

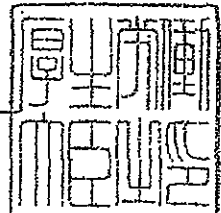
厚生労働省発食安第1115001号

平成19年11月15日

薬事・食品衛生審議会

会長 望月正隆 殿

厚生労働大臣 幷添要



諮詢問書

食品衛生法（昭和22年法律第233号）第10条の規定に基づき、下記の事項について、貴会の意見を求める。

記

アセチル化アジピン酸架橋デンプン、アセチル化リン酸架橋デンプン、アセチル化酸化デンプン、オクテニルコハク酸デンプンナトリウム、酢酸デンプン、酸化デンプン、ヒドロキシプロピルデンプン、ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン、リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン、リン酸化デンプン及びリン酸架橋デンプンの食品添加物としての指定の可否について



平成 20 年 2 月 14 日

薬事・食品衛生審議会  
食品衛生分科会  
分科会長 吉倉 廣 殿

薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会  
添加物部会長 長尾 美奈子

食品添加物の指定等に関する薬事・食品衛生審議会  
食品衛生分科会添加物部会報告について

平成 19 年 11 月 15 日付け厚生労働省発食安第 1115001 号をもって厚生労働大臣から諮問された加工デンプン 11 品目（アセチル化アジピン酸架橋デンプン、アセチル化リン酸架橋デンプン、アセチル化酸化デンプン、オクテニルコハク酸デンプンナトリウム、酢酸デンプン、酸化デンプン、ヒドロキシプロピルデンプン、ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン、リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン、リン酸化デンプン、リン酸架橋デンプン）の食品添加物としての指定の可否について、当部会において審議を行った結果を別添のとおり取りまとめたので、これを報告する。



アセチル化アジピン酸架橋デンプン、アセチル化リン酸架橋デンプン、アセチル化酸化デンプン、オクテニルコハク酸デンプンナトリウム、酢酸デンプン、酸化デンプン、ヒドロキシプロピルデンプン、ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン、リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン、リン酸化デンプン及びリン酸架橋デンプンの食品添加物の指定に関する添加物部会報告書

1. 品目名

① アセチル化アジピン酸架橋デンプン

英名 : Acetylated distarch adipate

簡略名 : 加工デンプン

[CAS 番号 : なし]

② アセチル化リン酸架橋デンプン

英名 : Acetylated distarch phosphate

簡略名 : 加工デンプン

[CAS 番号 : 68130-14-3]

③ アセチル化酸化デンプン

英名 : Acetylated oxidized starch

簡略名 : 加工デンプン

[CAS 番号 : 68187-08-6]

④ オクテニルコハク酸デンプンナトリウム

英名 : Starch sodium octenylsuccinate

簡略名 : 加工デンプン、オクテニルコハク酸デンプン Na

[CAS 番号 : なし]

⑤ 酢酸デンプン

英名 : Starch acetate

簡略名 : 加工デンプン

[CAS 番号 : 9045-28-7]

⑥ 酸化デンプン

英名 : Oxidized starch

簡略名 : 加工デンプン

[CAS 番号 : なし]

⑦ ヒドロキシプロピルデンプン

英名 : Hydroxypropyl starch

簡略名 : 加工デンプン

[CAS 番号 : 9049-76-7]

- ⑧ ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン  
 英名 : Hydroxypropyl distarch phosphate  
 簡略名 : 加工デンプン  
 [CAS 番号 : 53124-00-8]
- ⑨ リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン  
 英名 : Phosphated distarch phosphate  
 簡略名 : 加工デンプン  
 [CAS 番号 : なし]
- ⑩ リン酸化デンプン  
 英名 : Monostarch phosphate  
 簡略名 : 加工デンプン  
 [CAS 番号 : 63100-01-6]
- ⑪ リン酸架橋デンプン  
 英名 : Distarch phosphate  
 簡略名 : 加工デンプン  
 [CAS 番号 : 55963-33-2]
2. 製法、分子式、性質  
 製法、分子式、性質は以下の通り。なお、性質はデンプンと比較した場合の付加的性質を示す。
- ① アセチル化アジピン酸架橋デンプン  
 製 法 : デンプンを無水酢酸と無水アジピン酸でエステル化する。  
 分子式 :  $(C_6H_{10}O_5)_n(C_6H_8O_2)_x(C_2H_3O)_y$   
 デンプン分子間のいくつかの水酸基がアジピン酸基で架橋されている。また、デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがアセチル化されている。  
 性 質 : 糊化開始温度が低い。加熱時に膨潤しにくい。離水等のデンプン老化が遅い。耐せん断性、耐酸性を有する。(酢酸デンプンと架橋デンプンの性質を併せ持つ。)
- ② アセチル化リン酸架橋デンプン  
 製 法 : デンプンをオキシ塩化リン又はトリメタリン酸及び無水酢酸又は酢酸ビニルでエステル化する。  
 分子式 :  $(C_6H_{10}O_5)_n(PHO_2)_x(C_2H_3O)_y$   
 デンプン分子間のいくつかの水酸基がリン酸で架橋されている。また、デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがアセチル化されている。  
 性 質 : アセチル化アジピン酸架橋デンプンと同様。
- ③ アセチル化酸化デンプン  
 製 法 : デンプンを次亜塩素酸ナトリウムで処理(酸化)後、無水酢酸でエステル化する。  
 分子式 :  $(C_6H_{10}O_5)_n(CHO_2)_x(C_2H_3O)_y$   
 デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがアセチル化、酸化されている。  
 性 質 : 糊化開始温度が低い。糊液の粘性が低い。透明性が高い。老化が遅い。色が白い。(酢酸デンプンと酸化デンプンの性質を併せ持つ。)

④ オクテニルコハク酸デンプンナトリウム

製 法：デンプンを無水オクテニルコハク酸でエステル化する。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n[C(O)CH(CH_2COONa)CH_2CH:CH(CH_2)_4CH_3]_x$

デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがオクテニルコハク酸でエステル化されている。

性 質：糊化温度はやや低い。粘性が高い。保存安定性も高い。乳化能を持つ。

⑤ 酢酸デンプン

製 法：デンプンを無水酢酸又は酢酸ビニルでエステル化する。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n(C_2H_3O)_x$

デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがアセチル化されている。

性 質：グルコース 1 残基当たりの置換基の数（以下「置換度」という。）が増すほど糊化温度が低下し、弾力が減少し、粘着性が強い。デンプンを含む食品の調理後の老化に対する安定性と透明性が高い。

⑥ 酸化デンプン

製 法：デンプンを次亜塩素酸ナトリウムで処理（酸化）したもの。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n(CHO_2)_x$

デンプン分子の水酸基のうち、いくつかが酸化されている。

性 質：糊化開始温度が低い。糊液の粘性が低い。糊液の粘度安定性が高い。老化が遅い。透明性が高い。色が白い。

⑦ ヒドロキシプロピルデンプン

製 法：デンプンをプロピレンオキシドでエーテル化したもの。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n[CH_2CH(OH)CH_2]_x$

デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがヒドロキシプロピル基でエーテル化されている。

性 質：ヒドロキシプロピル基の導入により親水性が増大する（置換度 0.1 で糊化温度が 10°C 程度低下する）。水と加熱すると均一な糊液となる。糊液は冷却しても透明であり、冷蔵や、凍結融解に対して優れた安定性を持つ。

⑧ ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン

製 法：デンプンをトリメタリン酸ナトリウム又はオキシ塩化リンでエステル化し、プロピレンオキシドでエーテル化したもの。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n(C_3H_7O)_x(PHO_2)_y$

デンプン分子間のいくつかの水酸基がリン酸で架橋されている。また、デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがヒドロキシプロピル基でエーテル化されている。

性 質：ヒドロキシプロピル基の導入により親水性が増大し、糊化温度が低下する、加熱時に糊液が膨潤しにくい。粘性が調節されている。冷却時、凍結、融解時及び加熱時の透明性・安定性が高い。（ヒドロキシプロピルデンプンとリン酸架橋デンプンの性質を併せ持つ。）

⑨ リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン

製 法：リン酸化デンプンとリン酸架橋デンプンの製造法を組み合わせて製造したもの。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n(PHO_2)_x(PH_2O_3)_y$

デンプン分子間のいくつかの水酸基がリン酸で架橋されている。また、デンプ

ン分子の水酸基のうち、いくつかがリン酸化されている。

性 質：透明で安定性が高い。凍結に対する安定性が高い。電解性があるので耐塩性、耐酸性が低い。

#### ⑩ リン酸化デンプン

製 法：デンプンをオルトリリン酸、又はオルトリリン酸カリウム、又はオルトリリン酸ナトリウム、又はトリポリリン酸ナトリウムでエステル化する。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n(PH_2O_3)_x$

デンプン分子の水酸基のうち、いくつかがリン酸化されている。

性 質：置換度が上がるにつれて糊化しやすくなる。置換度 0.05 付近から冷水でも膨潤する。糊液は高粘性で透明である。保水性が強く老化しにくいので耐冷凍性が高い。

