

# ネオテームの食品添加物の指定に関する添加物部会 報告書（案）

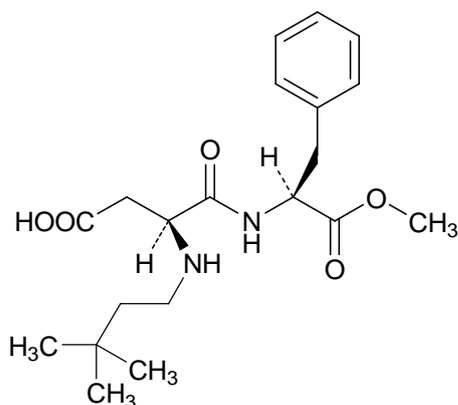
## 1. 品目名

ネオテーム

Neotame

## 2. 構造式、分子量及び分子質量

構造式



(3*S*)-3-(3,3-dimethylbutylamino)-3-[[[(1*S*)-1-(methoxycarbonyl)-2-phenylethyl]carbamoyl]propanoic acid

分子式  $C_{20}H_{30}N_2O_5$

分子量 378.46

CAS 番号 : 165450-17-9

## 3. 用途

甘味料

## 4. 概要及び諸外国での使用状況

ネオテームは、アスパルテームを N-アルキル化することにより得られたジペプチドメチルエステル誘導体の甘味料である。その甘味度は、使用する食品の種類や配合組成によって異なるが、砂糖の 7,000~13,000 倍、アスパルテームの約 30~60 倍である。

本品は、米国、オーストラリア等の19カ国以上で食品添加物として甘味及びフレーバー増強の目的で使用されている。欧州においては、認可に向け検討が進められているところである。FAO/WHO合同食品添加物専門家会議（JECFA）では、2003年6月に安全性評価が行われている。

## 5. 食品添加物としての有効性

### (1) 甘味度

ネオテームの甘味度を砂糖等価甘味度で評価した<sup>1)</sup>。ネオテームの各濃度(2、4、9、20、40 ppm)の水溶液を調製し、官能検査により甘味の強さを評価し、同等の甘味を与える砂糖水溶液濃度(砂糖等価甘味度：%SE)で表した。

その結果を、ネオテームの濃度に対する砂糖等価甘味曲線として図1に示した。この近似曲線から、砂糖8%と同じ甘さ(8%SE)を与えるネオテームの濃度は10.3 ppmであった。

また、ネオテームと砂糖の甘味度を比較した結果(表1)、ネオテームの甘味度は砂糖の約7,000~13,000倍であった。

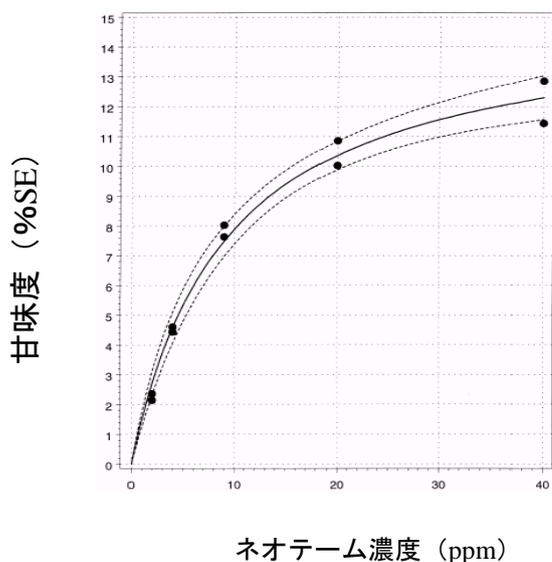


図1 ネオテームの砂糖等価甘味度曲線

●：実測値、—：近似曲線、---：95%信頼限界

近似曲線：

$$\text{甘味度 (\%SE)} = \frac{R_{\max}}{1/K \times 1/C + 1} = \frac{15.1}{9.18 \times 1/C + 1}$$

R<sub>max</sub>：最大甘味度 (%SE)、1/K：最大甘味の1/2を与える濃度 (ppm)、C：濃度 (ppm)

表 1 ネオテームと砂糖の甘味度比較表

甘味度 (%SE)	甘味倍率 (砂糖/ネオテーム)
3	13181
4	12092
5	11002
6	9913
7	8824
8	7734
9	6645

## (2) 安定性

ネオテームの安定性について、長期保存試験(25℃/相対湿度 60%、260 週間)において、260 週間を通して性状、含量等いずれの測定項目でほとんど変化は認められなかった<sup>2)</sup>。

また、ネオテームの食品中の安定性に関する報告は以下に示すとおりであった( 1)~3)はアスパルテームとの比較データ)。

### 1) 熱安定性

1%ミルク (1%脂肪、pH6.5) にネオテーム (25 ppm)、アスパルテーム (500 ppm) を各々添加し、均質化後、142℃で 8 秒間の UHT 処理を行った。UHT 処理前後の甘味料の含有量を測定し、ミルクにおける UHT 処理がネオテームの安定性に及ぼす影響を検討した。その結果、UHT 処理後のネオテームの残存率は 91.0%、アスパルテームは 69.0%であった<sup>3)</sup>。

