

最 終 報 告 書

2-tert-ブトキシエタノールのほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験

試験番号：4793 (115-135)

平成 13 年 6 月 4 日

試験委託者
厚生労働省 医薬局

財團法人
食品農医薬品安全性評価センター

目 次

1. 要約	3
2. 表題	4
3. 試験目的	4
12. 被験物質	6
13. 試験材料および方法	8
14. 試験結果	15
15. 考察および結論	17
16. 参考文献	18
17. 参考とした資料	18

Figures	F-1~5	
Figure 1	Dose-survival curves of 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment]	F-1
Figure 2	Dose-survival curve of 2-tert-butoxyethanol [continuous treatment]	F-2
Figure 3	Incidence of structural aberrations induced by 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment : -S9]	F-3
Figure 4	Incidence of structural aberrations induced by 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment : +S9]	F-4
Figure 5	Incidence of structural aberrations induced by 2-tert-butoxyethanol [continuous treatment : 24h]	F-5

Tables		T-1~5
Table 1	Results of growth inhibition test on 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment]	T-1
Table 2	Results of growth inhibition test on 2-tert-butoxyethanol [continuous treatment]	T-2
Table 3	Chromosome aberration test on CHL cells treated with 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment : -S9]	T-3
Table 4	Chromosome aberration test on CHL cells treated with 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment : +S9]	T-4
Table 5	Chromosome aberration test on CHL cells treated with 2-tert-butoxyethanol [continuous treatment : 24h]	T-5

1. 要約

本試験条件下の *in vitro* 試験系において、2-tert-ブトキシエタノールは染色体異常を誘起しないものと判断した。

2-tert-ブトキシエタノールの変異原性について染色体異常誘発性の有無を検討するため、チャイニーズ・ハムスター肺線維芽細胞株 (CHL/TU) を用いた *in vitro* 染色体異常試験を行った。

あらかじめ実施した細胞増殖抑制試験結果を基に、試験用量を設定した。染色体異常試験では短時間処理法-S9 処理、同+S9 処理ならびに連続処理法 24 時間処理で 10 mM 相当の濃度を含む 300, 600 および 1200 µg/mL の 3 用量について顕微鏡観察を実施した。

その結果、2-tert-ブトキシエタノール処理群の場合、短時間処理法および連続処理法のいずれにおいても染色体異常の明確な誘発は認められなかった。

また、短時間処理法-S9 処理および連続処理法 24 時間処理の陽性対照物質であるマイトマイシン C (MMC) ならびに同+S9 処理の陽性対照物質シクロホスファミド (CP) は、いずれも染色体構造異常を高頻度に誘発した。

2. 表題

2-tert-ブトキシエタノールのは乳類培養細胞を用いる染色体異常試験

3. 試験目的

被験物質の *in vitro* における染色体異常誘発性を検討した。

12. 被験物質**12.1. 被験物質名**

2-tert-ブトキシエタノール

12.2. ロット番号**12.3. 純度／含量**

99.98wt%

12.4. 不純物の名称／純度

水分 0.2 wt%以下

遊離酸（酢酸換算） 0.01wt%以下

12.5. 提供元**12.6. 製造年月日**

平成 12 年 1 月 12 日 (採取)

12.7. 一般名

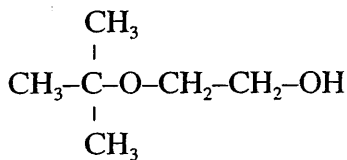
スワソルブ ETB (エチレングリコールモノターシャリーブチルエーテル)

12.8. 化学名

Ethanol, 2-tert-butoxy-(Ethylene glycol mono-tert-buthyl ether)

12.9. CAS No.

7580-85-0

12.10. 化学構造**12.11. 分子式** $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{O}_2$ **12.12. 分子量**

118.18

12.13. 物質の状態

無色透明液体

12.14. 融点／沸点

-120°C以下／152°C

12.15. 溶解性

水およびアルコールに溶解

12.16. 安定性 (水, 熱, 光等)

通常の取り扱いでは安定

12.17. 分配係数

Log Pow 0.36

12.18. 蒸気圧 (20°C)

213.3 Pa

12.19. 取り扱い上の注意

引火性液体であり、皮膚、眼に刺激性があるため、取り扱いには充分注意した。

廃棄する際には、ケイソウ土等に吸収させ、焼却炉で少量ずつ焼却した。

12.20. 残余被験物質の処理

被験物質の一部を保管した後、残りは被験物質提供元に返却した。

13. 試験材料および方法

13.1. 試験細胞株

ほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験に広く使用されていることから、試験細胞株としてチャイニーズ・ハムスターの肺由来の線維芽細胞株(CHL/IU 細胞)を選択した。

CHL/IU 細胞は昭和 59 年 11 月 15 日に国立衛生試験所(現国立医薬品食品衛生研究所)から分与を受け、一部についてはジメチルスルホキシド(DMSO: GC 用; Merck KGaA; 純度 99.7%以上; Lot No. K23082678 651)を容量比で 10% 添加した後、液体窒素中に保存した。試験に際しては凍結した細胞を融解した後、3~5 日ごとに継代したものを使用した。

なお、細胞増殖抑制試験で継代数 9 の細胞を、染色体異常試験では同 10 の細胞を用いた。

13.2. 培養液の調製

Eagle-MEM 液体培地(IWAKI: 旭テクノグラス株式会社; Lot No. 99560004)に、メンブランフィルター(孔径 0.45 μm: Featuring Corning and Costar Products)を用いて濾過除菌した非働化(56°C, 30 分)済み仔牛血清(GIBCO Life Technologies, Inc; Lot No. 1075354)を最終濃度で 10% になるよう添加した。調製後の培養液は使用時まで冷暗所(4°C)に保存した。

