## 厚生労働科学研究費補助金

## 食品の安全確保推進研究事業

# 食品中遺伝毒性物質の「事実上の閾値」形成における

# DNAポリメラーゼζ(ゼータ)の関与

# (H27-食品-若手-020)

## 総合研究報告書

## 研究代表者 石井 雄二

平成29(2017)年 5月

|--|

目 次

||.研究成果の刊行に関する一覧表 ------29

### 厚生労働科学研究補助金(食品の安全確保推進研究事業) 総合研究報告書

食品中遺伝毒性物質の「事実上の閾値」形成における DNA ポリメラーゼζ (ゼータ)の関与

研究代表者 石井雄二 国立医薬品食品衛生研究所 病理部 主任研究官

#### 研究要旨

本研究では、ミスマッチ末端からの伸長反応を行うと考えられているポリメラーゼと (Polc)の複製忠実度を低下させた Polc KI gpt delta マウスを用いて, 食品中化学物質の 突然変異誘発性及び「事実上の閾値」形成における Polζの関与を検討した.平成 27 年度は 陽性対照として benzo[a]pyrene( BaP )を,平成 28 年度は食品中化学物質として estragole (ES)及び 2-amino-3-methylimidazo[4, 5-f]quinoline(IQ)を被験物質とした.用量 設定試験から各被験物質について低用量 , 中間用量及び高用量を設定し , Pols KI *gpt* delta マウス及び *gpt* delta マウスにそれぞれ投与した 解析の結果 , BaP では Polc KI *gpt* delta マウスの肺における gpt 変異体頻度 (MFs) が gpt del ta マウスに比して有意な高値を示し, Polc KI *gpt* delta マウスでは G:C 塩基対の変異の増加に加えて,連続した 2 塩基または 1 塩基をまたいだ2塩基の特徴的な complex 変異が高頻度に認められた.このことから、Polc が BaP のグアニン塩基の損傷に対する乗り越え複製とミスマッチ末端からの伸長反応を行 うことが示唆された . ES では, 肝臓における gpt MFs が両遺伝子型ともに 200 mg/kg 群 で有意に上昇し,G:C塩基対における塩基置換の顕著な増加が認められたものの,遺伝子型 間に差は認められなかった.しかしながら,Polg KI gpt delta マウスでは特徴的な complex 変異の頻度が有意に上昇したことから, Polζが ES によるグアニンの損傷によって生じたミ スマッチ末端からの伸長反応に寄与するものと考えられた. IQ では, 肝臓における gpt MFs が両遺伝子型とも 300 ppm 群で上昇し, G:C-T:A transversion の増加が認められたも のの,遺伝子型間に差は認められなかったことから,Polとは IQ による DNA 損傷の乗り越え 複製やミスマッチ末端からの伸長反応に寄与しない可能性が考えられた.以上より,Polc の働きには DNA 損傷に対する構造特異性があることが示唆された.また,本実験条件下に おいて ES 及び IQの「事実上の閾値」形成への Polζの関与は明らかにならなかった.

A. 研究目的

遺伝毒性発がん物質は DNA を損傷するこ とから「閾値」は存在しない.しかしなが ら,生体にはこれらに対する防御機構が存 在しており,暴露量が極めて低い場合には 「事実上の閾値」が形成されると考えられ ている<sup>1)</sup>.食品中には調理過程で非意図的 に生成又は混入する遺伝毒性物質が存在す ることから,このような遺伝毒性物質の低 用量暴露時のヒトリスクを考える上で,「事 実上の閾値」の生物学的意義を理解するこ とは重要である.

ポリメラーゼ (Pol)は1本鎖の核酸を鋳 型として相補的な塩基配列をもつ DNA 鎖を

合成する酵素である. 鋳型 DNA に損傷が生 じた場合,複製型 DNA Pol は損傷を乗り越 えられずに複製が停止するが, Y-family ポ リメラーゼは損傷塩基に対し塩基を挿入し 損傷を乗り越えることが可能である.しか し,その忠実度の低さから損傷塩基の対に はしばしば誤った塩基が挿入され, ミスマ ッチ末端が形成される.さらに,この形成 されたミスマッチ末端からの伸長反応が停 止すると細胞死(アポトーシス)が誘導さ れるが,伸長反応が進み複製が完了すると 変異が固定される.本研究で注目した Polζ は,損傷乗り越え複製に加え,形成された ミスマッチ末端からの伸長反応を行うこと が報告されている<sup>2)</sup>. それ故, Pol(はミス) マッチ末端が形成された細胞の細胞死か変 異誘発かを決定づけるポリメラーゼと考え られ、「事実上の閾値」 形成への関与も疑わ れる.実際, Polζの触媒サブユニットであ る Rev3 遺伝子を欠損した酵母やアンチセ ンス RNA を導入したヒト細胞では, UV 照射 による突然変異誘発性が低下することが知 られている<sup>3)</sup>.また,マウスではRev3遺伝 子の欠損は胎生致死となるが, B cell 特異 的に Rev3 遺伝子を欠損したマウスでは自 然発生性の突然変異が減少すること,B cell 特異的に Pol (の 2610 番目のロイシン をフェニルアラニンに置換することで活性 を増大したノックインマウスではそれらの 変異が増加することが報告されている 4). しかしながら,化学物質が誘発する突然変 異への in vivo における PolCの関与は知ら れていない.

本研究では,能美らが樹立した Pol ζ KI gpt delta マウスを用いて,食品中化学物 質の突然変異誘発性及び「事実上の閾値」 形成における Polcの関与を検討した. Polc KI gpt delta マウスは, Polcの 2610 番目 のロイシンをメチオニンに置換することで PolCの複製忠実度が低下している.また, このマウスの 17 番染色体にはそれぞれ約 80 コピーの EG10 DNA が挿入されており, gpt 遺伝子をレポーターとする突然変異の 検出が可能であることから<sup>5)</sup>, Poltの遺伝 子改変の影響を gpt アッセイにより評価す ることができる. 平成 27 年度は, PolCの複 製忠実度を低下させたヒト細胞で変異頻度 の増加が認められた<sup>6)</sup>benzo[a]pyrene (BaP)を, 平成 28 年度は, 食品中化学物 質の中からヘテロサイクリックアミンの一 つである 2-amino-3-methylimidazo[4, 5-f]quinoline(IQ)とestragole(ES)を 被験物質として,これら遺伝毒性物質の突 然変異誘発性と「事実上の閾値」形成への PolCの寄与を検討した.

