

Bhas 42 細胞を用いる形質転換試験（プロモーション試験）報告書

試験番号 7500

本文

本文目次

[項目]	[ページ]
1. 要約	1
2. 試験材料	
2-1. 被験物質	2
2-2. 陽性対照	3
2-3. 陰性(溶媒)対照	4
2-4. 使用した細胞	4
3. 試験方法	
3-1. 採用した試験方法	5
3-2. 試験構成	5
3-3. プロモーション試験	5
3-4. 観察	6
3-5. 判定	7
4. 試験成績	
4-1. プロモーション試験	8
5. 結果の判定	9
6. 予見することができなかった試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態 及び試験計画書に従わなかったこと	9
7. 参考文献	10
試験結果 表 1~4	11
試験結果 図 1~4	15

1. 要約

1,3-ジフェニルグアニジンの Bhas 42 細胞を用いる形質転換試験(プロモーション試験)を実施し、*in vitro* の発がんプロモーション作用を評価した。

形質転換試験の用量設定のための細胞増殖試験(細胞増殖試験-1)は、最高用量を 10 mM (約 2.2 mg/ml) とし、公比 2、10 用量段階で実施した。その結果、陰性(溶媒)対照群に対する相対細胞増殖率は、0.020 mM から 1.3 mM までの用量で細胞増殖の促進作用、2.5 mM 以上の用量で強い細胞毒性が認められた。細胞増殖試験-1 では、相対細胞増殖率が 80% ~ 120% の範囲となる被験物質用量を確認できなかった。従って、再度の細胞増殖試験(細胞増殖試験-2)は最高用量を 0.040 mM とし、公比 2、6 用量段階で実施した。その結果、相対細胞増殖率は 0.0025 mM 以下の用量で 80% ~ 120% の範囲となる相対細胞増殖率を示したため、本試験の低用量側は 0.0025 mM 未満の用量まで設定した。細胞増殖促進作用が広範囲に認められため、促進作用のピークに近いと考えられる 0.36 mM を最高用量とし、さらに、公比 3 で 7 用量段階とすることで、相対細胞増殖率が 120% 超となる用量が 3 ~ 4 用量、120% 未満となる用量が 2 ~ 3 用量となるように配慮した。上記の結果から、形質転換試験は最高用量を 0.36 mM とし、公比 3、7 用量段階に設定した。

形質転換試験を実施した結果、ウェルあたりの平均形質転換巣数(形質転換率)は 0.0015、0.0044、0.013、0.040、0.12、0.36 mM の用量でそれぞれ、14.8、23.3、30.2、35.7、41.7、41.0 であり、陰性(溶媒)対照群と比較して統計学的に有意な増加を示した。また、陰性(溶媒)対照群に対する相対細胞増殖率は、0.00049、0.0015、0.0044、0.013、0.040、0.12、0.36 mM の用量でそれぞれ、106、112、117、122、131、150、149% であり、0.013 ~ 0.36 mM の用量で細胞増殖の促進作用が認められた。

なお、試験成立の判定基準(陰性(溶媒)対照群の形質転換率が 12 個/ウェル未満、陽性対照群の形質転換巣数が有意に高い、被験物質処理群の統計処理対象群が 4 濃度以上)は、全て満たされていた。

形質転換試験(プロモーション試験)において、連続した 6 用量の被験物質処理群で、陰性(溶媒)対照群と比較して形質転換率が統計学的に有意な増加を示した。かつ、試験成立の判定基準は全て満たされており、試験は成立したものと判断した。

以上の結果より、本被験物質の Bhas 42 細胞に対する *in vitro* での発がんプロモーション作用は陽性と判定した。

2. 試験材料

2-1. 被験物質(被験物質番号: 4373)

