



1-メトキシナフタレンの
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

厚生省生活衛生局 委託

財団法人食品薬品安全センター

秦野研究所

[目 次]

	頁
要 約 -----	1
緒 言 -----	2
材料および方法 -----	3
1. 使用した細胞 -----	3
2. 培養液の調製 -----	3
3. 培養条件 -----	3
4. 被験物質および陽性対照物質 -----	3
5. 被験物質の調製 -----	4
6. 試験条件 -----	5
7. 細胞増殖抑制試験 -----	5
7.1 処理条件-----	5
7.2 標本作製法 -----	6
7.3 増殖抑制の指標とその結果 -----	6
8. 本試験の群構成 -----	6
8.1 連続処理 (S9 mix非存在下) -----	7
8.2 短時間処理 (S9 mix存在下および非存在下) -----	7
9. 染色体標本作製法 -----	8
10. 染色体分析 -----	8
11. 記録と判定 -----	9
結 果 -----	10
結 論 -----	10
特記事項 -----	11
文 献 -----	11
Tables 1～5	
Figures 1～3	

[要 約]

1-メトキシナフタレンの*in vitro* 染色体異常誘発性を、チャイニーズ・ハムスター培養細胞 (CHL/IU)を用いて検討し、陽性の結果を得た。

1-メトキシナフタレンのCHL/IU細胞に対する50%を越える増殖抑制濃度は、連続処理(48時間)では0.080 mg/ml、S9 mix 存在下および非存在下の短時間処理(6時間)では、それぞれ0.020 mg/ml および0.040 mg/mlであった。従って、連続処理では0.080 mg/ml、短時間処理のS9 mix 存在下および非存在下では、それぞれ0.020 mg/ml と0.040 mg/mlの濃度を本試験の最高処理濃度とした。さらに、最高処理濃度の1/2および1/4の濃度を、それぞれ中濃度および低濃度として設定した。連続処理では、S9 mix 非存在下で24時間および48時間処理後標本を作製し、染色体分析を行った。短時間処理では、S9 mix 存在下および非存在下で6時間処理後、新鮮な培養液でさらに18時間培養して標本を作製し、染色体分析を行った。

CHL/IU 細胞を、24時間および48時間連続処理した高濃度群(0.080 mg/ml)においては、細胞毒性のため染色体分析ができなかったが、その他の処理群においては、染色体の構造異常や倍数性細胞の誘発作用は認められなかった。短時間処理により、S9 mix 非存在下で6時間処理したすべての処理群において、染色体の構造異常の誘発は認められなかった。また、細胞毒性のため十分な細胞数を分析できなかった高濃度群(0.040 mg/ml)を除くその他の処理群において、倍数性細胞の誘発は認められなかった。一方、S9 mix 存在下で6時間処理した群では、高濃度群(0.040 mg/ml)で染色体の構造異常を有する細胞の有意な増加が認められた。倍数性細胞については、いずれの処理群においても有意な増加は認められなかった。

[緒 言]

既存化学物質安全性点検に係る毒性調査事業の一環として、1-メトキシナフタレンの培養細胞に及ぼす細胞遺伝学的影響を評価するため、チャイニーズ・ハムスター培養細胞（CHL/IU）を用いて試験管内染色体異常試験を実施した。

本試験は、「新規化学物質に係る試験の方法について」（昭和62年3月31日、環保業第237号、薬発第306号、62基局第303号）および「OECD 毒性試験ガイドライン：473」に準拠し、「化学物質 GLP基準」（昭和59年3月31日、環保業第39号、薬発第229号、59基局第85号、改訂昭和63年11月18日、環企研第233号、衛生第38号、63基局第823号）に基づいて実施した。

[材料および方法]

1. 使用した細胞

リサーチ・リソースバンク (JCRB) から入手 (1988年2月、入手時：継代 4代、現在12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10代以内で試験に用いた。

