

# 最終報告書

p-ニトロフェノールナトリウムの細菌を用いる復帰突然変異試験

(試験番号: 98-103)

財団法人 畜産生物科学安全研究所

## 目 次

要約	1 頁
試験目的	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	4
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	7
13. 結果の判定	8
結果	8
結論および参考事項	9
参考文献	9

表：

表 1-1	S9 mix 非存在下における <i>p</i> -ニトロフェノールナトリウム 復帰突然変異試験結果〔本試験 1 回目－直接法〕	11
表 1-2	S9 mix 存在下における <i>p</i> -ニトロフェノールナトリウム 復帰突然変異試験結果〔本試験 1 回目－代謝活性化法〕	12
表 2-1	S9 mix 非存在下における <i>p</i> -ニトロフェノールナトリウム 復帰突然変異試験結果〔本試験 2 回目－直接法〕	13
表 2-2	S9 mix 存在下における <i>p</i> -ニトロフェノールナトリウム 復帰突然変異試験結果〔本試験 2 回目－代謝活性化法〕	14

図：

図 1-1	<i>p</i> -ニトロフェノールナトリウムの 復帰突然変異試験結果－本試験 1 回目	15
図 1-2	<i>p</i> -ニトロフェノールナトリウムの 復帰突然変異試験結果－本試験 1 回目	16
図 1-3	<i>p</i> -ニトロフェノールナトリウムの 復帰突然変異試験結果－本試験 1 回目	17
図 2-1	<i>p</i> -ニトロフェノールナトリウムの 復帰突然変異試験結果－本試験 2 回目	18
図 2-2	<i>p</i> -ニトロフェノールナトリウムの 復帰突然変異試験結果－本試験 2 回目	19
図 2-3	<i>p</i> -ニトロフェノールナトリウムの 復帰突然変異試験結果－本試験 2 回目	20

## 要 約

p-ニトロフェノールナトリウム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、直接法および代謝活性化法ともに、全ての菌株において 5000  $\mu$ g/プレートで生育阻害が認められたため、156~5000  $\mu$ g/プレートの範囲（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、直接法の場合、TA1535, TA98 および TA1537 では 2500  $\mu$ g/プレート以上で、また、TA100 および WP2uvrA では 5000  $\mu$ g/プレートで認められ、代謝活性化法の場合は、全ての菌株とも 5000  $\mu$ g/プレートで認められた。

以上の成績から、本実験条件下では、p-ニトロフェノールナトリウム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。

## 試験目的

この試験は、*p*-ニトロフェノールナトリウム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<sup>1, 2)</sup>

### 1. 被験物質

名称(略号) : *p*-ニトロフェノールナトリウム (PNPS)

別名 *p*-Nitrophenol sodium salt ; *p*-ニトロフェノールソーダ塩

なお、*p*-ニトロフェノールナトリウムは不安定な物質で、通常は二水和物 (*p*-Nitrophenol sodium salt $\cdot$ 2H<sub>2</sub>O) として製品化され流通している。従って、試験には *p*-Nitrophenol sodium salt $\cdot$ 2H<sub>2</sub>O を用いる。

CAS番号 : 824-78-2 (*p*-Nitrophenol sodium salt $\cdot$ 2H<sub>2</sub>O : 42083-62-5)

ロット番号 :

純度 : 79.4% (平成10年10月21日分析) [不純物 : 水 19.4%, 不明 1.2%]

*p*-Nitrophenol sodium salt $\cdot$ 2H<sub>2</sub>O としての純度は 97.2% (平成10年10月21日分析) [不純物 : 水 1.6%, 不明 1.2%] である。

入手先(製造元) :

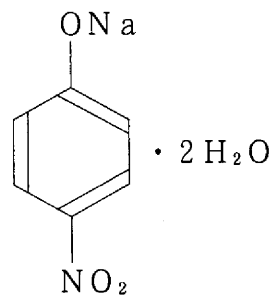
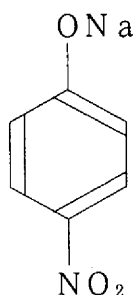
入手日 : 平成10年10月26日

入手量 : 250 g

物性等 :

化学名 *p*-Nitrophenol sodium salt (二水和物 : *p*-Nitrophenol sodium salt $\cdot$ 2H<sub>2</sub>O)

構造式



(二水和物)

分子式 NaOC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> (二水和物 : NaOC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>  $\cdot$  2H<sub>2</sub>O)

分子量 161.09 (二水和物 : 197.12)  
性状(常温) 黄色結晶  
融点 300°C以上  
沸点 測定不可(分解)  
溶解性 水 : 5.97 g/100 mL, エタノール : 可溶(以上, 二水和物の溶解性)  
安定性: 安定 [実験終了後, 残余被験物質を において分析(平成11年7月12日)した結果, 純度は 79.5%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(4°C), 密栓

## 2. 指標菌株

指標菌株は, 国立公衆衛生院より入手(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 TPK7807, 99.9%) を 0.07 mL の割合で加えて  $-80^{\circ}\text{C}$  以下で保存した。この保存菌株の 25  $\mu\text{L}$  をニュートリエントブロス (Bacto nutrient broth dehydrated, Difco Laboratories, ロット番号 44077JK) 液体培地 15 mL に接種し,  $37^{\circ}\text{C}$  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 ( $\text{OD}_{660\text{nm}}$ ) を測定し, 懸濁と生菌数の換算式より 1 mL あたり  $1 \times 10^9$  以上の生菌数が得られていることを確認した。

指標菌株	TA100	TA1535	WP2uvrA	TA98	TA1537
生菌数 ( $\times 10^9/\text{mL}$ )					
用量設定試験	1.58	1.76	1.56	1.44	1.28
本試験 (1回目)	1.50	1.62	1.38	1.41	1.21
本試験 (2回目)	1.58	1.76	1.38	1.41	1.24

#### 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-399・1999年3月19日製造・1999年4月2日購入)。凍結 S9 mix は  $-80^{\circ}\text{C}$  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 当たりの組成は, 次のとおりである。