1) 被験物質の性質

化学物質の名称 (IUPAC 命名法による)	1,3-ジフェニルグアニジン				
別 名	<i>N,N'</i> -ジフェニルグアニジン				
構造式又は示性式 (いずれも不明の場合 は、その製法の概要)					
試験に供した 化学物質の純度	99.8%	試験に供した化学 物質のロット番号		LKL1611	
不純物の名称及び 濃度(含有率)	-				
C A S 番 号	102-06-7	蒸 気 圧		-	
分 子 量	211.26	分 配 係 数 (1-オクタノール/水分配係数)		-	
融 点	149	常温における性状		白色の粉末	
沸 点	-				
安 定 性	水: - 光: 光により変質するおそれがある 熱: -				
溶媒に対する溶解度等	溶媒	溶解度	溶媒中の 安定性	溶媒	溶解度
	水	約 44 mg/ml 未満*	-	DMSO	約 440 mg/ml 以上*
	エタノール	溶けやすい	-	その他()	-
供 試 元	和光純薬工業株式会社				

* 日本バイオアッセイ研究センターの試験による。

2) 保管及び取り扱い

被験物質は、被験物質保管区域で冷蔵、遮光条件下にて保管した。被験物質の取り扱いは、黄色灯下で行った。

3) 被験物質の調製

使用溶媒

名称 : ジメチルスルホキシド(DMSO)
 製造元 : 和光純薬工業(株)
 Lot No. : AWF1092
 純度 : 100.0%

溶媒選択の理由

被験物質は、水に対して試験に用いるのに十分な溶解度を示さなかった(水: 約 44 mg/ml 未満)。しかし、DMSO に対しては、約 440 mg/ml 以上の溶解度を示し、培地に対して 0.5 vol% の添加量で試験に用いることが可能であった。また、被験物質に DMSO を加えた際に、発色、発泡、発熱等の変化が認められなかった。以上のことから DMSO を溶媒として選択した。

被験物質溶液の調製

被験物質を秤量し、DMSO を添加したものを最高調製溶液とした。これを DMSO で段階希釈して各被験物質溶液を調製した。調製作業は、黄色灯下で行った。被験物質溶液の調製は用時調製とした。

被験物質溶液の処理

必要量の培養液を 50 ml チューブに取り、攪拌しながら被験物質溶液を添加(最終濃度 0.5%)した(被験物質培養液)。細胞への処理はプレートの培養液を抜き、ただちに被験物質培養液を添加することにより行った。処理作業は、黄色灯下で行った。

純度換算

被験物質の純度が 95% 以上であるため、純度換算は実施しなかった。

2-2 . 陽性対照

1) 陽性対照物質

名称 : 12-O-テトラデカノイルフォルボール-13-アセテート(TPA)
 ロット番号 : SLBS0478V
 純度 : 100%
 製造元 : Sigma-Aldrich 社

2) 陽性対照物質の選択理由

TPA は Bhas 42 細胞を用いる形質転換試験にプロモーターとして広く使用されており、日本バイオアッセイ研究センターの背景データも豊富なため。

3) 陽性対照物質溶液の調製、保存について

所定の濃度の DMSO 溶液を調製、分注して、-30 以下で凍結保存し、調製後 1 年以内に用時解凍して用いた。凍結保存溶液は、使用直前に解凍して用いた。

使用溶媒： DMSO(和光純薬工業株、Lot No.: AWF1092、純度：100.0%)

最終濃度： 50 ng/ml

2-3 . 陰性(溶媒)対照

陰性(溶媒)対照として、DMSO を培養液に添加した。培地への添加液量は、0.5 vol%とした。

2-4 . 使用した細胞

1) 種類

Bhas 42(マウス全胎児由来 BALB/c 3T3 A31-1-1 に v-Ha-ras 遺伝子を導入した細胞)¹⁾

2) 供給源

一般財団法人 食品薬品安全センターより入手(2017 年 3 月 3 日、入手時 17 代)

3) 保存条件

液体窒素中で保存(19 代)