- B. 研究方法
- B-1.材料及び試薬

BaP は和光純薬工業株式会社(大阪)か ら購入した ES は東京化成工業株式会社(東 京)から購入した.IQ は Toronto Research Chemicals, Inc. (カナダ)から購入した.

#### B-2.動物実験操作

#### B-2-1. BaPの用量設定試験

動物は当研究所で系統維持している C57BL/6J gpt deltaマウスを実験に供した. 動物の飼育はバリヤーシステムの動物室に て行った.室内の環境は温度24±1℃,湿度 55±5%,換気回数18回/時(オールフレッ シュ),12時間蛍光灯照明/12時間消灯で あり,この条件下で飼育を行った.動物は 透明なポリカーボネート製箱型ケージに3 又は5匹ずつ収納し,床敷は三共ラボサー ビス社(東京)のソフトチップを用い,週 2回交換を行った. 雄性 6 週齢の gpt del ta マウス 18 匹を各群 3 匹に配し,対照群を含 む6群を設けた.対象群には溶媒である tricapriline を, その他の5群には BaP を それぞれ 0.02, 0.2, 2, 20 及び 200 mg/kg 体重の用量で単回腹腔内投与した.試験期 間中, 飲水及び飼料の交換は週1回, 一般 状態観察を連日実施した.体重は開始から 試験終了までは毎週1回測定した.動物は BaP 投与後 31 日目にイソフルラン麻酔下に て放血致死させ,肺及び肝臓を採取し,重 量を測定した.肺の右葉及び肝臓の外側左 葉を10%中性緩衝ホルマリン液にて固定し, 残りは gpt assay のサンプルとして液体窒 素により凍結し,-80℃で保存した.

B-2-2. PolζKI *gpt* deltaマウスを用いた BaPの評価

動物は雄性 7 週齢の C57BL/6 系 Pol(KI gpt delta マウス及び gpt delta マウス各 20 匹を日本エスエルシー株式会社(静岡) より購入した.飼育条件は B-2-1 に記載す る.各遺伝子型マウス 20 匹を各群 5 匹に配 し,対照群と低用量群,中間用量群及び高 用量群の計4群を設けた.用量設定試験の 結果に基づいて,対象群には溶媒である tricaprilineを,低用量群,中間用量群, 高用量群には BaP をそれぞれ40,80,160 mg/kg 体重の用量で単回腹腔内投与した. 試験期間中,飲水及び飼料の交換は週1回, 一般状態観察を連日実施した.体重は開始 から試験終了までは毎週1回測定した.動 物は投与後 31 日目にイソフルラン麻酔下 にて放血致死させ,肺及び肝臓を採取し, 重量を測定した.肺の右葉及び肝臓の外側 左葉を10%中性緩衝ホルマリン液にて固定 し,残りは gpt assay のサンプルとして液 体窒素により凍結し, -80℃で保存した.

B-2-3. ESの用量設定試験

動物は当研究所で系統維持している C57BL/6J gpt delta マウスを実験に供した. 飼育条件は B-2-1 に記載する. 雌性 6 週齢 の *gpt* delta マウス 18 匹を各群 3 匹に配 し,対照群を含む計6群を設けた.対象群 には溶媒であるコーン油を,その他の5群 には ES をそれぞれ 0.02, 0.2, 2, 20 及び 200 mg/kg 体重の用量で 28 日間強制経口投 与した.試験期間中,飲水及び飼料の交換 は週1回,一般状態観察を連日実施した. 体重は開始から試験終了までは毎週1回測 定した.最終投与後,3日間の休薬期間を 設け,動物はESの投与開始から31日目に イソフルラン麻酔下にて放血致死させ,肝 臓を採取し,重量を測定した.肝臓の外側 左葉を10%中性緩衝ホルマリン液にて固定 し,残りは gpt assay のサンプルとして液 体窒素により凍結し,-80℃で保存した.

B-2-4. Pol

KI gpt delta マウスを用いた
ES の評価

動物は雌性 6 週齢の C57BL/6 系 Pol (Kl gpt delta マウス及び gpt delta マウス各 20 匹を日本エスエルシー株式会社(静岡) より購入した.飼育条件は B-2-1 に記載す る.各遺伝子型マウス 20 匹を各群 5 匹に配 し,対照群と低用量群,中間用量群及び高 用量群の計4群を設けた.用量設定試験の 結果に基づいて,低用量群,中間用量群及 び高用量群には ES をそれぞれ 12.5,50 及 び 200 mg/kg 体重の用量で 28 日間強制経口 投与した.試験期間中,飲水及び飼料の交 換は週1回,一般状態観察を連日実施した. 体重は開始から試験終了までは毎週1回測 定した.最終投与後,3 日間の休薬期間を 設け,動物は ES の投与開始から 31 日目に イソフルラン麻酔下にて放血致死させ,肝 臓を採取し,重量を測定した.肝臓の外側 左葉を 10%中性緩衝ホルマリン液にて固定 し,残りは gpt assay のサンプルとして液 体窒素により凍結し,-80°C で保存した.

#### B-2-5. IQの用量設定試験

動物は当研究所で系統維持している C57BL/6J gpt delta マウスを実験に供した. 動物の飼育条件は B-2-1 に記す. 雄性 6 週 齢の gpt delta マウス 18 匹を各群 3 匹に 配し,対照群を含む計6群を設けた.IQは それぞれ 0.03, 0.3, 3, 30 及び 300 ppm の 濃度で粉餌に混じ,28日間投与した.試験 期間中, 飲水及び飼料の交換は週1回, 一 般状態観察を連日実施した、体重は開始か ら試験終了までは毎週1回測定した.3日 間の休薬期間を設け,動物は IQの投与開始 から 31 日目にイソフルラン麻酔下にて放 血致死させ,肝臓を採取し,重量を測定し た.肝臓の外側左葉を 10%中性緩衝ホルマ リン液にて固定し,残りは gpt assay のサ ンプルとして液体窒素により凍結し,-80℃ で保存した.

