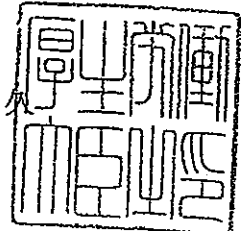


厚生労働省発食安第1112010号
平成16年11月12日

薬事・食品衛生審議会
会長 井村伸正 殿

厚生労働大臣 尾辻秀人



諮詢書

食品衛生法（昭和22年法律第233号）第11条第1項の規定に基づき、下記の事項について、貴会の意見を求める。

記

食品中に残留する次の動物用医薬品の残留基準の設定について

塩酸ラクトパミン

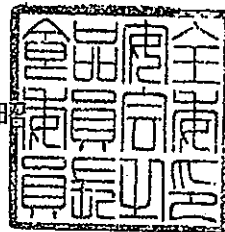


資料 2-2

府食第1116号
平成16年11月 4日

厚生労働大臣
尾辻 秀久 殿

食品安全委員会
委員長 寺田 雅昭



食品健康影響評価の結果について

厚生労働省発食安第0416006号(平成16年4月16日付け)をもって貴省より当委員会に対し意見を求められた塩酸ラクトパミンの食品健康影響評価の結果は下記のとおりです。

なお、食品健康影響評価の詳細は別添のとおりです。

記

塩酸ラクトパミンの1日摂取許容量を0.001mg/kg体重/日と設定する

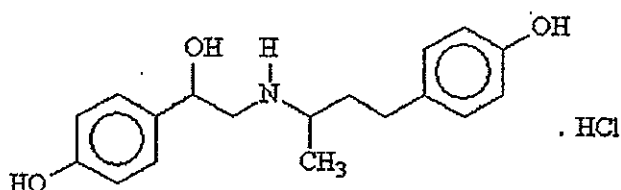
(別添)

塩酸ラクトパミンの食品健康影響評価について

1. 薬剤の概要

(1) 物質名^{(1),(2)}

塩酸ラクトパミン (Ractopamine Hydrochloride)



分子式 : C₁₈H₂₃NO₃ · HCl

分子量 : 337.85 (塩酸塩)

常温における性状 : 白色から淡黄白色の固体

融点 : 163.9-164.6°C

溶解度 : 31.0 g/L(pH7)

蒸気圧 : nonvolatile

(2) 効能・効果^{(1),(3),(4)}

塩酸ラクトパミンはフェネタノールアミンの塩で、生体内でβ-アドレナリンアゴニスト(β-作動薬)として作用し、様々な効果を及ぼす。動物用には、ウシ、もしくはブタの仕上げ期に所定の濃度で飼料添加投与して用いられ、効能・効果は増体重、飼料効率の改善、赤身肉割合の向上である。ブタに対しては、少なくとも16%の粗蛋白質を含んだ飼料に5-20ppm(4.5-18g/ton)を体重68-109kgの間⁽³⁾、ウシに対しては、飼料に10-30ppm(9.0-27.0g/ton; 100%ドライマターベース)を28~42日前から出荷直前まで給与、さらに赤身割合向上を目的とする場合は12-30ppm(10.8-27.0g/ton)を同様に給与する⁽⁴⁾とされている。

(3) その他

エピネフリン(アドレナリン)やノルエピネフリン(ノルアドレナリン)はアドレナリン受容体を通じて各種の自律神経系器官に様々な影響を及ぼす。アドレナリン受容体は大きくαとβに大別され、さらにそれぞれにサブタイプが存在することが知られている。各器官における反応の違いにはアドレナリン受容体の種類と分布が関与している。現在β-受容体にはβ₁、β₂、β₃の3つの分子種が確認されており、これらに対する親和性と用量によって薬効は異なる。例えば、ヒトでは気管支をはじめ多くの部位でアドレナリン受容体はβ₂が優性であるが、心臓や腎臓の一部ではβ₁が優性である⁽⁵⁾。

ラクトパミンのレセプターへの結合性については、いくつかの報告がある。Isoprenaline、Salbutamol、Ritodrine、ラクトパミンのEC₅₀を測定した試験では、モルモット心房(β₁)におけるそれぞれのEC₅₀(M)は順に、8×10⁻⁹、1×10⁻⁵、1×10⁻⁵、1×10⁻⁷、モルモット気管支(β₂)では3×10⁻⁸、3×10⁻⁸、2×10⁻⁶、3×10⁻⁷、ラットの子宮平滑筋(costo-uterine)(β₂)では6×10⁻¹⁰、1×10⁻⁸、6×10⁻⁷、5.5×10⁻⁸であった。ラット心臓(β₁が優性)と肺(β₂が優性)の粗膜画分への結合性比較においては、心臓でより強い結合が認められた。生理作