4) 培養条件

ウシ胎児血清(FBS、ロット番号：S11605S1780、Biowest 製)を 5 vol%、ペニシリンを 50 U/ml、ストレプトマイシン 50 µg/ml を含む Dulbecco's modified Eagle's medium/ Ham's F12 (Life Technologies)を培養液(DF5F)として用い、37 ℃、5%CO₂ の条件下で培養した。

5) 特性

接触阻止能を維持している。マイコプラズマの汚染は無い。

6) 選択理由

形質転換試験に常用されている²⁻⁵⁾。

7) 使用条件

凍結保存した細胞（19 代）を解凍して、細胞増殖試験では解凍してから 繼代数 10 代以内の細胞を用いた。形質転換試験では解凍してから 繼代数 2 代以内の細胞を用いた。

3. 試験方法

3-1. 採用した試験方法

「BHAS 42 細胞を用いる形質転換試験による調査の基準」(平成 26 年 7 月 4 日、厚生労働省第 3 回遺伝毒性評価ワーキンググループ合意事項)に準拠して実施した。

3-2. 試験構成

形質転換試験の用量設定のために細胞増殖試験を実施した後に、形質転換試験を実施した。形質転換試験はプロモーション試験のみ実施した。

3-3. プロモーション試験

3-3-1. 用量設定のための細胞増殖試験

細胞増殖試験は、各用量 3 ウェルを用いて実施した。1 回目の細胞増殖試験は最高用量を 10 mM(約 2.2 mg/ml)とし、公比 2、10 用量段階、2 回目の細胞増殖試験は最高用量を 0.040 mM とし、公比 2、6 用量段階で実施した。細胞増殖試験の対照として陰性(溶媒)対照を設け、吸光度の補正のためにブランクを設けた。

実験方法

細胞は 0.25% トリプシンを用いて剥離した後、細胞濃度 0.7×10^4 個/ml の懸濁液とした。この細胞懸濁液 2 ml(1.4×10^4 個)を 6 ウェルプレートに分注(3 ウェル/群)した。播種 4 日後に培養液を被験物質または溶媒を含む培養液 2ml に交換した。播種 7 日後に 10% ホルマリンで固定し、水洗、乾燥して 0.1% クリスタルバイオレット溶液で染色した。乾燥後、2.0 ml の色素抽出液(50% エタノール及び 0.02 N 塩酸を含む)でクリスタルバイオレットを抽出後、0.1 ml を 96 ウェルプレートに移し、550 nm における吸光度をマイクロプレートリーダーで測定した。次の式により各処理群での相対細胞増殖率(%)を求めた。

$$X(\%) = (T - B)/(S - B) \times 100$$

X : 被験物質処理群の相対細胞増殖率(%)

S : 陰性(溶媒)対照群の吸光度

T : 被験物質処理群の吸光度

B : ブランクの吸光度(培養液のみを入れたウェル)

3-3-2 . 形質転換試験

形質転換試験は、形質転換用に各用量 6 ウェル、細胞増殖率測定用に 3 ウェルを用いて実施した。2 回目の細胞増殖試験の結果に基づき、形質転換試験は最高用量を 0.36 mM とし、公比 3、7 用量段階で実施した。形質転換試験の対照として陰性(溶媒)対照及び陽性対照を設け、細胞増殖率測定の吸光度の補正のためにブランクを設けた。なお、TPA の培地における溶媒(DMSO)濃度は、被験物質の溶媒(DMSO)濃度(0.5 vol%)と一致させた。