B-2-6. PolζKI *gpt* deltaマウスを用いた IQの評価

動物は雄性 6 週齢の C57BL/6 系 Polç KI gpt delta マウス及び gpt delta マウス各 20 匹を日本エスエルシー株式会社より購入 した.動物の飼育条件はB-2-1に記す.各遺 伝子型マウス 20 匹を各群 5 匹に配し,対照 群と低用量群,中間用量群及び高用量群の 計4群を設けた.用量設定試験の結果に基 づいて,低用量群,中間用量群及び高用量 群には IQ を 75, 150 及び 300 ppm の濃度で 粉餌に混じ 28 日間投与した 試験期間中, 飲水及び飼料の交換は週1回,一般状態観 察を連日実施した.体重は開始から試験終 了までは毎週1回測定した.3日間の休薬 期間を設け,動物は IQ の投与開始から 31 日目にイソフルラン麻酔下にて放血致死さ せ,肝臓を採取し,重量を測定した.肝臓 の外側左葉を 10%中性緩衝ホルマリン液に て固定し,残りは gpt assay のサンプルと して液体窒素により凍結し,-80℃で保存し た.

#### B-3 in vivo 変異原性の検索

gpt assay では回収したファージ粒子を 大腸菌 YG6020 に感染させ 6-チオグアニン 含む培地上で生育するコロニーを単離した. 単離したコロニーについては,再度,6-TG と Cm を含むプレートにストリークして生 育することを確認した.また,ファージ粒 子の懸濁液を適宣希釈した後に YG6020 株 に感染させ,Cmのみを含む培地上で生育し たコロニー数を計測した.Cm プレートで生 育したコロニー数に希釈倍率を掛けて回収 した総ファージ数(あるいは回収した総ト ランスジーン数)を求めた.6-TGとCmに 耐性となったコロニー数を総ファージ数で 除して gpt 遺伝子変異体頻度 (MFs)を算出 した.また, 6-TG と Cm に耐性となったコ

ロニーは Thermo Fisher Scientific 社製 3730xI DNA Analyzer にて gpt 遺伝子の塩 基配列解析を行い,変異部位を同定した.

(統計学的処理方法)

体重,臓器重量,gpt MFs 及び各変異の 特異的頻度の統計学的処理は,各群の分散 をBartlettの方法で検定し,等分散の場合は 一元配置の分散分析を行い,不等分散の場合 はKruskal-Wallisの方法により検定を行っ た.群間に有意差が認められた場合はDunnet の多重比較検定により行った.また,遺伝子 型間の比較にはTukeyの多重比較を用い,有 意水準は5%未満とした.

#### (倫理面への配慮)

投与実験は熟練者が実施し,動物の苦痛 を最小限に留めた.また,動物はすべてイ ソフルラン麻酔下で大動脈からの脱血によ り屠殺し,動物に与える苦痛は最小限に留 めた.実験動物に関しては,「国立医薬品食 品衛生研究所動物実験の適正な実施に関す る規定」に基づき,動物実験計画書を作成 し,国立医薬品食品衛生研究所動物実験委 員会による審査を受けた後,実施した.ま た,DNA 組換え動物の使用についても,「国 立医薬品食品衛生研究所遺伝子組換え実験 安全管理規則」に従い,遺伝子組み換え実 験計画書を作成し,審査を受けた.

C. 研究結果

#### C-1. BaP の用量設定試験

試験期間中,一般状態観察及び体重の推移において投与に起因する変化は認められなかった最終体重と肺及び肝重量をTable 1 に示す.肺の実重量及び相対重量は 200

mg/kg 投与群において高値を示したものの 有意な差は認められなかった.また,いず れの群においても投与に伴う組織学的変化 は認められなかった.

*gpt* assay の結果を Figure 1 に示す.*gpt* 変異体頻度(MFs)は 200 mg/kg 群(20.64 ±8.75, p<0.01)において対照群(0.69± 0.29)に比して顕著に上昇した.一方,20 mg/kg 群以下で変化は認められなかった.

C-2. PolζKI *gpt* delta マウスを用いた BaP の評価

投与開始 1 週目において, Polζ KI gpt delta マウスの 80 及び 160 mg/kg 群におい て各 1 例死亡が認められた.その他の動物 では,一般状態観察及び体重の推移におい て両遺伝子型とも投与に起因する変化は認 められなかった.最終体重と肺及び肝重量 を Table 2 に示す.投与に伴う肺及び肝重 量の変化はいずれの遺伝子型においても認 められなかった.

肺における gpt assay の結果を Figure 2 に示す .gpt delta マウスにおいて ,gpt MFs は 40 mg/kg 群で変化は認められず ,80 mg/kg 群 (1.92±0.84)で上昇傾向が認め られ ,160 mg/kg 群 (3.73±1.59, p<0.05) で対照群 (0.59±0.22)に比して有意な上 昇が認められた . Polζ KI gpt delta マウ スでは ,40 mg/kg 群で変化は認められず , 80 mg/kg 群 (2.26±1.05)で上昇傾向が認 められ ,160 mg/kg 群(11.70±6.58, p<0.05) で対照群 (1.05±0.82)に比して有意に増 加した . 両遺伝子型を比較した結果 ,160 mg/kg 群において Polζ KI gpt delta マウ スは gpt delta マウスに比して 3 倍以上の 有意な高値(p<0.05)を示した . 一方 ,上昇 傾向が認められた 80 mg/kg 及びその他の群 で遺伝子型間に差は認められなかった.