この CHL/IU 細胞株は、一般的に化学物質に対して染色体異常の検出感度が高いため、常用されている。

2. 培養液の調製

培養には、牛胎児血清 (FCS : Biocell、ロット番号 : 4001776) を10%添加したイーグル MEM 培養液を用いた。MEM 培養液は、イーグル MEM 培地「ニッスイ」①粉末 (日水製薬 (株)) 9.4 g を 1 ℓ の蒸留水に溶解し、121℃で15分間、高圧蒸気滅菌したのち、L-グルタミン (滅菌済み、日水製薬 (株)) 300 mg と10% NaHCO₃ 溶液、約 12.5 ml を加えて調製した。2倍濃度の MEM 培養液は、上記の培地 9.4 g を 500 ml の蒸留水に溶解し、以下 MEM 培養液と同様に調製した。

3. 培養条件

2×10⁴ 個の CHL/IU 細胞を、培養液 5 ml を入れたガラス製ディッシュ (径 6 cm、池本理化) に播き、37℃のCO₂ インキュベーター (5% CO₂) 内で培養した。

4. 被験物質および陽性対照物質

[被験物質]

1-メトキシナフタレン (以下 MN と略す、CAS No. 2216-69-5) は、分子量 158.20 の微黄色透明液体である。物理化学的性状等は Appendix 1 に示した。用いた被験物質は、ロット番号 純度98% (不純物：不明) であり、 から購入 (カタログNo. : M-0116) した。被験物質は、使用時まで室温で保管した。

MN のジメチルスルホキシド (DMSO) 中での安定性試験を秦野研究所において実施した。当研究所で実施した復帰突然変異試験 (M-94-093) で調製した低濃度 (0.0781 mg/ml)

と高濃度 (50.0 mg/ml) 溶液について、室温遮光条件下で、調製後 4 時間までの安定性を調べた。その結果、調製 4 時間後における各濃度の平均含量は、それぞれ初期値 (0 時間) の平均値に対して、98.9 および 99.7% であった。これらは当研究所で規定している基準 (平均含量が初期値の 90.0% 以上) を満たしていた (Appendix 2)。

[陽性対照物質]

1) 連続処理の試験に用いる物質

(化 学 名) マイトマイシン C
(略 号) MC
(ロ ッ ト 番 号) 928ACF
(製 造 者) 協和醗酵工業(株)
(保 管 条 件) 冷蔵保管

2) 短時間処理の試験に用いる物質

(化 学 名) シクロホスファミド
(略 号) CPA
(ロ ッ ト 番 号) 70H0948
(製 造 者) Sigma Chemical Co.
(保 管 条 件) 冷蔵保管

5. 被験物質の調製

被験物質の調製は、使用のつど行った。溶媒は DMSO (和光純薬工業 (株)、ロット番号: APH4165 および KCN1642) を用いた。原体を溶媒に溶解してメスアップにより原液 (増殖抑制試験では 40 mg/ml、染色体異常試験では 16 mg/ml) 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。染色体異常試験においては、連続処理の高濃度群および短時間処理に用いた低濃度群の被験物質調製液について、含量測定を秦野研究所分析化学研究室において行った。その結果、調製液の濃度は、いずれも当研究所の規定している基準 (溶媒中での平均含量が添加量の 90.0~110%) の範囲内であった (Appendix 3)。

6. 試験条件

連続処理では、細胞を3日間培養したのち培養液を捨て、ディッシュに培養液 5 ml と各濃度の被験物質調製液 0.025 ml を加え、24時間および48時間処理した。

短時間処理では、細胞を3日間培養したのち培養液を捨て、MEM 培養液、2倍濃度の MEM 培養液および S9 mix をそれぞれ 4:1:1 の割合で混合した溶液 3 ml をディッシュに加えた。また、S9 mix 非存在下の処理群においては、MEM 培養液 3 ml をディッシュに加え、さらに 0.015 ml の被験物質調製液を加えて 6 時間処理した。処理終了後、新鮮な培養液に交換し、さらに 18 時間培養した。S9 mix の調製は下記の組成で行った。

S9*	3
20 mM HEPES (pH 7.2)	2
50 mM MgCl ₂	1
330 mM KCl	1
50 mM G-6-P	1
40 mM NADP	1
蒸留水	1
合計 10 ml	

* S9 : Sprague-Dawley 系ラットにフェノバルビタールと 5,6-ベンゾフラボンを投与して調製したキッコマン(株)の S9 (ロット番号: RAA-314, 1994年8月製造) を購入し、使用時まで -80℃ の超低温槽内に保存した。