##### S9 製造法

###### A. 使用動物

- 種・系統: Sprague-Dawley系ラット (日本エスエルシー株式会社)
- 性・週齢: 雄・7週齢
- 体重: 198~231g

###### B. 誘導法

- 誘導物質: phenobarbital (PB), 5,6-benzoflavone (BF)
- 投与経路: 腹腔内投与
- 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 ( $9,000 \times g$ ) し, その上清を採取

S9 mix 1 mL 当たりの組成

MgCl <sub>2</sub>	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

被験物質は水に可溶であることから、溶媒には蒸留水（株式会社大塚製薬工場，ロット番号 K7B87）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調製した。なお、被験物質供試液を調製する際は、純度換算を行った。

7. 陰性対照および陽性対照

陰性対照（溶媒対照）には、被験物質の溶媒である蒸留水を用いた。陽性対照としては、以下の既知変異原性物質を用いた。

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)
WP2uvrA	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 KCM 2259)

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)



AF-2 および 2-AA は DMSO (和光純薬工業株式会社, ロット番号 ACH7185, 99.9%) 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 K7B87) に溶解した。

## 8. アミノ酸添加軟寒天培地の調製

0.6%寒天粉末 (Difco laboratories, ロット番号 42101JG) および 0.5%塩化ナトリウム (和光純薬工業株式会社, ロット番号 6314, 7001) 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 126H0568) 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, 全指標菌株について, 100, 200, 500, 1000, 2000 および 5000  $\mu\text{g}$ /プレートの6用量を用いて, 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, 代謝活性化の有無にかかわらず, いずれの菌株においても 5000  $\mu\text{g}$ /プレートで菌の生育阻害が認められた。

## 10. 本試験

### 1) 用量設定

用量設定試験の結果から, 被験物質の用量は, 直接法および代謝活性化法ともに最高用量を 5000  $\mu\text{g}$ /プレートとし, 以下公比2で 2500, 1250, 625, 313 および 156  $\mu\text{g}$ /プレートの計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)

滅菌小試験管に前培養した懸濁菌液 0.1 mL, 被験物質の供試液 0.1 mL および 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 CAH3075, リン酸二水素ナトリウム・二水塩：ロット番号 CAJ2723) 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 (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 AN080B0・1999年2月4日製造・1999年3月19日購入) は, Vogel-Bonner E培地 (0.2%クエン酸・一水塩, 1%リン酸二カリウム, 0.192%リン酸一アンモニウム, 0.066%水酸化ナトリウム, 0.02%硫酸マグネシウム・七水塩) に 1.5%寒天粉末および2%グルコースを加え, 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 0.1 mL にかわり, 溶媒 (蒸留水) 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) プレインキュベーション法 (代謝活性化法)

滅菌小試験管に前培養した懸濁菌液 0.1 mL, 被験物質の供試液 0.1 mL および S9 mix 0.5 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 0.1 mL にかわり, 溶媒 (蒸留水) 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 0.6%軟寒天 2 mL を加え, 最少グルコース寒天平板培地に重層後, 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した。

## 結 果

試験を2回実施した結果 (表 1-1, 1-2, 2-1, 2-2 および図 1-1, 1-2, 1-3, 2-1, 2-2, 2-3), 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倍を越えることはなかった。菌の生育阻害については, 直接法の場合, TA1535, TA98 および TA1537 では 2500  $\mu$ g/プレート以上で, また, TA100 および WP2uvrA では 5000  $\mu$ g/プレートで認められ, 代謝活性化法の場合は, 全ての菌株とも 5000  $\mu$ g/プレートで認められた。

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, 陽性対照群においては, それぞれ背景データ (添付資料) の範囲内の陽性を示す復帰変異コロニー数の増加が認められた。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。

## 結論および参考事項

p-ニトロフェノールナトリウムの変異原性に関する報告は見当たらないが、その類縁化合物について、p-ニトロフェノールは、*Salmonella typhimurium* を用いた復帰突然変異試験で陰性<sup>3)</sup>、*Proteus mirabilis* を用いた DNA 修復試験で陽性<sup>4)</sup>、初代ラット肝細胞を用いた不定期 DNA 合成試験で陰性<sup>5)</sup>、o-ニトロフェノールは、*S. typhimurium* を用いた復帰突然変異試験で陰性<sup>3)</sup>と報告されている。また、3-メチル-4-ニトロフェノールは、*S. typhimurium* および *E. coli* を用いた復帰突然変異試験で陰性<sup>6)</sup>、CHL 細胞を用いた染色体異常試験で陽性<sup>7)</sup>と報告されている。

そこで、今回 p-ニトロフェノールナトリウムの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、すべ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、p-ニトロフェノールナトリウムの遺伝子突然変異誘発性は陰性と判定した。

## 参考文献

- 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., Nichols, W. and Ramel, C., Elsevier, Amsterdam, New York, Oxford, pp.161-187.
- 3) Haworth, S., Lawlor, T., Mortelmans, K., Speck, W. and Zeiger, E. (1983). *Salmonella* mutagenicity test results for 250 chemicals. *Environmental Mutagenesis*, **5**, 3-142.
- 4) Adler, B., Braun, R., Schoneich, J. and Bohme, H. (1976). Repair-defective mutants of *proteus mirabilis* as a prescreening system for the detection of

potential carcinogens, *Biologisches Zentralblatt*, **95**, 463-469.

- 5) Probst, G. S., McMahon, R. E., Holl, L. E., Thompson, C. Z., Epp, J. K. and Neal, S. B. (1981). Chemically-induced DNA synthesis in primary rat hepatocyte cultures : A comparison with bacterial mutagenicity using 218 compounds. *Environmental Mutagenesis*. **3**, 11-32.
- 6) 厚生省生活衛生局企画課生活化学安全対策室 監修, “化学物質毒性試験報告 Vol.2” 化学物質点検推進委員会, 東京, 1995, pp.163-166.
- 7) 厚生省生活衛生局企画課生活化学安全対策室 監修, “化学物質毒性試験報告 Vol.2” 化学物質点検推進委員会, 東京, 1995, pp.167-170.

