

2-sec-ブチルフェノール のラットを用いた強制経口投与による肝中期発がん性試験
株式会社 DIMS 医科学研究所

1 被験物質

1.1 名称等

名称 : 2-sec-ブチルフェノール
2-sec-Butylphenol
製造元 : 東京化成工業株式会社
CAS No. : 89-72-5
ロット番号 : XKJ5G
純度 : 98.0%
分子量 : 150.22

1.2 物理化学的性状等

外観及び性状 : ほとんど無色透明の液体
融点（文献1） : 14°C
沸点/沸騰範囲（文献1） : 228°C
溶解性（文献1） : 水に不溶、エーテル、アルコールに可溶

1.3 製造・輸入量及び用途

製造・輸入量 : 10,000 t (2017年度)
用途 : 農薬、液晶原体原料

1.4 有害性情報

急性毒性（文献1）
LD₅₀（ラット経口投与） : 320 mg/kg
遺伝毒性
Bhas42 形質転換試験 : 陽性（2019年度）

2 目的

F344/DuCrI CrIj 系ラットを用いた肝中期発がん性試験（伊東法）を用いて、2-sec-ブチルフェノールの肝臓に対するプロモーション作用の有無を検索し、その発がん性を予測した。

3 方法

試験は、被験物質投与群3群、陰性（媒体）対照群及び陽性対照群の計5群の構成で、各群とも20匹のF344雄ラットを用いた。実験開始日に起始物質としてジエチルニトロソアミン(DEN)200 mg/kgを単回腹腔内投与した（以降、DEN処置と表記）。DEN処置2週間後より6週間、コーン油に溶解した被験物質を0（媒体対照群）、250、500及び750 mg/kg/dayの用量で毎日1回、強制経口投与し、陽性対照群にはフェノバルビタールナトリウム(S.PB)を500 ppmの濃度で混餌投与した。なお、DEN処置後、第3週目の終わりに肝臓の2/3切除手術（以後、PHと表記）を行つ

た。投与終了日の翌日に生存動物を安樂死させて肝臓を摘出し、病理組織学的検査を実施とともに、肝臓の前腫瘍性病変である胎盤型 Glutathione S-transferase (GST-P) 陽性細胞巣の個数と面積を計測した。

4 投与量設定の理由

被験物質の投与量は、2週間反復投与毒性試験(株式会社 DIMS 医科学研究所、試験番号 20567)及び用量設定試験(株式会社 DIMS 医科学研究所、試験番号 20569)の結果を基に決定した。

雄 F344/DuCrlCrlj ラットに被験物質を 0、100、300 及び 500 mg/kg/day の用量で 2 週間強制経口投与した結果、すべての群において死亡はみられず、500 mg/kg/day 群で一般状態及び肝臓重量への影響がみられたことから、肝中期発がん性試験の用量設定試験における用量は高用量を 750 mg/kg/day、低用量を 500 mg/kg/day に設定した。

用量設定試験では、本試験と同様に DEN 処置及び PH を実施し、被験物質を 3 週間強制経口投与した。その結果、一般状態において、被験物質の影響と考えられる歩行失調、自発運動の減少又は消失が被験物質投与群で観察された。さらに体重では、750 mg/kg/day 群で有意な低値又は低値傾向が、器官重量では 500 及び 750 mg/kg/day 群で肝臓の絶対重量及び相対重量の有意な高値が認められたことから、750 mg/kg/day の用量は肝中期発がん性試験において毒性兆候を示す最小限の用量であると判断し、本試験における用量は、750 mg/kg/day を最高用量とし、以下、公差 250 で減じた 500 mg/kg/day 及び 250 mg/kg/day に設定した。

5 結果

被験物質による影響として、一般状態では、被験物質の影響と考えられる歩行失調、自発運動の減少又は消失が被験物質投与群で観察された。750 mg/kg/day 群では肝部分切除術の影響と考えられる死亡動物が 1 例みられた。

体重(図 1)では、750 mg/kg/day 群で第 3 週目に有意な低値が認められ、摂餌量では、被験物質投与群において有意な高値が認められた。

肝臓重量(表 1)では、被験物質投与群において絶対重量及び相対重量が用量に関連して有意な高値を示し、病理組織学的検査では、500 及び 750 mg/kg/day 群で汎小葉性の肝細胞肥大が全生存例にみられ、被験物質の影響と考えられた。

肝臓の GST-P 陽性細胞巣の個数及び面積の定量的解析(表 2)では、被験物質投与群において対照群との間に統計学的な有意差はみられず、発がんプロモーション作用は検出されなかった。

