

3-フェノキシトルエンのラットを用いる28日間反復経口投与毒性試験

Twenty-eight-day Repeat Dose Oral Toxicity Test of 3-Phenoxytoluene in Rats

要約

3-フェノキシトルエンは、農業の原料や感圧複写紙用溶剤として用いられている。今回、既存化学物質の安全性点検に係わる毒性調査事業の一環として、3-フェノキシトルエンを0, 4, 20, 100および500 mg/kgの用量でSD系ラットの雌雄に28日間反復経口投与し、その毒性について検討した。対照群, 100および500 mg/kg群については14日間回復群を設けた。

摂餌量の低値が500 mg/kg群の雌, 摂水量の高値が500 mg/kg群の雌雄で認められた。血液学検査では、活性化部分トロンボプラスチン時間の短縮が500 mg/kg群の雄, 血小板数の低値が100および500 mg/kg群の雌で認められた。血液生化学検査では、アルブミンおよびA/G比の高値が500 mg/kg群の雌雄, 総コレステロール, トリグリセライド, 無機リンの低値が500 mg/kg群の雄, アルカリフォスファターゼおよび尿素窒素の高値とグルコースの低値が500 mg/kg群の雌で認められた。尿検査では、統計学的には有意ではないが明らかな尿量の増加が500 mg/kg群の雌雄で認められた。病理学検査では、肝臓の変化として絶対重量と相対重量の高値および小葉中心性の肝細胞肥大が500 mg/kg群の雌雄で認められた。これらの変化は、投与を止めることにより軽減ないし回復していた。雄の100 mg/kg群と雌の20 mg/kg群では被験物質投与に起因した変化は認められなかった。

以上の結果より、本試験条件下における3-フェノキシトルエンの無影響量は雄が100 mg/kg/day, 雌が20 mg/kg/dayであると判断した。

方法

1. 被験物質

3-フェノキシトルエン(関東化学(株), CAS No. 3586-14-9, Lot No. FAW01, 純度99.0%)は、沸点271~273℃, 水に不溶の無色透明液体である。本ラットは投与期間中安定であることが確認された。投与液は被験物質を0.1%Tween80水溶液に乳化させ調製し、冷蔵保存した。投与液中の被験物質は冷蔵保存条件下で8日間安定であり、使用した投与液にはほぼ所定量の被験物質が均一に含有されていることを確認した。

2. 試験動物および飼育条件

日本チャールス・リバー(株)より入手したSD系ラット

(Crj:CD, SPF)の雌雄を8日間検疫・馴化し、試験に使用した。投与開始前に体重別層化無作為抽出法により群分けした。1群の動物数は雌雄各6匹とし、対照群, 100および500 mg/kg群については雌雄各6匹の14日間回復群を設けた。投与開始時の週齢は5週齢, 体重範囲は雄が167~198 g, 雌が132~163 gであった。

検疫・馴化期間を含めた全飼育期間中、温度20~25℃, 湿度40~70%, 換気約12回/時, 照明12時間(7:00~19:00)に自動調節された飼育室を使用した。動物は、実験動物用床敷(ベータチップ:日本チャールス・リバー(株))を敷いたポリカーボネート製ケージに1ケージあたり2匹で収容し飼育した。

動物には、実験動物用固型飼料(MF:オリエンタル酵母工業(株))および5 μmのフィルター濾過後、紫外線照射した水道水を、それぞれ自由に摂取させた。

3. 投与量および投与方法

被験物質を0, 100, 500および1000 mg/kgの各用量でSD系ラットに14日間反復経口投与した結果、1000 mg/kg群では雌雄各1例が死亡し、剖検で胃に出血が認められた。また、500および1000 mg/kg群では投与後の流涎, 1000 mg/kg群の雌雄で自発運動量の減少, 500 mg/kg群の雌と1000 mg/kg群の雌雄で体重増加抑制, 500および1000 mg/kg群の雌雄で肝臓の絶対重量と相対重量の高値が認められた。従って、本試験では高用量を500 mg/kgとし、以下公比5で中間量を100および20 mg/kg, 低用量を4 mg/kgとした。被験物質は28日間毎日1回, 午前中に胃ゾンデを用いて強制経口投与した。投与量は10 ml/kgとし、至近測定日の体重を基に算出した。対照群には同様に溶媒を投与した。

4. 観察および検査方法

1) 一般状態, 体重, 摂餌量および摂水量

全例について一般状態を毎日観察した。体重, 摂餌量および摂水量は投与開始日およびその後週1回測定した。摂餌量と摂水量については、各期間毎の1匹あたりの1日平均摂取量を算出した。

2) 血液学検査

各計画殺時の全例について、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後大静脈より採血し、赤血球数(シースフローDCインピーダンス検出法), 白血球数(RF/DCインピーダンス検出法), 血小板数(シースフローDCインピーダンス検出法), ヘモグロビン濃度

(SLSヘモグロビン法), ヘマトクリット値(赤血球パルス波高値検出法)を多項目自動血球分析装置(NE-4500: 東亜医用電子株), 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-70A: 立石電機株), 網状赤血球数(アルゴンレーザーを用いたフローサイトメトリー法)を自動網赤血球測定装置(R-2000: 東亜医用電子株), プロトロンビン時間(PT; Quick一段法), 活性化部分トロンボプラスチン時間(APTT; 活性化セファロプラスチン法)を血液凝固自動測定装置(KC10A: アメルング社)により測定した。また, 検査の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。凝固阻止剤として, プロトロンビン時間および活性化部分トロンボプラスチン時間測定には3.13%クエン酸ナトリウム水溶液を, それ以外の項目の測定にはEDTA-2Kを用いた。

3) 血液生化学検査

採取した血液の一部を約30分間静置した後, 3000 r.p.m.で10分間遠心分離し, 得られた血清を用いてGOT(SSCC改良法), GPT(SSCC改良法), ALP(GSCC改良法), γ -GTP(SSCC改良法), 尿素窒素(Urease-GLDH法), グルコース(GK-G6PDH法), 総コレステロール(CES-CO-POD法), トリグリセライド(LPL-GK-G3PO-POD法), クレアチニン(Jaffe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(O-CPC法), 無機リン(UV法), ナトリウム, カリウム, クロール(イオン選択電極法)を自動分析装置(日立736-10形: 株日立製作所)により測定した。

4) 尿検査

投与開始後26日および回復開始後12日に各群雌雄6匹の新鮮尿を採取して, pH, 潜血, 蛋白, 糖, ケトン体, ビリルビン, ウロビリノーゲン(試験紙法, マルティスティックス, マイルス・三共株)を尿分析器(クリニテック100: マイルス・三共株), 尿量をメスシリンダー, 比重(屈折法)を尿比重計(ユリコン-S: 株アタゴ社), ナトリウムおよびカリウム(炎光光度法)を全自動炎光光度計(FLAME-30C/AD-3: 株日本分光メディカル), クロール(電量滴定法)をクロライドメーター(Model 925: コーニングメディカル株)により測定した。

5) 病理学検査

全例について採血後に腹大動脈を切断して放血致死させ剖検した。剖検後, 全例の脳, 肝臓, 腎臓, 副腎, 胸腺, 脾臓, 精巣および卵巣の重量を測定した。また, 全例の上記器官に加え, 下垂体, 眼球, ハーダー腺, 肺, 胃, 甲状腺および上皮小体, 心臓, 膀胱, 骨髄(大腿骨)を採取し, 10%中性リン酸緩衝ホルマリン液で固定, 保存した。ただし, 眼球およびハーダー腺はDavidson液で固定した。

投与期間終了時解剖動物の対照群および500 mg/kg群

の雌雄の心臓, 肝臓, 脾臓, 腎臓, 副腎, 胃と両群の雌の骨髄(大腿骨)および全例の肉眼的異常部位を対象に, 常法に従いヘマトキシリン・エオジン染色標本を作製し鏡検した。その結果, 肝臓に被験物質投与に起因すると考えられる変化が認められたため, 投与期間終了時解剖動物の他の群と回復期間終了時解剖動物の全例の肝臓を検査した。

6) 統計解析

計量データについては, Bartlett法による等分散の検定を行い, 分散が一樣の場合は一元配置分散分析を行った後, Dunnett法またはScheffé法により検定した。分散が一樣でない場合はKruskal-Wallisの検定を行い, Dunnett型またはScheffé型の順位和検定を行った。計数データおよび病理組織所見については, Armitageの χ^2 検定を行った。有意水準は5%未満とした。

結果

1. 一般状態

投与後の流涎が100 mg/kg群の雄で投与開始後8日以降, 雌で投与開始後12日以降, 500 mg/kg群の雄で投与開始後5日以降, 雌で投与開始後1日以降に発現した。また, 投与前の流涎が500 mg/kg群の雌2例で投与開始後25日に認められた。投与後の流涎は, 投与直後に発現する一過性の変化であり, 投与前の流涎は動物の体に触れることにより発現した。回復期間中には, これらの変化は認められなかった。

2. 体重(Fig. 1)

全試験期間を通じて, いずれの投与群も対照群と同様の体重の推移を示した。

3. 摂餌量

摂餌量の低値が投与開始週および投与開始後3週に500 mg/kg群の雌で認められた。回復期間中には, 本変化は認められなかった。

4. 摂水量

摂水量の高値が500 mg/kg群の雄で投与開始後3週, 雌で投与開始後1~3週に認められた。回復期間中には, 本変化は認められなかった。

5. 血液学検査(Table 1)

投与期間終了時の検査で, 活性化部分トロンボプラスチン時間(APTT)の短縮が500 mg/kg群の雄, 血小板数の低値が100および500 mg/kg群の雌で認められた。回復期間終了時の検査では, これらの変化は認められなかった。

なお, 投与期間終了時の検査で血小板数の低値が20 mg/kg群の雄, プロトロンビン時間(PT)の延長が100 mg/kg群の雌で, また回復期間終了時の検査で網状赤血球数の高値が500 mg/kg群の雌で認められたが, いずれ