用的な観点からは β_2 を介するとされる作用が、他の β -作動薬と比較して弱いとされている^(6,7)。

一方、近年になってラクトパミンの受容体親和性及び作用機作について生化学・分子生物学的な手法を用いた研究が報告されている。

塩酸ラクトパミンは2つの不斉炭素を有しており、理論上4種のステレオアイソマー(RR, SR, RS, SS)が存在する。製剤はこれら4種の混合物である。ブタからクローニングされた β_1 及び β_2 をチャイニーズハムスター卵細胞で発現させた試験系を用いて、これらアイソマーのレセプター親和性が検討された⁽⁸⁾。最も高い親和性を示したラクトパミンのアイソマーはRRで、チャイニーズハムスター卵細胞に発現させたブタ β_1 、 β_2 に高親和性の結合が認められた。一方、cAMP合成酵素の活性化は β_2 を介してより効率よく認められた。他のアイソマーでは、 β_1 および β_2 への親和性はいずれもRS、SR、SSの順で高かった。cAMP合成酵素の活性化はRRとSRで β_2 を介してのみ認められた。この活性化の度合いはRRよりSRが低かった。一方、RRの脂肪細胞での脂肪分解活性は β_1 および β_2 のいずれの受容体も介していた⁽⁹⁾。また、本論文では β_2 発現系より弱いが、 β_1 発現系でもRRによるcAMP合成酵素の活性化が起こることから、RRが β_1 の部分的作動薬であるとしており、同一著者の論文間での矛盾が認められた。

これらから、ラクトパミンのステレオアイソマーのうち機能的アイソマーはRRであり、その β_1 および β_2 受容体への親和性は同等であるものの、シグナル伝達は β_2 により効率的であるとしている⁽⁹⁾。アイソマーの機能については、ラットにおける混餌投与試験においてもRRが脂肪の減少や増体重といった効果に対して最も効率的に作用している⁽¹⁰⁾。

*In vitro*の所見のなかで矛盾するところもあり、*in vitro*における所見が*in vivo*における反応を完全に再現しているとは限らないが、現時点における知見では、ラクトパミンのRR体は β_2 に対する「完全な」作動薬であり、 β_1 に対しては「部分的」作動薬である可能性が高いと推定される。

塩酸ラクトパミンは米国で1999年にブタ用に承認されて以後、米国、オーストラリアを初め約20カ国で使用されている。牛用への適用についても2003年に米国で承認され、使用が開始されている。一方、EUでは β -作動薬を成長促進の目的で使用することを認めていない。また、我が国においては使用されていない。

2. 毒性試験の概要

2-1. 吸収・分布・代謝・排泄

(1) 吸収・排泄

塩酸ラクトパミンは経口投与後速やかに排泄され、主要な排泄経路は尿中であった。

【ラットにおける経口投与試験】⁽¹¹⁾

F344/N Hsd BRラットを用いた¹⁴C-標識ラクトパミンの単回経口投与(0.5, 2.0, 20.0mg/kg 体重)における、C_{max}、T_{max}、T_{1/2}は次の通りであった。

雄の全血中濃度は投与開始直後の測定(0.5時間)で最も高く、その時のC_{max}は用量順に0.12、0.47、3.85 μ g-eq/Lであった。T_{1/2}(β 相)は2.0mgで6.5時間、20.0mgで14.4時間であった。0.5mgの投与では6時間目以降検出限界未満(0.01 μ g-eq/L)になつたためT_{1/2}は求められなかった。

一方、雌の全血中濃度のT_{max}は投与量順に0.5、0.5、2.0時間、その時のC_{max}は0.16、0.81、9.02 μ g-eq/L、T_{1/2}(β 相)は2.0mg、20.0mgのいずれも7.5時間であった。

【イヌにおける経口投与試験】

ビーグル犬を用いた ^{14}C -標識ラクトパミンの単回経口投与(0.05, 0.5, 5.0mg/kg 体重)における、全血中の C_{\max} 、 T_{\max} 、 $T_{1/2}$ は次の通りであった。

雄の T_{\max} は投与量順に 1-2、2、2 時間、その時の C_{\max} は 0.02、0.38、0.58 $\mu\text{g-eq/L}$ 、 $T_{1/2}$ (β 相)は 0.5mg で 4.0 時間、5.0mg で 6.1 時間であった。

