

最終報告書

エチルシクロヘキサンの細菌を用いる復帰突然変異試験
(試験番号: 04-247-1)

財団法人 畜産生物科学安全研究所

目次

要約	1頁
目的	2
材料および方法	2
1. 被験物質	2
2. 指標菌株	3
3. 指標菌株の検査	3
4. 指標菌株の保存と前培養	3
5. S9 mix	4
6. 被験物質の供試液の調製	5
7. 陰性対照および陽性対照	5
8. アミノ酸添加軟寒天培地の調製	6
9. 用量設定試験(予備試験)	6
10. 本試験	6
1) 用量設定	6
2) 実験方法	6
(1) プレインキュベーション法(直接法)	6
(2) プレインキュベーション法(代謝活性化法)	7
11. 無菌試験	7
12. 試験の有効性	8
13. 結果の判定	8
結果	8
結論	9
文献	9

表:

表1-1 S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサン の用量設定試験結果 [直接法]	10
表1-2 S9 mix 存在下におけるエチルシクロヘキサン の用量設定試験結果 [代謝活性化法]	11

表 1 - 3	S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサン の用量設定試験結果 [直接法：再試験]	12
表 2 - 1	S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサン の復帰突然変異試験結果 [本試験 1 回目 - 直接法]	13
表 2 - 2	S9 mix 存在下におけるエチルシクロヘキサン の復帰突然変異試験結果 [本試験 1 回目 - 代謝活性化法]	14
表 3 - 1	S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサン の復帰突然変異試験結果 [本試験 2 回目 - 直接法]	15
表 3 - 2	S9 mix 存在下におけるエチルシクロヘキサン の復帰突然変異試験結果 [本試験 2 回目 - 代謝活性化法]	16
図：		
図 1	エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果 - 本試験 1 回目	17
図 2	エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果 - 本試験 2 回目	22
添付資料	復帰変異コロニー数 - 背景データ	27

要 約

エチルシクロヘキサンの遺伝子突然変異誘発性の有無を検討するため、復帰突然変異試験を指標菌株として *Salmonella typhimurium* TA100, TA1535, TA98, TA1537 および *Escherichia coli* WP2uvrA を用い、S9 mix 非存在（直接法）および存在（代謝活性化法）下でプレインキュベーション法により行った。

用量は、用量設定試験（予備試験）の結果、菌の生育阻害が認められる用量を最高用量とし、直接法では、いずれの菌株とも 0.156~5 μ g/プレートの範囲（公比 2）、また、代謝活性化法において、TA100, TA1535, TA98 および TA1537 では 3.13~100 μ g/プレート、WP2uvrA では 6.25~200 の範囲（公比 2）で設定した。

試験は 2 回実施した。その結果、全ての菌株において代謝活性化の有無にかかわらず、復帰変異コロニー数の増加は認められなかった。菌の生育阻害については、直接法では、いずれの菌株とも 5 μ g/プレートで認められ、TA1537 では試験 2 回目の 2.5 μ g/プレートでも認められた。また、代謝活性化法では、TA100, TA1535, TA98 および TA1537 の 100 μ g/プレート、および WP2uvrA の 200 μ g/プレートで認められ、TA1535 では試験 1 回目の 50 μ g/プレートでも認められた。

以上の成績から、本実験条件下では、エチルシクロヘキサンの細菌に対する遺伝子突然変異誘発性は陰性と判定した。

目的

この試験は、エチルシクロヘキサンの細菌に対する遺伝子突然変異誘発性の有無を明らかにするために実施した。

材料および方法^{1, 2)}

1. 被験物質

名 称 : エチルシクロヘキサン

別 名 : ヘキサヒドロエチルベンゼン

CAS番号 : 1678-91-7

ロット番号 :

純 度 : 99.9% [平成17年3月17日, において分析
(GC法)]

入 手 先 :

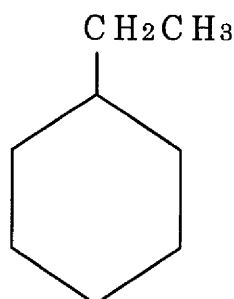
入 手 日 : 平成17年3月16日

入 手 量 : 30 g

物 性 等 :

化学名 エチルシクロヘキサン (Ethylcyclohexane)

構造式



分子式 C₈H₁₆

分子量 112.22

性状(常温) ナフテン臭の無色透明な液体

沸点 131.8°C

融点 -111.3°C

蒸気圧 1706 Pa (25°C)

比重 0.784~0.804 (15°C/4°C)

溶解性 水に不溶，エタノール，エーテルに可溶

溶解度 水：6.3 mg/L(20°C)

オクチノール/水分配係数 Log Pow 4.56

安定性：安定 [実験終了後，(財)畜産生物科学安全研究所において保管した
残余被験物質を新日鐵化学株式会社において分析（平成 18 年 4 月 3
日，GC 法）した結果，純度は 99.9%で，実験期間中被験物質は安
定であったことを確認した。]

保管条件：冷暗所（2～6°C），密栓

2. 指標菌株

指標菌株は，国立保健医療科学院 生活環境部（元：国立公衆衛生院 地域環境衛
生学部）より入手（平成 6 年 12 月 19 日）した以下の 5 種類を用いた。

（塩基対置換型）

Salmonella typhimurium TA100, TA1535

Escherichia coli WP2uvrA

（フレームシフト型）

Salmonella typhimurium TA98, TA1537

3. 指標菌株の検査

次に示す指標菌株の遺伝的特性およびその他の諸性質に関する項目について検査
し，本来の特性を有することを確認した。

(1) *S. typhimurium* におけるヒスチジンおよびビオチン要求性

E. coli におけるトリプトファン要求性

(2) 紫外線感受性 (*uvrA*, *uvrB*)

(3) *S. typhimurium* におけるクリスタルバイオレット感受性 (*rfa*)

(4) *S. typhimurium* TA100 および TA98 におけるアンピシリン耐性(pKM101)

(5) 自然突然変異体数

(6) 陽性対照物質に対する反応性

4. 指標菌株の保存と前培養

菌液 0.8 mL にジメチルスルホキシド (DMSO, 和光純薬工業株式会社, ロット番

号 TCQ7669, 100%) を 0.07 mL の割合で加えて -80°C 以下で保存した。この保存菌株の 25 μ L をニュートリエントブロス (Bacto nutrient broth dehydrated, Difco Laboratories, ロット番号 149018) 液体培地 15mL に接種し, 37°C で 12 時間振盪培養した。培養後の懸濁菌液については, 分光光度計で吸光度 (OD_{660nm}) を測定し, 濁度と生菌数の換算式により 1 mL あたり 1×10^9 以上の生菌数が得られていることを確認した。

生菌数 ($\times 10^9$ /mL)

指標菌株	TA100	TA1535	WP2 _{uvrA}	TA98	TA1537
用量設定試験	1.46	1.53	1.13	1.33	1.21
用量設定試験(直接法:再試験)	1.46	1.53	1.30	1.41	1.21
本試験(1回目)	1.50	1.72	1.25	1.26	1.21
本試験(2回目)	1.46	1.62	1.30	1.33	1.28

5. S9 mix

代謝活性化法に用いた S9 mix は, ラット肝臓のホモジネートの薬物代謝酵素分画 (S9) にコファクターを加えて凍結された市販品をキッコーマン株式会社から購入し, 使用した (ロット番号 FSM-530・2005 年 9 月 16 日製造・2005 年 11 月 2 日購入)。凍結 S9 mix は -80°C 以下で保存し, 使用時に冷水中で解凍して用いた。使用した S9 の製造法および S9 mix の 1 mL あたりの組成は, 次のとおりである。

S9 製造法

A. 使用動物

- a) 種・系統: Sprague-Dawley 系ラット (日本エスエルシー株式会社)
- b) 性・週齢: 雄・7 週齢
- c) 体重: 212~244 g

B. 誘導法

- a) 誘導物質: phenobarbital (PB), 5, 6-benzoflavone (BF)
- b) 投与経路: 腹腔内投与
- c) 投与方法 (投与開始日起算)
 - 1 日目 - PB 30 mg/kg, 2, 3, 4 日目 - PB 60 mg/kg
 - 3 日目 - BF 80 mg/kg

C. 調製法

最終投与の翌日に肝臓ホモジネートを遠心分離(9000 \times g)し, その上清を採取

S9 mix 1 mL 当たりの組成

MgCl ₂	8	μmol
KCl	33	μmol
G-6-P	5	μmol
NADH	4	μmol
NADPH	4	μmol
リン酸ナトリウム緩衝液 (pH 7.4)	100	μmol
S9	0.1	mL

6. 被験物質の供試液の調製

被験物質は水に不溶であり、予備的検討の結果、DMSO に不溶、アセトンに可溶であったため、溶媒にはアセトン（和光純薬工業株式会社，ロット番号 ELL9966，100%）を用いた。被験物質の供試液の調製は、実験の直前に行った。溶媒を用いて最高用量の供試液（原液）を調製し、ついで、この原液を溶媒で順次希釈して所定の用量の被験物質供試液を作製した。

7. 陰性対照および陽性対照

陰性対照（溶媒対照）には、被験物質用の溶媒であるアセトンを用いた。陽性対照としては、以下の既知変異原物質を用いた。

AF-2 および 2-AA は DMSO（和光純薬工業株式会社，ロット番号 TCE7729，100%）に，SA および 9-AA は蒸留水（株式会社大塚製薬工場，ロット番号 K2K77，局方）に溶解した。

指標菌株	直接法 (μg/プレート)	代謝活性化法 (μg/プレート)
TA100	AF-2 (0.01)	2-AA (1)
TA1535	SA (0.5)	2-AA (2)
WP2 _{uvrA}	AF-2 (0.04)	2-AA (10)
TA98	AF-2 (0.1)	2-AA (1)
TA1537	9-AA (80)	2-AA (2)

AF-2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド（和光純薬工業株式会社，98%，ロット番号 PTQ1296）

2-AA : 2-アミノアントラセン（和光純薬工業株式会社，>90%，ロット番号 KCM2259）

SA : アジ化ナトリウム（和光純薬工業株式会社，90%，ロット番号 KCG5232）

9-AA : 9-アミノアクリジン（Aldrich Chemical Company，98%，ロット番号 07721MZ）

8. アミノ酸添加軟寒天培地の調製

0.6w/v%粉末寒天 (Difco Laboratories, ロット番号 132695XA) および 0.5w/v% 塩化ナトリウム (和光純薬工業株式会社, ロット番号 8251) の組成の軟寒天を調製した。溶解した軟寒天に, *S. typhimurium* 用には 0.5 mM D-ビオチン (Sigma Chemical Company, ロット番号 TCK7637) および 0.5 mM L-ヒスチジン (和光純薬工業株式会社, ロット番号 DLJ5479) 水溶液, *E. coli* 用には 0.5 mM L-トリプトファン (和光純薬工業株式会社, ロット番号 KCK3898) 水溶液を 1/10 容加え, アミノ酸添加軟寒天培地とした。

9. 用量設定試験 (予備試験)

本試験における被験物質の適切な用量を把握するために, 20~5000 μ g/プレート の範囲で, また, 直接法の再試験では 0.2~20 μ g/プレートの範囲で用量を設定し, 本試験と同様の実験方法で試験を行った。試験は各用量 1 枚のプレートで行った。

その結果 (表 1-1, 1-2, 1-3), 直接法の場合は, いずれの菌株とも 5 μ g/プレート 以上の用量で, また, 代謝活性化法の場合は, いずれの菌株とも 100 μ g/プレート 以上の用量で菌の生育阻害が認められた。なお, 代謝活性化法における WP2*uvrA* の生育阻害は軽度なものであった。

