# 厚生労働科学研究費補助金(化学物質リスク研究事業) 総合分担研究報告書

化審法における監視化学物質・優先評価化学物質の長期毒性評価スキームの創出に関する研究 (20KD0101) 分担研究項目:遺伝子セットを用いた非遺伝毒性肝発がん物質短期検出法の確立

研究分担者 鰐渕 英機 大阪公立大学大学院医学研究科分子病理学 教授

### 研究要旨

本研究は、非遺伝毒性肝発がん物質の発がん機序ごとに選出した遺伝子を組み合わせ「遺伝子セットを 用いた非遺伝毒性肝発がん物質短期検出法」の有用性を検証する。令和 2~4 年度に非遺伝毒性肝発がん 物 21 種類と、非発がん物質 11 種類の合計 32 種類の化学物質について、OECD テストガイドラインの TG407: げっ歯類における 28 日間反復経口投与毒性試験を基に動物実験を行った。採取した肝組織から RNA を抽出、マイクロアレイ解析を行い、遺伝子セットを用いた非遺伝毒性肝発がん物質短期検出法を用 いて、それぞれの物質の発がん性検出を行った。また、上記の物質とともに Open TG-GATE に登録されて いる非遺伝毒性肝発がん物 15 種類と非肝発がん物質 42 種類を合わせた合計 89 種について、従来モデル や新規に開発したモデルでの発がん性検出率について検討した。その結果、従来モデルでは感度 39%(14/36)、特異度 100%(53/53)、正答率が 75%と感度が低いことが確認出来た。そこで新規モデルを開 発し、14 遺伝子モデルでは、感度 56%(20/36)、特異度 96%(51/53) と感度の上昇を認めたものの、まだ低 いため、高感受性モデルを作成した。その結果、感度が 67%(24/36 物質)と上昇したものの、特異度 83%(44/53)が低下した。そこで、3 つの異なる発がん機序ごとにモデルを作成し、その成果を統合するモ デル(機序別統合モデル)を作成した結果、感度 64%(23/36)、特異度 94%(50/53)、正答率が 82%(73/89) となる遺伝子セットが確立でき、非遺伝毒性肝発がん物質の検出法として有用であることを示した。

### A. 研究目的

化審法の規制区分「監視化学物質」及び「優先評価 化学物質」には、スクリーニング毒性試験の結果から 健康影響の懸念を評価されているものの、慢性毒性や 発がん性が不明の物質が多く存在する。しかし、それ らの物質を全て長期試験により検討することは、莫大 な費用や時間等を必要とするため困難である。そこで、 化学物質の発がん性を迅速に、かつ高精度に評価でき る試験法および試験スキームの確立は、社会的にも経 済的にも非常に重要であり、国民生活の安全・安心を 保証する。

本研究では化学物質の標的となる臓器の大半は肝 臓であることに着目し、肝発がん性を短期で高精度に 検証できるシステムを確立するとともに、問題となる 「監視化学物質」及び「優先評価化学物質」について 発がん性評価を行う。平成29年度~令和元年度「化学 物質の有害性評価の迅速化・高精度化・標準化に関す る研究」(鰐渕班)で開発した「遺伝子セットを用い た遺伝毒性肝発がん物質超短期検出法」では、解決で きない非遺伝毒性肝発がん物質に対する試験法確立 を目指す。

非遺伝毒性肝発がん物質の発がん機序ごとに選出 した遺伝子を組み合わせ「遺伝子セットを用いた非遺 伝毒性肝発がん物質短期検出法」を確立したが、その 検出力について動物実験を行い検証する。令和3年度 は既知の非遺伝毒性肝発がん物質を主体に、その検出 法の有用性を検証する。

#### B. 研究方法

0ECD テストガイドラインの TG407: げっ歯類におけ る 28 日間反復経口投与毒性試験を基に動物実験を行っ た。6 週齢 SD 雄ラットに被験物質を 28 日間投与後に 屠殺剖検を行い、肝臓を採取した。肝臓から RNeasy mini kit (キアゲン)を用いて total RNA を抽出・精 製し、GeneChip® Clariom D Assay, Rat (Rat Transcriptome Array 2.0)を用いて網羅的遺伝子発現 解析を行い、被験物質ごとの遺伝子発現変化データを 取得した。

得られた遺伝子発現変化のうち、以前に GeneChip® Rat Genome 230 2.0 Array を使用して、非遺伝毒性肝 発がん物質の発がん機序ごとに選出した遺伝子を組み 合わせた 106 遺伝子セットから、共通の遺伝子として 選出可能であった 103 遺伝子を用いて、非遺伝毒性肝 発がん物質の検出(サポートベクターマシーンによる 数理学的アルゴリズムによるモデル)及び発がん機序 に基づいた分類を行い、検出法の特異性及び感受性に ついて検証した(従来モデル)。

また、新たな遺伝子セットを検討するため、以前と同 様に細胞傷害(TAA、MP)や酵素誘導(PB、HCB)、PPAR αアゴニスト(CFB、WY)に属する化学物質2種におい て、共通して対照群との発現差がWeltchT値が5以上 となる遺伝子を選出した。次にそれぞれの属する化学 物質において対照群との平均した発現差が4倍以上異 なるとともに、42の非発がん物質で発現変動平均が0.5 以下となる遺伝子を選出した。加えて、選出した遺伝子 が、各所属化学物質の8割以上で変化するとともに、 非発がん物質において2倍以上変化する物質が4つ以 下となる遺伝子を選出した(14遺伝子モデル)。

さらに、発がん物質検出感度を改善するため、14遺 伝子モデルで用いた 14 遺伝子について、従来はがん原 性試験で 50%に腫瘍発生を認める投与量(TD50)以上 を、判定陽性とする予測モデルを構築していたが、低用 量においても判定を陽性として新たに予測モデルを再 構築した(高感受性モデル)。

