

T-4208

最終報告書

3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イルニアセタート：
細菌を用いる復帰突然変異試験

試験番号 T-4208

試験期間：2024年9月17日-2025年3月12日

試験施設
株式会社ボゾリサーチセンター 東京研究所
〒156-0042 東京都世田谷区羽根木 1-3-11

試験委託者
厚生労働省
〒100-8916 東京都千代田区霞が関 1-2-2

株式会社ボゾリサーチセンター
〒151-0065 東京都渋谷区大山町 36-7

T-4208

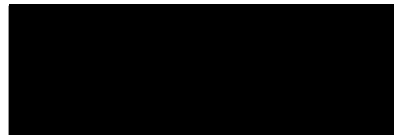
1. GLP 陳述書

試験番号 : T-4208

試験表題 : 3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタート：
細菌を用いる復帰突然変異試験

本試験は以下の GLP 基準を遵守して実施したものです。

- 「新規化学物質等に係る試験を実施する試験施設に関する基準」
(平成 23 年 3 月 31 日、薬食発 0331 第 8 号、平成 23・03・29 製局第 6 号、環
保企発第 110331010 号)



2025 年 3 月 12 日

試験責任者
株式会社ボゾリサーチセンター 東京研究所 研究部

2. 目次

1. GLP 陳述書	2
2. 目次	3
3. 試験実施概要	6
3.1 試験番号	6
3.2 試験表題	6
3.3 試験目的	6
3.4 遵守した基準及び準拠したガイドライン	6
3.4.1 GLP	6
3.4.2 ガイドライン	6
3.5 試験委託者	6
3.6 試験受託者	6
3.7 試験実施施設	6
3.8 試験日程	7
3.9 試験責任者	7
3.10 主な担当者	7
3.11 予見することができなかつた試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態及び試験計画書に従わなかつたこと	7
3.12 試資料の保存	7
3.13 試験責任者の署名	8
4. 要約	9
5. 緒言	10
6. 被験物質及び被験液の調製	10
6.1 被験物質及び溶媒	10
6.1.1 被験物質	10
6.1.2 溶媒	11
6.2 被験液の調製方法	12
6.2.1 用量設定試験用被験液の調製	12
6.2.2 本試験用被験液の調製	12
6.2.3 確認試験用被験液の調製	12
7. 試験材料及び方法	13
7.1 試験菌株	13
7.1.1 菌株の種類	13
7.1.2 菌株の選択理由	13
7.1.3 菌株の保存及び解凍	13
7.1.4 菌株の特性検査	14
7.2 対照物質	14

7.2.1	陰性対照物質.....	14
7.2.2	陽性対照物質.....	14
7.2.3	調製方法	15
7.3	試薬	15
7.3.1	S9 Mix の調製方法.....	15
7.3.2	培地	16
7.3.3	0.1 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.4)	17
7.3.4	トップアガー.....	17
7.4	試験方法.....	18
7.4.1	識別方法	18
7.4.1.1	菌株の識別	18
7.4.1.2	プレートの識別	18
7.4.2	前培養.....	19
7.4.3	プレート数	19
7.4.4	試験操作 (プレインキュベーション法)	19
7.5	無菌試験.....	20
7.6	判定基準.....	20
8.	試験結果	20
8.1	用量設定試験の観察結果及び本試験及び確認試験用量の設定	20
8.2	本試験の観察結果	21
8.3	確認試験の観察結果	21
8.4	試験の成立条件.....	21
9.	考察	22

Tables

別表 1	試験結果表 (用量設定試験)	23
別表 2	試験結果表 (本試験 : -S9Mix)	24
別表 3	試験結果表 (本試験 : +S9Mix)	25
別表 4	試験結果表 (確認試験)	26

Figures

図 1	用量反応曲線（本試験 TA100 : -S9Mix）	27
図 2	用量反応曲線（本試験 TA100 : +S9Mix）	27
図 3	用量反応曲線（本試験 TA1535 : -S9Mix）	28
図 4	用量反応曲線（本試験 TA1535 : +S9Mix）	28
図 5	用量反応曲線（本試験 WP2 uvrA : -S9Mix）	29
図 6	用量反応曲線（本試験 WP2 uvrA : +S9Mix）	29
図 7	用量反応曲線（本試験 TA98 : -S9Mix）	30
図 8	用量反応曲線（本試験 TA98 : +S9Mix）	30
図 9	用量反応曲線（本試験 TA1537 : -S9Mix）	31
図 10	用量反応曲線（本試験 TA1537 : +S9Mix）	31

Attachment

Attachment	背景データ（240701）	32
信頼性保証書		33

3. 試験実施概要

3.1 試験番号

T-4208

3.2 試験表題

3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタート：細菌を用いる復帰突然変異試験

3.3 試験目的

細菌を用いた復帰突然変異試験（プレインキュベーション法）により、3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタートの遺伝子突然変異誘発能を検討した。

3.4 遵守した基準及び準拠したガイドライン

3.4.1 GLP

- 「新規化学物質等に係る試験を実施する試験施設に関する基準」
(平成 23 年 3 月 31 日、薬食発 0331 第 8 号、平成 23・03・29 製局第 6 号、環保企発第 110331010 号)

3.4.2 ガイドライン

- 「新規化学物質等に係る試験の方法について」
(平成 23 年 3 月 31 日付け薬食発 0331 第 7 号厚生労働省医薬食品局長、平成 23・03・29 製局第 5 号経済産業省製造産業局長、環保企発第 110331009 号環境省総合環境政策局長連名通知) (最終改正：令和 2 年 11 月 5 日)
- 「OECD Guidelines for Testing of Chemicals 471」
(OECD : 2020 年 6 月 26 日)

3.5 試験委託者

厚生労働省

医薬局 医薬品審査管理課 化学物質安全対策室
〒100-8916 東京都千代田区霞が関 1-2-2

3.6 試験受託者

株式会社ボヅリサーチセンター

〒151-0065 東京都渋谷区大山町 36-7

3.7 試験実施施設

株式会社ボヅリサーチセンター 東京研究所

〒156-0042 東京都世田谷区羽根木 1-3-11

3.8 試験日程

試験開始日 : 2024年 9月 17 日
用量設定試験開始日 : 2024年 9月 17 日
用量設定試験終了日 : 2024年 9月 20 日
本試験開始日 : 2024年 9月 24 日
本試験終了日 : 2024年 9月 27 日
確認試験開始日 : 2024年 9月 26 日
確認試験終了日 : 2024年 9月 30 日
試験終了日 : 2025年 3月 12 日

3.9 試験責任者

株式会社ボヅリサーチセンター 東京研究所 研究部
[REDACTED]

3.10 主な担当者

株式会社ボヅリサーチセンター東京研究所 研究部

被験物質管理責任者 : [REDACTED]
試験担当者 : [REDACTED]

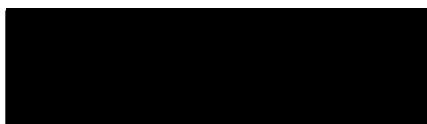
3.11 予見することができなかった試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態及び試験計画書に従わなかつたこと

本試験において予見することができなかった試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態及び試験計画書に従わなかつたことはなかった。

3.12 試資料の保存

試験計画書、記録文書、被験物質、生データ及び報告書類（最終報告書の原本を含む）は、株式会社ボヅリサーチセンター御殿場研究所の資料保存施設に保存する。なお、その期間は試験終了後 10 年間とする。期間終了後の保存については、厚生労働省医薬局 医薬品審査管理課 化学物質安全対策室と株式会社ボヅリサーチセンター間で協議し、その処置を決定する。

3.13 試験責任者の署名



2025 年 3 月 12 日

株式会社ボゾリサーチセンター 東京研究所

4. 要約

3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタートの遺伝子突然変異誘発能の有無を明らかにするため、ネズミチフス菌 *Salmonella typhimurium*（以下、*S. typhimurium* と略す）TA100、TA1535、TA98、TA1537 及び大腸菌 *Escherichia coli*（以下、*E. coli* と略す）WP2 *uvrA* を用いて、代謝活性化する場合及び代謝活性化しない場合の条件下で、プレインキュベーション法により復帰突然変異試験を実施した。なお、被験物質の溶媒にはジメチルスルホキシド（DMSO）を用いた。

本試験用量を設定するため、5000 µg/plate を最高用量として以下公比 4 で除した 5000、1250、313、78.1、19.5、4.88 及び 1.22 µg/plate の計 7 用量の被験物質処理用量で用量設定試験を実施した。

その結果、代謝活性化の有無にかかわらず、いずれの菌株においても、陰性対照値の 2 倍以上となる復帰変異コロニー数の増加が認められなかったため、生育阻害の認められた最低用量を最高用量として、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株においては 19.5 µg/plate、代謝活性化しない場合の *E. coli* WP2 *uvrA* 及び代謝活性化する場合のすべての菌株においては 313 µg/plate を最高用量として以下公比 2 で除した計 6 用量の被験物質処理用量で本試験を実施した。なお、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株においては、用量設定試験において、生育阻害を示さない用量数が 4 用量得られなかったため、本試験と同一用量での確認試験を実施し、再現性の確認を実施した。

