

資料 3 - 1 - 4

既存化学物質の人健康影響に関する情報（第一種特定化学物質審議関係①）

（平成 17 年 11 月 18 日）

No. 17 2- (2H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-2-イル) -4, 6-ジ-*t e r t*-ブチルフェノール…p. 1

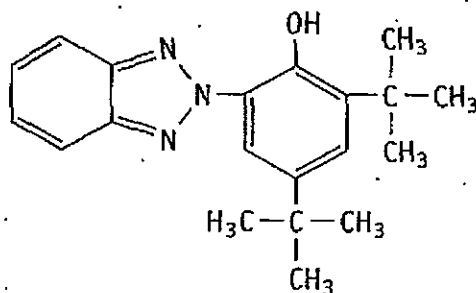
2-(2'-Hydroxy-3',5'-di-tert-butylphenyl)benzotriazole

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-tert-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾール

[CAS No. 3846-71-7]

Molecular formula: $C_{20}H_{25}N_3O$

Molecular weight: 323.44



ABSTRACT

A single dose oral toxicity test of 2-(2'-hydroxy-3',5'-di-tert-butylphenyl)benzotriazole was conducted at doses of 0 and 2000 mg/kg using male and female rats. No deaths were observed in the 0 or 2000 mg/kg groups in either sex, pointing to an LD_{50} value higher than 2000 mg/kg in both sexes.

A repeated dose toxicity test was conducted at doses of 0, 0.5, 2.5, 12.5 and 62.5 mg/kg/day using male and female rats. No deaths of either sex were observed in any of the treatment groups.

The hematocrit value, hemoglobin concentration, and red blood cell count were lowered in males of the 2.5 mg/kg or higher dose groups. The MCHC was lowered in males of the 12.5 and 62.5 mg/kg groups and the fibrinogen concentration was reduced in males of the 2.5 mg/kg or higher dose groups and in females of the 62.5 mg/kg group.

The serum level of glucose was higher in males of the 2.5 mg/kg or higher dose groups and in females of the 62.5 mg/kg group. The total cholesterol and triglyceride levels were elevated in females of the 62.5 mg/kg group.

The liver weights were increased in males of the 0.5 mg/kg or higher dose groups and in females receiving 12.5 mg/kg or higher. The kidney weights were elevated in males of the 62.5 mg/kg group.

Macroscopically, enlarged livers with white patch zones were observed. Histopathologically, the following were noted: degeneration of the myocardium, with cellular infiltration and hypertrophy, extramedullary hematopoiesis of the spleen, vacuolar degeneration, hypertrophy of hepatocytes, increase in mitosis, proliferation of bile ducts and focal necrosis in the liver, basophilic tubules and dilatation of tubules, hypertrophy of tubular epithelium of collecting tubules in the kidney, and follicular cell hyperplasia in the thyroid gland.

These changes were observed in all the treated groups except females dosed 0.5 mg/kg.

The NOEL for repeated dose toxicity is considered to be less than 0.5 mg/kg/day for males and 2.5 mg/kg/day for females.

Genotoxicity of 2-(2'-hydroxy-3',5'-di-*tert*-butylphenyl)benzotriazole was studied by a reverse mutation test in bacteria. This substance was not mutagenic in *Salmonella typhimurium* TA100, TA1535, TA98, TA1537 or *Escherichia coli* WP2' *uvrA*, with or without an exogenous metabolic activation system.

Genotoxicity of 2-(2'-hydroxy-3',5'-di-*tert*-butylphenyl)benzotriazole was studied by chromosomal aberration test in cultured Chinese hamster lung (CHL/IU) cells.

2-(2'-Hydroxy-3',5'-di-*tert*-butylphenyl)benzotriazole did not induce structural chromosomal aberrations or polyploidy up to 3.2 mg/mL (10 mmol/L) under the present test conditions.

SUMMARIZED DATA FROM THE STUDIES

1. Single Dose Oral Toxicity ¹⁾

Purity	: 100 %
Test species/strain	: Rat/Crj:CD(SD)IGS
Test method	: OECD Test Guideline 401
Route	: Oral (gavage)
Dosage	: 0 (vehicle), 2000 mg/kg
Number of animals	: Males and females; 5
Vehicle	: Corn oil
GLP	: Yes

Test results:

No deaths were observed in the 0 or 2000 mg/kg group in either sex. The LD₅₀ value is higher than 2000 mg/kg in both sexes.

2. Repeated Dose Oral Toxicity ¹⁾

Purity	: 100 %
Test species/strain	: Rat/Crj:CD(SD)IGS
Test method	: Guideline for the 28-Day Repeated Dose Toxicity Test in Mammalian Species (Chemical Substances Control Law of Japan)
Route	: Oral (gavage)
Dosage	: 0 (vehicle), 0.5, 2.5, 12.5, 62.5 mg/kg/day
Number of animals	: Males and females; 5
Vehicle	: Corn oil
Administration period	: Males and females, 28 days
Terminal killing	: Males and females, days 29 or 43
GLP	: Yes

Test results:

No deaths were observed in any of the treatment groups in either sex. There were also no changes in general appearance or body weights.