表 1-1 S9 mix 非存在下における *p*-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果〔本試験 1 回目-直接法〕

用 量 〔 $\mu$ 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	WP2uvrA	TA98	TA1537
陰 性 対 照 〔蒸留水〕	121	8	23	18	8
	141	13	12	21	7
	115	5	15	17	14
	(126 $\pm$ 14)	( 9 $\pm$ 4)	(17 $\pm$ 6)	(19 $\pm$ 2)	(10 $\pm$ 4)
156	132	7	14	27	9
	112	7	15	41	8
	104	10	28	26	11
	(116 $\pm$ 14)	( 8 $\pm$ 2)	(19 $\pm$ 8)	(31 $\pm$ 8)	( 9 $\pm$ 2)
313	100	8	23	28	11
	97	14	10	17	9
	102	10	20	23	13
	(100 $\pm$ 3)	(11 $\pm$ 3)	(18 $\pm$ 7)	(23 $\pm$ 6)	(11 $\pm$ 2)
625	132	10	18	25	9
	120	7	18	18	10
	104	11	19	33	10
	(119 $\pm$ 14)	( 9 $\pm$ 2)	(18 $\pm$ 1)	(25 $\pm$ 8)	(10 $\pm$ 1)
1250	97	3	14	15	11
	101	9	14	15	14
	85	6	12	20	10
	( 94 $\pm$ 8)	( 6 $\pm$ 3)	(13 $\pm$ 1)	(17 $\pm$ 3)	(12 $\pm$ 2)
2500	15	0*	4	3*	0*
	11	0*	2	0*	0*
	27	2*	0	0*	0*
	( 18 $\pm$ 8)	( 1 $\pm$ 1)	( 2 $\pm$ 2)	( 1 $\pm$ 2)	( 0 $\pm$ 0)
5000	0*	0*	1*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	( 0 $\pm$ 0)	( 0 $\pm$ 0)	( 0 $\pm$ 1)	( 0 $\pm$ 0)	( 0 $\pm$ 0)
陽 性 対 照	AF-2	SA	AF-2	AF-2	9-AA
$\mu$ 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	1066	379	808	397	551
	1056	445	854	347	555
	1054	424	871	396	578
	(1059 $\pm$ 6)	(416 $\pm$ 34)	(844 $\pm$ 33)	(380 $\pm$ 29)	(561 $\pm$ 15)

( ) : 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 1-2 S9 mix 存在下における *o*-ニトロフェノールナトリウム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 〔 $\mu$ 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	WP2uvrA	TA98	TA1537
陰 性 対 照 〔蒸留水〕	108	10	21	26	15
	129	11	20	34	9
	99	10	16	30	13
	(112 $\pm$ 15)	(10 $\pm$ 1)	(19 $\pm$ 3)	(30 $\pm$ 4)	(12 $\pm$ 3)
156	125	6	17	44	7
	116	11	14	31	15
	111	14	24	30	9
	(117 $\pm$ 7)	(10 $\pm$ 4)	(18 $\pm$ 5)	(35 $\pm$ 8)	(10 $\pm$ 4)
313	107	13	20	42	12
	110	10	23	36	8
	95	7	22	37	8
	(104 $\pm$ 8)	(10 $\pm$ 3)	(22 $\pm$ 2)	(38 $\pm$ 3)	(9 $\pm$ 2)
625	120	12	12	22	8
	111	10	19	33	7
	97	7	20	32	12
	(109 $\pm$ 12)	(10 $\pm$ 3)	(17 $\pm$ 4)	(29 $\pm$ 6)	(9 $\pm$ 3)
1250	100	10	10	26	3
	89	7	19	20	5
	87	4	14	22	5
	(92 $\pm$ 7)	(7 $\pm$ 3)	(14 $\pm$ 5)	(23 $\pm$ 3)	(4 $\pm$ 1)
2500	0	0	5	0	0
	9	0	4	0	0
	12	0	2	0	1
	(7 $\pm$ 6)	(0 $\pm$ 0)	(4 $\pm$ 2)	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 1)
5000	0*	0*	0*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)
陽 性 対 照	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA
$\mu$ g/プレート	1	2	10	1	2
復 帰 変 異 コ ロ ニ ー 数 / プ レ ー ト	643	144	736	381	80
	586	153	790	354	109
	634	151	847	348	86
	(621 $\pm$ 31)	(149 $\pm$ 5)	(791 $\pm$ 56)	(361 $\pm$ 18)	(92 $\pm$ 15)

( ): 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 2-1 S9 mix 非存在下における *p*-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果〔本試験 2 回目-直接法〕

用 量 〔 $\mu$ 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	WP2uvrA	TA98	TA1537
陰 性 対 照 〔蒸留水〕	117	8	14	28	10
	113	11	27	29	8
	111	10	18	23	8
	(114 $\pm$ 3)	(10 $\pm$ 2)	(20 $\pm$ 7)	(27 $\pm$ 3)	(9 $\pm$ 1)
156	119	14	15	28	9
	103	12	27	28	14
	120	11	13	28	10
	(114 $\pm$ 10)	(12 $\pm$ 2)	(18 $\pm$ 8)	(28 $\pm$ 0)	(11 $\pm$ 3)
313	111	8	18	21	7
	105	15	16	25	13
	106	8	21	21	11
	(107 $\pm$ 3)	(10 $\pm$ 4)	(18 $\pm$ 3)	(22 $\pm$ 2)	(10 $\pm$ 3)
625	118	7	20	19	13
	97	9	18	24	11
	100	8	26	24	11
	(105 $\pm$ 11)	(8 $\pm$ 1)	(21 $\pm$ 4)	(22 $\pm$ 3)	(12 $\pm$ 1)
1250	86	6	15	33	13
	98	6	14	18	6
	86	5	13	25	9
	(90 $\pm$ 7)	(6 $\pm$ 1)	(14 $\pm$ 1)	(25 $\pm$ 8)	(9 $\pm$ 4)
2500	17	0*	5	6*	0*
	10	0*	2	0*	0*
	36	0*	7	3*	1*
	(21 $\pm$ 13)	(0 $\pm$ 0)	(5 $\pm$ 3)	(3 $\pm$ 3)	(0 $\pm$ 1)
5000	0*	0*	0*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)	(0 $\pm$ 0)
陽 性 対 照	AF-2	SA	AF-2	AF-2	9-AA
$\mu$ 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	805	403	679	395	598
	823	400	727	378	634
	787	391	771	366	422
	(805 $\pm$ 18)	(398 $\pm$ 6)	(726 $\pm$ 46)	(380 $\pm$ 15)	(551 $\pm$ 113)

