

厚生省生活衛生局 殿

最終報告書

ピグメントグリーン7のほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験

(試験番号 : 8L674)

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. 細胞	9
3. 培地	9
4. S9 mix	10
5. 試験方法	10
結果	15
考察および結論	15
参考文献	15
別表	16
図	18
添付資料 1	22

要 約

雌チャイニーズハムスター肺由来の細胞株 CHL/IU を用い、ピグメントグリーン 7 の *in vitro* における染色体異常試験を実施した。

短時間処理法の細胞増殖抑制試験の結果、いずれの用量においても 50 %以上の細胞増殖抑制は認められなかった。従って、染色体異常試験はいずれの処理条件においても 500 $\mu\text{g}/\text{ml}$ を最高用量とし、その 1/2, 1/4 の用量を設定した。その結果、S9 mix 非共存下および共存下のいずれの用量においても、染色体構造異常または数的異常を持つ細胞の出現頻度は 5 %未満であった。

連続処理法の 24 時間処理の細胞増殖抑制試験の結果、いずれの用量においても 50 %以上の細胞増殖抑制は認められなかった。従って、染色体異常試験は 500 $\mu\text{g}/\text{ml}$ を最高用量とし、その 1/2, 1/4 の用量を設定した。その結果、いずれの用量においても、染色体構造異常または数的異常を持つ細胞の出現頻度は 5 %未満であった。

以上の結果より、本試験条件下におけるピグメントグリーン 7 の CHL/IU 細胞に対する染色体異常誘発性は陰性と結論した。

材 料 お よ び 方 法

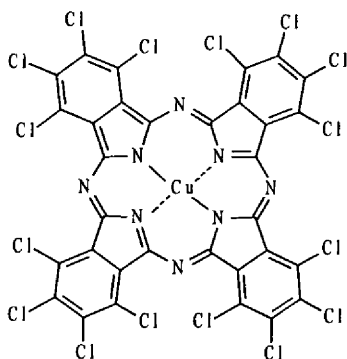
1. 試験物質

1.1 被験物質

1) 被験物質

から提供されたピグメントグリーン7(CAS番号
1328-53-6, ロット番号 純度99.1%)は、使用時まで室温に保存した。被
験物質は下記の構造式および分子量を有する、水、ジメチルスルホキシドおよびアセ
トンに不溶の緑色粉末である。

構造式：



分子量：1127.15

不純物：水分 0.1%

2) 被験物質懸濁液の調製

溶媒検討の結果、本被験物質は生理食塩液（以下生食）には5 mg/ml、アセトンには50 mg/mlでそれぞれ不溶であった。1%カルボキシメチルセルロースナトリウム水溶液には5 mg/mlで均一に懸濁しなかった。ジメチルスルホキシド（以下DMSO）には100 mg/mlでほぼ均一に懸濁し、これ以上の濃度では沈殿物が認められた。これらの結果から、本被験物質の溶媒にはDMSOを用いた。ただし、被験物質懸濁液の最高調製濃度は100 mg/ml（培地中の最終用量：500 µg/ml）とした。

被験物質をDMSOで所定用量に用時懸濁した。これを同じ溶媒で希釈し、所定量の被験物質懸濁液を調製した。

1.2 陰性対照物質

DMSO（関東化学㈱、ロット番号：912S1784、純度：99.7%）

1.3 陽性対照物質

1) 陽性対照物質

マイトマイシン C

(以下 MMC, 協和発酵工業株, ロット番号: 226AHE, 含量 108 %)

ベンゾ [a] ピレン

(以下 BP, 東京化成工業株, ロット番号: GG01, 含量 95.6 %)

2) 陽性対照物質の調製

MMC は, 生食 (株大塚製薬工場, ロット番号: K8G96[短時間処理法], K8I73[連続処理法]) に用時溶解した (短時間処理法: 1 $\mu\text{g}/\text{ml}$, 連続処理法: 0.3 $\mu\text{g}/\text{ml}$) . BP は, DMSO (関東化学株, ロット番号: 912S1784) に 4 mg/ml で溶解し, 使用時まで凍結保存した.

2. 細胞

雌チャイニーズハムスター肺由来細胞株 CHL/IU を使用した. 細胞は大日本製薬株より 1996 年 11 月 6 日に購入し, 細胞懸濁液に対し最終 10 % の割合で DMSO を添加したものを 1 ml に小分けして, 液体窒素中で凍結保存した. 試験には, これを融解して培養し, その後の継代数が 5 代以内のものを使用した. 細胞の培養には, プラスチックプレート (直径 6 cm または 10 cm; Becton Dickinson and Company) を用い, 炭酸ガス細胞培養装置内 (炭酸ガス 5 %, 温度 37 °C, 加湿, NAPCO 社, 7300 型) で培養した.