7. 細胞増殖抑制試験

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

7.1 処理条件

連続処理では48時間処理群について、また、短時間処理では S9 mix 存在下および非存在下の 6時間処理群について細胞増殖抑制試験を実施した。予備検討で 0.050~1.6 mg/ml (10 mM) の範囲の処理濃度において、連続処理および短時間処理ともに、0.20 mg/ml 以上の濃度で毒性を示すとともにプラスチックディッシュが溶けたことから、ガラスディッシュを用い、処理濃度は 0.0063~0.20 mg/ml の範囲の濃度とした。ディッシュは 1 濃度について 2 枚用いた。

7.2 標本作製法

後述の染色体標本作製法と同様の手順で染色体標本を作製した。

7.3 増殖抑制の指標とその結果

被験物質の CHL/IU 細胞に対する増殖抑制作用は、観察細胞（400 細胞）における分裂中期細胞の頻度（分裂指数： Mitotic index ）を調べ、被験物質処理群の溶媒対照群に対する分裂指数の比をもって指標とした。

その結果、連続処理における50%を明らかに越える増殖抑制濃度（約60%の増殖抑制濃度）を、60%の増殖抑制濃度をはさむ 2 濃度より算出したところ、0.080 mg/ mlであった。短時間処理の S9 mix 存在下および S9 mix 非存在下における50%を明らかに越える増殖抑制濃度は、それぞれ、0.020 mg/ ml および 0.040 mg/ ml であった（Table 1、2、3 および Fig.1）。なお、連続処理（48時間）における Mitotic index の高い値については、比較対照とする溶媒対照群の細胞増殖がコンフルエントに達し、低い Mitotic index 値を示したことによると考えられる。

8. 本試験の群構成

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高濃度群を、連続処理では 0.080 mg/ml、短時間処理の S9 mix 存在下および非存在下ではそれぞれ 0.020 mg/ml および 0.040 mg/ ml とし、それぞれ高濃度群の1/2の濃度を中濃度、1/4の濃度を低濃度とした。陽性対照物質として用いた MC および CPA は、注射用水（(株)大塚製薬工場、ロット番号：K1D76）に溶解して調製した。それぞれ染色体異常を誘発することが知られている濃度を適用した。

8.1 連続処理 (S9 mix 非存在下)

連続処理では、24時間と48時間処理の3段階の被験物質処理濃度群に、対照群を含め下記の11群を設けた。各群2枚のディッシュを用いた。

群	濃度 (mg/ml)	処理時間 (h)
1) 無処理対照	—	—
2) 溶媒対照	0	24
3) MN	0.020	24
4) MN	0.040	24
5) MN	0.080	24
6) 陽性対照 (MC)	0.00005	24
7) 溶媒対照	0	48
8) MN	0.020	48
9) MN	0.040	48
10) MN	0.080	48
11) 陽性対照 (MC)	0.00005	48

8.2 短時間処理 (S9 mix 存在下および非存在下)

短時間処理では、S9 mix 存在下および非存在下の3段階の被験物質処理濃度群に、対照群を含め、下記の11群を設けた。各群2枚のディッシュを用いた。

群	濃度 (mg/ml)	S9 mix の有無	処理時間(h)
1) 無処理対照	—	—	—
2) 溶媒対照	0	—	6-(18)
3) MN	0.010	—	6-(18)
4) MN	0.020	—	6-(18)
5) MN	0.040	—	6-(18)
6) 陽性対照 (CPA)	0.005	—	6-(18)
7) 溶媒対照	0	+	6-(18)
8) MN	0.0050	+	6-(18)
9) MN	0.010	+	6-(18)
10) MN	0.020	+	6-(18)
11) 陽性対照 (CPA)	0.005	+	6-(18)