#### ⑪ リン酸架橋デンプン

製 法：デンプンをトリメタリン酸ナトリウム又はオキシ塩化リンでエステル化する。

分子式： $(C_6H_{10}O_5)_n(PHO_2)_x$

デンプン分子間のいくつかの水酸基がリン酸で架橋されている。

性 質：デンプン粒の膨潤や糊化が抑制され、かく拌や酸による粘度低下に抵抗性を持つ。

低架橋度のものは、デンプン粒の膨潤が適度に抑制されて粘度が上昇するが、高架橋度ものはデンプン粒の膨潤が強く抑制され、粘度は低下する。

### 3. 用途

糊料、乳化剤、増粘安定剤等

### 4. 概要及び諸外国での使用状況

#### (1) 加工デンプンの指定の経緯

加工デンプンは、一般にデンプン本来の物理的性状（高粘性、冷却時のゲル化等）を改善するために、物理的、酵素的又は化学的に処理を行ったものを称しており、糊料、乳化剤、増粘安定剤及び食品の製造用剤として広く利用されている。

このうち、通常の調理過程でも起こりうる加熱処理等の物理的処理を行ったもの及びアミラーゼ等の酵素による処理を行ったものについては、我が国及び EU においては食品として取扱われているが、米国においては添加物として取扱われている。一方、各種化学物質を用いて化学的処理を行ったものは、米国及び EU ではともに添加物として取扱われている。

我が国においては、化学的処理を行ったもののうち、デンプングリコール酸ナトリウム及びデンプンリン酸エステルナトリウムの 2 品目が昭和 30 年代に添加物として指定されている。その他の化学的処理を行ったものは、昭和 54 年以降、FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議 (JECFA) において安全性評価が終了しているものに限り、食品として取扱われている。

このようなことから、化学的処理を行ったものは、米国及び EU においては添加物として取扱われており、我が国においても該当する 11 品目については、添加物として指定を行うものである。

#### (2) 加工デンプンの概要

加工デンプンは、デンプンを食品に工業的に利用する際に冷水、室温溶解性がない、糊化温度が高い、加熱溶解時粘性が安定しない、放冷時、保存時の物性安定性に欠け、離水するといった欠点を克服するために、デンプンに物理的、酵素的、又は化学的に加工を加えたものである。物理的加工は、乾燥、加熱、かく拌等の処理、酵素的加工は  $\alpha$ -アミラーゼなどの酵素処理、化学的加工は各種の化学物質を用いてデンプンを構成するグルコ-

ス鎖を化学的に修飾する、又はデンプン分子間若しくは分子内架橋処理を行うものをいう。化学的処理による加工デンプンは、グルコースの水酸基に種々の官能基を導入して様々な特性を付与したもので、欧米を始めとする諸外国において使用されている。

### (3) 諸外国での使用状況

米国では、加工デンプンは 1950 年代から FDA の管理下で使用されており、現在は、FDA の連邦規則集 21 (21CFR) の中で、ヒトが摂取する食品への直接添加が認められる食品添加物とされている。ただし、21CFR では個々の食品添加物名を記載するのではなく、化学的処理に使用する物質名が記載されており、今回指定の対象としている 11 品目の加工デンプンを製造するための物質は全てこの中に含まれている。

EU では、1995 年に今回対象としている 11 品目の加工デンプンの使用を認めている。ただし、乳幼児を対象とする食品に対し、以下のとおり使用基準を設定している。

- Infant Formulae for infant 及び Follow-on Formulae for infant に対しては加工デンプンを使用してはならない。
- Weaning Food for Infant and Young Children に対しては、ヒドロキシプロピルデンプン、ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン以外の 9 品目の加工デンプンが、5% を上限として使用することができる。

JECFA では、今回対象としている 11 品目の加工デンプンは 1969 年から 2001 年にかけ、各時点で入手可能な資料に基づき安全性に関して慎重な検討が行われ、最終的に各物質について「ADI を特定しない (not specified) 」と評価されている。

## 5. 食品添加物としての有効性

デンプンは、増粘性の付与（例：ソース）、食感・外観の改善（例：プディング）、粘度調整（例：洋菓子の詰め物）、乳化安定（例：ドレッシング）、固結防止（例：アイシング）など、技術的機能性を期待して食品に使用される場合が多いが、未加工のデンプンは原料や製造法の違いなどにより構造や物性は一様ではなく、食品加工に利用するにあたり一般に以下のようないくつかの欠点がある。

### ① 水への溶解性

冷水、温水に溶解性がなく、水を加えただけでは増粘効果が得られない

### ② 加熱による糊化とその安定性

水を加えたけん濁液を加熱するとデンプンの種類によって異なる一定の温度からデンプン粒は水を吸収して膨潤を始め、粘度が上がり糊化する。液は透明になり溶解状態になる。加熱を続けると膨潤が進み、粘度も最高値を記録するが、ある温度を過ぎるとデンプン粒が崩壊し、粘度が下降し、デンプン分子は加熱前の結晶状態からコロイド状に分散する。このように未加工のデンプンは加熱処理で物性が変化するため、デンプンを加えた食品の物性（例えば粘性）が安定しない。（図 1）

### ③ 老化

加熱して糊化したデンプン糊液は、放冷により流動性を失い、白濁し、粘性を失い離水する。コロイド状に分散したデンプン分子は再び結晶化する。このため、未加工のデンプンを加えた食品、特に冷蔵、冷凍食品では組織、粘度の変化、離水が起きやすい。

### ④ 熱、酸、機械的せん断による物性変化

糊化しコロイド状に分散したデンプンは高温・加圧（例：レトルト殺菌）、酸（酸性食品）、

機械的せん断力（例：強い攪拌）などによってデンプン分子が低分子に切斷され粘度低下等の組織、物性変化が起き易い。

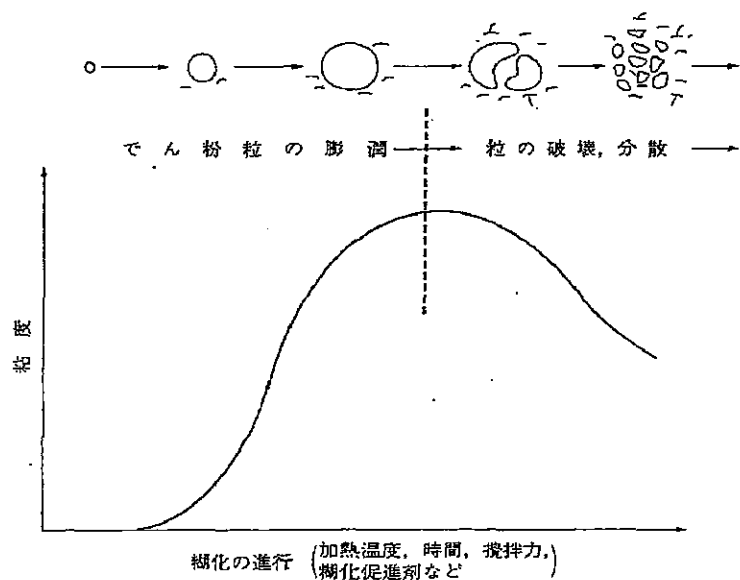


図1 デンプンの糊化の模式図

加工デンプンは、このような欠点を補うと共に、様々な機能性を増強・付与し、さらに、食品の調理・加工性を改善する点で有用性がある。

#### (1) 保存時の老化抑制

未加工のデンプンを含む食品、特にチルド流通食品や冷凍食品では保存に伴い質感、粘性の低下、離水が起き品質の劣化や冷凍変性が起きることがあるが、エステル基やエーテル基を導入した加工デンプンの使用によってこのような変化を抑えることができる（図2）。

