

チモールのラットを用いる反復経口投与毒性・生殖発生毒性併合試験

Combined Repeat Dose and Reproductive/Developmental Toxicity Screening Test of Thymol by Oral Administration in Rats

要約

チモールを8, 40および200 mg/kg/dayの用量でSD系ラット(Crj:CD)に交配前14日から交配を経て雄は計43日間、雌は妊娠、分娩を経て哺育3日まで経口投与し、反復投与毒性および生殖発生毒性について検討した。

1. 反復投与毒性

200 mg/kg群において、雄で体重増加抑制の傾向および死亡が1例、雌で投与後の一過性の自発運動減少および歩行失調が認められた。病理組織検査では、雌雄とも前胃に粘膜上皮の増生、炎症性細胞の浸潤、水腫など被験物質の刺激性を示唆する変化が認められた。また、雌の一部で胸腺の退縮、副腎束状帯の脂肪滴増加が認められた。

40 mg/kg群においても、雌雄の胃および雌の胸腺に病理組織変化が認められた。摂餌量、器官重量、雄の血液学検査および血液生化学検査においては被験物質に起因する変化は認められなかった。

2. 生殖発生毒性

親動物の検査において、性周期、交尾率、受胎率、妊娠期間、黄体数、着床数、着床率、出産率、分娩率、分娩および哺育行動には被験物質に起因する変化は認められなかった。

新生児の検査において、200 mg/kg群で低体重および体重増加抑制の傾向が認められた。出産児数、出産生児数、性比、出生率、4日生存率、外表、一般状態および剖検においては被験物質に起因する変化は認められなかった。

以上の結果より、チモールの反復投与毒性に関する無影響量は雌雄とも8 mg/kg/day、生殖発生毒性に関する無影響量は、親動物に対して雌雄とも200 mg/kg/day、児動物に対しては40 mg/kg/dayと考えられる。

方法

1. 被験物質

チモール(和光純薬工業(株), Lot No.CAN1119, 純度99.6%)は、融点50.4℃, 氷酢酸, エタノール, エーテルに易容, 水には難溶, 光に対して不安定の白色結晶性の塊である。被験物質は室温・密閉・遮光下で保管した。また、試験期間中安定であったことが製造者により確認

された。

2. 試験動物および飼育条件

日本チャールス・リバー(株)より入手した雌雄のSD系ラット(Crj:CD)を6日間検疫・馴化後、試験に供した。投与開始前日に体重別層化無作為抽出法により、1群につき雌雄各10匹を振り分けた。投与開始時の週齢は雌雄とも8週齢、体重範囲は雄が333~371 g, 雌が193~221 gであった。

検疫・馴化を含めた全飼育期間中、温度20~25℃, 湿度40~70%, 換気約12回/時, 照明12時間/日(7:00~19:00)に自動調節された飼育室を使用した。動物は実験動物用床敷(ベータチップ:日本チャールス・リバー(株))を敷いたポリカーボネート製ケージに、1ケージあたり投与開始後は1匹、交配期間中は雌雄各1匹、哺育期間は1腹で収容し、飼育した。

動物には、オートクレーブ滅菌した実験動物用固型飼料(CRF-1:オリエンタル酵母工業(株))および5 μmのフィルターで濾過後、紫外線照射した水道水をそれぞれ自由摂取させた。

3. 投与量および投与方法

SD系ラットを用いて、被験物質を30, 100および300 mg/kgの用量で雌雄とも交配前13日から4日間の交配を経て、雄は計17日間、雌は交尾確認後7~9日間投与した結果、300 mg/kg群で自発運動減少、歩行失調、腹這い、呼吸緩徐、眼瞼下垂、流涎などの投与後症状および体重減少が認められた。100 mg/kg群では流涎が散見されたのみで明瞭な変化は認められなかった。以上の結果から、本試験では高用量を200 mg/kgとし、以下公比5で中用量を40 mg/kg, 低用量を8 mg/kgとした。この他に媒体のみを投与する対照群を設けた。

投与期間は、雌雄とも交配前14日間、交配期間中、および雄は剖検前日までの計43日間、雌は交尾後分娩を経て哺育3日までとし、3%アラビアゴム水溶液に懸濁させた被験物質を胃ゾンデを用いて1日1回、午前中に強制経口投与した。投与液量は5 ml/kgとし、至近測定日の体重を基に算出した。

投与液の調製はイエローランプ照明下で行い、投与に供するまで冷蔵・遮光下で保存した。投与液中の被験物質は本保存条件下で安定であること、使用した投与液にはほぼ所定量の被験物質が均一に含有されていることを確認した。

4. 反復投与毒性に関する観察・検査

1) 一般状態

全例について生死、外観・行動等を投与前および投与後に毎日観察した。死亡動物は発見後速やかに剖検した。

2) 体重および摂餌量

体重は、雄については投与開始日およびその後週1回、雌については投与開始日および交尾するまでは週1回、交尾後は妊娠0, 7, 14, 20日および哺育0, 4日に測定した(交尾確認日を妊娠0日, 分娩確認日を哺育0日とする)。また、体重増加量を交配前は投与開始日, 妊娠期間は妊娠0日, 哺育期間は哺育0日の体重を基準に算出した。摂餌量は、交配期間を除き体重測定日に測定した。

3) 雄の血液学検査

雄の全生存動物について、解剖日の前日より約21時間絶食させ、チオペンタールナトリウム(ラボナール: 田辺製薬(株))の腹腔内投与による麻酔下で後大静脈より採取した血液の一部をEDTA-2Kにより凝固阻止し、赤血球数(シースフローDCインピーダンス検出法)、白血球数(RF/DCインピーダンス検出法)、血小板数(シースフローDCインピーダンス検出法)、ヘモグロビン濃度(SLSヘモグロビン法)、ヘマトクリット値(赤血球パルス波高値検出法)を多項目自動血球分析装置(NE-4500: 東亜医用電子(株))、白血球百分率(Wright染色塗抹標本)を血液細胞自動分析装置(MICROX HEG-70A: 立石電機(株))、網状赤血球数(アルゴンレーザーを用いたフローサイトメトリー法)を自動網赤血球測定装置(R-2000: 東亜医用電子(株))により測定した。また、検査結果から平均赤血球容積(MCV)、平均赤血球血色素量(MCH)、平均赤血球血色素濃度(MCHC)を算出した。

4) 雄の血液生化学検査

雄の全生存動物について、解剖日に採取した血液を室温で約30分間放置した後、3000 r.p.m.(2050G)で10分間遠心分離し、得られた血清について、GOT(SSCC改良法)、GPT(SSCC改良法)、ALP(GSCC改良法)、 γ -GTP(SSCC改良法)、尿素窒素(Urease-GLDH法)、グルコース(GK-G6PDH法)、総コレステロール(CES-CO-POD法)、トリグリセライド(LPL-GK-G3PO-POD法)、クレアチニン(Jaffé法)、総ビリルビン(Jendrassik改良法)、総蛋白(Biuret法)、アルブミン(BCG法)、A/G比(総蛋白およびアルブミンより算出)、カルシウム(O-CPC法)、無機リン(UV法)、ナトリウム、カリウム、クロール(イオン選択電極法)を自動分析装置(日立736-10形: (株)日立製作所)により測定した。

5) 病理検査

雌雄とも最終投与日の翌日に、全生存動物についてチオペンタールナトリウムの腹腔内投与による麻酔下で腹大動脈切断により放血致死させ剖検し、下垂体、胸腺、

肝臓、腎臓、副腎、精巣、精巣上部および前立腺の重量を測定した。また、これらの器官に加えて、脳、心臓、脾臓および卵巣を採取し、10%中性リン酸緩衝ホルマリン液(精巣および精巣上部はブアン液)にて固定後保存した。

病理組織検査は対照および200 mg/kg群の雌雄の脳、下垂体、心臓、肝臓、脾臓、腎臓、副腎、精巣、精巣上部、前立腺および剖検で変化が認められた雌の胸腺について、常法に従いヘマトキシリン・エオジン染色標本を作製し、鏡検した。その結果、雌の胸腺および副腎において被験物質の影響が疑われたので雌の8および40 mg/kg群のこれらの器官について検査した。また、雄の剖検時に被験物質による肉眼的変化が胃に認められたので、各群全例の雄の胃を検査するとともに、雌についても対照、8, 40および200 mg/kg群の各2, 5, 5, 5例の胃を代表例として採取し、組織検査を行った。なお、一部の例の副腎についてはオイルレッドO染色を実施した。