1) 被験物質による沈殿

本被験物質による沈殿は、代謝活性化の有無にかかわらず、いずれの用量においても認められなかった。

2) 生育阻害

菌に対する生育阻害は、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株の 19.5 µg/plate 以上、代謝活性化した場合の *S. typhimurium* TA 株の 156 µg/plate 以上、代謝活性化の有無にかかわらず *E. coli* WP2 *uvrA* の 313 µg/plate 以上の用量で認められた。

3) 復帰変異コロニー数

用量設定試験、本試験及び確認試験共に代謝活性化の有無にかかわらず、すべての菌株において、陰性対照値の 2 倍以上となる復帰変異コロニー数の増加は認められず、用量反応性も認められなかった。

以上の試験結果より、本試験条件下において 3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタートは、細菌に対する遺伝子突然変異誘発能を有さない（陰性）と判定した。

5. 緒言

本試験は、厚生労働省の委託により、3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタートの細菌を用いた復帰突然変異試験を実施したのでその成績を報告する。

6. 被験物質及び被験液の調製

6.1 被験物質及び溶媒

6.1.1 被験物質

以下の情報は非 GLP で実施された分析結果に基づく。なお、溶解度及び溶媒中での安定性は株式会社ボゾリサーチセンターで実施した溶解性検討の結果による。

製造者 : [REDACTED]

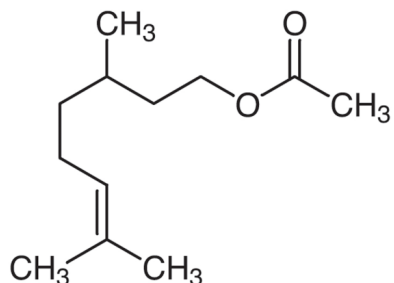
名称 : 3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタート

別名 : 酢酸シトロネリル

CAS 番号 : 150-84-5

官報公示整理番号 : 2-762 (化審法)

構造式又は示性式 :



分子式 : C₁₂H₂₂O₂

分子量 : 198.31

ロット番号 : [REDACTED]

入手量 : 25 mL

純度 : 95.3%(GC)

不純物の名称及び濃度

: 不明

常温における性状 : 無色透明液体

沸点 : 173°C/4.5kPa

引火点 : 112°C

密度 : 0.89 g/mL

安定性 : 適切な条件下においては安定

使用期限 : 不明

溶解度 : 水 : 50 mg/mL で不溶

DMSO : 50 mg/mL で溶解

溶媒中での安定性	: 水、DMSO：発熱、ガスの発生等の反応性がなかった
保存条件	: 冷暗所（許容範囲：1~15°C：実測値は許容の範囲内であった）・密栓
保存場所	: 東京研究所 被験物質保存室
取扱い上の注意	: 取扱いは換気のよい場所で行う。 適切な保護具を着用する。 漏れ、あふれ、飛散しないように注意し、みだりに蒸気を発生させない。 取扱い後は手や顔などをよく洗う。 蒸気やエアゾールが発生する場合には、蒸気、局所排気を用いる。皮膚、眼および衣類との接触を避ける。
保存試料	: 被験物質約 1 g を保存試料として保存した。保存資料は染色体異常試験（試験番号：T-G849）と共にとする。
残余品の処理	: 使用後の残余は全て廃棄した。

6.1.2 溶媒

名称	: DMSO
製造元	: 富士フィルム和光純薬株式会社
ロット番号	: KSQ0597
規格	: 試薬特級
純度	: 100.0%
保存方法	: 室温
保存場所	: 東京研究所 被験物質調製室
溶媒の選択理由	: 試験で使用する溶媒を選択するため、水及び DMSO の 50 mg/mL について溶解性試験を実施した。その結果、水に不溶であったが、DMSO に溶解し、溶媒添加時に発熱、ガスの発生等の反応性等は認められなかった。溶媒添加一時間後も色調の変化は認められなかったため、DMSO を選択した。なお、被験液の調製には、モレキュラーシーブス 4A 1/16（富士フィルム和光純薬株式会社；Lot No. PAK0035）で脱水した DMSO を使用した。

6.2 被験液の調製方法

6.2.1 用量設定試験用被験液の調製

滅菌した調製用試験管に被験物質を 0.250 mL 分取し、電子天秤（株式会社エー・アンド・デイ：GR-120）を用いて秤量した。その秤量値 224.0 mg に最高調製濃度の 50 mg/mL となるように溶媒量を計算し、この溶媒量から分取した際の液量 0.250 mL を差し引いた 4.230 mL の DMSO を添加して溶解し、最高調製濃度の 50 mg/mL の被験液を調製した。次いで、これを公比 4 で順次 6 段階希釈し、50、12.5、3.13、0.781、0.195、0.0488 及び 0.0122 mg/mL の計 7 濃度の被験液を調製した。なお、被験液の調製は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で使用時に行い、その過程において発熱、ガスの発生等の反応性は認められなかった。

6.2.2 本試験用被験液の調製

滅菌した調製用試験管に被験物質を 0.250 mL 分取し、電子天秤（株式会社エー・アンド・デイ：GR-120）を用いて秤量した。その秤量値 230.0 mg に最高調製濃度の 50 mg/mL となるように溶媒量を計算し、この溶媒量から分取した際の液量 0.250 mL を差し引いた 4.350 mL の DMSO を添加して溶解し、最高調製濃度の 50 mg/mL 溶液を調製した。次いで、これを公比 4 で順次 2 段階希釈し 3.13 mg/mL の被験液を調製した。これをさらに公比 2 で順次 9 段階希釈し 3.13、1.56、0.781、0.391、0.195、0.0977、0.0488、0.0244、0.0122 及び 0.00610mg/mL の計 10 濃度の被験液を調製した。なお、被験液の調製は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で使用時に行い、その過程において発熱、ガスの発生等の反応性は認められなかった。

6.2.3 確認試験用被験液の調製

滅菌した調製用試験管に被験物質を 0.250 mL 分取し、電子天秤（株式会社エー・アンド・デイ：GR-120）を用いて秤量した。その秤量値 224.7 mg に最高調製濃度の 50 mg/mL となるように溶媒量を計算し、この溶媒量から分取した際の液量 0.250 mL を差し引いた 4.244 mL の DMSO を添加して溶解し、最高調製濃度の 50 mg/mL 溶液を調製した。次いで、これを公比 4 で順次 4 段階希釈し 0.195 mg/mL の被験液を調製した。これをさらに公比 2 で順次 5 段階希釈し 0.195、0.0977、0.0488、0.0244、0.0122 及び 0.00610mg/mL の計 6 濃度の被験液を調製した。なお、被験液の調製は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で使用時に行い、その過程において発熱、ガスの発生等の反応性は認められなかった。

7. 試験材料及び方法

7.1 試験菌株

7.1.1 菌株の種類

次の5種類の菌株を用いた。

塩基対置換型

S. typhimurium TA100

S. typhimurium TA1535

E. coli WP2 *uvrA*

フレームシフト型

S. typhimurium TA98

S. typhimurium TA1537

なお菌株は [REDACTED] より 2017年4月12日に入手した。

7.1.2 菌株の選択理由

当該菌株は変異原性物質に対する感受性が高く、細菌を用いる復帰突然変異試験に最も一般的に使用されている。

7.1.3 菌株の保存及び解凍

入手した菌株から継代して凍結保存した菌懸濁液を培養し、得られた菌懸濁液8.0 mLに対してDMSO（富士フィルム和光純薬株式会社、試薬特級、ロット番号ACH2155）を0.7 mLの割合で添加した。これを滅菌チューブに0.3 mLずつ分注し、ドライアイス-アセトンで急速凍結した後、-70°C以下の超低温フリーザ（三洋電機バイオメディカ株式会社：MDF-192）で保存した。なお、使用する際は室温で解凍し、使用後の残液は廃棄した。

使用した菌株の凍結保存日

<i>S. typhimurium</i> TA98	2024年 6月 20日
<i>S. typhimurium</i> TA100	2024年 6月 20日
<i>S. typhimurium</i> TA1535	2024年 6月 20日
<i>S. typhimurium</i> TA1537	2024年 6月 20日
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	2024年 6月 20日

7.1.4 菌株の特性検査

7.1.3 の凍結保存菌株を用いて、アミノ酸要求性、膜変異 *rfa* 特性、薬剤耐性因子 R-factor プラスミド、紫外線感受性、生菌数、もどり菌数、陰性対照値及び陽性対照値の特性を検査し、それぞれの菌株に特有の性質が保持されていることを確認して使用した。