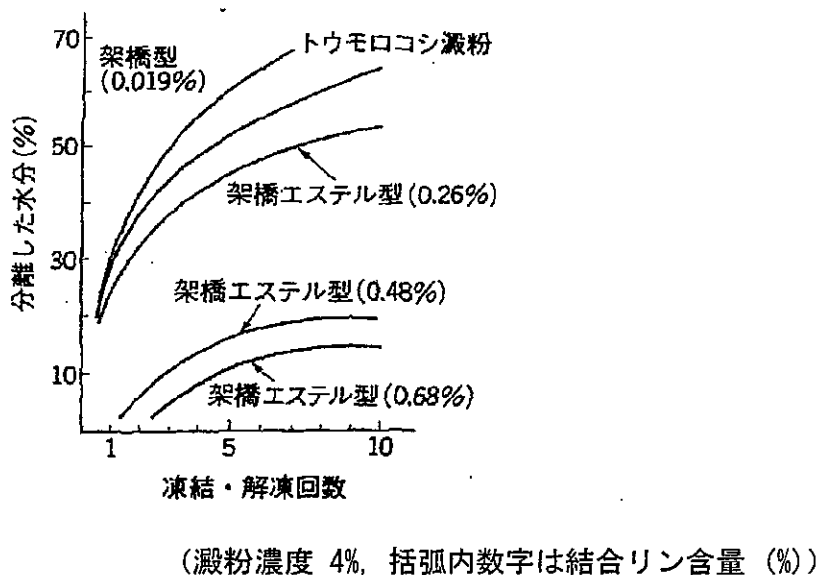


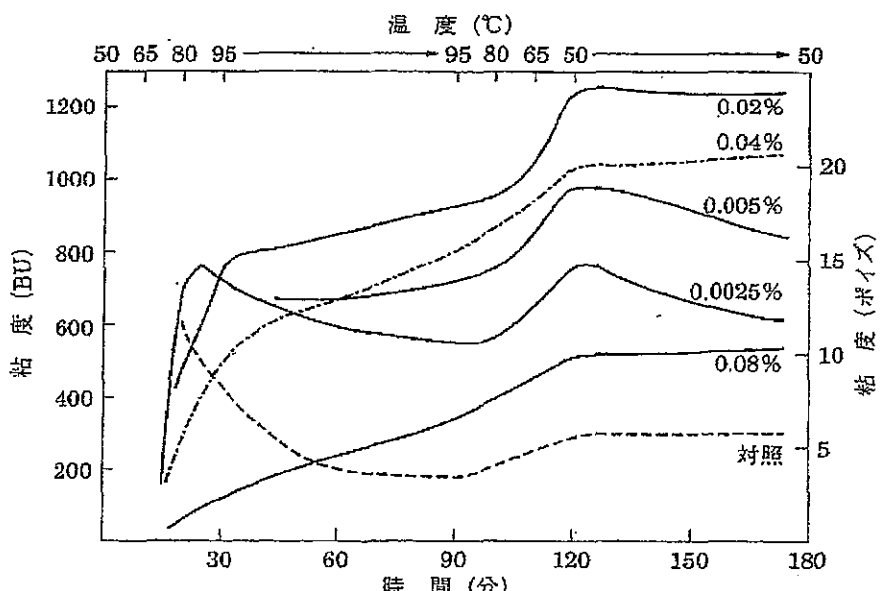
図2 リン酸デンプンの凍結—解凍特性図

#### (2) 機能性の増強・付与

加工デンプンは、官能基や架橋の導入、酸化処理によって、加工前のデンプンが持っている性質、例えば、糊化温度、粘性、結着性・崩壊性、食感、膨化性、外観、粉末化、油脂吸着性等を改善し、改変することによって食品の嗜好性を高める。

例として、架橋度の異なるリン酸架橋デンプンについて、加熱に伴う粘度変化の状況(アミログラム)を図3に示す。デンプンにトリメタリン酸塩を僅か0.0025%添加し処理した場合でも無処理デンプンと違いが認められ、デンプン粒の膨化、糊化が抑えられ安定な粘度が確保されている。架橋度の増大に伴い、粘度は上昇するが、0.02%以上では逆に粘度は低下し、0.08%では粘度はあまり上昇しない。

このような機能性の強化した加工デンプンを食品に添加して用いることにより、例えば、麺類におけるゆで時間の短縮、畜肉食品製造時のドリップ防止、もちやおでん等の調理時の煮崩れ防止、揚げ物における衣のはがれ防止など、調理加工作業性の向上にも役立つ。



(図中の数字はデンプンに対する架橋化剤、トリメタリン酸の添加率)

図3 架橋ワキシーモロコシデンプンのアミログラム

### (3) 食品への使用試験

#### ① リン酸化デンプンの水系食品への利用<sup>1)</sup>

無処理コーンスターク、0.13%オルトリン酸処理コーンスターク(EB 851)、0.37%オルトリン酸処理コーンスターク(EB 852)を試料とし、それら7.5 gを試験溶液(クランベリー果汁、水)100 mlにそれぞれ加え懸濁し、加熱攪拌して190°F(87.8°C)まで加熱し、10分間同温度で静置した。ショ糖15gを加え攪拌しながら溶かし、容器を60°F(15.6°C)の水浴に漬け、攪拌せず5時間置き、性状や透明性を観察したところ、リン酸の置換度が高いほど、老化しにくく、透明性に優れているという結果が得られた(表1)。

表1 リン酸化デンプンの水系食品における性状等

試 料	クランベリー果汁(約pH3)		水(約pH6)	
	性状	透明性	性状	透明性
無処理	硬いゲル	白濁	硬いゲル	白濁

1) National Starch and Chemical Co. Starch Phosphate 申請書及び資料 1967

EB 851	やや柔らかいゲル	濁り抑制	硬いゲル	濁り抑制
EB 852	老化しない	透明	やや柔らかいゲル	透明性向上

② アセチル化アジピン酸架橋デンプンの凍結—解凍安定性<sup>2)</sup>

無水アジピン酸(デンプンに対し、0.12%)及び無水酢酸(デンプンに対し 3.0、5.0、9.0、10.0%)でそれぞれ処理したワキシーコーンスターーチを試料とし、それら 7.5 g を試験溶液(クランベリー果汁、水) 100 ml にそれぞれ加え懸濁し、加熱攪拌して 190° F(87.8°C)まで加熱し、10 分間同温度で静置した。ショ糖 15g を加え攪拌しながら溶かし、容器を 60° F(15.6°C)の水浴に漬け、攪拌せず 5 時間置き、0° F(-17.8°C)で 16 時間保存後、室温に 6 時間おき解凍。これを 1 サイクルとし、数回繰り返した時の外観と食感を調べた。その結果アセチル基が多いほど、透明性に優れ、食感の改良や老化の遅れが見られた(表2)。

表2 アセチル化アジピン酸架橋デンプンの凍結—解凍安定性

無水酢酸処理濃度(%)	アセチル化度(%)	クランベリー果汁(pH 3)	水
3.0	0.96	サイクルを 2 回繰り返すと透明性が低下。3 回目以降乳白。7 回以降離水し、塊あり。	サイクルを 4 回繰り返すと曇る。5 回目以降乳白。
5.0	1.61	サイクルを 3 回繰り返すと曇る。6 回目以降乳白、塊あり。9 回以降離水し、塊状。	サイクルを 4 回繰り返すと曇る。6 回目以降乳白。
9.0	2.85	サイクルを 6 回繰り返すと曇る。10 回以上でも離水なく、柔らかく滑らかな食感。	サイクルを 6 回繰り返すと曇る 8 回目以降乳白。
10.0	3.22	サイクルを 6 回繰り返すと曇る。10 回以上でも離水なく、柔らかく滑らかな食感。	サイクルを 8 回繰り返すと曇る 9 回目以降乳白。

## 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 16 年 11 月 26 日厚生労働省発食安第 1126002 号により食品安全委員会にて意見を求めた加工デンプン(アセチル化アジピン酸架橋デンプン、アセチル化リン酸架橋デンプン、アセチル化酸化デンプン、オクテニルコハク酸デンプンナトリウム、酢酸デンプン、酸化デンプン、ヒドロキシプロピルデンプン、ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン、リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン、リン酸化デンプン及びリン酸架橋デンプンに限る。)に係る食品健康影響評価については、平成 17 年 3 月 23 日、平成 17 年 5 月 17 日、平成 19 年 8 月 27 日及び平成 19 年 9 月 28 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 19 年 11 月 28 日付けで通知されている。

今回評価の対象となった 11 種類の加工デンプンが添加物として適切に使用される場合、安全性に懸念がないと考えられ、一日摂取許容量(ADI)を特定する必要はないとの評価した。

2) National Starch and Chemical Co. Starch Phosphate 申請書及び資料 1966

但し、リスク管理機関は今後、乳幼児向け食品における加工デンプンの使用についてモニタリングを実施することを検討するべきである。また、プロピレンオキシドが残留する可能性のある加工デンプンについては、技術的に可能なレベルでプロピレンオキシドの低減化を図るよう留意するべきである。

なお、その詳細は下記の通りである。

今回評価の対象となった11種類の加工デンプンについて、提出された毒性試験成績等は必ずしも網羅的なものではないが、それぞれの化学構造の類似性及び認められている毒性影響から総合的に判断し、これらをグループとして評価することは可能と判断した。

加工デンプンの安全性試験成績（表1～11）を評価した結果、発がん性、生殖発生毒性及び遺伝毒性を有さないと考えられる。また、反復投与毒性試験では、高用量投与群で、主に盲腸や腎臓に変化が認められているが、これらの変化は通常の未加工のデンプンでも発生するラットに特異的な所見であり、ヒトに対する安全性評価にはほとんど関係しないと考えられた。

EUにおいては、加工デンプンのうち9種類について、ラットの長期毒性試験でみられた腎臓の変化を根拠に乳幼児向け食品に対し、5%の使用制限を設けているが、その論拠は明確となっておらず、EUの規制の妥当性は判断できない。従って、以下の理由から、わが国でEUと同様の規制を設ける必要性は低いと考えられる。

1. 規制の根拠とされている腎臓の変化は、未加工のデンプンでも発生するラットに特異的な所見であり、ヒトの安全性評価においては重要なものではないと考えられること。
2. わが国の乳幼児（1～3歳）の平均の加工デンプン推定摂取量は、4.90～6.31g/ヒト/日であり、乳幼児向け食品の摂取量は不明であるが、より安全側にたって炭水化物の平均摂取量に対する割合を算出したところ、5%を超えないと推察されること。

