

最終報告書

ジイソシアナトトルエンのラットを用いる急性経口毒性試験

試験番号：4193（115－111）

平成 12 年 9 月 20 日

試験委託者
厚生省 生活衛生局

財団法人
食品農医薬品安全性評価センター

目 次

		1~12
1. 要約		2
2. 試験題目		3
3. 試験目的		3
8. 被験物質		5
9. 試験材料および方法		7
10. 試験結果		10
11. 考察および結論		11
Tables		T-01~13
Table 1	Mortality	T-01
Table 2	Clinical observation	T-02
Table 3	Body weight	T-06
Table 4	Gross finding	T-10

1. 要約

1 群につき雌雄各 5 匹の Crj:CD(SD)ラットを用いてジイソシアナトトルエンの急性経口毒性試験を実施した。

ジイソシアナトトルエンはコーンオイルに溶解し、雌雄ともに 2000 mg/kg を単回強制経口投与した。また、媒体対照としてコーンオイルのみを投与した群も設定した。

観察期間は 14 日間とし、生死、中毒症状および発現時期、体重推移について観察し、病理学的検査を実施した。その結果は次の通り要約される。

1) 死亡率および LD₅₀ 値

死亡動物は、雌雄いずれにも認められなかった。LD₅₀ 値 (95 %信頼限界) は雌雄ともに 2000 mg/kg 以上であった。

2) 一般状態

被験物質の影響として自発運動低下が雌雄ともに投与後 6 時間まで観察された。

3) 体 重

投与後 7 および 14 日の測定において雌雄ともに前回の測定値と比較して増加していた。

4) 病理学的検査

観察期間終了時の剖検では雌雄ともに異常は認められなかった。

2. 試験題目

ジイソシアナトトルエンのラットを用いる急性経口毒性試験

3. 試験目的

ジイソシアナトトルエンの安全性を評価するため、OECD テストガイドライン 401 (1987年2月24日) に従って、ラットを用いる急性経口毒性試験を実施した。

なお、試験の実施は環企研第 233 号、衛生第 38 号、63 基局第 823 号 (昭和 63 年 11 月 18 日) の「新規化学物質に係る試験及び指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める命令第 4 条に規定する試験施設について」および OECD の GLP (1997 年) の基準を満たすものとした。

8. 被験物質

8.1 被験物質名 ジイソシアナトトルエン

8.2 CAS No. 26471-62-5

8.3 ロット番号

8.4 純 度 99 wt %以上

8.5 組 成 . 2,4-TDI 80 %
2,6-TDI 20 %

8.6 提 供 元

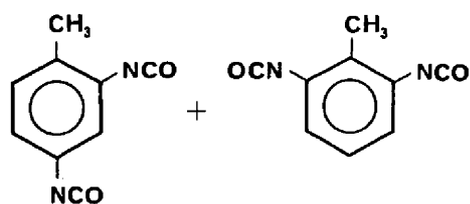
8.7 保 管 条 件 室温, 遮光

8.8 保 管 場 所 安評センター被験物質保管庫

8.9 化 学 名 diisocyanato toluene

8.10 別 名 TDI-80

8.11 化学構造



80 : 20

8.12 分 子 式 $C_9H_6N_2O_2$

8.13 分 子 量 174.16

8.14 性 状 無色または淡黄色の液体

8.15 沸 点 251 °C

8.16 融 点 11.5 ~ 13.5 °C

- 8.17 溶解性 水に難溶，アセトンに可溶，DMSOに可溶
- 8.18 安定性 水と反応してCO₂を発生する．紫外線により黄変する．
- 8.19 分配係数 水，オクタノールと反応するため未測定
- 8.20 蒸気圧 0.025 mmHg (25 °C)
- 8.21 取り扱い上の注意 変異原性，粘膜刺激性，感作性，発がん性を引き起こす可能性があるため，皮膚や粘膜に触れたり，眼に入らないように適切な保護具を着用した．
- 8.22 被験物質保管および
残余被験物質の処理 投与終了後，残りは28日間反復投与毒性試験に使用した．