9. 染色体標本作製法

- 1) 培養終了の2時間前に、コルセミドを最終濃度が約 0.1 $\mu\text{g}/\text{ml}$ になるように培養液に加え、培養終了後、各群の細胞をリン酸緩衝生理食塩液 (Ca^{++} 、 Mg^{++} を含まない) で洗い、ピペティングにより細胞をはがし、10 ml の遠沈管に集めた。
- 2) 1000~1200 rpm で5分間遠沈し、上清を捨てたのち、沈殿した細胞に3 ml の0.075 M KCl 水溶液を加えることにより約30分間低張処理を行った。
- 3) 低張処理後、低張液の上層に固定液 (氷酢酸:メタノール = 1:3 v/v) 約6 ml を加え、下方から静かにピペティングしながら混和して固定し、その後 1000~1200 rpm で5分間遠沈した。
- 4) 遠沈後上清を除き、再び新鮮な固定液を加えて細胞をピペティングにより再浮遊させ、1000~1200 rpm で5分間遠沈した。この操作を数回繰り返した。
- 5) 遠沈して得た白色の細胞塊に、0.2~0.5 ml の固定液を加え、十分に懸濁させた。
- 6) 細胞浮遊液の少量を、あらかじめ洗浄しておいたスライドグラス上に滴下し、そのまま風乾した。
- 7) スライド標本は各ディッシュにつき6枚作製した。
- 8) スライドグラスのフロスト部分に鉛筆で、試験系識別番号、コード番号およびスライド番号を記入した。
- 9) 乾燥したスライドは、ギムザ原液 (Merck) 4.5 ml を M/15 リン酸緩衝液 (pH 6.8) 150 ml に希釈した染色液で約8分間染色後、蒸留水で軽くすすいで風乾した。
- 10) 染色したスライド標本は、コード番号順にスライドケースに入れ、ケースには試験系識別番号、標本作製の日付を明示して保存した。

10. 染色体分析

作製したスライド標本のうち、1つのディッシュから得られた異なるスライドを、複数の観察者がそれぞれ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。よく広がり、かつ染色体が散逸していない分裂中期像を探し、異常を有する細胞については、スライド上のその位置を顕微鏡のステージの位置で記録用紙に記録した。

染色体の分析は、日本環境変異原学会、哺乳動物試験 (MMS) 分科会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と倍数性細胞 (polyploid) の有無について観察した。また原則として構造異常については1

群200個、倍数性細胞については1群800個の分裂中期細胞を分析することとした。

11. 記録と判定

無処理対照、溶媒および陽性対照群と被験物質処理群のそれぞれについて、観察細胞数、構造異常の種類と数、倍数性細胞の数などの分析結果を集計し、各群の値を記録用紙に記入した。

染色体異常を持つ細胞の出現頻度については、林²⁾の方法を参考にして、溶媒の背景データと被験物質処理群間でフィッシャーの直接確率法³⁾により、多重性を考慮し、familywiseの有意水準を5%として検定を実施した。フィッシャーの直接確率法で有意差が認められた場合には、用量依存性に関してコ克蘭・アーミテッジの傾向性検定⁴⁾ ($p < 0.05$)を行った。以上2回の検定でともに有意差が認められた場合を陽性とした。傾向性検定で有意差が認められない場合には疑陽性とした。観察細胞数が、構造異常については100個未満、倍数性細胞については400個未満の場合を細胞毒性のため判定不能とした。

なお、DMSOを0.5% (v/v) 添加した場合の、gapを含む構造異常 (TAG) と数的異常に関する秦野研究所における背景データ (1989~1994年) は、以下の通りである。

群	構 造 異 常				数 的 異 常			
	試験数	観察細胞数	異常細胞数	平均値* ±SD	試験数	観察細胞数	倍数性細胞数	平均値** ±SD
(連続処理)								
24時間	30	6000	36	1.2±1.1	30	24000	83	2.8±2.2
48時間	29	5800	52	1.8±1.5	29	23200	70	2.4±1.8
(短時間処理)								
S9 mix 非存在下	19	3800	26	1.4±1.1	19	15200	31	1.6±1.2
S9 mix 存在下	20	4000	42	2.1±2.0	20	16000	38	1.9±1.4

* ; 200細胞あたりの平均異常細胞数

** ; 800細胞あたりの平均倍数性細胞数

[結 果]

連続処理による染色体分析の結果を Table 4 および Fig. 2 に示した。

24時間および48時間連続処理した高濃度群 (0.080 mg/ml) では、細胞毒性のため分析が不可能であった。その他の処理群においては、染色体の構造異常を有する細胞および倍数性細胞の有意な増加は認められなかった。