実験方法

細胞は 0.25% トリプシンを用いて剥離した後、細胞濃度 0.7×10^4 個/ml の懸濁液とした。この細胞懸濁液 2 ml(1.4×10^4 個)を 6 ウェルプレートに分注し、それぞれ形質転換試験(6 ウェル/群)及び細胞増殖率測定(3 ウェル/群)用とした。播種 4 日後に培養液を被験物質、陽性対照物質または溶媒を含む培養液と交換した。形質転換試験用の細胞は、播種 7 日後、播種 10 日後に被験物質、陽性対照物質または溶媒を含む培養液と交換し、播種 14 日後に新鮮培養液に交換した。播種 21 日後にエタノールで固定した後、5 vol% ギムザ液で染色し、各ウェルの形質転換巣を数えた。細胞増殖率測定用の細胞は、播種 7 日後 10% ホルマリンで固定後、細胞増殖試験と同様の操作を行った。

3-4 . 観察

1) 形質転換巣観察

実体顕微鏡を用いて細胞を観察し、次の基準により形質転換巣であると判定したものについて、その数を数えた。なお、プレートをコード化し、処理条件が判らない状況で観察した。

形質転換巣を構成する細胞数が 100 個以上。

紡錘形をしている(spindle-shaped)。

細胞質が塩基性(濃い紫色)に強く染まっている(basophilic)。

ランダムな配列で互いに交差している(criss-cross)。

積み重なりっている(piling-up)。

周辺部の単層の細胞へ浸潤している(invasive)。

- の所見が全部揃わなくても、一部著しければ形質転換巣と判定した。

形質転換巣の数は、それぞれのウェルごとに記録した。

2) 結果の表示

相対細胞増殖率(%)

ウェルごとの形質転換巣の数

ウェルあたりの平均形質転換巣の数（形質転換率）

3-5 . 判定

1) 統計処理対照群

以下に示す基準を満たした群について統計処理を行った。

細胞増殖試験用のプレートでは 2 ウェル以上が測定可能である。

形質転換試験用のプレートでは 5 ウェル以上が計数可能である。

2) 結果の解析

各被験物質処理群と陰性(溶媒)対照群間において Dunnett 検定を行った(有意水準 $\alpha=0.05$ 、片側)。また、陽性対照群と陰性(溶媒)対照群間において Student の t 検定を行った(有意水準 $\alpha=0.05$ 、片側)。

3) 試験成立の判定

以下の基準が全て満たされた場合、結果を評価できる試験が成立したと考えた。

陰性(溶媒)対照群の形質転換率が 12 個/ウェルを越えていない。

陽性対照群の形質転換巣数が有意に高い。

被験物質処理群において以下の条件を含む統計処理対象群が 4 濃度以上ある。ただし、大きくこの条件から外れない限り、処理濃度は適正であったと考える。

- 細胞増殖の促進が見られた場合、少なくとも、細胞毒性が認められない濃度に 1 濃度、細胞増殖の促進が認められる濃度に 2 濃度ある。
- 細胞増殖の阻害が見られた場合、少なくとも、細胞毒性が認められない濃度に 2 濃度、細胞毒性が認められない濃度から IC_{50} の間に 2 濃度ある。

4) 結果の判定

3)の「試験成立の判定」により試験が成立した場合、被験物質群の統計処理を実施した群において、以下の基準によって結果を判定した。

陰性：形質転換率の統計学的に有意な增加が、全ての群で認められない。

陽性：形質転換率の統計学的に有意な増加が、連続した 2 濃度以上で認められる。

疑陽性：形質転換率の統計学的に有意な増加が、1 濃度または不連続な 2 濃度以上で認められる。

最終的な判定は、統計学的検定、背景データ、形質転換巣の誘発率を考慮し、生物学的な観点からの判断を加味して総合的に評価した⁶⁾。

4. 試験成績

4-1. プロモーション試験

4-1-1. 用量設定のための細胞増殖試験

細胞増殖試験の結果を表 1、2 と図 1、2 に示した。細胞増殖試験(細胞増殖試験-1)は最高用量を 10 mM とし、公比 2、10 用量段階で実施した。その結果、陰性(溶媒)対照群に対する相対細胞増殖率は 0.020、0.039、0.078、0.16、0.31、0.63、1.3、2.5、5.0、10 mM の用量でそれぞれ、134、150、152、165、174、191、143、6.1、1.7、3.6 %であり、0.020 mM から 1.3 mM の用量で細胞増殖の促進作用、2.5 mM 以上の用量で強い細胞毒性を示した。また、5.0、10 mM の用量では被験物質溶液を培養液に加えた際に培養液が赤色を呈し、さらに 10 mM の用量では沈殿も生じた。細胞増殖試験-1 では、相対細胞増殖率が 80% ~ 120% の範囲となる被験物質用量を確認できなかった。

