

最終報告書

Methyl 3-methoxypropanoate 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

厚生労働省医薬食品局審査管理課 化学物質安全対策室 委託

試験施設

一般財団法人食品薬品安全センター 秦

〒257-8523 神奈川県秦野市落合 729 番地0

TEL 0463-82-4751

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
(東京都千代田区霞ヶ関 1-2-2)

試験番号 G-13-019

被験物質 Methyl 3-methoxypropanoate

試験項目 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

試験開始日 2013 年 8 月 28 日

実験開始日 2013 年 9 月 6 日

実験終了日 2013 年 11 月 18 日

試験終了日 試験責任者の捺印日

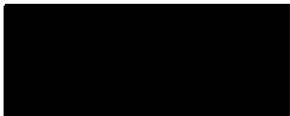
試験資料保管場所 資料保存施設

保管期間 試験終了後 10 年間
その後の保管については試験委託者と協議する。

運営管理者 一般財団法人食品薬品安全センター 秦野研究所
所長 

本試験は、「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、環境企発第 110331009 号環境省総合環境政策局長通知)に準拠し、「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 日付け、薬食発 0331 第 8 号厚生労働省医薬食品局長、平成 23・03・29 製局第 6 号経済産業省製造産業局長、環境企発第 110331010 号環境省総合環境政策局長通知)を遵守して実施したものである。

2014 年 03 月 11 日

試験責任者 

試験従事者

試験責任者

試験担当者

培養

検体調製および細胞処理

細胞増殖率測定用サンプル作製

細胞増殖率測定

染色体標本作製

染色体分析

被験物質管理



目次

要約	5
試験目的	5
試験ガイドラインと GLP	6
材料と方法	6
1. 被験物質	6
2. 陽性対照物質	6
3. 細胞と培養条件	6
4. S9 反応液	7
5. 被験物質調製液の調製	7
6. 細胞増殖抑制試験	8
7. 染色体異常試験	8
8. 染色体分析	9
9. 試験成立条件	9
10. 判定	9
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 わなかったこと	10
試験成績および考察	10
参考文献	11
Figure	12
Tables	13
Appendices	16

(最終ページ:17 ページ)

信頼性保証書

要約

Methyl 3-methoxypropanoate の CHL/IU 細胞(チャイニーズ・ハムスター、雌肺由来)を用いる染色体異常試験を実施し、その染色体異常誘発性を調べた。

用量設定のために実施した細胞増殖抑制試験の結果、すべての処理条件(S9 mix 非存在下および存在下の短時間処理、24 時間連続処理)で、50%以上の細胞増殖抑制作用が認められなかったことから、すべての処理条件で 1.2 mg/mL(約 10 mM)を最高処理濃度とし、公比 2 で 4 濃度群(0.15、0.30、0.60、1.2 mg/mL)を設定して染色体異常試験を実施した。

なお、肉眼観察の結果、処理開始時においては、すべての被験物質処理群の培養液中に沈殿は認められなかった。処理終了時においては、S9 mix 非存在下の短時間処理および 24 時間連続処理では培養液中に沈殿は認められなかったが、S9 mix 存在下の短時間処理の 0.30 mg/mL 以上の被験物質処理群で培養液中に沈殿が認められた。

染色体分析に先立ち実施した分裂指数の分析結果をもとに分析可能な最高濃度を決定し、その濃度を含む以下の 3 濃度群を観察対象とした。

S9 mix 非存在下の短時間処理:0.30、0.60、1.2 mg/mL

S9 mix 存在下の短時間処理:0.30、0.60、1.2 mg/mL

24 時間連続処理:0.30、0.60、1.2 mg/mL

染色体分析の結果、構造異常を有する細胞については、すべての処理条件で統計学的に有意な増加は認められなかった。一方、倍数性細胞は S9 mix 非存在下の短時間処理および 24 時間連続処理では統計学的に有意な増加は認められなかったが、S9 mix 存在下の短時間処理では高濃度群(1.2 mg/mL)で統計学的に有意な増加(出現率:1.8%)が認められ、傾向性検定の結果、用量依存性も認められ、代謝生成物の影響が考えられたが、倍数性細胞の出現は低頻度であることから、代謝生成物の細胞への影響は小さいものと考えられた。なお、類似物質の ethyl acetate については復帰突然変異試験では陰性、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では陽性、methyl acetoacetate については復帰突然変異試験およびチャイニーズ・ハムスター培養細胞を用いる染色体異常試験では陰性の報告がされている。

以上の結果より、methyl 3-methoxypropanoate は本試験条件下で CHL/IU 細胞に構造異常は誘発しないが、弱いながら倍数性細胞を誘発すると結論した。