Hematological examination demonstrated, the hematocrit value, hemoglobin concentration, and red blood cell count to be lowered in males in the 2.5 mg/kg or higher dose groups. The MCHC was lowered in males in the 12.5 and 62.5 mg/kg groups.

2-(2'-Hydroxy-3',5'-di-*tert*-butylphenyl) benzotriazole [3846-71-7]

On blood coagulation examination, the fibrinogen concentration was found to be lowered in males of the 2.5 mg/kg or higher dose groups and in females of the 62.5 mg/kg group. With the blood chemical examination, the serum level of glucose was elevated in males of the 2.5 mg/kg or higher dose groups and in females of the 62.5 mg/kg group. The total cholesterol and triglyceride levels were higher in females of the 62.5 mg/kg group than in the controls.

The absolute and relative liver weights were increased in males of the 0.5 mg/kg or higher dose groups and in females of the 12.5 mg/kg or higher dose groups. Absolute and relative kidney weights were elevated in males of the 62.5 mg/kg group.

Macroscopically, enlarged livers with white patches were observed.

Histopathologically, the following changes were observed: degeneration of myocardium, with cellular infiltration and hypertrophy, extramedullary hematopoiesis of the spleen, vacuolar degeneration and hypertrophy of hepatocytes, with increased mitosis, bile duct proliferation and focal necrosis in the liver, basophilic tubules and dilatation of tubules, with hypertrophy of tubular epithelium of collecting tubules in the kidneys, and follicular cell hyperplasia in the thyroid gland.

These changes were observed in all the treated groups except females dosed 0.5 mg/kg.

The NOEL for repeated dose toxicity is considered to be less than 0.5 mg/kg/day for males and 2.5 mg/kg/day for females.

3. Genetic Toxicity

3-1. Bacterial test ²⁾

Purity	: 100 %
Test species/strains	: <i>Salmonella typhimurium</i> TA100, TA1535, TA98, TA1537, <i>Escherichia coli</i> WP2 <i>uvrA</i>
Test method	: Guidelines for Screening Mutagenicity Testing of Chemicals (Chemical Substances Control Law of Japan) and OECD Test Guideline 471
Procedures	: Pre-incubation method
Solvent	: Dimethyl sulfoxide
Positive controls	: -S9 mix; 2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide (TA100, TA98, WP2 <i>uvrA</i>), Sodium azide (TA1535) and 9-Aminoacridine (TA1537) +S9 mix; 2-Aminoanthracene (five strains)
Dosage	: -S9 mix; 0, 313, 625, 1250, 2500, 5000 μ g/plate (five strains) +S9 mix; 0, 313, 625, 1250, 2500, 5000 μ g/plate (five strains)
S9	: Rat liver, induced with phenobarbital and 5,6-benzoflavone
Plates/test	: 3 (1 for cytotoxicity test)
Number of replicates	: 2 (plus 1 cytotoxicity test)
GLP	: Yes

Test results:

This chemical did not induce gene mutations in *S. typhimurium* TA100, TA98, TA1535, TA1537 or *E. coli* WP2 *uvrA* strains with or without S9 mix. Growth inhibition was not observed up to 5000 μ g/plate in any strain, with or without S9 mix.

Genetic effects:

Salmonella typhimurium TA100, TA98, TA1535, TA1537

	+	?	-
Without metabolic activation:	[]	[]	[*]
With metabolic activation:	[]	[]	[*]

Escherichia coli WP2 *uvrA*

	+	?	-
Without metabolic activation:	[]	[]	[*]
With metabolic activation:	[]	[]	[*]

3-2. Non-bacterial *in vitro* test (chromosomal aberration test)²⁾

Purity	: 100 %
Type of cell used	: Chinese hamster lung (CHL/IU) cells
Test method	: Guidelines for Screening Mutagenicity Testing of Chemicals (Chemical Substances Control Law of Japan) and OECD Test Guideline 473
Vehicle	: 0.5 % Sodium carboxymethylcellulose
Positive controls	: -S9 mix; Mitomycin C +S9 mix; Cyclophosphamide
Dosage	: -S9 mix (continuous treatment) : 0, 0.80, 1.6, 3.2 mg/mL -S9 mix (short-term treatment) : 0, 0.80, 1.6, 3.2 mg/mL +S9 mix (short-term treatment) : 0, 0.80, 1.6, 3.2 mg/mL
S9	: Rat liver, induced with phenobarbital and 5,6-benzoflavone
Plates/test	: 2
GLP	: Yes

Test results:

With all the test systems, cells with structural chromosomal aberrations and polyploidy were not significantly increased at any dose.