5. 生殖発生毒性に関する観察・検査

1) 生殖機能

雌について、投与開始日から15日間、午前中に膣垢を採取し、ギムザ染色して性周期を検査した。交配前の投与終了後、各群内で雄1雌1の交配対を設け、最長14日間昼夜同居させ、毎日午前中に雌の膣垢を採取し、鏡検した。膣腔形成あるいは膣垢標本中に精子が認められた場合を交尾成立とし、その日を妊娠0日とした。交尾した対は雌雄を分離し、以後の検査に供した。これらの結果から、交尾所要日数(交配後、交尾までに要した日数)、交尾までに逸した発情期の回数、交尾率([交尾動物数/同居動物数]×100)、受胎率([受胎動物数/交尾動物数]×100)を算出した。

2) 分娩・哺育状態

交尾が確認された雌については全例を自然分娩させ、分娩状態を観察した。午前9時の時点で分娩が終了している動物を当該日分娩とし、その日を哺育0日とした。その後、新生児を生後4日(哺育4日)まで哺育させ、一般状態、授乳、営巣、食殺の有無等の哺育状態を毎日観察した。

哺育4日の解剖時に卵巣、子宮を摘出して黄体数および着床数を検査した。交尾確認後25日を経ても分娩しない雌は剖検し、肉眼的に着床が認められない動物の子宮は2% KOH水溶液に浸漬し、着床の有無を確認した。これらの結果から、妊娠期間(妊娠0日から出産が確認された日までの期間)、出産率([生児出産雌数/受胎雌数]×100)、着床率([着床数/黄体数]×100)、分娩率([総出産児数/着床数]×100)を算出した。

3) 新生児の観察・検査

(1) 新生児の観察

哺育0日に出生児数、出生生児数、死産児数、性別および外表異常の有無を検査した。その後、一般状態、死

亡の有無を毎日観察した。死亡動物は食殺等で検査に耐えないものを除き、10%中性リン酸緩衝ホルマリン液に浸漬・固定後、実体顕微鏡下で剖検した。哺育0および4日の生存児数から出生率([出生児数/総出生児数]×100)、4日生存率([哺育4日生存児数/出生児数]×100)を算出した。

(2) 体重

哺育0および4日に1腹毎に雌雄単位でまとめて測定し、それぞれの平均値を算出した。また、哺育0日の体重を基準に体重増加量を算出した。

(3) 剖検

全ての生存児について哺育4日に口腔を含む外表を検査した後、チオペンタールナトリウムの腹腔内投与による麻酔下で開腹し、腹大動脈切断により放血致死させ剖検した。

6. 統計解析

パラメトリックデータはBartlett法による等分散性の検定を行い、分散が一樣の場合は一元配置分散分析を行った。分散が一樣でない場合およびノンパラメトリックデータはKruskal-Wallisの検定を行った。群間に有意な差が認められた場合で各群の例数が一定ならばDunnnett法またはDunnnett型、不定ならばScheffé法またはScheffé型により多重比較を行った。計数データはFisherの直接確率法により検定した。新生児に関するデータについては、各母動物毎に算出した平均値を統計単位とした。

結果

1. 反復投与毒性

1) 死亡動物

200 mg/kg群の雄1例が投与開始後43日に死亡した。この動物の一般状態には変化は認められなかったが、剖検で前胃壁の肥厚、心房の拡張、肝臓および肺のうっ血が認められた。また、病理組織検査では、前胃粘膜上皮の軽度の増生、肝臓の軽度のうっ血、肺における中等度のうっ血性水腫および軽度の炎症性細胞の浸潤が認められた。なお、この他に200 mg/kg群の雌1例が妊娠18日(投与開始後33日)に投与過誤により死亡した。

2) 一般状態

200 mg/kg群において、雌の少数例で投与後の一過性の自発運動減少および歩行失調が投与開始後1日から13日までの間、継続または断続的に認められた。そのうち1例では妊娠19日および哺育1日にもそれらの症状が発現し、哺育1~2日には消瘦を示した。また、投与直後の一過性の流涎が、雄では投与開始後13日から継続して、雌では妊娠0日(投与開始後15日)から断続的に認められ、投与終了時までには雄のほぼ全例、雌の半数例に観察された。この他、200 mg/kg群の非分娩動物1例で妊娠24日に膈からの黒色粘液漏出が観察された。

3) 体重(Fig. 1,2)

200 mg/kg群の雄において、有意差は認められなかったが、体重および体重増加量が投与開始後14日以降、対照群に比べて若干低値で推移し、体重増加抑制の傾向

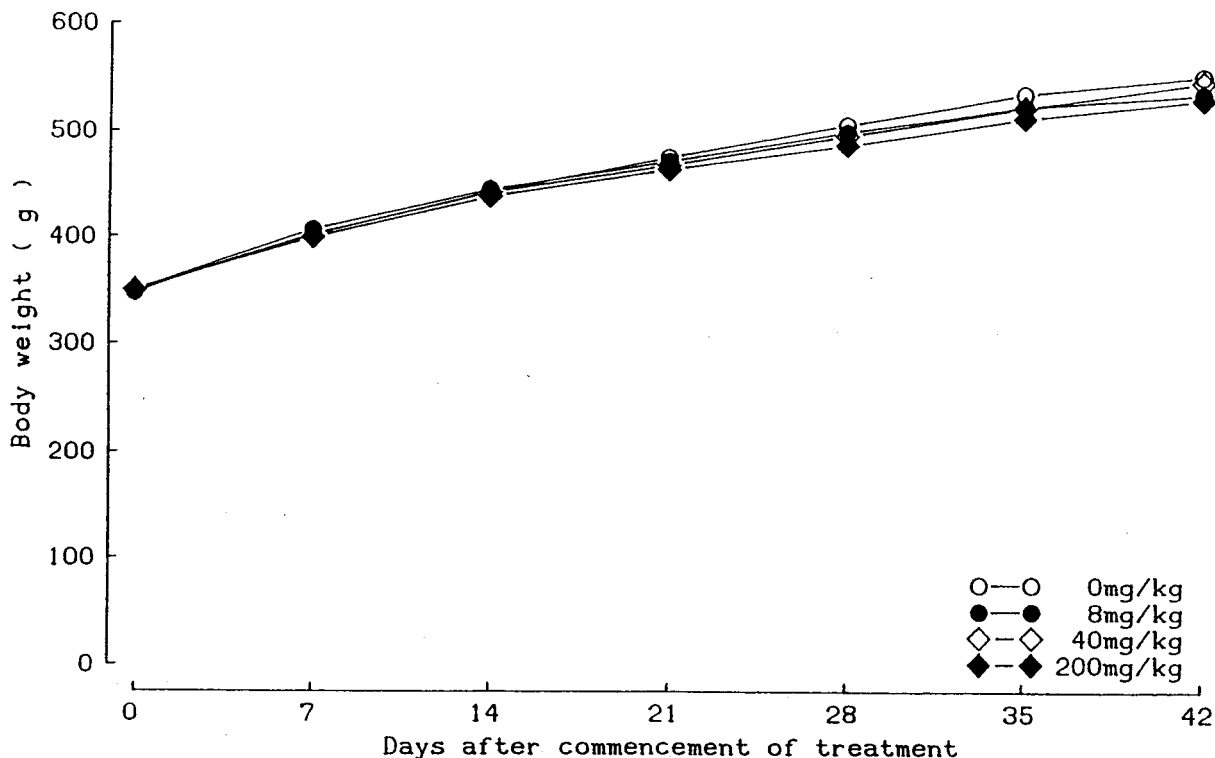


Fig. 1 Body weight changes of male rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

を示した。

4) 摂餌量

雌雄とも全期間を通して、対照群と被験物質投与群との間に有意な差は認められなかった。

5) 雄の血液学検査 (Table 1)

白血球百分比において、全被験物質投与群のリンパ球が有意な高値を、40および200 mg/kg群の単球が有意な低値を示したが、実数換算値においてリンパ球では各被験物質投与群とも有意な差は認められず、単球では200 mg/kg群で有意な差は認められなかった。また、いずれも当研究所の背景データの範囲内の変動であったことから、偶発的な変化と判断した。

6) 雄の血液生化学検査 (Table 2)