13.3. 培養条件

CO₂インキュベーター(Forma および三洋電機メディカシステム株式会社)を用い、CO₂濃度 5%, 37°C の条件で細胞を培養した。

13.4. S9 mix

製造後 6 ヵ月以内の S9 mix(キッコーマン株式会社; Lot No. CAM-436)を試験に使用した。

13.4.1. S9 の調製方法

調製の際の動物種、性、臓器、誘導物質ならびに誘導方法等を以下に示す。

ロット番号	RAA-436
調製日	平成 12 年 12 月 1 日 (誘導物質投与開始後 5 日目)
使用動物	ラット : Sprague-Dawley 系
性／週齢	雄／7 週齢
体重	210~245 g
臓器	肝臓
誘導物質投与量 および投与回数	Phenobarbital(PB) および 5,6-Benzoflavone(BF) PB : 30 mg/kg 1 回 (1 日目), 60 mg/kg 3 回 (2~4 日目) BF : 80 mg/kg 1 回 (3 日目)
投与方法	腹腔内投与
蛋白含量	25.88 mg/mL

13.4.2. S9 mix の組成

S9 mix 1 mL 中の量を以下に示す。

S9	0.3 mL
MgCl ₂	5 μmol
KCl	33 μmol
G-6-P	5 μmol
NADP	4 μmol
HEPES 緩衝液 (pH 7.2)	4 μmol

13.5. 被験物質液の調製

本被験物質は水に易溶であり、かつ同溶液中で安定であることから、被験物質を注射用水（株式会社大塚製薬工場；Lot No. K9G83）に溶解させ調製原液とした。この調製原液を使用溶媒を用いて所定濃度に順次希釈した後、速やかに処理を行った。

13.6. 対照群

13.6.1. 陰性（溶媒）対照

使用溶媒で試験した。

13.6.2. 陽性対照（短時間処理法-S9 処理および連続処理法 24 時間処理）

注射用水（株式会社大塚製薬工場；Lot No. K9G83）5 mL に溶解したマイトマイシン C (MMC：協和醣酵工業株式会社；Lot No. 285AIH) を生理食塩液（日本薬局方生理食塩液：株式会社大塚製薬工場；Lot No. K9D89）を用いて希釈し、1 mL あるいは 1.5 mL ずつ分注した後凍結保存したものを試験に用いた。

試験用量は、短時間処理法で 0.1 µg/mL、連続処理法で 0.05 µg/mL とした。

13.6.3. 陽性対照（短時間処理法+S9 処理）

注射用水（Lot No. K9G83）5 mL に溶解したシクロホスファミド (CP：塩野義製薬株式会社；Lot No. 9007) を生理食塩液（Lot No. K9D89）を用いて希釈し、1 mL ずつ分注した後凍結保存したものを試験に用いた。

試験用量は 12.5 µg/mL とした。

13.7. 細胞増殖抑制試験（予備試験）

13.7.1. 試験用量

予備的な試験 (8.10, 27.0, 90.0, 300 および 1000 µg/mL の 5 用量：公比 10/3) の結果、短時間処理法+S9 処理および連続処理法 24 時間処理のいずれとも細胞増殖抑制作用は観察されなかった。

本結果を参考に、細胞増殖抑制試験の用量として下記に示した 10 mM 相当の用量を含む 6 用量（公比 5/3）を設定した。

試験系	用量数	試験用量 (µg/mL)
短時間処理法-S9 処理	6	93.3 ~ 1200
短時間処理法+S9 処理	6	93.3 ~ 1200
連続処理法 24 時間処理	6	93.3 ~ 1200

13.7.2. 使用ウエル数および識別

1 用量当たり 2 ウエルを用いた。

試験系および連番を明記することにより各ウエルを識別した。

13.7.3. 短時間処理法-S9 処理

12 ウエルのプレート（細胞培養用マルチプレート 12F：住友ベークライト株式会社）の各ウエルに培養液を用いて 8×10^3 細胞／mL に調製した細胞浮遊液 1 mL を播種し、3 日間培養した。培養終了後、培養液 460 μ L を除いた後、溶媒あるいは被験物質液 60 μ L を加えた。6 時間被験物質に暴露させた後、各ウエルの培養液を除去し、ダルベッコリン酸緩衝液（Sigma-Aldrich Japan K. K. ; Lot No. 30K2398）を用いて細胞を洗浄した。新鮮な培養液 500 μ L を加え、さらに 18 時間培養を続けた後に細胞生存率（陰性対照に対する比）を求めた。

13.7.4. 短時間処理法+S9 処理

各ウエルに 8×10^3 細胞／mL に調製した細胞浮遊液 1 mL を播種し、3 日間培養した。培養終了後、培養液 560 μ L を除き、S9 mix を 100 μ L 添加した後、溶媒あるいは被験物質液 60 μ L を加えた。

以下の操作は 13.7.3. に記載の方法に準じた。

13.7.5. 連続処理法 24 時間処理

各ウエルに 8×10^3 細胞／mL に調製した細胞浮遊液 1 mL を播種し、3 日間培養した。培養終了後、培養液 460 μ L を除いた後、溶媒あるいは被験物質液 60 μ L を加えた。さらに 24 時間被験物質に暴露させた後に細胞生存率を求めた。

13.7.6. 50% 細胞増殖抑制濃度の算出

細胞増殖抑制試験に供した各ウエルから培養液を除き、生理食塩液を用いて細胞を 1 回洗浄した。10% 中性緩衝ホルマリン液（組織固定用：和光純薬工業株式会社；Lot No. ELJ8204）を加えて約 10 分間細胞を固定した後、0.1% クリスタル・バイオレット（関東化学株式会社；Lot No. 107D2074）水溶液で 10 分間染色した。各ウエルを水洗した後、乾燥させた。各ウエルに色素溶出液（30% エタノール、1% 酢酸水溶液）を 3.0 mL 加え、5 分間放置した後、分光光度計（105-50 型；株式会社日立製作所）を用いて 580 nm での吸光度を測定した。陰性対照群での吸光度に対する比（= 細胞生存率）を各用量群について求めた。