10. 本試験

本試験は, 同一菌株, 同一用量で 2 回行った。

1) 用量設定

用量設定試験の結果から, 被験物質の用量は, 直接法では 5 μ g/プレートを最高用量とし, 以下公比 2 で 2.5, 1.25, 0.625, 0.313 および 0.156 μ g/プレートの計 6 用量, また, 代謝活性化法においては TA100, TA1535, TA98 および TA1537 では 100 μ g/プレートを最高用量とし, 以下公比 2 で 50, 25, 12.5, 6.25 および 3.13 μ g/プレート, WP2*uvrA* では 200 μ g/プレートを最高用量とし, 以下公比 2 で 100, 50, 25, 12.5 および 6.25 μ g/プレートのそれぞれ計 6 用量とした。

2) 実験方法

(1) プレインキュベーション法 (直接法)

滅菌小試験管に被験物質の供試液 0.05 mL, 0.1 M リン酸ナトリウム緩衝液 (pH

7.4) 0.5 mL (和光純薬工業株式会社, リン酸水素二ナトリウム・十二水塩: ロット番号 WAF3531, リン酸二水素ナトリウム・二水塩: ロット番号 CAJ2723) および前培養した懸濁菌液 0.1 mL を分注し, 37°C で 20 分間振盪培養後, 45°C に保温したアミノ酸添加軟寒天培地 2 mL を加え, 最少グルコース寒天平板培地上に広げた。最少グルコース寒天平板培地 (プレート) (テスメディア AN 培地, オリエンタル酵母工業株式会社, ロット番号 ANI810JU・2005 年 10 月 4 日製造・2005 年 11 月 2 日購入) は, Vogel-Bonner E 培地 (0.2w/v% クエン酸・一水塩, 1w/v% リン酸二カリウム, 0.192w/v% リン酸一アンモニウム, 0.066w/v% 水酸化ナトリウム, 0.02w/v% 硫酸マグネシウム・七水塩) に寒天粉末を 1.5w/v% およびグルコースを 2w/v% となるように加え, 30 mL ずつ分注したものである。37°C で 48 時間培養後, 復帰変異コロニーを計数し, 同時に指標菌株の生育阻害の有無を実体顕微鏡を用いて観察した。陰性対照および陽性対照群においては, 上記の被験物質の供試液 0.05 mL にかわり, 溶媒 (アセトン) 0.05 mL および陽性対照物質溶液 0.1 mL を用いて同様に実施した。試験は各用量 3 枚のプレートで行った。

(2) プレインキューベーション法 (代謝活性化法)

滅菌小試験管に被験物質の供試液 0.05 mL, S9 mix 0.5 mL および前培養した懸濁菌液 0.1 mL を分注し, 37°C で 20 分間振盪培養後, 45°C に保温したアミノ酸添加軟寒天培地 2 mL を加え, 最少グルコース寒天平板培地上に広げた。37°C で 48 時間培養後, 復帰変異コロニーを計数し, 同時に指標菌株の生育阻害の有無を実体顕微鏡を用いて観察した。陰性対照および陽性対照群においては, 上記の被験物質の供試液 0.05 mL にかわり, 溶媒 (アセトン) 0.05 mL および陽性対照物質溶液 0.1 mL を用いて同様に実施した。試験は各用量 3 枚のプレートで行った。

11. 無菌試験

用量設定試験および本試験において, 用いた溶媒, S9 mix および最高用量の被験物質の供試液について, それぞれ 0.1 mL に 0.6w/v% 軟寒天培地 2 mL を加え, 最少グルコース寒天平板培地 (テスメディア AN 培地, オリエンタル酵母工業株式会社, ロット番号 ANI810JU) に重層後, 37°C で 48 時間培養し, 菌の生育の有無を調べた。最少グルコース寒天平板培地は, それぞれ 3 枚ずつ使用した。

12. 試験の有効性

以下の 3 基準を満たす場合に、試験は適切な条件下で実施され、試験は有効であると判定した。

- (1) 試験に用いた菌液、溶媒、被験物質の供試液および S9 mix に雑菌の混入がない。
- (2) 各指標菌株の陰性対照における復帰変異コロニー数が、当研究所における背景データの範囲内の値を示す（自然復帰変異体数）。
- (3) 各指標菌株の陽性対照における復帰変異コロニー数が、当研究所における陽性対照値の背景データの範囲あるいはその近くの値を示す。

13. 結果の判定

結果の判定は、各用量におけるプレートでの復帰変異コロニー数の平均値を基に、原則的に以下の 3 基準を満たす場合を陽性とした。

- (1) 被験物質処理群において陰性対照値の 2 倍以上の復帰変異コロニー数が出現する。
 - (2) 被験物質用量の増加とともに復帰変異コロニー数が増加する（用量依存性）。
 - (3) 2 回にわたる本試験の結果から復帰変異コロニー数の増加に再現性が認められる。
- 但し、明確な用量依存性が認められない場合においても、陽性値を示す試験結果に再現性が認められれば陽性と判定する。

結 果

試験を 2 回実施した結果（表 2-1, 2-2, 3-1, 3-2 および図 1-1, 1-2, 1-3, 1-4, 1-5, 2-1, 2-2, 2-3, 2-4, 2-5）、直接法および代謝活性化法のいずれの場合も、供試したすべての菌株において復帰変異コロニー数は、陰性対照値の 2 倍を超えることはなかった。菌の生育阻害については、直接法では、いずれの菌株とも 5 μ g/プレートで認められ、TA1537 では試験 2 回目の 2.5 μ g/プレートでも認められた。また、代謝活性化法では、TA100, TA1535, TA98 および TA1537 の 100 μ g/プレート、および WP2uvrA の 200 μ g/プレートで認められ、TA1535 では試験 1 回目の 50 μ g/プレートでも認められた。

陰性対照群では背景データ（添付資料）の範囲内の復帰変異コロニー数が認められた。陽性対照群においては明らかな復帰変異コロニー数の増加が認められ、その程度

は、それぞれ背景データ（添付資料）の範囲内の陽性値を示すものであった。また、試験に用いた菌液、溶媒、被験物質の供試液および S9 mix などには、雑菌の混入は認められなかった。その他、実験中被験物質の析出等、特記すべき変化は認められなかった。

結 論

エチルシクロヘキサンについて遺伝子突然変異誘発性の有無を調べるため、細菌を用いる復帰突然変異試験を実施した。その結果、代謝活性化の有無にかかわらず、全ての指標菌株で復帰変異コロニー数の増加は認められなかった。

試験の有効性については、2回にわたる本試験ともに有効であることが確認された。

したがって、本実験条件下ではエチルシクロヘキサンの遺伝子突然変異誘発性は陰性と判定した。

文 献

- 1) Maron, D. M. and Ames, B. N. (1983). Revised methods for the *Salmonella* mutagenicity test. *Mutation. Research*, 113, 173-215.
- 2) Green, M. H. (1984). "Handbook of Mutagenicity Test Procedures" 1, Vol. 3, eds. by Kilbey, B. J., Legator, M., Nicols, W. and Ramel, C., Elsevier, Amsterdam, New York, Oxford, pp. 161-187.

表 1-1 S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサンの用量設定試験結果〔直接法〕

用 量 〔 μ g/プレート〕	復帰変異コロニー数/プレート				
	塩基対置換型			フレームシフト型	
	TA100	TA1535	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537
陰性対照〔アセトン〕	122	22	29	23	8
20	102 *	5 *	23 *	19 *	5 *
50	96 *	13 *	21 *	15 *	7 *
100	114 *	3 *	24 *	17 *	3 *
200	94 *	8 *	10 *	15 *	7 *
500	87 *	5 *	7 *	19 *	1 *
1000	0 *	0 *	0 *	0 *	0 *
2000	0 *	0 *	0 *	0 *	0 *
5000	0 *	0 *	0 *	0 *	0 *
陽性対照	AF-2	SA	AF-2	AF-2	9-AA
μ g/プレート	0.01	0.5	0.04	0.1	80
復帰変異コロニー数 /プレート	1109	395	560	269	348

* : 菌の生育阻害が認められた。

AF-2: 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド

SA : アジ化ナトリウム

9-AA: 9-アミノアクリジン

表 1-2 S9 mix 存在下におけるエチルシクロヘキサンの用量設定試験結果〔代謝活性化法〕

用 量 〔 μ g/プレート〕	復帰変異コロニー数/プレート				
	塩基対置換型			フレームシフト型	
	TA100	TA1535	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537
陰性対照〔アセトン〕	111	19	20	41	21
20	115	18	21	34	18
50	110	15	20	35	20
100	97 *	9 *	11 *	19 *	15 *
200	87 *	7 *	15 *	19 *	11 *
500	81 *	4 *	9 *	18 *	10 *
1000	4 *	4 *	8 *	12 *	8 *
2000	0 *	0 *	0 *	0 *	0 *
5000	0 *	0 *	0 *	0 *	0 *
陽性対照	2- AA	2- AA	2- AA	2- AA	2- AA
μ g/プレート	1	2	10	1	2
復帰変異コロニー数 /プレート	346	133	442	291	52

* : 菌の生育阻害が認められた。

2-AA: 2-アミノアントラセン

表 1-3 S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサンの用量設定試験結果〔直接法:再試験〕

用 量 〔 μ g/プレート〕	復帰変異コロニー数/プレート				
	塩基対置換型			フレームシフト型	
	TA100	TA1535	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537
陰性対照〔アセトン〕	114	7	28	31	7
0.2	93	13	27	23	12
0.5	108	15	25	26	7
1	108	11	23	26	9
2	105	8	25	16	8
5	111 *	5 *	25 *	16 *	7 *
10	91 *	4 *	23 *	17 *	7 *
20	100 *	9 *	21 *	23 *	6 *
陽性対照	AF-2	SA	AF-2	AF-2	9-AA
μ g/プレート	0.01	0.5	0.04	0.1	80
復帰変異コロニー数 /プレート	870	404	609	242	318

* : 菌の生育阻害が認められた。

AF-2: 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド

SA : アジ化ナトリウム

9-AA: 9-アミノアクリジン

表 2-1 S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果
〔本試験1回目:直接法〕

用 量 〔 μ g/プレート〕	復帰変異コロニー数/プレート				
	塩基対置換型			フレームシフト型	
	TA100	TA1535	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537
陰性対照 〔アセトン〕	122 101 95 (106 \pm 14)	8 12 9 (10 \pm 2)	18 16 18 (17 \pm 1)	28 28 28 (28 \pm 0)	11 9 13 (11 \pm 2)
0.156	96 110 118 (108 \pm 11)	8 14 9 (10 \pm 3)	25 28 15 (23 \pm 7)	23 20 25 (23 \pm 3)	8 10 9 (9 \pm 1)
0.313	122 121 116 (120 \pm 3)	7 17 8 (11 \pm 6)	16 20 27 (21 \pm 6)	18 23 20 (20 \pm 3)	10 4 12 (9 \pm 4)
0.625	125 118 122 (122 \pm 4)	11 11 8 (10 \pm 2)	20 23 23 (22 \pm 2)	18 24 31 (24 \pm 7)	11 9 10 (10 \pm 1)
1.25	103 114 101 (106 \pm 7)	9 14 9 (11 \pm 3)	22 28 27 (26 \pm 3)	24 23 20 (22 \pm 2)	10 4 7 (7 \pm 3)
2.5	90 99 113 (101 \pm 12)	8 6 3 (6 \pm 3)	27 23 26 (25 \pm 2)	15 27 25 (22 \pm 6)	4 4 7 (5 \pm 2)
5	114* 122* 105* (114 \pm 9)	6* 11* 7* (8 \pm 3)	27* 14* 23* (21 \pm 7)	23* 15* 20* (19 \pm 4)	7* 9* 6* (7 \pm 2)
陽性対照	AF-2	SA	AF-2	AF-2	9-AA
μ g/プレート	0.01	0.5	0.04	0.1	80
復帰変異 コロニー数 /プレート	802 698 843 (781 \pm 75)	342 370 368 (360 \pm 16)	569 548 595 (571 \pm 24)	353 347 338 (346 \pm 8)	243 221 238 (234 \pm 12)