同様に、ヨーグルト製造工程中において、85℃で 40 秒間の HTST 処理後のネオテーム (25 ppm) とアスパルテーム (525 ppm) の安定性を比較した。その結果、ネオテームの残存率は 98.7%であり、アスパルテームの残存率は 89.5%であった<sup>4)</sup>。

また、イエローケーキにおける焼成工程中の耐熱性について、ネオテーム (35 ppm) とアスパルテーム (約 2,700 ppm) を比較したところ、ネオテームの残存率は 85.1%であり、アスパルテームの残存率は 59.3%であった<sup>5)</sup>。

### 2) 発酵耐性

ネオテームとアスパルテームについて、ヨーグルトの発酵工程 (40℃、6 時間) における安定性を比較したところ、発酵工程中のネオテームの残存率は 87.9%

であり、アスパルテームの残存率は56%であった<sup>4)</sup>。

### 3)保存安定性

ヨーグルトを8週間冷蔵保存したとき、ネオテーム、アスパルテームともに減少は見られず、安定性は良好であった<sup>3)</sup>。

イエローケーキを25°C、60%RHで5日間保存したとき、ネオテームの残存率は94.6%であり、アスパルテームの残存率は83.9%であった<sup>5)</sup>。

### 4)炭酸飲料中の安定性

ネオテームを17 ppm 添加したコーラタイプの炭酸飲料を調製し(pH 約 3.2)、これを25±2°Cで26週保存し、保存期間中のネオテーム含量の変化を測定すると共に、官能検査により甘味の経時変化を評価した<sup>6)</sup>。

8週間後の残存濃度は12.2ppm(初期量の72%)、26週間後の残存濃度は5.9ppm(同35%)であった。また、ネオテームの甘味料としての機能は22週間にわたって維持されており、その時点でのネオテーム残存量は初期量の41%であった。

### 5)紅茶飲料中の安定性

紅茶粉末、脱イオン水、クエン酸などを配合してレモンティーを調製し、ネオテームを最終濃度8 ppm 添加し、HTST 処理して、瓶詰めし、これを温度25±2°Cにて26週間保存した。この時、紅茶飲料の最終pHは3.2であった。保存期間中のネオテームの含量変化を測定し、紅茶飲料の甘味の変化を官能検査で評価した<sup>7)</sup>。

8週間後の残存濃度は6.14ppm(初期量の77%)、26週間後の残存濃度は4.09ppm(同52%)まで減少し、統計処理による半減期は31週と推定された。また、26週間保存後の甘さの鑑定では、検査員の71%が甘味が弱いか甘味不足と判定した。統計処理により、甘味機能の維持できる期間は約25週と判定された。

### 6)チューインガム中の安定性

ネオテームを250 ppm 添加したチューインガムを調製し、25±2°C、相対湿度60±5%で26週間保存し、0、4、8、16、26週目のチューインガム中のネオテーム含量を測定し、同時に甘味の変化を官能検査で評価した<sup>8)</sup>(表2)。

26週間保存後のネオテームの残存率は初期量の43%であり、統計分析の結果、チューインガム中のネオテームの半減期は21.3週と推定された。26週間保存後の官能検査において、80%の検査員が十分な甘味があると判断した。

表 2 0~26 週間保存時のチューインガム中のネオテーム含量の経時変化

	0 週	4 週	8 週	16 週	26 週
ネオテーム (ppm)	242.7 <sup>#1</sup>	222.2 <sup>#2</sup>	192.0 <sup>#2</sup>	149.9 <sup>#2</sup>	103.5 <sup>#2</sup>
ネオテーム残存率 (%)	100	92	79	62	43

#1：繰り返し 18 回の平均、#2：繰り返し 6 回の平均

### (3) その他

#### 1) 味質特性

ネオテーム (10ppm) の味質特性を砂糖 (8%)、アスパルテーム (560ppm)、アセスルファムカリウム (900ppm)、calcium saccharin (375ppm) の味質特性と比較した。甘味料水溶液の味質特性を官能評価により評価したところ、図 2 に示したように、ネオテームは、アセスルファムカリウムや calcium saccharin と比べ、苦味及び苦味の後味が少なく<sup>9)</sup>、また、アスパルテーム、アセスルファムカリウムや calcium saccharin より甘味の発現が遅く、アスパルテームと同様に甘味の後味が長く残るといった味質特性を示した<sup>10)</sup>。

