

## 最終報告書

トリエチレンジアミンの  
Bhas 42 細胞を用いる形質転換試験（プロモーション試験）

厚生労働省 労働基準局 安全衛生部 化学物質対策課 委託

試験施設

一般財団法人食品薬品安全センター 秦野研究所

〒257-8523 神奈川県秦野市落合 729 番地の 5

TEL 0463-82-4751

試験従事者

試験責任者 佐々木澄志(細胞発がん研究室)

試験担当者

培養	佐々木澄志(細胞発がん研究室)
処理	佐々木澄志(細胞発がん研究室)
固定・染色	佐々木澄志(細胞発がん研究室)、遠藤伸子(細胞発がん研究室)
吸光度測定	遠藤伸子(細胞発がん研究室)
形質転換巢観察	佐々木澄志(細胞発がん研究室)

被験物質管理 三枝克彦(化学物質管理責任者)

## 目次

要約 .....	5
試験目的 .....	5
採用する試験方法と GLP 対応.....	5
材料と方法.....	5
1. 被験物質 .....	5
2. 陽性対照物質 .....	6
3. 細胞と培養条件 .....	6
4. 被験物質の調製液及び処理 .....	6
5. 用量設定試験 .....	6
6. 形質転換試験における群構成 .....	7
7. 形質転換試験 .....	7
8. 形質転換巣の判定 .....	7
9. 結果の判定 .....	8
予見することができなかつ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.....	9
結果と考察.....	9
1. 用量設定試験 .....	9
2. 形質転換試験 .....	9
結論 .....	10
参考文献 .....	10
図 1 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における用量設定試験の結果 .....	11
図 2 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における形質転換試験の結果 .....	11
表 1 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における用量設定試験の結果(1 回目) .....	12
表 2 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における用量設定試験の結果(2 回目) .....	12
表 3 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における形質転換試験の細胞増殖試験の結果.....	13
表 4 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における形質転換試験の結果 .....	13

(最終ページ:13 ページ)

信頼性保証陳述書

## 要約

Bhas 42 細胞を用いる形質転換試験を実施することにより、トリエチレンジアミンについて *in vitro* での発がんプロモーション作用の有無を検討した。

用量設定試験において Bhas 42 細胞を 0.63、1.3、2.5、5.0、10、20 mM の濃度で処理したところ、20 mM において強い細胞毒性作用が認められた。そこで濃度を 2.0、4.0、6.0、8.0、10、12 mM に設定し、2 回目の用量設定試験を行った。その結果、12 mM において全細胞が死滅したにもかかわらず、6.0 mM では細胞増殖の促進が認められ約 150%の相対細胞増殖率を示した。

用量設定試験の結果をもとに、0.40、1.0、2.0、4.0、6.0、8.0 mM を用いて形質転換試験を行った。その結果、いずれの濃度においても形質転換巣の有意な増加は認められなかった。なお、8.0 mM では細胞毒性作用が強すぎ、培養の途中で全細胞が剥がれてしまったことから培養を中止し、評価対象外とした。

以上の結果から、トリエチレンジアミンは *in vitro* での発がんプロモーション作用を有しないことが示唆された。

## 試験目的

トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞を用いる形質転換試験を実施し、*in vitro* での発がんプロモーション作用を評価した。

## 採用する試験方法と GLP 対応

本試験は、「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)及び「労働安全衛生規則第 34 条の 3 第 2 項の規定に基づき試験施設等が具備すべき基準を定める告示」(昭和 63 年 9 月 1 日労働省告示第 76 号、最終改正平成 12 年 12 月 25 日労働省告示第 120 号)<sup>1)</sup>に遵守して実施した。

## 材料と方法

### 1. 被験物質

トリエチレンジアミン(英名:triethylenediamine、略称:TEDA、CAS No.:280-57-9、性状:白色・わずかに薄い黄色、結晶・結晶性粉末、アンモニア臭、融点:158°C、沸点:174°C、純度:95.0%、分子量:112.17、分子式:C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>、ロット番号:SAP3328)は和光純薬工業株式会社より購入した。また使用時まで遮光、密閉、室温(実測温度:20~23°C)にて保管した。

## 2. 陽性対照物質

陽性対照物質として用いた 12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate(略称:TPA、純度:100%、ロット番号:SLBL1806V、Sigma-Aldrich)はジメチルスルホキシド(略称:DMSO、ロット番号:KPG6245、和光純薬工業)に溶解し、50 µg/mLとしたものを小分け後、-15°C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(最終濃度:50 ng/mL)。