3. 培地

3.1 MEM

イーグル MEM 培地「ニッスイ」① (日本製薬株) 約 8.3 g を精製水 880 ml に溶解し, オートクレーブ滅菌 (121 °C, 15 分間) 後, 別に滅菌処理した 2.92 % L- グルタミン水溶液と 10 % 炭酸水素ナトリウム水溶液をそれぞれ 8.8 ml, 11.2 ml 添加した. この溶液を以下 MEM とする.

3.2 培養液

MEM 900 ml に, 非効化 (56 °C, 30 分間加熱処理) した仔牛血清 (GIBCO BRL, ロット番号: 1009120) を 100 ml 添加した.

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1日1回3日間腹腔内投与）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（キッコーマン株、ロット番号：RAA-395、1998年12月11日製造）を購入した。購入したS9は使用時まで-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用時調製し、使用時まで氷中に保存した。

S9	0.3 ml
D-グルコース-6-リン酸	5 μ mol
β-NADP ⁺	4 μ mol
HEPES (pH 7.2)	4 μ mol
塩化マグネシウム六水和物	5 μ mol
塩化カリウム	33 μ mol
精製水	残量

5. 試験方法

5.1 短時間処理法

1) 細胞増殖抑制試験

(1) 試験物質用量

細胞増殖抑制試験に先立ち、S9 mix 非共存下（以下 - S9 mix）および共存下（以下 + S9 mix）で、5, 50, 500 μg/ml の3用量で予備試験を実施した。この試験では、1用量あたり1枚のプレートを用い、細胞の状態を位相差倒立顕微鏡を用いて観察した。その結果、陰性対照と比較した細胞生存率は下記の通りであった。

処理群	用量 (μg/ml)	5	50	500
- S9 mix	100 %	100 %	100 %	
+ S9 mix	100 %	100 %	100 %	

以上の結果から、細胞増殖抑制試験は、下記の用量を設定した。

- S9 mix : 31.3, 62.5, 125, 250, 500 μg/ml

+ S9 mix : 31.3, 62.5, 125, 250, 500 μg/ml

(2) 細胞処理

4 × 10³ 個/ml に調製した細胞懸濁液を 6 cm プレートに 5 ml ずつ播き、3 日間培養

した。

培養液を除去した後、下記の組成の細胞処理液を 1 用量あたり 2 枚のプレートに加え 6 時間細胞を処理した。6 時間後、MEM で細胞表面を 1 回洗浄し、新しい培養液 5 ml でさらに 18 時間処理した。

	被験物質懸濁液 または陰性対照	S9 mix	培養液
- S9 mix	0.015 ml	—	3.0 ml
+ S9 mix	0.015 ml	0.5 ml	2.5 ml

(3) 細胞増殖率の測定

細胞表面を Ca^{2+} , Mg^{2+} フリーのリン酸緩衝液（以下 PBS(-), ダルベッコ PBS 「ニッスイ」, 日水製薬㈱）で洗浄し, 0.25 % トリプシン処理後, 培養液を加えて細胞を剥離し, 血球計算盤で細胞を計数した。

(4) 50 % 細胞増殖抑制用量の算出

各処理条件について、陰性対照値を 100 % として生存曲線を作成した。

2) 染色体異常試験

(1) 試験物質用量

細胞増殖抑制試験の結果は図 1, 2 に示すごとく、いずれの用量においても 50 % 以上の細胞増殖抑制は認められなかった。

この結果より、- S9 mix, + S9 mix で $500 \mu\text{g}/\text{ml}$ を最高用量とし、その 1/2, 1/4 の用量を設定した。

陽性対照である MMC, BP の用量はそれぞれ、染色体異常誘発性が知られている 0.1, $20 \mu\text{g}/\text{ml}$ とした。

(2) 細胞処理

5.1, 1), (2) 項と同様に処理した。

陽性対照については、下記の組成の細胞処理液で同様に細胞を処理した。

	MMC 溶液	BP 溶液	S9 mix	培養液
- S9 mix	0.3 ml	—	—	2.7 ml
+ S9 mix	—	0.015 ml	0.5 ml	2.5 ml

(3) 標本作製

処理終了の 2 時間前に最終用量が $0.1 \mu\text{g}/\text{ml}$ となるようにコルセミドを各プレートに加え、分裂中期細胞を蓄積した。処理終了後、細胞表面を PBS(-) で洗浄し、0.25% トリプシン処理にて細胞を剥離した後、遠心管に回収し、遠心分離（1000 rpm, 5 分間；以下同様）により細胞を集めた。上清を除去し、各遠心管に 0.075 M 塩化カリウム溶液 4 ml を加えて低張処理（37 °C, 15 分）を行った。次に、冷却したメタノール・酢酸（3:1）混合液 0.5 ml を加え細胞を半固定した後、遠心分離し、上清を除去した。さらに、同固定液 4 ml を加え、同様の操作を 2 ~ 3 回繰り返した。その後、少量の固定液で細胞を懸濁させ、濡らした手ぬぐいの上に置いたスライドガラスに 2 箇所滴下して乾燥した。これを 3 % ギムザ溶液で 20 分間染色し、水洗、乾燥後、封入して観察標本とした。なお、標本は、各プレートにつき 2 枚作製した。