8 mg/kg群のトリグリセライドが有意な低値を示したが、40および200 mg/kg群では有意な変化が認められなかったことから偶発的なものと判断した。

7) 器官重量 (Table 3)

雌雄ともにいずれの器官においても、絶対重量および相対重量とも対照群と被験物質投与群との間に有意な差は認められなかった。

8) 剖検所見 (Table 4)

前胃壁の肥厚が200 mg/kg群の雄9例、雌1例に認められた。

肥厚した前胃粘膜の表面は白色化し、粗造を呈していた。また、胸腺の小型化が40および200 mg/kg群の雌で各1例に、副腎の白色化が200 mg/kg群の雌2例に認

められた。

その他、偶発的な変化として、脳室の拡張が200 mg/kg群の雄1例に認められた。なお、8 mg/kg群の雄1例は食道穿孔の形跡が観察されたため、投与過誤があったものと判断し、全データを集計から除外した。

9) 組織所見 (Table 5)

被験物質に起因する変化が前胃、胸腺および副腎に認められた。

前胃では、粘膜上皮の増生を主体とした変化が40および200 mg/kg群で雌雄ともに認められ、前胃粘膜は重層扁平上皮の増生および角化亢進により肥厚していた。肥厚した部分の粘膜下織に炎症性細胞の浸潤や水腫を伴う例が雄では多数、雌では少数認められた。

胸腺では、退縮が40および200 mg/kg群の雌で各1例に認められた。この2例は、剖検時に胸腺の小型化を示した例であった。

副腎では、皮質束状帯の脂肪滴の増加が200 mg/kg群の雌1例に認められた。この例は肉眼的に副腎の白色化を示した2例のうちの1例であった。同群の他の1例と8および40 mg/kg群の雌の副腎には変化は認められなかった。

その他に、対照あるいは被験物質投与群で認められた種々の変化については、いずれも自然発生的に観察される変化であり、発現状況に用量との関連が乏しいことから偶発病変と判断した。

2. 生殖発生毒性

1) 生殖機能 (Table 6)

各群ともほとんどが4~5日の正常な性周期を示し、交尾率および受胎率ともに対照群と被験物質投与群との

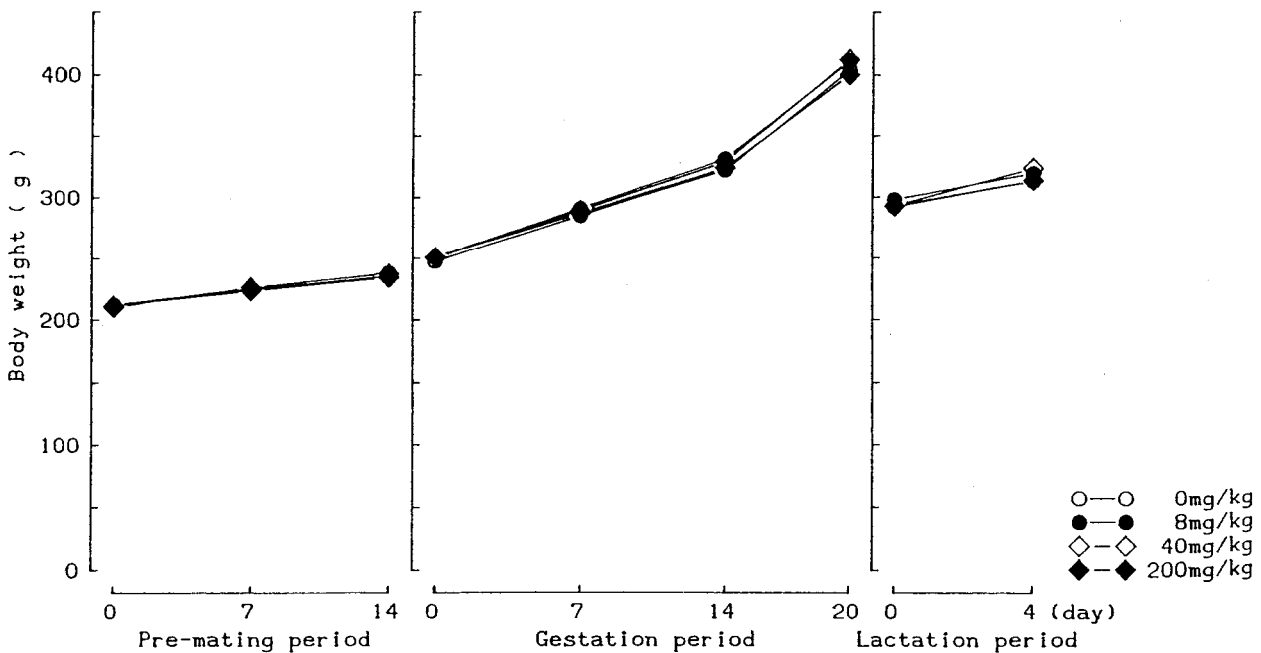


Fig. 2 Body weight changes of female rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Table 1 Hematological examination in male rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Dose (mg/kg/day)	0	8	40	200
Number of animals	10	9	10	9
RBC ($10^4/\mu l$)	833 \pm 25.4	844 \pm 34.3	865 \pm 30.3	850 \pm 34.4
Ht (PCV) (%)	45.6 \pm 1.39	46.3 \pm 1.49	46.7 \pm 1.39	45.8 \pm 0.97
Hb (g/dl)	15.6 \pm 0.45	16.0 \pm 0.60	16.2 \pm 0.49	15.8 \pm 0.36
Reticulo (%)	24 \pm 2.2	24 \pm 3.0	26 \pm 4.7	24 \pm 3.9
MCV (μm^3)	54.7 \pm 0.93	54.9 \pm 1.39	54.1 \pm 1.44	54.0 \pm 1.44
MCH (pg)	18.7 \pm 0.30	19.0 \pm 0.52	18.7 \pm 0.50	18.6 \pm 0.61
MCHC (%)	34.3 \pm 0.22	34.5 \pm 0.39	34.6 \pm 0.42	34.5 \pm 0.40
Plt ($10^4/\mu l$)	99.3 \pm 9.29	102.4 \pm 10.22	106.5 \pm 13.71	108.5 \pm 7.85
WBC ($10^2/\mu l$)	103 \pm 27.2	111 \pm 26.8	112 \pm 29.8	128 \pm 23.2
Differential leukocyte counts (%)				
Lymphocytes	76 \pm 3.2	82 \pm 3.4*	84 \pm 5.2**	85 \pm 4.2**
Neutrophils				
segmented	14 \pm 2.8	11 \pm 3.4	10 \pm 4.6	10 \pm 3.4
band	0 \pm 0.4	0 \pm 0.0	1 \pm 0.5	0 \pm 0.0
Eosinophils	1 \pm 0.7	1 \pm 1.4	1 \pm 0.7	1 \pm 1.3
Basophils	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0
Monocytes	9 \pm 3.9	6 \pm 1.5	4 \pm 1.4**	4 \pm 1.1*
Differential leukocyte counts ($\times 10^2/\mu l$)				
Lymphocytes	79 \pm 21.2	91 \pm 24.9	94 \pm 25.2	108 \pm 19.5
Neutrophils				
segmented	15 \pm 4.4	12 \pm 3.7	12 \pm 6.5	13 \pm 4.8
band	0 \pm 0.4	0 \pm 0.0	1 \pm 0.7	0 \pm 0.0
Eosinophils	1 \pm 0.9	1 \pm 1.6	1 \pm 0.8	1 \pm 1.9
Basophils	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0
Monocytes	9 \pm 4.6	7 \pm 2.3	5 \pm 2.2*	6 \pm 2.3

Values are expressed as Mean \pm S.D.

