

反復投与毒性・生殖発生毒性併合試験

Table 3 Blood chemical findings of male rats treated orally with methacrylonitrile in combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Item	0 mg/kg	7.5 mg/kg	15 mg/kg	30 mg/kg
Number of animals	12	12	12	12
Total protein(g/dL)	5.88 ± 0.24	6.00 ± 0.24	6.03 ± 0.18	5.93 ± 0.34
A/G	1.092 ± 0.089	1.063 ± 0.067	1.107 ± 0.100	1.076 ± 0.097
Protein fraction(%)				
Albumin	52.23 ± 2.03	51.63 ± 1.56	52.53 ± 2.23	51.87 ± 2.20
α_1 -globulin	21.89 ± 2.41	22.96 ± 1.36	22.23 ± 2.45	22.14 ± 2.28
α_2 -globulin	9.17 ± 0.62	8.99 ± 0.64	8.74 ± 0.52	9.35 ± 0.89
β -globulin	13.93 ± 0.82	13.85 ± 0.99	14.03 ± 0.68	13.98 ± 1.24
γ -globulin	2.78 ± 0.87	2.58 ± 0.87	2.47 ± 0.54	2.66 ± 0.56
GOT(IU/L)	59.3 ± 6.0	72.5 ± 19.6	62.0 ± 14.7	73.8 ± 35.5
GPT(IU/L)	24.3 ± 5.8	34.0 ± 17.3	25.6 ± 5.5	30.3 ± 15.7
ALP(IU/L)	273.9 ± 59.8	235.2 ± 41.0	217.6 ± 63.4*	198.8 ± 41.8**
ChE(IU/L)	61.8 ± 28.6	69.7 ± 28.3	60.3 ± 15.7	55.2 ± 14.0
γ -GTP(IU/L)	0.37 ± 0.13	0.48 ± 0.24	0.40 ± 0.14	0.43 ± 0.17
Total bilirubin(mg/dL)	0.059 ± 0.010	0.068 ± 0.022	0.062 ± 0.006	0.070 ± 0.015
Glucose(mg/dL)	172.6 ± 19.2	176.6 ± 48.2	182.3 ± 18.6	184.3 ± 32.5
Total cholesterol(mg/dL)	60.4 ± 13.8	62.5 ± 12.9	60.8 ± 8.5	59.6 ± 9.3
Triglyceride(mg/dL)	51.1 ± 20.1	43.8 ± 24.8	66.6 ± 37.1	61.8 ± 38.1
Phospholipids(mg/dL)	101.9 ± 19.3	104.9 ± 17.1	109.4 ± 14.2	106.3 ± 19.8
Urea nitrogen(mg/dL)	15.38 ± 1.40	14.90 ± 1.30	15.27 ± 1.56	14.67 ± 2.42
Creatinine(mg/dL)	0.458 ± 0.033	0.475 ± 0.068	0.492 ± 0.042	0.513 ± 0.084**
Sodium(mEq/L)	141.42 ± 0.87	141.67 ± 1.30	141.29 ± 1.37	141.04 ± 1.03
Potassium(mEq/L)	4.861 ± 0.253	4.709 ± 0.212	4.522 ± 0.178**	4.613 ± 0.208*
Chlorine(mEq/L)	105.6 ± 1.6	105.9 ± 1.2	105.8 ± 1.3	105.4 ± 1.2
Calcium(mg/dL)	9.65 ± 0.33	9.54 ± 0.33	9.58 ± 0.15	9.56 ± 0.26
Inorganic phosphorous(mg/dL)	7.13 ± 0.43	6.93 ± 0.46	6.73 ± 0.44	7.07 ± 0.55

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (*p<0.05, **p<0.01)

Table 4 Blood chemical findings of female rats treated orally with methacrylonitrile in combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Item	0 mg/kg	7.5 mg/kg	15 mg/kg	30 mg/kg
Number of animals	6	6	6	6
Total protein(g/dL)	5.60 ± 0.44	5.53 ± 0.21	5.55 ± 0.15	5.48 ± 0.26
A/G	1.180 ± 0.114	1.152 ± 0.059	1.120 ± 0.038	1.175 ± 0.046
Protein fraction(%)				
Albumin	54.17 ± 2.46	53.57 ± 1.29	52.92 ± 0.84	54.07 ± 0.97
α_1 -globulin	21.13 ± 1.85	20.08 ± 1.54	21.65 ± 1.78	21.37 ± 2.87
α_2 -globulin	8.45 ± 1.33	10.00 ± 1.55	9.62 ± 0.88	8.87 ± 1.80
β -globulin	13.83 ± 1.15	14.17 ± 0.73	14.02 ± 1.11	13.52 ± 1.36
γ -globulin	2.42 ± 0.89	2.18 ± 0.66	1.80 ± 0.46	2.18 ± 0.67
GOT(IU/L)	80.2 ± 19.0	87.5 ± 15.2	83.8 ± 15.0	73.2 ± 11.7
GPT(IU/L)	38.5 ± 9.8	33.3 ± 4.7	38.5 ± 7.6	28.0 ± 7.2
ALP(IU/L)	127.5 ± 64.4	147.2 ± 30.1	117.2 ± 21.3	151.8 ± 57.4
ChE(IU/L)	246.0 ± 36.7	211.8 ± 40.4	226.2 ± 45.6	213.2 ± 53.4
γ -GTP(IU/L)	0.77 ± 0.33	0.83 ± 0.36	0.55 ± 0.19	0.75 ± 0.18
Total bilirubin(mg/dL)	0.058 ± 0.012	0.055 ± 0.015	0.078 ± 0.019	0.080 ± 0.011*
Glucose(mg/dL)	126.7 ± 8.2	128.3 ± 14.4	134.0 ± 16.4	148.0 ± 13.9*
Total cholesterol(mg/dL)	58.2 ± 3.5	57.5 ± 12.6	66.7 ± 9.3	54.0 ± 9.0
Triglyceride(mg/dL)	33.8 ± 8.2	41.7 ± 40.1	46.5 ± 19.6	62.3 ± 43.1
Phospholipids(mg/dL)	113.8 ± 6.7	111.3 ± 21.5	128.3 ± 13.0	108.8 ± 15.1
Urea nitrogen(mg/dL)	16.03 ± 1.34	19.62 ± 0.96**	16.83 ± 2.77	17.47 ± 3.58
Creatinine(mg/dL)	0.532 ± 0.034	0.560 ± 0.040	0.568 ± 0.041	0.557 ± 0.061
Sodium(mEq/L)	140.92 ± 1.24	141.25 ± 1.64	140.67 ± 1.03	140.42 ± 1.39
Potassium(mEq/L)	4.670 ± 0.280	4.657 ± 0.309	4.710 ± 0.374	4.790 ± 0.152
Chlorine(mEq/L)	109.0 ± 1.1	108.7 ± 1.8	108.3 ± 1.0	108.5 ± 1.4
Calcium(mg/dL)	9.85 ± 0.50	9.78 ± 0.25	9.65 ± 0.39	9.70 ± 0.40
Inorganic phosphorous(mg/dL)	8.53 ± 1.25	8.90 ± 0.92	8.02 ± 0.41	8.30 ± 0.39

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (*p<0.05, **p<0.01)

反復投与毒性・生殖発生毒性併合試験

Table 5 Absolute and relative organ weights of male rats treated orally with methacrylonitrile in combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Item	0 mg/kg	7.5 mg/kg	15 mg/kg	30 mg/kg
Number of animals	12	12	12	12
Body weight(g)	511.8 ± 50.2	501.9 ± 51.9	502.4 ± 46.0	500.2 ± 58.0
Absolute organ weight				
Brain(g)	2.200 ± 0.066	2.240 ± 0.070	2.193 ± 0.078	2.235 ± 0.081
Heart(g)	1.504 ± 0.173	1.464 ± 0.196	1.433 ± 0.115	1.403 ± 0.119
Liver(g)	13.891 ± 2.222	13.664 ± 1.896	14.575 ± 2.256	15.398 ± 2.655
Kidneys(g)	3.329 ± 0.358	3.216 ± 0.313	3.084 ± 0.446	3.168 ± 0.280
Spleen(g)	0.748 ± 0.104	0.715 ± 0.082	0.703 ± 0.123	0.790 ± 0.128
Adrenals(mg)	57.8 ± 6.2	60.3 ± 10.0	60.3 ± 8.6	62.4 ± 7.4
Thymus(mg)	299.8 ± 52.6	276.1 ± 65.4	271.7 ± 53.2	282.2 ± 100.2
Testes(g)	3.234 ± 0.550	3.280 ± 0.236	3.191 ± 0.308	3.442 ± 0.245
Epididymides(g)	1.233 ± 0.205	1.243 ± 0.061	1.271 ± 0.120	1.301 ± 0.098
Relative organ weight				
Brain(g%)	0.432 ± 0.043	0.450 ± 0.046	0.437 ± 0.033	0.452 ± 0.042
Heart(g%)	0.293 ± 0.021	0.292 ± 0.019	0.286 ± 0.018	0.283 ± 0.018
Liver(g%)	2.698 ± 0.199	2.717 ± 0.181	2.889 ± 0.244	3.063 ± 0.230**
Kidneys(g%)	0.651 ± 0.049	0.643 ± 0.053	0.612 ± 0.041	0.635 ± 0.038
Spleen(g%)	0.147 ± 0.019	0.142 ± 0.016	0.139 ± 0.020	0.158 ± 0.019
Adrenals(mg%)	11.320 ± 0.859	12.008 ± 1.597	11.998 ± 1.305	12.512 ± 1.032
Thymus(mg%)	59.102 ± 12.036	54.784 ± 10.731	54.043 ± 9.930	56.000 ± 16.133
Testes(g%)	0.639 ± 0.131	0.658 ± 0.063	0.638 ± 0.083	0.696 ± 0.079
Epididymides(g%)	0.245 ± 0.054	0.250 ± 0.030	0.254 ± 0.027	0.262 ± 0.027

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (**p<0.01)

Table 6 Absolute and relative organ weights of female rats treated orally with methacrylonitrile in combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Item	0 mg/kg	7.5 mg/kg	15 mg/kg	30 mg/kg
Number of animals	11	11	10	11
Body weight(g)	309.1 ± 19.9	311.5 ± 21.5	306.9 ± 18.2	308.7 ± 21.6
Absolute organ weight				
Brain(g)	2.051 ± 0.107	2.029 ± 0.053	2.051 ± 0.062	2.013 ± 0.066
Heart(g)	0.922 ± 0.042	1.005 ± 0.132*	0.980 ± 0.051*	1.024 ± 0.135*
Liver(g)	9.694 ± 0.746	10.659 ± 1.004	10.478 ± 0.929	10.724 ± 1.210*
Kidneys(g)	1.968 ± 0.134	2.022 ± 0.154	2.010 ± 0.145	2.015 ± 0.178
Spleen(g)	0.613 ± 0.098	0.625 ± 0.110	0.673 ± 0.103	0.838 ± 0.119**
Adrenals(mg)	71.8 ± 8.3	80.5 ± 11.7	71.3 ± 7.0	79.0 ± 10.8
Thymus(mg)	219.6 ± 71.3	223.1 ± 77.3	196.8 ± 60.7	200.3 ± 54.6
Ovaries(mg)	106.3 ± 7.3	106.0 ± 7.2	106.8 ± 12.7	109.5 ± 10.1
Relative organ weight				
Brain(g%)	0.666 ± 0.053	0.653 ± 0.041	0.671 ± 0.034	0.655 ± 0.053
Heart(g%)	0.298 ± 0.017	0.324 ± 0.040	0.319 ± 0.018*	0.330 ± 0.036*
Liver(g%)	3.140 ± 0.213	3.420 ± 0.166**	3.413 ± 0.215**	3.465 ± 0.206**
Kidneys(g%)	0.637 ± 0.043	0.652 ± 0.053	0.655 ± 0.043	0.655 ± 0.042
Spleen(g%)	0.196 ± 0.024	0.200 ± 0.024	0.220 ± 0.038	0.274 ± 0.038**
Adrenals(mg%)	23.252 ± 2.416	25.780 ± 2.796	23.226 ± 1.744	25.562 ± 2.662
Thymus(mg%)	70.383 ± 19.754	71.106 ± 22.416	64.247 ± 20.346	65.323 ± 18.878
Ovaries(mg%)	34.480 ± 2.896	34.155 ± 2.995	34.797 ± 3.513	35.598 ± 3.475