(4) 細胞増殖率の測定

標本作製と同時期における細胞増殖率の測定を実施した。標本作製時にトリプシン処理にて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。

(5) 観 察

① 予備鏡検

標本作製後、試験の適否確認のため予備鏡検を行った。その結果、全てのプレートにおいて 1 枚あたり 50 個以上の分裂中期細胞が得られたため、全てのプレートの標本を観察の対象とした。また、陰性対照および陽性対照については、構造異常細胞の有無が適切であることを確認した。

② 構造異常および数的異常

標本はすべてをコード化し、プレート 1 枚につき 100 個、1 用量 200 個の分裂中期細胞を盲検法で観察した。分裂中期細胞は、染色体がよく拡がった細胞を観察した。

構造異常は、以下の分類¹⁾に従って観察した。ただし、構造異常がなく、染色体数が 25 ± 2 本でない細胞は除外した。

染色分体型切断	(ctb と略す)
染色分体型交換	(cte と略す)
染色体型切断	(csb と略す)
染色体型交換	（二動原体、環状染色体など；cse と略す）
断片化	(frg と略す)

ギャップは、染色分体に見られる非染色部分の幅が染色分体の幅よりも狭いものとした。他の異常と区別して記録し、構造異常には含めなかった。

数的異常は、核内倍加細胞を含む倍数体細胞を数えた。

(6) 試験結果の判定基準

構造異常を1個以上もつ細胞を染色体異常細胞とし、ギャップのみをもつ細胞を除いて集計した。

被験物質の染色体異常誘発性の判定は、各処理条件において、構造異常細胞および数的異常細胞の出現頻度が共に5%未満を陰性(-)，いずれか一方または両方が5%以上10%未満を疑陽性(±)，いずれか一方または両方が10%以上を陽性(+)とした。

5.2 結果のまとめ

染色体構造異常および数的異常をもつ細胞の出現数ならびに合計およびそれぞれの出現頻度(%)を表示した。染色体構造異常は種類別に細胞数を表示した。また、細胞増殖抑制試験および染色体異常試験における用量依存性について図示した。

5.3 連続処理法

短時間処理法の結果、染色体構造異常または数的異常を持つ細胞の出現頻度は、いずれの処理条件においても5%未満であった。このため、連続処理法による試験を実施した。

原則として、短時間処理法に準じて行った。連続処理法に適用された操作については以下に記載する。

(1) 試験物質用量

連続処理法の細胞増殖抑制試験に先立ち、24時間処理で予備試験を実施した。

その結果、陰性対照と比較した細胞生存率は下記の通りであった。

処理群	用量(μg/ml)	5	50	500
24時間処理		100%	100%	100%

以上の結果から、細胞増殖抑制試験は、下記の用量を設定した。

24時間処理：31.3, 62.5, 125, 250, 500 μg/ml

細胞増殖抑制試験の結果は図3に示すごとく、いずれの用量においても50%以上の細胞増殖抑制は認められなかった。この結果より、染色体異常試験は500 μg/mlを最高用量とし、その1/2, 1/4の用量を設定した。

染色体異常試験の陽性対照MMCの濃度は、染色体異常誘発性が知られている

$0.03 \mu\text{g/ml}$ とした。

(2) 細胞処理

4×10^3 個/ml に調製した細胞懸濁液を 6 cm プレートに 5 ml ずつ播き、3 日間培養した。

培養液を除去した後、下記の組成の細胞処理液をプレートに加え、細胞を 24 時間連続処理した。

	被験物質懸濁液 または陰性対照	培養液
24 時間処理	0.025 ml	5.0 ml

染色体異常試験の陽性対照については、下記の組成の細胞処理液で同様に細胞を処理した。

	MMC 溶液	培養液
24 時間処理	0.5 ml	4.5 ml

結 果

結果を別表 1, 2 および図 1 ~ 7 に示す。

短時間処理法および連続処理法のいずれの処理条件においても、染色体構造異常または数的異常を持つ細胞の出現頻度は 5 %未満であった。

なお、短時間処理法および連続処理法の染色体異常試験の全ての被験物質処理群において、細胞処理終了時に、培養液中に沈殿した被験物質および培養液表面膜状に浮遊した被験物質が認められた。また、連続処理法の全ての被験物質処理群においては、培養液が緑色に着色していた。

考 察 お よ び 結 論

ピグメントグリーン 7 の染色体異常誘発性を検討するため、ほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験を実施した。