試験目的

Methyl 3-methoxypropanoate の染色体異常誘発作用を調べるため、その CHL/IU 細胞を用いる染色体異常試験を実施した。

試験ガイドラインと GLP

本試験は、「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、環境企発第 110331009 号環境省総合環境政策局長通知)に準拠し、「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 日付け、薬食発 0331 第 8 号厚生労働省医薬食品局長、平成 23・03・29 製局第 6 号経済産業省製造産業局長、環境企発第 110331010 号環境省総合環境政策局長通知)を遵守して実施した。

材料と方法

1. 被験物質

被験物質である methyl 3-methoxypropanoate[別名:3-メトキシプロピオン酸メチル、化学名(IUPAC 名):メチル 3-メトキシプロピオネート、略称:MMP、CAS 番号:3852-09-3、分子式: $C_5H_{10}O_3$ 、分子量:118.13、ロット番号:WEE5103、含量:100.0%(毛管カラム GC)、不純物:水分:0.00%、酸:0.03%以下(CH_3CH_2COOH として)、Appendix 1]は、特異臭のある無色澄明な液体である。被験物質の物理化学的性状等を Appendix 2 に示す。被験物質は和光純薬工業株式会社から購入し、使用時まで密閉容器で室温(実測値:17.0~24.6°C)、遮光条件下で保管した。

被験物質原体の安定性については、製品安全データシート中に安定であることが記載されている。また、当試験施設において、本被験物質を用いる各種毒性試験の実験開始前と実験終了後に、被験物質の性状の確認および赤外吸収スペクトルを測定し、色調や性状、スペクトルに変化の無いことを確認した(試験番号:Q-13-010)。

2. 陽性対照物質

S9 mix 非存在下の短時間処理および 24 時間連続処理用の陽性対照物質としてマイトマイシン C(MMC、ロット番号:558AAA、協和発酵キリン)を用いた。また、S9 mix 存在下の短時間処理用の陽性対照物質としてシクロホスファミド(CP、ロット番号:120M1253V、Sigma Chemical)を用いた。

試験には、これらの陽性対照物質を日局注射用水(ロット番号:K2E84、大塚製薬工場)に溶かし、凍結保存(-30°C)した原液(MMC:20 μ g/mL、CP:1 mg/mL、調製日:MMC および CP 共に 2013 年 8 月 2 日)を用時解凍して、調製後 6 ヶ月以内に試験に用いた。

3. 細胞と培養条件

CHL/IU 細胞は、染色体数のモードが 25 本で、我が国においては染色体異常の検出に常用されている。この細胞を JCRB 細胞バンクより入手(1988 年 2 月 10 日入手、入手時の継代数 4)し、継代後、液体窒素(気相)中に凍結保存(現在の継代数 23)した。その細胞(倍加時間約 15 時間、マイコプラズマの汚

染なし)を、解凍後、継代7代(細胞増殖抑制試験)および4代(染色体異常試験)で試験に用いた。

培養には、仔牛血清(CS、ロット番号:990250、GIBCO)を10 vol%添加したイーグル MEM 培養液(10%CS/MEM)を用い、CO₂ インキュベーター(5%CO₂、37 °C の加湿条件下)内で培養した。イーグル MEM 培養液は、イーグル MEM 培地「ニッスイ」①粉末(日水製薬)4.7 g に精製水を500 mL 加えて溶解し、高圧蒸気滅菌(121 °C、15 分)したものに、L-グルタミン(日水製薬)を約0.15 g、10 w/v%NaHCO₃水溶液を約10 mL 無菌的に添加して調製した。

4. S9 反応液

S9(ロット番号:RAA20130705、2013 年 7 月 5 日製造、キッコーマンバイオケミファ)は、フェノバルビタールと5,6-ベンゾフラボンを投与した7週齢の雄 Sprague-Dawley 系ラットの肝臓から調製したものを購入し、使用時まで超低温槽(-80°C)に保管し、製造後 6 ヶ月以内に使用した。グルコース-6-リン酸(G-6-P、Sigma)、β-ニコチンアミドアデニンジヌクレオチドリン酸(β-NADP⁺、オリエンタル酵母工業)および KCl を精製水に溶かし、混合液として超低温槽(-80°C)に保管し、使用時(調製後 6 ヶ月以内に使用)はこれに S9、MgCl₂ および HEPES(pH 7.2)を加え、S9 mix とした。試験には 10%CS/MEM:S9 mix を 22:5 の割合で混和した S9 反応液を用いた(各成分の最終濃度:5 vol% S9、0.83 mmol/L G-6-P、0.67 mmol/L β-NADP⁺、0.83 mmol/L MgCl₂、5.5 mmol/L KCl、0.67 mmol/L HEPES)。

5. 被験物質調製液の調製

溶解性の予備検討の結果、被験物質は試験に必要な濃度で水に溶解したことから、溶媒として日局注射用水(ロット番号:K2K75、大塚製薬工場)を用いた。

被験物質を秤量したのち、溶媒(日局注射用水)を加えて原液(12.0 mg/mL)を用時調製した。その原液を溶媒で段階希釈して下記の濃度の被験物質調製液を調製し、これらの調製液を 10 vol%添加して処理を行った。