従って、再度の細胞増殖試験(細胞増殖試験-2)は最高用量を 0.040 mM とし、公比 2、6 用量段階で実施した。その結果、相対細胞増殖率は 0.0013、0.0025、0.0050、0.010、0.020、0.040 mM の用量でそれぞれ、104、115、121、131、133、143% であった。0.0025 mM 以下の用量で 80% ~ 120% の範囲となる相対細胞増殖率を示したため、本試験の低用量側は 0.0025 mM 未満の用量まで設定した。細胞増殖促進作用が広範囲に認められたため、促進作用のピークに近いと考えられる 0.36 mM を最高用量とし、さらに、公比 3 で 7 用量段階とすることで、相対細胞増殖率が 120% 超となる用量が 3 ~ 4 用量、120% 未満となる用量が 2 ~ 3 用量となるように配慮した。

上記の結果から、形質転換試験は最高用量を 0.36 mM とし、公比 3、7 用量段階に設定した。

4-1-2 . 形質転換試験

形質転換試験の結果を表 3、4 と図 3 に示した。形質転換試験は最高用量を 0.36 mM とし、公比 3、7 用量段階で実施した。試験の結果、ウェルあたりの平均形質転換巣数(形質転換率)は 0.0015、0.0044、0.013、0.040、0.12、0.36 mM の用量でそれぞれ、14.8、23.3、30.2、35.7、41.7、41.0 であり、陰性(溶媒)対照群と比較して統計学的に有意な増加を示した。また、陰性(溶媒)対照群に対する相対細胞増殖率は、0.00049、0.0015、0.0044、0.013、0.040、0.12、0.36 mM の用量でそれぞれ、106、112、117、122、131、150、149% であり、0.013 ~ 0.36 mM の用量で細胞増殖の促進作用が認められた。

なお、試験成立の判定基準(陰性(溶媒)対照群の形質転換率が 12 個 / ウェル未満、陽性対照群の形質転換巣数が有意に高い、被験物質処理群の統計処理対象群が 4 濃度以上) は、全て満たされていた。

5 . 結果の判定

形質転換試験(プロモーション試験)において、連続した 6 用量の被験物質処理群で、陰性(溶媒)対照群と比較して形質転換率が統計学的に有意な増加を示した。かつ、試験成立の判定基準は全て満たされており、試験は成立したものと判断した。

以上の結果より、本被験物質の Bhas 42 細胞に対する *in vitro* での発がんプロモーション作用は陽性と判定した。判定が陽性となったため、陰性(溶媒)対照群、陽性対照群、被験物質処理群のプレートの中から代表的なウェルを選び、図 4 に示した。

6 . 予見することができなかった試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態及び試験計画書に従わなかつたこと

予見することができなかった試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態は発生しなかった。また、計画書に従わなかつた事態は発生しなかった。

