

最終報告書

表 題：2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンのほ乳類培養細胞を用いる
染色体異常試験

試験番号：S R 0 7 1 6 7

株式会社 化合物安全性研究所

陳 述 書

表題：2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンのほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験

試験番号：SR07167

1. 本試験は GLP 基準「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 15 年 11 月 21 日薬食発第 1121003 号・平成 15・11・17 製局第 3 号・環保企発第 031121004 号、最終改正 平成 20 年 7 月 4 日 厚生労働省医薬食品局長・経済産業省製造産業局長・環境省総合環境政策局長連名通知)に従い、試験方法は「新規化学物質等に係る試験の方法について」(平成 15 年 11 月 21 日薬食発第 1121002 号・平成 15・11・13 製局第 2 号・環保企発第 031121002 号、最終改正 平成 18 年 11 月 20 日 厚生労働省医薬食品局長・経済産業省製造産業局長・環境省総合環境政策局長連名通知)および OECD 試験法ガイドライン (OECD Guideline for The Testing of Chemicals; *In Vitro* Mammalian Chromosome Aberration Test (473), 21st July 1997)に基づいて実施したものであります。
2. 本試験は、試験計画書に従って実施し、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は認められませんでした。

株式会社 化合物安全性研究所

試験責任者

  2012 年 4 月 6 日

信 頼 性 保 証 書

表題：2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンのほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験

試験番号：SR07167

本試験は、株式会社 化合物安全性研究所 QAUによって、下記のとおり査察された。

査 察 段 階	査 察 日	試 験 責 任 者 への 報 告 日	運 営 管 理 者 への 報 告 日
試験計画書	2009 年 6 月 3 日	2009 年 6 月 3 日	2009 年 6 月 3 日
試験計画書変更書(No. 1)	2009 年 6 月 18 日	2009 年 6 月 19 日	2009 年 6 月 19 日
試験計画書変更書(No. 2)	2010 年 6 月 1 日	2010 年 6 月 1 日	2010 年 6 月 1 日
試験計画書変更書(No. 3)	2011 年 10 月 3 日	2011 年 10 月 3 日	2011 年 10 月 3 日
試験計画書変更書(No. 4)	2012 年 3 月 30 日	2012 年 3 月 30 日	2012 年 3 月 30 日
被験物質の受入・表示・保存	2009 年 6 月 3 日	2009 年 6 月 3 日	2009 年 6 月 3 日
被験物質の調製	2009 年 6 月 29 日	2009 年 6 月 29 日	2009 年 6 月 29 日
	2010 年 7 月 12 日	2010 年 7 月 12 日	2010 年 7 月 12 日
試験の実施	2009 年 6 月 29 日	2009 年 6 月 29 日	2009 年 6 月 29 日
	2010 年 7 月 12 日	2010 年 7 月 12 日	2010 年 7 月 12 日
標本作製	2009 年 6 月 30 日	2009 年 7 月 7 日	2010 年 7 月 7 日
	2009 年 7 月 7 日		
	2010 年 7 月 13 日 2010 年 7 月 16 日	2010 年 7 月 20 日	2010 年 7 月 20 日
観察	2010 年 4 月 23 日	2010 年 4 月 23 日	2010 年 4 月 23 日
	2010 年 9 月 28 日	2010 年 9 月 28 日	2010 年 9 月 28 日
生データ	2011 年 1 月 26 日	2011 年 1 月 26 日	2011 年 1 月 26 日
最終報告書(草案)：図表	2011 年 1 月 26 日	2011 年 1 月 26 日	2011 年 1 月 26 日
最終報告書(草案)：本文	2011 年 1 月 26 日	2011 年 1 月 26 日	2011 年 1 月 26 日
最終報告書	2012 年 4 月 6 日	2012 年 4 月 6 日	2012 年 4 月 6 日

1. 本試験は、「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 15 年 11 月 21 日 薬食発第 1121003 号・平成 15・11・17 製局第 3 号・環企発第 031121004 号、最終改正 平成 20 年 7 月 4 日 厚生労働省医薬食品局長・経済産業省製造産業局長・環境省総合環境政策局長連名通知)、「新規化学物質等に係る試験の方法について」(平成 15 年 11 月 21 日薬食発第 1121002 号・平成 15・11・13 製局第 2 号・環企発第 031121002 号、最終改正 平成 18 年 11 月 20 日厚生労働省医薬食品局長・経済産業省製造産業局長・環境省総合環境政策局長連名通知)および OECD 試験法ガイドライン(OECD Guideline for The Testing of Chemicals ; *In Vitro* Mammalian Chromosome Aberration Test (473), 21st July 1997)に従い実施された。
2. 本試験は、試験計画書に従って実施され、また、本報告書には当該試験に使用した方法および手順が正確に記載されており、試験成績には当該試験の実施過程において得られた生データが正確に反映していることを確認した。

株式会社 化合物安全性研究所

QAU 責任者



2012 年 4 月 6 日

目 次

	頁
表紙	1
陳述書	2
信頼性保証書	3
目次	4
表題、試験番号、試験目的、試験実施基準および試験法ガイドライン、 試験委託者、試験施設、試験責任者	6
試験従事者およびその業務分担、試験期間	7
要約	8
緒言	9
材料および方法	9
成績	20
考察	22
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	23
資料の保存	23
試験責任者の記名なつ印	23

Tables and Figures

Table 1	Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test) (SR07167)	24
Figure 1	Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test) (SR07167)	25
Table 2	Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test, additional test) (SR07167)	26
Figure 2	Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test, additional test) (SR07167)	27
Table 3	Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (chromosomal aberration test) (SR07167)	28
Table 4-1	Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (6 hours treatment without metabolic activation) (SR07167)	29
Table 4-2	Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (6 hours treatment with metabolic activation) (SR07167)	30

Table 4-3	Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (24 hours treatment without metabolic activation) (SR07167)	31
Table 5	Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (chromosomal aberration test, confirmatory test) (SR07167)	32
Table 6-1	Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (6 hours treatment with metabolic activation, confirmatory test) (SR07167)	33
Table 6-2	Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (24 hours treatment without metabolic activation, confirmatory test) (SR07167)	34
Appendix	検査成績報告書(検査日 2008 年 6 月 6 日)	35

表題 : 2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンのほ乳類培養細胞を用いる染色体異常試験

試験番号 : S R 0 7 1 6 7

試験目的 : チャイニーズハムスター肺由来細胞 (CHL/IU) を用いて、2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンの *in vitro* における染色体異常誘発性の有無を検討することを目的とした。

試験実施基準および試験法ガイドライン

試験実施基準 (GLP) : 「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 15 年 11 月 21 日薬食発第 1121003 号・平成 15・11・17 製局第 3 号・環保企発第 031121004 号、最終改正 平成 20 年 7 月 4 日 厚生労働省医薬食品局長・経済産業省製造産業局長・環境省総合環境政策局長連名通知)

試験法ガイドライン : 「新規化学物質等に係る試験の方法について」(平成 15 年 11 月 21 日薬食発第 1121002 号・平成 15・11・13 製局第 2 号・環保企発第 031121002 号、最終改正 平成 18 年 11 月 20 日 厚生労働省医薬食品局長・経済産業省製造産業局長・環境省総合環境政策局長連名通知) および OECD 試験法ガイドライン (OECD Guideline for The Testing of Chemicals; *In Vitro* Mammalian Chromosome Aberration Test (473), 21st July 1997)

試験委託者

名称 : 厚生労働省 医薬食品局 審査管理課 化学物質安全対策室

所在地 : 東京都千代田区霞が関 1-2-2 (〒100-8916)

試験施設

名称 : 株式会社 化合物安全性研究所

所在地 : 札幌市清田区真栄 363 番 24 (〒004-0839)

運営管理者 : XXXXXXXXXX
XXXXXXXXXX

試験責任者

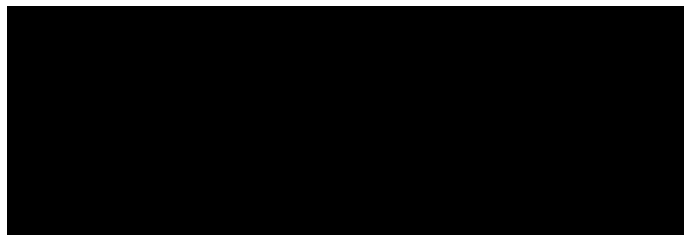
氏名 : XXXXXXXXXX

所属 : 株式会社 化合物安全性研究所 安全性研究部

試験従事者およびその業務分担

被験物質管理

試験操作

**試験期間**

試験開始日 : 2009 年 6 月 3 日

被験物質受入 : 2008 年 6 月 10 日

実験開始日 : 2009 年 6 月 15 日

予備試験

被験物質処理開始 : 2009 年 6 月 15 日

固定・染色 : 2009 年 6 月 16 日

予備試験(追加試験)