Genotoxic effects:

	clastogenicity			polyploidy		
	+	?	-	+	?	-
Without metabolic activation:	[]	[]	[*]	[]	[]	[*]
With metabolic activation:	[]	[]	[*]	[]	[]	[*]

- 1) The tests were performed by the Biosafety Research Center, Foods, Drugs and Pesticides (An-Pyo Center), 582-2 Shiosinden Arahama, Fukude-Cho, Iwata-Gun, Shizuoka, 437-1213, Japan. Tel +81-538-58-1266 Fax +81-538-58-1393
- 2) The tests were performed by the Hatano Research Institute, Food and Drug Safety Center, 729-5-Ochiai, Hadano-shi, Kanagawa, 257-8523, Japan. Tel +81-463-82-4751 Fax +81-463-82-9627

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールの ラットを用いる単回経口投与毒性試験

Single Dose Oral Toxicity Test of 2-(2'-Hydroxy-3',5'-di-*tert*-butylphenyl) benzotriazole in Rats

要約

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールは主にプラスチックの紫外線吸収剤として用いられている。2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールの単回経口投与毒性試験をCD(SD)IGS系(SPF)雌雄ラットを用いて実施した。

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールはコーンオイルに懸濁し、雌雄ともに2000 mg/kgを単回強制経口投与した。また、媒体対照としてコーンオイルのみを投与した群も設定した。観察期間は14日間とし、一般状態の観察、体重推移および病理学検査を実施した。

観察期間を通じて雌雄ともに一般状態に異常所見は観察されず、死亡例も認められなかった。体重測定では、雌雄とも対照群に比較して投与後7および14日の測定値に差が認められなかった。

病理学検査では、雌雄ともに異常所見は認められなかった。

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールのラットにおけるLD₅₀値は雌雄ともに2000 mg/kgより大であった。

方法

1. 物質

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾール[シプロ化成(株)(福井)、純度100%、Lot No. S4-034-1]は白色粉末であり、使用時まで室温の被験物質保管庫に保管した。試験終了後、残余被験物質を提戻元で再分析し、被験物質が試験期間中安定であったことを確認した。

投与液は、被験物質をコーンオイル(ナカライテスク社、Lot No. V7B5849)に懸濁し200 mg/mLの濃度となるように調製した。投与液は投与直前に調製した。投与中の被験物質濃度を調製後速やかに測定した結果、適時に調製されていたことが確認された。

2. 投与量の設定および投与方法

本試験に先立って実施した予備試験において2000 mg/kgを投与した結果、雌雄とも一般状態に変化が観察されず死亡例もみられなかった。従って、本試験の用いる雌雄ともにOECDガイドライン「急性経口」で上限用量として指定されている2000 mg/kgを設定し、さら

に媒体対照群を設定した。投与容量は体重100 g当たり1.0 mLとし、個体別に測定した体重に基づいて投与液量を算出した。

投与回数は1回とし、投与前約16時間絶食させた動物に胃ゾンダを用いて強制経口投与した。なお、対照群にはコーンオイルのみを投与した。給餌は、被験物質投与後約3時間に行った。

3. 供試動物

5週齢のCrj:CD(SD)IGS系ラット(SPF)雌雄各16匹を日本チャールス・リバー(株)から購入し、試験環境への馴化のため1週間予備飼育を行い、6週齢に達した時点で投与した。

動物は23.4~24.3 °C、湿度51~67%、照明時間12時間(午前7時点灯、午後7時消灯)に制御された飼育室で、ステンレス製網目飼育ケージに5匹ずつ収容して飼育した。動物には、オリエンタル酵母工業(株)製造の固型飼料MF(Lot No. 010205)および水道水を自由に摂取させた。

4. 群構成

動物はあらかじめ体重によって層別化し、無作為抽出法により雌雄ともに各群5匹ずつ振り分けた。投与時の体重は、雄が157~176 g、雌が126~141 gであった。

5. 観察および検査

中毒症状および生死の観察は、投与6時間までは1時間毎に、投与翌日からは1日1~2回、14日間にわたって実施した。体重は投与直前、投与後7および14日に測定した。観察終了時に全ての動物をエーテル麻酔後放血死させ解剖した。