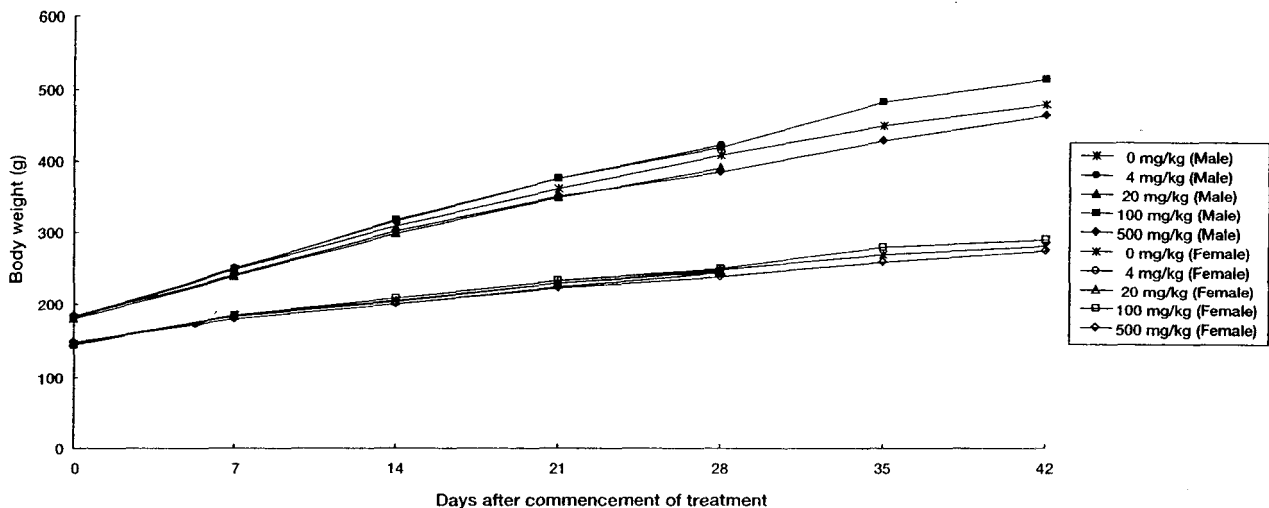


Fig. 1 Body weight changes of rats treated orally with 3-phenoxytoluene in 28-day repeat dose toxicity test

れも軽微な変動であることやその発現状況から被験物質に起因した変化ではないと判断した。

6. 血液生化学検査 (Table 2)

投与期間終了時の検査で、アルブミンおよびA/G比の高値が500 mg/kg群の雌雄、総コレステロール、トリグリセライドおよび無機リンの低値が500 mg/kg群の雄、アルカリフォスファターゼと尿素窒素の高値とグルコースの低値が500 mg/kg群の雌で認められた。回復期間終了時の検査では、これらの変化は認められなかった。

なお、投与期間終了時の検査でクレアチニンの高値とカルシウムの低値が500 mg/kg群の雄、総コレステロールの低値が20 mg/kg群の雄、GOTの高値が4 mg/kg群の雄で、また回復期間終了時の検査で無機リンの高値が500 mg/kg群の雌で認められたが、いずれも軽微な変動であることやその発現状況から被験物質に起因した変化ではないと判断した。

7. 尿検査 (Table 3)

投与期間中の検査で、統計的には有意でないが明らかな尿量の増加が500 mg/kg群の雌雄で認められた。回復期間中の検査では、500 mg/kg群の雌で尿量の増加傾向がみられたが、その程度は軽減していた。

なお、投与期間中の検査でケトン体の低値が500 mg/kg群の雄、蛋白の高値が4 mg/kg群の雄、ケトン体の高値が4および20 mg/kg群の雌で認められたが、いずれも軽微な変動であることやその発現状況から被験物質に起因した変化ではないと判断した。

8. 器官重量 (Table 4)

投与期間終了時の検査で、肝臓の絶対重量および相対重量の高値が500 mg/kg群の雌雄で認められた。回復期間終了時の検査では、肝臓の相対重量の高値が500 mg/kg群の雌で認められたが、その程度は軽減していた。

なお、回復期間終了時の検査で胸腺の相対重量の低値

が100 mg/kg群の雄で認められたが、その発現状況から被験物質に起因した変化ではないと判断した。

9. 剖検所見 (Table 5)

投与期間終了時の検査で、肝臓の腫大が500 mg/kg群の雌雄各5例に認められた。回復期間終了時の検査では、本変化は認められなかった。

その他、被験物質投与群に種々の変化がみられたが、その発現状況からいずれも被験物質に起因した変化ではないと判断した。

10. 病理組織所見 (Table 6)

投与期間終了時解剖動物の検査で、肝臓の小葉中心性の肝細胞肥大が500 mg/kg群の雌雄全例に認められた。回復期間終了時解剖動物の検査では、本変化は認められなかった。

その他、被験物質投与群で種々の変化が認められたが、その発現状況からいずれも被験物質に起因した変化ではないと判断した。

考察

3-フェノキシトルエンを0, 4, 20, 100, 500 mg/kgの用量でSD系ラットの雌雄に28日間反復経口投与し、その毒性を検討した。

一般症状として、投与後の流涎が100および500 mg/kg群の雌雄、投与前の流涎が500 mg/kg群の雌で発現した。しかし、投与後の流涎は投与直後に発現する一過性の変化であり、投与前の流涎は動物の体に触れることによって発現する条件反射的な変化であることや、これらの変化は投与をやめることにより発現しないことから、被験物質の味等に起因した変化であり、毒性学的意義はないと判断した。従って、本変化は無影響量の評価の対象からは除外した。

体重に変化はみられなかったが、摂餌量の低値が500 mg/kg群の雌で認められた。本変化は、投与を中止す

ことにより回復した。

摂水量の高値と統計的には有意ではないが明らかな尿の増加が500 mg/kg群の雌雄で認められた。しかし、肝臓には器質傷害性の変化がみられないことから、被験物質の利尿作用が示唆された。これらの変化は、投与を中止することにより回復あるいは軽減した。

血液学検査で、血小板数の低値が100および500 mg/kg群の雌で認められたが、骨髓や脾臓に血小板の産生低下や破壊亢進を示唆する変化は認められなかった。また、活性化部分トロンボプラスチン時間の短縮が500 mg/kg群の雄で認められた。これらの変化は投与を中止することにより回復した。

血液生化学検査で、アルブミンおよびA/G比の高値が500 mg/kg群の雌雄で認められた。同群では肝肥大が伴われていることから、肝臓での蛋白合成が亢進したことによるものと思われる。また、総コレステロールおよびトリグリセライドの低値が500 mg/kg群の雄で認められ、被験物質の脂質代謝への影響が示唆された。その他、尿量の増加に伴うと思われる無機リンの低値が500 mg/kg群の雄、摂餌量の低下に伴うと思われるグルコースの低値が500 mg/kg群の雌で認められた。また、アルカリフォスファターゼと尿素窒素の高値が500 mg/kg群の雌で認められたが、これらの変化に関連すると思われる肝臓あるいは腎臓の器質傷害性変化はみられなかった。これらの変化はいずれも投与を中止することにより回復した。

病理学検査では、肝臓の重量増加、腫大および小葉中心性の肝細胞肥大が500 mg/kg群の雌雄で認められた。小葉中心性の肝細胞肥大は、薬物代謝酵素誘導に伴って発現することが良く知られており、生体の適応現象と考えられている²⁾。これらの変化は投与を中止することにより回復した。

上記の試験結果から、本試験条件下における3-フェノキシトルエンの無影響量は、雄が100 mg/kg/day、雌が20 mg/kg/dayと結論した。

文献

- 1) 化学工業日報社編, "新化学インデックス," 化学工業日報社, 東京, 1994, p 537.
- 2) C. Gopinath, D.E. Prentis and D.J. Lewis, "Atlas of Experimental Toxicological Pathology," eds. by C. Gopinath, D.E. Prentis, D.J. Lewis, MTP Press, Lancaster, 1987, pp.43-60.

連絡先

試験責任者: 須藤雅人

試験担当者: 大保真由美, 土谷 稔, 岡崎欣正,
豊田直人, 高野克代, 井澤 修,
鈴木美江

(株)三菱化学安全科学研究所 鹿島研究所
〒314-02 茨城県鹿島郡波崎町砂山14
Tel 0479-46-2871 Fax 0479-46-2874

Correspondence

Authors: Masato Sudo (Study director)

Mayumi Ohbo, Minoru Tsuchitani,
Yoshimasa Okazaki, Naoto Toyota,
Katsuyo Takano, Osamu Izawa,
Yoshie Suzuki

Mitsubishi Chemical Safety Institute Ltd.,
Kashima Laboratory
14 Sunayama, Hasaki-machi, Kashima-gun,
Ibaraki, 314-02 Japan
Tel +81-479-46-2871 Fax +81-479-46-2874

Table 1 Hematology of rats treated orally with 3-phenoxytoluene in 28-day repeat dose toxicity test