(): 平均値 \pm 標準偏差

* : 菌の生育阻害が認められた。

AF-2: 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド

SA : アジ化ナトリウム

9-AA: 9-アミノアクリジン

表 2-2 S9 mix 存在下におけるエチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果
〔本試験1回目:代謝活性化法〕

用 量 〔 μ g/プレート〕	復帰変異コロニー数/プレート				
	塩基対置換型			フレームシフト型	
	TA100	TA1535	WP2 <i>uvrA</i>	TA98	TA1537
陰性対照 〔アセトン〕	111	3	22	29	12
	113	11	17	32	15
	121	10	23	35	15
	(115 \pm 5)	(8 \pm 4)	(21 \pm 3)	(32 \pm 3)	(14 \pm 2)
3 .13	110	4	--	31	9
	116	15	--	35	17
	103	9	--	22	19
	(110 \pm 7)	(9 \pm 6)	--	(29 \pm 7)	(15 \pm 5)
6 .25	107	10	19	25	17
	114	7	15	33	12
	112	4	29	26	19
	(111 \pm 4)	(7 \pm 3)	(21 \pm 7)	(28 \pm 4)	(16 \pm 4)
12 .5	125	6	16	26	12
	114	7	25	21	16
	129	13	22	27	18
	(123 \pm 8)	(9 \pm 4)	(21 \pm 5)	(25 \pm 3)	(15 \pm 3)
25	114	5	24	31	10
	101	15	23	21	14
	106	6	27	30	16
	(107 \pm 7)	(9 \pm 6)	(25 \pm 2)	(27 \pm 6)	(13 \pm 3)
50	91	6*	25	24	12
	104	11*	15	34	16
	120	8*	18	26	13
	(105 \pm 15)	(8 \pm 3)	(19 \pm 5)	(28 \pm 5)	(14 \pm 2)
100	88*	8*	21	27*	15*
	91*	4*	24	21*	10*
	104*	11*	18	17*	7*
	(94 \pm 9)	(8 \pm 4)	(21 \pm 3)	(22 \pm 5)	(11 \pm 4)
200	--	--	17*	--	--
	--	--	14*	--	--
	--	--	6*	--	--
	--	--	(12 \pm 6)	--	--
陽性対照	2- AA	2- AA	2- AA	2- AA	2- AA
μ g/プレート	1	2	10	1	2
復帰変異	499	195	398	285	65
コロニー数	486	165	457	251	44
/プレート	406	192	464	264	65
	(464 \pm 50)	(184 \pm 17)	(440 \pm 36)	(267 \pm 17)	(58 \pm 12)

(): 平均値 \pm 標準偏差

* : 菌の生育阻害が認められた。

2-AA: 2-アミノアントラセン

表 3-1 S9 mix 非存在下におけるエチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果
 [本試験2回目:直接法]

用 量 [$\mu\text{g}/\text{プレート}$]	復帰変異コロニー数/プレート				
	塩基対置換型			フレームシフト型	
	TA100	TA1535	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537
陰性対照	162	9	17	32	9
[アセトン]	127	7	18	35	17
	115	12	15	24	8
	(135 \pm 24)	(9 \pm 3)	(17 \pm 2)	(30 \pm 6)	(11 \pm 5)
0.156	110	8	26	28	14
	106	16	18	30	12
	99	10	23	29	13
	(105 \pm 6)	(11 \pm 4)	(22 \pm 4)	(29 \pm 1)	(13 \pm 1)
0.313	121	11	10	29	12
	129	14	15	25	11
	111	10	26	25	10
	(120 \pm 9)	(12 \pm 2)	(17 \pm 8)	(26 \pm 2)	(11 \pm 1)
0.625	134	14	24	23	15
	129	6	22	23	13
	107	7	21	21	16
	(123 \pm 14)	(9 \pm 4)	(22 \pm 2)	(22 \pm 1)	(15 \pm 2)
1.25	108	9	21	23	19
	112	8	23	22	16
	118	13	16	32	11
	(113 \pm 5)	(10 \pm 3)	(20 \pm 4)	(26 \pm 6)	(15 \pm 4)
2.5	100	7	17	20	7*
	104	6	22	17	9*
	85	8	25	24	14*
	(96 \pm 10)	(7 \pm 1)	(21 \pm 4)	(20 \pm 4)	(10 \pm 4)
5	98*	8*	26*	22*	6*
	86*	6*	20*	19*	8*
	108*	9*	18*	25*	4*
	(97 \pm 11)	(8 \pm 2)	(21 \pm 4)	(22 \pm 3)	(6 \pm 2)
陽性対照	AF-2	SA	AF-2	AF-2	9-AA
$\mu\text{g}/\text{プレート}$	0.01	0.5	0.04	0.1	80
復帰変異	1107	414	577	300	439
コロニー数	1025	354	612	270	300
/プレート	1063	347	674	300	394
	(1065 \pm 41)	(372 \pm 37)	(621 \pm 49)	(290 \pm 17)	(378 \pm 71)

(): 平均値 \pm 標準偏差

* : 菌の生育阻害が認められた。

AF-2: 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド

SA : アジ化ナトリウム

9-AA: 9-アミノアクリジン

表 3-2 S9 mix 存在下におけるエチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果
 [本試験2回目:代謝活性化法]

用 量 [$\mu\text{g}/\text{プレート}$]	復帰変異コロニー数/プレート				
	塩基対置換型			フレームシフト型	
	TA100	TA1535	WP2 <i>uvrA</i>	TA98	TA1537
陰性対照	109	12	16	35	12
[アセトン]	119	6	25	43	16
	101	12	18	26	10
	(110 \pm 9)	(10 \pm 3)	(20 \pm 5)	(35 \pm 9)	(13 \pm 3)
3.13	130	11	--	31	12
	140	7	--	37	13
	125	5	--	39	9
	(132 \pm 8)	(8 \pm 3)	--	(36 \pm 4)	(11 \pm 2)
6.25	117	11	19	18	9
	112	7	14	36	10
	109	10	19	25	17
	(113 \pm 4)	(9 \pm 2)	(17 \pm 3)	(26 \pm 9)	(12 \pm 4)
12.5	125	16	24	34	11
	117	10	22	32	12
	125	9	30	30	13
	(122 \pm 5)	(12 \pm 4)	(25 \pm 4)	(32 \pm 2)	(12 \pm 1)
25	104	5	17	28	12
	111	9	25	33	14
	104	8	13	36	13
	(106 \pm 4)	(7 \pm 2)	(18 \pm 6)	(32 \pm 4)	(13 \pm 1)
50	132	7	29	31	14
	108	6	27	32	5
	96	6	24	23	12
	(112 \pm 18)	(6 \pm 1)	(27 \pm 3)	(29 \pm 5)	(10 \pm 5)
100	93*	5*	26	22*	13*
	109*	5*	18	24*	11*
	103*	6*	22	28*	6*
	(102 \pm 8)	(5 \pm 1)	(22 \pm 4)	(25 \pm 3)	(10 \pm 4)
200	--	--	17*	--	--
	--	--	17*	--	--
	--	--	21*	--	--
	--	--	(18 \pm 2)	--	--
陽性対照	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA
$\mu\text{g}/\text{プレート}$	1	2	10	1	2
復帰変異	507	177	466	281	73
コロニー数	438	176	468	257	90
/プレート	434	171	335	264	86
	(460 \pm 41)	(175 \pm 3)	(423 \pm 76)	(267 \pm 12)	(83 \pm 9)

(): 平均値 \pm 標準偏差

* : 菌の生育阻害が認められた。

2-AA: 2-アミノアントラセン

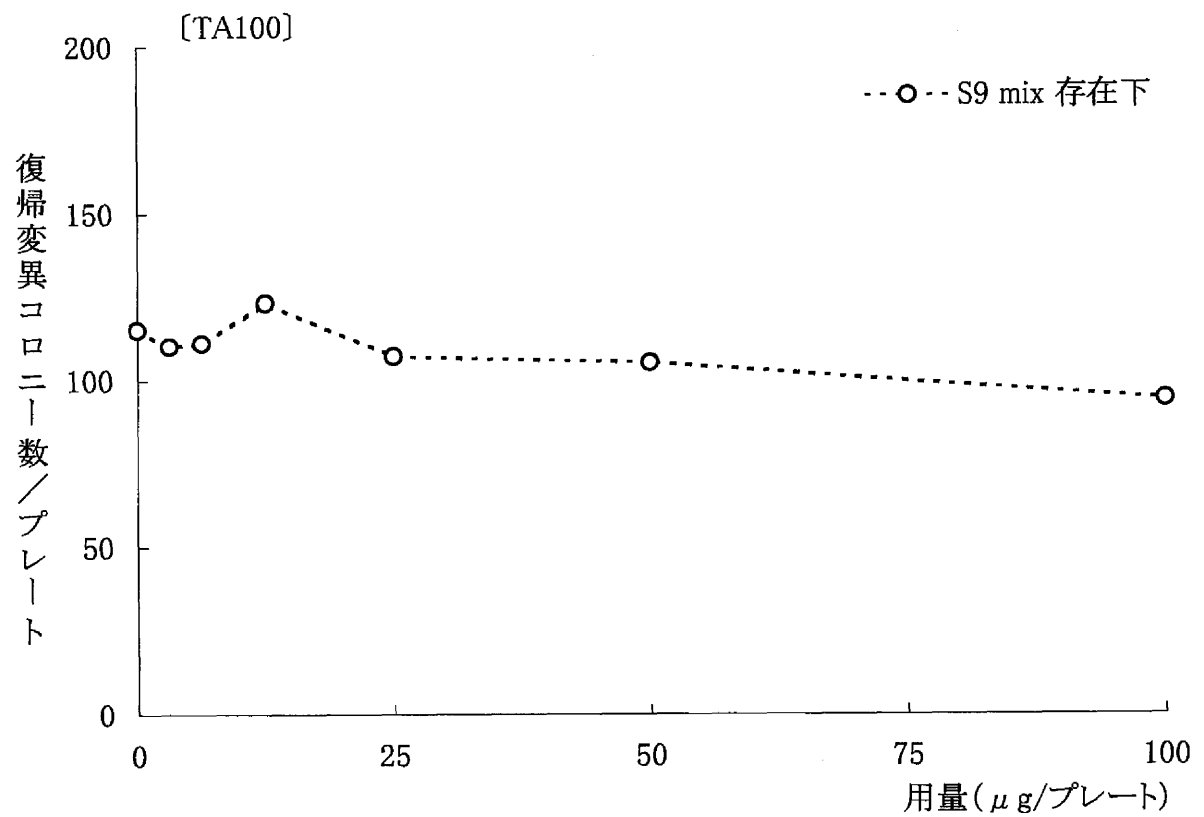
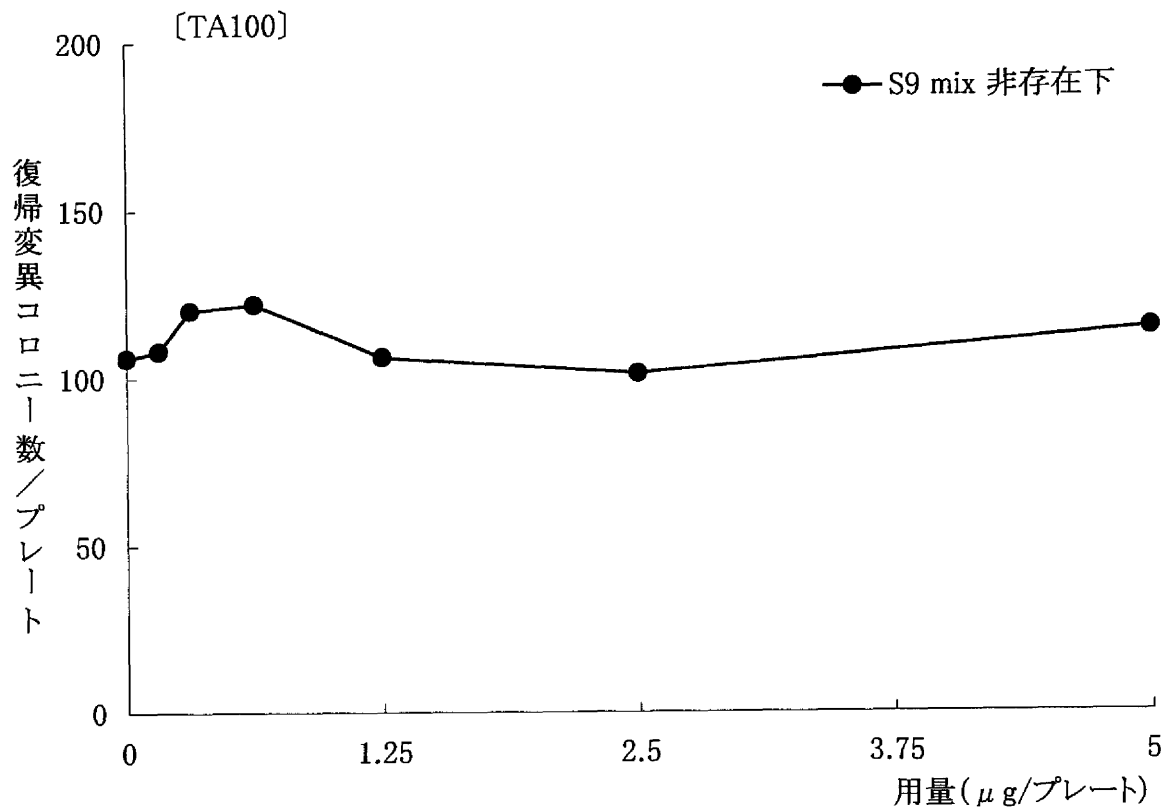