結果

1. 死亡率およびLD₅₀値

雌雄の対照群および2000 mg/kg群に死亡例は認められなかった。従って、LD₅₀値は雌雄ともに2000 mg/kgより大であった。

2. 一般状態

観察期間を通じていずれの動物にも一般状態に異常は認められなかった。

3. 体重

対照群に比較して雌雄の2000 mg/kg群で投与後7お

単回経口投与毒性試験

よび14日の測定時とも差がみられなかった。

4. 病理所見

観察期間終了時の解剖でいずれの動物にも異常所見は認められなかった。

考察

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールの2000 mg/kgを6週齢のCrj:CD(SD)IGS系ラットの雌雄に単回経口投与し、投与後14日間観察した。雌雄とも一般状態に異常は観察されず、死亡例も認められなかった。観察期間中、体重は雌雄とも順調な推移を示した。また、生存動物の病理解剖においても異常所見は認められなかった。

従って2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールのLD₅₀値は雌雄ともに2000 mg/kgより大と考えられた。

連絡先

試験責任者：渡 修明

試験担当者：保母真由美

(財)食品農医薬品安全性評価センター

〒437-1213 静岡県磐田郡福田町塩新田582-2

Tel 0538-58-1266 Fax 0538-58-1393

Correspondence

Authors: Nobuaki Watari (Study director)

Mayumi Hobo

Biosafety Research Center, Foods, Drugs and Pesticides (An-Pyo Center)

582-2 Shioshinden, Fukude-cho, Iwata-gun,

Shizuoka, 437-1213, Japan

Tel +81-538-58-1266 Fax +81-538-58-1393

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールの
ラットを用いる28日間反復経口投与毒性試験

Twenty-eight-day Repeat Dose Oral Toxicity Test
of 2-(2'-Hydroxy-3',5'-di-*tert*-butylphenyl)benzotriazole in Rats

要約

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールの28日間反復経口投与毒性試験を雌雄のCD(SD)IGS系ラット(SPF)を用いて実施した。

1群雌雄各5匹のラットからなる5試験群を設定し、さらに対照群および最高用量群には雌雄各5匹のラットを追加して回復群を設定した。

被験物質をコーンオイルに懸濁して、0, 0.5, 2.5, 12.5および62.5 mg/kgに相当する量を毎日1回、4週間反復経口投与し、一般状態の観察、体重測定、摂餌量測定、血液学検査、血液凝固能検査、血液生化学検査、尿検査、器官重量測定および病理学検査を行った。なお、回復期間は2週間とし、投与終了時と同様の検査を実施した。

投与期間および回復期間を通して対照群および各投与群で一般状態に異常は観察されず、死亡例も認められなかった。

体重は、各投与群の雌雄において差は認められなかった。

摂餌量は、62.5 mg/kg群の雌雄で高値を示した週がみられ、総摂餌量も高値あるいは高値傾向であった。飼料効率は62.5 mg/kg群の雄で低値を示し、投与期間の平均飼料効率も低値であった。

血液学検査では、2.5 mg/kg以上の群の雄でヘマトクリット値、ヘモグロビン量および赤血球数が低値を示した。さらに、12.5および62.5 mg/kg群の雄でMCHCが低値を示した。回復期間終了時にも62.5 mg/kg群の雄でヘマトクリット値、ヘモグロビン量、赤血球数、MCHおよびMCHCが低値、網赤血球比率の高値が認められた。血液凝固能検査では、2.5 mg/kg以上の群の雄および62.5 mg/kg群の雌でフィブリノーゲン量が低値を示した。回復期間終了時では、フィブリノーゲン量が62.5 mg/kg群の雌で高値を示したが雄では差がなかった。

血液生化学検査では、2.5 mg/kg以上の群の雄および62.5 mg/kg群の雌で血糖値が高値を示した。62.5 mg/kg群の雌で総コレステロールおよび中性脂肪の濃度が高値を示した。12.5 mg/kg以上の群の雄でアルブミン濃度が高値、0.5 mg/kg以上の群の雄および62.5 mg/kg群の雌でA/G比が高値を示した。12.5 mg/kg以上の群の雄および62.5 mg/kg群の雌でALT活性が高値、62.5 mg/kg群の雄でAST活性が高値を示した。12.5および62.5 mg/kg群の雌でALP活性が高値を示した。62.5 mg/kg

群の雄で尿素窒素濃度が高値を示した。回復期間終了時には62.5 mg/kg群の雌雄でアルブミン濃度の高値および総ビリルビン濃度が低値を示した。雄では尿素窒素濃度、A/G比、ALTおよびALPの活性が、雌では血糖値、総コレステロールおよび総蛋白の濃度がいずれも高値を示し、休薬しても回復を示さないと考えられた。

器官重量では、0.5 mg/kg以上の群の雄および12.5 mg/kg以上の群の雌で肝臓絶対重量が高値あるいは高値傾向を示した。62.5 mg/kg群の雄では腎臓絶対重量が高値を示した。回復期間終了時では62.5 mg/kg群の雌雄で肝臓絶対重量が高値を示した。器官重量/体重比(相対重量)では0.5 mg/kg以上の群の雄および12.5 mg/kg以上の群の雌で肝臓相対重量が高値を示した。また、62.5 mg/kg群の雄で腎臓相対重量が高値を示した。回復期間終了時では62.5 mg/kg群の雌雄で肝臓相対重量が、雄で腎臓相対重量が高値を示しており、休薬しても回復を示さないと考えられた。

