

2-ヒドロキシプロパンニトリル
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	3
5. 被験物質の調製	4
6. 細胞増殖抑制試験による処理濃度の決定	4
6.1 試験条件	4
6.2 標本作製法	5
6.3 増殖抑制の指標とその結果	5
7. 実験群の設定	6
7.1 直接法	6
7.2 代謝活性化法	7
8. 染色体標本作製法	7
9. 染色体分析	8
10. 記録と判定	9
結果と考察	10
結 論	11
文 献	11

Tables 1~4, Figure 1

要 約

2-ヒドロキシプロパンニトリル (略称: HPN) の染色体異常誘発能を、チャイニーズ・ハムスター培養細胞 (CHL/IU、以下 CHL と略す) を用いて検討した。結果は、以下のように要約される。

1) 細胞増殖抑制試験

HPN の CHL 細胞に対する50%増殖抑制濃度は、直接法では 0.38 mg/ml、代謝活性化法では 1.00 mg/ml であった。

従って、染色体異常試験において、直接法では 0.38 mg/ml、代謝活性化法では 10 mM に相当する 0.71 mg/ml の濃度を高濃度とし、その $\frac{1}{2}$ の濃度を中濃度、 $\frac{1}{4}$ の濃度を低濃度として用いた。

2) 染色体異常試験

直接法により、CHL細胞を24時間および48時間処理した結果、0.38 mg/ml の濃度において両群ともそれぞれ 6.5%および 25.5%の細胞に構造異常の誘発がみられ、48時間処理では、濃度に依存して倍数性細胞が誘発された。また、代謝活性化法においては、S9mix 存在下および非存在下のいずれの処理条件においても、0.71 mg/ml の高濃度処理群で約10%の細胞に構造異常が誘発された。

3) 結 論

2-ヒドロキシプロパンニトリルは、今回実施した試験条件下で、試験管内のCHL細胞に染色体異常を誘発すると結論した。

結 言

OECDを中心として行われている国際協力による安全性点検評価事業の一環として、高生産量既存化学物質で現在十分な安全性資料のない、2-ヒドロキシプロパンニトリルについて、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）を用いて試験管内染色体異常試験を実施した。

この試験は、「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ガイドライン：473に準拠し、化学物質GLP（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ものである。

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) したチャイニーズ・ハムスター由来の CHL細胞を、解凍後継代10代以内で試験に用いた。

この CHL細胞株は、染色体異常試験の検出感度にすぐれている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; J.R.Scientific、ロット番号 C019407) 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) 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) 300 mg と10% NaHCO₃ 溶液 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細胞を、培養液 5 mlを入れたシャーレ (径6 cm、Corning) 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

2-ヒドロキシプロパンニトリル (CAS No. 78-97-7、略称：HPN、ロット番号：) は褐色の液体で、水、アルコールに可溶、石油エーテル、二硫化炭素に不溶である。分子式 C₃H₅NO、分

分子量 71.08、融点 -40°C 、沸点 $182\sim 184^{\circ}\text{C}$ 、比重 $0.992\sim 0.998$ (20°C) の物質で、本試験に用いた HPN の純度は 92% であり、不純物として、水分 0.5% を含む (関東化学㈱資料)。本実験では被験物質が蒸留水に可溶であることから、溶媒として蒸留水を用いた。原体の安定性に関しては情報は得られなかったが、秦野研究所分析化学研究室で実施したエームス試験 (試験計画番号: M-91-172) における溶媒中での安定性試験では、 $0.0469\sim 24.0$ mg/ml の濃度範囲で 3 時間は安定であった。

5. 被験物質の調製

被験物質の調製は、使用のつど行った。原体を注射用蒸留水 (以下蒸留水、㈱大塚製薬工場、ロット番号: KOJ84 および K1D79) に溶解して原液を調製し、ついで原液を蒸留水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、全ての試験において培養液の 10% (v/v) になるように加えた。染色体異常試験においては、直接法および代謝活性化法に用いた最高濃度群と最低濃度群について、被験物質調製液の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、すべて許容範囲内 (平均含量が添加量の 85% 以上) の値であった (Appendix 1)。