その結果、短時間処理法および連続処理法のいずれの処理条件においても、染色体異常を持つ細胞の出現頻度は 5 %未満であった。

一方、陰性対照および陽性対照では染色体構造異常を有する細胞の出現頻度は期待通りの値を示し、本試験が技術的に成立していることが示された。

従って、ピグメントグリーン 7 の CHL/IU 細胞に対する染色体異常誘発性は陰性と結論した。

なお、本被験物質については、変異原性なしと報告されている²⁾。

また、類似化合物の染色体異常誘発性に関する情報は添付資料 1 にまとめた。

参 考 文 献

- 1) 日本環境変異学会・哺乳動物試験分科会：“化学物質による染色体異常アトラス”
朝倉書店、東京、1988
- 2) NPIRI Raw Materials Data Handbook Vol.4 - Pigments (1983)

別表 1 染色体異常試験の結果(短時間処理法)

被験物質の名称 ピグメントグリーン7

処理時間(h)	S9 mix	被験物質の用量 (μg/ml)	染色体構造異常細胞数(出現頻度%)							ギャップ の出現数	細胞増殖率 (%)	染色体数の異常細胞数(出現頻度%)			
			観察細胞数	染色分体切断	染色分体交換	染色体切断	染色体交換	断片化	総異常細胞数(%)			観察細胞数	倍数体	核内倍加	総異常細胞数(%)
6 - 18	-	陰性対照 (DMSO)	100	1	0	0	0	0	1	0	90	100	0	0	0
			100	1	0	1	0	0	2	0	110	100	0	0	0
			200	2 (1.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (1.5)	0	100	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
6 - 18	-	125 F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	96	100	2	0	2
			100	0	0	0	0	0	0	0	107	100	0	0	0
			200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	101	200	2 (1.0)	0 (0.0)	2 (1.0)
6 - 18	-	250 F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	114	100	0	0	0
			100	1	0	1	0	0	2	1	133	100	0	0	0
			200	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (1.0)	1	123	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
6 - 18	-	500 F, P	100	1	0	0	0	0	1	0	108	100	1	0	1
			100	0	0	1	0	0	1	0	111	100	1	0	1
			200	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (1.0)	0	110	200	2 (1.0)	0 (0.0)	2 (1.0)
6 - 18	-	陽性対照 (MMC 0.1)	100	23	30	1	0	0	49	0	90	100	0	0	0
			100	17	19	0	0	0	33	0	84	100	0	0	0
			200	40 (20.0)	49 (24.5)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	82 (41.0)	0	87	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
6 - 18	+	陰性対照 (DMSO)	100	0	0	1	0	0	1	0	89	100	0	0	0
			100	0	0	0	0	0	0	0	111	100	0	0	0
			200	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0	100	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
6 - 18	+	125 F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	108	100	1	0	1
			100	0	0	1	0	0	1	1	87	100	0	0	0
			200	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	1	97	200	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (0.5)
6 - 18	+	250 F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	81	100	0	0	0
			100	0	0	1	0	0	1	0	44	100	0	0	0
			200	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0	62	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
6 - 18	+	500 F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	55	100	0	0	0
			100	0	0	0	0	0	0	0	66	100	1	0	1
			200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	61	200	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (0.5)
6 - 18	+	陽性対照 (BP 20)	100	17	78	0	0	0	79	0	65	100	0	0	0
			100	27	77	0	0	0	79	1	86	100	0	0	0
			200	44 (22.0)	155 (77.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	158 (79.0)	1	75	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)

F : 細胞処理終了時に、培養液表面に膜状の被験物質が認められた。

P : 細胞処理終了時に、培養液中に沈殿した被験物質が認められた。

MMC:マイトイシンC BP:ベンゾ[a]ピレン

DMSO:ジメチルスルホキシド

別表 2 染色体異常試験の結果(連続処理法)

被験物質の名称 ピグメントグリーン7

処理時間(h)	被験物質の用 量 (μ g/ml)	染色体構造異常細胞数(出現頻度%)							ギャップ の出現数	細胞増殖率 (%)	染色体数の異常細胞数(出現頻度%)			
		観察細胞数	染色分体切断	染色分体交換	染色体切断	染色体交換	断片化	総異常細胞数(%)			観察細胞数	倍数体	核内倍加	総異常細胞数(%)
24 - 0	陰性対照 (DMSO)	100	0	0	0	0	0	0	0	99	100	0	0	0
		100	2	0	0	0	0	2	0	101	100	0	0	0
		200	2 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (1.0)	0	100	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
24 - 0	125 G, F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	78	100	0	0	0
		100	0	1	0	0	0	1	0	110	100	0	0	0
		200	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0	94	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
24 - 0	250 G, F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	99	100	0	0	0
		100	1	0	0	0	0	1	0	90	100	1	0	1
		200	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	0	94	200	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (0.5)
24 - 0	500 G, F, P	100	0	0	0	0	0	0	0	90	100	0	0	0
		100	0	0	0	0	0	0	0	89	100	1	0	1
		200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	90	200	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (0.5)
24 - 0	陽性対照 (MMC 0.03)	100	20	13	0	0	0	31	3	67	100	0	0	0
		100	22	17	0	0	0	34	2	69	100	0	0	0
		200	42 (21.0)	30 (15.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	65 (32.5)	5	68	200	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)