使用した菌株の特性検査実施日

<i>S. typhimurium</i> TA98	2024年6月20日～2024年6月22日
<i>S. typhimurium</i> TA100	2024年6月20日～2024年6月22日
<i>S. typhimurium</i> TA1535	2024年6月20日～2024年6月22日
<i>S. typhimurium</i> TA1537	2024年6月20日～2024年6月22日
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	2024年6月20日～2024年6月22日

7.2 対照物質

7.2.1 陰性対照物質

被験液の調製に用いた DMSO を陰性対照物質とした。

7.2.2 陽性対照物質

以下の変異原物質を陽性対照物質とした。

表 1. 陽性対照物質

陽性対照物質（略称）	ロット番号	純度（%）	規格	保存方法	製造元
2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl) acrylamide (AF-2)	LEM5355	99.4	和光特級	室温遮光	富士フイルム和光純薬株式会社
Sodium azide (SAZ)	ACK7612	100.0	試薬特級	室温遮光	富士フイルム和光純薬株式会社
2-Methoxy-6-chloro-9-[3-(2-chloroethyl)-aminopropylamino]acridine·2HCl (ICR-191)	0000311055	—	—	冷蔵	SIGMA-Aldrich Co. LLC.
2-Aminoanthracene (2AA)	LEF5598	97.3	—	室温遮光	富士フイルム和光純薬株式会社
Benzo[<i>a</i>]pyrene (B[<i>a</i>]P)	TPE6322	99.4	環境分析用	冷蔵遮光	富士フイルム和光純薬株式会社

保存場所 東京研究所 微生物試験室

7.2.3 調製方法

AF-2、ICR-191、2AA 及び B[α]P は DMSO（富士フィルム和光純薬株式会社、試薬特級、ロット番号 ACH2155）に溶解し、SAZ は注射用水（株式会社大塚製薬工場、日本薬局方、ロット番号 K3G87）に溶解し、約 1 mL ずつ小分けして -20°C 以下で凍結保存した。なお、試験実施時に解凍して使用した。それぞれの調製濃度を表 2 に示した。

表 2. 陽性対照物質調製濃度

使用菌株	代謝活性化しない場合		代謝活性化する場合	
	陽性対照物質	調製濃度(μg/mL)	陽性対照物質	調製濃度(μg/mL)
<i>S. typhimurium</i> TA100	AF-2	0.1 (0.01)	B[α]P	50 (5.0)
<i>S. typhimurium</i> TA1535	SAZ	5 (0.5)	2AA	20 (2.0)
<i>E. coli</i> WP2 uvrA	AF-2	0.1 (0.01)	2AA	100 (10.0)
<i>S. typhimurium</i> TA98	AF-2	1 (0.1)	B[α]P	50 (5.0)
<i>S. typhimurium</i> TA1537	ICR-191	10 (1.0)	B[α]P	50 (5.0)

() 内の数値は、プレートに処理したときの処理用量 (μg/plate) を示す。

7.3 試薬

7.3.1 S9 Mix の調製方法

S9 及び補酵素を混合し、S9 Mix を調製した。調製は用時に行った。調製した S9 Mix は使用まで冷蔵で保存し、使用後の残液は廃棄した。

1) S9

名称	: エームス試験用 S9
製造元	: 株式会社ボゾリサーチセンター
ロット番号	: S9-240628
製造日	: 2024年 6月 28日
使用期限	: 2024年 12月 27日
種・系統	: ラット・SD 系
週齢・性	: 7 週齢・雄
体重	: 215.7-276.4 g
誘導物質	: フエノバルビタール (PB) 及び 5,6-ベンゾフラボン (BF)
投与方法	: 腹腔内投与
投与期間及び投与量	: PB 4 日間連続投与 : 30+60+60+60 (mg/kg 体重) PB 投与 3 日目 BF 投与 : 80 (mg/kg 体重)
保存方法	: 冷凍保存 (-70°C 以下)

保存場所	: 東京研究所 微生物試験室
2) 補酵素	
名称	: エームス試験用コファクターFA
製造元	: 株式会社ボゾリサーチセンター
ロット番号	: FA-240622
製造日	: 2024年 6月 22日
使用期限	: 2024年 12月 21日
保存方法	: 冷凍保存 (-70°C 以下)
保存場所	: 東京研究所 微生物試験室
3) S9 Mix の組成 (1 mL 中)	
水	: 0.9 mL
S9	: 0.1 mL
MgCl ₂	: 8 μmol
KCl	: 33 μmol
グルコース-6-リン酸	: 5 μmol
還元型ニコチニアミドアデニンジヌクレオチドリン酸 (NADPH)	: 4 μmol
還元型ニコチニアミドアデニンジヌクレオチド (NADH)	: 4 μmol
リン酸ナトリウム緩衝液 (pH 7.4)	
	: 100 μmol

7.3.2 培地

1) 最小グルコース寒天平板培地	
名称	: エームス試験用培地ファルメディア AM
製造元	: 株式会社アテクト
購入元	: 株式会社ファルマ
ロット番号	: AA113A1-447
製造日	: 2024年 7月 4日
有効期限	: 2025年 1月 4日
保存方法	: 4°C~25°C 保存
保存場所	: 東京研究所 寒天培地保存室
使用寒天	: TAIYO-AGAR BM-600
	(製造元 : 清水食品株式会社、Lot No. 304531)

2) ニュートリエントプロス No.2 培養液

ニュートリエントプロス No.2 を 2.5 wt% となるよう精製水で溶解し、オートクレーブにより滅菌処理（121°C、20 分）を行い、調製した。調製後は使用時まで冷蔵で保存し、1箇月以内に使用した。

名称	: ニュートリエントプロス No.2 (Nutrient Broth No.2)
ロット番号	: 3620570
製造元	: OXOID LTD.
保存方法	: 室温保存
保存場所	: 東京研究所 微生物試験室

7.3.3 0.1 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.4)

りん酸緩衝剤粉末 3 包に対して 2 L の精製水を加えて溶解し、オートクレーブにより滅菌処理（121°C、20 分）を行い、調製した。調製後は使用時まで冷蔵で保存し、1箇月以内に使用した。

名称	: りん酸緩衝剤粉末 (1/15 mol/L pH 7.4)
製造元	: 富士フィルム和光純薬株式会社
ロット番号	: PAG2420
保存方法	: 室温保存
保存場所	: 東京研究所 微生物試験室

7.3.4 トップアガー

以下に示す寒天を用いて、調製した軟寒天液（0.6 wt% Agar、0.6 wt% NaCl）をオートクレーブにより滅菌処理（121°C、20 分）した後、0.5 mmol/L D-ビオチン-L-ヒスチジン-L-トリプトファン溶液を軟寒天液 10 に対して 1 の割合で加えて調製し、*S. typhimurium* TA 株と *E. coli* 株で共通で使用した。調製後は室温で保存し、1箇月以内に使用した。

1) 寒天

名称	: Difco Agar
製造元	: Becton, Dickinson and Company
ロット番号	: 3354316
保存方法	: 室温保存
保存場所	: 東京研究所 微生物試験室

2) 塩化ナトリウム

製造元	: 富士フィルム和光純薬株式会社
ロット番号	: ACE6880
保存方法	: 室温保存
保存場所	: 東京研究所 微生物試験室

3) D-ビオチン

製造元 : 富士フィルム和光純薬株式会社
ロット番号 : WTP2367
保存方法 : 冷蔵保存、遮光
保存場所 : 東京研究所 微生物試験室

4) L-ヒスチジン塩酸塩一水和物

製造元 : 富士フィルム和光純薬株式会社
ロット番号 : CAK1893
保存方法 : 室温保存、遮光
保存場所 : 東京研究所 微生物試験室

5) L-トリプトファン

製造元 : 富士フィルム和光純薬株式会社
ロット番号 : CAP5231
保存方法 : 室温保存、遮光
保存場所 : 東京研究所 微生物試験室

7.4 試験方法

7.4.1 識別方法

7.4.1.1 菌株の識別

菌株の種類毎に、以下に示す色のマーカー等を使用して識別した。

<i>S. typhimurium</i> TA98	赤
<i>S. typhimurium</i> TA100	青
<i>S. typhimurium</i> TA1535	桃
<i>S. typhimurium</i> TA1537	緑
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	茶

7.4.1.2 プレートの識別

代謝活性化しない場合は「-」、代謝活性化する場合は「+」とし、これに続けて陰性対照（Solvent Control）を「SC」、陽性対照（Positive Control）を「PC」、被験物質処理群を濃度の低い方から「1」、「2」、「3」…の番号を各菌の色のマーカーでシャーレのふたに記載し、識別した。