短時間処理による染色体分析の結果を Table 5 および Fig. 3 に示した。

S9 mix 非存在下で 6時間処理した高濃度群 (0.040 mg/ml) では、倍数性細胞については細胞毒性のため規定の細胞数を分析できなかったが、そのほかの処理群においては倍数性細胞の誘発作用は認められなかった。また、いずれの処理群においても、染色体の構造異常は認められなかった。一方、S9 mix 存在下の処理群については、高濃度群 (0.020 mg/ml) において染色体の構造異常が有意 ($P < 0.05$) に増加し、傾向性検定においても規定の細胞数を分析できなかったが、有意差がみられた。また、高濃度群においては、細胞毒性のため規定の細胞数を分析できなかったが、倍数性細胞の有意な増加は認められなかった。

なお、本試験と並行して行われた微生物を用いる復帰突然変異試験 (M-94-093) では陰性の結果が得られている。

陽性対照として用いた連続処理での MC 処理群および S9 mix 存在下での CPA 処理群では染色分体交換 (cte) や染色分体切断 (ctb) などの構造異常をもつ細胞が誘発された。

[結 論]

1-メトキシナフタレンは、連続処理により24時間および48時間処理した場合、細胞毒性のため分析できなかった50%を越える増殖抑制濃度を除く、いずれの処理群 (0.020~0.040 mg/ml) においても染色体の構造異常や倍数性細胞を誘発しなかった。

短時間処理においては、S9 mix 非存在下で 6時間処理した場合、50%を越える増殖抑制濃度を含むいずれの処理群 (0.010~0.040 mg/ml) においても染色体の構造異常や倍数性細胞を誘発しなかった。一方、S9 mix 存在下では、高濃度群 (0.020 mg/ml) で、染色体の構造異常を有する細胞が有意に増加し、陽性の結果が得られた。倍数性細胞の誘発は認

められなかった。

従って、1-メトキシナフタレンは、上記の試験条件下で、試験管内の CHL/IU 細胞に染色体異常を誘発すると結論した。

[特記事項]

本試験の実施にあたり、試験の信頼性に悪影響を及ぼす疑いのある予期し得なかった事態及び試験計画書からの逸脱はなかった。

[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) 染色体異常試験の統計学的処理、変異原性試験、1：255 - 261（1992）
- 3) 吉村 功 編著：毒性・薬効データの統計解析、事例研究によるアプローチ、サイエンティスト社、（1987）
- 4) 吉村 功、大橋 靖夫 責任編集：毒性試験講座14、毒性試験データの統計解析、地人書館、（1992）

Table 1 Growth inhibition of CHL/IU cells continuously treated with 1-methoxynaphthalene (MN) for 48 h without S9 mix

Concentration of MN (mg/ml)	Mitotic index (% of control)		
			Average
0	100 ,	100	100.0
0.0063	213.3 ,	114.2	163.7
0.013	253.3 ,	157.1	205.2
0.025	226.6 ,	176.1	201.3
0.050	193.3 ,	61.9	127.6
0.10	Tox ,	Tox	Tox
0.20	Tox ,	Tox	Tox

Table 2 Growth inhibition of CHL/IU cells treated with 1-methoxynaphthalene (MN) for 6 h with S9 mix

Concentration of MN (mg/ml)	Mitotic index (% of control)		
			Average
0	100 ,	100	100.0
0.0063	64.4 ,	112.5	88.5
0.013	73.3 ,	65.6	69.5
0.025	0 ,	0	0.0
0.050	Tox ,	Tox	Tox
0.10	Tox ,	Tox	Tox
0.20	Tox ,	Tox	Tox

Table 3 Growth inhibition of CHL/IU cells treated with
1-methoxynaphthalene (MN) for 6 h without S9 mix

Concentration of MN (mg/ml)	Mitotic index (% of control)		Average
0	100.0	, 100.0	100.0
0.0063	80.6	, 101.5	91.0
0.013	108.9	, 98.4	103.6
0.025	107.4	, 92.1	99.7
0.050	Tox	, Tox	Tox
0.10	Tox	, Tox	Tox
0.20	Tox	, Tox	Tox

Table 4 Chromosome analysis of Chinese hamster cells (CHL/IU) continuously treated with 1-methoxynaphthalene (MN)* without S9 mix

