

厚生省生活衛生局 殿

最終報告書

1,3-ジフェニルグアニジンの細菌を用いる復帰突然変異試験

(試験番号 : 8L664)

2000年 7月 6日

株式会社三菱化学安全科学研究所

目 次

要 約 -----	7
材料および方法 -----	8
1. 試験物質 -----	8
2. テスト菌株 -----	8
3. 培 地 -----	9
4. S9 mix -----	10
5. 試験方法 -----	10
結果 -----	13
考察および結論 -----	13
参考文献 -----	14
表 -----	15
図 -----	18

要 約

1,3-ジフェニルグアニジンについて、*Salmonella typhimurium* TA98, TA100, TA1535, TA1537 および *Escherichia coli* WP2uvrA の 5 菌株を指標とする復帰変異試験を実施した。予備試験を 5000, 1250, 313, 78.1, 19.5, 4.88, 1.22 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レートの 7 用量で実施した結果、S9 mix の有無によらず、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つた。また、S9 mix 非共存下では TA100, WP2uvrA, TA98, TA1537 の 5000 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート、TA1535 の 1250 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で、共存下ではすべての菌株の 1250 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で菌の生育阻害が認められた。この結果をもとに本試験では、S9 mix 非共存下の TA100, WP2uvrA, TA98, TA1537 は 5000 ~ 156 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート(公比 2)の 6 用量、TA1535 は 2500 ~ 39.1 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート(公比 2)の 7 用量を、共存下では 1250 ~ 39.1 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート(公比 2)の 6 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つた。

以上の結果から、1,3-ジフェニルグアニジンは細菌を用いる復帰突然変異試験において変異原性を有さない(陰性)と結論した。

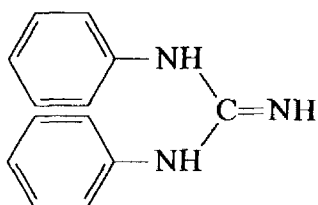
材 料 お よ び 方 法

1. 試験物質

1.1 被験物質

から提供された 1,3-ジフェニルグアニジン (CAS 番号 102-06-7, ロット番号 純度 99.9 %) は、使用時まで冷蔵、暗所に密栓して保存した。被験物質は下記の構造式および分子量を有する水に 0.1 g/100 ml (27 °C), アセトンに 24.7 g/100 ml (29 °C), トルエンには 1.1 g/100 ml (19 °C) 溶解する白色粉状である。

構造式 :



分子量 : 211.27

不純物 : なし

1.2 対照物質

陰性(溶媒)対照物質および陽性対照物質として、以下のものを用いた。

対照物質名	略称	入 手 先	ロット番号	純度(%)
陰性対照 ジメチルホキシド	DMSO	関東化学(株)	912S1784	99.7
陽性対照 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル) アクリルアミド	AF-2	和光純薬工業(株)	PTQ1296	98.8
アゾ化ナトリウム	NaN ₃	和光純薬工業(株)	KWE6685	96.5
N-エチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン	ENNG	Sigma Chemical Company	56F-3651	99.0
9-アミノアクリジン塩酸塩	9-AA	Sigma Chemical Company	80F-0186	99
2-アミノアントラセン	2-AA	和光純薬工業(株)	TWH2355	98.0

2. テスト菌株^{1) 2)}

2.1 テスト菌株

カリフォルニア大学より 1983 年 5 月 27 日に入手した *Salmonella typhimurium* TA98, TA100, TA1535, TA1537 および東京大学医科学研究所より 1985 年 10 月 14 日に入手した *Escherichia coli* WP2uvrA の 5 菌株を用いた。

これら菌株の遺伝的特性は以下のとおりである。

菌 株	変異遺伝子	付帯突然変異			検出可能な 突然変異型
		DNA 修復	膜変異	R 因子	
TA98	<i>hisD</i>	<i>uvrB</i>	<i>rfa</i>	pKM101	フレームシフト
TA100	<i>hisG</i>	<i>uvrB</i>	<i>rfa</i>	pKM101	塩基対置換
TA1535	<i>hisG</i>	<i>uvrB</i>	<i>rfa</i>	—	塩基対置換
TA1537	<i>hisC</i>	<i>uvrB</i>	<i>rfa</i>	—	フレームシフト
WP2 <i>uvrA</i>	<i>trpE</i>	<i>uvrA</i>	+	—	塩基対置換

2.2 特性検査

各テスト菌株のアミノ酸要求性、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、これらの特性を備えた菌株を用いた。

2.3 保存方法

液体完全培地中に 37 °Cで 8 時間振盪培養した各菌懸濁液 4 ml に対し、0.35 ml の割合で DMSO(関東化学㈱、ロット番号 912S1784)を加えた。これを 200 μ l ずつ小分けしてドライアイス・アセトン中で急速凍結し、超低温槽で -80 °C以下に凍結保存したものを使用した。

2.4 菌懸濁液

凍結保存した菌懸濁液を解凍後、20 μ l を液体完全培地 10 ml に接種し、37 °Cで 8 時間振盪培養した。培養終了後の菌懸濁液は、濁度計を用いて菌濃度を測定し、各菌株共に生菌数が 1×10^9 /ml 以上であることを確認した。

3. 培 地

3.1 液体完全培地

精製水 1 l に対し、ニュートリエントプロス (Oxoid Nutrient Broth No.2, Unipath 社、ロット番号 028 59365) 25 g の割合で溶解し、オートクレーブ滅菌(121 °C, 15 分間、以下同様)した。

3.2 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㈱、ロット番号 AN770KN)を購入し、使用した。

3.3 トップアガー

精製水 100 ml に対して、粉末寒天(Bacto-Agar, Difco 社, ロット番号 80050AJB) 0.6 g, 塩化ナトリウム 0.5 g の割合で加え、オートクレーブ滅菌し完全に溶解した。その後、あらかじめ調製しておいた 0.5 mM D- ビオチン, 0.5 mM L- ヒスチジン混合水溶液(サルモネラ用)または 0.5 mM L- トリプトファン水溶液(大腸菌用)をそれぞれ 1/10 量添加した。使用時まで約 45 °C に保温した。