7. 参考文献

- 1) Sasaki, K. et al.: Isolation and characterization of ras-transfected BALB/3T3 clone showing morphological transformation by 12-O-tetradecanoyl-phorbol-13-acetate, Jpn. J. Cancer Res. 79 (1988) 921-930.
- 2) Ohmori, K. et al.: An assay method for the prediction of tumor promoting potential of chemicals by the use of Bhas 42 cells, Mutat. Res. 557 (2004) 191-202.
- 3) Ohmori, K. et al.: An inter-laboratory collaborative study by the non-genotoxic carcinogen study group in Japan, on a cell transformation assay for tumor promoters using Bhas 42 cells, Altern. Lab. Animal 33 (2005) 619-639.
- 4) Sakai, A. et al.: A Bhas 42 cell transformation assay on 98 chemicals: the characteristics and performance for the prediction of chemical carcinogenicity, Mutat. Res. 702 (2010) 100-122.
- 5) Sakai, A. et al.: An international validation study of a Bhas 42 cell transformation assay for the prediction of chemical carcinogenicity, Mutat. Res. 725 (2011) 57-77.
- 6) OECD (Organisation for Economic Co-operation and Development). 2016 Guidance document on the in vitro Bhas 42 cell transformation assay. Series on Testing and Assessment No. 231, 08 Jan-2016. Available at [https://www.oecd.org/env/ehs/testing/ENV_JM_MONO\(2016\)1.pdf](https://www.oecd.org/env/ehs/testing/ENV_JM_MONO(2016)1.pdf) [accessed 19 Dec 2016].

表1 1,3-ジフェニルグアニジンの細胞増殖試験-1 結果

用 量 (mM)	吸 光 度 (OD ₅₅₀)						相対細胞増殖率 ^{b)} (% of control)
	Well 1	Well 2	Well 3	平均値	SD	-ブランク ^{a)}	
ブランク	0.051	0.050	0.051	0.051	0.001	0.000	-
0 (0.5% DMSO)	0.406	0.412	0.415	0.411	0.005	0.360	100
0.020	0.523	0.543	0.531	0.532	0.010	0.481	134
0.039	0.577	0.595	0.603	0.592	0.013	0.541	150
0.078	0.591	0.601	0.606	0.599	0.008	0.548	152
0.16	0.650	0.647	0.637	0.645	0.007	0.594	165
0.31	0.694	0.670	0.668	0.677	0.014	0.626	174
0.63	0.735	0.737	0.749	0.740	0.008	0.689	191
1.3	0.578	0.562	0.560	0.567	0.010	0.516	143
2.5	0.071	0.071	0.077	0.073	0.003	0.022	6.1
5.0 ‡	0.057	0.057	0.057	0.057	0.000	0.006	1.7
10 ‡†	0.063	0.068	0.062	0.064	0.003	0.013	3.6

a) 各群の吸光度の平均からブランクの吸光度の平均を引いた

b) それぞれの陰性(溶媒)対照群の吸光度に対する各処理群の吸光度のパーセンテージを示した

‡ 被験物質溶液を培養液に添加した際に培養液の色が赤色に変化した

† 被験物質溶液を培養液に添加した際に沈殿が生じた

表2 1,3-ジフェニルグアニジンの細胞増殖試験-2 結果

用 量 (mM)	吸 光 度 (OD ₅₅₀)						相対細胞増殖率 ^{b)} (% of control)
	Well 1	Well 2	Well 3	平均値	SD	-ブランク ^{a)}	
ブランク	0.062	0.060	0.058	0.060	0.002	0.000	-
0 (0.5% DMSO)	0.427	0.423	0.423	0.424	0.002	0.364	100
0.0013	0.424	0.440	0.447	0.437	0.012	0.377	104
0.0025	0.477	0.458	0.501	0.479	0.022	0.419	115
0.0050	0.499	0.495	0.512	0.502	0.009	0.442	121
0.010	0.544	0.540	0.524	0.536	0.011	0.476	131
0.020	0.558	0.536	0.539	0.544	0.012	0.484	133
0.040	0.595	0.584	0.560	0.580	0.018	0.520	143