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。

6.1 試験条件

直接法では、細胞を 3 日間培養したのち培養液を捨て、シャーレに培養液 4.5 ml と各濃度の被験物質調製液 0.5 ml を加え、48 時間処理した。代謝活性化法においては、細胞を 4 日間培養したのち培養液を捨て、シャーレに、MEM 培養液

1.4 ml、S9mix (組成を以下に示す) 0.5 ml と 2 倍濃度の MEM培養液 0.8 ml を加え、更に 0.3 ml の被験物質調製液を加えて 6 時間処理した。処理後、新鮮な培養液に交換し、更に 18 時間培養した。処理濃度は、直接法、代謝活性化法ともに 0.01 ~ 1.00 mg/ml の範囲で試験を行った。

シャーレは 1 濃度について 2 枚用いた。

S9mix の組成

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
Total 10 ml	

* S9 : Sprague-Dawley 系ラットにフェノバルビタールと 5, 6-ベンゾフラボン投与して調製したキッコーマン株式会社製の S9 (ロット番号:RAA-254, 1991年 5 月製造および RAA-260, 1991年 9 月製造) を購入し、使用時まで -80 °C の超低温槽内に保存した。製造後 6 か月以内に使用した。

6.2 標本作製法

培養終了後、培養液を捨てたのち、リン酸緩衝液 (Ca⁺⁺, Mg⁺⁺を含む) で洗い、細胞がシャーレに付着した状態で 10% 中性ホルマリン溶液を加えて固定した。固定後、0.1% クリスタルバイオレットで染色した。

6.3 増殖抑制の指標とその結果

被験物質の CHL 細胞に対する増殖抑制作用は、単層培養細胞密度計 (オリンパス) を用いて各群の増殖度を計測し、被験物質処理群の溶媒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、50% の増殖抑制を示す濃度は、直接法では 0.38 mg/ml、代謝活性

化法では 1.00 mg/ml となった (Tables 1、2 および 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処理濃度を、直接法では 0.38 mg/ml、代謝活性化法では 0.71 mg/ml (10 mM) とし、それぞれ最高処理濃度の $\frac{1}{2}$ の濃度を中濃度、 $\frac{1}{4}$ の濃度を低濃度とした。

7.1 直接法

直接法では、3段階の処理濃度群に対照群を含め下記の11群を設けた。試験の条件は細胞増殖抑制試験と同様とし、各群2枚のシャーレを用いた。

群	濃度 (mg/ml)	処理時間 (hours)
1) 無処理対照	—	—
2) 溶媒対照*	0	24
3) HPN	0.10	24
4) HPN	0.19	24
5) HPN	0.38	24
6) 陽性対照 (MC)**	0.00005	24
7) 溶媒対照*	0	48
8) HPN	0.10	48
9) HPN	0.19	48
10) HPN	0.38	48
11) 陽性対照 (MC)**	0.00005	48

* 溶媒は蒸留水を用い、培養液に 10% (v/v) 量添加した。

** MC: Mitomycin C (協和酸酵、ロット番号 664-AIK) は蒸留水に溶解して調製した。この処理濃度で染色体異常を誘発することが知られている。

7.2 代謝活性化法

代謝活性化法では、対照群として S9mix を加えない群を含め、下記の11群を設けた。試験の条件は、細胞増殖抑制試験と同様とし、各群 2 枚のシャーレを用いた。

群	濃度 (mg/ml)	S9mix の有無	処理時間 (hours)
1) 無処理対照	—	—	—
2) 溶媒対照*	0	—	6-(18)
3) HPN	0.18	—	6-(18)
4) HPN	0.36	—	6-(18)
5) HPN	0.71	—	6-(18)
6) 陽性対照 (CPA)**	0.005	—	6-(18)
7) 溶媒対照*	0	+	6-(18)
8) HPN	0.18	+	6-(18)
9) HPN	0.36	+	6-(18)
10) HPN	0.71	+	6-(18)
11) 陽性対照 (CPA)**	0.005	+	6-(18)