4. S9 mix

4.1 S9

フェノバルビタール(1 日目 30 mg/kg, 2 日目以降 60 mg/kg を 3 回腹腔内投与)と 5,6-ベンゾフラボン(3 日目に 80 mg/kg を 1 回腹腔内投与)で酵素誘導した SD 系雄ラット肝由来 S9(キッコーマン㈱, ロット番号 RAA-395 : 1998 年 12 月 11 日製造)を購入し、使用した。使用時まで -80 °C 以下で保存した。

4.2 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
塩化マグネシウム六水塩	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

5. 試験方法 ³⁾

5.1 被験物質溶液および陽性対照物質溶液の調製

溶媒検討の結果、50 mg/ml の濃度で水に不溶、DMSO に溶解したため、溶媒には DMSO を用いた。被験物質を所定濃度で DMSO に溶解し、これを同じ溶媒を用いて希釈して各用量の被験物質溶液を調製した。

陽性対照物質の NaN₃ は注射用水(㈱大塚製薬工場, ロット番号 K7C82)に、その他は DMSO(関東化学㈱, ロット番号 912S1784)に溶解した。

5.2 被験物質用量

予備試験を 5000, 1250, 313, 78.1, 19.5, 4.88, 1.22 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レートの 7 用量で実施した結果, S9 mix の有無によらず, 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, WP2 $uvrA$, TA98, TA1537 の 5000 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート, TA1535 の 1250 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で, 共存下ではすべての菌株の 1250 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で菌の生育阻害が認められた. この結果をもとに本試験では, S9 mix 非共存下の TA100, WP2 $uvrA$, TA98, TA1537 は 5000, 2500, 1250, 625, 313, 156 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レートの 6 用量, TA1535 は 2500, 1250, 625, 313, 156, 78.1, 39.1 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レートの 7 用量を, 共存下では 1250, 625, 313, 156, 78.1, 39.1 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レートの 6 用量をそれぞれ設定した.

5.3 復帰変異試験

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 M ナトリウムーリン酸緩衝液(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 M ナトリウムー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, トップアガード 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, 被験物質による菌の生育阻害の有無を調べた後, 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または目視で計測した. 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.

陰性(溶媒)対照物質および以下の陽性対照物質についても同様に実施した.

菌 株	S9 mix 非共存下 ($\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート)		S9 mix 共存下 ($\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート)	
TA98	AF-2	0.1	2-AA	0.5
TA100	AF-2	0.01	2-AA	1
TA1535	NaN ₃	0.5	2-AA	2
TA1537	9-AA	80	2-AA	2
WP2 $uvrA$	ENNG	2	2-AA	10

5.4 無菌試験

最高用量の被験物質溶液または S9 mix をトップアガーと混和し、最少グルコース寒天平板培地上に重層し、雑菌の混入がないことを確認した。

5.5 試験結果の判定

いずれかの試験菌株で、S9 mix の有無によらず、被験物質用量の増加にともなつ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。その他の場合は陰性と判定した。試験結果の判定には統計学的手法は用いなかつた。

結 果

予備試験の結果を表1に、本試験の結果を表2,3および図1～10に示す。

予備試験を 5000, 1250, 313, 78.1, 19.5, 4.88, 1.22 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レートの 7 用量で実施した結果、S9 mix の有無によらず、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つた。また、S9 mix 非共存下では TA100, WP2 $uvrA$, TA98, TA1537 の 5000 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート、TA1535 の 1250 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で、共存下ではすべての菌株の 1250 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で菌の生育阻害が認められた。この結果をもとに本試験では、S9 mix 非共存下の TA100, WP2 $uvrA$, TA98, TA1537 は 5000～156 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート(公比 2)の 6 用量、TA1535 は 2500～39.1 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート(公比 2)の 7 用量を、共存下では 1250～39.1 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート(公比 2)の 6 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つた。また、S9 mix 非共存下では TA100, WP2 $uvrA$, TA98, TA1537 の 2500 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上、TA1535 の 1250 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で、共存下ではすべての菌株の 625 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で菌の生育阻害が認められた。

S9 mix 共存下の 625 $\mu\text{g}/\text{P}^{\circ}$ レート以上で沈殿物が認められた。

考 察 お よ び 結 論

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。また、最高用量の被験物質溶液および S9 mix について行った無菌試験の結果、試験の成立に影響を及ぼすような菌、カビ等の発育は認められなかつた。

以上の結果から、1,3-ジフェニルグアニジンは細菌を用いる復帰突然変異試験において変異原性を有さない(陰性)と結論した。

なお、同物質および類似化合物の細菌を用いる復帰突然変異試験に関する情報を添付資料にまとめた。

参考文献

- 1) Maron, D.M. and Ames, B.N.(1983): Revised methods for the *Salmonella* mutagenicity test, *Mutat. Res.*, **113**, 173-215
- 2) Green, M.H.L. and Muriel, W.J.(1976): Mutagen testing using trp^+ reversion in *Escherichia coli*, *Mutat. Res.*, **38**, 3-32
- 3) 労働省安全衛生部化学物質調査課編(1991):安衛法における変異原性試験, 中央労働災害防止協会, 東京

表 1

試験結果表(予備試験)

被験物質の名称 : 1,3-ジフェニルグアニジン

(No.8L664)