gpt 変異体の変異スペクトラム解析の結 果を Figure 3 に示す. gpt delta マウスの 80 mg/kg 群では G:C-T:A transversion (0.72±0.55)の頻度が対照群(0.17± 0.20)に比して上昇傾向を示した.160 mg/kg群では,G:C-C:G transversion(0.79 ±0.30, p<0.05)の頻度が対照群(0.03± 0.06) に比して有意に上昇し, G:C-T:A transversion ( $0.93 \pm 0.63$ ), G:C-A:T transition  $(0.57 \pm 0.18)$ , single base deletion (0.26±0.30) 及び complex 変異 (0.32±0.22)の頻度は対照群(0.17±0.20, 0.14±0.21, 0.05±0.07 及び 0) に比して 上昇傾向を示した.また,PolgKlgptdelta マウスの 80 mg/kg 群では G:C-T:A transversion (0.67±0.84)の頻度が対照 群(0.31±0.42)に比して上昇傾向を示し た.160 mg/kg 群では G:C-T:A transversion ( 4.57 ± 3.76, p<0.05 ) , G:C-C:G transversion ( $0.72 \pm 0.57$ , p<0.05), G:C-A:T transition(1.39±0.90, p<0.01), single base deletion (  $1.46 \pm 0.94$ , p<0.05) 及び complex 変異(2.28±2.02, p<0.05)の頻度が対照群(0.31±0.42,0.12 ±0.18, 0.32±0.32, 0.08±0.11 及び0.08 ±0.11)に比して有意に上昇した.両遺伝 子型を比較した結果, Polg Kl gpt delta マウスの 160 mg/kg 群では gpt delta マウ スに比して single base deletion 及び complex 変異の頻度が有意な高値(p<0.05) を示し G:C-T:A transversion 及びG:C-A:T transitionの頻度は明らかな高値を示した. 一方, gpt MFs の上昇傾向が認められた 80 mg/kg 群を含め,その他の群では遺伝子型

間に差はみとめられなかった.

対照群及び 160 mg/kg 群で認められた complex 変異の詳細を Table 3 に示す . *gpt* delta マウスの 160 mg/kg 群では計 3 例だ ったの対し , Polζ KI *gpt* delta マウスで は計 26 例認められ ,そのほとんどは連続し た 2 塩基 ( 61.5% ) または 1 塩基をまたいだ 2 塩基の変異( 26.9% )であった .また ,Polζ KI *gpt* delta マウスで認められたこれら complex 変異 26 例のうち 20 例は 3<sup>'</sup> 末端側 がグアニンで , 残りは 5<sup>'</sup> 末端側がシトシ ンであった . 同様の変異は Polζ KI *gpt* delta マウスの対照群においても 3 例認め られたのに対し , *gpt* delta マウスの対照 群では認められなかった .

#### C-3. ES の用量設定試験

試験期間中,一般状態観察及び体重の推移において投与に起因する変化は認められなかった最終体重と肝及び腎重量をTable4に示す.いずれの用量においても投与による変化は認められなかった.病理組織学的検索の結果,200 mg/kg群では肝細胞の有糸分裂像と辺縁部における肝細胞肥大,単細胞壊死及び卵円形細胞の過形成が認められた.20 mg/kg群以下では投与に伴う組織学的変化は認められなかった.

*gpt* assay の結果を Figure 4 に示す.*gpt* MFs は 200 mg/kg 群 (2.58±1.10, p<0.01) で対照群 (0.39±0.30) に比して有意に上 昇した.一方,20 mg/kg 群以下で変化は認 められなかった.

C-4. Pol (Kl gpt delta マウスを用いた ES の評価

試験期間中,一般状態観察及び体重の推

移において投与に起因する変化は認められ なかった.最終体重と肝重量を Table 5 に 示す.gpt delta マウスにおいて肝臓の相 対重量は 200 mg/kg 投与群において有意な 高値(p<0.01)を示した.Pol (KI gpt delta マウスでは 50 mg/kg 投与群において肝臓の 相対重量の有意な低値(p<0.05)が認められ た.病理組織学的検索の結果,200 mg/kg 投与群では肝細胞の分裂像,卵円形細胞の 過形成が認められ,炎症細胞の集簇が散見 されたものの,これらの変化に遺伝子型間 の差は認められなかった.

肝臓における gpt assay の結果を Figure 5 に示す.gpt delta マウスにおいて,gpt MFs は 50 mg/kg 群まで変化は認められず, 200 mg/kg 群 (2.65±0.51, p<0.01)で対 照群 (0.82±0.45)に比して有意に増加し た.PolζKI gpt delta マウスでは,50 mg/kg 群まで変化は認められず,200 mg/kg 群 (3.25±1.01, p<0.01)で対照群(0.54± 0.34)に比して有意に増加した.両遺伝子 型を比較した結果,200 mg/kg 群において Polζ KI gpt delta マウスは gpt delta マ ウスに比して高値を示したものの,有意な 差は認められなかった.

*gpt* 変異体の変異スペクトラム解析の結 果を Figure 6 に示す.*gpt* delta マウスの 200 mg/kg 群では G:C-T:A transversion (1.01 ± 0.34, p<0.01)及び A:T-T:A transversion (0.23 ± 0.14, p<0.05)の頻 度が対照群 (0.20 ± 0.26 及び 0.02 ± 0.05) に比して有意に上昇し,G:C-A:T transition (0.58 ± 0.38)の頻度は対照群 (0.24 ± 0.27)に比して上昇傾向を示した. また,Polζ KI *gpt* delta マウスの 200 mg/kg 群ではG:C-T:A transversion(1.13 ± 0.54, p<0.01), G:C-C:G transversion (0.40 ± 0.19, p<0.01)及び complex 変異(0.45 ± 0.22)の頻度が対照群(0.14±0.22,0及 び 0)に比して有意に上昇し,G:C-A:T transition(0.51±0.48)及び single base deletion(0.47±0.60)の頻度が対照群 (0.17±0.14及び0.06±0.14)に比して上 昇傾向を示した.両遺伝子型を比較した結 果,Nずれの変異についても遺伝子型間に 有意な差は認められなかったものの,Polζ Kl gpt delta マウスの 200 mg/kg 群では complex 変異の頻度が gpt delta マウスに 比して上昇傾向を示した.

対照群及び 200 mg/kg 群で認められた complex 変異の詳細を Table 6 に示す.同 様の変異は gpt delta マウスの 200 mg/kg 群では計 4 例認められたのに対し, Polç KI gpt delta マウスでは計 11 例認められ,そ のほとんどは連続した 2 塩基または 1 塩基 をまたいだ 2 塩基の変異であった.また, 認められたこれら complex 変異計 15 例のう ち 14 例は 3'末端側がグアニンであった. 同様の変異は両遺伝子型とも対照群では認 められなかった.

