識類	投与 期間	投与 方法	動物種· 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
発がん性	104週間	混餌	ラット 雌雄各 30	アセチル 化率 2.33%	5、10、30%; 2.5、5、15 g /kg 体重/日* ² (対照群: 30% 未加工 じゃがいも デンプン)	病理組織学的に腫瘍の誘発は認められず、 また、自然発生腫瘍の発生促進も 認められなかった。	18
	2年間	混餌	ラット 雌雄各 30	_	5、10、30% (対照群: 30%コーン スターチ)	発生腫瘍に一定の傾向はなく、投与による影響は認められなかった。	4
生殖発	2 世代	混餌	ラット 雄 10、雌 20	アセチル 化率 2.33%	10%; 5 g/kg 体重/日 ^{※2} (対照群: 30%未加エコーンスタ ーチ)	一般状態、行動、死亡率、成長率、受胎能、同腹児数、着床後胚死亡率、新生児の離乳時体重及び死亡率に影響は認められなかった。F3aで、甲状腺重量のわずかな減少、盲腸重量のわずかな増加が観察された。病理組織学的検査では、投与に関連した明らかな変化は認められなかった。	23 25
生毒性	3 世代	混餌	ラット P:雄 10、 雌 20	_	10%; 5 g/kg 体重/日*2+ 20%; 10 g/kg 体重/日*2 未 加工デンプン(対照群: 30% 未 加工 デンプン)	死亡率、受胎能及び新生児の成長率について、投与群と対照群の間で差は認められなかった。着床後胚死亡率及び離乳前の死亡率は全ての投与群で低値を示した。F3bでは肉眼的及び病理組織学的検査において投与に関係した変化は観察されなかった。	4
ヒトにおける	4 日間	経口	ヒト 12名	アセチル 化率 1.5、 2.33%	60 g	便通の回数と量、糞便中の水分含量と乳酸含量に異常はなく、その他の有害影響 もみられなかった。	4

表3 アセチル化酸化デンプン 安全性試験結果

讖	投与	投与	動物種·	投与量又は	34EA4+ FF	文献
顀	期間	方法	動物数/群	濃度	試験結果	No.
	14 日間	混餌	雄ラット	0, 10, 30, 50%	30%投与群以上で盲腸重量増加及び盲腸の拡張	6
短			5 匹	(0, 5, 15, 25 g/kg	がみられた。	
				体重/日相当)	[NOEL: 10% (5.0 g/kg 体重/日)]]
期	90 日間	混餌	ラット	0, 5, 10, 30%	盲腸重量は 30%投与群の雌雄において有意な増	6
			雌雄各 10	(雄:0、3、5.9、	加がみられた。病理組織学的検査では、30%投与	
毒				18 g/kg 体重/日、	群の雄に膀胱上皮の過形成がみられ、30%投与群]
				雌:0、3.4、6.6、	の雌雄に腎盂上皮の肥厚並びに腎盂及び腎の皮	
性				20 g/kg 体重/日相	髄境界域の Ca 沈着の増加が認められた。	
				当)	[NOEL:10%(5.9 g/kg 体重/日)]	