7.4.2 前培養

- 1) ニュートリエントプロス No.2 培養液 40 mL を滅菌済みコニカルフラスコ（容量 200 mL）に入れ、凍結保存菌株を解凍して得た菌懸濁液を *S. typhimurium* TA 株は各 50 µL、*E. coli* WP2 *uvrA* は 20 µL 植菌し、振盪恒温器（BIO-SHAKER BR-40 LF、タイテック株式会社）にセットした。
- 2) これをプログラム制御により前培養開始まで 4°C に放置した後、37°C で振盪（130 回/分）しながら約 9 時間前培養した。
- 3) 前培養終了時に菌懸濁液の吸光度をデジタル比色計（Mini photo 518R、タイテック株式会社）で測定し、生菌数が 1.0×10^9 個/mL 以上あることを確認した。なお、菌懸濁液は使用まで室温下に維持した。それぞれの菌株の換算生菌数を表 3 に示した。

表 3. 菌株の換算生菌数

菌 株	菌 数 ($\times 10^9$ 個/mL)		
	用量設定試験	本試験	確認試験
<i>S. typhimurium</i> TA100	3.19	3.05	3.02
<i>S. typhimurium</i> TA1535	2.47	2.71	2.38
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	5.51	5.28	
<i>S. typhimurium</i> TA98	3.23	3.37	2.95
<i>S. typhimurium</i> TA1537	2.93	2.81	2.82

7.4.3 プレート数

被験物質処理群、陰性対照群及び陽性対照群について、用量設定試験、本試験及び確認試験の用量ごとに 2 枚のプレートを用いた。

7.4.4 試験操作（プレインキュベーション法）

- 1) 滅菌した各小試験管に被験液、溶媒又は陽性対照溶液 0.1 mL をそれぞれ入れ、これに代謝活性化しない場合は 0.1 mol/L リン酸緩衝液（pH 7.4）0.5 mL を、代謝活性化する場合は S9 Mix 0.5 mL を加えた後、さらに各菌懸濁液 0.1 mL を加え攪拌後、37°C で 20 分間振盪（100 回/分）しながらプレインキュベーションした。
- 2) プレインキュベーション終了後、ユニット恒温槽で 45°C に保温されたトップアガーパーを 2.0 mL 加え攪拌後、最小グルコース寒天平板培地に均一に重層した。なお、1)~2)の一連の操作は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で実施した。
- 3) 最小グルコース寒天平板培地に重層したトップアガーパーが固化したことを確認し、最小グルコース寒天平板培地を逆さにしてインキュベータに入れ、37°C で用量設定試験及び確認試験は 48 時間、本試験は 48.5 時間培養した。

- 4) 培養後、実体顕微鏡を用いて菌に対する生育阻害の有無を観察した。本被験物質による沈殿の有無を目視により確認した。復帰変異コロニー数の計数は、面積及び数え落としの補正をしたドットカウンター(DOT1、家田貿易株式会社)を用いて計数をした。

7.5 無菌試験

- 1) 最高用量の被験液 0.1 mL 及び調製した S9 Mix 0.5 mL をそれぞれ試験管に分取した。
- 2) これにトップアガーパウチを 2.0 mL 加えた後に最小グルコース寒天平板培地に重層した。なお、1)~2)の一連の操作は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で実施した。
- 3) トップアガーパウチが固化したことを確認し、最小グルコース寒天平板培地を逆さにしてインキュベータに入れ、37°C で約 48 時間培養した。
- 4) 培養後、雑菌の有無を確認した。

7.6 判定基準

被験物質処理群の復帰変異コロニー数が、陰性対照群の復帰変異コロニー数（平均値）の 2 倍以上となる用量依存的な増加を示し、再現性が認められた場合に陽性と判定する。陽性の要件を満たさない場合は、陰性と判定することとした。なお、判定に際して統計学的手法は用いなかった。

8. 試験結果

用量設定試験の結果を別表 1 に、本試験の結果を別表 2、3 に、確認試験の結果を別表 4 に示した。なお、図 1~10 は別表 2、3 より作成した。

8.1 用量設定試験の観察結果及び本試験及び確認試験用量の設定

本試験の試験用量を設定するため 1.22、4.88、19.5、78.1、313、1250、5000 µg/plate の用量にて用量設定試験を実施した。

用量設定試験の結果、本被験物質による沈殿は、代謝活性化の有無にかかわらず、いずれの用量においても認められなかった。菌に対する生育阻害は、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株の 19.5 µg/plate 以上、代謝活性化しない場合の *E. coli* WP2 *uvrA* 及び代謝活性化した場合のすべての菌株の 313 µg/plate 以上の用量で認められた。

被験物質処理による復帰変異コロニー数は、代謝活性化の有無にかかわらず、すべての菌株において、陰性対照値の 2 倍以上となる増加は認められず、用量反応性も認められなかった。

無菌試験では、最高用量の被験液及び S9 Mix に雑菌の生育は認められなかった。

上記の結果より本試験は、代謝活性化の有無にかかわらず、すべての菌株において、生育阻害の認められた最低用量を最高用量として、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株においては 19.5 µg/plate を最高用量として以下公比 2 で除した 9.77、4.88、2.44、1.22 及び 0.610 µg/plate の計 6 用量、代謝活性化しない場合の *E. coli* WP2 *uvrA* 及び代謝活性化する場合のすべての菌株においては 313 µg/plate を最高用量として以下公比 2 で除した 156、78.1、39.1、19.5 及び 9.77 µg/plate の計 6 用量の被験物質処理用量を設定した。なお、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株においては、生育阻害が認められない用量数が 4 用量以上得られなかつたため、本試験と同一用量での確認試験を実施して、再現性の確認をすることとした。

8.2 本試験の観察結果

本被験物質による沈殿は、代謝活性化の有無にかかわらず、いずれの用量においても認められなかつた。菌に対する生育阻害は、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株の 19.5 µg/plate、代謝活性化した場合の *S. typhimurium* TA 株 156 µg/plate 以上、代謝活性化の有無にかかわらず *E. coli* WP2 *uvrA* の 313 µg/plate の用量で認められた。

被験物質処理による復帰変異コロニー数は、代謝活性化の有無にかかわらず、すべての菌株において、陰性対照値の 2 倍以上となる増加は認められず、用量反応性も認められなかつた。

無菌試験では、最高用量の被験液及び S9 Mix に雑菌の生育は認められなかつた。

8.3 確認試験の観察結果

本被験物質による沈殿は、いずれの用量においても認められなかつた。菌に対する生育阻害は、*S. typhimurium* TA 株の 19.5 µg/plate の用量で認められた。

被験物質処理による復帰変異コロニー数は、すべての菌株において、陰性対照値の 2 倍以上となる復帰変異コロニー数の増加は認められず、用量反応性も認められなかつた。

無菌試験では、最高用量の被験液に雑菌の生育は認められなかつた。

8.4 試験の成立条件

陽性対照値がそれぞれの菌株の陰性対照値に比較して 2 倍以上となる復帰変異コロニー数の増加を示し、陰性対照値及び陽性対照値の復帰変異コロニー数の平均値が背景データの管理値 (Mean ± 3SD : Attachment) 内であり、無菌試験及び試験操作において雑菌の混入などの異常も認められなかつたため、試験が適切に実施されたものと判断した。

9. 考察

用量設定試験、本試験及び確認試験共に代謝活性化の有無にかかわらず、すべての菌株において、陰性対照値の2倍以上となる復帰変異コロニー数の増加は認められず、用量反応性も認められなかった。

一方、陽性対照群では陰性対照群と比較して2倍以上となる復帰変異コロニー数の増加を示したことから、使用菌株の復帰突然変異誘発物質に対する反応は適切であったことが確認され、試験は適切に実施されたものと考えられた。

以上の試験結果より、本試験条件下において3, 7-ジメチルオクター6-エン-1-イル=アセタートは、細菌に対する遺伝子突然変異誘発能を有さない（陰性）と判定した。

(別表1)

試験結果表（用量設定試験）

被験物質の名称：3,7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタート

No. T-4208

試験実施期間		2024年9月17日より2024年9月20日				
代謝活性化系の有無	被験物質の用量(μg/プレート)	復帰変異数（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
S9Mix (-)	陰性対照(DMSO)	108 142 (125)	6 10 (8)	26 35 (31)	16 14 (15)	10 10 (10)
	1.22	121 110 (116)	5 8 (7)	28 36 (32)	17 20 (19)	10 10 (10)
	4.88	131 131 (131)	6 10 (8)	39 32 (36)	19 16 (18)	13 7 (10)
	19.5	84 * 78 * (81)	3 * 5 * (4)	33 28 (31)	10 * 7 * (9)	8 * 9 * (9)
	78.1	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	28 36 (32)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)
	313	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	26 * 28 * (27)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)
	1250	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	23 * 20 * (22)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)
	5000	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	23 * 23 * (23)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)
	陰性対照(DMSO)	149 133 (141)	7 8 (8)	39 38 (39)	34 32 (33)	9 9 (9)
	1.22	147 142 (145)	6 9 (8)	34 31 (33)	25 33 (29)	8 5 (7)
S9Mix (+)	4.88	125 142 (134)	7 10 (9)	28 36 (32)	26 34 (30)	10 11 (11)
	19.5	148 120 (134)	5 8 (7)	32 31 (32)	32 27 (30)	6 8 (7)
	78.1	142 144 (143)	10 9 (10)	43 30 (37)	28 32 (30)	13 7 (10)
	313	59 * 57 * (58)	0 * 0 * (0)	24 * 16 * (20)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)
	1250	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	8 * 14 * (11)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)
	5000	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	7 * 8 * (8)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)
	名 称	AF-2	SAZ	AF-2	AF-2	ICR-191
	S9Mixを必要としないもの	用量(μg/プレート)	0.01	0.5	0.01	0.1
	コロニー数/プレート	793 845 (819)	219 243 (231)	120 111 (116)	542 445 (494)	1402 1098 (1250)
	名 称	B[α]P	2AA	2AA	B[α]P	B[α]P
陽性対照	S9Mixを必要とするもの	用量(μg/プレート)	5.0	2.0	10.0	5.0
	コロニー数/プレート	1116 1068 (1092)	265 241 (253)	804 875 (840)	318 330 (324)	88 113 (101)