なお，被験物質の試験成績書を「Reference data 1」に示した．

9. 試験材料および方法

9.1 供試動物

供試した Crj:CD(SD)ラット[SPF]は日本チャールス・リバー株式会社（神奈川県厚木市）から5週齢で雌雄各13匹購入した。

動物は検収後、試験環境に馴化し、6週齢で投与した。

動物はあらかじめ体重によって層別化し、無作為抽出法により各試験群を構成するように群分けした。

動物の識別は、耳介入墨法により行うとともに、ケージに動物標識番号（Animal ID-No.）を付けて行った。

投与時の体重は、雄で153～171 g、雌で128～144 gであった。

9.2 試験系の選択理由

感染症疾患に対する抵抗性、遺伝的安定性等を考慮して選んだ。

9.3 飼 育

動物は飼育室（W 3.6 × D 10.0 × H 2.5 m, 90 m³）で飼育し、環境調節の目標値は温度23 ± 3℃、相対湿度55 ± 20%、換気回数1時間20回、照明12時間（150～300 lux、午前7時点灯、午後7時消灯）とした。なお、動物飼育期間中の温室度の実測値は23.4～24.3℃および50～63%であり、動物の馴化期間を含め観察期間中データの信頼性に影響を及ぼしたと思われる環境要因の変化はなかった。

株式会社 東京技研サービス（東京都府中市）製の水洗式飼育機（W 745.0 × D 50.0 × H 182.0 cm）を使用し、ステンレス製網目飼育ケージ（W 21.5 × D 27.5 × H 19.5 cm、飼育ケージ・スペース11529 cm³）に動物を5匹ずつ収容した。

飼育ケージおよび給餌器は週1回取り換えた。

飼料はオリエンタル酵母工業株式会社（東京都中央区）製造の固型飼料 MF（ロット番号：980910）を使用し、飼育期間中、自由に摂取させた。使用した飼料の夾雑物の分析を、オリエンタル酵母工業株式会社が、財団法人 日本食品分析センター（東京都渋谷区）に依頼し実施した。その結果を『Reference data 2』に示した。

また、動物には水道水を自動給水ノズルから自由に摂取させた。水道法に基づく水道水の分析を株式会社 エコプロ・リサーチ（静岡県清水市）に依頼し、実施した。その分析結果を『Reference data 3』に示した。

9.4 試験群の構成

試験群の構成は、次表に示した。

試験群	用量 (mg/kg)	性	動物数	動物番号
1	0	雄	5	1001 ~ 1005
2	2000	雄	5	1101 ~ 1105
3	0	雌	5	2001 ~ 2005
4	2000	雌	5	2101 ~ 2105

[用量設定理由]

本試験に先立って実施した予備試験（投与量：2000, 500 および 100 mg/kg, 媒体：コーンオイル, 投与液量：0.5 mL/100 g BW）の結果、いずれの用量においても死亡例は認められなかった。従って本試験の用量は雌雄ともに OECD ガイドライン「急性経口」で上限用量として指定されている 2000 mg/kg の 1 用量とし、さらに雌雄それぞれに媒体対照群を設置した。

9.5 投与方法

投与経路は OECD ガイドライン「急性経口」で指示されている強制経口投与経路とした。

投与容量は体重 100 g あたり 0.5 mL とし、個体別に測定した体重に基づいて投与量を算出した。投与回数は 1 回とし、投与前 16 時間絶食させた動物に胃ゾンデを用いて 10:00 から 11:00 の間に強制経口投与した。なお、媒体対照群にはコーンオイル（ナカライテスク株式会社、京都府京都市、ロット番号 VSE1697）のみを投与した。給餌は、被験物質投与後 3 時間に行った。

