

最 終 報 告 書

試験名 : Ethene,1,1-difluoro-, homopolymer
の細菌を用いる復帰突然変異試験

試験番号 : T-0468

試験期間 : 2010 年 12 月 2 日-2011 年 7 月 5 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

厚生労働省医薬食品局審査管理課 化学物質安全対策室
〒100-8916 東京都千代田区霞が関 1-2-2

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

1. 目次

1.	目次	2
3.	要約	8
4.	緒言	9
5.	被験物質及び被験液の調製.....	10
5.1	被験物質及び溶媒	10
5.1.1	被験物質	10
5.1.2	溶媒	11
5.1.3	溶媒の選択理由	11
5.2	被験液の調製方法	11
5.2.1	用量設定試験用被験液の調製	11
5.2.2	本試験 1 回目用被験液の調製.....	11
5.2.3	本試験 2 回目用被験液の調製.....	12
5.2.4	被験液の保存条件	12
6.	試験材料及び方法.....	12
6.1	試験菌株	12
6.1.1	菌株の種類	12
6.1.2	菌株の選択理由	12
6.1.3	菌株の保存及び解凍	13
6.1.4	菌株の特性検査	13
6.2	対照物質	13
6.2.1	陰性対照物質.....	13
6.2.2	陽性対照物質.....	13

6.2.3	調製方法	14
6.3	試薬	14
6.3.1	S9Mix の調製方法	14
6.3.2	培地	16
6.3.3	ニュートリエントブロス No.2 培養液	16
6.3.4	0.1 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.4)	16
6.3.5	トップアガー	17
6.4	試験方法	18
6.4.1	前培養	18
6.4.2	プレート数	18
6.4.3	試験操作 (プレインキュベーション法)	18
6.5	判定基準	19
7.	試験結果	19
7.1	用量設定試験の観察結果及び本試験用量の設定	19
7.2	本試験 1 回目及び本試験 2 回目の観察結果	20
7.3	試験系の成立条件	20
8.	考察	20
9.	参考文献	20

Tables

別表 1	試験結果表(用量設定試験)
別表 2	試験結果表(本試験 1 回目 : -S9Mix)
別表 3	試験結果表(本試験 1 回目 : +S9Mix)
別表 4	試験結果表(本試験 2 回目 : -S9Mix)
別表 5	試験結果表(本試験 2 回目 : +S9Mix)

Figures

図 1	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA100 : -S9Mix)
図 2	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA100 : +S9Mix)
図 3	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA1535 : -S9Mix)
図 4	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA1535 : +S9Mix)
図 5	用量反応曲線(本試験 1 回目 WP2 <i>uvrA</i> : -S9Mix)
図 6	用量反応曲線(本試験 1 回目 WP2 <i>uvrA</i> : +S9Mix)
図 7	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA98 : -S9Mix)
図 8	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA98 : +S9Mix)
図 9	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA1537 : -S9Mix)
図 10	用量反応曲線(本試験 1 回目 TA1537 : +S9Mix)

3. 要約

Ethene,1,1-difluoro-, homopolymer の復帰突然変異誘発能の有無を検討するため、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(以下、DMSO と略す)を用いた。

試験は、19.5~5000 µg/plate の範囲の被験物質処理用量で用量設定試験を実施した。その結果より本試験は、生育阻害を示し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 株については 2.44~78.1 µg/plate の範囲の 6 用量で実施した。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ついては生育阻害が認められなかったため、313~5000 µg/plate の範囲の 5 用量で実施した。

1) 被験物質による沈殿及び着色

本被験物質によるプレート上の沈殿は代謝活性化しない場合の 313 µg/plate 以上、代謝活性化した場合の 2500 µg/plate 以上の用量において認められた。本被験物質によるプレート上の着色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

実体顕微鏡を用いて菌に対する生育阻害を観察した結果、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA1535、TA98、TA1537 の 39.1 µg/plate 以上、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA100 の 78.1 µg/plate 以上の用量で認められた。

3) 復帰変異コロニー数

2 回の本試験ともに、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、Ethene,1,1-difluoro-, homopolymer 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。

4. 緒言

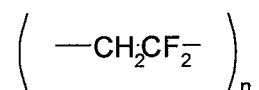
本試験は、厚生労働省医薬食品局審査管理課 化学物質安全対策室からの委託により、株式会社ボゾリサーチセンターで実施した。

5.1.1 被驗物質

官報公示整理番号 : 6-933

入手量	:	10.00 g (Ames 試験用)
名称	:	Ethene,1,1-difluoro-, homopolymer
別名	:	Poly(vinylidene fluoride)
C A S 番号	:	24937-79-9

構造式



純度	:	100 %
数平均分子量	:	6,300
重量平均分子量	:	472,000
融点/融解範囲	:	155~165°C
溶融密度(230°C、21.6kg)	:	6-14 g/10 min
屈折率	:	1.42
誘電定数	:	8.0-9.5 (100Hz)
引張降伏強度	:	30-47MPa
融解粘度	:	28.38KPoise
常温における性状	:	白色粉末 (密度 ; 1.76g/cm ³ (約 20°C))
安定性	:	通常の取扱い条件においては安定。なお、本試験終了後に残余となった被験物質を株式会社ボゾリサーチセンター御殿場研究所において分析し、安定性を確認した結果、赤外吸収スペクトルに大きな変化はなく、安定であることが確認された (別添 1)。
溶解性	:	DMSO ; 50 mg/ mL で懸濁 (ほぼ溶解) アセトン ; 100 mg/mL で懸濁 (ほぼ溶解)
溶媒中での安定性	:	DMSO ; 発熱、ガスの発生等の反応性なし
保存条件	:	冷所 (冷蔵庫内、許容値 : 1~10°C) ・ 気密 ・ 乾燥 ・ 不活性状態 (窒素充填)

保存場所 : 東京研究所 被験物質調製保存室
 保存温度 : 期間(2009.11.18~2011.1.12)中の実測温度-0.6~ 11.0℃
 残量の処置 : 試験終了後の残量はすべて株式会社ボゾリサーチセンター御殿場研究所へ送付し、分析後の残余物質は焼却処分した。

上記被験物質情報は、製造元からの情報による。なお、DMSO、アセトンの溶解性及び DMSO 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試験の結果による。

5.1.2 溶媒

名称 : DMSO
 製造元 : 和光純薬工業株式会社
 ロット番号 : STG0588
 規格 : JIS 規格 試薬特級 99.0%以上
 保存方法 : 室温保存
 保存場所 : 東京研究所 被験物質調製保存室

5.1.3 溶媒の選択理由

DMSO、アセトンについて溶解性試験を実施した結果、DMSO、アセトンのいずれも僅かに不溶物が確認されたものの、DMSO では 50 mg/mL で、アセトンでは 100 mg/mL でほぼ溶解し、発熱、ガスの発生等の反応性も認められなかったため、DMSO を溶媒として試験を実施した。

5.2 被験液の調製方法

5.2.1 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電子天秤（株式会社エー・アンド・ディ：GR-120）を用いて秤量し、その秤量値 185.6 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、3.712 mL の DMSO を添加して超音波を用いて懸濁し、50 mg/mL の被験液を調製した。次いで、これを公比 4 で順次 4 段階希釈し、50、12.5、3.13、0.781 及び 0.195 mg/mL の計 5 濃度の被験液を調製した。なお、被験液の調製において、発熱、ガスの発生等の反応性は認められなかった。また、被験液は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で用時調製した。

5.2.2 本試験 1 回目用被験液の調製

滅菌した調製用試験管に被験物質を電子天秤（株式会社エー・アンド・ディ：GR-120）を用いて秤量し、その秤量値 253.3 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、5.066 mL の DMSO を添加して超音波を用いて懸濁し、50 mg/mL の被験液を調製した。次いで、これを公比 2 で順次 11 段階希釈し 50、