*, Significantly different from the control group value at $P < 0.05$

**, Significantly different from the control group value at $P < 0.01$

Table 2 Blood chemical examination in male rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Dose (mg/kg/day)	0	8	40	200
Number of animals	10	9	10	9
GOT (AsT) (IU/l)	101 \pm 22.0	92 \pm 17.8	80 \pm 13.3	85 \pm 19.2
GPT (AlT) (IU/l)	27 \pm 12.9	24 \pm 4.3	24 \pm 3.6	22 \pm 2.6
γ -GTP (IU/l)	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0	0 \pm 0.0
AlP (IU/l)	216 \pm 42.8	197 \pm 43.8	224 \pm 36.0	232 \pm 36.9
Total bilirbin (mg/dl)	0.2 \pm 0.05	0.2 \pm 0.05	0.2 \pm 0.04	0.1 \pm 0.05
Urea nitrogen (mg/dl)	15.7 \pm 2.18	15.4 \pm 1.69	16.6 \pm 2.29	16.1 \pm 2.47
Creatinine (mg/dl)	0.5 \pm 0.05	0.5 \pm 0.03	0.5 \pm 0.06	0.5 \pm 0.07
Glucose (mg/dl)	139 \pm 15.3	137 \pm 8.9	134 \pm 11.7	136 \pm 11.7
Total Chol. (mg/dl)	68 \pm 10.1	70 \pm 15.1	82 \pm 13.1	70 \pm 10.0
Triglyceride (mg/dl)	88 \pm 37.1	50 \pm 15.9*	74 \pm 26.9	77 \pm 72.2
Total protein (g/dl)	6.80 \pm 0.226	6.78 \pm 0.345	6.94 \pm 0.393	6.88 \pm 0.258
Albumin (g/dl)	3.60 \pm 0.134	3.58 \pm 0.109	3.67 \pm 0.113	3.63 \pm 0.106
A/G ratio	1.13 \pm 0.058	1.12 \pm 0.079	1.13 \pm 0.070	1.12 \pm 0.058
Inorganic phos. (mg/dl)	7.5 \pm 0.48	7.6 \pm 0.53	7.7 \pm 0.43	7.2 \pm 0.23
Ca (mg/dl)	9.6 \pm 0.22	9.6 \pm 0.21	9.8 \pm 0.29	9.7 \pm 0.27
Na (mEq/l)	144 \pm 0.8	144 \pm 0.3	144 \pm 0.9	144 \pm 0.7
K (mEq/l)	4.4 \pm 0.16	4.7 \pm 0.31	4.6 \pm 0.54	4.5 \pm 0.20
Cl (mEq/l)	100 \pm 1.3	100 \pm 1.1	100 \pm 1.8	100 \pm 0.7

Values are expressed as Mean \pm S.D.

*, Significantly different from the control group value at $P < 0.05$

Table 3 Absolute and relative organ weights in rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Dose (mg/kg/day)	0	8	40	200
Male				
Number of animals	10	9	10	9
Body weight (g)	528 ± 23.5	510 ± 24.7	519 ± 46.4	506 ± 27.7
Absolute organ weight				
Pituitary (mg)	14.3 ± 1.36	14.4 ± 1.30	14.2 ± 0.99	14.7 ± 1.45
Thymus (mg)	356 ± 54.4	353 ± 82.8	361 ± 108.4	391 ± 67.6
Liver (g)	14.48 ± 1.277	13.37 ± 0.817	14.55 ± 2.130	14.12 ± 1.455
Kidney (g)	3.14 ± 0.186	3.07 ± 0.330	3.34 ± 0.437	3.20 ± 0.211
Adrenal (mg)	70.2 ± 9.05	63.5 ± 11.04	64.9 ± 8.16	65.7 ± 10.00
Testis (g)	3.54 ± 0.210	3.45 ± 0.229	3.48 ± 0.398	3.55 ± 0.175
Prostate (g)	0.71 ± 0.209	0.63 ± 0.132	0.65 ± 0.109	0.73 ± 0.251
Epididymis (g)	1.28 ± 0.069	1.28 ± 0.091	1.29 ± 0.129	1.27 ± 0.058
Relative organ weight				
Pituitary (mg%)	2.7 ± 0.28	2.8 ± 0.23	2.8 ± 0.19	2.9 ± 0.26
Thymus (mg%)	67 ± 9.9	69 ± 16.2	69 ± 17.0	78 ± 16.3
Liver (g%)	2.74 ± 0.185	2.62 ± 0.174	2.79 ± 0.203	2.79 ± 0.186
Kidney (g%)	0.59 ± 0.032	0.60 ± 0.061	0.64 ± 0.058	0.64 ± 0.060
Adrenal (mg%)	13.3 ± 2.07	12.4 ± 1.88	12.6 ± 2.12	13.0 ± 1.84
Testis (g%)	0.67 ± 0.052	0.68 ± 0.070	0.67 ± 0.095	0.70 ± 0.037
Prostate (g%)	0.13 ± 0.039	0.12 ± 0.028	0.13 ± 0.031	0.14 ± 0.047
Epididymis (g%)	0.24 ± 0.018	0.25 ± 0.022	0.25 ± 0.030	0.25 ± 0.009
Female				
Number of animals	10	10	10	8
Body weight (g)	313 ± 12.2	320 ± 13.8	324 ± 11.5	314 ± 23.3
Absolute organ weight				
Pituitary (mg)	21.3 ± 2.95	21.3 ± 2.90	21.9 ± 1.29	20.3 ± 3.26
Thymus (mg)	212 ± 56.5	232 ± 39.5	216 ± 67.9	210 ± 79.7
Liver (g)	13.78 ± 0.612	13.50 ± 1.493	15.09 ± 1.021	14.91 ± 1.189
Kidney (g)	1.98 ± 0.163	1.98 ± 0.134	2.02 ± 0.157	2.05 ± 0.180
Adrenal (mg)	71.7 ± 11.83	71.9 ± 9.19	77.7 ± 9.04	70.1 ± 9.05
Relative organ weight				
Pituitary (mg%)	6.8 ± 0.94	6.7 ± 0.80	6.8 ± 0.31	6.5 ± 0.75
Thymus (mg%)	68 ± 18.3	73 ± 12.4	67 ± 22.6	65 ± 22.8
Liver (g%)	4.41 ± 0.172	4.22 ± 0.422	4.66 ± 0.259	4.75 ± 0.240
Kidney (g%)	0.63 ± 0.034	0.62 ± 0.039	0.63 ± 0.038	0.65 ± 0.073
Adrenal (mg%)	22.9 ± 3.33	22.5 ± 2.93	24.0 ± 2.60	22.3 ± 2.14

Values are expressed as Mean±S.D.

Table 4 Summary of necropsy findings in rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Organ	Sex	Fate	Dose (mg/kg/day)	Male				Female				
				Scheduled sacrifice				Scheduled sacrifice				
				0	8	40	200	200	0	8	40	200
Number of animals				10	9	10	9	1#	10	10	10	9
Thymus												
Small				0	0	0	0	0	0	0	1	1
Stomach												
Thickening of wall in forestomach				0	0	0	9	1	0	0	0	1
Heart												
Dilatation of atrium				0	0	0	0	1	0	0	0	0
Lung												
Congestion				0	0	0	0	1	0	0	0	0
Liver												
Congestion				0	0	0	0	1	0	0	0	0
Adrenal												
Whitish				0	0	0	0	0	0	0	0	2
Brain												
Dilatation of cerebral ventricle				0	0	0	1	0	0	0	0	0

#. One animal died at 43 days after commencement of treatment.

間に有意な差は認められなかった。また、ほとんどの雌が交配開始後4～5日以内に交尾し、交尾所要日数および交尾までに逸した発情期の回数ともに有意な差は認められなかった。

2) 分娩・哺育状態 (Table 7)

非分娩動物が200 mg/kg群で1例認められたが、その他の母動物はいずれも正常な分娩を示した。妊娠期間、黄体数、着床数、着床率、出産率および分娩率には、対照群と被験物質投与群との間に有意な差は認められなかった。なお、非分娩動物には、剖検で子宮内に3例の死亡児が観察された。また、200 mg/kg群の着床数、着床率および分娩率が他の群に比べ若干低値を示したが、非分娩動物の着床数が3個であったことが反映したものであり、同群の他の動物の検査値にはいずれも異常は認められなかった。

哺育期間の観察において、哺育1～2日に投与後症状および削瘦を示した200 mg/kg群の母動物では哺育1日に児の胃内乳汁量が少なく、同腹児の17例中5例が死亡した。その他にはいずれの群の母動物にも異常は認められなかった。

3) 新生児に及ぼす影響

(1) 生存率 (Table 7)

出産児数、出産児数、性比、出生率および新生児生存率ともに対照群と被験物質投与群との間に有意な差は認められなかった。

(2) 出生児の観察

外表異常として、無尾および臍部の膨隆が40mg/kg群で各1例に認められたが、その他の新生児には異常は認められなかった。また、一般状態には各群いずれの新生児にも異常は認められなかった。

(3) 体重 (Table 7)