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (*p<0.05, **p<0.01)

Table 7 Histopathological findings of rats treated orally with methacrylonitrile in combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Item		0 mg/kg	7.5 mg/kg	15 mg/kg	30 mg/kg
<Male>					
Number of animals examined		12	12	12	12
Organ:Findings	Grade				
Glandular stomach:Erosion	+	0	0	0	1
<Female>					
Number of animals examined		12	12	12	12
Organ:Findings	Grade				
Glandular stomach:Erosion	+	0	1	1	2
Spleen:Hematopoiesis, extramedullary	+	1	0	3	7*

Values are number of animals with findings.

Grade of histopathological finding; +:slight.

Significantly different from 0 mg/kg group (*p<0.05)

Table 8 Influence of methacrylonitrile on reproductive performance of rats treated orally in combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Item	0 mg/kg	7.5 mg/kg	15 mg/kg	30 mg/kg
Number of animals examined	12	12	12	12
Number of pairs mated	12	12	12	12
Number of pairs with successful copulation	12	12	12	11
Duration of mating(day, Mean±S.D.)	2.3 ± 0.8	2.9 ± 0.9	2.9 ± 1.1	3.5 ± 3.6
Copulation Index ^a (%)	100.0	100.0	100.0	91.7
Number of pregnant animals	11	11	10	11
Fertility index ^b (%)	91.7	91.7	83.3	100.0

a) (Number of pairs with successful copulation/number of pairs mated)×100.

b) (Number of pregnant animals/number of pairs with successful copulation)×100.

反復投与毒性・生殖発生毒性併合試験

Table 9 Influence of methacrylonitrile on developmental performance of rats treated orally in combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Item	0 mg/kg	7.5 mg/kg	15 mg/kg	30 mg/kg
Number of pregnant animals	11	11	10	11
Number of implantation sites	15.2 ± 1.7	15.7 ± 1.3	15.8 ± 1.1	16.0 ± 2.0
Number of pups born	14.5 ± 1.7	14.4 ± 2.2	15.0 ± 1.6	14.5 ± 2.3
Delivery index ^a (%)	96.0 ± 7.2	91.5 ± 12.8	94.9 ± 6.5	91.2 ± 10.6
Number of live pups	14.5 ± 1.7	14.3 ± 2.1	15.0 ± 1.6	13.6 ± 4.3
Live birth index ^b (%)	100.0 ± 0.0	99.5 ± 1.8	100.0 ± 0.0	92.0 ± 24.6
Sex ratio (Male/Female)	1.21 ± 0.62	0.83 ± 0.30	1.09 ± 0.44	1.00 ± 0.61
Number of dead pups	0.0 ± 0.0	0.1 ± 0.3	0.0 ± 0.0	0.9 ± 2.7
Gestation length(day)	22.5 ± 0.5	22.6 ± 0.5	22.8 ± 0.4	22.6 ± 0.5
Gestation index ^c (%)	100.0	100.0	100.0	100.0
Nursing index ^d (%)	100.0	100.0	100.0	100.0
Number of live pups on day 0	14.5 ± 1.7	14.3 ± 2.1	15.0 ± 1.6	13.6 ± 4.3
Number of live pups on day 4	14.5 ± 1.6	14.1 ± 2.0	14.7 ± 1.5	13.6 ± 4.3
Viability index ^e (%)	99.5 ± 1.8	98.9 ± 2.5	98.1 ± 3.1	100.0 ± 0.0
Body weight of pups (g)				
Litter Day 0	98.14 ± 9.61	96.65 ± 11.61	99.51 ± 8.17	91.38 ± 27.56
1	107.27 ± 11.26	104.83 ± 12.08	109.18 ± 8.54	100.35 ± 30.07
4	151.44 ± 13.34	150.61 ± 15.98	154.09 ± 13.99	143.23 ± 42.32
Male Day 0	6.99 ± 0.68	7.00 ± 0.53	6.90 ± 0.63	6.91 ± 0.55
1	7.64 ± 0.85	7.66 ± 0.82	7.55 ± 0.76	7.58 ± 0.79
4	10.80 ± 1.25	11.09 ± 1.46	10.99 ± 1.21	11.05 ± 1.31
Female Day 0	6.60 ± 0.63	6.68 ± 0.57	6.50 ± 0.53	6.60 ± 0.53
1	7.23 ± 0.74	7.32 ± 0.78	7.14 ± 0.73	7.27 ± 0.68
4	10.34 ± 1.12	10.61 ± 1.31	10.22 ± 1.25	10.40 ± 1.17

Values are expressed as Mean±S.D.

a) (Number of pups born/number of implantation sites)×100.

b) (Number of live pups born/number of pups born)×100.

c) (Number of females with live pups delivery/number of pregnant females)×100.

d) (Number of females nursing live pups/number of females with normal delivery)×100.

e) (Number of live pups on day 4/number of live pups born)×100.

N-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムの細菌を用いる復帰変異試験

Reverse Mutation Test of *N*-(Carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt in Bacteria

要約

N-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムについて *Salmonella typhimurium* TA100, TA1535, TA98, TA1537 および *Escherichia coli* WP2 *uvrA/pKM101* を用いる復帰変異試験を実施した。

予備試験の結果をもとに本試験では、S9 mix 非共存下の TA100, TA1535 は 78.1 ~ 2.44 µg/plate(公比2) の 6 用量, WP2 *uvrA/pKM101* は 156 ~ 2.44 µg/plate(公比2) の 7 用量, TA98, TA1537 は 39.1 ~ 0.610 µg/plate(公比2) の 7 用量を, S9 mix 共存下の TA100, TA1535 は 313 ~ 9.77 µg/plate(公比2) の 6 用量, WP2 *uvrA/pKM101* は 2500 ~ 39.1 µg/plate(公比2) の 7 用量, TA98, TA1537 は 625 ~ 9.77 µg/plate(公比2) の 7 用量をそれぞれ設定した。

2回の本試験の結果, S9 mix の有無にかかわらず, いずれの菌株においても陰性(溶媒)対照値の2倍以上を示す復帰変異コロニー数の増加は認められなかった。

以上の結果から, *N*-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムは本試験系において変異原性を有さない(陰性)と判定した。

方法

1. テスト菌株

カリフォルニア大学B.N. Ames教授より1983年5月27日に入手した *Salmonella typhimurium* TA98, TA100, TA1535, TA1537¹⁾ および日本バイオアッセイ研究センターより1997年9月18日に入手した *Escherichia coli* WP2 *uvrA/pKM101*²⁾ の5菌株を用いた。テスト菌株は菌懸濁液にジメチルスルホキシド(DMSO:関東化学)を加え, 0.2 mLずつ小分けしてドライアイス・アセトン中で急速凍結した後, 超低温槽で-80°C以下に凍結保存したものを使用した。これら菌株はアミノ酸要求性, 紫外線感受性, 膜変異, 薬剤耐性などの遺伝的特徴を事前に調べ, 特性を備えていることを確認した。

2. テスト菌株の前培養

L字型試験管に2.5%ニュートリエントプロス(Oxoid Nutrient Broth No.2, Oxoid社)溶液を10 mL分注し, これに凍結保存した菌懸濁液を解凍して20 µLを接種した。37°Cで8時間振盪培養した後, 濃度計を用いて菌濃度を測定し, 生菌数が1×10⁹/mL以上であることを確認した。

3. 被験物質

N-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウム(ロット番号:3047, 花王(東京)提供)は, 純度27.1%の微黄色透明液体である。被験物質は使用時まで室温, 遮光に密閉容器で保存した。実験終了後, 残余被験物質を分析した結果, 安定性に問題はなかった。

4. 被験物質溶液の調製

注射用水(DW:大塚製薬工場)を用いて最高用量の溶液を調製した後, 同溶媒で所定量に段階希釈し, 速やかに試験に使用した。被験物質の秤量に際しては純度換算(27.1%)を実施した。

5. 陽性対照物質

陽性対照物質として下記のものを用いた。陽性対照物質溶液は, あらかじめ所定の濃度に調製し, -80°C以下に凍結保存したものを使用した。

AF-2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)

アクリルアミド (和光純薬工業)

NaN₃ : アジ化ナトリウム (和光純薬工業)

9-AA : 9-アミノアクリジン塩酸塩

(Sigma-Aldrich Fine Chemicals)

2-AA : 2-アミノアントラセン(和光純薬工業)

NaN₃はDWに, その他はDMSOに溶解したものを使用した。

6. 培地およびS9 mixの組成

1) トップアガー

アミノ酸水溶液として, 精製水を用いて0.5 mmol/L D-ビオチン, 0.5 mmol/L L-ヒスチジン混合水溶液(サルモネラ用)または0.5 mmol/L L-トリプトファン水溶液(大腸菌用)を調製し, これをろ過滅菌後, 冷蔵庫に保管した。精製水100 mLに対して, 粉末寒天(Bacto agar, Difco社)0.6 g, 塩化ナトリウム0.5 gの割合で加え, オートクレーブで滅菌し完全に溶解させた後, 上記のアミノ酸水溶液を1/10量加えて混和し, 約45°Cに保温した。

2) 最少グルコース寒天平板培地

クリメディアAM-N培地(オリエンタル酵母工業)を購入し, 使用した。なお, 培地1 Lあたりの組成は下記のとおりである。

硫酸マグネシウム・七水塩 0.2 g

クエン酸・一水塩 2 g

リン酸二カリウム・無水塩 10 g

リン酸一アンモニウム	1.92 g
水酸化ナトリウム	0.66 g
グルコース	20 g
寒天(伊那寒天BA-30 A)	15 g
径90 mmのシャーレ1枚あたり30 mLを流して固めて ある。	

3) S9 mix

S9 mix 1 mLあたり以下の組成で調製し、使用時まで
氷中に保存した。

S9*	0.1 mL
塩化マグネシウム	8 μmol
塩化カリウム	33 μmol
D-グルコース6-リン酸	5 μmol
β-NADPH	4 μmol
β-NADH	4 μmol
ナトリウム-リン酸緩衝液(pH 7.4)	100 μmol
滅菌精製水	残量