[細胞増殖抑制試験]

0.188、0.375、0.750、1.50、3.00、6.00、12.0 mg/mL(公比 2)

[染色体異常試験]

1.50、3.00、6.00、12.0 mg/mL(公比 2)

なお、被験物質調製液(原液)調製時に目視により、発熱、発泡、変色等の変化の無いことを確認した。

被験物質の溶媒中での安定性については、室温、遮光下で保管した 0.01 mg/mL 溶液および 200 mg/mL 溶液について調製後 4 時間の安定性を確認した(試験番号:Q-13-010)。

なお、含量分析については、「医薬品・化学物質 GLP 解説(2002)、薬事日報社」に基づき実施しなかった。

6. 細胞増殖抑制試験

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、試験法ガイドラインに従い1.2 mg/mL (約 10 mM)を最高処理濃度とする7濃度群(0.019~1.2 mg/mL、公比 2)を設定して細胞増殖抑制試験を実施した。

CHL/IU 細胞を0.25%トリプシン溶液を用いてはがした後、 4×10^3 個/mLの細胞懸濁液とし、その5 mL (2×10^4 個)をプラスチックディッシュ(直径 6 cm)に播種した。培養開始3日目に以下の手順で短時間処理および連続処理を行った。

S9 mix 非存在下および存在下で短時間処理する場合、各ディッシュの培養液をそれぞれ10%CS/MEM およびS9 反応液と交換(2.7 mL/ディッシュ)した後、溶媒(陰性対照)または各濃度の被験物質調製液を10 vol%添加(300 μ L/ディッシュ)し6時間処理した。処理後、MEM(血清不含)で洗浄し、10%CS/MEM(5 mL/ディッシュ)でさらに18時間培養した。連続処理する場合は各ディッシュの培養液を10%CS/MEM と交換(4.5 mL/ディッシュ)した後、溶媒(陰性対照)または各濃度の被験物質調製液を10 vol%添加(500 μ L/ディッシュ)し24時間処理した。各群2枚のディッシュを用いた。また、処理開始時および終了時に培養液中の沈殿の有無を肉眼で調べた。

培養終了後、培養液を捨て、10 vol%ホルマリン水溶液で細胞を固定したのち、0.1%クリスタルバイオレット液で染色し、陰性対照群に対する被験物質処理群の細胞密度を単層培養細胞密度計(MI-60、オリンパス光学工業)で測定し、増殖抑制の指標とした。

7. 染色体異常試験

細胞増殖抑制試験とはほぼ同じ試験条件で染色体異常試験を行った。

細胞増殖抑制試験の結果をもとにすべての処理条件で1.2 mg/mL(約 10 mM)を最高処理濃度とし、いずれも公比 2 で4濃度群を設定した。さらに溶媒(陰性)対照群および陽性対照群も設けた。1濃度あたり4枚のディッシュ(ただし陽性対照群は染色体標本作製用2枚のみ)を用い、そのうち2枚は染色体標本作製し、残りの2枚については単層培養細胞密度計により細胞増殖率を測定した。

陽性対照群については、培養液を10% CS/MEM またはS9 反応液と交換し、日局注射用水を10 vol%加えたのちMMC(20 μ g/mL)を、S9 mix 非存在下の短時間処理では15 μ L/ディッシュ(最終濃度:0.1 μ g/mL)、連続処理では12.5 μ L/ディッシュ(最終濃度:0.05 μ g/mL)添加した。S9 mix 存在下の短時間処理ではCP(1 mg/mL)を30 μ L/ディッシュ(最終濃度:10 μ g/mL)添加した。なお、MMC およびCPはこれらの濃度で染色体の構造異常を誘発することが知られている。また、陰性対照群および被験物質処理群については、処理開始時および処理終了時に培養液中の沈殿の有無を肉眼で調べた。

染色体標本作製用のディッシュについては、培養終了の2時間前に、コルセミドを最終濃度が0.1 μ g/mLになるように添加した。培養終了後、培養液を捨て0.02 w/v% EDTA 含有PBS(Ca^{2+} および Mg^{2+} 不含)をディッシュあたり5 mL加えてピペッティングにより細胞をはがし、細胞を遠沈管に移した。細胞懸濁液を遠沈(1400 rpm、5分)し、上清を捨てた後、3 mLの低張液(0.075 mol/L KCl水溶液)を加え、約30分間低張処理を行った。低張処理後、固定液(メタノール:氷酢酸=3:1(v/v))を6 mL加えて静かに攪