G : 細胞処理終了時に、培養液が緑色に着色していた。

F : 細胞処理終了時に、培養液表面に膜状の被験物質が認められた。

P : 細胞処理終了時に、培養液中に沈殿した被験物質が認められた。

MMC:マイトマイシンC DMSO:ジメチルスルホキシド

図1 ピグメントグリーン7の細胞毒性
(短時間処理法・S9 mix非共存下)

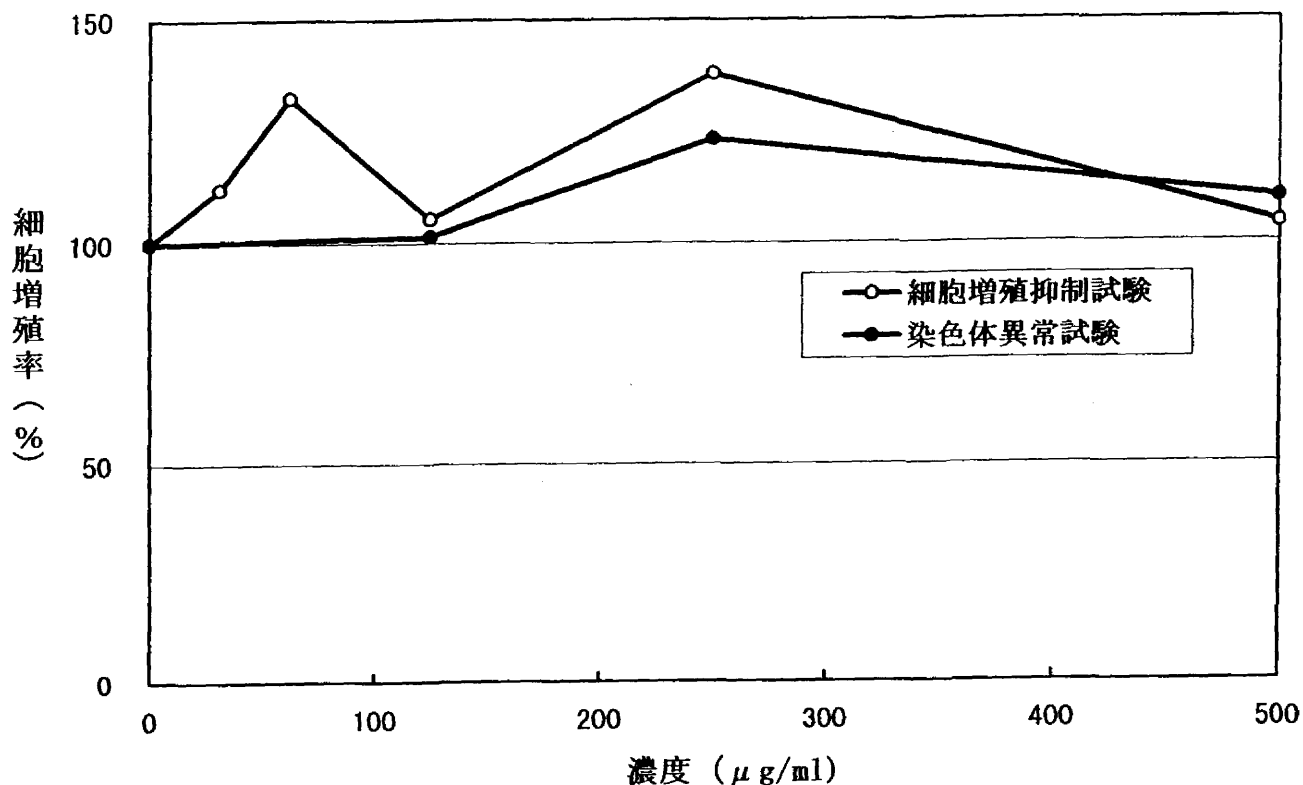


図2 ピグメントグリーン7の細胞毒性
(短時間処理法・S9 mix共存下)