a) 各群の吸光度の平均からブランクの吸光度の平均を引いた

b) それぞれの陰性(溶媒)対照群の吸光度に対する各処理群の吸光度のパーセンテージを示した

表3 1,3-ジフェニルグアニジンの形質転換試験(細胞増殖率)結果

用 量 (mM)	吸 光 度 (OD ₅₅₀)						相対細胞増殖率 ^{b)} (% of control)
	Well 1	Well 2	Well 3	平均値	SD	-ブランク ^{a)}	
ブランク	0.062	0.056	0.056	0.058	0.003	0.000	-
0 (0.5% DMSO)	0.476	0.481	0.485	0.481	0.005	0.423	100
0.00049	0.516	0.504	0.503	0.508	0.007	0.450	106
0.0015	0.541	0.543	0.512	0.532	0.017	0.474	112
0.0044	0.554	0.528	0.572	0.551	0.022	0.493	117
0.013	0.605	0.548	0.571	0.575	0.029	0.517	122
0.040	0.599	0.603	0.639	0.614	0.022	0.556	131
0.12	0.693	0.714	0.675	0.694	0.020	0.636	150
0.36	0.677	0.681	0.702	0.687	0.013	0.629	149
TPA (50 ng/ml)	0.703	0.694	0.703	0.700	0.005	0.642	152

a) 各群の吸光度の平均からブランクの吸光度の平均を引いた

b) それぞれの陰性(溶媒)対照群の吸光度に対する各処理群の吸光度のパーセンテージを示した

表4 1,3-ジフェニルグアニジンの形質転換試験結果

用 量 (mM)	形 質 転 換 痺 数								相対細胞増殖率 ^{b)} (% of control)
	Well 1	Well 2	Well 3	Well 4	Well 5	Well 6	平均値 ^{a)}	SD	
0 (0.5% DMSO)	10	9	9	8	9	8	8.8	0.8	100
0.00049	10	11	9	11	7	12	10.0	1.8	106
0.0015	16	17	15	18	10	13	14.8*	2.9	112
0.0044	17	22	29	26	20	26	23.3*	4.5	117
0.013	24	28	31	32	35	31	30.2*	3.8	122
0.040	35	37	33	37	39	33	35.7*	2.4	131
0.12	41	43	40	44	39	43	41.7*	2.0	150
0.36	43	41	38	44	39	41	41.0*	2.3	149
TPA (50 ng/ml)	23	26	20	24	21	25	23.2#	2.3	152