( ) : 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 *p*-ニトロフェノールナトリウム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 〔 $\mu$ 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	WP2uvrA	TA98	TA1537
陰 性 対 照 〔蒸留水〕	99	9	22	29	15
	102	8	24	41	10
	108	7	15	27	11
	(103 $\pm$ 5)	( 8 $\pm$ 1)	(20 $\pm$ 5)	(32 $\pm$ 8)	(12 $\pm$ 3)
156	119	12	24	48	10
	112	12	17	23	15
	87	11	26	32	12
	(106 $\pm$ 17)	(12 $\pm$ 1)	(22 $\pm$ 5)	(34 $\pm$ 13)	(12 $\pm$ 3)
313	109	10	17	48	14
	88	11	19	37	11
	126	7	21	29	18
	(108 $\pm$ 19)	( 9 $\pm$ 2)	(19 $\pm$ 2)	(38 $\pm$ 10)	(14 $\pm$ 4)
625	113	11	25	34	6
	98	10	19	24	9
	94	6	25	30	14
	(102 $\pm$ 10)	( 9 $\pm$ 3)	(23 $\pm$ 3)	(29 $\pm$ 5)	(10 $\pm$ 4)
1250	104	11	16	25	8
	110	5	13	20	3
	112	6	17	21	2
	(109 $\pm$ 4)	( 7 $\pm$ 3)	(15 $\pm$ 2)	(22 $\pm$ 3)	( 4 $\pm$ 3)
2500	22	0	5	4	0
	18	0	1	0	0
	25	1	5	0	0
	( 22 $\pm$ 4)	( 0 $\pm$ 1)	( 4 $\pm$ 2)	( 1 $\pm$ 2)	( 0 $\pm$ 0)
5000	3*	0*	0*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	0*	0*	0*	0*	0*
	( 1 $\pm$ 2)	( 0 $\pm$ 0)	( 0 $\pm$ 0)	( 0 $\pm$ 0)	( 0 $\pm$ 0)
陽 性 対 照	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA	2-AA
$\mu$ g/プレート	1	2	10	1	2
復 帰 変 異 コ ロ ニ ー 数 / プ レ ー ト	629	162	778	345	123
	569	155	771	331	99
	520	144	802	344	80
	(573 $\pm$ 55)	(154 $\pm$ 9)	(784 $\pm$ 16)	(340 $\pm$ 8)	(101 $\pm$ 22)

( ) : 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 *p*-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果—本試験1回目

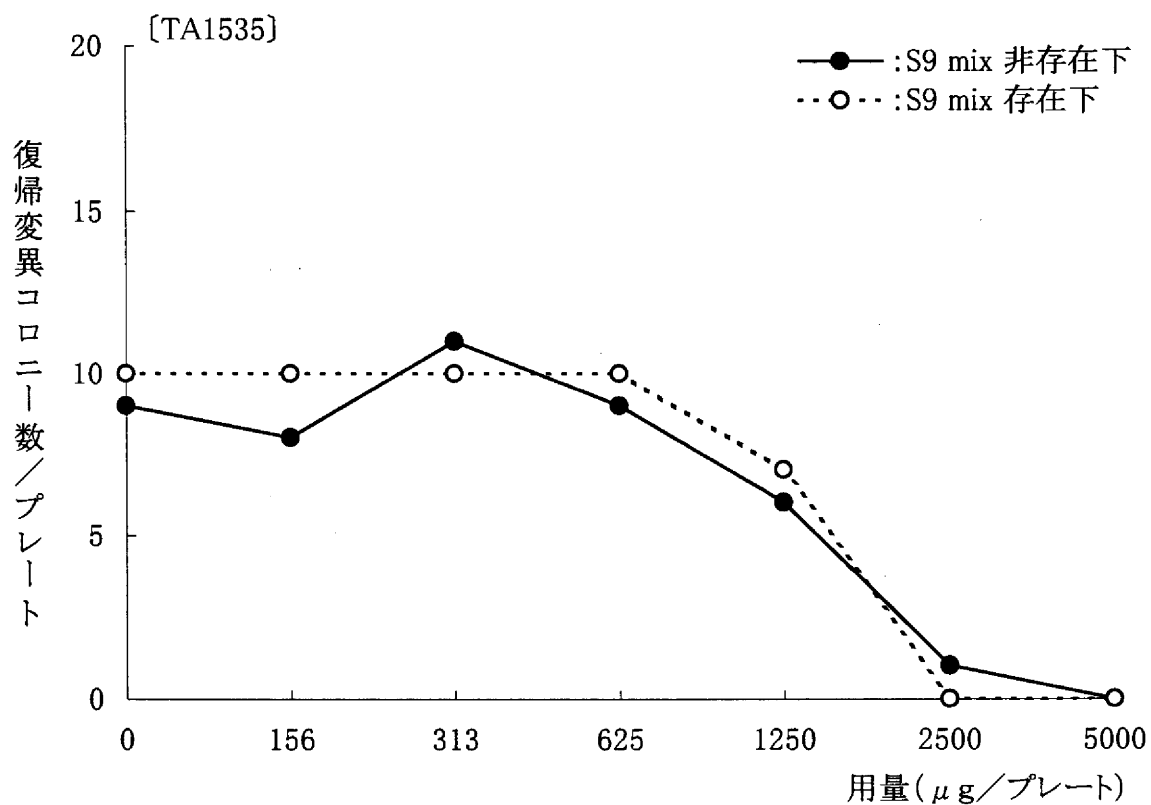
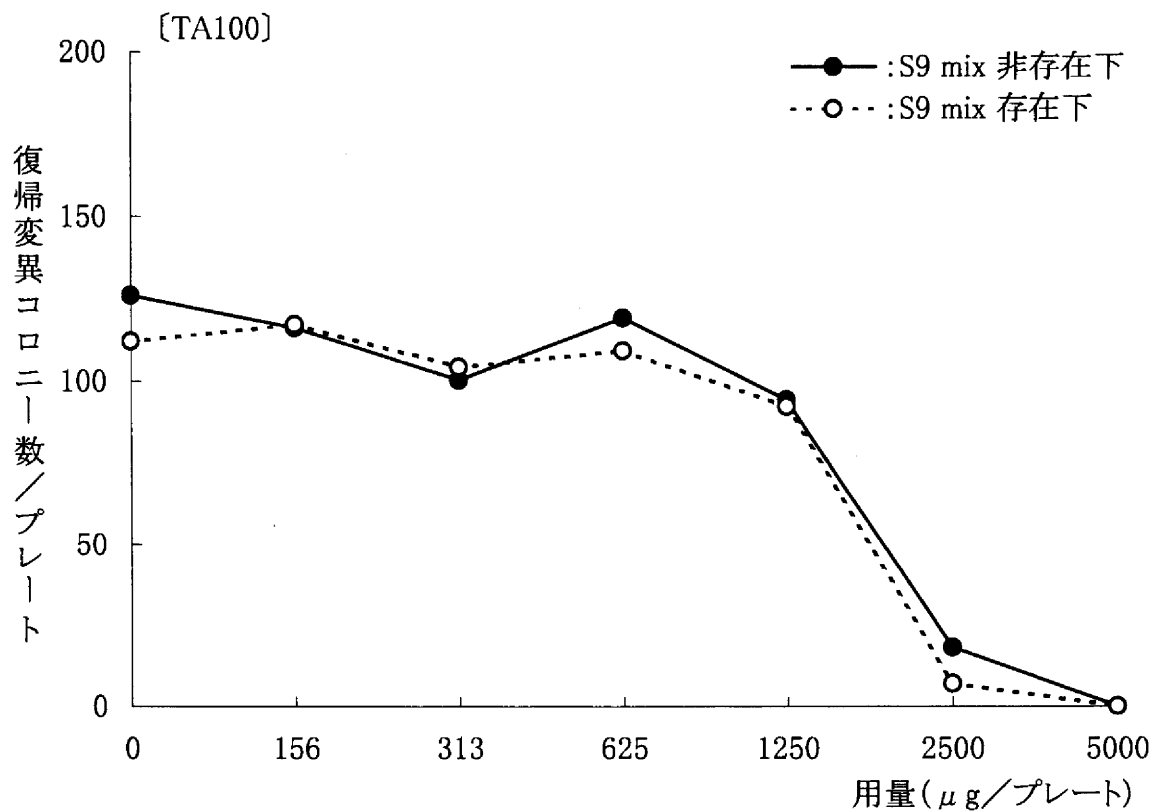