図 1-1 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験1回目

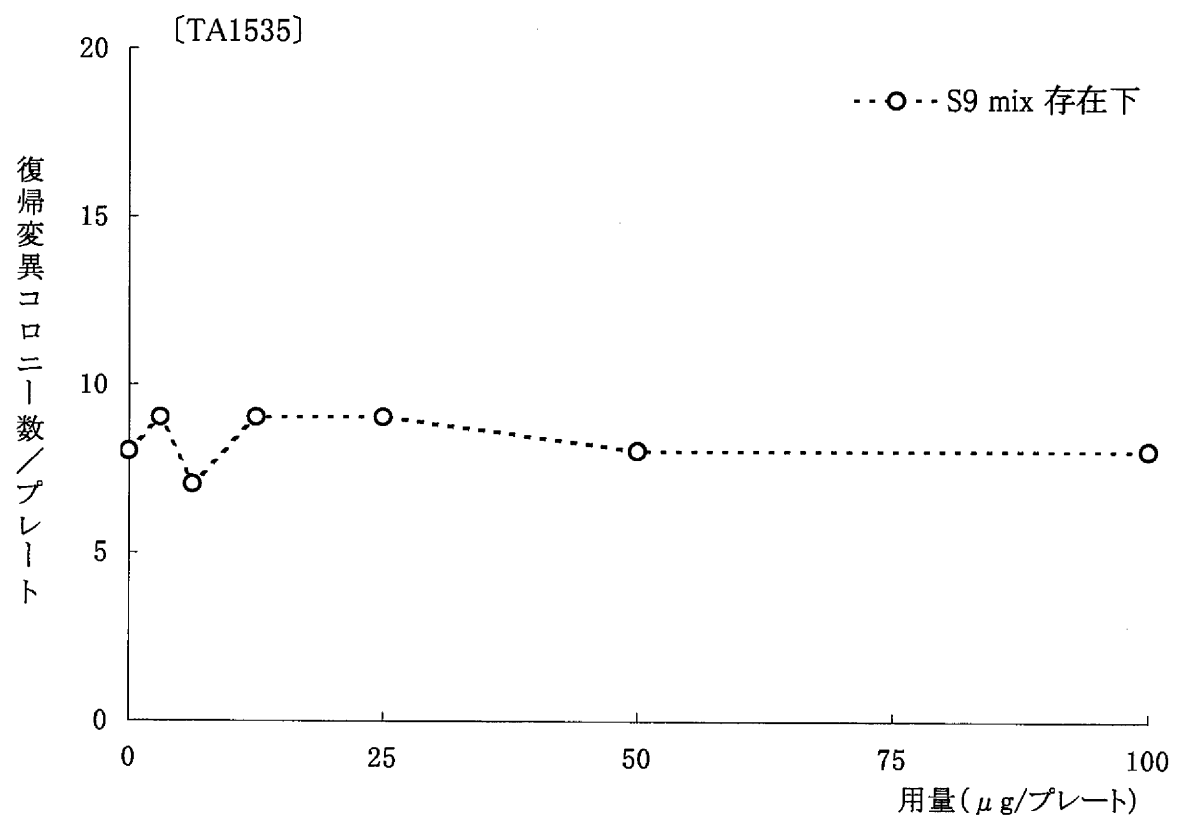
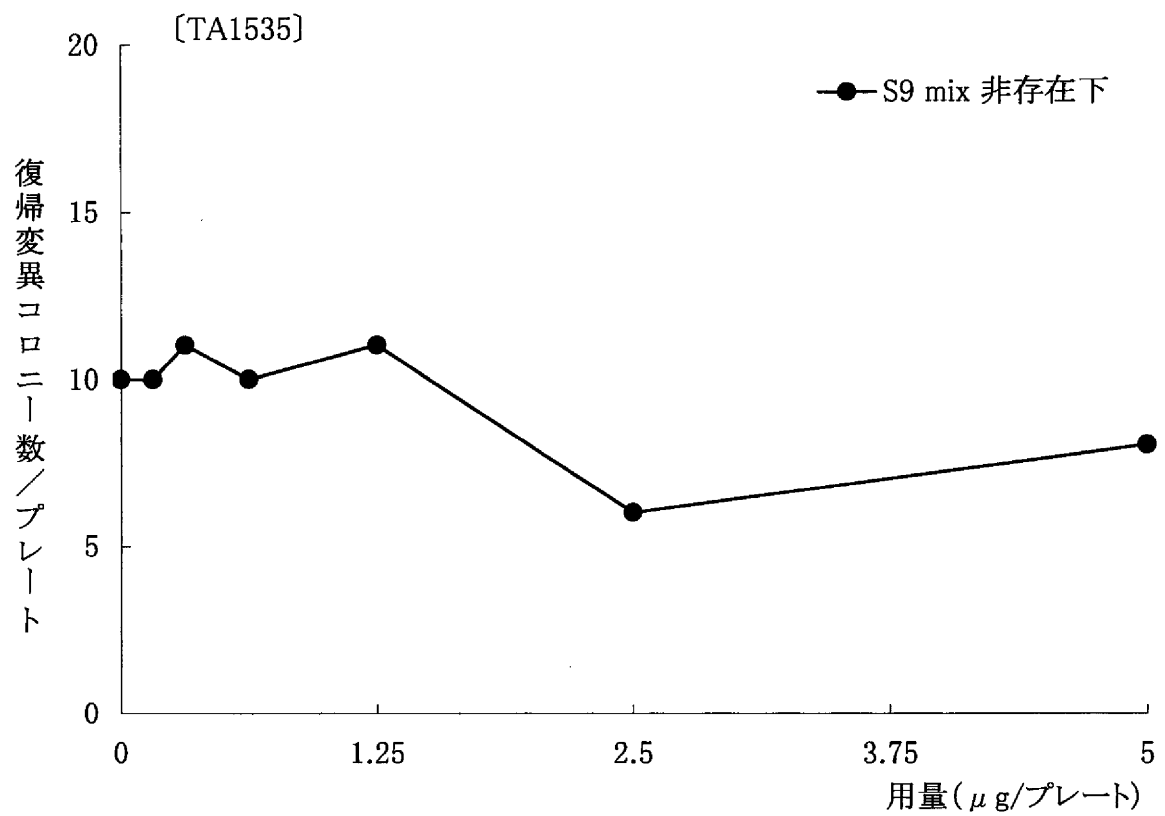


図 1-2 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験1回目

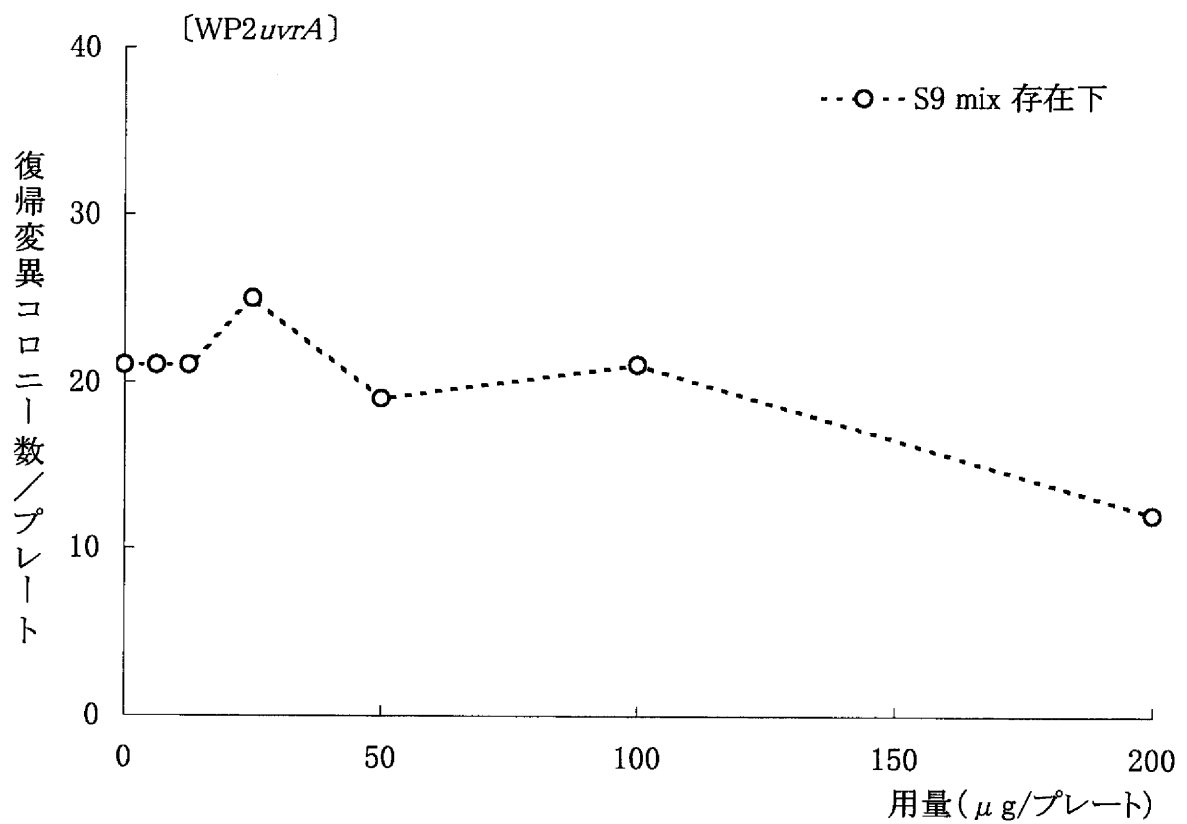
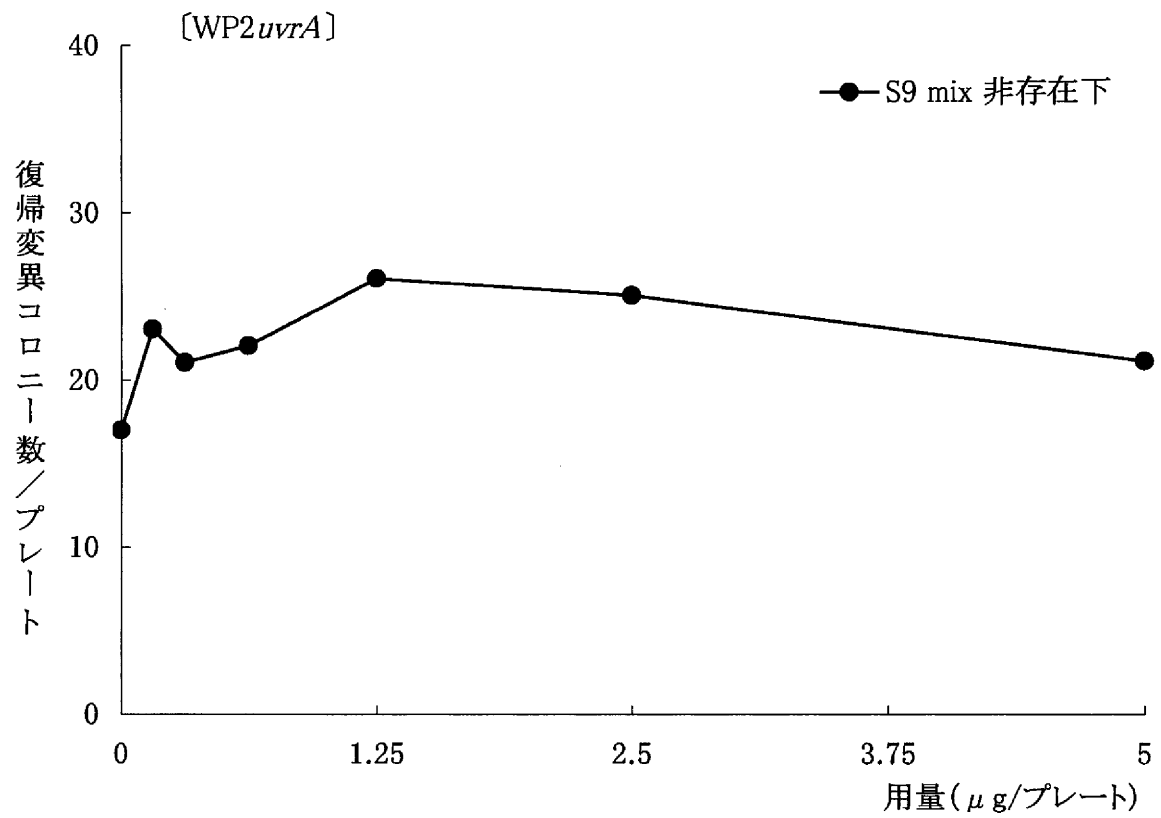


