## 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

# アクリルアミドの発がん過程早期における

# 遺伝子突然変異誘発性に関する研究

# (H29-食品-若手-010)

## 総合研究報告書

# 研究代表者 石井 雄二

令和元(2019)年 5月

目 次

アクリルアミドの発がん過程早期における	
遺伝子突然変異誘発性に関する研究	 2
石井雄二	

||.研究成果の刊行に関する一覧表 ------28

### 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

アクリルアミドの発がん過程早期における遺伝子突然変異誘発性に関する研究

研究代表者 石井雄二 国立医薬品食品衛生研究所 病理部 室長

研究要旨

食品の加熱調理で生成するアクリルアミド(AA)は,げっ歯類において発がん性を有し, 種々の遺伝毒性試験において陽性を示すことから遺伝毒性発がん物質の一つと考えられて いる.しかしながら,発がん条件下で標的臓器における突然変異を検出した報告はこれま でにない.本研究では, AA の投与期間の延長と遺伝子改変による in vivo 変異原性試験の 高感度検出モデルを用いて,発がん過程早期における遺伝子突然変異の有無を検索し,AA の発がん過程における遺伝毒性機序の関与の有無を検討した.実験1について,平成29年 度は発がん用量 (50 ppm)の AA を OECD のテストガイドラインで推奨されている 4 週間に 加え,8 及び 16 週間飲水投与し,発がん標的臓器であるハーダー腺及び肺と非発がん標的 臓器である肝臓を採取し、病理組織学的検索を行った.平成 30 年度は各臓器における DNA 付加体量と変異原性を検索した結果,N7-GA-Guaはこれらすべての臓器で検出され,gpt変 異体頻度(MFs)は投与 16 週目の肺及びハーダー腺で有意に上昇し ,G:C-T:A transversion 及び一塩基欠失を特徴とする変異パターンが認められたことから,発がん標的臓器では, 発がん用量の AA が DNA 損傷を介した突然変異を誘発することが確認された.実験2につい て,平成 29 年度は DNA ポリメラーゼ (Pol )の複製忠実度を低下させた Pol KI *apt* delta マウスと gpt delta マウスに AA を 50,150 又は 300 ppm の濃度で 28 日間飲水投与し, 肺及び肝臓を採取した.平成 30 年度は肺における DNA 付加体測定と変異原性の検索を実施 した.両遺伝子型とも N7-GA-Gua は 50 ppm 群から検出され用量依存的に増加し, gpt MFs は 150 ppm 群から有意に上昇したものの, N7-GA-Gua 量, MF 及び変異スペクトラムにおい て遺伝子型間の差は認められなかったことから,AA の突然変異誘発性に Pol は関与しな いことが示唆された.

以上から, AA のハーダー腺及び肺における発がん性には特異的 DNA 付加体形成を介した突然変異誘発性が寄与していること明らかとなった.

A. 研究目的

食品の加熱調理で生成するアクリルアミド(AA)は,生体内において CYP2E1 により
 グリシドアミド(GA)に代謝され,DNA と
 高い結合性を示す<sup>1,2)</sup>.遺伝毒性試験では,
 *in vitro*の復帰突然変異試験が陰性である
 ものの,染色体異常試験や *in vivo*の小核

試験ならびにトランスジェニック動物を用 いた突然変異試験において陽性を示す<sup>3,4)</sup>. また, National Toxicology Program(NTP) の発がん性試験では,マウスの肺及びハー ダー腺において発がん性を有することが報 告されていることから<sup>5)</sup>, AA は遺伝毒性発 がん物質の一つと考えられている.