Group	Concentration (mg/ml)	Time of exposure (h)	No. of cells analysed	No. of structural aberrations							Others		No. of cells with aberrations		Polyploid ⁴⁾ (%)	Trend test ⁵⁾		
				gap	ctb	cte	csb	cse	mul	total	TAG (%)	TA (%)	SA	NA				
Control ¹⁾			200	1	0	0	1	0	0	2	1	2	(1.0)	1	(0.5)	0.50		
Solvent	0	24	200	1	0	0	0	0	0	1	0	1	(0.5)	0	(0.0)	0.25		
MN	0.020	24	200	0	1	0	0	0	0	1	1	1	(0.5)	1	(0.5)	0.25		
MN	0.040	24	200	0	0	0	0	0	0	0	1	0	(0.0)	0	(0.0)	0.25	NT	NT
MN	0.080	24	0 ^T													T		
MC	0.00005	24	200	2	36	113	1	2	0	154	3	89	(44.5)	88	(44.0)	0.00		
Solvent ¹⁾	0	48	200	0	1	0	2	0	0	3	1	2	(1.0)	2	(1.0)	0.25		
MN	0.020	48	200	0	1	0	0	0	0	1	0	1	(0.5)	1	(0.5)	0.13		
MN	0.040	48	200	0	1	0	0	0	0	1	0	1	(0.5)	1	(0.5)	0.00	NT	NT
MN	0.080	48	0 ^T													T		
MC	0.00005	48	200	7	44	111	10	6	20	198	25	100	(50.0)	95	(47.5)	0.25		

Abbreviations : gap : chromatid gap and chromosome gap, ctb : chromatid break, cte: chromatid exchange, csb : chromosome break, cse : chromosome exchange (dicentric and ring etc.), mul : multiple aberrations, TAG : total no. of cells with aberrations, TA : total no. of cells with aberrations except gap, SA : structural aberration, NA : numerical aberration, MC : mitomycin C, NT: not tested, T: Toxic; this group was excluded from judgement in case of less than one hundred cells for structural aberration analysed or less than four hundred cells for polyploid cells analysed. 1) Dimethyl sulfoxide was used as solvent. 2) More than ten aberrations in a cell were scored as 10. 3) Others, such as attenuation and premature chromosome condensation, were excluded from the no. of structural aberrations. 4) Eight hundred cells were analysed in each group. 5) Cochran · Armitage's trend test was done at $p < 0.05$ when the incidence of TAG or polyploid in the treatment groups was significantly different from historical solvent control at $p < 0.05$ by Fisher's exact test. * : Purity was 98 %.

Table 5 Chromosome analysis of Chinese hamster cells (CHL/IU) treated with 1-methoxynaphthalene (MN)** with and without S9 mix

Group	Concent- ration (mg/ml)	S9 mix	Time of exposure (h)	No. of cells	No. of structural aberrations							No. of cells with aberrations		Trend test			
					analysed	gap	ctb	cte	csb	cse	mul	total	Others		TAG (%)	TA (%)	SA
Control ¹⁾	0	-	6-(18)	200	0	1	0	0	2	0	3	0	2	(1.0)	2	(1.0)	0.25
Solvent	0	-	6-(18)	200	0	0	0	0	0	0	0	2	0	(0.0)	0	(0.0)	0.13
MN	0.010	-	6-(18)	200	0	1	0	4	0	0	5	0	2	(1.0)	2	(1.0)	0.13
MN	0.020	-	6-(18)	200	1	1	0	0	0	2	2	0	2	(1.0)	1	(0.5)	0.25
MN	0.040	-	6-(18)	119	0	1	0	0	0	1	1	0	1	(0.8)	1	(0.8)	0.70 ⁶⁾ T
CPA	0.005	-	6-(18)	200	0	2	0	0	0	2	2	0	1	(0.5)	1	(0.5)	0.25
Solvent ¹⁾	0	+	6-(18)	200	0	0	0	0	0	0	0	0	0	(0.0)	0	(0.0)	0.25
MN	0.0050	+	6-(18)	200	1	3	4	3	0	0	11	0	4	(2.0)	4	(2.0)	0.38
MN	0.010	+	6-(18)	200	0	0	3	4	0	0	7	1	4	(2.0)	4	(2.0)	0.38
MN	0.020	+	6-(18)	154	6	41	73	1	0	30	151	2	57*	(37.0)	55	(35.7)	0.16 ⁷⁾
CPA	0.005	+	6-(18)	200	4	30	76	1	2	10	123	4	75	(37.5)	74	(37.0)	0.00

