; Yu Hongwei;		
26		Wang Tiancheng; Ma Yongmei; Jia Guang; Gao Yuxi; Li Bai; Sun	Toxicology letters, (2007 Jan 30) Vol. 168, No. 2, pp. 176-185	
		Jin; Li Yufeng; Jiao Fang; Zhao Yuliang; Chai Zhifang		
27	Assessing toxicity of fine and nanoparticles: comparing in vitro	Sayes Christie M; Reed Kenneth L; Warheit David B	Toxicological sciences: an official journal of the Society of	
	measurements to in vivo pulmonary toxicity profiles.	•	Toxicology, (2007 May) Vol. 97, No. 1, pp. 163-180	
	Endocytosis, oxidative stress and IL-8 expression in human lung	Singh Seema; Shi Tingming; Duffin Rodger; Albrecht Catrin; van	Toxicology and applied pharmacology, (2007 Jul 15) Vol. 222, No.	
28	epithelial cells upon treatment with fine and ultrafine ${\rm TiO_2}$: role of	Berlo Damien; Hohr Doris; Fubini Bice; Martra Gianmario;	2, pp. 141-151	
	the specific surface area and of surface methylation of the particles.	Fenoglio Ivana; Borm Paul J A; Schins Roel P F	2, pp. 111 131	
29	Cyto- and genotoxicity of ultrafine TiO_2 particles in cultured human	Wang Jing J; Sanderson Barbara J S; Wang He	Mutation research, (2007 Apr 2) Vol. 628, No. 2, pp. 99-106	
	lymphoblastoid cells.		1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	
30	Development of a base set of toxicity tests using ultrafine ${\rm TiO_2}$	Warheit David B; Hoke Robert A; Finlay Carol; Donner E Maria;	Toxicology letters, (2007 Jul 10) Vol. 171, No. 3, pp. 99-110	
	particles as a component of nanoparticle risk management.	Reed Kenneth L; Sayes Christie M		

No.	タイトル	著者	書誌事項
31	Pulmonary toxicity study in rats with three forms of ultrafine- TiO_2 particles: differential responses related to surface properties.	Warheit David B; Webb Thomas R; Reed Kenneth L; Frerichs Scott; Sayes Christie M	Toxicology, (2007 Jan 25) Vol. 230, No. 1, pp. 90-104
32	Proteomic identification of macrophage migration-inhibitory factor upon exposure to TiO ₂ particles.	Cha Myung-Hwa; Rhim Tai Youn; Kim Kyung Hun; Jang An-Soo; Paik Young-Ki; Park Choon-Sik	Molecular & cellular proteomics : MCP, (2007 Jan) Vol. 6, No. 1, pp. 56-63
33	Interactions between U-937 human macrophages and poly(propyleneimine) dendrimers.	Kuo Jung-hua Steven; Jan Ming-shiou; Lin Yi-lin	Journal of controlled release : official journal of the Controlled Release Society, (2007 Jul 16) Vol. 120, No. 1-2, pp. 51-59
34	A new approach to the toxicity testing of carbon-based nanomaterials- the clonogenic assay.	Herzog Eva; Casey Alan; Lyng Fiona M; Chambers Gordon; Byrne Hugh J; Davoren Maria	Toxicology letters, (2007 Nov 1) Vol. 174, No. 1-3, pp. 49-60
35	Impact of fullerene (C_{60}) on a soil microbial community.	Tong Zhonghua; Bischoff Marianne; Nies Loring; Applegate Bruce; Turco Ronald F	Environmental science & technology, (2007 Apr 15) Vol. 41, No. 8, pp. 2985-2991
36	Nanosize titanium dioxide stimulates reactive oxygen species in brain microglia and damages neurons in vitro.	Long Thomas C; Tajuba Julianne; Sama Preethi; Saleh Navid; Swartz Carol; Parker Joel; Hester Susan; Lowry Gregory V; Veronesi Bellina	Environmental health perspectives, (2007 Nov) Vol. 115, No. 11, pp. 1631-1637
37	Elucidating the mechanism of cellular uptake and removal of protein-coated gold nanoparticles of different sizes and shapes.	Chithrani B Devika; Chan Warren C W	Nano letters, (2007 Jun) Vol. 7, No. 6, pp. 1542-1550
38	Time-dependent changes in opsonin amount associated on nanoparticles alter their hepatic uptake characteristics.	Nagayama Susumu; Ogawara Ken-ichi; Fukuoka Yoshiko; Higaki Kazutaka; Kimura Toshikiro	International journal of pharmaceutics, (2007 Sep 5) Vol. 342, No. 1-2, pp. 215-221
39	Gene expression in nanotoxicology research: analysis by differential display in BALB3T3 fibroblasts exposed to cobalt particles and ions.	Papis Elena; Gomati Rosalba; Prati Mariangela; Ponti Jessica; Sabbioni Enrico; Bernardini Giovanni	Toxicology letters, (2007 May 15) Vol. 170, No. 3, pp. 185-192
40	Human skin penetration of sunscreen nanoparticles: in-vitro assessment of a novel micronized zinc oxide formulation.	Cross Sheree E; Innes Brian; Roberts Michael S; Tsuzuki Takuya; Robertson Terry A; McCormick Paul	Skin pharmacology and physiology, (2007) Vol. 20, No. 3, pp. 148-154
41	The degree and kind of agglomeration affect carbon nanotube cytotoxicity.	Wick Peter; Manser Pius; Limbach Ludwig K; Dettlaff-Weglikowska Ursula; Krumeich Frank; Roth Siegmar; Stark Wendelin J; Bruinink Arie	Toxicology letters, (2007 Jan 30) Vol. 168, No. 2, pp. 121-131
42	Impact of carbon nanotube exposure, dosage and aggregation on smooth muscle cells.	Raja Pavan M V; Connolley Jennifer; Ganesan Gopal P; Ci Lijie; Ajayan Pulickel M; Nalamasu Omkaram; Thompson Deanna M	Toxicology letters, (2007 Feb 28) Vol. 169, No. 1, pp. 51-63

No.	タイトル	著者	書誌事項
43	Translocation of particles and inflammatory responses after exposure to fine particles and nanoparticles in an epithelial airway model.	Rothen-Rutishauser Barbara; Muhlfeld Christian; Blank Fabian; Musso Claudia; Gehr Peter	Particle and fibre toxicology, (2007) Vol. 4, pp. 9-17
44	Single-walled carbon nanotube (SWCNT)-induced interstitial fibrosis in the lungs of rats is associated with increased levels of PDGF mRNA and the formation of unique intercellular carbon structures that bridge alveolar macrophages in situ.	Mangum James B; Turpin Elizabeth A; Antao-Menezes Aurita; Cesta Mark F; Bermudez Edilberto; Bonner James C	Particle and fibre toxicology, (2006) Vol. 3, pp. 15-27
45	Testing nanomaterials of unknown toxicity: an example based on platinum nanoparticles of different shapes	Elder, Alison; Yang, Hong; Gwiazda, Roberto; Teng, Xiaowei; Thurston, Sally; He, Hua; Oberdorster, Gunter	Advanced Materials (Weinheim, Germany), (2007) Vol. 19, No. 20, pp. 3124-3129
46	Comparative study on the acute pulmonary toxicity induced by 3 and 20 nm TiO ₂ primary particles in mice	Li, Jungang; Li, Qingnuan; Xu, Jingying; Li, Jing; Cai, Xiaoqing; Liu, Ruili; Li, Yongjun; Ma, Jifei; Li, Wenxin	Environmental Toxicology and Pharmacology, (2007) Vol. 24, No. 3, pp. 239-244
47	Stable colloidal dispersions of C_{60} fullerenes in water: evidence for genotoxicity.	Dhawan Alok; Taurozzi Julian S; Pandey Alok K; Shan Wenqian; Miller Sarah M; Hashsham Syed A; Tarabara Volodymyr V	Environmental science & technology, (2006 Dec 1) Vol. 40, No. 23, pp. 7394-7401
48	Cytotoxicity of CeO ₂ nanoparticles for Escherichia coli. Physico-chemical insight of the cytotoxicity mechanism.	Thill Antoine; Zeyons Ophelie; Spalla Olivier; Chauvat Franck; Rose Jerome; Auffan Melanie; Flank Anne Marie	Environmental science & technology, (2006 Oct 1) Vol. 40, No. 19, pp. 6151-6156
49	In vitro cytotoxicity of oxide nanoparticles: comparison to asbestos, silica, and the effect of particle solubility.	Brunner Tobias J; Wick Peter; Manser Pius; Spohn Philipp; Grass Robert N; Limbach Ludwig K; Bruinink Arie; Stark Wendelin J	Environmental science & technology, (2006 Jul 15) Vol. 40, No. 14, pp. 4374-81
50	In vitro interactions between DMSA-coated maghemite nanoparticles and human fibroblasts: A physicochemical and cyto-genotoxical study.	Auffan Melanie; Decome Laetitia; Rose Jerome; Orsiere Thierry; De Meo Michel; Briois Valerie; Chaneac Corinne; Olivi Luca; Berge-Lefranc Jean-Louis; Botta Alain; Wiesner Mark R; Bottero Jean-Yves	Environmental science & technology, (2006 Jul 15) Vol. 40, No. 14, pp. 4367-4373
51	Titanium dioxide (P25) produces reactive oxygen species in immortalized brain microglia (BV2): implications for nanoparticle neurotoxicity.	Long Thomas C; Saleh Navid; Tilton Robert D; Lowry Gregory V; Veronesi Bellina	Environmental science & technology, (2006 Jul 15) Vol. 40, No. 14, pp. 4346-4352
52	Titanium dioxide nanoparticles induce emphysema-like lung injury in mice.	Chen Huei-Wen; Su Sheng-Fang; Chien Chiang-Ting; Lin Wei-Hsiang; Yu Sung-Liang; Chou Cheng-Chung; Chen Jeremy J W; Yang Pan-Chyr	The FASEB journal: official publication of the Federation of American Societies for Experimental Biology, (2006 Nov) Vol. 20, No. 13, pp. 2393-2395

	-		
-		•	
•		_	

No.	タイトル	著者	書誌事項
53	Comparison of the abilities of ambient and manufactured nanoparticles to induce cellular toxicity according to an oxidative stress paradigm.	Xia Tian; Kovochich Michael; Brant Jonathan; Hotze Matt; Sempf Joan; Oberley Terry; Sioutas Constantinos; Yeh Joanne I; Wiesner Mark R; Nel Andre E	Nano letters, (2006 Aug) Vol. 6, No. 8, pp. 1794-807
54	Biocompatibility and toxicological studies of carbon nanotubes doped with nitrogen.	Carrero-Sanchez J C; Elias A L; Mancilla R; Arrellin G; Terrones H; Laclette J P; Terrones M	Nano letters, (2006 Aug) Vol. 6, No. 8, pp. 1609-1916
55	Cytotoxicity of water-soluble fullerene in vascular endothelial cells.	Yamawaki Hideyuki; Iwai Naoharu	American journal of physiology. Cell physiology, (2006 Jun) Vol. 290, No. 6, pp. C1495-1502
56	Ultrafine but not fine particulate matter causes airway inflammation and allergic airway sensitization to co-administered antigen in mice.	de Haar C; Hassing I; Bol M; Bleumink R; Pieters R	Clinical and experimental allergy: journal of the British Society for Allergy and Clinical Immunology, (2006 Nov) Vol. 36, No. 11, pp. 1469-1479
57	Effects of airway exposure to nanoparticles on lung inflammation induced by bacterial endotoxin in mice.	Inoue Ken-Ichiro; Takano Hirohisa; Yanagisawa Rie; Hirano Seishiro; Sakurai Miho; Shimada Akinori; Yoshikawa Toshikazu	Environmental health perspectives, (2006 Sep) Vol. 114, No. 9, pp. 1325-1330
58	Oops they did it again! Carbon nanotubes hoax scientists in viability assays.	Worle-Knirsch J M; Pulskamp K; Krug H F	Nano letters, (2006 Jun) Vol. 6, No. 6, pp. 1261-1268
59	Cytotoxicity of single-wall carbon nanotubes on human fibroblasts.	Tian Furong; Cui Daxiang; Schwarz Heinz; Estrada Giovani Gomez; Kobayashi Hisatashi	Toxicology in vitro: an international journal published in association with BIBRA, (2006 Oct) Vol. 20, No. 7, pp. 1202-1212
60	Cellular toxicity of carbon-based nanomaterials.	Magrez Arnaud; Kasas Sandor; Salicio Valerie; Pasquier Nathalie; Seo Jin Won; Celio Marco; Catsicas Stefan; Schwaller Beat; Forro Laszlo	Nano letters, (2006 Jun) Vol. 6, No. 6, pp. 1121-1125
61	Biological tolerance of different materials in bulk and nanoparticulate form in a rat model: sarcoma development by nanoparticles.	Hansen Torsten; Clermont Gaelle; Alves Antonio; Eloy Rosy; Brochhausen Christoph; Boutrand Jean Pierre; Gatti Antonietta M; Kirkpatrick C James	Journal of the Royal Society, Interface / the Royal Society, (2006 Dec 22) Vol. 3, No. 11, pp. 767-775
62	When nanoparticles get in the way: impact of projected area on in vivo and in vitro macrophage function.	Moss O R; Wong V A	Inhalation toxicology, (2006 Sep) Vol. 18, No. 10, pp. 711-716
63	The interaction of manganese nanoparticles with PC-12 cells induces dopamine depletion.	Hussain Saber M; Javorina Amanda K; Schrand Amanda M; Duhart Helen M; Ali Syed F; Schlager John J	Toxicological sciences: an official journal of the Society of Toxicology, (2006 Aug) Vol. 92, No. 2, pp. 456-463

No.	タイトル	著者	書誌事項
64	Toxicity and tissue distribution of magnetic nanoparticles in mice.	Kim Jun Sung; Yoon Tae-Jong; Yu Kyeong Nam; Kim Byung Gul; Park Sung Jin; Kim Hyun Woo; Lee Kee Ho; Park Seung Bum; Lee Jin-Kyu; Cho Myung Haing	Toxicological sciences: an official journal of the Society of Toxicology, (2006 Jan) Vol. 89, No. 1, pp. 338-347
65	Effect of ultrafine carbon black particles on lipoteichoic acid-induced early pulmonary inflammation in BALB/c mice.	Yamamoto Shoji; Tin-Tin-Win-Shwe; Ahmed Sohel; Kobayashi Takahiro; Fujimaki Hidekazu	Toxicology and applied pharmacology, (2006 Jun 15) Vol. 213, No. 3, pp. 256-266
66	In vitro toxicity of silica nanoparticles in human lung cancer cells.	Lin Weisheng; Huang Yue-Wern; Zhou Xiao-Dong; Ma Yinfa	Toxicology and applied pharmacology, (2006 Dec 15) Vol. 217, No. 3, pp. 252-259
67	Pulmonary instillation studies with nanoscale TiO_2 rods and dots in rats: toxicity is not dependent upon particle size and surface area.	Warheit David B; Webb Thomas R; Sayes Christie M; Colvin Vicki L; Reed Kenneth L	Toxicological sciences : an official journal of the Society of Toxicology, (2006 May) Vol. 91, No. 1, pp. 227-236
68	Correlating nanoscale titania structure with toxicity: a cytotoxicity and inflammatory response study with human dermal fibroblasts and human lung epithelial cells.	Sayes Christie M; Wahi Rajeev; Kurian Preetha A; Liu Yunping; West Jennifer L; Ausman Kevin D; Warheit David B; Colvin Vicki L	Toxicological sciences: an official journal of the Society of Toxicology, (2006 Jul) Vol. 92, No. 1, pp. 174-185
69	Distinct cytotoxic mechanisms of pristine versus hydroxylated fullerene.	Isakovic Aleksandra; Markovic Zoran; Todorovic-Markovic Biljana; Nikolic Nadezda; Vranjes-Djuric Sanja; Mirkovic Marija; Dramicanin Miroslav; Harhaji Ljubica; Raicevic Nevena; Nikolic Zoran; Trajkovic Vladimir	Toxicological sciences: an official journal of the Society of Toxicology, (2006 May) Vol. 91, No. 1, pp. 173-183
70	Brain cytokine and chemokine mRNA expression in mice induced by intranasal instillation with ultrafine carbon black.	Tin-Tin-Win-Shwe; Yamamoto Shoji; Ahmed Sohel; Kakeyama Masaki; Kobayashi Takahiro; Fujimaki Hidekazu	Toxicology letters, (2006 May 25) Vol. 163, No. 2, pp. 153-160
71	Functionalization density dependence of single-walled carbon nanotubes cytotoxicity in vitro.	Sayes Christie M; Liang Feng; Hudson Jared L; Mendez Joe; Guo Wenhua; Beach Jonathan M; Moore Valerie C; Doyle Condell D; West Jennifer L; Billups W Edward; Ausman Kevin D; Colvin Vicki L	Toxicology letters, (2006 Feb 20) Vol. 161, No. 2, pp. 135-142
72	Multi-walled carbon nanotubes induce T lymphocyte apoptosis.	Bottini Massimo; Bruckner Shane; Nika Konstantina; Bottini Nunzio; Bellucci Stefano; Magrini Andrea; Bergamaschi Antonio; Mustelin Tomas	Toxicology letters, (2006 Jan 5) Vol. 160, No. 2, pp. 121-126

Ramesh Govindarajan T

Yan Tao; Zhao Yuliang; Guo Xinbiao

著者

Baocheng; Wan Lijun

Chen Zhen; Meng Huan; Xing Gengmei; Chen Chunying; Zhao Yuliang; Jia Guang; Wang Tiancheng; Yuan Hui; Ye Chang; Zhao

Feng; Chai Zhifang; Zhu Chuanfeng; Fang Xiaohong; Ma

Ding Lianghao; Stilwell Jackie; Zhang Tingting; Elboudwarej

Omeed; Jiang Huijian; Selegue John P; Cooke Patrick A; Gray Joe

Manna Sunil K; Sarkar Shubhashish; Barr Johnny; Wise Kimberly;

Barrera Enrique V; Jejelowo Olufisayo; Rice-Ficht Allison C;

Jia Guang; Wang Haifang; Yan Lei; Wang Xiang; Pei Rongjuan;

Hussain S M; Hess K L; Gearhart J M; Geiss K T; Schlager J J

書誌事項

Toxicology letters, (2006 May 25) Vol. 163, No. 2, pp. 109-120

Nano letters, (2005 Dec) Vol. 5, No. 12, pp. 2448-2464

Nano letters, (2005 Sep) Vol. 5, No. 9, pp. 1676-1684

Toxicology in vitro: an international journal published in

pp. 1378-1383

Environmental science & technology, (2005 Mar 1) Vol. 39, No. 5,

association with BIBRA, (2005 Oct) Vol. 19, No. 7, pp. 975-983

タイトル

keratinocytes.

multi-wall nanotube, and fullerene.