我々は平成 23 年度厚生労働科学研究費 補助金「食品中成分から生成されるアクリ ルアミドのリスク管理対策に関する研究」 において,マウスの発がん過程における遺 伝毒性機序の関与を明らかにするため, OECD のテストガイドラインに従いレポータ ー遺伝子導入動物である gpt delta マウス に AA を 100, 200 又は 400 ppm の濃度で 28 日間飲水投与し,肺における DNA 付加体 (N7-GA-Gua) 測定と in vivo 変異原性の検 索を実施した、その結果, DNA 付加体の用 量依存的な増加に加え,遺伝子突然変異頻 度は 400 ppm 群で有意に上昇し, G:C-T:A transversion とフレームシフトを特徴とす る変異パターンを示すことを明らかにした <sup>6)</sup>.しかしながら,NTPにおいて実施された 発がん性試験の最高用量は 7.0 mM (約 50 ppm)であり,本試験で変異頻度の上昇が認 められた 400 ppm は 8 倍の濃度にあたる. また 発がん用量の2倍の濃度にあたる100 ppm 群では,N7-GA-Gua が検出されたものの, 変異頻度の上昇は認められなかった.これ らの結果から, AA がマウス肺において突然 変異誘発性を有することは明らかになった ものの,その発がん過程に突然変異が関与 したかは未だ明らかではない.一方,発が ん用量付近の濃度で変異頻度の増加がみら れなかった理由として,発がん性試験に比 べ投与期間が短いことや,変異頻度の変化 が in vivo 変異原性試験の検出感度以下で ある可能性も考えられる.そこで,本研究 では投与期間の延長と遺伝子改変による in vivo変異原性試験の高感度化モデルを用い て,発がん用量の AA 投与時の発がん標的臓 器における突然変異頻度を検索し、その発 がん過程における遺伝毒性機序の関与を検

討した.

投与期間の影響では, OECD のテストガイ ドラインで定められている 4 週間の投与に 加え,8週間,16週間の投与群を設け,発 がん用量の AA 投与時の標的臓器における DNA 付加体量及び突然変異頻度の経時的変 化を明らかにすることとした.遺伝子改変 による in vivo 変異原性試験の高感度化に ついては,平成27年度厚生労働科学研究 「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 の関与」 において,Pol の複製忠実度を低下させた KI gpt delta マウスでベンゾ[a]ピ Pol レン(BaP)の突然変異誘発性が増強したこ とから,本動物を in vivo 変異原性の高感 度検出モデルとして用い,発がん用量の AA 投与時の変異の有無について検討すること とした.

平成 29 年度は,実験1において gpt delta マウスに発がん用量のAA(50 ppm)を4,8 及び16週間飲水投与し,発がん標的臓器で あるハーダー腺及び肺と非発がん標的臓器 である肝臓を採取し,病理組織学的検索を 行った.実験2において gpt deltaマウス とPol KI gpt deltaマウスにAAを50, 150及び300 ppmの濃度で28日間飲水投与 し、肺と肝臓を採取し,病理組織学的検索 を行った.平成30年度は,両実験において 採取した各臓器について DNA 付加体 N7-GA-Guaの定量解析とgpt assay及びSpi<sup>-</sup> assayによる変異原性の検索を行った.

- B. 研究方法
- B-1.材料及び試薬

AA はシグマ アルドリッチ ジャパン(大阪)から購入した.

#### B-2.動物実験操作

## B-2-1. 投与期間の延長による突然変異誘 発性の検索

動物は国立医薬品食品衛生研究所・病理 部で系統維持している雌性 C57BL/6 系 gpt delta マウスと日本エスエルシー株式会社 (静岡)から購入した雄性 C3H/He 系マウス を用いて B6C3F1 系 gpt delta マウスを作出 し,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 週令の B6C3F1 系 gpt del ta マウス 120 匹を 60 匹ずつ 2 群に配し,対照群と AA 投与群 を設けた.AAはNTPのマウス発がん性試験 において肺及びハーダー腺に発がん性が認 められた 50 ppm の濃度で脱イオン水 (DW 水)に混じて試験期間中自由に摂取させた. 対照群には AA を含まない DW 水を同期間自 由に摂取させた.DW水の交換は週1回,一 般状態観察は連日実施した.また,体重及 び飲水量の測定は週1回行った.投与開始 から4,8及び16週間後,各郡20匹ずつを イソフルラン麻酔下にて放血致死させ、ハ ーダー腺,肺,肝臓を採取し,それぞれの 重量を測定した.各臓器の一部を 10%中性 緩衝ホルマリン液にて固定し,残りを AA 特 的 DNA 付加体及び in vivo 変異原性の検索 用サンプルとして液体窒素により凍結し、 解析まで-80℃で保存した.