新たな遺伝子セットを作成するため、細胞傷害(TAA、 MP) や酵素誘導 (PB、HCB)、PPAR a アゴニスト (CFB、 WY) に属する 2 種の化学物質において、高用量および 中間用量を投与した群と対照群との発現差が Weltch T 値で5以上となる遺伝子を選んだ後に各2種の化学物 質で共通する遺伝子を選出した。次にそれぞれの属す る化学物質の高用量投与群において、対照群との平均 した発現差が4倍以上異なるとともに、42の非発がん 物質で発現変動平均が 2 倍以下となる遺伝子を選出し た。その結果、選出された細胞傷害 4 遺伝子や酵素誘 導2遺伝子、PPAR αアゴニスト18遺伝子が選出された。 それぞれの遺伝子を用いて各発がん機序に対し陽性と なる予測モデルを作成し、いずれかで陽性と判定され た物質を陽性と判定する新たな予測モデルを構築した (機序別統合モデル)。

令和 2~4 年度に、非遺伝毒性肝発がん物質として、 Thioacetamide (TAA), 11-Aminoundecanoic acid (AUDA), di(2-Ethylhexyl)phthalate (DEHP) 、Phenobarbital, sodium (PB), 1, 4-Dioxane (1, 4-D), Clofibrate (CFB), Chlorendic acid (CRA) , Ponceau 3R (P3R) , Decabromodiphenyl oxide (DBDPO), dl-Ethionine (DL-ET) , Doxylamine succinate (DOX) , Methyl carbamate (MCB), Methyleugenol (MEG), 2-Nitrotoluene (2NT), N, N-Dimethylformamide (DMF) 、 Bis(2-ethylhexyl) Phthalate (DEHP) , Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride (PHMB) 、Hexachlorobenzene (HCB) 、 Wy-14643 (WY), Chlorobenzene (CB), Furan, Doxylamine succinate (DOX), Methapyrilene hydrochrolide (MP), Nitrobenzene (NB) 、Monuron (MON)、Mirex (MIR)、 Safrole (SAF)、Nitrilotriacetic acid (NTA)の27種、 非肝発がん物質として、Quercetin dihydrate (QDH)、 Phytic acid (PhA) , Cyclohexanone (CHN) , Caprolactam (CPL) , Hexachlorophene (HCP) , Ethylene glycol (EGL), Terephthalic acid (TPA), Ethyl acrylate (EAL), Acrylic acid (ACA), Triethanolamine (TEA)、Dimethyl terephthalate (DMT)の11種を用い た。このうち、TAA、MP、PB、HCB、CFB、WY については、 Open TG-GATE に登録されているものの、陽性対照と して動物実験を行った。また、優先評価物質に属する 非遺伝毒性肝発がん物質 CB、NB、DMF、DEHP、PHMB の 5 種および非肝発がん物質である CHN、CPL、EGL、TPA、 EAL、ACA、TEA、DMT の 8 種を用いている。一部の物質 については令和3年度に強制胃内投与や高濃度投与を 行い、再検証を行った。令和4年度は、DEHP および Furan については濃度設定を行い、モデルの発がん性判定に 対する濃度との関係を検証した。

各施設の動物実験委員会から動物実験の許可を得、 動物実験指針を遵守して行い、動物愛護に十分に配慮 した。

### C. 研究結果

令和2年度に、マイクロアレイ解析により対照群と の遺伝子発現変化を確認し、非遺伝毒性肝発がん物質 の発がん機序ごとに選出した遺伝子を組み合わせた 103 遺伝子セットを用いて、非遺伝毒性肝発がん物質 の検出を行った結果、11の非遺伝毒性肝発がん物質う ち、TAA、DEHP および CFB については、発がん物質と 判定されたものの、他の8物質は陰性と判定された。 一方、5つの非発がん物質はいずれも陰性と判定され た(表1)。

表1 非遺伝毒性旺発がん物質の判定結果(従来モデル)

			1.176-114-214			
施設	投与物質	略名	投与量	発がん性	判定	成否
大阪市大	Thioacetamide	TAA	0.5g/kg diet	陽性	陽性	0
	di(2-Ethylhexyl)phthalate	DEHP	12g/kg diet	陽性	陽性	0
	11-Aminoundecanoic acid	AUDA	15g/kg diet	陽性	陰性	×
	Quercetin dihydrate	QDH	50g/kg diet	陰性	陰性	0
香川大学	1,4-Dioxane	1,4-D	5g/L drink	陽性	陰性	×
	Phenobarbital, sodium	PB	0.5g/L drink	陽性	陰性	×
	Phytic acid	PhA	25g/L drink	陰性	陰性	×
	Cyclohexanone	CHN	6.5g/L drink	陰性	陰性	0
国立衛試	Chlorendic acid	CRA	1.25g/kg diet	陽性	陰性	×
	Ponceau 3R	P3R	50g/kg diet	陽性	陰性	×
	Clofibrate	CFB	5g/kg diet	陽性	陽性	0
	Caprolactam	CPL	7.5g/kg diet	陰性	陰性	0
名市大	Decabromodiphenyl oxide	DBDPO	50g/kg diet	陽性	陰性	×
	dl-Ethionine	DL-ET	1g/kg diet	陽性	陰性	×
	Doxylamine succinate	DOX	2g/kg diet	陽性	陰性	×
	Hexachlorophene	HCP	0.15g/kg diet	陰性	陰性	0

そこで、新たなるモデル開発として、細胞障害 (TAA、MP)から4遺伝子、酵素誘導(PB、HCB)から 3遺伝子、PPAR a アゴニスト (CFB、WY) から8遺伝子 を選出し、酵素誘導と PPAR a アゴニストに共通の遺伝 子が1つ存在したことから、合計14遺伝子から構成 される14遺伝子モデルを開発した。検討した新規化 学物質において感度 45% (5/11 物質)、特異度 100%(5/5)と改善された(表2)。