拌し、遠沈した。その後、上清を捨て、再び新鮮な固定液を加えて遠沈した。この固定操作をさらに 1 回行った後、少量の固定液を加えて細胞を懸濁し、その少量をスライドグラス(あらかじめフロスト部分に試験番号、コード番号およびスライド番号を記入)上に滴下し、そのまま風乾した。1 ディッシュあたり5ないし6枚のスライド標本を作製した。

作製したスライド標本を 70 vol%メタノールに軽く浸漬したのち 3 vol%ギムザ液(pH 6.8 の 1/15 mol/L リン酸緩衝液で希釈調製)で 8 分染色後、水道水ですすいで風乾した。

8. 染色体分析

染色体分析に先立って、1 ディッシュから得られた 1 枚の標本を用いて濃度の高い方から分裂指数の分析(500 細胞/標本)を行い、0.5%未満の分裂指数を示した場合は染色体分析不能と判断し、分析可能な最高濃度とそれより低い 2 濃度を観察対象とした。

ディッシュ 1 枚から得られたスライド標本 4 枚を、4 人の観察者がそれぞれ処理条件が分からない状態で分析した。染色体がよく広がり、かつ散逸していない分裂中期像を探し、1 群あたり 200 個(100 細胞/ディッシュ、25 細胞/観察者)の分裂中期細胞(染色体数:23~27 本)について構造異常の種類と数を、1 群あたり 800 個(400 細胞/ディッシュ、100 細胞/観察者)の分裂中期細胞について倍数性細胞(染色体数が 38 本以上)の数を調べた。その結果に基づいて構造異常を持つ細胞と倍数性細胞の出現率を求めた。

ギャップおよび切断を除く構造異常の分類は、日本環境変異原学会・哺乳動物試験分科会¹⁾による分類法に基づいて行った。ギャップおよび切断については染色分体幅よりも狭い非染色性部位をギャップ、それ以上幅の広いものを切断と定義し、ギャップについては構造異常誘発性の判定には含めないこととした。

9. 試験成立条件

以下の基準に合致した場合、該当した処理条件については試験不成立とし、再試験を実施するか、試験不成立としない理由を報告書に記載することとした。

- 1) 処理した最高用量が試験法ガイドラインの基準を満たしていない場合
- 2) 分析可能な被験物質処理群が各試験条件で 3 群得られない場合
- 3) 陰性対照群の構造異常を有する細胞の出現率が 5.0%を超えた場合
- 4) 陽性対照群の構造異常を有する細胞の出現率が 20%未満の場合

10. 判定

染色体の構造異常(ギャップを除く)を有する細胞および倍数性細胞の出現数について、陰性対照群と被験物質処理群間および陽性対照群間で、フィッシャーの直接確率法($p < 0.01$ 、片側)により有意差検定を実施した。また、有意差の認められた処理条件については、その用量依存性に関してコクラン・アーミテッジの傾向性検定($p < 0.01$ 、片側)を実施した。これらの検定結果を参考とし、生物学的な観点からの

判断を加味して染色体異常誘発性の評価を総合的に行った。

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ったこと

本試験期間中に、「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ったこと」はなかった。

試験成績および考察

用量設定のために実施した細胞増殖抑制試験の結果、すべての処理条件で 50%以上の細胞増殖抑制は認められなかった (Figure 1)。なお、肉眼観察の結果、処理開始時においてはすべての被験物質処理群で培養液中に沈殿は認められなかった。処理終了時においては、S9 mix 非存在下の短時間処理および 24 時間連続処理ではすべての被験物質処理群で培養液中に沈殿は認められなかったが、S9 mix 存在下の短時間処理では、0.60 mg/mL 以上の被験物質処理群で培養液中に沈殿が認められた。以上の結果より、すべての処理条件で 1.2 mg/mL (約 10 mM) を最高処理濃度とし、下記の濃度群を設定し、染色体異常試験を実施した。

S9 mix 非存在下の短時間処理: 0.15、0.30、0.60、1.2 mg/mL (公比 2)

S9 mix 存在下の短時間処理: 0.15、0.30、0.60、1.2 mg/mL (公比 2)

24 時間連続処理: 0.15、0.30、0.60、1.2 mg/mL (公比 2)

なお、肉眼観察の結果、処理開始時においてはすべての被験物質処理群で培養液中に沈殿は認められなかった。処理終了時においては、S9 mix 非存在下の短時間処理および 24 時間連続処理はすべての被験物質処理群で培養液中に沈殿は認められなかったものの、S9 mix 存在下の短時間処理では 0.30 mg/mL 以上の被験物質処理群で培養液中に沈殿が認められた。

染色体分析に先立ち実施した分裂指数の分析の結果、分析可能な最高濃度は、すべての処理条件で 1.2 mg/mL となったことから、その濃度を含む下記の 3 濃度群を観察対象とした。