図 1-2 *p*-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果一本試験1回目

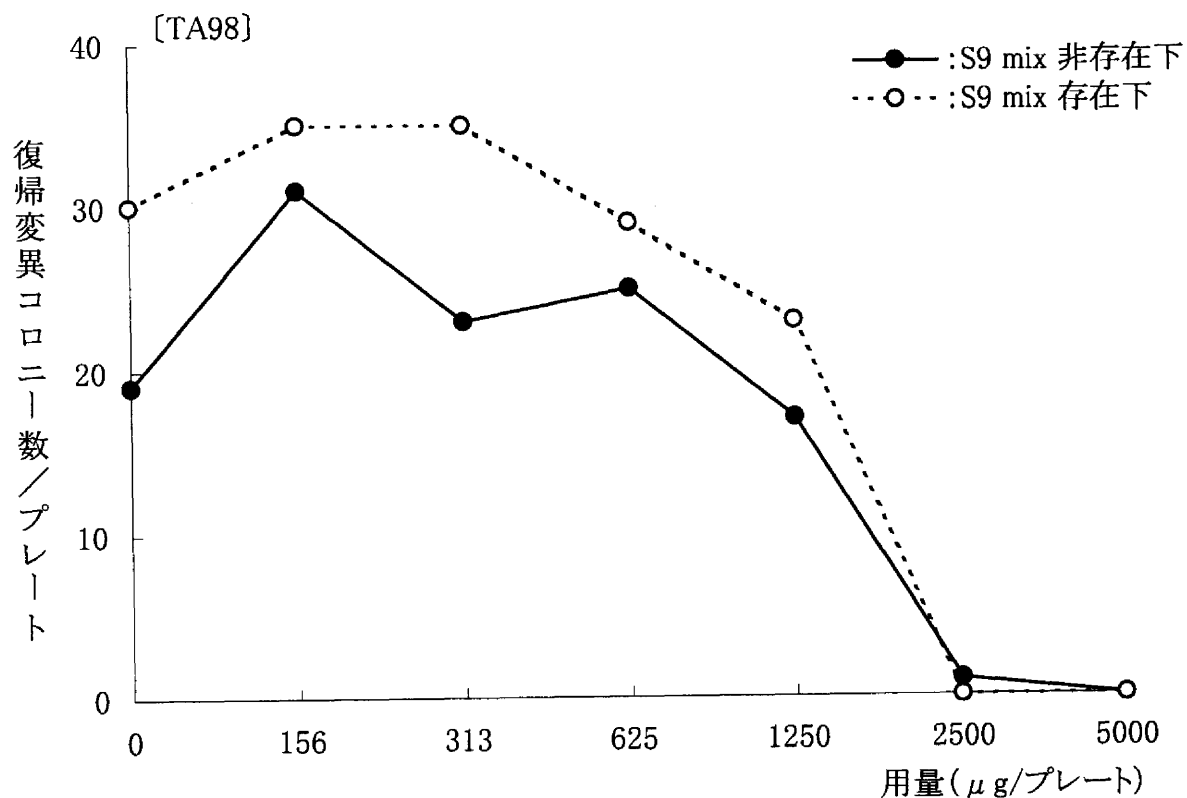
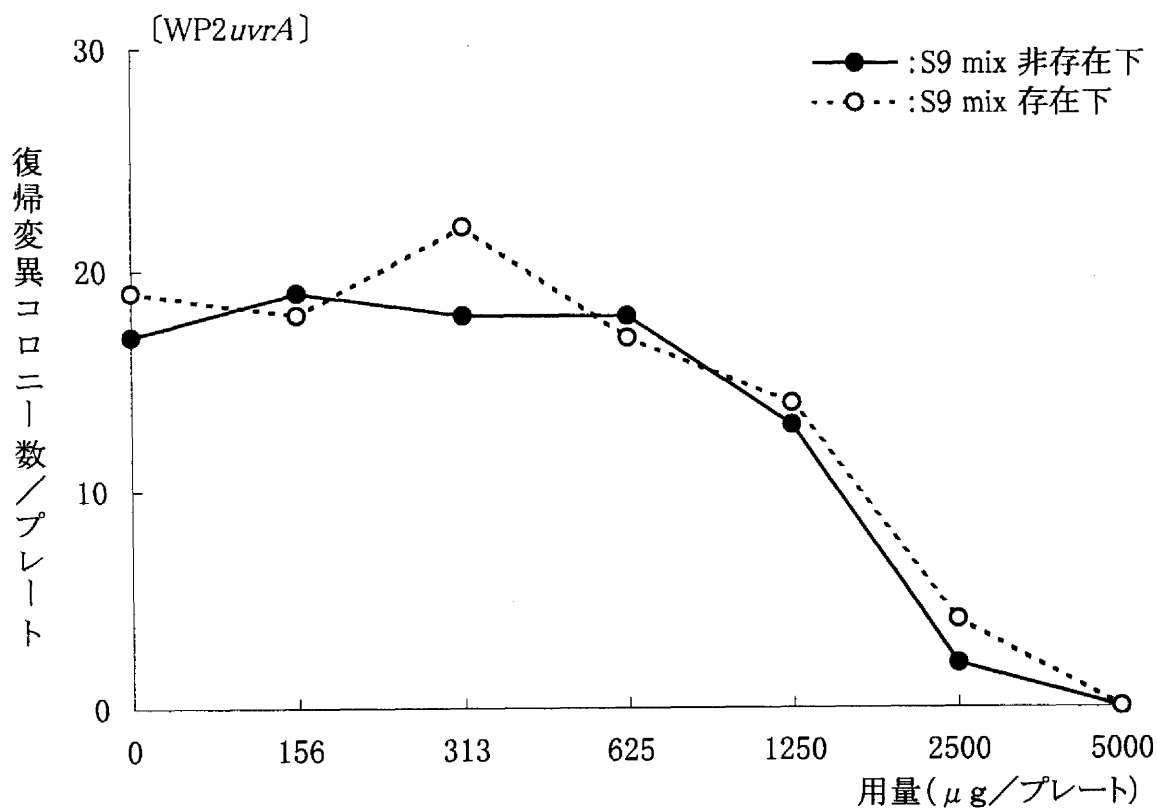