25、12.5、6.25、3.13、0.781、0.391、0.195、0.0977、0.0488 及び 0.0244 mg/mL の計 11 濃度の被験液を調製した。なお、被験液の調製において、発熱、ガスの発生等の反応性は認められなかった。また、被験液は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で用時調製した。

5.2.3 本試験 2 回目用被験液の調製

滅菌した調製用試験管に被験物質を電子天秤（株式会社エー・アンド・ディ：GR-120）を用いて秤量し、その秤量値 266.7 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、5.334 mL の DMSO を添加して超音波を用いて懸濁し、50 mg/mL の被験液を調製した。次いで、これを公比 2 で順次 11 段階希釈し 50、25、12.5、6.25、3.13、0.781、0.391、0.195、0.0977、0.0488 及び 0.0244 mg/mL の計 11 濃度の被験液を調製した。なお、被験液の調製において、発熱、ガスの発生等の反応性は認められなかった。また、被験液は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で用時調製した。

5.2.4 被験液の保存条件

被験液は用時調製とし、保存はしなかった。

6. 試験材料及び方法

6.1 試験菌株

6.1.1 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、菌株は国立医薬品食品衛生研究所 変異遺伝部より 1997 年 10 月 9 日に株式会社ボゾリサーチセンター御殿場研究所で入手したものから、2005 年 7 月 21 日に東京研究所へ分与された。

6.1.2 菌株の選択理由

毒性試験法ガイドラインに準じて選択した。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。

6.1.3 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 16.0 mL に、DMSO (和光純薬工業株式会社、JIS 規格試薬特級、ロット番号 CDM1016) を 1.4 mL 添加後、滅菌チューブに 0.3 mL ずつ分注し、 -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 (保存期間中の実測温度; 2010 年 9 月 2 日~2011 年 1 月 11 日: $-87.8\sim-80.4^{\circ}\text{C}$)。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	2010 年 10 月 9 日
<i>S. typhimurium</i> TA100	2010 年 9 月 2 日
<i>S. typhimurium</i> TA1535	2010 年 10 月 9 日
<i>S. typhimurium</i> TA1537	2010 年 10 月 9 日
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	2010 年 8 月 19 日

6.1.4 菌株の特性検査

6.1.3 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、菌増殖率、陰性対照値及び陽性対照値等の特性を検査し、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	2010 年 10 月 9 日~2010 年 10 月 12 日
<i>S. typhimurium</i> TA100	2010 年 9 月 2 日~2010 年 9 月 6 日
<i>S. typhimurium</i> TA1535	2010 年 10 月 9 日~2010 年 10 月 12 日
<i>S. typhimurium</i> TA1537	2010 年 10 月 9 日~2010 年 10 月 12 日
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	2010 年 8 月 19 日~2010 年 8 月 26 日

6.2 対照物質

6.2.1 陰性対照物質

被験物質の調製に用いた DMSO を陰性対照物質とした。

6.2.2 陽性対照物質

毒性試験法ガイドラインに準じて、以下の変異原物質を陽性対照物質とした。

表 1 陽性対照物質一覧

陽性対照物質（略称）	ロット番号	純度(%)	保存方法	製造元
2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide (AF-2)	WKK3086	99.6%	室温、遮光	和光純薬工業株式会社
Sodium azide (SAZ)	HLP7075	100.2%	室温、遮光	和光純薬工業株式会社
2-Methoxy-6-chloro-9-[3-(2-chloroethyl)-aminopropylamino]acridine・2HCl (ICR-191)	562079	—	室温、遮光	Polysciences, Inc.
2-Aminoanthracene (2AA)	KWL1226	95.4%	室温、遮光	和光純薬工業株式会社
Benzo[a]pyrene (B[a]P)	20732	99.8%	冷蔵、遮光	AccuStandard, Inc.

保存場所 東京研究所 微生物試験室

6.2.3 調製方法

AF-2、ICR-191、2AA 及び B[a]P は DMSO（和光純薬工業株式会社、JIS 規格 試薬特級、ロット番号 STL2702、STG0588）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 0C81N）に溶解し、1.0 mL ずつ小分けして-20℃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一覧

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

6.3 試薬

6.3.1 S9Mix の調製方法

Cofactor-I の 1 バイアルに滅菌精製水を 9.0 mL 加え、完全に溶解した後ろ過 (NALGENE 0.45μm : Lot No.1018090) 滅菌し、Cofactor-I の 1 バイアルに対して 1.0 mL の S9 を加えて S9 Mix とした。調製後、使用時まで冷蔵下で保存し、使用後の残液は廃棄した。

2) 補酵素

3) S9Mix の組成 (1mL 中)

15

6.3.2 培地

1) 最小グルコース寒天平板培地

名称	:	バイタルメディア AMT-O 培地
製造元	:	極東製薬工業株式会社
ロット番号	:	DZLBAT01 (用量設定試験) DZLBBC01 (本試験 1 回目、本試験 2 回目)
製造日	:	2010 年 10 月 29 日 (DZLBAT01) 2010 年 11 月 12 日 (DZLBBC01)
購入日	:	2010 年 11 月 25 日 (DZLBAT01) 2010 年 12 月 14 日 (DZLBBC01)
保存方法	:	室温保存
保存場所	:	東京研究所 寒天培地保存室

2) 使用寒天

名称	:	OXOID AGAR No.1
製造元	:	OXOID LTD.
ロット番号	:	1122136

6.3.3 ニュートリエントブロス No.2 培養液

ニュートリエントブロス 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た。

名称	:	ニュートリエントブロス No.2 (Nutrient Broth No.2)
ロット番号	:	464616
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

6.3.4 0.1 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.4)

0.1mol/L リン酸水素二ナトリウム水溶液に、0.1mol/L リン酸二水素ナトリウム二水和物水溶液を加えながら pH 7.4 に調整し、0.1mol/L リン酸緩衝液とした。これをオートクレーブにより滅菌処理(121°C、20 分)を行った。調製後は使用時まで冷蔵で保存した。

1) リン酸二水素ナトリウム二水和物

製造元	:	和光純薬工業株式会社
ロット番号	:	PEN6717
保存方法	:	室温保存
保存場所	:	東京研究所 微生物試験室

2) リン酸水素二ナトリウム

製造元	:	和光純薬工業株式会社
ロット番号	:	EPK2940
保存方法	:	室温保存
保存場所	:	東京研究所 微生物試験室

6.3.5 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, 0.6wt% NaCl)をオートクレーブにより滅菌処理(121°C、20 分)した後、*S. typhimurium* TA 株は 0.5 mmol/L D-ビオチン-0.5 mmol/L L-ヒスチジン溶液、*E. coli* 株では 0.5 mmol/L L-トリプトファン溶液をそれぞれ 1/10 容量加えて調製した。調製後は室温で保存し、使用時は電子レンジで溶解後、固化を防ぐため 45°C の恒温槽で保温した。

1) 寒天

名称	:	Bacto Agar
製造元	:	Becton, Dickinson and Company
ロット番号	:	9306342
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	:	和光純薬工業株式会社
ロット番号	:	EPG6404
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	:	MP Biomedicals, Inc.
ロット番号	:	3570J
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	:	和光純薬工業株式会社
ロット番号	:	STQ4562
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	:	和光純薬工業株式会社
ロット番号	:	CDG0675
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

6.4 試験方法

6.4.1 前培養

- 1) ニュートリエントブロス No.2 培養液 10 mL を入れた滅菌済み L 字型試験管（容量 48 mL）に、凍結保存菌株を解凍して得た菌懸濁液を *S. typhimurium* TA 株は各 20 μ L、*E. coli* WP2 *uvrA* は 10 μ L 植菌し、振盪恒温槽（COOL BATH SHAKER ML-10 PU-6 接続型、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 の水浴中に放置（6 時間 30 分）した後、振盪（100 回/分）しながら 37°C に上昇後 9 時間前培養した。なお、使用後の菌懸濁液は廃棄した。
- 3) 前培養終了時に培養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 1×10^9 個/mL 以上あることを確認した。なお、培養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 菌株の換算生菌数一覧