S9 mix 非存在下の短時間処理: 0.30、0.60、1.2 mg/mL

S9 mix 存在下の短時間処理: 0.30、0.60、1.2 mg/mL

24 時間連続処理: 0.30、0.60、1.2 mg/mL

染色体分析の結果、構造異常については、すべての処理条件で統計学的に有意な増加は認められなかった (Table 1、Table 2、Table 3)。倍数性細胞については、S9 mix 非存在下の短時間処理および 24

時間連続処理については統計学的に有意な増加は認められなかったが、S9 mix 存在下の短時間処理では高濃度群(1.2 mg/mL)で統計学的に有意な増加が認められ、傾向性検定の結果、用量依存性も認められた(Table 1、Table 2、Table 3)。倍数性細胞に関して陽性の結果が得られた処理条件についてD₂₀値を求めたが、最高濃度の10倍以上(14.2 mg/mL)となり、対象外となった。

以上の結果より、S9 mix 存在下の短時間処理でのみ倍数性細胞の統計学的に有意な増加が認められ、用量依存性も認められた。なお、S9 mix 非存在下の短時間処理では倍数性細胞の誘発が認められなかったことから、被験物質の代謝生成物が倍数性細胞の増加に関与している可能性が考えられた。しかしながら、倍数性細胞の出現率は最大で1.8%と低頻度であることから、代謝生成物の細胞への染色体異常誘発性は小さいものと考えられた。

陽性対照物質として用いたMMCは、S9 mix 非存在下の短時間処理および連続処理において染色体の構造異常を誘発し、CPはS9 mix 存在下の短時間処理において染色体の構造異常を誘発した。これらの結果より、本実験系の成立が確認された(Table 1、Table 2、Table 3)。

Methyl 3-methoxypropanoateは、当試験施設で実施した細菌を用いる復帰突然変異試験(試験番号:M-13-039)では陰性の結果が得られている。なお、類縁物質である ethyl acetate では復帰突然変異試験で陰性、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では陽性²⁾の結果が報告されている。また、Methyl acetoacetate は復帰突然変異試験で陰性、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で陰性の報告がされている³⁾。

以上の結果より、methyl 3-methoxypropanoate は、本試験条件下でCHL/IU細胞に構造異常は誘発しないが、弱いながら倍数性細胞を誘発すると結論した。

参考文献

- 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, 東京(1988)
- 2) 祖父尼俊雄 監修、染色体異常試験データ集、改定 1998 年版、Life-Science Information Center、東京(1998)、p217
- 3) 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. 6、化学物質点検推進連絡協議会、東京(1988)、p.177-203

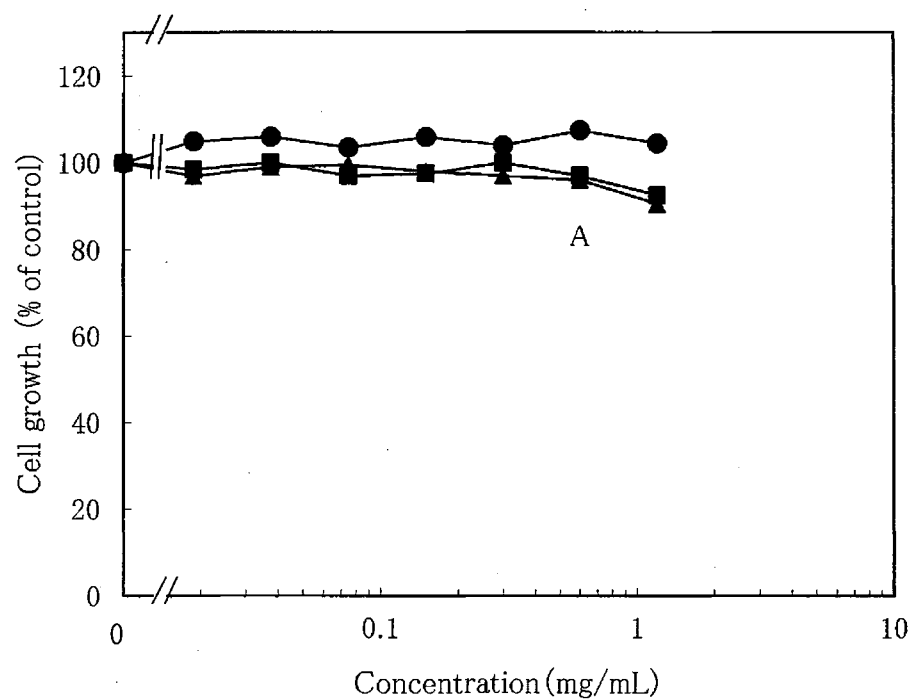


Figure 1 Growth inhibition of CHL/IU cells treated with methyl 3-methoxypropanoate

- : Short-term treatment without S9 mix
- ▲: Short-term treatment with S9 mix
- : Continuous treatment (24 hours)

As the results of observation by the naked eyes, in the short-term treatment with S9 mix, precipitation was observed at 0.6 mg/mL (A) or more at the end of the treatment in the medium.