試験実施期間		1999年2月22日より1999年2月25日				
代謝活性化系の有無	被験物質用数量($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	復帰変異数(コロニー数/フレート)				
		塩基対置換型		フレームシフト型		
		TA100	TA1535	WP2uvrA	TA98	TA1537
S9 mix (-)	陰性対照	124	9	19	19	5
	1.22	129	13	22	26	5
	4.88	124	11	18	18	4
	19.5	124	8	24	34	7
	78.1	111	9	19	33	8
	313	124	6	20	18	3
	1250	115	15*	19	16	5
	5000	0*	0*	12*	0*	0*
S9 mix (+)	陰性対照	105	11	18	25	9
	1.22	111	10	20	23	10
	4.88	103	11	22	30	10
	19.5	111	8	16	20	6
	78.1	105	10	17	19	13
	313	126	9	17	19	11
	1250†	120*	9*	26*	29*	15*
	5000†	0*	4*	10*	0*	0*
陽性 性 を必要 としな いもの	名 称	AF-2	NaN ₃	ENNG	AF-2	9-AA
	用 量 ($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	0.01	0.5	2	0.1	80
	コロニー数 / フレート	601	326	796	674	430
対照 を必要 とする も の	名 称	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA
	用 量 ($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	1	2	10	0.5	2
	コロニー数 / フレート	731	202	1524	403	124

(備考) * : 菌の生育阻害が認められた。

† : 沈殿物が認められた。

AF-2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド, NaN₃ : アジ化ナトリウム

ENNG : N-エチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン, 9-AA : 9-アミノアクリジン塩酸塩, 2-AA : 2-アミノアソトラン

表 2

試験結果表(本試験1)

被験物質の名称 : 1,3-ジフェニルグアニジン

(No.8L664)

試験実施期間		1999年3月1日より1999年3月4日				
代謝活性化系の有無	被験物質用重量($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	復帰変異数(コロニー数/フレート)				
		塩基対置換型			フレームシフト型	
		TA100	TA1535	WP2uvrA	TA98	TA1537
S 9 mix (-)	陰性対照	127 92 { 114 } 122 { ± 19 }	11 10 { 9 } 6 { ± 3 }	25 16 { 20 } 19 { ± 5 }	13 17 { 14 } 12 { ± 3 }	6 10 { 8 } 7 { ± 2 }
	3 9 . 1		7 9 { 7 } 6 { ± 2 }			
	7 8 . 1		9 10 { 9 } 7 { ± 2 }			
	1 5 6	99 102 { 101 } 101 { ± 2 }	10 12 { 9 } 5 { ± 4 }	26 19 { 22 } 20 { ± 4 }	12 13 { 14 } 18 { ± 3 }	9 5 { 8 } 10 { ± 3 }
	3 1 3	112 128 { 116 } 108 { ± 11 }	10 10 { 9 } 8 { ± 1 }	17 17 { 18 } 20 { ± 2 }	13 19 { 17 } 18 { ± 3 }	5 10 { 7 } 5 { ± 3 }
	6 2 5	108 96 { 109 } 124 { ± 14 }	11 11 { 10 } 8 { ± 2 }	27 18 { 21 } 18 { ± 5 }	19 19 { 20 } 22 { ± 2 }	6 6 { 6 } 5 { ± 1 }
	1 2 5 0	95 103 { 100 } 101 { ± 4 }	10* 9* { 9 } 9* { ± 1 }	16 17 { 19 } 23 { ± 4 }	15 17 { 16 } 17 { ± 1 }	10 8 { 8 } 6 { ± 2 }
	2 5 0 0	0* 0* { 0 } 0* { ± 0 }	9* 3* { 6 } 5* { ± 3 }	14* 17* { 14 } 11* { ± 3 }	0* 0* { 0 } 0* { ± 0 }	0* 0* { 0 } 0* { ± 0 }
	5 0 0 0	0* 0* { 0 } 0* { ± 0 }		5* 6* { 7 } 10* { ± 3 }	0* 0* { 0 } 0* { ± 0 }	0* 0* { 0 } 0* { ± 0 }
	陰性対照	124 108 { 115 } 113 { ± 8 }	11 8 { 10 } 11 { ± 2 }	19 26 { 22 } 20 { ± 4 }	28 23 { 25 } 24 { ± 3 }	14 11 { 11 } 9 { ± 3 }
S 9 mix (+)	3 9 . 1	119 114 { 112 } 103 { ± 8 }	8 12 { 9 } 7 { ± 3 }	32 25 { 26 } 20 { ± 6 }	23 21 { 20 } 17 { ± 3 }	14 8 { 12 } 13 { ± 3 }
	7 8 . 1	112 101 { 108 } 112 { ± 6 }	7 12 { 10 } 12 { ± 3 }	23 27 { 24 } 21 { ± 3 }	19 23 { 23 } 27 { ± 4 }	9 9 { 10 } 12 { ± 2 }
	1 5 6	103 99 { 104 } 109 { ± 5 }	9 16 { 11 } 9 { ± 4 }	21 37 { 27 } 23 { ± 9 }	18 23 { 22 } 25 { ± 4 }	12 10 { 13 } 16 { ± 3 }
	3 1 3	124 120 { 122 } 122 { ± 2 }	6 9 { 9 } 12 { ± 3 }	18 24 { 24 } 30 { ± 6 }	25 30 { 25 } 21 { ± 5 }	16 14 { 13 } 10 { ± 3 }
	6 2 5 †	118* 121* { 111 } 95* { ± 14 }	4* 11* { 8 } 10* { ± 4 }	23* 29* { 25 } 24* { ± 3 }	30* 29* { 29 } 29* { ± 1 }	17* 16* { 12 } 4* { ± 7 }
	1 2 5 0 †	99* 109* { 103 } 100* { ± 6 }	9* 5* { 7 } 6* { ± 2 }	25* 31* { 25 } 20* { ± 6 }	26* 25* { 22 } 16* { ± 6 }	9* 10* { 11 } 14* { ± 3 }
	名 称	AF-2	NaN ₃	ENNG	AF-2	9-AA
	用 量 ($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	0.01	0.5	2	0.1	80
陽 性	コロニー数 / フレート	561 510 { 532 } 525 { ± 26 }	367 392 { 383 } 390 { ± 14 }	867 852 { 876 } 908 { ± 29 }	500 515 { 508 } 508 { ± 8 }	305 316 { 310 } 310 { ± 6 }
	名 称	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA
対 照	用 量 ($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	1	2	10	0.5	2
	コロニー数 / フレート	847 832 { 811 } 753 { ± 51 }	176 177 { 175 } 171 { ± 3 }	1417 1402 { 1385 } 1336 { ± 43 }	416 378 { 423 } 474 { ± 48 }	150 188 { 167 } 164 { ± 19 }