(備考)

AF-2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド
 SAZ : アジ化ナトリウム
 ICR-191 : 2-メトキシ-6-クロロ-9-[3-(2-クロロエチル)アミノプロピルアミノ]アクリジン・2HCl
 2AA : 2-アミノアントラセン
 B[α]P : ベンゾ[α]ピレン

*: 被験物質による生育阻害が認められたことを示す。

()内は、2枚のプレートの平均値を示す。

(別表2)

試験結果表 (本試験:S9Mix)

被験物質の名称: 3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタート

No. T-4208

試験実施期間		2024年9月24日より2024年9月27日				
代謝活性化系の有無	被験物質の用量(μg/プレート)	復帰変異数(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
S9Mix (-)	陰性対照(DMSO)	109 126 (118)	10 8 (9)	32 34 (33)	23 19 (21)	6 10 (8)
	0.610	94 126 (110)	9 9 (9)	NT	17 19 (18)	5 8 (7)
	1.22	127 132 (130)	13 13 (13)	NT	23 14 (19)	6 8 (7)
	2.44	123 116 (120)	10 10 (10)	NT	15 25 (20)	11 6 (9)
	4.88	101 127 (114)	10 5 (8)	NT	19 22 (21)	5 6 (6)
	9.77	93 91 (92)	7 8 (8)	30 28 (29)	18 22 (20)	11 8 (10)
	19.5	91 * 102 * (97)	4 * 6 * (5)	32 34 (33)	25 * 20 * (23)	0 * 0 * (0)
	39.1	NT	NT	28 (31)	NT	NT
	78.1	NT	NT	30 28 (29)	NT	NT
	156	NT	NT	28 26 (27)	NT	NT
	313	NT	NT	19 * 17 * (18)	NT	NT
	名 称	AF-2	SAZ	AF-2	AF-2	ICR-191
	用 量 (μg/プレート)	0.01	0.5	0.01	0.1	1.0
	コロニー数/プレート	680 640 (660)	313 300 (307)	124 93 (109)	392 379 (386)	1642 1884 (1763)

(備考)

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

SAZ : アジ化ナトリウム

ICR-191 : 2-メトキシ-6-クロロ-9-[3-(2-クロロエチル)アミノプロピルアミノ]アクリジン・2HCl

*: 被験物質による生育阻害が認められたことを示す。

NT: 試験せず。

()内は、2枚のプレートの平均値を示す。

(別表3)

試験結果表 (本試験:+S9Mix)

試験実施期間		2024年9月24日より2024年9月27日					No. T-4208
代謝活性化系の有無	被験物質の用量(μg/プレート)	復帰変異数(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	
S9Mix(+)	陰性対照(DMSO)	111 126 (119)	10 11 (11)	34 34 (34)	36 28 (32)	13 8 (11)	
	9.77	124 114 (119)	13 8 (11)	25 28 (27)	32 28 (30)	4 6 (5)	
	19.5	111 113 (112)	10 7 (9)	41 36 (39)	31 32 (32)	7 8 (8)	
	39.1	124 118 (121)	10 11 (11)	32 41 (37)	26 34 (30)	9 6 (8)	
	78.1	123 114 (119)	8 6 (7)	24 30 (27)	39 26 (33)	6 8 (7)	
	156	91 * 87 * (89)	2 * 3 * (3)	28 39 (34)	0 * 0 * (0)	5 * 10 * (8)	
	313	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	23 * 15 * (19)	0 * 0 * (0)	0 * 0 * (0)	
	名 称	B[α]P	2AA	2AA	B[α]P	B[α]P	
	用 量 (μg/プレート)	5.0	2.0	10.0	5.0	5.0	
	コロニー数/プレート	888 963 (926)	241 257 (249)	541 534 (538)	251 273 (262)	78 84 (81)	

(備考)

2AA : 2-アミノアントラセン
B[α]P : ベンゾ[α]ピレン

* : 被験物質による生育阻害が認められたことを示す。
()内は、2枚のプレートの平均値を示す。

(別表4)

試験結果表（確認試験）

被験物質の名称：3,7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イルニアセタート

No. T-4208

試験実施期間		2024年9月26日より2024年9月30日			
代謝活性化系の有無	被験物質の用量(μg/プレート)	復帰変異数（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	TA98	TA1537
S9Mix (-)	陰性対照(DMSO)	94 125 (110)	7 10 (9)	25 24 (25)	11 10 (11)
	0.610	113 101 (107)	7 7 (7)	13 17 (15)	3 7 (5)
	1.22	105 121 (113)	5 6 (6)	20 17 (19)	7 6 (7)
	2.44	96 135 (116)	8 5 (7)	20 14 (17)	7 6 (7)
	4.88	123 138 (131)	14 7 (11)	15 23 (19)	6 4 (5)
	9.77	125 135 (130)	6 5 (6)	17 17 (17)	6 9 (8)
	19.5	97 * 120 * (109)	5 * 9 * (7)	20 * 14 * (17)	8 * 9 * (9)
	名 称	AF-2	SAZ	AF-2	ICR-191
	用 量 (μg/プレート)	0.01	0.5	0.1	1.0
	コロニー数/プレート	654 665 (660)	309 304 (307)	379 339 (359)	1625 1385 (1505)

(備考)