#### C-5. IQ の用量設定試験

試験期間中,一般状態観察及び体重の推移において投与に起因する変化は認められなかった.最終体重と肝重量を Table 7 に示す.最終体重,肝臓の実重量及び相対重量は 300 ppm 投与群において低値を示した. また,いずれの群においても投与に伴う組織学的変化は認められなかった.

*gpt* assay の結果を Figure 7 に示す.*gpt* MFs は 300 ppm 投与群(1.38±1.34)にお いて対照群(0.36±0.19)に比して顕著に 上昇した.一方,30 ppm 以下の群で変化は 認められなかった.

C-6. Pol(Kl gpt deltaマウスを用いた lQの評価

試験期間中,一般状態観察及び体重の推 移において投与に起因する変化は認められ なかった.最終体重と肝重量を Table 8 に 示す.gpt delta マウスの 300 ppm 群では 最終体重の低値が認められ,Pol( KI gpt delta マウスでは有意な低値(p<0.01)を 示した.同群では Pol( KI gpt delta マウ スにおいて肝実重量及び相対重量の低値が, gpt delta マウスにおいて有意な低値 (p<0.01)が認められたが,遺伝子型間に 差は認められなかった.また,いずれの群 においても投与に伴う組織学的変化は認め られなかった.

肝臓における gpt assay の結果を Figure
8 に示す.gpt delta マウスにおいて,gpt
MFs は 300 ppm 群(2.00±0.67)で対照群
(0.79±0.75)に比して上昇傾向が認めら
れた.Polζ KI gpt delta マウスでも同様
に, 300 ppm 群(2.19±1.11)で,対照群
(1.20±0.50)に比して上昇傾向が認めら
れた.遺伝子型を比較した結果,すべての
用量において差は認められなかった.

*gpt* 変異体の変異スペクトラム解析の結 果を Figure 9 に示す. *gpt* delta マウス及 び Polζ KI *gpt* delta マウスともに 300 ppm 群では G:C-T:A transversion 及び complex 変異の頻度の上昇傾向が認められたものの, 遺伝子型間に差は認められなかった.

#### D. 考察

D-1. BaP の突然変異誘発性における Pol ζ

の寄与

BaP の用量設定試験では,200 mg/kg 群の 肺において gpt MFs の顕著な上昇が認めら れたのに対し,20 mg/kg 以下の群で変化は 認められなかったことから,本試験で使用 する低用量,中間用量及び高用量は,それ ぞれ40,80 及び160 mg/kg に設定した.

本試験では, Pol (Kl gpt delta マウス の 80 及び 160 mg/kg 群において各 1 例ずつ 途中死亡が認められたものの,同群におけ るその他のマウスで体重の変化及び一般状 態の悪化は認められなかったことから,偶 発的に生じたものと考えられた.

肺における gpt assay の結果 Pol (KI gpt delta マウスの 160 mg/kg 群では gpt MFs の顕著な上昇が認められ, gpt delta マウ スに比べ約3倍の上昇が認められた.変異 スペクトラム解析の結果, PolζKI gpt delta マウスの 160 mg/kg 群では G:C 塩基 対における塩基置換と欠失変異の頻度の増 加が確認された.このことから,同群にお ける gpt MFs の増加は, BaP によるグアニ ン塩基の損傷に対して複製忠実度が低下し た Polgが乗り越え複製を行ったことで生じ たものと考えられた.また,同群では特徴 的に連続した2塩基又は1塩基を挟んだ2 塩基の complex 変異が増加した.同様の変 異は Polζを活性化 (L989F Polζ) した酵母 でも自然発生及び UV 照射によって増加す ることが確認されている<sup>7)</sup>.さらに,今回 認められた変異はいずれも3'末端及又は 5'末端側がそれぞれグアニン又はシトシ ンであったことから,これらはグアニン塩 基の損傷によって形成されたミスマッチ末 端から伸長反応を行う際に PolCが誤った塩 基を挿入したことで生じたものと考えられ

た.

以上から, PolCは BaP によって形成され たグアニンの損傷に対して乗り越え複製と ミスマッチ末端からの伸長反応の両方を行 うことが示唆された.また,PolCの遺伝子 改変によって特徴的に認められた complex 変異が少ないながらも gpt delta マウスの 160 mg/kg 群でも検出された事実は,通常 のマウスにおいても BaP の突然変異誘発に Polcが寄与していることを支持する結果と 考えられた. 一方, BaP 80 mg/kg 群では, 両遺伝子型とも G:C-T:A transversion 変 異の増加を伴う gpt MFs の上昇傾向が認め られたものの,遺伝子型間に差は認められ なかったことから,本実験条件下において Polcの BaP の「事実上の閾値」形成への関 与は明らかにならなかった.

D-2. ES の突然変異誘発性における Pol ζ の寄与

ES の用量設定試験では,200 mg/kg 群の 肝臓において *gpt* MFs の顕著な上昇が認め られたのに対し,20 mg/kg 群以下で変化は 認められなかった.これらの結果から,本 試験で使用する低用量,中間用量及び高用 量を,それぞれ12.5,50 及び200 mg/kg に 設定した.

本試験の結果, 肝臓における gpt MFs は gpt delta マウス, Polζ KI gpt delta マウ スともに 200 mg/kg 群で有意に上昇したも のの,遺伝子型間に有意な差は認められな かった.変異スペクトラム解析の結果,両 遺伝子型ともに 200 mg/kg 群で G:C 塩基対 における塩基置換の頻度が増加したが,遺 伝子型間に差は認められなかった.一方, Polζ KI gpt delta マウスでは BaP と同様

に特徴的に連続した2塩基又は1塩基を挟 んだ2塩基の complex 変異が増加した. 認 められた変異のほとんどは3'末端側がグ アニンであったことから,これらは ES によ るグアニン塩基の損傷によって形成された ミスマッチ末端から伸長反応を行う際に PolCが誤った塩基を挿入したことで生じた ものと考えられた.また, ES はグアニンだ けでなくアデニンの DNA 付加体を形成する 8).しかしながら,本研究においてアデニン の損傷が寄与したと考えられる A:T 塩基対 の変異や, complex 変異の増加は認められ なかったことから, Pol(は主にグアニンの 損傷に対して生じたミスマッチ末端からの 伸長反応を行うものと考えられた.また, Polcの遺伝子改変で特徴的に認められた complex 変異が少ないながらも gpt delta マウスの 200 mg/kg 群でも検出された事実 は、通常のマウスにおいても ES の突然変異 誘発に Polcが寄与することを示唆する結果 と考えられた. 一方, ES 50 mg/kg 群では, 両遺伝子型とも gpt MFs の変化は認められ ず,遺伝子型間に差は認められなかったこ とから,本実験条件下において Polgの ES の「事実上の閾値」形成への関与は明らか にならなかった.