菌 株	菌 数(個/mL)		
	用量設定試験	本試験 1 回目	本試験 2 回目
<i>S. typhimurium</i> TA100	4.33×10^9	4.70×10^9	4.73×10^9
<i>S. typhimurium</i> TA1535	4.70×10^9	4.93×10^9	4.68×10^9
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	7.42×10^9	8.03×10^9	7.93×10^9
<i>S. typhimurium</i> TA98	5.17×10^9	5.13×10^9	5.73×10^9
<i>S. typhimurium</i> TA1537	3.05×10^9	3.11×10^9	3.08×10^9

6.4.2 プレート数

被験物質処理群、陰性対照群及び陽性対照群のいずれについても、用量設定試験では各用量につき 2 枚、2 回の本試験では各用量につき 3 枚のプレートを用いた。

6.4.3 試験操作（プレインキュベーション法）

- 1) 滅菌した小試験管に調製した被験液、溶媒又は陽性対照溶液を 0.1 mL 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、それぞれの小試験管に各菌株の培養液 0.1 mL を加えた。
- 2) 攪拌後すぐに 37°C で 20 分間振盪（80 回/分）しながらプレインキュベーションした。
- 3) プレインキュベーション終了後、あらかじめ電子レンジを用いて溶解し、ユニット恒温槽で 45°C に保温されたトッパガーを小試験管に 2.0 mL 加えて攪拌後、最小グルコース寒天平板培地に均一に重層した。
- 4) 無菌試験として、調製した最高用量の被験液 0.1 mL 及び調製した S9 Mix 0.5 mL をそれぞれ小試験管に取り、これにトッパガーを 2.0 mL 加えた後に最小グルコース寒天平板培地に均一に重層した。なお、これら 1)~4) の一連の操作は、紫

外線吸収膜付蛍光灯下で実施した。

- 5) 最小グルコース寒天平板培地に重層したトップアガ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本試験 1 回目では 48 時間、本試験 2 回目では 48.5 時間培養した。
- 6) 培養後、プレート上の被験物質による沈殿及び着色の有無を確認した結果、代謝活性化しない場合の 313 µg/plate 以上、代謝活性化した場合の 2500 µg/plate 以上の用量において沈殿が認められたため、目視による計数を行った。なお、陽性対照のみ自動コロニーカウンタ（コロニーアナライザー CA-11D systems、システムサイエンス株式会社）を用いて計数（面積補正、補正值：1.21）した。着色については、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。また、実体顕微鏡を用いて生育阻害の有無を観察した。

6.5 判定基準

被験物質処理群の復帰変異コロニー数が自然復帰変異コロニー数（陰性対照値）に対して 2 倍以上となる増加を示し、用量反応性及び再現性が認められた場合あるいは明確な用量反応性を示さない場合であっても自然復帰変異コロニー数の 2 倍以上となる増加を示し、2 回の本試験で再現性が認められた場合に陽性と判定することとした。なお、測定結果については、平均値±標準偏差も併せて記載した。

7. 試験結果

用量設定試験の結果を別表 1、本試験 1 回目の結果を別表 2、3、本試験 2 回目の結果を別表 4、5 に示した。なお、図 1~10 は別表 2、3 より作成した。

7.1 用量設定試験の観察結果及び本試験用量の設定

本試験の試験用量を設定するため、50 mg/mL の被験液を公比 4 で 4 段階希釈した計 5 用量（19.5、78.1、313、1250、5000 µg/plate）を用い、用量設定試験を実施した。

その結果、本被験物質によるプレート上の沈殿は代謝活性化しない場合の 313 µg/plate 以上、代謝活性化した場合の 5000 µg/plate の用量で認められた。本被験物質による着色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。実体顕微鏡を用いて菌に対する生育阻害を観察した結果、代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA 株の 78.1 µg/plate 以上の用量で認められた。

本被験物質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、いずれの菌株においても陰性対照値の 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。

このため、本試験の試験用量は、生育阻害を示し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 株については 78.1 µg/plate を最高用量として、以下公比 2 で 5 段階希釈した計 6 用量を設定した。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ついては、生育阻害が認められなかったため 5000 µg/plate を最高用量として、以下公比 2 で 4 段階希釈した計 5 用量を設定

した。なお、本試験は同一用量で2回実施した。

7.2 本試験1回目及び本試験2回目の観察結果

本被験物質によるプレート上の沈殿は代謝活性化しない場合の313 µg/plate以上、代謝活性化した場合の2500 µg/plate以上の用量で認められた。本被験物質によるプレート上の着色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。実体顕微鏡を用いて菌に対する生育阻害を観察した結果、代謝活性化しない場合の*S. typhimurium* TA1535、TA98、TA1537の39.1 µg/plate以上、代謝活性化しない場合の*S. typhimurium* TA100の78.1 µg/plateの用量で認められた。

本被験物質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、いずれの菌株においても陰性対照値の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。

7.3 試験系の成立条件

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限界（別添2）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ったため、試験が適切に実施されたものと判断した。

8. 考察

2回の本試験ともに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、Ethene,1,1-difluoro-, homopolymerは、細菌に対する復帰突然変異誘発能を有さない（陰性）と判定した。

9. 参考文献

- 1) B.N.Ames, F.D.Lee and W.E.Durstun: An Improved Bacterial Test System for the Detection and Classification of Mutagens and Carcinogens, Proc.Natl Acad.Sci.,USA, 70, No.3, pp.782-786, March 1973.
- 2) J.McCann, N.E.Spingarn, J.Kobori and B.N.Ames: Detection of Carcinogens as Mutagens: Bacterial Tester Strains with R Factor Plasmids, Proc.Natl Acad.Sci., USA, 72, No.3, pp.979-983, March 1975.
- 3) M.H.L.Green and W.J.Muriel: Mutagen Testing using Trp+ Reversion in *Escherichia coli*, Mutation Res., 38, pp.3-32, 1976.

- 4) T.Yahagi, M.Nagao, Y.Seino, T.Matsushima, T.Sugimura and M.Okada: Mutagenicities of *N*-nitrosamines on *Salmonella*, *Mutation Res.*, 48, pp.121-130, 1977.
- 5) Dorothy M. Maron and Bruce N. Ames: Revised methods for the *Salmonella* mutagenicity test, *Mutation Res.*, 113, pp.173-215, 1983.
- 6) 田島彌太郎, 賀田恒夫, 近藤宗平, 外村晶 (編) : 環境変異原実験法, 講談社, pp.56-68, 1980.
- 7) 労働省安全衛生部化学物質調査課編 : 新・微生物を用いる変異原性試験ガイドブック, 中央労働災害防止協会, 1986.
- 8) 石館 基 (監修) : 微生物を用いる変異原性試験データ集 (能美健彦, 松井道子編集), 株式会社エル・アイ・シー, 東京, 1991.