9.6 投与液の調製

被験物質をコーンオイル（ナカライテスク株式会社）に溶解した。調製は用時に行った。

9.7 投与液中の被験物質の安定性および濃度分析

被験物質のコーンオイル中での安定性については、本被験物質の 28 日間反復投与毒性試験 - 2 週間投与予備試験（試験番号：4201）において調製後 24 時間安定であることが確認されている。

また、被験物質投与群で用いる投与液について適切に処方されていることを確認するため、投与液中の被験物質濃度の分析を実施した。

濃度分析の方法および結果を『Reference data 4』に示した。

9.8 観 察

中毒症状および生死の観察は、投与後 6 時間までは 1 時間間隔、その後 14 日までは 1 日 2 回午前と午後（土、日曜日は午前のみ）実施した。観察された中毒症状は、観察所見記録用紙に記録した。

9.9 体 重

体重は投与直前、投与後 7 および 14 日に測定した。

9.10 病理学的検査

観察終了時にすべての動物をエーテル麻酔後放血安楽死させ解剖し、肉眼的病理所見を病理解剖所見記録用紙に記録した。

9.11 統計解析

統計学的手法を用いた検定は実施しなかった。

9.12 余剰動物の処分

余剰動物は炭酸ガスにより安楽死させた。

10. 試験結果

試験結果は、Table 1 に観察期間中の経日死亡状況および LD₅₀ 値を、Table 2 に中毒症状およびその発現時期を示した。また、Table 3 に体重推移を、Table 4 に剖検所見を示した。

1 群につき雌雄各 5 匹の Crj:CD(SD)ラットを用いてジイソシアナトルエンの急性経口毒性試験を実施した。

その結果は次の通りである。

1) 死亡率および LD₅₀ 値 (Table 1)

雌雄ともにいずれの投与群にも死亡動物は認められなかった。従って、LD₅₀ 値 (95 %信頼限界) は雌雄ともに 2000 mg/kg 以上と推定された。

2) 一般状態 (Table 2)

被験物質投与群では雌雄の各 2 例で投与後 3 時間まで軟便が、雄の 5 例中 3 例および雌の 4 例で投与後 6 時間まで自発運動低下がそれぞれ観察された。

なお、媒体対照群においても雄の 5 例中 1 例および雌の 2 例で投与後 3 時間まで軟便が認められていることから、被験物質投与群で観察された軟便も媒体による影響と考えられる。

3) 体 重 (Table 3)

投与後 7 および 14 日の測定ですべての動物の体重が前回の測定値と比較して増加していた。

4) 病理学的検査 (Table 4)

観察期間終了時の解剖でいずれの動物にも異常は認められなかった。

11. 考察および結論

1群につき、雌雄各5匹のCrj:CD(SD)ラットにジイソシアナトルエンの2000 mg/kgを強制経口投与した結果、一般状態で自発運動低下が認められたが、死亡動物はみられず、観察期間終了時の病理解剖においても異常は認められなかった。

従ってLD₅₀値は雌雄ともに2000 mg/kg以上と推定された。

Table 1. Mortality

Sex	Group	Dose level (mg/kg)	Number of animals	Number of deaths on the day														Mortality (%)
				1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	
Male	1	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	2	2000	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Female	3	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	4	2000	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

LD₅₀ Value

Male : > 2000 mg/kg

Female : > 2000 mg/kg

Table 2. Clinical observation

Sex :	Male	Dose level :	0 mg/kg	Number of animals :	5																			
Signs	Hours							Days																
	1	2	3	4	5	6	24	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14				
Normal	4	4	4	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5			
General condition																								
loose stool	1	1	1																					
Dead																								
Number of affected animals :	1	Number of recovered animals :							1	Mortality :														0 / 5

Table 2. -continued Clinical observation

Sex :	Male	Dose level :	2000 mg/kg	Number of animals :	5																		
Signs	Hours							Days															
	1	2	3	4	5	6	24	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14			
Normal	1	1	1	2	2	2	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5		
Movement hypoactivity	3	3	3	3	3	3																	
General condition loose stool	2	2	2																				
Dead																							
Number of affected animals :	4		Number of recovered animals :							4		Mortality :										0 / 5	