表 2. 非遺伝毒性肝発がん物質の判定結	果(新規予測モデル)	
----------------------	------------	--

<u> </u>	ト週沿母注所光がんれ	の貝の十	J	况」(则)		
施設	投与物質	略名	投与量	発がん性	判定	成否
大阪市大	Thioacetamide	TAA	0.5g/kg diet	陽性	陽性	0
	di(2-Ethylhexyl)phthalate	DEHP	12g/kg diet	陽性	陽性	0
	11-Aminoundecanoic acid	AUDA	15g/kg diet	陽性	陰性	×
	Quercetin dihydrate	QDH	50g/kg diet	陰性	陰性	0
禾川十尚	1.4 Dievene	140	Fall drink	12.44	除林	
省川人子	1,4-Dioxane	1,4-D	5g/L unitk	あ1土	医注	Â
	Phenobarbital, sodium	PB	0.5g/L drink	陽性	陽性	0
	Phytic acid	PhA	25g/L drink	陰性	陰性	×
	Cyclohexanone	CHN	6.5g/L drink	陰性	陰性	0
国立衛試	Chlorendic acid	CRA	1.25g/kg diet	陽性	陽性	0
	Ponceau 3R	P3R	50g/kg diet	陽性	陰性	×
	Clofibrate	CFB	5g/kg diet	陽性	陽性	0
	Caprolactam	CPL	7.5g/kg diet	陰性	陰性	0
名市大	Decabromodiphenyl oxide	DBDPO	50g/kg diet	陽性	陰性	×
	dl-Ethionine	DL-ET	1g/kg diet	陽性	陰性	×
	Doxylamine succinate	DOX	2g/kg diet	陽性	陰性	×
	Hexachlorophene	HCP	0.15g/kg diet	陰性	陰性	0

令和3年度に行った動物実験において、従来モデルでは、非遺伝毒性肝発がん物質19物質のうち8物質(42%)が発がん物質として判定された。一方、非発がん物質HCPについては陰性と判定されている。以上より今年度の正答率は45%だった(表3)。

#### 表3. 非遺伝毒性肝発がん物質の判定結果(従来モデル)

施設	投与物質	略名	発がん性	投与方法・量	判定	成否
大阪市大	Thioacetamide	TAA	陽性	45 mg/kg ig	陽性	0
	Phenobarbital, sodium	PB	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
	Methyl carbamate	MCB	陽性	500 mg/kg ig	陰性	×
	1,4-Dioxane	1,4-D	陽性	1000 mg/kg ig	陰性	×
	Methyleugenol	MEG	陽性	250 mg/kg ig	陰性	×
	2-Nitrotoluene	2NT	陽性	300 mg/kg ig	陰性	×
香川大	Chlorendic acid	CRA	陽性	5 g/kg diet	陰性	×
	N,N-Dimethylformamide	DMF	陽性	10 g/kg diet	陰性	×
	Bis(2-ethylhexyl) Phthalate	DEHP	陽性	50 g/kg diet	陽性	0
	Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride	PHMB	陽性	2 g/kg drink	陰性	×
国立衛試	Clofibrate	CF	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
	Hexachlorobenzene	HCB	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
	Wy-14643	WY	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
	Chlorobenzene	СВ	陽性	250 mg/kg ig	陰性	×
	Furan	Furan	陽性	30 mg/kg ig	陽性	0
名市大	dl-Ethionine	DL-ET	陽性	200 mg/kg ig	陰性	×
	Doxylamine succinate	DOX	陽性	200 mg/kg ig	陰性	×
	Methapyrilene hydrochrolide	MP	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
	Nitrobenzene	NB	陽性	125 mg/kg ig	陰性	×
	Hexachlorophene	HCP	陰性	20 mg/kg ig	陰性	0

一方、14 遺伝子モデルを用いた解析における非遺伝 毒性肝発がん物質の検出を行った結果を表 4 に示す。 遺伝毒性肝発がん物質 19 物質のうち 12 物質(63%)が発 がん物質として判定された。非発がん物質 HCP につい ては陰性と判定されている。以上より正答率は 65%だ った。

#### 表4. 非遺伝毒性肝発がん物質の判定結果(14遺伝子モデル)

-						
施設	投与物質	略名	発がん性	投与方法・量	判定	成否
大阪市大	Thioacetamide	TAA	陽性	45 mg/kg ig	陽性	0
	Phenobarbital, sodium	PB	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
	Methyl carbamate	MCB	陽性	500 mg/kg ig	陰性	×
	1,4-Dioxane	1,4-D	陽性	1000 mg/kg ig	陰性	×
	Methyleugenol	MEG	陽性	250 mg/kg ig	陽性	0
	2-Nitrotoluene	2NT	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
香川大	Chlorendic acid	CRA	陽性	5 g/kg diet	陽性	0
	N,N-Dimethylformamide	DMF	陽性	5 g/kg diet	陰性	×
	Bis(2-ethylhexyl) Phthalate	DEHP	陽性	50 g/kg diet	陽性	0
	Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride	PHMB	陽性	2 g/kg drink	陰性	×
国立衛試	Clofibrate	CF	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
	Hexachlorobenzene	HCB	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
	Wy-14643	WY	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
	Chlorobenzene	СВ	陽性	250 mg/kg ig	陰性	×
	Furan	Furan	陽性	30 mg/kg ig	陽性	0
名市大	dl-Ethionine	DL-ET	陽性	200 mg/kg ig	陰性	×
	Doxylamine succinate	DOX	陽性	200 mg/kg ig	陽性	0
	Methapyrilene hydrochrolide	MP	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
	Nitrobenzene	NB	陽性	125 mg/kg ig	陰性	×
	Hexachlorophene	HCP	陰性	20 mg/kg ig	陰性	0

また、令和2年度の非遺伝毒性発がん物質の一部について、令和3年度は、投与方法を強制胃内投与に変更した結果、従来モデルおよび14遺伝子モデルいずれも1物 質陽性判定が増え、感度は上昇したものの大きく改善 はされなかった(表5、6)。

表5.投与法および投与濃度変更による発がん性判定結果(従来モデル)

10 E 10 00	DX /7	80.151 44	1	令和2年		令和3年		
<b>汉</b> 子 忉貝	FC 10	完かん性	投与方法・量	判定	成否	投与方法・量	判定	成否
Thioacetamide	TAA	陽性	0.5g/kg diet	陽性	0	45 mg/kg ig	陽性	0
Phenobarbital, sodium	PB	陽性	0.5g/L drink	陰性	×	100 mg/kg ig	陽性	0
Chlorendic acid	CRA	陽性	1.25g/kg diet	陰性	×	5 g/kg diet	陰性	×
Clofibrate	CF	陽性	5g/kg diet	陽性	0	300 mg/kg ig	陽性	0
dl-Ethionine	DL-ET	陽性	1g/kg diet	陰性	×	200 mg/kg ig	陰性	×
Doxylamine succinate	DOX	陽性	2g/kg diet	陰性	×	200 mg/kg ig	陰性	×
Hexachlorophene	HCP	陰性	0.15g/kg diet	陰性	0	20 mg/kg ig	陰性	0
1,4-Dioxane	1,4-D	陽性	5g/L drink	陰性	×	1000 mg/kg ig	陰性	×