被験物質処理開始 : 2009 年 6 月 22 日

固定・染色 : 2009 年 6 月 23 日

本試験

被験物質処理開始 : 2009 年 6 月 29 日

標本作製 : 2009 年 6 月 30 日

標本観察終了日 : 2010 年 5 月 6 日

確認試験

被験物質処理開始 : 2010 年 7 月 12 日

標本作製 : 2010 年 7 月 13 日

標本観察終了日 : 2010 年 9 月 30 日

実験終了日 : 2010 年 9 月 30 日

試験終了日 : 2012 年 4 月 6 日

要 約

2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンの *in vitro* における染色体異常誘発性の有無を、チャイニーズハムスター肺由来細胞 (CHL/IU) を用いて検討した。試験は、短時間処理法の代謝活性化によらない場合および代謝活性化による場合ならびに連続処理法の 24-0 h 処理による場合の 3 系列で実施した。

予備試験 (細胞増殖抑制試験：当初試験；19.5～5000 $\mu\text{g/mL}$ 、追加試験；2.5～40 $\mu\text{g/mL}$) の結果、各試験系列で 50% を超える細胞増殖抑制が認められた。IC₅₀ 値は、短時間処理法の代謝活性化によらない場合が 28.6 $\mu\text{g/mL}$ (当初試験) および 26.1 $\mu\text{g/mL}$ (追加試験)、短時間処理法の代謝活性化による場合が 15.2 $\mu\text{g/mL}$ および連続処理法の 24-0 h 処理による場合が 13.6 $\mu\text{g/mL}$ であった。被験物質の析出が、試験液処理開始時の 156 あるいは 313 $\mu\text{g/mL}$ 以上の用量および処理終了時の 39.1、156 あるいは 313 $\mu\text{g/mL}$ 以上の用量で観察された。被験物質処理による培養液 pH への影響は観察されなかった。

本試験 (染色体異常試験) は、予備試験の結果に基づき、各試験系列とも IC₅₀ 値より高用量を最高用量に設定した。また、短時間処理法の代謝活性化による場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合については確認試験を実施した。

本試験および確認試験の結果、染色体の構造異常および数的異常の出現率は、短時間処理法の代謝活性化によらない場合 (評価用量：2.5～20 $\mu\text{g/mL}$) および連続処理法の 24-0 h 処理による場合 [評価用量：0.625～5 $\mu\text{g/mL}$ (本試験)、0.313～5 $\mu\text{g/mL}$ (確認試験)] では、いずれの用量も 5% 未満であった。短時間処理法の代謝活性化による場合 [評価用量：2.5～17 $\mu\text{g/mL}$ (本試験)、10～18 $\mu\text{g/mL}$ (確認試験)] では、数的異常の出現率はいずれの用量も 5% 未満であった。一方、構造異常の出現率は本試験の 17 $\mu\text{g/mL}$ の用量で 12.0%、確認試験の 14、16 および 18 $\mu\text{g/mL}$ の用量でそれぞれ 13.5、13.0 および 21.0% と 10% を超える値が再現性を持って確認され、陽性と判断した。D₂₀ 値は、本試験が 0.020 mg/mL および確認試験が 0.019 mg/mL であった。

陽性対照群における染色体の構造異常の出現率は各試験系列において明確な陽性値を示し、本試験系が適切な感受性を有していたことが確認された。

以上のことから、2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンは、本試験条件において、ほ乳類の培養細胞に対し代謝活性化系の存在下で染色体異常誘発性を有すると判断した。

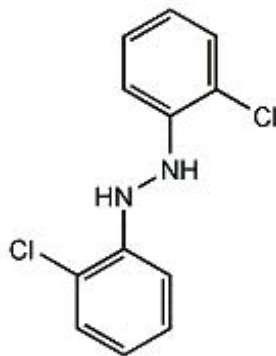
緒 言

2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンの *in vitro* における染色体異常誘発性の有無を検討する目的で、チャイニーズハムスター肺由来細胞(CHL/IU)を用いる染色体異常試験を実施した。

材料および方法

1. 被験物質

名称	: 2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼン
英名	: 2,2'-Dichlorohydrazobenzene
CAS No.	: 782-74-1
官報公示整理番号	: 3-2756
構造式	:



分子式	: C ₁₂ H ₁₀ Cl ₂ N ₂
分子量	: 253.13
物理化学的性質	: 外観 ; 固体、淡黄色(目視確認) 溶解度(溶媒に対する溶解性) ;

試験施設において、蒸留水(日本薬局方注射用水)およびジメチルスルホキシドに対する溶解性を確認した。
確認内容を、2. 被験物質の調製(10 頁)に記載した。

ロット番号	: ES-53026
純度(GC)	: 99.9% (Appendix)

不純物の名称およびその濃度：水分 0.05% (Appendix)

製造者

:



入手量

: 0.03 kg

安定性

: 使用した被験物質の純度に関する分析成績を入手し、被験物質の安定性について確認する。

保存場所

: 被験物質保存室および変異原性試験室

保存条件

: 密閉、冷暗所(実測範囲; 2~8℃)

保存期間

: 2008 年 6 月 10 日(受入)~2010 年 7 月 12 日(最終使用日)

取扱上の注意

: マスク、手袋、防護メガネおよび白衣を着用し、吸引または眼、皮膚および衣類に触れないようにして取扱った。

残余被験物質の処置 : 安定性分析のため分析実施施設へ送付する。

2. 被験物質の調製

試験施設における溶解性確認において、被験物質は蒸留水(日本薬局方注射用水、50 mg/mL の濃度まで検討)には溶解せず、ジメチルスルホキシドには 500 mg/mL の濃度で溶解し、反応性はみられなかった。従って、当該試験の溶媒としてジメチルスルホキシドを選択した。

被験物質を精秤し、ジメチルスルホキシド[ロット番号 TA026(予備試験、予備試験の追加試験および本試験)および WF032(確認試験)、株式会社同仁化学研究所]を用いて溶解ならびに希釈し、所定の濃度に用時調製した。

予備試験では 500 mg/mL 調製液を調製し、500 mg/mL 調製液から公比 2 の段階希釈により 250、125、62.5、31.3、15.6、7.81、3.91 および 1.95 mg/mL 調製液を調製した。

予備試験の追加試験では 4 mg/mL 調製液を調製し、4 mg/mL 調製液から公比 2 の段階希釈により 2、1、0.5 および 0.25 mg/mL 調製液を調製した。

本試験では 4 mg/mL 調製液を調製し、4 mg/mL 調製液から公比 2 の段階希釈により 2、1、0.5、0.25、0.125 および 0.0625 mg/mL 調製液を調製した。また、4 mg/mL 調製液より 3.3、2.7、1.7 および 1.3 mg/mL 調製液を調製した。

確認試験では 2 mg/mL 調製液を調製し、2 mg/mL 調製液から公比 2 の段階希釈により 1、0.5、0.25、0.125、0.0625 および 0.0313 mg/mL 調製液を調製した。また、2 mg/mL 調製液より 1.8、1.6、1.4 および 1.2 mg/mL 調製液を調製した。

調製液の安定性では、予備試験、予備試験の追加試験、本試験および確認試験ともに、被験物質調製時の目視確認において媒体との反応性(変色、発熱、発泡等)はみられなかった。

被験物質調製液は、予備試験では調製後 1.2 時間以内に、予備試験の追加試験では調製後 2.2 時間以内に、本試験では調製後 1.4 時間以内に、確認試験では調製後 0.8 時間以内に使用した。

調製はクリーンベンチ内で行い、調製に際しては粉塵除去フィルター付の呼吸保護具、手袋、密閉性の良い安全ゴーグルおよび白衣を着用し、吸引または眼、皮膚および衣類に触れないようにして取扱った。残余調製液は、焼却処分するために、産業廃棄物として回収した。

3. 陰性対照物質

陰性対照物質として、被験物質の調製媒体であるジメチルスルホキシド[ロット番号 TA026(予備試験、予備試験の追加試験および本試験)および WF032(確認試験)、株式会社同仁化学研究所]を使用した。ジメチルスルホキシドはモレキュラーシーブを用いて脱水処理を行い、原液のまま使用し、プレート内の液に対し 1 vol% の割合で添加した。