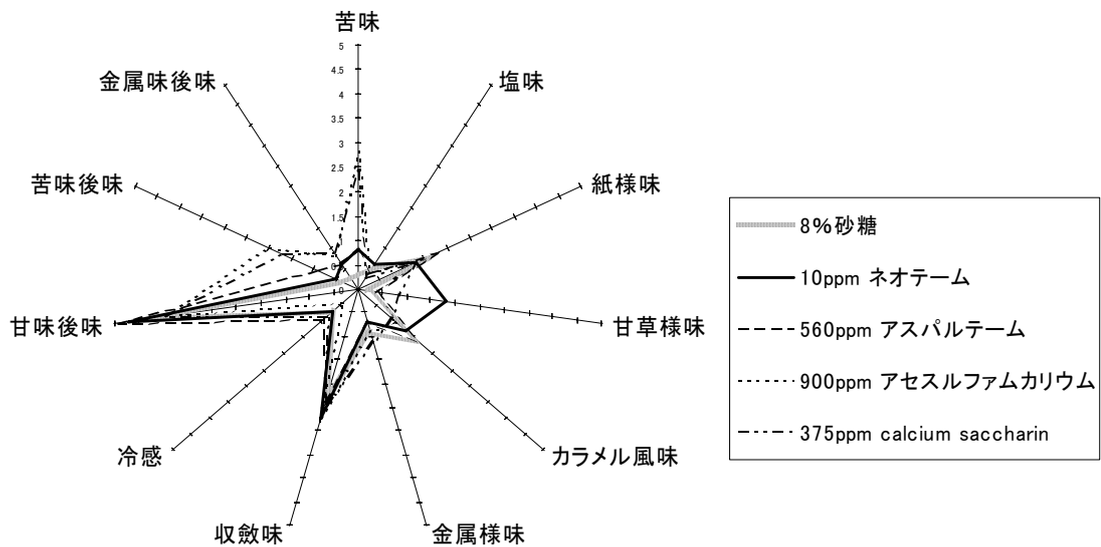


図 2 味質特性の比較

#### 2) フレーバー増強効果

トロピカルフルーツパンチ飲料を用いたネオテームの甘味の閾値以下量 (0.1~4.1ppm) でフレーバーの強さを比較した試験において、ネオテームを 1ppm 以

上添加した場合、ネオテームを添加しなかった対照と比較してフレーバーが強いと評価された<sup>11)</sup>。

## 6. 食品安全委員会における評価結果について

食品安全基本法(平成15年法律第48号)第24条第1項第1号の規定に基づき、平成17年1月31日厚生労働省発食安第0131001号により食品安全委員会あて意見を求めたネオテームに係る食品健康影響評価については、平成17年7月22日、8月30日、平成18年1月19日及び5月31日に開催された添加物専門調査会の議論を踏まえ、以下の評価結果が平成18年10月19日付けで通知されている。

ネオテームのNOAELは、ラットを用いた二世世代繁殖試験におけるF<sub>1</sub>児動物の低体重を根拠にNOAEL 96.5 mg/kg 体重/日と考えられることから、本物質のADIは、安全係数を100として1.0 mg/kg 体重/日と評価した。

**なお、その詳細は下記の通りである。**

ネオテームの各種動物試験やヒトへの投与試験データを評価した結果、催奇形性、遺伝毒性及び発がん性はなく、本物質の摂取による主な影響は、高用量投与群でみられた体重増加抑制と血清アルカリフォスファターゼ(ALP)の上昇であった。このうち、イヌやラットで認められたALPの上昇については、他の酵素活性は変動せず、かつ、病理組織学的検査等においても投与による影響は認められなかったが、ヒトへの影響を必ずしも完全に否定できるわけではないという安全サイドに立った考え方により、毒性影響と評価した。ただし、イヌ13週間混餌投与試験では、200 mg/kg 体重/日以上投与群でみられたALPの上昇を根拠にNOAEL 59.7 mg/kg 体重/日が得られたが、同様の方法でさらに長期間投与したイヌ52週間混餌投与試験では、200 mg/kg 体重/日投与群でALPの上昇は認められなかったこと及び本物質には蓄積性がないことから、イヌ13週間混餌投与試験の200 mg/kg 体重/日投与群でみられたALPの上昇は一過性のものであり、ADI設定にあたっては本試験のNOAELは考慮しないと評価した。

一方、体重増加抑制については、本物質を高濃度に飼料へ添加したことによる実験動物の嗜好性の低下に起因した摂餌量の減少によるものと判断し、毒性影響とは評価しなかった。ただし、ラットを用いた二世世代繁殖試験でみられた授乳初期のF<sub>1</sub>児動物における低体重については、親動物に嗜好性の低下はみられず、新生児の成長は母乳に依存していることから、本試験の児の低体重を毒性影響と評価した。

以上のことから、ネオテームのNOAELは、ラットを用いた二世世代繁殖試験に

における F<sub>1</sub> 児動物の低体重を根拠に NOAEL 96.5 mg/kg 体重/日と考えられることから、本物質の ADI は、安全係数を 100 として 1.0 mg/kg 体重/日と評価した。

なお、限られたデータではあるが、本物質の分解物においても、生体にとって特段問題となるような影響は認められていない。

ADI	1.0 mg/kg 体重/日
(ADI 設定根拠資料)	二世世代繁殖試験
(動物種)	ラット
(投与方法)	混餌投与
(NOAEL 設定根拠所見)	F <sub>1</sub> 児動物の低体重
(NOAEL)	96.5 mg/kg 体重/日
(安全係数)	100

## 7. 摂取量の推計

**上記の食品安全委員会の評価結果によると以下の通りである。**

ネオテームは、甘味料として様々な食品に使用されることが推定される。

平成 13 年国民栄養調査成績の食品群別摂取量（総数）をもとに、食品中の砂糖をすべてネオテームに置き換えた場合を仮定し、食品摂取量とネオテームの添加量から算出すると、ネオテームの推定摂取量は 3.84 mg/ヒト/日（体重 50kg として 0.0769 mg/kg 体重/日）となる。同様に、年齢別の食品群別摂取量より、1～6 歳は 3.54 mg/ヒト/日（0.225 mg/kg 体重/日）、7～14 歳は 4.45 mg/ヒト/日（0.118 mg/kg 体重/日）と推定される。また、ネオテーム摂取に伴う分解物 NC-00777、NC-00764 及び NC-00779 の一日推定摂取量は、それぞれ、0.042 μg/kg 体重/日、0.136 μg/kg 体重/日及び 0.021 μg/kg 体重/日と推定される。