また、EUにおいては、ヒドロキシプロピルデンプン及びヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプンの2種類の加工デンプンについては、エーテル化剤として用いられるプロピレンオキシド等の安全性情報が不足していることから、乳幼児向け食品には用いるべきではないとされている。プロピレンオキシドは、遺伝毒性発がん物質であることが否定できることから、米国における発がんリスクの定量評価結果をもとに、わが国の推定摂取量に基づく生涯リスクを導いたところ、一般に遺伝毒性発がん物質の無視しうるレベルとされる100万分の1レベルを下回った。また、生体組織に吸収されたプロピレンオキシドは、グルタチオン抱合や加水分解により代謝、解毒されるとされており、そのリスクは極めて低いと考えられた。

今回評価の対象となった11種類の加工デンプンについては、わが国においても、食品として長い食経験があり、これまでに安全性に関して特段の問題は指摘されていない。JECFAでは、「ADIを特定しない（not specified）」と評価している。

以上から、今回評価の対象となった11種類の加工デンプンが添加物として適切に使用される場合、安全性に懸念がないと考えられ、ADIを特定する必要ないと評価した。

但し、リスク管理機関は今後、乳幼児向け食品における加工デンプンの使用についてモニタリングを実施することを検討するべきである。また、プロピレンオキシドが残留する可能性のある加工デンプンについては、技術的に可能なレベルでプロピレンオキシドの低減化を図るよう留意するべきである。

## 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。

わが国に輸入される加工デンプンの量は、2002 年度合計量で 171 千トン、うちタイ国からが全体の約 55%と多く約 95 千トン、ほかドイツ 14.2 千トン、オーストラリア 13.7 千トン、米国 13.7 千トン、スウェーデン 11.1 千トンなどとなっている。国内における加工デンプンの生産量は、デキストリン（食品）を除いて約 40 万トンで、輸入分を加えると約 60 万トンとなり、このうち、約 15 万トンが食品に使用されていると推定されている。

平成 16 年の国民健康・栄養調査報告によると、1~6 歳までの食品の総摂取量は 1273.5 g/ヒト/日とされ、このうち炭水化物の平均摂取量は 186.7 g/ヒト/日とされている。

また、国民健康・栄養調査報告による各食品の各年齢段階における摂取量データに、関連事業者より提供された加工デンプンの各食品への添加率をかけあわせることにより、一人当たりの一日の加工デンプンの平均摂取量は、1~3 歳の乳幼児で 4.90~6.31 g/ヒト/日、4 歳以上で 8.19 g/ヒト/日と推定される。

米国における NAS/NRC 調査報告書では、焙焼デンプン、漂白デンプン等も含む加工デンプンの摂取量は 38,300 トン（米国の人口を 2.1 億人として約 0.5 g/ヒト/日に相当）と報告されている。

英国における食品添加物の摂取量調査報告では、化学的加工デンプン類の摂取量は 1509.3 mg/ヒト/日とされている。

## 8. 新規指定について

アセチル化アジピン酸架橋デンプン、アセチル化リン酸架橋デンプン、アセチル化酸化デンプン、オクテニルコハク酸デンプンナトリウム、酢酸デンプン、酸化デンプン、ヒドロキシプロピルデンプン、ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン、リン酸モノエステル化リン酸架橋デンプン、リン酸化デンプン及びリン酸架橋デンプンを食品衛生法第 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や、米国において GMP のもとで使用することとされ、特段の使用基準が設定されていないこと、また、EUにおいて離乳食等を除いた一般の食品に対して、必要量を使用することができるとされ、特段の使用基準が設定されていないことを踏まえ、使用基準は設定しないこととすることが適当である。ただし、その添加は食品中で目的とする効果を得る上で必要とされる量を超えないものとすることが前提であり、その旨を関係業界等に周知すること。

ただし、食品安全委員会の評価結果では、EUにおける離乳食等に対する規制を考慮し、「今回評価の対象となった 11 種類の加工デンプンが添加物として適切に使用される場合、安全性に懸念がないと考えられ、ADI を特定する必要ないと評価した。」としながらも、「乳幼児向け食品における加工デンプンの使用についてモニタリングを実施することを検討するべきである。」としている。これを踏まえ、食品添加物としての指定後、調製粉乳\* 及び離乳食に対する加工デンプンの使用の実態を調査整理した上で、改めて食品安全委員会に報告することが適当である。

\* 調製粉乳は、乳又は乳製品のほか、その種類及び混合割合につき厚生労働大臣の承認を受けて使用するものの以外のものの使用が認められていない。

## (1) 成分規格について

アセチル化アジピン酸架橋デンプン、アセチル化酸化デンプン、アセチル化リン酸架橋デンプン、オクテニルコハク酸デンプンナトリウム、酢酸デンプン、酸化デンプン、ヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプン、ヒドロキシプロピルデンプン、リン酸架橋デンプン、リン酸化デンプン及びリン酸モノエステル化リン酸架橋デンプンの成分規格をそれぞれ別紙1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21のとおり設定することが適当である。

(各成分規格(案)とそれぞれ対応する国際規格等との比較は別紙2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、設定根拠は別紙23のとおり。)

なお、ヒドロキシプロピルデンプン及びヒドロキシプロピル化リン酸架橋デンプンに残存するプロピレンオキシドについては、JECFA等において規格が設定されていないこと及びサンプルとして提出された検体からは、検出されなかった(検出限界約0.006 μg/g)ことから成分規格としては設定する必要はないが、不純物として含有されることは好ましくないため、技術的に可能な範囲で低減化を図るよう関係業界等に周知すること。

## (2) デンプンリン酸エステルナトリウムについて

デンプンリン酸エステルナトリウム\*は、今回指定するリン酸化デンプンと成分規格が一部重複するものと考えられる。つまり、1つの物質に対し、成分規格が2つ存在することになり、規定上混乱することになる。一方で、デンプンリン酸エステルナトリウムは、平成10年、13年、17年の生産量調査によると、食品添加物としての使用実績が無いとされている<sup>3)4)</sup>。

このことを踏まえ、デンプンリン酸エステルナトリウムについて、都道府県等を通じて念のため流通実態の調査を行ったところ、販売等の使用実績は確認できなかった。については、リン酸化デンプンの指定の際に、本品目の指定を削除するのが適当である。

\* デンプンリン酸エステルナトリウムは、昭和39年に食品添加物として指定されている。

デンプンに、リン酸塩を作用させて、エステル化して得られるものであり、結合リンの規格として、0.2~3.0%が設定されている。リン酸化デンプンの結合リンの規格(案)は0.5%以下としている。

3) 平成16年度厚生労働科学研究費補助金報告書 生産量統計を基にした食品添加物の摂取量の推定  
4) 平成18年度厚生労働科学研究費補助金報告書 生産量統計を基にした食品添加物の摂取量の推定

アセチル化アジピン酸架橋デンプン  
Acetylated Distarch Adipate

**定義** 本品は、デンプンを無水酢酸及び無水アジピン酸でエステル化して得られたものである。

**性状** 本品は、白～類白色の粉末、薄片又は顆粒で、わずかににおいがある。

**確認試験** (1) 本品の懸濁液(1→20)にヨウ素試液数滴を加えるとき、暗青～赤色を呈する。

(2) 本品2.5gを、塩酸(1→10)10ml及び水70mlを加えて懸濁し、還流冷却管を付けて約3時間加熱する。冷後、この液0.5mlを沸騰したフェーリング試液5mlに加えるとき、赤色の沈殿を生じる。

(3) 本品0.5gに炭酸ナトリウム試液10mlを加えて5分間煮沸し、希硫酸10mlを加えるとき、酢酸のにおいを発する。

**純度試験** (1) アジピン酸基 0.135%以下

(i) 総アジピン酸測定用検液

本品約1gを精密に量り、三角フラスコに入れ、水50mlを加え、更に内標準溶液1mlを正確に加え、よく振り混ぜてデンプンを分散させた後、水酸化ナトリウム溶液(4→25)50mlを加え、5分間振とうする。ただし、内標準溶液は、グルタル酸0.10gを正確に量り、水を加えて溶かし、正確に100mlとする。フラスコを室温の水浴に入れ、塩酸20mlを注意しながら加える。冷後、内容物を分液漏斗に移し、三角フラスコを少量の水で洗い、洗液を分液漏斗に入れる。酢酸エチル100mlずつで3回抽出し、酢酸エチル層を合わせ、無水硫酸ナトリウム20gを加えて時々振り混ぜながら10分間放置した後、ろ過する。容器及びろ紙上の残留物を酢酸エチル50mlで2回洗い、洗液をろ液に合わせ、6.7kPaの減圧下、40°C以下で酢酸エチルを留去し、さらに窒素気流で酢酸エチルを完全に除去する。酢酸エチルの留去はできるだけすみやかに行う。次いで、残留物にピリジン2ml及びN,O-ビストリメチルシリルトリフルオロアセタミド1mlを加えて栓をし、残留物を溶解する。1時間放置後、2mlをガラス製バイアル瓶にとり、直ちに密封し、総アジピン酸測定用検液とする。