#### 表6. 投与法および投与濃度変更による発がん性判定結果 (14遺伝子モデル)

+n = #+#	DX /7	04 1 0 / 14	令和2年		令和3年			
投马彻莫	10 M	発かん性	投与方法・量	判定	成否	投与方法・量	判定	成否
Thioacetamide	TAA	陽性	0.5g/kg diet	陽性	0	45 mg/kg ig	陽性	0
Phenobarbital, sodium	PB	陽性	0.5g/L drink	陽性	0	100 mg/kg ig	陽性	0
Chlorendic acid	CRA	陽性	1.25g/kg diet	陽性	0	5 g/kg diet	陽性	0
Clofibrate	CF	陽性	5g/kg diet	陽性	0	300 mg/kg ig	陽性	0
dl-Ethionine	DL-ET	陽性	1g/kg diet	陰性	×	200 mg/kg ig	陰性	×
Doxylamine succinate	DOX	陽性	2g/kg diet	陰性	×	200 mg/kg ig	陽性	0
Hexachlorophene	HCP	陰性	0.15g/kg diet	陰性	0	20 mg/kg ig	陰性	0
1,4-Dioxane	1,4-D	陽性	5g/L drink	陰性	×	1000 mg/kg ig	陰性	×

そこで、より感度を改善するため、高感受性モデルを 開発し検討した結果、非遺伝毒性肝発がん物質19物質の うち16物質(84%)が発がん物質として判定された。一方、 非発がん物質HCPについては陽性と判定されている。以 上より今年度の正答率は80%だった(表7)。

表7. 非遺伝毒性肝発がん物質の判定結果(高感受性モデル)

投与物質	略名	発がん性	投与方法・量	判定	成否
Thioacetamide	TAA	陽性	45 mg/kg ig	陽性	0
Phenobarbital, sodium	PB	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
Methyl carbamate	MCB	陽性	500 mg/kg ig	陽性	0
1,4-Dioxane	1,4-D	陽性	1000 mg/kg ig	陽性	0
Methyleugenol	MEG	陽性	250 mg/kg ig	陽性	0
2-Nitrotoluene	2NT	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
Chlorendic acid	CRA	陽性	5 g/kg diet	陽性	0
N,N-Dimethylformamide	DMF	陽性	5 g/kg diet	陰性	×
Bis(2-ethylhexyl) Phthalate	DEHP	陽性	50 g/kg diet	陽性	0
Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride	PHMB	陽性	2 g/kg drink	陰性	×
Clofibrate	CF	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
Hexachlorobenzene	HCB	陽性	300 mg/kg ig	陽性	0
Wy-14643	WY	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
Chlorobenzene	СВ	陽性	250 mg/kg ig	陽性	0
Furan	Furan	陽性	30 mg/kg ig	陽性	0
dl-Ethionine	DL-ET	陽性	200 mg/kg ig	陽性	0
Doxylamine succinate	DOX	陽性	200 mg/kg ig	陽性	0
Methapyrilene hydrochrolide	MP	陽性	100 mg/kg ig	陽性	0
Nitrobenzene	NB	陽性	125 mg/kg ig	陰性	×
Hexachlorophene	HCP	陰性	20 mg/kg ig	陽性	×
	投与物質 Thioacetamide Phenobarbital, sodium Methyl carbamate 1,4-Dioxane Methyleugenol 2-Nitrotoluene Chlorendic acid N.N-Dimethylformamide Bis(2-ethylhexyl) Phthalate Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride Clofibrate Hexachlorobenzene Furan dl-Ethionine Doxylamine succinate Methagyrilene hydrochrolide Nitrobenzene Hexachlorophene	24年前文 路名 Thioacetamide TAA Phenobarbital, sodium PB Methyl carbamate MCB 1,4-Dioxane 1,4-D Methyleugenol MEG 2-Nitrotoluene 2NT Chlorendic acid CRA N,N-Dimethylformamide DMF Bis(2-ethylhexyl) Phthalate DEHP Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride PHMB Clofibrate CF Hexachlorobenzene HCB Vy-14643 WY Chlorobenzene CB Furan Furan dl-Ethionine DL-ET Doxylamine succinate DOX Methagyrilene hydrochloride MP Hitobenzene NB Hexachlorophene HCP	24 与約賞 路名 党が人住 打hioacetamide TAA 陽性 Thioacetamide PB 陽性 Methyl carbamate MCB 陽性 1.4-Dioxane 1.4-D 陽性 2-Nitrotoluene 2NT 陽性 Chlorendic acid CRA 陽性 N.N-Dimethylformamide DMF 陽性 Bis(2-ethylhexyl) Phthalate DEHP 陽性 Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride PHMB 陽性 Clofibrate CF 陽性 Hexachlorobenzene HCB 陽性 Furan Furan 陽性 di-Ethionine DL-ET 陽性 Doxylamine succinate DOX 陽性 Methyaphilene HCB 陽性 Poxylamine succinate DOX 陽性 Methyaphilene HCB 陽性 Hexachlorophene HCP 陰性	245物資 路名 発がん性 投与方法。並 Thioacetamide TAA 陽性 45 mg/kg ig Phenobarbital, sodium PB 陽性 100 mg/kg ig Methyl carbamate MCB 陽性 500 mg/kg ig Methyl carbamate 1,4-D 陽性 1000 mg/kg ig Athylicarbamate 2,4-D 陽性 300 mg/kg ig 2-Nitrotoluene 2NT 陽性 300 mg/kg ig Chlorendic acid CRA 陽性 5 g/kg diet N,N-Dimethylformamide DMF 陽性 5 g/kg diet Bis(2-ethylhexyl) Phthalate DEHP 陽性 50 g/kg diet Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride PHMB 陽性 2 g/kg drink Clofbrate CF 陽性 300 mg/kg ig Hexachlorobenzene HCB 陽性 300 mg/kg ig furan Furan 陽性 300 mg/kg ig dl-Ethionine DL-ET 陽性 200 mg/kg ig dd-Ethionine DL-ET 陽性 200 mg/kg ig Methapyrilene hydrochrolide MP 陽性 100 mg/kg ig Hexachlorophene HCP 除性 20 mg/kg ig	投与物質         路名         免が人性         投与方法・量         判定           Thioacetamide         TAA         陽性         45 mg/kg ig         陽性           Phenobarbital, sodium         PB         陽性         100 mg/kg ig         陽性           Methyl carbamate         MCB         陽性         500 mg/kg ig         陽性           Methyl carbamate         MCB         陽性         500 mg/kg ig         陽性           1.4-D         陽性         1000 mg/kg ig         陽性         2.           Athylocarbamate         MCB         陽性         250 mg/kg ig         陽性           2-Nitrotoluene         2NT         陽性         300 mg/kg ig         陽性           2-Nitrotoluene         2NT         陽性         5 g/kg diet         陽性           N-Dimethylformamide         DMF         陽性         5 g/kg diet         陽性           Sig2-ethylhexyl) Phthalate         DEHP         陽性         2 g/kg dink         Btt           Poly(hexamethylenebiguanide) hydrochloride         PHMB         Btt         2 g/kg dink         Btt           Clofobrate         CF         陽性         300 mg/kg ig         陽性           Hexachlorobenzene         CB         陽性         200 mg/kg ig         陽t           Furan<