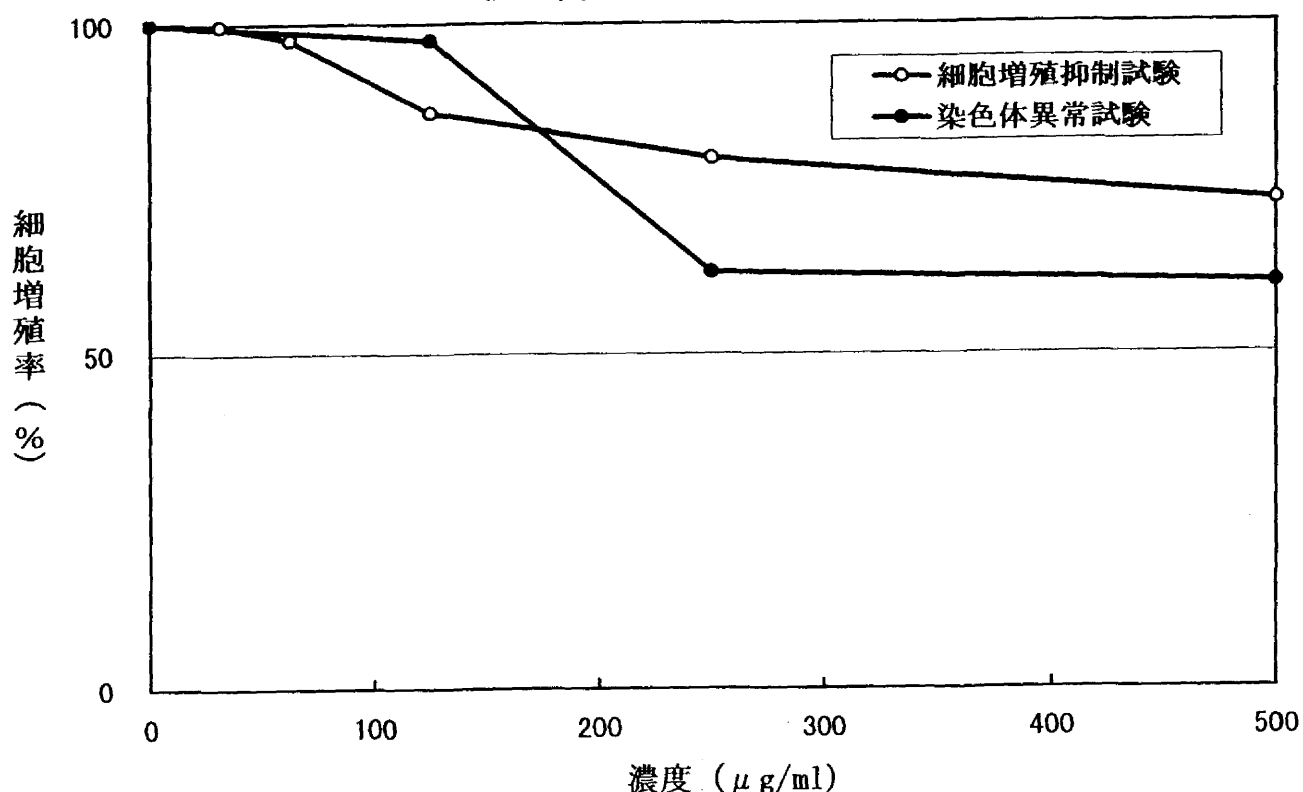


図3 ピグメントグリーン7の細胞毒性
(連続処理法・24時間処理)