(備考) * : 菌の生育阻害が認められた。

(平均値)

† : 沈殿物が認められた。

(土標準偏差)

AF-2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド, NaN₃ : アシ化ナトリウム

ENNG : N-エチル-N'-ニトロ-N-ニトロソクアニシオン, 9-AA : 9-アミノアクリジン塩酸塩, 2-AA : 2-アミノアントラセン

表 3

試験結果表(本試験2)

被験物質の名称 : 1,3-ジフェニルグアニジン

(No.8L664)

試験実施期間		1999年3月8日より1999年3月11日				
代謝活性化系の有無	被験物質用数量($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	復帰変異数(コロニー数/フレート)				
		塩基対置換型		フレームシフト型		
		TA100	TA1535	WP2uvrA	TA98	TA1537
S 9 mix (-)	陰性対照	125 136 120 (\pm 8)	9 8 12 (\pm 2)	23 30 23 (\pm 4)	16 15 17 (\pm 1)	9 10 6 (\pm 2)
	3 9 . 1		6 10 8 (\pm 2)			
	7 8 . 1		8 9 14 (\pm 3)			
	1 5 6	119 119 103 (\pm 9)	12 6 13 (\pm 4)	20 22 28 (\pm 23)	21 18 18 (\pm 19)	5 10 6 (\pm 7)
	3 1 3	123 133 124 (\pm 6)	12 8 9 (\pm 2)	24 24 25 (\pm 24)	16 23 20 (\pm 20)	9 9 4 (\pm 7)
	6 2 5	130 103 106 (\pm 15)	13 9 12 (\pm 11)	18 19 22 (\pm 20)	19 20 23 (\pm 21)	10 7 5 (\pm 7)
	1 2 5 0	110 100 111 (\pm 6)	9* 11* 9* (\pm 10) (\pm 1)	21 27 21 (\pm 23) (\pm 3)	15 22 11 (\pm 16) (\pm 6)	4 13 10 (\pm 9) (\pm 5)
	2 5 0 0	0* 0* 0* (\pm 0)	2* 6* 4* (\pm 4)	10* 17* 15* (\pm 14) (\pm 4)	0* 0* 0* (\pm 0)	0* 0* 0* (\pm 0)
	5 0 0 0	0* 0* 0* (\pm 0)		10* 10* 6* (\pm 9) (\pm 2)	0* 0* 0* (\pm 0)	0* 0* 0* (\pm 0)
S 9 mix (+)	陰性対照	126 118 129 (\pm 6)	9 12 13 (\pm 11) (\pm 2)	27 32 28 (\pm 29) (\pm 3)	40 26 36 (\pm 34) (\pm 7)	11 8 12 (\pm 10) (\pm 2)
	3 9 . 1	101 104 100 (\pm 2)	9 9 12 (\pm 10) (\pm 2)	23 27 32 (\pm 27) (\pm 5)	25 31 22 (\pm 26) (\pm 5)	8 13 10 (\pm 10) (\pm 3)
	7 8 . 1	105 119 138 (\pm 17)	14 13 13 (\pm 13) (\pm 1)	22 27 24 (\pm 24) (\pm 3)	26 29 33 (\pm 29) (\pm 4)	9 16 16 (\pm 14) (\pm 4)
	1 5 6	104 144 137 (\pm 21)	9 13 9 (\pm 10) (\pm 2)	21 29 39 (\pm 30) (\pm 9)	24 27 31 (\pm 27) (\pm 4)	8 12 11 (\pm 10) (\pm 2)
	3 1 3	128 135 135 (\pm 4)	13 9 8 (\pm 10) (\pm 3)	33 27 19 (\pm 26) (\pm 7)	44 34 28 (\pm 35) (\pm 8)	8 13 15 (\pm 12) (\pm 4)
	6 2 5 †	144* 146* 136* (\pm 5)	13* 8* 9* (\pm 10) (\pm 3)	26* 31* 31* (\pm 29) (\pm 3)	31* 23* 18* (\pm 24) (\pm 7)	8* 12* 12* (\pm 11) (\pm 2)
	1 2 5 0 †	125* 131* 128* (\pm 3)	9* 13* 10* (\pm 11) (\pm 2)	24* 18* 16* (\pm 19) (\pm 4)	29* 28* 26* (\pm 28) (\pm 2)	8* 10* 15* (\pm 11) (\pm 4)
陽性を必要としないもの	名 称	AF-2	NaN ₃	ENNG	AF-2	9-AA
	用 量 ($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	0.01	0.5	2	0.1	80
	コロニー数 / フレート	602 489 489 (\pm 527) (\pm 65)	479 448 478 (\pm 468) (\pm 18)	606 626 566 (\pm 599) (\pm 31)	588 662 622 (\pm 624) (\pm 37)	343 427 456 (\pm 409) (\pm 59)
対照を必要とするもの	名 称	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA
	用 量 ($\mu\text{g}/\text{フレート}$)	1	2	10	0.5	2
	コロニー数 / フレート	824 877 884 (\pm 862) (\pm 33)	184 179 185 (\pm 183) (\pm 3)	1540 1603 1781 (\pm 1641) (\pm 125)	360 424 390 (\pm 391) (\pm 32)	186 204 161 (\pm 184) (\pm 22)

(備考) *: 菊の生育阻害が認められた。

(平均値)

†: 沈殿物が認められた。

(標準偏差)

AF-2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド, NaN₃: アゾ化ナトリウム

ENNG: N-エチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン, 9-AA: 9-アミノアクリシン塩酸塩, 2-AA: 2-アミノアントラセン

