

最終報告書

トリス (2-エチルヘキシル) フォスフェートの
ラットを用いた経口投与による急性毒性試験

(試験番号 92-045)

財団法人 畜産生物科学安全研究所

要 約

トリス (2-エチルヘキシル) フォスフェート (略称：TOP) のラットを用いた急性毒性試験を経口投与により実施し、以下の成績を得た。

1. 投与量

雄・雌 : 2,000mg/kg (OECD毒性試験法ガイドラインの限界用量)

2. 最小致死量

雄・雌 : > 2,000mg/kg

3. 一般症状及び体重

雄、雌とも、2,000mg/kg 投与において死亡はなく、一般状態の変化も認められなかった。
また、体重も順調な増加を示した。

4. 剖検所見

観察期間終了後の生存動物の剖検肉眼検査において、雄、雌のいずれにおいても、臓器の異常は認められなかった。

試験目的

この試験は、トリス (2-エチルヘキシル) フォスフェートをラットに経口投与し、本被験物質の急性毒性を明らかにする目的で実施した。

試験材料及び方法

1. 被験物質 (資料1, 2)

トリス (2-エチルヘキシル) フォスフェート (以下, 「TOP」と略す。) は、
から提供されたもの (ロット番号
純度99.7%) を使用した。TOPの詳細は、資料1に示したとおりである。

なお、試験に用いたTOPについては、投与前及び投与後に
に依託し
て分析し、この間安定であったことを確認した (資料2)。

2. 供試動物及び飼育条件 (資料3~5)

動物は、Crj:CD(SD)系の SPFラットを日本チャールス・リバー (株) より4週齢 (雄11匹、雌11匹) で導入し、12日間試験環境に馴化させ、その間に検疫を行い、発育が順調で一般状態の良好な雌雄各11匹から無作為にそれぞれ5匹を抽出し、5週齢で供試した。投与時の平均体重 (体重の範囲) は、雄145(137~153)g、雌121(116~127)gであった。

動物の飼育は、馴化期間及び投与後の観察期間とも、室温 22 ± 3 °C、湿度 $55 \pm 10\%$ 、換気回数10回以上/時 (オールフレッシュエアー方式)、照明12時間 (午前6時点灯、午後6時消灯) に設定されたバリアーシステム動物飼育室で、ステンレス製金網ケージ (276W×426D×200Hmm) に2~3匹ずつ雌雄別に収容して行った。飼料 (日本農産工業製、固型飼料ラボMRストック、Lot No. 92.10.67、汚染物質の分析結果: 資料3) と水 (1 μ m カートリッジフィルター濾過後紫外線照射による殺菌水道水、汚染物質の分析結果: 資料4) は自由に摂取させた。

なお、動物の飼育期間を通じて、試験成績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認められなかった (温度・湿度の測定結果: 資料5)。

3. 試験群の構成及び投与量

投与量設定のための予備試験を実施した結果、雌雄とも 2,000mg/kg 投与によっても死亡はみられず、TOPは急性毒性の弱い物質であると推測された。従って、試験群は、雄、雌とも各5匹とし、OECDの毒性試験法ガイドラインで規定された限界用量である 2,000mg/kg の1用量群を設定して行った。

4. 被験物質の調製及び投与方法（資料6）

TOPは、局方ゴマ油（宮澤薬品[®]製、Lot No. LI01）を媒体にし、20 w/v % の溶液に調製した。投与液量は、体重1kgあたり10mlとした。投与液は調製後大八化学工業株式会社に依頼して分析し、均一、かつ、所定濃度に調製されていることを確認した（資料6）。

投与方法は、胃ゾンデを用いて強制的に動物の胃内に単回経口投与（投与時刻：午前9時58分～10時03分）した。なお、動物は投与前日午後5時から投与後3時間まで絶食し、水のみを与えた。

5. 観察事項

観察期間は投与後14日間とし、その間の一般症状の観察と生死の確認は、投与日においては投与後1時間までと投与後約3時間及び6時間までにそれぞれ1回ずつ行い、これを投与0日とした。また、翌日（投与後1日）以降は、前日の午後5時から当日の午後5時までを1日とし、実際の観察は午前9時から午後5時までの間に、少なくとも1回行った。

体重は、投与直前（投与0日）、投与後1、3、7及び14日に測定し、測定日間の体重増加量を算出した。

剖検は、観察期間終了後に動物をエーテル麻酔死させて行った。

試験成績

1. 死亡率及び致死量 (Table 1)

雌雄とも、2,000mg/kg 投与において死亡は認められず、最小致死量は、2,000mg/kg以上であった。

2. 一般症状 (Table 2, Appendix 7)

雄、雌とも、観察期間を通じて、一般状態の変化は認められなかった。

3. 体重の推移 (Table 3, Appendix 8)

雄、雌とも、体重は順調に増加し、体重に対する被験物質投与の明らかな影響は認められなかった。

4. 剖検所見 (Table 4, Appendix 9)

観察期間終了後の剖検において、雄、雌とも臓器の肉眼的な異常は認められなかった。

考察

TOPのラットにおける急性毒性試験を経口投与により実施した。その結果、OECDの毒性試験法ガイドラインで規定された限界用量である2,000mg/kgの投与においても死亡は認められず、最小致死量は2,000mg/kg以上であると推定された。

また、一般症状、体重増加及び剖検所見においても、TOPの毒性影響を示唆する変化は認められなかった。

以上の結果より、TOPはラットに対する急性毒性の弱い物質であると結論された。

Table 1 Acute toxicity in rats

Sex	Dose (mg/kg)	Number of animals examined	Number of animals died							Mortality	Minimum lethal dose (mg/kg)	
			Day 0	1	2	3	4	5	6~14			
Male	2000	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	>2000
Female	2000	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	>2000

Table 2 Incidence of clinical signs in rats

Clinical sign	Sex	Dose (mg/kg)	Day		1	2	3	4~14
			0	~3				
			~1	~6				
Abnormalities	Male	2000	0 ^a /5 ^b	0/5	0/5	0/5	0/5	0/5
	Female	2000	0/5	0/5	0/5	0/5	0/5	0/5

a : Number of animals with signs

b : Number of animals observed

Table 3 Body weight - Mean values in rats

(g)

Sex	Dose (mg/kg)	Number of animals examined	Day 0	Day 1	Day 3	Day 7	Day 14
Male	2000	5	145 ± 6	169 ± 6 (24) ^a	190 ± 10 (21)	227 ± 12 (37)	289 ± 14 (62)
Female	2000	5	121 ± 4	139 ± 5 (18)	154 ± 6 (15)	172 ± 7 (18)	198 ± 11 (26)

Each value is expressed as mean ± SD., a : Increase from last mean body weight measured (g)

Table 4 Summary of necropsy findings in rats

Sex	Dose (mg/kg)	Number of animals examined	Number of animals with abnormalities
Male	2000	5	0
Female	2000	5	0