## 3. 細胞と培養条件

Bhas 42 細胞(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)<sup>2)</sup>は JCRB 細胞バンクより 1988 年 4 月 19 日に入手した。入手した時点で 7 代のものを 17 代まで継代して凍結保存した(マイコプラズマ陰性)。これを解凍後 2 または 3 代で、用量設定試験及び形質転換試験に用いた<sup>3-6)</sup>。培養はウシ胎児血清(FBS、ロット番号:S11605S1780、Biowest)を 5 vol% 含む Dulbecco's modified Eagle's medium/Ham's F12(DMEM/F12)を用い、CO<sub>2</sub> インキュベーター(5% CO<sub>2</sub>、37°C)内で培養した。

FBS を 5 vol% 含む DMEM/F12 は以下のように調製した。まず、DMEM/F12 粉末(1 L 分/袋、Life Technologies)1 袋に滅菌した超純水 100 mL を加え溶解させ、フィルター滅菌(ポアサイズ:0.22 µm)し 10 倍濃度培養液を作製した。次に、滅菌した超純水 450 mL に 10 倍濃度培養液 50 mL、10% NaHCO<sub>3</sub> 水溶液 6 mL、10000 U/mL ペニシリソ-10000 µg/mL ストレプトマイシン溶液 5 mL および FBS 26.8 mL を加えて作製した。

## 4. 被験物質の調製液及び処理

被験物質の 5 mg/mL(44.6 mM)と 20 mM(2.24 mg/mL)では、20 mM の方が低い用量であるため、20 mM を最高用量とした。そこで溶解性試験では、超純水及び DMSO を用いて 20 mM の 200 倍濃度液を調製し観察した。その結果、DMSO では懸濁したもののが均一にはならなかったが、超純水では溶解したことから、超純水を被験物質の溶媒として使用した。

被験物質及び TPA 調製液は、黄色灯下にて最終濃度の 200 倍溶液を用時調製し、溶媒濃度が 0.5 vol%となるように培養液に添加して処理した。

安定性試験は用時調製のため実施しなかった。また含量測定も実施しなかった。

## 5. 用量設定試験

調製液は、原液を溶媒との混合により公比 2 で段階希釈して作製した。

形質転換試験で用いる処理濃度を決定するため、用量設定試験として細胞増殖試験を行った。細胞を 0.25%トリプシンを用いて剥離した後、細胞濃度  $0.7 \times 10^4$  個/mL の懸濁液とした。この細胞懸濁液 2 mL ( $1.4 \times 10^4$  個)を 6 ウェルプレートに分注し(3 ウェル/群)、4 日間培養した。被験物質の処理は、播種 4 日後に培養液を処理液と交換(1 ウェルあたり 2 mL)することで実施した。播種 7 日後に培養液を捨て(3 日間処理)、メタノールで固定後、0.1%クリスタルバイオレット液で染色した。

ウェル内に色素抽出液(0.02 mol/L 塩酸、50%エタノール)を2 mL ずつ注入し、色素抽出した。各抽出液を100 μL 取り、96 ウェルプレートに移し、マイクロプレートリーダー(SUNRISE CLASSIC、Tecan)を用いて吸光度(540 nm)を測定した。各濃度群での相対細胞増殖率(%)は次の式によって求めた。

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

X:被験物質群の相対細胞増殖率(%)

S:溶媒対照群の吸光度

T:被験物質群の吸光度

B:ブランクの吸光度(培地のみを入れたウェル)

## 6. 形質転換試験における群構成

形質転換試験の濃度は用量設定試験の結果から以下の基準をもとに決定した。

- 1) 細胞増殖の促進が見られた場合、細胞毒性が認められない濃度(相対細胞増殖率が 80～120%)に1 濃度、細胞増殖の促進が認められる濃度に3 濃度、弱い増殖阻害が認められる濃度に1 濃度を設定する。
- 2) 細胞増殖の阻害が見られた場合、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増殖が50%阻害される濃度(IC50)間に2 濃度、IC50 から増殖が90%阻害される濃度(IC90)間に1 濃度を設定する。
- 3) 最終的な決定は、生物学的な観点からの判断を加味して総合的に設定する。