Acute toxicological effects of copper nanoparticles in vivo.

Single-walled carbon nanotube induces oxidative stress and

Cytotoxicity of carbon nanomaterials: single-wall nanotube,

In vitro toxicity of nanoparticles in BRL 3A rat liver cells.

activates nuclear transcription factor-kappaB in human

Molecular characterization of the cytotoxic mechanism of multiwall

No.

۲	_
(. \

No.	タイトル	著者	書誌事項
		Shvedova Anna A; Kisin Elena R; Mercer Robert; Murray Ashley R; Johnson Victor J; Potapovich Alla I; Tyurina Yulia Y; Gorelik	
82	Unusual inflammatory and fibrogenic pulmonary responses to	Olga; Arepalli Sevaram; Schwegler-Berry Diane; Hubbs Ann F;	American journal of physiology. Lung cellular and molecular
82	single-walled carbon nanotubes in mice.	Antonini James; Evans Douglas E; Ku Bon-Ki; Ramsey Dawn;	physiology, (2005 Nov) Vol. 289, No. 5, pp. L698-708
		Maynard Andrew; Kagan Valerian E; Castranova Vincent; Baron	
		Paul	
	The induction of vascular endothelial growth factor by ultrafine	Chang Chih-Ching; Chiu Hui-Fen; Wu Yih-Shyuan; Li Yi-Chih;	Environmental health perspectives, (2005 Apr) Vol. 113, No. 4, pp.
83	carbon black contributes to the increase of alveolar-capillary	Tsai Mei-Ling; Shen Chen-Kuo; Yang Chun-Yuh	454-60
	permeability.	1 Sai Wei-Ling, Shen Chen-Ruo, 1 ang Chun-1 un	434-00
84	In vitro cytotoxicity of nanoparticles in mammalian germline stem	Braydich-Stolle Laura; Hussain Saber; Schlager John J; Hofmann	Toxicological sciences: an official journal of the Society of
04	cells.	Marie-Claude	Toxicology, (2005 Dec) Vol. 88, No. 2, pp. 412-419
85	Serum exposed to nanoparticle carbon black displays increased	Barlow P G; Donaldson K; MacCallum J; Clouter A; Stone V	Toxicology letters, (2005 Mar 15) Vol. 155, No. 3, pp. 397-401
0.5	potential to induce macrophage migration.	Danow I G, Donattson K, MacCantin J, Cloud A, Store V	10Alcology letters, (2003 Wait 13) Vol. 133, No. 3, pp. 357-401
		Muller Julie; Huaux Francois; Moreau Nicolas; Misson Pierre;	Toxicology and applied pharmacology, (2005 Sep 15) Vol. 207,
86	Respiratory toxicity of multi-wall carbon nanotubes.	Heilier Jean-Francois; Delos Monique; Arras Mohammed; Fonseca	No. 3, pp. 221-231
		Antonio; Nagy Janos B; Lison Dominique	110. 3, pp. 221 231
		Sato Yoshinori; Yokoyama Atsuro; Shibata Ken-ichiro; Akimoto	
	Influence of length on cytotoxicity of multi-walled carbon	Yuki; Ogino Shin-ichi; Nodasaka Yoshinobu; Kohgo Takao;	
87	nanotubes against human acute monocytic leukemia cell line THP-1	Tamura Kazuchika; Akasaka Tsukasa; Uo Motohiro; Motomiya	Molecular bioSystems, (2005 Jul) Vol. 1, No. 2, pp. 176-182
	in vitro and subcutaneous tissue of rats in vivo.	Kenichi; Jeyadevan Balachandran; Ishiguro Mikio; Hatakeyama	
		Rikizo; Watari Fumio; Tohji Kazuyuki	
		Yokoyama Atsuro; Sato Yoshinori; Nodasaka Yoshinobu;	
88	Biological behavior of hat-stacked carbon nanofibers in the	Yamamoto Satoru; Kawasaki Takao; Shindoh Masanobu; Kohgo	Nano letters, (2005 Jan) Vol. 5, No. 1, pp. 157-161
00	subcutaneous tissue in rats.	Takao; Akasaka Tsukasa; Uo Motohiro; Watari Fumio; Tohji	7 miles 120020, (2002 000) 7 001 0, 1 101 1, pp. 127 121
		Kazuyuki	
89	Semiconductor quantum dots and free radical induced DNA	Green Mark; Howman Emily	Chemical communications (Cambridge, England), (2005 Jan 7) No.
	nicking.	,,,,	1, pp. 121-123

No.	タイトル	著者	書誌事項
90	Effects of nano particles on antigen-related airway inflammation in mice.	Inoue Ken-ichiro; Takano Hirohisa; Yanagisawa Rie; Sakurai Miho; Ichinose Takamichi; Sadakane Kaori; Yoshikawa Toshikazu	Respiratory research, (2005) Vol. 6, pp. 106-117
91	Cytotoxicity assessment of some carbon nanotubes and related carbon nanoparticle aggregates and the implications for anthropogenic carbon nanotube aggregates in the environment.	Murr L E; Garza K M; Soto K F; Carrasco A; Powell T G; Ramirez D A; Guerrero P A; Lopez D A; Venzor J 3rd	International journal of environmental research and public health, (2005 Apr.) Vol. 2, No. 1, pp. 31-42
92	Carbon black nanoparticles induce type II epithelial cells to release chemotaxins for alveolar macrophages.	Barlow Peter G; Clouter-Baker Anna; Donaldson Ken; Maccallum Janis; Stone Vicki	Particle and fibre toxicology, (2005) Vol. 2, pp. 11-24
93	Multi-walled carbon nanotube interactions with human epidermal keratinocytes.	Monteiro-Riviere Nancy A; Nemanich Robert J; Inman Alfred O; Wang Yunyu Y; Riviere Jim E	Toxicology letters, (2005 Mar 15) Vol. 155, No. 3, pp. 377-84
94	Differences in subcellular distribution and toxicity of green and red emitting CdTe quantum dots.	Lovric Jasmina; Bazzi Hassan S; Cuie Yan; Fortin Genevieve R A; Winnik Francoise M; Maysinger Dusica	Journal of molecular medicine (Berlin, Germany), (2005 May) Vol. 83, No. 5, pp. 377-385
95	Development of mammalian embryos exposed to mixed-size nanoparticles.	Bosman S J; Nieto S P; Patton W C; Jacobson J D; Corselli J U; Chan P J	Clinical and experimental obstetrics & gynecology, (2005) Vol. 32, No. 4, pp. 222-224
96	Oxide Nanoparticle Uptake in Human Lung Fibroblasts: Effects of Particle Size, Agglomeration, and Diffusion at Low Concentrations	Limbach, Ludwig K.; Li, Yuchun; Grass, Robert N.; Brunner, Tobias J.; Hintermann, Marcel A.; Muller, Martin; Gunther, Detlef; Stark, Wendelin J.	Environmental Science & Technology, (2005) Vol. 39, No. 23, pp. 9370-9376
97	Ultrafine particles exert prothrombotic but not inflammatory effects on the hepatic microcirculation in healthy mice in vivo.	Khandoga Andrej; Stampfl Andreas; Takenaka Shinji; Schulz Holger; Radykewicz Roman; Kreyling Wolfgang; Krombach Fritz	Circulation, (2004 Mar 16) Vol. 109, No. 10, pp. 1320-1315
98	Innate defence functions of macrophages can be biased by nano-sized ceramic and metallic particles.	Lucarelli Marilena; Gatti Antonietta M; Savarino Graziana; Quattroni Paola; Martinelli Lucia; Monari Emanuela; Boraschi Diana	European cytokine network, (2004 Oct-Dec) Vol. 15, No. 4, pp. 339-346
99	Pulmonary toxicity of single-wall carbon nanotubes in mice 7 and 90 days after intratracheal instillation.	Lam Chiu-Wing; James John T; McCluskey Richard; Hunter Robert L	Toxicological sciences: an official journal of the Society of Toxicology, (2004 Jan) Vol. 77, No. 1, pp. 126-134
100	Comparative pulmonary toxicity assessment of single-wall carbon nanotubes in rats.	Warheit D B; Laurence B R; Reed K L; Roach D H; Reynolds G A M; Webb T R	Toxicological sciences: an official journal of the Society of Toxicology, (2004 Jan) Vol. 77, No. 1, pp. 117-125

No.	タイトル	著者	書誌事項
		Gilmour Peter S; Ziesenis Axel; Morrison E Rona; Vickers Mark	
101	Pulmonary and systemic effects of short-term inhalation exposure to	A; Drost Ellen M; Ford Isobel; Karg Erwin; Mossa Claudia;	Toxicology and applied pharmacology, (2004 Feb 15) Vol. 195,
101	ultrafine carbon black particles.	Schroeppel Andreas; Ferron George A; Heyder Joachim; Greaves	No. 1, pp. 35-44
		Michael; MacNee William; Donaldson Kenneth	
102	Comparing study of the effect of nanosized silicon dioxide and	Chen Ying; Chen Jie; Dong Jing; Jin Yihe	Toxicology and industrial health, (2004 Jun) Vol. 20, No. 1-5, pp.
102	microsized silicon dioxide on fibrogenesis in rats.	Chen Thig, Chen he, Dong hing, hin Thie	21-27
		Nigavekar, Shraddha S.; Sung, Lok Yun; Llanes, Mikel; El-Jawahri,	
103	3H Dendrimer Nanoparticle Organ/Tumor Distribution	Areej; Lawrence, Theodore S.; Becker, Christopher W.; Balogh,	Pharmaceutical Research, (2004) Vol. 21, No. 3, pp. 476-483
		Lajos; Khan, Mohamed K.	

3. 文献概要(表3)

下記の表の「曝露前試料観察方法」における略語は以下の通りである。

AFM
BET Brunauer-Emmett-Teller(人名) BET 法(比表面積測定法)
cryo-TEM Cryo-Transmission Electron Microscopy低温透過型電子顕微鏡
DLS Dynamic Light Scattering
EDS Energy Dispersive X-ray Spectrometer · エネルギー分散型 X 線分析装置
EDX Energy Dispersive X-ray analysis エネルギー分散型 X 線分析
FT-IR Fourier Transform Infrared Spectroscopyフーリエ変換赤外分光法
HR-SEM ······· High Resolution Scanning Electron Microscopy ····················高分解能走查型電子顕微鏡
HR-TEMHigh Resolution Transmission Electron Microscopy高分解能透過型電子顕微鏡
ICP-AES Inductively Coupled Plasma Atomic Emission Spectroscopy誘導結合プラズマ原子発光分光法
ICP-MS ·······ICP - Mass Spectrometry ······· 誘導結合プラズマ質量分析
LC-MS
NMR Nuclear Magnetic Resonance 核磁気共鳴法
SAXSSmall Angle X-ray Scattering
SEMScanning Electron Microscopy 走查型電子顕微鏡
SMPSScanning Mobility Particle Sizer 走查型移動度粒径測定器
TEM ··········· Transmission Electron Microscopy ········ 透過型電子顕微鏡
TGA ············ Thermogravimetric Analysis ··············· 熱重量測定法
XDCX-ray Disc Centrifugationディスク高速遠心沈降法(X 線透過型)
XPS ····································
XRDX-Ray DiffractometryX 線回折法

(1) カーボンブラック・カーボンファイバー

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
9	カーボンブラック	カーボンブラック (The Association of Powder Process Industry 社)平均サ イズ 120.7nm	ドライパウ ダー	動的光散乱 法/レーザ ードップラ 一法(日機装 UPA -EX150)	ı		LDL レセプタ 一欠損マウス (LDLR/KO、 雄、6 週齢、1 群 5 匹、4 群)	気管	1 匹あたりカーボンブラック 1mg/週、週に 1 度、10 週間気管内投与。餌は、0%、0.51%コレステロール食投与	高コレステロール食でカーボンブ ラック曝露マウス(LDL レセプター 欠損マウス)は、アテローム性動脈 硬化症を起こした。	_
57	カーボンブラック	カーボンブラック (14 nm, PrinteX 90、56 nm, PrinteX 25; Degussa 社)	PBS(0.05% tween80)	メーカ開示 データ使用	_		マウス(ICR、 雄、6 週齢、 29~33g)	気管	エンドトキシン (lipopolysaccharide (LPS))とナノ粒子を単回 気管内投与。BAL 検査	微粒子単独では肺炎・肺水腫の程度はわずかである。14nmの粒子と LPSの場合肺炎・肺水腫が増悪した。	-
65	カーボンブラック	カーボンブラック 14nm、 95nm(Printex 90、 Flammruss 101 respectively、 Degussa 社)	0.05% Tween 80 添加生理食 塩水	記述無し	-		マウス (BALB/c、雄、 7 週齢、23g)	気管	1 回気管内投与、(1) vehicle (0.05% Tween 80 添加生理食塩水)、(2) 14 nm CB (125 μ g)、(3) 95 nm CB (125 μ g)、(4) LTA (lipoteichoic acid) (10 μ g と 50 μ g)、(5) 14 nm CB + LTA、(6) 95 nm CB + LTA /100 μ L。投与 4、24 時間後に BAL 検査実施	PMN、IL6 のレベルは 14nm+LTA の方が 95nm+LTA より高い。粒子 の大きさが炎症反応に影響する。	_
83	カーボンブ ラック	カーボンブラック	PBS、20 分 超音波処理	記述無し	ヒト単核球細 胞(THP-1)、ヒ ト肺ガン細胞 (A549)	マク ロフ ァー ジ/肺	マウス(ICR、 雄、5 週齢、 25~30g)	気管	麻酔下で気管内滴下投 与。投与後 4、16、21、 42 時間後解剖。BAL 検 査。in vitro(100 µ g/mL、 4 時間)で VEGF 生産量 検査	曝露後 21 時間で BAL の蛋白量が 最高になった。腫瘍壊死因子 T N F-α発現誘導は僅か 4 時間後から 認められた。	-