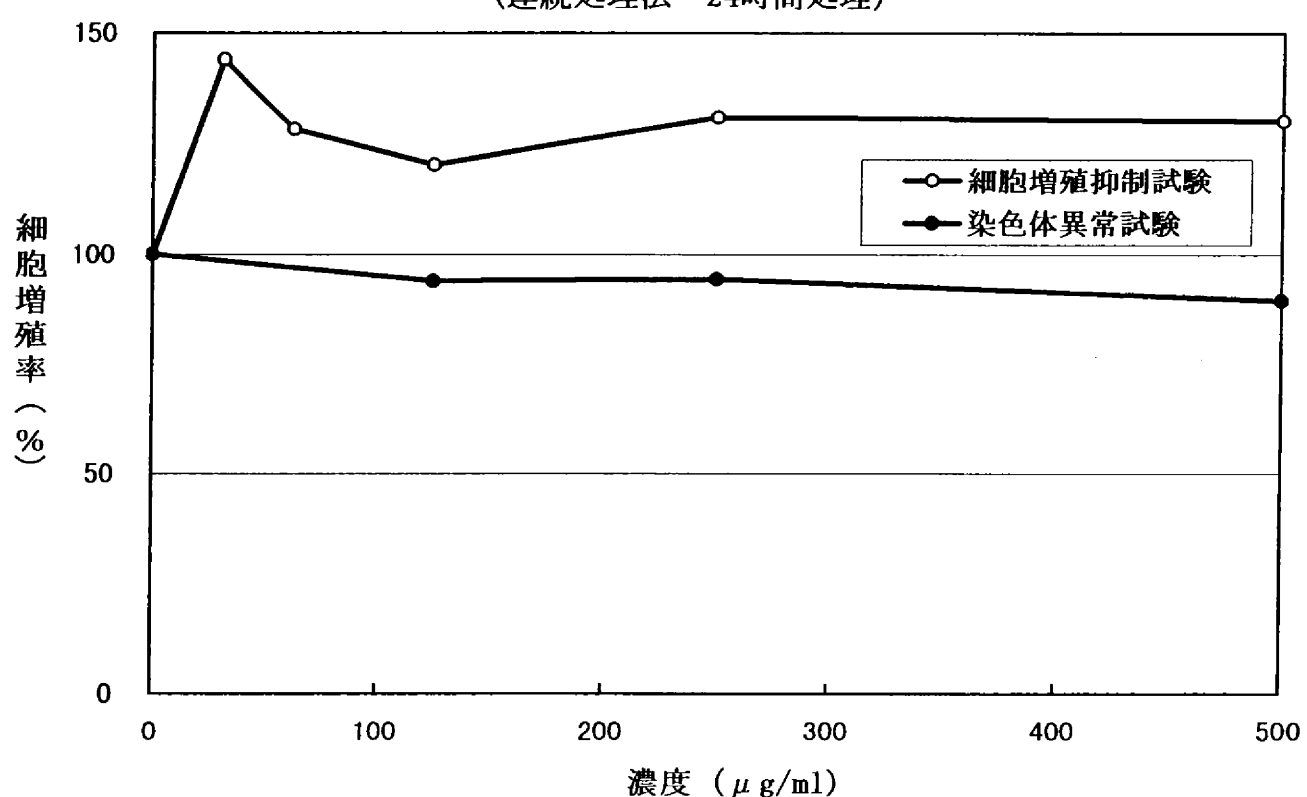


図4 ピグメントグリーン7の構造異常細胞出現頻度
(短時間処理法)

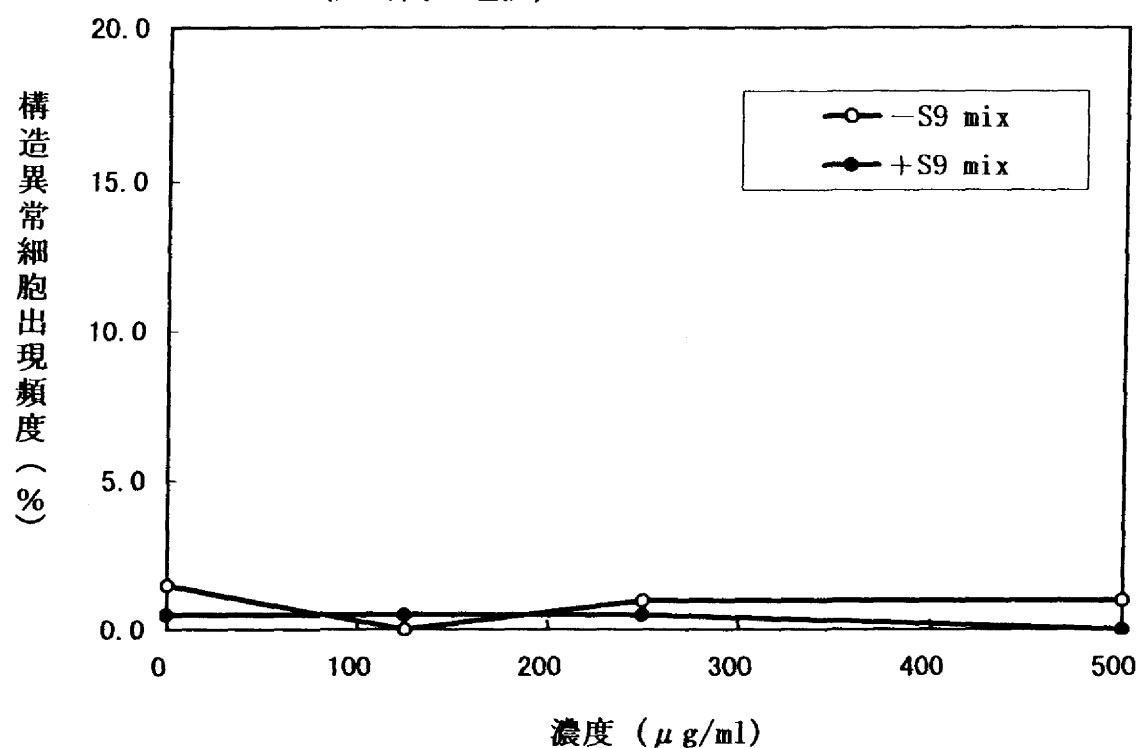


図5 ピグメントグリーン7の数的異常細胞出現頻度
(短時間処理法)