## 7. 形質転換試験

形質転換試験を実施するにあたり、被験物質の細胞増殖に及ぼす影響を評価するため、並行して細胞増殖試験を実施した。

細胞を0.25%トリプシンを用いて剥離した後、細胞濃度 $0.7 \times 10^4$ 個/mLの懸濁液とした。この細胞懸濁液2 mL( $1.4 \times 10^4$ 個)をプレートに分注し(形質転換試験用:6 ウェル/群、細胞増殖試験用:3 ウェル/群)、4 日間培養した。被験物質の処理は播種4 日後、播種7 日後、播種11 日後に培養液を交換(1 ウェルあたり2 mL)することで実施した。播種14 日後に新鮮培地と交換し(10 日間処理)、さらに7 日間培養した。形質転換試験用のプレートについては、細胞播種21 日後にメタノールで固定後、5 vol%ギムザ液で染色し、ウェルあたりの形質転換巣を数えた。細胞増殖試験では、「5. 用量設定試験」と同じ方法により相対細胞増殖率を測定した。

## 8. 形質転換巣の判定

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。

- 1) 形質転換巣を構成する細胞数が 100 個以上。
- 2) 紡錐形をしている(spindle-shaped)。
- 3) 細胞質が塩基性(濃い紫色)に強く染まっている(basophilic)。
- 4) ランダムな配列で互いに交差している(criss-cross)。
- 5) 積み重なりあっている(piling-up)。
- 6) 周辺部の単層の細胞へ浸潤している(invasive)。
- 7) 2-6)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する。

## 9. 結果の判定

### 1) 統計処理対象群

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。

- (1) 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。
- (2) 形質転換本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) 統計処理

統計解析ソフトウェア SAS®を用い、各被験物質濃度群と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 TPA 処理群と DMSO 処理群間においては 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。

- (1) 溶媒対照群の形質転換率が 12 個/ウェルを越えていない。
- (2) 陽性対照群の形質転換巣数が有意に高い。
- (3) 被験物質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、濃度は適正と考える。
  - (4) 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。
  - (5) 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 IC50 の間に 2 濃度ある。

### 4) 試験結果の判定

「3) 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。

- (1) 陰性:形質転換巣の統計学的に有意な增加が、全ての群で認められない。
- (2) 陽性:形質転換巣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。
- (3) 疑陽性:形質転換巣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。

不確かな結果が得られた場合は、必要に応じて確認試験を行う。

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する。

### 予見することができなかつ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

トリエチレンジアミンの安全データシートに分子量として 224.38 と書いてあつたため、試験計画書にはその値を記載し、またその値からモル濃度を計算し試験を進めた。ところが、実際の分子量は 112.17 と約 1/2 であり、安全データシートの値は誤記であることに気付いたのは試験が終わつてからであつた。従つて、試験計画書の「10 mM を最高用量とする」から逸脱し、20 mM を最高用量として試験を実施したことになつた。しかし、用量設定試験では 10 mM を含め、細胞増殖に影響を与えない濃度、細胞増殖を促進する濃度及び阻害する濃度と、十分な範囲で細胞毒性作用を調べている。そしてこの結果から、形質転換試験においては 8 mM を最高濃度とし、細胞増殖が同様な増減を示す濃度範囲で形質転換巣の誘発を評価している。このように適切な濃度範囲で試験を実施していることより、試験の信頼性に影響を及ぼす疑いは無かつたと考えられる。

## 結果と考察

### 1. 用量設定試験

形質転換試験に用いる被験物質の適正な処理濃度を求めるため、用量設定試験を行つた。Bhas 42 細胞を被験物質で処理したところ(0.63、1.3、2.5、5.0、10、20 mM)、20 mM において強い細胞毒性作用が認められた(図 1 左、表 1)。そこで濃度を 2.0、4.0、6.0、8.0、10、12 mM に設定し、2 回目の用量設定試験を行つた。その結果、12 mM において全細胞が死滅したにもかかわらず、6.0 mM では細胞増殖の促進が認められ約 150% の相対細胞増殖率を示した(図 1 右、表 2)。この結果をもとに、形質転換試験における濃度を 0.40、1.0、2.0、4.0、6.0、8.0 mM に設定した。

### 2. 形質転換試験

用量設定試験で決定した被験物質処理濃度を用いて形質転換試験を実施し、試験が成立しているかどうか確認した結果、TPA 群の形質転換率は DMSO 群と比較して有意に増加しており、また DMSO 群の形質転換率は 12 個/ウェルを越えていなかつた。さらに、被験物質群の統計処理対象群は 4 濃度以上あつた(図 2、表 3 及び 4)。このように試験成立の基準が全て満たされたため、被験物質の *in vitro* での発がんプロモーション作用は適切に評価されたと判定した。