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

SAZ : アジ化ナトリウム

ICR-191 : 2-メトキシ-6-クロロ-9-[3-(2-クロロエチル)アミノプロピルアミノ]アクリジン・2HCl

*: 被験物質による生育阻害が認められたことを示す。

()内は、2枚のプレートの平均値を示す。

T-4208

図 1

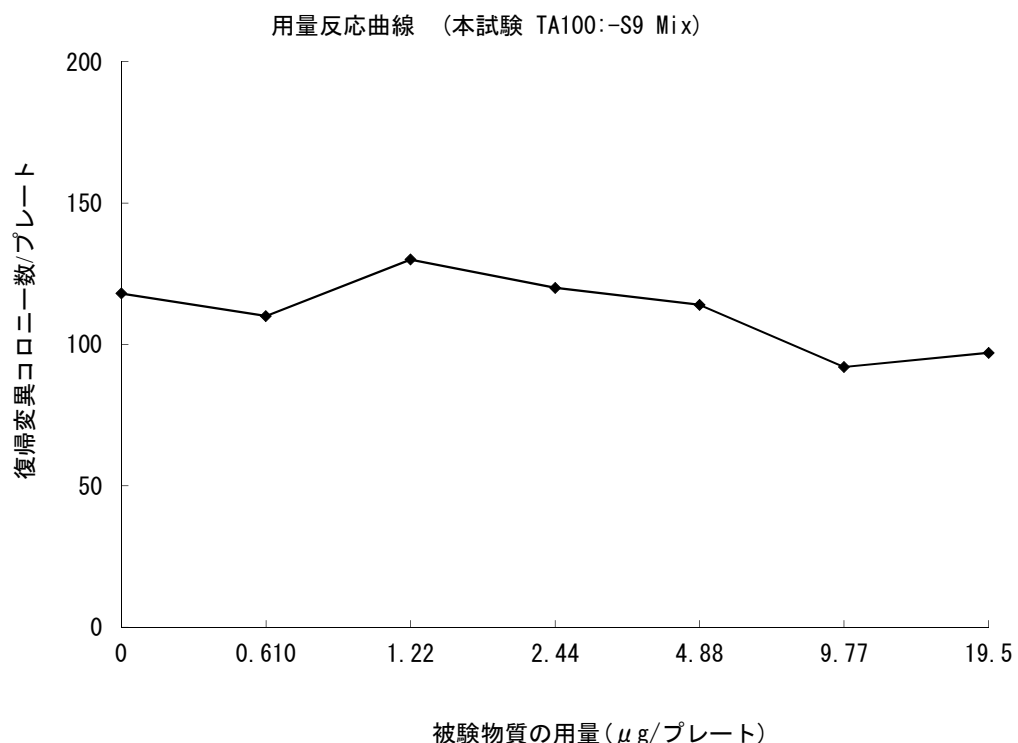
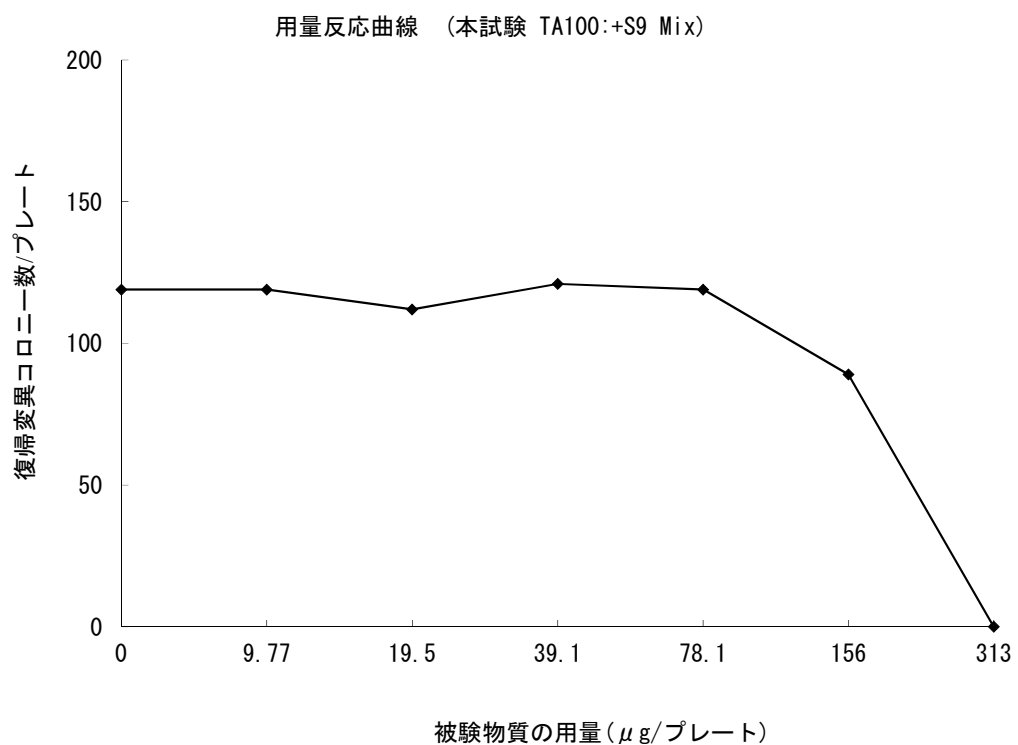


図 2



T-4208

図 3

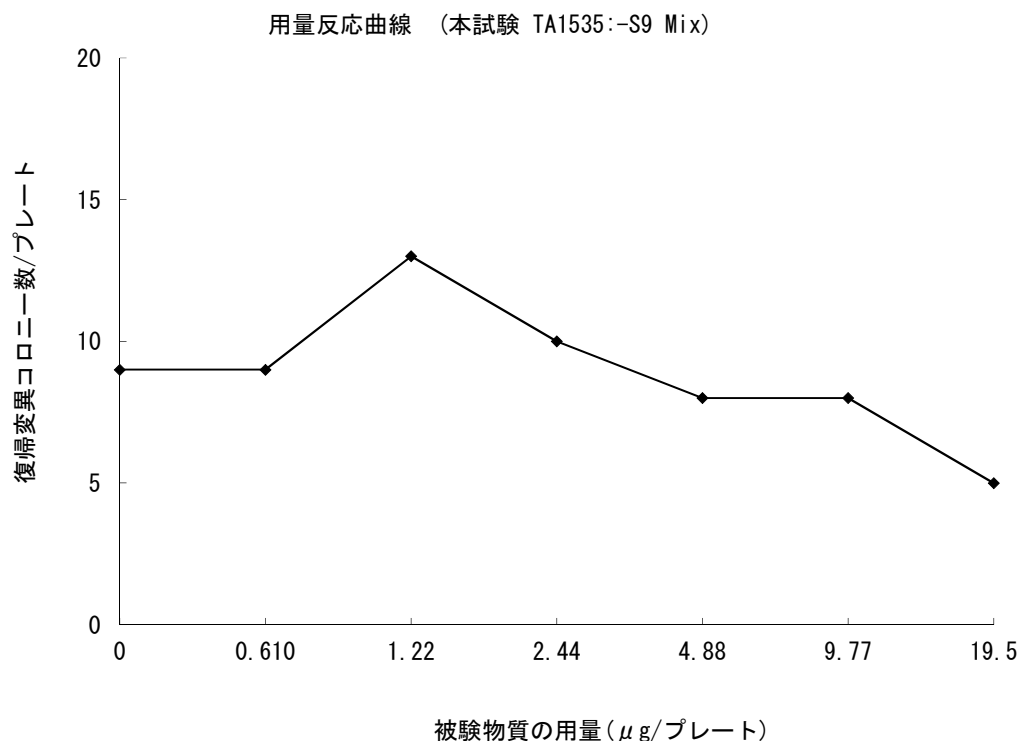
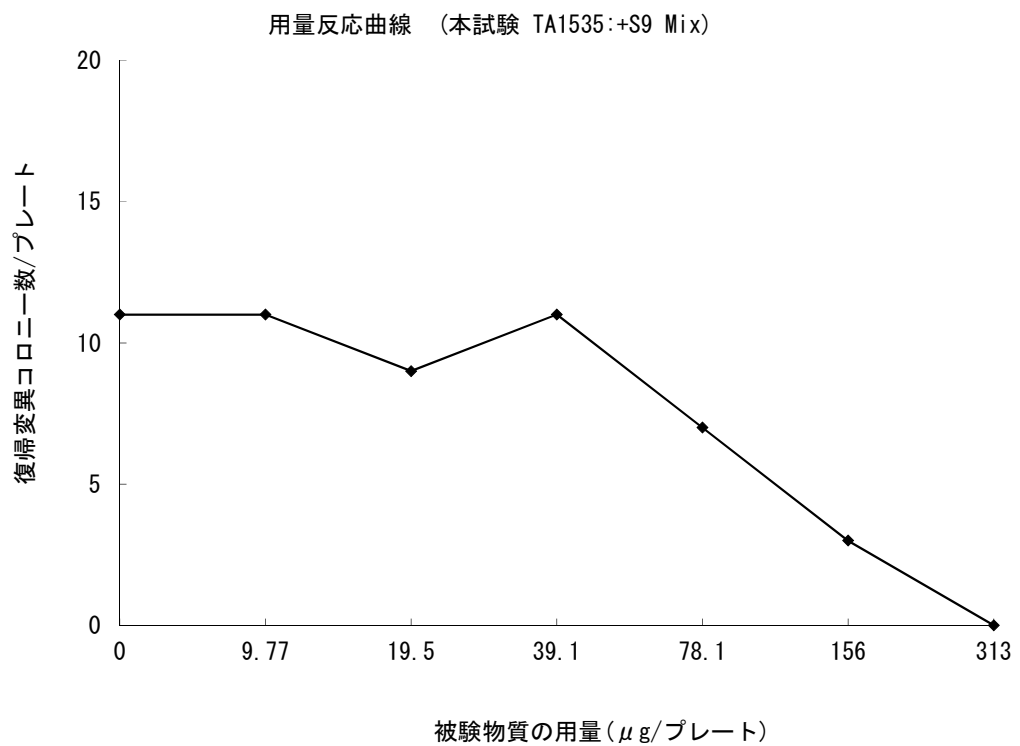