表 4 オクテニルコハク酸デンプンナトリウム (OS) 安全性試験結果

識種	投与 期間	投与 方法	動物種· 動物数/群	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
短		混餌	ラット 雌雄各 6	35%; 17.5 g/kg 体 重/日* ² (又は 35%コーンスタ ーチ)	OS 投与群はコーンスターチ投与群に比べて成長率の軽度な低下がみられたが、この変化は摂餌量の減少によるもので、飼料効率については、群間に相違はないとされている。	4
期毒性	6週間 (0及の 0.12g/kg 体重/日 につり は回 3 間 間	混餌	イヌ 雌雄各3又は 5	0、3、6、12 g/kg 体重/日	12 g/kg 体重/日投与群の雄で体重増加の減少が認められた。 [NOEL:6 g/kg 体重/日(雄)12 g/kg 体重/日(雌)]	16
発がん性	130 週 間	混餌	ラット 雌雄各 52	0、5、12.5、30%; 0、2.5、6.25、15 g/kg 体重/日 ^{※2}	発がん性を示す証拠は得られなかった。	24
生殖発生毒性	交 〜 期 (は 乳 B) 配 授間 「 F I b 離 90	混餌	ラット P:雄50、雌 70	6、12、30%; 3、 6、15 g/kg 体重/ 日 ^{※2} (又は 30% 未加工コーンス ターチ)	雌雄で腎重量、雌で肝重量が OS 投与量の増加とともに軽度の増加傾向を示した。尿検査では Ca 及び Mg 濃度が雄よりも雌で高値を示した。30%OS 投与群の30日の屠殺例では雌雄共に盲腸の重量が増加していたが、同群の90日目の屠殺例では盲腸変化が雌のみにみられた。病理組織学的検査では、腎の皮髄境界における Ca 沈着が加工デンプン投与群に認められ、その程度は雌でより著明であった。この腎変化は大量の炭水化物を飼料に用いる際にみられる Mg のわずかな欠乏に基づくものとされている。	26 27
遺伝毒	復帰突 然変異 試験		S. typhimurium (TA98, TA100, TA1535, TA1537,	50 ~ 5,000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	28
性	姉妹染 色体分 体交換 試験		チャイニー ズハムスタ ーV79 細胞	0.5~50 mg/mL	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	29

表 5 酢酸デンプン 安全性試験結果

繊維	投与 期間	投与 方法	動物種· 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
短	28 日間	混餌	雄ラット 10 匹	アセチル 化率 0、 1.24、2、 2.56 、 3.25%	60%; 30 g/kg 体重/日 ** ²	アセチル化率 2%以上のデンプン投与群 に体重増加率の減少及び下痢の発現がみ られたが、盲腸には明らかな変化はなか った。	3 4
期毒	13 週間	混餌	ラット (F1) 雌雄各 10	アセチル 化 率 1.36%	0、5、15、 45%; 0、2.5、 7.5 g/kg 体 重/日* ²	45%及び 15%投与群の雄に盲腸重量増加 及び盲腸の拡張がみられたが、病理組織 学的変化はみられなかった。	3 4
性	8週間	混餌	ラット 雌雄各 10	アセチル 化 率 1.98%	0、25、50%; 0、12.5、25 g/kg 体重/日 ^{※2}	下痢はみられなかったが、摂取飼料単位 重量あたりの乾燥糞便重量が 50%投与群 において増加の傾向がみられた。盲腸重 量は用量に相関して増加したが、病理組 織学的に異常は認められなかった。	3 4
長期毒	89 週間	混餌	マウス 雌雄各 75	アセチル 化率 1.6 ~2.5%	55%: 82.5 g/kg 体重/日 * ² (対照 群:55%未 加工デンプ ン)	投与群で体重増加率の減少がみられたが、死亡率は対照群の方がやや高率であった。投与群では摂水量の増加がみられたが、軟便の頻度は両群間に差がみられなかった。対照群に比べ、投与群では盲腸及び結腸重量の増加が認められた。投与群の雄では対照群に比べ、尿中の Caの析出が著しく、膀胱上皮の肥厚も高率にみられた。腎尿細管中の Caの析出が対照群 (5/28) よりも投与群 (25/49) の方が高率で、雄における腎盂の Ca 沈着は投	19 20
性	2年間	混餌	ラット 雌雄各 30	アセチル 化 率 1.98%	0、5、10、 30%; 0、2.5、 5 g/kg 体重/ 日* ²	与群で9/74、対照群で0/73であった。 30%投与群の雌及び10%投与群以上の雄で盲腸重量の増加がみられ、投与群において腎盂のCaの沈着が対照群に比べやや高率にみられた。	21
発	89 週間	混餌	マウス 雌雄各 75	アセチル 化率 1.6 ~2.5%	55%; 82.5 g/kg 体重/日 **2	発がん性を示す所見は認められなかった。	19 20
がん性	2 年間	混餌	ラット 雌雄各 30	アセチル 化 率 1.98%	0、5、10、 30%; 0、2.5、 5、15 g/kg 体重/日 ^{※2}	発がん性を示唆する所見は認められなかった。	21
生殖発生毒性	3 世代	混餌	ラット P:雄10、雌 20	アセチル 化 率 1.98%	10%; 5 g/kg 体重/日 ^{*2}	一般状態、行動、死亡率、成長率、受胎能、同腹児数、着床後胚死亡率、新生児の離乳時体重及び死亡率に影響は認められなかった。F3b で盲腸重量の増加が認められたが、肉眼的及び病理組織学的検査では投与に関連した明らかな変化は観察されなかった。	23 25