D-3. IQ の突然変異誘発性における Pol ζ の寄与

用量設定試験では, IQ 300 ppm 群の肝臓 において gpt MFs の上昇が認められたのに 対し, 30 ppm 以下の群で変化は認められな かった.これらの結果から,本試験で使用 する低用量,中間用量及び高用量を,それ ぞれ75,150 及び 300 ppm に設定した.

本試験の結果, 肝臓における gpt MFs は

両遺伝子型とも 300 ppm 群で上昇傾向が認 められたものの, すべての用量において遺 伝子型間の差は認められなかった.また, 変異スペクトラムにおいて complex 変異の 増加も認められなかったことから,本実験 条件下において Polζは IQ の DNA 損傷に対 する損傷乗り越え複製とミスマッチ末端か らの伸長反応の両方に寄与しない可能性が 示唆された.

### E. 結論

Polζは, BaP により生じたグアニン塩基 の損傷には乗り越え複製とミスマッチ末端 からの伸長反応を,ES により生じたグアニ ン塩基の損傷には生じたミスマッチ末端か らの伸長反応を行うのに対し,IQの DNA 損 傷の複製反応には寄与しない可能性が示唆 され,その働きには DNA 損傷に対する構造 特異性があるものと考えられた.また,本 実験条件下において遺伝毒性物質の「事実 上の閾値」形成への Polζの関与は明らかに ならなかった.

- F.健康危険情報 該当なし
- G.研究発表
  - 1. 論文発表
  - なし
  - 2. 学会発表
    - 石井雄二、高須伸二、木島綾希、能 美健彦、小川久美子、梅村隆志 「Benzo[a]pyrene によるマウス肺の突 然変異誘発過程における DNA Polymerase ζの役割」第45回日本環境 変異原学会

H. 知的財産権の出願・登録状況(予定を含む.)

該当なし.

(参考文献)

- Nohmi, T., Possible mechanisms of practical thresholds for genotoxicity. Genes Environ. 30, 108-113, 2008.
- Stone, JE., Kumar, D., Binz, SK., Inase, A., Iwai, S., Chabes, A., Burgers, PM., Kunkel, TA. Leesion bypass by S. cerevisiae Polζ alone. DNA Repair 10, 826-834, 2011.
- Diaz, M., Watson, NB., Turkington, G., Verkoczy, LK., Klinman, NR., McGregor, WG. Decreased frequency and highly aberrant spectram of ultraviolet-induced mutations in the hprt gene of mouse fibroblasts expressing antisense RNA to DNA polymerase zeta. Mol. Cancer Res. 1, 836-847, 2003.
- 4) Ddaly, J., Bebenek, K., Wwatt, DL., Richter, K., Jiang, C., Zhao, ML., Ray, M., McGregor, WG., Kunkel, TA., Diaz, M. Altered Ig hypermutation pattern and frequency in complementary mouse models of DNA polymerase ζ activity. J. Immunol. 188, 5528-5537, 2012.
- 5) Nohmi, T., Suzuki, T., Masumura, K. Recent advances in the protocols of transgenic mouse mutation assay. Mutat. Res. 455, 191-215, 2000.
- 6) Suzuki, T., Grúz, P., Honma, M., Adachi, N., Nohmi, T. The role of DNA polymerase ζ in translesion synthesis across bulky DNA adducts and cross-links in human cells. Mutat. Res. 791-792, 35-41, 2016.
- Sakamoto, AN., Stone, JE., Kissling, GE., McCulloch, SD., Pavlov, YI., Kunkel, TA. Mutator alleles of yeast DNA polymerase zeta. DNA repair. 6, 1829-1838, 2007.
- 8) Ishii, Y., Suzuki, Y., Hibi, D., Jin, M., Fukuhara, K., Umemura, T.,

Nishikawa, A. Detection and quantification of specific DNA adducts by liquid chromatography-tandem mass spectrometry in the livers of rats given estragole at the carcinogenic dose. Chem. Res. Toxicol. 24, 532-541, 2011.



Figure 1. *gpt* MFs in the lungs of male *gpt* delta mice treated with BaP at a dose of 0.02, 0.2, 2, 20 and 200 mg/kg by single i.p. injection.



Figure 2. *gpt* MFs in the lungs of male Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice and *gpt* delta mice treated with BaP at a dose of 40, 80 and 160 mg/kg by single i.p. injection. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 4 or 5 in each group), \*, p < 0.05 vs control group of *gpt* delta mice using. Dunnett 's test. #, p < 0.05 vs control group of Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice using Dunnett 's test. \$, p < 0.05 vs *gpt* delta mice using Tukey 's test



Figure 3. Specific mutation frequencies in the lungs of male Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice and *gpt* delta mice treated with BaP at a dose of 160 mg/kg by single i.p. injection. Values are means ± s.d. (n = 4 or 5 in each group), \*, p < 0.05 vs control group of *gpt* delta mice using Dunnett 's test. <sup>#, ##</sup>, p < 0.05, 0.01 vs control group of Pol $\zeta$ KI *gpt* delta mice using Dunnett 's test. <sup>\$</sup>, p < 0.05 vs *gpt* delta mice using Tukey 's test.



Figure 4. *gpt* MFs in the livers of female *gpt* delta mice treated with ES at a dose of 0.02, 0.2, 2, 20 and 200 mg/kg by gavage for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 3 in each group).



Figure 5. *gpt* MFs in the livers of female Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice and *gpt* delta mice treated with ES at a dose of 12.5, 50 and 200 mg/kg by gavage for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group), <sup>\*\*</sup>, p < 0.01 vs control group of *gpt* delta mice using. Dunnett 's test. <sup>##</sup>, p < 0.01 vs control group of Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice using Dunnett 's test.