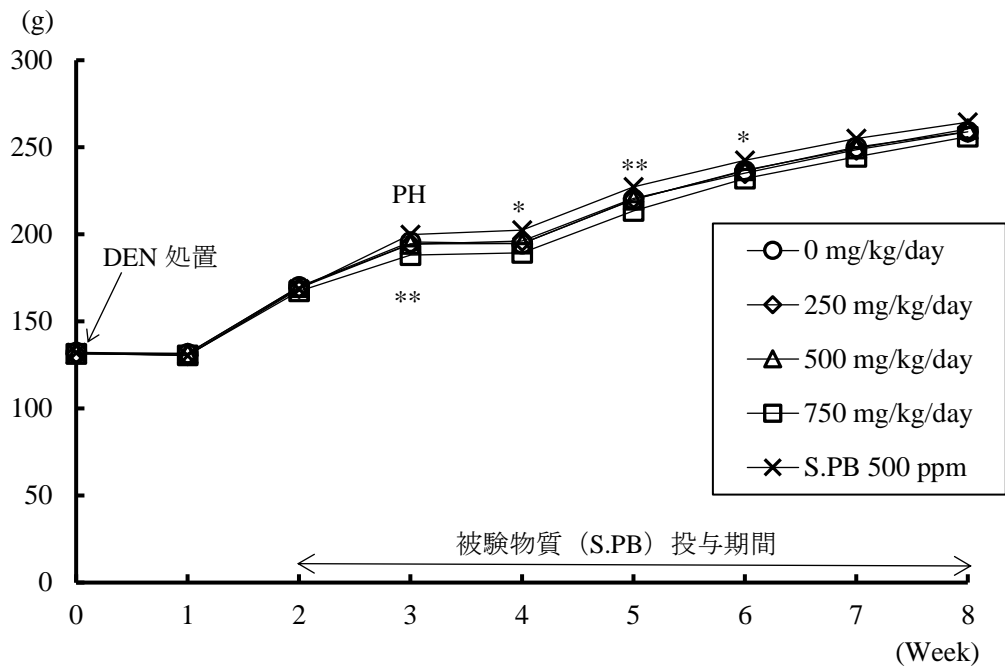
陽性対照群では、体重及び摂餌量の有意な高値、肝臓重量の有意な高値が認められ、病理組織学的検査では S.PB 投与により認められる変化が観察された。また、GST-P 陽性細胞巣は個数及び面積のいずれも統計学的に有意な高値が認められたことから、肝発がんプロモーション作用が明確に検出され、本試験の妥当性が示された。

6 結論

2-sec-ブチルフェノールは、本試験条件下において、肝発がんプロモーション作用はないと判断された。

7 文献

- 1) 安全データシート 2-sec-ブチルフェノール 東京化成工業株式会社、2018.



*, ** : Significantly different from the vehicle control group at P<0.05, P< 0.01.

図1 2-sec-ブチルフェノールの肝中期発がん性試験における体重推移

表1 2-sec-ブチルフェノールの肝中期発がん性試験における肝臓重量結果

投与量 (mg/kg/day)	有効 動物数	剖検日体重 ^a (g)	肝臓絶対重量 (g)	肝臓相対重量 (g/100g B.W.)
0	20	247.9 ± 9.9	5.728 ± 0.294	2.310 ± 0.053
250	20	246.2 ± 11.3	6.356 ± 0.382**	2.581 ± 0.067**
500	20	245.0 ± 9.3	7.167 ± 0.427**	2.924 ± 0.111**
750	19	238.8 ± 8.8*	7.789 ± 0.363**	3.261 ± 0.083**
S.PB 500 ppm	20	248.8 ± 11.2	7.610 ± 0.433**	3.058 ± 0.085**

a : The value presented were obtained after the animals were fasted overnight.

*, ** : Significantly different from the vehicle control group at P<0.05, 0.01.

表2 2-sec-ブチルフェノールの肝中期発がん性試験における免疫組織化学的検査結果

投与量 (mg/kg/day)	有効 動物数	GST-P 陽性細胞巢	
		陽性細胞巢数 (No./cm ²)	陽性細胞巢面積 (mm ² /cm ²)
0	20	2.666 ± 1.056	0.260 ± 0.118
250	20	3.039 ± 1.161	0.308 ± 0.160
500	20	2.373 ± 0.819	0.206 ± 0.099
750	19	2.959 ± 1.203	0.259 ± 0.126
S.PB 500 ppm	20	4.437 ± 1.229**	0.551 ± 0.247**

** : Significantly different from the vehicle control group at P< 0.01.