図 1 (本試験 1)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

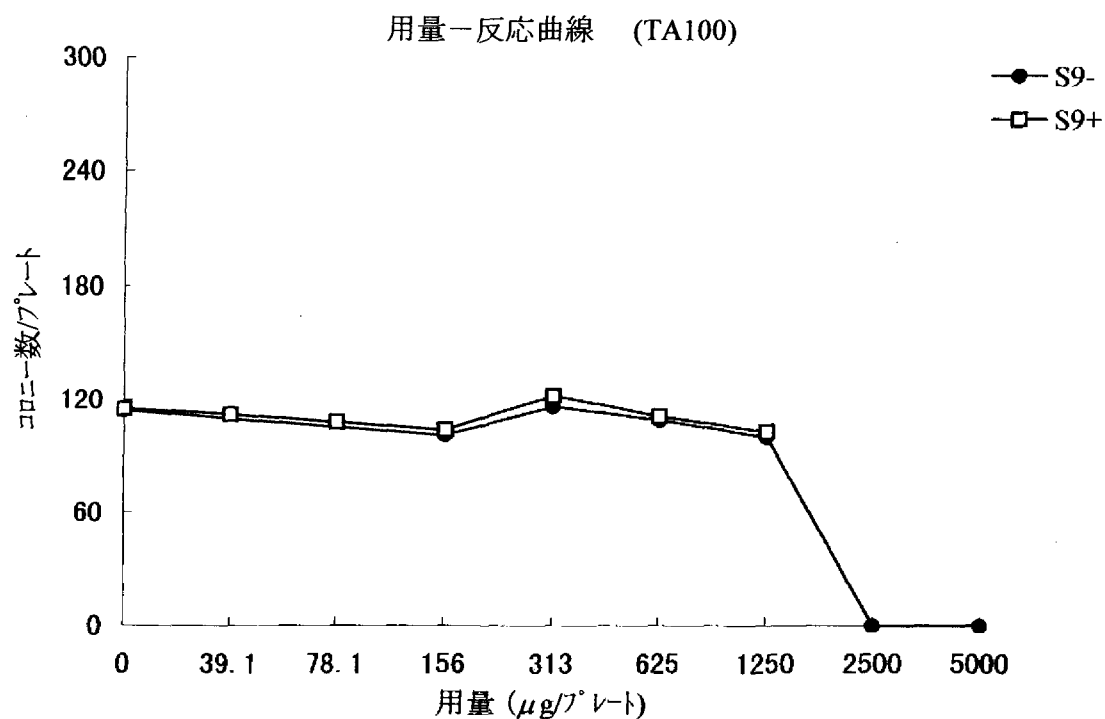


図 2 (本試験 1)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

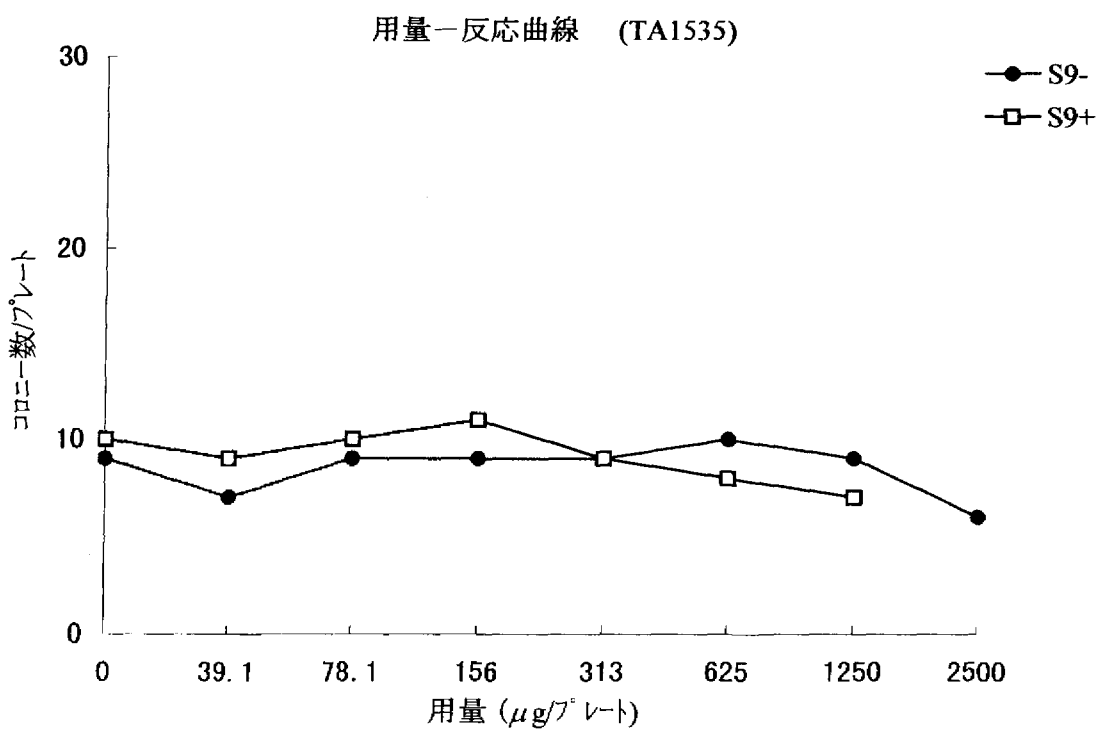