なお、細胞生存率の平均値は各ウエルの四捨五入する以前の値から求めた。

13.8. 染色体異常試験（本試験）

13.8.1. 試験用量

細胞増殖抑制試験結果を基に、各試験系それぞれ 3 用量（公比 2：下表参照）を本試験の用量に設定した。

試験系	試験用量 ($\mu\text{g/mL}$)		
短時間処理法-S9 処理	300	600	1200
短時間処理法+S9 処理	300	600	1200
連続処理法 24 時間処理	300	600	1200

13.8.2. 使用プレート数および識別

1 用量当たり 2 枚のプレートを用いた。

試験系および連番を明記することにより各プレートを識別した。

13.8.3. 短時間処理法-S9 処理

直径 60 mm のプレート（細胞培養用シャーレ：住友ベークライト株式会社）に 8×10^3 細胞／mL に調製した細胞浮遊液 5 mL (4×10^4 細胞) を播種し、3 日間培養した。培養終了後、培養液 2.3 mL を除いた後、溶媒、被験物質液あるいは陽性対照物質溶液 300 μL を加えた。6 時間各物質に暴露させた後、各プレートの培養液を除去し、ダルベッコリン酸緩衝液 (Sigma-Aldrich Japan K. K. ; Lot No. 30K2398) を用いて細胞を洗浄した。新鮮な培養液 3 mL を加え、さらに 18 時間培養を続けた後に染色体標本を作製した。

13.8.4. 短時間処理法+S9 処理

各プレートに 8×10^3 細胞／mL に調製した細胞浮遊液 5 mL を播種し、3 日間培養した。培養終了後、培養液 2.8 mL を除き S9 mix を 500 μL 添加した後、溶媒、被験物質液あるいは陽性対照物質溶液 300 μL を加えた。以下の操作は 13.8.3. に記載の方法に準じた。

13.8.5. 連続処理法 24 時間処理

各プレートに 8×10^3 細胞／mL に調製した細胞浮遊液 5 mL を播種し、3 日間培養した。培養終了後、培養液 2.3 mL を除き、溶媒、被験物質液あるいは陽性対照物質溶液 300 μL を加えた。さらに 24 時間各物質に暴露させた後に染色体標本を作製した。

13.8.6. 標本の作製

染色体標本作製の 2 時間前に最終濃度で $0.2 \mu\text{g/mL}$ となるようコルセミド溶液 (GIBCO Life Technologies, Inc ; Lot No. 1081687) を添加し、細胞分裂を中期で停止させた。次いで、培養液を遠心管に全量移した後、0.25% トリプシン溶液 (GIBCO Life Technologies, Inc ; Lot No. 1080325) を用いてプレートから細胞を剥離し、遠心管内の培養液に加えた。細胞懸濁液を 1000 r/min で 5 分間遠心分離して培養液を除いた後、 37°C に保温しておいた 75 mmol/L 塩化カリウム水溶液を 5 mL 加え、 37°C 中で 16 分間低張処理を行った。遠心分離により低張液を除いた後、 4°C に冷却した固定液 (メタノール 3 容 : 酢酸 1 容) で細胞を固定した。固定液を 3 回交換した後、新しい固定液を適量加えて細胞浮遊液とし、脱脂洗浄済みのスライドガラス上に 1~2 滴ずつ滴下した。スライド標本を十分乾燥させ、 $1/100 \text{ mol/L}$ ナトリウム・リン酸緩衝液 (pH 6.8 : Merck KGaA ; Lot No. TP392174 927) を用いて希釀した 1.2% ギムザ染色液 (Merck KGaA ; Lot No. 040408362) で 12 分間染色した。スライドを軽く水洗した後、乾燥させた。

1 プレート当たり 2~3 枚の染色体標本を作製した。

13.8.7. 細胞増殖抑制度の測定

染色体標本作製時に陰性対照、各被験物質処理群および陽性対照の各プレートについて、ATP フォトメーター (ルミテスター C-100LU : キッコーマン株式会社) を用いて細胞増殖に関するデータを採取した。

なお、細胞生存率の平均値は各プレートの四捨五入する以前の値から求めた。

13.8.8. 染色体の観察

各プレート当たり 100 個、すなわち 1 用量当たり 200 個の分裂中期像を顕微鏡下 ($\times 600$) で観察し、染色体の形態的変化としてギャップ (gap), 染色分体切断 (ctb), 染色体切断 (csb), 染色分体交換 (cte), 染色体交換 (cse) およびその他 (oth) の構造異常に分類した。ただし、染色分体あるいは染色体上に非染色性領域が存在し、染色体切断様の像が認められる場合、その非染色性領域が当該染色体の分体幅未満、かつ本来の位置から離れていない場合にのみギャップとして計数した。また、数的異常として 1 用量当たり 200 個の分裂中期像を観察し、倍数体等の出現数についても計数した。

全ての標本をコード化した後、マスキング法で観察した。

13.9. 結果の解析

最終評価はギャップのみ保有する細胞を含めない場合について行った。
異常細胞の出現頻度が 5%未満を陰性, 5%以上 10%未満, かつ再現性が認められた場合に疑陽性, 10%以上, かつ再現性あるいは被験物質の用量に依存性が認められた場合, 陽性と判定した.
統計学的手法を用いた検定は実施しなかった.