(ii) 遊離アジピン酸測定用検液

本品約5gを精密に量り、三角フラスコに入れ、水100mlを加え、更に内標準溶液1mlを正確に加える。1時間振とう後、メンブランフィルター(孔径0.45μm)でろ過し、ろ液に塩酸1mlを加え、分液漏斗に移す。ただし、アルファーハイデンプン及び水可溶デンプンの場合は、メンブランフィルターでろ過せず、懸濁液に塩酸1mlを加え、分液漏斗に移す。以下、総アジピン酸測定用検液と同様に操作し、遊離アジピン酸測定用検液とする。

(iii) 標準液

アジピン酸0.10gを正確に量り、水を加えて溶かし、正確に100mlとする。この液1ml、5ml、10ml及び20mlを正確に量り、水を加えてそれぞれ正確に50mlとし、4濃度の標準原液とする。4個の三角フラスコに、同じ植物を基原とする未加工デンプン1.0gずつを量り、水50mlを加え、更に内標準溶液1mlを正確に加える。各フラスコに、濃度の異なる標準原液5mlを正確に加え、よく振り混ぜてデンプンを分散させた後、水酸化ナトリウ

ム溶液(4→25)50mlを加え、5分間振とうする。各フラスコを室温の水浴に入れ、塩酸20mlを注意しながら加える。冷後、内容物を分液漏斗に移す。以下、総アジピン酸測定用試験溶液と同様に操作し、4濃度の標準液とする。

総アジピン酸測定用検液、遊離アジピン酸測定用検液及び4種類の標準液をそれぞれ1μlずつ量り、次の操作条件でガスクロマトグラフィーを行う。4種類の標準液のグルタル酸のピーク面積に対するアジピン酸のピーク面積比と標準液に含まれるアジピン酸濃度から検量線を作成する。総アジピン酸測定用検液及び遊離アジピン酸測定用検液のグルタル酸のピーク面積に対するアジピン酸のピーク面積比を求め、検量線より両検液中のアジピン酸濃度を求める。次式によりアジピン酸基の含量を求める。

$$\text{アジピン酸基の含量} = \left( \frac{C_T}{W_T} - \frac{C_F}{W_F} \right) \times 300(\%)$$

ただし、  
 $W_T$ ：総アジピン酸測定用検液中の乾燥物換算した試料採取量(g)  
 $W_F$ ：遊離アジピン酸測定用検液中の乾燥物換算した試料採取量(g)  
 $C_T$ ：総アジピン酸測定用検液中のアジピン酸濃度(g/ml)  
 $C_F$ ：遊離アジピン酸測定用検液中のアジピン酸濃度(g/ml)

#### 操作条件

検出器 水素炎イオン化検出器

検出器温度 250°C

カラム 内径0.25mm、長さ15mのケイ酸ガラス製の細管に、ガスクロマトグラフィー用50%ジフェニル-50%ジメチルポリシロキサンを0.25μmの厚さで被覆したもの。

カラム温度 120°Cで5分保持、その後150°Cまで毎分5°Cで昇温する。

注入口温度 250°C

注入方式 スプリット(30:1)

キャリヤーガス ヘリウム又は窒素

流量 アジピン酸の保持時間が約8分に、グルタル酸の保持時間が約5分になるように調整する。

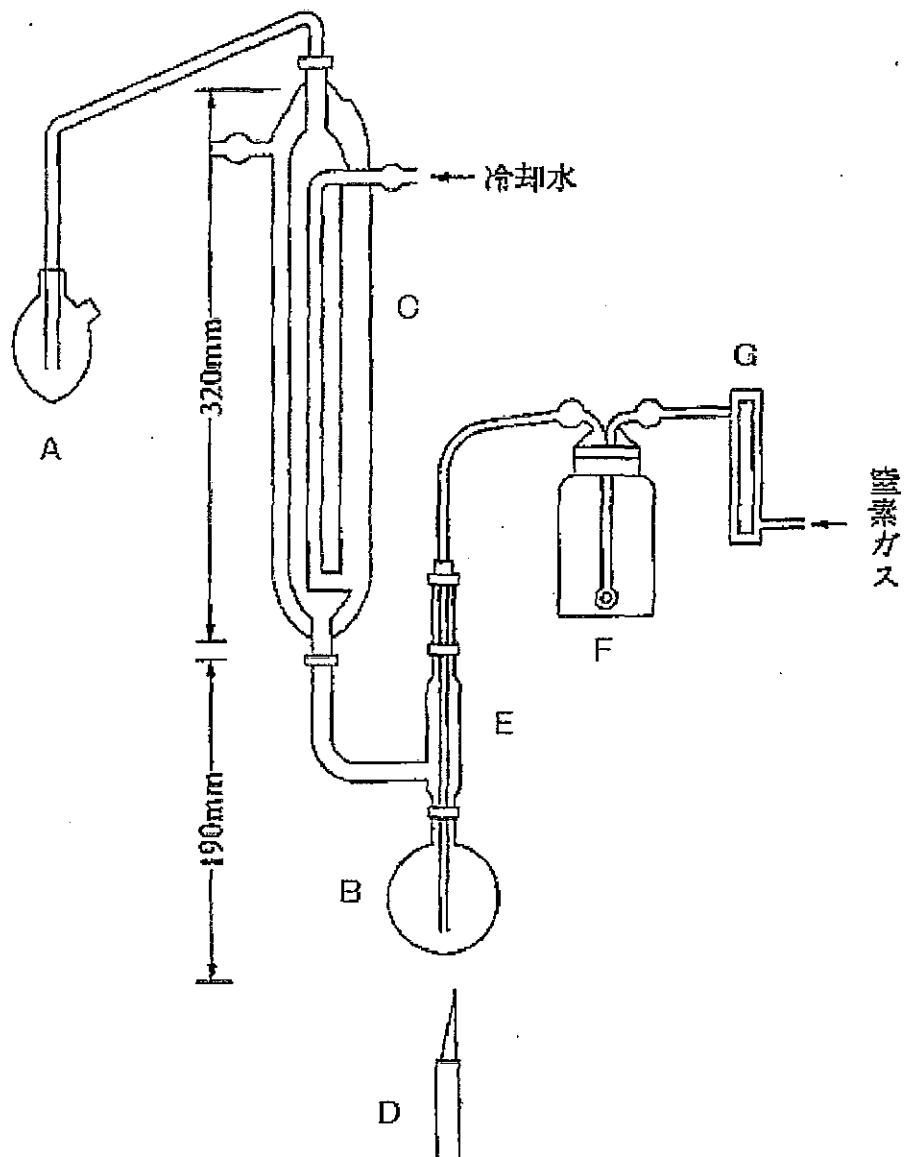
#### (2) アセチル基 2.5%以下

本品約5gを精密に量り、三角フラスコに入れ、水50mlを加えて懸濁する。ただし、アルファ-化デンプン及び水可溶デンプンについては、水の量は100mlとする。フェノールフタレイン試液数滴を加え、液が微紅色を呈するまで水酸化ナトリウム溶液(1→250)を滴下する。0.45mol/L水酸化ナトリウム溶液25mlを正確に加え、栓をして、30分間激しく振り混ぜる。栓を取り、すり合わせ部分及びフラスコの内壁を少量の水で洗い込み、検液とする。検液中の過量の水酸化ナトリウムを0.2mol/L塩酸で滴定し、その消費量をSmlとする。終点は液の微紅色が消えるときとする。別に0.45mol/L水酸化ナトリウム25mlを0.2mol/L塩酸で滴定し、その消費量をBmlとする。次式により、アセチル基の含量を求める。

$$(B-S) \times 0.2 \times 0.043$$

$$\text{アセチル基 } (\text{CH}_3\text{CO}-) \text{ の含量} = \frac{(B-S) \times 0.2 \times 0.043}{\text{乾燥物換算した試料の採取量(g)}} \times 100(\%)$$

- (3) 鉛 Pb として  $2.0 \mu\text{g/g}$  以下(5.0g, 第1法)
  - (4) ヒ素  $\text{As}_2\text{O}_3$  として  $4.0 \mu\text{g/g}$  以下(0.50g, 第3法, 装置B)
  - (5) 二酸化硫黄  $50 \mu\text{g/g}$  以下
- (i) 装置 概略は、次の図による。