解剖所見では、被験物質の影響を示唆する病変として、投与期間終了時において、肝臓の肥大が0.5 mg/kg以上の群の雄および12.5 mg/kg以上の群の雌、白色斑/区域が2.5 mg/kg以上の群の雄および62.5 mg/kg群の雌に観察され、回復期間終了時においても同様の所見が62.5 mg/kg群において観察された。病理組織所見では、投与期間終了時において心臓の心筋変性、細胞浸潤および心筋肥大が雌雄に、脾臓の髓外造血が雄に、肝臓において小葉辺縁部の肝細胞の空胞変性、肝細胞肥大、分裂像増多および胆管増殖が雌雄に、巣状壊死が雄に、腎臓の尿細管好塩基化の程度の増強が雄に、管腔拡張が雄に、集合管の尿細管上皮肥大が雌雄に、甲状腺の濾胞細胞増生が雌雄に観察された。回復期間終了時の62.5 mg/kg群において、投与終了時に観察された同様の諸所見が心臓、脾臓、肝臓および甲状腺に観察された。

以上のように、本試験条件下における2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-*tert*-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールの無影響量は、雌では12.5 mg/kg群で肝臓の絶対重量および相対重量の高値、肝臓の肥大、肝細胞肥大が認められたことから2.5 mg/kg/day、また、雄では0.5 mg/kg群で肝臓絶対重量の高値傾向および相対重量の高値、肝臓の肥大、肝細胞肥大が認められたことから0.5 mg/kg/day未満と判断された。

方法

1. 被験物質および投与液の調製

2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-tert-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾール[シプロ化成(株)(福井), Lot No. S4-034-1, 純度100%]は常温で安定な白色粉末の化合物である。投与終了後、残余被験物質を提供元で再分析し、被験物質が試験期間中安定であったことを確認した。

投与液は被験物質をコーンオイル(Lot No. V1A1849, ナカライテスク(株))に懸濁して0.1, 0.5, 2.5および12.5 mg/mLの濃度となるように調製した。なお、コーンオイル中の2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-tert-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールは冷蔵保存条件下で7日間安定であることから、投与液の調製は毎週1回実施し、1日分ずつ小分けして投与まで冷蔵庫に保管した。全ての試験群の投与液について適切に調製されていることを確認するため、初回および最終調製時に各投与液の一部を分取し、被験物質濃度を測定した。その結果、初回調製時は設定濃度の94.2~104.3%および最終調製時は99.6~103.4%であり、適切に調製されていることが確認された。

2. 動物および飼育方法

4週齢のCrj:CD(SD)IGS系ラット(SPF)雌雄各52匹を日本チャールス・リバー(株)から購入し、検収後9日間、試験環境に馴化させた後、体重増加が順調で一般状態に異常を認めなかった雌雄各35匹(計70匹)を選び、5週齢で投与を開始した。動物は群分け当日の体重に基づいて層別化し、平均体重が均等となるように各群に割り付けた。投与開始時の体重は雄で136~153 g, 雌で111~127 gであった。試験群は0, 0.5, 2.5, 12.5および62.5 mg/kgの5群とし、1群雌雄各5匹を用い、0および62.5 mg/kg群に雌雄各5匹を追加して回復群を設定した。

動物は、温度21.4~25.9°C, 湿度51~75%, 換気回数1時間20回, 照明12時間(午前7時点灯, 午後7時消灯)に設定されたバリアシステム飼育室で飼育した。アルミ製前面・床ステンレス網目飼育ケージに動物を1匹ずつ収容し、オリエンタル酵母工業(株)製造の放射線滅菌したラット、マウス飼料CRF-1(Lot No. 010406)および水道水を自由に摂取させた。飼育ケージは隔週1回、給餌器は週1回取り換えた。

3. 投与量の設定および投与方法

投与量設定のため雌雄とも0, 100, 300および1000 mg/kgの4用量で2週間反復投与試験を実施した結果、100, 300および1000 mg/kg群の雌雄において肝臓の絶対重量および相対重量が高値を示した。特に相対重量の増加率は雄で131~165%, 雌で80~138%であった。肝臓相対重量の増加率を指標として解析した結果、肝臓に影響のみられない用量を1~3 mg/kgと推定した。以上の成績を基に28日間反復投与毒性試験の投与期間を考慮して肝臓に影響認められないと推定される用量0.5 mg/kgを低用量とした。さらに公比5で乗し中用量を2.5 mg/kg, 高用量を12.5 mg/kgおよび最高用量を