文 献 No	試験物質	言式半斗言羊糸田	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
g	SWCNT, カーボンブ ラック, 石 英	未精製・精製 CNT(Rice 大学)、 カーボンブラック (Printex90、 Degussa 社)、石英 (Mil-U-Sil-5)	剪断2分、 超音波処理 0.5分。熱処 理したマウ ス血清に懸 濁	金属不純物定量	_		マウス (B6C3F1、雄、 2ヶ月齢)	気管	2mg/mL(0.1mg)、 10mg/mL(0.5mg)気管内 ヘカテーテル挿入によ り注入、曝露後7日、90 日に解剖	肺に用量依存性の間質性肉芽腫が 認められた。CNT が肺に到達した 場合カーボンブラックより有害性 が強い。	1
1	カーボンブ ラック, 1 TiO ₂ , ポリ スチレン, Co, Ni	カーボンブラック (注入表面積317.4、 9.9cm²、Degussa 社)、TiO ₂ (注入表面 積62.3、8.3cm², Degussa 社). ポリ スチレン (Polyscien64、202、 535。注入表面積 13.4~893cm²、 Polysciences)、Co およびNi(注入表面 積 Co45.3、 Ni46.1cm²、Dr. Zhang, Fukui Medical School)、 石英 (DQ-12pathogenic mode、注入表面積 12.7~25.3cm²)	細胞培養用 は無血清培 地、10 分超 音波処理。	SEM	ヒトタイプⅡ 肺胞上皮細胞 (A549)	肺· 気管	ラット (Wistar、雄、 4ヶ月齢)	肺	粒子1回肺へ注入曝露し 曝露 18~24 時間後に解 剖し好中球を観察。細胞 培養ではカーボンブラ ックおよび TiO ₂ を曝露 4 時間培養し MTT アッ セイ、LDH アッセイ、IL8 生成を観察	in vivo では難水溶性の低毒性ダストは曝露された粒子表面積と反応に用量依存性が認められたが、高毒性の石英では曝露された粒子表面積と毒性の用量依存性は低毒性ダスト以上に強かった。in vitro による IL-8 生成量も同様の結果であった。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
56	TiO ₂ , カー ボンブラッ ク	TiO ₂ (29nm、 250nm)、カーボン ブラック(14.3nm、 260.2nm)	PBS、超音 波処理	論文データ 引用	1		マウス (BALB/cANN Crl、雌、6~8 週齢)	鼻腔	鼻腔に0日目、1日目、2日目の3回、総投与量ナノ粒子200μgおよびオボアルブミン30μgを投与(オボアルブミン、オボアルブミン+ナノ粒子)。8日目に解剖した。曝露21日、28日後の血清中の抗オボアルブミンを測定。最後の鼻腔投与後24時間後にBALを実施	小さくて、表面積の大きい粒子は、 アジュバンド効果を示した。	_
70	カーボンブ ラック	カーボンブラック 14nm(Printex 90)、 95 nm (Flammruss 101) (Degussa 社)	0.01% tween80 添 加生理食塩 水、5 分超音 波処理	記述無し	1		マウス (BALB/c、雄、 8 週齢)	鼻腔	総量 125 μg を 1 週間に 1 回ずつ(62.5 μg ずつ) 鼻孔注入	脳の嗅球中の炎症促進とサイトカイン、モノカインの mRNA 発現量増加に粒子の大きさが影響した。カーボンブラックの鼻腔注入結果から脳の免疫機能に粒子の大きさが関与すると思われる。	_
101	カーボンブ ラック	Ultrafine カーボン ブラック(14nm、 Printrex 90, Degussa 社)、Fine カーボンブラック (260nm、Huber 990 H. Haeffner and Co 社)	ノズルから 吐出流量 27lpm、圧力 20kPa で噴 霧したエア ロゾル	SMPS	-		ラット (Wistar rats Crl:(WI) BR、 雄、12 週齢)	全身	1 日に 1mg/m ³ 、7 時間チャンパーで全身曝露、総量 1.66 mg/m ³ (ultrafine CB)、1.40 mg/m ³ (fine CB)	ultrafine カーボンブラック(ufCB)のみで、気管支肺胞洗浄検査で白血球数が増加した。 曝露 16 時間後では、好中球が ufCB、CB 両方ともに増加していた。	_
88	カーボンナ ノファイバ ー	カーボンナノファ イバー(30~ 100nm×100nm)	ドライパウ ダー	TEM、 SEM、 EDXS	_		ラット (Wistar、雄、 6 週齢)	その 他	皮下組織埋め込み後 1、4 週間で解剖。皮下組織を 観察	注入1週間後、炎症による肉芽組 織が認められた。	_
90	カーボンブラック	カーボンブラック (14 nm: PrinteX 90、56 nm: PrinteX 25, Degussa 社)	0.05%Tee m80 添加 PBS、3 分 超音波処理	TEM	_		ラット(ICR、 雄、7 週齢、 29~33g)	その 他	オボアルブミンとナノ 粒子を週1回6週間気管 内投与。最後の曝露後24 時間後にBAL	ナノ粒子は抗原依存的気道炎症を 悪化させる。14nm 長径のナノ粒子 は IgE と抗原特異性 IgG に対して アジュバンド活性を示した。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
97	カーボンブラック	カーボンブラック (Printex 90; 直径 14 nm; 表面積 300 m ² /g)	0.15%ヒト 血清アルブ ミン添加 Krebs-Hens eleit バッフ ァ。15 分超 音波処理	TEM	I		マウス (C57Bl/6、雌、 5~7 週齢)	その 他	微粒子 1×10/7 、5× 10/7/200 µL(バッファ) 動脈注射。注射 2 時間後、 血管内皮細胞の白血球 と血小板の相互作用を 検査	肝臓微小血管の内皮表面に血栓を 付随した血小板の蓄積を誘発し た。肝臓への微粒子の蓄積は、強 い凝固促進作用を引き起こしたが 炎症のトリガーではなく、微小血 管、肝細胞組織障害は認められな い。	_
34	SWCNT, カーボンブ ラック	HiPco® (Carbon Nanotechnologies 社、0.8~1.2nm×800nm、10Wt%鉄触媒残存)、SWCNT(アーク放電法、Sigma 社、SWCNT は50~70%、触媒 1wt%以下、アモルファスカーボン、乱層クラファイトを含む)、カーボンブラック(Degussa 社、平均粒径 14nm)	総時間 30 秒超音波処 理	TEM	ヒト肺胞ガン 細胞(A549)、 ヒト気管支上 皮細胞 (BEAS-2)、ヒ トケラチノオ イト(HaCaT)	肺・ 気管	_		0~400 μ g/ml 投与、10 日培養	SWCNT は製造方法に関わらず、いずれもカーボンブラックより強い細胞毒性があった。3種のナノ粒子はいずれも全部の細胞に対して増殖抑制があり、HaCaT、BEAS-2Bに対しては細胞生存率も減少していた。	_
60	MWCNT, カーボンナ ノファイバ ー, カーボ ンブラック	MWCNT(20nm, アスペクト比80~ 90)、カーボンナノ ファイバー (150nm, アスペク ト比30~40)、カー ボンブラック(アス ペクト比1)	希ゼラチン 溶液	SEM	ト 上 ト がん 細胞 (Calu-1)、 地 地 (NCI H446)、 平 上 が に に に に に に に に に に に に に	肺· 気管	_		0.002~0.2 μg/mL、4 日 間培養	カーボンブラック>CNFs> MWCNT の順(アスペクト比に依 存)で細胞(増殖率の抑制・細胞死亡 率)に影響があった。	-

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
92	TiO ₂ , カー ボンブラッ ク	fine カーボンブラック (260.2nm、 H. Haeffner & Co 社)、fine TiO ₂ (250nm、Tioxide Ltd.)、nanoparticle カーボンブラック (14.3nm、Degussa 社)、TiO ₂ (29nm、 Degussa 社)	無血清培 地、5 分超音 波処理	論文データ 引用	ラット II 型肺 胞上皮細胞 (L-2)、マウス マクロファー ジ細胞 (J774.2)	肺・気マロアジ	_		微粒子 31.25~2000 μ g/mL、24 時間曝露培養。 LDH アッセイ、走化性細 胞遊走アッセイなど実 施	ナノ粒子カーボンブラックは、fine カーボンブラック、マイクロ TiO ₂ 粒子、fine TiO ₂ ナノ粒子と比較し て炎症促進メディエターとしての 作用が強かった。	_
15	カーボンブ ラック	カーボンブラック (Regal 250R、 Cabot 寄贈、表面積 60m²/g)	HBSS・ 20mMHEP ES・5mM グルコース 液、5~10 秒超音波処 理	論文データ 引用	ラット肺胞マ クロファージ (雄、体重 200 〜250g から 採取)	マクファジ	-		カーボンブラック 0.63 ~20 µ g/mL、2 時間後の ROS 測定	肺胞マクロファージの ROS はカーボンブラック投与量に比例し増加した。ウエスタンブロット解析ではカーボンブラック曝露によるpERK1/2, pp38、pJNK の増加は見られなかった。	_
17	カーボンブ ラック, C ₆₀ (OH) ₂₄	カーボンブラック (Association of Powder Process Industry and Engineering 社)、 C ₆₀ (OH) ₂₄ (6 μm、 Tokyo Progress Sysytem 社)	超音波処理	記述無し	マウスマクロ ファージ (RAW264.7)	マクロファージ	_		CB、C ₆₀ (OH) ₂₄ を 0~100 μg/mL で、24 時間、13 日、50 日間培養し LDH 活性測定、ウエスタンブ ロット実施	CB 単独は細胞増殖に影響が無かったが C60(OH)24単独、酸化 LDL添加の CB、C60(OH)24は細胞障害性の形態変化があった。ナノマテリアル曝露によりマクロファージ、血小板の影響が立証され、アテローム血栓症の原因の可能性がある。	-
53	TiO ₂ , カー ボンブラッ ク, 水酸化 フラーレ ン, ポリス チレン	TiO ₂ (P25、 Degussa 社)、カ ーボンブラック (Printex 90、 Degussa 社)、水酸 化フラーレン (MER 社.)、 Polystyrene (Bangs Laboratory)	培養液	TEM	マウスマクロ ファージ (RAW 264.7)	マク ロフ ァー ジ	_		水(細胞無添加)に 50pM/mLのナノ粒子を 溶かし、H ₂ O ₂ の発生を 観察した。ナノ粒子 10 μg/mLで、4時間、16 時間細胞培養をし、細胞 内取り込みを観察、ROS の発生量、そのほか酵素 活性などを観察した	水に分散させた TiO ₂ 、水酸化フラーレンは約2週間、水酸化フラーレンは約1週間 H ₂ O ₂ が発生した。カチオン性ポリスチレンは細胞内での ROS 発生, グルタチオン減少, Ca ²⁺ の取込み量の増加とオルガネラの構造的な損傷によるミトコンドリア傷害が見られた。 TiO ₂ および水酸化フラーレンは細胞内では ROS の毒性は見られなかった。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
85	カーボンブ ラック	ファインカーボン ブラック(260 nm、 7.9m²/g、H. Haeffner and Co Ltd., Chepstow)、ナ ノカーボンブラッ ク(14 nm、 254m²/g、Degussa 社)	FBS	論文データ 引用	肺胞マクロフ ァージ (J774.2)	マク ロフ ァー ジ	_		カーボンブラック 5、 10mg/mL を FBS に曝露 し、抗酸化作用のある Trolox 添加、Nacystelin 添加、および抗酸化剤無 添加、37°C2 時間培養	10mg/mL 曝露は、マクロファージ 活性の増加が見られた。抗酸化剤 を添加することによりマクロフア ージ活性が抑制されたため、ROS の生成により走化性因子産生され たと思われる。	_
91	MWCNT, SWCNT, カーボンブ ラック	SWCNT(Carbon Nanotechnologies 社)、 MWCNT(MWCNT -R(Rosseter Holdings 社)、 MWCNT-N(Nanol ab 社)、chrysotile asbestos (Mg3Si2O5(OH)4) mineral)、カーボン ブラック(Vulcan XC-72、Cabot 社)	DMSO	TEM	マウス肺胞マ クロファージ (RAW 267.9)	マクファジ			ナノ粒子 10 μ g/mL、48 時間培養、MTT アッセイ	MWCNT および SWCNT は強い用量相関反応性を示し、石綿、カーボンブラック同様の毒性を示した。	

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
59	SWCNT, MWCNT, カーボンブ ラック, 性炭, Carbon Graphite	SWCNT(Carbon Nanotechnologies 社)、活性炭(Silcarbon Aktivkohle 社)、カーボンブラック(CarboTech Aktivkohle 社)、MWCNT (IIJIN Diamond 社)、カーボングラファイト(Kern group, the Max Planck Institute for Solid State Research)	水、10 分超 音波処理	HR-TEM、 XPS	繊維芽細胞	皮膚	ļ		25μg/mLの1~5日間細胞生存率、細胞形態、免疫的試験		1

(2) フラーレン

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
5	フラーレン (C ₆₀ , C ₆₀ (OH) ₂₄)	C ₆₀ (160±50nm), C ₆₀ (OH) ₂₄	純水	TEM	_		ラット (CD(SD)IGS BR)	肺	0.2、0.4、1.5、3.0mg/kg、1 回肺に滴下注入により投与。1 日、1 週間、1ヶ月、3ヶ月肺組織観察およびBAL 試験	どちらのフラーレンも曝露後1日で一過性の炎症と、細胞傷害を示したが、そのほかについては水を滴下したものと差は無かった。nano-C®を1.5、3 mg/kg 曝露したラットのBALの過酸化脂質がコントロール群に比較して曝露1日、3ヶ月で増加していた。ナノ粒子の機構によって毒性に影響する。	
17	カーボンブ ラック, C _® (OH) ₂₄	カーボンブラック (Association of Powder Process Industry and Engineering 社)、 C ₆₀ (OH) ₂₄ (6 μ m、 Tokyo Progress Sysytem 社)	超音波処理	記述無し	マウスマクロ ファージ (RAW264.7)	マクロアジ	_		CB、C ₆₀ (OH) ₂₄ を 0~100 μg/mL で、24 時間、13 日、50 日間培養し LDH 活性測定、ウエスタンブ ロット実施	CB 単独は細胞増殖に影響が無かったが $C_{60}(OH)_{24}$ 単独、酸化 LDL添加の CB、 $C_{60}(OH)_{24}$ は細胞障害性の形態変化があった。ナノマテリアル曝露によりマクロファージ、血小板の影響が立証され、アテローム血栓症の原因の可能性がある。	-
47	C _® フラー レン(水分 散, エタノ ール分散)	C ₆₀ フラーレン(2 週間水分散直径 178.6±1.2nm、2 週間エタノール分 散直径 121.8± 0.8、Materials Research Electronics 社)	水およびア ルコーレン 濃度合方法微 調整	DLS, TEM	ヒトリンパ球	リン パ球	_		フラーレン 0.4~ 25.6mg/L で、3 時間、6 時間曝露で DNA ダメー ジ測定	フラーレン濃度が水分散で 2.2 μ g/L、アルコール分散で 4.2 μ g/L の 低濃度でも強い遺伝毒性を示し た。	-

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
53	TiO ₂ , カー ボンブラッ ク, 水酸化 フラーレ ン, ポリス チレン	TiO ₂ (P25、 Degussa 社)、カ ーボンブラック (Printex 90、 Degussa 社)、水酸 化フラーレン (MER 社)、 Polystyrene (Bangs Laboratory)	培養液	TEM	マウスマクロ ファージ (RAW 264.7)	マク ロフ ァー ジ	_		水(細胞無添加)に 50pM/mLのナノ粒子を 溶かし、H ₂ O ₂ の発生を 観察した。ナノ粒子10 μg/mLで、4時間、16 時間細胞培養をし、細胞 内取り込みを観察、ROS の発生量、そのほか酵素 活性などを観察した	水に分散させたTiO2、水酸化フラーレンは約2週間、水酸化フラーレンは約1週間H2O2が発生した。カチオン性ポリスチレンは細胞内でのROS発生,グルタチオン減少,Ca ²⁺ の取込み量の増加とオルガネラの構造的な損傷によるミトコンドリア傷害が見られた。TiO2および水酸化フラーレンは細胞内ではROSの毒性は見られなかった。	_
12	フラーレン (β アラニ ン-フラー レン)	C _∞ (Wuhan university)からβア ラニンC _∞ 誘導体 を調製	水	FT-IR、 NMR、 LC-MS	PC12(ラット 褐色細胞腫)	その 他細 胞	ı		β-alanine C ₆₀ 誘導体を 添加し1時間培養後、過 酸化水素を添加し24時間培養。MTT アッセイ。 細胞外の ROS 貪食能を 調査した	βアラニンフラーレン誘導体は明確な細胞毒性をを示さず、活性酸素による細胞死を阻止する可能性がある。	_
55	フラーレン	C ₆₀ (OH) ₂₄ (Tokyo Progress System 社、7.1±2.4nm)	培養液、超 音波処理お よびボルテ ックス	動的光散乱 法/レーザ ードップラ 一法(日機装 UPA-EX15 0)	ヒト臍帯静脈 内皮細胞	その 他細 胞	-		フラーレンを 1~100 μ g/mL 曝露、24 時間培養。 低曝露長期毒性試験と して 1~10 μ g/mL、10 日間培養を行った。LDH などで検査	用量-反応で形態変化が見られ、最高用量のみ細胞毒性、細胞死、増殖抑制が見られた。	_
69	フラーレン (C ₆₀ , C ₆₀ (OH) _n)	フラーレン(C ₆₀ 、 THF 分散液、平均 粒径 96 nm)、フ ラーレン (C ₆₀ (OH) _n 、凝集無 し)	水	DLS	マウス繊維肉 腫細胞 (L929)、ラット神経膠腫細 胞(C6)、ヒト 神経膠腫細胞 (U251)	その 他細 胞	-		C ₆₀ および C ₆₀ (OH) _n を 0、0.01~1 μg/mL で 24 時間培養し細胞生存率、 ROS 生成などを測定	$C_{60}(OH)_n$ は ROS 非依存性アポトーシス促進活性を示し、 C_{60} は ROS 依存性ネクローシス誘発と酸化ストレス誘導の相乗効果作用を示す。	_
35	フラーレン	フラーレン土壌混 合 C ₆₀ 、フラーレン 水懸濁液(nC ₆₀)、	tetrahydrofu ran (THF)溶 液	記述無し	土壌酵素活性	細菌	-		土壌に C_{60} を 1000μ g/g, 1μ g/g を混合し嫌気性 培養、好気性培養を行い、 30 日間観察	土壌細菌叢の構成や機能に影響有った。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
75	フラーレン	フラーレン懸濁液 (水、 Tetrahydrofuran、 toluene)	試料溶媒に 分散させ 0.22 µm メ ンブラン濾 過	DLS, TEM	B. subtillis (CB310)	細菌	1		B. subtillis への抗細菌活性を調べた	小さい凝集体を含む試料の抗細菌 活性が一番強かったが、抗細菌活 性の増加量は表面積の増加量に比 べて大きい。	_
78	フラーレン C ₆₀ , C ₆₀ (OH) ₂₂₋₂	C ₆₀ (純度 99.9%、 Materials Electronics Research 社)、 C ₆₀ (OH) ₂₂₋₂₄ (Materials Electronics Research 社)	培地	DLS, TEM	E. coli (DH5 α), B.subtillis (CB315)	細菌	I		C ₆₀ を 0.04mg/L~5mg/L の量で 60 時間曝露培養	C_{60} は低濃度(0.4 ppm)でも微生物の増殖抑制が見られるが、 C_{60} (OH)は 5 mg/L でも増殖抑制は見られなかった。	_