Table 1 Chromosome analysis of Chinese hamster lung (CHL/IU) cells treated with methyl 3-methoxypropanoate (MMP) for 6 hours without S9 mix

Group	Concentration (mg/mL)	S 9 mix	Time of exposure (hrs)	Concurrent ²⁾ cell growth (%)	Mitotic ³⁾ index (%)	Number of cells analyzed	Number of structural aberrations							Others ⁵⁾	Number of cells with aberrations		Number ⁶⁾ of polyploid cells (%)
							gap	ctb	cte	csb	cse	mul ⁴⁾	total		+gap (%)	-gap (%)	
Negative ¹⁾	0	—	6 - (18)	100	NA	100	3	7	1	0	0	0	11	6	8 (8.0)	6 (6.0)	0 (0.0)
						100	2	0	1	1	1	0	5	1	5 (5.0)	3 (3.0)	0 (0.0)
						200	5	7	2	1	1	0	16	7	13 (6.5)	9 (4.5)	0 (0.0)
MMP	0.15	—	6 - (18)	100	NA	not observed											
MMP	0.30	—	6 - (18)	101	NA	100	1	3	0	1	0	0	5	1	5 (5.0)	4 (4.0)	0 (0.0)
						100	1	2	1	4	1	0	9	0	6 (6.0)	5 (5.0)	0 (0.0)
						200	2	5	1	5	1	0	14	1	11 (5.5)	9 (4.5)	0 (0.0)
MMP	0.60	—	6 - (18)	100	NA	100	0	5	1	0	0	0	6	1	5 (5.0)	5 (5.0)	0 (0.0)
						100	0	2	0	0	0	0	2	3	2 (2.0)	2 (2.0)	0 (0.0)
						200	0	7	1	0	0	0	8	4	7 (3.5)	7 (3.5)	0 (0.0)
MMP	1.2	—	6 - (18)	97	1.8, 1.4	100	0	4	1	3	1	0	9	0	8 (8.0)	8 (8.0)	2 (0.5)
						100	1	3	1	0	0	0	5	1	5 (5.0)	4 (4.0)	0 (0.0)
						200	1	7	2	3	1	0	14	1	13 (6.5)	12 (6.0)	2 (0.3)
MMC	0.1 µg/mL	—	6 - (18)	NA	NA	100	4	54	60	2	1	0	121	3	61 (61.0)	61 (61.0)	0 (0.0)
						100	10	35	61	5	0	0	111	1	67 (67.0)	63 (63.0)	0 (0.0)
						200	14	89	121	7	1	0	232	4	128 (64.0)	124 * (62.0)	0 (0.0)

Abbreviations: gap, chromatid gap and chromosome gap; ctb, chromatid break; cte, chromatid exchange; csb, chromosome break; cse, chromosome exchange (dicentric and ring);

mul, multiple aberrations; +gap, total number of cells with aberrations including gaps; -gap, total number of cells with aberrations excluding gaps;

MMC, mitomycin C; NA, not analyzed.

1) Distilled water for injection JP was used as a solvent and added at the level of 10 vol% per dish. 2) Cell confluency, representing cytotoxicity, was measured with a Monocellater II.

3) Metaphase frequency was calculated by counting 500 cells in each dish. 4) When the number of aberrations in a cell was more than 9, the cell was scored as having 10

aberrations. 5) Others, such as attenuation and premature chromosome condensation, were excluded from the number of structural aberrations. 6) Eight hundred cells were analyzed in each group.

*, Significantly different from the negative control at $p < 0.01$ (one-side) by Fisher's exact probability test.

Table 2 Chromosome analysis of Chinese hamster lung (CHL/IU) cells treated with methyl 3-methoxypropanoate (MMP) for 6 hours with S9 mix