一方、平成 14 年度マーケットバスケット方式による 8 種甘味料の摂取量調査をもとに、アスパルテームをすべてネオテームで置き換えた場合を仮定し、摂取量をアスパルテームに対するネオテームの甘味度比 40 倍で除すると、ネオテームの推定摂取量は 0.146 mg/ヒト/日（0.00292 mg/kg 体重/日）となる。同様に、英国及び米国のアスパルテームの平均及び 90 パーセントイル摂取量をもとに、甘味度比を 31 として算出すると、ネオテームの平均及び 90 パーセントイル推定摂取量は、英国で 0.01 及び 0.05 mg/kg 体重/日、米国で 0.04 及び 0.10 mg/kg 体重/日となる。

なお、ネオテームは、フレーバー増強剤（香料）として、様々な食品に甘味の発現しない低濃度（閾値（4.1 ppm）以下）で使用されることが推定されるが、香料として使用される量は、甘味料として使用する量と比較して著しく少ない

と推定され、また、既に甘味料としてネオテームが使用されている食品においては、香料として使用することはないと考えられることから、上記の一日推定摂取量には、香料としての一日推定摂取量が包括されると考えられる。

## 8. 新規指定について

ネオテームを食品衛生法第10条に基づく添加物として指定することは差し支えない。ただし、同法第11条第1項の規定に基づき、次の通り成分規格(案)を定めることが適当である。

また、食品安全委員会による評価結果及び摂取量の推計から、ADIよりもその摂取量が十分に低いため、使用基準は設定しないこととすることが適当である。

なお、オーストラリア、フランス等では特段の使用基準を設定されておらず、米国においてはGMPのもとで使用することとされている。

(使用基準案)  
設定しない

(成分規格案)

成分規格を別紙1のとおり設定することが適当である。(設定根拠は別紙2、JECFA規格等との対比表は別紙3のとおり。)

### [引用文献]

- 1) Ziegler J. Study of sweetness potency of NC-00723 compared to aspartame in water and flavor profile of NC-00723. (1997) Study number (NP 97-019). Unpublished report from Duke University, Durham, NC, U.S.A.
- 2) Roefer W. Five-year stability of bulk chemical NC-00723.(2002) Study Number(NP 96-015). Unpublished Report from The NutraSweet Kelco Company.
- 3) Donovan P. Stability comparison of neotame and aspartame in 1% milk subjected to ultra high temperature pasteurization. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 4) Brahmbhatt DV. Comparative study of neotame (NC-00723, NTM) and aspartame (APM) stability in plain yogurt during processing through 8 weeks of storage. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 5) Brahmbhatt DV. Comparative study of neotame (NC-00723) and aspartame (APM)

in yellow cake. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.

- 6) Gerlat P. 26-week stability and functionality study of NC-00723 in carbonated soft drinks. (1998) Study number (NP97-004). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A .
- 7) Gerlat P. 26-week stability and functionality study of NC-00723 in hot packed lemon tea. (1998) Study number (NP97-005). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A .
- 8) Ponakala S. 26-week stability and functionality study of NC-00723 in chewing gum. (1998) Study number (NP97-016). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 9) Woytek B. Amended sensory evaluation report for sensory study #3325(01) sweetened water solutions: neotame versus competitive sweeteners. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 10) Pajor L. Sensory evaluation report - temporal profile results of neotame, sucrose, aspartame, saccharin and acesulfame-K in water - SS#3136. (1999) Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.
- 11) Hatchwell LC. Evaluation of NC-00723 as a flavor enhancer. (1998) Study number (NP 97-037). Unpublished report from The NutraSweet Kelco Company, Mt. Prospect, IL, U.S.A.

(参考)

これまでの経緯

平成 17 年 1 月 31 日	厚生労働大臣から食品安全委員会委員長あてに添加物の指定に係る食品健康影響評価について依頼
平成 17 年 2 月 3 日	第 80 回食品安全委員会（依頼事項説明）
平成 17 年 7 月 22 日	第 23 回食品安全委員会添加物専門調査会
平成 17 年 8 月 30 日	第 24 回食品安全委員会添加物専門調査会
平成 18 年 1 月 19 日	第 28 回食品安全委員会添加物専門調査会
平成 18 年 5 月 31 日	第 32 回食品安全委員会添加物専門調査会
平成 18 年 9 月 7 日	第 158 回食品安全委員会（報告）
～平成 18 年 10 月 6 日	食品安全委員会における国民からの意見聴取
平成 18 年 10 月 13 日	第 37 回食品安全委員会添加物専門調査会
平成 18 年 10 月 19 日	第 164 回食品安全委員会（報告）
	食品安全委員会より食品健康影響評価結果が通知
平成 18 年 11 月 20 日	薬事・食品衛生審議会へ諮問
平成 18 年 12 月 8 日	薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会添加物部会

●薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会添加物部会

[委員]