a) 結果の解析として、被験物質処理群ではDunnett検定、陽性対照のTPA処理群ではStudentのt検定を実施した

Dunnett検定($\alpha=0.05$ 、片側)：陰性(溶媒)対照群に対して有意差を示した場合、平均値の右上に*を付した

Studentのt検定($\alpha=0.05$ 、片側)：陰性(溶媒)対照群に対して有意差を示した場合、平均値の右上に#を付した

b) それぞれの陰性(溶媒)対照群の吸光度に対する各処理群の吸光度のパーセンテージを示した

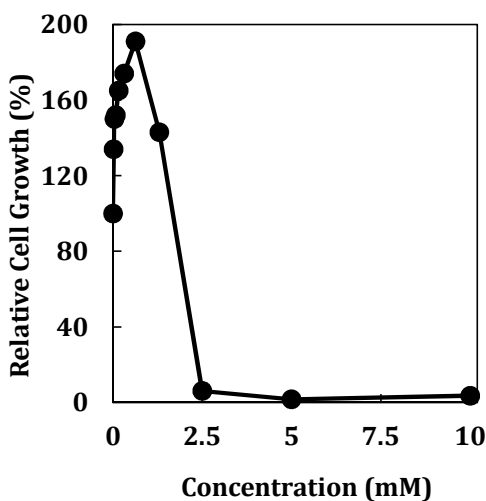


図1 1,3-ジフェニルグアニジンのBhas 42細胞における細胞増殖試験-1の結果

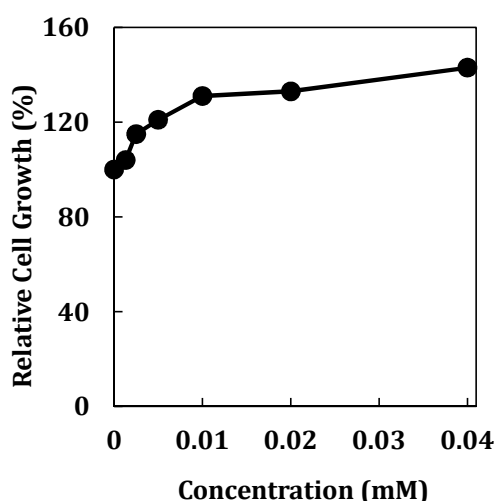


図2 1,3-ジフェニルグアニジンのBhas 42細胞における細胞増殖試験-2の結果

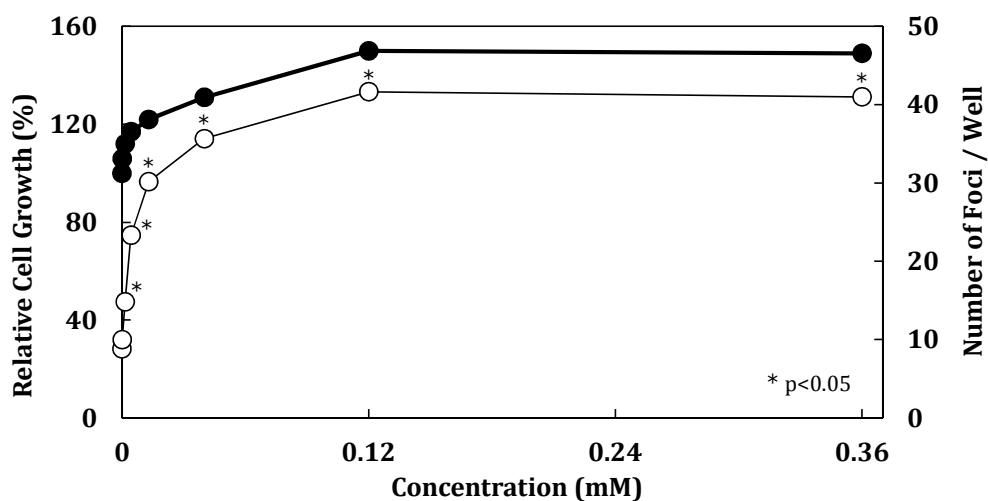


図3 1,3-ジフェニルグアニジンのBhas 42細胞における形質転換試験の結果

● : 相対細胞増殖率(%)、○ : 形質転換巣数/ウェル

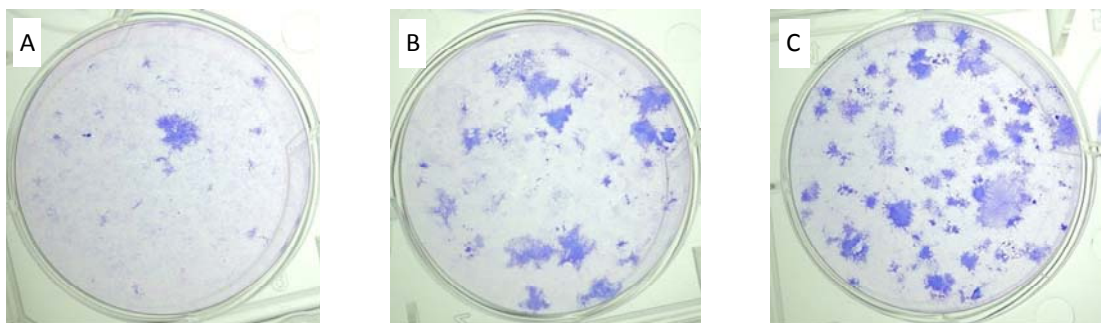


図4 染色したBhas 42細胞の代表的ウェル

A: 陰性(溶媒)対照群、B: 陽性対照群、C: 1,3-ジフェニルグアニジン 0.12 mM