Group	Concentration (mg/mL)	S 9 mix	Time of exposure (hrs)	Concurrent ²⁾ cell growth (%)	Mitotic ³⁾ index (%)	Number of cells analyzed	Number of structural aberrations							Others ⁵⁾	Number of cells with aberrations		Number ⁶⁾ of polyploid cells (%)	Trend test ⁷⁾	
							gap	ctb	cte	csb	cse	mul ⁴⁾	total		+gap (%)	-gap (%)		-gap	POL
Negative ¹⁾	0	+	6 - (18)	100	NA	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.3)		
						100	0	2	0	10	1	0	13	0	5 (5.0)	5 (5.0)	0 (0.0)		
						200	0	2	0	10	1	0	13	0	5 (2.5)	5 (2.5)	1 (0.1)		
MMP	0.15	+	6 - (18)	104	NA	not observed													
MMP	0.30 ^{pe}	+	6 - (18)	105	NA	100	0	0	0	0	0	0	0	1	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.3)		
						100	0	0	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (0.5)		
						200	0	0	0	0	0	0	0	1	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (0.4)		
MMP	0.60 ^{pe}	+	6 - (18)	102	NA	100	0	2	0	1	0	0	3	1	3 (3.0)	3 (3.0)	4 (1.0)	NA	+
						100	1	2	0	4	0	0	7	0	4 (4.0)	3 (3.0)	4 (1.0)		
						200	1	4	0	5	0	0	10	1	7 (3.5)	6 (3.0)	8 (1.0)		
MMP	1.2 ^{pe}	+	6 - (18)	95	3.8, 5.2	100	0	2	1	1	0	0	4	0	4 (4.0)	4 (4.0)	7 (1.8)		
						100	0	2	1	0	0	0	3	3	3 (3.0)	3 (3.0)	7 (1.8)		
						200	0	4	2	1	0	0	7	3	7 (3.5)	7 (3.5)	14 * (1.8)		
CP	10 µg/mL	+	6 - (18)	NA	NA	100	4	12	44	0	2	0	62	0	42 (42.0)	40 (40.0)	0 (0.0)		
						100	1	14	38	2	0	0	55	1	40 (40.0)	40 (40.0)	1 (0.3)		
						200	5	26	82	2	2	0	117	1	82 (41.0)	80 * (40.0)	1 (0.1)		

Abbreviations: gap, chromatid gap and chromosome gap; ctb, chromatid break; cte, chromatid exchange; csb, chromosome break; cse, chromosome exchange (dicentric and ring);

mul, multiple aberrations; +gap, total number of cells with aberrations including gaps; -gap, total number of cells with aberrations excluding gaps;

CP, cyclophosphamide; NA, not analyzed.

1) Distilled water for injection JP was used as a solvent and added at the level of 10 vol% per dish. 2) Cell confluency, representing cytotoxicity, was measured with a Monocellater II.

3) Metaphase frequency was calculated by counting 500 cells in each dish. 4) When the number of aberrations in a cell was more than 9, the cell was scored as having 10 aberrations. 5) Others, such as attenuation and premature chromosome condensation, were excluded from the number of structural aberrations. 6) Eight hundred cells were analyzed in each group. 7) Cochran-Armitage's trend test was done at $p < 0.01$ (one-side).

*, Significantly different from the negative control at $p < 0.01$ (one-side) by Fisher's exact probability test.

pe, Precipitation was observed at the end of the treatment in the medium by the naked eye.

Table 3 Chromosome analysis of Chinese hamster lung (CHL/IU) cells continuously treated with methyl 3-methoxypropanoate (MMP) for 24 hours without S9 mix

Group	Concentration (mg/mL)	Time of exposure (hrs)	Concurrent ²⁾ cell growth (%)	Mitotic ³⁾ index (%)	Number of cells analyzed	Number of structural aberrations							Others ⁵⁾	Number of cells with aberrations		Number ⁶⁾ of polyploid cells (%)
						gap	ctb	cte	csb	cse	mul ⁴⁾	total		+gap (%)	-gap (%)	
Negative ¹⁾	0	24	100	NA	100	0	1	0	0	0	0	1	0	1 (1.0)	1 (1.0)	2 (0.5)
					100	1	0	0	0	0	0	1	0	1 (1.0)	0 (0.0)	1 (0.3)
					200	1	1	0	0	0	0	2	0	2 (1.0)	1 (0.5)	3 (0.4)
MMP	0.15	24	98	NA	not observed											
MMP	0.30	24	96	NA	100	1	0	0	0	1	0	2	0	2 (2.0)	1 (1.0)	0 (0.0)
					100	0	1	0	0	0	0	1	1	1 (1.0)	1 (1.0)	0 (0.0)
					200	1	1	0	0	1	0	3	1	3 (1.5)	2 (1.0)	0 (0.0)
MMP	0.60	24	94	NA	100	0	0	0	0	0	0	0	1	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
					100	0	0	1	0	0	0	1	0	1 (1.0)	1 (1.0)	1 (0.3)
					200	0	0	1	0	0	0	1	1	1 (0.5)	1 (0.5)	1 (0.1)
MMP	1.2	24	94	4.0, 3.6	100	0	0	1	0	0	0	1	0	1 (1.0)	1 (1.0)	1 (0.3)
					100	0	0	0	1	0	0	1	0	1 (1.0)	1 (1.0)	1 (0.3)
					200	0	0	1	1	0	0	2	0	2 (1.0)	2 (1.0)	2 (0.3)
MMC	0.05 µg/mL	24	NA	NA	100	1	23	21	2	0	0	47	0	35 (35.0)	34 (34.0)	0 (0.0)
					100	3	29	32	1	0	0	65	3	49 (49.0)	47 (47.0)	0 (0.0)
					200	4	52	53	3	0	0	112	3	84 (42.0)	81 * (40.5)	0 (0.0)

Abbreviations: gap, chromatid gap and chromosome gap; ctb, chromatid break; cte, chromatid exchange; csb, chromosome break; cse, chromosome exchange (dicentric and ring);

mul, multiple aberrations; +gap, total number of cells with aberrations including gaps; -gap, total number of cells with aberrations excluding gaps;

MMC, mitomycin C; NA, not analyzed.