#### B-2-2. N7-GA-Gua の定量解析

組織からの DNA 抽出には、DNA Extractor® WB Kit (富士フィルム 和光純薬 株式会社製)を用いた。抽出した DNA の吸 光度測定により濃度を算出し、50 µg の DNA を測定に用いた。DNA 溶液は N7-GA-Gua が最大の脱塩基量を示す条件下 (37°C、48時間)でインキュベートし、内 標準物質である<sup>15</sup>N<sub>5</sub>-N7-GA-Gua を添加し た後、限外 濾過膜(Sartorius 社製、 Vivacon®500, 10kDa)で14,000xg、40分間 遠心分離した。ろ液を凍結保存し、分析時 に再溶解し測定サンプルとした。 N7-GA-Guaの測定には液体クロマトグラフ ィー / タンデム質量分析計 (LC-MS/MS) を用いた。LC は Agilent 社製 1100 シリーズ LC システムを使用し、2 mM 酢酸アンモニ ウム / メタノールを移動相に用い、ODS カ ラム(関東化学社製、Mightysil)にて分離 した。MS/MS (Waters 社製、Quattro Ultima Pt) はエレクトロスプレーイオン化法を用 い、ポジティブイオンモードで測定を行っ た。N7-GA-Gua 及び<sup>15</sup>N<sub>5</sub>-N7-GA-Gua の検 出に用いたプリカーサーイオン及びフラグ メントイオンはそれぞれお 252 > 152 及び 257>157 とした。MRM クロマトグラムから 得られたピーク面積からない標準法によっ て各付加体の定量値を算出した。

#### B-2-3. 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 (6-TG)とクロラムフェニコール(Cm)を 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 3730x1 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.

Spi assay による欠失変異の検出では, ファージは P2 lysogen (大腸菌 XL-1 Blue MRA(P2)株)に感染させ,Spi プラークの 候補については,さらに他の P2 溶原菌(大 腸菌 WL95 株)に感染させ,red/gam 遺伝 子機能が不活化した真の Spi プラークを検 出した.また,パッケージング反応後の懸 濁液を希釈した後に P2 ファージが溶原化 していない大腸菌 XL-1 Blue MRA 株に感 染させて,総プラーク数を算出した.真の Spi プラーク数を回収した総プラーク数で 除して Spi MF を算出した.

B-3-1. *in vivo*変異原性試験の高感度化による突然変異誘発性の検索

動物は雌性 6 週齢の C57BL/6 系 Polζ 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.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 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.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.低用量群,中間用量群及び高用 量群には AA をそれぞれ 50,150 及び 300ppm の濃度で混じた DW 水を 28 日間自由に摂取 させた,対照群には AA を含まない DW 水を 同期間自由に摂取させた.DW水の交換は週 1回,一般状態観察は連日実施した.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 AA 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,腎 臓及び肺を採取し,重量を測定した.肝臓 の外側左葉 右腎の半分及び肺の右葉を 10% 中性緩衝ホルマリン液にて固定し,残りは AA 特異的 DNA 付加体及び in vivo 変異原性 の検索用サンプルとして液体窒素により凍 結し,-80℃で保存した.

なお、N7-GA-Gua の定量解析、*in vivo* 変 原性の検索については B-2-2、B-2-3 に記す。

(統計学的処理方法)

体重、臓器重量、gpt MFs、Spi<sup>-</sup> MFs 及び gpt 変異体の特異的変異頻度の統計学的処 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-1-1. 投与期間の延長による突然変異誘 発性の検索

試験期間中,対照群及びAA 投与群の摂 水量は同様に推移した(図1).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(図2).対照群の 4,8 及び 16 週までの平均摂水量はそれぞ れ5.4,4.6及び4.8 ml/animal/day だった のに対し, AA 投与群では 5.1, 5.4 及び 4.6 ml/animal/day で, AA 投与による差は認め られなかった.また,4,8及び16週にお ける AA の総暴露量はそれぞれ 7.2,15.1 及 び 25.7 mg/animal だった (表 1). 最終体 重と肺,肝臓及びハーダー腺の重量を表2 に示す.肝臓及びハーダー腺の実重量及び 相対重量は4週に比べて16週において有意 な高値を示したが,いずれの臓器において も AA 投与群と対照群との間に差は認めら れなかった.病理組織学的検索の結果,い ずれの臓器においても投与に起因した変化 は認められなかった.