(別表1)

試験結果表 (用量設定試験)

被験物質の名称: Ethene, 1,1-difluoro-, homopolymer

No. T-0468

試験実施期間		2010年12月9日 より 2010年12月13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	WP2 _{uvrA}	TA98	TA1537
S9Mix (－)	陰性対照 (DMSO)	109 110 (110)	12 6 (9)	10 14 (12)	19 32 (26)	6 5 (6)
	19.5	105 101 (103)	7 5 (6)	21 16 (19)	20 27 (24)	4 8 (6)
	78.1	78 * 103 * (91)	11 * 15 * (13)	14 18 (16)	29 * 33 * (31)	6 * 8 * (7)
	313 #	82 * 92 * (87)	12 * 6 * (9)	14 14 (14)	17 * 29 * (23)	7 * 5 * (6)
	1250 #	95 * 87 * (91)	11 * 12 * (12)	14 19 (17)	19 * 31 * (25)	3 * 11 * (7)
	5000 #	82 * 88 * (85)	6 * 6 * (6)	19 15 (17)	26 * 25 * (26)	5 * 6 * (6)
	陰性対照 (DMSO)	106 116 (111)	8 6 (7)	15 21 (18)	41 34 (38)	17 11 (14)
	19.5	105 108 (107)	9 14 (12)	14 23 (19)	35 55 (45)	11 11 (11)
	78.1	97 95 (96)	9 10 (10)	15 12 (14)	36 58 (47)	11 8 (10)
	313	83 111 (97)	12 9 (11)	14 26 (20)	36 46 (41)	9 9 (9)
S9Mix (+)	1250	101 110 (106)	8 9 (9)	17 27 (22)	40 35 (38)	12 6 (9)
	5000 #	105 115 (110)	5 9 (7)	16 11 (14)	21 42 (32)	6 10 (8)
陽性対照	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	524 539 (532)	341 392 (367)	88 68 (78)	460 438 (449)	2073 1983 (2028)
	名 称	B[a]P	2AA	2AA	B[a]P	B[a]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	985 1070 (1028)	360 404 (382)	891 971 (931)	378 381 (380)	132 129 (131)

(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[a]P : ベンゾ[a]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。

: 被験物質による沈殿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1回目:-S9Mix)

被験物質の名称: Ethene, 1,1-difluoro-, homopolymer

No. T-0468

試験実施期間		2010年12月23日 より 2010年12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)				
		塩基置換型			フレームシフト型	
		TA100	TA1535	WP2uvrA	TA98	TA1537
S9Mix (一)	陰性対照(DMSO)	89	10	17	9	8
		100	8	24	11	7
		96 (95 ± 5.6)	10 (9 ± 1.2)	23 (21 ± 3.8)	8 (9 ± 1.5)	7 (7 ± 0.6)
	2.44	106	10		12	7
		117	11		10	7
		111 (111 ± 5.5)	10 (10 ± 0.6)	NT	5 (9 ± 3.6)	8 (7 ± 0.6)
	4.88	117	6		11	7
		78	9		11	6
		98 (98 ± 19.5)	10 (8 ± 2.1)	NT	11 (11 ± 0.0)	6 (6 ± 0.6)
	9.77	87	8		9	6
		91	13		7	7
		114 (97 ± 14.6)	10 (10 ± 2.5)	NT	16 (11 ± 4.7)	5 (6 ± 1.0)
	19.5	105	11		11	6
		124	9		5	12
		80 (103 ± 22.1)	10 (10 ± 1.0)	NT	11 (9 ± 3.5)	9 (9 ± 3.0)
	39.1	94	11 *		10 *	11 *
		103	12 *		11 *	4 *
		93 (97 ± 5.5)	11 * (11 ± 0.6)	NT	10 * (10 ± 0.6)	6 * (7 ± 3.6)
	78.1	97 *	18 *		14 *	7 *
		89 *	14 *		16 *	5 *
		109 * (98 ± 10.1)	13 * (15 ± 2.6)	NT	11 * (14 ± 2.5)	12 * (8 ± 3.6)
	313 #			19		
		NT	NT	19		
				17 (18 ± 1.2)	NT	NT
	625 #			21		
		NT	NT	16		
				15 (17 ± 3.2)	NT	NT
	1250 #			30		
		NT	NT	20		
				17 (22 ± 6.8)	NT	NT
	2500 #			23		
		NT	NT	23		
				15 (20 ± 4.6)	NT	NT
	5000 #			22		
		NT	NT	24		
				12 (19 ± 6.4)	NT	NT
陽性対照	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	518	353	65	303	1127
		458	411	87	328	1145
		509 (495 ± 32.4)	354 (373 ± 33.2)	82 (78 ± 11.5)	274 (302 ± 27.0)	1283 (1185 ± 85.3)

(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]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。

#: 被験物質による沈殿が認められたことを示す。

NT: 試験せず。

()内は、3枚のプレートの平均値及び標準偏差を示す。

(別表3)

試 験 結 果 表 (本試験1回目:+S9Mix)

被験物質の名称: Ethene,1,1-difluoro-, homopolymer

No. T-0468

試験実施期間		2010年12月23日 より 2010年12月27日					
代謝活性化系の有無	被験物質の用量 (μ g/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)	106	8	32	39	7	
		125	10	24	29	7	
		116 (116 $\pm$ 9.5)	12 (10 $\pm$ 2.0)	24 (27 $\pm$ 4.6)	27 (32 $\pm$ 6.4)	9 (8 $\pm$ 1.2)	
	313	140	9	23	32	17	
		125	7	15	29	17	
		117 (127 $\pm$ 11.7)	16 (11 $\pm$ 4.7)	21 (20 $\pm$ 4.2)	21 (27 $\pm$ 5.7)	8 (14 $\pm$ 5.2)	
	625	112	9	23	29	10	
		120	14	18	20	7	
		126 (119 $\pm$ 7.0)	10 (11 $\pm$ 2.6)	22 (21 $\pm$ 2.6)	25 (25 $\pm$ 4.5)	9 (9 $\pm$ 1.5)	
	1250	139	18	29	20	8	
		124	13	22	25	8	
		108 (124 $\pm$ 15.5)	5 (12 $\pm$ 6.6)	23 (25 $\pm$ 3.8)	36 (27 $\pm$ 8.2)	10 (9 $\pm$ 1.2)	
	2500 #	107	7	14	30	9	
		107	9	14	24	10	
		114 (109 $\pm$ 4.0)	10 (9 $\pm$ 1.5)	26 (18 $\pm$ 6.9)	27 (27 $\pm$ 3.0)	6 (8 $\pm$ 2.1)	
	5000 #	114	6	21	25	9	
		116	7	20	11	10	
		90 (107 $\pm$ 14.5)	8 (7 $\pm$ 1.0)	25 (22 $\pm$ 2.6)	14 (17 $\pm$ 7.4)	6 (8 $\pm$ 2.1)	
陽性対照	S9Mixを必要とするもの	名 称	B[a]P	2AA	2AA	B[a]P	B[a]P
		用量(μ g/プレート)	5.0	2.0	10.0	5.0	5.0
		コロニー数/プレート	922	391	1133	255	114
			937	401	1186	232	105
			902 (920 $\pm$ 17.6)	384 (392 $\pm$ 8.5)	1214 (1178 $\pm$ 41.1)	275 (254 $\pm$ 21.5)	109 (109 $\pm$ 4.5)

(備考)

2AA : 2-アミノアントラセン

B[a]P : ベンゾ[a]ピレン

: 被験物質による沈殿が認められたことを示す。

()内は、3枚のプレートの平均値及び標準偏差を示す。

(別表4)

試 験 結 果 表 (本試験2回目:-S9Mix)