図 3 (本試験 1)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

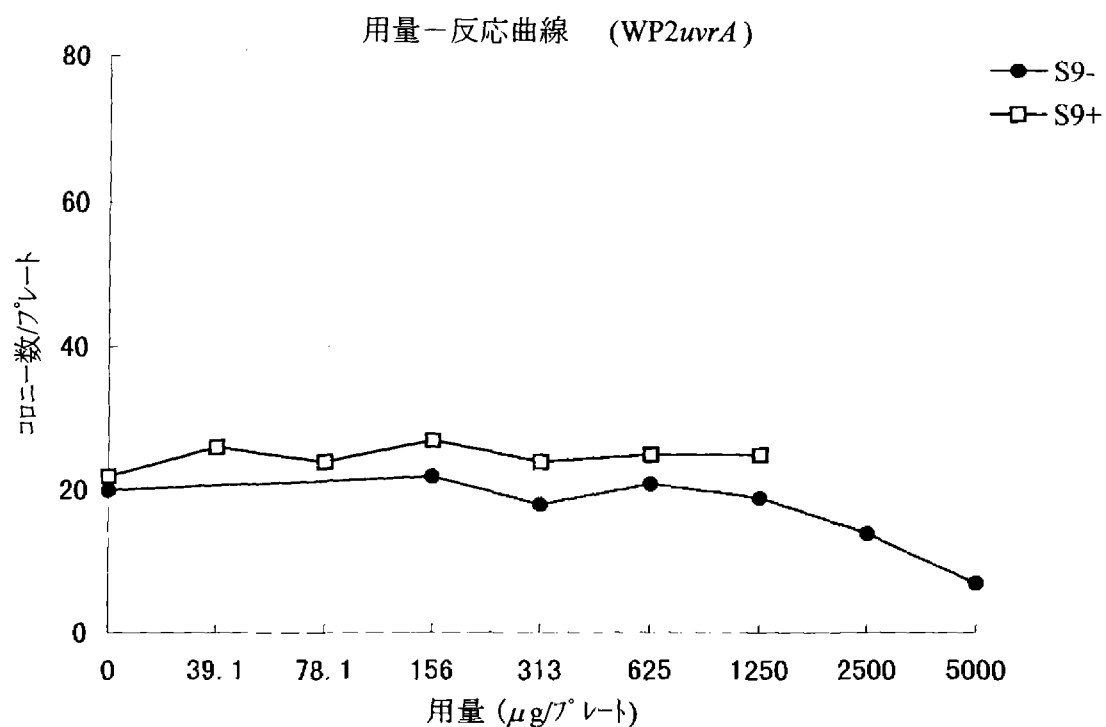


図 4 (本試験 1)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

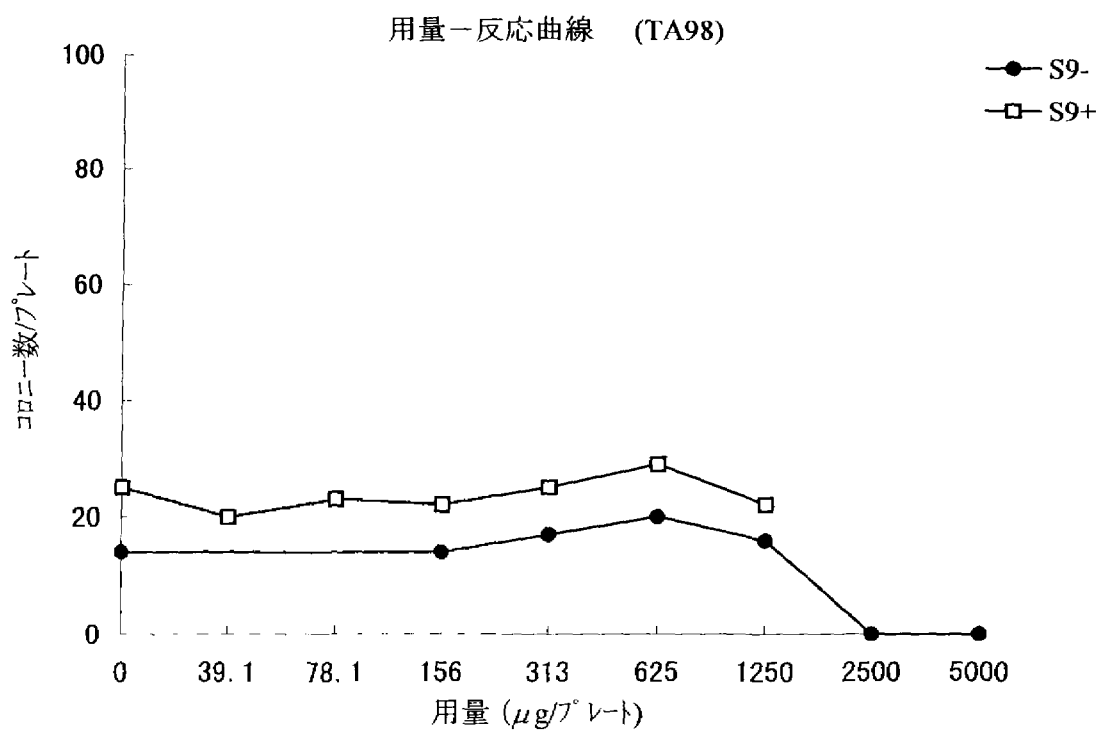


図 5 (本試験 1)