各臓器における N7-GA-Gua の測定結果を 図 3 に示す. いずれの臓器においても投与 4 週目から N7-GA-Gua が検出され, ハーダ ー腺, 肺及び肝臓における投与 4 週目の N7-GA-Gua 量(x10<sup>-6</sup>)は 39.9 ± 7.7,55.6 ± 6.6 及び 39.0 ± 3.5 で, ハーダー腺及 び肝臓に比して肺では高値を示した.また, 投与 8 週目はいずれの臓器においても 4 週 目に比して変化は認められず,16 週目のハ ーダー腺, 肺及び肝臓の N7-GA-Gua 量 (x10<sup>-6</sup>)は 34.5 ± 4.0,42.3 ± 7.9 及び 30.7 ± 4.8 といずれの臓器においても 4 週目に比して減少傾向が認められた.一方、 対照群ではいずれの臓器においても N7-GA-Gua は検出されなかった。

ハーダー腺における gpt assay の結果を 図 4-A に示す.4,8及び 16 週目における 対照群の MFs(x10<sup>-5</sup>)は0.59 ± 0.38,0.46 ± 0.21及び0.43 ± 0.28だったのに対し, AA 投与群では0.66 ± 0.27,0.59 ± 0.12 及び 1.37 ± 0.62 となり,16 週目の gpt MFs は対照群に比して有意(p<0.05)に上 昇した.変異スペクトラム解析の結果,MFs が上昇したAA 投与群の16週目ではG:C-T:A transversion(0.30 ± 0.15)及び一塩基 欠失(0.26 ± 0.11)の頻度(x10<sup>-5</sup>)が対 照群に比して上昇傾向を示した(図5-A).

肺における gpt assay の結果を図 4-B に 示す . 4 , 8 及び 16 週目における対照群の MFs(x10<sup>-5</sup>)は0.72 ± 0.42,0.54 ± 0.34 及び 0.52 ± 0.38 だったのに対し, AA 投 与群では0.55 ± 0.20,0.58 ± 0.20 及び 1.90 ± 0.87 となり, 16 週目の gpt MFs は 対照群に比して有意(p<0.01)に上昇した. 変異スペクトラム解析の結果, MFs が上昇した AA 投与群の 16 週目では G:C-T:A transversion (0.49 ± 0.26, p<0.01)及び一塩基欠失(0.33 ± 0.25, p<0.01)の頻度(x10<sup>-5</sup>)が対照群(0.19 ± 0.13,0.03 ± 0.06)に比して有意な高値を示した(図 5-B).

肝臓における gpt assay の結果を図 4-C
に示す.4,8 及び 16 週目における対照群
の MFs (x10<sup>-5</sup>) は 0.55 ± 0.34,0.60 ±
0.29 及び 0.54 ± 0.28 だったのに対し,
AA 投与群では 0.81 ± 0.27,0.58 ± 0.36
及び 0.68 ± 0.46 となり,いずれの投与期
間においても AA 投与による変化は見られ
なかった.また,変異スペクトラム解析に
おいても,AA 投与による変化は認められな
かった(図 5-C).

各臓器における Spi<sup>-</sup> assay の結果を図 6 に示す.いずれの臓器,いずれの投与期間 においても AA 投与による Spi<sup>-</sup>MFs の変化は 認められなかった.

C-2. *in vivo* 変異原性試験の高感度化によ る突然変異誘発性の検索

試験期間中の体重の推移を図7に示す. 両遺伝子型マウスにおいて,300 ppm 群で は投与開始1週目からAAの神経毒性に由来 する四肢の麻痺と体重の低下が認められ,2 週目の体重はさらに低値を示した.さらに, gpt deltaマウスでは2週目に1例の死亡 がみられたことから,3週目以降,両遺伝 子型マウスとも投与濃度を300 ppmから200 ppm に変更した.その結果,神経毒性は回 復し,体重も増加傾向を示した.試験期間 中の摂水量の推移を図8に示す.両遺伝子 型において300 ppm 群では神経毒性による 状態の悪化がみられた 3 週目において摂水 量が低下した.試験期間中の AA の総暴露量 において,遺伝子型間の差はみられなかっ た(表3).最終体重と肺及び肝臓の重量を 表4に示す.最終体重は300 ppm 投与群に おいて有意な低値を示した.また,肝臓の 相対重量は同群において高値を示した.病 理組織学的検索の結果,いずれの臓器にお いても投与に起因した変化は認められなか った.