14. 試験結果

14.1. 細胞増殖抑制試験

14.1.1. 細胞増殖抑制試験結果

試験結果を Figure 1, 2 および Table 1, 2 に示した。

いずれの処理群においても明確な細胞毒性作用は観察されなかった。ただし、短時間処理法-S9 処理の 720 および 1200 $\mu\text{g}/\text{mL}$ では細胞の生存率が 150%以上となっていた。

14.1.2. 析出等の観察

被験物質暴露終了時、pH の変動、析出等の特筆すべき変化は、いずれの試験用量においても観察されなかった。

14.2. 染色体異常試験

14.2.1. 短時間処理法-S9 処理

試験結果を Figure 3, Table 3 および Appendix 1 に示した。

2-tert-ブトキシエタノール処理群での染色体構造異常および倍数性細胞の出現頻度はいずれの用量とも陰性対照群と同等であった。

また、10 mM 相当の 1200 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 処理群においても顕著な細胞増殖抑制作用は観察されなかった。

一方、陽性対照物質 MMC で処理した細胞では染色体構造異常が多数観察され、その出現頻度は 45.5% であった。

14.2.2. 短時間処理法+S9 処理

試験結果を Figure 4, Table 4 および Appendix 2 に示した。

2-tert-ブトキシエタノール処理群での染色体構造異常および倍数性細胞の出現頻度はいずれの用量とも陰性対照群と同等であった。

また、10 mM 相当の 1200 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 処理群においても顕著な細胞増殖抑制作用は観察されなかった。

一方、陽性対照の CP 処理群での染色体構造異常出現頻度は 44.5% であった。

14.2.3. 連続処理法 24 時間処理

試験結果を Figure 5, Table 5 および Appendix 3 に示した。

2-tert-ブトキシエタノール処理群での染色体構造異常および倍数性細胞の出現頻度はいずれの用量とも陰性対照群と同等であった。

また、10 mM 相当の 1200 µg/mL 処理群においても顕著な細胞増殖抑制作用は観察されなかった。

陽性対照の MMC 処理群での染色体構造異常出現頻度は 41.0% であった。

14.2.4. 析出等の観察

被験物質暴露終了時、pH の変動、析出等の特筆すべき変化は、いずれの試験用量においても観察されなかった。

15. 考察および結論

2-tert-ブトキシエタノールの変異原性、すなわち染色体異常誘発性の有無を検討するため、培養細胞 (CHL/IU) を用いた *in vitro* 染色体異常試験を実施した。

細胞増殖抑制試験結果を基に、短時間処理法-S9 処理、+S9 処理ならびに連続処理法 24 時間処理とも 10 mM 相当の 1200 µg/mL まで検討した。

その結果、2-tert-ブトキシエタノール処理では短時間処理法 (-S9 および +S9 処理) ならびに連続処理法 (24 時間処理) のいずれの試験系においても明確な染色体異常の誘発は認められなかった。

本被験物質 2-tert-ブトキシエタノールの変異原性に関する報告はなかった。類縁体である n-ブトキシエタノールは細胞を用いる遺伝子突然変異試験で陰性¹⁾との報告がある。また、n-ブトキシエタノールは TA97a 株を用いた Ames 試験²⁾、V79 細胞を用いた HPRT 試験³⁾、ヒトリンパ球を用いた姉妹染色分体交換試験 (SCE)⁴⁾、SHE 細胞を用いた細胞形質転換試験⁵⁾ならびに V79 細胞を用いた代謝共同阻害試験³⁾でいずれも陽性との報告があるが、陰性報告も多数ある。Barry M. Elliott および John Ashby によるレビューで報告された各種のデータによれば n-ブトキシエタノールには遺伝毒性はないと結論している⁶⁾。

なお、短時間処理法ならびに連続処理法の陰性対照あるいは陽性対照での染色体異常出現頻度はいずれも当施設での背景データ (Appendix 4) の範囲内であり、本試験は適切な条件でなされたと判断された。

以上の試験結果から、本試験条件下において 2-tert-ブトキシエタノールのは乳類培養細胞に対する染色体異常誘発性は陰性と判定した。

16. 参考文献

- 1) Chiewchanwit T., Au W. W. : Mutat. Res, 334(4) : 341-346, (1995).
- 2) Hoflack J.C., Lambolez L., Elias Z., Vasseur P. : Mutat. Res., 341 : 281-287, (1995).
- 3) Elias Z., Daniere M.C., Marande, A. M., Poirot O., Terzetti F., Schneider O. : Occup. Hyg., 2 : 187-212, (1996).
- 4) Villalobos-Pietrini R., Gomez-Arroyo S., Altamirano-Lozano M., Orozco R., Rios P. : Res. Int. Contam. Ambient : 5 : 41-78, (1989).
- 5) Kerckaert G.A., Brauninger, R., Le Boeuf R. A., Isfort R. J. : Environ. Health Perspect, 104 : 1075-1084, (1996).
- 6) Elliott B. M., Ashby J. : Mutat. Res., 387 : 89-96, (1997).