図 1-3 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験1回目

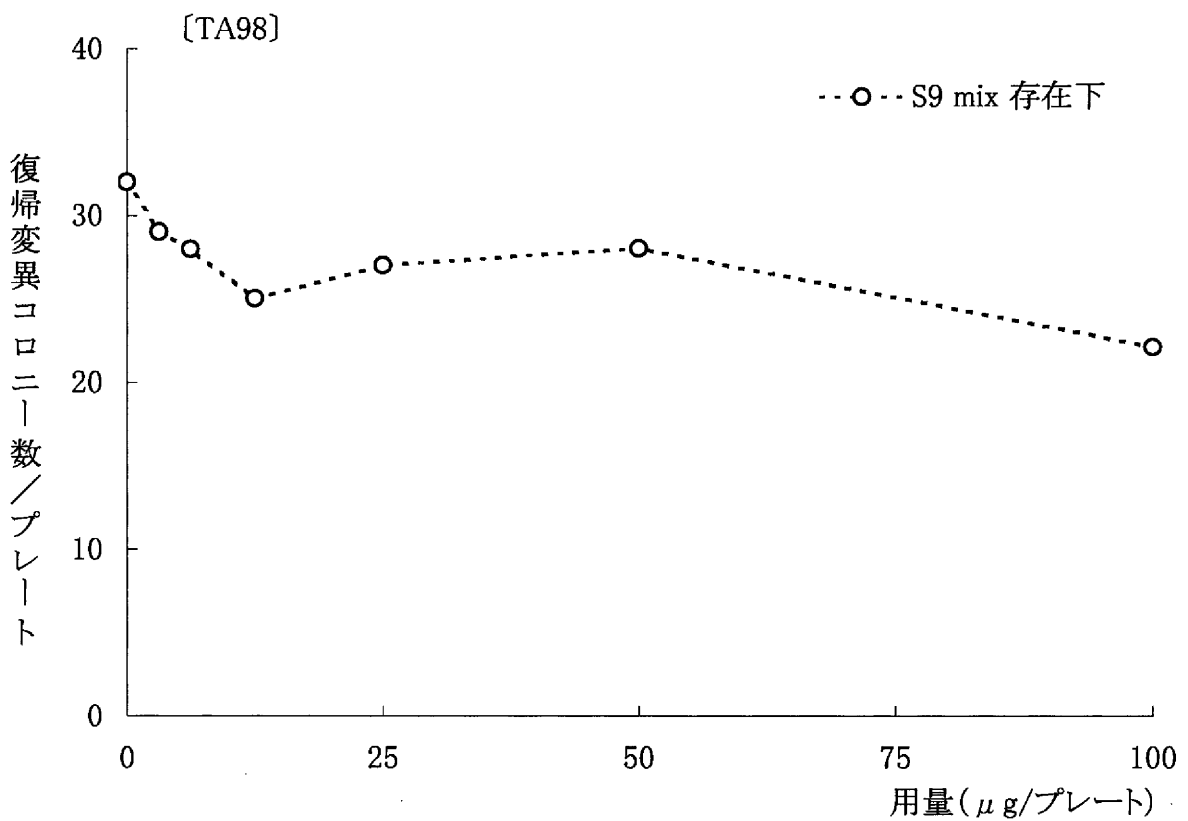
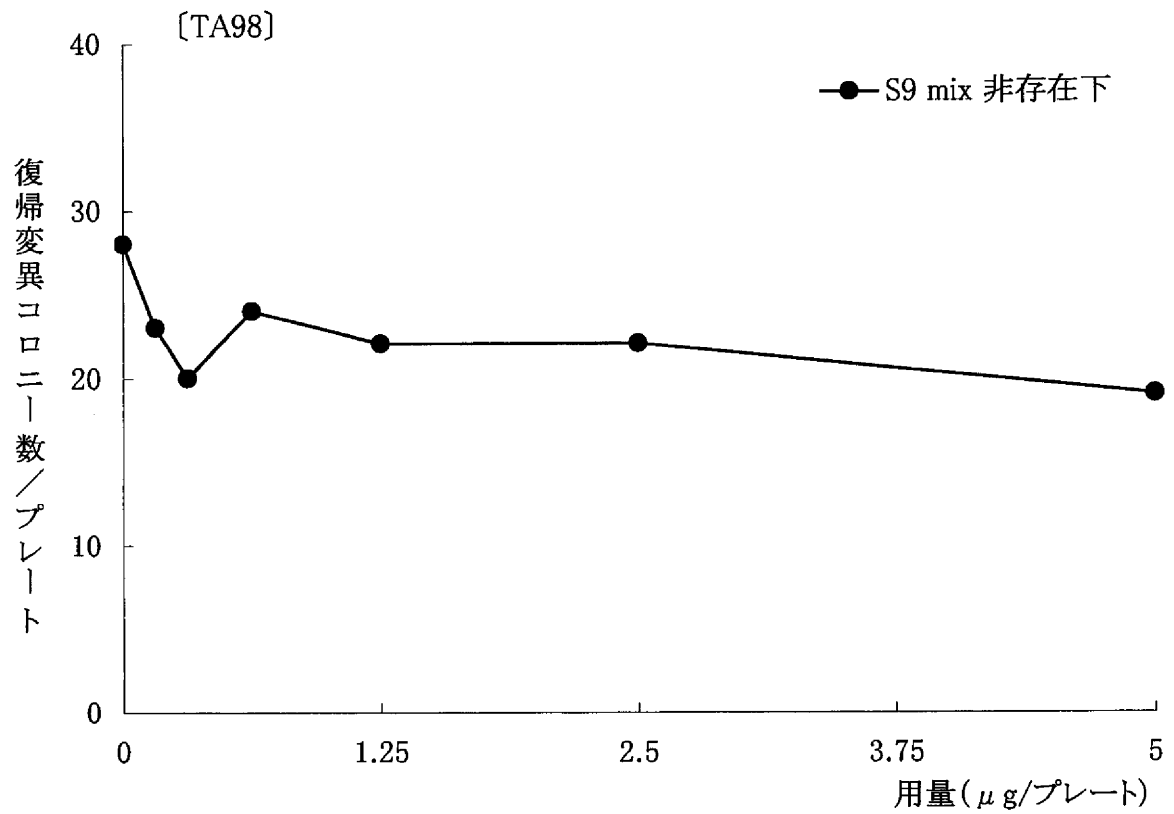