被験物質の名称: Ethene, 1,1-difluoro-, homopolymer

No. T-0468

試験実施期間		2011年1月11日 より 2011年1月14日					
代謝活性 化系の 有無		被験物質 の用量 (μ g/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	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537
S9Mix (一)	陰性対照 (DMSO)	115	6	21	20	11	
		101	5	26	12	15	
		111 (109 $\pm$ 7.2)	7 (6 $\pm$ 1.0)	27 (25 $\pm$ 3.2)	14 (15 $\pm$ 4.2)	7 (11 $\pm$ 4.0)	
	2.44	124	8		20	15	
		87	7		10	10	
		102 (104 $\pm$ 18.6)	9 (8 $\pm$ 1.0)	NT	16 (15 $\pm$ 5.0)	14 (13 $\pm$ 2.6)	
	4.88	124	7		15	14	
		98	7		16	11	
		126 (116 $\pm$ 15.6)	4 (6 $\pm$ 1.7)	NT	9 (13 $\pm$ 3.8)	13 (13 $\pm$ 1.5)	
	9.77	132	11		13	8	
		96	5		15	12	
		120 (116 $\pm$ 18.3)	10 (9 $\pm$ 3.2)	NT	17 (15 $\pm$ 2.0)	12 (11 $\pm$ 2.3)	
	19.5	104	9		15	11	
		104	7		13	15	
		113 (107 $\pm$ 5.2)	9 (8 $\pm$ 1.2)	NT	15 (14 $\pm$ 1.2)	11 (12 $\pm$ 2.3)	
	39.1	125	5 *		21 *	13 *	
		107	8 *		6 *	9 *	
		101 (111 $\pm$ 12.5)	5 * (6 $\pm$ 1.7)	NT	19 * (15 $\pm$ 8.1)	15 * (12 $\pm$ 3.1)	
	78.1	118 *	10 *		21 *	14 *	
		110 *	8 *		10 *	9 *	
		128 * (119 $\pm$ 9.0)	10 * (9 $\pm$ 1.2)	NT	13 * (15 $\pm$ 5.7)	15 * (13 $\pm$ 3.2)	
	313 #	NT	NT	26 18 23 (22 $\pm$ 4.0)	NT	NT	
	625 #	NT	NT	14 22 22 (19 $\pm$ 4.6)	NT	NT	
	1250 #	NT	NT	21 19 29 (23 $\pm$ 5.3)	NT	NT	
2500 #	NT	NT	27 28 21 (25 $\pm$ 3.8)	NT	NT		
5000 #	NT	NT	25 13 16 (18 $\pm$ 6.2)	NT	NT		
陽性 対照	S9Mix を必要 としな いもの	名 称	AF-2	SAZ	AF-2	ICR-191	
		用量(μ g/プレート)	0.01	0.5	0.01	0.1	
		コロニー数/プレート	678	154	69	454	
		658	195	67	398		
		627 (654 $\pm$ 25.7)	203 (184 $\pm$ 26.3)	74 (70 $\pm$ 3.6)	487 (446 $\pm$ 45.0)	1491 (1467 $\pm$ 95.7)	

(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-外キノ-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。

#: 被験物質による沈殿が認められたことを示す。

NT: 試験せず。

()内は、3枚のプレートの平均値及び標準偏差を示す。

(別表5)

試 験 結 果 表 (本試験2回目:+S9Mix)

被験物質の名称: Ethene,1,1-difluoro-, homopolymer

No. T-0468

試験実施期間		2011年1月11日 より 2011年1月14日				
代謝活性 化系の 有無	被験物質 の用量 ($\mu\text{g}/\text{プレート}$)	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)	136	5	27	30	15
		120	6	22	29	13
		125 (127 $\pm$ 8.2)	4 (5 $\pm$ 1.0)	27 (25 $\pm$ 2.9)	24 (28 $\pm$ 3.2)	16 (15 $\pm$ 1.5)
	313	125	4	22	29	12
		128	8	24	27	11
		125 (126 $\pm$ 1.7)	10 (7 $\pm$ 3.1)	24 (23 $\pm$ 1.2)	29 (28 $\pm$ 1.2)	16 (13 $\pm$ 2.6)
	625	132	7	18	34	16
		114	10	21	28	14
		124 (123 $\pm$ 9.0)	8 (8 $\pm$ 1.5)	20 (20 $\pm$ 1.5)	24 (29 $\pm$ 5.0)	13 (14 $\pm$ 1.5)
	1250	135	9	26	26	11
		132	11	23	36	8
		132 (133 $\pm$ 1.7)	6 (9 $\pm$ 2.5)	16 (22 $\pm$ 5.1)	28 (30 $\pm$ 5.3)	16 (12 $\pm$ 4.0)
	2500 #	134	10	30	27	18
		122	11	20	22	22
		127 (128 $\pm$ 6.0)	7 (9 $\pm$ 2.1)	22 (24 $\pm$ 5.3)	19 (23 $\pm$ 4.0)	9 (16 $\pm$ 6.7)
	5000 #	150	6	25	15	10
		119	4	26	14	6
		114 (128 $\pm$ 19.5)	7 (6 $\pm$ 1.5)	23 (25 $\pm$ 1.5)	21 (17 $\pm$ 3.8)	9 (8 $\pm$ 2.1)
陽性 対照	名 称	B[a]P	2AA	2AA	B[a]P	B[a]P
	用量($\mu\text{g}/\text{プレート}$)	5.0	2.0	10.0	5.0	5.0
	コロニー数/プレート	987	350	1019	317	93
		953	364	924	306	114
		1003 (981 $\pm$ 25.5)	305 (340 $\pm$ 30.8)	1021 (988 $\pm$ 55.4)	348 (324 $\pm$ 21.8)	93 (100 $\pm$ 12.1)

(備考)