令和4年度に動物実験を行った物質について、マイ クロアレイ解析により対照群との遺伝子発現変化を確 認し、非遺伝毒性肝発がん物質の発がん機序ごとに選 出した遺伝子を組み合わせた103遺伝子で構成される 従来モデルおよび、新たに開発した14遺伝子モデルに おいて、非遺伝毒性肝発がん物質4物質のうちSAFの み(25%)発がん物質として判定された。一方、非発がん 物質6物質は、従来モデルでは全て陰性と判定されて いたが、14遺伝子モデルではDMTのみ陽性と判定され た。高感受性モデルでは、非遺伝毒性肝発がん物質4物 質のうちMIRとSAFが陽性(50%)となったが、非発が ん物質のうち、TPAおよびDMTが陽性と判定された(表 8)。

表 8. 既	E存の非遺伝毒性肝発がん	/物質の判定結果
--------	--------------	----------

	吹夕 発おし姓		タ みが / # 従来モデル		14遺伝	14遺伝子モデル		高感受性モデル	
技计物具	暗石	光がん住	判定	成否	判定	成否	判定	成否	
Monuron	MON	陽性	陰性	×	陰性	×	陰性	×	
Mirex	MIR	陽性	陰性	×	陰性	×	陽性	0	
Safrole	SAF	陽性	陽性	0	陽性	0	陽性	0	
Nitrilotriacetic acid	NTA	陽性	陰性	×	陰性	×	陰性	×	
Ethylene glycol	EGL	陰性	陰性	0	陰性	0	陰性	0	
Terephthalic acid	TPA	陰性	陰性	0	陰性	0	陽性	×	
Ethyl acrylate	EAL	陰性	陰性	0	陰性	0	陰性	0	
Acrylic acid	ACA	陰性	陰性	0	陰性	0	陰性	0	
Triethanolamine	TEA	陰性	陰性	0	陰性	0	陰性	0	
Dimethyl terephthalate	DMT	陰性	陰性	0	陽性	×	陽性	×	

そこで、細胞傷害や酵素誘導、PPAR a アゴニストそれ ぞれの発がん機序に基づいたモデルを作成し構築した 機序別統合モデルを用いた結果、細胞障害モデルで MON と SAF が、酵素誘導モデルで SAF が陽性と判定された。 一方、非肝発がん物質は細胞傷害や酵素誘導モデルで は陰性と判定されたものの、PPAR a アゴニストモデル で DMT が陽性と判定された。以上から、総合評価とし て感度 50%、特異度 83%と判定された(表 9)。

表 9. 機序別統合モデルによる非遺伝毒性肝発がん物質の判定結果

ネ測エデル		LowDoseモデル		
ア風モアル	Cytotoxicants	Enzyme inducers	PPARa agonists	Total
感度	50% (2/4)	25% (1/4)	0% (0/4)	50% (2/4)
特異度	100% (6/6)	100% (6/6)	83% (5/6)	83% (5/6)
正答率	80% (8/10)	70% (7/10)	50% (5/10)	70% (7/10)

これまで検証した全ての89化学物質について、各モ デルにおける感度、特異度および正答率と表10にまと めた。従来モデルに比べ、14遺伝子モデルは感度が高く 特異度も遜色なく正答率も80%近く認める優秀なモデ ルではあるが、感度が50%近くと問題点が存在する。今 年度作成した高感受性モデルは、感度が67%と現行モ デルから大幅な改善を認める優秀なモデルである一方 で、特異度が下がっており改善が望まれる。

表10. これまでに検討した89物質の予測モデルごとの成績

予測モデル	従来モデル	14遺伝子モデル	高感受性モデル
感度	39% (14/36)	53% (19/36)	67% (24/36)
特異度	100% (53/53)	96% (51/53)	83% (44/53)
正答率	75% (67/89)	79% (70/89)	76% (68/89)

そこで、作成した機序別統合モデルでの結果を表11 に示す。各予測モデルから陽性と判定された物質を統合 し、感度64%と高感受性モデルに近い高感度を得られた とともに、特異度についても偽陽性判定を統合しても 94%と高い値を維持しており、正答率も80%以上ある良 いモデルが作成できた。

#### 表11. 機序別統合モデルにおける89物質の成績

各予測モデル	Cytotoxicants	Enzyme inducers	PPARa agonists	Total
感度	28% (10/36)	44% (16/36)	19% (7/36)	64% (23/36)
特異度	98% (52/53)	98% (52/53)	98% (52/53)	94% (50/53)
正答率	70% (62/89)	76% (68/89)	66% (59/89)	82% (73/89)

非遺伝毒性発がん物質の一部について、投与濃度を 下げて検討を行った結果、Furanについては従来モデル や14遺伝子モデルで高用量以下は陰性と判定された。 一方、高感受性モデルでは陽性と判定されたことから、 高感受性モデルでは低い濃度から陽性と判定出来るこ とが示された。新しい機序別統合モデルでは、高用量の み陽性と判定された。DEHPについては、いずれのモデル においても低用量から全て陽性と判定された(表12)。

