

1-7 ミネラル

(1) 多量ミネラル

①ナトリウム (Na)

1. 基本的事項及び定義

1-1. 定義と分類

ナトリウム (sodium) は原子番号 11、元素記号 Na のアルカリ金属元素の一つである。

1-2. 機能

ナトリウムは、細胞外液の主要な陽イオン (Na^+) であり、細胞外液量を維持している。浸透圧、酸・塩基平衡の調節にも重要な役割を果たしている。ナトリウムは、胆汁、膵液、腸液などの材料である。通常の食事をしていれば、ナトリウムが不足することはない。

1-3. 消化、吸収、代謝

摂取されたナトリウムはその大部分が小腸で吸収され、損失は皮膚、便、尿を通して起こる。空腸では、ナトリウムの吸収は中等度の濃度勾配に逆らい糖類の存在によって促進される。回腸では、高度の濃度勾配に逆らって能動輸送されるが、糖類又は重炭酸イオンの存在とは無関係である。便を通しての損失は少なく、摂取量に依存しない¹⁾。ナトリウム損失の 90% 以上は腎臓經由による尿中排泄である。ナトリウムは糸球体でろ過された後、尿細管と集合管で再吸収され、最終的には糸球体ろ過量の約 1% が尿中に排泄される。ナトリウム再吸収の調節は、遠位部ネフロンに作用するアルドステロンによる。糸球体でのろ過作用と尿細管での再吸収が体内のナトリウムの平衡を保持しているので、ナトリウム摂取量が増加すれば尿中排泄量も増加し、摂取量が減少すれば尿中排泄量も減少する。したがって、24 時間尿中ナトリウム排泄量からナトリウム摂取量を推定することができる。腎臓外のナトリウムの調節の仕組みとして、食塩摂取欲、口渴、血漿レニン活性、血漿アンジオテンシンⅡ、アルドステロン産生、心房性ナトリウム利尿ペプチド、アドレナリン、ノルアドレナリン、ドーパミンなどのカテコールアミン、血管作動性腸管ポリペプチドなどを挙げることができる²⁾。

2. 欠乏の回避

2-1. 要求量を決めるために考慮すべき事項

適切な身体機能のために必要な最低限のナトリウム摂取量については十分に定義されていないが、世界保健機関 (WHO) のガイドラインには、恐らく、僅か 200~500 mg/日であると推定されると記載されている³⁾。

ナトリウムについては、日本人の食事摂取基準 (2010 年版)⁴⁾ と同様に、不可避損失量を補うという観点から推定平均必要量を設定した。前回の改定以降の新しい文献を検索したが、特に新しい知見は報告されていない。したがって、前回の策定方法⁴⁾ を踏襲することとした。ただし、前回の策定に用いた論文は実験の精度管理が十分でないことが懸念されるため、その値の信頼度はあまり高くないものと考えられる。また、後述するように、算出された推定平均必要量は平成 22 年、

23 年国民健康・栄養調査⁵⁾の結果における摂取量分布の 1 パーセンタイル値をも下回っている。したがって、活用上は、推定平均必要量はほとんど意味を持たないが、参考として算定を試みた。同様に推奨量についても活用上は意味を持たないため、算定しなかった。

ナトリウムを食事摂取基準に含める意味は、むしろ、過剰摂取による生活習慣病のリスク上昇、重症化を予防することにある。この観点から後述するように目標量を設定した。

2-2. 推定平均必要量、推奨量の設定方法

2-2-1. 基本的な考え方

腎臓の機能が正常であれば、腎臓におけるナトリウムの再吸収機能によりナトリウム平衡は維持され、ナトリウム欠乏となることはない。ナトリウム摂取量を 0（ゼロ）にした場合の、尿、便、皮膚、その他から排泄されるナトリウムの総和が不可避損失量であり、摂取されたナトリウムはその大部分が小腸から吸収されるので、不可避損失量を補うと必要量が満たされると考えられてきた¹⁾。

2-2-2. 成人・小児（推定平均必要量、推奨量）

古典的研究をレビューした結果として、座位で発汗を伴わない仕事に従事している成人のナトリウム不可避損失量は、便：0.023 mg (0.001 mmol)/kg 体重/日、尿：0.23 mg (0.01 mmol)/kg 体重/日、皮膚：0.92 mg (0.04 mmol)/kg 体重/日、合計：1.173 mg (0.051 mmol)/kg 体重/日と試算されている⁶⁾。これを 18～29 歳の男性に適用すると、74 (1.173×63.0) mg/日あるいは 3.2 (0.051×63.0) mmol/日となる。1989 年のアメリカの栄養所要量⁷⁾では、成人の不可避損失量として 115 mg/日 (5 mmol/日)、1991 年のイギリスの食事摂取基準⁸⁾では 69～490 mg/日 (3～20 mmol/日)を採用している。このように成人のナトリウム不可避損失量は 500 mg/日以下で、個人間変動（変動係数 10%）を考慮に入れても約 600 mg/日（食塩相当量 1.5 g/日）である。この考え方を根拠に 600 mg/日を成人における男女共通の推定平均必要量とした。しかし、実際には、通常の食事では日本人の食塩摂取量が 1.5 g/日を下回ることではない。

ただし、高温環境での労働や運動時の高度発汗では相当量のナトリウムが喪失されることがある。多量発汗の対処法としての水分補給では、少量の食塩添加が必要とされる⁹⁾。近年の我が国の特に夏季の気温の上昇を考慮すると、熱中症対策としても適量の食塩摂取は必要であろう。ただし、必要以上の摂取は後述する生活習慣病の予防、改善、重症化予防に好ましくないので、注意が必要である。小児については、報告がないため、今回は設定しなかった。

2-2-3. 妊婦・授乳婦の付加量（推定平均必要量、推奨量）

妊娠による、母体の組織増加、胎児、胎盤を維持するために必要なナトリウム量は約 21.85 g (950 mmol) と推定される¹⁷⁾。この増加は 9 か月の間に起こるので、ナトリウム付加量は 0.08 g (3.5 mmol)/日（食塩相当量 0.2 g/日）に相当する。この量は通常の食事で十分補えるので、妊婦にナトリウムを付加する必要はない。

最近の日本人の人乳組成の報告によると、母乳中のナトリウム濃度の平均値は 135 mg/L であった^{10, 11)}。泌乳量を 0.78 L/日とすると、105 mg/日（食塩相当量 0.27 g/日）のナトリウムが含まれていることになる。この量は通常の食事で十分補えるので、授乳婦についても特にナトリウムを付加する必要はない。

2-3. 目安量の設定方法

2-3-1. 乳児（目安量）

0～5 か月児の目安量の算定において、母乳中ナトリウム濃度の平均値として 135 mg/L^{10,11)} を採用し、基準哺乳量 (0.78 L/日)^{12,13)} を乗じると、1 日当たりのナトリウム摂取量は 105 mg/日 (4.6 mmol/日、食塩相当量 0.27 g/日) となる。これを根拠に目安量を 105 mg/日 (食塩相当量 0.27 g/日)、丸め処理を行って 100 mg/日 (食塩相当量 0.3 g/日) とした。

6～11 か月児では、母乳中のナトリウム濃度の平均値 (135 mg/L)^{10,11)}、6～11 か月の哺乳量 (0.53 L/日)^{14,15)}、離乳食の全国実態調査データ¹⁶⁾ から推定すると、母乳及び離乳食からのナトリウム摂取量は、それぞれ、72 mg/日 (135 mg/L×0.53 L/日)、487 mg/日となる。これらを合計した値 (559 mg/日) より、目安量を 600 mg/日 (食塩相当量 1.5 g/日) とした。

3. 過剰摂取の回避

3-1. 摂取状況

通常の食事による主なナトリウムの摂取源は食塩（塩化ナトリウム）及び食塩を含有する調味料である。食塩相当量は次の式から求められる。日本食品標準成分表 2010¹⁸⁾ に記載されている食塩相当量も食品中のナトリウムを測定し、この式で算出されている。

$$\text{食塩相当量 (g)} = \text{ナトリウム (g)} \times 58.5 / 23 = \text{ナトリウム (g)} \times 2.54$$

ナトリウムは食塩（塩化ナトリウム）の形以外では、各種のナトリウム化合物の形で様々な食品に存在している。特に加工食品には食塩の形はもちろん、他の塩の形のナトリウムが多く含まれている。

ナトリウムは、食品中ではナトリウム塩又はナトリウムイオンの形で存在するが、ヒトは多くを塩化ナトリウム (NaCl) として摂取している。そこで、ナトリウムの摂取量を食塩相当量で表現することが多い。食塩相当量を通称として食塩と呼ぶこともあり、塩分という呼び方も用いられている。しかし、塩分には食塩又は食塩相当量としての意味はない。そのため、塩分という呼び方には注意を要する。

3-2. 耐容上限量の設定

ナトリウムに関しては、これまで耐容上限量は設定されてこなかった。これは目標量がそれに近い意図で作成されているためである。ナトリウムの場合は、健康障害のリスクの上昇の前に、生活習慣病の発症予防及び重症化予防が重要であり、今回も特に耐容上限量は設定しないこととする。

4. 生活習慣病の発症予防及び重症化予防

4-1. 主な生活習慣病との関連

高血圧の発症・維持は遺伝要因と環境要因（生活習慣）の相互作用から成り立っている。そのため、高血圧の発症予防並びに治療において生活習慣改善の意義は大きく、高血圧患者はもとより高血圧の遺伝素因のある人や正常高値血圧者 (130～139/85～89 mmHg) などの高血圧予備群においては、特に食事を含めた生活習慣の改善を図るべきである。

欧米の大規模臨床試験¹⁹⁻²⁴⁾ の結果から見ると、事実として少なくとも 6 g/日前半まで食塩摂取量を落とさなければ有意の降圧は達成できていない。これが世界の主要な高血圧治療ガイドラインの減塩目標レベルが全て 6 g/日未満を下回っている根拠となっている。日本高血圧学会の高血圧

治療ガイドライン（JSH2009）²⁵⁾でも減塩目標は食塩6 g/日未満である。

さらに、近年欧米においては一層厳しい減塩を求める動きもある。アメリカ心臓協会（AHA）では2010年²⁶⁾に勧告を出しているが、ナトリウム摂取量の目標値を一般成人では2,300 mg（食塩相当量5.8 g）/日未満、ハイリスク者（高血圧、黒人、中高年）では1,500 mg（食塩相当量3.8 g）/日未満とした。2013年のWHOの一般向けのガイドライン³⁾では、成人には食塩5 g/日未満の目標値が強く推奨されている。

なお、ナトリウム1,500 mg/日未満の目標値は2005年に示されたアメリカ・カナダの食事摂取基準²⁷⁾でも記載されていたが、最近では科学的根拠が不足していることを理由に否定的な方向に改訂し、AHAとは対立する立場をとっている²⁸⁾。

また、食塩摂取とがん、特に胃がんの関係について多くの報告がある。世界がん研究基金・アメリカがん研究財団は、食事とがんに関する研究報告を詳細に評価した²⁹⁾。その結果、塩漬けの食品、食塩は胃がんのリスクを増加させる可能性が高いとした。日本人を対象としたコホート研究では、食塩摂取量が胃がん罹患率及び死亡率と正の関連を示すことが明らかにされ³⁰⁻³²⁾、塩蔵食品摂取頻度と胃がんのリスクとの強い関連も示された³⁰⁾。日本人を対象とした研究も含むメタ・アナリシスでは³³⁾、高食塩摂取は胃がんのリスクを高めると報告されており、別のメタ・アナリシスでも³⁴⁾食塩摂取量が増えるに従い、胃がんのリスクが高くなると報告されている。

4-2. 目標量の設定方法

日本人の食事摂取基準（2010年版）⁴⁾では、食塩摂取量の現状と日本を含め各国の食塩摂取量の目標値から、今後5年間の摂取量の目標値として、成人男性で9 g/日未満、成人女性で7.5 g/日未満と設定した。国民健康・栄養調査による成人の食塩摂取量は、2010年版策定時に比べて男性で約0.5 g、女性で約1 g減少している（平成17年、18年中央値：男性10.9～12.2 g、女性9.3～10.8 g、平成22年、23年中央値：男性10.5～11.8 g、女性8.8～10.0 g^{5, 35)}）。前回設定した目標量には達していないものの、食塩摂取量が減少傾向にあること、日本を始め各国のガイドラインを考慮すると高血圧の予防、治療のためには6 g/日未満の食塩摂取量が望ましいと考えられることから、できるだけこの値に近づくことを目標とすべきであると考えられる。

2013年のWHOのガイドライン³⁾が成人に対して強く推奨しているのは食塩として5 g/日未満であるが、5 g/日は平成22年、23年国民健康・栄養調査⁵⁾における成人のナトリウム摂取量（食塩相当量）の分布における下方5パーセンタイル値（男性が4.9～6.2、女性が3.9～4.9 g/日）付近である。ナトリウム摂取量の個人内日間変動の大きさ（個人内変動係数は34～36%であり、個人間変動係数の15～20%よりも数値として大きい）を考慮すれば³⁶⁾、習慣的な摂取量として5 g/日未満を満たしている者は極めてまれであると推定される。したがって、目標量を5 g/日未満とするのは実施可能性の観点から適切ではない。

そこで、実施可能性を考慮し、5 g/日と平成22年、23年国民健康・栄養調査⁵⁾における摂取量の中央値との中間値をとり、この値未満を目標量とした（表1）。ただし、男女共50～69歳で値の平滑化を行った。

2013年のWHOのガイドライン³⁾では、小児に対しては、成人の値（5 g/日未満）をエネルギー必要量に応じて修正して用いることとしている。そこで同様に、小児については、成人として男女それぞれの身体活動レベルがふつうの18～29歳を基準として、当該年齢階級における身体活動レベルがふつうにおける推定エネルギー必要量を用いて外挿し、その値と平成22年、23年国民健