Sex	Dose level (mg/kg)	28 Day				
		0	4	20	100	500
Male						
Number of animals		6	6	6	6	6
RBC ($\times 10^4/\mu\text{l}$)		718 \pm 44.1	720 \pm 22.4	732 \pm 16.2	741 \pm 32.9	707 \pm 33.6
Hematocrit (%)		43.2 \pm 1.00	43.3 \pm 1.04	44.0 \pm 1.45	43.5 \pm 1.85	42.5 \pm 1.63
Hemoglobin (g/dl)		14.8 \pm 0.34	14.7 \pm 0.39	15.0 \pm 0.42	15.0 \pm 0.51	14.8 \pm 0.54
Reticulocyte (%)		34 \pm 4.7	34 \pm 3.4	33 \pm 3.2	30 \pm 3.7	34 \pm 2.8
MCV (μm^3)		60.3 \pm 2.48	60.3 \pm 0.56	60.2 \pm 1.55	58.7 \pm 2.31	60.1 \pm 1.24
MCH (pg)		20.7 \pm 1.05	20.5 \pm 0.58	20.5 \pm 0.49	20.3 \pm 1.24	21.0 \pm 0.39
MCHC (%)		34.3 \pm 0.63	34.0 \pm 0.89	34.1 \pm 0.33	34.6 \pm 1.17	34.9 \pm 0.46
Platelet ($\times 10^4/\mu\text{l}$)		113.5 \pm 8.40	110.8 \pm 5.05	99.4 \pm 7.05*	108.5 \pm 8.09	103.0 \pm 9.36
PT (sec)		13.7 \pm 0.23	13.9 \pm 0.51	14.1 \pm 0.54	13.5 \pm 0.30	13.9 \pm 0.34
APTT (sec)		19.0 \pm 0.48	18.1 \pm 0.27	18.0 \pm 0.71	19.0 \pm 1.71	17.3 \pm 1.33*
WBC ($\times 10^2/\text{mm}^3$)		124 \pm 15.7	146 \pm 36.7	120 \pm 35.1	152 \pm 33.4	149 \pm 48.8
Differential leukocyte counts (%)						
Lymphocytes		88 \pm 3.1	89 \pm 3.7	90 \pm 4.6	90 \pm 4.3	84 \pm 9.7
Neutrophils						
segmented		6 \pm 2.9	6 \pm 4.0	6 \pm 3.5	4 \pm 2.2	11 \pm 10.8
band		0 \pm 0.4	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.4
Eosinophils		0 \pm 0.4	1 \pm 1.0	0 \pm 0.4	0 \pm 0.5	1 \pm 0.8
Basophils		0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0
Monocytes		6 \pm 1.8	5 \pm 4.7	4 \pm 3.2	6 \pm 4.7	4 \pm 2.5
Female						
Number of animals		6	6	6	6	6
RBC ($\times 10^4/\mu\text{l}$)		698 \pm 28.9	688 \pm 10.2	702 \pm 12.3	693 \pm 28.3	686 \pm 17.8
Hematocrit (%)		41.0 \pm 0.81	40.5 \pm 1.14	41.6 \pm 0.59	41.1 \pm 1.08	40.7 \pm 1.08
Hemoglobin (g/dl)		14.1 \pm 0.37	14.1 \pm 0.47	14.5 \pm 0.21	14.6 \pm 0.45	14.3 \pm 0.36
Reticulocyte (%)		26 \pm 3.3	26 \pm 2.1	22 \pm 3.5	25 \pm 3.9	22 \pm 4.2
MCV (μm^3)		58.7 \pm 2.04	58.9 \pm 1.79	59.2 \pm 0.69	59.4 \pm 1.82	59.3 \pm 1.57
MCH (pg)		20.3 \pm 0.83	20.5 \pm 0.77	20.6 \pm 0.20	21.0 \pm 0.50	20.8 \pm 0.69
MCHC (%)		34.5 \pm 0.51	34.8 \pm 0.36	34.8 \pm 0.55	35.4 \pm 0.54	35.0 \pm 0.65
Platelet ($\times 10^4/\mu\text{l}$)		101.4 \pm 8.99	91.4 \pm 5.92	93.5 \pm 8.89	89.1 \pm 8.91*	82.0 \pm 5.47**
PT (sec)		14.6 \pm 0.35	14.8 \pm 0.57	14.9 \pm 0.33	15.5 \pm 0.71*	15.0 \pm 0.31
APTT (sec)		17.6 \pm 1.30	17.0 \pm 1.00	17.6 \pm 1.14	16.4 \pm 1.33	15.7 \pm 1.93
WBC ($\times 10^2/\text{mm}^3$)		98 \pm 27.9	97 \pm 17.2	89 \pm 26.2	100 \pm 31.2	121 \pm 37.9
Differential leukocyte counts (%)						
Lymphocytes		85 \pm 6.0	90 \pm 5.4	87 \pm 6.7	86 \pm 5.5	92 \pm 2.9
Neutrophils						
segmented		10 \pm 5.1	4 \pm 2.7	9 \pm 5.5	8 \pm 5.2	4 \pm 2.8
band		0 \pm 0.0	0 \pm 0.5	0 \pm 0.0	0 \pm 0.4	0 \pm 0.5
Eosinophils		1 \pm 0.5	1 \pm 0.8	1 \pm 2.0	1 \pm 0.8	1 \pm 0.5
Basophils		0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0
Monocytes		5 \pm 1.6	6 \pm 3.7	3 \pm 1.8	5 \pm 1.6	4 \pm 2.9

Values are expressed as Mean \pm S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group, *; $p < 0.05$, **; $p < 0.01$.

Table 1 (Continued)

Sex	Period Dose level (mg/kg)	Recovery		
		0	100	500
Male				
	Number of animals	6	6	6
	RBC ($\times 10^4/\mu\text{l}$)	772 \pm 55.9	772 \pm 34.5	753 \pm 32.6
	Hematocrit (%)	44.6 \pm 2.37	44.3 \pm 0.89	43.9 \pm 1.40
	Hemoglobin (g/dl)	15.4 \pm 0.74	15.3 \pm 0.38	15.1 \pm 0.46
	Reticulocyte (%)	29 \pm 1.4	26 \pm 3.2	29 \pm 3.4
	MCV (μm^3)	57.8 \pm 1.26	57.4 \pm 1.70	58.4 \pm 2.88
	MCH (pg)	20.0 \pm 0.51	19.9 \pm 0.55	20.0 \pm 0.99
	MCHC (%)	34.6 \pm 0.31	34.6 \pm 0.36	34.3 \pm 0.28
	Platelet ($\times 10^4/\mu\text{l}$)	108.3 \pm 11.40	103.1 \pm 7.10	106.4 \pm 6.98
	PT (sec)	12.8 \pm 0.48	13.0 \pm 0.37	12.7 \pm 0.33
	APTT (sec)	18.7 \pm 1.12	18.6 \pm 1.23	18.5 \pm 0.72
	WBC ($\times 10^2/\text{mm}^3$)	134 \pm 35.8	127 \pm 24.8	126 \pm 6.7
	Differential leukocyte counts (%)			
	Lymphocytes	85 \pm 4.0	89 \pm 5.2	89 \pm 4.1
	Neutrophils			
	segmented	7 \pm 5.9	5 \pm 2.4	8 \pm 2.9
	band	0 \pm 0.4	0 \pm 0.4	0 \pm 0.0
	Eosinophils	1 \pm 0.5	1 \pm 0.8	1 \pm 1.6
	Basophils	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0
	Monocytes	8 \pm 4.9	6 \pm 4.8	2 \pm 1.0
Female				
	Number of animals	6	6	6
	RBC ($\times 10^4/\mu\text{l}$)	737 \pm 27.0	752 \pm 19.7	721 \pm 39.2
	Hematocrit (%)	41.9 \pm 0.75	42.8 \pm 0.96	41.3 \pm 1.74
	Hemoglobin (g/dl)	14.6 \pm 0.25	14.9 \pm 0.27	14.4 \pm 0.53
	Reticulocyte (%)	22 \pm 2.6	26 \pm 3.7	27 \pm 2.9*
	MCV (μm^3)	56.9 \pm 1.77	56.9 \pm 1.04	57.3 \pm 1.54
	MCH (pg)	19.8 \pm 0.65	19.8 \pm 0.48	20.0 \pm 0.55
	MCHC (%)	34.9 \pm 0.23	34.8 \pm 0.40	34.9 \pm 0.26
	Platelet ($\times 10^4/\mu\text{l}$)	85.2 \pm 11.73	88.8 \pm 5.38	93.0 \pm 10.79
	PT (sec)	13.6 \pm 0.26	13.7 \pm 0.46	13.5 \pm 0.33
	APTT (sec)	17.5 \pm 1.78	16.6 \pm 1.89	16.5 \pm 2.23
	WBC ($\times 10^2/\text{mm}^3$)	89 \pm 31.7	83 \pm 24.1	95 \pm 15.9
	Differential leukocyte counts (%)			
	Lymphocytes	86 \pm 4.6	87 \pm 6.7	89 \pm 3.1
	Neutrophils			
	segmented	8 \pm 3.4	7 \pm 3.4	5 \pm 3.7
	band	0 \pm 0.4	0 \pm 0.5	0 \pm 0.0
	Eosinophils	1 \pm 1.2	1 \pm 0.5	1 \pm 1.8
	Basophils	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0
	Monocytes	5 \pm 2.9	6 \pm 4.2	6 \pm 3.1

Values are expressed as Mean \pm S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group, *; $p < 0.05$, **; $p < 0.01$.

Table 2 Blood chemical examination of rats treated orally with 3-phenoxytoluene in 28-day repeat dose toxicity test