(3) MWCNT

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
87	MWCNT	MWCNT(20~ 40nm×220、 825nm)	20mgMWC NT を 400mL エタ ノールで1 時間超音波 処理	SEM, TEM, ICP-OES, FT-IR, UV-VIS	ヒト急性単球 性白血病 (THP-1)	マク ロフ ァ ジ	ラット (Wistar、雄、 6 週齢)	その 他	in vivo 0.1mg/匹、4 週間 皮下埋め込み。in vitro 5ng/mL、50ng/mL、 500ng/mL 16 時間培養	THP-1の細胞毒性に対してCNTの 長さの影響は認められなかった。 ラット皮下組織では、長さ220nm の方が炎症反応が弱かった。	-
8	MWCNT	MWCNT(15 層、平 均内径 5.1± 2.1nm、5.2± 1.5nm、平均外径 11.3±3.9nm、9.7 ±2.1nm)	15 分超音波 処理、1 分以 下のボルテ ックス	記述無し	_		スイスマウス (雄、雌、40 ~45g)	気管	200~400 µg をシリン ジで気管内注入後、空気 を50 µL 注入。 曝露 24 時間後解剖、BAL 試験	CNTによって引き起こされる肺の 炎症は、弱く一過性だが、速やか なP-セレクチン依存的な全身性炎 症が認められた。白血球の活性化 により凝血原活性化を誘発し、血 栓形成を促進すると考えられた。	-
54	MWCNT, N-dopedM WCNT	MWCNT(長径 50nm 以下)、 N-dopedMWCNT(30~50nm×100~ 300 μm)	PBS	SEM	_		マウス(CD1 系 (C.129S2-Cd 1tm1Gru)、 雄、4 週齢)	気管	単回、1、2.5、5mg/kg、 鼻腔、経口、気管、腹腔 投与。投与後 24、48、 72 時間、7 日後に解剖	N-dopedMWCNT より MWCNT の 方が毒性が高かった。	_
86	MWCNT	MWCNT(精製品、 粉砕物)	Tween80 を 1%添加 0.9%生理食 塩水、超音 波処理	TEM	_		ラット(SD、 雌、200~ 250g)	気管	MWCNTを0.5、2、5 mg、 1 回気管内注入投与。曝 露後 1 時間後、28 日、 60 日に検査をした。3 日、15 日目には炎症反応 を測定した	MWCNT の毒性は濃度依存性を示し、炎症反応とと肉芽腫形成を示した。60 日後にも肺に残存し、2ヶ月後肺にコラーゲンリッチな肉芽様腫瘤発生。	60 日後にも 肺に残存し た

	文 献 Vo.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
1	8	MWCNT	MWCNT(Shenzhe n Nanotech Port 社、平均 50nm×10 μm、95%純度、表 面積 280m²/g)	生理食塩水 (Tween80 1%添加)、超 音波処理	実験前には 測定せず	_		マウス (kunming マ ウス、雌、 30g、10 週齢)	肺	肺に滴下注入 (Tween-80+生理食塩水、 0.05mgMWCNT)し、8、 16、24 日後病理検査実 施。MWCNTエアロゾルを吸入チャンバーで90 分噴霧し、そこに6時間/日(80~13mg/m³)、5日間(8 日目に解剖)、10 日間(16 日目に解剖)、15 日間(24 日目に解剖)曝露 し病理検査実施	MWCNT の肺胞における凝集は気管支より少ない。注入 16 日後までは肺胞壁に MWCNT 沈着があるが炎症はない。24 日目には炎症が引き起こされていた。	I
6	60	MWCNT, カーボンナ ノファイバ ー, カーボ ンブラック	MWCNT(20nm, アスペクト比80~ 90)、カーボンナノ ファイバー (150nm, アスペク ト比30~40)、カー ボンブラック(アス ペクト比1)	希ゼラチン 溶液	SEM	ヒト肺類表皮 がん 細胞 (Calu-1)、ヒト 肺小細胞がん 細胞 (NCI H446)、ヒト 肺腺扁平上皮 がん細胞(NCI H596)	肺· 気管	_		0.002~0.2μg/mL、4日 間培養	カーボンブラック>CNFs> MWCNT の順(アスペクト比に依 存)で細胞(増殖率の抑制・細胞死亡 率)に影響があった。	1
7	7 2	MWCNT	Carbon black (Solution Dispersion 社)、 MWCNT(20~40 nm×1~5 μ m、 Nano Lab 社)	水	SEM	ヒトT細胞	マク ロフ ァー ジ	_		CNT、カーボンブラック を 1、10ng/cell で 0、24、 48、72、96、120 時間培 養	400μg/ml でプログラム細胞死に よる細胞生存率の減少が引き起こ される。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
91	MWCNT, SWCNT, カーボンブ ラック	SWCNT(Carbon Nanotechnologies 社)、MWCNT(MWCNT -R(Rosseter Holdings 社)、MWCNT-N(Nanol ab 社)、chrysotile asbestos (Mg3Si2O5(OH)4) mineral)、カーボンブラック(Vulcan XC-72、Cabot 社)	DMSO	TEM	マウス肺胞マ クロファージ (RAW 267.9)	マクロファージ			ナノ粒子 10 μ g/mL、48 時間培養、MTT アッセイ	MWCNT および SWCNT は強い用量相関反応性を示し、石綿、カーボンブラック同様の毒性を示した。	_
74	MWCNT	MWCNT(CVD 法)、 multiwall carbon nano-onions (MWCNOs)	細胞培養液 (α -MEM+FBS)	SEM、 HR-TEM	正常皮膚胚細 胞(HSF42)	皮膚	1		0.6、6 μg/mL (MWCNO)、0.06、0.6 μ g/mL(MWCNT)で48時間培養、遺伝子発現プロファイルにより毒性出現の仕方を調査	MWCNT、MWCNO は炎症反応、 細胞死(アポトーシス)に関連した 遺伝子の発現数を増加させる。 MWCNT は皮膚胚細胞に強い免疫 および炎症反応を引き起こす。	-
93	MWCNT	MWCNT	KGM-2 培 地、5 分超 音 波処理	TEM、 HR-TEM、 SEM	ヒト表皮角化 細胞(HEK、 BioWhittaker, Inc., Walkersville MD))	皮膚	-		MWCNT 0.1、0.2、 0.4mg/mL、1~48 時間 培養	MWCNT は曝露時間、濃度に比例 して、炎症促進性のサイトカイン IL8 を誘導した。	_

(4) SWCNT

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
99	SWCNT, カーボンブ ラック, 石 英	未精製・精製 CNT(Rice 大学)、 カーボンブラック (Printex90、 Degussa 社)、石英 (Mil-U-Sil-5)	剪断2分、 超音波処理 0.5分。熱処 理したマウ ス血清に懸 濁	金属不純物定量	_		マウス (B6C3F1、雄、 2ヶ月齢)	気管	2mg/mL(0.1mg)、 10mg/mL(0.5mg)気管内 ヘカテーテル挿入によ り注入、曝露後7日、90 日に解剖	肺に用量依存性の間質性肉芽腫が 認められた。CNTが肺に到達した 場合カーボンブラックより有害性 が強い。	1
82	SWCNT	SWCNT(HiPco、 CNI、長径1~4nm、 表面積 1040m²/g)、 カーボンブラック (長径 14.3nm、表面 積 254m²/g)、 SiO ₂ (Min-U-SiI-5、 直径 2.14 μ m、 4.95m²/g)	PBS、カー ボンブラッ クと SiO₂は 2~3 分超音 波処理	ICP-AES、 TEM	マウスマクロ ファージ (RAW264.7)	マク ロフ ァー ジ	マウス (C27BL/6、 雌、7~8 週齢)	肺	SWCNT を 0~40 μg/ 匹、カーボンブラック、 SiO ₂ を 40 μg/mL マウス 咽頭経由で肺に曝露。 SWCNT は 5mg/m³、8 時間/日、曝露後 1、3、7、 28、60 日目に解剖。ラットマクロファージに SWCNT 0.1mg/mL 添加 6 時間培養	BALの炎症細胞、炎症サイトカイン、蛋白質の迅速な増加により、 SWCNTが急性炎症反応を起こす事を示した。SWCNTのマクロファージとの反応性の低さから、炎症は一過性と考えられる。	
100	SWCNT	石英(Min-U-Sil5、Pittsburgh Glass and Sand 社、1~3 μ m)、Carbonyl iron particles(GAF Corp. 0.8 μ m to 3.0 μ m)、SWCNT(GAM Reynolds and DH Roach of DuPont 社、1.4nm×1 μ m)	PBS	記述無し	_		ラット (Crl:CD(SD)I GS BR、雄、 8 週齢、240 ~255g)	肺	0、1、5mg/kg、24 時間、 1 週間、1 ヶ月、3 ヶ月 肺に滴下注入曝露。BAL 検査	5mg/kg 曝露群は 24 時間以内の死亡率は~15%であった。 SWCNT によって引き起こされた多発性肉芽腫にはいくつかの矛盾がある。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
44	SWCNT	SWCNT(Helix Material Solutions, Richardson、2nm × 0.5~40 μm)、カーボンブラック (Raven 5000 Ultra II、Columbian Chemicals 社、8nm、表面積 350-583 m²/g) 、V ₂ O ₅ , (Sigma-Aldrich 社、<8 μ メッシュ)	生体適合性 非イオン性 界面活性剤 (Pluronic F-68 (BASF Corp)と PBS 件濁。 ウェット ル5分	TEM、 SEM、TGA	I		ラット(CDF (F344)/CrlBR 、雌、6 週齢)	咽頭	2mg/kg を 口咽頭に吸 入	曝露後 1 日、21 日後は BAL では明確な炎症反応はみられなかったが、21 日後の肺に局所的な小さな間質性繊維性病変があった。	_
22	SWCNT	SWCNT (CNI 社)	PBS、3分 超音波処理	記述無し	-		マウス (C57Bl/6、雄、 2、3ヶ月齢)	咽頭	10~40 µg/匹、咽頭に滴 下単回曝露。曝露後 1、7、 28、56 日に DNA ダメー ジ検査	大動脈ミトコンドリアグルタチオン量、蛋白カルボニル化活性の変化に伴うmtDNAダメージ有り。ApoE-/-トランスジェニックマウスで、アテローム性動脈硬化症の進行を増強する。しかしマウスの脂質組成は変化しなかった。	_
16	SWCNT	HiPco(Carbon Nanotechnology 社)	培養液(血 清、無血清)、 超音波	TEM	A549(ヒト肺 細胞)	肺· 気管	_		24 時間曝露、1.56~800 μg/mL	EC50 744±91 µg/mL(AB アッセイ)、細胞内局在性なく、肺胞表面物質数の用量(重量)依存的な増加があった。	_
41	SWCNT	CNT(SCNT(Yangt ze Nanotechnology,S hanghai, China.)、ペレット型、SWCNTを10~20ヶバンディングしたもの)	Tween80 添加水、15 分×2 回超音波処理、室温1 版放置	SEM	中皮腫細胞 (MSTO-211H)	肺· 気管	_		7.5、15、30μg/mL、3 日間曝露	凝集体より長径 20nm のバンドルタイプの方が細胞毒性が低かった。	-

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
34	SWCNT, カーボンブ ラック	HiPco® (Carbon Nanotechnologies 社、0.8~1.2nm×800nm、10Wt%鉄触媒残存)、SWCNT(アーク放電法、Sigma 社、SWCNT は50~70%、触媒 1wt%以下、アモルファスカーボン、乱層グラファイトを含む)、カーボンブラック(Degussa 社、平均粒径 14nm)	総時間 30 秒超音波処 理	TEM	ヒト肺胞ガン 細胞(A549)、 ヒト気管支上 皮細胞 (BEAS-2)、ヒ トケラチノサ イト(HaCaT)	肺・ 気管	_		0~400 μ g/ml 投与、10 日培養	SWCNT は製造方法に関わらず、いずれもカーボンブラックより強い細胞毒性があった。3種のナノ粒子はいずれも全部の細胞に対して増殖抑制があり、HaCaT、BEAS-2Bに対しては細胞生存率も減少していた。	_
58	SWCNT	SWCNT(触媒残存 8wt%、2.5%)	培養液、30 秒×6 回超 音波処理	TEM	ヒト肺上皮細胞(A549)、ヒト血管内皮細胞(ECV304)、ラット肺胞マクロファージ(NR8383)	肺· 気管	ı		SWCNT50 μ g/mL、24、48、72、96 時間培養。 MTT、WST、LDH アッセイ	12 時間以上の曝露によって A549 細胞内に SWCNT が検出される。	12 時間以上 にわたって 曝露後 A549 細胞 内に SWCNT を 検出
80	SWCNT, MWCNT, quartz(5 μ m), フラー レンC $_{\odot}$	SWCNT(1.4nm× 1 μ m), MWCNT(10~ 20nm×0.5~40 μ m), quartz(5 μ m), フラーレン C_{60}	培養液 (RPMI)、ホ モジナイザ 一、超理20分(2 分毎に氷上 に置くため 休止)	TEM、BET、 XPS、XRF	肺胞マクロファージ(モル モット 250~ 300g から採 取)	マク ロフ ァー ジ	_		6時間 in vitro でナノ粒子を曝露。SWCNT、 C_{60} は0, 1.41, 2.82, 5.65, 11.30, 28.20, 56.50, 13.00, 226.00 μ g/cm²、MWCNT は0, 1.41, 2.82, 5.65, 11.30, 22.60 μ g/cm² 投与。MTT アッセイ	SWCNT 11.30 μ g/cm ² で細胞毒性 増加。 C_{60} 226.00 μ g/cm ² でも細胞 毒性みられない。細胞毒性の強さ は SWCNT > MWCNT > quartz > C_{60} であった。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
91	MWCNT, SWCNT, カーボンブ ラック	SWCNT(Carbon Nanotechnologies 社)、MWCNT(MWCNT-R(Rosseter Holdings 社)、MWCNT-N(Nanol ab 社)、chrysotile asbestos (Mg ₃ Si ₂ O ₅ (OH) ₄) mineral)、カーボンブラック(Vulcan XC-72、Cabot 社)	DMSO	TEM	マウス肺胞マ クロファージ (RAW 267.9)	マクロファージ	1		ナノ粒子 10 μ g/mL、48 時間培養、MTT アッセイ	MWCNT および SWCNT は強い用 量相関反応性を示し、石綿、カー ボンブラック同様の毒性を示し た。	-
42	SWCNT	SWCNT(凝集体、 10~15nm)	水および培 養液、手で 振盪	SEM	ラット大動脈 平滑筋細胞 (SMC)	皮膚	_		SWCNT 0~0.1mg/ml、 1、2.5、3.5 日間培養	CNTの凝集体の大きさと細胞成長 阻害は反比例する事が示唆され た。	_
59	SWCNT, MWCNT, カーボンブ ラック,活 性炭, Carbon Graphite	SWCNT(Carbon Nanotechnologies 社)、活性炭 (Silcarbon Aktivkohle 社)、カーボンブラック (CarboTech Aktivkohle 社)、MWCNT (IIJIN Diamond 社)、カーボングラファイト (Kern group at the Max Planck Institute for Solid State Research)	水、10 分超 音波処理	HR-TEM、 XPS	繊維芽細胞	皮膚	_		25μg/mLの1~5日間細胞生存率、細胞形態、免疫的試験	SWCNT は強いアポトーシス/ネクローシスを誘発し、これらのカーボンナノ粒子の毒性予測には表面積が指標になる。未精製 SWCNTより精製 SWCNT の方が強いアポトーシス/ネクローシスを誘発する。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
71	SWCNT	水和 SWCNT(SWNT-p henyl-SO3H、 SWNT-phenyl-SO 3Na、 SWNT-phenyl-(C OOH)2)	記述無し	TGA、XPS、cryo-TEM	ヒト皮膚線維 芽細胞	皮膚	1		SWCNT 0~2000 μ g/mL で 48 時間曝露培養 し、MTT アッセイを実施	官能基をつけた SWCNT 曝露による細胞死亡率は 50%を超えなかった。	-
79	SWCNT	SWCNT(Dr. Enrique Barrera, Department of Mechanical Engineering and Materials Science, Rice University)	dimethylfor mamide(D MF)	記述無し	ヒトケラチノ サイト細胞 (HaCaT)、上 皮細胞 (HeLa)、ヒト 肺ガン細胞 (A549)、ヒト 肺ガン細胞 (H1299)	皮膚	_		SWCNT を 0~10 µ g/mL 添加し 24、48、72 時間培養し細胞生存率 測定。曝露培養 24 時間 後、さらに 12 時間培養 を行い NF- κ B 活性測定	ヒトケラチノサイトで、酸化ストレス、細胞増殖能阻害の増加を示した。ヒトケラチノサイト細胞のNF-κB活性はSWCNTの細胞内への取り込み量に依存する。	_
13	SWCNT	SWCNT(catalog No. 652512-G、 Sigma 社)	Dimethylfor mamide	記述無し	ヒト包皮線維 芽細胞 (CRL-2522)	その 他細 胞	_		SWCNT6 µ g/mL、2、4、 8、12、24 時間曝露培養 しストレス遺伝子スク リーニングを行った。 SWCNT 6、8、10 µ g/mL、3 時間曝露培養を 行い ROS 生成を調べた	SWCNT6 µg/mL 曝露の時、曝露後 1時間から直線的にROS 産生量が増加した。酸化ストレス、アポトーシス、DNA 修復などに関連する遺伝子発現の増加がみられた。	-