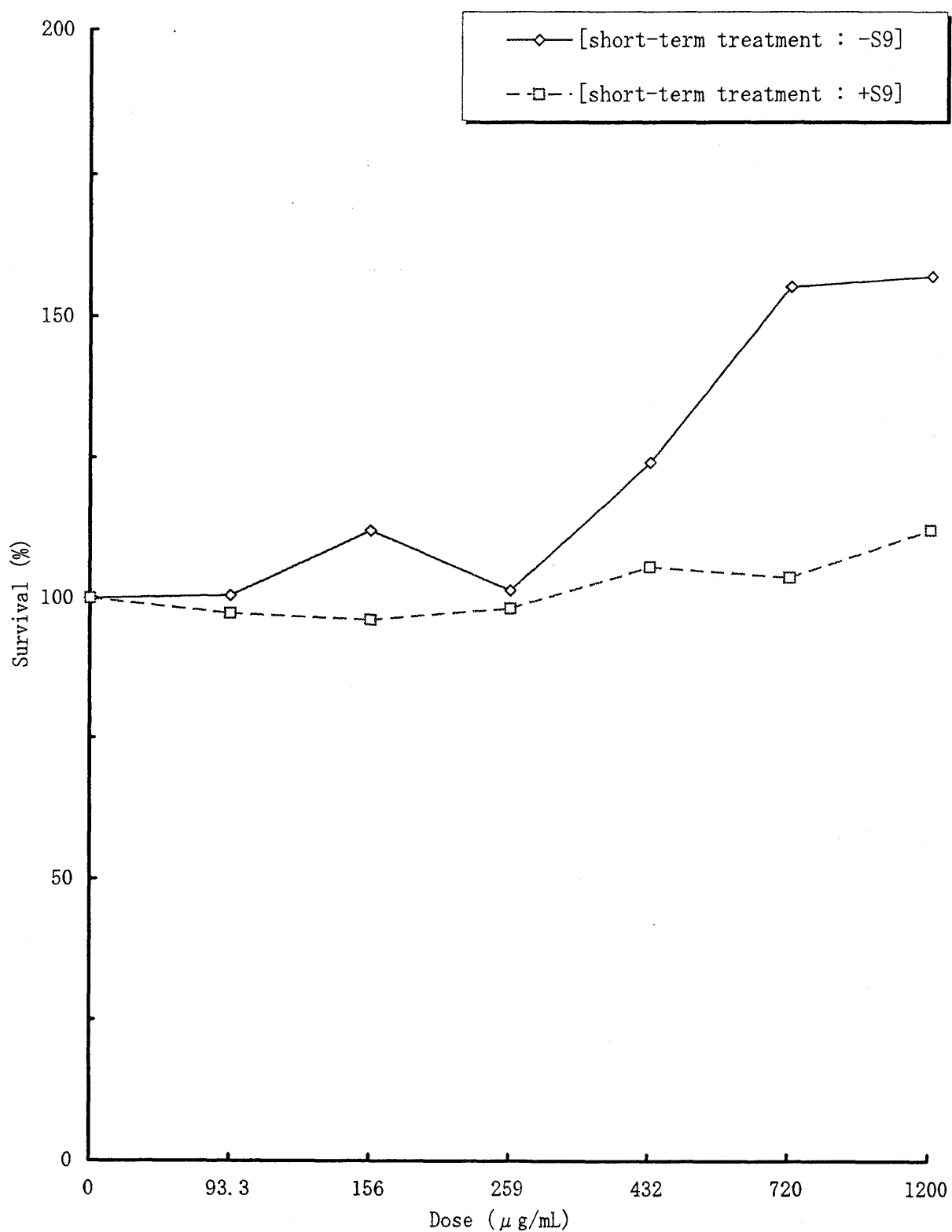


Figure 1. Dose-survival curves of 2-tert-butoxyethanol
[short-term treatment]

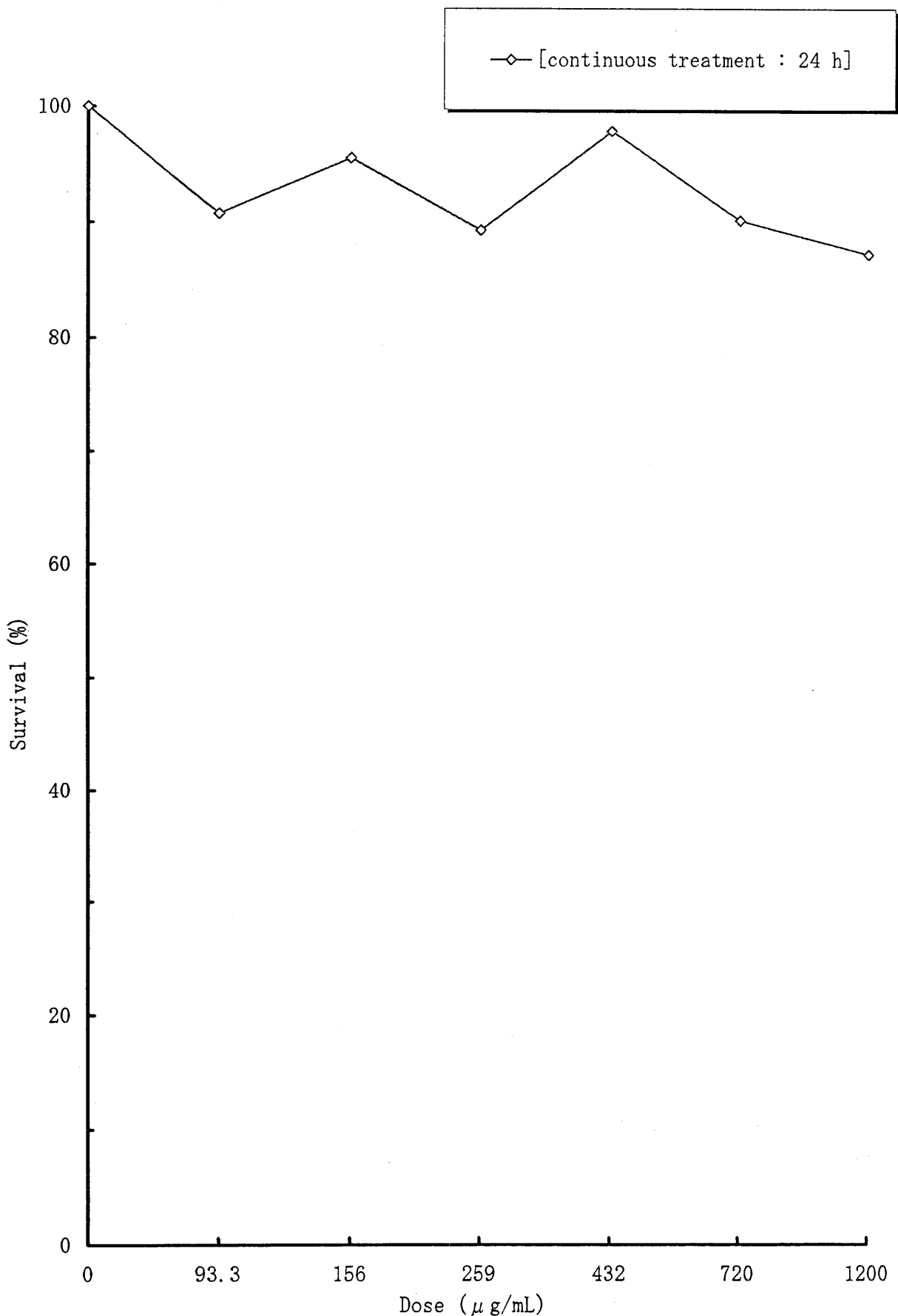


Figure 2. Dose-survival curve of 2-tert-butoxyethanol
[continuous treatment]

Exp. No. 4793 (115-135)