Sex	Period Dose level (mg/kg)	28 Day				
		0	4	20	100	500
Male						
	Number of animals	6	6	6	6	6
	GOT (IU/l)	84 ± 13.5	111 ± 18.9*	86 ± 15.3	88 ± 7.1	102 ± 13.9
	GPT (IU/l)	27 ± 4.0	31 ± 6.3	29 ± 4.9	30 ± 3.7	36 ± 6.1
	γ-GTP (IU/l)	0 ± 0.0	0 ± 0.0	0 ± 0.0	0 ± 0.0	0 ± 0.0
	ALP (IU/l)	582 ± 65.0	597 ± 159.9	491 ± 143.5	589 ± 107.2	678 ± 150.0
	Urea nitrogen (mg/dl)	17.1 ± 1.06	17.9 ± 1.58	15.7 ± 1.34	16.2 ± 1.26	18.5 ± 2.10
	Creatinine (mg/dl)	0.4 ± 0.04	0.5 ± 0.05	0.4 ± 0.04	0.4 ± 0.04	0.5 ± 0.04*
	Glucose (mg/dl)	155 ± 16.3	152 ± 11.3	148 ± 10.9	152 ± 10.7	143 ± 17.7
	Total chol. (mg/dl)	70 ± 10.8	60 ± 12.9	55 ± 4.4*	66 ± 10.8	48 ± 6.4**
	Triglyceride (mg/dl)	159 ± 69.4	149 ± 65.8	150 ± 35.3	143 ± 61.4	70 ± 16.0**
	Total protein (g/dl)	6.55 ± 0.165	6.61 ± 0.157	6.43 ± 0.188	6.70 ± 0.243	6.70 ± 0.175
	Albumin (g/dl)	3.67 ± 0.046	3.68 ± 0.047	3.64 ± 0.126	3.80 ± 0.093	3.99 ± 0.106**
	A/G ratio	1.28 ± 0.064	1.26 ± 0.047	1.31 ± 0.023	1.32 ± 0.054	1.48 ± 0.079**
	Calcium (mg/dl)	9.7 ± 0.23	9.6 ± 0.29	9.5 ± 0.21	9.7 ± 0.18	9.5 ± 0.05*
	Inorganic phos. (mg/dl)	9.6 ± 0.46	9.5 ± 0.31	8.9 ± 0.62	8.9 ± 0.21	8.6 ± 0.50**
	Na (mEq/l)	143 ± 0.8	143 ± 0.5	143 ± 1.2	143 ± 0.9	144 ± 0.8
	K (mEq/l)	4.5 ± 0.09	4.6 ± 0.14	4.5 ± 0.21	4.5 ± 0.27	4.4 ± 0.19
	Cl (mEq/l)	98 ± 1.2	99 ± 1.8	100 ± 1.4	99 ± 1.2	100 ± 0.8
Female						
	Number of animals	6	6	6	6	6
	GOT (IU/l)	80 ± 11.3	100 ± 17.8	94 ± 13.4	87 ± 21.3	90 ± 16.8
	GPT (IU/l)	23 ± 3.1	23 ± 3.9	24 ± 3.8	25 ± 6.3	29 ± 5.5
	γ-GTP (IU/l)	0 ± 0.4	0 ± 0.0	0 ± 0.5	0 ± 0.4	1 ± 0.8
	ALP (IU/l)	390 ± 77.8	371 ± 48.3	330 ± 160.8	375 ± 124.1	553 ± 64.4*
	Urea nitrogen (mg/dl)	16.9 ± 2.90	16.1 ± 2.83	16.3 ± 1.52	15.3 ± 3.64	22.3 ± 4.37*
	Creatinine (mg/dl)	0.5 ± 0.04	0.5 ± 0.04	0.5 ± 0.00	0.5 ± 0.04	0.5 ± 0.06
	Glucose (mg/dl)	158 ± 6.0	159 ± 12.4	156 ± 7.6	147 ± 9.8	128 ± 5.1**
	Total chol. (mg/dl)	65 ± 9.1	67 ± 5.9	67 ± 10.7	61 ± 5.4	58 ± 7.7
	Triglyceride (mg/dl)	42 ± 13.6	45 ± 22.7	55 ± 21.5	44 ± 14.3	37 ± 3.3
	Total protein (g/dl)	6.61 ± 0.137	6.58 ± 0.087	6.78 ± 0.174	6.68 ± 0.134	6.68 ± 0.217
	Albumin (g/dl)	3.87 ± 0.063	3.78 ± 0.098	3.92 ± 0.141	3.97 ± 0.115	4.08 ± 0.092**
	A/G ratio	1.42 ± 0.034	1.35 ± 0.083	1.37 ± 0.054	1.47 ± 0.075	1.58 ± 0.069**
	Calcium (mg/dl)	9.4 ± 0.23	9.4 ± 0.20	9.4 ± 0.31	9.4 ± 0.24	9.4 ± 0.28
	Inorganic phos. (mg/dl)	8.1 ± 0.57	8.3 ± 0.43	8.3 ± 0.65	8.3 ± 0.51	8.0 ± 0.63
	Na (mEq/l)	142 ± 0.4	143 ± 1.0	143 ± 0.6	143 ± 1.1	144 ± 1.2
	K (mEq/l)	4.0 ± 0.24	4.1 ± 0.21	4.2 ± 0.28	4.2 ± 0.28	4.1 ± 0.23
	Cl (mEq/l)	101 ± 0.5	101 ± 1.0	101 ± 1.5	101 ± 1.9	102 ± 0.5

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group, * ;P<0.05, ** ;P<0.01.

Table 2 (Continued)

Sex	Period Dose level (mg/kg)	Recovery		
		0	100	500
Male				
	Number of animals	6	6	6
	GOT (IU/l)	105 ± 22.8	91 ± 21.0	94 ± 22.3
	GPT (IU/l)	31 ± 5.3	27 ± 1.3	30 ± 3.1
	γ-GTP (IU/l)	0 ± 0.0	0 ± 0.0	0 ± 0.0
	ALP (IU/l)	468 ± 117.8	426 ± 45.2	562 ± 209.6
	Urea nitrogen (mg/dl)	16.8 ± 3.08	16.3 ± 1.83	18.2 ± 2.06
	Creatinine (mg/dl)	0.4 ± 0.05	0.5 ± 0.05	0.4 ± 0.05
	Glucose (mg/dl)	164 ± 13.8	158 ± 9.3	160 ± 10.4
	Total chol. (mg/dl)	61 ± 6.5	69 ± 10.0	57 ± 5.3
	Triglyceride (mg/dl)	173 ± 106.4	217 ± 59.6	143 ± 42.2
	Total protein (g/dl)	6.83 ± 0.289	7.03 ± 0.310	6.89 ± 0.255
	Albumin (g/dl)	3.66 ± 0.123	3.72 ± 0.139	3.76 ± 0.133
	A/G ratio	1.16 ± 0.053	1.13 ± 0.051	1.20 ± 0.044
	Calcium (mg/dl)	9.6 ± 0.17	9.8 ± 0.23	9.7 ± 0.21
	Inorganic phos. (mg/dl)	8.6 ± 0.48	8.9 ± 0.49	8.6 ± 0.28
	Na (mEq/l)	143 ± 1.0	143 ± 0.8	144 ± 0.8
	K (mEq/l)	4.3 ± 0.25	4.6 ± 0.32	4.5 ± 0.09
	Cl (mEq/l)	99 ± 0.8	99 ± 1.2	99 ± 1.4
Female				
	Number of animals	6	6	6
	GOT (IU/l)	89 ± 11.4	80 ± 16.1	84 ± 16.9
	GPT (IU/l)	26 ± 4.5	25 ± 3.5	26 ± 3.3
	γ-GTP (IU/l)	0 ± 0.0	0 ± 0.0	0 ± 0.0
	ALP (IU/l)	279 ± 62.4	300 ± 75.3	359 ± 159.5
	Urea nitrogen (mg/dl)	18.5 ± 1.29	17.0 ± 3.50	17.0 ± 2.07
	Creatinine (mg/dl)	0.5 ± 0.05	0.5 ± 0.04	0.5 ± 0.04
	Glucose (mg/dl)	152 ± 7.8	156 ± 6.9	159 ± 12.2
	Total chol. (mg/dl)	61 ± 24.3	72 ± 8.2	73 ± 9.2
	Triglyceride (mg/dl)	70 ± 20.5	55 ± 14.9	56 ± 25.2
	Total protein (g/dl)	7.20 ± 0.174	7.00 ± 0.444	7.14 ± 0.359
	Albumin (g/dl)	4.05 ± 0.174	3.90 ± 0.218	3.95 ± 0.151
	A/G ratio	1.28 ± 0.067	1.26 ± 0.050	1.24 ± 0.060
	Calcium (mg/dl)	9.5 ± 0.20	9.4 ± 0.32	9.8 ± 0.27
	Inorganic phos. (mg/dl)	7.6 ± 0.44	7.5 ± 0.57	8.5 ± 0.74*
	Na (mEq/l)	142 ± 0.9	141 ± 1.0	143 ± 1.2
	K (mEq/l)	3.9 ± 0.08	4.1 ± 0.29	4.1 ± 0.16
	Cl (mEq/l)	100 ± 1.3	100 ± 1.0	101 ± 1.2

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group. *, P<0.05, **, P<0.01.

Table 3 Urinalysis of rats treated orally with 3-phenoxytoluene in 28-day repeat dose toxicity test

Sex	Period Dose level (mg/kg)	28 Day					Recovery		
		0	4	20	100	500	0	100	500
Male									
	Number of animals	6	6	6	6	6	6	6	6
	Protein (mg/dl)		*						
	-	0	0	0	0	0	0	0	0
	TR	1	0	2	0	3	0	0	0
	30	3	0	1	3	2	3	2	4
	100	2	6	3	3	1	3	4	2
	>300	0	0	0	0	0	0	0	0
						*			
	Ketones (mg/dl)								
	-	0	0	1	0	2	0	0	0
	5	4	1	3	3	4	3	1	3
	15	2	5	2	3	0	3	5	3
	40	0	0	0	0	0	0	0	0
	>80	0	0	0	0	0	0	0	0
	Volume (ml/day)	18.7± 3.62	21.7± 6.20	18.3± 3.54	20.9± 2.48	31.7± 17.22	21.7± 4.87	22.4± 4.02	21.7± 13.82
Female									
	Number of animals	6	6	6	6	6	6	6	6
	Protein (mg/dl)								
	-	6	4	4	4	6	5	3	4
	TR	0	2	2	0	0	1	3	2
	30	0	0	0	1	0	0	0	0
	100	0	0	0	1	0	0	0	0
	>300	0	0	0	0	0	0	0	0
			*	*					
	Ketones (mg/dl)								
	-	6	3	2	4	6	5	4	5
	5	0	3	4	2	0	1	2	1
	15	0	0	0	0	0	0	0	0
	40	0	0	0	0	0	0	0	0
	>80	0	0	0	0	0	0	0	0
	Volume (ml/day)	15.7± 4.05	9.5± 2.92	13.4± 4.36	15.1± 5.67	42.0± 21.48	15.2± 3.33	16.8± 2.72	26.3± 19.93

-, Negative; TR, Trace ; 1+, Slight; 2+, Moderate; 3+, Severe.

Significantly different from 0 mg/kg group, *, P<0.05; **, P<0.01.