(5) TiO₂

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
30	TiO ₂	TiO ₂ (uf-A アルミナ 表面コーティン グ、DuPont 社、表 面積 18.2m²/g、粒 径中央値 136nm)、 TiO ₂ (uf-B シリカ・ アルミナコーティ ング、DuPont 社、 表面積 35.75m²/g、 粒径中央値 149.4 nm)、TiO ₂ (uf-C、 rutile79%; anatase21%、 DuPont 社、表面積 38.5m²/g)、結晶性 シリカ (Min-U-Sil-quartz particles、US Silica 社)	PBS、15 分 超音波処理	HR-SEM、 XRD	エイムス試験	細菌	ラット(肺毒性)、ウサギ(皮膚刺激性)、ミジンコ(Daphnia magna)	気管	ラットにTiO ₂ を1、 5mg/kgを1回気管内に 注入し、注入後24時間、 1週間、1ヶ月、3ヶ月 にBAL 検査および病理 組織検査を実施。OECD テストガイドライン 404、429、425、471、 405、203、202、201、 473	急性毒性(肺・経口)低い、皮膚刺激性少ない、眼刺激性:発赤、エイムス試験:陰性、水生生物影響:低い(ニジマス、ミジンコ)〜程度(緑藻類 green algae)	
32	TiO ₂	TiO ₂ (平均粒径0.29 μm)、BSA コート TiO ₂	論文データ 引用	記述無し	ヒト気管支上 皮細胞 (BEAS-2B)	肺· 気管	ラット(SD、 雄、7 週齢)	気管	ラットに 4 mg σ TiO_2 を 気管内注入曝露し肺組 織解析。細胞に TiO_2 を 20μ g/mL、カーボンブラ ック、ディーゼル微粒子 を 8 、 48 時間曝露し培養 し、 2 次元電気泳動およ び western Blot で蛋白質	TiO ₂ 曝露群は、マクロファージ遊走阻止因子(MIF)に関連する mRNA を増加させた。MIF は TiO ₂ 曝露後 48 時間で気管支上皮細胞に発現し、肺全体で発現増加した。	_

i	文 献 Vo.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
	31	TiO ₂	TiO ₂ (F-1 ンリング は は 表面積 5.3m²/g)、TiO ₂ (uf-1 アング、社、表面積 5.3m²/g)、TiO ₂ (uf-1 テンクで、社、表では 136nm)、アングでは 136nm)、アングでは 136nm)、アングでは 136nm)、アングでは 136nm)、アングでは 135.75m²/g、地位 135.75m²/g、 149.4 nm)、TiO ₂ (uf-3、rutile 表のでは 149.4 nm)、TiO ₂ (uf-3、rutile 20%; anatase 80%、10uPont 社、表面は 53.0m²/g)、結晶性 US Silica は US Silica は US Silica 社)	PBS、15 分 超音波処理	HR-SEM	_		ラット (CD(SD) IGS BR、雄、実験 開始時 8 週 齢、210~ 280g)	気管	ラットにTiO ₂ を1、 5mg/kgを1回気管内に 注入し、注入後24時間、 1週間、1ヶ月、3ヶ月 にBAL 検査および病理 組織検査を実施	肺の炎症、細胞毒性、細胞増殖への影響、病理組織への影響の強さは quartz > uf-3 > F-1 = uf-1 = uf-2 の順であった。anatase/rutile 型TiO ₂ は肺毒性が高く、rutile 型の方が低かった。	

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
67	石英, TiO ₂	石英(1~3μm、 Min-U-Sil 5、 Pittsburgh Glass and Sand 社)、ルチ ル型 TiO ₂ (~ 300nm、R-100 DuPont 社)、TiO ₂ アナターゼロッド (92~233nm)、TiO ₂ アナターゼドット (5.78~6.1nm) (DuPont 社)	PBS	TEM、BET	_		ラット (Crl:CD(SD)I GS BR、雄、 8 週齢、240 ~255 g)	気管	1、5mg/kg 気管内注入。 24 時間、1 週間、1 ヶ月、 3 ヶ月後 BAL 検査	5mg/kg 曝露ではナノとミクロン粒子による BAL のタンパク量、好中球の割合に差は無かった。石英粒子曝露によりラット肺に炎症が認められた。	_
52	TiO ₂	TiO ₂ (Degussa 社、 Rutile crystal phase、19~21nm、 表面積50± 15m ² /g)	生理食塩 水、培養液、 超音波処理	記述無し	THP-1(ヒト 単核球細胞)、 ヒト肺ガン細 胞(A549)	肺· 気管	マウス(ICR、 雄、2ヶ月齢、 30g)	気管	0.1、0.5mg/匹。単回、 マウス気管内投与、曝露 後3日、1週間、2週間 の肺検査。細胞培養は0 ~0.5μg/mL、24時間培 養。	肺気腫、マクロファージ浸潤、肺 胞隔壁破壊、タイプII 肺胞細胞の 肥厚化、上皮細胞アポトーシスな どが 0.1mg 曝露で見られた。100 以上の遺伝子発現に変化があっ た。THP-1 細胞では PIGF、 CXCL1、CXCL5、CCL3 の発現 上昇が見られた。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
11	カーボンブ ラック, TiO ₂ , 石英, ポリスチレ ン, Co, Ni	カーボンブラック (注入表面積317.4、 9.9cm ² 、Degussa 社)、TiO ₂ (注入表面 積62.3、8.3cm ² , Degussa 社). ポリ スチレン (Polyscien64、202、 535。注入表面積 13.4~893cm ² 、 Polysciences)、Co および Ni(注入表面 積 Co 45.3、Ni 46.1cm ² 、Dr. Zhang, Fukui Medical School)、 石英(DQ-12 pathogenic mode、 注入表面積 12.7~ 25.3cm ²)	細胞培養用 は無血清培 地、10 分超 音波処理。	SEM	ヒトタイプⅡ 肺胞上皮細胞 (A549)	肺・ 気管	ラット (Wistar、雄、 4ヶ月齢)	肺	粒子1回肺へ注入曝露し 曝露 18~24 時間後に解 剖し好中球を観察。細胞 培養ではカーボンブラ ックおよび TiO ₂ を曝露 4 時間培養し MTT アッ セイ、LDH アッセイ、IL8 生成を観察	in vivo では難水溶性の低毒性ダストは曝露された粒子表面積と反応に用量依存性が認められたが、高毒性の石英では曝露表面積と毒性の用量依存性は低毒性ダスト以上に強かった。in vitro による IL-8 生成量も同様の結果であった。	
46	TiO ₂	TiO ₂ (3nm、20nm、 Shanghai Huijing Sub-Nanoscale New Material 社.)	水、15 分超 音波処理	XRD、 AFM、SEM	-		マウス (Kunming マ ウス、雄、7 週齢)	肺	ナノ粒子 0.4、4、 40mg/kg、肺に注入曝露、 曝露後 3 日目に BAL 試 験	急性毒性は 3 nm の TiO_2 では 0.4 mg/kg の曝露では現れず、 4 mg/kg でわずかに毒性が表れ、 40 mg/kg で肺に負荷がかかった。	-

Ē	文 献 lo.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
	56	TiO₂, カー ボンブラッ ク	TiO ₂ (29nm、 250nm)、カーボン ブラック(14.3nm、 260.2nm)	PBS、超音 波処理	論文データ 引用	_		マウス (BALB/cANN Crl、雌、6~8 週齢)	鼻腔	鼻腔に0日目、1日目、2日目の3回、総投与量ナノ粒子200μgおよびオボアルブミン30μgを投与(オボアルブミン、オボアルブミン+ナノ粒子)。8日目に解剖した。曝露21日、28日後の血清中の抗オボアルブミンを測定。最後の鼻腔投与後24時間後にBALを実施	小さくて、表面積の大きい粒子は、 アジュバンド効果を示した。	-
	21	TiO ₂	TiO ₂ (Los Alamos 社) 粒子サイズ 5 nm、表面積 210 ± 10 m²/g	噴霧チャン バー使用	TEM、XRD	_		マウス (C57Bl/6、雄、 6 週齢、22~ 25g)	全身	急性毒性 4 時間/1 回、亜 急性毒性 4 時間/日を 10 日チャンバーで全身曝 露(2.5mg/L を25L/min曝 露)。 LDH、BAL 検査	8.88 mg/m ³ 曝露後 1~2 週間で BAL の肺胞マクロファージ数増 加。曝露後 3 週間で回復。そのほ かの毒性指標に影響は認められな かった。	1
	26	TiO ₂	TiO ₂ (Hangzhou Dayang Nanotechnology 社, 80、25 nm)	HPMC 溶 液、15~20 分超音波処 理	TEM	_		マウス(CD-1, 雌雄 40 匹ず つ、19±2g)	その 他	TiO ₂ を 5g/kg 体重、1 回 口から経管投与。2 週間 観察。対象に 155nmTiO ₂ を投与	BUN(腎臓影響有り),血清 LDH, α HBDH(心筋障害)。肝臓の病理学(中 心性静脈部の肝細胞ネクローシ ス)。心臓、肺、睾丸(卵巣)、および 脾臓組織には病理学的異常なし。	肝臓に一番 蓄積。脾臓、 腎臓、肺組 織に蓄積

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
61	TiO ₂ , SiO ₂ , Ni, Co, polyvinyl chloride (PVC)	TiO ₂ (TAL Materials, Inc.,4~ 40nm 平均 14nm)、SiO ₂ (TAL Materials, Inc.,20~ 160nm 平均 70nm)、Co (Sigma Chemicals、50~ 200nm 平均 120nm) Ni(University of Bologna, 平均 50nm)、PVC (European Vinyl Corporation International 社,60~170nm 平均 130nm).	記述無し	記述無し			ラット(SD、 雄)	その他	医療用バイオマテリアル。バルクとナノ粒子の比較を行った。6、8、12ヶ月脊椎横の筋肉内に移植し病理組織解析実施。	Ni/Co と TiO2/SiO2/PVC では表面 積による違いはなかった。物理的 形状による違いは発ガン性の誘発 に関係していない。	

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
43	ポリスチレン, Au, TiO ₂	ポリスチレン(1 μ m、黄緑蛍光、 Polysciences, Chemie Brunschwig 社)、ポリスチレン(0.078 μ m、黄緑蛍光、 KiskerGbR, Chemie Brunschwig 社)、金 (0.025 μ m、 (Aurion, Anawa Trading 社)、TiO ₂ (99.9% anatase、0.02~ 0.03 μ m、Alfa Aesar, Johnson Matthey 社)	培養液、2 分超音波処 理	記述無し	A549	肺· 気管			細胞にナノ粒子を曝露 し 24 時間培養。細胞内 への取り込み観察。TNF- αなど測定	細胞内局在はナノ粒子の種類によって違う。TiO2は膜結合性の凝集体として膜外に検出され、金は単独の粒子として細胞内で検出された。	細胞内への 取り込みは 粒子の種類 に依存して いた
2	TiO ₂ , Fe ₂ O ₃ , Co ₃ O ₄ , Mn ₃ O ₄	TiO ₂ 、Fe ₂ O ₃ 、Co ₃ O ₄ 、Mn ₃ O ₄ (20~75nm)	純水、10 分 超音波処理	TEm、XDC	肺上皮細胞 (A549)	肺· 気管	-		30ppm 4 時間曝露、ROS 生成確認	Ti、Mn、Fe、Co など遷移金属は 微量(0.5,1.6 wt %、150, 480 ng/mL、 0.15, 0.48ppm)で粒子に 関係無く非常に強い細胞毒性を示 す。ナノ粒子は4時間曝露により 強い ROS の発生を示す。	-
28	TiO ₂	TiO ₂ fine (40-300 nm) 、ultrafine (20 -80 nm)およびそ れぞれのメチル化 TiO ₂	HBSS、5分 超音波処理	記述無し	ヒト肺上皮細 胞(A549)	肺· 気管	-		TiO $_2$ 16、80 μ g/cm 2 、4 時間培地で曝露後、培養後、エンドサイトーシスを TEM、EDX 観察した。 400 μ g/cm 2 、2 時間、4 時間曝露後 ROS の発生を観察した。3、16、80、 400 μ g/cm 2 , 4 時間曝露後 IL-8 の発現を調べた	TiO ₂ は、速やかに細胞に取り込まれる。ultrafine TiO ₂ とメチル化 fine TiO ₂ の細胞内沈着の大きさは非メチル化 fine TiO ₂ と比較すると小さい。ultrafine TiO ₂ は fine TiO ₂ と比較して有意に ROS を誘発した。TiO ₂ の凝集状態やメチル化とかかわりなく IL-8 を放出していた。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
45	Pt, Cu, Al, TiO ₂ , Ag	Pt 粉体(~35m)、 Pt 球体(~22nm, ~11nm)、多角形 (~20nm)、Cu(粒径 40nm, 60nm, 80nm)、Al(粒径の 違うもの2種)、 TiO ₂ (3種)、Ag(大 きさの違うもの3 種)	PBS、生理 食塩水	TEM	ヒト臍帯静脈 内皮細胞 (HUVEC)、ヒ ト肺胞内皮細 胞(A549)	肺· 気管	-		in vivo は Pt を生理食塩 水注入し 24 時間後に BAL 検査、in vitro は TiO ₂ 、Cu、Al、Ag を 24 時間曝露	同じ種類のナノ粒子の間では表面 積の大きさと ROS 生成は比例し ていた。in vivo の急性毒性試験結 果より Pt は肺組織や貪食細胞に保 持され、穏やかな炎症を起こす。	_
68	TiO ₂	TiO ₂ (anatase60%/rutile 40% mixture、)、 TiO ₂ (rutile)、 TiO ₂ (anatase) 、 (Degussa 社 TiO ₂) から調製	純水中に 30mg/mL で超音波処 理後、培養 液に添加	TEM、XRD	ヒト皮膚線維 芽細胞 (HDF)、ヒト 肺上皮細胞 (A549)	肺· 気管	1		TiO_2 を 0 、 3μ g/mL、 30 μ g/mL、 300μ g/mL、 $3m$ g/mL、 $3m$ g/mL 曝露 し 48 時間培養。培養後、生存率、LDH、MTT アッセイ、IL- 8 生成量などを 測定	100 μ g/mL の高濃度曝露群のみ細胞破壊、炎症が引き起こされた。表面積依存的な用量反応関係は見られず、アナターゼはルチルより100 倍強い毒性を示した。	_
92	TiO ₂ , カー ボンブラッ ク	fine カーボンブラック (260.2nm、 H. Haeffner & Co 社)、fine TiO ₂ (250nm、Tioxide Ltd.)、nanoparticle カーボンブラック (14.3nm、Degussa 社)、TiO ₂ (29nm、 Degussa 社)	無血清培 地、5 分超音 波処理	論文データ 引用	ラット II 型肺 胞上皮細胞 (L-2)、マウス マクロファー ジ細胞 (J774.2)	肺・ 気マロアジ	-		微粒子 31.25~2000 μ g/mL、24 時間曝露培養。 LDH アッセイ、走化性細 胞遊走アッセイなど実 施	ナノ粒子カーボンブラックは、fine カーボンブラック、マイクロ TiO ₂ 粒子、fine TiO ₂ ナノ粒子と比較して 炎症促進メディエターとしての作 用が強かった。	_
29	TiO ₂	TiO ₂ (99%純度、 Sigma-Aldrich 社)	培養液、超 音波処理	記述無し	ヒトリンパ芽 球様細胞 (WIL2-NS、 CRL8155)	リン パ球	_		0、26、65、130 μ g/mL、6、24、48 時間培養。 MTT アッセイ、フローサイトメトリー、CBMN などで検査。	用量-反応関係が見られた。130 μg/mLの高用量曝露の系のみ曝露時間依存性の反応も見られた。TiO2は遺伝子毒性、細胞毒性が認められる	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
53	TiO₂, カー ボンブラッ ク, 水酸化 フラーレ ン, ポリス チレン	TiO ₂ (P25、 Degussa 社)、カーボンブラック (Printex 90、 Degussa 社)、水酸 化フラーレン (MER 社.)、 Polystyrene (Bangs Laboratory)	培養液	TEM	マウスマクロ ファージ (RAW 264.7)	マク ロフ ァー ジ	_		水(細胞無添加)に $50pM/mL$ のナノ粒子を 溶かし、 H_2O_2 の発生を 観察した。ナノ粒子 10 μ g/mL で、 4 時間、 16 時間細胞培養をし、細胞 内取り込みを観察、 ROS の発生量、そのほか酵素 活性などを観察した	水に分散させたTiO ₂ 、水酸化フラーレンは約2週間、水酸化フラーレンは約1週間H ₂ O ₂ が発生した。カチオン性ポリスチレンは細胞内でのROS発生,グルタチオン減少,Ca ²⁺ の取込み量の増加とオルガネラの構造的な損傷によるミトコンドリア傷害が見られた。TiO ₂ および水酸化フラーレンは細胞内ではROSの毒性は見られなかった。	
98	TiO ₂ , SiO ₂ , ZrO ₂ , Co	TiO ₂ (平均70nm、20~160nm), SiO ₂ (平均15nm、4~40nm), ZrO ₂ (5~30nm)(TAL Materials 社)、 Co(50、200nm、 (Cobalt 100 g-FLUKA cod.60784)	PBS、振盪 30 秒	顕微鏡	ヒトマクロフ ァージ (U-937)	マク ロフ ァー ジ	_		0~400 μ g/10 ⁶ cell で 24 時間培養し細胞生存率 を測定。RT-PCR で m-RNA 測定	Co以外はナノ粒子投与量に伴う増殖率の抑制・細胞死亡率に(大きさの違いによる)影響を示さなかった。炎症性と防御反応に関するレセプターやサイトカインの遺伝子発現の種類はナノ粒子によって違いがある。	_
36	TiO ₂	TiO ₂ (anatase (70%)/rutile (30%)、 Degussa 社 P25)	保存液およ び HBSS 培 地、超音波 処理 1 分 × 10 回	記述無し	マウスミクロ グリア(BV2)、 ラットドーパ ミン作動性神 経細胞(N27)、 ラット(SD)胚 プライマリー 培養細胞	その 他細 胞	-		P25(TiO ₂)を 20ppm で 120 時間曝露培養し ROS 生成観察。 P25(20ppm)3 時間培養 し遺伝子の発現やサイ トカインなどを観察。 P25(5ppm)6~48 時間曝 露培養し組織観察	ミクログリア(BV2)へ曝露した結果、即時性で且つ長期の ROS 産生を示し、炎症性、アポトーシス、細胞周期の発現が増加し、エネルギー代謝の減少を示していた。神経細胞(N27)は 72 時間培養後も細胞傷害は見られなかった。	-