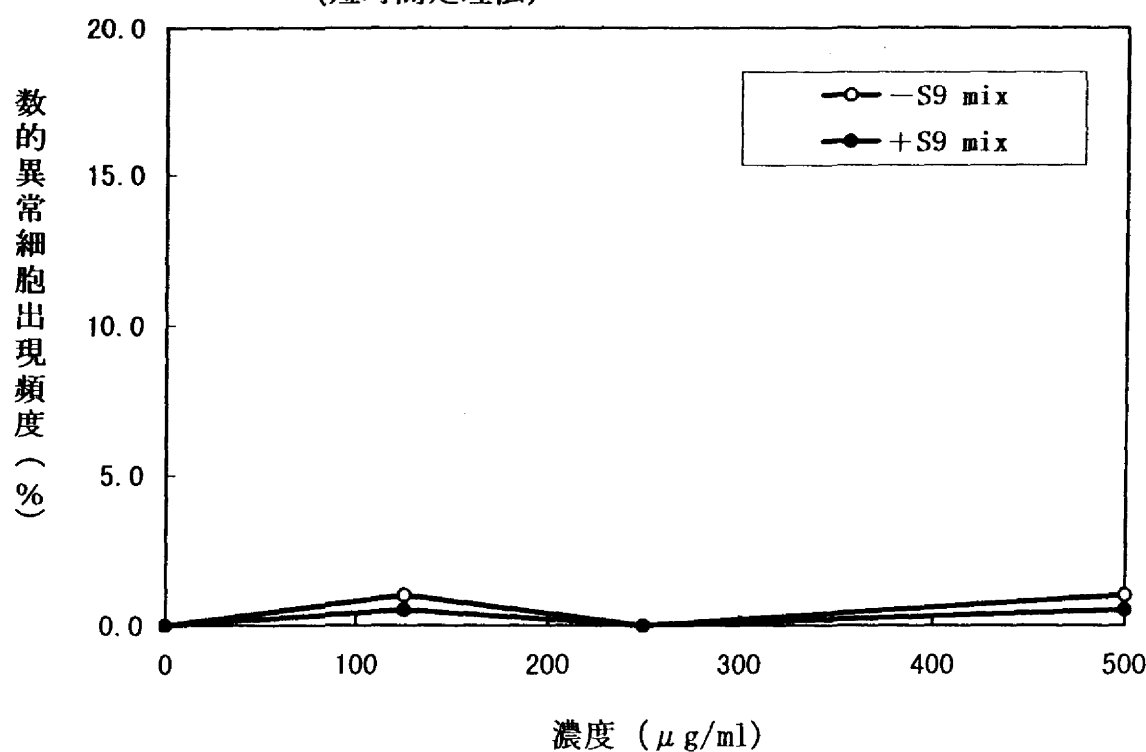


図6 ピグメントグリーン7の構造異常細胞出現頻度
(連続処理法)

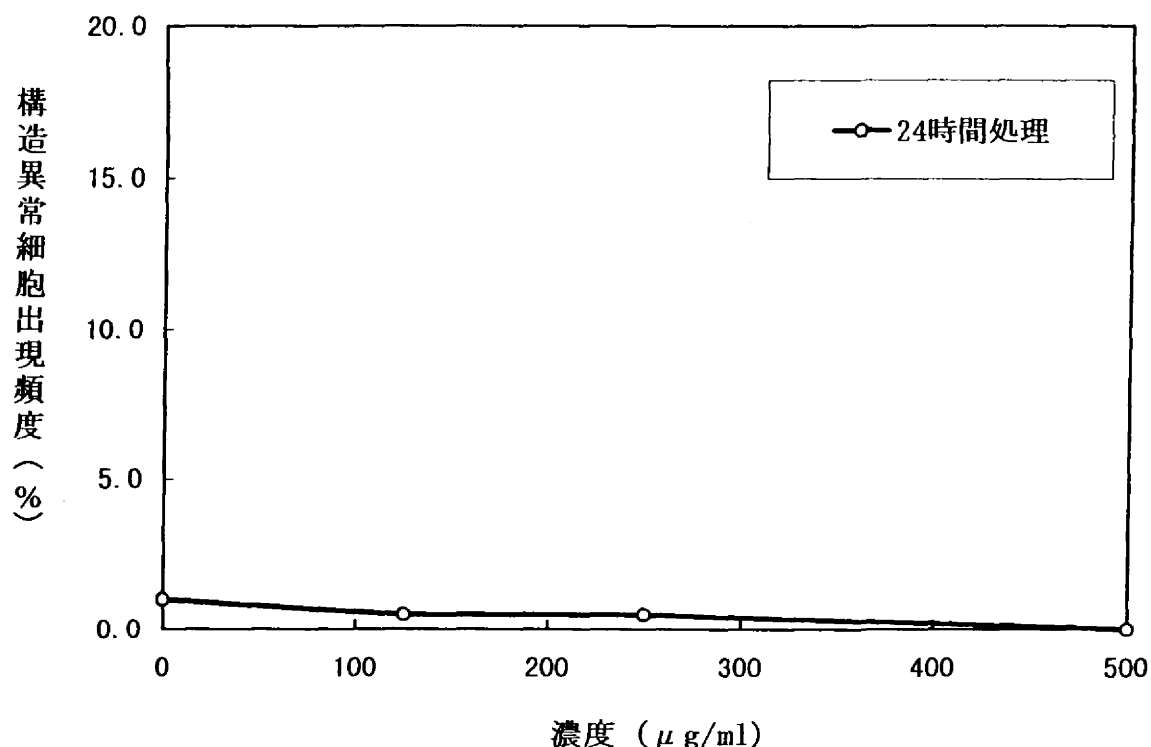


図7 ピグメントグリーン7の数的異常細胞出現頻度
(連続処理法)

