



最終報告書

塩化セシウムの細菌を用いる復帰突然変異試験

T-0019

株式会社 **ポリリサーチセンター**

東京本部	〒151-0065	東京都渋谷区大山町36-7
本社・東京研究所	〒156-0042	東京都世田谷区羽根木1-3-11
御殿場研究所	〒412-0039	静岡県御殿場市かまど1284
函南研究所	〒419-0101	静岡県田方郡函南町桑原三本松1308-125

目 次

	頁
目 次	1
試験実施概要	3
試験従事者一覧	5
要 約	6
被験物質及び被験液の調製	7
1. 被験物質及び溶媒	7
1) 被験物質	7
2) 溶媒	7
3) 溶媒の選択理由	7
2. 被験液の調製方法	7
1) 予備試験用被験液の調製	7
2) 本試験 1 回目用被験液の調製	7
3) 本試験 2 回目用被験液の調製	8
4) 被験液の保存条件	8
試験材料及び試験方法	8
1. 試験菌株	8
1) 菌株の種類	8
2) 菌株の選択理由	8
3) 菌株の保存及び解凍	8
4) 菌株の特性検査	9
2. 対照物質	9
1) 陰性対照物質	9
2) 陽性対照物質	9
3) 調製方法	9
3. 試薬	10
1) S9Mix の調製方法	10
2) 最少グルコース寒天平板培地	11
3) ニュートリエントブロス No.2 培養液	11
4) 0.1 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.4)	11
5) トップアガー	12
4. 試験方法	13
1) 識別方法	13
2) 前培養	13
3) 本試験用量の設定	13
4) プレート数	14
5) 試験操作	14

5. 判定基準	14
試験結果及び考察	14
1. 試験結果	14
1) 培養終了後の観察結果	14
2) 復帰突然変異コロニー数	15
3) 試験系の成立条件	15
2. 考察	15
参考文献	15

Tables

- ・別表 1 試験結果表(予備試験)
- ・別表 2 試験結果表(本試験 1 回目)
- ・別表 3 試験結果表(本試験 2 回目)

Figures

- ・図 1 用量反応曲線(本試験 1 回目 : -S9Mix)
- ・図 2 用量反応曲線(本試験 1 回目 : +S9Mix)

要 約

塩化セシウムの遺伝子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* と略した) TA100、TA1535、TA98、TA1537 及び大腸菌 *Escherichia coli* (以下、*E. coli* と略した) WP2 *uvrA* を用いて復帰突然変異誘発試験を実施した。

試験は、1.22～5000 µg/plate の範囲の被験物質処理用量で予備試験を実施し、その結果より本試験用量を設定し、実施した。なお、試験は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。また、被験物質の溶媒には注射用水を用いた。

1. 被験物質による沈殿及び着色

本被験物質による沈殿及び着色は、代謝活性化の有無にかかわらず、いずれも認められなかった。

2. 生育阻害

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菌の生育阻害は認められなかった。

3. 復帰突然変異コロニー数

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、復帰突然変異コロニー数は陰性対照の2倍以上には増加せず、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、塩化セシウムは、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。

被験物質及び被験液の調製

1. 被験物質及び溶媒

1) 被験物質

名 称	塩化セシウム
CAS 番 号	7647-17-8
ロット番号	
構 造 式	CsCl
純 度	99.9%
分 子 量	168.36
安 定 性	通常の条件下では安定。潮解性あり。
性 状	白色結晶性粉末
融 点	645℃
沸 点	1280℃
溶 解 性	水に易溶、エタノールに可溶、アセトン等に不溶。
保 存 方 法	直射日光を避け、換気のよい冷暗所に密閉して保管。
取扱上の注意	吸い込んだり、眼、皮膚及び衣類に触れないよう保護具を着用した。
保 存 場 所	東京研究所 被験物質調製保存室
廃 棄 方 法	試験終了後の残量は焼却後、廃棄した。

2) 溶媒

名 称	注射用水
製 造 元	株式会社大塚製薬工場
ロット番号	K5D75
規 格	日本薬局方
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

3) 溶媒の選択理由

本被験物質は、水に易溶のため、注射用水を溶媒とした。

2. 被験液の調製方法

1) 予備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 226.2 mg 秤取し、これに 4.524 mL の注射用水を添加して溶解し、最高濃度の 50 mg/mL の被験液を調製した。次いで、50 mg/mL 被験液を公比 4 で順次 6 段階希釈し、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、被験液は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で用時調製した。

