

る。

⑨37°C、5%CO₂ 中で 3 日間インキュベートした後、各ウェルにセルカウンティングキット（和光純薬）中の試薬溶液を 10 μl ずつ加え、3 時間後にプレートリーダーで測定波長 450nm、参照波長 600nm にて測定する。

（倫理面への配慮）

本研究において使用している細胞株は細胞バンク等において入手できるものであり、倫理面の問題はないと判断する。

C. 研究結果

本研究において、本アッセイで通常用いられるチャコールデキストラン処理血清に代えて市販の低蛋白溶液を用いたところ、エストラジオールでは $10^{-11} \sim 10^{-6}$ M で増殖促進作用がみられ、同様にアッセイが行えることを確認した。低蛋白溶液を用いることにより、ホルモン以外の血清成分による結果のばらつきを抑えられたと考える。ところで、MCF-7 細胞によるアッセイは MCF-7 細胞のエストロジエンに対する反応性の維持に技術を要し、常に同様の条件下でアッセイを行うことが容易ではないと思われたので、MCF-7 細胞にかえて、同じくヒト乳癌細胞である T47D を用い同様にアッセイを行ったところ、エストラジオールでは MCF-7 と同様に $10^{-11} \sim 10^{-6}$ M で 1.5~2.2 倍の増殖促進作用がみられた。T47D を用いた場合は細胞の増殖性がよく、ばらつきの少ない安定した結果が得られた。このアッセイ系を用いた結果、p-ジクロロベンゼンでは $10^{-11} \sim 10^{-4}$ M で 1.1 倍以下の弱いエストロジエン活性が、p-ヒドロキシ安息香酸では $10^{-11} \sim 10^{-5}$ M で 1.1~1.3 倍のエストロジエン活性が検出された。また、エポキシ樹脂のモノマーであるビスフェノール A ジグリシジルエーテルの塩化水素付加体（2HCl 型）は $10^{-11} \sim 10^{-5}$ M で 1.2~1.5 倍のエストロジエン活性が、4OH 付加体は $10^{-11} \sim 10^{-5}$ M で 1.8~1.9 倍のエストロジエン活性が検出された。

D. 考察

MCF-7 細胞と T47D 細胞でどちらか一方にのみ細胞増殖性を示すようなことはなく、T47D 細胞を用いた場合、結果にはばら

つきが少なく安定した結果が得られ、T47D 細胞はエストロジエン活性の検出に有用であることが確認された。本研究によりビスフェノール A ジグリシジルエーテルの 2HCl 付加体及び 4OH 付加体に、ビスフェノール A と同等のエストロジエン活性が検出され、これら化学物質に対しても慎重に検討する必要があると考える。

E. 結論

E・スクリーンアッセイで通常用いられるチャコールデキストラン処理血清に代えて市販の低蛋白溶液を用いたところ、エストラジオールでは $10^{-11} \sim 10^{-6}$ M で増殖促進作用がみられ、同様にアッセイが行えることを確認した。低蛋白溶液を用いることにより、ホルモン以外の血清成分による結果のばらつきを抑えられたと考える。また、MCF-7 細胞にかえて T47D 細胞を用いたところ、結果にはばらつきが少なく安定した結果が得られ、T47D 細胞はエストロジエン活性の検出に有用であることが確認された。このアッセイ系を用いた結果、p-ジクロロベンゼン及び p-ヒドロキシ安息香酸では弱いエストロジエン活性が検出された。また、エポキシ樹脂のモノマーであるビスフェノール A ジグリシジルエーテルの 2HCl 付加体及び 4OH 付加体にはビスフェノール A と同等のエストロジエン活性が検出された。

F. 研究業績

学会発表

Yamazaki, T., Okada, Y., and Hisamatsu, Y. Effects of endocrine disruptors on lymphocyte functions, Endocrine Disruptors, Keystone Symposia, California, 1999; 48.

山崎聖美、岡田由美子、久松由東. 内分泌攪乱化学物質のリンパ球の反応性に及ぼす影響について. 第 72 回日本生化学大会, 横浜. 1999; 897.

山崎聖美、岡田由美子、久松由東、香山不二雄. 内分泌攪乱化学物質のリンパ球の反応性に及ぼす影響について. 第 2 回日本内分泌攪乱化学物質学会, 神戸. 1999; 157.

山口晃子、山崎聖美、坂部貢、中澤裕之. 生活関連化学物質の E-SCREEN Assay による評価. 第 2 回日本内分泌攪乱化学物質

学会, 神戸. 1999;69