*: 購入したS9(キッコーマン)を使用した。このS9は、
7週齢の雄のSD系ラットにフェノバルビタールと5,6-
ベンゾフラボンを併用投与して作製した肝ホモジネート
の9000×g遠心上清分画である。

7. 試験方法

試験はプレインキュベーション法で実施した。

滅菌した試験管に被験物質溶液を0.1 mL, 0.1 mol/L
ナトリウム-リン酸緩衝液(pH 7.4)を0.5 mLおよび菌懸
濁液を0.1 mL加え、37°Cで20分間振盪培養した。S9
mixを共存させる場合には、0.1 mol/Lナトリウム-リン
酸緩衝液の代わりにS9 mixを0.5 mL添加した。プレイン
キュベーション後、トップアガーパー2 mLを上記の混合液
に加え混和し、最少グルコース寒天平板培地上に重層し
た。重層したトップアガーが凝固した後、37°Cで48時
間培養した。

実体顕微鏡を用いて菌叢の生育状態を観察し、被験物
質による抗菌性の有無を調べた後、目視により被験物質
の沈殿の有無を確認した。プレート上の復帰変異コロ
ニー数を自動コロニーカウンターで計測した。予備試験
は各用量につき1枚のプレートを使用した。本試験は各
用量につき3枚のプレートを使用し、再現性を確認する
ため2回実施した。また、被験物質溶液の代わりに陰性
対照物質(溶媒)および各菌株毎の陽性対照物質を用い
て、被験物質群と同様の操作を行う対照群を設けた。

8. 試験結果の判定基準

いずれかの試験菌株で、S9 mixの有無にかかわらず、
被験物質用量の増加にともなって復帰変異コロニー数
(平均値)が陰性(溶媒)対照値の2倍以上に増加し、さ
らにその増加に再現性が認められる場合に、当該被験物質
は変異原性を有する(陽性)と判定した。なお、試験結果
の判定には統計学的手法は用いなかった。

結果及び考察

1. 予備試験

予備試験を *Salmonella typhimurium* TA100, TA1535,
TA98, TA1537 および *Escherichia coli* WP2 *uvrA*/
pKM101を用いて5000, 1250, 313, 78.1, 19.5, 4.88, 1.22
μg/plateの7用量で実施した結果、S9 mixの有無にかか
わらず、いずれの菌株においても復帰変異コロニー数の
増加は認められなかった。また、S9 mix非共存下では
TA100, TA1535, WP2 *uvrA*/pKM101の78.1 μg/plate以
上、TA98, TA1537の19.5 μg/plate以上で、共存下では
TA100, TA1535, TA98, TA1537の313 μg/plate以上、
WP2 *uvrA*/pKM101の1250 μg/plate以上で抗菌性が認め
られた。なお、S9 mixの有無にかかわらず、いずれの
被験物質処理群においてもプレート上に沈殿物は認めら
れなかった。従って本試験では、S9 mix非共存下の
TA100, TA1535は78.1, 39.1, 19.5, 9.77, 4.88, 2.44 μg/plate
の6用量、WP2 *uvrA*/pKM101は156, 78.1, 39.1, 19.5,
9.77, 4.88, 2.44 μg/plateの7用量、TA98, TA1537は39.1,
19.5, 9.77, 4.88, 2.44, 1.22, 0.610 μg/plateの7用量を、共
存下のTA100, TA1535は313, 156, 78.1, 39.1, 19.5, 9.77
μg/plateの6用量、WP2 *uvrA*/pKM101は2500, 1250,
625, 313, 156, 78.1, 39.1 μg/plateの7用量、TA98,
TA1537は625, 313, 156, 78.1, 39.1, 19.5, 9.77 μg/plateの7
用量をそれぞれ設定した。

2. 本試験

試験の結果をTable 1, 2に示した。本試験を2回実施
した結果、S9 mixの有無にかかわらず、いずれの菌株
においても陰性(溶媒)対照値の2倍以上を示す復帰変異
コロニー数の増加は認められなかった。また、S9 mix
非共存下ではTA100, TA1535の39.1 μg/plate以上、WP2
uvrA/pKM101の78.1 μg/plate以上、TA98, TA1537の
19.5 μg/plate以上で、共存下ではTA100, TA1535の313
μg/plate、WP2 *uvrA*/pKM101の1250 μg/plate以上、
TA98, TA1537の313 μg/plate以上で抗菌性が認められ
た。なお、S9 mixの有無にかかわらず、いずれの被験
物質処理群においてもプレート上に沈殿物は認められな
かった。

なお、S9 mix非共存下および共存下において陽性対
照が各菌株に誘発した復帰変異コロニー数は、各菌株の
陰性対照の復帰変異コロニー数と比較して、明らかに2
倍を超えて増加し、陽性の結果を示した。

以上の結果から、N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチ
ル-1-ドデカナミニウムは本試験系において変異原性を
有さない(陰性)と判定した。

なお、N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチル-1-ドデカ
ナミニウムは当試験施設で並行して実施した乳類培養
細胞を用いる染色体異常試験では陰性の結果が報告され
ている³⁾。また、類似化合物であるL-Arginine L-gultamate
⁴⁾は、細菌を用いる復帰変異試験で陰性の結果が報告さ
れている。

文献

- 1) Maron DM, Ames BN:Revised methods for the *Salmonella* mutagenicity test. *Mutation Res.*, **113**: 173-215(1983).
- 2) Green MHL, Muriel WJ:Mutagen testing using Trp⁺ reversion in *Escherichia coli*. *Mutation Res.*, **38**: 3-32(1976).
- 3) 成見香瑞範ら:*N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチル-1-ドデカナミニウムのチャイニーズ・ハムスター培養細胞を用いる染色体異常試験、化学物質毒性試験報告*, **13**:109-112(2006).
- 4) 石館基(監修):「微生物を用いる変異原性試験データ集」エル・アイ・シー, 東京(1991)p. 41.

連絡先

試験責任者: 榎本佳明
 試験担当者: 榎本佳明, 清水優子, 網代真希子
 (株)三菱化学安全科学研究所 鹿島研究所
 〒314-0255 茨城県神栖市砂山14
 Tel 0479-46-2871 Fax 0479-46-2874

Correspondence

Authors: Yoshiaki Enomoto(Study director)
 Yoshiaki Enomoto, Yuko Shimizu,
 Makiko Ajiro
 Mitsubishi Chemical Safety Institute Ltd.,
 Kashima Laboratory
 14 Sunayama, Kamisu-shi, Ibaraki, 314-0255
 Japan
 Tel +81-479-46-2871 Fax +81-479-46-2874

N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチル-1-ドデカナミニウム

Table 1 Mutagenicity of N-(carboxymethyl)-N,N-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt in bacteria (I)

With (+) or without (-) S9 mix	Test substance dose ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	Number of revertants (number of colonies/plate, mean \pm S.D.)					
		Base-pair change type			Frameshift type		
		TA100	TA1535	WP2 uvrA/pkM101	TA98	TA1537	
S9 mix (-)	0 ^{a)}	123 99 113 (\pm 112)	13 9 (\pm 11)	84 95 87 (\pm 89)	19 18 23 (\pm 20)	10 8 10 (\pm 9)	
	0.610	NT ^{b)}	NT	NT	18 21 19 (\pm 19)	11 11 12 (\pm 11)	
	1.22	NT	NT	NT	17 17 20 (\pm 18)	11 8 10 (\pm 10)	
	2.44	135 114 (\pm 117)	11 14 (\pm 13)	91 94 82 (\pm 89)	17 18 17 (\pm 17)	9 11 13 (\pm 11)	
	4.88	100 99 (\pm 101)	10 10 (\pm 10)	72 71 95 (\pm 79)	18 18 18 (\pm 18)	13 10 12 (\pm 12)	
	9.77	98 117 (\pm 110)	10 11 (\pm 10)	97 86 90 (\pm 91)	17 22 16 (\pm 18)	9 10 10 (\pm 10)	
	19.5	101 99 (\pm 103)	13 10 (\pm 10)	83 75 75 (\pm 78)	14* 14* 13* (\pm 14)	9* 12* 8* (\pm 10)	
	39.1	85* 69* (\pm 75)	6* 7* (\pm 9)	71 92 88 (\pm 84)	9* 8* 11* (\pm 9)	0* 0* 0* (\pm 0)	
	78.1	0* 0* (\pm 0)	0* 0* (\pm 0)	61* 68* 76* (\pm 68)	NT	NT	
	156	NT	NT	71* 58* (\pm 68)	NT	NT	
S9 mix (+)	0	126 108 (\pm 115)	15 13 (\pm 14)	104 94 93 (\pm 97)	21 21 26 (\pm 23)	23 16 16 (\pm 18)	
	9.77	118 119 (\pm 119)	9 11 (\pm 11)	NT	24 22 26 (\pm 24)	17 24 17 (\pm 19)	
	19.5	100 104 (\pm 105)	11 14 (\pm 12)	NT	24 22 24 (\pm 23)	24 18 19 (\pm 20)	
	39.1	121 129 (\pm 120)	10 14 (\pm 13)	101 101 104 (\pm 102)	23 24 20 (\pm 22)	17 19 19 (\pm 18)	
	78.1	119 105 (\pm 115)	10 16 (\pm 12)	98 99 102 (\pm 100)	21 25 23 (\pm 23)	18 24 17 (\pm 20)	
	156	116 121 (\pm 113)	10 14 (\pm 13)	104 92 102 (\pm 99)	25 26 26 (\pm 26)	22 16 19 (\pm 19)	
	313	63* 68* (\pm 61)	7* 6* (\pm 7)	100 101 92 (\pm 98)	21* 23* 20* (\pm 21)	11* 15* 13* (\pm 13)	
	625	NT	NT	96 105 94 (\pm 98)	0* 0* 0* (\pm 0)	0* 0* 0* (\pm 0)	
	1250	NT	NT	81* 86* 70* (\pm 79)	NT	NT	
	2500	NT	NT	50* 40* 55* (\pm 48)	NT	NT	
Positive control S9 mix (-)	Name	AF-2 ^{c)}	NaN ₃ ^{d)}	AF-2	AF-2	9-AA ^{e)}	
	Dosage ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	0.01	0.5	0.005	0.1	80	
	Number of colonies / plate	601 587 (\pm 596)	481 460 (\pm 471)	1167 1039 (\pm 1021)	665 700 (\pm 685)	139 171 (\pm 143)	
Positive control S9 mix (+)	Name	2-AA ^{f)}	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	
	Dosage ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	1	2	2	0.5	2	
	Number of colonies / plate	1286 1147 (\pm 1192)	207 211 (\pm 220)	944 941 (\pm 949)	344 359 (\pm 366)	216 209 (\pm 209)	

a) Water for injection, b) NT: Not tested, c) AF-2: 2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide, d) NaN₃: Sodium azide

e) 9-AA: 9-Aminoacridine hydrochloride, f) 2-AA: 2-Aminoanthracene

*: Microbial toxicity was observed.