4. 陽性対照物質

代謝活性化によらない場合の陽性対照物質として、マイトマイシン C (ロット番号 498AFJ、使用期限 2010 年 10 月、協和醗酵工業株式会社)を使用した。マイトマイシン C は、購入後室温で保存し、日本薬局方注射用水[ロット番号 7C95(本試験)および 7K81(確認試験)、株式会社大塚製薬工場]を用いて 5 および 10 $\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度に調製した。購入したマイトマイシン C は、1 瓶中に日局マイトマイシン C を 2 mg(力価)含有しており、調製の際には 1 mg(力価)を 1 mg として換算した。

代謝活性化法による場合の陽性対照物質として、ベンゾ[a]ピレン[ロット番号 KLM1182、含量 101.0%、使用期限 2009 年 8 月(購入より 5 年)、和光純薬工業株式会社、本試験]および 3,4-ベンゾピレン[ロット番号 8JB8G、含量 98.2%、使用期限 2014 年 7 月(購入より 5 年)、東京化成工業株式会社、確認試験]を使用した。ベンゾ[a]ピレンおよび 3,4-ベンゾピレンは、購入後冷所(2~8℃)で保存し、ジメチルスルホキシド(ロット番号 TA026、株式会社同仁化学研究所)を用いて、それぞれ 1 mg/mL の濃度に調製した。

陽性対照物質の各調製液は-20℃以下で分注凍結保存し、調製後 11 ヶ月以内に試験に使用した(使用期限は調製後 1 年)。保存調製液は解凍後 0.8 時間以内に使用した。

陽性対照物質は、それぞれプレート内の液に対し 1 vol% の割合で添加した。

5. 試験系

試験系として、2005 年 5 月 17 日に大日本製薬株式会社より継代数 14 で入手した CHL/IU を使用した。CHL/IU は、雌性の新生チャイニーズハムスターの肺に由来し、染

染色体数(モード)は 25 本($2n=22$)、倍加時間の測定値は 13.3 時間(予備試験、予備試験の追加試験および本試験)および 15.0 時間(確認試験)である。本細胞は、増殖速度、継代における染色体の安定性、染色体標本の観察の容易さおよび既知の変異原物質に対する感受性を考慮して選択した。また、供試細胞と同時に凍結保存した細胞を用いて蛍光染色法によりマイコプラズマチェックを行い、陰性であることを確認した。

細胞の保存に際しては、10 vol%ジメチルスルホキシドを含む培地を用いて 1×10^6 cells/mL 細胞浮遊液を調製し、1 mL ずつアンプルに分注したものを漸次冷却して凍結させた後、液体窒素内に保存した。解凍後は、75 cm²培養フラスコを用いて 5.0%CO₂、37.0℃に設定した CO₂ インキュベーター [MC0-175、三洋電機株式会社および MC0-18AIC (UV)、三洋電機バイオメディカ株式会社]内で培養し、3 または 4 日毎に継代を行った。試験では、継代数 17(予備試験)、19(予備試験の追加試験)、21(本試験)あるいは 18(確認試験)の細胞を使用した。

6. 培地

イーグル MEM 培地を以下の割合で混合し調製した。

イーグル MEM 培地[Code 05900、ロット番号 603901(予備試験、予備試験の追加試験および本試験)ならびに 632001(確認試験)、日水製薬株式会社]9.4 g を日本薬局方注射用水[ロット番号 7K81(予備試験、予備試験の追加試験および本試験)ならびに 9K88(確認試験)、株式会社大塚製薬工場]に溶解し全量を 1 L とした。オートクレーブ滅菌後、室温まで冷却し、滅菌済みの炭酸水素ナトリウム(試薬特級、ロット番号 905X1946、関東化学株式会社)溶液で pH7.2~7.4 に調整し、ろ過除菌した L-グルタミン溶液[試薬特級、L-グルタミン：ロット番号 LTP5417(予備試験、予備試験の追加試験および本試験)および PEH6211(確認試験)、和光純薬工業株式会社]を 0.292 g/L となるように添加した。さらに、56℃で 30 分間非働化した牛胎児血清[ロット番号 1361699(予備試験)、314621(予備試験の追加試験および本試験)および 672248(確認試験)、GIBCO]を最終調製量の 10%になるように加えた。

7. S9 mix

S9 mix はキッコーマン株式会社より購入し[ロット番号 CAM-590(予備試験、2009 年 1 月 16 日製造)、CAM-595(予備試験の追加試験および本試験、2009 年 4 月 17 日製造)および CAM-614(確認試験、2010 年 6 月 4 日製造)]、-80℃以下で凍結保存したものを、製造日より 5 ヶ月以内(使用期限：製造後 6 ヶ月)に使用した。

S9 mix は、フェノバルビタールおよび 5,6-ベンゾフラボンの腹腔内投与で酵素誘導した Slc:SD 系ラット(雄、7 週齢)の肝ホモジネートより調製した S9 1.05 mL に、コファクターミックス 2.45 mL を加え、次頁の表の組成に調製されたものである。

S9 mix 1 mL 中の組成		
S9	[キッコーマン株式会社製 RAA-590 (CAM-590)、 RAA-595 (CAM-595) および RAA-614 (CAM-614) : S9 中蛋白含量 26.14 mg/mL (CAM-590)、26.53 mg/mL (CAM-595) および 26.28 mg/mL (CAM-614)]	0.3 mL
MgCl ₂	(和光純薬工業株式会社 SDN0075)	5 μ mol
KCl	[和光純薬工業株式会社 PER3473 (CAM-590)、 PEL2740 (CAM-595) および CDL2642 (CAM-614)]	33 μ mol
G-6-P	[オリエンタル酵母工業株式会社 118803 (CAM-590)、 118805 (CAM-595) および 118907 (CAM-614)]	5 μ mol
NADP	[オリエンタル酵母工業株式会社 045808 (CAM-590)、 045818 (CAM-595) および 045910 (CAM-614)]	4 μ mol
HEPES 緩衝液	(株式会社同仁化学研究所 PE026)	4 μ mol
蒸留水		0.1 mL

8. 試験方法

(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)

1) 試験群

予備試験および予備試験の追加試験ともに、短時間処理法の代謝活性化によらない場合および代謝活性化による場合ならびに連続処理法の 24-0 h 処理による場合の 3 系列について実施した。

予備試験では、被験物質の最高用量を 5000 μ g/mL とし、以下公比 2 で低下させた計 9 用量(5000、2500、1250、625、313、156、78.1、39.1 および 19.5 μ g/mL)の試験群を設定した。

予備試験の結果、短時間処理法の代謝活性化による場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合では、最低用量の 19.5 μ g/mL の用量においても 50%を越える細胞増殖抑制が認められ IC₅₀ の算出ができなかった。また、短時間処理法の代謝活性化によらない場合では 39.1 μ g/mL の用量で 50%を越える細胞増殖抑制が認められた。従って、各試験系列について用量を低下させた追加試験を実施した。追加試験では、被験物質の最高用量を 40 μ g/mL とし、以下公比 2 で低下させた計 5 用量(40、20、10、5 および 2.5 μ g/mL)の試験群を設定した。

試験系列毎に陰性対照群を設定した。

各群につき 2 枚のプレートを使用し、各プレートには識別番号を明記した。

2) 細胞の播種

直径 60 mm の培養プレート (FALCON[®]) に、短時間処理法の代謝活性化によらない場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合では 0.4×10^4 cells/mL、短時間処理法の代謝活性化による場合では 0.6×10^4 cells/mL の細胞浮遊液をそれぞれ 5 mL ずつ播種し、5.0%CO₂、37.0°C に設定した CO₂ インキュベーター内で培養した。

3) 短時間処理法の代謝活性化によらない場合

細胞播種後 3 日目に、プレートの培養液を除去し、培養液 3 mL に対して試験液を 30 μ L の割合で試験チューブ内で混合し、その混合液 3 mL をプレートに添加し 6 時間培養した。6 時間経過後に、プレート内の液を除去して Ca²⁺および Mg²⁺フリーの Dulbecco のリン酸緩衝液で細胞を洗い、新鮮な培地 5 mL を加えて更に 18 時間培養した。

4) 短時間処理法の代謝活性化による場合

細胞播種後 3 日目に、プレートの培養液を除去し、S9 mix 0.5 mL および培養液 2.5 mL の混和液に対し試験液を 30 μ L の割合で試験チューブ内で混合し (S9 の最終濃度約 5 vol%)、その混合液 3 mL をプレートに添加し 6 時間培養した。6 時間経過後に、プレート内の液を除去して Ca²⁺および Mg²⁺フリーの Dulbecco のリン酸緩衝液で細胞を洗い、新鮮な培地 5 mL を加えて更に 18 時間培養した。