図 4



T-4208

図 5

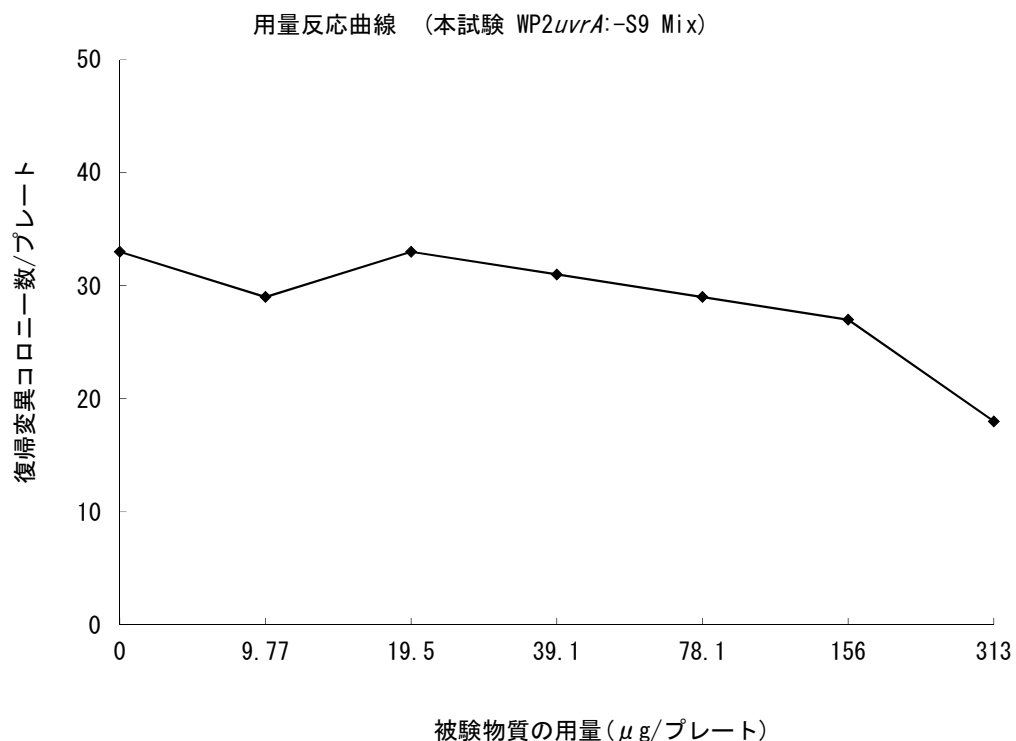
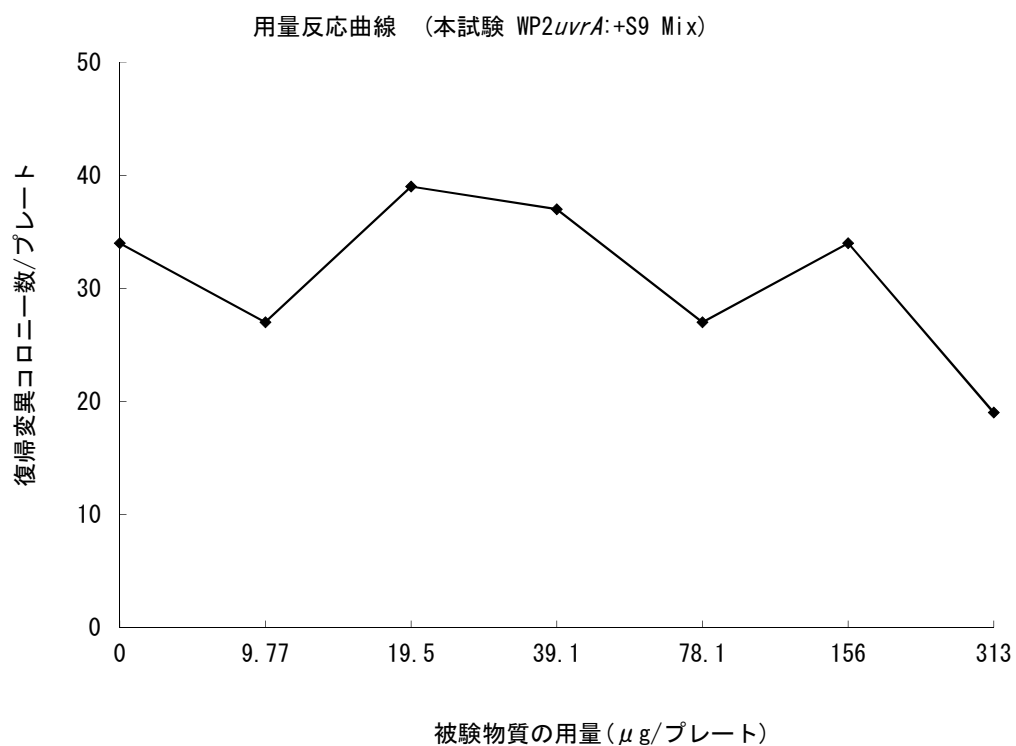


図 6



T-4208

図 7

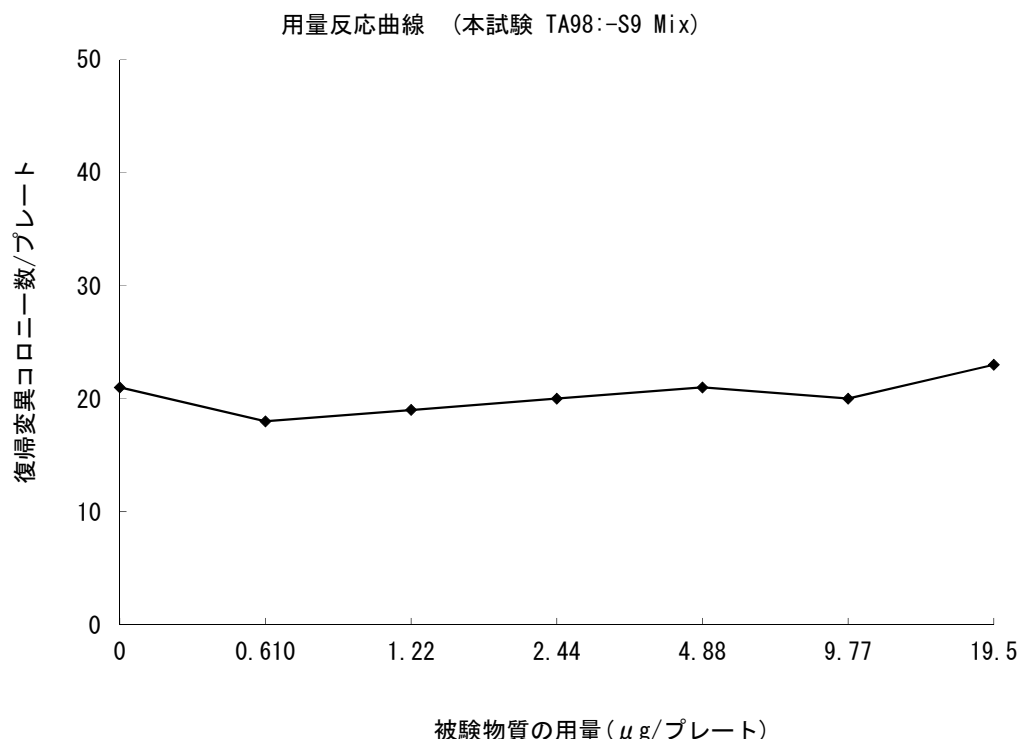
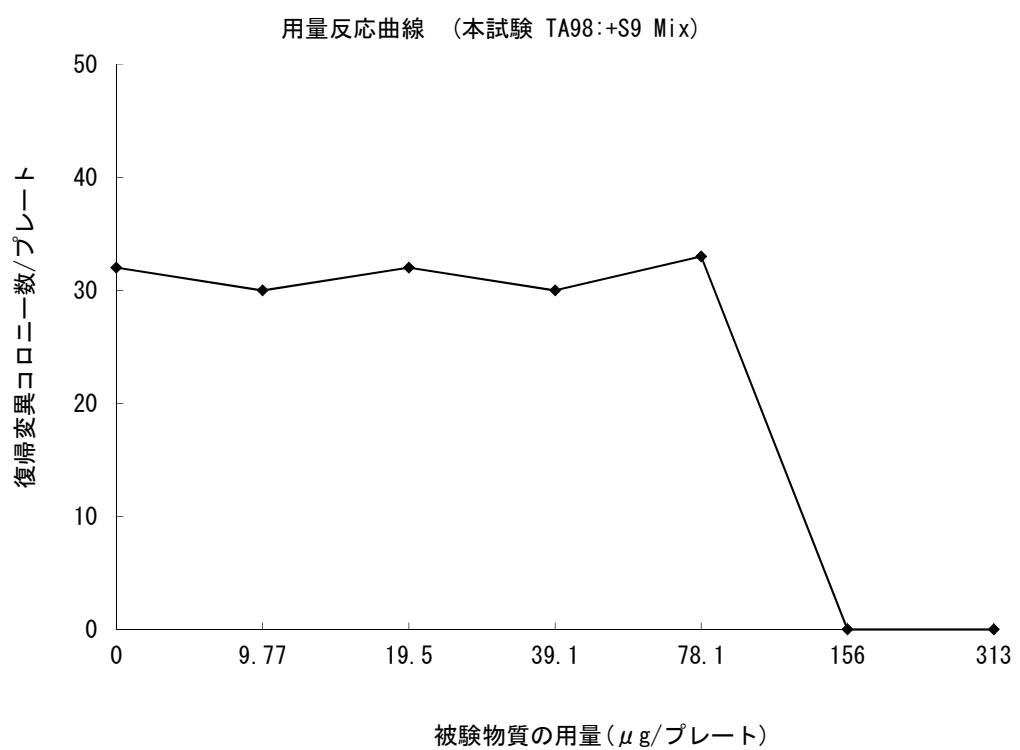