康・栄養調査⁵⁾における摂取量の中央値との中間値をとり、この値未満を目標量とした（表1）。
 具体的には次の式を用いて求めた。ただし、女性の12～14歳と15～17歳では値の平滑化を行った。

$$DGx = (5.0 \times (EERx/EERo) + Ix[g/\text{日}]) \div 2$$

ここで、DGxは当該性・年齢階級における目標量（食塩相当量）（算定したい値：ただし、丸めの前（g/日））、EERxは当該性・年齢階級における推定エネルギー必要量（kcal/日）、EERoは当該性・18～29歳における推定エネルギー必要量（kcal/日）、Ixは平成22年、23年国民健康・栄養調査⁵⁾における当該性・年齢階級の摂取量の中央値（食塩相当量）（g/日）。

妊婦・授乳婦における付加量は設けなかった。

表1 ナトリウムの目標量（食塩相当量：g/日）を算定した方法

性 別	男 性				女 性			
年齢（歳）	(A)	(B)	(C)	(D)	(A)	(B)	(C)	(D)
1～2	1.8	4.3	3.0	3.0	2.3	4.2	3.3	3.5
3～5	2.5	5.9	4.2	4.0	3.2	5.4	4.3	4.5
6～7	2.9	7.2	5.1	5.0	3.7	7.0	5.3	5.5
8～9	3.5	7.8	5.7	5.5	4.4	8.1	6.2	6.0
10～11	4.2	9.1	6.7	6.5	5.4	8.4	6.9	7.0
12～14	4.9	10.7	7.8	8.0	6.2	9.0	7.6	7.5↓
15～17	5.4	11.0	8.2	8.0	5.9	9.1	7.5	7.5↓
18～29	5.0	10.5	7.8	8.0	5.0	8.7	6.9	7.0
30～49	5.0	10.7	7.9	8.0	5.0	8.8	6.9	7.0
50～69	5.0	11.8	8.4	8.5↓	5.0	10.0	7.5	7.5↓
70以上	5.0	10.7	7.8	8.0	5.0	9.4	7.2	7.0

- (A) 2013年のWHOのガイドライン³⁾が推奨している摂取量（この値未満）。小児（1～17歳）は推定エネルギー必要量を用いて外挿した値。
 (B) 平成22年、23年国民健康・栄養調査⁵⁾における摂取量中央値。
 (C) (A)と(B)の中間値。
 (D) (C)を小数第一位の数字を0又は5に丸めた値。↓はその後、下方に（8.5を8.0に、7.5を7.0に）平滑化を施したことを示す。これを目標量とした。

②カリウム (K)

1. 基本的事項及び定義

1-1. 定義と分類

カリウム (potassium) は原子番号 19、元素記号 K のアルカリ金属元素の一つである。カリウムは野菜や果物などに多く含まれているが、加工や精製度が進むにつれて含量は減少する^{37, 38)}。

1-2. 機能

カリウムは細胞内液の主要な陽イオン (K^+) であり、体液の浸透圧を決定する重要な因子である。また、酸・塩基平衡を維持する作用がある。神経や筋肉の興奮伝導にも関与している³⁹⁾。

健康な人において、下痢、多量の発汗、利尿剤の服用の場合以外は、カリウム欠乏を起こすことはまずない²⁾。日本人はナトリウムの摂取量が諸外国に比べて多いため⁵⁾、ナトリウムの摂取量の低下に加えて、ナトリウムの尿中排泄を促すカリウムの摂取が重要と考えられる。また、近年、カリウム摂取量を増加することによって、血圧低下、脳卒中予防につながる事が動物実験や疫学研究によって示唆されている³⁷⁾。

1-3. 消化、吸収、代謝

カリウムの吸収は受動的であるが、回腸や大腸ではカリウムが能動的に放出される。大腸でカリウムが吸収されるのは大腸内カリウム濃度が 25 mEq/L 以上のときである。したがって、重度の下痢では 1 日 16 L に及ぶ腸液が失われる場合もあるので血漿カリウム濃度が激減する (低カリウム血症)。

2. 欠乏の回避

2-1. 要求量を決めるために考慮すべき事項

カリウムは多くの食品に含まれており、通常の食生活で不足になることはない。また、推定平均必要量、推奨量を設定するための科学的根拠は少ない。

カリウムの不可避損失量を補い平衡を維持するのに必要な値と、現在の摂取量から目安量を設定した。また、高血圧を中心とした生活習慣病の発症予防及び重症化予防の観点から目標量を設定した。

2-2. 目安量の設定方法

2-2-1. 成人 (目安量)

成人におけるカリウム不可避損失量の推定値として、便：4.84 mg/kg 体重/日、尿：2.14 mg/kg 体重/日、皮膚：2.34 mg/kg 体重/日 (高温環境安静時 5.46 mg/kg 体重/日)、合計 9.32 mg/kg 体重/日 (高温環境安静時 12.44 mg/kg 体重/日) とする報告¹⁾、合計 15.64 mg/kg 体重/日とする報告²⁾がある。また、便からの喪失は 400 mg/日、尿からの排泄は 200～400 mg/日であり、普段の汗、その他からの喪失は無視することができ、800 mg/日の摂取で平衡が維持できるとした報告もある¹⁾。しかし、体内貯蔵量が減少し、何人かの被験者で血漿濃度が低下したため、1,600 mg/日 (23 mg/kg 体重/日) を適切な摂取量としている。また、カリウムの体内貯蔵量を正常に保ち、血漿及び組織間液の濃度を基準範囲に維持するには 1,600 mg/日を摂取することが望ましいとした報

告もある⁴⁰⁾。これらの報告から 1,600 mg/日は安全率を見込んだ平衡維持量と考えることができる。

平成 22 年、23 年国民健康・栄養調査⁵⁾の結果における日本人成人のカリウム摂取量の中央値は、男性 2,309 mg/日、女性 2,138 mg/日であった。この値はカリウム平衡を維持するのに十分な摂取量である。50 歳以上の男性のカリウム摂取量の中央値は約 2,500 mg/日であり、現在の日本人にとってカリウム摂取量 2,500 mg/日は無理のない摂取量であると考えられる。これを根拠に、男性では、年齢階級にかかわらず目安量を 2,500 mg/日とした。女性は、男性とのエネルギー摂取量の違いを考慮して、2,000 mg/日を目安量とした。

2-2-2. 小児（目安量）

小児については、成人の値（男性 2,500 mg/日、女性 2,000 mg/日）を基準として、18～29 歳の参照体重と求めたい年齢の参照体重を用い、その体重比の 0.75 乗と成長因子を用いて推定する方法により外挿し、目安量を算定した。

2-2-3. 乳児（目安量）

母乳中のカリウム濃度として 470 mg/L^{10, 11)}を採用し、0～5 か月児の基準哺乳量（0.78 L/日）^{12, 13)}を乗じると、母乳からの摂取量は 367 mg/日となる。6～11 か月児では、母乳からのカリウム摂取量（249 mg/日（470 mg/L×0.53 L/日）^{14, 15)}）と離乳食に由来するカリウム摂取量（492 mg/日）¹⁶⁾の合計（741 mg/日）から丸め処理を行って、0～5 か月、6～11 か月児の目安量をそれぞれ 400 mg/日、700 mg/日と算定した。

2-2-4. 妊婦・授乳婦（目安量）

妊娠期間中に胎児の組織を構築するためにカリウムが必要であり、この必要量を 12.5 g と推定した報告がある²⁾。これを、9 か月の間に必要とすると 1 日当たりの必要量は 46 mg/日となる。この量は通常の食事で十分補えることから、非妊娠時以上にカリウムを摂取する必要はない。平成 19 年から 23 年までの国民健康・栄養調査⁴¹⁾の結果から算出された妊婦のカリウム摂取量の中央値は、1,902 mg/日である。一方、妊娠可能な年齢における非妊娠時の目安量は、2,000 mg/日である。これらを考慮し、妊婦の目安量を 2,000 mg/日とした。

授乳婦においては、平成 19 年から 23 年までの国民健康・栄養調査⁴¹⁾の結果から算出されたカリウム摂取量の中央値は 2,161 mg/日であり、この値はカリウム平衡を維持するのに十分な摂取量であると考え、丸め処理をし、目安量を 2,200 mg/日とした。

3. 過剰摂取の回避

3-1. 耐容上限量の設定

カリウムは多くの食品に含まれているが、腎機能が正常であり、特にカリウムのサプリメントなどを使用しない限りは、過剰摂取になるリスクは低いと考えられる。したがって、耐容上限量は設定しない。ただし、後述するように、腎機能が障害されている場合には摂取量に注意する必要がある。

4. 生活習慣病の発症予防及び重症化予防

4-1. 主な生活習慣病との関連

コホート研究のメタ・アナリシス⁴²⁾では、カリウム摂取の増加は脳卒中のリスクを減らしたが、心血管病や冠動脈疾患のリスクには有意の影響はなかった。さらに、一般集団を対象とした疫学研究で、ナトリウム/カリウム摂取比が心血管病リスク増加や全死亡に重要であるという報告もあり⁴³⁾、その摂取は食塩との関連で評価すべきであると考えられる。最近発表された WHO のガイドライン³⁷⁾では、カリウム摂取量 90 mmol (3,510 mg)/日以上を推奨している。これは WHO が行ったメタ・アナリシスにおいて、90～120 mmol/日のカリウム摂取で収縮期血圧が 7.16 mmHg 有意に低下したことを根拠としている。なお、腎障害を伴うものは軽症であっても高カリウム血症を来し得るので注意が必要であり、特に腎障害を有する場合にはカリウムの積極的摂取は避けるべきである。

4-2. 目標量の設定方法

日本人の食事摂取基準（2010 年版）⁴⁾と同様の考え方で、2012 年に WHO から提案された³⁷⁾成人を対象とした高血圧予防のための望ましい摂取量 3,510 mg/日を、カリウム摂取の目標と考える。

しかし、日本人の現在のカリウム摂取量はこれらよりもかなり少ない（表 2）。この値を目標量として掲げてもその実施可能性は低いと言わざるを得ない。そこで次の方法で目標量を算定することとした。

平成 22 年、23 年国民健康・栄養調査⁵⁾の結果に基づく日本人の成人（18 歳以上）におけるカリウム摂取量の中央値（2,201 mg/日）と 3,510 mg/日との中間値である 2,856 mg/日を、目標量算出のための参照値とした。次に、成人（18 歳以上男女）における参照体重の平均値（57.8 kg）と性別及び年齢階級ごとの参照体重を用い、その体重比の 0.75 乗を用いて体表面積を推定する方法により外挿し、性別及び年齢階級ごとに目標量を算定した。ただし、カリウム摂取量並びに参照体重の平均値には、性別及び年齢階級（全 8 階級）における値の単純平均を用いた。

具体的には、

$$2,856 \text{ mg/日} \times (\text{性別及び年齢階級ごとの参照体重 kg} \div 57.8 \text{ kg})^{0.75}$$

とした。次に、この方法で算出された値と現在の摂取量の中央値（平成 22 年、23 年国民健康・栄養調査⁵⁾の結果）との差を検討し、高い方の値を目標量として用いることにした。その際、200 mg/日で数値の丸め処理を行うと共に隣接する年齢階級間における数値の平滑化処理を行った（表 2）。

妊婦・授乳婦における付加量は設定しなかった。

小児（1～5 歳）におけるカリウム摂取と生活習慣病予防についての量的な根拠となり得る報告は乏しい。また、摂取量の評価そのものが難しく、我が国における摂取実態の詳細は明らかになっていないなど、目標量を算定する根拠が乏しい。そこで、6～17 歳に限って、成人と同じ方法で目標量を算出した。なお、算出された目標量よりも現在の平均摂取量が多い場合には、現在の平均摂取量を目標量とした。WHO のガイドライン³⁷⁾では、成人の目標量をエネルギー必要量で補正しているが、男女で同じ目標量を使用すると、女子ではエネルギー必要量が少ないために、算出される値が大きくなる。そのため、参照体重を用いて外挿した。

表2 カリウムの目標量（mg/日）を算定した方法

性 別	男 性				女 性			
年 齢（歳）	(A)	(B)	(C)	(D)	(A)	(B)	(C)	(D)
6～7	1,393	1,861	(B)	1,800	1,379	1,822	(B)	1,800
8～9	1,658	1,986	(B)	2,000	1,632	1,977	(B)	2,000
10～11	1,986	2,198	(B)	2,200	2,015	2,052	(B)	2,000
12～14	2,523	2,450	(A)	2,600	2,465	2,211	(A)	2,400
15～17	2,926	2,332	(A)	3,000	2,634	1,939	(A)	2,600
18～29	3,054	2,004	(A)	3,000	2,562	1,700	(A)	2,600
30～49	3,244	2,077	(A)	↓ 3,000	2,680	1,843	(A)	2,600
50～69	3,130	2,452	(A)	↓ 3,000	2,676	2,341	(A)	2,600
70 以上	2,937	2,459	(A)	3,000	2,543	2,293	(A)	2,600

(A) 外挿した値（mg/日）。

(B) 平成 22 年、23 年国民健康・栄養調査⁵⁾における摂取量の中央値。

(C) 目標量として採用する値の出所。

(D) 値の丸め処理並びに平滑化を行った後に目標量として採用した値。↓は平滑化処理を行ったことと、その方向を示す。

③カルシウム (Ca)

1. 基本的事項及び定義

1-1. 定義と分類

カルシウム (calcium) は原子番号 20、元素記号 Ca、アルカリ土類金属の一つである。カルシウムは、体重の 1~2% を占め、その 99% は骨及び歯に存在し、残りの約 1% は血液や組織液、細胞に含まれている。

1-2. 機能

血液中のカルシウム濃度は比較的狭い範囲 (8.5~10.4 mg/dL) に保たれており、濃度が低下すると、副甲状腺ホルモンの分泌が増加し、主に骨からカルシウムが溶け出し、元の濃度に戻す。したがって、副甲状腺ホルモンが高い状態が続くと、骨からのカルシウムの溶出が大きくなり、骨の粗鬆化を引き起こすこととなる。骨は吸収 (骨からのカルシウムなどの溶出) と形成 (骨へのカルシウムなどの沈着) を常に繰り返しており、成長期には骨形成が骨吸収を上回り骨量は増加する。カルシウムの欠乏により、骨粗鬆症、高血圧、動脈硬化などを招くことがある。カルシウムの過剰摂取によって、高カルシウム血症、高カルシウム尿症、軟組織の石灰化、泌尿器系結石、前立腺がん、鉄や亜鉛の吸収障害、便秘などが生じる可能性がある。