5) 連続処理法の 24-0 h 処理による場合

細胞播種後 3 日目に、プレートの培養液を除去し、培養液 5 mL に対して試験液を 50 μ L の割合で試験チューブ内で混合し、その混合液 5 mL をプレートに添加した。更に、24 時間培養した。

6) 被験物質の析出の有無の確認

試験液による処理の開始時と終了時に、被験物質の析出の有無を目視確認した。

7) 被験物質による培養液 pH への影響の有無の確認

試験液による処理の開始時と終了時に、培養液色の変化の有無を目視確認した。培養液色に変化が認められない場合には、被験物質による培養液 pH への影響は無いものと判断した。なお、被験物質の析出により培養液色の変化が確認できなかった場合には、pH 試験紙 (東洋濾紙株式会社) で培養液の pH を確認した。

8) 細胞増殖率の測定および 50%細胞増殖抑制濃度 (IC₅₀) の算出

培養終了後、プレート内の液を除去して Ca²⁺および Mg²⁺フリーの Dulbecco のリン酸緩衝液で細胞を洗い、10%ホルマリンで約 10~15 分間固定した後、0.1 w/v% クリスタルバイオレットで約 10~15 分間の染色を行った。染色後、水道水を入れた水槽内でプレートを洗浄して風乾させた。陰性対照群のプレートを 100% として、各プレートの細胞増殖率を単層培養細胞密度測定装置 (MONOCELLATER II、東洋測器株式会社) で

測定した。細胞増殖率が 50%以下まで低下した場合には、用量を対数化した回帰計算により 50%細胞増殖抑制濃度(IC₅₀)を算出した。

(2) 本試験および確認試験

1) 試験群

a 本試験

短時間処理法の代謝活性化によらない場合および代謝活性化による場合ならびに連続処理法の 24-0 h 処理による場合の 3 系列について実施した。

予備試験および予備試験の追加試験において各試験系列で 50%を超える細胞増殖抑制がみられたことから、各試験系列とも IC₅₀ 値より高用量を最高用量とした計 6 あるいは 7 用量を設定した。

b 確認試験

本試験の結果、短時間処理法の代謝活性化による場合では評価最高用量でのみ染色体の構造異常の出現率が 10%を超え、また、連続処理法の 24-0 h 処理による場合では、1 枚あたり 100 個の分裂中期像の観察による評価 3 用量を得ることが出来なかった。従って、これら両試験系列について確認試験を実施し、短時間処理法の代謝活性化による場合では本試験より用量間隔を狭めた 6 用量を、連続処理法の 24-0 h 処理による場合では本試験と同じ用量にさらに低用量を加えた 7 用量を設定した。

本試験および確認試験ともに、陽性対照群を除く各群には被験物質の細胞増殖への影響を確認するためのサテライト群 2 枚を加えた 4 枚のプレートを使用し、陽性対照群では 2 枚のプレートを使用した。各プレートには識別番号を明記した。

2) 細胞の播種

8. 試験方法、(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)、2) 細胞の播種と同様の方法で実施した。

3) 短時間処理法の代謝活性化によらない場合

8. 試験方法、(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)、3) 短時間処理法の代謝活性化によらない場合と同様の方法で実施した。

4) 短時間処理法の代謝活性化による場合

8. 試験方法、(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)、4) 短時間処理法の代謝活性化による場合と同様の方法で実施した。

5) 連続処理法の 24-0 h 処理による場合

8. 試験方法、(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)、5) 連続処理法の 24-0 h 処理による場合と同様の方法で実施した。

6) 被験物質の析出の有無の確認

8. 試験方法、(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)、6) 被験物質の析出の有無の確認と同様の方法で実施した。

7) 被験物質による培養液 pH への影響の有無の確認

8. 試験方法、(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)、7) 被験物質による培養液 pH への影響の有無の確認と同様の方法で実施した。

8) 細胞増殖率の測定

8. 試験方法、(1) 予備試験および予備試験の追加試験(細胞増殖抑制試験)、8) 細胞増殖率の測定および 50%細胞増殖抑制濃度(IC₅₀)の算出と同様の方法で実施した。IC₅₀は算出しなかった。

9) 染色体標本の作製

培養終了の約 2 時間前に、各プレートに最終濃度 0.2 µg/mL のコルセミド(ロット番号 571750、GIBCO)を加えた。培養終了時間に、プレート内の液をそれぞれ遠沈管に回収し、各プレートを 0.02% EDTA-0.25% トリプシン[0.5M EDTA: ロット番号 1390894、GIBCO、2.5% トリプシン: ロット番号 440795(本試験)および 690264(確認試験)、GIBCO]で処理して細胞を剥離させ、得られた細胞浮遊液を同上の遠沈管に回収して 1000 rpm で 5 分間遠心分離した。上清を除去し、0.075 mol/L 塩化カリウム(ロット番号 810X1990、関東化学株式会社)を加え、穏やかにピペッティングを繰り返しながら常温で 30 分間放置し細胞を膨満化させた。氷冷したカルノア固定液[メタノール: 酢酸=3:1、メタノール: ロット番号 004W1106(本試験)および 110N1127(確認試験)、関東化学株式会社、酢酸: ロット番号 TSN6991(本試験)および EPQ3760(確認試験)、和光純薬工業株式会社]を加えて細胞を固定した後、1000 rpm で 5 分間遠心分離して上清を除去し、新しいカルノア固定液を加えた。細胞の固定操作を 3 回繰り返した後、細胞浮遊液をスライドガラス上に滴下し、一夜以上自然乾燥させた。各プレートより、2 枚(細胞毒性により、得られた細胞が少ない用量については 1 枚)の染色体標本を作製した。

各スライドは、2%ギムザ液[ギムザ液: ロット番号 WL188(本試験)および KH933(確認試験)、和光純薬工業株式会社、インスタント燐酸緩衝液(pH7.2): ロット番号 R840、株式会社 三菱化学ヤトロン(本試験)および R942、三菱化学メディエンス株式会社(確認試験)]で 20 分間染色し、水洗および風乾の後、封入剤(マリノール、ロット番号 0701201、武藤化学薬品株式会社)で封入した。

10) 染色体標本の観察

標本観察の前に各用量の各プレートにつき 1 枚あるいは 2 枚(分裂中期細胞が少ない場合)の標本を選択してブラインド化した。

本試験では、観察用量として、各試験系列とも観察可能な最高用量を高用量とする 4 あるいは 5 用量を選択した。すなわち、短時間処理法の代謝活性化によらない場合では 2.5、5、10 および 20 $\mu\text{g/mL}$ の 4 用量を、短時間処理法の代謝活性化による場合では 2.5、5、10、13 および 17 $\mu\text{g/mL}$ の 5 用量を、連続処理法の 24-0 h 処理による場合では 0.625、1.25、2.5 および 5 $\mu\text{g/mL}$ の 4 用量を選択した。

確認試験では、観察用量として、短時間処理法の代謝活性化による場合では細胞増殖率が 50%未満で標本の観察が可能な最高用量を高用量とする 5 用量を、連続処理法の 24-0 h 処理による場合では標本の観察が可能な最高用量を高用量とする 5 用量をそれぞれ選択した。すなわち、短時間処理法の代謝活性化による場合では 10、12、14、16 および 18 $\mu\text{g/mL}$ の用量を、連続処理法の 24-0 h 処理による場合では 0.313、0.625、1.25、2.5 および 5 $\mu\text{g/mL}$ の用量を選択した。

総合倍率 600 倍の顕微鏡 (BX51TF、オリンパス株式会社) で、1 枚あたり 100 個の分裂中期像 (細胞毒性により分裂中期像が少ない場合には評価可能な個数) を観察し、以下の分類に従って染色体異常の判定を行った。構造異常については 25 ± 2 本の染色体をもつものを観察対象とした。

①構造異常 (structural aberration)

・ 染色分体切断 (ctb: chromatid break)

染色分体のはっきりした不連続部分 (切断部分) で、不連続部分が染色分体の幅以上である場合、あるいは切断片が染色分体の長軸線上から外れている場合に染色分体切断として判定した。

・ 染色分体交換 (cte: chromatid exchange)

染色分体の 2 ヶ所以上の切断部位が相互に交換 (結合反応) しているものを染色分体交換として判定した。

・ 染色体切断 (csb: chromosome break)