識蟹	投与 期間	投与 方法	動物種· 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
	復帰突 然変異 試験		S. typhimurium (TA98, TA100,		50.0 ~ 5,000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	30
遺伝毒性			TA1535, TA1537) E.coli (WP2wrA)		2.5 ~ 5,000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	31
(±.	染色体 異常試 験		CHL/IU 細胞	_	1.3 ~ 5.0 mg/mL	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	32
	小核試 験		雄マウス		0.25、0.5、 1.0、2.0 g/kg 体重/日	小核の誘発は認められなかった。	33
ヒトにおける	4 日間	経口	ヒト12名	アセチル 化 率 1.98%	60 g	便通の回数と量、糞便中の水分含量と乳酸含量に変化はみられず、その他の有害影響もみられなかった。	4

表 6 酸化デンプン 安全性試験結果

繊額	投与 期間	投与 方法	動物種・ 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
短	10 週間	混餌	ラット	0.375% 塩 素処理	70%; 35 g/kg 体重/日 ^{*2} (対 照群:コーン スターチ)	有害影響はみられなかった。	3
期毒性	90 日間	 混餌	ラット 雌雄各 15	5.5%塩素 処理	0、5、10、25%; 0、2.5、5、12.5 g/kg 体重/日**	下痢はみられなかったが、25%投与群で 摂取飼料単位重量あたりの乾燥糞便量 に軽度な増加がみられた。25%投与群の 雌でわずかな盲腸重量の増加が認めら れた。	3
	復 帰 突 然 変 異		S. typhimurium		50.0 ~ 5,000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	34
遺伝毒	試験		(TA98, TA100, TA1535, TA1537) E.coli (WP2wrA)	_	2.5 ~ 5,000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	35
性	染色体異 常試験		CHL/IU 細胞	_	1.3 ~ 5.0 mg/mL	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	36
	小核試験		雄マウス	_	0.125、0.25、 0.5、1.0 g/kg 体重/日	小核の誘発は認められなかった。	37

表 7 ヒドロキシプロピルデンプン 安全性試験結果

纖生	投与 期間	投与 方法	動物種・ 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
短期	90 日間	混餌	ラット 雌雄各 10	25%プロピ レンオキ シド処理	0、2、5、10、 25%; 0、1、 2.5、5、12.5 g/kg 体重/日* ² (又は 25% 未加エデン プン)	25%投与群で成長率及び飼料効率の軽度な抑制及び軽度の下痢がみられた。	3 4
毒性	90 日間	混餌	ラット 雌雄各 10	5%プロピ レンオキ シド処理	0、5、15、45%; 0、2.5、7.5、 22.5 g/kg 体重 /日 ^{※2}	45%投与群で盲腸の拡張が顕著であったが 15%投与群では極めて軽度であった。病理組織学的検査ではいずれの器官にも異常はみられず、拡張した盲腸においても病理組織学的に異常な所見は認められなかった。	3 4