図 1-4 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験1回目

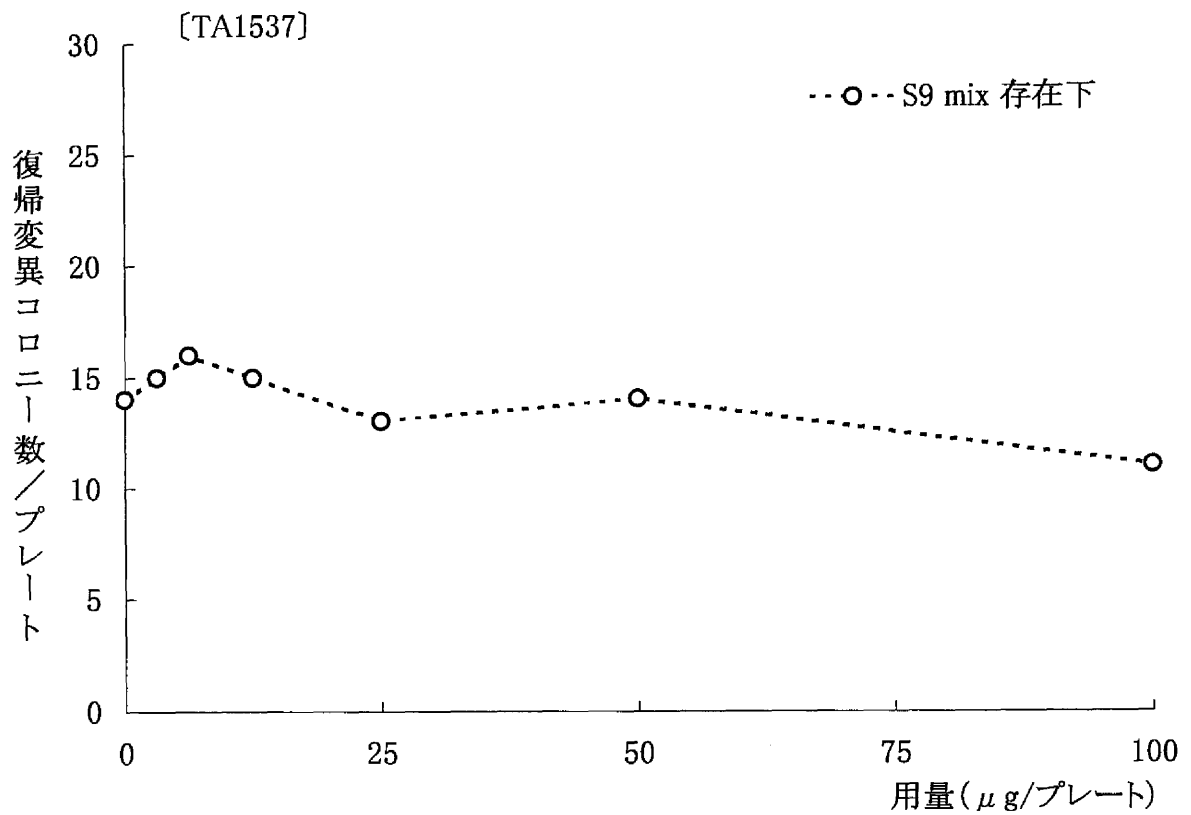
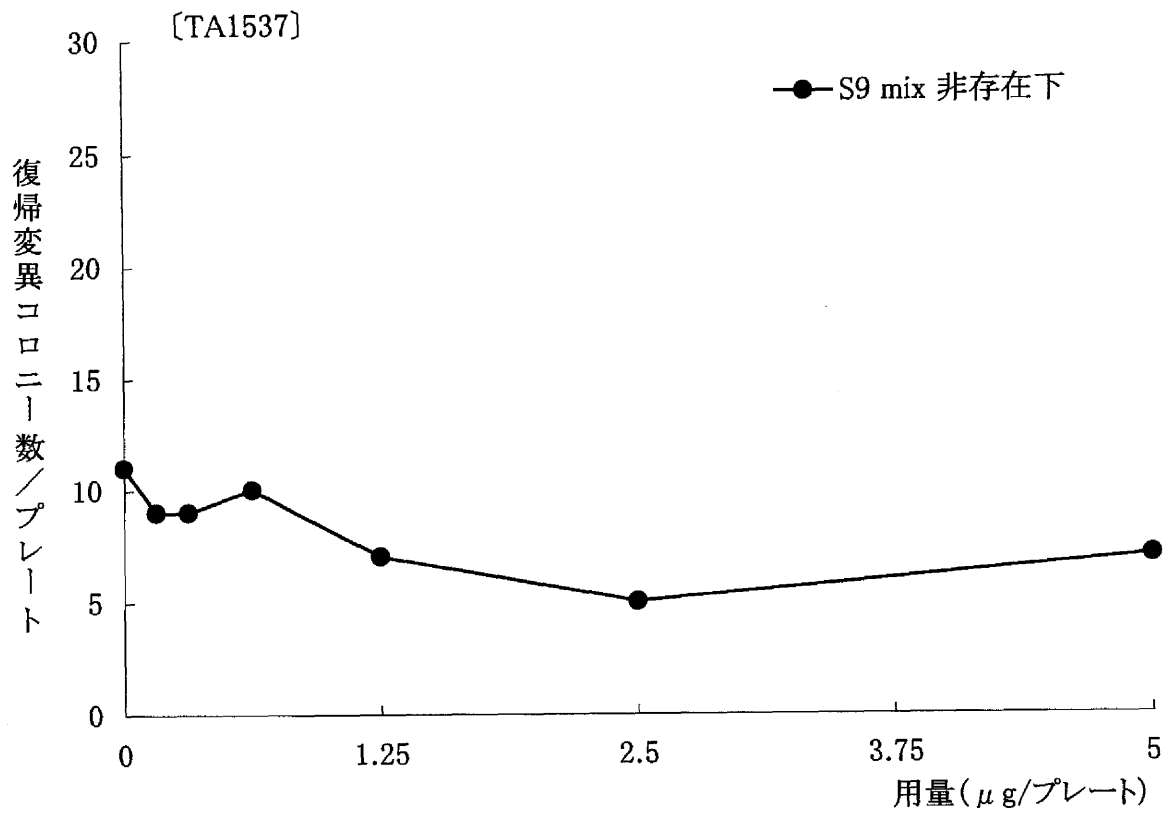


図 1-5 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験1回目

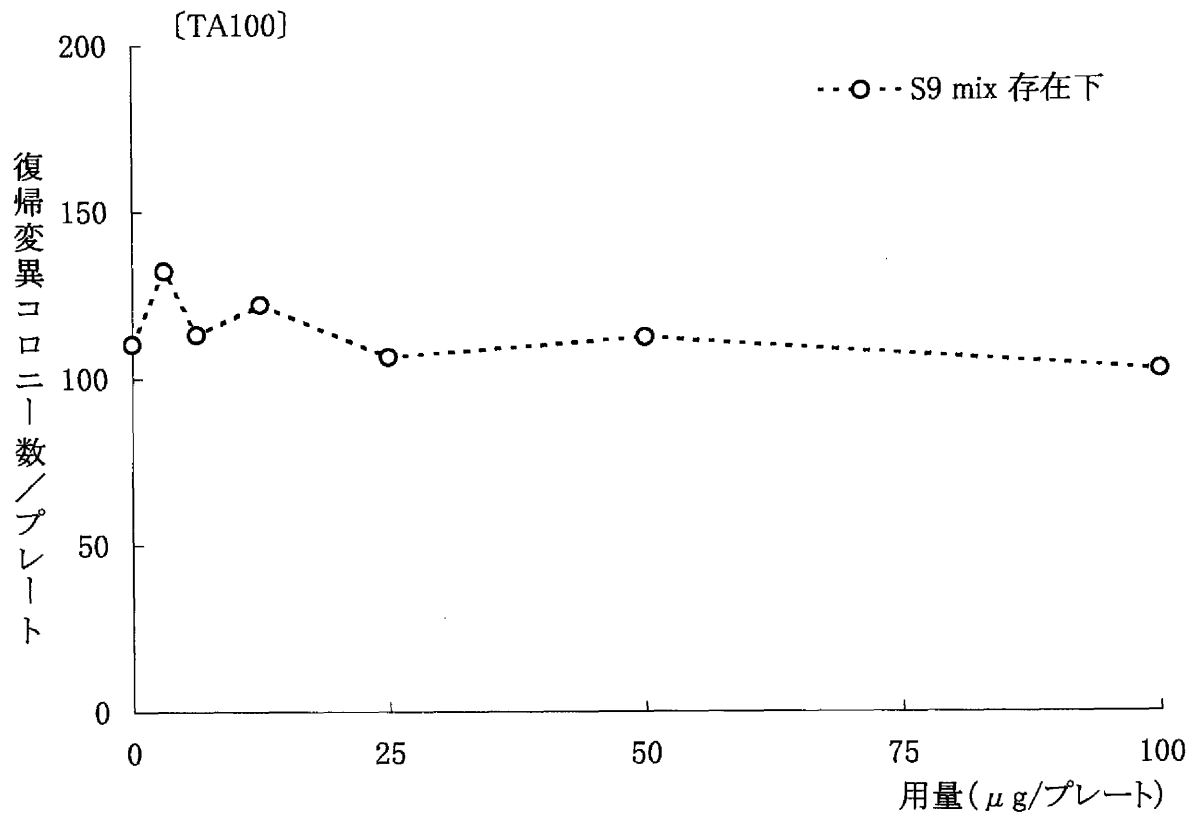
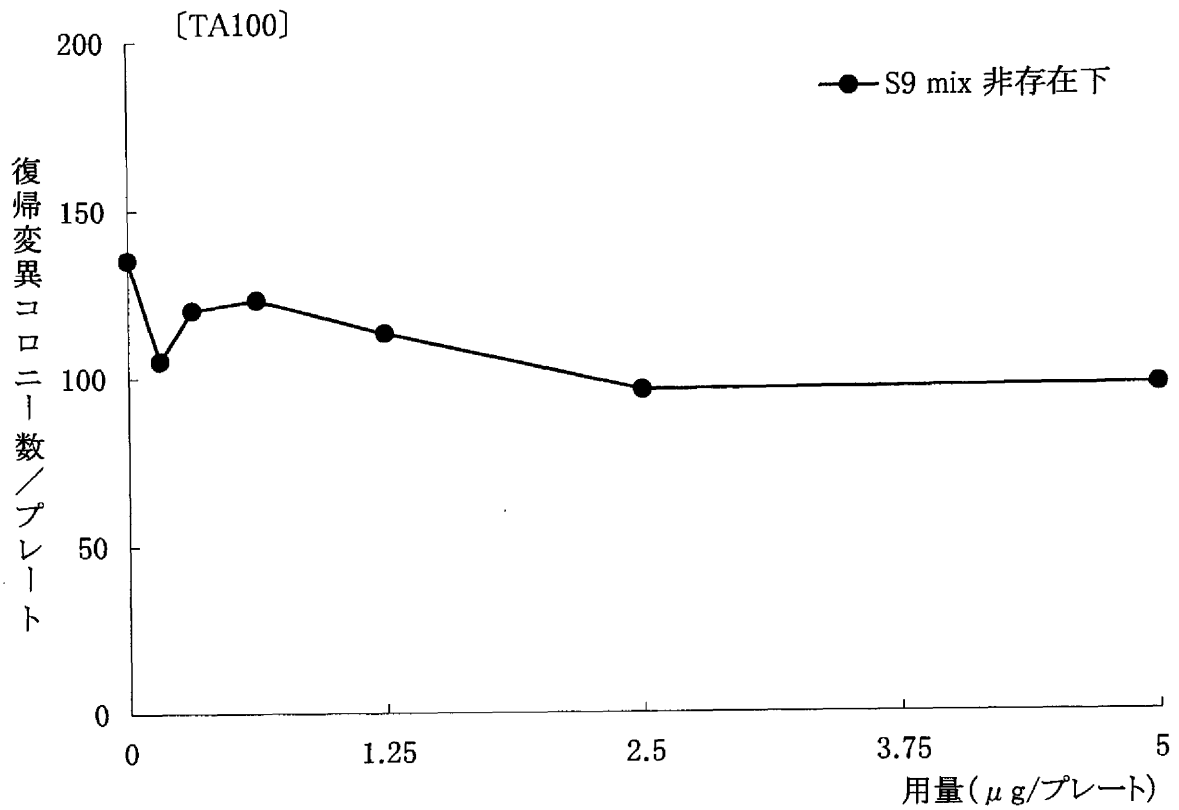