A : 50 ml ナシ型フラスコ

B : 100 ml 丸底フラスコ

C : 二重冷却管

D : ミクロバーナー

E : ガラスキャピラリー

F：脈流防止瓶

G：流量計

(ii) 操作法

あらかじめ装置を組み立て、フラスコAに0.1mol/L水酸化ナトリウム溶液20mlを入れ、装置に取り付ける。次にフラスコBに蒸留水20ml, 5%ジメドンエタノール試液1ml, アジ化ナトリウム溶液(1→100)1ml, エタノール2ml, シリコーン樹脂2滴及びリン酸(3→10)10mlを入れ、装置に取り付ける。窒素ガスを流量計Gを通じて1分間に0.5~0.6Lの速さで5分間通気する。次にフラスコBをはずし、本品2.0gを正確に量り、速やかに入れ、フラスコBを再び装置に取り付け、ミクロバーナーDの高さを4~5cmとし、窒素ガスを1分間に0.5~0.6Lの速さで流しながら、フラスコBを約10分間加熱する。フラスコAをはずし、試料液とする。試料液5mlを正確に量り、水0.1mlを加えたものをA液とし、別に、試料液5mlを正確に量り、0.3%過酸化水素溶液0.1mlを加えたものをB液とする。A液及びB液のそれぞれに、パラローズアニリン・ホルムアルデヒド試液1mlずつを正確に加え、よく振り混ぜ、室温で15分間放置し、検液A及びBとする。0.1mol/L水酸化ナトリウム溶液を対照とし、波長580nmにおける吸光度 $A_A$ 及び $A_B$ を測定し、 $A_A - A_B$ を求める。別に、亜硫酸水素ナトリウム0.1625gを正確に量り、0.1mol/L水酸化ナトリウム溶液に溶かして100mlとする。この液1mlを正確に量り、0.1mol/L水酸化ナトリウム溶液で100mlとする。この液1, 2, 3, 4ml及び5mlをそれぞれ正確に量り、それぞれに0.1mol/L水酸化ナトリウム溶液を加えてそれぞれ正確に25mlとし、標準原液とする。それぞれの標準原液につき、検液と同様に操作し、それぞれの標準液A及びBとし、 $A_A - A_B$ を求め、検量線を作成する。検量線より、検液中の二酸化硫黄濃度( $\mu\text{g}/\text{ml}$ )を求め、次式により二酸化硫黄の含量( $\mu\text{g}/\text{g}$ )を求める。

$$\text{二酸化硫黄の含量} = \frac{\text{検液中の二酸化硫黄濃度 } (\mu\text{g}/\text{ml}) \times 20}{\text{乾燥物換算した試料の採取量 } (\text{g})} \quad (\mu\text{g/g})$$

乾燥減量 21.0%以下(120°C, 13.3kPa以下, 4時間)

## アセチル化アジピン酸架橋デンプンの規格案及び国際規格との比較

	本規格案	JECFA	FCC	EU
CAS	設定しない	68130-14-3	—	—
定義	デンプンを無水酢酸及び無水 アジピン酸でエステル化して得 られたもの	無水酢酸及び無水アジピン酸 でエステル化したデンプン	無水アジピン酸(0.12%以下)と 無水酢酸で処理したエステル 化デンプン	無水アジピン酸で架橋し、無水 酢酸でエステル化したデンプン
性状	白～類白色の粉末、薄片又は 顆粒で、わずかににおいがあ る。	白色又はオフホワイトの粉末で においはない。乾燥の方法に よって、これらの粉末は元の未 加工デンプンの外観を持つ完 全な顆粒又は顆粒の集合体、 又は $\alpha$ 化されたものは、薄片、 無定形粉末又は粗い粒子	白又は類白色の粉末、顆粒、 $\alpha$ 化されたものは、薄片、無定 形の粉末又は粗い粒子	白又は類白色の粉末、顆粒又 は( $\alpha$ 化されたものは)薄片、 無定形の粉末又は粗い粒子
確認試験				
ヨウ素による呈色	本品の懸濁液(1→20)及びヨ ウ素試液数滴を加えるとき、暗 青～赤色を呈する。	試料の懸濁液に、0.1N 三ヨウ 化カリウムを数滴加えると、同 じ起源の未加工デンプンと同 様に染まる。色は暗青～赤色 となる。	懸濁液(1→20)に数滴のヨウ 素試液を加えると、暗青～赤色 を呈する。	陽性(暗青～赤色)
フェーリング試液によ る反応	赤色沈殿を生じる	赤色沈殿を生じる	赤色沈殿を生じる	—
アセチル基	本品0.5gに炭酸ナトリウム試液 10mlを加えて5分間煮沸し、希硫酸 10mlを加えるとき、酢酸のにおいを発する。	本品約10gを水25ml加えて懸 濁し、0.4mol/L水酸化ナトリウ ム溶液20mlを加える。1時間振 とうした後、ろ過し、ろ液を 110°Cで乾燥する。その残渣に 数滴の水を加えて溶かし、試 験管に移す。水酸化カルシウ ムを加えて加熱したとき、アセ トンのにおいを発する。	—	—
検鏡	設定しない	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)
溶解性	設定しない	$\alpha$ 化デンプンでなければ、市販 の水に溶けない。熱水中で粘 性を持つ、典型的なコロイド溶 液を作る。エタノールに溶けな い。	—	—
エステルの赤外吸収	設定しない	エステルの赤外吸収 $1720\text{cm}^{-1}$	—	—
純度試験				乾燥減量以外、すべて乾燥物換算
アジピン酸基	0.135%以下(乾燥物換算)	0.135%以下(乾燥物換算)	—	0.135%以下
アセチル基	2.5%以下(乾燥物換算)	2.5%以下(乾燥物換算)	2.5%以下	2.5%以下
鉛	Pbとして $2.0\mu\text{g/g}$ 以下	2mg/kg以下	1mg/kg以下	2mg/kg以下
ヒ素	As <sub>2</sub> O <sub>3</sub> として $4.0\mu\text{g/g}$ 以下	—	—	1mg/kg以下
二酸化硫黄	50 $\mu\text{g/g}$ 以下	穀類デンプン:50 mg/kg その他の加工デンプン:10 mg/kg以下(特に指示のない 限り)	0.005%以下	穀類デンプン:50 mg/kg その他の加工デンプン:10 mg/kg以下(特に指示のない 限り)
乾燥減量	21.0%以下(120°C, 13.3kPa以 下、4時間)	—	穀類デンプン:15.0%, ジャガイモデンプン:21.0%, サゴヤシ、タピオカデンプ ン:18.0%以下 (5g, 100mmHg, 120°C, 4時間)	穀類デンプン:15.0%, ジャガイモデンプン:21.0%, その他:18.0%以下
液性	設定しない	—	pH3.0~9.0	—
水銀	設定しない	—	—	0.1 mg/kg以下
粗脂肪	設定しない	—	0.15%以下	—
タンパク質	設定しない	—	0.5%以下 ただし、高アミロースデンプン 由来の加工デンプンは1%以下	—

—は記述無し

アセチル化酸化デンプン  
Acetylated Oxidized Starch

[68187-08-6]

**定義** 本品は、デンプンを次亜塩素酸ナトリウムで処理した後、無水酢酸でエステル化して得られたものである。

**性状** 本品は、白～類白色の粉末、薄片又は顆粒でわずかににおいがある。

**確認試験** (1) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(1)を準用する。

(2) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(2)を準用する。

(3) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(3)を準用する。

(4) カルボキシ基

本品 0.05g をメチレンブルー溶液(1→100)25ml に懸濁し、時々かくはんしながら 5~10 分間放置した後、上澄液を傾斜して除き、沈殿物を水で洗い、鏡検試料とする。光学顕微鏡を用いて鏡検するとき、濃青色を呈するでん粉粒を認める。ただし、アルファー化デンプンについては、本品 0.05g をメチレンブルー・メタノール溶液(1→100)25ml に懸濁し、一晩放置した後、上澄液を傾斜して除き、沈殿物をメタノールで洗い、鏡検試料とする。光学顕微鏡を用いて鏡検するとき、濃青色を呈するでん粉粒の断片を認める。

**純度試験** (1) アセチル基 2.5%以下

「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の純度試験(2)を準用する。

(2) カルボキシ基 1.3%以下

本品 3.00g を正確に量り、ビーカーに入れる。ただし、本品は、必要があれば、あらかじめ、吸湿しないように注意しながらすりつぶし、標準網ふるい 850 μm を通過させ、よく混合したものを用いる。塩酸(1→120)25ml を加え、時々かき混ぜながら 30 分間放置した後、吸引ろ過し、ビーカーの残留物を水でろ過器に洗い込む。ろ紙上の残留物を洗液が塩化物の反応を呈さなくなるまで水で洗浄する。残留物をビーカーに入れ、水 300ml を加えて懸濁し、かくはんしながら水浴中で加熱して糊化させ、更に 15 分間加熱する。水浴から取り出し、熱いうちに 0.1 mol/L 水酸化ナトリウム溶液で滴定し、その消費量を S ml とする(指示薬 フェノールフタレンイン試液 3 滴)。別に同量の試料を量り、ビーカーに入れ、水 10ml を加えて懸濁し、30 分間かくはんする。懸濁液を吸引ろ過し、ビーカーの残留物を水でろ過器に洗い込み、ろ紙上の残留物を水 200ml で洗う。残留物に水 300ml を加えて懸濁し、以下本試験と同様に操作し、その消費量を B ml とする。ただし、アルファー化デンプンについては、塩酸(1→120)の代わりに塩酸の 80vol%エタノール溶液(9→1,000)を、水の代わりに 80vol% エタノール溶液を用い、必要があれば、吸引ろ過にフィルター・ホールダーを用いる。次式よりカルボキシ基の含量を求める。

$$(S-B) \times 0.45$$

カルボキシ基(-COOH)の含量 =  $\frac{(S-B) \times 0.45}{\text{乾燥物換算した試料の採取量(g)}}$  (%)