図 1-3 *p*-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果一本試験1回目

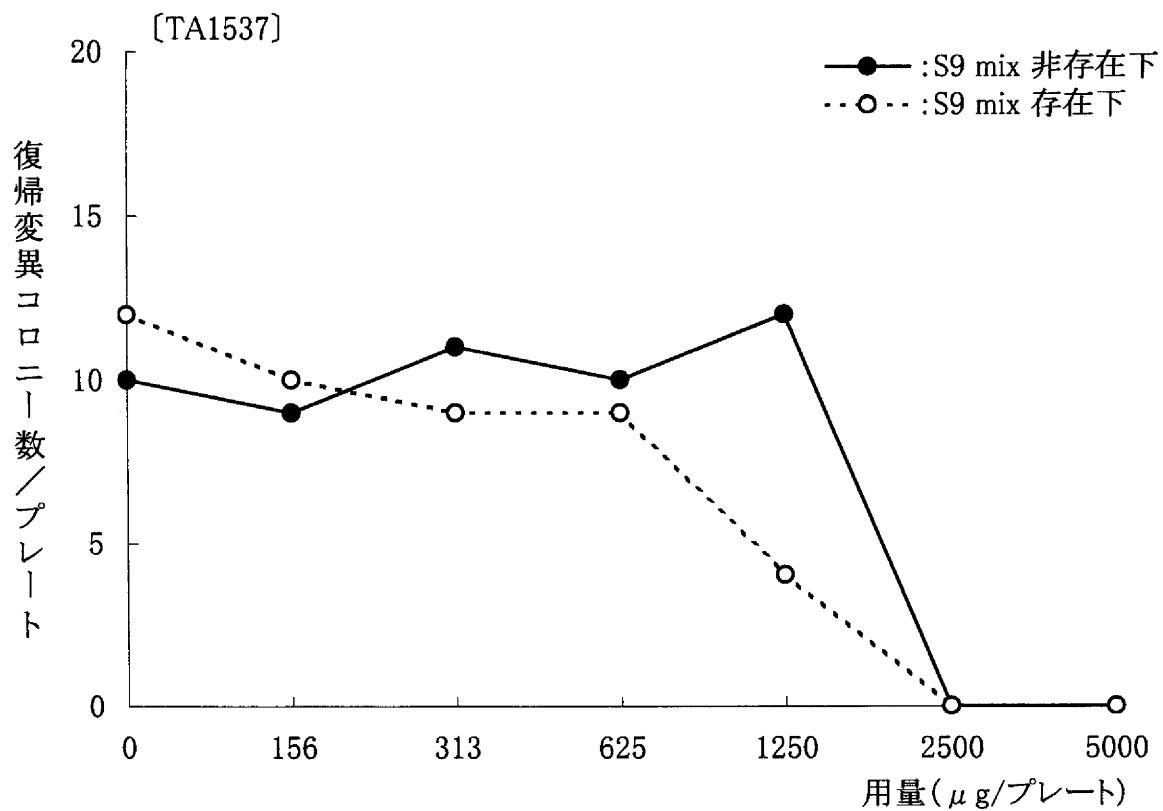