2AA : 2-アミノアントラセン

B[a]P : ベンゾ[a]ピレン

: 被験物質による沈殿が認められたことを示す。

()内は、3枚のプレートの平均値及び標準偏差を示す。

図 1

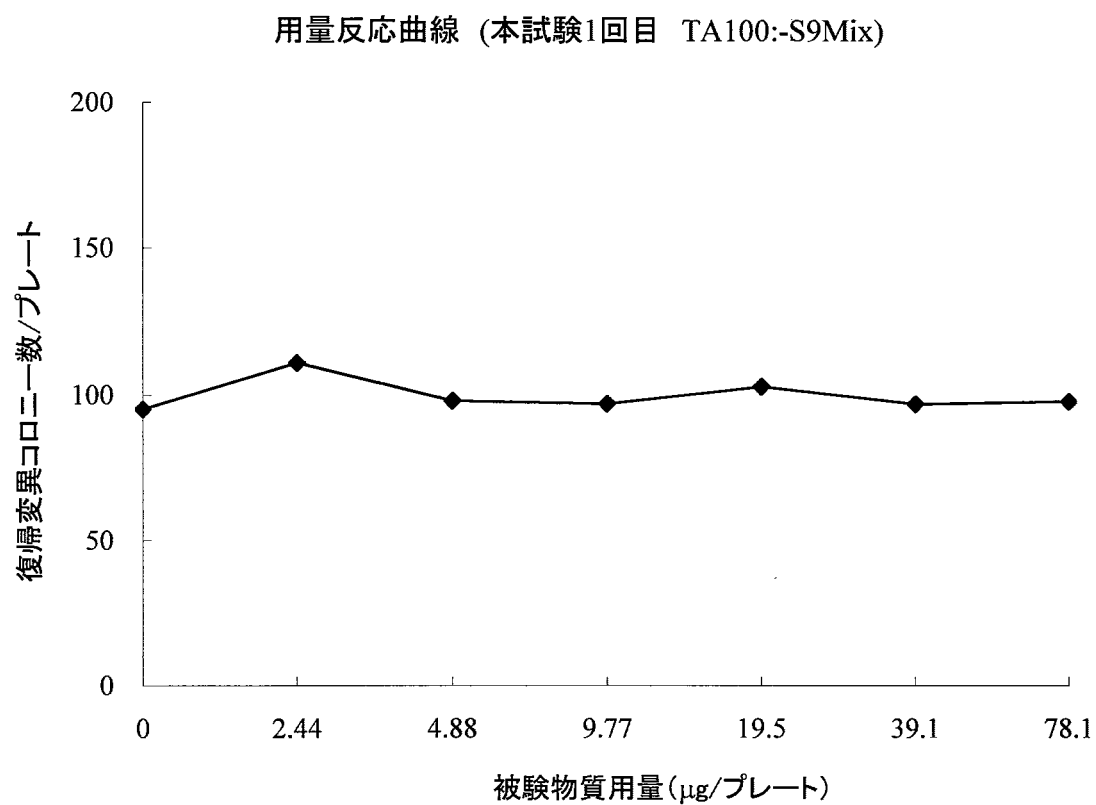


図 2

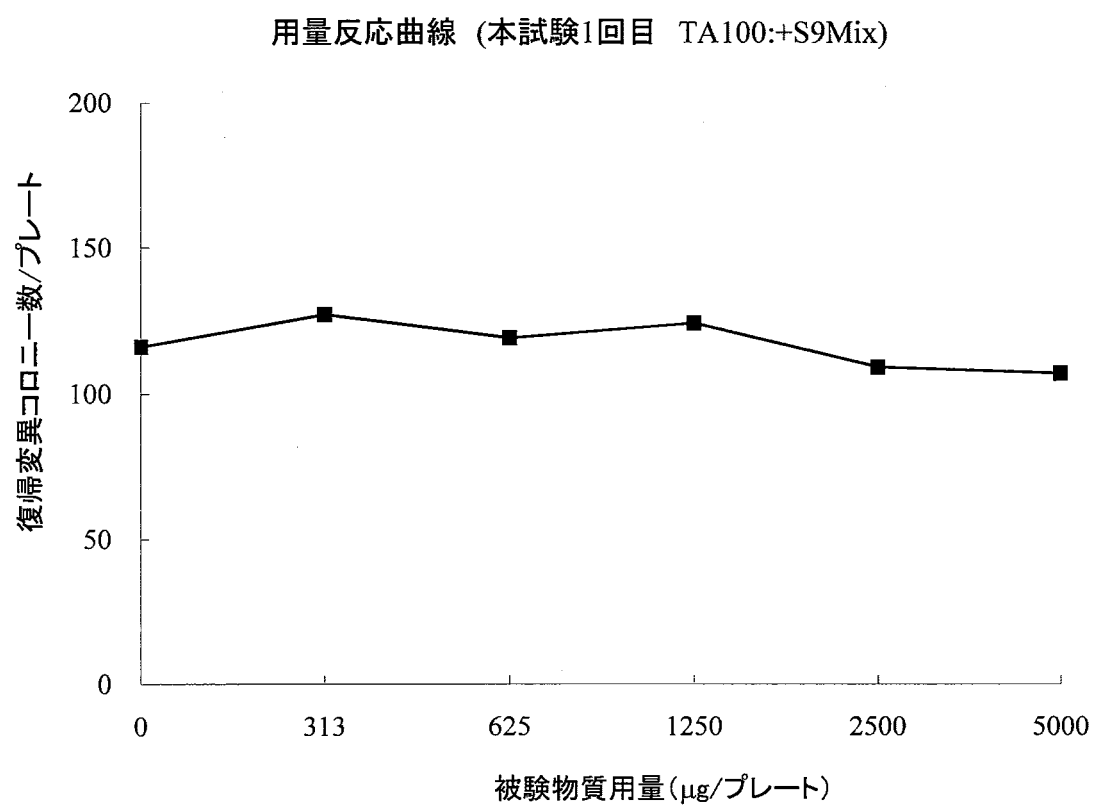