図 2-1 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験2回目

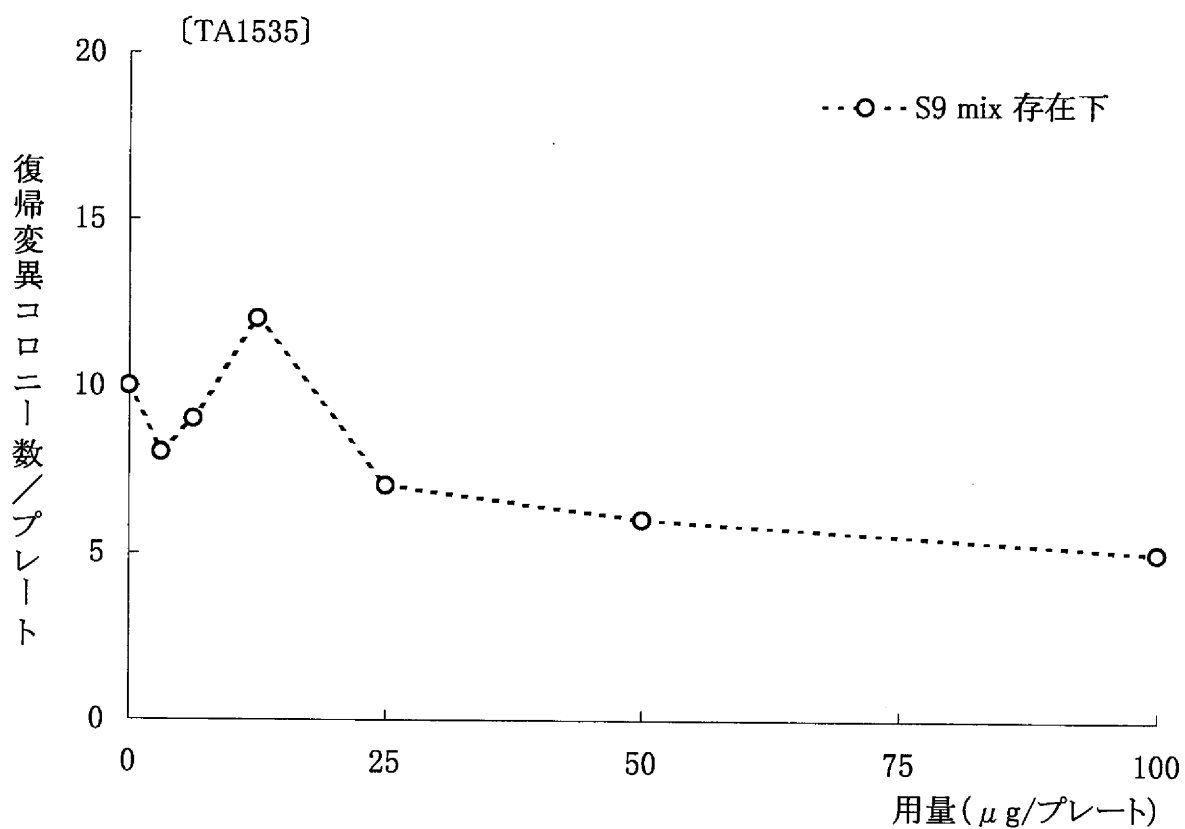
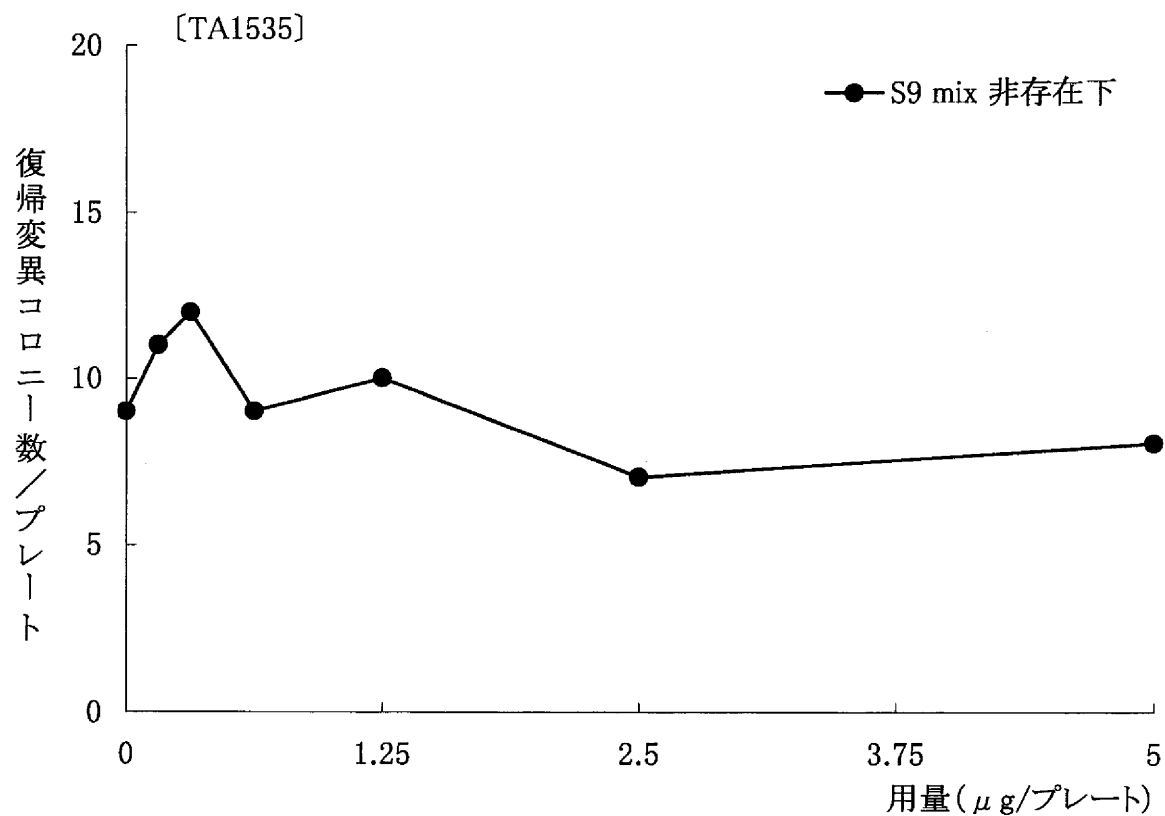


図 2-2 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験2回目

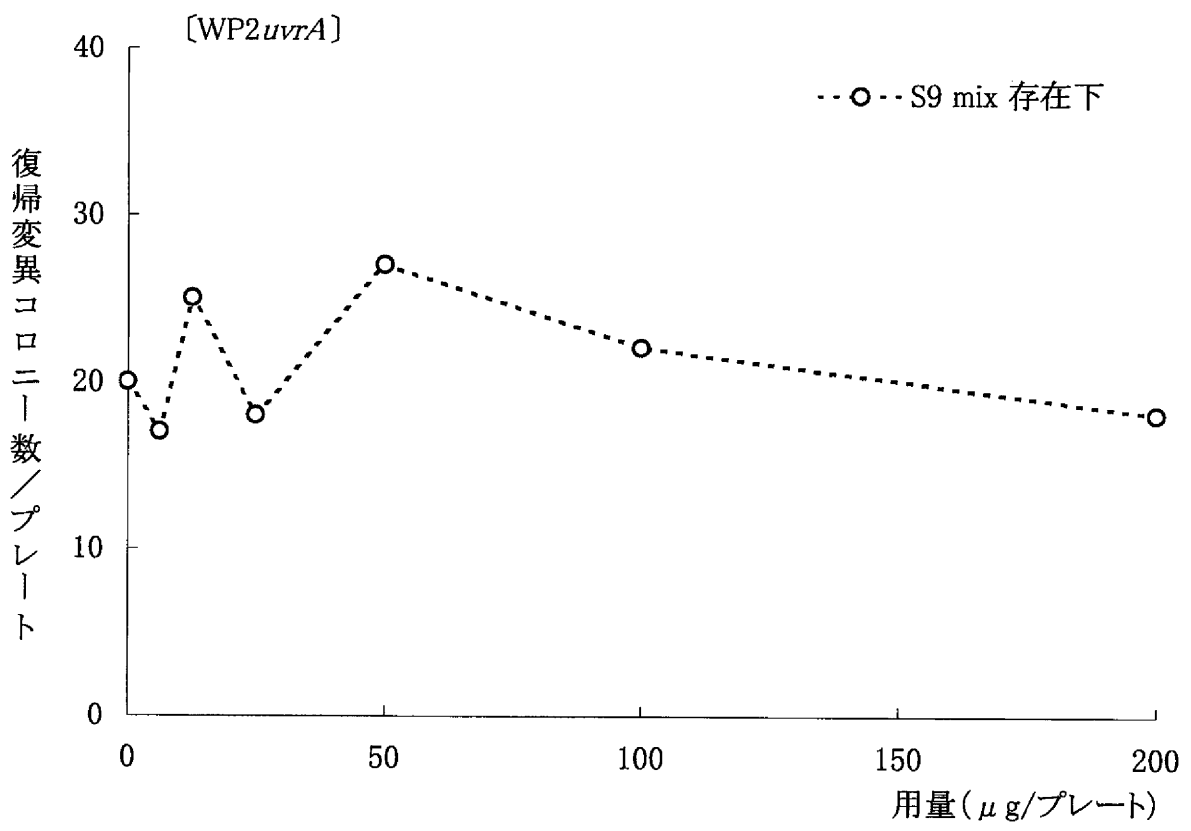
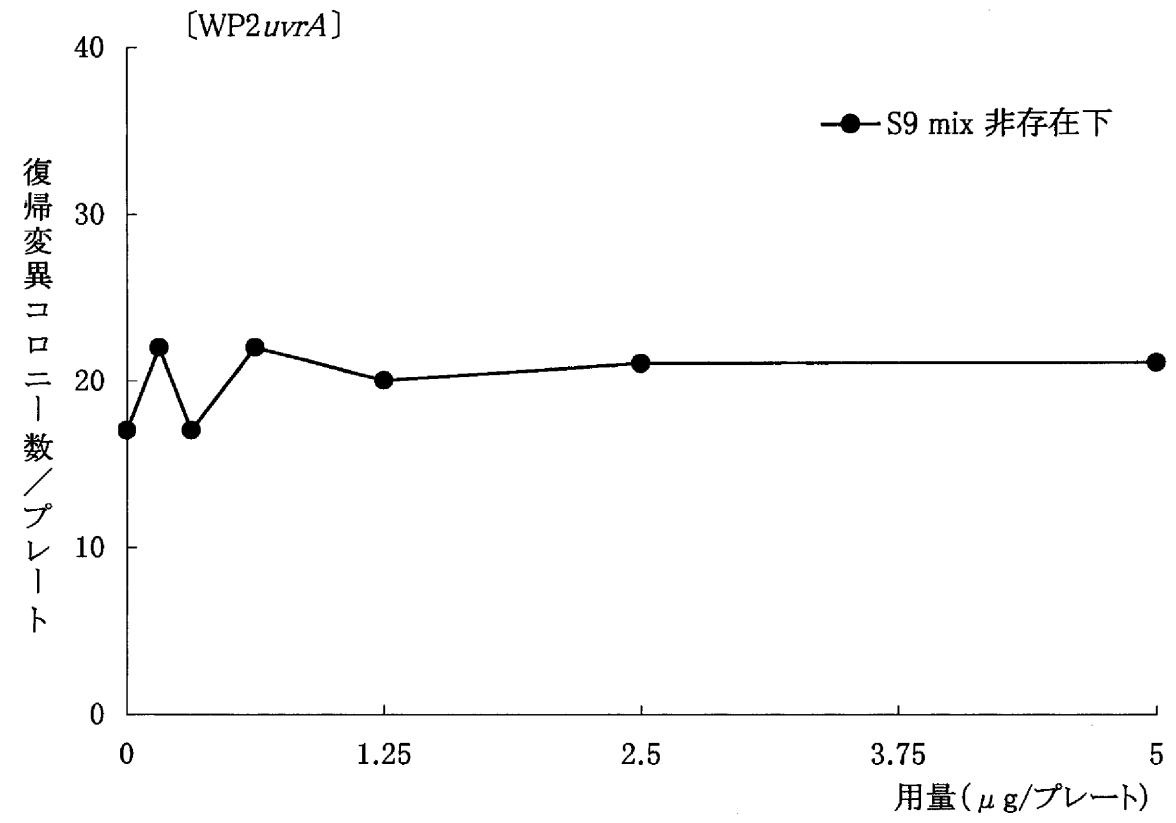