Table 2 Mutagenicity of *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt in bacteria (II)

With (+) or without (-) S9 mix	Test substance dose ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	Number of revertants (number of colonies/plate, mean \pm S.D.)					
		Base-pair change type			Frameshift type		
		TA100	TA1535	WP2 <i>uvrA/pkM101</i>	TA98	TA1537	
S9 mix (-)	0 ^{a)}	109 111 98 { \pm 106} 7	10 7 { \pm 9} 10 { \pm 2}	66 70 64 { \pm 67} 3	18 18 16 { \pm 17} 1	8 12 7 { \pm 9} 3	
	0.610	NT ^{b)}	NT	NT	16 18 17 { \pm 17} 1	11 10 9 { \pm 10} 1	
	1.22	NT	NT	NT	18 17 18 { \pm 18} 1	11 10 9 { \pm 10} 1	
	2.44	104 107 100 { \pm 104} 4	9 14 9 { \pm 11} 3	65 63 63 { \pm 64} 1	17 18 17 { \pm 17} 1	10 11 11 { \pm 11} 1	
	4.88	117 101 114 { \pm 111} 9	9 9 8 { \pm 9} 1	73 65 77 { \pm 72} 6	21 19 20 { \pm 20} 1	8 11 11 { \pm 10} 2	
	9.77	105 118 103 { \pm 109} 8	10 14 14 { \pm 13} 2	66 68 64 { \pm 66} 2	20 17 16 { \pm 18} 2	10 8 9 { \pm 9} 1	
	19.5	105 110 105 { \pm 107} 3	10 8 8 { \pm 9} 1	63 76 65 { \pm 68} 7	14* 13* 11* { \pm 13} 2	7* 9* 8* { \pm 8} 1	
	39.1	73* 78* { 77} 79* { \pm 3}	7* 7* { \pm 7} 6* { \pm 1}	74 71 64 { \pm 70} 5	10* 7* { \pm 9} 11* { \pm 2}	0* 0* { \pm 0} 0* { \pm 0}	
	78.1	0* 0* { \pm 0} 0* { \pm 0}	0* 0* { \pm 0} 0* { \pm 0}	48* 58* { 52} 50* { \pm 5}	NT	NT	
	156	NT	NT	49* 52* { 49} 45* { \pm 4}	NT	NT	
S9 mix (+)	0	121 122 110 { \pm 118} 7	13 10 9 { \pm 11} 2	77 99 88 { \pm 88} 11	24 20 20 { \pm 21} 2	18 16 16 { \pm 16} 2	
	9.77	138 119 137 { \pm 131} 11	10 9 9 { \pm 9} 1	NT	26 20 21 { \pm 22} 3	16 15 15 { \pm 17} 2	
	19.5	106 101 104 { \pm 104} 3	14 11 16 { \pm 14} 3	NT	24 23 20 { \pm 22} 2	15 14 14 { \pm 14} 1	
	39.1	126 108 135 { \pm 123} 14	13 9 12 { \pm 11} 2	87 90 73 { \pm 83} 9	24 19 24 { \pm 22} 3	17 13 15 { \pm 15} 2	
	78.1	130 124 123 { \pm 126} 4	11 10 10 { \pm 10} 1	94 92 85 { \pm 90} 5	23 27 25 { \pm 25} 2	15 14 13 { \pm 14} 1	
	156	105 110 108 { \pm 108} 3	15 11 10 { \pm 12} 3	87 97 84 { \pm 89} 7	25 23 20 { \pm 23} 3	14 13 16 { \pm 14} 2	
	313	75* 66* { 72} 74* { \pm 5}	6* 8* { \pm 6} 5* { \pm 2}	81 91 74 { \pm 82} 9	17* 15* { 17} 19* { \pm 2}	8* 11* { 10} 10* { \pm 2}	
	625	NT	NT	95 86 77 { \pm 86} 9	0* 0* { \pm 0} 0* { \pm 0}	0* 0* { \pm 0} 0* { \pm 0}	
	1250	NT	NT	67* 66* { 66} 66* { \pm 1}	NT	NT	
	2500	NT	NT	41* 43* { 40} 36* { \pm 4}	NT	NT	
Positive control S9 mix (-)	Name	AF-2 ^{c)}	NaN ₃ ^{d)}	AF-2	AF-2	9-AA ^{e)}	
	Dosage ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	0.01	0.5	0.005	0.1	80	
	Number of colonies / plate	590 695 712 { \pm 666} 66	422 465 403 { \pm 430} 32	1059 1230 1338 { \pm 1209} 141	588 639 650 { \pm 626} 33	149 141 160 { \pm 150} 10	
Positive control S9 mix (+)	Name	2-AA ^{f)}	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	
	Dosage ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	1	2	2	0.5	2	
	Number of colonies / plate	1042 1199 1284 { \pm 1175} 123	199 200 { \pm 207} 13	1065 1026 1016 { \pm 1036} 26	430 393 397 { \pm 407} 20	211 187 204 { \pm 201} 12	

a) Water for injection, b) NT: Not tested, c) AF-2: 2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-Furyl)acrylamide, d) NaN₃: Sodium azide

e) 9-AA: 9-Aminoacridine hydrochloride, f) 2-AA: 2-Aminoanthracene

*: Microbial toxicity was observed.

N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチル-1-ドデカナミニウムの チャイニーズ・ハムスター培養細胞を用いる染色体異常試験

In Vitro Chromosomal Aberration Test of N-(Carboxymethyl)-N,N-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt in Cultured Chinese Hamster Cells

要約

N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチル-1-ドデカナミニウムの培養細胞に及ぼす細胞遺伝学的影響を調べるために、チャイニーズ・ハムスター培養細胞(CHL/IU)を用いて染色体異常試験を実施した。

細胞増殖抑制試験の結果をもとに、短時間処理法のS9 mix存在下では $300 \mu\text{g}/\text{mL}$ 、S9 mix非存在下では $200 \mu\text{g}/\text{mL}$ を、連続処理法の24時間処理では $150 \mu\text{g}/\text{mL}$ を各々最高濃度として、公差 $25 \mu\text{g}/\text{mL}$ で5濃度ずつを設定した。また、連続処理法の24時間処理では、50%以上の細胞増殖抑制を示す用量の標本において分析ができなかったため、 $150 \mu\text{g}/\text{mL}$ を最高濃度として、公差 $10 \mu\text{g}/\text{mL}$ で6濃度を設定し、追加試験を実施した。

短時間処理法のS9 mix存在下およびS9 mix非存在下ならびに連続処理法24時間処理のいずれの処理群においても、染色体の構造異常や倍数性細胞の出現頻度は5%未満であった。

以上の結果より、本試験条件下では*N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチル-1-ドデカナミニウム*は、染色体異常を誘発しない(陰性)と結論した。

方法

1. 使用した細胞

大日本製薬から入手(2003年9月、入手時:継代14代、凍結時:17代)したチャイニーズ・ハムスター肺由来のCHL/IU細胞を、解凍後継代4週間以内で試験に用いた。

2. 培養液の調製

培養には、非動化した仔牛血清(Invitrogen Corp.、ロット番号: 353445)を10 vol%添加したイーグルMEM(日本製薬)培養液を用いた。

3. 培養条件

2×10^4 個のCHL/IU細胞を、培養液5 mLを入れたディッシュ(径6 cm、Becton Dickinson and Company)に播き、 37°C のCO₂インキュベーター(5%CO₂)内で3日間前培養した。

前培養後、短時間処理法では、S9 mix存在下および非存在下で被験物質を6時間処理し、その後、新鮮な培養液でさらに18時間培養した。連続処理法では、被験物質を24時間連続処理した。

4. 被験物質

N-(カルボキシメチル)-N,N-ジメチル-1-ドデカナミニウム(ロット番号: 3047、花王(東京)提供)は、純度27.1%の微黄色透明液体である。被験物質は使用時まで室温、遮光下で密閉容器に保存した。

実験終了後、残余被験物質を分析した結果、安定性に問題はなかった。

5. 被験物質溶液の調製

被験物質調製液は、用時調製した。被験物質の秤量に際しては、純度換算(27.1%)を実施した。溶媒は生理食塩液(大塚製薬工場、ロット番号: K3K96)を用いた。被験物質を溶媒に溶解して原液を調製し、ついで原液を溶媒で順次希釈して所定の濃度の被験物質調製液を作製した。被験物質調製液は、すべての試験において培養液の10 vol%になるように加えた。

6. 細胞増殖抑制試験

染色体異常試験に用いる被験物質の処理濃度を決定するため、被験物質の細胞増殖に及ぼす影響を調べた。

短時間処理法のS9 mix存在下および非存在下では、同じく $50 \sim 500 \mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度範囲で7濃度を、連続処理法の24時間処理では $12.5 \sim 200 \mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度範囲で6濃度を各々設定した。被験物質のCHL/IU細胞に対する増殖抑制作用は、血球計算盤を用いて各群の細胞を計数し、陰性(溶媒)対照群に対する相対増殖率をもって指標とした。この細胞増殖率が50%を挟む2用量を結ぶ直線式より50%の細胞増殖抑制を示す濃度を算出した。その結果、50%細胞増殖抑制濃度は、短時間処理法のS9 mix存在下で $242 \mu\text{g}/\text{mL}$ 、S9 mix非存在下で $146 \mu\text{g}/\text{mL}$ 、連続処理法の24時間処理で $107 \mu\text{g}/\text{mL}$ であった(Fig.1)。

7. 実験群の設定

細胞増殖抑制試験の結果をもとに、短時間処理法のS9 mix存在下では $300 \mu\text{g}/\text{mL}$ 、S9 mix非存在下では $200 \mu\text{g}/\text{mL}$ を、連続処理法の24時間処理では $150 \mu\text{g}/\text{mL}$ を各々最高濃度として、公差 $25 \mu\text{g}/\text{mL}$ で5濃度ずつを設定した。また、連続処理法の24時間処理では、50%以上の細胞増殖抑制を示す用量の標本において分析ができなかったため、 $150 \mu\text{g}/\text{mL}$ を最高濃度として、公差 $10 \mu\text{g}/\text{mL}$ で6濃度を設定し、追加試験を実施した。

陽性対照群として、短時間処理法のS9 mix存在下では、ベンゾ[a]ピレン(東京化成工業、ロット番号: GG01)を $20 \mu\text{g}/\text{mL}$ 濃度で、S9 mix非存在下では、マイ

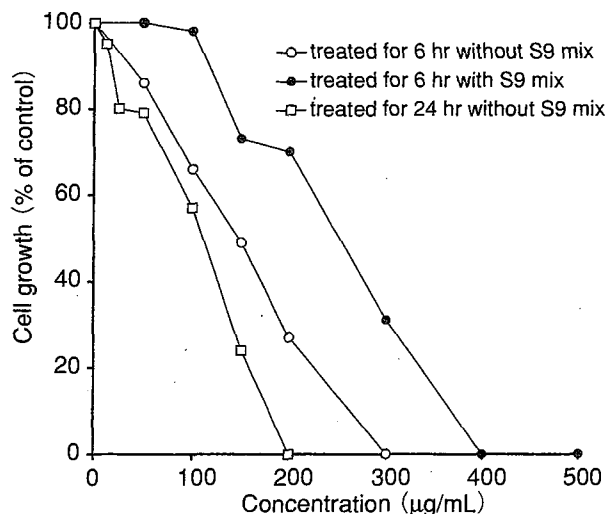


Fig. 1 Growth inhibition of CHL/IU cells treated with *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt

トマイシンC(協和発酵工業、ロット番号: 413ACF)を0.1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 濃度で、連続処理法では、マイトイシンCを0.05 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 濃度で各々設定した。

8. 染色体標本作製法

培養終了の2時間前に、コルセミドを最終濃度が0.1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ になるように各ディッシュの培養液に加えた。染色体標本の作製は常法に従って行った。スライド標本は各ディッシュにつき2枚作製した。作製した標本を、3 vol%ギムザ溶液で20分間染色した。

9. 染色体分析

作製したスライド標本のうち、1つのディッシュから得られたスライドを処理条件が分からないようにコード化した状態で分析した。染色体の分析は、日本環境変異原学会・哺乳動物試験分科会(MMS)¹⁾による分類法に基づいて行い、染色体型あるいは染色分体型の切断、交換などの構造異常およびギャップの有無と倍数性細胞(polyplloid)の有無について観察した。ギャップは構造異常には含めなかった。また、構造異常および倍数性細胞について1群200個の分裂中期細胞を分析した。ただし、連続処理法24時間処理の追加試験の120 $\mu\text{g}/\text{mL}$ では、1群178個(各ディッシュ84個および94個)の分裂中期像しか得られなかった。また、短時間処理法S9 mix存在下の300 $\mu\text{g}/\text{mL}$ の一方のディッシュでは細胞毒性により観察に必要な規定数の分裂中期細胞が得られず、このスライド標本を分析の対象から除外したため、1群100個の分裂中期細胞のみ分析した。連続処理法24時間処理の本試験の150 $\mu\text{g}/\text{mL}$ および追加試験の130, 140, 150 $\mu\text{g}/\text{mL}$ の両ディッシュから作製した標本についても同様に分析の対象から除外した。

10. 記録と判定

陰性対照群、陽性対照群および被験物質処理群につい

ての分析結果は、観察した細胞数、構造異常の種類と数、倍数性細胞の数について集計し、各群の値を記録用紙に記入した。被験物質の染色体異常誘発性についての判定は、石館ら²⁾の判定基準に従い、染色体異常を有する細胞の頻度が5%未満を陰性、5%以上10%未満を疑陽性、10%以上を陽性とした。

11. 細胞増殖の測定

染色体標本作製と同一のサンプルにおける細胞増殖を測定した。標本作製時に剥離した細胞の一部を採取し、血球計算盤で細胞を計数した。

結果および考察

短時間処理法による染色体分析の結果をTable 1に示した。*N*-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムを加えてS9 mix存在下および非存在下で6時間処理した、いずれの被験物質処理群においても、染色体構造異常細胞および倍数性細胞の出現頻度は5%未満であった。

連続処理法による染色体分析の結果をTable 2(本試験)およびTable 3(追加試験)に示した。*N*-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムを加えて24時間連続処理した、いずれの被験物質処理群においても、染色体構造異常および倍数性細胞の出現頻度は5%未満であった。

以上の結果から、*N*-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムは本試験条件下において、染色体異常を誘発しないと結論した。

なお、類似化合物であるL-Arginine L-gultamate, Glycine, Isoamyl formate, L-Isoleucine, Methyl AcetylricinolateおよびMonosodium L-aspartateは、染色体異常試験で陰性の結果が報告されている²⁾。

文献

- 1) 日本環境変異原学会・哺乳動物試験分科会(編)：「化学物質による染色体異常アトラス」朝倉書店、東京(1988)pp. 16-37.
- 2) 祖父尼俊雄(監修)：「染色体異常試験データ集」1998年版、エル・アイ・シー、東京(2000)p.62. p.261. p.289. p.294. p.322. p.343

連絡先

試験責任者：成見香瑞範
 試験担当者：堀一成，齋藤準，石毛裕子，
 梶原昭彦，高嶋恵美，清成亜紀子，
 高橋美記子，長友弘子
 (株)三菱化学安全科学研究所 鹿島研究所
 〒314-0255 茨城県神栖市砂山14
 Tel 0479-46-2871 Fax 0479-46-2874

Correspondence

Authors: Kazunori Narumi (Study director)
 Kazushige Hori, Hitoshi Saitou,
 Yuko Ishige, Akihiko Kajiwara,
 Emi Takashima, Akiko Kiyonari,
 Mikiko Takahashi, Hiroko Nagatomo
 Mitsubishi Chemical Safety Institute Ltd.,
 Kashima Laboratory
 14 Sunayama, Kamisu-shi, Ibaraki, 314-0255
 Japan
 Tel +81-479-46-2871 Fax +81-479-46-2874

Table 1 Chromosomal analysis of Chinese hamster cells (CHL/IU) treated with *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt for 6 hr with and without S9 mix

Group	Concentration ($\mu\text{g/mL}$)	S9 mix	Time of exposure (hr)	Cell growth index (%)	Number of cells analyzed	Number of structural aberrations					Number of cells with aberrations (%)	Number of gaps (%)	Number polypliod ^{b)} (%)	Judgement ^{c)}		
						ctb	cte	csb	cse	frg	total			SA	NA	
Vehicle ^{a)}	0	-	6-18	100	200	0	0	0	2	0	2	2(1.0)	0	0.0	- -	
Test Substance	100	-	6-18	79	200	1	0	1	0	0	2	2(1.0)	0	0.0	- -	
	125	-	6-18	77	200	1	0	0	0	0	1	1(0.5)	0	0.0	- -	
	150	-	6-18	57	200	2	2	1	0	0	5	5(2.5)	0	0.0	- -	
	175	-	6-18	46	200	0	0	1	0	0	1	1(0.5)	1	0.0	- -	
	200	-	6-18	16	200	4	1	1	1	0	7	7(3.5)	1	0.0	- -	
MMC	0.1	-	6-18	N.D.	200	13	44	2	0	0	59	55(27.5)	0	0.0	+	-
Vehicle ^{a)}	0	+	6-18	100	200	1	0	1	1	0	3	3(1.5)	0	0.0	- -	
Test Substance	200	+	6-18	85	200	1	0	0	0	0	1	1(0.5)	0	1.0	- -	
	225	+	6-18	67	200	0	1	2	0	0	3	3(1.5)	0	0.0	- -	
	250	+	6-18	59	200	0	2	0	1	0	3	3(1.5)	0	0.5	- -	
	275	+	6-18	41	200	0	3	1	0	0	4	4(2.0)	1	1.0	- -	
	300	+	6-18	6	100	0	0	0	1	0	1	1(1.0)	1	1.0	- -	
BP.	20	+	6-18	N.D.	200	9	133	4	0	0	146	135(67.5)	0	0.0	+	-

Abbreviations; ctb:chromatid break, cte:chromatid exchange, csb:chromosome break, cse:chromosome exchange(dicentric and ring), frg:fragment

SA:structural aberration, NA:numerical aberration, MMC:mitomycin C (positive control), BP:benzo[a]pyrene (positive control)

N.D.:Not determined

a)Isotonic sodium chloride solution was used as vehicle.

b)The same number of cells as those used in the structural aberration analysis were analyzed.

c)Judgement was done on the basis of criteria of Ishidate *et al.*(1987).

染色体異常試験

Table 2 Chromosomal analysis of Chinese hamster cells (CHL/IU) treated with *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt for 24 hr without S9 mix (main test)

Group	Concen- ration ($\mu\text{g/mL}$)	Time of exposure (hr)	Cell growth index (%)	Number of cells analyzed	Number of structural aberrations					Number of cells with aberrations (%)	Number of gaps	Number of polypliod (%)	judgement ^{c)}	
					ctb	cte	csb	cse	frg	total				
Vehicle ^{a)}	0	24	100	200	1	0	1	0	0	2	2(1.0)	0	0.0	- -
Test Substance	50	24	68	200	3	1	1	0	0	5	5(2.5)	0	0.0	- -
	75	24	65	200	0	0	0	1	0	1	1(0.5)	0	0.0	- -
	100	24	58	200	0	1	4	1	0	6	6(3.0)	1	0.0	- -
	125	24	53	200	0	1	1	0	0	2	2(1.0)	0	0.0	- -
	150	24	30	Tox										
MMC	0.05	24	N.D.	200	12	39	2	1	0	54	49(24.5)	0	0.0	+

Abbreviations; ctb:chromatid break, cte:chromatid exchange, csb:chromosome break, cse:chromosome exchange (dicentric and ring), frg:fragment

SA:structural aberration, NA:numerical aberration, MMC:mitomycin C (positive control)

N.D.:Not determined

Tox:Because of cytotoxicity, 50 metaphase cells per dish could not be obtained.

a) Isotonic sodium chloride solution was used as vehicle.

b) The same number of cells as those used in the structural aberration analysis were analyzed.

c) Judgement was done on the basis of criteria of Ishidate et al.(1987).

Table 3 Chromosomal analysis of Chinese hamster cells (CHL/IU) treated with *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt for 24 hr without S9 mix (additional test)

Group	Concen- ration ($\mu\text{g/mL}$)	Time of exposure (hr)	Cell growth index (%)	Number of cells analyzed	Number of structural aberrations					Number of cells with aberrations (%)	Number of gaps	Number of polypliod (%)	judgement ^{c)}	
					ctb	cte	csb	cse	frg	total				
Vehicle ^{a)}	0	24	100	200	0	2	1	0	0	3	2(1.0)	0	0.5	- -
Test Substance	100	24	67	200	2	0	4	0	0	6	6(3.0)	1	0.0	- -
	110	24	49	200	2	0	1	1	0	4	4(2.0)	0	0.0	- -
	120	24	47	178	0	0	1	0	0	1	1(0.6)	0	0.0	- -
	130	24	40	Tox										
	140	24	31	Tox										
	150	24	31	Tox										
	0.05	24	N.D.	200	12	56	2	0	0	70	66(33.0)	2	0.0	+

Abbreviations; ctb:chromatid break, cte:chromatid exchange, csb:chromosome break, cse:chromosome exchange (dicentric and ring), frg:fragment

SA:structural aberration, NA:numerical aberration, MMC:mitomycin C (positive control)

N.D.:Not determined

Tox:Because of cytotoxicity, 50 metaphase cells per dish could not be obtained.

a) Isotonic sodium chloride solution was used as vehicle.

b) The same number of cells as those used in the structural aberration analysis were analyzed.

c) Judgement was done on the basis of criteria of Ishidate et al.(1987).