200 mg/kg群において、有意差は認められなかったが、哺育0および4日の体重、ならびにその間の体重増加量が雌雄とも対照群に比べ若干低値を示した。8および40 mg/kg群においては、雌雄とも対照群とほぼ同様な値を示した。

(4) 剖検

生存動物では、胸腺の頸部残留が8 mg/kg群で2例、臍ヘルニアが40 mg/kg群の腹部膨隆を示した例に観察されたが、他の新生児には異常は認められなかった。

Table 5 Summary of histopathological findings in rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Organ Findings	Sex Fate Dose (mg/kg/day)	Male					Female			
		Scheduled sacrifice				Dead 200	Scheduled sacrifice			
		0	8	40	200		0	8	40	200
Number of animals		10	9	10	9	1 [#]	10	10	10	9
Thymus										
Involution	+	*	*	*	*	*	0	0	1	1
Stomach										
Edema, forestomach	+	0	0	4	5	0	0/2 ^{&}	0/5 ^{&}	0/5 ^{&}	0/5 ^{&}
Erosion, forestomach	+	0	0	0	0	0	0/2	0/5	1/5	0/5
Hyperplasia, mucosa, forestomach	+	0	0	9	4	1	0/2	0/5	2/5	3/5
Inflammatory cell infiltration, forestomach	++	0	0	0	5	0	0/2	0/5	0/5	1/5
Inflammatory cell infiltration, forestomach	+	0	0	6	9	0	0/2	0/5	0/5	2/5
Heart										
Inflammatory cell infiltration, focal	+	6	*	*	1	0	0	*	*	1
Spleen										
Extramedullary hematopoiesis	+	0	*	*	0	0	0	*	*	1
Lung										
Congestive edema	++	*	*	*	*	1	*	*	*	*
Inflammatory cell infiltration	+	*	*	*	*	1	*	*	*	*
Liver										
Congestion	+	0	*	*	0	1	0	*	*	0
Extramedullary hematopoiesis	+	0	*	*	0	0	0	*	*	1
Hemorrhage, focal	+	2	*	*	0	0	0	*	*	0
Microgranuloma	+	9	*	*	6	0	1	*	*	0
Kidney										
Basophilic change, tubular epithelium	+	1	*	*	0	0	3	*	*	2
Calcification, corticomedullary junction	+	2	*	*	1	0	1	*	*	1
Cyst	+	1	*	*	0	0	1	*	*	0
Fibrosis, focal	+	0	*	*	0	0	1	*	*	1
Hyaline droplet, tubular epithelium	+	2	*	*	1	0	0	*	*	0
Testis										
Atrophy, seminiferous tubule	+	1	*	*	0	0				
Epididymis										
Inflammatory cell infiltration	+	1	*	*	1	0				
Prostate										
Inflammatory cell infiltration	+	10	*	*	4	0				
Pituitary										
Cyst	+	0	*	*	0	0	0	*	*	1
Hyperplasia, Rathke's pouch	+	1	*	*	0	0	0	*	*	0
Adrenal										
Increase of fatty droplet, fascicular zone	+	0	*	*	0	0	0	0	0	1
Brain										
Dilatation of cerebral ventricle	+	0	*	*	1	0	0	*	*	0

+, Slight; ++, Moderate; *, Not examined.

&, Number of animals showing lesion / number of animals examined.

#, One animal died at 43 days after commencement of treatment.

Table 6 Fertility and pregnancy data in rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Dose (mg/kg/day)	0	8	40	200
Estrous cycle (days)	4.3 ± 0.41 ^{c)}	4.3 ± 0.35	4.6 ± 0.60	4.3 ± 0.42
Number of pairs examined	10	10	10	10
Number of pairs with successful mating	10	10	10	10
Mating index (%) ^{a)}	100.0	100.0	100.0	100.0
Number of pregnant females	10	10	10	10
Fertility index (%) ^{b)}	100.0	100.0	100.0	100.0
Pairing days until mating	2.3 ± 1.06	2.7 ± 1.16	3.0 ± 0.94	3.6 ± 3.89
Number of estrous stages without mating	0.0 ± 0.00	0.0 ± 0.00	0.0 ± 0.00	0.0 ± 0.00

a) Mating index (%) = (Number of pairs with successful mating/number of pairs examined) × 100

b) Fertility index (%) = (Number of pregnant animals/number of pairs with successful mating) × 100

c) Values are expressed as Mean ± S.D.

Table 7 Delivery and litter data in rats treated orally with thymol in the combined repeat dose and reproductive/developmental toxicity screening test

Dose (mg/kg/day)	0	8	40	200
Number of females examined	10	10	10	9
Number of females with live pups	10	10	10	8
Gestation index (%) ^{a)}	100.0	100.0	100.0	88.9
Gestation length (days)	22.3 ± 0.48 ^{b)}	22.5 ± 0.53	22.4 ± 0.52	22.4 ± 0.52
Number of corpora lutea	17.2 ± 1.81	17.5 ± 1.72	18.3 ± 2.26	17.9 ± 1.97
Number of implantation sites	15.9 ± 1.37	16.5 ± 1.96	17.2 ± 2.57	15.6 ± 4.58
Implantation index (%) ^{b)}	92.9	94.4	93.9	86.9
Delivery index (%) ^{c)}	96.7	90.7	93.5	84.9
Number of pups delivered	15.4 ± 1.78	15.0 ± 2.16	16.0 ± 2.05	16.4 ± 1.77
Number of live pups on day 0	15.3 ± 1.70	14.8 ± 2.10	15.8 ± 1.81	16.1 ± 1.73
Live birth index (%) ^{d)}	99.4	98.7	99.0	98.5
Sex ratio (male/female)	0.83(70/84)	0.74(64/86)	1.05(82/78)	0.87(61/70)
Number of live pups on day 4	15.3 ± 1.70	14.6 ± 2.46	15.6 ± 1.90	15.3 ± 1.98
Viability index on day 4 (%) ^{e)}	100.0	98.3	98.7	94.9
Body weight of pups (g)				
on day 0 male	6.8 ± 0.66	6.7 ± 0.53	6.5 ± 0.85	6.1 ± 0.56
on day 0 female	6.4 ± 0.62	6.3 ± 0.52	6.1 ± 0.78	5.8 ± 0.46
on day 4 male	10.8 ± 1.06	10.7 ± 1.07	10.5 ± 1.09	9.7 ± 1.29
on day 4 female	10.2 ± 1.06	10.2 ± 1.06	10.2 ± 1.11	9.3 ± 1.16
Body weight gain of pups (g)				
day 0 to 4 male	4.1 ± 0.61	4.0 ± 0.59	4.0 ± 0.48	3.5 ± 0.79
day 0 to 4 female	3.8 ± 0.63	3.9 ± 0.57	4.1 ± 0.53	3.4 ± 0.78

a) Gestation index (%) = (Number of females with live pups/number of pregnant females) × 100

b) Implantation index (%) = (Number of implantation sites/number of corpora lutea) × 100

c) Delivery index (%) = (Number of pups delivered/number of implantation sites) × 100

d) Live birth index (%) = (Number of live pups on day 0/number of pups delivered) × 100

e) Viability index (%) = (Number of live pups on day 4/number of live pups on day 0) × 100

f) Values are expressed as Mean ± S.D.