1-3. 消化、吸収、代謝

経口摂取されたカルシウムは主に小腸上部で能動輸送により吸収されるが、その吸収率は比較的 low、成人では 25~30% 程度である。カルシウムの吸収は年齢や妊娠・授乳、その他の食品成分など様々な要因により影響を受ける。ビタミン D はこのカルシウム吸収を促進する。

吸収されたカルシウムは骨への蓄積、腎臓を通しての尿中排泄の経路によって調節されている。したがって、カルシウムの栄養状態を考える際には、摂取量、腸管からの吸収率、骨代謝 (骨吸収と骨形成のバランス)、尿中排泄などを考慮する必要がある。

2. 欠乏の回避

2-1. 要求量を定めるために考慮すべき事項

カルシウムの必要量の生体指標としては、骨の健康が重要である。その他、カルシウムが血圧や肥満など生活習慣病にも影響していることが報告されてきているが、その効果は確立されているとは言えず⁴⁴⁾、現時点では骨の健康以外を生体指標としてカルシウムの必要量を定めるのは尚早であると考えられる。

カルシウム摂取量と骨量、骨密度、骨折との関係を検討した疫学研究をまとめたメタ・アナリシスによると、摂取量と骨量、骨密度との間には多くの研究で有意な関連が認められている⁴⁵⁻⁴⁷⁾。カルシウム摂取量と骨折発生率との関連を検討した我が国で行われた疫学研究は有意な関連 (摂取量が少ない集団での発生率の増加) を認めているが⁴⁸⁾、世界各地の研究をまとめたメタ・アナリシスでは、摂取量と発生率の間に意味のある関連は認められなかった⁴⁹⁾。サプリメントを用いた介入試験によると、サプリメントの補給は、単独では骨折抑制効果をあまり示さないとした報告が多いが^{50, 51)}、少なくともビタミン D との併用時には骨折を抑制するという結果を得たメタ・アナリシスが存在する^{52, 53)}。しかし、これを否定した報告も存在する⁵⁴⁾。このように、疫学研究の結

果は必ずしも一致していない。

その一方で、カルシウムの体内蓄積量、尿中排泄量、吸収率など、要因加算法を用いて骨量を維持するために必要な摂取量を推定するために有用な報告がかなり集積されてきた。アメリカ・カナダの食事摂取基準でも 2010 年の改定において、それまでの目安量から推定平均必要量、推奨量が示されている⁵⁵⁾。ただし、アメリカ・カナダの食事摂取基準では、必要量の算出に出納試験の結果を用いているが、日本人を対象とした出納試験は近年実施されておらず、今回もこれまで同様要因加算法を採用した。

2-2. 推定平均必要量、推奨量の設定方法

2-2-1. 基本的な考え方

1 歳以上については要因加算法を用いて推定平均必要量、推奨量を設定した。性別及び年齢階級ごとの参照体重を基にして体内蓄積量、尿中排泄量、経皮的損失量を算出し、これらの合計を見かけの吸収率で除して、推定平均必要量とした（表 3）。推奨量は、必要量の個人間変動については明らかではないが、他の多くの栄養素と同様に、個人間の変動係数を 10% と見積もり、推定平均必要量に推奨量算定係数 1.2 を乗じた値とした。

乳児では、母乳及び離乳食からの摂取¹⁰⁻¹⁶⁾に基づいて目安量を設定した。

表3 要因加算法によって求めたカルシウムの推定平均必要量と推奨量

年齢 (歳)	参照 体重 (kg)	(A) 体 内蓄積 量 (mg/日)	(B) 尿中 排泄量 (mg/日)	(C) 経皮的 損失量 (mg/日)	(A) + (B) + (C) (mg/日)	見かけの 吸収率 (%)	推定 平均 必要量 (mg/日)	推奨量 (mg/日)
男 性								
1～2	11.5	99	37	6	143	40	357	428
3～5	16.5	114	49	8	171	35	489	587
6～7	22.2	99	61	10	171	35	487	585
8～9	28.0	103	73	12	188	35	538	645
10～11	35.6	134	87	15	236	40	590	708
12～14	49.0	242	111	19	372	45	826	991
15～17	59.7	151	129	21	301	45	670	804
18～29	63.2	38	135	22	195	30	648	778
30～49	68.5	0	143	24	167	30	557	668
50～69	65.3	0	138	23	161	27	596	716
70 以上	60.0	0	129	21	150	25	601	722
女 性								
1～2	11.0	96	36	6	138	40	346	415
3～5	16.1	99	48	8	155	35	444	532
6～7	21.9	86	61	10	157	35	448	538
8～9	27.4	135	72	12	219	35	625	750
10～11	36.3	171	89	15	275	45	610	732
12～14	47.5	178	109	18	305	45	677	812
15～17	51.9	89	116	19	224	40	561	673
18～29	50.0	33	113	19	165	30	550	660
30～49	53.1	0	118	20	138	25	552	662
50～69	53.0	0	118	20	138	25	552	662
70 以上	49.5	0	112	19	131	25	524	629

尿中排泄量：参照体重 (kg)^{0.75} × 6 mg/日

経皮的損失量：尿中排泄量の約 1/6

2-2-2. 要因加算法による値の算定に用いた諸量

2-2-2-1. 体内蓄積量

カルシウム体内蓄積量については、いまだ日本人、特に小児を対象とした縦断的な研究はほとんど行われていない。中国人女子（9.5～10.5 歳）を対象とした 5 年間の縦断的研究では、この期間の蓄積量は 1 日当たり 162.3 mg/日であり、蓄積効率は 40.9% と報告されている⁵⁶⁾。なお、この報告のカルシウム摂取量は 444 mg/日で、同年齢の日本人女子よりも約 200 mg/日少ない。思春期男女を対象とした縦断的検討では、最も多くのカルシウム蓄積が見られる時期は男子では 13.4 歳であり、その際のカルシウム蓄積量（平均 ± 標準偏差）は 359 ± 82 mg/日、女子では 11.8 歳で 284 ±

59 mg/日と報告されている⁵⁷⁾。他の報告では、男子では最大時に 628.9 mg/日の蓄積があり、男女差は 171 mg/日であった⁵⁸⁾。蓄積量には人種差が存在することが知られている。思春期女子を対象とした研究では、700 mg/日のカルシウムを摂取したときの蓄積量は黒人で 367 mg/日、白人で 183 mg/日であった⁵⁹⁾。なお、カルシウム摂取量を増加させた場合の蓄積量の増加の割合に人種差は認められていない。成長期の男女を対象としたこれらの研究では、カルシウム摂取量が増加することによって蓄積量も増加したため⁵⁹⁾、高いカルシウム摂取水準で蓄積量を検討した結果を用いることには問題もある。これらの報告に比べて日本人のカルシウム摂取水準が低めであるため、この問題も考慮して蓄積量を算出した。

二重エネルギー X 線吸収法 (DXA 法) を用いて全身の骨塩量を測定した報告⁶⁰⁻⁶⁹⁾ を基に、性別及び年齢階級ごとに平均骨塩量を算出し、年間増加骨塩量を求め、この値から性別及び年齢階級ごとの年間カルシウム蓄積量を算出した。なお、日本人小児を対象とした横断的な研究では、対象者が少ない年齢もあるが、今回推定した蓄積量に近い値が報告されている⁶⁹⁾。6 歳以下については、年齢ごとの骨塩量増加量⁷⁰⁾ に基づいて年間のカルシウム蓄積量を算出した。

2-2-2-2. 尿中排泄量及び経皮的損失量

カルシウムの尿中排泄量は、カルシウム出納の平衡が維持されている場合には、体重 (kg)^{0.75} × 6 mg/日と計算される⁷¹⁾。この計算式は実際の日本人女性の出納試験時の 24 時間尿中カルシウム排泄量とほぼ等しい^{72, 73)}。また、カルシウムの経皮的損失量は尿中排泄量の約 1/6 と考えられている⁷⁴⁾。したがって、性別及び年齢階級ごとの参照体重から尿中カルシウム排泄量を算出し、さらに経皮的損失量を算出した。

2-2-2-3. 見かけの吸収率

カルシウムの見かけの吸収率は摂取量に反比例する⁵⁹⁾。ただし、海外の研究で用いられた摂取量は日本人の平均的な摂取量よりも多いものが多いため、報告された見かけの吸収率をそのまま日本人に用いると過小に評価してしまう可能性がある。また、ダブルアイソトープ法により真の吸収率が推定されるが、この値は見かけの吸収率よりも高く算出される。そこで、出納試験（見かけの吸収率が求められる）あるいはアイソトープを用いた試験（真の吸収率が求められる）の報告⁷⁵⁻⁹³⁾ を基に、日本人のカルシウム摂取量の現状を踏まえて、性別及び年齢階級ごとの見かけの吸収率を推定した。

2-2-3. 成人・小児（推定平均必要量、推奨量）

体内カルシウム蓄積量、尿中排泄量、経皮的損失量と見かけのカルシウム吸収率を用いて推定平均必要量を算定し、推奨量は、個人間の変動係数を 10% と見積もり、推定平均必要量に推奨量算定係数 1.2 倍を乗じた値とした（表 3）。

2-2-4. 妊婦・授乳婦の付加量（推定平均必要量、推奨量）

新生児の身体には約 28~30 g のカルシウムが含まれており、この大半は妊娠後期に母体から供給され、蓄積される⁹⁵⁾。一方、妊娠中は母体の代謝動態が変化し、腸管からのカルシウム吸収率は著しく増加する⁹⁶⁾。日本人を対象とした出納試験でも、カルシウム吸収率（平均±標準偏差）は非妊娠時 23±8% に対し、妊娠後期には見かけ上、42±19% に上昇していた⁸³⁾。その結果、カルシウムは胎児側へ蓄積される。同時に、通常より多く母体に取り込まれたカルシウムは、母親の尿中排泄量を著しく増加させることになる。そのため、付加量は必要がないと判断した。2011 年

に発表されたアメリカ・カナダのカルシウムの食事摂取基準もこの考え方を採用している⁵⁵⁾。しかし、Hacker ANらは、カルシウム摂取量が不足している女性（500 mg/日未満）では、母体と胎児における骨の需要に対応するために付加が必要である可能性を報告している⁹⁷⁾。

日本人の食事摂取基準でも、推奨量未満の摂取の女性は推奨量を目指すべきであり、非妊娠時に比べると付加することになるともいえる。

授乳中は、腸管でのカルシウム吸収率が非妊娠時に比べて軽度増加し⁸³⁾、母親の尿中カルシウム排泄量は減少する^{93,98)} ことによって、通常よりも多く取り込まれたカルシウムが母乳に供給される。そのため、付加量は必要がないと判断した。

2-3. 目安量の設定方法

2-3-1. 乳児（目安量）

乳児については、母乳から必要なカルシウム量を摂取できるとし、母乳中のカルシウム濃度及び哺乳量から目安量を算出した。0～5 か月児については、日本人を対象とした報告^{10,11)} から母乳中のカルシウム濃度を 250 mg/L とし、基準哺乳量（0.78 L/日）^{12,13)} を乗じると 195 mg/日となり、丸め処理を行って 200 mg/日を目安量とした。なお、乳児用調製粉乳は母乳に近い組成になっているが、その吸収率は母乳の吸収率約 60%⁷⁵⁾ に対して、約 27～47% とやや低いと報告されている⁹⁴⁾。

6 か月以降の乳児については、母乳と離乳食、双方に由来するカルシウムを考慮する必要がある。6～11 か月の哺乳量（0.53 L/日）^{14,15)} と母乳中のカルシウム濃度の平均値（250 mg/L）^{10,12,16)} から計算される母乳由来の摂取量（133 mg/日）に、各月齢における離乳食由来のカルシウム摂取量から得られる 6～11 か月の摂取量（128 mg/日）¹⁶⁾ を足し合わせたカルシウム摂取量は 261 mg/日となり、丸め処理を行って 250 mg/日を目安量とした。

3. 過剰摂取の回避

3-1. 耐容上限量の設定方法

カルシウムの過剰摂取によって起こる障害として、高カルシウム血症、高カルシウム尿症、軟組織の石灰化、泌尿器系結石、前立腺がん、鉄や亜鉛の吸収障害、便秘などが挙げられる⁵⁵⁾。前回の 2010 年版では、最低健康障害発現量の決定にはミルクアルカリ症候群の症例報告を参考にした。しかし、Patel and Goldfarb は、ミルクアルカリ症候群をカルシウムアルカリ症候群（calcium-alkali syndrome）という名称に変えることを提案し⁹⁹⁾、アメリカ・カナダの食事摂取基準も耐容上限量策定のための根拠としている⁵⁵⁾。カルシウムアルカリ症候群の症例報告を見ると、3,000 mg/日以上摂取で血清カルシウムは高値を示していた⁵⁵⁾。

これらのことから、日本人の食事摂取基準（2010 年版）⁴⁾ と同様、不確実性因子を 1.2、最低健康障害発現量を 3,000 mg とし、耐容上限量は 2,500 mg とした。なお、この値は摂取の目標とすべき値ではない。また、日本人の通常の食品からの摂取でこの値を超えることはまれであるが、サプリメントなどを使用する場合に注意すべき値である。2008 年、2010 年に Bolland MJ らはカルシウムサプリメントの使用により、心血管疾患のリスクが上昇することを報告している^{100,101)}。この報告に対しては様々な議論がある¹⁰²⁾ が、通常の食品ではなく、サプリメントやカルシウム剤の形での摂取には注意する必要がある。また、ビタミン D との併用によってはより少ない摂取量でも血清カルシウムが高値を示すこともあり得る。