Table 4 Absolute and relative organ weights of rats treated orally with 3-phenoxytoluene in 28-day repeat dose toxicity test

Sex	Dose level	28 Day				
		0mg/kg	4mg/kg	20mg/kg	100mg/kg	500mg/kg
Male						
Number of animals		6	6	6	6	6
Final body weight		411 ± 30.1	422 ± 45.0	389 ± 33.7	404 ± 24.0	385 ± 25.0
Absolute organ weight						
Brain (g)		2.03 ± 0.064	2.06 ± 0.069	1.99 ± 0.049	1.97 ± 0.084	2.04 ± 0.081
Thymus (mg)		647 ± 94.8	820 ± 147.4	593 ± 180.3	674 ± 71.0	576 ± 71.7
Liver (g)		17.54 ± 2.095	16.63 ± 2.827	15.10 ± 2.096	17.04 ± 2.344	22.43 ± 2.256**
Kidneys (g)		3.02 ± 0.134	2.91 ± 0.224	2.83 ± 0.294	2.93 ± 0.283	2.98 ± 0.375
Adrenals (mg)		53.6 ± 5.38	56.9 ± 8.40	56.9 ± 8.40	53.7 ± 8.01	51.7 ± 4.52
Spleen (g)		0.90 ± 0.084	0.87 ± 0.111	0.87 ± 0.111	0.87 ± 0.141	0.81 ± 0.111
Testes (g)		3.07 ± 0.132	3.06 ± 0.121	3.06 ± 0.121	3.15 ± 0.207	3.15 ± 0.200
Relative organ weight						
Brain		0.50 ± 0.032	0.49 ± 0.047	0.52 ± 0.045	0.49 ± 0.035	0.53 ± 0.018
Thymus (×10 ⁻³)		158 ± 19.3	197 ± 40.5	153 ± 49.8	167 ± 14.2	150 ± 22.5
Liver		4.26 ± 0.226	3.92 ± 0.269	3.87 ± 0.220	4.21 ± 0.351	5.82 ± 0.265**
Kidneys		0.74 ± 0.056	0.69 ± 0.056	0.73 ± 0.050	0.73 ± 0.047	0.77 ± 0.082
Adrenals (×10 ⁻³)		13.1 ± 1.91	13.5 ± 1.21	14.7 ± 1.62	13.4 ± 2.40	13.4 ± 0.67
Spleen		0.22 ± 0.012	0.21 ± 0.015	0.20 ± 0.020	0.21 ± 0.030	0.21 ± 0.026
Testes		0.75 ± 0.083	0.73 ± 0.071	0.80 ± 0.080	0.79 ± 0.077	0.82 ± 0.074
Female						
Number of animals		6	6	6	6	6
Final body weight		252 ± 26.8	245 ± 21.0	245 ± 13.6	246 ± 18.0	243 ± 10.6
Absolute organ weight						
Brain (g)		1.89 ± 0.048	1.90 ± 0.074	1.92 ± 0.044	1.87 ± 0.020	1.90 ± 0.062
Thymus (mg)		522 ± 67.8	487 ± 93.2	462 ± 33.2	487 ± 87.0	489 ± 96.8
Liver (g)		9.46 ± 1.236	9.33 ± 0.976	9.43 ± 0.872	10.04 ± 1.246	14.17 ± 1.100**
Kidneys (g)		1.91 ± 0.260	1.89 ± 0.218	1.89 ± 0.170	1.86 ± 0.058	1.92 ± 0.125
Adrenals (mg)		77.8 ± 9.59	70.9 ± 9.33	71.9 ± 5.11	73.4 ± 5.28	64.2 ± 10.53
Spleen (g)		0.57 ± 0.047	0.63 ± 0.099	0.61 ± 0.078	0.57 ± 0.118	0.60 ± 0.096
Ovaries (mg)		106.2 ± 18.75	104.3 ± 23.79	103.9 ± 18.37	95.9 ± 4.32	83.5 ± 11.40
Relative organ weight						
Brain		0.75 ± 0.069	0.78 ± 0.097	0.79 ± 0.042	0.77 ± 0.061	0.78 ± 0.029
Thymus (×10 ⁻³)		210 ± 43.9	199 ± 35.8	189 ± 13.5	199 ± 33.9	201 ± 36.3
Liver		3.75 ± 0.106	3.80 ± 0.165	3.84 ± 0.211	4.07 ± 0.262	5.83 ± 0.303**
Kidneys		0.76 ± 0.045	0.77 ± 0.057	0.77 ± 0.053	0.76 ± 0.047	0.79 ± 0.067
Adrenals (×10 ⁻³)		30.9 ± 2.40	29.0 ± 3.39	29.3 ± 1.94	30.0 ± 3.01	26.3 ± 3.26
Spleen		0.23 ± 0.024	0.26 ± 0.023	0.25 ± 0.033	0.23 ± 0.040	0.25 ± 0.038
Ovaries (×10 ⁻³)		42.1 ± 5.76	42.4 ± 7.77	42.2 ± 6.11	39.3 ± 4.71	34.4 ± 4.59

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group, *, P<0.05; **, P<0.01.

Table 4 (Continued)

Sex	Period Dose level	Recovery		
		0mg/kg	100mg/kg	500mg/kg
Male				
	Number of animals	6	6	6
	Final body weight	479 ± 50.1	513 ± 28.2	462 ± 70.8
	Absolute organ weight			
	Brain (g)	2.13 ± 0.111	2.15 ± 0.045	2.11 ± 0.065
	Thymus (mg)	654 ± 158.4	577 ± 44.5	666 ± 123.0
	Liver (g)	18.78 ± 3.458	21.38 ± 2.121	18.70 ± 4.872
	Kidneys (g)	3.28 ± 0.203	3.65 ± 0.363	3.27 ± 0.540
	Adrenals (mg)	64.7 ± 5.07	61.6 ± 6.36	58.0 ± 5.87
	Spleen (g)	0.96 ± 0.113	1.00 ± 0.132	0.88 ± 0.138
	Testes (g)	3.26 ± 0.157	3.19 ± 0.362	3.33 ± 0.375
	Relative organ weight			
	Brain	0.45 ± 0.031	0.42 ± 0.029	0.46 ± 0.056
	Thymus (×10 ⁻³)	136 ± 22.1	113 ± 6.4*	144 ± 15.7
	Liver	3.90 ± 0.371	4.16 ± 0.256	4.00 ± 0.418
	Kidneys	0.69 ± 0.050	0.71 ± 0.066	0.71 ± 0.021
	Adrenals (×10 ⁻³)	13.7 ± 1.75	12.1 ± 1.81	12.8 ± 2.27
	Spleen	0.20 ± 0.018	0.20 ± 0.029	0.19 ± 0.023
	Testes	0.69 ± 0.063	0.62 ± 0.078	0.73 ± 0.101
Female				
	Number of animals	6	6	6
	Final body weight	283 ± 18.9	290 ± 19.3	276 ± 12.3
	Absolute organ weight			
	Brain (mg)	1.97 ± 0.051	1.95 ± 0.103	1.99 ± 0.063
	Thymus (mg)	456 ± 108.1	418 ± 72.2	500 ± 51.7
	Liver (g)	9.72 ± 0.857	10.30 ± 0.652	10.74 ± 0.473
	Kidneys (g)	1.98 ± 0.128	1.94 ± 0.162	1.90 ± 0.021
	Adrenals (mg)	77.4 ± 7.91	73.7 ± 11.16	74.7 ± 9.28
	Spleen (g)	0.61 ± 0.127	0.61 ± 0.093	0.63 ± 0.076
	Ovaries (mg)	99.6 ± 18.72	100.5 ± 11.60	94.0 ± 11.76
	Relative organ weight			
	Brain	0.70 ± 0.063	0.68 ± 0.015	0.72 ± 0.034
	Thymus (×10 ⁻³)	161 ± 38.1	144 ± 18.0	181 ± 15.1
	Liver	3.43 ± 0.170	3.56 ± 0.185	3.89 ± 0.083**
	Kidneys	0.70 ± 0.024	0.67 ± 0.039	0.69 ± 0.026
	Adrenals (×10 ⁻³)	27.5 ± 4.02	25.4 ± 3.28	27.1 ± 3.30
	Spleen	0.22 ± 0.042	0.21 ± 0.023	0.23 ± 0.023
	Ovaries (×10 ⁻³)	35.1 ± 5.62	34.7 ± 3.07	34.2 ± 4.72

Values are expressed as Mean±S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group, *, P<0.05; **, P<0.01.

Table 5 Summary of gross findings of rats treated orally with 3-phenoxytoluene in 28-day repeat dose toxicity test

Sex	Period	28day					Recovery			
		Dose level (mg/kg)		0	4	20	100	500	0	100
Organ findings	Number of animals	6	6	6	6	6	6	6	6	6
Male	Number of animals	6	6	6	6	6	6	6	6	6
Thymus										
Thymic remnant in neck		0	0	0	0	0	0	0	0	1
Spleen										
Enlargement, lymph follicle		0	0	0	0	1	0	0	0	0
Lung										
Brown patch		1	1	2	0	2	0	0	0	0
Liver										
Enlargement		0	0	0	0	5	0	0	0	0
Kidney										
Dilatation, pelvis		0	0	0	0	0	0	0	0	2
Female	Number of animals	6	6	6	6	6	6	6	6	6
Thymus										
Thymic remnant in neck		0	0	0	0	0	1	0	0	0
Lung										
Brown patch		0	0	2	1	0	0	0	0	0
Liver										
Enlargement		0	0	0	0	5	0	0	0	0
Hepatodiaphragmatic nodule		0	0	0	0	0	0	0	0	1
Kidney										
Dilatation, pelvis		0	0	1	0	0	0	0	0	0
Ovary										
Cyst		0	1	0	0	1	0	0	0	0
Uterus										
Distention		0	0	1	0	0	0	0	0	0

Table 6 Summary of histopathological findings of rats treated orally with 3-phenoxytoluene in 28-day repeat dose toxicity test

Sex	Period	28day					Recovery			
		Dose level (mg/kg)		0	4	20	100	500	0	100
Organ findings	Number of animals	6	6	6	6	6	6	6	6	6
Male	(Grade)									
Liver										
Hypertrophy, hepatocyte, centrilobular	total	0	0	0	0	6**	0	0	0	0
	1+	0	0	0	0	6	0	0	0	0
Inflammatory cell infiltration, focal	total	1	0	0	0	0	0	0	0	0
	1+	1	0	0	0	0	0	0	0	0
Microgranuloma	total	2	0	3	2	3	2	1	1	1
	1+	2	0	3	2	3	2	1	1	1
Necrosis, focal	total	0	1	0	0	1	0	0	0	0
	1+	0	1	0	0	1	0	0	0	0
Female	(Grade)									
Liver										
Hypertrophy, hepatocyte, centrilobular	total	0	0	0	0	6**	0	0	0	0
	1+	0	0	0	0	6	0	0	0	0
Microgranuloma	total	2	2	2	1	2	3	3	3	3
	1+	2	2	2	1	2	3	3	3	3

1+, Slight; 2+, Moderate; 3+, Severe.