両方の染色分体の同じ位置に切断が生じている場合に、染色体切断として判定した。切断の判定基準は、染色分体切断に準じた。

・ 染色体交換 (cse: chromosome exchange)

両方の染色分体の同じ位置で同じ方向に交換が生じている場合に、染色体交換として判定した。

・ その他 (others)

その他の構造異常として、断片化 (fragmentation) がある。一つの分裂中期像のほとんど全ての染色体に切断やギャップが現れ、交換型の異常が含まれていない場合に断片化として判定した。

②ギャップ(gap)

染色分体あるいは染色体上に生じた非染色部分(染色性が全くみられない部分)で、非染色部分の幅が染色分体の幅より狭い場合にギャップとして判定した。

③数的異常(numerical aberration)

・ 倍数体(poly: polyploid)

染色体数(25 ± 2)が倍加し、三倍体、四倍体等になったものを倍数体として判定した。

・ その他(others)

その他の数的異常として核内倍加がある。倍加した染色体が分離せずに平行に並んでいる場合に核内倍加(end: endoreduplication)と判定し、倍数体とは区別し計数した。

11) 観察結果の集計方法

プレート毎に以下の細胞出現数を求め、試験群毎にその合計値を算出した。更に、構造異常(1個の細胞に複数の構造異常がある場合にも、構造異常を有する細胞数は1として計数)および数的異常を有する細胞の total について、それぞれ出現率(%)を求めた。出現率(%)は、観察した細胞数(分裂中期像の数)に対する出現数の百分率で算出した。

①構造異常について

- ・ ctb: 染色分体切断をもつ細胞数
- ・ cte: 染色分体交換をもつ細胞数
- ・ csb: 染色体切断をもつ細胞数
- ・ cse: 染色体交換をもつ細胞数
- ・ others: その他の構造異常をもつ細胞数
- ・ total: 何らかの構造異常をもつ細胞数

②ギャップについて

- ・ gap: ギャップをもつ細胞数

③数的異常について

- ・ poly: 倍数体の細胞数
- ・ others: その他の数的異常をもつ細胞数
- ・ total: 何らかの数的異常をもつ細胞数

9. 試験結果の評価

構造異常または数的異常の total の出現率(%)が 10%以上となり、その出現様式に用量依存性がみられる場合、あるいは 5%以上となる結果について確認試験により再現性がみられる場合を陽性、それ以外を陰性とし、統計学的手法は用いなかった。

5%を超える構造異常の増加がみられた短時間処理法の代謝活性化による場合の本試験および確認試験のデータについて、D₂₀ 値(細胞の 20%に異常が認められる濃度)を算出した。算出方法を以下に示す。

(1) 本試験

13 および 17 µg/mL の用量のデータについて、最少二乗法により回帰曲線を求め D₂₀ 値を算出した。

(2) 確認試験

全用量のデータについて、最少二乗法により、式 I および式 II で示される回帰曲線を求めた。式 II における陰性対照群の用量(X₀)は、式 III で求めた値とした。

$$\text{式 I} \quad Y = aX + b$$

$$\text{式 II} \quad Y = a \log X + b$$

$$Y: \text{染色体異常の出現率}(\%) \quad X: \text{用量}(\text{mg/mL})$$

$$\text{式 III} \quad X_0 = \text{LogL} - (\text{LogH} - \text{LogL}) / (N - 1)$$

$$L: \text{最低用量}(\text{mg/mL}) \quad H: \text{最高用量}(\text{mg/mL})$$

$$N: \text{被験物質処理群の群数}$$

式 I および式 II の相関係数をそれぞれ求め、得られた回帰曲線より D₂₀ 値を算出し、相関係数が大きいものを妥当な D₂₀ 値として選択した。

成 績

1. 予備試験

細胞増殖率の結果を Table 1 および Figure 1 に、被験物質の析出および培養液 pH への影響の結果を Table 1 に示す。

各試験系列で 50% を超える強い細胞増殖抑制が認められ、短時間処理法の代謝活性化による場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合では最低用量においても細胞増殖率は 50% 未満であった。IC₅₀ 値は、短時間処理法の代謝活性化によらない場合において 28.6 µg/mL であった。

被験物質の析出が、試験液処理開始時では短時間処理法の代謝活性化によらない場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合の 313 µg/mL 以上の用量および短時間処理法の代謝活性化による場合の 156 µg/mL 以上の用量で観察された。試験液処理終了時では、短時間処理法の代謝活性化によらない場合の 156 µg/mL 以上の用量、短時間処理法の代謝活性化による場合の 39.1 µg/mL 以上の用量および連続処理法の 24-0 h 処理による場合の 313 µg/mL 以上の用量で観察された。

被験物質処理による培養液 pH への影響は観察されなかった。

2. 予備試験の追加試験

細胞増殖率の結果を Table 2 および Figure 2 に、被験物質の析出および培養液 pH への影響の結果を Table 2 に示す。

各試験系列で 50% を超える細胞増殖抑制が認められ、IC₅₀ 値は短時間処理法の代謝活性化によらない場合が 26.1 µg/mL、短時間処理法の代謝活性化による場合が 15.2 µg/mL および連続処理法の 24-0 h 処理による場合が 13.6 µg/mL であった。

被験物質の析出および被験物質処理による培養液 pH への影響は観察されなかった。

3. 本試験

細胞増殖率、被験物質の析出および培養液 pH への影響の結果を Table 3 に、染色体異常誘発性の評価結果を Table 4-1~4-3 に示す。

染色体異常誘発性と同時に評価したサテライト群における細胞増殖への影響の検討では、50% を超える細胞増殖抑制が、短時間処理法の代謝活性化によらない場合の 40

μg/mL の用量、短時間処理法の代謝活性化による場合の 20 μg/mL の用量および連続処理法の 24-0 h 処理による場合の 20 μg/mL の用量で認められた。

被験物質の析出および被験物質処理による培養液 pH への影響は観察されなかった。

染色体の構造異常および数的異常の出現率は、短時間処理法の代謝活性化によらない場合(評価用量：2.5～20 μg/mL)および連続処理法の 24-0 h 処理による場合(評価用量：0.625～5 μg/mL)のいずれの用量においても 5%未満であった。短時間処理法の代謝活性化による場合(評価用量：2.5～17 μg/mL)では、数的異常の出現率はいずれの用量も 5%未満であったが、構造異常の出現率は評価最高用量の 17 μg/mL においてのみ 12.0%と 10%を超える増加が認められ、D₂₀ 値は 0.020 mg/mL であった。

陽性対照群の染色体の構造異常の出現率は、短時間処理法の代謝活性化によらない場合が 68.5%、短時間処理法の代謝活性化による場合が 50.5%および連続処理法の 24-0 h 処理による場合が 62.0%であった。

4. 確認試験

細胞増殖率、被験物質の析出および培養液 pH への影響の結果を Table 5 に、染色体異常誘発性の評価結果を Table 6-1 および 6-2 に示す。

染色体異常誘発性と同時に評価したサテライト群における細胞増殖への影響の検討では、50%を超える細胞増殖抑制が、短時間処理法の代謝活性化による場合の 18 μg/mL 以上の用量および連続処理法の 24-0 h 処理による場合の 20 μg/mL の用量で認められた。

被験物質の析出および被験物質処理による培養液 pH への影響は観察されなかった。

染色体の構造異常の出現率は、短時間処理法の代謝活性化による場合(評価用量：10～18 μg/mL)の 14、16 および 18 μg/mL でそれぞれ 13.5、13.0 および 21.0%と 10%を超える増加が認められ、D₂₀ 値は 0.019 mg/mL であった。連続処理法の 24-0 h 処理による場合(評価用量：0.313～5 μg/mL)では、構造異常の出現率はいずれの用量も 5%未満であった。数的異常の出現率は、短時間処理法の代謝活性化による場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合ともにいずれの用量も 5%未満であった。

陽性対照群の染色体の構造異常の出現率は、短時間処理法の代謝活性化による場合が 55.0%および連続処理法の 24-0 h 処理による場合が 59.5%であった。

考 察

2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンの *in vitro* における染色体異常誘発性の有無を、チャイニーズハムスター肺由来細胞 (CHL/IU) を用いて検討した。

本試験 (染色体異常試験) 用量は、予備試験 (細胞増殖抑制試験) およびその追加試験の結果に基づき各試験系列とも IC_{50} 値より高用量を最高用量に設定した。また、短時間処理法の代謝活性化による場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合については、本試験結果の再現性を確認するため確認試験を実施した。