肺における N7-GA-Gua の測定結果を図 9 に示す.両遺伝子型ともに N7-GA-Gua は 50 ppm 投与群から検出され,用量依存的に 増加したが,遺伝子型間の差は認められな かった.

*gpt* delta マウスの肺における *gpt* assay の結果を図 10-A に示す .MFs(x10<sup>-5</sup>)は 150 (1.52 ± 0.58, p<0.01) 及び 300/200 ppm 群(1.44 ± 0.26, p<0.05)において対照 群(0.55 ± 0.34)に比して有意に上昇し た. 変異スペクトラム解析の結果, MF が上 昇した 150 及び 300/200 ppm 群では, G:C-T:A transversion (0.26 ± 0.22 及び 0.33 ± 0.28)及び一塩基欠失(0.26±0.26 及び0.21 ± 0.12)の頻度(x10<sup>-5</sup>)が対照 群(0.13 ± 0.14,0.05 ± 0.11)に比し て上昇傾向を示した(図11-A). Spi<sup>-</sup>assay の結果を図 12-A に示す.MFs (x10<sup>-5</sup>)は 300/200 ppm 群 (0.63 ± 0.24) において 対照群(0.27 ± 0.09)に比して上昇傾向 が認められたものの,有意な差は認められ なかった.

Pol KI gpt delta マウスの肺における gpt assay の結果を図 10-B に示す.MFs (x10<sup>-5</sup>)は150(1.52 ± 0.76,p<0.01)及 び 300/200(1.61 ± 0.43,p<0.05) pm群

において対照群(0.45 ± 0.16)に比して 有意に上昇した. 変異スペクトラム解析の 結果, MFs が上昇した 150 ppm 群では,  $G:C-T:A(0.38 \pm 0.27), G:C-C:G(0.19 \pm$ 0.11)及びA:T-T:A transversion(0.35 ± 0.20)が, 300/200 ppm 群では, G:C-T:A transversion ( $0.38 \pm 0.10$ ), A:T-G:C transition (0.15 ± 0.11) 及び一塩基欠 失(0.42 ± 0.10)の頻度(x10<sup>-5</sup>)が対照 群(G:C-T:A transversion;  $0.02 \pm 0.04$ , G:C-C:G transversion;  $0.02 \pm 0.04$ , A:T-T:A transversion;  $0.04 \pm 0.05$ , A:T-G:C transition; 0.02±0.04, 一塩基 欠失: 0.08 ± 0.08)に比して有意に上昇 した(図 11-B).Spi<sup>-</sup>assayの結果を図 12-B に示す .MFs(x10<sup>-5</sup>)は 300/200 ppm 群(0.63 ± 0.42)において対照群(0.26 ± 0.23) に比して上昇傾向が認められたものの,有 意な差は認められなかった.

*gpt* delta マウス及び Pol Kl *gpt* delta マウスを比較した結果, *gpt* MFs 及び Spi<sup>-</sup> MFs に遺伝子型間の差は認められなかった. また, Pol Kl *gpt* delta マウスでは種々 の変異が 150 及び 300/200 ppm 群で有意に 上昇したものの, いずれも *gpt* delta マウ スとの間に統計学的有意差は認められなか った.

D. 考察

D-1. 投与期間の延長による突然変異誘発 性の検索

これまでに AA を 100,200 及び 400 ppm の濃度で 4 週間 B6C3F1 系 *gpt* delta マウス に投与すると,肺における *gpt* 変異体頻度 (MFs)は 200 ppm 群から上昇することを明 らかにしている.その時の AA の総暴露量は それぞれ 17.9, 30.1 及び 42.1 mg/animal であった.一方,本試験における 4,8 及び 16 週投与群の AA の総暴露量は,それぞれ 7.2,15.1 及び 25.7 mg/animal であり,8 及び 16 週では 100 及び 200 ppm の 4 週間投 与と同程度であることが確認された.

gpt assay の結果,非発がん臓器である 肝臓において投与期間の延長による MF の 変化は認められなかったのに対し,AA の発 がん標的臓器であるハーダー腺及び肺では 投与 16 週目に MF が有意に上昇したことか ら,AA のマウスハーダー腺及び肺における 発がん性には,その突然変異誘発性が寄与 していると考えられた.