Significantly different from 0 mg/kg group, *, P<0.05; **, P<0.01.

3-フェノキシトルエンの細菌を用いる復帰突然変異試験

Reverse Mutation Test of 3-Phenoxytoluene on Bacteria

要約

3-フェノキシトルエンについて細菌を用いる復帰突然変異試験を実施した。

検定菌として、*Salmonella typhimurium*(TA100, TA1535, TA98, TA1537)および*Escherichia coli*(WP2 *uvrA*)を用い、プレインキュベーション法により実施した。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, TA98, TA1537は78.1~1.22 $\mu\text{g}/\text{plate}$ (公比2)の7濃度、WP2 *uvrA*は5000~313 $\mu\text{g}/\text{plate}$ の(公比2)の5濃度を、共存下のTA100, TA1535, TA98, TA1537は313~4.88 $\mu\text{g}/\text{plate}$ (公比2)の7濃度、WP2 *uvrA*は2500~39.1 $\mu\text{g}/\text{plate}$ (公比2)の7濃度を設定した。

2回の本試験の結果とも、S9 mixの有無によらず、いずれの菌株においても陰性対照値の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。

以上の結果より、本試験条件下では3-フェノキシトルエンは、変異原性を有さない(陰性)と判定された。

方法

〔使用菌株〕

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⁾ および東京大学医科学研究所 松島教授より1985年10月14日に入手した *Escherichia coli* WP2 *uvrA*²⁾ の5菌株を用いた。各使用菌株は超低温槽で-80℃以下に凍結保存した。

試験に際して、各凍結菌株を融解後、その20 μl をニュートリエントブロス(Oxoid Nutrient Broth No. 2, Unipath社)25 gを1 lの精製水に溶解して作成した液体完全培地10 mlに接種し、37℃で8時間振盪培養した。培養終了後の菌懸濁液は菌濃度を測定した後、試験に使用した。

〔被験物質〕

3-フェノキシトルエン(CAS No.:3586-14-9, ロット番号:FAW01, 純度:99.0%; 関東化学(株)製造)は、分子量184.25の水に不溶の無色透明液体であり通常の取り扱い条件では安定である。なお、本ロットについては試験期間中安定であることを確認した。

3-フェノキシトルエンはジメチルスルホキシド(DMSO, ロット番号:708S1611, 関東化学(株))を用いて

最高濃度(50 mg/ml)の溶液を調製した後、同溶媒で公比2で希釈したものを用いた。

〔陽性対照物質〕

陽性対照物質として下記のものを用いた。

AF-2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド(純度:98.8%, 和光純薬工業(株))

NaN₃ : アジ化ナトリウム(純度:96.5%, 和光純薬工業(株))

ENNG : N-エチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン(純度:99.0%, Sigma Chemical Co.)

9-AA : 9-アミノアクリジン(純度:99%, Sigma Chemical Co.)

2-AA : 2-アミノアントラセン(純度:98.0%, 和光純薬工業(株))

NaN₃は注射用水(株大塚製薬工場)に、その他はDMSOに溶解したものを使用した。

〔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D-ビオチン、L-ヒスチジンおよびL-トリプトファン0.5 mM混合水溶液を調製し、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℃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(株))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
リン酸水素二カリウム無水塩	10 g
リン酸-アンモニウム	1.92 g
水酸化ナトリウム	0.66 g
ブドウ糖	20 g
寒天(OXOID Agar No. 1)	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

水中に保存した。

S9*	0.1 ml
塩化マグネシウム六水塩	8 μ mol
塩化カリウム	33 μ mol
D-グルコース6-リン酸	5 μ mol
β -NADPH	4 μ mol
β -NADH	4 μ mol
ナトリウム-リン酸緩衝液(pH 7.4)	100 μ mol
滅菌精製水	残量

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

〔試験方法〕

試験はプレインキュベーション法で実施した。

試験管に被験物質溶液0.1 mlを分注し、0.1 Mナトリウム-リン酸緩衝液(pH 7.4)0.5 mlと菌懸濁液0.1 mlを加え、37 $^{\circ}$ Cで20分間振盪した。S9 mixを共存させる場合には、0.1 Mナトリウム-リン酸緩衝液の代わりにS9 mixを0.5 ml加えた。プレインキュベーション後、トップアガー2 mlを上記の試験管に加えて混和し、最少グルコース寒天平板培地に重層した。重層したトップアガーが凝固した後、37 $^{\circ}$ 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、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。予備試験は各濃度あたり1枚のプレートを使用した。本試験は各濃度あたり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。

〔試験結果の判定基準〕

いずれかの試験菌株で、S9 mixの有無によらず、被験物質濃度の増加にともなって復帰変異コロニー数(平均値)が陰性対照値の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、当該被験物質は陽性と判定した。その他の場合はすべて陰性と判定した。試験結果の判定には統計学的手法は用いなかった。

結果および考察

〔予備試験〕

5000, 1250, 313, 78.1, 19.5, 4.88, 1.22 μ g/プレートの濃度で実施した結果、S9 mix非共存下のTA100, TA1535, TA98, TA1537および共存下のすべての菌株で抗菌性が認められた。従って、本試験ではS9 mix非共存下のTA100, TA1535, TA98, TA1537は78.1, 39.1, 19.5, 9.77, 4.88, 2.44, 1.22 μ g/プレートの7濃度、WP2 *uvrA*は5000, 2500, 1250, 625, 313 μ g/プレートの5濃度を、共存下のTA100, TA1535, TA98, TA1537は313, 156, 78.1, 39.1, 19.5, 9.77, 4.88 μ g/プレート

の7濃度、WP2 *uvrA*は2500, 1250, 625, 313, 156, 78.1, 39.1 μ g/プレートの7濃度を設定した。

〔本試験〕

結果をTable 1,2に示した。上記の濃度範囲で試験を実施した結果、2回の本試験ともにS9 mixの有無によらず、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非共存下のTA100, TA1535, TA98, TA1537では39.1 μ g/プレート以上、WP2 *uvrA*では5000 μ g/プレートで、共存下のTA100, TA1535, TA98, TA1537では156 μ g/プレート以上、WP2 *uvrA*では625 μ g/プレートで以上で抗菌性が認められた。

S9 mix共存下の2500 μ g/プレート以上で沈殿物が認められた。

以上の結果から、フェノキシトルエンの変異原性は陰性と結論した。

文献

- 1) D.M. Maron and B.N. Ames, *Mutation Research*, **113**, 173-215(1983).
- 2) M.H.L. Green and W.J. Muriel, *Mutation Research*, **38**, 3-32(1976).

連絡先

試験責任者：水野 文夫
 試験担当者：榎本 佳明, 石毛 裕子
 (株)三菱化学安全科学研究所 鹿島研究所
 314-02 茨城県鹿島郡波崎町砂山14
 Tel 0479-46-2871 Fax 0479-46-2874

Correspondence

Authors: Fumio Mizuno (Study director)
 Yoshiaki Enomoto, Yuko Ishige
 Mitsubishi Chemical Safety Institute Ltd.,
 Kashima Laboratory
 14 Sunayama, Hasaki-machi, Kashima-gun,
 Ibaraki, 314-02 Japan
 Tel +81-479-46-2871 Fax +81-479-46-2874