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 360.6 mg 秤取し、これに 7.212 mL の注射用水を添加して溶解し、50 mg/mL の被験液を調製した。これを公比 2 で順次 4 段階希釈し、25、12.5、6.25 及び 3.13 mg/mL の計 5 濃度の被験液を調製した。なお、被験液は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で用時調製した。

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 383.3 mg 秤取し、これに 7.666 mL の注射用水を添加して溶解し、50 mg/mL の被験液を調製した。これを公比 2 で順次 4 段階希釈し、25、12.5、6.25 及び 3.13 mg/mL の計 5 濃度の被験液を調製した。なお、被験液は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で用時調製した。

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。

試験材料及び試験方法

1. 試験菌株

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 1997 年 10 月 9 日に国立衛生試験所（現国立医薬品食品衛生研究所）変異遺伝部から株式会社ボゾリサーチセンター御殿場研究所に分与され、2005 年 7 月 21 日に株式会社ボゾリサーチセンター東京研究所に移管されたものである。

2) 菌株の選択理由

試験委託者からの依頼により選択した。また、当該菌株は変異原性物質に対する感受性が高く、細菌を用いる変異原性試験に最も一般的に使用され、毒性試験法ガイドラインで指定されている。

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（和光純薬工業株式会社、JIS 規格試薬特級、ロット番号 SDK3621、SDG7463）を 0.7 mL の割合で添加して、滅菌チューブに 300 μ L 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： $-72\sim-81^{\circ}\text{C}$ ）。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	2006 年 9 月 26 日
<i>S. typhimurium</i> TA100	2006 年 5 月 25 日
<i>S. typhimurium</i> TA1535	2006 年 5 月 25 日
<i>S. typhimurium</i> TA1537	2006 年 5 月 25 日
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	2006 年 9 月 26 日

4) 菌株の特性検査

凍結保存した菌株について、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	2006 年 9 月 26 日～2006 年 9 月 28 日
<i>S. typhimurium</i> TA100	2006 年 5 月 25 日～2006 年 5 月 27 日
<i>S. typhimurium</i> TA1535	2006 年 5 月 25 日～2006 年 5 月 27 日
<i>S. typhimurium</i> TA1537	2006 年 5 月 25 日～2006 年 5 月 27 日
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	2006 年 9 月 26 日～2006 年 9 月 28 日

2. 対照物質

1) 陰性対照物質

被験物質の調製に用いた注射用水を陰性対照物質とした。

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
2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide (AF-2)	PKE1831	99.5%	室温、遮光
Sodium azide (SAZ)	SDL2565	99.8%	室温、遮光
2-Methoxy-6-chloro-9-[3-(2-chloroethyl)-aminopropylamino]acridine·2HCl (ICR-191)	534652		室温、遮光
2-Aminoanthracene (2AA)	KLH1059	96.6%	室温、遮光
Benzo[a]pyrene (B[a]P)	KLG2702	101.0%	冷蔵、遮光

保存場所：東京研究所 微生物試験室の室温保存庫

製造元：AF-2、SAZ、B[a]P 及び 2AA：和光純薬工業株式会社

ICR-191：Polysciences, Inc.

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 LTP5665 及び LTH4791）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 K5D75）に溶解し、1.0 mL ずつ小分け分注して-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	調製濃度 ($\mu\text{g/mL}$)	陽性対照物質	調製濃度 ($\mu\text{g/mL}$)
<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 ($\mu\text{g/plate}$) を示す。

3. 試薬

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、完全に溶解した後フィルター (Nalge Nunc Int. 0.45 μM : Lot No.579748) 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。

(1) S9

名 称	S9
製 造 元	オリエンタル酵母工業株式会社
ロット番号	06080405
製 造 日	2006 年 8 月 4 日
購 入 日	2006 年 9 月 20 日
種 ・ 系 統	ラット・SD 系
週 齢 ・ 性	7 週齢・雄
体 重	214.8 $\pm$ 11.3g
誘 導 物 質	フェノバルビタール(PB)& 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 場 所	東京研究所 被験物質調製保存室内超低温フリーザ (三洋電機バイオメディカ株式会社 : MDF-192)
保 存 温 度	保存期間中の実測温度 : -75 $\sim$ -81 $^{\circ}\text{C}$