変異スペクトラム解析の結果, gpt MFs の上昇が認められた投与16週目のハーダ ー腺及び肺では,G:C-T:A transversion及 び一塩基欠失の頻度が上昇していた.これ らの変異は特異的DNA付加体の形成とそれ に伴う脱塩基部位(AP site)の形成によっ て生じる変異と考えられ,高用量のAAを投 与した際に肺で生じた変異パターンと一致 した.

一方,N7-GA-Gua は AA の投与開始 4 週目 から検出されたものの,投与期間に伴う DNA 損傷の増加は認められなかった.これは, DNA 付加体が形成する一方で,損傷塩基の 修復又は脱塩基が生じていることを示す結 果と考えられた.また,その形成量は肺で わずかに高値を示したものの,発がん標的 臓器と非発がん標的臓器に大きな差は認め られなかったことは,AA の突然変異誘発性 に特異的付加体の形成だけでなく,その他 の因子が関与することを示唆するものと考 えられた.また,NTP で実施されたマウス 発がん性試験において AA の代謝物 GA は肝 発がん性を有することが報告されていることから,発がん標的臓器と同程度の DNA 付加体形成が確認されたマウス肝臓は,AA の 潜在的な発がん標的臓器であることが示唆 された.

D-2. *in vivo* 変異原性試験の高感度化に
 よる突然変異誘発性の検索

300 ppm 群で投与2週目までに認められ た四肢の麻痺及び体重の低下において遺伝 子型間の差は認められなかった.また,200 ppm に変更後の体重の推移についても遺伝 子型間の差はみられなかった.

肺における gpt assay 及び Spi<sup>-</sup> assay の 結果,gpt delta マウスと Polz Kl gpt delta マウスの間に差は認められなかった.また, N7-GA-Gua 量は AA の投与濃度依存的に増加 したものの,その形成量に遺伝子型間の差 は認められなかった. *In vitro*において酵 母 Pol は AP site に挿入された誤った塩 基から伸長反応を行うことが報告されてい るが<sup>7)</sup>,変異スペクトラム解析の結果,そ の働きを示す特徴的なタンデム変異の生成 は認められなかった.以上より,Pol は AA の突然変異誘発には寄与していないこと が明らかになった.

E. 結論

発がん用量の AA の突然変異誘発性の有 無を検討した結果, *in vivo* 変異原性試験 の投与期間を延長することにより,発がん 用量の AA が発がん標的臓器であるマウス ハーダー腺及び肺において DNA 付加体形成 と突然変異を引き起こすことが明らかとな り, AA の発がん性にその突然変異誘発性が 寄与することが示された.

- 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)

- Ghanayem, B.I., McDaniel, L.P., Churchwell, M.I., Twaddle, N.C., Snyder, R., Fennell, T.R. and Doerge, D. R. Role of CYP2E1 in the epoxidation of acrylamide to glycidamide and formation of DNA and hemoglobin adducts. Toxicol. Sci., 88, 311-318, 2005.
- Kotova, N., Jurén, T., Myöhänen, K. Cornelius, M., Abramsson-Zetterberg, L., Backman, J., Menzel, U., Rydberg, P., Kronberg, L., Vähäkangas, K., Segerbäck, D.<sup>32</sup>P-HPLC analysis of N1-(2-carboxy-2-hydroxyethyl)deoxya denosine: a DNA adduct of the acrylamide-derived epoxide glycidamide. Toxicol. Lett., 207, 18-24, 2011.
- Koyama, N., Yasui, M., Kimura, A. Takami, S., Suzuki, T., Masumura, K., Nohmi, T., Masuda, S., Kinae, N., Matsuda, T., Imai, T., Honma, M. Acrylamide genotoxicity in young versus adult gpt delta male rats.