表 8 ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン 安全性試験結果

繊維	投与 期間	投与 方法	動物種· 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
	28 日間	混餌	雄ラット 10 匹	_	0、17、34、 51、68%: 0、 8.5、17、 22.5、34 g/kg 体重/日 **2	68%及び51%投与群で体重が減少し、盲 腸重量が用量相関的に増加した。	3
短期毒	90 日間	混餌	ラット 雌雄各 15	0.1%オキシ 塩化リン処 理、ヒドロ キシプロピ ル 化 率 0.07%	0、5、10、 25%; 0、2.5、 5、12.5 g/kg 体重/日** ²	下痢はみられなかったが、25%及び10% 投与群で糞中の水分量及び摂取飼料単 位重量あたりの乾燥糞便量の増加がみ られた。25%投与群の雌雄で盲腸重量の 増加、雄で副腎及び精巣重量の軽度な減 少が認められているが、投与に起因した 病理組織学的な変化は認められなかっ た。	3
· 性	90 日間	混餌	ラット 雌雄各 15	10%プロピ レンオキシ ド処理	5、10、25%; 2.5、5、12.5 g/kg 体重/日 * ² (又は25% 未加エデン プン)	試験期間中に計 4 例が死亡したが、投与によるものではないとされている。25% 投与群では、試験開始後 7 週間軟便がみられたが、残りの試験期間では正常に回復した。25%投与群の雄で飼料効率の軽度な減少及び盲腸重量の有意な増加がみられた。全投与群(5%群:18/30、10%群:20/30、25%群:22/30)で腎盂の Ca 沈着と上皮の過形成がみられた。	3
長期毒性	89 週間	混餌	マウス 雌雄各 75	リン 0.09%、 ヒドロキシ プロピル化 率 0.075%	55%; 82.5 g/kg 体重/日 * ² (対照 群:55%未 加エデンプ ン)	わずかな軟便の発生増加、盲腸及び結腸 の肥大等がみられた。	19 20
発がん性	89 週間	混餌	マウス 雌雄各 75	リン 0.09%、 ヒドロキシ プロピル化 率 0.075%	55%; 82.5 g/kg 体重/日 **2	発がん性は認められなかった。	19 20

表9 リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン 安全性試験結果

試験種類	投与 期間	投与 方法	動物種· 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
	8週間	混餌	ラット 雌雄各 10	リン 0.3%	0、25、50%; 0、 12.5、25 g/kg 体重/日** ²	50%投与群で糞の水分含量にやや高値傾向がみられたが、変動が大きく有意ではなかった。25%投与群の雄でわずかな盲腸の重量増加がみられた。	3 4
短	60 日間	混餌	ラット 雌雄各 10	-	10~35%; 5~ 17.5 g/kg 体重 /日 ^{※2}	試験期間中を通して雌で体重増加抑制がみられた。投与群の4匹、対照群の2匹が試験期間中に死亡したが、投与とは無関係とされた。雌雄で腎重量の低値、雌で肝重量の低値がみられたが、肉眼的又は病理組織学的な変化を伴うものではなかった。	3 4
期毒性	90 日間	混餌	ラット 雌雄各 25		0.2、1.0、5.0%; 0.1、0.5、2.5 g/kg 体重/日* ² (又は未加エ デンプン)	対照群の11匹、投与群の3匹が死亡したが、投与とは無関係とされている。投与に起因する肉眼的又は病理組織学的変化は認められず、臓器重量、血液学的検査及び尿検査に異常は認められなかった。	3 4
	90 日間	経口	イヌ 雌雄各 3		0.05、0.25、 1.25 mg/kg 体 重/日	行動、体重、死亡率、血液学的検査、血 液生化学的検査、尿検査、肝機能検査、 臓器重量、剖検所見及び病理組織学的所 見に異常はみられなかった。	3 4
	25 日間	混餌	ミニブタ 8匹		5.6%; 0.56 g/kg 体重/日* ³ (又は 5.4%; 0.54 g/kg 体重 /日** ³ 未加工 デンプン)	成長、血液生化学的検査、血中へモグロビン量及び臓器比重量等について、両群間に差はみられなかった。	3 4
長期毒性	104 週間	混餌	ラット 雌雄各 30	リン 0.3%	0、5、10、30%; 0、2.5、5、15 g/kg 体重/日*	30%投与群の雌で腎比重量増加がみられた。投与群で、腎の Ca 沈着と腎盂上皮の過形成の発生率が対照群に比べ軽度に高かった。	22 23
発 が ん 性	2年間	混餌	ラット 雌雄各 30	リン 0.35%	5、10、30%; 2.5、5、15 g/kg 体重/日*2 (又 は未加エデ ンプン)	発がん性は認められなかった。	22 23
生殖発生毒性	3世代	混餌	ラット P:雄 10、 雌 20	リン 0.35%	10%; 5 g/kg 体重/日*2 (又 は 10%未加 エコーンス ターチ)	一般状態、行動、死亡率、成長率、受胎能、同腹児数、着床後胚死亡率、新生児の離乳時体重及び死亡率に影響は認められなかった。F1 の雄動物において盲腸重量の増加が認められた。F3bの雌で脾臟重量の増加が認められたが、肉眼的及び病理組織学的検査では明らかな変化は観察されなかった。	23 25