図 2-1 p-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果—本試験2回目

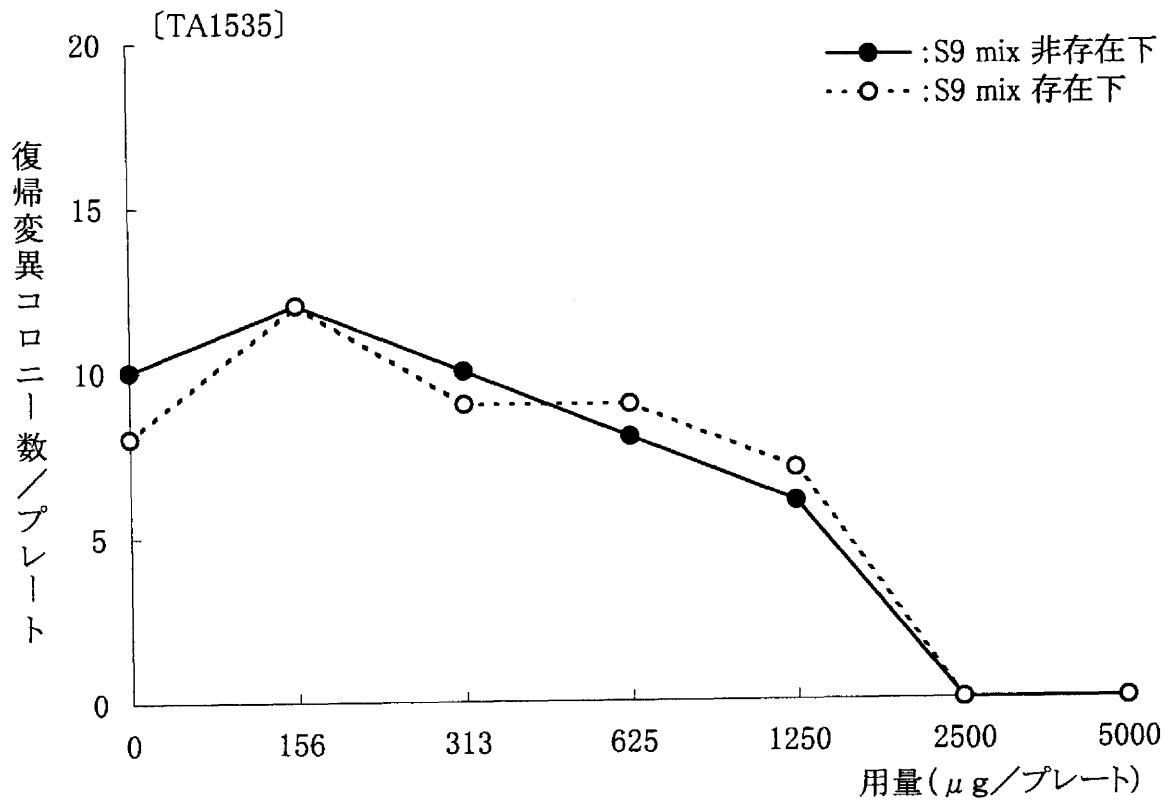
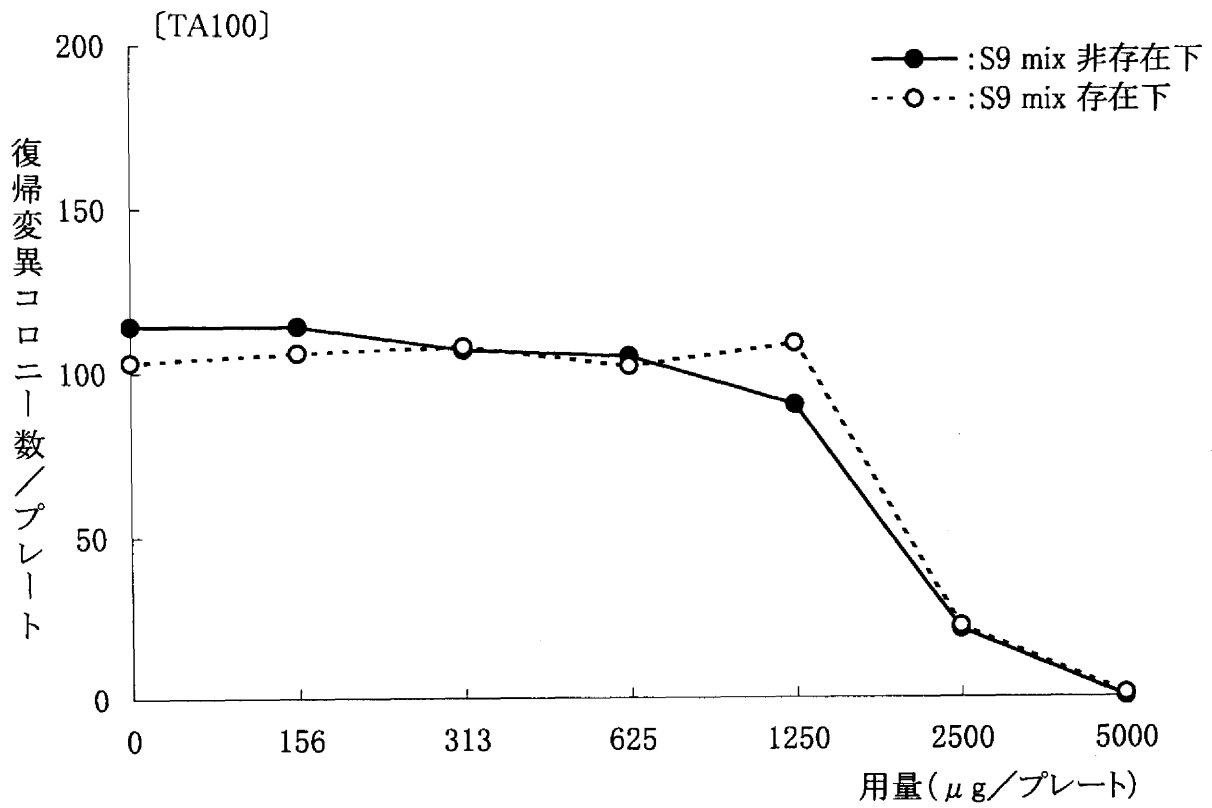