62.5 mg/kgと設定した。

投与液量は体重100 g当たり0.5 mLとし、個体別に測定した体重に基づいて投与液量を算出し、1日1回胃ゾンデを用いて強制経口投与した。対照群にはコーンオイルのみを同様に投与した。なお、回復期間は14日間とした。

4. 観察および検査

1) 一般状態の観察

全動物を投与期間中は投与前、投与後1および5時間、回復期間は午前および午後を観察し、中毒症状の有無や行動異常を記録した。

2) 体重

投与開始時から回復期間終了時まで毎週1回測定した。

3) 摂餌量

給餌した飼料の残量を毎週1回、測定し、摂餌量(g/day)および飼料効率(%)を算出した。

4) 血液学検査

投与期間終了時および回復期間終了時の計2回実施した。採血するに当たり、動物は約16時間絶食させた。動物をエーテルで麻酔して開腹し、腹部大動脈から採血した。

採取した血液の一部にEDTA-2Kを添加し、白血球数(WBC:フローサイトメトリー)、赤血球数(RBC:暗視野板法)、ヘモグロビン量(HGB:シアンメトヘモグロビン法)、ヘマトクリット値(HCT:RBC, MCVより算出)、平均赤血球容積(MCV:暗視野板法)、平均赤血球色素量(MCH:HGB, RBCより算出)、平均赤血球色素濃度(MCHC:HGB, HCTより算出)、血小板数(PLT:暗視野板法)、白血球百分率(フローサイトメトリー)および網赤血球率(Reticulocyte:RNA染色法)を総合血液学検査装置ADVIA120(バイエル社)を用いて測定した。さらに、3.13%クエン酸ナトリウム水溶液添加血液の血漿を用いて、プロトロンビン時間(PT:Quick1段法)、活性化部分トロンボプラスチン時間(APTT:クロット法)およびフィブリノーゲン量(Fibrinogen:トロンビン時間法)を血液凝固自動測定装置KC-40(独国Amelung社)により測定した。

5) 血液生化学検査

血液学検査に引き続き採取した血液を静置後、遠心分離して得られた血清を用いて、総蛋白(T.protein:Biuret法)、アルブミン(Albumin:BCG法)、A/G比(A/G:総蛋白およびアルブミンより算出)、血糖(Glucose:HK-G-6-PDH法)、中性脂肪(Triglyceride:GK-GPO遊離グリセロール消去法)、総コレステロール(T.cholesterol:コレステロールオキシダーゼHDAOS法)、尿素窒素(BUN:ウレアーゼGLDH法)、クレアチニン(Creatinine:酵素法)、総ビリルビン(T.bilirubin:パナジン酸化法)、ア

スパラギン酸アミノトランスフェラーゼ(AST:酵素-UV法), アラニンアミノトランスフェラーゼ(ALT:酵素-UV法), アルカリホスファターゼ(ALP:P-ニトロフェニルリン酸基質法), γ -グルタミルトランスベプチターゼ(γ -GTP:L- γ -グルタミル3-カルボキシ4NA法), カルシウム(Calcium:MXB法)および無機リン(L.phosphorus:PNP-XDH法)を多項目生化学自動分析装置日立7170(日立製作所)により測定した。電解質のナトリウム(Sodium:イオン選択電極法), カリウム(Potassium:イオン選択電極法)および塩素(Chloride:イオン選択電極法)を電解質測定装置EA06R(堀エイアンドティー)を用いて測定した。

6) 尿検査

投与期間終了週および回復期間終了週に検査を実施した。すなわち、検査動物を代謝ケージに個別に収容し、飼料および飲料水を自由に与えて3時間尿(午前10時から午後1時まで)および24時間尿(午前10時から翌日午前10時まで)を採取した。3時間尿を用いて、N-マルティステックスSG(バイエルメディカル(株))と尿分析装置CLINITEK 500(バイエル社)でpH, 潜血, ケトン体, 糖, 蛋白, ビリルビン, ウロビリノーゲンを検査した。24時間尿を用いて、尿量, 色調, 尿浸透圧および尿沈渣を検査した。なお、尿浸透圧は、自動浸透圧測定装置OM-6030(関アークレイファクトリー)を用いて氷点降下法で測定した。また、尿を1500 r.p.m.で5分間遠心し、残渣を用いてステルンハイマー変法による染色を施し、尿沈渣について鏡検した。

7) 病理学検査

投与期間終了時および回復期間終了時に動物をエーテル麻酔し、放血後解剖を実施した。解剖では動物の体表、体腔および諸器官について観察し、すべての肉眼異常(部)の大きさ、硬さなどを記録した。