### 表12. 各モデルによる投与濃度ごとの発がん性判定結果

ネ測エニッ	Furan			DEHP		
ア州モアル	Low	Middle	High	Low	Middle	High
従来モデル	×	×	0	0	0	0
14遺伝子モデル	×	×	0	0	0	0
高感受性モデル	0	0	0	0	0	0
機序別統合モデル	×	×	0	0	0	0

### D. 考察

これまでに検討した化学物質において、従来モデル

では感度が低い結果となり、14遺伝子モデルで改善さ れているものの5割近くと、より高い感度のモデル構築 が望まれる結果となった。また、強制胃内投与に変更し た結果、感度の改善は限定的だった。そこで、高感受性 モデルを開発したが、特異度が低下しており改善する 必要があった。発がん機序ごとに構築したモデルを組 み合わせて作成した機序別統合モデルでは、高感受性 モデルに近い感受性を認めるとともに、特異度は以前 のモデルと遜色ない結果が得られた。

また、投与濃度による陽性判定検証では、従来モデル や14遺伝子モデルでは高濃度投与でしか陽性判定が出 なかった一方で、高感受性モデルでは低用量でも要請 となったことは、モデル作成に起因すると考えられた。 新たに作成した機序別統合モデルは、高感受性モデル ほど低濃度での感度が高くない可能性を示した。

### E. 結論

化審法で実施される28日間反復投与試験において摘 出した肝臓から得られたRNAを用いた遺伝子セットに よる肝発がん性予測モデルは、感度64%、特異度94%、正 答率82%であり、非遺伝毒性肝発がん物質の検出法とし て有用であることを示した。

## F. 研究発表

### 1. 論文発表

- Yamaguchi T, Gi M, Fujioka M, Suzuki S, Oishi Y, <u>Wanibuchi H</u>. A carcinogenicity study of diphenylarsinic acid in C57BL/6J mice in drinking water for 78 weeks. J Toxicol Pathol. 2023; 36: 123-9.
- 2) Yokota Y, Suzuki S, Gi M, Yanagiba Y, Yoneda N, Fujioka M, Kakehashi A, Koda S, Suemizu H, <u>Wanibuchi H</u>. *o*-Toluidine metabolism and effects in the urinary bladder of humanized-liver mice. Toxicology. in press.
- 3) Oikawa D, Gi M, Kosako H, Shimizu K, Takahashi H, Shiota M, Hosomi S, Komakura K, <u>Wanibuchi</u> <u>H</u>, Tsuruta D, Sawasaki T, Tokunaga F. OTUD1 deubiquitinase regulates NF-kappaB- and KEAP1-mediated inflammatory responses and reactive oxygen species-associated cell death pathways. Cell Death Dis. 2022; 13: 694.
- 4) Nagai M, Iemura K, Kikkawa T, Naher S, Hattori S, Hagihara H, Nagata KI, Anzawa H, Kugisaki R, <u>Wanibuchi H</u>, Abe T, Inoue K, Kinoshita K, Miyakawa T, Osumi N, Tanaka K. Deficiency of CHAMP1, a gene related to intellectual disability, causes impaired neuronal development and a mild behavioural phenotype. Brain Commun. 2022; 4: fcac220.
- 5) Tagami M, Kakehashi A, Katsuyama-Yoshikawa A, Misawa N, Sakai A, <u>Wanibuchi H</u>, Azumi A, Honda S. FOXP3 and CXCR4-positive regulatory T cells in the tumor stroma as indicators of tumor immunity in the conjunctival squamous

cell carcinoma microenvironment. PLoS One. 2022; 17: e0263895.

- 6) Deguchi S, Tanaka H, Suzuki S, Natsuki S, Mori T, Miki Y, Yoshii M, Tamura T, Toyokawa T, Lee S, Muguruma K, <u>Wanibuchi H</u>, Ohira M. Clinical relevance of tertiary lymphoid structures in esophageal squamous cell carcinoma. BMC Cancer. 2022; 22: 699.
- 7) Kondo N, Sakurai Y, Takata T, Kano K, Kume K, Maeda M, Takai N, Suzuki S, Eto F, Kikushima K, <u>Wanibuchi H</u>, Miyatake SI, Kajihara T, Oda S, Setou M, Aoki J, Suzuki M. Persistent elevation of lysophosphatidylcholine promotes radiation brain necrosis with microglial recruitment by P2RX4 activation. Sci Rep. 2022; 12: 8718.
- 8) Matsue T, Gi M, Shiota M, Tachibana H, Suzuki S, Fujioka M, Kakehashi A, Yamamoto T, Kato M, Uchida J, <u>Wanibuchi H</u>. The carbonic anhydrase inhibitor acetazolamide inhibits urinary bladder cancers via suppression of beta-catenin signaling. Cancer Sci. 2022; 113: 2642-53.
- 9) Suzuki S, Asai K, Gi M, Kojima K, Kakehashi A, Oishi Y, Matsue T, Yukimatsu N, Hirata K, Kawaguchi T, <u>Wanibuchi H</u>. Response biomarkers of inhalation exposure to cigarette smoke in the mouse lung. J Toxicol Pathol. 2022; 35: 247-54.
- 10) Suzuki S, Cohen SM, Arnold LL, Pennington KL, Gi M, Kato H, Naiki T, Naiki-Ito A, <u>Wanibuchi</u> <u>H</u>, Takahashi S. Cell proliferation of rat bladder urothelium induced by nicotine is suppressed by the NADPH oxidase inhibitor, apocynin. Toxicol Lett. 2021; 336: 32-8.
- 11) Kakehashi A, Chariyakornkul A, Suzuki S, Khuanphram N, Tatsumi K, Yamano S, Fujioka M, Gi M, Wongpoomchai R, <u>Wanibuchi H</u>. Cache Domain Containing 1 Is a Novel Marker of Non-Alcoholic Steatohepatitis-Associated Hepatocarcinogenesis. Cancers (Basel). 2021; 13: 1216.
- 12) Kakehashi A, Suzuki S, Shiota M, Raymo N, Gi M, Tachibana T, Stefanov V, <u>Wanibuchi H</u>. Canopy Homolog 2 as a Novel Molecular Target in Hepatocarcinogenesis. Cancers (Basel). 2021; 13: 3613.
- 13) Kawata K, Baba A, Shiota M, <u>Wanibuchi H</u>, Baba Y. ER membrane protein complex 1 interacts with STIM1 and regulates store-operated Ca2+ entry. J Biochem. 2021; 170: 483-8.
- 14) Mori T, Tanaka H, Suzuki S, Deguchi S, Yamakoshi Y, Yoshii M, Miki Y, Tamura T, Toyokawa T, Lee S, Muguruma K, <u>Wanibuchi H</u>, Ohira M. Tertiary lymphoid structures show infiltration of effective tumor-resident T

cells in gastric cancer. Cancer Sci. 2021; 112: 1746-57.