繊維	投与 期間	投与 方法	動物種· 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
ヒトにおける	4 日間	経口	ヒト 12名		60 g	有害影響はみられず、便通の回数と量、 糞便中の水分含量と乳酸含量に変化は みられなかった。	4

表 10 リン酸化デンプン 安全性試験結果

纖麵	投与 期間	投与 方法	動物種・ 動物数/群	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
-~	復帰突 然変異		S. typhimurium	156 ~ 5,000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	38
遺伝毒	試験		(TA98, TA100, TA1535, TA1537) E.coli (WP2wrA)	2.5 ~ 5,000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	39
性	染色体異 常試験		CHL/IU 細胞	1.3~5.0 mg/mL	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	40
	小核試験		雄マウス	0.25、0.5、1.0、 2.0 g/kg 体重/日	小核の誘発は認められなかった。	41

表 11 リン酸架橋デンプン 安全性試験結果

繊維	投与 期間	投与 方法	動物種・ 動物数/群	被験物質	投与量又は 濃度	試験結果	文献 No.
短期毒性	90 日間	混餌	ラット 雌雄各 10	エステル 化 率 0.085 、 0.128%	0、5、15、45%; 0、2.5、7.5、 22.5 g/kg 体重 /日 ^{※2}	一般状態、行動、死亡率、摂餌量、血液学的検査、血液生化学的検査、尿検査、 剖検所見及び病理組織学的検査について、投与に起因する変化は認められなかった。	3
	復帰突然変異		S. typhimurium		51.2 ~ 5.000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	42
遺伝毒	試験		(TA98 , TA100 , TA1535 , TA1537) E.coli (WP210rA)	_	2.5 ~ 5.000 μg/plate	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	43
性	染色体異 常試験		CHL/IU 細胞		1.3 ~ 5.0 mg/mL	S9mix の有無にかかわらず陰性であった。	44
	小核試験		雄マウス	-	0.5、1.0、2.0 g/kg 体重/日	小核の誘発は認められなかった。	45

^{**2} JECFA で用いられている換算値を用いて摂取量を推定 $^{14)}$ 。

	種	最終体重 (kg)	摂餌量 (g/動物/日)	摂餌量 (g/kg 体重/日)
İ	マウス	0.02	3	150
I	ラット	0.4	20	50
	ブタ	60	2,400	40

**3 「実験動物の生物学的特性データ」(ソフトサイエンス社) で用いられている換算値を用いて摂取量を推定。なお、摂餌量はシリアンハムスターで $2.8\sim22.7$ g/動物/日、ミニブタで $227\sim907$ g/動物/日とされている $^{15)}$ 。