図 3

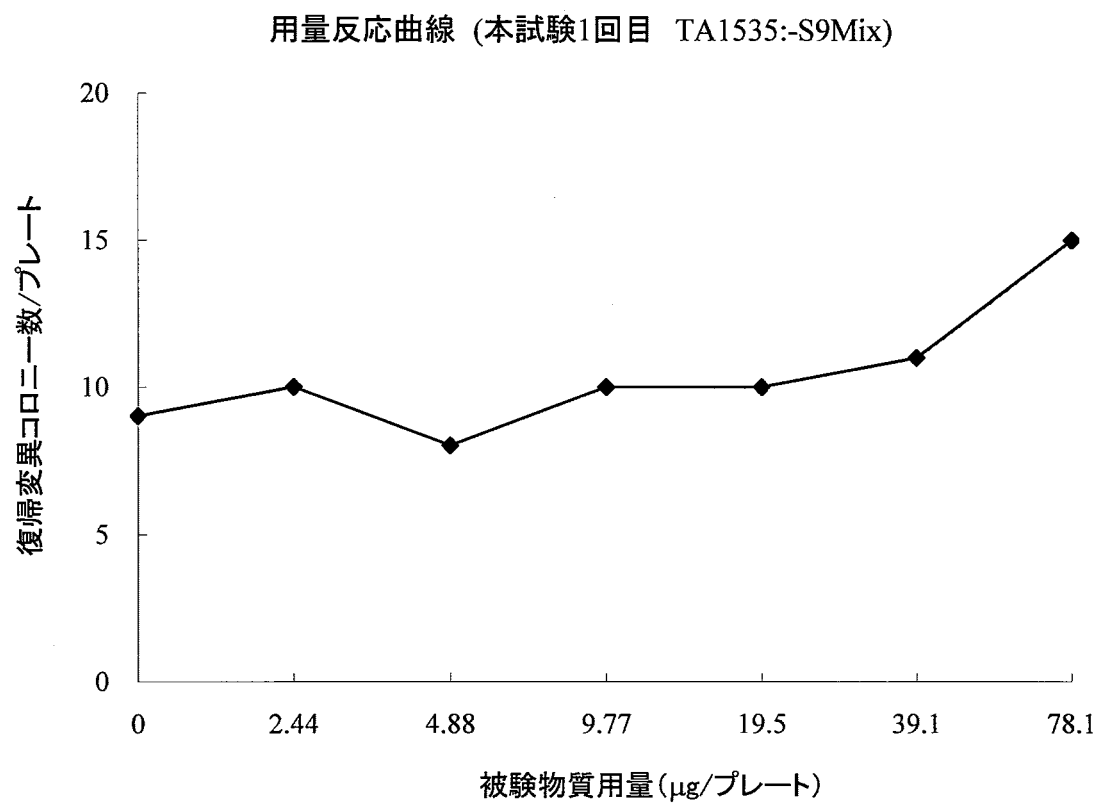


図 4

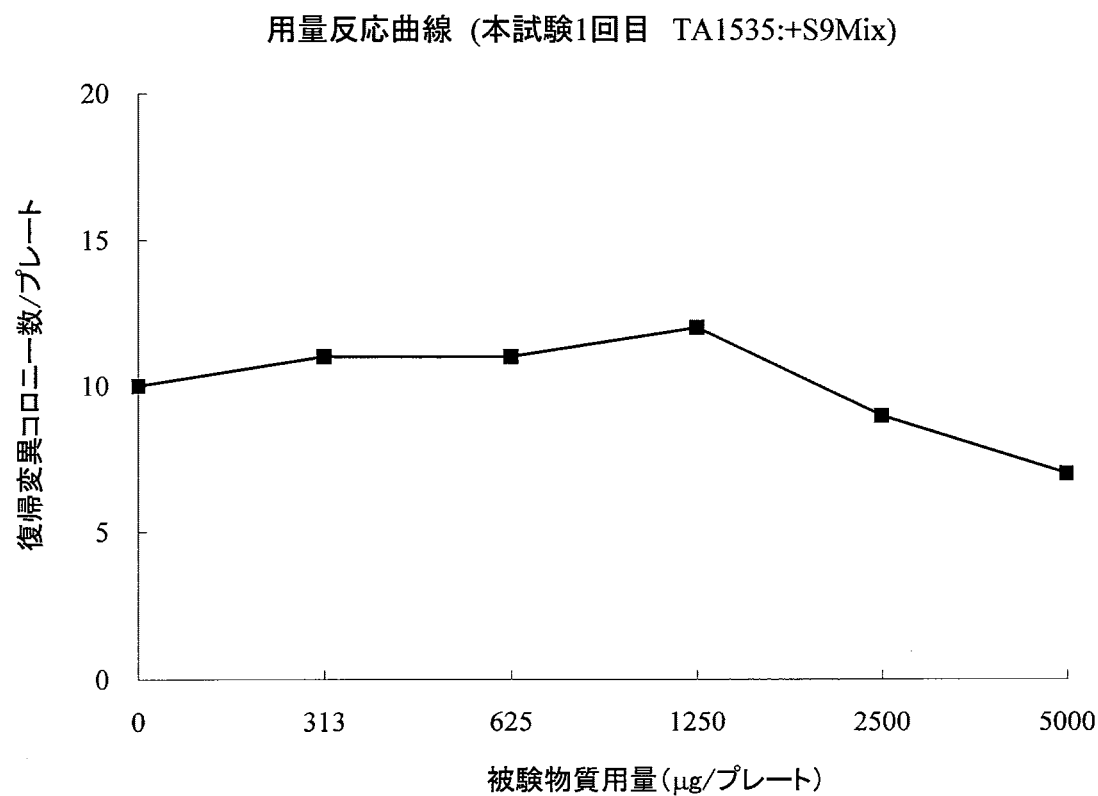


図 5

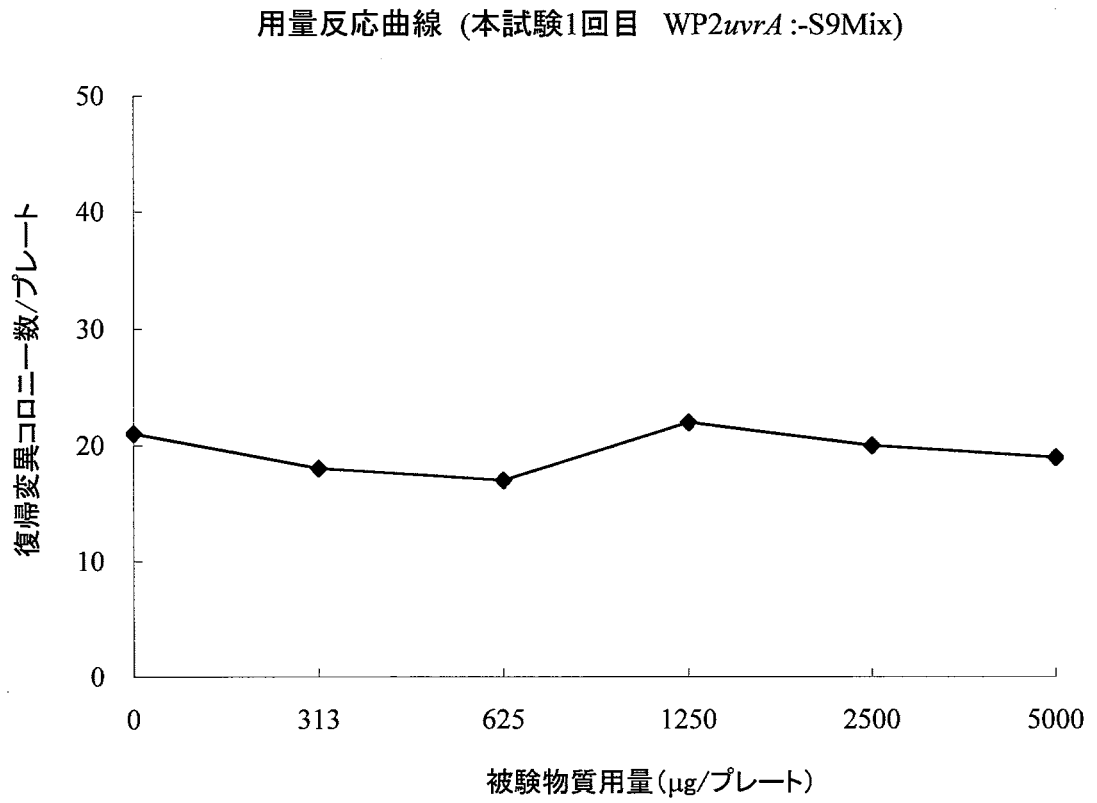


図 6