器官重量は脳、心臓、肝臓、腎臓、副腎、胸腺、脾臓、精巣、精巣上体、卵巣、甲状腺(上皮小体を含む)および下垂体について測定した。器官重量/体重比(相対重量)は投与27日または回復13日の測定体重および器官重量から算出した。また、リンパ節(腸間膜, 下顎), 骨髄(大腿骨), 胸腺, 気管, 肺(気管支を含む), 心臓, 甲状腺, 上皮小体, 胃, 十二指腸, 空腸, 回腸(バイエル氏板を含む), 盲腸, 結腸, 直腸, 肝臓, 脾臓, 膵臓, 腎臓, 副腎, 膀胱, 精囊, 前立腺, 精巣, 精巣上体, 卵巣, 子宮, 陰, 眼球, 脳, 下垂体, 脊髄(頸部, 胸部, 腰部), 骨格筋(大腿部)および坐骨神経を10%中性緩衝ホルマリン液で固定した。なお、精巣および精巣上体はホルマリン酢酸液(FA液)で前固定した後、10%中性緩衝ホルマリン液で固定した。病理組織学検査は対照群および最高用量群の上記器官および組織について実施した。また、最高用量群の心臓, 脾臓, 肝臓, 腎臓および甲状腺で被験物質の影響と考えられる変化が認められたため、他の用量群および回復群についても実施した。組織標本は、常法に従ってパラフィン包埋、薄切後、ヘマトキシリ

ン・エオジン染色を施した。鏡検では、病変の種類および程度を含む各所見について記録した。

5. 統計解析

各試験群の体重, 摂餌量, 血液学検査値, 血液凝固能検査値, 血液生化学検査値, 尿検査値(尿量および浸透圧), 器官重量および器官重量/体重比は、最初にBartlettの等分散検定を実施した。等分散の場合はDunnettの多重比較検定^{1,2)}で対照群と各投与群間の有意差を検定した。Bartlettの等分散検定で不等分散の場合はSteelの検定³⁾で対照群と各投与群間の有意差を検定した。上記定量値の有意水準は5%および1%の両側検定で実施した。また、病理学検査結果の検定はFisherの確率計算法を用いた。

結果

1. 一般状態

投与期間では、0.5 mg/kg群の雌の1例に外傷/頸部が観察されたが、被験物質に関連する変化ではなかった。その他、対照群を含む各投与群の雌雄において変化は認められなかった。

回復期間では、対照群および62.5 mg/kg群の雌雄において変化は認められなかった。

2. 体重(Fig. 1)

投与期間では、対照群と各投与群の雌雄において差は認められなかった。

回復期間では、対照群および62.5 mg/kg群の雌雄において差は認められなかった。

3. 摂餌量

対照群と比較して62.5 mg/kg群の雄で投与14および21日に、雌で投与21および27日にいずれも高値を示し、総摂餌量も高値あるいは高値傾向を示した。

回復期間では、対照群と比較して62.5 mg/kg群の雌雄で差が認められなかった。

飼料効率では、対照群と比較して62.5 mg/kg群の雄で投与21および27日に低値を示し、平均飼料効率も低値を示した。

4. 血液学検査(Table 1)

[投与期間終了時]

対照群と比較して2.5 mg/kg以上の群の雄でヘマトクリット値, ヘモグロビン量および赤血球数が低値を示し、さらに12.5 mg/kg以上の群の雄でMCHCが低値を示した。また、62.5 mg/kg群の雄では血小板数が高値を示した。その他、2.5 mg/kg群の雄で単球比率が高値、12.5 mg/kg群の雄で網赤血球比率が高値を示したが、いずれも用量に依存した変化ではなかった。血液凝固能検査では、対照群と比較して2.5 mg/kg以上の群の雄および62.5 mg/kg群の雌でフィブリノーゲン量が低値を示した。その他、12.5および62.5 mg/kg群の雌ではPT