(2) コファクター

名 称	Cofactor-I
製 造 元	オリエンタル酵母工業株式会社
ロット番号	999603
製 造 日	2006 年 6 月 7 日
購 入 日	2006 年 11 月 8 日
保 存 場 所	東京研究所 微生物試験室内冷蔵庫 (冷凍・冷蔵庫 MPR-211F : 三洋電機バイオメディカ株式会社)
保 存 温 度	保存期間中の実測温度 : 1 $\sim$ 9 $^{\circ}\text{C}$

(3) S9Mix の組成 (1mL 中)

水	0.9 mL
S9	0.1 mL
MgCl ₂	8.0 μmol/mL
KCl	33.0 μmol/mL
グルコース-6-リン酸	5.0 μmol/mL
還元型ニコチンアミドアデニンジヌクレオチドリン酸(NADPH)	4.0 μmol/mL
還元型ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド(NADH)	4.0 μmol/mL
リン酸ナトリウム緩衝液(pH7.4)	100.0 μmol/mL

2) 最少グルコース寒天平板培地

(1) 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	DZL79F01
製 造 日	2006 年 9 月 15 日
購 入 日	2006 年 9 月 27 日
保 存 方 法	常温保存
保 存 場 所	東京研究所 変異原性試験室
(2) 使用寒天	
名 称	OXOID AGAR No.1
製 造 元	OXOID LTD.
ロット番号	911885-02

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 2.5wt% 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℃、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	349915
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

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 に調製し、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℃、20 分)を行った。調製後は使用時まで冷蔵で保存した。

(1) 名 称	リン酸二水素ナトリウム二水和物 (NaH ₂ PO ₄ ·2H ₂ O)
製 造 元	和光純薬工業株式会社
ロット番号	SDM1133
保 存 方 法	室温保存
保 存 場 所	東京研究所 微生物試験室

(2) 名 称	リン酸水素二ナトリウム (Na_2HPO_4)
製 造 元	和光純薬工業株式会社
ロット番号	EWM2400
保 存 方 法	室温保存
保 存 場 所	東京研究所 微生物試験室

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 % Agar, 0.6 % NaCl) をオートクレーブにより滅菌 (121℃、20 分処理) した後、*S. typhimurium* TA 株では 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 容量となるように加え、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℃の恒温槽で保温した。

(1) 名 称	Bacto Agar
製 造 元	Becton, Dickinson and Company
ロット番号	5118380
保 存 方 法	室温保存
保 存 場 所	東京研究所 微生物試験室
(2) 名 称	NaCl
製 造 元	和光純薬工業株式会社
ロット番号	8423
保 存 方 法	室温保存
保 存 場 所	東京研究所 微生物試験室
(3) 名 称	<i>D</i> -ビオチン ((+)-Biotin、Vitamin H)
製 造 元	ICN Biomedicals, Inc.
ロット番号	3559H
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) 名 称	<i>L</i> -ヒスチジン塩酸塩一水和物 (<i>L</i> -Histidine Hydrochloride Monohydrate)
製 造 元	和光純薬工業株式会社
ロット番号	EWQ6361
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) 名 称	<i>L</i> -トリプトファン(<i>L</i> -Tryptophan)
製 造 元	和光純薬工業株式会社
ロット番号	EWP0422
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

4. 試験方法

1) 識別方法

(1) 菌株の識別

以下に示す色のマーカーで識別した。

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

(2) 濃度の識別

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記載し、識別した。

2) 前培養

- (1) ニュートリエントブロス No.2 培養液 10mL を入れた滅菌済み L 字型試験管に凍結保存菌株を解凍した菌懸濁液を *S. typhimurium* TA 株は各 20 μ L、*E. coli* 株は 10 μ L 植菌した。なお、使用後の菌懸濁液は廃棄した。
- (2) これを振盪恒温槽 (COOL BATH SHAKER ML-10 PU-6 接続型、タイテック株式会社) にセットし、プログラム制御により前培養開始まで 4℃水浴中で放置(6 時間 30 分)した後、37℃に上昇後 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 菌株の換算生菌数一覧

菌 株	菌 数(cells/mL)		
	予備試験	本試験 1 回目	本試験 2 回目
<i>S. typhimurium</i> TA100	5.91×10^9	5.70×10^9	6.07×10^9
<i>S. typhimurium</i> TA1535	4.80×10^9	4.84×10^9	4.86×10^9
<i>E. coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	7.02×10^9	6.95×10^9	7.07×10^9
<i>S. typhimurium</i> TA98	5.11×10^9	5.12×10^9	5.24×10^9
<i>S. typhimurium</i> TA1537	4.18×10^9	4.25×10^9	4.23×10^9