Mutagenesis, 26, 545-549, 2011.

- 4) Mei, N., McDaniel, L. P., Dobrovolsky, V. N., Guo, X., Shaddock, J.G., Mittelstaedt, R.A., Azuma, M., Shelton, S.D., McGarrity, L.J., Doerge, D.R., Heflich, R.H. The genotoxicityof acrylamide and glycidamide in big blue rats. Toxicol. Sci., 115, 412-421, 2010.
- 5) National Toxicology Program (NTP). (2012) Toxicology and carcinogenesis studies of acrylamide (Cas No. 79-06-1) in F344/N rats and B6C3F1 mice (feed and drinking water studies). Natl Toxicol. Prog. Tech.

Rep. Ser.

- Ishii, Y., Matsushita, K., Kuroda, K., Yokoo, Y., Kijima, A., Takasu, S., Kodama, Y., Nishikawa, A., Umemura, T., Acrylamide induces specific DNA adduct formation and gene mutations in a carcinogenic target site, the mouse lung. Mutagenesis 30, 227-235, 2015.
- 7) Haracska, L., Unk, I., Johnson, R.E., Johansson, E., Burgers, P.M., Prakash, S., Prakash, L. Roles of yeast DNA polymerases delta and zeta and of Rev1 in the bypass of abasic sites. Genes Dev. 15, 945-954.



Figure 1. Daily water intake for B6C3F1 *gpt* delta mice treated with AA at a dose of 50 ppm for 16 weeks.



Figure 2. Body weight curves for B6C3F1 *gpt* delta mice treated with AA at a dose of 50 ppm for 16 weeks.



Figure 3. N7-GA-Gua levels in the harderian gland (A), lung (B) and liver (C) of gpt deta mice treated with acrylamide for 4, 8 and 16 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group).



Figure 4. *gpt* mutant frequencies in the harderian gland (A), lung (B) and liver (C) of *gpt* deta mice treated with acrylamide for 4, 8 and 16 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group). <sup>#</sup>p < 0.05 vs 4 weeks group of AA treated mice using Dunnett 's test. <sup>\$, \$\$</sup>, p < 0.05, 0.01 vs control group using Tukey 's test.



Figure 5. Mutation spectra of *gpt* mutant obtained from harderian gland (A), lung (B) and liver (C) of *gpt* deta mice treated with acrylamide for 4, 8 and 16 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group). <sup>##</sup> p < 0.01 vs 4 weeks group of AA treated mice using Dunnett 's test. <sup>\$</sup>, p < 0.05 vs control group using Tukey 's test.



Figure 6. Spi<sup>-</sup> mutant frequencies in the harderian gland (A), lung (B) and liver (C) of *gpt* deta mice treated with acrylamide for 4, 8 and 16 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group).



Figure 7. Body weight curves for (A) *gpt* delta mice and (B) Pol KI *gpt* delta mice treated with AA at doses of 50, 150 300/200 ppm for 4 weeks.



Figure 8. Daily water intake for (A) *gpt* delta mice and (B)Pol KI *gpt* delta mice treated with AA at doses of 50, 150 and 300/200 ppm for 4 weeks.



Figure 9. N7-GA-Gua levels in the lung of gpt deta mice (A) and Polz KI *gpt* delta mice (B) treated with acrylamide for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group).



Figure 10 *gpt* mutant frequencies in the lung of *gpt* deta mice (A) and Polz KI *gpt* delta mice (B) treated with acrylamide for 4 weeks. Values are means  $\pm$  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 < 0.05, 0.01 vs control group of Polz KI *gpt* delta mice using Dunnett 's test.



Figure 11 Mutation spectra of *gpt* mutant obtained from *gpt* deta mice (A) and Polz KI *gpt* delta mice (B) treated with acrylamide for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group). <sup>#, ##</sup>, p < 0.05, 0.01 vs control group of Polz KI *gpt* delta mice using Dunnett's test.



Figure 12 Spi<sup>-</sup> mutant frequencies in the lung of *gpt* deta mice (A) and Polz KI *gpt* delta mice (B) treated with acrylamide for 4 weeks. Values are means  $\pm$  s.d. (n = 5 in each group).