17歳以下の耐容上限量は、十分な報告がないため設定しなかった。しかし、これは、多量摂取を勧めるものでも多量摂取の安全性を保証するものでもない。

4. 生活習慣病の発症予防及び重症化予防

4-1. 主な生活習慣病との関連

カルシウムと生活習慣病の関連については、今回検討した、高血圧、脂質異常症、糖尿病、慢性腎臓病とは特に強い関連は認められていない。

18～74歳の高血圧の既往のない人を対象にしたアメリカの古典的な疫学研究¹⁰³⁾によると、収縮期血圧平均値はカルシウム摂取量の増加に伴い低下することが示されている。その後発表された幾つかの疫学研究でも同様のことが証明されている（45歳以上の心血管疾患やがんの既往のない女性の医療従事者¹⁰⁴⁾、45～64歳男性一般住民¹⁰⁵⁾）。van Mierloらの介入試験のメタ・アナリシス¹⁰⁶⁾では、カルシウム摂取量の平均値は1.200 mg/日で、収縮期/拡張期血圧が1.86/0.99 mmHgの有意の低下を示した。しかし、Dickinsonらのメタ・アナリシス¹⁰⁷⁾では収縮期血圧は2.5 mmHgの有意の低下を認めたものの、カルシウム補給による介入試験は質のよくないものもあり、科学的根拠は十分とは言えないとの見解が述べられている。

4-2. その他の疾患との関連

十分なカルシウム摂取量は、骨量の維持に必要である。骨量の維持によって骨折の発症予防が期待される¹⁰⁸⁾。しかしながら、前述のように、カルシウムの摂取量と骨折との関連を検討した疫学研究は多数存在するものの、その結果は必ずしも一致していない。

4-3. 目標量の設定

前述のとおり、今回策定した推定平均必要量、推奨量は目標量に近いものと考えることができ、特に目標量は設定しない。

5. 今後の課題

食事摂取基準として、骨粗鬆症、骨折を生活習慣病として扱うかどうか、そして、そこにおけるカルシウムの意義について検討する必要があると考えられる。

④マグネシウム (Mg)

1. 基本的事項及び定義

1-1. 定義と分類

マグネシウム (magnesium) は原子番号 12、元素記号 Mg の金属元素の一つである。マグネシウムは、骨や歯の形成並びに多くの体内の酵素反応やエネルギー産生に寄与している。生体内には約 25 g のマグネシウムが存在し、その 50～60% は骨に存在する¹⁰⁹⁾。

1-2. 機能

血清中のマグネシウム濃度は 1.8～2.3 mg/dL に維持されており¹¹⁰⁾、マグネシウムが欠乏すると腎臓からのマグネシウムの再吸収が亢進すると共に、骨からマグネシウムが遊離し利用される。マグネシウムが欠乏すると、低マグネシウム血症となる。低マグネシウム血症の症状には、吐き気、嘔吐、眠気、脱力感、筋肉の痙攣、ふるえ、食欲不振がある。また、長期にわたるマグネシウムの不足が、骨粗鬆症、心疾患、糖尿病のような生活習慣病のリスクを上昇させることが示唆されているが、更なる科学的根拠の蓄積が必要である¹¹¹⁾。

1-3. 消化、吸収、代謝

マグネシウムの腸管からの吸収率は、成人で平均摂取量が約 300～350 mg/日の場合は約 30～50% であり¹¹²⁾、摂取量が少ないと吸収率は上昇する。4～8 歳のアメリカ人の小児では摂取量が約 200 mg/日の場合、マグネシウムの吸収率は約 60～70% であった¹¹³⁾。

2. 欠乏の回避

2-1. 要求量を定めるために考慮すべき事項

出納試験によって得られた結果を根拠として、推定平均必要量と推奨量を設定した。乳児については、母乳中のマグネシウム濃度と哺乳量を基に目安量を設定した。

2-2. 推定平均必要量、推奨量の設定方法

2-2-1. 成人（推定平均必要量、推奨量）

18～28 歳の日本人の成人 86 人を対象とし、同一食を摂取させた場合の出納を観察し、得られた回帰直線から出納が 0（ゼロ）になるマグネシウムの摂取量を求めた研究¹¹⁴⁾では、平衡維持量は 4.7 mg/kg 体重/日であった。18～28 歳の日本人の成人 109 人を対象とし、同一食を摂取させた出納試験¹¹⁵⁾では、マグネシウムの平衡維持量は 4.4 mg/kg 体重/日であった。18～26 歳の日本人の青年女性を対象とした出納試験（13 試験の合計 131 人）では、マグネシウム出納の分布は正となり、出納値の中央値が 0（ゼロ）となるように補正した結果、平衡維持量は 4.18 mg/kg 体重/日であった¹¹⁶⁾。一方、19～30 歳のアメリカ人を対象とした出納試験¹¹⁷⁾では、男性でマグネシウムの摂取量が 330 mg/日、女性で 239 mg/日の場合にマグネシウムの出納が正を示し、このときの体重当たりの摂取量は 4.3 mg/kg 体重/日であることが報告されている。また、既に報告された 27 の出納試験のうち、カルシウム、銅、鉄、リン、亜鉛のいずれかが推定平均必要量以下、又は 99 パーセントイル以上の人を除外し、男女 243 人について再解析したアメリカの報告¹¹⁸⁾によると、出納が 0（ゼロ）になるマグネシウムの摂取量は、2.36 mg/kg 体重/日であった。これを比較検討した

結果、日本人を対象とした研究を重視し、4.5 mg/kg 体重/日を成人の体重当たりの推定平均必要量とした。これに、性別及び年齢階級ごとの参照体重を乗じて推定平均必要量とし、推奨量は、個人間の変動係数を 10% と見積もり、推定平均必要量に推奨量算定係数 1.2 を乗じた値とした。

2-2-2. 小児（推定平均必要量、推奨量）

3～6 歳の日本人の小児を対象にした研究¹¹⁹⁾では、通常食摂取下における出納を観察し、得られた回帰直線から推定平均必要量を 2.6 mg/kg 体重/日と推定している。一方、9～14 歳のアメリカ人の男児 12 人、女児 13 人を対象としてマグネシウム安定同位体を用いて行われた出納実験⁷⁶⁾では、推定平均必要量を 5 mg/kg 体重/日と推定している。安定同位体を用いた実験が妥当な値を示していると判断して、後者の結果⁷⁶⁾を採用し、推定平均必要量を 5 mg/kg 体重/日とした。これに参照体重を乗じて推定平均必要量とし、推奨量は、成人と同様に、個人間の変動係数を 10% と見積もり、推奨量算定係数 1.2 を乗じた値とした。

2-2-3. 妊婦・授乳婦の付加量（推定平均必要量、推奨量）

妊婦に対するマグネシウムの出納試験の結果¹²⁰⁾によると、430 mg/日のマグネシウム摂取でそのほとんどが正の出納を示している。妊娠時の除脂肪体重増加量を 6～9 kg（平均 7.5 kg）¹²¹⁾、除脂肪体重 1 kg 当たりのマグネシウム含有量を 470 mg¹²²⁾とし、この時期のマグネシウムの見かけの吸収率を 40% と見積もると¹²³⁾、1 日当たりのマグネシウム付加量は 31.5 mg となり、丸め処理を行って 30 mg となる。これを妊娠期の付加量（推定平均必要量）とした。推奨量は、個人間の変動係数を 10% と見積もり、付加量（推定平均必要量）に推奨量算定係数 1.2 を乗じた値とした。

授乳婦については、母乳中に必要な量のマグネシウムが移行しているにもかかわらず、授乳期と非授乳期の尿中マグネシウム濃度は同じである^{124, 125)}ため、授乳婦にマグネシウムを付加する必要はないと判断した。

2-3. 目安量の設定方法

2-3-1. 乳児（目安量）

日本人における母乳中のマグネシウム濃度の平均値は、27 mg/L^{10, 11)}と報告されている。これに 0～5 か月児における基準哺乳量（0.78 L/日）^{12, 13)}を乗じると 21.1 mg/日となり、丸め処理を行って 20 mg/日を目安量とした。

6～11 か月児については、母乳中のマグネシウム濃度（27 mg/L）^{10, 11)}と 6～11 か月の哺乳量（0.53 L/日）^{14, 15)}から計算される母乳由来のマグネシウム摂取量（14 mg/日）と、離乳食由来のマグネシウム摂取量（46 mg/日）¹⁶⁾を足し合わせ、60 mg/日を目安量とした。

3. 過剰摂取の回避

3-1. 耐容上限量の設定方法

食品以外からのマグネシウムの過剰摂取によって起こる初期の好ましくない影響は下痢である。多くの人では何も起こらないようなマグネシウム摂取量であっても、軽度の一過性下痢が起こることがある。それゆえ、下痢の発症の有無がマグネシウムの耐容上限量を定めるための最も確かな指標になると考えられる。下痢の発症を生体指標とすると、欧米諸国からの報告に基づき、成人におけるサプリメント等からのマグネシウム摂取による最低健康障害発現量を 360 mg/日とするのが適当と考えられる¹²⁶⁻¹²⁹⁾。ただし、日本人における報告はない。マグネシウムの過剰摂取によって生じる下痢が穏やかなものであり、可逆的であることを考えると、不確実性因子は例外的に 1 に近い値にしてもよいと考えられる。アメリカ・カナダの食事摂取基準でも同様の考え方を採用して、最低健康障害発現量を 360 mg/日（体重換算すると 5 mg/kg 体重/日）とした上で、不確実性因子をほぼ 1 として、成人並びに小児（ただし、8 歳以上）について、耐容上限量を 350 mg/日としている¹¹⁰⁾。この考え方を採用し、サプリメント等、通常の商品以外からの摂取量の耐容上限量を、成人の場合 350 mg/日、小児では 5 mg/kg 体重/日とした。

なお、サプリメント以外の通常の商品からのマグネシウムの過剰摂取によって好ましくない健康影響が発生したとする報告は見当たらないため、通常の商品からの摂取量の耐容上限量は設定しなかった。

4. 生活習慣病の発症予防及び重症化予防

4-1. 主な生活習慣病との関連

4-1-1. 高血圧

55 歳以上の高齢者を対象とした Rotterdam 研究では 100 mg/日のマグネシウム摂取量増加は収縮期/拡張期血圧の 1.2/1.1 mmHg の有意の降圧を伴うことが示されている¹³⁰⁾。Kass らの介入試験のメタ・アナリシス¹³¹⁾では平均 410 mg/日のマグネシウム補充で収縮期/拡張期血圧が -0.32/-0.36 mmHg と、僅かだが有意に低下したと報告されている。しかし、降圧効果を証明できなかったメタ・アナリシス^{132, 133)}もある。この中で最も多くの試験を用いている Dickinson らの報告¹³³⁾（平均 8 週間の 105 の研究を扱い、対象者の人数は 6,805 人）には、マグネシウムの介入試験には質に問題のあるものが少なくないとのコメントもある。

4-1-2. 糖尿病

マグネシウム摂取量と 2 型糖尿病との関連について検討した 13 の前向きコホート研究のメタ・アナリシスでは、マグネシウムの摂取量と 2 型糖尿病の罹患リスクは負の相関を示し、100 mg/日のマグネシウム摂取量増加は、相対リスクを 0.86 に低下させた¹³⁴⁾。カルシウムの場合と同様に、マグネシウムの補給摂取（マグネシウム 630 mg/日相当）によるメタボリックリスク改善の報告（50 歳代の 2 型糖尿病患者が対象）がある¹³⁵⁾。しかし、糖尿病の予防に必要なマグネシウムの摂取量を明らかにするためには、更なる縦断研究の蓄積が必要である。

4-1-3. 慢性腎臓病

慢性腎臓病では、低マグネシウム血症（<1.8 mg/dL）を呈する患者は、死亡率が高く腎機能低

下速度が速いという報告がある¹³⁶⁾。特に糖尿病腎症の患者では血清マグネシウム値が低下しやすく、そのような患者で腎機能低下速度が速い¹³⁷⁾。一般に腎機能低下と共に血清マグネシウム値は上昇するが、目標量は科学的根拠がなく不明である。

4-2. 目標量の設定

以上のことから、マグネシウムの目標量は設定しなかった。

⑤リン (P)

1. 基本的事項及び定義

1-1. 定義と分類

リン (phosphorus) は原子番号 15、元素記号 P の窒素族元素の一つである。リンは、有機リンと無機リンに大別できる。成人の生体内には最大 850 g のリンが存在し、その 85% が骨組織に、14% が軟組織や細胞膜に、1% が細胞外液に存在する。

1-2. 機能

リンは、カルシウムと共にハイドロキシアパタイトとして骨格を形成するだけでなく、ATP の形成、その他の核酸や細胞膜リン脂質の合成、細胞内リン酸化を必要とするエネルギー代謝などに必須の成分である。

血清中のリン濃度の基準範囲は、2.5~4.5 mg/dL (0.8~1.45 mmol/L) と、カルシウムに比べて広く、食事からのリン摂取量の増減がそのまま血清リン濃度と尿中リン排泄量に影響する。血清リン濃度と尿中リン排泄量は、副甲状腺ホルモン (PTH)、線維芽細胞増殖因子 23 (FGF23)、活性型ビタミン D によって主に調節されている¹³⁸⁾。

1-3. 消化、吸収、代謝

腸管におけるリンの吸収は、受動輸送によるものとビタミン D 依存性のナトリウム依存性リン酸トランスポーターを介した二次性能動輸送によるが、通常の食事からの摂取量では大部分は受動輸送による輸送と考えると良い¹³⁹⁾。リンは、消化管で吸収される一方で、消化管液としても分泌されるため、見かけの吸収率は成人で 60~70% である¹³⁹⁾。一方、血清リン濃度を規定する最も重要な機構は、腎臓での再吸収であり、PTH と FGF23 は、近位尿細管でのリン再吸収を抑制し、尿中リン排泄量を増加させることで、血清リン濃度を調節している¹³⁸⁾。尿中へのリン排泄量は、消化管でのリン吸収量にほぼ等しい。