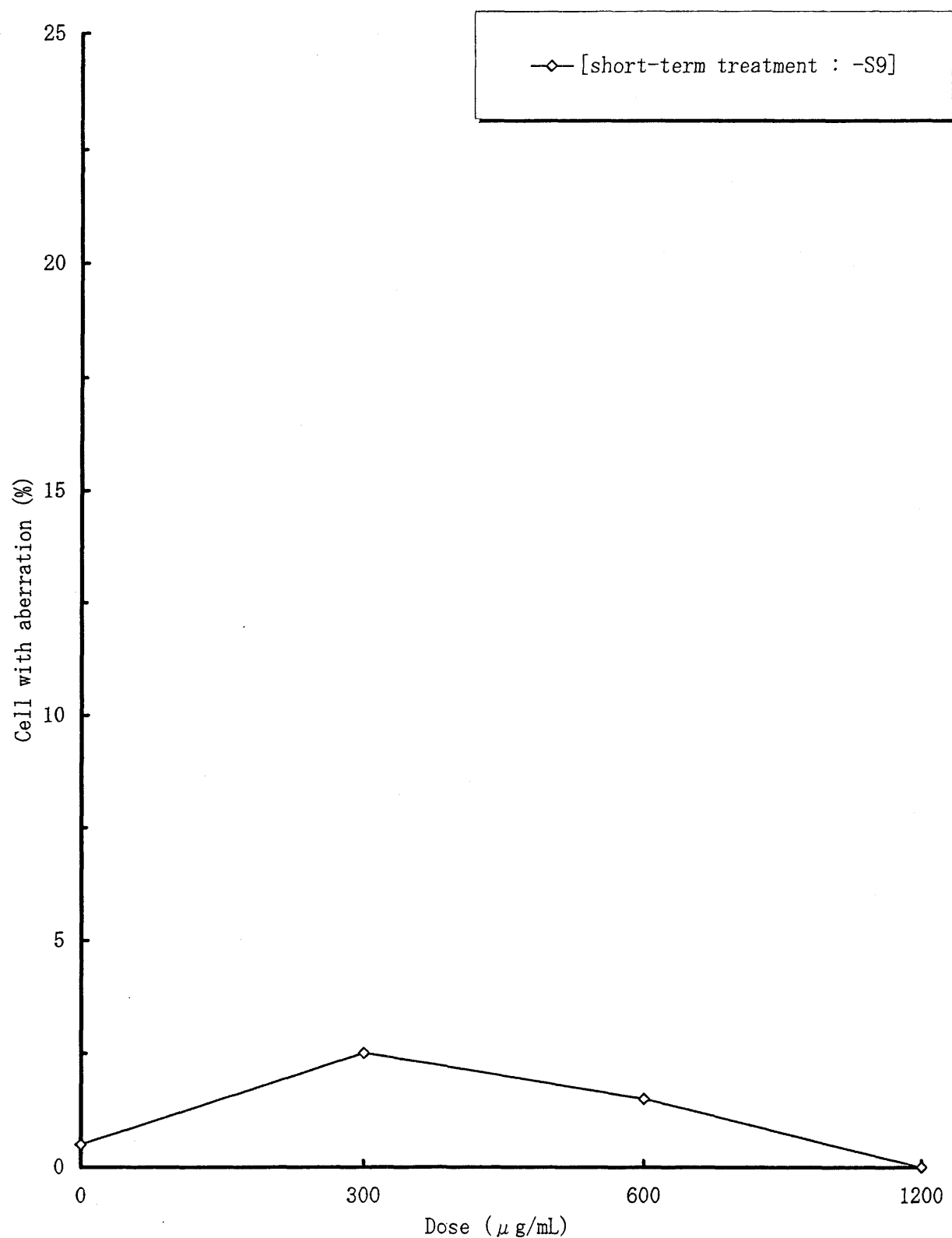


Figure 3. Incidence of structural aberrations induced by 2-tert-butoxyethanol
[short-term treatment:-S9]