ただし、バレイショデンプンを基原とするものの場合は、「アセチル化リン酸架橋デンプン」の純度試験(3)を準用し、リンの含量 P %を求め、その寄与分を次式により算出し、先に

求めたカルボキシ基の含量より差し引いて補正する。

$$\text{リンによる寄与} = \frac{2 \times 45.02 \times P}{30.97} (\%)$$

- (3) 鉛 Pb として  $2.0 \mu\text{g/g}$  以下 (5.0 g, 第1法)
- (4) ヒ素  $\text{As}_2\text{O}_3$  として  $4.0 \mu\text{g/g}$  以下 (0.50 g, 第3法, 装置B)
- (5) 二酸化硫黄  $50 \mu\text{g/g}$  以下

「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の純度試験(5)を準用する。

乾燥減量 21.0%以下 (120°C, 13.3kPa 以下, 4時間)

## アセチル化酸化デンプンの規格案及び国際規格との比較

CAS	本規格案 68187-08-6	JECFA 68187-08-6	EU —
定義	デンプンを次亜塩素酸ナトリウムで処理した後、無水酢酸でエステル化して得られたもの	次亜塩素酸ナトリウムで処理した後、無水酢酸でエステル化したデンプン	次亜塩素酸ナトリウムで処理した後、無水酢酸でエステル化したデンプン
性状	本品は、白～類白色の粉末、薄片又は顆粒でわずかににおいがある。	白色又はオフホワイトの粉末においてはない。乾燥の方法によって、これらの粉末は元の未加工デンプンの外観を持つ完全な顆粒又は顆粒の集合体、又は $\alpha$ 化されたものは、薄片、無定形の粉末又は粗い粒子	白又は類白色の粉末、顆粒又は( $\alpha$ 化されたものは)薄片、無定形の粉末又は粗い粒子
確認試験			
ヨウ素による呈色	本品の懸濁液(1→20)及びヨウ素試液数滴を加えるとき、暗青～赤色を呈する。	試料の懸濁液に、0.1N 三ヨウ化カリウムを数滴加えると、同じ起源の未加工デンプンと同様に染まる。色は暗青～赤色となる。	陽性(暗青～赤色)
フェーリング試液による反応	赤色沈殿を生じる	赤色沈殿を生じる	—
アセチル基	本品0.5gに炭酸ナトリウム試液10mlを加えて5分間煮沸し、希硫酸10mlを加えるとき、酢酸のにおいを発する。	本品約10gを水25ml加えて懸濁し、0.4mol/L水酸化ナトリウム溶液20mlを加える。1時間振とうした後、ろ過し、ろ液を110°Cで乾燥する。その残渣に数滴の水を加えて溶かし、試験管に移す。水酸化カルシウムを加えて加熱したとき、アセトンのにおいを発する。	—
カルボキシ基	顕微鏡下で暗褐色を観測	顕微鏡下で暗青色を観測	—
検鏡	設定しない	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)
溶解性	設定しない	$\alpha$ 化デンプンでなければ、冷たい水に溶けない。熱水中で粘性を持つ、典型的なコロイド溶液を作る。エタノールに溶けない。	—
エステルの赤外吸収	設定しない	エステルの赤外吸収 $1720\text{cm}^{-1}$	—
純度試験			乾燥減量以外、すべて乾燥物換算
アセチル基	2.5%以下(乾燥物換算)	2.5%以下(乾燥物換算)	2.5%以下
カルボキシ基	1.3%以下(乾燥物換算)	1.3%以下(乾燥物換算)	1.3%以下
鉛	Pbとして $2.0\mu\text{g/g}$ 以下(5.0g、第1法)	2mg/kg 以下	2mg/kg 以下
ヒ素	$\text{As}_2\text{O}_3$ として $4.0\mu\text{g/g}$ 以下 (0.5g、第3法、装置B)	—	1mg/kg 以下
二酸化硫黄	$50\mu\text{g/g}$ 以下	穀類デンプン:50 mg/kg その他の加工デンプン:10 mg/kg 以下(特に指示のない限り)	穀類デンプン:50 mg/kg その他の加工デンプン:10 mg/kg 以下(特に指示のない限り)
乾燥減量	21.0%以下(120°C, 13.3kPa以下、4時間)	—	穀類デンプン:15.0%, ジャガイモデンプン:21.0%, その他:18.0%以下
水銀	設定しない	—	0.1mg/kg 以下

—は記述無し

アセチル化リン酸架橋デンプン  
Acetylated Distarch Phosphate

[68130-14-3]

**定 義** 本品は、デンプンをトリメタリン酸ナトリウム又はオキシ塩化リン及び無水酢酸又は酢酸ビニルでエステル化して得られたものである。

**性 状** 本品は、白～類白色の粉末、薄片又は顆粒で、わずかににおいがある。

**確認試験** (1) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(1)を準用する。

(2) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(2)を準用する。

(3) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(3)を準用する。

**純度試験** (1) アセチル基 2.5%以下

「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の純度試験(2)を準用する。

(2) 酢酸ビニル (アルファー化デンプンの場合を除く)  $0.1 \mu\text{g/g}$  以下

乾燥物換算して 5.0 g に対応する量の本品を量り、かくはん子を入れた 20ml の専用バイアル瓶に入れ、水 5ml を正確に加えて密栓し、20 分間かくはんし、検液とする。別に、水を入れた 100ml のメスフラスコに、酢酸ビニル 0.10g を正確に量り、水を加えて溶かし、100ml とする。この液 1ml を正確に量り、水を加えて正確に 100ml とする。この液 1ml を正確に量り、水を加えて正確に 100ml とし、標準原液とする。この液 5ml を正確に量り、乾燥物換算して 5g に対応する量の同じ植物を基原とする未加工デンプン及びかくはん子を入れた 20ml の専用バイアル瓶に加えて密栓し、20 分間かくはんし、標準液とする。検液及び標準液につき、次の操作条件でヘッドスペースガスクロマトグラフィーを行うとき、検液の酢酸ビニルのピーク面積は、標準液の酢酸ビニルのピーク面積を超えない。

**操作条件**

検出器 水素炎イオン化検出器

検出器温度 250°C

カラム 内径 0.25mm、長さ 10m のケイ酸ガラス製の細管に、ガスクロマトグラフィー用スチレンジビニルベンゼンポリマーを  $3 \mu\text{m}$  の厚さで被覆したもの。

カラム温度 90～110°C付近の一定温度

注入口温度 200°C

注入方式 スプリット(10 : 1)

キャリヤーガス 窒素又はヘリウム

流量 酢酸ビニルのピークが 9～11 分後に現れるように調整する。

ヘッドスペースサンプラーの操作条件

バイアル内平衡温度 70°C

バイアル内平衡時間 30 分間

(3) リン P として 0.14%以下

本品約 10g を精密に量り、蒸発皿に入れ、酢酸亜鉛試液 10 ml を試料に均一になるように加える。ホットプレート上で注意しながら蒸発乾固し、温度を上げて炭化する。その後、電気炉に入れ、炭化物がなくなるまで、550°Cで 1～2 時間加熱する。冷後、水 15ml を加え、

器壁を硝酸（1→3）5mlで洗い込む。加熱して沸騰させ、冷後、200mlのメスフラスコに移し、蒸発皿を水20mlずつで3回洗い、洗液を合わせ、水を加えて200mlとする。この液の、Pとして1.5mgを超えない一定量Vmlを正確に量り、100mlのメスフラスコに入れ、硝酸（1→3）10ml、バナジン酸試液10ml、加工デンプン用モリブデン酸アンモニウム試液10mlを十分に混和しながら加え、水を加えて正確に100mlとし、10分間放置した後、検液とする。別に、リン酸一カリウム標準液10mlを正確に量り、水を加えて正確に100mlとする。この液5、10、15mlを正確に量り、それぞれ100mlのメスフラスコに入れ、それぞれのフラスコに、硝酸（1→3）10ml、バナジン酸試液10ml、加工デンプン用モリブデン酸アンモニウム試液10mlを十分に混和しながら加え、水を加えて正確に100mlとし、10分間放置し、標準液とする。硝酸（1→3）10ml、バナジン酸試液10ml、加工デンプン用モリブデン酸アンモニウム試液10mlを十分に混和しながら加え、水を加えて正確に100mlとし、10分間放置した液を対照液とし、検液及び標準液の460nmにおける吸光度を測定し、得られた検量線から検液中のリン濃度を求め、次式によりリンの含量を求める。

$$\text{リン(P)の含量} = \frac{\text{検液中のリン濃度 (mg/ml)} \times 2000}{V \times \text{乾燥物換算した試料の採取量 (g)}} (\%)$$