N-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムのラットを用いる 反復経口投与毒性・生殖発生毒性併合試験

Combined Repeated Dose and Reproductive/Developmental Toxicity Screening Test
of *N*-(Carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt
by Oral Administration in Rats

要約

N-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムはカルボキシペタイン型の両性界面活性剤で、繊維仕上げ剤、化粧品、シャンプー、医薬品、金属イオン封鎖剤等の幅広い分野で使用されている¹⁾。毒性情報として、OECD TG423で実施した経口投与による急性毒性試験ではCategory 4(>300-2000)に分類された²⁾。しかし、反復投与および生殖発生毒性についての知見はない。

N-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムを10, 60および300 mg/kg/dayの用量でSD系ラット(1群雌雄各12匹、雌はサテライト動物として対照群および300 mg/kg群に各5匹を追加)に交配前14日から交配を経て雄は42日間、雌は妊娠、分娩を経て哺育4日、雌サテライト動物は雄と同様に42日間までそれぞれ経口投与し、反復投与毒性および生殖発生毒性について検討した。

1. 反復投与毒性

死亡が妊娠20日および23日に各1例、流涎が雌雄全例でいずれも300 mg/kg群で認められた。病理学検査の結果、被験物質に起因する変化として、剖検では前胃粘膜の肥厚、黄色化および隆起巣、組織学検査では扁平上皮過形成、角化亢進、錯角化、び漫性炎症性細胞浸潤、びらんおよび粘膜下織の水腫が300 mg/kg群の雌雄で認められた。また、腎臓の尿細管上皮の壊死および腎盂上皮の過形成、膀胱の粘膜上皮過形成が60および300 mg/kg群の雌雄で認められた。血液生化学検査では、尿素窒素の増加が300 mg/kg群の雌雄で認められた。

投与期間で認められた変化は2週間の回復期間により消失するか、変化がみられても病変程度が明らかに軽減していることから、回復傾向を示しているものと判断された。

2. 生殖発生毒性

全出産児死亡が哺育0日に1例、妊娠期間の延長、出産児数の減少、ならびに出生率の低下が300 mg/kg群で認められた。その他、親動物では性周期、交尾率、受胎率、分娩率、黄体数、着床数および着床率、新生児では性比、新生児の4日生存率、外表、一般状態、体重および剖検のいずれにも被験物質に起因する変化は認められなかった。

以上の結果から、*N*-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウムの本試験条件下における反復投

与毒性に関する無毒性量は雌雄とも10 mg/kg/day、生殖発生毒性に関する無毒性量は雄親動物で300 mg/kg/day、雌親動物ならびに児動物では60 mg/kg/dayと考えられる。

方法

1. 被験物質

N-(カルボキシメチル)-*N,N*-ジメチル-1-ドデカナミニウム(花王、東京)、ロット番号3047、純度27.1%は、石油エーテル可溶分0.1%，乾燥減量65.8%，強熱残分7.0%を有する透明液体である。被験物質は室温、暗所、密栓容器にて保存し、試験期間中安定であることを確認した。投与液の調製には、被験物質の有効成分の純度が27.1%であることから、所定量の3.7倍を秤量し、媒体(日本薬局方注射用水、大塚製薬工場)に溶解させた。投与液中の被験物質の安定性を投与開始前に調製後8日間安定であることを確認した。投与液は投与に供するまで冷蔵・遮光・密栓保存条件下で保存し、調製後7日以内に使用した。また、初回および最終調製時に投与液中の被験物質濃度が設定濃度±10%以内にあることを確認した。

2. 試験動物

日本チャールス・リバー(厚木生産所)から入手した雌雄のSD系ラット(Crl:CD(SD)IGS, SPF)を5日間検疫・馴化した。その後も馴化を継続し雌雄の一般状態、さらに雌は性周期を7日間観察し、異常のない動物を試験に供した。投与開始前日に体重層別化無作為抽出法により、1群あたり雌雄各12匹に振り分けた。さらに、雌サテライト動物(回復動物)として対照群および300 mg/kg群に各5匹の雌を追加した。投与開始時の週齢は雌雄とも9週齢、体重範囲は雄318~381 g、雌が197~250 gであった。検疫・馴化期間を含む全飼育期間を通じて、温度22±3°C、相対湿度55±20%、換気約6~20回/時、照明12時間/日(7:00~19:00)に自動調節した飼育室を使用した。動物飼育には、妊娠・哺育期間を除く期間はステンレス製つり下げ式金網製ケージを、妊娠・哺育期間は実験動物用床敷(ベータチップ、日本チャールス・リバー)を敷いたポリカーボネート製ケージを使用した。交配期間は雌雄各1匹、哺育期間は1腹、検疫・馴化期間を含むその他の期間は1匹ずつ収容した。動物にはオートクレーブ滅菌した実験動物用固型飼料(CRF-1、オリエンタル酵母工業)と、5 μmのフィルター濾過後、

紫外線照射した水道水を自由に摂取させた。

3. 投与量および投与方法

投与用量は用量設定試験の結果を参考に決定した。すなわち被験物質を0, 30, 100, 300および1000 mg/kgの用量で、1群雌雄各3匹のSD系ラットに14日間反復経口投与した。その結果1000 mg/kg群の雌雄全例で死亡するか、あるいは瀕死期解剖された。300 mg/kg群では流涎が雌雄の全例、赤血球数の低値が雌、前胃の水腫あるいは肥厚が雌雄に認められた。30および100 mg/kg群では被験物質に起因する変化は認められなかった。これらの結果および本試験の投与期間を考慮し、本試験の高用量は明らかな毒性発現が予想される300 mg/kgとし、以下公比約5で中用量は60 mg/kg、低用量は10 mg/kgの3用量を設定した。また、媒体(日本薬局方注射用水)のみを投与する対照群を設けた。

投与経路は経口とした。投与期間について、雄は交配前14日間および交配期間を経て剖検前日までの計42日間、雌は交配前14日間、交配期間、妊娠期間および分娩を経て哺育4日までとした。分娩しなかった雌は剖検前日までとした。なお、雌サテライト動物は交配は行わず雄と同様に42日間投与した。また、対照群と300 mg/kg群の雄各5匹および同群の雌サテライト動物各5匹は、投与期間終了後14日間の回復期間を設けた。

投与の際はテフロン製胃ゾンデを用いて1日1回、午前中に強制経口投与した。投与液量は4 mL/kgとし、至近日に測定した体重に基づいて算出した。

4. 反復投与毒性に関する観察・検査項目

1) 一般状態

全例について、生死、外観、行動等を投与前および投与後に毎日観察した。回復動物は1日1回午前中に観察した。

2) 行動検査

雌雄全例について、詳細な症状観察(ホームケージ内、ハンドリング時、オープンフィールドでの観察)を、投与開始前日に1回、投与期間中は1回/週、いずれも午後に行った。雌雄とも各群5匹を選抜し、機能検査(刺激に対する反応性、握力)および自発運動の測定を、第6週の午後に1回行った。握力はデジタルフォースゲージ(DPS-5)、自発運動量にはSUPERMEX(室町機械)を用いて測定した。投与期間中の検査で被験物質の影響が疑われる変化が認められなかっただけ、回復期間の検査は行わなかった。

3) 体重および摂餌量

雄では第1, 4, 8, 15, 22, 29, 36, 42および43日、さらに雄回復動物では第50および56日に測定した。雌サテライト動物は雄と同様の頻度で測定した。雌では第1, 4, 8および15日、交尾した雌は妊娠0, 7, 14および20日、分娩した雌は哺育0および4日に測定した。摂餌量は、交配期間を除き体重測定日に測定し、各測定日間

の1匹あたりの1日平均摂餌量を算出した。

4) 血液学検査

雄では第42日、雄回復動物および雌サテライト動物では第56日、雌では哺育4日に、全生存動物を午後4時頃より絶食させた。測定対象動物(採血動物)は、雄は5例、雄回復動物および雌サテライト動物は全例、雌は分娩日の順に5例とした。これらの動物は、チオペンタルナトリウムの腹腔内投与による麻酔下で、後大静脈より採血した。採取した血液を用いて以下に示す項目を測定した。

EDTA-2Kにより抗凝固処理し、赤血球数(球状化処理二次元レーザーFCM法)、ヘモグロビン濃度(シアンメトヘモグロビン法)、ヘマトクリット値(球状化処理二次元レーザーFCM法)、網赤血球数(RNA染色によるレーザーFCM法)、血小板数(球状化処理二次元レーザーFCM法)、白血球数(酸性界面活性剤によるレーザーFCM法)を多項目自動血球分析装置(ADVIA120、バイエルメディカル)、白血球百分率(Wright染色塗抹標本)を血液細胞自動分析装置(MICROX HEG-50、HEG-50 VFオムロン)を用いて測定した。また、検査結果から平均赤血球容積(MCV)、平均赤血球血色素量(MCH)、平均赤血球血色素濃度(MCHC)を算出した。血液の一部を3.2 w/v%クエン酸三ナトリウム水溶液で抗凝固処理し、遠心分離して得られた血漿を用いてプロトロンビン時間(PT)および活性化部分トロンボプラスチン時間(APTT)(光散乱検出方式)を血液凝固自動分析装置(CA-510、シスメックス)を用いて測定した。

5) 血液生化学検査

計画解剖日に採取した血液の一部を室温・遮光下で約30分間静置後遠心分離し、得られた血清を用いて以下の項目を測定した。

GOTおよびGPT(UV-rate法(JSCC改良法))、 γ -GT(γ -グルタミン-p-ニトロアニリド基質法(SSCC改良法))、ALP(p-ニトロフェニルリン酸基質法(JSCC改良法))、総ビリルビン(酵素法(BOD法))、尿素窒素(酵素-UV法(Urease-LEDH法))、クレアチニン(酵素法(Creatininase-POD法))、グルコース(酵素-UV法(HK-G6PDH法))、総コレステロール(酵素法(CO-HDAOS法))、トリグリセライド(酵素法(GPO-HDAOS法、グリセリン消去法))、総蛋白(Biuret法)、アルブミン(BCG法)、A/G比(総蛋白およびアルブミンより算出)、カルシウム(OCPC法)、無機リン(酵素法(PNP-XOD-POD法))、ナトリウム、カリウムおよびクロール(イオン選択電極法)を自動分析装置(TBA-200FR、東芝)を用いて測定した。

6) 雄の尿検査

雄について、第38日の投与前に各用量群5匹の新鮮尿を採取し、pH、蛋白、グルコース、ケトン体、ビリルビン、潜血およびウロビリノーゲン(試験紙法、マルティスティックス:バイエル メディカル)を自動尿分析器(ク

リニテック 100, バイエル メディカル)により測定した。被験物質の影響が疑われる変化が認められなかつたため、尿沈渣、蓄積尿を用いた検査、回復動物の尿検査は行わなかつた。

7) 病理学検査

雌雄全例について、解剖日にチオペンタールナトリウムの腹腔内投与による麻酔下で、腹大動脈の切断・放血により安樂死させて解剖した。計画解剖動物のうち、血液学検査の対象動物と同じ雌雄5匹(回復・サテライト動物は全例)の脳、心臓、肝臓、腎臓、副腎、胸腺、脾臓、精巣および精巣上体の重量を測定した。ただし、精巣および精巣上体は雄全例について測定した。また、解剖日の体重を基に相対重量(対体重比)を算出した。さらに雌雄全例については上記の器官に加えて、下垂体、リンパ節(下頸・腸間膜)、気管、肺、胃、腸管(十二指腸、空腸、回腸、盲腸、結腸、直腸)、甲状腺・上皮小体、膀胱、精のう、前立腺腹葉、卵巣、子宮、臍、骨髄(大腿骨)、坐骨神経、脊髄および肉眼的異常部位を採取し、10 v/v%中性リン酸緩衝ホルマリン液で固定して保存した。ただし、精巣および精巣上体はブアン液で固定後、保存した。病理組織学検査は、対照群と300 mg/kg群の投与後解剖動物のうち、雌雄各5例(血液学検査および器官重量測定対象動物と同様)の上記器官、死亡動物および全出産児が死亡した母動物の上記器官、対照群を含む全動物の肉眼的異常部位および非妊娠雌1例の卵巣について、常法に従つてヘマトキシリソ・エオジン染色標本を作製し、鏡検した。この結果、被験物質に起因すると思われる変化が雌雄の胃、腎臓、膀胱および雌の胸腺と十二指腸に認められた。このため、10および60 mg/kg群の上述の基準で選択した各5例と回復後解剖動物の雌雄全例の当該器官・組織の検査を行つた。