	4weeks	8weeks	16weeks
AA intake(mg/animal)	7.2	15.1	25.7

## Table 1 Exposure levels of AA in the mouse treated at a dose of 50 ppm

	uy weigiit all	и іців, пусі аі	in ital uctiali gi	מוות עכוצוונא		
	4 we	eks	8 W6	eks	16 w	/eeks
AA (ppm)	0	75	0	75	0	75
No. of animals	20	20	20	20	20	20
Body weight (g) Absolute (g)	30.5 ± 2.6	$29.4 \pm 1.8$	33.4 ± 2.9	32.7 ± 1.7	41.0 ± 3.2	40.9 ± 3.7
Lung	$0.15 \pm 0.01$	$0.14 \pm 0.01$	$0.14 \pm 0.01$	$0.14 \pm 0.01$	$0.15 \pm 0.01$	$0.15 \pm 0.01$
Liver	$1.30 \pm 0.12$	$1.19 \pm 0.09$	$1.21 \pm 0.11$	$1.19 \pm 0.09$	$1.67 \pm 0.21$	$1.66 \pm 0.22$
Harderian gland	0.03 ± 0.00	0.03 ± 0.00	$0.03 \pm 0.00$	$0.03 \pm 0.00$	$0.03 \pm 0.00$	$0.03 \pm 0.00$
Relative (g%)						
Lung	$0.49 \pm 0.04$	$0.48 \pm 0.03$	$0.42 \pm 0.05$	0.43 ± 0.02	$0.52 \pm 0.04$	$0.53 \pm 0.05$
Liver	$4.24 \pm 0.20$	$4.06 \pm 0.16$	$3.64 \pm 0.30$	$3.64 \pm 0.14$	5.77 ± 0.72	$5.79 \pm 0.80$
Hardelian gland	$0.10 \pm 0.01$	$0.10 \pm 0.01$	$0.09 \pm 0.01$	$0.09 \pm 0.01$	$0.11 \pm 0.01$	$0.12 \pm 0.01$

Table 2 Final body weight and lung, liver and harderian gland weights

	50 ppm	150 ppm	300/200 ppm
<i>gpt</i> delta mice (mg/animal)	5.8	18.4	21.2
Polζ KI gpt delta mice (mg/animal)	6.1	17.9	22.6

Table 3 Exposure levels of AA in the mouse treated for 4 weeks

			AA (ppm)		
AA (ppm) 0		50	150	300/200	
gpt delta mice					
No. of animals	5	5	5	4	
Body weight (g) Absolute (g)	21.2 ± 0.9	20.9 ± 1.1	20.7 ± 0.9	19.3 ± 1.5**	
Lung	0.13 ± 0.01	$0.12 \pm 0.01$	0.13 ± 0.01	0.12 ± 0.01	
Liver Relative (g%)	1.00 ± 0.09	$1.00 \pm 0.08$	1.00 ± 0.13	1.05 ± 0.03	
Lung Liver	0.60 ± 0.05 4.74 ± 0.27	0.59 ± 0.02 4.75 ± 0.23	0.62 ± 0.06 4.81 ± 0.66	0.61 ± 0.01 5.40 ± 0.56	
Polζ KI gpt delta mi	ice				
No. of animals	5	5	5	5	
Body weight (g) Absolute (g)	22.2 ± 1.8	20.9 ± 1.9	20.8 ± 0.9	19.0 ± 0.9 <sup>##</sup>	
Lung	0.13 ± 0.01	0.13 ± 0.01	0.13 ± 0.02	0.12 ± 0.01	
Liver Relative (g%)	1.00 ± 0.07	0.99 ± 0.12	0.94 ± 0.09	0.94 ± 0.14	
Lung Liver	0.60 ± 0.04 4.55 ± 0.52	$0.63 \pm 0.03$ $4.72 \pm 0.20$	$0.64 \pm 0.07$ $4.52 \pm 0.57$	0.66 ± 0.05 4.94 ± 0.73	

# Table 4 Final body, lung and liver weights

\*\*; p<0.01 vs control group of *gpt* delta mice \*\*; p<0.01 vs control group of ΡοΙζ KI*gpt* delta mice

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				