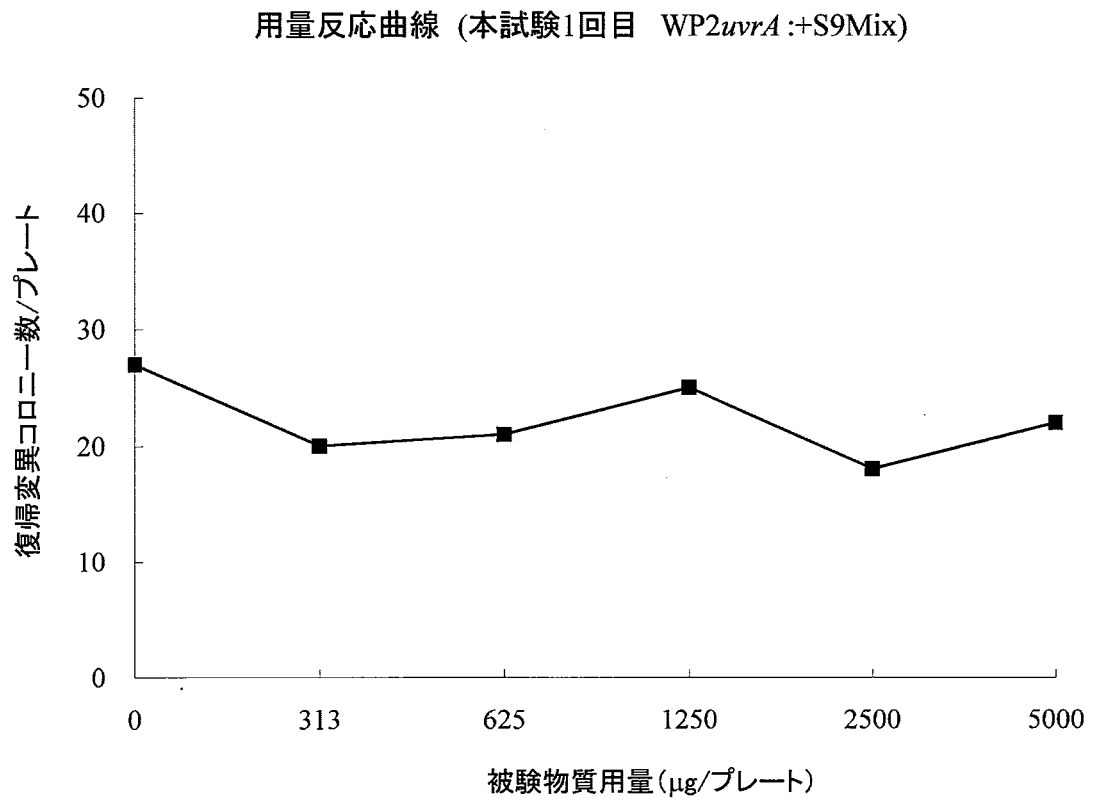


図 7

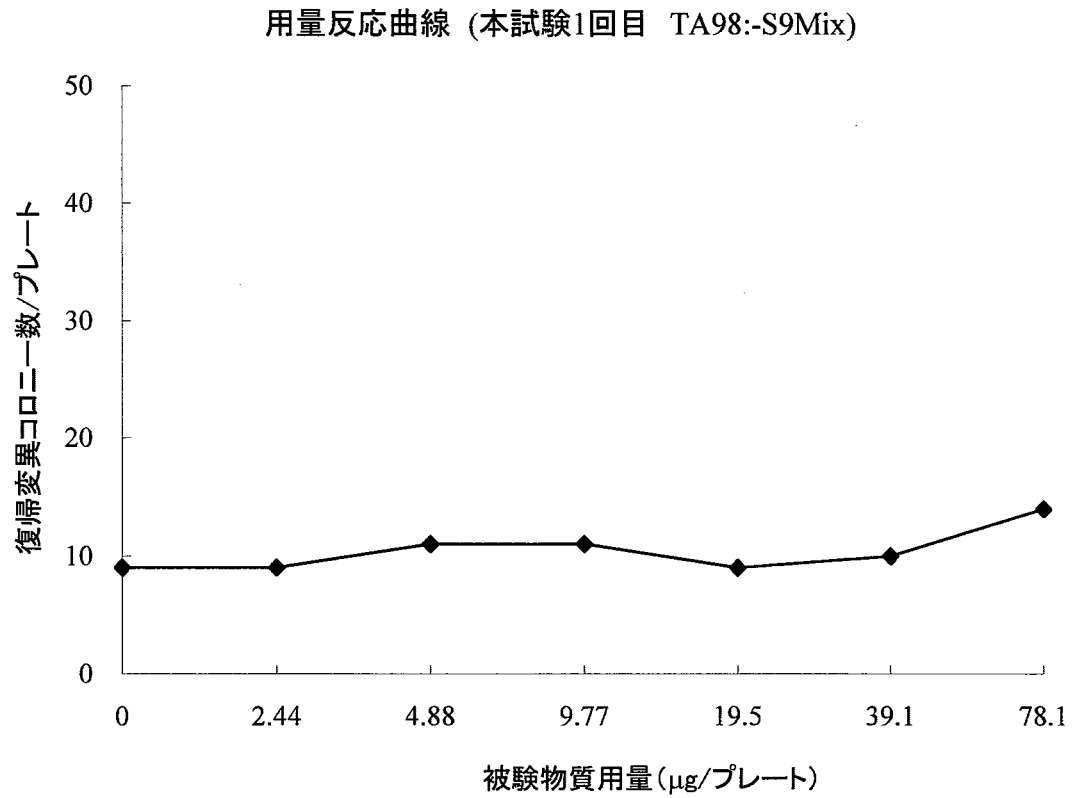


図 8

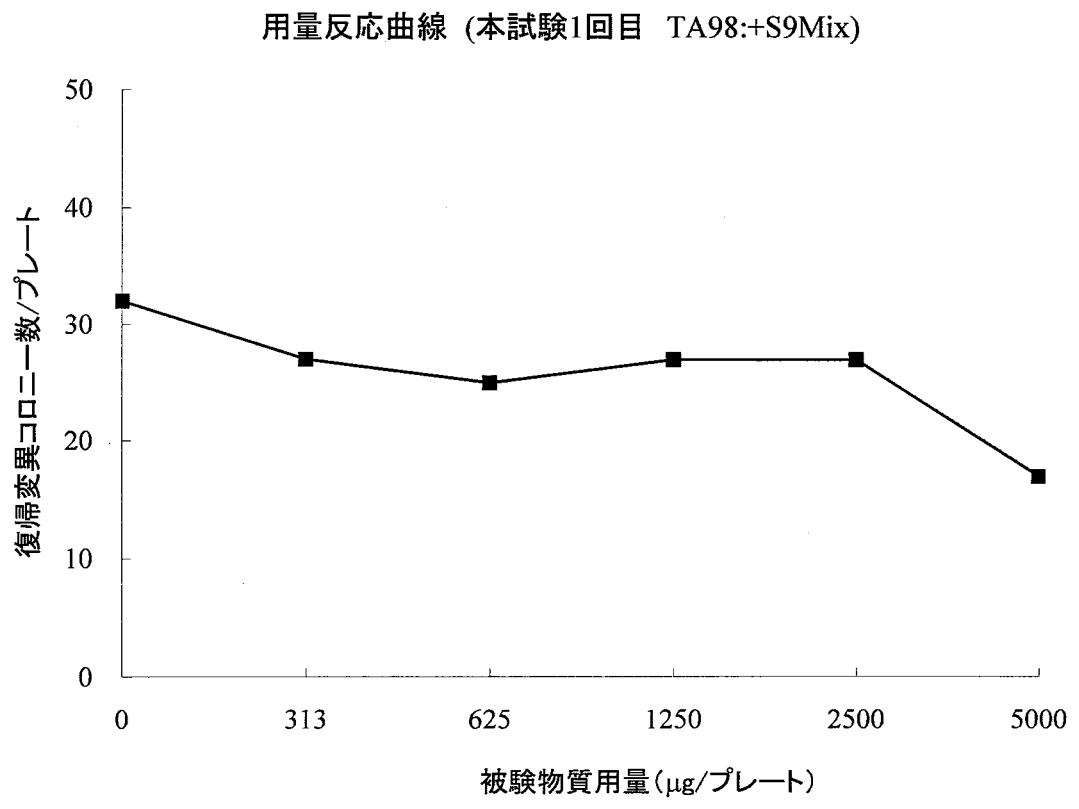


図 9

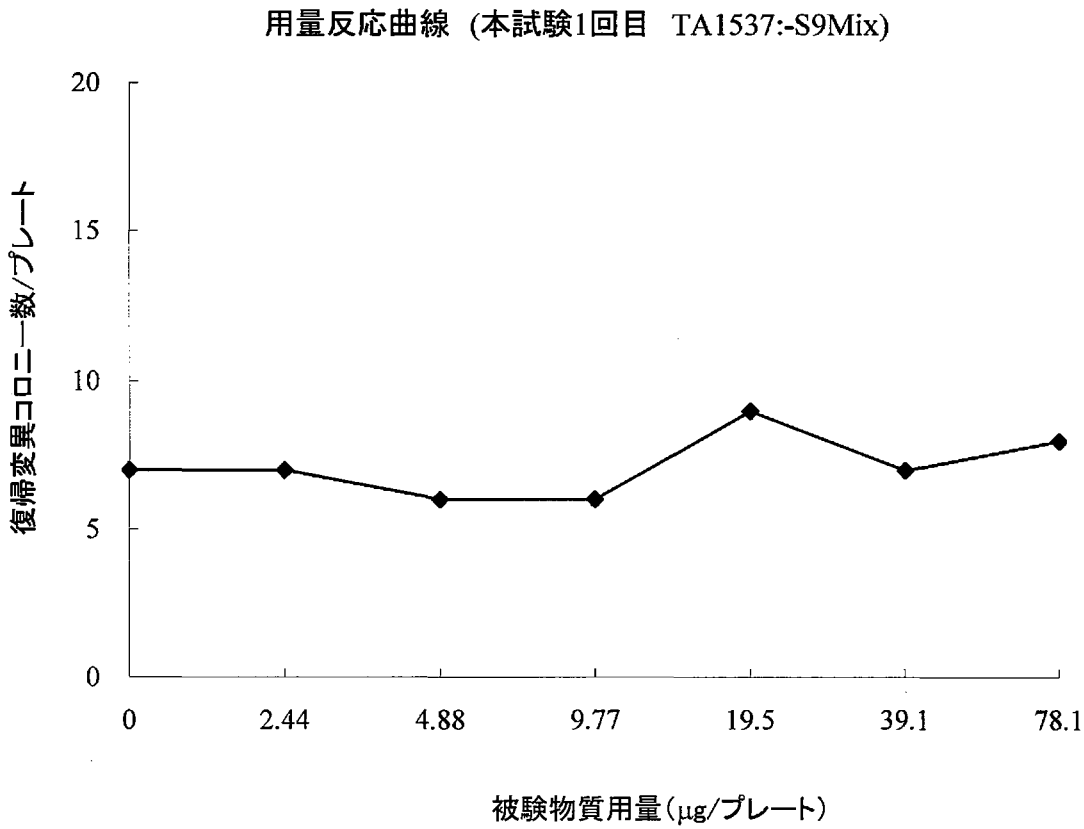


図 10