2. 欠乏の回避

2-1. 要求量を決めるために考慮すべき事項

18~28 歳の日本人女性を対象とした出納試験によると、リンの平衡維持に必要な摂取量は、18.7 mg/kg 体重/日¹¹⁶⁾、22.58 mg/kg 体重/日¹¹⁵⁾ であった。これらの値を基に、性別及び年齢階級ごとの参照体重を乗じて推定平均必要量を求めると、18~29 歳の女性では 946 mg/日あるいは 1,143 mg/日となり、これより推奨量を求めると、現在の摂取量⁵⁾ 並びにアメリカ・カナダの食事摂取基準における推奨量 700 mg/日¹⁴⁰⁾ に比べても高値となる。また、日本人高齢者 (男性平均年齢 74.1 歳、女性平均年齢 71.9 歳) を対象とした試験では、男性 1,180 mg/日、女性 970 mg/日ではほぼ出納が 0 であったと報告されているが¹⁴¹⁾、この値を基に推奨量を求めても同様に著しく高値となる。アメリカ・カナダの食事摂取基準では、血清リン濃度の正常下限値を維持できるリン摂取量を推定平均必要量として求め、その値から推奨量を算出している¹⁴⁰⁾。そこで、血清中リン濃度を基準範囲に維持できる摂取量、並びに成長に伴う蓄積量から必要量の検討を試みたが、日本人に関する成績はほとんど見当たらなかった。したがって、推定平均必要量と推奨量は設定せず、目安量を設定することとした。

2-2. 目安量の設定方法

2-2-1. 成人・小児（目安量）

平成 22 年、23 年国民健康・栄養調査⁵⁾によると、リンの摂取量の中央値は 944 mg/日である。ただし、この調査には加工食品に添加されているリンの量は加算されていないために、実際の摂取量はこの値よりも多いことも考えられる。平均年齢 68±6 歳の高齢女性を対象に陰膳法によって実測を行った結果では、リン摂取量の平均値は 1,019±267 mg/日と報告されており¹⁴²⁾、国民健康・栄養調査の結果とほぼ同様の値である。

以上から、1 歳以上については、アメリカ・カナダの食事摂取基準¹⁴⁰⁾を参考に、平成 22 年、23 年国民健康・栄養調査⁵⁾の摂取量の中央値を目安量とした。ただし、18 歳以上については、男女別に各年齢階級の摂取量の中央値の中で最も少ない摂取量をもって、それぞれの 18 歳以上全体の目安量とした。

2-2-2. 乳児（目安量）

日本人の母乳中リン濃度の平均値は 150 mg/L であると報告されており^{10, 11)}、この値に基準哺乳量（0.78 L/日）^{12, 13)}を乗じて得られる 117 mg/日に、丸め処理を行って 120 mg/日を 0～5 か月児の目安量とした。6～11 か月児について、母乳中のリン濃度と 6～11 か月の哺乳量（0.53 L/日）^{14, 15)}から計算される母乳由来のリン摂取量（80 mg/日）と、離乳食由来のリン摂取量（183 mg/日）¹⁶⁾を足し合わせ、丸め処理を行って 260 mg/日を目安量とした。

2-2-3. 妊婦・授乳婦（目安量）

出生時の総リン量は 17.1g との報告がある¹⁴³⁾。これを非妊娠時の摂取に加えて摂取すべき量と考え、1 日当たり 61 mg/日となる。一方、妊娠時のリンの吸収率は 70%、非妊娠時は 60～65 % との報告がある¹⁴⁴⁾。そこで、18～29 歳の目安量（800 mg/日）に吸収率（70%、60%）を乗じると、リン吸収量はそれぞれ 560 mg/日、480 mg/日となる。この差（80 mg/日）は上記の 61 mg/日を上回っているため、非妊娠時の摂取量に加えてリンを多く摂取する必要はないと判断できる。

平成 19 年から 23 年までの国民健康・栄養調査⁴¹⁾の結果から算出された妊婦のリン摂取量の中央値は 846 mg/日である。一方、上述のように、妊娠可能な年齢における非妊娠女性の目安量は 800 mg/日と算定されており、妊娠によって必要量が異なることを示唆する報告は見いだせなかった。これらを考慮し、目安量を 800 mg/日とした。

授乳婦の血清リン濃度は、母乳への損失があるにもかかわらず高値であり¹⁴⁹⁾、授乳婦ではリンの骨吸収量の増加と尿中排泄量の減少が観察されている¹⁴⁴⁾ことから、非授乳時の摂取量に加えてリンを摂取する必要はないと判断できる。平成 19 年から 23 年までの国民健康・栄養調査⁴¹⁾の結果から算出された授乳婦のリン摂取量の中央値は 979 mg/日である。一方、上述のように、授乳可能な年齢における非授乳婦の目安量は 800 mg/日と算定されている。これらを考慮し、授乳婦の目安量を 800 mg/日とした。

3. 過剰摂取の回避

3-1. 摂取状況

リンは、様々な食品に含まれている。加工食品などでは食品添加物としてのリンの使用も多いが、使用量までの表示義務がなく、摂取量に対する食品添加物等の寄与率は不明である。

3-2. 耐容上限量の設定方法

腎機能が正常なときは、高濃度のリンを摂取すると副甲状腺ホルモン並びに線維芽細胞増殖因子 23 (FGF23) の分泌が亢進して腎臓からのリン排泄を促進し、血中のリン濃度を正常範囲に維持するように働く¹³⁸⁾。このため、リンを過剰摂取した場合も、早朝空腹時の血清リン濃度は正常範囲に保たれており、リン摂取過剰状態の適切な指標とはならない。したがって、食後の血清リン濃度、尿中リン排泄量、副甲状腺ホルモンや FGF23 が耐容上限量の設定に有効な指標となり得る可能性がある。

リン摂取量と副甲状腺ホルモンとの関係は、古くより研究されてきている¹⁴⁵⁻¹⁵⁴⁾。食品添加物としてリンを多量に摂取した場合、総摂取量が 2,100 mg/日を超えると副甲状腺機能の亢進を来するという報告がある¹⁴⁵⁾。また、1,500~2,500 mg/日の無機リン（リン酸）^{146, 147)}あるいは 400~800 mg/食の無機リンを食事に添加することにより、食後の副甲状腺ホルモンレベルが上昇することも知られている¹⁴⁸⁾。リンの過剰摂取は、腸管におけるカルシウムの吸収を抑制すると共に、食後の急激な血清無機リン濃度の上昇により、血清カルシウムイオンの減少を引き起こし、血清副甲状腺ホルモン濃度を上昇させるが¹⁴⁹⁾、これらの反応が骨密度の低下につながるか否かについては、否定的な報告もある¹⁵⁰⁾。一方、カルシウムの摂取量が少ない場合には、リンの摂取は用量依存的に成人女性の血中の副甲状腺ホルモン濃度を上昇させ、骨吸収マーカー（I 型コラーゲン架橋 N-テロペプチド）を上昇、骨形成マーカー（骨型アルカリホスファターゼ）を低下させるという報告から¹⁵¹⁾、リンとカルシウムの摂取量の比も考慮する必要があると考えられる。

しかし、現在のところ、高リン摂取または低カルシウム/リン比の食事摂取によって骨減少が起こるという、人での研究は十分でない。そのため、副甲状腺ホルモンレベルの上昇を指標として耐容上限量を算定するのは、少なくとも、現段階では困難であると考えられた。

近年リン負荷の指標として注目されているのが FGF23 である^{138, 148, 152-160)}。しかしながら、血清 FGF23 濃度の測定方法が試験により異なることや、日本人でのリン摂取量と血清 FGF23 との関係、さらには血清 FGF23 の健康維持における意義についてはいまだ十分な科学的根拠が得られておらず、FGF23 を指標にした耐容上限量の設定は現時点で困難と考えた。

リン摂取量と骨以外の有害事象との関係も報告されている¹⁶¹⁻¹⁶⁵⁾。これらの健康障害発現量を耐容上限量と考えることも可能であるが、評価指標により健康障害を示すリン摂取量が 1,347~3,600 mg/日と幅が広い上にデータが十分ではなく、閾値を設定することは困難である。

そこで、血清リン濃度の変動あるいは尿中リン排泄量を指標とした検討を行った。リン摂取量ごとの血清リン濃度の日内変動を検討した試験では、1,500 mg/日では正常上限を超えることはないが、3,000 mg/日では食後に正常上限を超えるレベルに達するとされている¹⁶⁶⁾。日本人男性を対象とした研究でも 800 mg/食（1 日に換算すると 2,400 mg）では正常上限を超えることはないが、1,200 mg/食（1 日に換算すると 3,600 mg）では正常上限を超えることが示されている¹⁴⁸⁾。一方、正味のリン吸収量の指標と考えられる 1 日尿中リン排泄量に正常値は設定されていない。尿中リン排泄量と健康障害との関係についてのデータは少ないが、腎結石患者と健康な人を比較した試験では、腎結石患者ではリン摂取量が 2,670 mg/日と、健康な人の 1,790 mg/日に比べて有意に高く、尿中リン排泄量も腎結石患者で 617.7 mg/日と、健康な人の 358.5 mg/日に比べて有意に高いことからリン摂取量が増加し、尿中リン排泄量が増加することは腎結石の発症リスクが高くなると示唆されているが¹⁶⁵⁾、症例数が少なく、十分な科学的根拠はない。

したがって、従来のリン摂取量と血清リン濃度上昇の関係に基づき、耐容上限量を設定すること

が現時点では最も妥当な方法と考えられる。

$$\text{血清無機リン} = 0.00765 \times \text{吸収されたリン} + 0.8194 \times (1 - e^{(-0.2635 \times \text{吸収されたリン})})$$

ここで、血清無機リン (mmol/L)、吸収されたリン (mmol/日) が提案されている¹⁶⁷⁾。これに、リンの吸収率を 60%¹³⁹⁾ と見込み、血清無機リンの正常上限 4.3 mg/dL¹⁶⁸⁾、リンの原子量 30.97 を用いると、血清無機リンが正常上限となる摂取量が 3,686 mg/日となる。これを健康障害非発現量と考え、性及び年齢階級によってはカルシウム/リン比の低い食事により骨代謝に影響がある可能性を考慮して不確定因子を 1.2 として、3,072 mg/日 (丸め処理を行って 3,000 mg/日) を成人の耐容上限量とした。この値は、前述のリン摂取量と食後の血清リン濃度の関係で示されているように、リン摂取量が 3,000～3,600 mg/日で血清リン濃度が正常上限を超えていることと比較してもおおむね妥当な値と考えられる。小児については、十分な研究報告がないため、耐容上限量は設定しなかった。

4. 生活習慣病の発症予防及び重症化予防

4-1. 主な生活習慣病との関連

4-1-1. 糖尿病

一般に、インスリンが作用するとグルコースと共にリンも細胞内に取り込まれるとされている。一方で、血清リン濃度やリン摂取量が血糖値やインスリン分泌に及ぼす影響については十分な知見が得られていない。近年の研究では、ApoE 欠損マウスを用いた検討で、リン摂取量が多いほど動脈硬化は進行するが、インスリン感受性が亢進し、耐糖能が改善することが報告されている¹⁶⁹⁾。実際、ギリシャでの 191 人の健康な人と 64 人のメタボリックシンドロームの対象者を比較した研究では、メタボリックシンドローム対象者で健康人に比べ有意に血清リン濃度が低く、メタボリックシンドロームの該当項目が増えるごとに血清リン濃度が低下することが報告されている¹⁷⁰⁾。また、韓国人 46,798 人を対象とした研究では、血清リン濃度は心血管疾患の発症リスクと有意に正に相関し、血清リン濃度は BMI、空腹時血糖値、HOMA-IR、血清トリグリセライド値、血圧と有意に負に相関する、すなわち、血清リン濃度の低下はメタボリックシンドロームの発症リスクを高めることが示唆されている¹⁷¹⁾。一方で、健康な人と糖尿病患者を比較すると、糖尿病患者で血清リン濃度が高く、血清リン濃度が高いことは糖尿病や心血管疾患のリスクではないかという逆の報告もある¹⁷²⁾。糖尿病の発症予防あるいは重症化予防に対するリン摂取の影響については十分なデータがなく、疾患予防のためのリン摂取量を設定することは現時点では困難である。

4-1-2. 高血圧

血清リン濃度と高血圧については、血清リン濃度が高いほど、血圧が低下するという報告がある^{163, 164)}。以上のことから、高血圧の発症予防及び重症化予防のためのリン摂取量を算定することは困難と考えられる。

4-1-3. 慢性腎臓病 (CKD)

腎臓は、リンやカルシウムの代謝調節に重要な役割を果たしており、腎機能の低下に伴って生じるリン・カルシウム・骨代謝異常は CKD-mineral and bone disorder (CKD-MBD) と総称されている。早期 CKD 患者では、軽度の腎機能低下による相対的なリン負荷の増加に対し、代償性に FGF23 や PTH が上昇することで単位ネフロン当たりのリン排泄量が増加するため、CKD が高度

に進行するまで血清リン濃度は正常範囲に保持される。実際に FGF23 は CKD ステージ 2 より既に上昇しており¹⁷³⁾、CKD の予後と相関することが知られている^{174, 175)}。したがって、CKD 早期からリンの負荷を制限することが、CKD の進行や CKD-MBD を抑制するために好ましいという考えもある。しかし、CKD のどの段階からどの程度リンを制限すればよいかについての科学的根拠は十分ではない。