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
49	SiO ₂ , Ca3(PO4) 2, Fe ₂ O ₃ , ZnO, CeO ₂ , TiO ₂ , ZrO ₂	SiO ₂ 、Ca3(PO4)2、 Fe ₂ O ₃ 、ZnO、 CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂ 、 直径 10~50nm	純水で超音 波処理し、 粒子 1mg/mL に なるように 培養液に調 製	XRD、 TEM、XDC	中皮腫細胞 (MSTO-211H)、スイスアル ビノマウス繊 維芽細胞 (3T3)	その 他細 胞	1		ナノ粒子を0、3.75、7.5、 15ppm で6 日間および 0、7.5、15、30ppm で3 日間曝露し、MTT アッセ イ、蛍光染色 DNA 定量 を行った	水溶性の金属酸化物(Ca3(PO4)2、Fe ₂ O ₃ 、ZnO)と非水溶性金属酸化物(SiO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂)の試験結果より溶解度が細胞毒性に強く影響することが認められた。ZrO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ では曝露後一度低下した細胞生存率が回復するケースもあった。	-
51	TiO ₂	TiO ₂ (P25、 Degussa Aeroxide、表面積 52.7±3.6m²/g、 anatase70%/rutile 30%)	培養液、1 分超音波処 理	DLS	脳ミクログリ ア(BV2)	その 他細 胞	-		ナノ粒子を 5~12ppm、 6、18 時間曝露し TEM、 ROS 測定	2.5~100ppm 曝露した結果、ミクログロリアの反応は迅速で曝露後3~5分後に ROS が検出され120分持続した。2.5ppm を曝露後6時間、18時間で、ミクログリアがナノ粒子とミクロン粒子凝集体を取り込み、細胞質内に凝集体として隔離することを示した。	_
81	Ag, MoO ₃ , Al, Fe ₃ O ₄ , MnO2, タ ングステ ン, CdO, TiO ₂	銀(15、100nm)、 MoO_3 (30、150 nm)、 P ルミニウム (30、103nm)、 Fe_3O_4 (30、47nm)、 $MnO2$ (1 \sim 2 μ m)、 $タングステン$ (27 μ m)(以上 Air Force Research Laboratory, USAより)、CdO(\sim 1000 nm)、 TiO_2 (\sim 40 nm) (以上 Fluka Chemicals, Altair, Nanomaterials 社)	Fe ₃ O ₄ 、 TiO ₂ 、CdO はPBSで超 音波処理、 銀は脱イオ ン水超音波 処理	記述無し	BRL3A(ラッ ト肝臓由来細 胞)	その 他細 胞	_		銀ナノ粒子は10~50 μg/ml、CdO は0~25 μg/mL、他の粒子は100~250 μg/mLを添加し24時間培養。細胞形態変化、ROS の生成などを観察した。細胞生存率から EC50 を測定	ミトコンドリア機能低下は銀ナノは5~50 μ g/mL で現れたが、他の粒子は低濃度では現れず、Fe ₃ O ₄ 、Al、MoO ₃ 、TiO ₂ は100~250 μ g/mLで現れた。銀ナノ粒子はミトコンドリア膜電位と GSH 欠乏、 ROS生成量の増加を示した。	_

(6) SiO₂

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
24	シリカ	Min-U-Sil a-quartz particles (crystalline silica, Min-U-Sil 5、300 nm~2 μm), Nanoscale quartz particles I (50 nm), nanoscale quartz particles II (12 nm), fine quartz (300 nm)	PBS	TEM、DLS、 BET、XRD、 DTA 他	I		ラット (Crl:CD(SD)I GS BR、雄、 8 週齢、240 ~310g)	気管	5mg/kg、1mg/kg 気管内 に滴下曝露、24 時間、1 週、1 ヶ月、3 ヶ月の BAL 検査	α-シリカの肺毒性は、粒子大きさ や表面積よりも界面活性が影響し ている。	_
27	カルボニル 鉄, 結晶シ リカ, 非結 晶シリカ, 酸化亜鉛	カルボニル鉄(800 ~3000nm)、結晶 シリカ(1600nm) (Min-U-Sil 5,a-quartz)、非結晶 シリカ(1000~ 3000nm)、酸化亜 鉛(50~70nm)、酸 化亜鉛(<1000nm)	PBS、培養液、30分超音波処理	BET、XRD、 DLS	ラット肺上皮 細胞(L2)、 BAL 肺胞マク ロファージ	肺・気マロアジ	ラット (Crl:CD (SD)IGS BR、 雄、8 週齢、 240~255g)	気管	1、5mg/kg(PBS 懸濁液) を気管内点滴。 曝露後 24 時間、1週間、1ヶ月、3 ヶ月に BAL 検査。 細胞 培養は 0.005~ 520mg/cm² 曝露、1、4、 24、48 時間後に MTT ア ッセイ、LDH	L2 細胞培養では MIP-2 は生成されなかったが、肺胞マクロファージのシリカ曝露でわずかに走化性因子が産生された。 TNF-αはほとんど活性していないが、IL-6 はシリカ、 ZnO(ナノ)で産生した。 in vivoと in vitro の結果は相関しなかった。	
67	石英, TiO ₂	石英($1\sim3\mu$ m、Min-U-Sil 5 、Pittsburgh Glass and Δ 1、ルチル型 TiO_2 (\sim 300nm、R-100 DuPont Δ 1、 TiO_2 アナターゼロッド ($92\sim233$ nm)、 TiO_2 アナターゼドット ($5.78\sim6.1$ nm)(DuPont Δ 1	PBS	TEM、BET	-		ラット (Crl:CD(SD)I GS BR、雄、 8 週齢、240 ~255 g)	気管	1、5mg/kg 気管内注入。 24 時間、1 週間、1 ヶ月、 3 ヶ月後 BAL 検査	5mg/kg 曝露ではナノとミクロン粒子による BAL のタンパク量、好中球の割合に差は無かった。石英粒子曝露によりラット肺に炎症が認められた。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
102	SiO₂	ナノ SiO ₂ (Zhoushan Mingri Nanomaterial 社 (China).10±5 nm、 表面積 640±50 m²/g)、マイク SiO ₂ (Center of Occupational Health and Poisoning Control, National Center for Disease Control and Prevention (China)、0.5~10 μm)	生理食塩水、ボルテックス混合	記述無し			ラット (Wistar、雌、 7 週齢、180 ~200g)	気管	40mg/mL(SiO ₂ 総量 20mg)気管内滴下。曝露 後 1 ヶ月、2 ヶ月で解剖	曝露 1 ヶ月後ナノ SiO ₂ は細胞小結 節 Stage I、マイクロ群は Stage I、II+、2 ヶ月後ナノ SiO ₂ は Stage I のまま、マイクロ SiO ₂ 群は Stage II+、IIIを示した。IL-4、TGF- β 1 の発現はナノ SiO ₂ の方が低い。 繊維形成はナノ SiO ₂ の方が軽度で あった。	_
99	SWCNT, カーボンブ ラック, 石 英	未精製・精製 CNT(Rice 大学)、 カーボンブラック (Printex90、 Degussa 社)、石英 (Mil-U-Sil-5)	剪断 2 分、 超音波処理 0.5 分。熱処 理したマウ ス血清に懸 濁	金属不純物定量	-		マウス (B6C3F1、雄、 2ヶ月齢)	気管	2mg/mL(0.1mg)、 10mg/mL(0.5mg)気管内 ヘカテーテル挿入によ り注入、曝露後7日、90 日に解剖	肺に用量依存性の間質性肉芽腫が認められた。CNTが肺に到達した場合カーボンブラックより有害性が強い。	-

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
11	カーボンブ ラック, 石 英, TiO₂, ポリスチレ ン, Co, Ni	カーボンブラック (注入表面積317.4、 9.9cm ² 、Degussa 社)、TiO ₂ (注入表面 積62.3、8.3cm ² , Degussa 社). ポリ スチレン (Polyscien64、202、 535。注入表面積 13.4~893cm ² 、 Polysciences)、Co およびNi(注入表面 積 Co45.3、Ni 46.1cm ² 、Dr. Zhang, Fukui Medical School)、 石英(DQ -12 pathogenic mode、 注入表面積 12.7~ 25.3cm ²)	細胞培養用 は無血清培 地、10 分超 音波処理。	SEM	ヒトタイプⅡ 肺胞上皮細胞 (A549)	肺・ 気管	ラット (Wistar、雄、 4ヶ月齢)	肺	粒子1回肺へ注入曝露し 曝露 18~24 時間後に解 剖し好中球を観察。細胞 培養ではカーボンブラ ックおよびTiO₂を曝露4 時間培養しMTT アッセ イ、LDH アッセイ、IL8 生成を観察	in vivo では難水溶性の低毒性ダストは曝露された粒子表面積と反応に用量依存性が認められたが、高毒性の石英では曝露表面積と毒性の用量依存性は低毒性ダスト以上に強かった。in vitro による IL-8 生成量も同様の結果であった。	

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
61	TiO ₂ , SiO ₂ , Ni, Co, polyvinyl chloride (PVC)	TiO ₂ (TAL Materials, Inc.,4~ 40nm 平均 14nm)、SiO ₂ (TAL Materials, Inc.,20~ 160nm 平均 70nm)、Co (Sigma Chemicals、50~ 200nm 平均 120nm) Ni(University of Bologna, 平均 50nm)、PVC (European Vinyl Corporation International 社,60~170nm 平均 130nm).	記述無し	記述無し			ラット(SD、 雄)	その他	医療用バイオマテリアル。バルクとナノ粒子の比較を行った。6、8、12ヶ月脊椎横の筋肉内に移植し病理組織解析実施。	Ni/Co と TiO2/SiO2/PVC では表面 積による違いはなかった。物理的 形状による違いは発ガン性の誘発 に関係していない。	_
64	磁気ナノ粒 子	磁気ナノ粒子(ロー ダミンBイソチオ シアン酸含有 SiO ₂ コート SiO ₂ 、 MNPs @ SiO ₂ (RIT C)、50nm)	記述無し	TEM	チャイニーズ ハムスター線 維芽細胞 (CHL)	皮膚	マウス(ICR、 雌雄、6 週齢)	その他	in vivo、4 週間、100、50、 25mg/kg を腹腔内投与。 10mg/kg 投与のもので、 血管脳関門の試験を実 施。in vitro、0.25、0.5、 1.0mg/mL 曝露 6 時間培 養し染色体異常試験	50nm のマテリアルは血液脳関門 を通った。各種臓器では毒性はな かったが粒子が見いだされた。	脳血管関門 間点 所職、果職、 所職、子職、 所職への 所職への が を検査
66	SiO ₂	SiO ₂ (15 nm±5, 46 nm±12、 Degussa 社)、 Crystalline silica (629±272nm、 Min-U-Sil 5、 Berkeley Springs 社)	培養液、超 音波処理	TEM、BET、 XRD	ヒト気管支肺 胞腫瘍由来細 胞(A549)	肺· 気管	-		10~100 µ g/mL、24、48、72 時間曝露培養。48 時間培養後、培地中の LDH 測定。48 時間培養後 ROS の生成を測定	SiO ₂ ナノの曝露により ROS 産生が増加し、還元型グルタチオンが減少した。細胞の脂質酸化を示すマロンジアルデヒド、乳酸デヒドロゲナーゼの生成が増加した。	-

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
98	TiO ₂ , SiO ₂ , ZrO ₂ , Co	TiO ₂ (平均 70nm、 20~160nm), SiO ₂ (平均 15nm、4 ~40nm), ZrO ₂ (5~ 30nm)(TAL Materials 社)、 Co(50、200nm、 (Cobalt 100 g - FLUKA cod. 60784)	PBS、振盪 30 秒	顕微鏡	ヒトマクロフ ァージ (U-937)	マク ロフ ァー ジ	1		0~400 µ g/10^6cell で 24 時間培養し細胞生存 率を測定。RT-PCR で m-RNA 測定	Co以外はナノ粒子投与量に伴う増殖率の抑制・細胞死亡率に(大きさの違いによる)影響を示さなかった。炎症性と防御反応に関するレセプターやサイトカインの遺伝子発現の種類はナノ粒子によって違いがある。	_
49	SiO ₂ , Ca3(PO4) 2, Fe ₂ O ₃ , ZnO, CeO ₂ , TiO ₂ , ZrO ₂	SiO ₂ 、Ca3(PO4)2、 Fe ₂ O ₃ 、ZnO、 CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂ 、 直径 10~50nm	純水で超音 波処理し、 粒子 1mg/mL に なるように 培養液に調 製	XRD、 TEM、XDC	中皮腫細胞 (MSTO-211H)、スイスアル ビノマウス繊 維芽細胞 (3T3)	その 他細 胞	-		ナノ粒子を 0、3.75、7.5、 15ppm で 6 日間および 0、7.5、15、30ppm で 3 日間曝露し、MTT アッセ イ、蛍光染色 DNA 定量 を行った	水溶性の金属酸化物(Ca3(PO4)2、Fe ₂ O ₃ 、ZnO)と非水溶性金属酸化物(SiO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂)の試験結果より溶解度が細胞毒性に強く影響することが認められた。ZrO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ では曝露後一度低下した細胞生存率が回復するケースもあった。	_