5. 生殖発生毒性に関する観察・検査

1) 生殖機能検査

投与開始日から交配開始日まで雌の膣垢を毎日午前中に採取、性周期を検査し、平均性周期日数および異常性周期動物の発現率を算出した。交配前の投与期間終了後、各群内で雄1雌1の交配対を設け、第15日(交配開始日)の16:00頃から4日間昼夜同居させた。交尾確認は毎日午前中に行い、膣栓形成あるいは膣垢標本中に精子が認められた場合を交尾成立とし、その日を妊娠0日とした。交配した対は雌雄を分離し、以後の検査に供した。これらの結果から、交尾所要日数(交配開始後、交尾成立までに要した日数)、交尾成立までに逸した発情期の回数、交尾率[(交尾動物数/同居動物数)×100]、受胎率[(受胎動物数/交尾動物数)×100]を算出した。

2) 分娩・哺育状態

交尾が確認された雌は全例を自然分娩させ、分娩状態を観察した。午前9時の時点で分娩が完了している動物を当該日分娩とし、その日を哺育0日とした。交尾確認後25日を経ても分娩しない場合は、非分娩雌とした。

分娩した動物は新生児を生後4日(哺育4日)まで哺育させ、授乳、営巣、食糞の有無等の哺育状態を毎日観察した。母動物は剖検時に卵巣および子宮を摘出し、黄体数および着床数を検査した。これらの結果から、妊娠期間(妊娠0日から分娩完了日までの期間)、出産率[(生児出産雌数/受胎雌数)×100]、着床率[(着床数/黄体数)×100]、分娩率[(総出産児数/着床数)×100]を算出した。

3) 新生児の観察・検査

(1) 新生児の観察

哺育0日に出産児数(出産生児数、死産児数)、性別および外表異常の有無を検査した。その後は、一般状態、死亡の有無を哺育4日まで毎日観察した。哺育0および4日の生存児数から出生率[(出産生児数/総出産児数)×100]、新生児の4日の生存率[(哺育4日生児数/出産生児数)×100]を算出した。

(2) 体重

生後0および4日に全生存児を個体ごとに測定した。

(3) 剖検

生後4日に全生存児の口腔を含む外表を検査した後、親動物と同様に安樂死させ、剖検した。死亡動物については10 v/v%中性リン酸緩衝ホルマリン液に浸漬、固定した後、実体顕微鏡下で剖検した。なお、分娩途中で死亡した母動物から出産された新生児のうち、生存していた新生児も同様に安樂死させた後、剖検した。

6. 統計解析

計量データについて、パラメトリックデータは Bartlett法による等分散性の検定を行い、分散が等しい場合は一元配置分散分析を行つた。分散が等しくない場合およびノンパラメトリックデータは Kruskal-Wallis の検定を行つた。群間に有意差が認められた場合は Dunnnett法またはDunnett型の多重比較を行つた。計数データのうち尿検査は Kruskal-Wallis の検定を行い、有意差が認められた場合は Dunnett型の多重比較を、病理組織所見は Wilcoxon の順位和検定で対照群との2群間比較を行つた。その他の計数データは Fisher の直接確率法により検定した。各検定の有意水準は5%とした。新生児に関するデータは各母動物ごとに算出した平均値を標本単位とした。

結果

1. 反復投与毒性

1) 一般状態

死亡が300 mg/kgの雌で2例、全出産児死亡が同群の1例で認められた。死亡動物の1例は妊娠20日に、他の1例は妊娠22日から分娩を開始し、妊娠23日の分娩中に死亡した。全出産児死亡の1例は、分娩完了までに2日間(妊娠22日～24日、難産)を要し、分娩完了時には出産児が全例死亡していたため瀕死期解剖とした。

投与後の症状として、300 mg/kg群では流涎が第7日

反復投与毒性・生殖発生毒性併合試験

から観察され、剖検までの間に雌雄全例で認められた。鼻周囲あるいは下腹部の汚れが同群の雌雄各2例でみられ、雌2例の内1例は難産を示した動物、他1例は分娩途中で死亡した動物であった。軟便が300 mg/kg群の雄1例に認められた。

2) 行動検査

詳細な症状観察、機能検査および自発運動量測定のいずれも被験物質の影響と考えられる変化は認められなかった。

3) 体重 (Fig. 1, 2)

被験物質の影響と考えられる変化は雌雄とも認められなかった。

4) 摂餌量

被験物質の影響と考えられる変化は雌雄とも認められなかった。

なお、投与期間では摂餌量の有意な低値が10および300 mg/kg群の雄の第38日に認められたが、60 mg/kg群で変化がないこと、さらに実験期間を通してみると摂

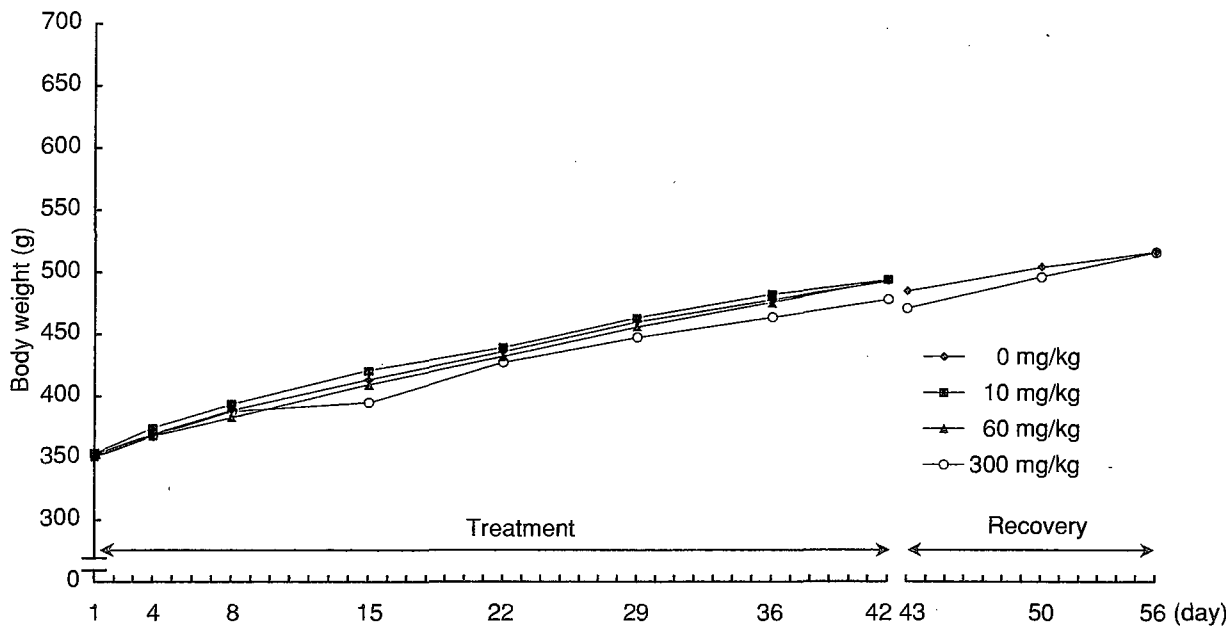


Fig. 1 Body weight changes of male rats treated orally with *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt in the combined repeated dose and reproductive/developmental toxicity screening test

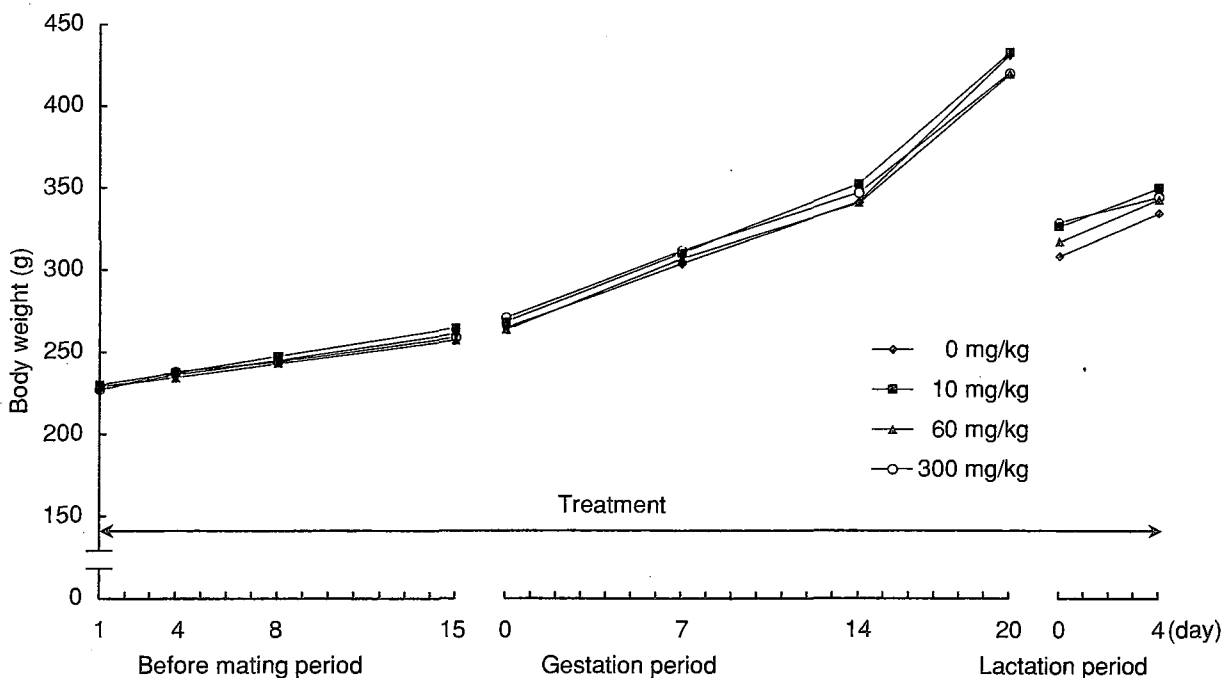


Fig. 2-1 Body weight changes of female rats treated orally with *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt in the combined repeated dose and reproductive/developmental toxicity screening test