図 2-2 *p*-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果一本試験2回目

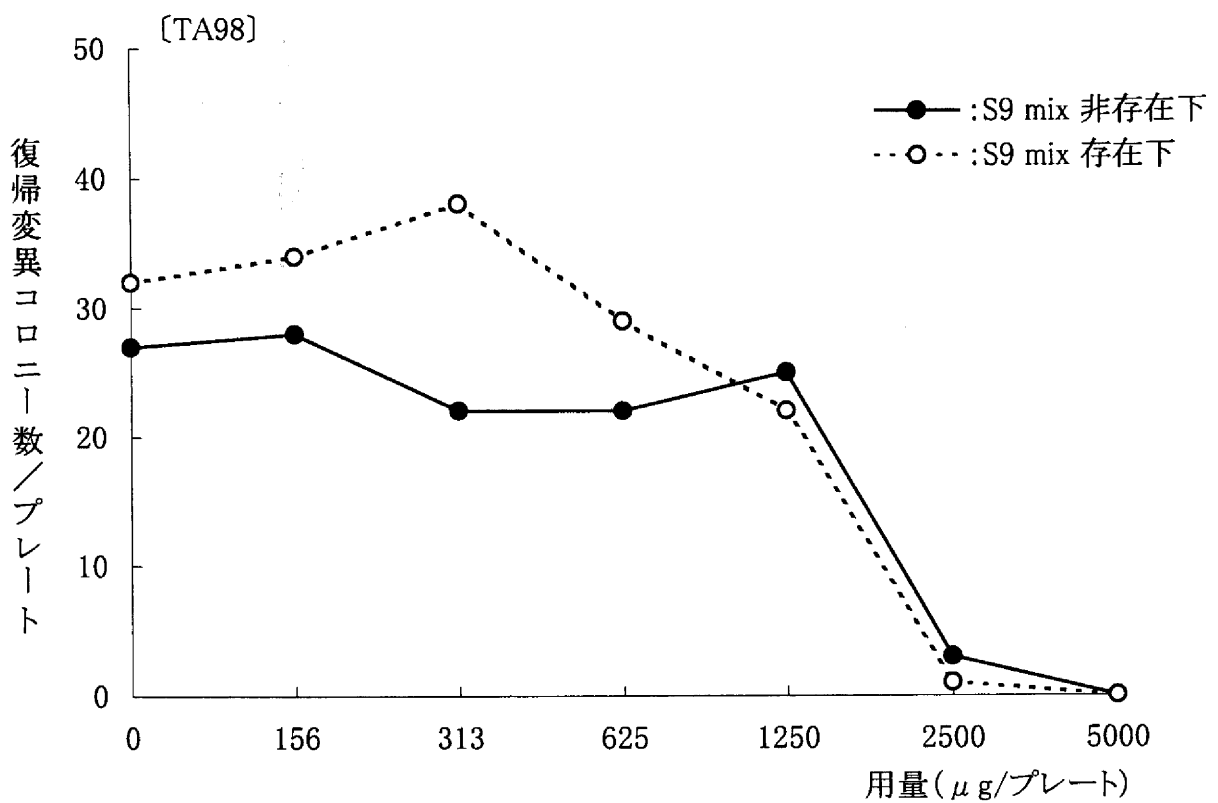
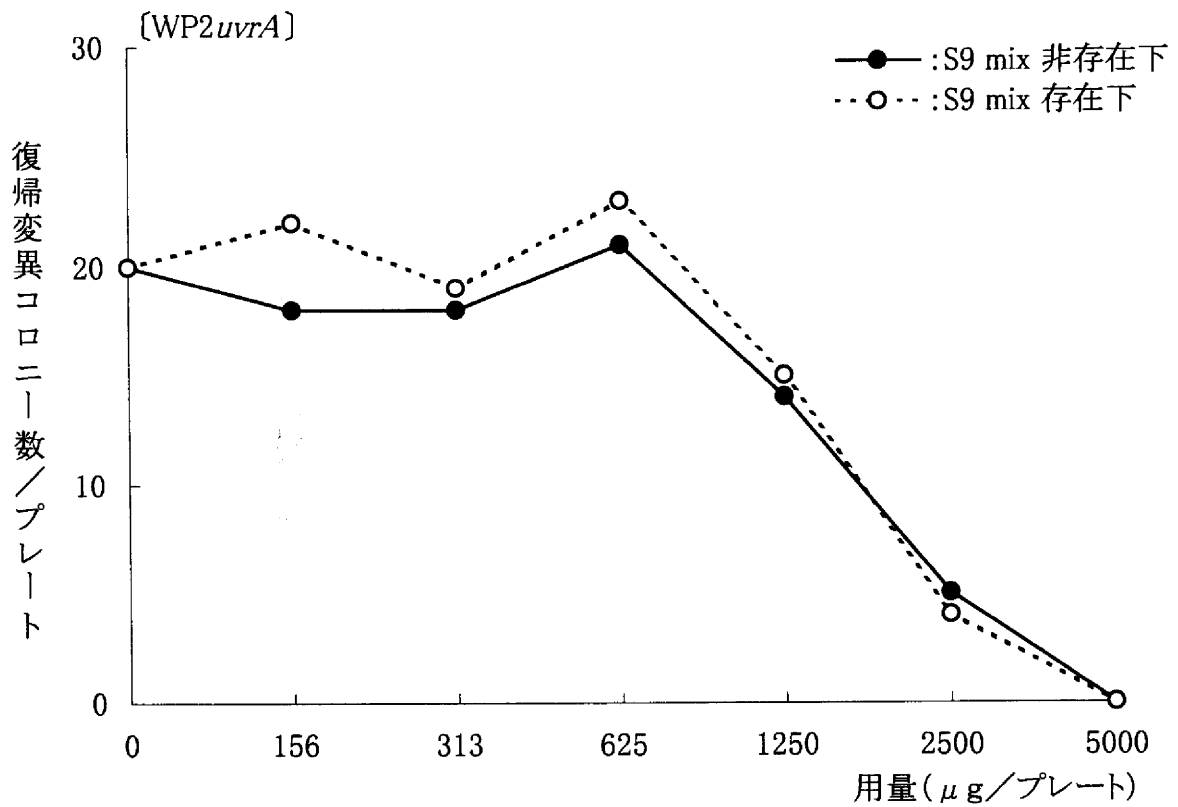


図 2-3 *p*-ニトロフェノールナトリウムの復帰突然変異試験結果—本試験2回目