* 溶媒は蒸留水を用い、培養液に 10% (v/v) 量添加した。

** CPA: Cyclophosphamide (Sigma, ロット番号 67F- 0155) は蒸留水に溶解して調製した。この処理濃度で染色体異常を誘発することが知られている。

8. 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 $\mu\text{g/ml}$ 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液 (Ca^{++} , Mg^{++} を含まない) で洗い、0.25% トリプシン溶液を用いてはがし、10 ml の遠沈管に集めた。
- 2) 1,000~1,200 rpm で 5 分間遠沈し、上清を捨てたのち沈澱した細胞に 3 ml の 0.075M KCl 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、低張液の上層にカルノア液 (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て混和させて固定し、その後 1,000~1,200 rpm で 5 分間遠沈した。

4) 遠沈後上清を除き、再び新鮮なカルノア液を加えて細胞をピペティングにより再浮遊させ 1,000~1,200 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沈澱物に、0.2~0.5 ml のカルノア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) スライド標本は各シャーレにつき 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、暗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 に溶かした染色液で約 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、暗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。

9. 染色体分析

作製したスライド標本のうち、1つのシャーレから得られた異なる標本を、複数の観察者がそれぞれブラインドの状態で行った分析した。すなわち、染色体が分散していないよく広がった分裂中期像を探し、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した。

10. 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。

染色体異常を有する細胞の出現頻度について、フィッシャーの“Exact probability test”法により溶媒対照群と被験物質処理群間および溶媒対照群と陽性対照群間の有意差検定を行った。

被験物質の染色体異常誘発性についての最終判定は、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。

結果と考察

直接法による染色体分析の結果を Table 3 に示した。

HPN を加えて24時間処理した高濃度処理群 (0.38 mg/ml) において、観察細胞の 6.5% ($p=9.41 \times 10^{-3}$) に構造異常が誘発された。さらに、48時間処理した高濃度処理群では 25.5% ($p=5.31 \times 10^{-15}$) の細胞に異常が観察され陽性となった。また、倍数性細胞の出現頻度については濃度依存性が認められ、高濃度処理群では 9% ($p=3.02 \times 10^{-20}$) の細胞に倍数性細胞が誘発され、疑陽性の結果が得られた。

代謝活性化法による染色体分析の結果を Table 4 に示した。

HPN を加えて S9mix 存在下および非存在下で6時間処理した高濃度 (0.71 mg/ml) 処理群において、それぞれ構造異常を有する細胞が10% ($p=6.67 \times 10^{-6}$) および11% ($p=1.29 \times 10^{-7}$) 誘発され、陽性となった。一方、倍数性細胞は S9mix 非存在下の中濃度群 (0.36 mg/ml) で有意な増加 ($p=7.14 \times 10^{-4}$) が認められた。

陽性対照として用いた直接法での MC 処理群、および S9mix 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高頻度に誘発された。

なお、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。

結 論

2-ヒドロキシプロパンニトリル (HPN) は、直接法および代謝活性化法のいずれの試験においても、CHL細胞に染色体の構造異常と倍数性細胞を誘発した。

従って、2-ヒドロキシプロパンニトリルは、上記の試験条件下で染色体異常を誘発すると結論した。

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

Table 1 Inhibition of cell growth treated with 2-hydroxypropionitrile(HPN) for 48 hours by direct method in CHL cells

Concentration of HPN (mg/ml)	Cell growth (% of control)		Average
0.00	100,	100	100.0
0.01	107,	89	98.0
0.02	98,	93	95.5
0.03	109,	85	97.0
0.06	113,	92	102.5
0.13	90,	100	95.0
0.25	64,	61	62.5
0.50	52,	34	43.0
1.00	30,	34	32.0

Cell growth was counted by MonocellaterTM (OLYMPUS)

Table 2 Inhibition of cell growth treated with 2-hydroxypropionitrile(HPN) for 6 hours by metabolic activation method in CHL cells

Concentration of HPN (mg/ml)	Cell growth (% of control)		Average
0.00	100,	100	100.0
0.01	93,	89	91.0
0.02	91,	82	86.5
0.03	83,	94	88.5
0.06	79,	90	84.5
0.13	75,	90	82.5
0.25	81,	81	81.0
0.50	68,	73	70.5
1.00	33,	67	50.0

Cell growth was counted by MonocellaterTM (OLYMPUS)

Table 3 Results of chromosome analysis of Chinese hamster cells (CHL) treated with 2-hydroxypropionitrile (HPN)** by direct method