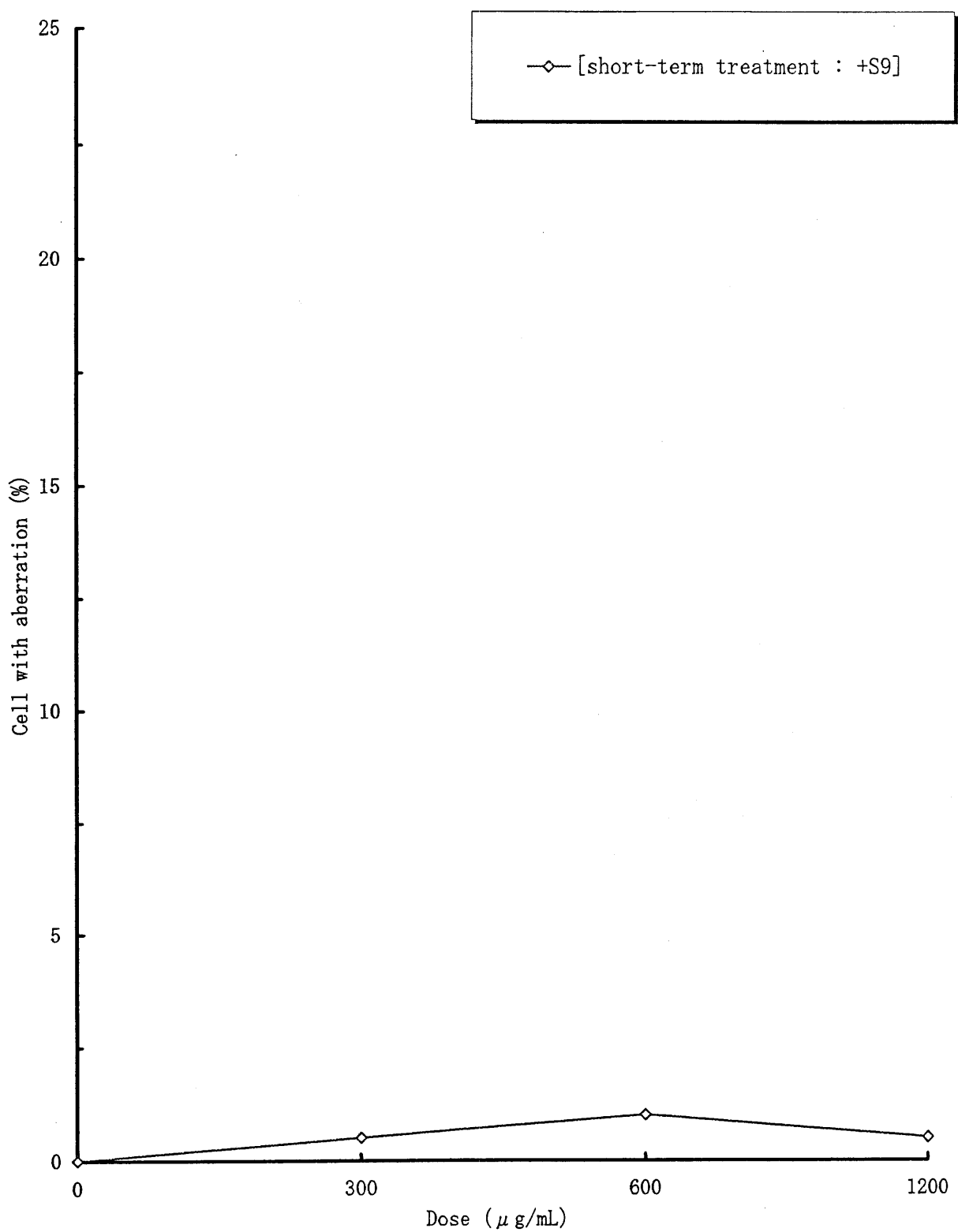


Figure 4. Incidence of structural aberrations induced by 2-tert-butoxyethanol
[short-term treatment:-S9]

Exp. No. 4793 (115-135)

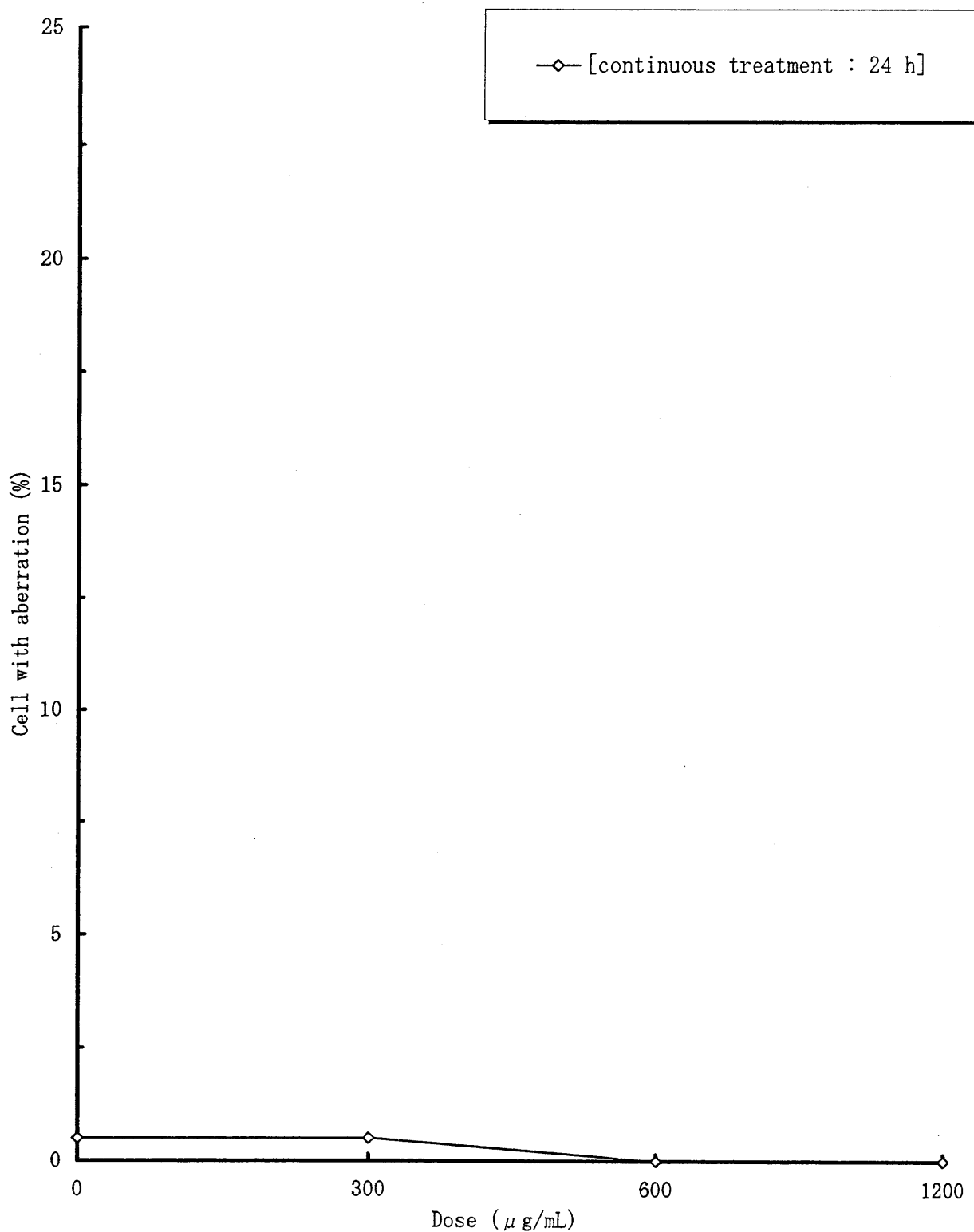


Figure 5. Incidence of structural aberrations induced by 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment:-S9]

Table 1. Results of growth inhibition test on 2-tert-butoxyethanol [short-term treatment]

Exp. No. 4793 (115-135)