4-2. 目標量の設定

生活習慣病の発症予防及び重症化予防のためのリンの目標量を算定するための科学的根拠は十分ではなく、今回は設定しなかった。

5. 今後の課題

リン必要量の算定のために、生体指標を用いた日本人のリン摂取量に関するデータが必要である。

参考文献

- 1) Aitken FC. Sodium and potassium in nutrition of mammals. Commonwealth Agricultural Bureaux, Farnham Royal. 1976: 137-41.
- 2) Preuss HG. Electrolytes: sodium, chloride, and potassium. *In*: Bowman BA, Russell RM, eds. Present knowledge in nutrition, 9th ed, Vol. I. ILSI Press, Washington D.C., 2006: 409-21.
- 3) WHO. Guideline: Sodium intake for adults and children. Geneva, World Health Organization (WHO), 2012.
- 4) 厚生労働省. 日本人の食事摂取基準(2010年版). 厚生労働省「日本人の食事摂取基準」策定検討会報告書, 2009.
- 5) 厚生労働省. 国民健康・栄養調査(平成22年, 23年).
http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/dl/kenkou_eiyouchousa_tokubetsushuukei_h22.pdf
- 6) Aitken FC. Sodium and potassium in nutrition of mammals. Commonwealth Agricultural Bureaux, Farnham Royal. 1976: 165.
- 7) National Research Council. Recommended dietary allowances, 10th edition. National Academy Press, Washington D.C., 1989.
- 8) Department of Health. Report on health and social subjects 41 dietary reference values of food energy and nutrients for the United Kingdom. Her Majesty's Stationary Office, London, 1991: 152-5.
- 9) Maughan RJ, Shirreffs SM. Recovery from prolonged exercise: restoration of water and electrolyte balance. *J Sports Sci* 1997; **15**: 297-303.
- 10) Yamawaki N, Yamada M, Kan-no T, *et al.* Macronutrient, mineral and trace element composition of breast milk from Japanese women. *J Trace Elem Med Biol* 2005; **19**: 171-81.
- 11) 井戸田正. 母乳の成分: 日本人の人乳組成に関する全国調査—人工乳の目標として—. 産科婦人科の実践 2007; **56**: 315-25.
- 12) 鈴木久美子, 佐々木晶子, 新澤佳代, 他. 離乳前乳児の哺乳量に関する研究. 栄養学雑誌 2004; **62**: 369-72.
- 13) 廣瀬潤子, 遠藤美佳, 柴田克己, 他. 日本人母乳栄養児(0~5ヵ月)の哺乳量. 日本母乳哺育学会雑誌 2008; **2**: 23-8.
- 14) 米山京子. 母乳栄養児の発育と母乳からの栄養素摂取量. 小児保健研究 1998; **57**: 49-57.
- 15) 米山京子, 後藤いずみ, 永田久紀. 母乳の栄養成分の授乳月数に伴う変動. 日本公衛誌 1995; **42**: 472-81.
- 16) 中埜 拓, 加藤 健, 小林直道, 他. 乳幼児の食生活に関する全国実態調査. 離乳食および乳汁からの栄養素等の摂取状況について. 小児保健研究 2003; **62**: 630-9.
- 17) Lindheimer MD, Conrad KP, Karumanchi SA. Renal physiology and disease in pregnancy. *In*: Alpern RJ, Hebert RJ, eds. Seldin and Giebisch's the kidney: physiology and pathophysiology, 4th edition. Vol. 2. Academic Press, Burlington, 2008: 2339-98.
- 18) 文部科学省科学技術・学術審議会資源調査分科会報告. 日本食品標準成分表 2010. 全国官報販売協同組合, 東京, 2010.
- 19) The Trials of Hypertension Prevention Collaborative Research Group: The effects of non-pharmacologic interventions on blood pressure and hypertension incidence in overweight people with high-normal blood pressure. *JAMA* 1992; **267**: 1213-20.
- 20) Whelton PK, Appel AJ, Espeland MA, *et al.* Sodium reduction and weight loss in the treatment of hypertension in older persons: a randomized controlled trial of nonpharmacologic interventions in the elderly (TONE). *JAMA* 1998; **279**: 839-46.

- 21) He J, Whelton PK, Appel LJ, *et al.* Long-term effects of weight loss and dietary sodium reduction on incidence of hypertension. *Hypertension* 2000; **35**: 544-9.
- 22) Sacks FM, Svetkey LP, Vollmer WM, *et al.* Effects on blood pressure of reduced dietary sodium and the Dietary Approaches to Stop Hypertension (DASH) diet. *N Engl J Med* 2001; **344**: 3-10.
- 23) The Trials of Hypertension Prevention Collaborative Research Group: Effects of weight loss and sodium reduction intervention on blood pressure and hypertension incidence in overweight people with high-normal blood pressure: The Trials of Hypertension Prevention, phase II. *Arch Intern Med* 1997; **157**: 657-67.
- 24) Espeland MA, Whelton PK, Kostis JB, *et al.* Predictors and mediators of successful long-term withdrawal from antihypertensive medications. TONE Cooperative Research Group. Trial of Nonpharmacologic Interventions in the Elderly. *Arch Fam Med* 1999; **8**: 228-36.
- 25) 治療の基本方針. 日本高血圧学会高血圧治療ガイドライン作成委員会. 高血圧治療ガイドライン 2009 (JSH2009). 東京: 日本高血圧学会; 2009; 24-30.
- 26) Lloyd-Jones DM, Hong Y, Labarthe D, *et al.*; American Heart Association Strategic Planning Task Force and Statistics Committee. Defining and setting national goals for cardiovascular health promotion and disease reduction: the American Heart Association's strategic impact goal through 2020 and beyond. *Circulation* 2010; **121**: 586-613.
- 27) Institute of Medicine. Dietary Reference Intakes for Water, Potassium, Sodium, Chloride, and Sulfate. Washington (DC): The National Academies Press; 2005.
- 28) Institute of Medicine. Sodium intake in Populations Assessment of evidence. 2013.
<http://www.iom.edu/Reports/2013/Sodium-Intake-in-Populations-assessment-of-Evidence.aspx>
- 29) World Cancer Research Fund/American Institute for Cancer Research. Food, nutrition, physical activity and the prevention of cancer, a global perspective. AICR, Washington D.C., 2007.
- 30) Tsugane S, Sasazuki S, Kobayashi M, *et al.* Salt and salted food intake and subsequent risk of gastric cancer among middle-aged Japanese men and women. *Br J Cancer* 2004; **90**: 128-34.
- 31) Kurosawa M, Kikuchi S, Xu J, *et al.* Highly salted food and mountain herbs elevate the risk for stomach cancer death in a rural area of Japan. *J Gastroenterol Hepatol* 2006; **21**: 1681-6.
- 32) Shikata K, Kiyohara Y, Kubo M, *et al.* A prospective study of dietary salt intake and gastric cancer incidence in a defined Japanese population: the Hisayama study. *Int J Cancer* 2006; **119**: 196-201.
- 33) Ge S, Feng X, Shen L, *et al.* Association between Habitual Dietary Salt Intake and Risk of Gastric Cancer: A Systematic Review of Observational Studies. *Gastroenterol Res Pract* 2012; **2012**: 808120.
- 34) D'Elia L, Rossi G, Ippolito R, *et al.* Habitual salt intake and risk of gastric cancer: a meta-analysis of prospective studies. *Clin Nutr* 2012; **31**: 489-98.
- 35) 厚生労働省. 国民健康・栄養調査 (平成 17 年、18 年).
http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/dl/kenkou_eiyouchousa_tokubetsushuukei_h17.pdf
- 36) Fukumoto A, Asakura K, Murakami K, *et al.* Within-and between-individual variation in energy and nutrient intake in Japanese adults: effect of age and sex difference on the group size and number of records required for adequate dietary assessment. *J Epidemiol* 2013; **23**:

178-86.

- 37) WHO. Guideline: Potassium intake for adults and children. Geneva, World Health Organization (WHO), 2012.
- 38) Webster JL, Dunford EK, Neal BC. A systematic survey of the sodium contents of processed foods. *Am J Clin Nutr* 2010; **91**: 413-20
- 39) Young DB. Role of potassium in preventive cardiovascular medicine. Boston, Kluwer Academic Publishers, 2001.
- 40) Frank HA, Hastings TN, Brophy TW. Fluid and electrolyte management in pediatric surgery. *West J Surg Obstet Gynecol* 1952; **60**: 25-31.
- 41) 厚生労働省. 国民健康・栄養調査 (平成 19~23 年).
http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/dl/kenkou_eiyou_chousa_tokubetsushuukei_ninpu_h19.pdf
- 42) Aburto NJ, Hanson S, Gutierrez H, *et al.* Effect of increased potassium intake on cardiovascular risk factors and disease: systematic review and meta-analyses. *BMJ* 2013; **346**: f1378.
- 43) Yang Q, Liu T, Kuklina EV, *et al.* Sodium and potassium intake and mortality among US adults: Prospective data from the Third National Health and Nutrition Examination Survey. *Arch Intern Med* 2011; **171**: 1183-91
- 44) Onakpoya IJ, Perry R, Zhang J, *et al.* Efficacy of calcium supplementation for management of overweight and obesity: systematic review of randomized clinical trials. *Nutr Rev* 2011 Jun; **69**: 335-43.
- 45) Sasaki S, Yanagibori R. Association between nutrient intakes and bone mineral density at calcaneus in pre- and postmenopausal Japanese women. *J Nutr Sci Vitaminol* 2001; **47**: 289-94.
- 46) Cumming RG, Nevitt MC. Calcium for prevention of osteoporotic fractures in postmenopausal women. *J Bone Miner Res* 1997; **12**: 1321-9.
- 47) Welten DC, Kemper HC, Post GB, *et al.* A meta-analysis of the effect of calcium intake on bone mass in young and middle aged females and males. *J Nutr* 1995; **125**: 2802-13.
- 48) Nakamura K, Kurahashi N, Ishihara J, *et al.* Calcium intake and 10-year incidence of self-reported vertebral fractures in women and men: The Japan Public Health Centre-based Prospective Study. *Br J Nutr* 2009; **101**: 285-94.
- 49) Xu L, McElduff P, D'Este C, *et al.* Does dietary calcium have a protective effect on bone fractures in women? a meta-analysis of observational studies. *Br J Nutr* 2004; **91**: 625-34.
- 50) Bischoff-Ferrari HA, Dawson-Hughes, Baron JA, *et al.* Calcium intake and hip fracture in men and women: a meta-analysis of prospective cohort studies and randomized controlled trials. *Am J Clin Nutr* 2007; **86**: 1780-90.
- 51) Winzenberg T, Shaw K, Fryer J, *et al.* Effects of calcium supplementation on bone density in healthy children: meta-analysis of randomised controlled trials. *BMJ* 2006; **333**: 775.
- 52) Tang BM, Eslick GD, Nowson C, *et al.* Use of calcium or calcium in combination with vitamin D supplementation to prevent fracture and bone loss in people aged 50 years and older: a meta-analysis. *Lancet* 2007; **370**: 657-66.
- 53) Boonen S, Lips P, Bouillon R, *et al.* Need for additional calcium to reduce the risk of hip fracture with vitamin D supplementation: evidence from a comparative metaanalysis of randomized controlled trials. *J Clin Endocrinol Metab* 2007; **92**: 1415-23.
- 54) Jackson RD, LaCroix AZ, Gass M, *et al.* Calcium plus vitamin D supplementation and the

- risk of fractures. *N Engl J Med* 2006; **354**: 669-83.
- 55) Institute of Medicine. Dietary reference intakes for calcium and vitamin D. National Academies Press, Washington D.C., 2011
 - 56) Zhu K, Greenfield H, Zhang Q, *et al.* Growth and bone mineral accretion during puberty in Chinese girls: a five-year longitudinal study. *J Bone Miner Res* 2008; **23**: 167-72.
 - 57) Bailey DA, Martin AD, McKay HA, *et al.* Calcium accretion in girls and boys during puberty: a longitudinal analysis. *J Bone Miner Res* 2000; **15**: 2245-50.
 - 58) Braun M, Martin BR, Kern M, *et al.* Calcium retention in adolescent boys on a range of controlled calcium intakes. *Am J Clin Nutr* 2006; **84**: 414-8.
 - 59) Braun M, Palacios C, Wigertz K, *et al.* Racial differences in skeletal calcium retention in adolescent girls with varied controlled calcium intakes. *Am J Clin Nutr* 2007; **85**: 1657-63.
 - 60) van der Sluis IM, de Ridder MAJ, Boot AM, *et al.* Reference data for bone density and body composition measured with dual energy x-ray absorptiometry in white children and young adults. *Arch Dis Child* 2002; **87**: 341-7.
 - 61) Bachrach LK, Hastie T, Wang MC, *et al.* Bone mineral acquisition in healthy Asia, Hispanic, Black, and Caucasian youth: a longitudinal study. *J Clin Endocrinol Metab* 1999; **84**: 4702-12.
 - 62) Maynard LM, Guo SS, Chumlea WC, *et al.* Total-body and regional bone mineral content and areal bone mineral density in children aged 8-18 y: the Fels longitudinal study. *Am J Clin Nutr* 1998; **68**: 1111-7.
 - 63) Kalkwarf HJ, Zemel BS, Gilsanz V, *et al.* The bone mineral density in childhood study: bone mineral content and density according to age, sex, and race. *J Clin Endocrinol Metab* 2007; **92**: 2087-99.
 - 64) Molgaard C, Thomasen BL, Michaelsen KF. Whole body bone mineral accretion in healthy children and adolescents. *Arch Dis Child* 1999; **81**: 10-5.
 - 65) Zhu K, Zhang Q, Foo LH, *et al.* Growth, bone mass, and vitamin D status of Chinese adolescent girls 3 y after withdrawal of milk supplementation. *Am J Clin Nutr* 2006; **83**: 714-21.
 - 66) Abrams SA, Copeland KC, Gunn SK, *et al.* Calcium absorption, bone mass accumulation, and kinetics increase during early pubertal development in girls. *J Clin Endocrinol Metab* 2000; **85**: 1805-9.
 - 67) Martin AD, Bailey DA, McKay HA, *et al.* Bone mineral and calcium accretion during puberty. *Am J Clin Nutr* 1997; **66**: 611-5.
 - 68) Whiting SJ, Vatanparast H, Baxter-Jones A, *et al.* Factors that affect bone mineral accrual in the adolescent growth spurt. *J Nutr* 2004; **134**: S696-700.
 - 69) 西山宗六, 木脇弘二, 井本岳秋, 他. 日本人小児の骨密度と体組成の年齢別推移. 日本小児科学会雑誌 1999; **103**: 1131-8.
 - 70) Butte NA, Hopkinson JM, Wong WW, *et al.* Body composition during the first 2 years of life: an updated reference. *Pediatr Res* 2000; **47**: 578-85.
 - 71) Schaafsma G. The scientific basis of recommended dietary allowances for calcium. *J Int Med* 1992; **231**: 187-94.
 - 72) 上西一弘, 石田裕美, 亀井明子, 他. 若年女性の Ca 必要量—高齢者との比較—. *Osteoporosis Jpn* 2000; **8**: 217-9.
 - 73) Uenishi K, Ishida H, Kamei A, *et al.* Calcium requirement estimated by balance study in elderly Japanese people. *Osteoporosis Int* 2001; **12**: 858-63.
 - 74) Charles P, Eriksen EF, Hasling C, *et al.* Dermal, intestinal, and renal obligatory losses of cal-