図 2-3 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果—本試験2回目

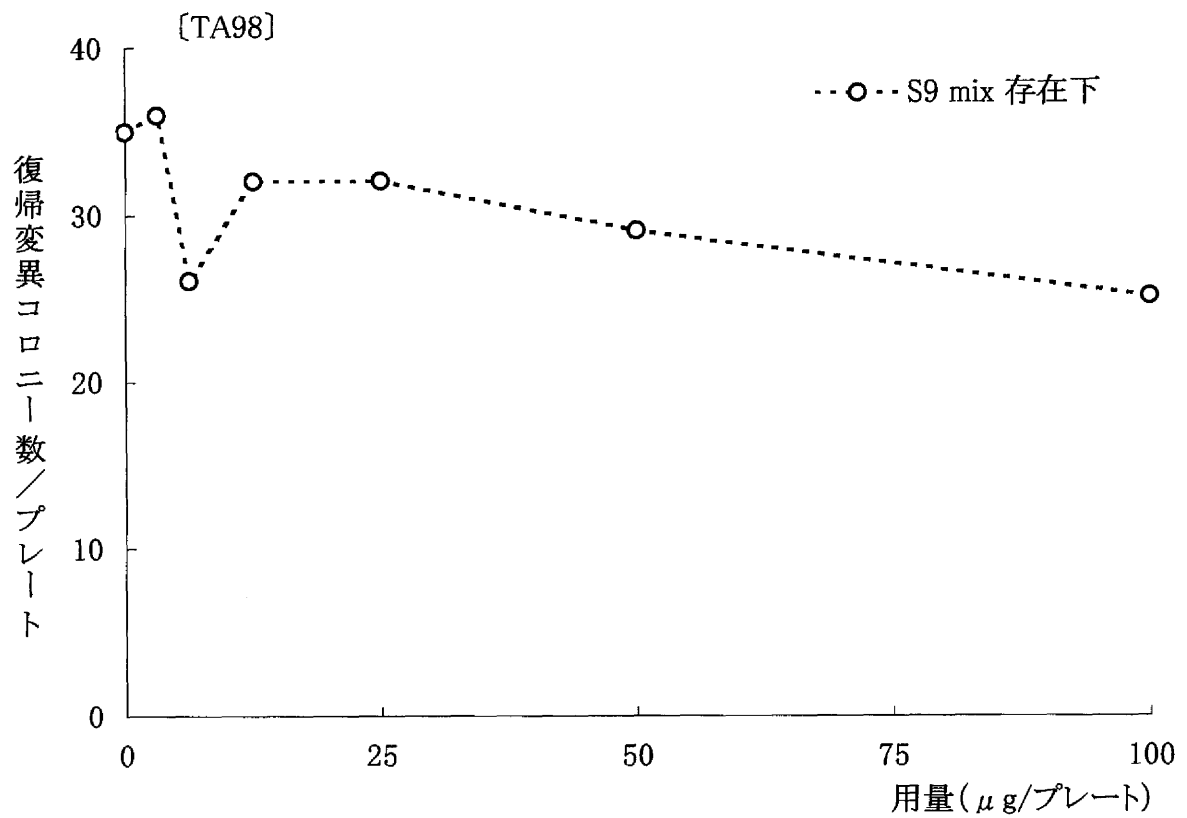
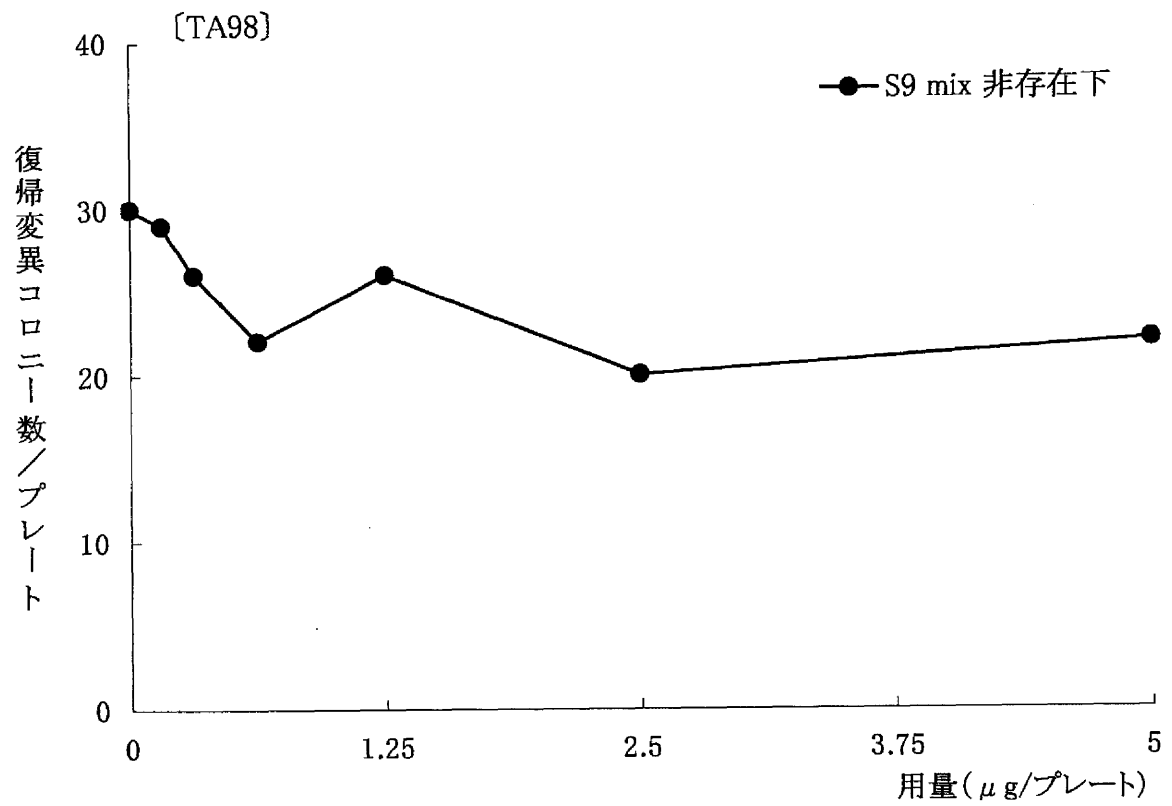


図 2-4 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果一本試験2回目

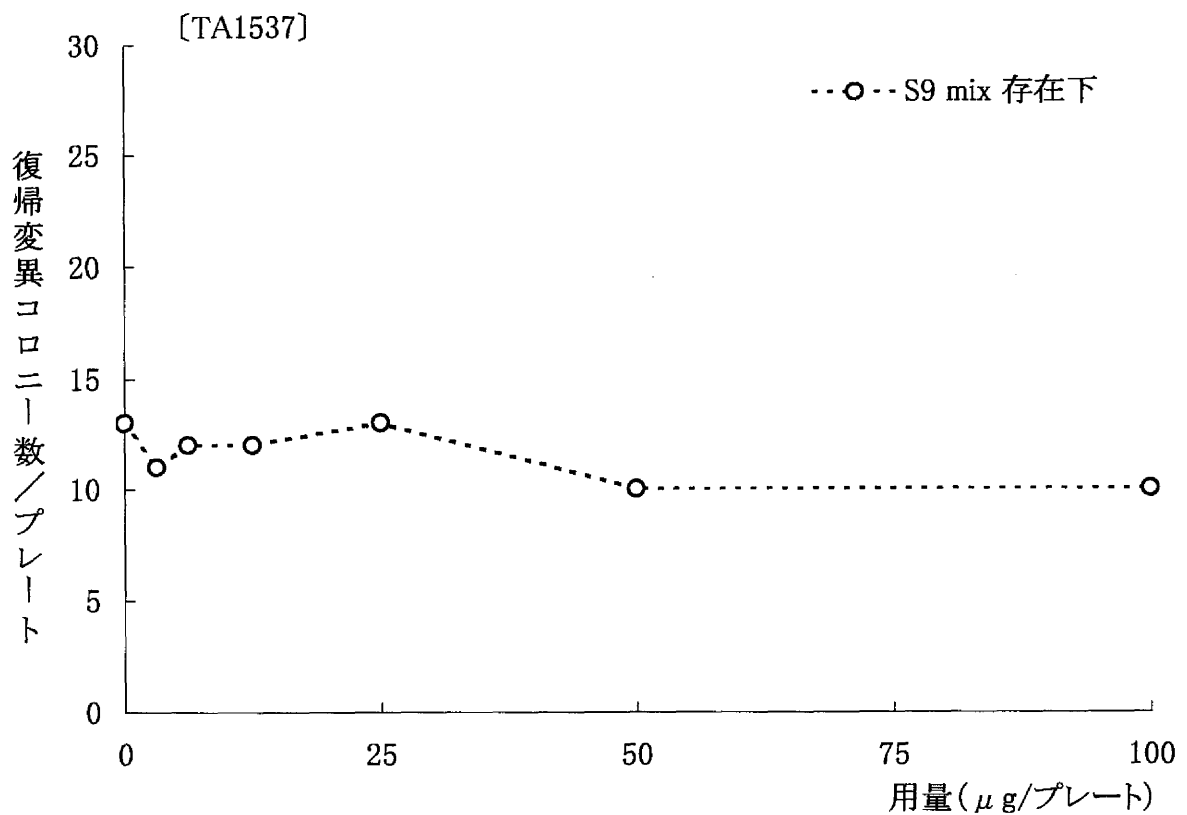
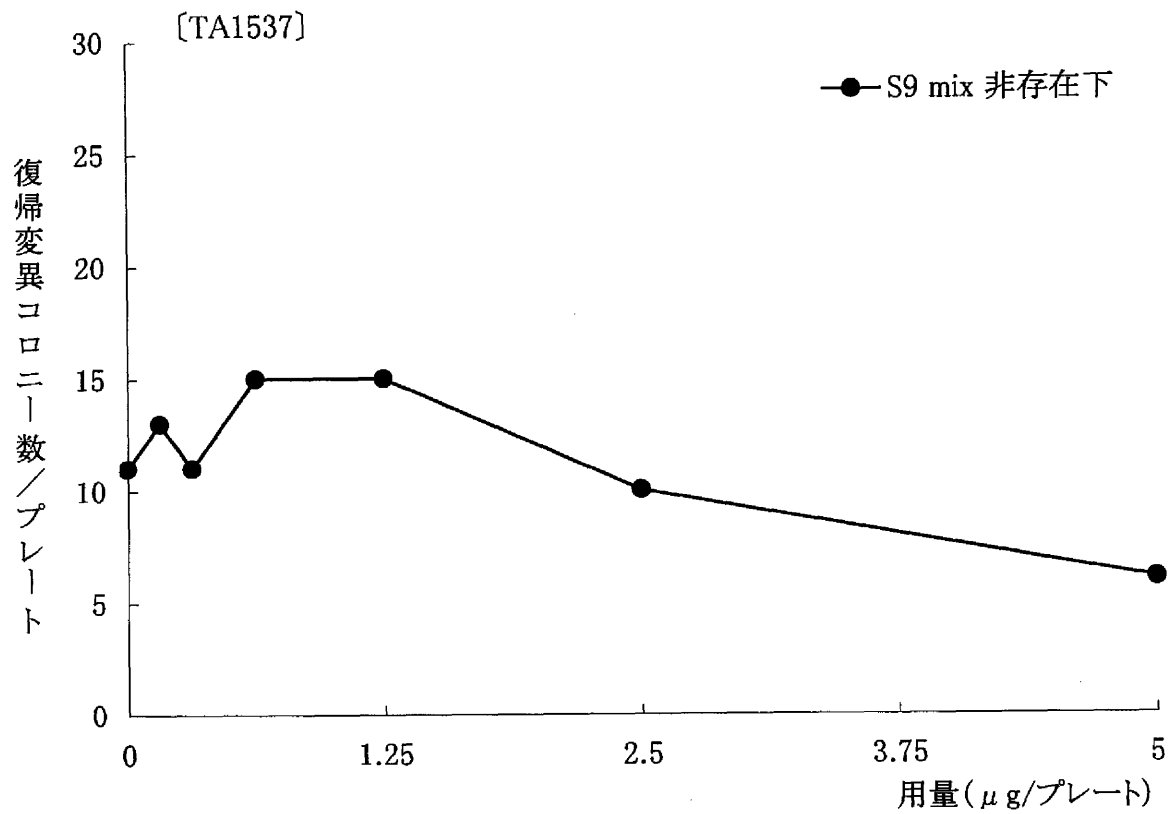


図 2-5 エチルシクロヘキサンの復帰突然変異試験結果一本試験2回目