図 8



T-4208

図 9

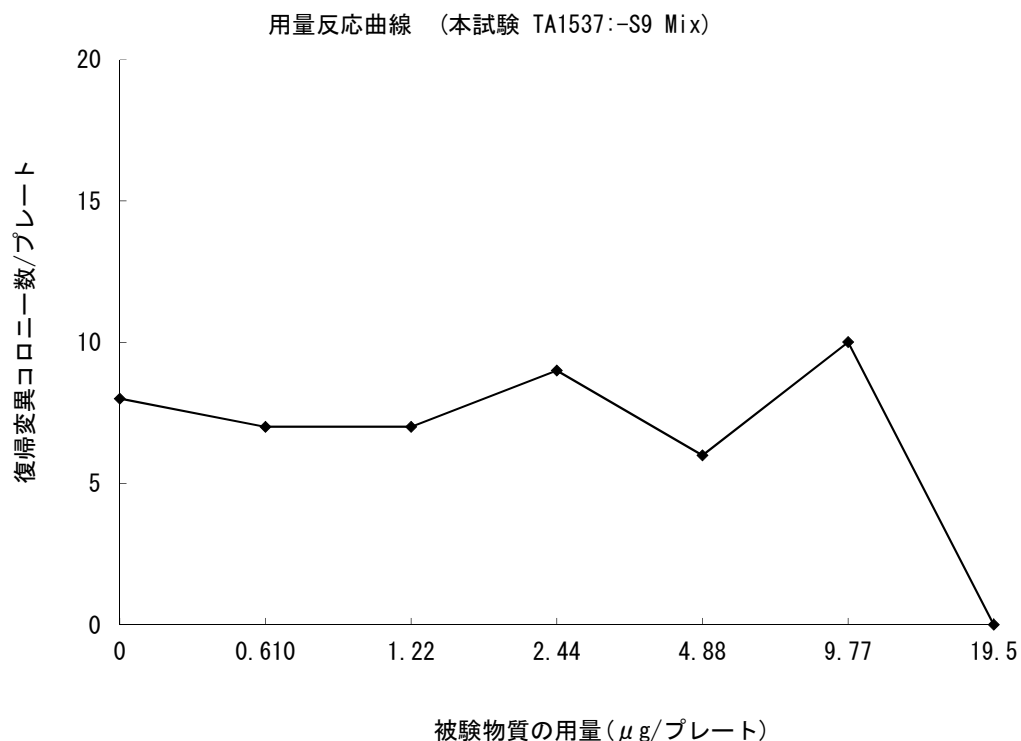
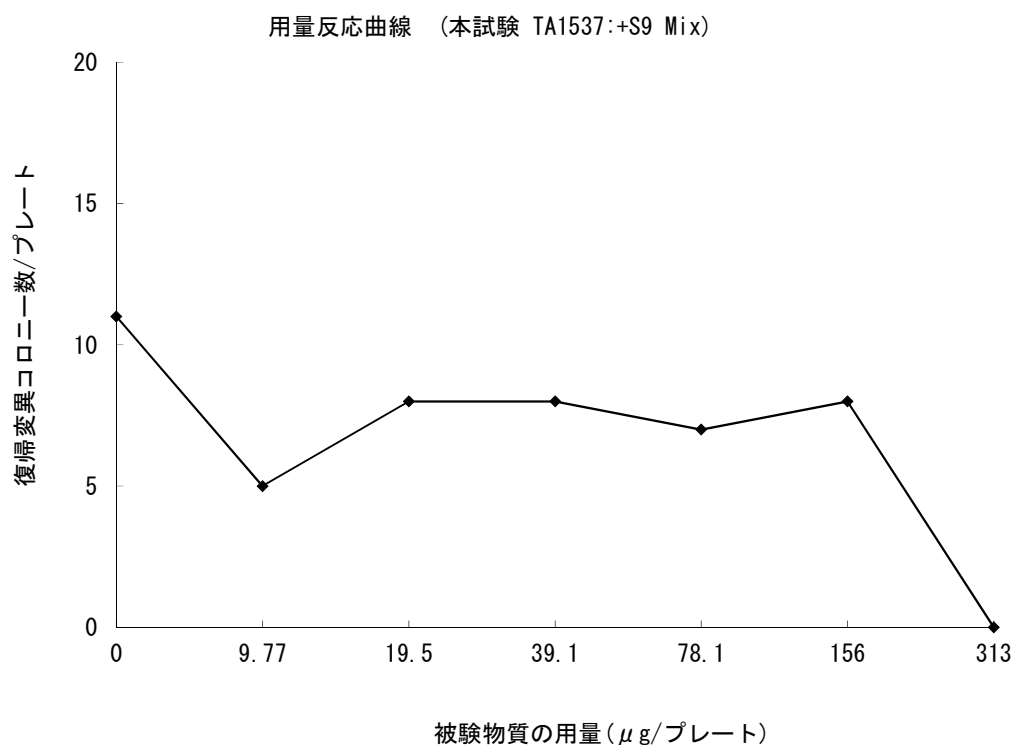


図 10



Background Data

Test Category : Bacterial reverse mutation test (Preincubation Method)

CODE No. : 240701

Period : From 27 June 2024 to 1 July 2024

Tester Strains	S9 Mix (-) or (+)	Classification	Mean	S.D.	Management ranges		Number of plates
					Lower limit	Upper limit	
TA100	-	Solvent control	124	14	82	166	20
		Positive control AF-2 (0.01 µg/plate)	640	109	312	967	20
	+	Solvent control	143	15	98	187	20
		Positive control B[a]P (5.0 µg/plate)	1164	83	916	1412	20
TA1535	-	Solvent control	9	3	1	18	20
		Positive control SAZ (0.5 µg/plate)	257	48	114	399	20
	+	Solvent control	11	3	1	21	20
		Positive control 2AA (2.0 µg/plate)	188	27	108	268	20
WP2 <u>uvrA</u>	-	Solvent control	33	9	5	60	20
		Positive control AF-2 (0.01 µg/plate)	102	12	64	139	20
	+	Solvent control	34	10	5	63	20
		Positive control 2AA (10.0 µg/plate)	727	77	495	959	20
TA98	-	Solvent control	18	3	8	29	20
		Positive control AF-2 (0.1 µg/plate)	449	47	309	589	20
	+	Solvent control	29	5	15	43	20
		Positive control B[a]P (5.0 µg/plate)	275	36	168	383	20
TA1537	-	Solvent control	8	3	1	18	20
		Positive control ICR-191 (1.0 µg/plate)	1200	258	426	1973	20
	+	Solvent control	10	4	1	21	20
		Positive control B[a]P (5.0 µg/plate)	90	15	46	134	20

(Notice)

Positive controls AF-2 : 2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide
 SAZ : Sodium azide
 ICR-191 : 2-Methoxy-6-chloro-9-[3-(2-chloroethyl)aminopropylamino]acridine·2HCl
 B[a]P : Benzo[a]pyrene
 2AA : 2-Aminoanthracene
 S9Mix (-) : without metabolic activation
 (+) : with metabolic activation

T-4208

信頼性保証書（1/2）

試験番号 : T-4208

試験表題 : 3, 7-ジメチルオクタ-6-エン-1-イル=アセタート:細菌を用いる復帰突然変異試験

本試験は以下に示す基準に従って実施されたことを保証致します。

- 「新規化学物質等に係る試験を実施する試験施設に関する基準」
(平成 23 年 3 月 31 日 : 薬食発 0331 第 8 号、平成 23・03・29 製局第 6 号、環保企発第 110331010 号)

なお、調査は下記の通り実施し、報告致しました。

試験の調査

項目	担当者	調査日	試験責任者及び運営管理者への報告日
試験計画書		2024年 9月 17日	2024年 9月 19日
調製・保管（被験物質）、被験物質の処理		2024年 9月 25日	2024年 9月 26日
計数		2024年 9月 27日	2024年 10月 1日
生データ		2024年 11月 29日	2024年 12月 5日
最終報告書草案 帳票		2024年 11月 29日	2024年 12月 5日
生データ（被験物質関係）		2025年 3月 3日	2024年 3月 6日
最終報告書		2025年 3月 12日	2025年 3月 12日

信頼性保証書 (2/2)

施設調査

項目	担当者	調査日	部門責任者及び運営管理者への報告日
菌株の特性検査	[REDACTED]	2024年 6月 20日 2024年 6月 22日 2024年 6月 24日	2024年 6月 24日
陽性対照物質の管理			
AF-2	[REDACTED]	2024年 2月 1日	2024年 2月 8日
2AA	[REDACTED]	2024年 2月 21日	2024年 2月 21日
B[α]P	[REDACTED]	2024年 6月 28日	2024年 7月 2日
ICR-191	[REDACTED]	2024年 7月 23日	2024年 7月 25日
SAZ	[REDACTED]	2024年 8月 2日	2024年 8月 2日
菌の前培養	[REDACTED]	2024年 9月 9日 2024年 9月 10日	2024年 9月 12日

プロセス調査

項目	試験番号	担当者	調査日	試験責任者及び運営管理者への報告日
用量設定試験 (復帰突然変異試験)	T-4173	[REDACTED]	2024年 6月 11日	
			2024年 6月 13日	2024年 6月 18日

2025年3月12日

株式会社ボゾリサーチセンター

信頼性保証部門