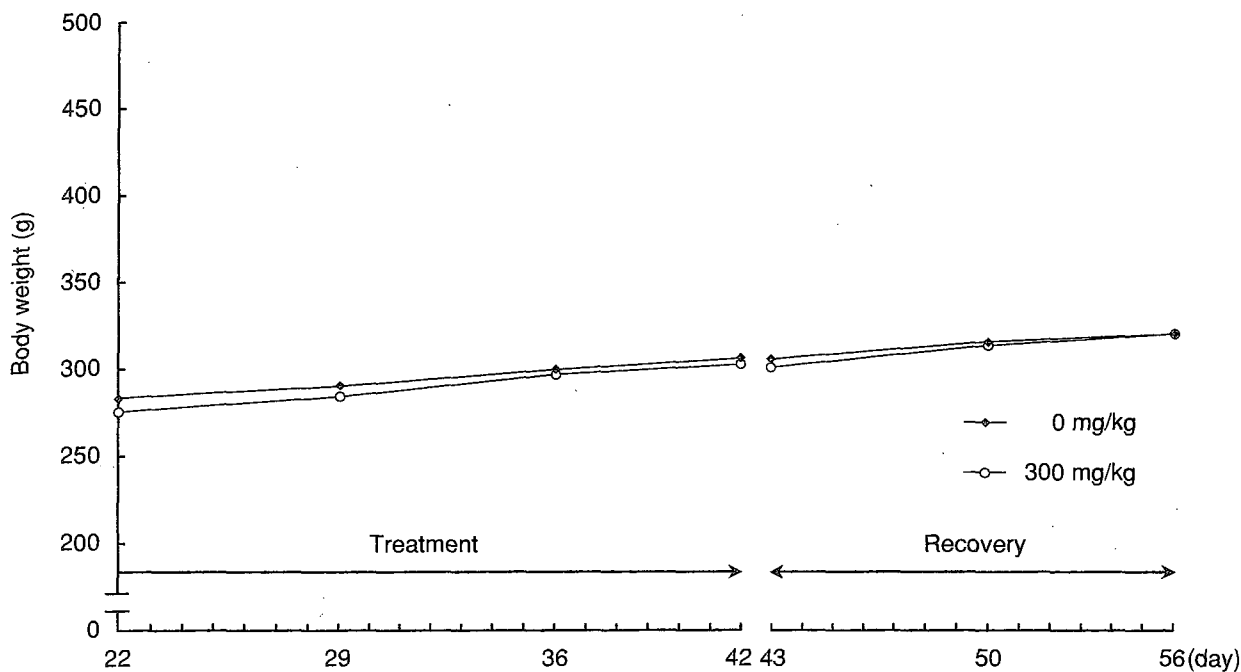


Fig. 2-2 Body weight changes of female rats (satellite animal) treated orally with *N*-(carboxymethyl)-*N,N*-dimethyl-1-dodecanaminium, inner salt in the combined repeated dose and reproductive/developmental toxicity screening test

餌量の低値は一過性の変化であることから、被験物質に関連するものではないと考えられる。回復期間では摂餌量の有意な高値が300 mg/kg群の雄の第50日にみられたが、投与期間中の摂餌量と同程度と判断され、偶発的な変化と考えられる。雌では投与および回復期間のいずれにも変化は認められず、対照群と同様に推移した。

5) 血液学検査(Table 1)

被験物質の影響と考えられる変化は雌雄とも認められなかった。

10 および300 mg/kg群の雄のプロトロンビン時間が対照群の22.50 secに対し、それぞれ17.94 secおよび17.86 secと有意な低値を示した。しかし、当研究所の背景データ(平均18.51 sec<Min-Max, 17.07-20.50 sec>, 2000-2003年)から、10 および300 mg/kg群の値は背景データ内の変動であり、対照群の値が高値を示したものと思われ、被験物質と関連のない偶発的な変化と考えられる。また、300 mg/kg群の雌の回復終了後検査では好酸球比率の有意な低値が認められたが、投与終了後検査では変化がなかったことから、偶発的な変化と考えられる。

6) 血液生化学検査(Table 2)

被験物質の影響と考えられる変化が、300 mg/kg群の雌雄で尿素窒素の高値、同群の雌でカルシウムの高値が認められた。

投与終了後検査では10 mg/kg群の雄でγGTおよびクレアチニンの有意な高値が認められたが、60 および300 mg/kg群では変化がなく用量との関連がないことから、被験物質に起因する変化ではないと考えられる。

7) 雄の尿検査(Table 3)

被験物質の影響と考えられる変化は認められなかつた。

8) 器官重量(Table 4)

被験物質の影響と考えられる変化は認められなかつた。

9) 剖検所見

被験物質の影響と考えられる変化が300 mg/kg群の雌雄の胃に認められた。

前胃粘膜の肥厚が投与後解剖動物の300 mg/kg群で雄7例雌6例に認められた。このうち、雄4例では同部位粘膜の黄色化を伴っていた。前胃粘膜の隆起巣が投与後解剖動物の300 mg/kg群の雌1例で認められた。回復後解剖動物では、これらの変化は認められなかつた。

死亡動物の剖検では、投与後解剖動物と同様に前胃粘膜の肥厚が2例に認められた。この他、1例では下垂体の腫大が認められた。全出産児が死亡した動物の剖検では、前胃粘膜の肥厚および胸腺の萎縮が認められた。

生殖器系への変化として、片側性の精巣上体尾部の黄色斑が対照群および60 mg/kg群の雄各1例、片側性の精巣および精巣上体の小型が対照群の雄1例、両側性の精巣および精巣上体の小型が300 mg/kg群の雄1例に認められた。本所見は用量に関係なくみられ、雌との交尾も全例で成立した。ただし、両側性の精巣および精巣上体の小型を示した300 mg/kg群の雄1例の相手雌は受胎しなかつた。

10) 病理組織所見(Table 5)

被験物質の影響と考えられる変化が300 mg/kg群の雌雄の胃、60および300 mg/kg群の雌雄の腎臓ならびに膀胱に認められた。

前胃:扁平上皮過形成が投与後解剖動物の300 mg/kg群の雄3例雌1例で軽度、雄3例雌6例で中等度、雄1例で重度に認められた。300 mg/kg群ではこれに伴い、角化亢進が雄3例雌7例で軽度、雄3例で中等度、錯角化が雄4例雌2例で軽度、び漫性炎症性細胞浸潤が雄5例雌6例で軽度、雌雄各1例で中等度、粘膜下織の水腫が雌雄各5例で軽度、雄1例で中等度に認められた。また、びらんが300 mg/kg群の雌雄各3例で軽度に認められた。回復後解剖動物ではこれらの変化のうち、300 mg/kg群の雄1例に扁平上皮過形成が軽度に認められたのみであった。

腎臓:細胞質の強好酸性化、核濃縮および尿細管腔内への脱落を特徴とする尿細管上皮の変性/壊死が、投与後解剖動物の60および300 mg/kg群の雌各4例で軽度に認められた。この変化は、回復後解剖動物では認められなかった。腎孟上皮の過形成が60 mg/kg群の雄4例雌1例、300 mg/kg群の雌雄各3例で軽度に認められた。この変化は回復後解剖動物では300 mg/kg群の雌1例に軽度に認められたのみであった。

膀胱:粘膜上皮の過形成が60 mg/kg群の雌雄全例で軽度、300 mg/kg群の雌雄全例で中等度に認められた。この変化は、回復後解剖動物でも300 mg/kg群の雌雄全例で軽度に認められた。

剖検時に認められた片側性の精巣上体尾部の黄色斑は精子肉芽腫、片側性の精巣の小型は限局性精細管萎縮、それに伴う精巣上体の小型は腔内精子減少、両側性の精巣の小型はび漫性精細管萎縮、それに伴う精巣上体の小型は腔内精子減少であった。

死亡動物では、被験物質に起因する変化として、前胃の扁平上皮過形成、角化亢進およびびらん、錯角化が雌2例とともにみられ、加えて1例では膀胱の粘膜上皮の過形成、胸腺の萎縮も認められた。なお、死後の自己融解が強く2例の腎臓、1例の膀胱は評価できなかった。その他、個々に認められた所見として1例では、気管に重度の粘膜上皮の壊死と中等度の固有層の炎症性細胞浸潤、肺に中等度のうっ血と軽度の水腫が認められた。他の1例では、肺の静脈および肝臓の中心静脈に血栓が認められ、死因として播種性血管内凝固症候群(DIC)が疑われた。この他、胸腺および子宮における出血、脾臓の白脾髄の萎縮、副腎の限局性壊死が認められた。なお、剖検でみられた下垂体の腫大は、特記すべき組織学的変化は認められなかった。

全出産児が死亡した動物では、被験物質に起因する変化として、前胃の扁平上皮過形成、角化亢進、錯角化、びらんおよび炎症性細胞浸潤、腎臓の尿細管上皮の変性/壊死および腎孟上皮の過形成、膀胱の粘膜上皮の過形成および胸腺の萎縮が認められた。この他、腺胃粘膜の萎縮、肝臓の肝細胞および腎臓の近位尿細管に脂肪滴と思われる空胞化、副腎の束状帯の過形成が認められた。

なお、十二指腸粘膜上皮の過形成が認められ、被験物質の影響を疑ったが、投与後解剖動物および回復後解剖動物でこの変化は認められなかった。

雌の胸腺で被験物質の影響を疑い、10および60 mg/kg群ならびに回復後解剖動物の胸腺も合わせて精査したが、対照群との差は認められなかった。300 mg/kg群の雌で認められた胸腺の萎縮は、死亡および全出産児動物に限られた衰弱性の変化と考えられる。

この他にもいくつかの変化が認められたが、ラットでは非特異的に発現する変化であり、その発現状況に明らかな群差がみられないことから、被験物質とは関連のない変化と判断した。

2. 生殖発生毒性

1) 生殖機能(Table 6)

性周期検査では、4日周期を示した動物が対照群、10、60および300 mg/kg群でそれぞれ各群12例中、12、11、12および10例であり、被験物質投与による性周期の延長あるいは短縮は認められなかった。なお、300 mg/kg群の1例で発情休止期の継続がみられたが、雄との同居後に性周期が回帰し交尾した。その他に、異常性周期を示す動物は認められなかった。

各群の全例が交尾し、交尾率、交尾所要日数、交尾成立までに逸した発情期の回数ともに被験物質投与群と対照群との間に有意差は認められなかった。非妊娠の動物は300 mg/kg群の1例にみられただけで、受胎率にも被験物質投与群と対照群との間に有意差は認められなかった。なお、非妊娠雌の相手雄は両側性の精巣および精巣上体の小型がみられ、非妊娠は雄が原因と考えられたが、本所見は稀にみられる変化で、被験物質による影響ではないと考えられる。

2) 分娩・哺育状態(Table 7)

妊娠期間の延長および出産児数の低値が300 mg/kg群で認められた。その他、黄体数、着床数、着床率、出生率および分娩率のいずれにも被験物質投与群と対照群との間に有意な差は認められなかった。

分娩状態の観察で300 mg/kg群の2例に以下の変化が認められた。1例では、妊娠22日の分娩途中の観察で出産児5例が娩出されていたが、翌日には7例の死亡児が確認され、母動物も死亡していた。この母動物の子宮内には5例の胎児が遺残していた。また、娩出された出産児の内3例は母動物の死亡発見時には生存していた。他の1例は、分娩完了までに2日間(妊娠22日～24日)を要し難産を示した母動物であった。本母動物では妊娠23日に16例の出産児が観察されたが、触診の結果、子宮内に遺残している胎児が確認されたため観察を続けた。妊娠24日の観察時にはすべての胎児が娩出されたが、全出産児は死亡していた。この母動物は授乳、胎盤摂取、児動物を回収するなどの哺育行動が認められなかった。その他の母動物に分娩および哺育行動の異常は認められなかった。