- cium: relation to skeletal calcium loss. *Am J Clin Nutr* 1991; **54** (Suppl): S266-73.
- 75) Abrams SA, Wen J, Stuff JE. Absorption of calcium, zinc, and iron from breast milk by five- to seven-month-old infants. *Pediatr Res* 1997; **41**: 384-90.
 - 76) Abrams SA, Grusak MA, Stuff J, *et al.* Calcium and magnesium balance in 9-14-y-old children. *Am J Clin Nutr* 1997; **66**: 1172-7.
 - 77) Heaney RP, Recker RR, Hinders SM. Variability of calcium absorption. *Am J Clin Nutr* 1988; **47**: 262-4.
 - 78) Abrams SA, Copeland KC, Gunn SK, *et al.* Calcium absorption and kinetics are similar in 7- and 8-year-old Mexican-American and Caucasian girls despite hormonal differences. *J Nutr* 1999; **129**: 666-71.
 - 79) Miller JZ, Smith DL, Flora L, *et al.* Calcium absorption from calcium carbonate and a new form of calcium (CCM) in healthy male and female adolescents. *Am J Clin Nutr* 1988; **48**: 1291-4.
 - 80) Abrams SA, O'Brien KO, Liang LK, *et al.* Differences in calcium absorption and kinetics between black and white girls aged 5-16 years. *J Bone Miner Res* 1995; **10**: 829-33.
 - 81) Bryant RJ, Wastney ME, Martin BR, *et al.* Racial differences in bone turnover and calcium metabolism in adolescent females. *J Clin Endocrinol Metab* 2003; **88**: 1043-7.
 - 82) Weaver CM, Martin BR, Plawecki KL, *et al.* Differences in calcium metabolism between adolescent and adult females. *Am J Clin Nutr* 1995; **61**: 577-81.
 - 83) 上西一弘, 石田裕美, 五島孜郎, 他. 日常食摂取時の妊婦・授乳婦のCa出納. *Osteoporosis Jpn* 2003; **11**: 249-51.
 - 84) Heaney RP, Recker RR, Stegman MR, *et al.* Calcium absorption in women: relationships to calcium intake, estrogen status, and age. *J Bone Miner Res* 1989; **4**: 469-75.
 - 85) Roughead ZK, Johnson LK, Lykken GI, *et al.* Controlled high meat diets do not affect calcium retention or indices of bone status in healthy postmenopausal women. *J Nutr* 2003; **133**: 1020-6.
 - 86) Tahiri M, Tressol JC, Arnaud J, *et al.* Effect of short-chain fructooligosaccharides on intestinal calcium absorption and calcium status in postmenopausal women: a stable-isotope study. *Am J Clin Nutr* 2003; **77**: 449-57.
 - 87) Cifuentes M, Riedt CS, Brolin RE, *et al.* Weight loss and calcium intake influence calcium absorption in overweight postmenopausal women. *Am J Clin Nutr* 2004; **80**: 123-30.
 - 88) Lynch MF, Griffin IJ, Hawthorne KM, *et al.* Calcium balance in 1-4-y-old children. *Am J Clin Nutr* 2007; **85**: 750-4.
 - 89) Kohlenberg-Mueller K, Raschka L. Calcium balance in young adults on a vegan and lacto-vegetarian diet. *J Bone Miner Metab* 2003; **21**: 28-33.
 - 90) Abrams SA, Griffin IJ, Hawthorne KM, *et al.* Height and height z-score are related to calcium absorption in five- to fifteen-year-old girls. *J Clin Endocrinol Metab* 2005; **90**: 5077-81.
 - 91) O'Brien KO, Abrams SA, Liang LK, *et al.* Increased efficiency of calcium absorption during short periods of inadequate calcium intake in girls. *Am J Clin Nutr* 1996; **63**: 579-83.
 - 92) Weaver CM, McCabe LD, McCabe GP, *et al.* Vitamin D status and calcium metabolism in adolescent black and white girls on range of controlled calcium intakes. *J Clin Endocrinol Metab* 2008; **93**: 3907-14.
 - 93) Moser-Veillon, Mangels AR, Vieira NE, *et al.* Calcium fractional absorption and metabolism assessed using stable isotope differ between postpartum and never pregnant women. *J Nutr*

- 2001; **131**: 2295–9.
- 94) Rigo J, Salle BL, Picaud JC, *et al.* Nutritional evaluation of protein hydrolysate formulas. *Eur J Clin Nutr* 1995; **49**: S26–38.
 - 95) King JC. Physiology of pregnancy and nutrient metabolism. *Am J Clin Nutr* 2000; **71** (Suppl): S1218–25.
 - 96) Cross NA, Hillman LS, Allen SH, *et al.* Calcium homeostasis and bone metabolism during pregnancy, lactation and post weaning: a longitudinal study. *Am J Clin Nutr* 1995; **61**: 514–23.
 - 97) Hacker AN, Fung EB, King JC. Role of calcium during pregnancy: maternal and fetal needs. *Nutr Rev* 2012; **70**: 397–409.
 - 98) Ritchie LD, Fung EB, Halloran BP, *et al.* A longitudinal study of calcium homeostasis during human pregnancy and lactation and after resumption of menses. *Am J Clin Nutr* 1998; **67**: 693–701.
 - 99) Patel AM, Goldfarb S. Got calcium? Welcome to the calcium-alkali syndrome. *J Am Soc Nephrol.* 2010 Sep; **21** (9): 1440–3. doi: 10.1681/ASN.2010030255. Epub 2010 Apr 22.
 - 100) Bolland MJ, Barber PA, Doughty RN, *et al.* Vascular events in healthy older women receiving calcium supplementation: randomised controlled trial. *BMJ* 2008; **336** (7638): 262–6.
 - 101) Bolland MJ, Avenell A, Baron JA, *et al.* Effect of calcium supplements on risk of myocardial infarction and cardiovascular events: meta-analysis. *BMJ* 2010; **341**: c3691–9.
 - 102) Spence LA, Weaver CM. Calcium intake, vascular calcification, and vascular disease. *Nutr Rev* 2013 Jan; **71** (1): 15–22.
 - 103) McCarron DA, Morris CD, Henry HJ, *et al.* Blood pressure and nutrient intake in the United States. *Science* 1984; **224**: 1392–8.
 - 104) Wang L, Manson JE, Buring JE, *et al.* Dietary intake of dairy products, calcium, and vitamin D and the risk of hypertension in middle-aged and older women. *Hypertension.* 2008; **51**: 1073–9.
 - 105) Ruidavets JB, Bongard V, Simon C, *et al.* Independent contribution of dairy products and calcium intake to blood pressure variations at a population level. *J Hypertens* 2006; **24**: 671–81.
 - 106) van Mierlo LAJ, Arends LR, Streppel MT, *et al.* Blood pressure response to calcium supplementation: a meta-analysis of randomized controlled trials. *J Human Hypertens* 2006; **20**: 571–80.
 - 107) Dickinson HO, Nicolson DJ, Cook JV, *et al.* Calcium supplementation for the management of primary hypertension in adults. *Cochrane Database Syst Rev.* 2006; **19**: CD004639.
 - 108) Marshall D, Johnell O, Wedel H. Meta-analysis of how well measures of bone mineral density predict occurrence of osteoporotic fractures. *BMJ* 1996; **312**: 1254–9.
 - 109) Fleet JC, Cashman KD. Magnesium. *In*: Bowman BA, Russell RM, eds. Present knowledge in nutrition, 8th ed. ILSI Press, Washington D.C., 2001: 292–301.
 - 110) Food and Nutrition Board, Institute of Medicine. Magnesium. *In*: Institute of Medicine, ed. Dietary reference intakes for calcium, phosphorus, magnesium, vitamin D, and fluoride. National Academies Press, Washington D.C., 1997: 190–249.
 - 111) Volpe SL, Magnesium. *In*: Erdman JW, Macdonald IA, Zeisel H, eds. Present knowledge in nutrition 10th ed. ILSI Press, Washington D.C., 2012: 459–74.
 - 112) Schwartz R, Spencer H, Welsh JJ. Magnesium absorption in human subjects from leafy vegetables, intrinsically labeled with stable ²⁶Mg. *Am J Clin Nutr* 1984; **39**: 571–6.
 - 113) Adrams SA, Chen Z, Hawthorne KM. Magnesium metabolism in 4 to 8 year old children. *J*

- 114) Nishimuta M, Kodama N, Yoshioka YH, *et al.* Magnesium intake and balance in the Japanese population. *In: Advances in Magnesium Research: Nutrition and Health* (Rayssiguier Y, Mazur A, Durlach J, eds). John Libbey & Co Ltd, 2001: 197–200.
- 115) Nishimuta M, Kodama N, Morikuni E. Balances of calcium, magnesium and phosphorus in Japanese young adults. *J Nutr Sci Vitaminol* 2004; **50**: 19–25.
- 116) Nishimuta M, Kodama N, Shimada M, *et al.* Estimated equilibrated dietary intakes for nine minerals (Na, K, Ca, Mg, P, Fe, Zn, Cu, and Mn) adjusted by mineral balance medians in young Japanese females. *J Nutr Sci Vitaminol* 2012; **58**: 118–28.
- 117) Lakshmanan LF, Rao RB, Kim WW, *et al.* Magnesium intakes, balances, and blood levels of adults consuming self-selected diets. *Am J Clin Nutr* 1984; **40**: 1380–9.
- 118) Hunt CD, Johnson LK. Magnesium requirements: new estimations for men and women by cross-sectional analyses of metabolic magnesium balance data. *Am J Clin Nutr* 2006; **84**: 843–52.
- 119) 鈴木和春. 日本人小児のミネラル摂取とその出納. 日本栄養・食糧学会誌 1991; **44**: 89–104.
- 120) Seeling MS. Magnesium balance in pregnancy, magnesium deficiency in the pathogenesis of disease. Plenum Medical, New York, 1980.
- 121) Subcommittee on Nutrition during Lactation. Committee on Nutritional Status during Pregnancy and Lactation. Food and Nutrition Board, Institute of Medicine. Nutrition during lactation. National Academies Press, Washington D.C., 1991.
- 122) Widdowson EM, Dickerson JWT. The chemical composition of the body. *In: Comar CL, Bronner F, eds. Mineral metabolism: an advanced treatise. Volume II. The elements, Part A.* Academic Press, New York, 1964: 1–247.
- 123) Abrams SA, Wen J, Stuff JE. Absorption of calcium, zinc, and iron from breast milk by five-to seven-month-old infants. *Pediatr Res* 1997; **41**: 384–90.
- 124) Caddell JL, Saier FL, Thomason CA. Parenteral magnesium load tests in postpartum American women. *Am J Clin Nutr* 1975; **28**: 1099–104.
- 125) Klein CJ, Moser-Veillon PB, Douglass LW, *et al.* Longitudinal study of urinary calcium, magnesium, and zinc excretion in lactating and nonlactating postpartum women. *Am J Clin Nutr* 1995; **61**: 779–86.
- 126) Bashir Y, Sneddon JF, Staunton HA, *et al.* Effects of long-term oral magnesium chloride replacement in congestive heart failure secondary to coronary artery disease. *Am J Cardiol* 1993; **72**: 1156–62.
- 127) Fine KD, Santa Ana CA, Fordtran JS. Diagnosis of magnesium-induced diarrhea. *N Engl J Med* 1991; **324**: 1012–7.
- 128) Marken PA, Weart CW, Carson DS, *et al.* Effects of magnesium oxide on the lipid profile of healthy volunteers. *Atherosclerosis* 1989; **77**: 37–42.
- 129) Ricci JM, Hariharan S, Helfgott A, *et al.* Oral tocolysis with magnesium chloride: a randomized controlled prospective clinical trial. *Am J Obstet Gynecol* 1991; **165**: 603–10.
- 130) Geleijnse JM, Witteman JC, den Breeijen JH, Hofman A, de Jong PT, Pols HA, Grobbee DE. Dietary electrolyte intake and blood pressure in older subjects: the Rotterdam Study. *J Hypertens* 1996; **14**: 737–41.
- 131) Kass L, Weekes J, Carpenter L. Effect of magnesium supplementation on blood pressure: a meta-analysis. *Eur J Clin Nutr* 2012; **66**: 411–8.