3) 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 6 段階希釈した 7 用量 (1.22, 4.88, 19.5, 78.1, 313, 1250, 5000 μ g/plate) を用い、予備試験を実施した。なお、予備試験の結果を別表 1 に示した。

予備試験の結果、本被験物質処理による生育阻害は、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認められなかった。また、本被験物質による沈殿及び着色も代謝活性化の有無にかかわらず認められなかった。

このため本試験の試験用量は、代謝活性化の有無にかかわらず、いずれの菌株についても 5000 μ g/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。

4) プレート数

被験物質処理群、陰性対照及び陽性対照処理群について予備試験ではそれぞれ 2 枚、本試験ではそれぞれ 3 枚のプレートを用い、本試験は同一条件で 2 回実施した。

5) 試験操作

- (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 0.1mL 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懸濁液 0.1 mL を加えた。
- (2) 小試験管を攪拌後すぐに 37℃で 20 分間振盪しながらプレインキュベーションし、これに 45℃に維持されているトップアガーを 2.0 mL 加え攪拌後、最少グルコース寒天平板培地に均一に重層した。
無菌試験として、調製した最高用量の被験液 0.1mL 及び調製した S9Mix 0.5mL をそれぞれ小試験管に取り、これにトップアガーを 2.0mL 加えた後に最少グルコース寒天平板培地に均一に重層した。なお、これらの一連の操作は、紫外線吸収膜付蛍光灯下で実施した。
- (3) 最少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、最少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℃で約 50 時間（予備試験：50.4 時間、本試験 1 回目：50.4 時間、本試験 2 回目：49.5 時間）培養した。
- (4) 培養後、寒天培地上の被験物質による沈殿及び着色を確認した結果、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沈殿及び着色は認められなかったため、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。また、実体顕微鏡を用いて生育阻害の有無を観察した。

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 倍以上に増加し、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。

試験結果及び考察

1. 試験結果

試験の結果を別表 1～3 及び図 1、2 に示した。なお、図は別表 2 より作成した。

1) 培養終了後の観察結果

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った。また、被験物質による着色も認められなかった。なお、生育阻害の有無について実体顕微鏡を用いて観察した結果、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菌の生育阻害は認められなかった。

2) 復帰突然変異コロニー数

2 回の本試験において、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、陰性対照群と比較して 2 倍以上には増加せず、用量反応性も認められなかった。

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を示し、本試験 2 回目の代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA1537 の陽性対照値を除いて、陰性対照値及び陽性対照値の復帰変異コロニー数が背景データの管理限界（平均値 $\pm$ 3SD）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。なお、本試験 2 回目の代謝活性化しない場合の *S. typhimurium* TA1537 の陽性対照値については、使用している調製 Lot No. の背景データでは管理用背景データよりも若干高値傾向にあるため、試験結果に影響しないと判断した。

2. 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、塩基対置換型、フレームシフト型のいずれの菌株においても、本被験物質処理による復帰変異コロニー数は、いずれの試験用量においても陰性対照と比較して 2 倍以上には増加せず、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代謝活性化の有無にかかわらず、塩化セシウムは、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。

参考文献

- 1) B.N.Ames, F.D.Lee, and W.E.Durston: 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（予備試験）