Figure 6. Specific mutation frequencies in the livers of female Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice and *gpt* delta mice treated with ES at a dose of 12.5, 50 and 200 mg/kg by gavage for 4 weeks. Values are means ± s.d. (n = 5 in each group) <sup>\*, \*\*</sup>, p < 0.05, 0.01 vs control group of *gpt* delta mice using Dunnett 's test. <sup>##</sup>, p < 0.01 vs control group of Pol $\zeta$ KI *gpt* delta mice using Dunnett 's test.



Figure 7. *gpt* MFs in the livers of male *gpt* delta mice treated with IQ 0.03, 0.3, 3, 30 and 300 ppm in diet for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 3 in each group)



Figure 8. *gpt* MFs in the livers of male Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice and *gpt* delta mice treated with IQ 75, 150 and 300 ppm in diet for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group)



Figure 9. Specific mutation frequencies in the livers of male Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice and *gpt* delta mice treated with IQ 75, 150 and 300 ppm in diet for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group)

	· weights
:	IVer
-	ung and
	_
•	body,
i	Fina
,	-
-	<b>Table</b>

BaP (mg/kg)	0 0.02 0.2 2 20 200	nimals 3 3 3 3 3 3 3	eight (g) 26.7 ± 0.5 28.1 ± 2.2 26.9 ± 0.5 27.3 ± 2.6 26.6 ± 1.6 25.7 ± 0.6 ± (g)	$0.137 \pm 0.009$ $0.140 \pm 0.006$ $0.140 \pm 0.004$ $0.138 \pm 0.011$ $0.147 \pm 0.004$ $0.151 \pm 0.015$	$1.37 \pm 0.10$ $1.37 \pm 0.19$ $1.41 \pm 0.04$ $1.34 \pm 0.20$ $1.32 \pm 0.09$ $1.21 \pm 0.05$	(g%)	$0.52 \pm 0.04$ $0.50 \pm 0.04$ $0.52 \pm 0.01$ $0.51 \pm 0.02$ $0.56 \pm 0.02$ $0.59 \pm 0.06$	$5.15 \pm 0.32$ $4.85 \pm 0.38$ $5.25 \pm 0.11$ $4.88 \pm 0.31$ $4.97 \pm 0.60$ $4.72 \pm 0.23$
	ltem	No. of animals	Body weight (g) 2 Absolute (g)	Lung 0.	Liver 1	Relative (g%)	Lung (	Liver

able 2 Final body	Iung and liver	r weights						
		<i>gpt</i> de	elta mice			PolčKI <i>gpt</i> d	lelta mice	
				BaP (m	ıg/kg)			
ltem	0	40	80	160	0	40	80	160
No. of animals	ß	ß	ß	S	ß	5	4	4
Body weight (g) Absolute (g)	$\textbf{26.1}\pm\textbf{0.5}$	$26.4 \pm 2.3$	$26.3 \pm 1.8$	$25.9 \pm 1.3$	$27.1 \pm 1.5$	$\textbf{25.5}\pm\textbf{0.8}$	$25.7 \pm 1.6$	$\textbf{25.1}\pm\textbf{1.5}$
Lung	$0.14 \pm 0.01$	$0.14 \pm 0.01$	$0.14 \pm 0.01$	$\textbf{0.13}\pm \textbf{0.01}$	$0.14 \pm 0.01$	$\textbf{0.15}\pm \textbf{0.01}$	$0.14 \pm 0.02$	$0.14 \pm 0.02$
Liver	$\textbf{1.16}\pm \textbf{0.13}$	$1.30 \pm 0.16$	$1.28 \pm 0.15$	$1.20 \pm 0.08$	$1.19 \pm 0.15$	$1.31 \pm 0.08$	$1.31 \pm 0.15$	$\textbf{1.17} \pm \textbf{0.10}$
Relative (g%)								
Lung	$0.52 \pm 0.04$	$0.52 \pm 0.03$	$0.52 \pm 0.02$	$0.50 \pm 0.02$	$0.51 \pm 0.04$	$0.57 \pm 0.03$	$0.55 \pm 0.05$	$0.55 \pm 0.06$
Liver	$4.45 \pm 0.45$	$4.92 \pm 0.40$	$\textbf{4.86} \pm \textbf{0.32}$	$\textbf{4.65}\pm\textbf{0.11}$	$\textbf{4.42} \pm \textbf{0.71}$	$\textbf{5.15}\pm\textbf{0.36}$	$\textbf{5.09} \pm \textbf{0.30}$	$\textbf{4.64} \pm \textbf{0.24}$

_	_
/aid	ו ק
Var v	
÷ ح	2
	ω 10
- 	2
ť	2022
Eina	D
	1

Geno type	Group	Animal No.	Position	wildtype	mutation
gpt delta mice	Control	-	-	-	-
	BaP 160 mg/kg	401	125	C <b>C</b> G <b>G</b> G	C <b>G</b> G <b>T</b> G
		403	416	TGGGA	TAGAA
		404	207	GCGA	GTTA
Polζ <i>gpt</i> delta mice	Control	502	277	TACC	T_GC
		503	25	CTGGG	CCGAG
	BaP 160 mg/kg	801	25	C <b>T</b> G <b>G</b> G	CCGAG
			103	CGTA	CAAA
			114	GCGG	G <b>AT</b> G
			207	GCGA	G <b>AT</b> A
			279	GCGG	GAAG
			320	GCGCA	GAGAA
			412	GCCGT	G_CTT
		803	44	CATGC	C_TAC
			56	CTCGC	CCTTC
			320	GCGCA	GACAA
			401	TGGA	TCTA
			56	CTCGC	CACTC
			101	GCCGT	G_CTT
			114	GCGG	G <b>AT</b> G
			189	ACGA	AATA
			207	GCGA	GGTA
			269	CTGG	CCAG
			398	A <b>C</b> C <b>T</b> G	AACAG
			456	GCTA	GTAA
		804	24	CCTG	CTAG
			125	CCGG	CGTG
		805	114	GCGG	G <b>AT</b> G
			124	CCGGG	C <b>_AT</b> G
			226	ACGC	A_TC
			278	CCGG	C_TG
			412	CCG⊤	C_ <b>T</b> T