一方、雌の T_{\max} は投与量順に 0.5-2、0.5-1、4-8 時間、その時の C_{\max} は 0.02、0.26、0.27 $\mu\text{g-eq/L}$ 、 $T_{1/2}$ (β 相)は 0.5mg で 7.7 時間、5.0mg で 7.4 時間であった。雄、雌とも 0.05mg の投与では後期に検出限界未満(0.01 $\mu\text{g-eq/L}$)になったため $T_{1/2}$ は求められなかった⁽¹²⁾。

雌ビーグル犬に 0.125mg/kg 体重の ^{14}C -標識ラクトパミンを単回経口投与したところ、72 時間以内に投与量の約 79%が尿(約 55%)または糞中(約 24%)から回収された。このうちの 90%以上は 24 時間以内に回収され、主要な排泄経路は尿であった⁽¹³⁾。

【サルにおける経口投与試験】⁽¹³⁾

雌アカゲザルに 0.125mg/kg 体重の ^{14}C -標識ラクトパミンを単回経口投与したところ、72 時間以内に投与量の約 70%が尿(約 45%)または糞中(約 25%)から回収された。このうちの 90%以上は 24 時間以内に回収され、主要な排泄経路は尿であった。

【ブタにおける経口投与試験】⁽¹⁴⁾

去勢ブタもしくは未経産ブタに、5 日間、非標識塩酸ラクトパミン 20ppm を含有した飼料を給与し、体内のラクトパミンを定常化した。その後、 ^{14}C -標識ラクトパミン 40ppm を混餌で単回投与し、7 日間に渡って放射活性の尿中及び糞中への回収を調べた。この間、非標識塩酸ラクトパミン 20ppm 含有飼料を給与した。

7 日間に放射活性の約 97%が回収され、そのうち約 88%が尿中から、約 9%が糞中から回収された。また、最初の 1 日ですでに放射活性の約 85%、3 日で約 95%が回収された。

【ウシにおける経口投与試験】⁽¹⁵⁾

去勢ウシに、8 日間、非標識塩酸ラクトパミン 30ppm を含有した飼料を給与し、体内のラクトパミンを定常化した。その後、 ^{14}C -標識ラクトパミン 40ppm を混餌で単回投与し、10 日間に渡って放射活性の尿中及び糞中への回収を調べた。この間、非標識塩酸ラクトパミン 30ppm 含有飼料を給与した。

10 日間に放射活性の約 97%が回収され、そのうち約 46%が尿中から、約 52%が糞中から回収された。また、最初の 1 日で約 37%、2 日で約 74%、4 日では約 93%が回収された。

【ヒトボランティアにおける経口投与試験】⁽¹⁶⁾

5 名のヒトボランティアに塩酸ラクトパミンを 40mg 経口投与し、血漿及び尿中の遊離型または結合型ラクトパミン量を分析した。

T_{\max} は 0.6 時間、その時の C_{\max} は 41.2 ng/mL であった。平均半減期は 3.94 時間であった。

(2) 代謝

【ブタにおける体内分布】

ブタに ^{14}C -ラクトパミンを 30ppm の濃度で 4, 7, 10 日間飼料添加投与し、放射活性の総残留が定常に

達する期間の推定を行ったところ、投与後 4 日で定常状態となった。これは、非抽出残留についても同様であった。なお、非抽出残留の総残留に対する割合は、肝臓で平均 26.0~29.1%、腎臓で平均 14.6~15.9% であった⁽¹⁷⁾。

¹⁴C-塩酸ラクトパミンを 30ppm の濃度で 4 日間連続飼料添加投与したブタにおける、休薬 0 日目(飼料給与後 12 時間)の肝臓、腎臓、筋肉、脂肪中の総残留濃度はそれぞれ、0.02, 0.60, 0.42, 0.02ppm であった(平均総放射活性をラクトパミン等量として計算)⁽¹⁸⁾。

¹⁴C-塩酸ラクトパミンを 30ppm の濃度で 4 日間連続飼料添加投与したブタにおける、休薬 0 日目(飼料給与後 12 時間)の肝臓、腎臓中の総放射活性に対する親化合物残留量の割合は、肝臓で 23%、腎臓で 27% であった⁽¹⁹⁾。