被験物質の名称:塩化セシウム

No. T-0019

試験実施期間		平成18年11月13日 より 平成18年11月16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	WP2 <i>uvrA</i>	TA98	TA1537
S9Mix (一)	陰性対照 (注射用水)	85 78 (82)	6 11 (9)	17 22 (20)	32 39 (36)	7 5 (6)
	1.22	85 106 (96)	5 7 (6)	17 19 (18)	27 30 (29)	8 3 (6)
	4.88	82 114 (98)	9 6 (8)	16 16 (16)	27 28 (28)	11 3 (7)
	19.5	110 91 (101)	7 13 (10)	11 28 (20)	31 39 (35)	6 6 (6)
	78.1	82 97 (90)	4 13 (9)	21 21 (21)	31 24 (28)	4 5 (5)
	313	85 92 (89)	11 4 (8)	21 21 (21)	42 33 (38)	4 7 (6)
	1250	113 91 (102)	10 11 (11)	15 11 (13)	39 45 (42)	7 5 (6)
	5000	113 113 (113)	11 13 (12)	16 15 (16)	32 38 (35)	4 4 (4)
S9Mix (十)	陰性対照 (注射用水)	117 136 (127)	16 12 (14)	19 21 (20)	53 50 (52)	15 16 (16)
	1.22	114 118 (116)	10 10 (10)	20 16 (18)	52 58 (55)	11 7 (9)
	4.88	114 105 (110)	11 8 (10)	27 22 (25)	42 36 (39)	6 10 (8)
	19.5	105 111 (108)	13 13 (13)	10 22 (16)	57 61 (59)	10 13 (12)
	78.1	122 115 (119)	9 11 (10)	18 25 (22)	54 53 (54)	11 13 (12)
	313	113 113 (113)	13 7 (10)	22 27 (25)	53 48 (51)	8 7 (8)
	1250	113 119 (116)	8 6 (7)	26 18 (22)	48 44 (46)	11 18 (15)
	5000	143 117 (130)	7 7 (7)	15 24 (20)	68 44 (56)	14 4 (9)
陽性対照	S9Mixを必要としないもの	名 称	AF-2	SAZ	AF-2	AF-2
		用量($\mu\text{g}/\text{プレート}$)	0.01	0.5	0.01	0.1
		コロニー数/プレート	476 456 (466)	295 286 (291)	91 82 (87)	417 477 (447)
	S9Mixを必要とするもの	名 称	B[a]P	2AA	2AA	B[a]P
		用量($\mu\text{g}/\text{プレート}$)	5.0	2.0	10	5.0
		コロニー数/プレート	946 1006 (976)	300 293 (297)	804 885 (845)	366 361 (364)

(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

() 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)

被験物質の名称:塩化セシウム

No. T-0019

試験実施期間		平成18年11月24日 より 平成18年11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	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537	
S9Mix (一)	陰性対照 (注射用水)	117	13	8	21	8	
		124	13	19	18	7	
		127 (123 $\pm$ 5.1)	13 (13 $\pm$ 0.0)	18 (15 $\pm$ 6.1)	13 (17 $\pm$ 4.0)	15 (10 $\pm$ 4.4)	
	313	139	4	12	27	11	
		122	5	13	21	12	
		140 (134 $\pm$ 10.1)	10 (6 $\pm$ 3.2)	13 (13 $\pm$ 0.6)	24 (24 $\pm$ 3.0)	4 (9 $\pm$ 4.4)	
	625	117	11	20	17	12	
		142	14	20	20	8	
		116 (125 $\pm$ 14.7)	15 (13 $\pm$ 2.1)	15 (18 $\pm$ 2.9)	15 (17 $\pm$ 2.5)	11 (10 $\pm$ 2.1)	
	1250	148	11	22	30	10	
		157	13	18	18	11	
		126 (144 $\pm$ 15.9)	9 (11 $\pm$ 2.0)	24 (21 $\pm$ 3.1)	19 (22 $\pm$ 6.7)	13 (11 $\pm$ 1.5)	
	2500	146	9	25	14	11	
		154	8	16	17	11	
		145 (148 $\pm$ 4.9)	18 (12 $\pm$ 5.5)	22 (21 $\pm$ 4.6)	19 (17 $\pm$ 2.5)	10 (11 $\pm$ 0.6)	
	5000	142	16	20	19	10	
		131	8	18	18	8	
		140 (138 $\pm$ 5.9)	6 (10 $\pm$ 5.3)	11 (16 $\pm$ 4.7)	18 (18 $\pm$ 0.6)	14 (11 $\pm$ 3.1)	
S9Mix (+)	陰性対照 (注射用水)	136	24	28	48	18	
		162	20	21	36	9	
		124 (141 $\pm$ 19.4)	11 (18 $\pm$ 6.7)	19 (23 $\pm$ 4.7)	33 (39 $\pm$ 7.9)	22 (16 $\pm$ 6.7)	
	313	129	11	24	33	22	
		154	15	28	42	10	
		151 (145 $\pm$ 13.7)	12 (13 $\pm$ 2.1)	12 (21 $\pm$ 8.3)	45 (40 $\pm$ 6.2)	5 (12 $\pm$ 8.7)	
	625	110	18	20	41	16	
		143	18	21	42	12	
		145 (133 $\pm$ 19.7)	7 (14 $\pm$ 6.4)	24 (22 $\pm$ 2.1)	33 (39 $\pm$ 4.9)	22 (17 $\pm$ 5.0)	
	1250	129	8	18	39	19	
		164	22	21	29	19	
		146 (146 $\pm$ 17.5)	14 (15 $\pm$ 7.0)	25 (21 $\pm$ 3.5)	39 (36 $\pm$ 5.8)	10 (16 $\pm$ 5.2)	
	2500	154	21	21	43	16	
		126	13	22	39	12	
		157 (146 $\pm$ 17.1)	11 (15 $\pm$ 5.3)	16 (20 $\pm$ 3.2)	33 (38 $\pm$ 5.0)	15 (14 $\pm$ 2.1)	
	5000	159	19	27	46	17	
		160	8	30	32	12	
		159 (159 $\pm$ 0.6)	5 (11 $\pm$ 7.4)	17 (25 $\pm$ 6.8)	34 (37 $\pm$ 7.6)	12 (14 $\pm$ 2.9)	
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(μg /プレート)	0.01	0.5	0.01	0.1	1.0
		コロニー数/プレート	661	321	83	524	1777
			599	384	73	525	1629
	S9Mix を必要 とする もの	601 (620 $\pm$ 35.2)	352 (352 $\pm$ 31.5)	94 (83 $\pm$ 10.5)	479 (509 $\pm$ 26.3)	1661 (1689 $\pm$ 77.9)	
		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	5.0	5.0
		コロニー数/プレート	1135	350	849	368	119
1222	294		815	342	110		
1284 (1214 $\pm$ 74.8)	287 (310 $\pm$ 34.5)		993 (886 $\pm$ 94.5)	406 (372 $\pm$ 32.2)	120 (116 $\pm$ 5.5)		