死産児では、卵円孔開存が8, 40および200 mg/kg群で、各々1, 2, 1例に認められた。哺育1日以降の死亡例には異常は認められなかった。

考察

1. 反復投与毒性

反復投与による影響として、200 mg/kg群の雄で体重増加抑制の傾向および死亡が1例、雌で投与後の一過性の自発運動減少および歩行失調が認められた。また、病理検査では、40 mg/kg以上の群で雌雄ともに前胃の粘膜上皮の増生などの被験物質に起因する変化が認められた。

雌で認められた投与後症状については、異性体である biosol および carvacrol で報告されている所見と同様の変化であり¹⁻³⁾、いずれも投与後の時間経過とともに消失する一過性の変化であった。被験物質が属する phenol 誘導体は一般に中枢抑制作用を有することが知られており⁴⁾、被験物質も麻酔作用⁵⁾を有し、さらに筋収縮を直接抑制する作用⁶⁾もあることが報告されている。これらのことから、今回観察された投与後症状は被験物質の中枢抑制あるいは筋収縮抑制作用により発現した変化と考えられる。

病理検査において認められた前胃の変化については、肉眼的には肥厚として観察され、増生した粘膜の下織には炎症性細胞の浸潤あるいは水腫を伴うものも認められた。一般に phenol 類は刺激性を有し⁷⁾、被験物質および carvacrol も同様であることが報告されている^{1,6-8)}。したがって、本変化については被験物質の刺激性に起因した変化と推察される。

200 mg/kg群の雄の死亡例には、病理検査で心房の拡張、炎症性細胞の浸潤を伴ったうっ血性肺水腫、および肝臓のうっ血など循環障害を示唆する変化が認められたが、死因につながる一般状態の変化は観察されず、原因を特定することはできなかった。しかし、雌では一部の動物に投与期間後半でも投与後症状が観察されていること、さらに被験物質が血圧降下作用および呼吸抑制作用⁹⁾を有することを考慮すると、この動物には何らかの要因で被験物質の作用が一時的に強く現れ、循環器系あるいは呼吸器系に異常を来して死亡した可能性が考えられる。

この他、胸腺の退縮が40および200 mg/kg群の雌で各1例に認められ、200 mg/kg群の動物では副腎束状帯の脂肪滴の増加を伴っていた。このうち40 mg/kg群の動物は同群の検査動物のなかで胃の変化が最も強く、また200 mg/kg群の例は分娩前後に投与後症状および削瘦を示した動物であった。胸腺の退縮はストレス状態の動物に認められる変化であり¹⁰⁾、他の動物では同様な所見は認められなかったことから、これらの変化は感受性の高い動物が妊娠、分娩および哺育などの生理的な負荷に加えて被験物質の影響を受けたことにより生じた二次的な変化である可能性が考えられる。なお、200 mg/kg群の胸腺退縮を示した動物および非分娩動物で肉眼的に観察

された副腎の白色化については病理組織変化が認められず、毒性学的意義は不明であった。また、投与直後の一過性の流涎が200 mg/kg群の雌雄で観察されたが、単回皮下投与試験で大量投与した場合には流涎は発現していないことから¹¹⁾、被験物質の局所刺激性に起因したものであると考えられる。

2. 生殖発生毒性

親動物の検査において、性周期、交尾率、受胎率、妊娠期間、黄体数、着床数、着床率、出産率には被験物質に起因する変化は認められなかった。分娩観察において、200 mg/kg群の1例は分娩せず、子宮内には未娩出の死亡胎児が観察されたが、同群の他の動物はいずれも正常に分娩し、分娩率にも異常はなかったことから、偶発的なものと判断した。また、哺育観察において、200 mg/kg群の1例で授乳量の減少が観察されたが、同群の他の母動物には異常は認められなかった。この動物には分娩前後に投与後症状および削瘦が観察されていることから、一時的に全身状態が悪化したことによる二次的な変化であり、被験物質の哺育行動への影響を示唆するものではないと考えられる。

新生児の検査において、200 mg/kg群で低体重および生後の体重増加抑制の傾向が認められ、被験物質の次世代発育への影響が示唆された。しかし、出産児数、出生生児数、性比、出生率および新生児生存率には被験物質の影響は認められなかった。また、外表、一般状態および剖検においても異常は認められなかった。したがって、被験物質の次世代に対する影響は比較的軽度なものと推察される。

被験物質は外因性 gonadotropin による幼若ラット子宮重量の増加作用を増強することから¹⁰⁾、内分泌系あるいは生殖系への影響が示唆されている。しかし、本試験においては最高用量の200 mg/kg群でも生殖機能および分娩、哺育に対する影響は認められなかった。また、鶏卵胚を用いた試験では四肢、眼、顎骨などの複合奇形を発現することが報告されているが¹¹⁾、ラットを用いた本試験においては催奇形性を示唆する変化は認められなかった。

以上のように、本試験では反復投与による影響として、親動物には40 mg/kg以上の群で、雌雄ともに前胃の病理変化、さらに200 mg/kg群では雄で体重増加抑制の傾向および死亡、雌で自発運動減少および歩行失調などの投与後症状が認められた。生殖・発生に及ぼす影響として、親動物の生殖機能および分娩、哺育機能には影響が認められなかったが、200 mg/kg群で新生児の発育への影響を示唆する変化が認められた。したがって、本試験条件下における反復投与毒性に関する無影響量は雌雄とも8 mg/kg/day、生殖発生毒性に関する無影響量は親動物に対して雌雄とも200 mg/kg/day、児動物に対しては40 mg/kg/dayと考えられる。

文献

- 1) P. M. Jenner et al., *Food Cosmet. Toxicol.*, **2**, 327 (1964).
- 2) 井関元八, 大阪市立大学医学誌, **5**, 111 (1956).
- 3) R. James and J. B. Glen, *J. Med. Chem.*, **23**, 1350 (1980).
- 4) C. W. Flickinger, *Am. Ind. Hyg. Assoc. J.*, **37**, 596 (1976).
- 5) B. J. Dean, *Mut. Res.*, **47**, 75 (1978).
- 6) E. F. Davis et al., "Handbook of toxicology," ed by D. S. Dittmer, W. B. Saunders Company, Philadelphia and London, 1959, pp.172-173.
- 7) A. Manabe et al., *Japan. J. Pharmacol.*, **44**, 77 (1987).
- 8) D. L. J. Opdyke, *Food Cosmet. Toxicol.*, **17**, 743 (1979).
- 9) P. Greaves, "Histopathology of preclinical toxicity studies," Elsevier, Amsterdam, 1990, pp.112-114.
- 10) A. B. Kar et al., *J. Sci. Industr. Res.*, **19C**, 264 (1960).
- 11) M. J. Verrett et al., *Toxicol. Appl. Pharmacol.*, **56**, 265 (1980).

連絡先

試験責任者：松浦郁夫
 試験担当者：田谷ゆかり，土谷 稔，涌生ゆみ，
 豊田直人，高野克代
 (株)三菱化学安全科学研究所鹿島研究所
 〒 314-02 茨城県鹿島郡波崎町砂山14
 Tel 0479-46-2871 Fax 0479-46-2874

Correspondence

Authors: Ikuo Matsuura (Study director)
 Yukari Taya, Minoru Tsuchitani,
 Yumi Wako, Naoto Toyota,
 Katsuyo Takano
 Mitsubishi Chemical Safety Institute Ltd.,
 Kashima Laboratory
 14 Sunayama, Hasaki-machi, Kashima-gun,
 Ibaraki, 314-02, Japan
 Tel +81-479-46-2871 Fax +81-479-46-2874

チモールの細菌を用いる復帰突然変異試験

Reverse Mutation Test of Thymol on Bacteria

要約

OECD既存化学物質安全性調査事業の一環として、チモールについて、細菌を用いる復帰突然変異試験をプレート法により実施し、陰性の結果を得た。

検定菌として、*Salmonella typhimurium* TA100, TA1535, TA98, TA1537および*Escherichia coli* WP2 *uvrA*の5菌株を用い、S9 mix無添加および添加の条件でプレート法により、用量設定試験を50.0~5000 µg/プレートの用量で行ったところ、すべての検定菌のS9 mix無添加試験および添加試験とともに抗菌性が認められた。したがって、本試験ではS9 mix無添加試験を15.6~500 µg/プレート、S9 mix添加試験を62.5~2000 µg/プレート(TA1535およびTA1537は31.3~1000 µg/プレート)の範囲で用量を設定し、試験を実施した。

その結果、抗菌性はS9 mix無添加試験では、すべての検定菌で500 µg/プレート以上、また、S9 mix添加試験では、1000 µg/プレート(TA1535 およびTA1537では500 µg/プレート)以上の用量で認められた。復帰変異コロニー数は、用いたすべての検定菌について、2回の本試験とともに、いずれの用量においても、2回の本試験とともに増加は認められなかったことから、チモールは、用いた試験系において変異原性を有しない(陰性)と判定された。

方法

〔検定菌〕

Salmonella typhimurium TA100
Salmonella typhimurium TA1535
Escherichia coli WP2 *uvrA*
Salmonella typhimurium TA98
Salmonella typhimurium TA1537

*S. typhimurium*の4菌株¹⁾は1975年10月31日にアメリカ合衆国、カリフォルニア大学のB. N. Ames博士から分与を受けた。

E. coli WP2 *uvrA*株²⁾は1979年5月9日に国立遺伝学研究所の賀田恒夫博士から分与を受けた。

検定菌は-80℃以下で凍結保存したものを、ニュートリエントブロスNo. 2(Oxoid)を入れたL字型試験管に解冻した種菌を一定量接種し、37℃で10時間往復振とう培養したものを検定菌液とした。