	石田 裕美	女子栄養大学教授
	小沢 理恵子	日本生活協同組合連合会くらしと商品研究室長
	工藤 一郎	昭和大学薬学部教授
	佐藤 恭子	国立医薬品食品衛生研究所食品添加物部第一室長
	棚元 憲一	国立医薬品食品衛生研究所食品添加物部長
○	長尾 美奈子	共立薬科大学客員教授
	中澤 裕之	星薬科大学薬品分析化学教室教授
	西島 基弘	実践女子大学生生活科学部食品衛生学研究室教授
	堀江 正一	埼玉県衛生研究所水・食品担当部長
	米谷 民雄	国立医薬品食品衛生研究所食品部長
	山川 隆	東京大学大学院農学生命科学研究科助教授
	山添 康	東北大学大学院薬学研究科教授
	吉池 信男	独立行政法人国立健康・栄養研究所研究企画評価主幹

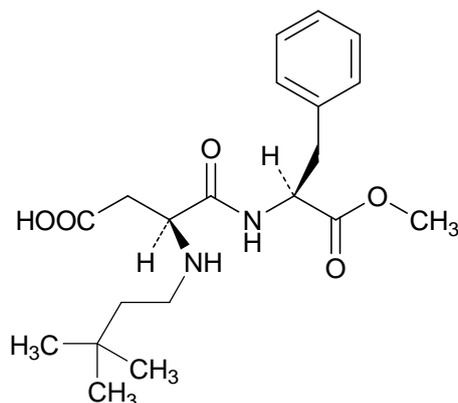
(○：部会長)

## 成分規格案

ネオテーム

Neotame

ジメチルブチルアスパルチルフェニルアラニンメチルエステル

 $C_{20}H_{30}N_2O_5$ 

分子量 378.46

(3*S*)-3-(3,3-dimethylbutylamino)-3-[[[(1*S*)-1-(methoxycarbonyl)-2-phenylethyl]carbamoyl]propanoic acid  
[165450-17-9]

含 量 本品を無水物換算したものは、ネオテーム ( $C_{20}H_{30}N_2O_5$ ) 97.0～102.0%を含む。

性 状 本品は、白～灰白色の粉末である。

確認試験 本品を赤外吸収スペクトル測定法中の臭化カリウム錠剤法により測定し、本品のスペクトルを参照スペクトルと比較するとき、同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

純度試験 (1) 比旋光度  $[\alpha]_D^{20} = -40.0^\circ \sim -43.4^\circ$  (0.25 g, 水, 50 ml, 無水物換算)

(2) 液性 pH 5.0～7.0 (1.0g, 水 200ml)

(3) 鉛 Pb として 1  $\mu$ g/g 以下

本品 10.0g を量り、白金製又は石英製のるつぼに入れ、硫酸少量を加えて潤し、徐々に加熱してできるだけ低温でほとんど灰化した後、放冷し、更に硫酸 5 ml を加え、徐々に加熱して 450～550℃で灰化するまで強熱する。残留物に少量の硝酸 (1→150) を加えて溶かし、更に硝酸 (1→150) を加えて 10ml とし、検液とする。鉛試験法第 1 法により試験を行う。

(4) ヒ素  $As_2O_3$  として 4  $\mu$ g/g 以下 (0.50g, 第 1 法, 装置 B)

(5) *N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニン 1.5%以下

定量法の A 液を検液とする。別に *N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニン (あらかじめ本品と同様の方法で水分を測定しておく) 約 0.03g を精密に量り、定量法中の移動相と同一組成の液に溶かして正確に 50ml とする。この液 10ml を正確に量り、移動相と同一組成の液を加えて正確に 100ml とし、標準原液とする。標準原液 2, 10, 25, 50ml を正確に量り、それぞれに移動相と同一組成の液を加えて正確に 100ml とし、標準液とする。

検液、標準液及び標準原液をそれぞれ 25 µl ずつ量り、次の操作条件で液体クロマトグラフィーを行う。標準液及び標準原液の *N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニンのピーク面積を測定し、検量線を作成する。次に、検液の *N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニンのピーク面積を測定し、検量線から検液中の *N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニンの量 *W* (mg/ml) を求め、次式により *N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニンの含量を求める。

*N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニンの含量

$$= \frac{W \text{ (mg/ml)}}{\text{無水物換算した試料の採取量 (g)}} \times 5 \quad (\%)$$

操作条件 定量法の操作条件を準用する。ただし、流量は、*N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニンの保持時間が約 4 分になるように調整する。

(6) その他の不純物 2.0%以下

定量法の A 液及び標準液を検液及び標準液とし、それぞれ 25 µl ずつ量り、次の操作条件で液体クロマトグラフィーを行う。検液のネオテーム、*N*-(3,3-ジメチルブチル)-*L*- $\alpha$ -アスパルチル-*L*-フェニルアラニン及び溶媒以外のピークの合計面積 *A*<sub>sum</sub> 及び標準液のネオテームのピーク面積 *A*<sub>s</sub> を測定し、次式によりその他の不純物の量を求める。ただし、面積測定範囲は、ネオテームの保持時間の 1.5 倍までとする。

その他の不純物の量

$$= \frac{\text{無水物換算したネオテーム標準品の採取量 (g)}}{\text{無水物換算した試料の採取量 (g)}} \times \frac{A_{\text{sum}}}{A_{\text{s}}} \times 100 \quad (\%)$$

操作条件

定量法の操作条件を準用する。

水分 5.0%以下 (0.25 g, 直接滴定)

強熱残分 0.2%以下 (1 g, 800°C, 1 時間)