(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

() 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 2回目)

被験物質の名称:塩化セシウム

No. T-0019

試験実施期間		平成18年12月5日 より 平成18年12月8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	WP2 $uvrA$	TA98	TA1537
S9Mix (-)	陰性対照 (注射用水)	122	15	16	26	15
		138	13	15	22	10
		139 (133 ± 9.5)	14 (14 ± 1.0)	21 (17 ± 3.2)	21 (23 ± 2.6)	8 (11 ± 3.6)
	313	148	20	18	31	13
		125	11	15	32	7
		161 (145 ± 18.2)	19 (17 ± 4.9)	12 (15 ± 3.0)	19 (27 ± 7.2)	5 (8 ± 4.2)
	625	130	13	17	18	14
		157	14	11	39	8
		120 (136 ± 19.1)	16 (14 ± 1.5)	16 (15 ± 3.2)	20 (26 ± 11.6)	10 (11 ± 3.1)
	1250	143	13	12	33	8
		143	16	15	38	6
		113 (133 ± 17.3)	14 (14 ± 1.5)	18 (15 ± 3.0)	27 (33 ± 5.5)	6 (7 ± 1.2)
	2500	146	5	17	27	7
		137	10	24	22	10
		134 (139 ± 6.2)	9 (8 ± 2.6)	21 (21 ± 3.5)	25 (25 ± 2.5)	12 (10 ± 2.5)
	5000	146	7	15	25	11
		122	13	19	27	5
		160 (143 ± 19.2)	16 (12 ± 4.6)	13 (16 ± 3.1)	32 (28 ± 3.6)	6 (7 ± 3.2)
S9Mix (+)	陰性対照 (注射用水)	167	24	22	45	13
		177	19	20	45	13
		161 (168 ± 8.1)	10 (18 ± 7.1)	25 (22 ± 2.5)	44 (45 ± 0.6)	15 (14 ± 1.2)
	313	174	8	22	39	11
		168	10	16	36	15
		174 (172 ± 3.5)	16 (11 ± 4.2)	18 (19 ± 3.1)	30 (35 ± 4.6)	17 (14 ± 3.1)
	625	158	16	24	56	7
		177	15	19	39	8
		142 (159 ± 17.5)	15 (15 ± 0.6)	27 (23 ± 4.0)	38 (44 ± 10.1)	15 (10 ± 4.4)
	1250	198	11	18	43	15
		182	12	29	50	11
		155 (178 ± 21.7)	11 (11 ± 0.6)	28 (25 ± 6.1)	56 (50 ± 6.5)	14 (13 ± 2.1)
	2500	175	15	24	37	22
		183	11	27	64	11
		182 (180 ± 4.4)	11 (12 ± 2.3)	25 (25 ± 1.5)	51 (51 ± 13.5)	13 (15 ± 5.9)
	5000	160	11	16	61	11
		173	13	18	37	15
		166 (166 ± 6.5)	10 (11 ± 1.5)	19 (18 ± 1.5)	51 (50 ± 12.1)	8 (11 ± 3.5)
陽性対照	S9Mixを必要とするもの	名 称	AF-2	SAZ	AF-2	ICR-191
		用量($\mu\text{g}/\text{プレート}$)	0.01	0.5	0.01	0.1
		コロニー数/プレート	670	300	70	594
			704	307	82	536
	S9Mixを必要とするもの		663 (679 ± 21.9)	332 (313 ± 16.8)	84 (79 ± 7.6)	499 (543 ± 47.9)
		名 称	B[a]P	2AA	2AA	B[a]P
		用量($\mu\text{g}/\text{プレート}$)	5.0	2.0	10	5.0
		コロニー数/プレート	1111	336	897	359
			1151	365	900	355
			1165 (1142 ± 28.0)	398 (366 ± 31.0)	971 (923 ± 41.9)	327 (347 ± 17.4)
						96
						94
						97 (96 ± 1.5)