28日間反復投与毒性試験

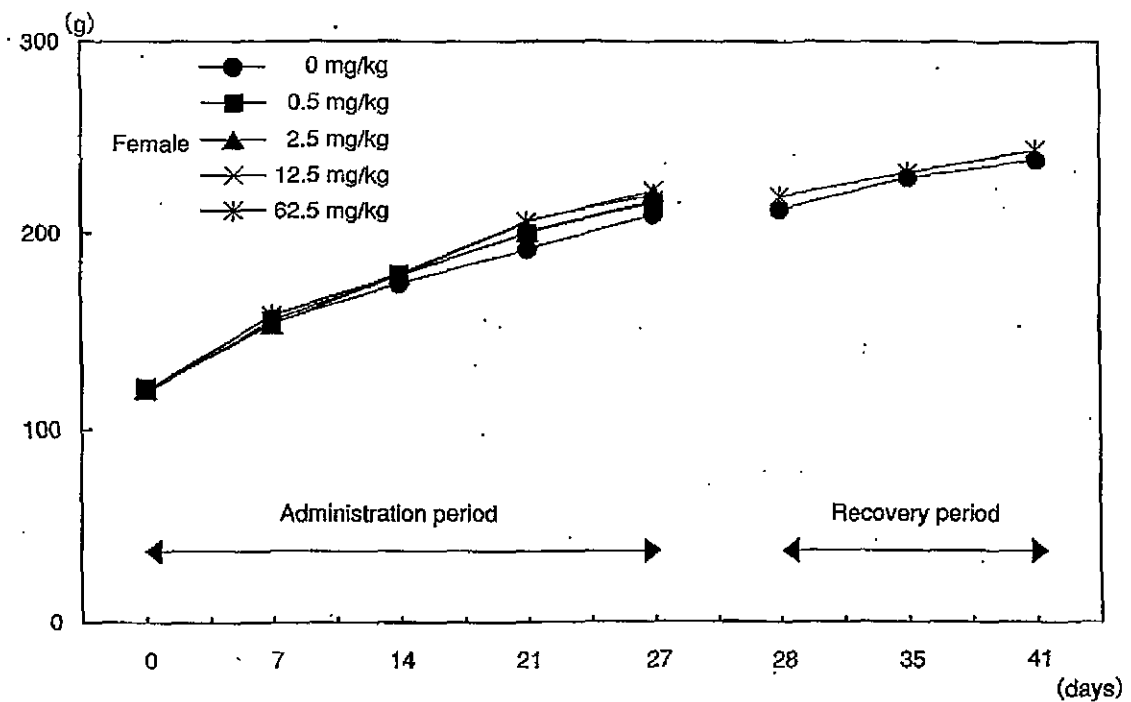
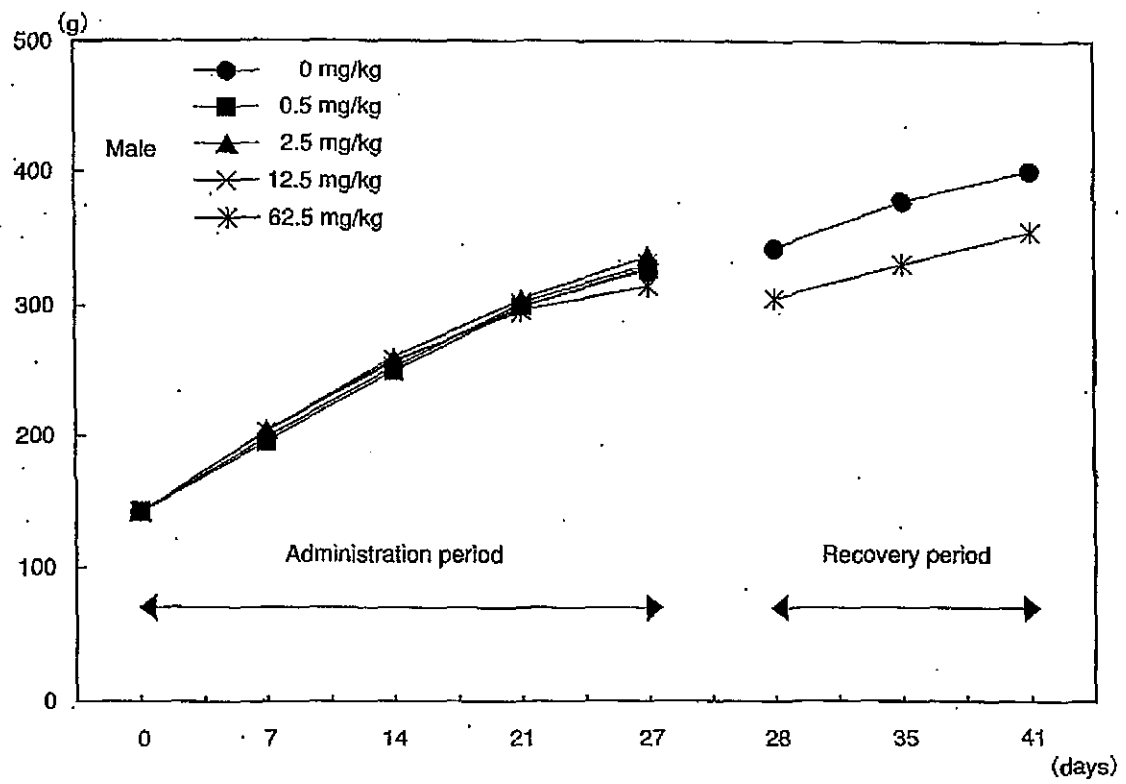


Fig. 1 Body weight of rats treated orally with 2-(2'-hydroxy-3',5'-di-*tert*-butylphenyl) benzotriazole in the twenty-eight-day repeat dose toxicity test