- (4) 鉛 Pb として  $2.0 \mu\text{g/g}$  以下 (5.0g, 第1法)
- (5) ヒ素  $\text{As}_2\text{O}_3$  として  $4.0 \mu\text{g/g}$  以下 (0.50g, 第3法, 装置B)
- (6) 二酸化硫黄  $50 \mu\text{g/g}$  以下

「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の純度試験(5)を準用する。

乾燥減量 21.0%以下 (120°C, 13.3kPa以下, 4時間)

## アセチル化リン酸架橋デンプンの規格案及び国際規格との比較

	本規格案	JECFA	FCC	EU
CAS	68130-14-13	—	—	—
定義	デンプンをトリメタリン酸ナトリウム又はオキシ塩化リン及び無水酢酸又は酢酸ビニルでエステル化して得られたもの	トリメタリン酸ナトリウム又はオキシ塩化リンでエステル化し、更に無水酢酸又は酢酸ビニルでエステル化したデンプン	オキシ塩化リン(0.1%以下)でエステル化し、さらに無水酢酸(8%以下)又は酢酸ビニル(7.5%以下)で処理したエステル化デンプン	トリメタリン酸ナトリウム又はオキシ塩化リンで架橋され、無水酢酸又は酢酸ビニルでエステル化したデンプン
性状	白～類白色の粉末、薄片又は顆粒で、わずかににおいがある。	白色又はオフホワイトの粉末でにおいはない。乾燥の方法によつて、これらの粉末は元の未加工デンプンの外観を持つ完全な顆粒又は顆粒の集合体、又は $\alpha$ 化されたものは、薄片、無定形の粉末又は粗い粒子	白又は類白色の粉末、顆粒、 $\alpha$ 化されたものは、薄片、無定形の粉末又は粗い粒子	白又は類白色の粉末、顆粒又は( $\alpha$ 化されたものは)薄片、無定形の粉末又は粗い粒子
確認試験				
ヨウ素による呈色	本品の懸濁液(1→20)及びヨウ素試液数滴を加えるとき、暗青～赤色を呈する。	試料の懸濁液に、0.1N三ヨウ化カリウムを数滴加えると、同じ起源の未加工デンプンと同様に染まる。色は暗青～赤色となる。	懸濁液(1→20)に数滴のヨウ素試液を加えると、暗青～赤色を呈する。	陽性(暗青～赤色)
フェーリング試液による反応	赤色沈殿を生じる	赤色沈殿を生じる	赤色沈殿を生じる	—
アセチル基	本品0.5gに炭酸ナトリウム試液10mlを加えて5分間煮沸し、希硫酸10mlを加えるとき、酢酸のにおいを発する。	本品約10gを水25ml加えて懸濁し、0.4mol/L水酸化ナトリウム溶液20mlを加える、1時間振とうした後、ろ過し、ろ液を110°Cで乾燥する。その残渣に数滴の水を加えて溶かし、試験管に移す。水酸化カルシウムを加えて加熱したとき、アセトンのにおいを発する。	—	—
検鏡	設定しない	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)	検鏡する ( $\alpha$ 化でんぶんを除く)
溶解性	設定しない	$\alpha$ 化デンプンでなければ、冷たい水に溶けない。熱水中で粘性を持つ、典型的なコロイド溶液を作る。エタノールに溶けない。	—	—
エステルの赤外吸収	設定しない	エステルの赤外吸収 $1720\text{cm}^{-1}$	—	—
純度試験				乾燥減量以外、すべて乾燥物換算
アセチル基	2.5%以下(乾燥物換算) 0.1 $\mu\text{g/g}$ 以下(乾燥物換算)	2.5%以下(乾燥物換算) 0.1mg/kg以下(乾燥物換算)	2.5%以下 —	2.5%以下 0.1mg/kg以下
酢酸ビニル				
リン	0.14%以下(乾燥物換算)	小麦、ジャガイモデンプン: 0.14% その他:0.04%以下(乾燥物換算、Pとして)	—	小麦、ジャガイモデンプン: 0.14% その他:0.04%以下(Pとして)
鉛	Pbとして2.0 $\mu\text{g/g}$ 以下	2mg/kg 以下	1mg/kg 以下	2mg/kg 以下
ヒ素	As <sub>2</sub> O <sub>3</sub> として4.0 $\mu\text{g/g}$ 以下	—	—	1mg/kg 以下
二酸化硫黄	50 $\mu\text{g/g}$ 以下	穀類デンプン:50 mg/kg その他の加工デンプン:10 mg/kg 以下(特に指示のない限り)	0.005% 以下	穀類デンプン:50 mg/kg その他の加工デンプン:10 mg/kg 以下(特に指示のない限り)
乾燥減量	21.0%以下(120°C, 13.3kPa以下、4時間)	—	穀類デンプン:15.0%, ジャガイモデンプン:21.0%, サゴヤシ、タピオカデンプン:18.0%以下 (5g, 100mmHg, 120°C, 4時間)	穀類デンプン:15.0%, ジャガイモデンプン:21.0%, その他:18.0%以下
液性	設定しない	—	pH3.0～9.0	—
水銀	設定しない	—	—	0.1 mg/kg 以下
粗脂肪	設定しない	—	0.15%以下	—
タンパク質	設定しない	—	0.5%以下 ただし、高アミロースでんぶん由来の加工でんぶんは1%以下	—

—は記述無し

## オクテニルコハク酸デンプンナトリウム

Starch Sodium Octenyl Succinate

**定義** 本品は、デンプンを無水オクテニルコハク酸でエステル化して得られたものである。

**性状** 本品は、白～類白色の粉末、薄片又は顆粒で、わずかににおいがある。

**確認試験** (1) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(1)を準用する。

(2) 「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の確認試験(2)を準用する。

**純度試験** (1) 残存オクテニルコハク酸 0.8%以下

本品約0.1gを精密に量り、メタノール20mlを加え、18時間以上振とうする。毎分約3,000回転で5分間遠心分離し、上澄液10mlを正確に量り、減圧下、40°Cで乾固し、水を加えて溶かし、正確に5mlとし、検液とする。別に、無水オクテニルコハク酸約0.02gを精密に量り、水酸化カリウム溶液(7→1250)10mlを加え、80°Cで3時間加熱する。冷後、リン酸(1→200)8mlを加え、更に水を加えて正確に20mlとする。この液2mlを正確に量り、水を加えて20mlとする。この液1, 2, 5, 10mlを正確に量り、水を加えて正確に20mlとし、標準液とする。検液及び標準液をそれぞれ20μl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。それぞれの標準液のオクテニルコハク酸の二つのピークの面積を測定し、その和を用いて、無水オクテニルコハク酸の検量線を作成する。検液のオクテニルコハク酸の二つのピークの面積を測定し、その和から、検量線を用いて検液中の無水オクテニルコハク酸としての濃度(μg/ml)を求める。次式により、試料中の残存オクテニルコハク酸の含量を求める。

残存オクテニルコハク酸(C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>O<sub>4</sub>)の含量

$$= \frac{\text{検液中の無水オクテニルコハク酸濃度} (\mu\text{g/ml}) \times 1.086}{\text{乾燥物換算した試料の採取量(g)} \times 1,000} (%)$$

## 操作条件

検出器 紫外吸光光度計(測定波長 205nm)

カラム充てん剤 5μm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4.6mm, 長さ25cmのステンレス管

カラム温度 40°C

移動相 リン酸(1→1,000)／アセトニトリル混液(1:1)

流量 主ピークの保持時間が約9分になるように調整する。

(2) オクテニルコハク酸基 3.0%以下

本品約0.02gを精密に量り、水酸化カリウム溶液(7→1250)10mlを加えて溶かし、密栓して80°Cで3時間加熱する。冷後、リン酸(1→200)8mlを加えて、更に水を加えて正確に20mlとし、検液とする。純度試験(1)に規定する操作条件で液体クロマトグラフィーを行う。検液のオクテニルコハク酸の二つのピークの面積を測定し、その和から、純度試験(1)の検量線を用いて検液中の無水オクテニルコハク酸としての濃度(μg/ml)を求める。次式により試料中の総オクテニルコハク酸の含量(%)を求め、更に、試料中のオクテニルコハク酸基の

含量(%)を求める。

総オクテニルコハク酸( $C_{12}H_{20}O_4$ )の含量

$$= \frac{\text{検液中の無水オクテニルコハク酸濃度}(\mu\text{g/ml}) \times 1.086}{\text{乾燥物換算した試料の採取量(g)} \times 500} (\%)$$

オクテニルコハク酸基の含量

$$= \text{総オクテニルコハク酸の含量} - \text{残存オクテニルコハク酸の含量}(\%)$$

(3) 鉛 Pb として  $2.0 \mu\text{g/g}$  以下 (5.0 g, 第1法)

(4) ヒ素  $As_2O_3$  として  $4.0 \mu\text{g/g}$  以下 (0.50g, 第3法, 装置B)

(5) 二酸化硫黄  $50 \mu\text{g/g}$  以下

「アセチル化アジピン酸架橋デンプン」の純度試験(5)を準用する。

乾燥減量 21.0%以下 ( $120^\circ\text{C}$ ,  $13.3\text{kPa}$  以下, 4時間)