(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

() 内は、3枚のプレートの平均値及び標準偏差を示す。

図 1

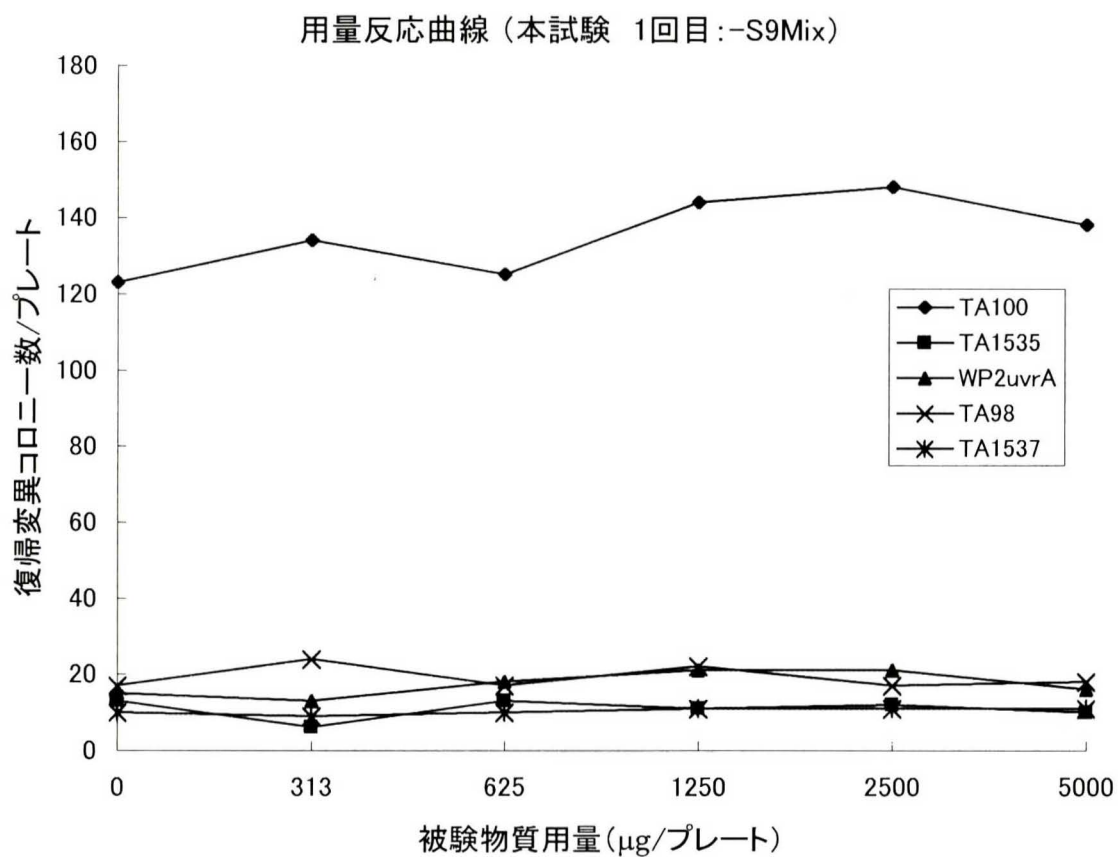


図 2