種	最終体重 (kg)	摂餌量 (g/動物/日)	摂餌量 (g/kg 体重/日)
シリアンハムスター	0.1	15	150
ミニブタ	50	500	10

く参照>

- 1) 化エデンプンの取扱い通知(米国大使館宛)環食化第 46 号 昭和 54 年 9 月 20日
- 2) JECFA. Summary of evaluations performed by the JECFA (2001) Modified starches.
- 3) JECFA. Toxicological evaluation of some food additives including anticaking agents, antimicrobials, antioxidants, emulsifier and thickening agents. WHO Food Additive Series No.5 (1974).
- 4) JECFA. Toxicological evaluation of certain food additives. WHO Food Additive Series No.17. (1982).
- 5) JECFA. Toxicological evaluation of some food colours, enzymes, flavour enhancers. WHO Food Additive Series No.6 (1975).
- 6) JECFA. Safety evaluation of certain food additives and contaminants. WHO Food Additive Series No.48 (2001).
- 7) 島下 昌夫. 化工澱粉について. 澱粉科学 (1991) 38: 55-63.
- 8) 稲田 和之. 食品産業における加工デンプン. 化学経済 (1995) 42(1): 73-81
- 9) 高橋 禮治. デンプン製品の知識 (幸書房)
- 10) Further studies on 78-1087 starch rate of metabolism in albino rats. Food and Drug Research Laboratories (1959).
- 11) Machinist JM, Bopp BA. Metabolism of [¹⁴C] octenylsuccinate in male rats following oral and intravenous administration. Abbott Laboratories (1985).
- 12) Machinist JM, Bopp BA. Metabolism of [14C] octenylsuccinate in adult and young beagle dogs following oral administration. Abbott Laboratories (1985).
- 13) Rat metabolism of modified starches final report distarch phosphate. Hazleton Laboratories (1971)
- 14) Principles for the safety assessment of food additives and contaminants in food. Environmental Health Criteria 70. IPCS in cooperation with the JECFA. World Health Organization, Geneva. (1987).
- 15) 田嶋 嘉雄 監修. 実験動物の生物学的特性データ. ソフトサイエンス社 (1989)
- 16) Kehoe DF. Six-week oral toxicity study of octenyl succinate-modified food starch in beagle puppies. Hazleton Laboratories (1988).
- 17) Truhaut R, Coquit B, Fouillt X, Galland D, Guyot D, Long D, Rouaud JL. Two-year oral toxicity and multigeneration studies in rats on two chemically modified maize starches. *Fd Cosmet. Toxicol.* (1978) 17: 11-17.
- 18) Til HP, Feron VJ, Spanjers MTh, de Groot AP. Chronic (two-year) feeding study in rats with two chemically modified starches (acetylated distarch phosphate and acetylated diamylopectin phosphate). Central Institute for Nutrition and Food Research (1971).
- 19) Feron VJ, Til HP, Immel HR. Chronic (89-week) feeding study with hydroxypropyl

- distarch phosphate, starch acetate, lactose and sodium alginate in mice. Central Institute for Nutrition and Food Research (1978).
- 20) Feron VJ, Til HP, Immel HR, Vogel WF. Chronic (89-week) feeding study with hydroxypropyl distarch phosphate, starch acetate, lactose and sodium alginate in mice. *Fd Chem. Toxicol.* (1986) 24: 825-834.
- 21) Til HP, Spanjers MTh, Meulen HC, de Groot AP. Chronic (two-year) feeding study in rats with two chemically modified starches (starch acetate and hydroxypropyl distarch glycerol). Central Institute for Nutrition and Food Research (1971).
- 22) de Knecht-Van E, Eekelen A, Til HP, Willems MI, de Groot AP. Chronic (two-year) feeding study in albino rats with phosphated distarch phosphate (a chemically modified starch). Central Institute for Nutrition and Food Research (1971).
- 23) Feron VJ, Til HP, de Groot AP. Two-year feeding and multigeneration studies in rats on five chemically modified starches. *Fd Cosmet. Toxicol.* (1974) 12: 651-663.
- 24) Parish WE. Combined chronic toxicity and carcinogenicity study in rats fed starch octenyl succinate for 130 weeks (2.5 years). Environmental Safety Laboratory Unilever Research (1987).
- 25) Til HP, Spanjers MTh, Meulen HC, de Groot AP. Multi-generation study in rats with five chemically modified starches. Central Institute for Nutrition and Food Research (1971).
- 26) Newbern PM, Buttolph ML. Final report on study #78-1 octenyl succinate modified food starch. Massachusetts Institute of Technology (1979).
- 27) Newbern PM, Buttolph ML. Subchronic studies in rats fed octenyl succinate-modified food starch. *Fd Cosmet. Toxicol.* (1980) 18: 357-362.
- 28) Parish WE. The effect of starch sodium octenyl succinate in a bacterial mutation assay (Ames test). Environmental Safety Laboratory Unilever Research (1984).
- 29) Parish WE. The effect of starch sodium octenyl succinate in the sister chromatid exchange assay. Environmental Safety Laboratory Unilever Research (1984).
- 30) (財) 食品薬品安全センター秦野研究所. ELASTITEX 2 の細菌を用いる復帰突 然変異試験 (2003).
- 31) Bio Reliance. Ames test. Acetylated starch. Nippon NSC Ltd. (2004).
- 32) (財) 食品薬品安全センター秦野研究所. ELASTITEX 2 のチャイニーズ・ハムスター培養細胞を用いる染色体異常試験. (2003)
- 33) (財) 食品薬品安全センター秦野研究所. ELASTITEX 2 のマウスを用いる小核 試験 (2004).
- 34) (財) 食品薬品安全センター秦野研究所. NATIONAL I の細菌を用いる復帰突 然変異試験 (2003).
- 35) Bio Reliance. Ames test. Oxidized starch. Nippon NSC Ltd. (2004).
- 36) (財) 食品薬品安全センター秦野研究所、NATIONAL I のチャイニーズ・ハム