交雑種の豚に塩酸ラクトパミン 20ppm 添加飼料を 14 日間給与し、休薬 12 時間後にそれぞれ雌雄各 4 頭を用いて肝臓、腎臓、筋肉、脂肪、皮膚の各組織の残留量を測定した。親化合物ラクトパミンの残留量はそれぞれ、11ppb、32ppb、5.4ppb、2.0ppb 未満、7.5ppb であった⁽²⁰⁾。

【ウシにおける体内分布】

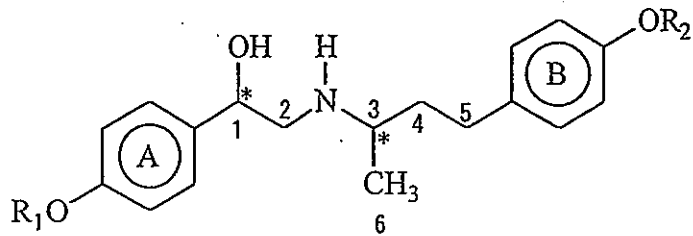
ウシに¹⁴C-ラクトパミンを 1.01mg/kg 体重/日の濃度で 4, 7, 10 日間ルーメンフィステルを用いて投与し、放射活性の総残留が定常に達する期間の推定を行ったところ、腎臓は投与後 4 日、肝臓は投与後 7 日で定常状態となった。筋肉、脂肪においては検出できなかった。肝臓、腎臓からは総残留の 95% が抽出可能であった。また、肝臓、腎臓中の総放射活性に対する親化合物残留量の割合は、肝臓で 12.7%、腎臓で 14.2% であった⁽²¹⁾。

¹⁴C-塩酸ラクトパミンを 45ppm の濃度で 7 日間連続してカプセルにより経口投与したウシにおける、休薬 0 日目(最終投与約 12 時間後)の肝臓、腎臓、筋肉、脂肪中の総残留濃度はそれぞれ、0.62, 0.46, 0.02, 0.01ppm であった(平均総放射活性をラクトパミン等量として計算)⁽²²⁾。

雌牛に塩酸ラクトパミン 20ppm(約 0.432mg/kg 体重/日)添加飼料を 8 日間給与し、休薬 6 時間以内にそれぞれ肝臓、腎臓の残留量を測定した。親化合物ラクトパミンの残留量はそれぞれ、9.3ppb、97.5ppb であった⁽²³⁾。

【腎臓・肝臓中の代謝物】^{(24),(25),(26)}

ラット、イヌ、ブタ、ウシにおいて¹⁴C-塩酸ラクトパミンの飼料添加投与による肝臓、腎臓中代謝物について検討した。その結果、いずれの動物においても 4 つの代謝物(代謝物 A, B, C, D)の存在することが明らかになった。これは A 環及び又は B 環の水酸基部分のグルクロン酸抱合によるものであった。



代謝物	R1	R2	異性体
ラクトパミン	H	H	4種
代謝物A	H	グルクロン酸抱合	RS, SR
代謝物B	H	グルクロン酸抱合	RR, SS
代謝物C	グルクロン酸抱合	H	4種
代謝物D	グルクロン酸抱合	グルクロン酸抱合	

それぞれの動物におけるラクトパミン及びその主要な代謝物の平均濃度は次の通りであった。なお、それぞれの動物の投与量及び投与経路は、ラットは胃管投与(2mg/kg 体重、1日1回7日間)、イヌは胃管投与(0.5mg/kg 体重、1日3回4日間+5日目1回)、ブタは30ppm 混餌(4日間)、ウシは45ppm 混餌(7日間)であった。ラット、イヌは最終投与後6時間後、ブタ、ウシは12時間後の値を測定した。

ラット、イヌ、豚、牛の抽出可能残留中の代謝物

組織・動物種	肝臓(mg/kg)				腎臓(mg/kg)			
	ラット	イヌ	豚	牛	ラット	イヌ	豚	牛
塩酸ラクトパミン	0.40	0.59	0.12	0.08	0.33	0.50	0.10	0.05
代謝物A	0.17	0.46	0.03	0.02	0.52	0.18	0.05	0.02
代謝物B	0.15	0.77	0.04	0.02	0.57	0.27	0.06	0.02
代謝物C	0.10	1.76	0.02	0.24	0.08	0.63	0.09	0.25
代謝物D	0.17	0.71	0.02	0.13	0.10	0.15	0.03	0.03