定量法 本品約 0.1 g を精密に量り、移動相と同一組成の液に溶かして正確に 50 ml とし、A 液とする。A 液 25 ml を正確に量り、移動相と同一組成の液を加えて正確に 50 ml とし、検液とする。別に定量用ネオテーム（あらかじめ本品と同様の方法で水分を測定しておく）約 0.05g を精密に量り、移動相と同一組成の液に溶かして正確に 50 ml とし、標準液とする。検液及び標準液をそれぞれ 25 µl ずつ量り、次の操作条件で液体クロマトグラフィーを行う。検液及び標準液のネオテームのピーク面積 *A*<sub>T</sub> 及び *A*<sub>S</sub> を測定し、次式により含量を求める。

ネオテーム (C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) の含量

$$= \frac{\text{無水物換算した定量用ネオテームの採取量 (g)}}{\text{無水物換算した試料の採取量 (g)}} \times \frac{A_T}{A_S} \times 200 \quad (\%)$$

操作条件

検出器	紫外吸光光度計 (測定波長 210nm)
カラム充てん剤	5 μm の液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化シリカゲル
カラム管	内径 4.6 mm, 長さ 10 cm のステンレス管
カラム温度	45°C 付近の一定温度
移動相	1-ヘプタンスルホン酸ナトリウム 3.0 g を水 740 ml に溶かし, トリエチルアミン 3.8 ml を加え, リン酸で pH を 3.5 に調整した後, 更に水を加えて 750 ml とする。この液にアセトニトリル 250 ml を加え, リン酸で pH を 3.7 に調整する。
流量	ネオテームの保持時間が約 12 分になるように調整する。

## 試薬・試液

### *N*-(3,3-ジメチルブチル)-L-α-アスパルチル-L-フェニルアラニン

*N*-[*N*-(3,3-ジメチルブチル)-L-α-アスパルチル]-L-フェニルアラニンを見よ。

*N*-[*N*-(3,3-ジメチルブチル)-L-α-アスパルチル]-L-フェニルアラニン C<sub>19</sub>H<sub>28</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 主としてネオテームをアルカリ条件下で加水分解して得られる。本品は白～灰白色の粉末である。

確認試験 本品を赤外吸収スペクトル測定法中の臭化カリウム錠剤法により測定するとき, 3,290 cm<sup>-1</sup>, 3,150 cm<sup>-1</sup>, 2,960 cm<sup>-1</sup>, 1,690 cm<sup>-1</sup>, 1,560 cm<sup>-1</sup>, 750 cm<sup>-1</sup> 及び 700 cm<sup>-1</sup> のそれぞれの付近に吸収帯を認める。

純度試験 類縁物質 本品約 0.1 g を「ネオテーム」の定量法中の移動相と同一組成の液 100 ml に溶かし, 検液とする。この液 1ml を正確に量り, 移動相と同一組成の液を加えて正確に 100 ml とし, 比較液とする。検液及び比較液をそれぞれ 25 μl ずつ量り, 次の操作条件で液体クロマトグラフィーを行い, ピーク面積を測定するとき, 検液中の主ピーク以外のピーク面積の合計は, 比較液の主ピーク面積より大きくない。ただし, 面積測定範囲は, 溶媒ピークの後ろから主ピークの保持時間の 5 倍までとする。

操作条件 「ネオテーム」の定量法の操作条件を準用する。ただし, 流量は, *N*-(3,3-ジメチルブチル)-L-α-アスパルチル-L-フェニルアラニンの保持時間が約 4 分になるように調整する。

強熱残分 0.2%以下

トリエチルアミン (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>N 無色澄明の液で、強いアミン臭がある。メタノール、エタノール  
(95) 又はジエチルエーテルと混和する。

比重  $d_4^{25}$  : 0.722~0.730

沸点 89~90°C

1-ヘプタンスルホン酸ナトリウム C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>NaO<sub>3</sub>S 本品は、白色の結晶又は結晶性の粉末である。

含量 98.0%以上

純度試験 溶状 本品 1.0 g を水 10 ml に溶かすとき、液は無色透明である。

乾燥減量 3.0%以下 (1 g, 105°C, 3 時間)

定量法 乾燥した本品約 0.4 g を精密に量り、水 50 ml に溶かし、カラムクロマトグラフィー用強酸性イオン交換樹脂 (425~600 μm, H 型) 10 ml を内径 9 mm, 高さ 160 mm のクロマトグラフ管に充てんしたクロマトグラフ柱に入れ、1 分間約 4 ml の速度で流す。次にクロマトグラフ柱を水 150 ml を用いて 1 分間約 4 ml の速度で洗う。洗液を先の流出液に合わせ、0.1 mol/L 水酸化ナトリウム液で滴定する (指示薬 ブロモチモールブルー試液 10 滴)。終点は、液の色が黄色から青色に変わるときとする。

0.1 mol/L 水酸化ナトリウム液 1 ml = 20.23 mg C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>NaO<sub>3</sub>S

ネオテーム, 定量用 C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 主としてアスパルテームと 3,3-ジメチルブチルアルデヒドとの一段階反応で得られる。本品は白~灰白色の粉末である。