- 15) Tagami M, Kakehashi A, Sakai A, Misawa N, Katsuyama-Yoshikawa A, <u>Wanibuchi H</u>, Azumi A, Honda S. Expression of thrombospondin-1 in conjunctival squamous cell carcinoma is correlated to the Ki67 index and associated with progression-free survival. Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol. 2021; 259: 3127-36.
- 16) Totsuka Y, Maesako Y, Ono H, Nagai M, Kato M, Gi M, <u>Wanibuchi H</u>, Fukushima S, Shiizaki K, Nakagama H. Comprehensive analysis of DNA adducts (DNA adductome analysis) in the liver of rats treated with 1,4-dioxane. Proc Jpn Acad Ser B Phys Biol Sci. 2020; 96: 180-7.
- 17) Takeyama Y, Kato M, Tamada S, Azuma Y, Shimizu Y, Iguchi T, Yamasaki T, Gi M, <u>Wanibuchi H</u>, Nakatani T. Myeloid-derived suppressor cells are essential partners for immune checkpoint inhibitors in the treatment of cisplatin-resistant bladder cancer. Cancer Lett. 2020; 479: 89-99.
- 18) Suzuki S, Gi M, Toyoda T, Kato H, Naiki-Ito A, Kakehashi A, Ogawa K, Takahashi S, <u>Wanibuchi H</u>. Role of gamma-H2AX as a biomarker for detection of bladder carcinogens in F344 rats. J Toxicol Pathol. 2020; 33: 279-85.
- 19) Sakai A, Tagami M, Kakehashi A, Katsuyama-Yoshikawa A, Misawa N, <u>Wanibuchi H</u>, Azumi A, Honda S. Expression, intracellular localization, and mutation of EGFR in conjunctival squamous cell carcinoma and the association with prognosis and treatment. PLoS One. 2020; 15: e0238120.
- 20) Kakehashi A, Suzuki S, Ishii N, Okuno T, Kuwae Y, Fujioka M, Gi M, Stefanov V, <u>Wanibuchi H</u>. Accumulation of 8-hydroxydeoxyguanosine, Larginine and Glucose Metabolites by Liver Tumor Cells Are the Important Characteristic Features of Metabolic Syndrome and Non-Alcoholic Steatohepatitis-Associated Hepatocarcinogenesis. Int J Mol Sci. 2020; 21.
- 21) Fujioka M, Suzuki S, Gi M, Kakehashi A, Oishi Y, Okuno T, Yukimatsu N, <u>Wanibuchi H</u>. Dimethylarsinic acid (DMA) enhanced lung carcinogenesis via histone H3K9 modification in a transplacental mouse model. Arch Toxicol. 2020; 94: 927-37.
- 2. 学会発表
- 魏民、鈴木周五、行松直、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>.芳
   香族アミンacetoaceto-*o*-toluidideのラット膀胱
   発がん性とその機序解明.第93回産業衛生学会、
   Web開催(2020年4月)
- 魏民、行松直、鈴木周五、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. ラ ットにおける acetoaceto-*o*-toluidide の膀胱発

がん促進作用.第47回日本毒性学会学術年会、Web 開催(2020年6月)

- 鈴木周五、加藤寛之、内木綾、<u>鰐渕英機</u>、高橋智. NADPH oxidase阻害剤apocyninによるニコチン誘 発ラット膀胱増殖性病変抑制効果.第109回日本病 理学会総会、Web開催(2020年8月)
- 4) <u>鰐渕英機</u>、魏民. 職業曝露によるがん発生の要因 解明と予防研究への展開.第27回がん予防学会総
   会. Web 開催(2020年9月)
- 5) 鈴木周五、加藤寛之、内木綾、魏民、<u>鰐渕英機</u>、高 橋智. ラット膀胱尿路上皮のニコチンによる増殖 はNADPH oxidase阻害剤apocyninにより抑制され る.第79回日本癌学会学術総会、Web開催(2020年 10月)
- 6) Gi Min, Suzuki Shugo, Kakehashi Anna, Matsue Taisuke, <u>Wanibuchi Hideki</u>. Aberrant histone H3K9 methylation in lung carcinogenesis induced by transplacental organic arsenical exposure in mice. 第79回日本癌学会学術総会、 Web 開催 (2020 年 10 月)
- 7) <u>鰐渕英機</u>. 日本毒性病理学会のグローバル戦略. 第 37回日本毒性病理学会総会、Web 開催(2021年1 月)
- 鈴木周五、加藤寛之、内木綾、魏民、<u>鰐渕英機</u>、高 橋智. NADPH oxidase 阻害剤 apocynin によるニコ チン誘発ラット膀胱増殖性病変抑制効果.第 37 回 日本毒性病理学会総会、Web 開催(2021年1月)
- 9) 魏民、鈴木周五、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 化審法に有用な新規化学物質の肝発がん性評価ス キームの創出.第37回日本毒性病理学会総会、Web 開催(2021年1月)
- 10) 梯アンナ、鈴木周五、藤岡正喜、魏民、<u>鰐渕英機</u>. マウス肝発がんにおける新規マーカーとして canopy homolog 2の解明.第37回日本毒性病理学 会総会、Web 開催(2021年1月)
- 11) 鈴木周五、魏民、<u>鰐渕英機</u>. Luteolinによるニコチン誘発ラット膀胱増殖性病変抑制効果. 第110回日本病理学会総会、東京(2021年4月)
- 12) 藤岡正喜、梯アンナ、魏民、<u>鰐渕英機</u>. アグリコン 型イソフラボンによるホルモン活性がDonryuラッ トにおける乳がんおよび子宮内膜がんの発生を促 進する.日本食品化学学会第27回総会・学術大会、 Web開催(2021年6月)
- 梯アンナ、藤岡正喜、魏民、<u>鰐渕英機</u>. Pueraria mirificaのエストロゲン作用によるDonryuラット における乳がんの発生.日本食品化学学会第27回 総会・学術大会、Web開催(2021年6月)
- 14) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 職業性ばく露を認めた芳香族アミン類による尿中 代謝物と膀胱尿路上皮影響の関係.第48回日本毒 性学会学術年会、神戸(2021年7月)
- 15) 魏民、鈴木周五、藤岡正喜、<u>鰐渕英機</u>.遺伝毒性肝 発がん物質超短期検出法の確立.第48回日本毒性 学会学術年会、神戸(2021年7月)
- 16)藤岡正喜、魏民、鈴木周五、大石裕司、梯アンナ、 <u>鰐渕英機</u>. 有機ヒ素化合物DPAAのマウス経胎盤曝