Table 3 Tandem and triplet base substitutions detected in the lung of male Pol $\zeta$  KI *gpt* delta mice and *gpt* delta mice treated with vehicle and BaP 160 mg/kg by single i.p. injection

тарге 4 глагроду	and liver weight:	S				
			ES (mg/k	g/day)		
ltem	0	0.02	0.2	2	20	200
No. of animals	£	ε	m	m	£	£
Body weight (g)	$20.1 \pm 1.3$	$20.3 \pm 1.1$	$20.9 \pm 1.1$	20.6 ± 0.9	$20.8 \pm 0.2$	$19.9 \pm 0.8$
Absolute (g)						
Liver	$0.92 \pm 0.10$	$0.91 \pm 0.08$	$1.01 \pm 0.10$	0.96 ± 0.07	0.93 ± 0.06	$0.85 \pm 0.11$
Relative (g%)						
Liver	4.55 ± 0.23	4.48 ± 0.18	4.83 ± 0.24	$4.63 \pm 0.14$	4.45 ± 0.26	$4.26 \pm 0.61$

		200	Ŋ	20.0 ± 0.8	$0.85 \pm 0.05$	$4.26 \pm 0.19$
elta mice		50	Ŋ	$20.2 \pm 1.5$	$0.75 \pm 0.08$	$3.73 \pm 0.20^{*}$
PolčKI <i>gpt</i> d		12.5	ъ	20.7 ± 0.6	$0.79 \pm 0.08$	<b>3.83</b> ± <b>0.37</b>
	/kg)	0	ъ	$20.8 \pm 1.1$	$0.88 \pm 0.08$	$4.22 \pm 0.21$
	ES (mg	200	ъ	$19.9 \pm 1.2$	$0.93 \pm 0.08$	$4.66 \pm 0.35$
Ita mice		50	ъ	$20.3 \pm 1.2$	$0.86 \pm 0.07$	$4.24 \pm 0.19$
<i>gpt</i> de		12.5	ъ	$20.2 \pm 0.9$	$0.85 \pm 0.05$	$4.19 \pm 0.15$
		0	Ŋ	$\textbf{20.8} \pm \textbf{1.2}$	$0.84 \pm 0.09$	$4.02 \pm 0.41$
		ltem	No. of animals	Body weight (g) Absolute (g)	Liver	Relative (g%) Liver

weights	
liver	
and	
body	
Final	
S	
Table	

Geno type	Group	Animal No.	Position	Wild type	Mutation
gpt delta mice	Control	-	-	-	-
	ES 200 mg/kg	402	112	TGGC	T <b>TT</b> C
		403	25	CTGG	CGT⊤
		404	149	CTGG	C <b>CT</b> G
		404	273	TGGA	TTA
Polζ KI <i>gpt</i> delta mice	Control	-	-	-	-
	ES 200 mg/kg	801	24	CCTGG	C_TAG
		801	76	TT	<b>⊤AACA</b> ⊤
		801	235	GCGG	G <b>AT</b> G
		802	110	CGT	C∏T
		802	114	G <b>CG</b> G	GACTG
		802	207	C <b>G</b> A	CCTTA
		803	413	CCG⊤	C <b>AT</b> ⊤
		804	115	CGG⊤	C <b>AT</b> ⊤
		804	288	TGC	T <b>TC</b> C
		804	413	CCG⊤	CGT⊤
		805	115	CGGT	C∏T

Table 6 Tandem	mutations	detected ir	the livers	of female	Polζ KI	<i>gpt</i> delta	mice and	lgpt o	delta r	nice
treated with vehi	cle and ES 2	200 mg/kg	by gavage	for 4 wee	ks					

			IQ (p	(mq		
ltem	0	0.03	0.3	3	30	300
No. of animals	m	£	£	ß	ß	m
Body weight (g)	28.6 ± 0.6	29.2 ± 2.0	30.8 ± 2.1	30.8 ± 2.1	27.2 ± 4.0	25.9 ± 0.9
Absolute (g) Llver	1.43 ± 0.03	1.34 土 0.23	$1.40 \pm 0.17$	1.50 ± 0.06	1.32 ± 0.25	$1.21 \pm 0.21$
Relative (g%)						
Lung	90.0 ± 00.0	4.65 ± 1.09	4.56 ± 0./1	4.8/ ± 0.15	C0.1 II 20.C	4.6/ ± 0.98

able 8 Final bod	ly and liver wei	ghts						
		gpr ae	elta mice			Poly KI gpt a	telta mice	
				IQ (ppn	(u			
ш	0	75	150	300	0	75	150	300
o. of animals	ß	ß	ъ	ß	ß	ъ	ß	ß
ody weight (g)	$\textbf{28.1} \pm \textbf{1.9}$	$\textbf{28.4}\pm\textbf{1.2}$	$\textbf{27.7} \pm \textbf{1.1}$	$26.1 \pm 2.0$	$27.6 \pm 2.0$	$\textbf{26.3} \pm \textbf{0.8}$	$\textbf{26.7}\pm\textbf{1.6}$	$26.3\pm0.9^{\texttt{#}}$
Liver	$1.34 \pm 0.06$	$1.32 \pm 0.08$	$1.28 \pm 0.04$	** 1.16 ± 0.07	$1.27 \pm 0.15$	$1.27 \pm 0.15$	$1.24 \pm 0.09$	$1.19 \pm 0.05$
elative (g%)				**				
Liver	$\textbf{4.78} \pm \textbf{0.17}$	$4.64 \pm 0.14$	$\textbf{4.61}\pm\textbf{0.12}$	$\textbf{4.45} \pm \textbf{0.14}$	$4.63 \pm 0.80$	$4.82 \pm 0.55$	$\textbf{4.68} \pm \textbf{0.58}$	$\textbf{4.50} \pm \textbf{0.15}$

weig	
liver	
' and	
body	
Final	
e 8	
Tabl	

別紙4

### 研究成果の刊行に関する一覧表

### 書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の 編集者名	書	籍	名	出版社名	出版地	出版年	ページ
	該当なし								

### 雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
	該当なし				