確認試験 本品を赤外吸収スペクトル測定法中の臭化カリウム錠剤法により測定するとき、3,320 cm<sup>-1</sup>, 2,960 cm<sup>-1</sup>, 1,730 cm<sup>-1</sup>, 1,690 cm<sup>-1</sup>, 1,590 cm<sup>-1</sup>, 1,210 cm<sup>-1</sup>, 760 cm<sup>-1</sup> 及び 700 cm<sup>-1</sup> のそれぞれの付近に吸収帯を認める。

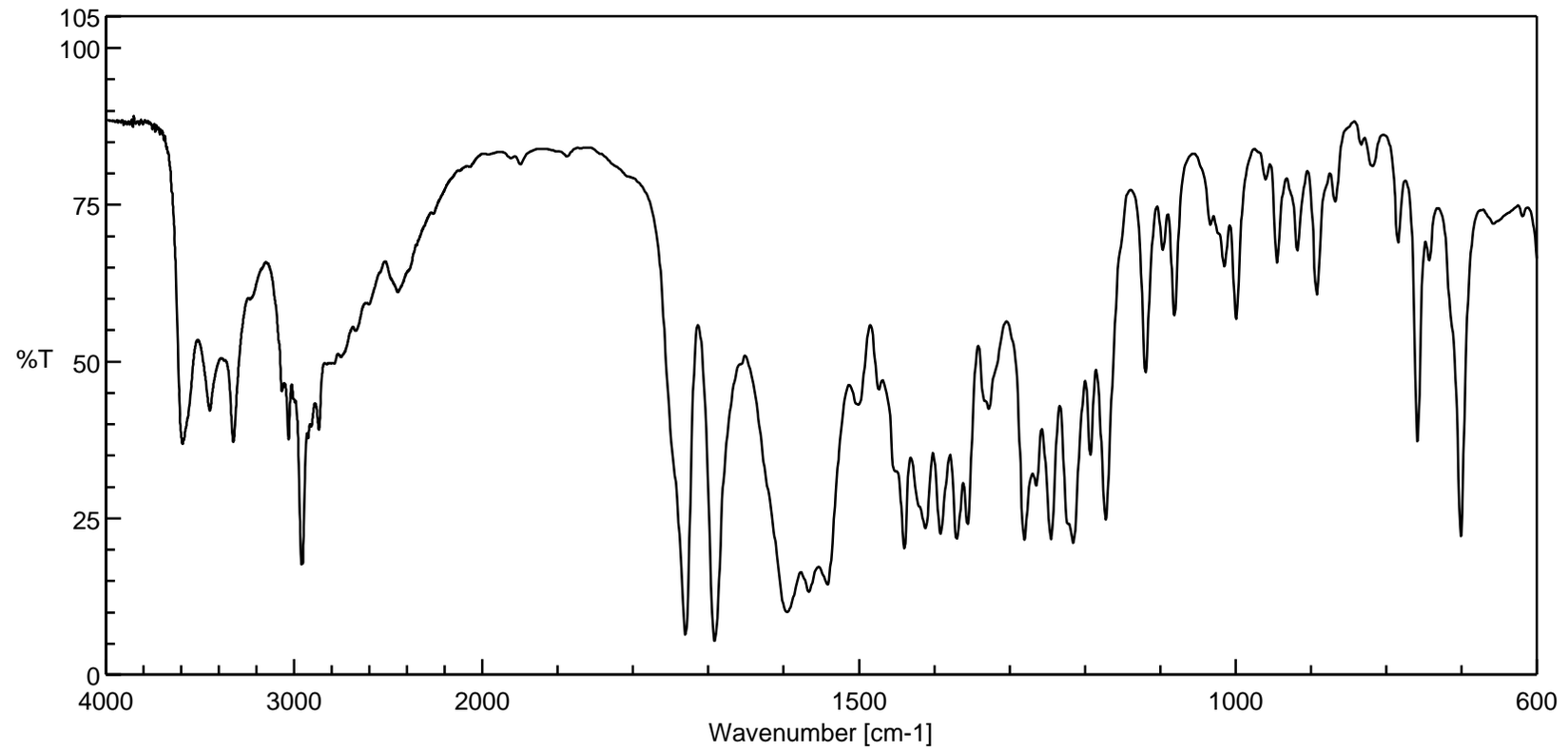
純度試験 類縁物質 本品約 0.1 g を「ネオテーム」の定量法中の移動相と同一組成の液移動相 100 ml に溶かし、検液とする。この液 1 ml を正確に量り、移動相と同一組成の液を加えて正確に 100 ml とし、比較液とする。検液及び比較液をそれぞれ 25 μl ずつ量り、次の操作条件で液体クロマトグラフィーを行い、ピーク面積を測定するとき、検液の主ピーク以外のピーク合計面積は、比較液の主ピーク面積より大きくない。ただし、面積測定範囲は、溶媒ピークの後ろから主ピークの保持時間の 1.5 倍までとする。

操作条件 「ネオテーム」の定量法の操作条件を準用する。

#### 定量用ネオテーム

ネオテーム, 定量用を見よ。

ネオテーム



## ネオテーム規格設定の根拠

### 含 量

JECFA は 97.0～102.0% (無水物換算) を規格値としている。一方、FCC は 97.0～102.0% (乾燥物換算) を規格値としている。しかし、FCC には乾燥減量に係る規格はなく、水分に係る規格が設定されていることから、無水物換算を意味するものと考えられる。そこで、本規格案では「無水物換算したものは、ネオテーム (C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) 97.0～102.0%を含む」を採用した。