本試験および確認試験の結果、短時間処理法の代謝活性化によらない場合および連続処理法の 24-0 h 処理による場合では、構造異常および数的異常ともにその出現率は全て 5% 未満であり陰性と判断した。短時間処理法の代謝活性化による場合では、数的異常の出現率は全て 5% 未満であったが、構造異常の出現率は本試験の 17 $\mu\text{g/mL}$ の用量ならびに確認試験の 14、16 および 18 $\mu\text{g/mL}$ の用量でいずれも 10% を超え、増加についての再現性が確認されたことから陽性と判断した。

陽性対照群における染色体の構造異常の出現率は各試験系列において明確な陽性値を示し、本試験系が適切な感受性を有していたことが確認された。

以上のことから、2,2'-ジクロロヒドラゾベンゼンは、本試験条件において、ほ乳類の培養細胞に対し代謝活性化系存在下で染色体異常誘発性を有すると判断した。

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

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はなかった。

資料の保存

1. 資料保存施設および保存資料

以下の資料を、株式会社 化合物安全性研究所の資料保存室に保存する。

- (1) 試験計画書、試験計画書変更書
- (2) 生データその他の記録文書
- (3) 最終報告書
- (4) 標本

2. 保存期間

試験終了後 10 年間保存し、その後の保存については試験委託者との協議により決定する。

試験責任者の記名なつ印

  2012 年 4 月 6 日

Table 1 Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test) (SR07167)

Growth rate (% to the control)				
Group	Concentration (µg/mL)	S9-	S9+	S9-
		6-18 h (Mean)	6-18 h (Mean)	24-0 h (Mean)
Control ^a	—	100 , 100 (100.0)	100 , 100 (100.0)	100 , 100 (100.0)
2,2'-Dichlorohydrazobenzene	19.5	86 , 82 (84.0)	35 , 32 (33.5)	44 , 45 (44.5)
	39.1	20 , 25 (22.5)	23 ⁺ , 16 ⁺ (19.5)	20 , 19 (19.5)
	78.1	15 , 13 (14.0)	22 ⁺ , 19 ⁺ (20.5)	14 , 14 (14.0)
	156	9 ⁺ , 14 ⁺ (11.5)	20 *, 25 * (22.5)	12 , 15 (13.5)
	313	9 *, 14 * (11.5)	22 *, 25 * (23.5)	16 *, 17 * (16.5)
	625	12 *, 14 * (13.0)	23 *, 32 * (27.5)	17 *, 16 * (16.5)
	1250	11 *, 16 * (13.5)	30 *, 31 * (30.5)	18 *, 17 * (17.5)
	2500	11 *, 15 * (13.0)	21 *, 24 * (22.5)	18 *, 19 * (18.5)
	5000	11 *, 16 * (13.5)	19 *, 25 * (22.0)	12 *, 12 * (12.0)
IC ₅₀ (µg/mL)		28.6	-	-

a : Dimethyl sulfoxide

*: Precipitation at the beginning and end of treatment

+ : Precipitation at the end of treatment

Change of pH in culture medium was not observed .

The figure in parentheses represents mean value of two plates.

- : Blank

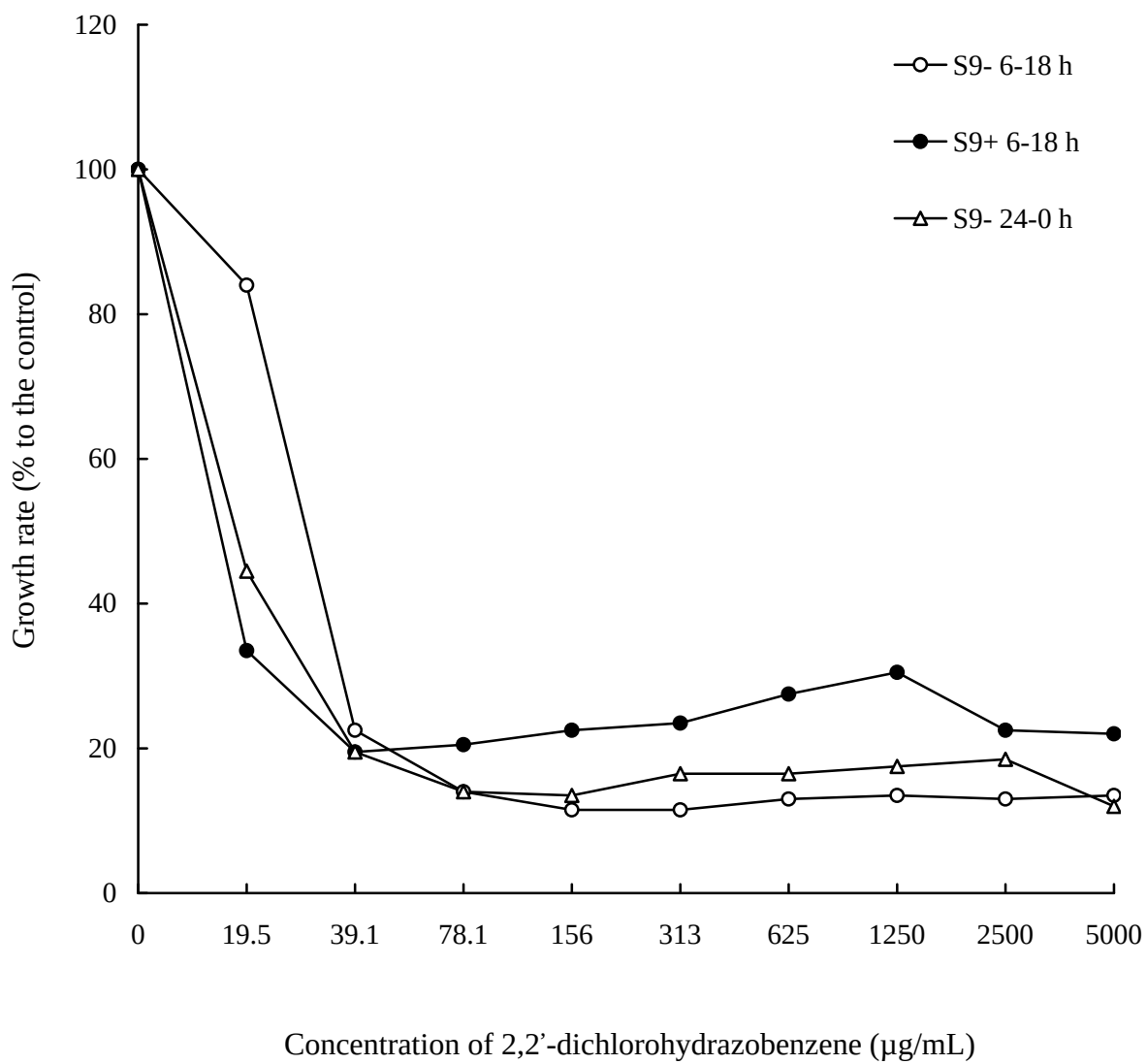


Figure 1 Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test) (SR07167)

Each point represents mean value (n=2).

Table 2 Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test, additional test) (SR07167)

Growth rate (% to the control)				
Group	Concentration (µg/mL)	S9-	S9+	S9-
		6-18 h (Mean)	6-18 h (Mean)	24-0 h (Mean)
Control ^a	–	100 , 100 (100.0)	100 , 100 (100.0)	100 , 100 (100.0)
2,2'-Dichlorohydrazobenzene	2.5	91 , 92 (91.5)	93 , 90 (91.5)	82 , 79 (80.5)
	5	86 , 86 (86.0)	85 , 83 (84.0)	69 , 68 (68.5)
	10	82 , 80 (81.0)	91 , 74 (82.5)	53 , 56 (54.5)
	20	73 , 72 (72.5)	25 , 32 (28.5)	42 , 45 (43.5)
	40	15 , 13 (14.0)	18 , 17 (17.5)	15 , 16 (15.5)
IC ₅₀ (µg/mL)		26.1	15.2	13.6

a : Dimethyl sulfoxide

Precipitation and changes of pH in culture medium were not observed.

The figure in parentheses represents mean value of two plates.