被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

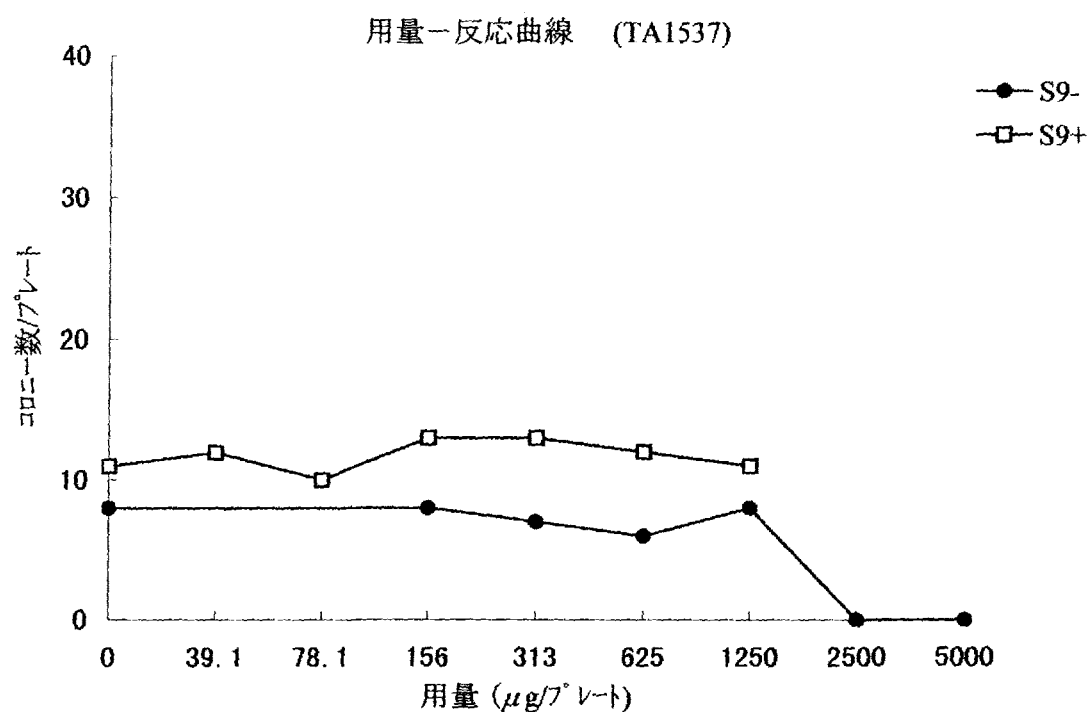


図 6 (本試験 2)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

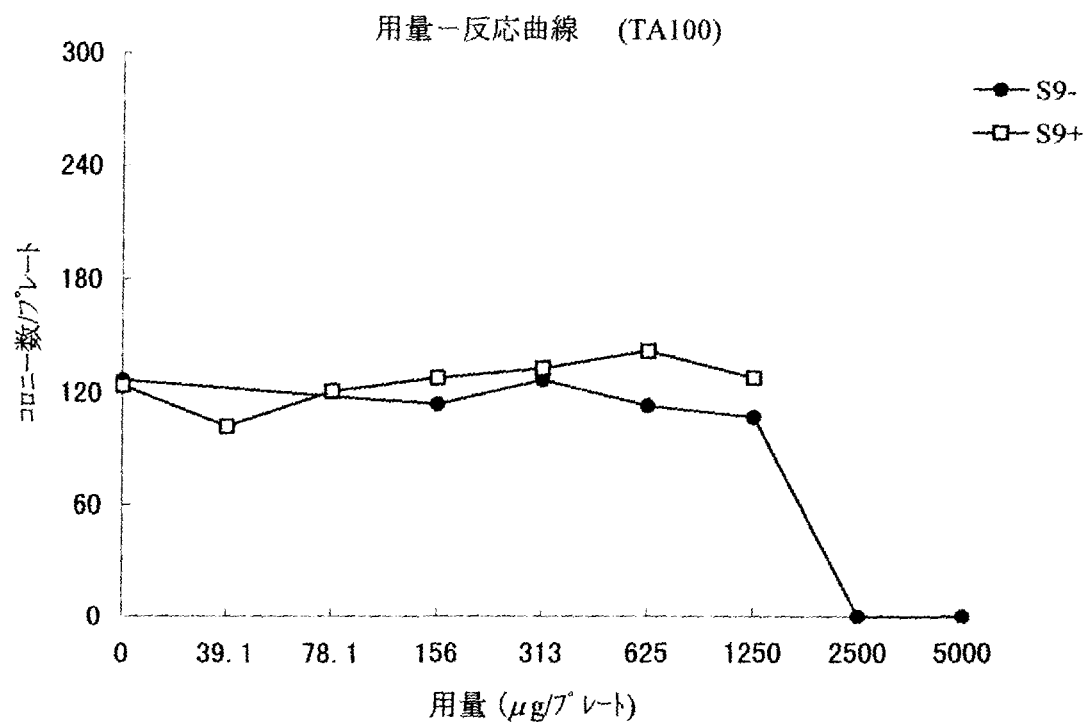


図 7 (本試験 2)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

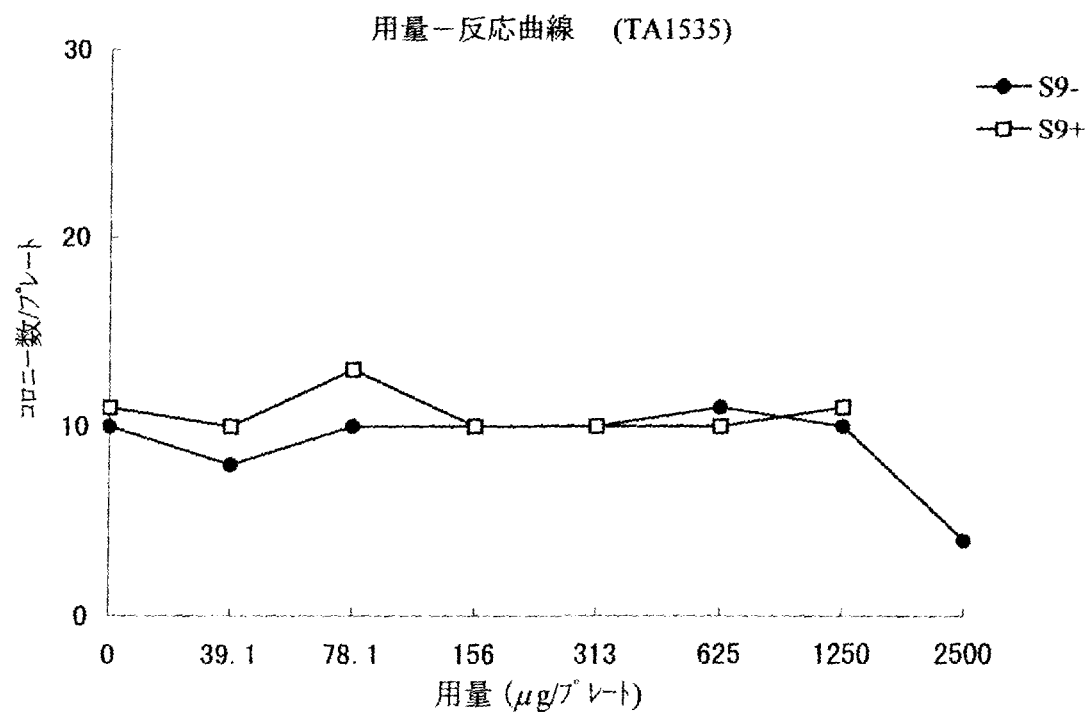


図 8 (本試験 2)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

用量-反応曲線 (WP2uvrA)