【胆汁中の代謝物】⁽²⁷⁾

胆管カニューレを挿入したSDラットに¹⁴C-塩酸ラクトパミン[(1R,3R),(1R,3S)] 2.85±0.3 mg を混餌投与し、胆汁中の放射活性及び代謝物の同定を行った。投与後24時間以内に、投与した放射活性の58±7%が胆汁中に排泄された。放射活性の吸収及び排泄は急速で、投与後最初の8時間で投与量の55%が胆汁中に排泄された。

胆汁中放射活性の約46%は硫酸及びグルクロン酸二重抱合体であった。硫酸抱合はA環の水酸基、グルクロン酸抱合はB環の水酸基で起こっていた。約25%はグルクロン酸抱合体で主要な抱合部位はB環の水酸基であったが、A環の水酸基の抱合も認められた。約6%の代謝物は硫酸抱合体でA環の水酸基の抱合であった。

【ヒトにおける代謝】⁽²⁸⁾

6名のヒトボランティアに塩酸ラクトパミン40mgを経口投与し、6、12、18、24時間後の尿を採取し、親化合物、グルクロン酸抱合体、硫酸抱合体、硫酸及びグルクロン酸二重抱合体、及びスルファターゼとβ-グルクロニダーゼで脱抱合された親化合物を分析した。投与後24時間までに投与量の45.7±7.1%が排泄された。総排泄量中の約72%は投与後6時間以内に排泄された。

尿中からは親化合物、モノグルクロン酸抱合体及びモノ硫酸抱合体が検出されたが、親化合物は2%程度で、主要な抱合体は硫酸抱合体であった。

2-2. 毒性試験

(1) 急性毒性試験

経口投与による LD₅₀ はマウス(ICR)の雄で 3547mg/kg 体重、雌で 2545mg/kg 体重⁽²⁹⁾、ラット(Fischer)の雄で 474mg/kg 体重、雌で 367mg/kg 体重であった⁽³⁰⁾。腹腔内投与では、ラット(Fischer)の雄で 132mg/kg 体重、雌で 122mg/kg 体重であった⁽³¹⁾。皮下投与では、ウサギ(ニュージーランドホワイト)で 2000mg/kg 体重以上であった⁽³²⁾。

吸入暴露の LC₅₀(4 時間)は、ラット(Fischer)で 2.8 mg/L^a であった⁽³³⁾。

(2) 亜急性毒性試験

【マウスを用いた 3 ヶ月間亜急性毒性試験】⁽³⁴⁾

B6C3F1 マウス(雌雄各 10 匹/群)を用いた混餌(0.0, 0.02, 0.14, 1.0% ; 0.0, 25, 175, 1250mg/kg 体重/日に相当)投与における 3 ヶ月の亜急性毒性試験において認められた毒性所見は以下の通りであった。

一般的な臨床症状観察では、本系マウスに一般的に認められる脱毛の発生率が高用量群で減少していた他には特に異常は認められなかった。また、投与期間中に死亡例は認められなかった。

体重変化では、試験後半の 8 週間の雄の 25mg 及び 175mg 投与群で累積増体重の増加が認められたが、最終体重には試験群間で差はみられなかった。

血液学的検査では、175mg 以上の投与群で軽度～中度の赤血球数、血色素濃度及び赤血球容積の増加が認められた。

血液生化学的検査では、雄の 1250mg 投与群及び雌の 175mg 以上の投与群で、尿素窒素及びコレステロール濃度の増加が認められた。

臓器重量では、程度はわずかであったが用量依存性の精巣の絶対及び相対重量の低下が全投与群の雄動物で認められた。また、心臓の相対重量の増加が 1250mg 投与群の雌雄に認められた。なお、精巣、心臓とも病理組織学的变化は認められなかった。

剖検及び病理組織学的検査では、1250mg 投与群で、褐色脂肪組織^bの暗色化が他群より強く認められた。この変化は、代謝活性の著しい増加に伴うものと考えられた。

本試験における雌の NOAEL は、25mg/kg 体重/日であったが、雄については 25mg 投与群においても精巣重量わずかな減少がみられたため、NOAEL は求められなかった。

【ラットを用いた 3 ヶ月間亜急性毒性試験】⁽³⁵⁾

Fisher 344 ラット(雌雄各 20 匹/群)を用いた混餌(0.0, 0.002, 0.02, 0.2% ; 雄 0.0, 1.3, 13, 153mg/kg、雌 0.0, 1.4, 15, 157mg/kg 体重/日に相当)投与における 3 ヶ月の亜急性毒性試験において認められた毒性所見は以下の通りであった。