〔被験物質〕

チモール(CAS No. 89-83-8)は、分子量 150.22 の白色結晶である。試験には、和光純薬工業(株)製 [ロット番号: CAN1119, 純度 98%以上(不純物: 不揮発物 0.05%以下および他のフェノール類を限度内含有)] のものを購入して、使用時まで室温で保管して用いた。

チモールは、ジメチルスルホキシド(DMSO)に溶解性が良いことから、DMSOに20.0 mg/mlまたは50.0 mg/mlになるように溶解した後、同溶媒で公比約3ないし2で希釈し、速やかに試験に用いた。

試験の開始に先立って、チモールのDMSO溶液中での安定性試験および含量測定試験を実施した。安定性試験においては、本試験Iで調製した低濃度(156 µg/ml)溶液および高濃度(20.0 mg/ml)溶液について、室温遮光条件下で安定性を調べた。その結果、調製4時間後における各濃度の平均含量は、それぞれ初期値(0時間)の平均値に対して101および102%であった。また、含量測定試験を行った結果、調製液の濃度は、それぞれ低濃度は95.7%、高濃度は97.5%であった。

〔陽性対照物質〕

用いた陽性対照物質およびその溶媒は以下のとおりである。

AF2 : 2-(2-フリル)-3-(5-ニトロ-2-フリル)アクリルアミド (上野製薬(株))
SA : アジ化ナトリウム (和光純薬工業(株))
9AA : 9-アミノアクリジン (Sigma Chem. Co.)
2AA : 2-アミノアントラセン (和光純薬工業(株))

AF2, 2AAはDMSO(和光純薬工業(株))に溶解したものを-20℃で凍結保存し、用時解冻した。9AAはDMSOに、SAは純水に溶解し、速やかに試験に用いた。

〔培地およびS9 mixの組成〕

1) トップアガー

下記の水溶液(A)および(B)を容量比10:1の割合で混合した。

(A) バクトアガー(Difco)	0.6%
塩化ナトリウム	0.5%
(B)* L-ヒスチジン	0.5 mM
D-ビオチン	0.5 mM

*: WP2 *uvrA* 用には、0.5 mM L-トリプトファン水溶液を用いた。

2) 合成培地

培地は、日清製粉(株)製の最少寒天培地を用いた。なお、

培地1lあたりの組成は下記のとおりである。

硫酸マグネシウム・7水和物	0.2 g
クエン酸・1水和物	2 g
リン酸水素二カリウム	10 g
リン酸一アンモニウム	1.92 g
水酸化ナトリウム	0.66 g
グルコース	20 g
バクトアガー (Difco)	15 g

径 90 mm のシャーレ1枚あたり 30 ml を流して固めてある。

3) S9 mix

1 ml 中下記の成分を含む

S9**	0.1 ml
塩化マグネシウム	8 μ mol
塩化カリウム	33 μ mol
グルコース-6-リン酸	5 μ mol
NADH	4 μ mol
NADPH	4 μ mol
ナトリウム-リン酸緩衝液 (pH 7.4)	100 μ mol

** : 7週齢の Sprague-Dawley 系雄ラットをフェノバルビタール (PB) および 5, 6-ベンゾフラボン (BF) の併用投与で酵素誘導して作製した S9 を用いた。

〔試験方法〕

プレート法により、S9 mix 無添加試験および S9 mix 添加試験を行った。

小試験管中にトッパアガー 2 ml, 被験物質調製液 0.1 ml, リン酸緩衝液 0.5 ml (S9 mix 添加試験においては S9 mix 0.5 ml), 検定菌液 0.1 ml を混合したのち合成培地平板上に流して固めた。また、対照群として被験物質調製液の代わりに DMSO, または数種の陽性対照物質溶液を用いた。各検定菌ごとの陽性対照物質の名称および用量は各 Table 中に示した。培養は 37℃ で 48 時間行い、生じた変異コロニー数を算定した。抗菌性の有無については、肉眼的あるいは実体顕微鏡下で、寒天表面の菌膜の状態から判断した。

用いた平板は用量設定試験においては、溶媒および陽性対照群では 3 枚ずつ、各用量については 1 枚ずつとした。また、本試験においては両対照群および各用量につき、3 枚ずつを用い、それぞれの平均値と標準偏差を求めた。用量設定試験は 1 回、本試験は同一用量について 2 回実施し、結果の再現性の確認を行った。

〔判定基準〕

用いた 5 種の検定菌のうち、1 種以上の検定菌の S9 mix 無添加あるいは S9 mix 添加条件において、被験物質を含有する平板上における変異コロニー数の平均値が、溶媒対照のそれに比べて 2 倍以上に増加し、かつ、その増加に再現性あるいは用量依存性が認められた場合に、当該被験物質は本試験系において変異原性を有する (陽性) と判定することとした。

結果および考察

〔用量設定試験〕

50.0 ~ 5000 μ g/プレート の範囲で公比を約 3 とし、試験を実施したところ、S9 mix 無添加試験では 5 菌株すべてにおいて、500 μ g/プレート 以上で抗菌性が認められた。また、S9 mix 添加試験では TA1535 と TA1537 が 500 μ g/プレート 以上で、その他は 1500 μ g/プレート 以上の用量で抗菌性が認められた。

〔本試験〕

結果をそれぞれ Table 1, 2 に示した。チモールの用量を、S9 mix 無添加試験では 15.6 ~ 500 μ g/プレート, S9 mix 添加試験では 62.5 ~ 2000 μ g/プレート (TA1535 および TA1537 は 31.3 ~ 1000 μ g/プレート) の範囲で公比を 2 とし設定し、試験を実施した。

2 回の試験のいずれにおいても、用いた 5 種類の検定菌の S9 mix 無添加試験および添加試験において、溶媒対照値の 2 倍以上となる変異コロニー数の増加は認められなかった。

以上の結果に基づき、チモールは、用いた試験系において変異原性を有しないもの (陰性) と判定した。

文献

- 1) D. M. Maron, B. N. Ames, *Mutat. Res.*, **113**, 173 (1983).
- 2) M. H. L. Green, "Handbook of Mutagenicity Test Procedures." eds, by B. J. Kilbey, M. Legator, W. Nichols, C. Ramel, Elsevier, Amsterdam, New York, Oxford, 1984, pp.161-187.

連絡先

試験責任者：澁谷 徹

試験担当者：坂本京子, 川上久美子, 原 巧,
清水ゆり, 松本容彦, 中込まどか,
飯田さやか

(財) 食品薬品安全センター 秦野研究所
〒257 秦野市落合 729-5
Tel 0463-82-4751 Fax 0463-82-9627

Correspondence

Authors: Tohru Shibuya (Study Director)

Kyoko Sakamoto, Kumiko Kawakami,
Takumi Hara, Yuri Shimizu,
Yasuhiko Matsuki, Madoka Nakagomi,
Sayaka Iida

Hatano Research Institute, Food and Drug Safety
Center
729-5 Ochiai, Hadano-shi, Kanagawa 257 Japan
Tel +81-463-82-4751 Fax +81-463-82-9627