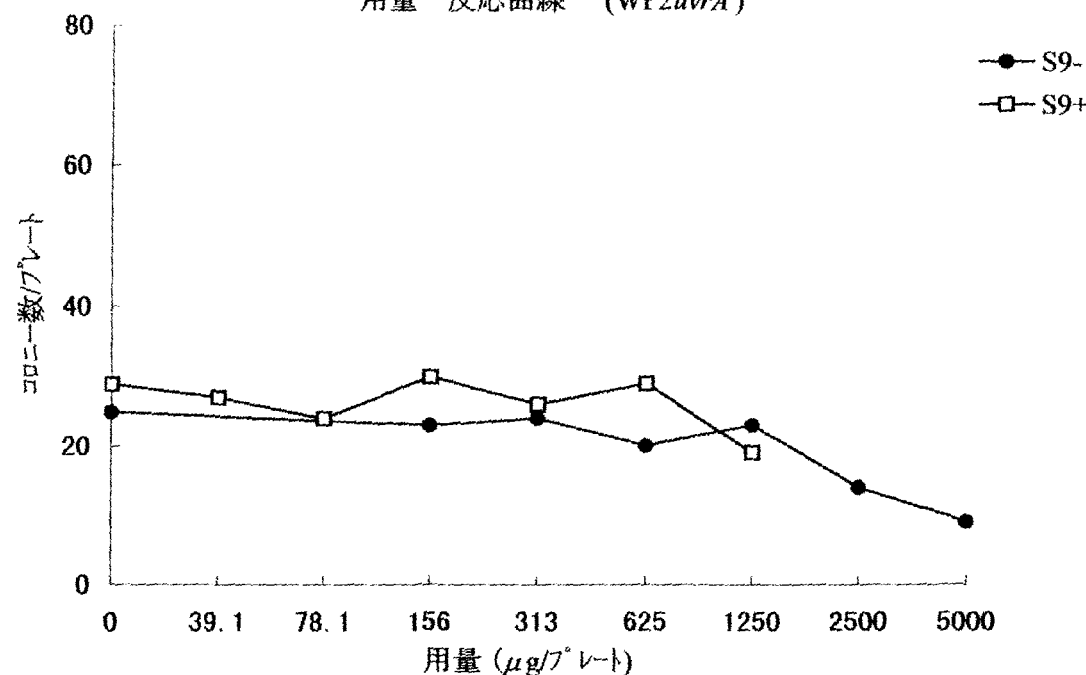


図 9 (本試験 2)
被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

用量-反応曲線 (TA98)

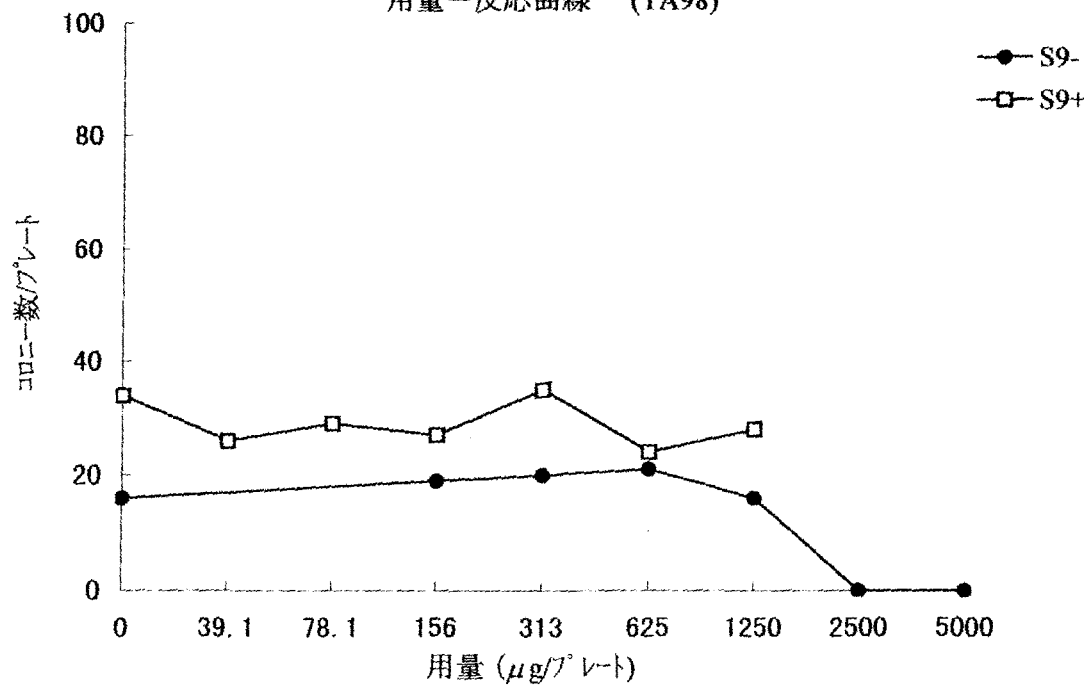


図 10 (本試験 2)

被験物質名 : 1,3-ジフェニルグアニジン

No. 8L664