[short-term treatment : -S9]				[short-term treatment : +S9]			
Compound	Dose ($\mu\text{g/mL}$)	Survival (%)	[Mean]	Compound	Dose ($\mu\text{g/mL}$)	Survival (%)	[Mean]
D. W. a)	0	100.0 100.0	[100.0]	D. W. a)	0	100.0 100.0	[100.0]
2-tert-butoxyethanol	93.3	91.9 109.0	[100.5]	2-tert-butoxyethanol	93.3	94.9 99.6	[97.3]
	156	106.0 118.0	[112.0]		156	96.1 96.0	[96.0]
	259	109.4 93.4	[101.4]		259	98.9 97.3	[98.1]
	432	126.5 121.6	[124.1]		432	104.0 107.0	[105.5]
	720	153.4 156.7	[155.1]		720	101.3 106.1	[103.7]
	1200	157.7 156.0	[156.8]		1200	108.8 115.4	[112.1]

50% Growth inhibition dose was as follows:

[short-term treatment : -S9] — >1200 ($\mu\text{g/mL}$)[short-term treatment : +S9] — >1200 ($\mu\text{g/mL}$)

a) : Negative control

Table 2. Results of growth inhibition test on 2-tert-butoxyethanol [continuous treatment]

Exp. No. 4793 (115-135)

[continuous treatment : 24 h]			
Compound	Dose ($\mu\text{g/mL}$)	Survival (%)	[Mean]
D.W. a)	0	100.0 100.0	[100.0]
2-tert- butoxyethanol	93.3	87.3 94.2	[90.7]
	156	95.4 95.6	[95.5]
	259	95.5 83.0	[89.3]
	432	101.7 93.9	[97.8]
	720	88.3 92.0	[90.1]
	1200	90.3 84.1	[87.2]

50% Growth inhibition dose was as follows:
 [continuous treatment : 24 h] ————— >1200 ($\mu\text{g/mL}$)

a): Negative control

Table 3. Chromosome aberration test on CHL cells treated with 2-tert-butoxyethanol
[short-term treatment : -S9]

Exp. No. 4793 (115-135)

Compound	Dose ($\mu\text{g/mL}$)	Time of exposure (h)	Cell survival (%)	Number of cells analyzed	Number of cells with structural aberrations						Number of cells with aberrations -gap(%)	Number of Polyploid cells analyzed	Number of polyploid cells (%)	Final judgement	
					gap	ctb	cte	csb	cse	oth					
D. W. a)	0	6	100.0	200	0	0	1	0	0	0	1 (0.5)	-	200	2 (1.0)	- -
2-tert- butoxyethanol	300	6	132.8	200	0	2	2	0	1	0	5 (2.5)	-	200	3 (1.5)	- -
	600	6	81.5	200	0	1	2	0	0	0	3 (1.5)	-	200	2 (1.0)	- -
	1200	6	93.9	200	2	0	0	0	0	0	0 (0.0)	-	200	3 (1.5)	- -
MMC b)	0.1	6	63.1	200	18	43	67	0	0	0	91 (45.5)	+	200	1 (0.5)	- +

Abbreviation: ctb: Chromatid break, cte: Chromatid exchange, csb: Chromosome break, cse: Chromosome exchange, oth: others

-gap:total Number of cells with aberrations except gap

a): Negative control

b): Positive control (Mitomycin C)

Table 4. Chromosome aberration test on CHL cells treated with 2-tert-butoxyethanol
[short-term treatment : +S9]

Exp. No. 4793 (115-135)

Compound	Dose ($\mu\text{g/mL}$)	Time of exposure (h)	Cell survival (%)	Number of cells analyzed	Number of cells with structural aberrations					Number of cells with aberrations -gap(%)	Number of Polyploid cells analyzed	Number of polyploid cells (%)	Final judgement
					gap	ctb	cte	csb	cse				
D. W. a)	0	6	100.0	200	0	0	0	0	0	0 (0.0) —	200	2 (1.0) —	—
2-tert-butoxyethanol	300	6	107.8	200	0	0	1	0	0	1 (0.5) —	200	1 (0.5) —	—
	600	6	92.2	200	0	1	1	0	0	2 (1.0) —	200	0 (0.0) —	—
	1200	6	122.0	200	0	0	1	0	0	1 (0.5) —	200	0 (0.0) —	—
CP b)	12.5	6	92.1	200	4	19	76	0	0	1 89 (44.5) +	200	0 (0.0) —	+

Abbreviation: ctb: Chromatid break, cte: Chromatid exchange, csb: Chromosome break, cse: Chromosome exchange, oth: others

-gap:total Number of cells with aberrations except gap

a): Negative control

b): Positive control (Cyclophosphamide)

Table 5. Chromosome aberration test on CHL cells treated with 2-tert-butoxyethanol
[continuous treatment : 24 h]

Exp. No. 4793 (115-135)

Compound	Dose ($\mu\text{g/mL}$)	Time of exposure (h)	Cell survival (%)	Number of cells analyzed	Number of cells with structural aberrations					Number of cells with aberrations -gap (%)	Number of Polyplloid cells analyzed	Number of polyplloid cells (%)	Final judgement	
					gap	ctb	cte	csb	cse	oth				
D.W. a)	0	24	100.0	200	0	0	1	0	0	0	1 (0.5)	-	200	0 (0.0) - -
2-tert- butoxyethanol	300	24	101.3	200	0	1	0	0	0	0	1 (0.5)	-	200	1 (0.5) - -
	600	24	108.4	200	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	-	200	0 (0.0) - -
	1200	24	95.4	200	0	0	0	0	0	0	0 (0.0)	-	200	0 (0.0) - -
MMC b)	0.05	24	54.1	200	9	33	60	1	0	0	82 (41.0) +	-	200	3 (1.5) - +

Abbreviation: ctb: Chromatid break, cte: Chromatid exchange, csb: Chromosome break, cse: Chromosome exchange, oth: others
-gap:total Number of cells with aberrations except gap

a): Negative control

b): Positive control (Mitomycin C)