一般的な臨床症状観察では、特に異常は認められなかった。なお、試験期間中に対照群の雌に 1 匹死亡が認められた。

体重変化では、高用量群の雌雄で増体重の減少が認められ、雄では 28 日以降体重の低値も認められた。この群では飼料摂取量が増加しており、飼料効率が低下した。

血液学的検査では、高用量群の雌雄で赤血球数、ヘモグロビン濃度、赤血球容積の増加、血小板数の減

^a 職業暴露を考慮した試験であり、約 10% のラクトパミンが含有されているパウダーによる値。

^b ほ乳類の頸部や肩甲部にある特殊な褐色の脂肪組織で通常の白色脂肪組織とは異なる性質を持つ。交感神経繊維に富み、脂肪分解・酸化能力が高い。体温調節のための産熱器官と見なされている。

少が認められた。

血液生化学的検査では、高用量群の雌雄で尿素窒素、アルカリリフォスファターゼ(AP)、カリウム濃度の増加が認められた。また、高用量群の雄では中性脂肪の減少、雌ではコレステロールの減少が認められた。

尿検査では異常は認められなかった。

臓器重量では、高用量群の雌雄で肝臓及び脾臓の絶対重量の減少が認められた。この群の雄では精巣、雌では子宮の絶対重量減少も認められた。雌の子宮は相対重量も減少した。また、中及び高用量群の雌雄で腎臓の絶対及び相対重量の増加が認められた。心臓には変化は認められなかった。

剖検及び病理組織学的検査では、中及び高用量群の雌雄で大動脈周囲及び肩甲骨間の褐色脂肪組織で細胞質の変化(球形液胞数の増加)が認められた。この変化は、褐色脂肪組織の代謝活性化による所見と考えられた。

本試験における NOAEL は雄 1.3mg/kg 体重/日、雌 1.4mg/kg 体重/日であった。

【サルを用いた 6 週間亜急性毒性試験】⁽³⁶⁾

アカゲザル(雌雄各 2 匹/群)を用いた強制経鼻胃挿管(0.0, 0.25, 0.5, 4.0mg/kg 体重/日)投与による 6 週間の亜急性毒性試験において認められた毒性所見は以下の通りであった。

一般的な臨床症状観察では、特に異常は認められなかった。また、投与期間中に死亡例は認められなかった。また、体重変化、飼料摂取量、血液学的検査、血液生化学的検査、尿検査、臓器重量、剖検、病理組織学的検査に異常は認められなかった。肝臓の 4-ニトロアニソール-O-脱メチル酵素の誘導はなく、投与終了時の身体検査所見にも異常はなかった。

本試験においては、 β -作動薬が鋭敏な作用を及ぼすと考えられる心肺機能(心電図、心拍数、肺における β -アドレナリン作動性レセプター数)についてさらに詳細な観察が行われた。心電図検査に異常は認められなかつたが、4.0mg 投与群において心拍数の増加が認められた。心拍数は、投与後 0.5 時間までに最大となり、その後徐々に低下した。また、0.5mg 以上投与群で肺の β -アドレナリン作動性レセプター数の減少が認められた。レセプターの結合アフィニティー(Kd)には、いずれの投与群においても影響はみられなかつた。

本試験における NOEL は 0.25mg/kg 体重/日であった。

【サルを用いた 90 日間強制投与試験】⁽³⁷⁾

アカゲザル(雌雄各 3 四)に 0.125mg/kg 体重/日の用量で塩酸ラクトパミンを 90 日間強制経鼻胃挿管投与し、心拍数及び心電図波形を観察した。対照群には水を投与した。

一般的な臨床症状観察、体重変化、飼料摂取量に異常は認められなかった。また、心拍数、心電図波形にも影響は認められなかつた。

本試験における NOEL は 0.125mg/kg 体重/日であった。

【サルを用いた吸入暴露試験】

アカゲザル(雌雄各 2 四群)を用いた吸入暴露(0.38, 1.69, 6.42, 23.8mg/M³ のエアロゾルを 1 日 4 時間)試験において認められた毒性所見は以下の通りであった。なお、暴露期間は 23.8mg/M³ 群では 2 日間、1.69、6.42mg/M³ 群では 7 日間、0.38mg/M³ 群では 8 日間であった(週末を除く)。

一般的な臨床症状観察で影響は認められなかつた。なお、2 頭が埋め込み ECG 電極への拒絶反応を示したため試験終了前に安楽死させたが、他のすべての動物が試験終了まで生存した。

体重変化、飼料摂取量、血液学的検査、血液生化学的検査、臓器重量、剖検及び病理組織学的検査に異