Table 1 Results of reverse mutation test (I) of 3-phenoxytolene on bacteria

With(+)or Without(-) S9 Mix	Test Substance Concentration ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	Number of revertants (number of colonies/plate)					
		Base-pair change type			Frameshift type		
		TA100	TA1535	WP2 <i>uvrA</i>	TA98	TA1537	
S9 Mix (-)	0	93 119 (107) 109 (± 13)	10 6 (10) 14 (± 4)	46 48 (47) 46 (± 1)	19 24 (21) 21 (± 3)	14 13 (12) 10 (± 2)	
	1.22	106 116 (110) 109 (± 5)	4 8 (7) 10 (± 3)	() () ()	24 24 (25) 26 (± 1)	13 14 (14) 16 (± 2)	
	2.44	99 104 (98) 90 (± 7)	9 14 (10) 6 (± 4)	() () ()	22 22 (22) 21 (± 1)	14 14 (14) 14 (± 0)	
	4.88	102 111 (104) 99 (± 6)	7 7 (8) 9 (± 1)	() () ()	26 24 (24) 21 (± 3)	10 16 (11) 7 (± 5)	
	9.77	91 82 (90) 96 (± 7)	9 8 (9) 9 (± 1)	() () ()	18 20 (21) 25 (± 4)	7 9 (9) 12 (± 3)	
	19.5	97 74 (86) 86 (± 12)	7 11 (7) 4 (± 4)	() () ()	12 16 (15) 5 (± 3)	12 12 (14) 18 (± 3)	
	39.1	57* 81* (68) 66* (± 12)	5* 5* (4) 3* (± 1)	() () ()	11* 16* (11) 5* (± 6)	3* 5* (5) 8* (± 3)	
	78.1	71* 68* (63) 49* (± 12)	0* 0* (0) 0* (± 0)	() () ()	0* 0* (0) 0* (± 0)	0* 0* (0) 0* (± 0)	
	313	() ()	() ()	24 19 (22) 24 (± 3)	() ()	() ()	
	625	() ()	() ()	20 23 (20) 16 (± 4)	() ()	() ()	
	1250	() ()	() ()	21 21 (19) 15 (± 3)	() ()	() ()	
	2500 C	() ()	() ()	22 18 (20) 21 (± 2)	() ()	() ()	
	5000 C	() ()	() ()	21* 23* (21) 19* (± 2)	() ()	() ()	
	S9 Mix (+)	0	109 119 (117) 122 (± 7)	14 16 (15) 15 (± 1)	52 51 (48) 42 (± 6)	32 22 (27) 26 (± 5)	22 13 (14) 8 (± 7)
4.88		123 136 (132) 137 (± 8)	12 15 (15) 19 (± 4)	() () ()	18 20 (23) 32 (± 8)	11 17 (13) 10 (± 4)	
9.77		132 121 (133) 146 (± 13)	13 7 (10) 9 (± 3)	() () ()	33 34 (36) 41 (± 4)	13 19 (14) 9 (± 5)	
19.5		128 139 (128) 117 (± 11)	5 16 (10) 9 (± 6)	() () ()	28 27 (26) 24 (± 2)	26 20 (21) 16 (± 5)	
39.1		136 121 (130) 134 (± 8)	8 11 (10) 12 (± 2)	() () ()	22 36 (29) 29 (± 7)	21 20 (21) 23 (± 2)	
78.1		132 113 (115) 100 (± 16)	13 10 (11) 10 (± 2)	45 31 (40) 43 (± 8)	36 25 (30) 30 (± 6)	14 19 (15) 12 (± 4)	
156		106* 85* (94) 90* (± 11)	15* 9* (9) 4* (± 6)	53 40 (48) 50 (± 7)	21* 29* (22) 15* (± 7)	9* 8* (7) 4* (± 3)	
313		0* 0* (0) 0* (± 0)	0* 0* (0) 0* (± 0)	46 28 (38) 39 (± 9)	0* 0* (0) 0* (± 0)	0* 0* (0) 0* (± 0)	
625		() ()	() ()	29 28 (30) 34 (± 3)	() ()	() ()	
1250		() ()	() ()	37* 35* (33) 28* (± 5)	() ()	() ()	
2500		() ()	() ()	30* 22* (25) 16* (± 5)	() ()	() ()	
5000		() ()	() ()	22* 22* (20) 16* (± 3)	() ()	() ()	
Positive control		Name	AF-2	NaN ₃	ENNG	AF-2	9-AA
S9 Mix (-)		Concentration ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	0.01	0.5	2	0.1	80
	Number of revertants	586 558 (562) 543 (± 22)	325 286 (323) 358 (± 36)	474 507 (498) 513 (± 21)	430 452 (463) 506 (± 39)	309 400 (377) 422 (± 60)	
Positive control	Name	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	
S9 Mix (+)	Concentration ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	1	2	10	0.5	2	
	Number of revertants	792 853 (829) 842 (± 33)	309 336 (322) 321 (± 14)	886 841 (857) 844 (± 25)	266 232 (246) 240 (± 18)	198 159 (175) 168 (± 20)	

AF-2:2-(2-furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide, NaN₃:sodium azide

ENNG: N-ethyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidine, 9-AA:9-aminoacridine, 2-AA:2-aminoanthracene

*:Microbial toxicity was observed.

C:Precipitates were observed on the surface of agar plates.

(Mean)

(\pm S.D.)

Table 2 Results of reverse mutation test (II) of 3-phenoxytolene on bacteria

With(+)or Without(-) S9 Mix	Test Substance Concentration ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	Number of revertants(number of colonies/plate)					
		Base-pair change type			Frameshift type		
		TA100	TA1535	WP2 <i>uvrA</i>	TA98	TA1537	
S9 Mix (-)	0	94 95 (95) 97 (± 2)	7 8 (8) 10 (± 2)	49 38 (39) 31 (± 9)	18 15 (18) 20 (± 3)	14 14 (13) 12 (± 1)	
	1.22	111 108 (103) 90 (± 11)	5 14 (9) 7 (± 5)	() () ()	24 18 (20) 8 (± 3)	15 14 (13) 11 (± 2)	
	2.44	123 108 (113) 108 (± 9)	11 7 (9) 10 (± 2)	() () ()	15 16 (18) 24 (± 5)	10 18 (16) 19 (± 5)	
	4.88	100 90 (94) 91 (± 6)	11 8 (10) 10 (± 2)	() () ()	15 11 (17) 24 (± 7)	13 11 (15) 20 (± 5)	
	9.77	92 105 (95) 89 (± 9)	9 6 (8) 10 (± 2)	() () ()	15 18 (18) 22 (± 4)	21 16 (19) 20 (± 3)	
	19.5	80 100 (85) 75 (± 13)	8 9 (8) 7 (± 1)	() () ()	10 27 (18) 16 (± 9)	13 7 (10) 10 (± 3)	
	39.1	45* 56* (55) 63* (± 9)	9* 7* (6) 3* (± 3)	() () ()	16* 17* (14) 8* (± 5)	7* 9* (7) 5* (± 2)	
	78.1	0* 0* (0) 0* (± 0)	0* 0* (0) 0* (± 0)	() () ()	0* 0* (0) 0* (± 0)	0* 0* (0) 0* (± 0)	
	313	() (\pm)	() (\pm)	23 29 (26) 27 (± 3)	() () ()	() () ()	
	625	() (\pm)	() (\pm)	26 20 (23) 22 (± 3)	() () ()	() () ()	
	1250	() (\pm)	() (\pm)	22 25 (24) 26 (± 2)	() () ()	() () ()	
	2500 C	() (\pm)	() (\pm)	21 28 (26) 29 (± 4)	() () ()	() () ()	
	5000 C	() (\pm)	() (\pm)	26* 23* (23) 21* (± 3)	() () ()	() () ()	
	S9 Mix (+)	0	127 109 (119) 120 (± 9)	15 8 (10) 8 (± 4)	46 43 (45) 46 (± 2)	36 22 (30) 33 (± 7)	14 11 (15) 21 (± 5)
4.88		119 139 (119) 98 (± 21)	8 15 (12) 12 (± 4)	() () ()	36 30 (31) 26 (± 5)	19 7 (13) 14 (± 6)	
9.77		134 107 (118) 113 (± 14)	9 5 (8) 11 (± 3)	() () ()	28 36 (33) 35 (± 4)	25 20 (20) 16 (± 5)	
19.5		146 144 (146) 147 (± 2)	10 15 (13) 15 (± 3)	() () ()	30 31 (30) 30 (± 1)	22 26 (21) 16 (± 5)	
39.1		164 159 (156) 144 (± 10)	20 10 (12) 7 (± 7)	() () ()	26 38 (34) 37 (± 7)	22 22 (20) 15 (± 4)	
78.1		139 122 (125) 113 (± 13)	5 15 (11) 14 (± 6)	55 58 (55) 51 (± 4)	26 24 (27) 31 (± 4)	20 16 (19) 20 (± 2)	
156		62* 64* (66) 72* (± 5)	7* 16* (10) 8* (± 5)	55 46 (48) 44 (± 6)	21* 24* (24) 26* (± 3)	9* 15* (11) 10* (± 3)	
313		0* 0* (0) 0* (± 0)	0* 0* (0) 0* (± 0)	45 45 (41) 33 (± 7)	0* 0* (0) 0* (± 0)	0* 0* (0) 0* (± 0)	
625		() (\pm)	() (\pm)	45 33 (37) 34 (± 7)	() () ()	() () ()	
1250		() (\pm)	() (\pm)	26* 27* (24) 19* (± 4)	() () ()	() () ()	
2500		() (\pm)	() (\pm)	18* 20* (20) 22* (± 2)	() () ()	() () ()	
5000		() (\pm)	() (\pm)	14* 18* (16) 16* (± 2)	() () ()	() () ()	
Positive control S9 Mix (-)		Name	AF-2	NaN ₃	ENNG	AF-2	9-AA
		Concentration ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	0.01	0.5	2	0.1	80
Positive control S9 Mix (+)	Name	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	
	Concentration ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	1	2	10	0.5	2	
Number of revertants		684 779 (704) 649 (± 67)	414 382 (393) 382 (± 18)	622 486 (526) 470 (± 84)	524 569 (522) 473 (± 48)	412 484 (468) 508 (± 50)	
Number of revertants		1075 986 (1045) 1073 (± 51)	346 359 (351) 347 (± 7)	1197 1037 (1084) 1019 (± 98)	289 295 (274) 237 (± 32)	193 196 (196) 200 (± 4)	

AF-2:2-(2-furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide, NaN₃:sodium azide (Mean)
 ENNG:N-ethyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidine, 9-AA:9-aminoacridine, 2-AA:2-aminoanthracene (±S.D.)
 *:Microbial toxicity was observed.
 C.:Precipitates were observed on the surface of agar plates.