Group	Concentration (mg/ml)	Time of exposure (hr)	No. of cells analysed	No. of structural aberrations								Others ³⁾	No. of cells with aberrations		Polyploid ⁴⁾ (%)	Judgement ⁵⁾	
				gap	ctb	cte	csb	cse	f	mul	total		TAG (%)	TA (%)		SA	NA
Control			200	1	2	2	0	0	0	0	5	0	5 (2.5)	4 (2.0)	0.75		
Solvent ¹⁾	0	24	200	0	1	1	2	0	1	0	5	0	3 (1.5)	3 (1.5)	0.13		
HPN	0.10	24	200	0	2	1	1	0	0	0	4	0	4 (2.0)	4 (2.0)	0.13	—	—
HPN	0.19	24	200	1	0	1	0	0	0	0	2	0	2 (1.0)	1 (0.5)	0.38	—	—
HPN	0.38	24	200	0	5	7	1	0	4	0	17	0	13 *(6.5)	13 *(6.5)	0.63	±	—
MC	0.00005	24	200	4	21	50	2	0	1	0	78	0	60 *(30.0)	56 *(28.0)	0.13	+	—
Solvent ¹⁾	0	48	200	2	0	0	0	0	0	0	2	2	2 (1.0)	0 (0.0)	0.25		
HPN	0.10	48	200	3	0	0	0	0	0	0	3	0	3 (1.5)	0 (0.0)	1.88 *	—	—
HPN	0.19	48	200	5	3	1	1	1	0	0	11	0	8 (4.0)	6 *(3.0)	6.38 *	—	±
HPN	0.38	48	200	10	24	38	1	0	3	0	76	0	51 *(25.5)	45 *(22.5)	9.00 *	+	±
MC	0.00005	48	200	11	59	168	5	2	13	0	258	7	115 *(57.5)	113 *(56.5)	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.), f : fragment (deletion), 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. 1) Distilled water 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 analyzed in each group. 5) Judgement was done on the basis of the criteria of Ishidate et al. (1987).

* : Significantly different from solvent control at $p < 0.05$. ** : Purity was 92% and water(0.5%) was contained as impurity.

Other impurities (7.5%) were unknown.

Table 4 Results of chromosome analysis of Chinese hamster cells (CHL) treated with 2-hydroxypropionitrile (HPN) ** by metabolic activation method

Group	Concentration (mg/ml)	S 9 mix	Time of exposure (hr)	No. of cells analysed	No. of structural aberrations							Others ³⁾	No. of cells with aberrations		Polyploid ⁴⁾ (%)	Judgement ⁵⁾		
					gap	ctb	cte	csb	cse	f	mul ²⁾		total	TAG (%)		TA (%)	SA	NA
Control				200	0	1	0	0	0	0	0	1	0	1 (0.5)	1 (0.5)	0.50		
Solvent ¹⁾	0	-	6 - (18)	200	0	0	0	0	1	0	0	1	0	1 (0.5)	1 (0.5)	0.50		
HPN	0.18	-	6 - (18)	200	3	0	1	0	1	0	0	5	0	5 (2.5)	2 (1.0)	0.63	-	-
HPN	0.36	-	6 - (18)	200	0	1	12	1	0	0	10	24	1	9*(4.5)	9*(4.5)	2.50 *	-	-
HPN	0.71	-	6 - (18)	200	3	7	18	1	0	0	0	29	0	20*(10.0)	19*(9.5)	0.63	+	-
CPA	0.005	-	6 - (18)	200	1	0	0	1	0	1	0	3	0	3 (1.5)	2 (1.0)	0.25	-	-
Solvent ¹⁾	0	+	6 - (18)	200	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	0.13		
HPN	0.18	+	6 - (18)	200	0	2	4	1	0	0	0	7	0	6*(3.0)	6*(3.0)	0.63	-	-
HPN	0.36	+	6 - (18)	200	0	5	5	0	0	0	0	10	1	9*(4.5)	9*(4.5)	0.75	-	-
HPN	0.71	+	6 - (18)	200	3	2	20	1	0	0	0	26	3	22*(11.0)	20*(10.0)	0.25	+	-
CPA	0.005	+	6 - (18)	200	2	8	29	0	2	3	0	44	0	39*(19.5)	37*(18.5)	0.38	+	-

Abbreviations : gap : chromatid gap and chromosome gap, ctb : chromatid break, cte: chromatid exchange, csb : chromosome break, cse : chromosome exchange (dicentric and ring etc.), f : fragment (deletion), 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. 1) Distilled water 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 analyzed in each group. 5) Judgement was done on the basis of the criteria of Ishidate et al. (1987).