- スター培養細胞を用いる染色体異常試験 (2003).
- 37) (財) 食品薬品安全センター秦野研究所. NATIONAL I のマウスを用いる小核 試験 (2004).
- 38) (財) 食品農医薬品安全性評価センター. Regular corn starch の細菌を用いる復帰突然変異試験 (2003).
- 39) Bio Reliance. Ames test. Monostarch phosphate. Nippon NSC Ltd. (2004).
- 40) (財) 食品農医薬品安全性評価センター. Regular corn starch のほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験 (2003).
- 41) (財) 食品農医薬品安全性評価センター. Regular corn starch のマウスを用いる 小核試験 (2003).
- 42) (財) 食品農医薬品安全性評価センター. Waxy corn starch の細菌を用いる復帰 突然変異試験 (2003).
- 43) Bio Reliance. Ames test. Distarch phosphate. Nippon NSC Ltd. (2004).
- 44) (財) 食品農医薬品安全性評価センター. Waxy corn starch のほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験 (2003).
- 45) (財) 食品農医薬品安全性評価センター. Waxy corn starch のマウスを用いる小核試験 (2003).
- 46) White TA. Food starches modified. Cereal Sience Today (1963) vol. 8.
- 47) US FDA. 21CFR172.892. "Food Starch-Modified".
- 48) European Parliament and Council Directive No 95/2/EC of 20 February 1995 on food additives other than colours and sweetener. 1995L0002-EN-24.02.2001.
- 49) Reports of the scientific committee for food (Second series). Commission of the European Communities (1976).
- 50) Food-science and techniques. Reports of the scientific committee for food (Thirteenth series). Commission of the European Communities (1982).
- 51) Food-science and techniques. Reports of the scientific committee for food (Thirty-second series). European Commission (1994).
- 52) Food-science and techniques. Reports of the scientific committee for food (Thirty-sixth series). European Commission (1997).
- 53) IARC Monographs on the Evaluation of Carcinogenic Risks to Humans. Volume 60 (1994)
- 54) 2002 年度加工デンプン輸入実績. 厚生労働省基準審査課
- 55) 加工澱粉の利用の現状と法規制. 月刊フードケミカル (1997) 70-73.
- 56) 厚生労働省. 平成 16 年国民健康・栄養調査報告. (平成 18 年 9 月): 52
- 57) National Research Council, Washington DC. 1987 Poundage and Technical Effects Update of Substances Added to Food. NTIS Technical Report, Dec, 89 (PB91-127266).
- 58) Ministry of Agriculture, Fisheries and Food. Dietary intake of food additives in the UK: initial surveillance. Food Surveillance Paper No.37.