3-フェノキシトルエンの 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 3-Phenoxytoluene on Cultured Chinese Hamster Cells

要約

3-フェノキシトルエンの培養細胞に及ぼす細胞遺伝学的影響を、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、連続処理法の24時間処理と短時間処理法のS9 mix非存在下では400 $\mu\text{g/ml}$ 、連続処理法の48時間処理と短時間処理法のS9 mix存在下では200 $\mu\text{g/ml}$ を最高濃度とし、以下、それぞれ公比2で4濃度を設定した。

CHL/IU細胞を24時間および48時間連続処理した結果、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。また、短時間処理法のS9 mix存在下および非存在下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3-フェノキシトルエンは、染色体異常を誘発しない(陰性)と結論した。

材料および方法

1. 使用した細胞

大日本製薬(株)から入手(1994年8月, 入手時: 継代14代, 凍結時: 17代)したチャイニーズ・ハムスター由来のCHL/IU細胞を、解凍後継代5代以内で試験に用いた。

2. 培養液の調製

培養には、非働化した仔牛血清(CS: GIBCO LABORATORIES, ロット番号: 43N1140)を10%添加したイーグルMEM(日水製薬(株))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)内で培養した。

連続処理法では、細胞播種3日目に被験物質を加え、24時間および48時間処理した。また、短時間処理法では、細胞播種3日目にS9 mixの存在下および非存在下で6時間処理し、処理終了後新鮮な培養液でさらに18時間培養した。

4. 被験物質

3-フェノキシトルエン(CAS No.: 3586-14-9, ロット番号: FAW01, 純度: 99.0%, 関東化学(株)製造)は、分子量184.25の水に不溶な無色透明液体であり通常の取り扱い条件では安定である。なお、本ロットについては試験期間中安定であることを確認した。

5. 被験物質溶液の調製

被験物質調製液は、用時調製した。溶媒はジメチルスルホキシド(DMSOと略す。関東化学(株), ロット番号: 610E1229)を用いた。原体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0.5(v/v)%になるように加えた。

6. 細胞増殖抑制試験による処理濃度の決定

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。被験物質のCHL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生存細胞を数え、陰性対照群に対する細胞増殖の比をもって指標とした。

その結果、3-フェノキシトルエンの約50%の増殖抑制を示す濃度を、50%をはさむ2濃度の値より算出したところ、連続処理法の24時間および48時間処理ではそれぞれ176, 115 $\mu\text{g/ml}$ であった。また、短時間処理法のS9 mix存在下および非存在下における約50%の増殖抑制を示す濃度は、それぞれ147, 234 $\mu\text{g/ml}$ であった(Fig. 1)。

7. 実験群の設定

細胞増殖抑制試験の結果より、染色体異常試験で用いる被験物質の最高濃度は、連続処理法の24時間処理と短時間処理法のS9 mix非存在下では400 $\mu\text{g/ml}$ 、連続処理法の48時間処理と短時間処理法のS9 mix存在下では200 $\mu\text{g/ml}$ とし、以下、それぞれ公比2で4濃度を設定した。

陽性対照として、連続処理法は、マイトマイシンC(協和発酵工業(株), ロット番号: 051AEG)を0.03 $\mu\text{g/ml}$ 、短時間処理法は、ベンゾ[a]ピレン(東京化成工業(株), ロット番号: AX01)を20 $\mu\text{g/ml}$ を設定した。

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約

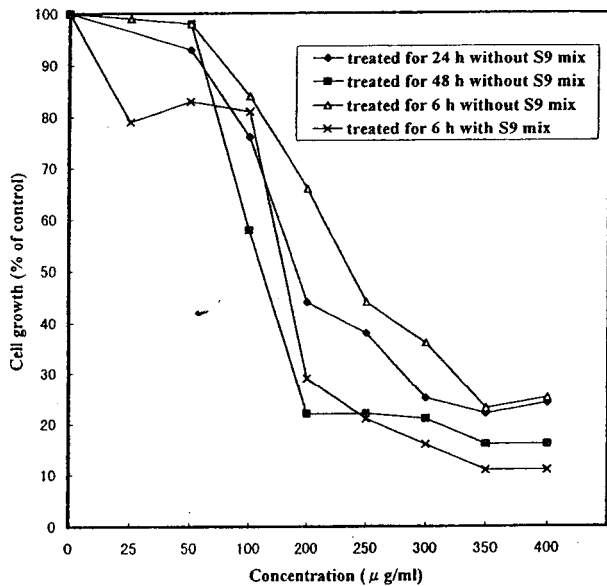


Fig. 1 Growth inhibition of CHL/IU cells treated with 3-phenoxytoluene

0.1 µg/mlになるように培養液に加えた。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%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枚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ギャップ、切断、交換などの構造異常の有無と倍数性細胞(polyploid)の有無について観察した。また、構造異常および倍数性細胞については1群200個の分裂中期細胞を分析した。

10. 記録と測定

溶媒および陽性対照群と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。

結果および考察

連続処理法による染色体分析の結果をTable 1に示した。3-フェノキシトルエンを加えて24時間および48時間連続処理したいずれの処理群においても、染色体の構造異常および倍数性細胞の誘発作用は認められなかった。

短時間処理法による染色体分析の結果をTable 2に示

した。3-フェノキシトルエンを加えてS9 mix存在下および非存在下で6時間処理したいずれの処理群においても、染色体の構造異常および倍数性細胞の誘発作用は認められなかった。

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, 1988.
- 2) 石館 基 監修, “〈改訂〉染色体異常試験データ集,” エル・アイ・シー社, 1987.

連絡先

試験責任者：西富 保
 試験担当者：水野 文夫, 太田 絵律奈
 中川 宗洋, 穴澤(岩井)由美子
 (株)三菱化学安全科学研究所 鹿島研究所
 〒314-02 茨城県鹿島郡波崎町砂山14
 Tel 0479-46-2871 Fax 0479-46-2874

Correspondence

Authors: Tamotsu Nishitomi (Study director)
 Fumio Mizuno, Erina Ohta
 Munehiro Nakagawa,
 Yumiko Anazawa (Iwai)
 Mitsubishi Chemical Safety Institute Ltd.,
 Kashima Laboratory
 14 Sunayama, Hasaki-machi, Kashima-gun,
 Ibaraki, 314-02 Japan
 Tel +81-479-46-2871 Fax +81-479-46-2874

Table 1 Chromosomal analysis of Chinese hamster cells (CHL) continuously treated with 3-phenoxytoluene without S9 mix

Group	Concentration ($\mu\text{g/ml}$)	Time of exposure (h)	No. of cells analysed	No. of structural aberrations							No. of cells with aberrations			Polyploid ²⁾ (%)	Judgement ³⁾	
				gap	ctb	cte	csb	cse	f	total	-g (%)	+g (%)	SA		NA	
Solvent ¹⁾	0	24	200	0	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	0.0		
PT	50	24	200	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	0.0	-	-	
	100	24	200	0	2	0	1	0	0	3	3 (1.5)	3 (1.5)	0.0	-	-	
	200	24	200	0	1	0	0	0	0	1	1 (0.5)	1 (0.5)	0.0	-	-	
	400	24	200	0	3	0	0	0	0	3	3 (1.5)	3 (1.5)	0.0	-	-	
MC	0.03	24	200	2	37	21	1	0	0	61	52 (26.0)	54 (27.0)	0.0	+	-	
Solvent	0	48	200	0	1	0	0	0	0	1	1 (0.5)	1 (0.5)	0.0			
PT	25	48	200	0	0	0	1	0	0	1	1 (0.5)	1 (0.5)	0.0	-	-	
	50	48	200	0	1	0	1	1	0	3	3 (1.5)	3 (1.5)	0.0	-	-	
	100	48	200	0	0	0	1	0	0	1	1 (0.5)	1 (0.5)	0.0	-	-	
	200	48	200	0	1	0	1	0	0	2	2 (1.0)	2 (1.0)	1.0	-	-	
MC	0.03	48	200	1	41	40	0	0	0	82	69 (34.5)	70 (35.5)	0.0	+	-	

Abbreviations: gap: chromatid gap and chromosome gap, ctb: chromatid break, cte: chromatid exchange, csb: chromosome break, cse: chromosome exchange (dicentric and ring etc.), f: acentric fragment (chromatid type), -g: total no. of cells with aberrations except gap, +g: total no. of cells with aberrations, SA: structural aberration, NA: numerical aberration,

PT: 3-phenoxytoluene, MC: mitomycin C

1) Dimethylsulfoxide was used as solvent. 2) Two hundred cells were analysed in each group. 3) Judgement was done on the basis of the criteria of Ishidate et al. (1987).

Table 2 Chromosomal analysis of Chinese hamster cells (CHL) treated with 3-phenoxytoluene with and without S9 mix

Group	Concentration ($\mu\text{g/ml}$)	S9 mix	Time of exposure (h)	No. of cells analysed	No. of structural aberrations							No. of cells with aberrations			Polyploid ²⁾ (%)	Judgement ³⁾	
					gap	ctb	cte	csb	cse	f	total	-g (%)	+g (%)	SA		NA	
Solvent ¹⁾	0	-	6-(18)	200	0	0	0	2	0	0	2	2 (1.0)	2 (1.0)	0.0			
PT	50	-	6-(18)	200	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	0.0	-	-	
	100	-	6-(18)	200	0	0	0	0	2	0	2	2 (1.0)	2 (1.0)	0.0	-	-	
	200	-	6-(18)	200	0	0	0	1	0	0	1	1 (0.5)	1 (0.5)	0.5	-	-	
	400	-	6-(18)	100	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	1.0	-	-	
BP	20	-	6-(18)	200	1	0	0	0	0	0	1	0 (0.0)	1 (0.5)	0.0	-	-	
Solvent	0	+	6-(18)	200	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	0.0			
PT	25	+	6-(18)	200	0	1	0	0	0	0	1	1 (0.5)	1 (0.5)	0.0	-	-	
	50	+	6-(18)	200	2	0	0	0	0	0	2	0 (0.0)	2 (1.0)	0.5	-	-	
	100	+	6-(18)	200	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	0.5	-	-	
	200	+	6-(18)	200	0	0	2	1	0	0	3	3 (1.5)	3 (1.5)	0.0	-	-	
BP	20	+	6-(18)	200	0	69	142	1	0	0	212	146 (73.0)	146 (73.0)	0.0	+	-	

Abbreviations: gap: chromatid gap and chromosome gap, ctb: chromatid break, cte: chromatid exchange, csb: chromosome break, cse: chromosome exchange (dicentric and ring etc.), f: acentric fragment (chromatid type), -g: total no. of cells with aberrations except gap, +g: total no. of cells with aberrations, SA: structural aberration, NA: numerical aberration,

PT: 3-phenoxytoluene, BP: benzo[a]pyrene

1) Dimethylsulfoxide was used as solvent. 2) Two hundred cells were analysed in each group. 3) Judgement was done on the basis of the criteria of Ishidate et al. (1987).