Abbreviations : gap : chromatid gap and chromosome gap, ctb : chromatid break, cte : chromatid exchange, csb : chromosome break, cse : chromosome exchange (dicentric and ring etc.), mul : multiple aberrations, TAG : total no. of cells with aberrations, TA : total no. of cells with aberrations except gap, SA : structural aberration, NA : numerical aberration, CPA : cyclophosphamide, NT: not tested, T: Toxic; this group was excluded from judgement in case of less than one hundred cells for structural aberration analysed or less than four hundred cells for polyploid cells analysed. 1) Dimethyl sulfoxide was used as solvent. 2) More than ten aberrations in a cell were scored as 10. 3) Others, such as attenuation and premature chromosome condensation, were excluded from the no. of structural aberrations. 4) Eight hundred cells were analysed in each group. 5) Cochran - Armitage's trend test was done at $p < 0.05$. 6) Two hundred and eighty four cells were analysed. 7) Six hundred and twenty three cells were analysed. * : Significantly different from historical solvent control data with respect to TAG and polyploid at $p < 0.05$ by Fisher's exact test using a Bonferroni correction for multiple comparisons. ** : Purity was 98 %.

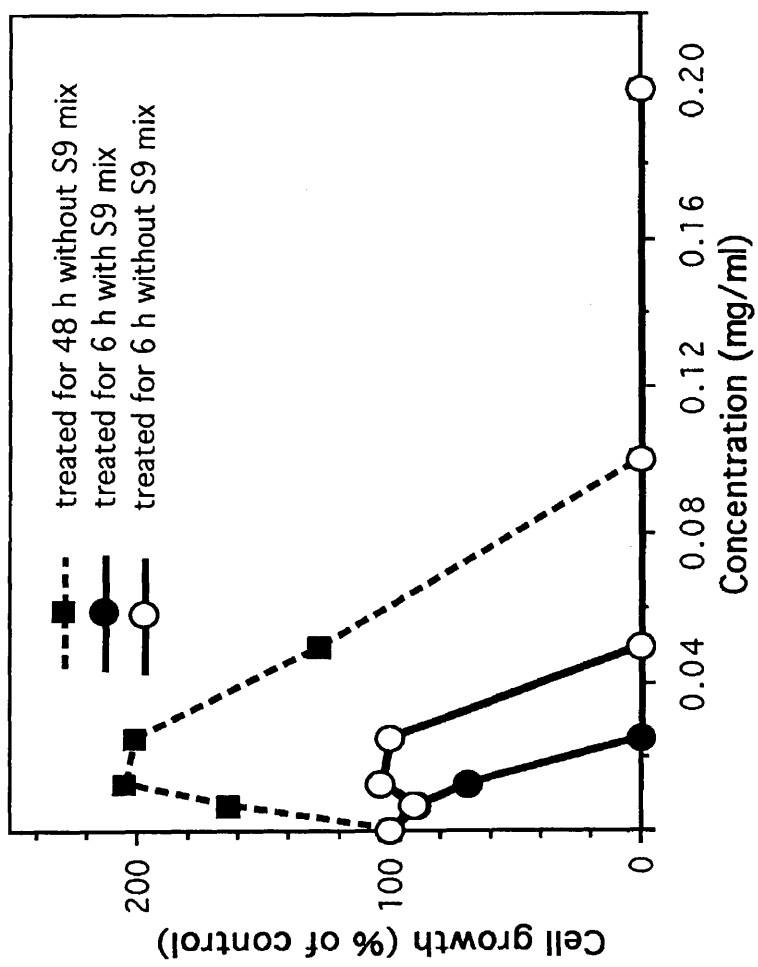


Fig.1 Growth inhibition of CHL/IU cells treated with 1-methoxynaphthalene

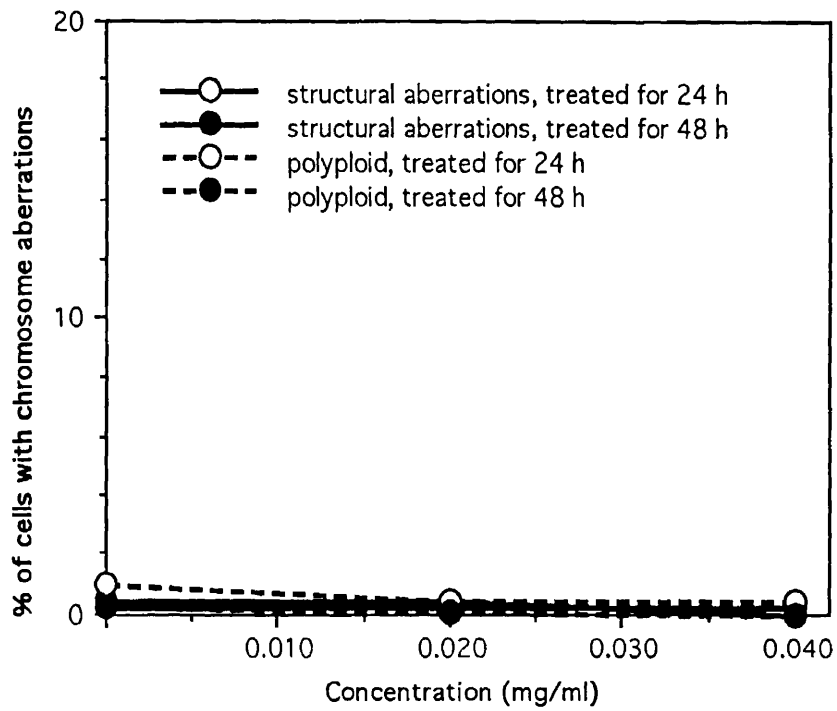


Fig. 2 Induction of chromosome aberrations in CHL/IU cells continuously treated with 1-methoxynaphthalene without S9 mix

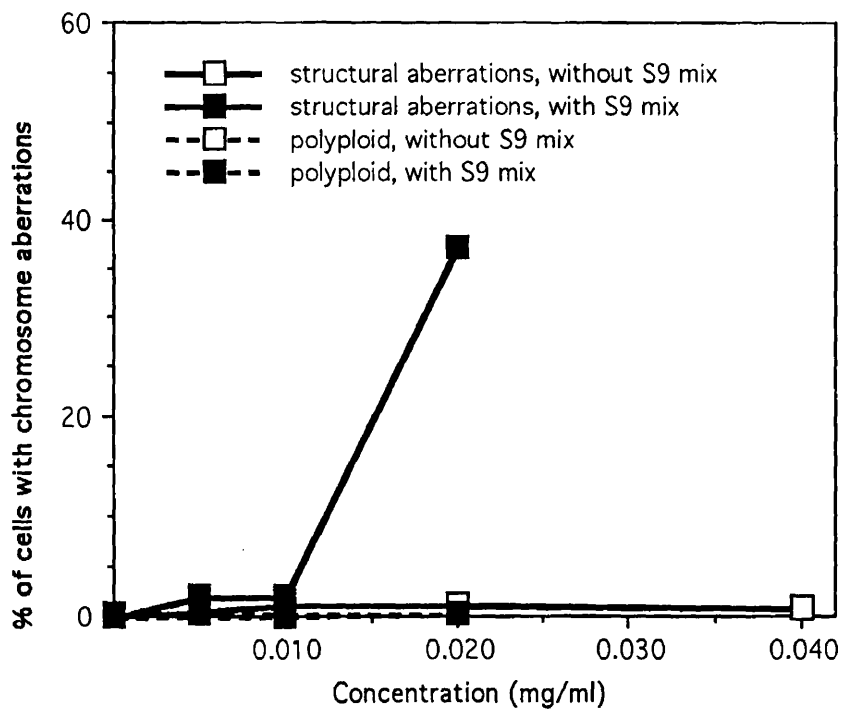


Fig. 3 Induction of chromosome aberrations in CHL/IU cells treated with 1-methoxynaphthalene for 6 h with and without S9 mix