1) Distilled water for injection JP was used as a solvent and added at the level of 10 vol% per dish. 2) Cell confluency, representing cytotoxicity, was measured with a Monocellater II

3) Metaphase frequency was calculated by counting 500 cells in each dish. 4) When the number of aberrations in a cell was more than 9, the cell was scored as having 10

aberrations. 5) Others, such as attenuation and premature chromosome condensation, were excluded from the number of structural aberrations. 6) Eight hundred cells were analyzed in each group.

*, Significantly different from the negative control at $p < 0.01$ (one-side) by Fisher's exact probability test.

Appendix 1

検査成績書

財団法人食品薬品安全センター 御中

2013年6月14日
和光純薬工業株式会社

Code No.134-10885

3-メトキシプロピオン酸メチル

規格／等級	和光特級	
Lot No.	WEE5103	
数量	500ml × 4	
検査項目	検査成績	規格値
外観	無色透明の液体	無色透明の液体
水分	0.00%	0.1%以下
酸(CH ₃ CH ₂ COOHとして)	0.03%以下	0.03%以下
含量(毛管カラムGC)	100.0%	99.0%以上
検査年月日	2012/12/18	

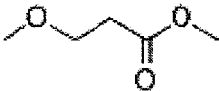
判 定	合 格	検査責任者	
-----	-----	-------	---

(1/1)

成績書発行番号 9031648

Appendix 2

被験物質の一般的事項

新規化学物質の名称 (IUPACの命名法による)	メチル 3-メトキシプロピオネート		
別 名	Methyl 3-methoxypropanoate 3-メトキシプロピオン酸メチル		
C A S 番 号	3852-09-3		
構造式又は示性式 (いずれも不明の場合は、その製法の概要)			
分 子 量	118.13		
試験に供した新規化学物質の純度(%)	含量:100.0%(毛管カラムGC)		
試験に供した新規化学物質のロット番号	WEE5103		
不純物の名称及び含有率	水分:0.00%、酸:0.03%以下($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$ として)		
蒸 気 圧	—————		
対 水 溶 解 度	溶けにくい		
1-オクタノール／水分配係数	—————		
融 点	—————		
沸 点	145℃(初留点)		
常 温 に お ける 性 状	無色澄明な液体、特異臭		
安 定 性	安定(製品安全データシートより)		
溶媒に対する溶解度等	溶 媒	溶 解 度*	溶 媒 中 の 安 定 性 *
	水	50.0 mg/mLで溶解	50.0 mg/mLの濃度では、調製時に発熱、発泡および変色は認められなかった。調製後4時間以上の安定性(0.01 mg/mLおよび200 mg/mL、室温、遮光保管)を確認した(試験番号: Q-13-010)。
	DMSO	118.13 mg/mLで溶解	118.13 mg/mLの濃度では、調製時に発熱、発泡および変色は認められなかった。
	アセトン	118.13 mg/mLで溶解	118.13 mg/mLの濃度では、調製時に発熱、発泡および変色は認められなかった。

*:一般財団法人食品薬品安全センター 秦野研究所において確認した。

信頼性保証書

表題 Methyl 3-methoxypropanoate 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

試験番号 G-13-019

この試験に関する信頼性保証部門による査察および監査状況等は下記のとおりであった。

査察・監査項目	査察・監査年月日	運営管理者および試験責任者への報告年月日
試験計画書	2013 年 8 月 28 日	2013 年 8 月 28 日
試験計画書変更書		
G-13-019-No.1	2013 年 9 月 24 日	2013 年 9 月 24 日
G-13-019-No.2	2013 年 10 月 21 日	2013 年 10 月 22 日
被験物質調製液の調製および細胞処理	2013 年 10 月 3 日	2013 年 10 月 3 日
標本観察	2013 年 10 月 25 日	2013 年 10 月 25 日
報告書草案および生データ	2013 年 12 月 17、18 日	2013 年 12 月 18 日
最終報告書	2014 年 3 月 11 日	2014 年 3 月 11 日

試験は、「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について」(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)を遵守して実施され、また、この報告書は試験に使用された方法および手順を正確に記載し、記載された結果は試験の生データを正確に反映していることを保証する。

2014 年 3 月 11 日

一般財団法人食品薬品安全センター 秦野研究所
信頼性保証部門責任者