* : Significantly different from solvent control at $p < 0.05$. ** : Purity was 92% and water(0.5%) was contained as impurity.

Other impurities (7.5%) were unknown.

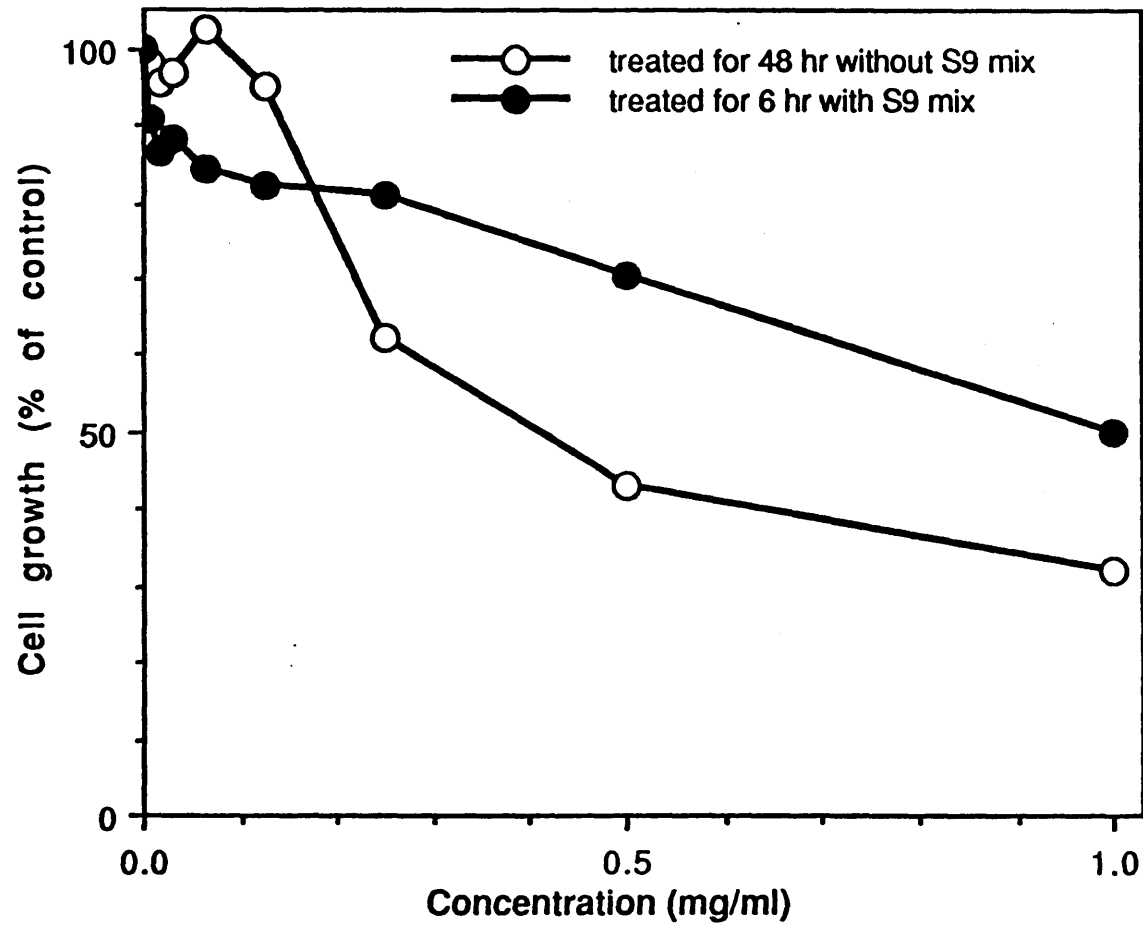


Fig. 1 Inhibition of cell growth treated with 2-hydroxypropionitrile in CHL cells