(7) 金属酸化物

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
AI系											
1	Al ₂ O ₃ , 酸化膜被膜 Al	Al ₂ O ₃ (30, 40nm、 NovaCentrix 社)、2 ~3 nm oxide ⊐— ト Al (Al-NP、50, 80, 120nm、 NovaCentrix 社)	脱イオン 水、超音波 処理 20 秒	TEM	ラット肺胞マ クロファージ (NR8383)	肺・ 気管	_		25μg/mL (Al 80 nm、Al 120 nm)、50μ g/mL(Al ₂ O ₃ 30 nm、Al ₂ O ₃ 40 nm)で24時間連続曝 露培養後、MTT アッセ イ、形態観察	AI-NP(AI 金属酸化膜コート)は 100 \sim 250 μ g/mL で生存率低下。細胞 貪食活性は、AI-NP(50、80、120nm)25 μ g/mL、24 時間曝露で阻害された。しかし、同じ濃度で生存率には影響しなかった。AI 金属酸化膜コート粒子は、 Λ_2O_3 粒子と比べて毒性が高い。	_
Fe 系											
2	TiO ₂ , Fe ₂ O ₃ , Co ₃ O ₄ , Mn ₃ O ₄	TiO ₂ 、Fe ₂ O ₃ 、Co ₃ O ₄ 、Mn ₃ O ₄ (20~75nm)	純水、10 分 超音波処理	TEm、XDC	肺上皮細胞 (A549)	肺· 気管	_		30ppm 4 時間曝露、ROS 生成確認	Ti、Mn、Fe、Co など遷移金属は 微量(0.5,1.6 wt %、150, 480 ng/mL、 0.15, 0.48ppm)で粒子に 関係無く非常に強い細胞毒性を示 す。ナノ粒子は4時間曝露により 強いROS の発生を示す。	_
7	酸化鉄	Fe ₃ O ₄ (Ferumoxtra n-10、Guerbet 社ま <i>t</i> -はAdvance Magnetics 社、 5nm)	生理食塩水	記述無し	ヒト単球マク ロファージ	マク ロフ ァジ	-		0~10mg/mL Ferumoxtran-10 曝露、 24、48、72 時間培養し、 MTT アッセイ、サイトカ インアッセイ、NBT アッセイ実施	72 時間、1mg/mL 曝露では細胞生 存率に影響は認められなかった。 一方、10mg/mL でわずかに毒性が 認められた	_
50	nano- γ Fe $_2$ O $_3$ (マグ ヘマイト), DMSA(C $_4$ S $_2$ O $_4$ H $_6$)被 覆マグヘナ イト	nano- γ Fe ₂ O ₃ (マ グヘマイト、表面 積 172 m^2 /g)、 NmDMSA(DMSA(C4S2O4H6)被覆 マグヘナイト)	培養液、0.2 μm メンブ ラン濾過	SEM	ヒト線維芽細 胞	皮膚	_		ナノ粒子 0~0.1g/L を 2 時間および 24 時間曝露 し、WST-1 アッセイ、 コメットアッセイを実 施。	NmDMSAは10~3~10~1g/L 曝露で細胞生存率が低下し弱い細胞毒性が認められたが、遺伝子毒性は認められなかった。DMSA被覆によりナノ酸化物と線維芽細胞が直接接触するのを防いだためと考えられる。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
19	Fe ₂ O ₃ , Y ₂ O ₃ , ZnO	Fe ₂ O ₃ (45nm, 5nm), Y ₂ O ₃ (20~ 60nm), ZnO(100 ~200nm×20~ 70nm)	保存液、超 音波処理5 分	TEM、 XRD、BET	ヒト大動脈内 皮細胞 (HAEC)	その 他細 胞	-		1~8 時間、0.001~50 µg/mL 曝露で細胞培養。 細胞接着分子、IL-8、単球走化性タンパク質1とmRNA を測定	Fe_2O_3 ナノ粒子では影響は認められなかったが、 Y_2O_3 や Z_{nO} ナノ粒子の場合には明白な炎症反応を発現した。特に高濃度の Z_{nO} における細胞毒性の強さが明らかになった。	_
49	SiO ₂ , Ca ₃ (PO ₄) ₂ , Fe ₂ O ₃ , ZnO, CeO ₂ , TiO ₂ , ZrO ₂	SiO ₂ 、Ca3(PO4)2、 Fe ₂ O ₃ 、ZnO、 CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂ 、 直径 10~50nm	純水で超音 波処理し、 粒子 1mg/mL に なるように 培養液に調 製	XRD、 TEM、XDC	中皮腫細胞 (MSTO-211H)、スイスアル ビノマウス繊 維芽細胞 (3T3)	その 他細 胞	-		ナノ粒子を 0、3.75、7.5、 15ppm で 6 日間および 0、7.5、15、30ppm で 3 日間曝露し、MTT アッセ イ、蛍光染色 DNA 定量 を行った	水溶性の金属酸化物(Ca3(PO4)2、Fe ₂ O ₃ 、ZnO)と非水溶性金属酸化物(SiO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂)の試験結果より溶解度が細胞毒性に強く影響することが認められた。ZrO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ では曝露後一度低下した細胞生存率が回復するケースもあった。	_
81	銀, MoO ₃ , AI, Fe ₃ O ₄ , MnO ₂ , タ ングステ ン, CdO, TiO ₂	銀(15、100nm)、 $MoO_3(30、150 nm)、アルミニウム (30、103nm)、Fe_3O_4(30、47nm)、MnO2(1\sim2\mum)、タングステン(27\mum)(以上 Air Force Research Laboratory, USA より)、CdO(\sim1000nm)、TiO_2(\sim40nm) (以上 Fluka Chemicals, Altair, Nanomaterials 社)$	Fe ₃ O ₄ 、 TiO ₂ 、CdO はPBSで超音波処理、 銀は脱イオ ン水超音波 処理	記述無し	BRL3A(ラッ ト肝臓由来細 胞)	その 他細 胞	_		銀ナノ粒子は 10~50 μ g/ml、CdO は 0~25 μ g/mL、他の粒子は 100~250 μ g/mL を添加し 24時間培養。細胞形態変化、ROS の生成などを観察した。細胞生存率から EC50 を測定	ミトコンドリア機能低下は銀ナノは5~50 μg/mL で現れたが、他の粒子は低濃度では現れず、Fe ₃ O ₄ 、AI、MoO ₃ 、TiO ₂ は 100~250 μg/mLで現れた。銀ナノ粒子はミトコンドリア膜電位と GSH 欠乏、 ROS生成量の増加を示した。	_
Ce 系											
96	CeO ₂	CeO ₂ (25nm, 100nm 320nm)	水、超音波 処理	XDC	ヒト線維芽細 胞(MRC-9)	皮膚	_		CeO₂を 0.01~100 μ g/mL で 250min 培養	線維芽細胞への取り込み量は20~ 50nm の小さな粒子の拡散が影響 する。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
49	SiO ₂ , Ca ₃ (PO ₄) ₂ , Fe ₂ O ₃ , ZnO, CeO ₂ , TiO ₂ , ZrO ₂	SiO ₂ 、Ca3(PO4)2、 Fe ₂ O ₃ 、ZnO、 CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂ 、 直径 10~50nm	純水で超音 波処理し、 粒子 1mg/mL に なるように 培養液に調 製	XRD、 TEM、XDC	中皮腫細胞 (MSTO-211H)、スイスアル ビノマウス繊 維芽細胞 (3T3)	その 他細 胞	-		ナノ粒子を 0、3.75、7.5、 15ppm で 6 日間および 0、7.5、15、30ppm で 3 日間曝露し、MTT アッセ イ、蛍光染色 DNA 定量 を行った	水溶性の金属酸化物(Ca3(PO4)2、Fe ₂ O ₃ 、ZnO)と非水溶性金属酸化物(SiO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ 、ZrO ₂)の試験結果より溶解度が細胞毒性に強く影響することが認められた。ZrO ₂ 、CeO ₂ 、TiO ₂ では曝露後一度低下した細胞生存率が回復するケースもあった。	
48	CeO ₂	CeO ₂ (7nm、表面積 400m ² /g、Rhodia 社)	水	SAXS	E. coli(RR1)	細菌	_		CeO ₂ 濃度 0.46~ 500mg/L(2.7×10^3~ 2.9mM/L)で、E.Coli を 3 時間 37°C培養し、生存率 と、TEM で E. coli への ナノ粒子の凝集を観察	ナノ粒子は中性の pH で正に帯電 し、細菌の外膜へ強い静電気で誘 引された。CeO ₂ 濃度1.2~37mg/L、	-
<u>Zn 系</u> 27	カルボニル 鉄, 結晶シ リカ, 非結 晶シリカ, 酸化亜鉛	カルボニル鉄(800 ~3000nm)、結晶 シリカ(1600nm) (Min-U-Sil 5,a-quartz)、非結晶 シリカ(1000~ 3000nm)、酸化亜 鉛(50~70nm)、酸 化亜鉛(<1000nm)	PBS、培養 液、30 分超 音波処理	BET, XRD, DLS	ラット肺上皮 細胞(L2)、 BAL 肺胞マク ロファージ	肺· 気管	ラット (Crl:CD (SD)IGS BR、 雄、8 週齢、 240~255g)	気管	1、5mg/kg(PBS 懸濁液) を気管内点滴。曝露後 24 時間、1週間、1ヶ月、3 ヶ月にBAL 検査。細胞 培養は 0.005~ 520mg/cm² 曝露、1、4、 24、48 時間後に MTT ア ッセイ、LDH	L2 細胞培養では MIP-2 は生成されなかったが、肺胞マクロファージのシリカ曝露でわずかに走化性因子が産生された。 TNF-αはほとんど活性していないが、IL-6 はシリカ、ZnO(ナノ)で産生した。 in vivoと in vitro の結果は相関しなかった。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
40	ZnO	ZnO(Advanced Nanotechnology 社、15~40nm)、(i) ZnO (カプリル酸 カプリン酸 トリグリセリド中にシリコン酸コート ZnO (ZinClear-S_60CC T)), (ii) sunscreen 混合 20w%ZnO (ZinClear_40CCT) (iii) o/w emulsion sunscreen(ZnO なし)	ドライパウ ターを各試 験液に調製	TEM、BET、 XRD、PCS	ヒト(女)上皮 膜	皮膚			水平型フランツセルで 24 時間曝露	角質層、表皮の下にはナノ粒子は 検出されなかった。	
その作	<u>b</u>	,									
76	MnO	MnO、Mn ₃ O ₄ 、 Mn2O3、MnO2 混 合物(30nm, ~500 μg/m ³)	生理食塩水 超音波処理	SEM、TEM	_		ラット (Fischer344、 雄、200-250 g、3ヶ月齢)	鼻腔	鼻腔に 5-7 μg を 6 時間/日、5 日/週で 12 日目まで曝露し 12 日目に全身組織中の Mn 測定、11日目にジーンおよびプロテインアッセイを実施	曝露 12 日後、嗅球の Mn 量が増加していた。肺の Mn 量も倍増していた。線条体、前頭皮質、小脳でも Mn が増加していた。11 日目の BAL では肺の炎症はみられなかったが、 TNF α - $mRNA$ と蛋白が検出された。	-
23	V ₂ O ₃ (30n m, バル ク), V ₂ O ₅ (バル ク)	V ₂ O ₃ (30nm, バリレク), V ₂ O ₅ (バリレク)	培養液、1 秒 10 回超 音波処理	SEM, TEM	内皮細胞 (ECV304)、肺 上皮細胞 (A549)、マウ ス肺胞マクロ ファージ (RAW264.7)	肺・ 気ク ロフ アジ	_		粒子量 10、25、50、75、 100 µ g/mL、48 時間培養、MTT アッセイ	ナノ粒子はバルクより細胞生存率 が低く 10 μg/mL の曝露から生存 率が低下した	-

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
77	V ₂ O ₂	V ₂ O ₅ (製造方法が 違う 2 種、サンプ ル V1 は 100nm、 サンプル V2 は 20nm)	純水、10分超音波処理	TEM、XRD	線維芽細胞 (V79 and L929), 腫瘍 細胞(SCCVII, B16F10 and FsaR)	皮膚	-		24 時間曝露、細胞培養 (100 μ M、20 μ M)	FsaR 細胞に対して高い細胞毒性 有り。20 μ M で形態変化がみられ た。	ı
63	MnO, Ag	Manganese oxide (Mn-40nm) および silver (Ag-15nm) (Dr Gunter Oberdoerster、 University of Rochester School of Medicine and Dentistry)、 Manganese acetate、および silver nitrate (AgNO3)(Sigma)	培養液 (tween20 は 細胞毒があ るため不使 用)	TEM	ラットクロム 親和性細胞腫 由来細胞 (PC-12)	その 他細 胞	_		ナノ粒子 1~100 μ g/mL、24 時間曝露。細胞へのナノ粒子取り込み観察、MTT アッセイ実施、ROS 測定	Mn2+とナノ粒子 MnO 曝露による 大きな細胞形態の変化はなかっ た。ナノ粒子 MnO 曝露は ROS 産 生増加を示した。ナノ粒子 MnO は 用量依存でドーパミン、ジヒドロ キシフェニル酢酸、ホモバニリン 酸欠乏を引き起こしている。	_
81	Ag, MoO ₃ , Al, Fe ₃ O ₄ , MnO ₂ , タングステ ン, CdO, TiO ₂	銀(15、100nm)、 MoO_3 (30、150 nm)、 \mathcal{P} ルミニウム (30、103nm)、 Fe_3O_4 (30、47nm)、 $MnO2$ (1~2 μ m)、 $タングステン$ (27 μ m)(以上 Air Force Research Laboratory, USAより)、CdO(~1000 nm)、 TiO_2 (~40 nm) (以上 Fluka Chemicals, Altair, Nanomaterials 社)	Fe ₃ O ₄ 、 TiO ₂ 、CdO はPBSで超 音波処理、 銀は脱イオ ン水超音波 処理	記述無し	BRL3A(ラッ ト肝臓由来細 胞)	その 他細 胞			銀ナノ粒子は 10~50 μ g/ml、CdO は 0~25 μ g/mL、他の粒子は 100~250 μ g/mL を添加し 24 時間培養。細胞形態変化、ROS の生成などを観察した。細胞生存率から EC50 を測定	ミトコンドリア機能低下は銀ナノは5~50μg/mLで現れたが、他の粒子は低濃度では現れず、Fe ₃ O ₄ 、Al、MoO ₃ 、TiO ₂ は100~250μg/mLで現れた。銀ナノ粒子はミトコンドリア膜電位とGSH 欠乏、ROS生成量の増加を示した。	

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
84	Ag, MoO ₃ , Al	Ag(15nm), MoO ₃ (30nm), Al(30nm) (Air Force Research Laboratory,USA)	PBS	記述無し	マウス精原幹 細胞(C18-4)	その 他細 胞	_		5、10、25、50 μ g/mL、 48 時間培養	銀ナノは $10 \mu g/mL$ でアポトーシスを引き起こす。 Al 粒子は 10μ g/mL 以下の濃度では、細胞収縮、壊死、アポトーシスを誘発しなかった。 MoO_3 ナノ粒子は毒性が Ag と Al に比べて低かった。	_

(8) 金属

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
銀											
10	ナノ銀	Ag(平均長径低曝露量群 11.93± 0.22、中曝露量群 12.4±0.15、高曝露量群 14.77±0.11)	ドライパウ ダー	TEM、EDX	_		ラット(SD、8 週齢、雄 283g、雌 192g)	全身	28 日間(4 週間)、6 時間/ 日で 5 日/週曝露。 曝露量 1.73×10 ⁴ 個/cm ³ 、1.27 ×10 ⁵ 個/cm ³ 、1.32×10 ⁶ 個/cm ³ (61 µg/m ³)を噴霧 チャンバーで曝露	28 日曝露後、肺組織中の銀の量は、 曝露量に比例していた。体重、血 液生化学指標に有意差は認められ なかった。	ı
45	Pt, Cu, Al, TiO ₂ , Ag	Pt 粉体(~35m)、Pt 球体(~22nm, ~11nm)、多角形(~20nm)、Cu(粒径40nm, 60nm, 80nm)、Al(粒径の違うもの2種)、TiO ₂ (3種)、Ag(大きさの違うもの3種)	PBS、生理 食塩水	TEM	ヒト臍帯静脈 内皮細胞 (HUVEC)、ヒ ト肺胞内皮細 胞(A549)	肺· 気管	_		in vivo は Pt を生理食塩 水注入し 24 時間後に BAL 検査、in vitro は TiO ₂ 、Cu、Al、Ag を 24 時間曝露	同じ種類のナノ粒子の間では表面 積の大きさと ROS 生成は比例していた。in vivo の急性毒性試験結 果より Pt は肺組織や貪食細胞に保持され、穏やかな炎症を起こす。	-
81	Ag, MoO ₃ , Al, Fe ₃ O ₄ , MnO ₂ , タングステ ン, CdO, TiO ₂	銀(15、100nm)、 $MoO_3(30、150$ nm)、 $アルミニウム$ (30、103nm)、 $Fe_3O_4(30、47nm)$ 、 $MnO2(1~2\mu\text{m})$ 、 $タングステン(27\mu\text{m})$ (以上 Air Force Research Laboratory, USA より)、CdO(~1000 nm)、 $TiO_2(~40~nm)$ (以上 Fluka Chemicals, Altair, Nanomaterials 社)	Fe ₃ O ₄ 、 TiO ₂ 、CdO はPBSで超 音波処理、 銀は脱イオ ン水超音波 処理	記述無し	BRL3A(ラット肝臓由来細胞)	その 他細 胞	_		銀ナノ粒子は 10~50 μ g/ml、CdO は 0~25 μ g/mL、他の粒子は 100~250 μ g/mLを添加し 24時間培養。細胞形態変化、ROS の生成などを観察した。細胞生存率から EC50 を測定	ミトコンドリア機能低下は銀ナノは5~50 μ g/mL で現れたが、他の粒子は低濃度では現れず、Fe ₃ O ₄ 、Al、MoO ₃ 、TiO ₂ は 100~250 μ g/mLで現れた。銀ナノ粒子はミトコンドリア膜電位と GSH 欠乏、 ROS生成量の増加を示した。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
84	Ag, MoO ₃ , Al	Ag(15nm), MoO ₃ (30nm), Al(30nm) (Air Force Research Laboratory,USA)	PBS	記述無し	マウス精原幹 細胞(C18-4)	その 他細 胞	_		5、10、25、50 μ g/mL、 48 時間培養	銀ナノは $10 \mu g/mL$ でアポトーシスを引き起こす。 Al 粒子は 10μ g/mL 以下の濃度では、細胞収縮、壊死、アポトーシスを誘発しなかった。 MoO_3 ナノ粒子は毒性が Ag と Al に比べて低かった。	
Al	1		ı .		1		1		I		
45	Pt, Cu, Al, TiO ₂ , Ag	Pt 粉体(~35m)、 Pt 球体(~22nm, ~11nm)、多角形 (~20nm)、Cu(粒径 40nm, 60nm, 80nm)、Al(粒径の 違うもの2種)、 TiO ₂ (3種)、Ag(大 きさの違うもの3 種)	PBS、生理 食塩水	TEM	ヒト臍帯静脈 内皮細胞 (HUVEC)、ヒ ト肺胞内皮細 胞(A549)	肺· 気管	_		in vivo は Pt を生理食塩 水注入し 24 時間後に BAL 検査、in vitro は TiO ₂ 、Cu、Al、Ag を 24 時間曝露	同じ種類のナノ粒子の間では表面 積の大きさと ROS 生成は比例し ていた。in vivo の急性毒性試験結 果より Pt は肺組織や貪食細胞に保 持され、穏やかな炎症を起こす。	
81	Ag, MoO ₃ , Al, Fe ₃ O ₄ , MnO ₂ , タングステ ン, CdO, TiO ₂	銀(15、100nm)、 MoO_3 (30、150 nm)、アルミニウム (30、103nm)、 Fe_3O_4 (30、47nm)、 $MnO2(1\sim2\mu\text{m})$ 、タングステン(27 μm)(以上 Air Force Research Laboratory, USAより)、CdO(\sim 1000 nm)、 $TiO_2(\sim40\text{nm})$ (以上 Fluka Chemicals, Altair, Nanomaterials 社)	Fe ₃ O ₄ 、 TiO ₂ 、CdO はPBSで超 音波処理、 銀は脱イオ ン水超音波 処理	記述無し	BRL3A(ラッ ト肝臓由来細 胞)	その 他細 胞	_		銀ナノ粒子は 10~50 μ g/ml、CdO は 0~25 μ g/mL、他の粒子は 100~250 μ g/mL を添加し 24 時間培養。細胞形態変化、ROS の生成などを観察した。細胞生存率から EC50 を測定	ミトコンドリア機能低下は銀ナノは5~50 μ g/mL で現れたが、他の粒子は低濃度では現れず、Fe ₃ O ₄ 、Al,MoO ₃ 、TiO ₂ は 100~250 μ g/mLで現れた。銀ナノ粒子はミトコンドリア膜電位と GSH 欠乏、 ROS 生成量の増加を示した。	_