Table 1. Mutagenicity of thymol** in reverse mutation test (I) on bacteria

With(+) or without(-) S9 mix	Test substance dose ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	Number of revertants (number of colonies / plate, Mean \pm S.D.)														
		Base - pair substitution type						Frameshift type								
		TA100			TA1535			WP2 <i>uvrA</i>			TA98		TA1537			
S9mix (-)	0	137	132	121	11	19	24	21	23	26	28	35	36	13	9	8
		(130 \pm 8.2)			(18 \pm 6.6)			(23 \pm 2.5)			(33 \pm 4.4)		(10 \pm 2.6)			
	15.6	140	132	128	18	11	15	21	24	12	32	41	30	6	8	9
		(33 \pm 6.1)			(15 \pm 3.5)			(19 \pm 6.2)			(34 \pm 5.9)		(8 \pm 1.5)			
	31.3	151	124	126	22	16	18	26	21	14	30	30	35	11	15	7
		(134 \pm 15.0)			(19 \pm 3.1)			(20 \pm 6.0)			(32 \pm 2.9)		(11 \pm 4.0)			
	62.5	125	129	125	18	15	15	19	12	11	23	22	39	6	10	10
		(126 \pm 2.3)			(16 \pm 1.7)			(14 \pm 4.4)			(28 \pm 9.5)		(9 \pm 2.3)			
125	100	113	121	17	16	19	11	22	12	29	26	27	7	6	14	
	(111 \pm 10.6)			(17 \pm 1.5)			(15 \pm 6.1)			(27 \pm 1.5)		(9 \pm 4.4)				
250	106	100	118	7	15	8	16	9	7	32	26	31	5*	8*	5*	
	(108 \pm 9.2)			(10 \pm 4.4)			(11 \pm 4.7)			(30 \pm 3.2)		(6 \pm 1.7)				
500	93*	79*	86*	4*	0*	2*	4*	12*	13*	14*	18*	16*	0*	0*	0*	
	(86 \pm 7.0)			(2 \pm 2.0)			(10 \pm 4.9)			(16 \pm 2.0)		(0 \pm 0.0)				
S9mix (+)	0	111	134	144	11	19	13	30	18	23	39	34	37	11	7	17
		(130 \pm 16.9)			(14 \pm 4.2)			(24 \pm 6.0)			(37 \pm 2.5)		(12 \pm 5.0)			
	31.3	ND			17	19	16	ND			ND		5	14	9	
					(17 \pm 1.5)								(9 \pm 4.5)			
	62.5	147	124	122	13	25	20	30	30	29	36	43	48	14	13	11
		(131 \pm 13.9)			(19 \pm 6.0)			(30 \pm 0.6)			(42 \pm 6.0)		(13 \pm 1.5)			
	125	133	128	122	24	15	12	16	27	31	39	38	38	12	9	5
		(128 \pm 5.5)			(17 \pm 6.2)			(25 \pm 7.8)			(38 \pm 0.6)		(9 \pm 3.5)			
250	147	137	155	15	10	7	16	24	19	42	45	39	10	8	9	
	(146 \pm 9.0)			(11 \pm 4.0)			(20 \pm 4.0)			(42 \pm 3.0)		(9 \pm 1.0)				
500	117	110	127	11*	8*	9*	31	18	14	32	31	34	11*	8*	8*	
	(118 \pm 8.5)			(9 \pm 1.5)			(21 \pm 8.9)			(32 \pm 1.5)		(9 \pm 1.7)				
1000	0*	0*	0*	0*	0*	0*	14*	1*	7*	0*	0*	0*	0*	0*	0*	
	(0 \pm 0.0)			(0 \pm 0.0)			(7 \pm 6.5)			(0 \pm 0.0)		(0 \pm 0.0)				
2000	0*	0*	0*				0*	0*	0*	0*	0*	0*				
	(0 \pm 0.0)						(0 \pm 0.0)			(0 \pm 0.0)						
Positive control	Chemical	AF2			SA			AF2			AF2		9AA			
	Dose ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	0.01			0.5			0.01			0.1		80			
S9 mix(-)	Number of colonies/plate	602	611	596	147	120	145	108	121	101	800	744	777	814	760	635
		(603 \pm 7.5)			(137 \pm 15.0)			(110 \pm 10.1)			(774 \pm 28.1)		(736 \pm 91.8)			
Positive control	Chemical	2AA			2AA			2AA			2AA		2AA			
	Dose ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	1			2			10			0.5		2			
S9 mix(+)	Number of colonies/plate	1234	1347	1501	278	249	236	1166	1335	1277	456	476	462	184	264	259
		(1361 \pm 134.0)			(254 \pm 21.5)			(1259 \pm 85.9)			(465 \pm 10.3)		(236 \pm 44.8)			

AF2 : 2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide, SA: Sodium azide, 9AA: 9-Aminoacridine, 2AA: 2-Aminoanthracene

*: Inhibition was observed against growth of the bacteria.

**: Purity was above 98% and fixed compounds and other phenols were contained as impurity.

ND : Not done

Table 2. Mutagenicity of thymol** in reverse mutation test (II) on bacteria

With(+) or without(-) S9mix	Test substance dose ($\mu\text{g}/\text{plate}$)	Number of revertants (number of colonies / plate, Mean \pm S.D.)					
		Base - pair substitution type			Frameshift type		
		TA100	TA1535	WP2 <i>uvrA</i>	TA98	TA1537	
S9mix (-)	0	127 135 160 (141 \pm 17.2)	13 14 8 (12 \pm 3.2)	20 24 17 (20 \pm 3.5)	27 13 30 (23 \pm 9.1)	9 16 10 (12 \pm 3.8)	
	15.6	110 108 114 (111 \pm 3.1)	5 10 11 (9 \pm 3.2)	23 29 20 (24 \pm 4.6)	26 26 30 (27 \pm 2.3)	5 11 11 (9 \pm 3.5)	
	31.3	120 112 120 (117 \pm 4.6)	15 10 11 (12 \pm 2.6)	18 19 22 (20 \pm 2.1)	26 22 21 (23 \pm 2.6)	14 7 7 (9 \pm 4.0)	
	62.5	125 125 112 (121 \pm 7.5)	8 12 14 (11 \pm 3.1)	25 19 15 (20 \pm 5.0)	30 27 27 (28 \pm 1.7)	13 5 9 (9 \pm 4.0)	
	125	142 137 105 (128 \pm 20.1)	13 13 17 (14 \pm 2.3)	15 27 10 (17 \pm 8.7)	22 21 19 (21 \pm 1.5)	8 7 9 (8 \pm 1.0)	
	250	106 106 100 (104 \pm 3.5)	10 11 13 (11 \pm 1.5)	15 15 18 (16 \pm 1.7)	17 33 22 (24 \pm 8.2)	5 4 5 (5 \pm 0.6)	
	500	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	4* 0* 0* (1 \pm 2.3)	14* 0* 4* (6 \pm 7.2)	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	
S9mix (+)	0	131 150 134 (138 \pm 10.2)	16 11 13 (13 \pm 2.5)	23 22 20 (22 \pm 1.5)	31 29 31 (30 \pm 1.2)	13 13 13 (13 \pm 0.0)	
	31.3	ND	12 20 16 (16 \pm 4.0)	ND	ND	18 18 20 (19 \pm 1.2)	
	62.5	148 138 167 (151 \pm 14.7)	18 23 15 (19 \pm 4.0)	19 27 24 (23 \pm 4.0)	36 37 42 (38 \pm 3.2)	15 13 14 (14 \pm 1.0)	
	125	147 118 115 (127 \pm 17.7)	8 19 19 (15 \pm 6.4)	28 26 22 (25 \pm 3.1)	31 40 56 (42 \pm 12.7)	13 18 15 (15 \pm 2.5)	
	250	156 140 126 (141 \pm 15.0)	13 11 16 (13 \pm 2.5)	28 23 17 (23 \pm 5.5)	41 54 48 (48 \pm 6.5)	18 15 8 (14 \pm 5.1)	
	500	84 114 135 (111 \pm 25.6)	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	29 21 23 (24 \pm 4.2)	11 20 16 (16 \pm 4.5)	0* 6* 0* (2 \pm 3.5)	
	1000	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	16* 13* 12* (14 \pm 2.1)	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	
	2000	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)		0* 0* 0* (0 \pm 0.0)	0* 0* 0* (0 \pm 0.0)		
Positive control	Chemical	AF2	SA	AF2	AF2	9AA	
	Dose($\mu\text{g}/\text{plate}$)	0.01	0.5	0.01	0.1	80	
S9 mix(-)	Number of colonies/plate	665 691 678 (678 \pm 13.0)	294 315 320 (310 \pm 13.8)	153 146 142 (147 \pm 5.6)	878 865 935 (893 \pm 37.2)	1270 1518 1580 (1456 \pm 164.0)	
Positive control	Chemical	2AA	2AA	2AA	2AA	2AA	
	Dose($\mu\text{g}/\text{plate}$)	1	2	10	0.5	2	
S9 mix(+)	Number of colonies/plate	916 943 1176 (1012 \pm 143.0)	265 268 313 (282 \pm 26.9)	1423 1378 1280 (1360 \pm 73.1)	270 324 303 (299 \pm 27.2)	241 265 253 (253 \pm 12.0)	

AF2: 2-(2-Furyl)-3-(5-nitro-2-furyl)acrylamide, SA: Sodium azide, 9AA: 9-Aminoacridine, 2AA: 2-Aminoanthracene

*: Inhibition was observed against growth of the bacteria.

** : Purity was above 98% and fixed compounds and other phenols were contained as impurity.

ND : Not done