Table 2. -continued Clinical observation

Sex :	Female	Dose level :	0	mg/kg	Number of animals :	5																		
Signs	Hours							Days																
	1	2	3	4	5	6	24	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14				
Normal	3	3	3	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5			
General condition																								
loose stool	2	2	2																					
Dead																								
Number of affected animals :	2	Number of recovered animals :							2	Mortality :														0 / 5

Table 2. -continued Clinical observation

Sex :	Female	Dose level :	2000 mg/kg	Number of animals :	5																			
Signs	Hours							Days																
	1	2	3	4	5	6	24	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14				
Normal	1	1	1	1	1	1	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5			
Movement																								
hypoactivity	4	4	4	4	4	4																		
General condition																								
loose stool	2	2	2																					
Dead																								
Number of affected animals :	4	Number of recovered animals :							4	Mortality :														0 / 5

Table 3. Body weight

Sex : Male		(unit : g)			
Group	Dose level (mg/kg)	Animal ID-No.	Days after administration		
			0	7	14
1	0	1001	156	220	295
		1002	153	250	309
		1003	155	228	282
		1004	159	233	286
		1005	171	230	277
		Mean \pm S.D.	159 \pm 7	232 \pm 11	290 \pm 13

Table 3. -continued Body weight

Sex : Male (unit : g)

Group	Dose level (mg/kg)	Animal ID-No.	Days after administration		
			0	7	14
2	2000	1101	160	236	288
		1102	162	240	292
		1103	156	212	263
		1104	156	213	271
		1105	162	246	315
		Mean ± S.D.	159 ± 3	229 ± 16	286 ± 20

Table 3. -continued Body weight

Sex : Female			(unit : g)		
Group	Dose level (mg/kg)	Animal ID-No.	Days after administration		
			0	7	14
3	0	2001	130	173	198
		2002	132	176	199
		2003	136	185	210
		2004	142	185	212
		2005	140	193	217
		Mean ± S.D.	136 ± 5	182 ± 8	207 ± 8

Table 3. -continued Body weight

Sex : Female			(unit : g)		
Group	Dose level (mg/kg)	Animal ID-No.	Days after administration		
			0	7	14
4	2000	2101	128	172	198
		2102	132	159	194
		2103	136	174	203
		2104	139	184	212
		2105	144	192	236
		Mean ± S.D.	136 ± 6	176 ± 13	209 ± 17

Table 4. Gross finding

Sex : Male		Dose level : 0 mg/kg		
Animal ID-No.	Classification	Days after administration	Organ	Findings and comments
1001	Sacrificed	14		Normal
1002	Sacrificed	14		Normal
1003	Sacrificed	14		Normal
1004	Sacrificed	14		Normal
1005	Sacrificed	14		Normal

Table 4. -continued Gross finding

Sex : Male		Dose level : 2000 mg/kg		
Animal ID-No.	Classification	Days after administration	Organ	Findings and comments
1101	Sacrificed	14		Normal
1102	Sacrificed	14		Normal
1103	Sacrificed	14		Normal
1104	Sacrificed	14		Normal
1105	Sacrificed	14		Normal

Table 4. -continued Gross finding

Sex : Female		Dose level : 0 mg/kg		
Animal ID-No.	Classification	Days after administration	Organ	Findings and comments
2001	Sacrificed	14		Normal
2002	Sacrificed	14		Normal
2003	Sacrificed	14		Normal
2004	Sacrificed	14		Normal
2005	Sacrificed	14		Normal

Table 4. -continued Gross finding

Sex : Female		Dose level : 2000 mg/kg		
Animal ID-No.	Classification	Days after administration	Organ	Findings and comments
2101	Sacrificed	14		Normal
2102	Sacrificed	14		Normal
2103	Sacrificed	14		Normal
2104	Sacrificed	14		Normal
2105	Sacrificed	14		Normal