被験物質処理群では、いずれの濃度においても形質転換巣の有意な増加は認められなかつたため、陰性と判定した(図 2、表 3 及び 4)。なお、8.0 mM では細胞毒性作用が強すぎ、培養の途中で全細胞が

剥がれてしまったことから培養を中止し(処理 7 日目)、評価対象外とした。また 6.0 mM 以上では、培地の色が薄い赤から濃い赤に変色したため pH が高くなつたことが示された。

## 結論

トリエチレンジアミンは *in vitro* での発がんプロモーション作用を有しないことが示唆された。

## 参考文献

- 1) 労働省化学物質調査課編: 「安衛法における変異原性試験」, 中央労働災害防止協会, 東京 (1991)
- 2) 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: 921-930 (1988)
- 3) 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: 191-202 (2004)
- 4) Ohmori, K. et al.: Inter-laboratory collaborative study of cell transformation assay for tumor promoters using Bhas 42 cells by non-genotoxic carcinogen study group in Japan. Altern. Lab. Anim. 33: 619-639 (2005)
- 5) 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: 100-122 (2010)
- 6) Sakai, A. et al.: An international validation study of a Bhas 42 cell transformation assay for the prediction of chemical carcinogenicity. Mutat. Res. 725: 57-77 (2011)

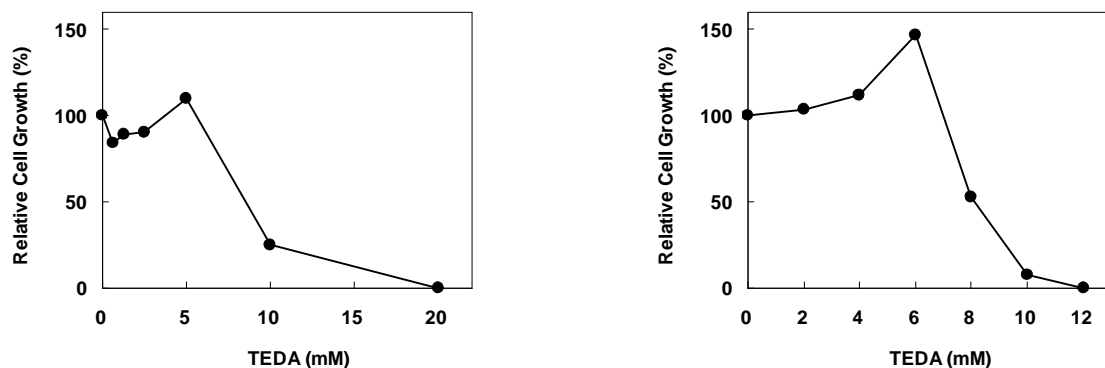


図 1 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における用量設定試験の結果

左:1 回目、右:2 回目。なお相対細胞増殖率は、1 回目の試験の 20 mM では-0.2%、2 回目の試験の 12 mM では-2.9%だったが、グラフ上では 0%と表した。

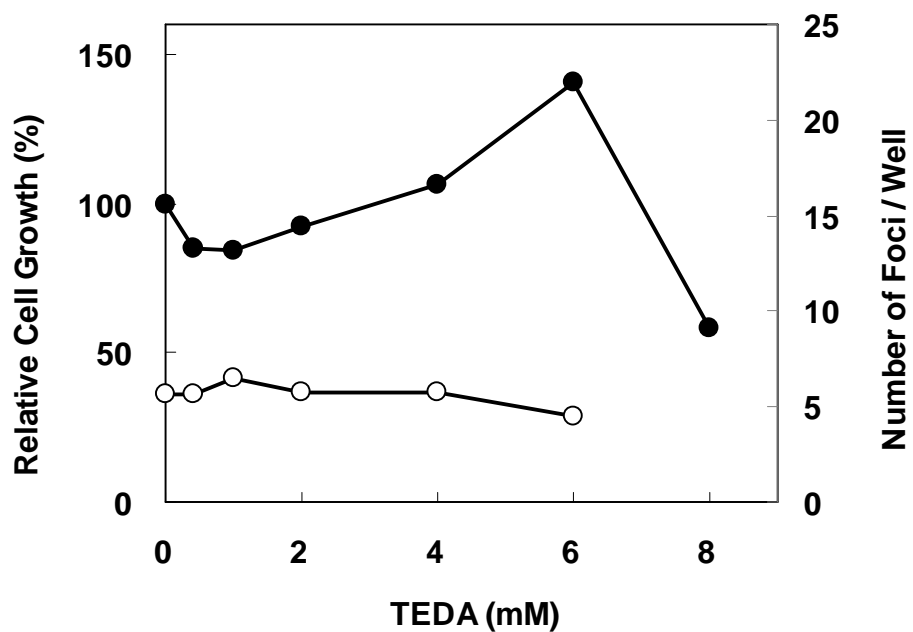


図 2 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における形質転換試験の結果

●:相対細胞増殖率(%)、○:形質転換巣数/ウェル。

表 1 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における用量設定試験の結果(1回目)