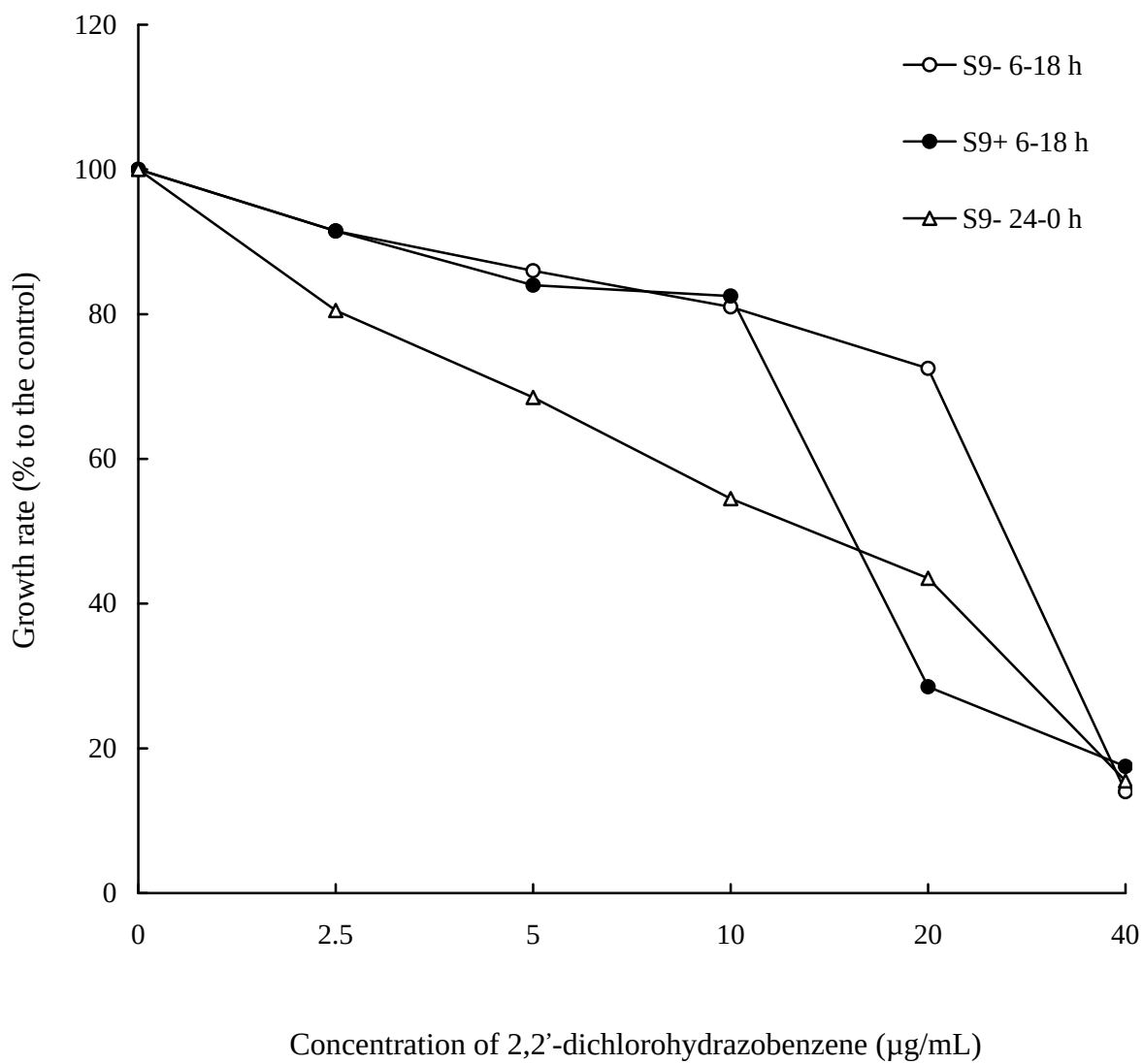


Figure 2 Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (preliminary test, additional test) (SR07167)

Each point represents mean value (n=2).

Table 3 Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (chromosomal aberration test) (SR07167)

Growth rate (% to the control)				
Group	Concentration (µg/mL)	S9-	S9+	S9-
		6-18 h (Mean)	6-18 h (Mean)	24-0 h (Mean)
Control ^a	–	100 , 100 (100.0)	100 , 100 (100.0)	100 , 100 (100.0)
2,2'-Dichlorohydrazobenzene	0.625	-	-	99 , 92 (95.5)
	1.25	-	-	86 , 89 (87.5)
	2.5	87 , 101 (94.0)	96 , 96 (96.0)	78 , 82 (80.0)
	5	95 , 96 (95.5)	97 , 92 (94.5)	66 , 66 (66.0)
	10	84 , 84 (84.0)	88 , 85 (86.5)	58 , 59 (58.5)
	13	-	83 , 81 (82.0)	-
	17	-	63 , 71 (67.0)	-
	20	78 , 75 (76.5)	44 , 41 (42.5)	48 , 44 (46.0)
	27	63 , 66 (64.5)	-	-
	33	54 , 56 (55.0)	-	-
	40	30 , 25 (27.5)	-	-

a : Dimethyl sulfoxide

Precipitation and changes of pH in culture medium were not observed.

The figure in parentheses represents mean value of two plates.

- : Blank

Table 4-1 Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (6 hours treatment without metabolic activation) (SR07167)

Time schedule ^a (hours)	S9	Group	Concentration (µg/mL)	Growth rate (%)	Number of metaphase observed	Structural aberrations					Gap	Numerical aberrations			Judgment ^c
						ctb	cte	csb	cse	others	total (%)	poly	others	total (%)	
6-18	-	Control ^b	—	100.0	100	0	0	0	0	0	0	3	0	3	-
					100	0	0	0	0	0	0	1	0	1	
					200	0	0	0	0	0	0 (0.0)	4	0	4 (2.0)	
			2.5	94.0	100	0	0	0	0	0	0	2	0	2	
					100	0	0	0	0	0	0	1	0	1	
					200	0	0	0	0	0	0 (0.0)	3	0	3 (1.5)	
		2,2'-Dichloro- hydrazobenzene	5	95.5	100	0	0	0	0	0	0	3	0	3	-
					100	1	0	1	0	0	2	2	0	2	
					200	1	0	1	0	0	2 (1.0)	5	0	5 (2.5)	
					100	1	0	0	0	0	1	2	0	2	
					100	0	0	0	0	0	0	1	0	1	
			10	84.0	200	1	0	0	0	0	1 (0.5)	3	0	3 (1.5)	
					94	1	0	0	0	0	1	2	0	2	
					77	0	0	0	0	0	0	4	0	4	
					65	0	0	0	0	0	0	3	0	3	
					44	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
		Mitomycin C	0.1		280	1	0	0	0	0	1 (0.4)	9	0	9 (3.2)	
					Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
					Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
					Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
					100	10	66	0	0	0	71	0	0	0	
					100	11	63	0	2	0	66	0	0	0	
					200	21	129	0	2	0	137 (68.5)	0	0	0 (0.0)	

ctb, chromatid break cte, chromatid exchange cse, chromosome break csb, chromosome exchange poly, polyploid

a : Time schedule ; treatment time-recovery time

b : Dimethyl sulfoxide

c : Judgment was made according to the total (%) of structural aberrations and numerical aberrations ; -, negative +, positive

- : Blank

Table 4-2 Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (6 hours treatment with metabolic activation) (SR07167)

Time schedule ^a (hours)	S9	Group	Concentration (µg/mL)	Growth rate (%)	Number of metaphase observed	Structural aberrations					Gap	Numerical aberrations			Judgment ^c
						ctb	cte	csb	cse	others	total (%)	poly	others	total (%)	
6-18	+	Control ^b	—	100.0	100	0	0	0	0	0	0	1	0	1	-
					100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
					200	0	0	0	0	0	0 (0.0)	1	0	1 (0.5)	
			2.5	96.0	100	0	0	0	0	0	0	1	0	1	
					100	0	0	0	0	0	0	2	0	2	
		2,2'-Dichloro- hydrazobenzene	5	94.5	200	0	0	0	0	0	0 (0.0)	3	0	3 (1.5)	+
					100	1	1	0	0	0	2	1	0	1	
					100	0	1	0	0	0	1	2	0	2	
					200	1	2	0	0	0	3 (1.5)	3	0	3 (1.5)	
					100	0	0	0	0	0	0	1	0	1	
			10	86.5	100	0	0	0	0	0	0	2	0	2	
					100	0	0	0	0	0	0	3	0	3 (1.5)	
					200	0	0	0	0	0	0 (0.0)	3	0	3 (1.5)	
					100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
					100	0	0	0	0	0	0	5	0	5	
		17	67.0		82	1	5	0	0	0	6	4	0	4	
					100	10	19	0	0	0	25	3	0	3	
					79	1	6	0	0	0	6	3	0	3	
					81	1	3	0	0	0	4	1	0	1	
					342	13	33	0	0	0	41 (12.0)	11	0	11 (3.2)	
		20	42.5	42.5	Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	+
		10			100	6	46	0	3	0	48	0	0	0	
					100	13	44	0	0	0	53	0	0	0	
					200	19	90	0	3	0	101 (50.5)	0	0	0 (0.0)	

ctb, chromatid break cte, chromatid exchange cse, chromosome break csb, chromosome exchange poly, polyploid

a : Time schedule ; treatment time-recovery time

b : Dimethyl sulfoxide

c : Judgment was made according to the total (%) of structural aberrations and numerical aberrations ; -, negative +, positive