文 献 No	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
8-	Ag, MoO ₃ , Al	Ag(15nm), MoO ₃ (30nm), Al(30nm) (Air Force Research Laboratory,USA)	PBS	記述無し	マウス精原幹 細胞(C18-4)	その 他細 胞	_		5、10、25、50 μ g/mL、 48 時間培養	銀ナノは $10 \mu g/mL$ でアポトーシスを引き起こす。 Al 粒子は $10 \mu g/mL$ 以下の濃度では、細胞収縮、壊死、アポトーシスを誘発しなかった。 MoO_3 ナノ粒子は毒性が Ag と Al に比べて低かった。	1
そ0	他										
1	カーボンブ ラック, 石英, TiO ₂ , ポリン Co, Ni	カーボンブラック (注入表面積317.4、 9.9cm²、Degussa 社)、TiO ₂ (注入表面 積62.3、8.3cm², Degussa 社). ポリ スチレン (Polyscien64、202、 535。注入表面積 13.4~893cm²、 Polysciences)、Co およびNi(注入表面 積Co 45.3、Ni 46.1cm²、Dr. Zhang, Fukui Medical School)、 石英(DQ- 12pathogenic mode、注入表面積 12.7~25.3cm²)	細胞培養用 は無血清培 地、10 分超 音波処理。	SEM	ヒトタイプⅡ 肺胞上皮細胞 (A549)	肺· 気管	ラット (Wistar、雄、 4ヶ月齢)	肺	粒子1回肺へ注入曝露し 曝露 18~24 時間後に解 剖し好中球を観察。細胞 培養ではカーボンブラ ックおよびTiO ₂ を曝露4 時間培養しMTT アッセ イ、LDH アッセイ、IL8 生成を観察	in vivo では難水溶性の低毒性ダストは曝露された粒子表面積と反応に用量依存性が認められたが、高毒性の石英では曝露表面積と毒性の用量依存性は低毒性ダスト以上に強かった。in vitro による IL-8 生成量も同様の結果であった。	

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
73	銅(ナノ)	Cu(25nm タイプ、 Shenzhen Junye Nano Material 社、 平均粒径 23.5nm)、 ミクロン銅(17 μ m)、イオン (0.072nm)	1%w/v HPMC 溶 液、10 分超 音波処理、2 分ボルテッ クス	TEM、AFM	_		マウス(ICR、 雌雄、8 週齢、 20~22g、5 匹ずつ)	その他	OECD テストガイドライン 425。ナノ(108~1080mg/kg 投与)、ミクロ(500~5000mg/kg 投与)、イオン(24~237mg/kg)	経口投与による LD50 は ナノ 銅: 413mg/kg、銅イオン: 110mg/kg、ミクロン銅: 5000mg/kg 以上。ナノ、ミクロンともに腎臓 形態学的変化を示した、脾臓はナ ノで強い形態学的変化示した。血 清 BUN、Cr、TBR、ALP は高用量 (736mg/kg)ナノ銅群で影響が認め られた	1
43	ポリスチレン, Au, TiO ₂	ポリスチレン(1μm、黄緑蛍光、Polysciences, Chemie Brunschwig 社)、ポリスチレン(0.078μm、黄緑蛍光、KiskerGbR, Chemie Brunschwig 社)、金(0.025μm、(Aurion, Anawa Trading 社)、TiO ₂ (99.9% anatase、0.02~0.03μm、Alfa Aesar, Johnson Matthey 社)	培養液、2 分超音波処 理	記述無し	A549	肺・ 気管	_		細胞にナノ粒子を曝露 し24 時間培養。細胞内 への取り込み観察。TNF- αなど測定	細胞内局在はナノ粒子の種類によって違う。TiO2は膜結合性の凝集体として膜外に検出され、金は単独の粒子として細胞内で検出された。	細胞内への 取り込みは 粒子の種類 に依存して いた

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
45	Pt, Cu, Al, TiO ₂ , Ag	Pt 粉体(~35m)、 Pt 球体(~22nm, ~11nm)、多角形 (~20nm)、Cu(粒径 40nm, 60nm, 80nm)、Al(粒径の 違うもの2種)、 TiO₂(3種)、Ag(大 きさの違うもの3 種)	PBS、生理 食塩水	TEM	ヒト臍帯静脈 内皮細胞 (HUVEC)、ヒ ト肺胞内皮細 胞(A549)	肺· 気管	I		in vivo は Pt を生理食塩 水注入し 24 時間後に BAL 検査、in vitro は TiO ₂ 、Cu、Al、Ag を 24 時間曝露	同じ種類のナノ粒子の間では表面 積の大きさと ROS 生成は比例していた。in vivo の急性毒性試験結 果より Pt は肺組織や貪食細胞に保 持され、穏やかな炎症を起こす。	_
39	S	Cobalt chloride (CoCl2, [7791-13-1]) (Alfa Aesar, Germany)、ナノ粒子 Co(Laboratory of Biomaterials, University of Modena & Reggio Emilia, Modena)、マイクロ粒子 Co(Co-μ <2μm, [7440-48-4]、Sigma -Aldrich 社)	純水、15 分 超音波処理	SEM, DLS, ICP-MS	Balb/3T3 繊維芽細胞 (A31-1-1)	皮膚			1~100μM、72時間培養	コントロール群と比較してナノ粒子は多くのシーケンスが発現したが、CoCl2 はコントロール群との差はわずかであった。コントロール群と比較してナノ Co 粒子は多くの遺伝子発現量増変化が認められたが、CoCl2 はコントロール群との差はわずかであった。	_
3	Co-Cr 合金	Co-Cr 合金(29.5± 6.3 nm, 2.904 ± 1.064 μ m、Osprey metal 社)、ラテックス(0.058 μ m, 3 ± 0.19 μ m、Sigma 社)	培養液、30 秒超音波処 理	SEM	ヒト皮膚繊維 芽細胞	皮膚	_		CoCr 粒子を 3.85 × 10^6mg/mL~ 77.0mg/mL(0.0005~ 5000 μ m³/cell)で 24 時間 ~5 日間培養。 細胞生存 率、 DNA ダメージ、サイトカインなどを調べた	24 時間曝露、5000 μm³/cell の投与で、DNA ダメージはナノ粒子の方が、マイクロ粒子よりも大きかった。ナノ粒子は曝露後 1 日で MTT の減少が用量相関で見られ 5 日後まで維持したが、マイクロ粒子は 曝露後 4 日目まで影響が出なかった。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
37	金ナノ(ト ランスフェ リンコーテ ィング)	Au NP(トランスフェリンコート Au、 10、50、20×30、 14×50、7×42nm)	記述無し	論文データ 引用	線維芽細胞 (STO)、卵巣 がん細胞 (HeLa)、脳腫 瘍細胞 (SNB19)	その 他細 胞	_		トランスフェリンコー トAuを0.02nM添加し6 時間培養。細胞取り込み を観察	細胞への取り込みはクラスリン媒介エンドサイトーシスを介していた。細胞外のエキソサイトーシスは曝露粒子が小さい方が早かった。エキソサイトーシスは曝露量よりも粒子の大きさが影響している。	細胞取り込 みは、heLa への 50nm サイズ粒子 曝露が一番 多かった
81	Ag, MoO₃, Al, Fe₃O₄, MnO₂, タングステ ン, CdO, TiO₂	銀(15、100nm)、 $MoO_3(30、150 nm)、アルミニウム (30、103nm)、Fe_3O_4(30、47nm)、MnO2(1~2\mu m)、タングステン(27\mu m)(以上 Air Force Research Laboratory, USA より)、CdO(\sim 1000 nm)、TiO_2(\sim 40 nm) (以上 Fluka Chemicals, Altair, Nanomaterials 社)$	Fe ₃ O ₄ 、 TiO ₂ 、CdO はPBSで超 音波処理、 銀は脱イオ ン水超音波 処理	記述無し	BRL3A(ラッ ト肝臓由来細 胞)	その 他細 胞	_		銀ナノ粒子は 10~50 μ g/ml、CdO は 0~25 μ g/mL、他の粒子は 100~250 μ g/mL を添加し 24 時間培養。細胞形態変化、ROS の生成などを観察した。細胞生存率から EC50 を測定	ミトコンドリア機能低下は銀ナノは $5\sim50\mu$ g/mLで現れたが、他の粒子は低濃度では現れず、 Fe_3O_4 、AI、 MoO_3 、 TiO_2 は $100\sim250\mu$ g/mLで現れた。銀ナノ粒子はミトコンドリア膜電位と GSH 欠乏、 ROS生成量の増加を示した。	_
84	Ag, MoO ₃ , Al	Ag(15nm), MoO ₃ (30nm), Al(30nm) (Air Force Research Laboratory,USA)	PBS	記述無し	マウス精原幹 細胞(C18-4)	その 他細 胞	_		5、10、25、50 μ g/mL、 48 時間培養	銀ナノは $10 \mu g/mL$ でアポトーシスを引き起こす。 Al 粒子は 10μ g/mL 以下の濃度では、細胞収縮、壊死、アポトーシスを誘発しなかった。 MoO_3 ナノ粒子は毒性が Ag と Al に比べて低かった。	-

(9) 量子ドット

文献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
14	CdTe	CdTe	PBS、脱イ オン水、超 音波処理	EDS	ヒト肝細胞腫 細胞(HepG2)	肺· 気管	ラット(SD、 雄、1 ヶ月齢)	その他	CdTe0~100 µ M、48 時間細胞培養で MTT アッセイを実施。 CdTe2mM/,1mL/kg を静脈注射し曝露後 0、0.5、1、2、4 時間後測定、24時間後解剖	細胞培養ではフリーのカドミウム イオンによる毒性が認められる。 ラットへ投与後2時間で自発運動 が一過性に低下し、24時間後には 増加したが、その他の毒性指標に 影響は見られない。	-
25	CdSe	水溶性量子ドット (コア CdSe、キャッピング CdS、 poly[ethylene glycol]被覆の量子 ドット、37 nm)	0.2 μ m フィ ルター濾過	TEM	-		ヘアレスマウ ス(Crl: SKH-1 (hr /hr)、雌、9 週齡)	その 他	皮内投与 4、8、12、24 時間後解剖し各臓器の Cd、Se 分析	皮膚注射により皮膚沈着。量子ドット(QD)は流入領域リンパ節や肝臓、その他の臓器に分布した。	I
6	СсТе	СdТе	脱イオン水	記述無し	ヒト肺ガン細 胞(MFC-7)	肺· 気管	ı		QD10 μg/mL、24 時間曝 露培養し MTT アッセイ および細胞内への取り 込みを観察	Cd2+とリソソーム拡張に関連した ROS 産生の両方が関与して CdTe は細胞死を引き起こした。	1
89	CdSe/ZnS	水溶性 CdSe/ZnS	記述無し	記述無し	プラスミド DNA	その 他細 胞	-		0、60、15 分インキュベーション後、プラスミドニッキングアッセイでDNA ダメージを検査した	暗室・QD のみで 29%、UV+QD で56%の DNA ダメージが認められた。フリーラジカルの発生によりDNA ダメージが生ずる事が示唆された。	-
94	CdTe	anionic QDs, cationic QDs, QD-BSA conjugates	ア Q M A A A A A A A A A A A A A A A A A A	蛍光スペク トル	ラット褐色細 胞腫(PC12)、 マウスミクロ グリア細胞 (N9)	その 他細 胞	I		CdTe および BSA 結合 体を 0.01~100 µ g/mL、 24 時間培養	CdTe は 10 µg/mL、24 時間曝露で著しい細胞毒性を示す。長径 5.2±0.1nm より小さな長径 2.2±0.1nm の方がより細胞死を強く誘発した	_

(10) その他

南 N	試験物	質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
	カーボン ラック, 石英, TiO ₂ , ポリスラン, Co, Ni		カーボンブラック (注入表面積317.4、 9.9cm²、Degussa 社)、TiO ₂ (注入表面 積62.3、8.3cm², Degussa 社)、ポリ スチレン (Polyscien64、202、 535。注入表面積 13.4~893cm²、 Polysciences)、Co およびNi(注入表面 積Co 45.3、Ni 46.1cm²、Dr. Zhang, Fukui Medical School)、 石英(DQ -12pathogenic mode、注入表面積 12.7~25.3cm²)	細胞培養用 は無血清培 地、10 分超 音波処理。	SEM	ヒトタイプⅡ 肺胞上皮細胞 (A549)	肺·気管	ラット (Wistar、雄、 4ヶ月齢)	肺	粒子1回肺へ注入曝露し 曝露 18~24 時間後に解 剖し好中球を観察。細胞 培養ではカーボンブラ ックおよびTiO₂を曝露4 時間培養しMTT アッセ イ、LDH アッセイ、IL8 生成を観察	in vivo では難水溶性の低毒性ダストは曝露された粒子表面積と反応に用量依存性が認められたが、高毒性の石英では曝露表面積と毒性の用量依存性は低毒性ダスト以上に強かった。in vitro による IL-8 生成量も同様の結果であった。	
;	ポリスラン	チレ	卵黄レクチンコー トポリスチレン (77.4±32.8、90.3 ±35.9nm)	ラット血清 添加 KRB バッファ	DLS	ラット血清	その 他細 胞	ラット (Wistar、雄、 220~240g)	その 他	ラット血清添加培地で 電気泳動(SDS-PAGE) により蛋白質分析、ウエ スタンブロット実施。 LBS-50 を 50 μ g/mL で 13mL/min で 50 分間肝 臓還流を実施	クッパー細胞によってオプソニン 作用により、培養時間に依存して LNS-50の肝臓取り込みが増加す ると思われる。	_
(ポリス : ン	チレ	ポリスチレン (Duke Scientific 社、 緑蛍光ラテックス 26nm)	記述無し	記述無し	BAL による肺 胞細胞。2× 10^7 個/細胞	肺· 気管	ラット(Fisher 344、雌、8~ 10 週齢)		BAL(12 週齡、体重 230g)。共焦点顕微鏡観 察	ナノ粒子の化学活性/物理活性の インパクトと細胞への用量-反応性 には、関連が認められなかった	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
43	ポリスチレン, Au, TiO₂	ポリスチレン(1 μ m、黄緑蛍光、Polysciences, Chemie Brunschwig 社)、ポリスチレン(0.078 μ m、黄緑蛍光、KiskerGbR, Chemie Brunschwig 社)、金(0.025 μ m、(Aurion, Anawa Trading 社)、TiO ₂ (99.9% anatase、0.02~0.03 μ m、Alfa Aesar, Johnson Matthey 社)	培養液、2 分超音波処 理	記述無し	A549	肺· 気管	_		細胞にナノ粒子を曝露 し 24 時間培養。細胞内 への取り込み観察。TNF- αなど測定	細胞内局在はナノ粒子の種類によって違う。TiO2は膜結合性の凝集体として膜外に検出され、金は単独の粒子として細胞内で検出された。	細胞内への 取り込みは 粒子の種類 に依存して いた
20	ポリスチレ ン	ポリスチレン(20 nm, 200 nm, 1μ m)	培養液、30 秒超音波処 理	記述無し	COS-7(CRL- 1651,サル腎 臓由来)、 J774.1(RCB0 434,マウスマ クロファー ジ)	マク ロフ ァー ジ	-		形質移入5時間後に、18 時間培養し細胞生存率 測定。2時間以内の培養 でAFM観察。0~5時間 培養後フローサイトメ トリで定量測定を実施	Macrophage receptor with a collagenous structure(MARCO)を形質移入した細胞はどのサイズのナノ粒子曝露群でも時間依存的な反応を示した。emptyベクター移入群では曝露5時間後まで無影響だった。	-
53	TiO ₂ , カーボンブ ラック, 水酸化フラ ーレン, ポリスチレ ン	TiO ₂ (P25、 Degussa 社)、カーボンブラック (Printex 90、 Degussa 社)、水酸 化フラーレン (MER 社)、 Polystyrene (Bangs Laboratory)	培養液	TEM	マウスマクロ ファージ (RAW 264.7)	マク ロフ ァー ジ	_		水(細胞無添加)に $50pM/mL$ のナノ粒子を溶かし、 H_2O_2 の発生を観察した。ナノ粒子 10 μ g/mL で、 4 時間、 16 時間細胞培養をし、細胞内取り込みを観察、 ROS の発生量、そのほか酵素活性などを観察した	水に分散させた TiO_2 、水酸化フラーレンは約2週間、水酸化フラーレンは約1週間 H_2O_2 が発生した。カチオン性ポリスチレンは細胞内での ROS 発生,グルタチオン減少, Ca^{2+} の取込み量の増加とオルガネラの構造的な損傷によるミトコンドリア傷害が見られた。 TiO_2 および水酸化フラーレンは細胞内では ROS の毒性は見られなかった。	_

文 献 No.	試験物質	試料詳細	試料調製 方法	曝露前試料 観察方法	in vitro	細胞種	in vivo	投与 経路	実験方法	結果	ADME
95	ポリスチレ ン	ポリスチレン(40~ 120nm)	培養液	記述無し	マウス細胞 胚、胞胚期細 胞	その 他細 胞	_		マウス胚にナノ粒子 11 ×10 ⁶ /mL を曝露 4 日間 培養、胞胚期細胞にナノ 粒子 11×10 ⁶ /mL を曝 露 48 時間培養	発生段階の違う胚にナノ粒子を曝露してもいずれもにも細胞分裂、 増殖、着床に対して影響を与えなかった。	-