物質名	濃度 (mM)	吸光度/ウェル					相対細胞 増殖率 (%)
		1	2	3	平均	S.D.	
ブランク	-	0.086	0.084	0.080	0.083	0.003	-
超純水	0.5 vol%	0.899	0.915	0.869	0.894	0.023	100.0
TEDA	0.63	0.718	0.774	0.800	0.764	0.042	84.0
	1.3	0.792	0.794	0.822	0.803	0.017	88.8
	2.5	0.806	0.812	0.837	0.818	0.016	90.6
	5.0	0.984	0.962	0.979	0.975	0.012	110.0
	10 <sup>a</sup>	0.307	0.269	0.277	0.284	0.020	24.8
	20 <sup>a</sup>	0.081	0.080	0.083	0.081	0.002	-0.2

a:培地の色が薄い赤から濃い赤に変色した。

表 2 トリエチレンジアミンの Bhas 42 細胞における用量設定試験の結果(2回目)

物質名	濃度 (mM)	吸光度/ウェル					相対細胞 増殖率 (%)
		1	2	3	平均	S.D.	
ブランク	-	0.120	0.113	0.110	0.114	0.005	-
超純水	0.5 vol%	0.684	0.653	0.682	0.673	0.017	100.0
TEDA	2.0	0.688	0.711	0.676	0.692	0.018	103.4
	4.0	0.732	0.744	0.744	0.740	0.007	112.0
	6.0 <sup>a</sup>	0.931	0.959	0.917	0.936	0.021	147.0
	8.0 <sup>a</sup>	0.357	0.398	0.468	0.408	0.056	52.6
	10 <sup>a</sup>	0.149	0.148	0.172	0.156	0.014	7.5
	12 <sup>a</sup>	0.098	0.091	0.105	0.098	0.007	-2.9

a:培地の色が薄い赤から濃い赤に変色した。

表3 トリエチレンジアミンのBhas 42細胞における形質転換試験の細胞増殖試験の結果

物質名	濃度 (mM)	吸光度/ウェル					相対細胞 増殖率 (%)
		1	2	3	平均	S.D.	
ブランク	-	0.074	0.075	0.075	0.075	0.001	-
DMSO	0.5 vol%	0.555	0.626	0.617	0.599	0.039	100.0
TPA	50 ng/mL	0.904	0.822	0.769	0.832	0.068	144.5
超純水	0.5 vol%	0.671	0.698	0.667	0.679	0.017	100.0
TEDA	0.40	0.554	0.615	0.602	0.590	0.032	85.3
	1.0	0.594	0.592	0.572	0.586	0.012	84.6
	2.0	0.621	0.631	0.654	0.635	0.017	92.7
	4.0	0.707	0.764	0.684	0.718	0.041	106.5
	6.0 <sup>a</sup>	0.916	0.944	0.913	0.924	0.017	140.6
	8.0 <sup>a</sup>	0.460	0.414	0.409	0.428	0.028	58.4

a:培地の色が薄い赤から濃い赤に変色した。

表4 トリエチレンジアミンのBhas 42細胞における形質転換試験の結果

物質名	濃度 (mM)	形質転換巣/ウェル						平均	S.D.
		1	2	3	4	5	6		
DMSO	0.5 vol%	10	9	6	5	7	8	7.5	1.9
TPA	50 ng/mL	24	25	16	19	20	24	21.3	*
超純水	0.5 vol%	7	6	7	7	3	4	5.7	1.8
TEDA	0.40	6	4	4	5	8	7	5.7	1.6
	1.0	4	8	6	9	5	7	6.5	1.9
	2.0	5	4	8	2	8	8	5.8	2.6
	4.0	6	6	4	7	5	7	5.8	1.2
	6.0 <sup>a</sup>	3	10	2	6	2	4	4.5	3.1
	8.0 <sup>a</sup>	tox	tox	tox	tox	tox	tox		

\*:p &lt; 0.05、Studentのt検定(片側)による、a:培地の色が薄い赤から濃い赤に変色した、

tox:細胞毒性作用が強すぎ、培養の途中で全細胞が剥がれてしまったため培養を中止し、評価対象外とした。