

試験報告書

依頼者 株式会社 ESCO

株式会社 クオードコードコーポレーション



検体 エスコカンファ水

表題 ウサギを用いる皮膚一次刺激性試験

2013年(平成25年)06月05日当センターに提出された上記検体について試験した結果をご報告いたします。

ウサギを用いる皮膚一次刺激性試験

要 約

エスコカンファ水を検体として、OECD Guidelines for the Testing of Chemicals 404(2002)に準拠し、ウサギを用いる皮膚一次刺激性試験を行った。

検体をウサギ3匹の無傷及び有傷皮膚に4時間閉鎖適用した。その結果、除去後1時間に全例で非常に軽度～はっきりした紅斑が見られたが、24時間に消失した。

ISO 10993-10 Biological Evaluation of Medical Devices-Part 10(2010)に従って求めた一次刺激性インデックス(P. I. I.)は0となった。

以上のことから、ウサギを用いる皮膚一次刺激性試験において、検体は「無刺激性」の範疇に入るものと評価された。

依 賴 者

株式会社 E S C O

株式会社 クオードコードヨーポレーション

検 体

エスコカンファ水

試験期間

2013年06月05日～2013年07月10日

試験実施施設

一般財団法人日本食品分析センター 多摩研究所

東京都多摩市永山6丁目11番10号

試験責任者

一般財団法人日本食品分析センター 多摩研究所

安全性試験部 安全性試験課

川本 康晴

1 試験目的

検体について、OECD Guidelines for the Testing of Chemicals 404(2002)に準拠し、ウサギにおける皮膚一次刺激性を調べる。

2 検 体

エスコカンファ水

性状：無色透明液体

3 試験動物

日本白色種雄ウサギを北山ラバース株式会社から購入し、1週間以上の予備飼育を行って一般状態に異常のないことを確認した後、3匹を試験に使用した。試験動物はFRP製ケージに個別に収容し、室温 $22\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 2\text{ }^{\circ}\text{C}$ 、照明時間12時間/日に設定した飼育室において飼育した。飼料はウサギ・モルモット用固型飼料[LRC4、オリエンタル酵母工業株式会社]を制限給与し、飲料水は水道水を自由摂取させた。

4 試験方法

各試験動物の体幹背部被毛を試験の約24時間前に剪毛した。

試験動物1匹につき、約 6 cm^2 の面積で4箇所を設定し、そのうち2箇所には18ゲージの注射針を用いて、真皮までは達しないように角化層に井げた状のすり傷を付け(有傷皮膚)，他の2箇所を無処置(無傷皮膚)とした。

約 $2\text{ cm} \times 3\text{ cm}$ に裁断したガーゼパッチに検体0.5 mLを均一に塗布し、無傷及び有傷皮膚の各1箇所ずつに適用した後、マルチフィックス・ロール[アルケア株式会社]で固定した。また、パッチが皮膚と接触するように、更にブレンダームサージカルテープ[スリーエム ヘルスケア株式会社]で保持した。残りの無傷及び有傷皮膚は対照とした。

適用時間は4時間とし、その後パッチを取り除き、適用部位を注射用水で清拭した。除去後1, 24, 48及び72時間に観察を行い、表-1に従って刺激反応の採点を実施した。

また、ISO 10993-10 Biological Evaluation of Medical Devices-Part 10(2010)に従って、パッチ除去後24, 48及び72時間の採点値を合計して6で除し、更に各試験動物の平均を算出して一次刺激性インデックス(P.I.I.)とし、表-2に示した基準に基づき、検体の刺激性の評価を行った。

なお、試験開始時及び試験終了時に試験動物の体重を測定した。

5 試験結果(表-3及び4)

除去後1時間に1例(試験動物②)の無傷及び有傷皮膚ではっきりした紅斑(点数2), 残る適用部位で非常に軽度な紅斑(点数1)が見られたが, 24時間に消失し, その後刺激反応は見られなかった。無処置の無傷及び有傷皮膚では, 観察期間を通して刺激反応は見られなかった。
採点結果から算出したP. I. I. は, 0となった。

6 結論

検体について, OECD Guidelines for the Testing of Chemicals 404(2002)に準拠し, ウサギを用いる皮膚一次刺激性試験を行った。

その結果, 除去後1時間に全例で非常に軽度～はっきりした紅斑が見られたが, 24時間に消失した。

ISO 10993-10 Biological Evaluation of Medical Devices-Part 10(2010)に従って求めた一次刺激性インデックス(P. I. I.)は0となった。

以上のことから, ウサギを用いる皮膚一次刺激性試験において, 検体は「無刺激性」の範疇に入るものと評価された。

7 参考文献

- ISO 10993-10 Biological Evaluation of Medical Devices-Part 10 : Tests for irritation and delayed-type hypersensitivity 6.3 Animal skin irritation test (2010).

表-1 皮膚反応の評価

紅斑及び痂皮の形成

紅斑なし	0
非常に軽度な紅斑(からうじて識別できる)	1
はっきりした紅斑	2
中等度ないし高度紅斑	3
高度紅斑から紅斑の採点を妨げる痂皮の形成	4*

[最高点4]

* 壊死、潰瘍、脱毛、瘢痕等の反応は深部損傷として点数4に分類した。

浮腫の形成

浮腫なし	0
非常に軽度な浮腫(からうじて識別できる)	1
軽度浮腫(はっきりした膨隆による明確な縁が識別できる)	2
中等度浮腫(約1 mmの膨隆)	3
高度浮腫(1 mm以上の膨隆と曝露範囲を超えた広がり)	4

[最高点4]

表-2 ウサギにおける一次刺激反応のカテゴリー

反応のカテゴリー	P. I. I.
無刺激性	0~0.4
弱い刺激性	0.5~1.9
中等度の刺激性	2~4.9
強い刺激性	5~8

表-3 試験動物の体重(単位: kg)

試験動物	試験開始時	試験終了時
①	3.07	3.31
②	3.18	3.27
③	3.18	3.21

表-4 皮膚反応の採点結果

観察時間 (時間)	試験動物①		試験動物②		試験動物③	
	無傷	有傷	無傷	有傷	無傷	有傷
1	1/0	1/0	2/0	2/0	1/0	1/0
24	0/0	0/0	0/0	0/0	0/0	0/0
48	0/0	0/0	0/0	0/0	0/0	0/0
72	0/0	0/0	0/0	0/0	0/0	0/0

結果は紅斑・痴皮/浮腫の順に示した。

以 上