### 性 状

FCC は「白色～灰白色の粉末」及び溶解性 (水にやや溶けにくく、アルコールに溶けやすい) 並びに液性 (0.5%溶液, pH5.0～7.0) を規定している。一方、JECFA は「白色～灰白色の粉末」を規格とし、溶解性を確認試験に、液性を純度試験に規定している。本規格案では、IR による確認試験を規定しており、「溶解性」による確認試験の必要性は低いことから採用しない。また、液性を純度試験に規定することとし、性状は、「本品は白～灰白色の粉末」とした。

### 確認試験

JECFA 及び FCC ではいずれも IR (臭化カリウム錠剤法) を規定していることから、本規格案でも IR (臭化カリウム錠剤法) を採用した。

### 純度試験

- (1) 比旋光度 JECFA の規格は「 $[\alpha]_D^{20} = -40.0^\circ \sim -43.3^\circ$  (無水物換算)」であり、FCC の規格では「 $[\alpha]_D^{20} = -40.0^\circ \sim -43.4^\circ$  (乾燥物換算)」である。本規格案では FCC の規格値を採用した。ただし、水分補正については含量の項と同様の理由から、「 $[\alpha]_D^{20} = -40.0^\circ \sim -43.4^\circ$  (無水物換算)」とした。
- (2) 液性 FCC では性状に規定されているが、JECFA では純度試験に規定されている。本規格案では JECFA に倣い「pH 5.0～7.0 (1.0g, 水 200ml)」を採用した。
- (3) 鉛 JECFA 及び FCC では規格値を Pb として 1 mg/kg 以下としていることから、本規格案では「Pb として 1.0 µg/g 以下」とした。
- (4) ヒ素 ヒ素の混入する可能性がほとんどないことから、JECFA 及び FCC の規格においてヒ素の規格は設定されていない。しかし、本規格案では他の甘味料の規格に準じ「As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> として 4.0 µg/g 以下」を採用した。
- (5) N-(3,3-ジメチルブチル)-L-α-アスパルチル-L-フェニルアラニン JECFA 及び FCC での規格値は 1.5%以下である。本規格でも「1.5%以下」とした。
- (6) その他の関連物質 JECFA 及び FCC での規格値は 2.0%以下である。本規格でも「2.0%以下」とした。

### 水 分

JECFA 及び FCC での規格値は 5.0%以下である。本規格でも規格値を「5.0%以下」とした。

### 強熱残分

JECFA 及び FCC での規格値は 0.2%以下である。本規格でも「0.2%以下」とすることが妥当として採用した。

## **定 量 法**

JECFA 及び FCC では液体クロマトグラフィーにより含量測定を行っている。液体クロマトグラフィーは精度が高く、広く普及しており、実務的にも測定機器を含めた測定環境に問題がないことから採用した。ただし、移動相の調製法については JECFA の調製法を採用した。

本規格では採用しなかった試験方法及び項目

## **融解範囲**

液体クロマトグラフィーが広く普及しており、実務的にも測定機器を含めた測定環境に問題が無いことから、本規格案においては、本品の定量法及び不純物の定量法として液体クロマトグラフィーを採用した。不純物の数値化が難しい融解範囲の重要性は低いことから採用しないこととした。

## ネオテームの規格案及び国際規格との比較

	規格項目	本規格案	JECFA	FCC
含量		97.0～102.0% (無水物換算)	97.0～102.0% (無水物換算)	97.0～102.0% (乾燥物換算)
性状	外観	白～灰白色の粉末	白色～灰白色の粉末	白色～灰白色の粉末
	溶解性	設定せず	—	水にやや溶けにくく、 アルコール及び酢酸エ チルに溶けやすい
	液性	(純度試験に設定)	—	pH5.0～7.0 (0.5%水溶液)
確認試験	赤外吸収スペクトル	臭化カリウム錠剤法 参照スペクトルと比較	臭化カリウム錠剤法 参照スペクトルと比較	臭化カリウム錠剤法 参照スペクトルと比較
	溶解性	設定せず	水にやや溶けにくく、 アルコールに溶けやす い	—
純度試験	比旋光度	- 40.0° ～ - 43.4° (0.25 g, 水, 50ml, 無水物換算)	- 40.0° ～ - 43.3° (0.5%水溶液, 無水物換算)	- 40.0° ～ - 43.4° (250mg, 水, 50ml, 乾燥物換算)
	液性	pH5.0～7.0 (1.0g, 水 200ml)	pH5.0～7.0 (0.5%水溶液)	—
	鉛	1 µg/g 以下	1 mg/kg 以下	1 mg/kg 以下
	ヒ素	As <sub>2</sub> O <sub>3</sub> として4 µg/g 以下	—	—
	ジメチルプチ ルアスハ <sup>o</sup> ルチル フェニアラニン	1.5%以下	1.5%以下	1.5%以下
	その他の 関連物質	2.0%以下	2.0%以下	2.0%以下
	融解範囲	設定せず	81～84°C	—
水分	5.0%以下 (0.25g, 直接滴定)	5.0%以下 (0.025g, 電量滴定法)	5.0%以下 (0.025g, 電量滴定法)	
強熱残分	0.2%以下	0.2%以下	0.2%以下	