- 132) Mizushima S, Cuppauccio FP, Nichols R. Dietary magnesium intake and blood pressure: a qualitative overview of the observational studies. *J Hum Hypertens* 1998; **12**: 447-53.
- 133) Dickinson HO, Nicolson DJ, Campbell F, Cook JV, Beyer FR, Ford GA, Mason J. Magnesium supplementation for the management of essential hypertension in adults. *Cochrane Database Syst Rev* 2006; **19**: CD004640.
- 134) Dong JY, Xun P, He K, *et al.* Magnesium intake and risk of type 2 diabetes: meta-analysis of prospective cohort study. *Diab Care* 2011; **34**: 2116-22.
- 135) Rodriguez-Moran M, Guerrero-Romero F. Oral magnesium supplementation improves insulin sensitivity and metabolic control in type 2 diabetic subjects. A randomized double-blind controlled trial. *Diab Care* 2003; **26**: 1147-52.
- 136) Yu W, Luying S, Haiyan W, *et al.* Importance and benefits of dietary sodium restriction in the management of chronic kidney disease patients: experience from a single Chinese center. *Int Urol Nephrol* 2012; **44**: 549-56
- 137) Slagman MC, Waanders F, Hemmelder MH, *et al.*; HOLLAND NEphrology STudy Group. Moderate dietary sodium restriction added to angiotensin converting enzyme inhibition compared with dual blockade in lowering proteinuria and blood pressure: randomised controlled trial. *BMJ* 2011; **26**: 343: d4366
- 138) Bergwitz C, Jüppner H. Regulation of phosphate homeostasis by PTH, vitamin D, and FGF23. *Annu Rev Med* 2010; **61**: 91-104.
- 139) Anderson JJB. Nutritional biochemistry of calcium and phosphorus. *J Nutr Biochem* 1991; **2**: 300-309.
- 140) Standing Committee on the Scientific Evaluation of Dietary Reference Intakes, Food and Nutrition Board, Institute of Medicine. Dietary reference intakes for calcium, phosphorus, magnesium, vitamin D, and fluoride. National Academies Press, USA, 1997
- 141) 奥田豊子, 西村弘子, 松平敏子, 他. 高齢者におけるカルシウム, リン, マグネシウムの吸収率と出納. *栄養学雑誌* 1995; **53**: 33-40.
- 142) Nakamura K, Hori Y, Nashimoto M, *et al.* Nutritional covariates of dietary calcium in elderly Japanese women: Result of a study using the duplicate portion sampling methods. *Nutrition* 2003; **19**: 922-5.
- 143) Fomon SJ, Haschke F, Ziegler EE, *et al.* Body composition of reference children from birth to age 10 years. *Am J Clin Nutr* 1982; **35**: 1169-75.
- 144) Food and Nutrition Board, Institute of Medicine. Phosphorus. *In*: Dietary Reference Intakes for Calcium, Phosphorus, Magnesium, Vitamin D, and Fluoride. Washington, D.C., National Academy Press, 1997: 146-89.
- 145) Bell RR, Draper HH, Tzeng DYM, *et al.* Physiological responses of human adult of food containing phosphate additives. *J Nutr* 1977; **107**: 42-50.
- 146) Calvo MS, Heath H 3rd. Acute effects of oral phosphate-salt ingestion on serum phosphorus, serum ionized calcium, and parathyroid hormone in young adults. *Am J Clin Nutr* 1988; **47**: 1025-9.
- 147) Silverberg SJ, Shane E, Clemens TL, *et al.* The effect of oral phosphate administration on major indices of skeletal metabolism in normal subjects. *J Bone Miner Res.* 1986; **1**: 383-388.
- 148) Nishida Y, Taketani Y, Yamanaka-Okumura H, *et al.* Acute effect of oral phosphorus loading on serum fibroblast growth factor 23 levels in healthy men. *Kidney Int* 2006; **70**: 2141-7.
- 149) Anderson JJB. Nutritional biochemistry of calcium and phosphorus. *J Nutr Biochem* 1991;

- 2: 300-9.
- 150) Zemel MB, Linkswiler HM. Calcium metabolism in the young adult male as affected by level and form of phosphorus intake and level of calcium intake. *J Nutr* 1981; **111**: 315-24.
 - 151) Kemi VE, Karkkainen MU, Lamberg-Allardt CJ, *et al.* High phosphorus intakes acutely and negatively affect Ca and bone metabolism in a dose-dependent manner in healthy young females. *Br J Nutr* 2006; **96**: 545-52.
 - 152) Vervloet MG, van Ittersum FJ, Büttler RM, *et al.* Effects of dietary phosphate and calcium intake on fibroblast growth factor-23. *Clin J Am Soc Nephrol* 2011; **6**: 383-9.
 - 153) Ferrari SL, Bonjour JP, Rizzoli R. Fibroblast growth factor-23 relationship to dietary phosphate and renal phosphate handling in healthy young men. *J Clin Endocrinol Metab* 2005; **90**: 1519-24.
 - 154) Antoniucci DM, Yamashita T, Portale AA. Dietary phosphorus regulates serum fibroblast growth factor-23 concentrations in healthy men. *J Clin Endocrinol Metab* 2006; **91**: 3144-9.
 - 155) Burnett SM, Gunawardene SC, Bringham FR, *et al.* Regulation of C-terminal and intact FGF-23 by dietary phosphate in men and women. *J Bone Miner Res* 2006; **21**: 1187-96.
 - 156) Sigrist M, Tang M, Beaulieu M, *et al.* Responsiveness of FGF-23 and mineral metabolism to altered dietary phosphate intake in chronic kidney disease (CKD): results of a randomized trial. *Nephrol Dial Transplant* 2013; **28**: 161-9.
 - 157) Mirza MA, Larsson A, Lind L, *et al.* Circulating fibroblast growth factor-23 is associated with vascular dysfunction in the community. *Atherosclerosis* 2009; **205**: 385-90.
 - 158) Mirza MA, Hansen T, Johansson L, *et al.* Relationship between circulating FGF23 and total body atherosclerosis in the community. *Nephrol Dial Transplant* 2009; **24**: 3125-31.
 - 159) Mirza MA, Larsson A, Melhus H, *et al.* Serum intact FGF23 associate with left ventricular mass, hypertrophy and geometry in an elderly population. *Atherosclerosis* 2009; **207**: 546-51.
 - 160) Faul C, Amaral AP, Oskoui B, *et al.* FGF23 induces left ventricular hypertrophy. *J Clin Invest* 2011; **121**: 4393-408.
 - 161) Yamamoto KT, Robinson-Cohen C, de Oliveira MC, *et al.* Dietary phosphorus is associated with greater left ventricular mass. *Kidney Int* 2013; **83**: 707-14.
 - 162) Shuto E, Taketani Y, Tanaka R, *et al.* Dietary phosphorus acutely impairs endothelial function. *J Am Soc Nephrol* 2009; **20**: 1504-12.
 - 163) Elliott P, Kesteloot H, Appel LJ, *et al.* Dietary phosphorus and blood pressure: international study of macro- and micro-nutrients and blood pressure. *Hypertension* 2008; **51**: 669-75.
 - 164) Alonso A, Nettleton JA, Ix JH, *et al.* Dietary phosphorus, blood pressure, and incidence of hypertension in the atherosclerosis risk in communities study and the multi-ethnic study of atherosclerosis. *Hypertension* 2010; **55**: 776-84.
 - 165) Berkemeyer S, Bhargava A, Bhargava U. Urinary phosphorus rather than urinary calcium possibly increases renal stone formation in a sample of Asian Indian, male stone-formers. *Br J Nutr* 2007; **98**: 1224-8.
 - 166) Portale AA, Halloran BP, Morris RC Jr. Dietary intake of phosphorus modulates the circadian rhythm in serum concentration of phosphorus. Implications for the renal production of 1,25-dihydroxyvitamin D. *J Clin Invest* 1987; **80**: 1147-54.
 - 167) Nordin BEC. Phosphorus. *J Food Nutr* 1989; **45**: 62-75.
 - 168) 小川愛一郎、川口良人. 高磷・低磷血症. 医学と薬学 1989; **22**: 321-8.
 - 169) Ellam T, Wilkie M, Chamberlain J, *et al.* Dietary phosphate modulates atherogenesis and in-

- ulin resistance in Apolipoprotein E knockout mice. *Atheroscler Thromb Vasc Biol* 2011; **31**: 1988–90.
- 170) Kalaitzdis R, Tsimihodimos V, Bairaktari E, *et al.* Disturbances of phosphate metabolism: another feature of metabolic syndrome. *Am J Kidney Dis* 2005; **45**: 851–8.
- 171) Park W, Kim BS, Lee JE, *et al.* Serum phosphate levels and the risk of cardiovascular disease and metabolic syndrome: a double-edged sword. *Diabetes Res Clin Pract* 2009; **83**: 119–25.
- 172) Mahmud I, Rahman Z, Keka SI, *et al.* Hyperphosphatemia is associated with the diabetes-related cardiovascular risk factors. *J Oleo Sci* 2011; **60**: 79–85.
- 173) Isakova T, Wahl P, Vargas GS, *et al.* Fibroblast growth factor 23 is elevated before parathyroid hormone and phosphate in chronic kidney disease. *Kidney Int* 2011; **79**: 1370–8.
- 174) Fliser D, Kollerits B, Neyer U, *et al.*; MMKD Study Group, Kuen E, König P, Kraatz G, *et al.* Fibroblast growth factor 23 (FGF23) predicts progression of chronic kidney disease: the Mild to Moderate Kidney Disease (MMKD) Study. *J Am Soc Nephrol* 2007; **18**: 2600–8.
- 175) Isakova T, Xie H, Yang W, *et al.*; Chronic Renal Insufficiency Cohort (CRIC) Study Group. Fibroblast growth factor 23 and risks of mortality and end-stage renal disease in patients with chronic kidney disease. *JAMA* 2011; **305**: 2432–9.

ナトリウムの食事摂取基準（mg/日、（ ）は食塩相当量〔g/日〕）

性 別	男 性			女 性		
年 齢 等	推定平均 必要量	目安量	目標量	推定平均 必要量	目安量	目標量
0～5（月）	—	100（0.3）	—	—	100（0.3）	—
6～11（月）	—	600（1.5）	—	—	600（1.5）	—
1～2（歳）	—	—	（3.0 未満）	—	—	（3.5 未満）
3～5（歳）	—	—	（4.0 未満）	—	—	（4.5 未満）
6～7（歳）	—	—	（5.0 未満）	—	—	（5.5 未満）
8～9（歳）	—	—	（5.5 未満）	—	—	（6.0 未満）
10～11（歳）	—	—	（6.5 未満）	—	—	（7.0 未満）
12～14（歳）	—	—	（8.0 未満）	—	—	（7.0 未満）
15～17（歳）	—	—	（8.0 未満）	—	—	（7.0 未満）
18～29（歳）	600（1.5）	—	（8.0 未満）	600（1.5）	—	（7.0 未満）
30～49（歳）	600（1.5）	—	（8.0 未満）	600（1.5）	—	（7.0 未満）
50～69（歳）	600（1.5）	—	（8.0 未満）	600（1.5）	—	（7.0 未満）
70 以上（歳）	600（1.5）	—	（8.0 未満）	600（1.5）	—	（7.0 未満）
妊 婦				—	—	—
授乳婦				—	—	—

カリウムの食事摂取基準（mg/日）

性 別	男 性		女 性	
年 齢 等	目安量	目標量	目安量	目標量
0～5（月）	400	—	400	—
6～11（月）	700	—	700	—
1～2（歳）	900	—	800	—
3～5（歳）	1,100	—	1,000	—
6～7（歳）	1,300	1,800 以上	1,200	1,800 以上
8～9（歳）	1,600	2,000 以上	1,500	2,000 以上
10～11（歳）	1,900	2,200 以上	1,800	2,000 以上
12～14（歳）	2,400	2,600 以上	2,200	2,400 以上
15～17（歳）	2,800	3,000 以上	2,100	2,600 以上
18～29（歳）	2,500	3,000 以上	2,000	2,600 以上
30～49（歳）	2,500	3,000 以上	2,000	2,600 以上
50～69（歳）	2,500	3,000 以上	2,000	2,600 以上
70 以上（歳）	2,500	3,000 以上	2,000	2,600 以上
妊 婦			2,000	—
授乳婦			2,200	—

カルシウムの食事摂取基準（mg/日）

性 別	男 性				女 性			
年 齢 等	推定平均 必要量	推奨量	目安量	耐容 上限量	推定平均 必要量	推奨量	目安量	耐容 上限量
0～5（月）	—	—	200	—	—	—	200	—
6～11（月）	—	—	250	—	—	—	250	—
1～2（歳）	350	450	—	—	350	400	—	—
3～5（歳）	500	600	—	—	450	550	—	—
6～7（歳）	500	600	—	—	450	550	—	—
8～9（歳）	550	650	—	—	600	750	—	—
10～11（歳）	600	700	—	—	600	750	—	—
12～14（歳）	850	1,000	—	—	700	800	—	—
15～17（歳）	650	800	—	—	550	650	—	—
18～29（歳）	650	800	—	2,500	550	650	—	2,500
30～49（歳）	550	650	—	2,500	550	650	—	2,500
50～69（歳）	600	700	—	2,500	550	650	—	2,500
70 以上（歳）	600	700	—	2,500	500	650	—	2,500
妊 婦					—	—	—	—
授乳婦					—	—	—	—

マグネシウムの食事摂取基準（mg/日）

性 別	男 性				女 性			
年 齢 等	推定平均 必要量	推奨量	目安量	耐容 上限量 ¹	推定平均 必要量	推奨量	目安量	耐容 上限量 ¹
0～5（月）	—	—	20	—	—	—	20	—
6～11（月）	—	—	60	—	—	—	60	—
1～2（歳）	60	70	—	—	60	70	—	—
3～5（歳）	80	100	—	—	80	100	—	—
6～7（歳）	110	130	—	—	110	130	—	—
8～9（歳）	140	170	—	—	140	160	—	—
10～11（歳）	180	210	—	—	180	220	—	—
12～14（歳）	250	290	—	—	240	290	—	—
15～17（歳）	300	360	—	—	260	310	—	—
18～29（歳）	280	340	—	—	230	270	—	—
30～49（歳）	310	370	—	—	240	290	—	—
50～69（歳）	290	350	—	—	240	290	—	—
70 以上（歳）	270	320	—	—	220	270	—	—
妊婦（付加量）					+ 30	+ 40	—	—
授乳婦（付加量）					—	—	—	—

¹ 通常の食品以外からの摂取量の耐容上限量は成人の場合 350 mg/日、小児では 5 mg/kg 体重/日とする。それ以外の通常の食品からの摂取の場合、耐容上限量は設定しない。

リンの食事摂取基準（mg/日）

性 別	男 性		女 性	
年 齢 等	目 安 量	耐 容 上 限 量	目 安 量	耐 容 上 限 量
0～5（月）	120	—	120	—
6～11（月）	260	—	260	—
1～2（歳）	500	—	500	—
3～5（歳）	800	—	600	—
6～7（歳）	900	—	900	—
8～9（歳）	1,000	—	900	—
10～11（歳）	1,100	—	1,000	—
12～14（歳）	1,200	—	1,100	—
15～17（歳）	1,200	—	900	—
18～29（歳）	1,000	3,000	800	3,000
30～49（歳）	1,000	3,000	800	3,000
50～69（歳）	1,000	3,000	800	3,000
70 以上（歳）	1,000	3,000	800	3,000
妊 婦			800	—
授乳婦			800	—