- : Blank

Table 4-3 Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (24 hours treatment without metabolic activation) (SR07167)

Time schedule ^a (hours)	S9	Group	Concentration (µg/mL)	Growth rate (%)	Number of metaphase observed	Structural aberrations						Gap	Numerical aberrations			Judgment ^c		
						ctb	cte	csb	cse	others	total (%)		poly	others	total (%)			
24-0	-	Control ^b	—	100.0	100	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1	-		
					100	0	0	0	0	0	0	3	0	3				
					200	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0	4	0	4 (2.0)			
			0.625	95.5	100	0	0	0	0	0	0	3	0	3				
					100	0	0	0	0	0	0	3	0	3				
					200	0	0	0	0	0 (0.0)	0	6	0	6 (3.0)				
			1.25	87.5	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0				
					100	0	1	0	0	0	1	0	1	0		1		
					200	0	1	0	0	0	1 (0.5)	0	1	0		1 (0.5)		
		2.5	80.0	28	0	0	0	0	0	0	0	0	0					
				29	0	0	0	0	0	0	1	0	1					
				39	0	0	0	0	0	0	0	0	0		0			
		5	66.0	82	0	0	0	0	0	0	2	0	2					
				178	0	0	0	0	0 (0.0)	0	3	0	3 (1.7)					
				15	0	0	0	0	0	0	1	0	1					
		10	58.5	14	0	0	0	0	0	0	0	0	0					
				41	1	0	0	0	0	1	0	0	0		0			
				40	0	0	0	0	0	0	1	0	1		0			
		20	46.0	110	1	0	0	0	0	1 (0.9)	0	2	0	2 (1.8)				
				Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-				
				Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		-		
		0.05	Mitomycin C	0.05	/	100	9	57	0	0	0	63	0	0	0	0	+	
						100	7	58	0	1	0	61	0	0	0	0		0
						200	16	115	0	1	0	124 (62.0)	0	0	0	0 (0.0)		0

ctb, chromatid break cte, chromatid exchange cse, chromosome break csb, chromosome exchange poly, polyploid

a : Time schedule ; treatment time-recovery time

b : Dimethyl sulfoxide

c : Judgment was made according to the total (%) of structural aberrations and numerical aberrations ; -, negative +, positive

- : Blank

Table 5 Effects of 2,2'-dichlorohydrazobenzene on growth rate of CHL/IU with or without metabolic activation (chromosomal aberration test, confirmatory test) (SR07167)

Growth rate (% to the control)			
Group	Concentration (µg/mL)	S9+	S9-
		6-18 h (Mean)	24-0 h (Mean)
Control ^a	–	100 , 100 (100.0)	100 , 100 (100.0)
2,2'-Dichlorohydrazobenzene	0.313	-	95 , 87 (91.0)
	0.625	-	87 , 95 (91.0)
	1.25	-	84 , 82 (83.0)
	2.5	-	75 , 71 (73.0)
	5	-	60 , 61 (60.5)
	10	80 , 77 (78.5)	52 , 50 (51.0)
	12	78 , 79 (78.5)	-
	14	75 , 78 (76.5)	-
	16	64 , 65 (64.5)	-
	18	54 , 43 (48.5)	-
	20	37 , 38 (37.5)	35 , 38 (36.5)

a : Dimethyl sulfoxide

Precipitation and changes of pH in culture medium were not observed.

The figure in parentheses represents mean value of two plates.

- : Blank

Table 6-1 Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (6 hours treatment with metabolic activation, confirmatory test) (SR07167)

Time schedule ^a (hours)	S9	Group	Concentration (µg/mL)	Growth rate (%)	Number of metaphase observed	Structural aberrations						Gap	Numerical aberrations			Judgment ^c		
						ctb	cte	csb	cse	others	total (%)		poly	others	total (%)			
6-18	+	Control ^b	—	100.0	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	-	
					100	1	0	0	0	0	1	0	0	0	0			
					200	1	0	0	0	0	1 (0.5)	0	0	0	0 (0.0)			
			10	78.5	100	2	2	1	0	0	4	0	0	0	0	0		
					100	2	3	0	0	0	5	0	0	0	0			
					200	4	5	1	0	0	9 (4.5)	0	0	0	0 (0.0)			
		12	78.5	100	0	2	0	0	0	2	0	0	0	0	0			
				100	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1				
				200	0	2	0	0	0	2 (1.0)	0	1	0	1 (0.5)				
		14	76.5	100	6	6	0	0	0	11	0	1	0	1	+			
				100	9	9	0	0	0	16	0	1	0	1				
				200	15	15	0	0	0	27 (13.5)	0	2	0	2 (1.0)				
		16	64.5	100	5	15	0	0	0	17	0	1	0	1				
				100	1	8	0	0	0	9	0	0	0	0				
				200	6	23	0	0	0	26 (13.0)	0	1	0	1 (0.5)				
		18	48.5	100	10	22	1	0	0	27	0	0	0	0				
				100	4	13	0	0	0	15	0	2	0	2				
				200	14	35	1	0	0	42 (21.0)	0	2	0	2 (1.0)				
			20	37.5	Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-			
			3,4-Benzopyrene	10			100	10	52	0	1	0	57	0	0	0	0	+
							100	11	48	0	1	0	53	1	0	0	0	
							200	21	100	0	2	0	110 (55.0)	1	0	0	0 (0.0)	

ctb, chromatid break cte, chromatid exchange cse, chromosome break csb, chromosome exchange poly, polyploid

a : Time schedule ; treatment time-recovery time

b : Dimethyl sulfoxide

c : Judgment was made according to the total (%) of structural aberrations and numerical aberrations ; -, negative +, positive

- : Blank

Table 6-2 Results of the chromosomal aberration test of 2,2'-dichlorohydrazobenzene (24 hours treatment without metabolic activation, confirmatory test) (SR07167)

Time schedule ^a (hours)	S9	Group	Concentration (µg/mL)	Growth rate (%)	Number of metaphase observed	Structural aberrations						Gap	Numerical aberrations			Judgment ^c
						ctb	cte	csb	cse	others	total (%)		poly	others	total (%)	
240	-	Control ^b	—	100.0	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	-
					100	1	0	0	0	0	1	0	0	0	0	
					200	1	0	0	0	0	1 (0.5)	0	0	0	0 (0.0)	
		2,2'-Dichloro- hydrazobenzene	0.313	91.0	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
					100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
					200	0	0	0	0	0	0 (0.0)	0	0	0	0 (0.0)	
					100	1	0	0	0	0	1	0	0	0	0	
					100	1	0	0	0	0	1	0	1	0	1	
					200	2	0	0	0	0	2 (1.0)	0	1	0	1 (0.5)	
			1.25	83.0	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	-
					100	2	0	0	0	0	2	0	0	0	0	
					200	2	0	0	0	0	2 (1.0)	0	0	0	0 (0.0)	
			2.5	73.0	100	2	0	0	0	0	2	0	0	0	0	
					100	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1	
					200	2	0	0	0	0	2 (1.0)	0	1	0	1 (0.5)	
		Mitomycin C	0.05	60.5	100	1	0	1	0	0	1	0	0	0	0	
					100	3	0	0	0	0	3	0	0	0	0	
					200	4	0	1	0	0	4 (2.0)	0	0	0	0 (0.0)	
					Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
					Toxic	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
			0.05	/	100	6	54	0	0	0	56	0	0	0	0	+
					100	10	59	1	0	0	63	0	0	0	0	
					200	16	113	1	0	0	119 (59.5)	0	0	0	0 (0.0)	

ctb, chromatid break cte, chromatid exchange cse, chromosome break csb, chromosome exchange poly, polyploid

a : Time schedule ; treatment time-recovery time

b : Dimethyl sulfoxide

c : Judgment was made according to the total (%) of structural aberrations and numerical aberrations ; -, negative +, positive

- : Blank

御中



和歌山精化工業株式会社

和歌山市小雑賀1丁目1番82号

Tel: 073-423-3247 (代)

Fax: 073-426-5378

[illegible]

以上の通りご報告申し上げます。