露による次世代に対する発がん影響及びその機序 の検討.2021年度新学術領域研究「学術研究支援基 盤形成【先端モデル動物支援プラットフォーム (AdAMS)】」若手支援技術講習会、Web開催(2021年 9月)

- 17) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 職業性ばく露香族アミン類による膀胱尿路上皮へ の影響と尿中代謝物の関係.第80回日本癌学会学 術総会、横浜(2021年10月)
- 18)魏民、鈴木周五、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 遺伝毒性肝発がん物質超短期検出法の確立.第80
   回日本癌学会学術総会、横浜(2021年10月)
- 19) 梯アンナ、鈴木周五、藤岡正喜、魏民、<u>鰐渕英機</u>.
   肝発がんにおける特異的候補分子としてCNPY2の 役割.第80回日本癌学会学術総会、横浜(2021年10 月)
- 20)藤岡正喜、魏民、鈴木周五、大石裕司、山口貴嗣、 松江泰佑、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>.ジフェニルアルシン酸のマウス経胎盤ばく露による発がん性の検討. 第80回日本癌学会学術総会、横浜(2021年9月)
- 21) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 職業性膀胱がん関連芳香族アミンの膀胱尿路上皮 への影響及び尿中代謝物との関係.第38回日本毒 性病理学会総会・第1回アジア毒性病理学連盟学術 集会、神戸(2022年1月)
- 22)魏民、鈴木周五、藤岡正喜、<u>鰐渕英機</u>.1,4-ジオキ サンの*in vivo*変異原性及び発がん性の定量解析. 第38回日本毒性病理学会総会・第1回アジア毒性病 理学連盟学術集会、神戸(2022年1月)
- 23)藤岡正喜、魏民、鈴木周五、梯アンナ、大石裕司、 山口貴嗣、<u>鰐渕英機</u>. 有機ヒ素化合物DPAAのマウ ス経胎盤曝露による次世代に対する発がん影響及 びその機序の検討. 第38回日本毒性病理学会総会・ 第1回アジア毒性病理学連盟学術集会、神戸(2022 年1月)
- 24) 西土井悠作、鈴木周五、魏民、梯アンナ、松江泰佑、 <u>鰐渕英機</u>. 肺組織におけるタバコの短期曝露による初期反応バイオマーカーの探索. 第38回日本毒 性病理学会総会・第1回アジア毒性病理学連盟学術 集会、神戸(2022年1月)
- 25) 松江泰佑、魏民、塩田正之、鈴木周五、藤岡正喜、 梯アンナ、内田潤次、<u>鰐渕英機</u>.炭酸脱水素酵素阻 害剤AcetazolamideのWnt/βカテニンシグナル経 路抑制を介した膀胱癌浸潤抑制効果.第38回日本 毒性病理学会総会・第1回アジア毒性病理学連盟学 術集会、神戸(2022年1月)
- 26) 梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. NAFLD/NASH 肝発がんの促進 機序への最近の洞察. 第38回日本毒性病理学会総 会・第1回アジア毒性病理学連盟学術集会、神戸 (2022年1月)
- 27) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 職業性膀胱がん関連芳香族アミン類の尿中代謝物 と膀胱尿路上皮への影響.第111回日本病理学会総 会、神戸(2022年4月)

(2022年4月)

- 29) <u>鰐渕英機</u>. ヒ素による発がん機序の解明. 第49回日 本毒性学会学術年会、札幌(2022年6月)
- 30) <u>鰐渕英機</u>. 有機ヒ素化合物の長期毒性・発がん性 機序の研究. 第49回日本毒性学会学術年会、札幌(2 022年7月)
- 31) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 職業性ばく露を認めた*o*toluidineの尿中代謝物 と膀胱尿路上皮への影響.第49回日本毒性学会学 術年会、札幌(2022年7月)
- 32) 魏民、鈴木周五、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 1,4-ジオキサンの肝発がん機序の解明と定量的 発がんリスク評価.第49回日本毒性学会学術年会、 札幌(2022年7月)
- 33) 小宮雅美、鈴木周五、魏民、<u>鰐渕英機</u>、戸塚ゆ加里. 芳香族アミンの膀胱がんメカニズムの解析.第29 回日本がん予防学術大会、京都(2022年7月)
- 34) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 芳香族アミンによる職業性膀胱がん. 第81回日 本癌学会学術総会、横浜(2022年9月)
- 35) 帶金明日香、小宮雅美、鈴木周五、魏民、<u>鰐渕英機</u>、 戸塚ゆ加里. 職業性膀胱がん候補化学物質による DNA付加体の網羅的解析. 第81回日本癌学会学術 総会、横浜(2022年9月)
- 36) 魏民、鈴木周五、山下聡、藤岡正喜、梯アンナ、山 本与毅、邱桂ユウ、<u>鰐渕英</u>機. 遺伝子セットを用 いた遺伝毒性肝発がん物質超短期検出法. 第81回 日本癌学会学術総会、横浜(2022年9月)
- 37)藤岡正喜、魏民、鈴木周五、大石裕司、邱桂ユウ、 梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>.マウス経胎盤曝露モデルに おけるジフェニルアルシン酸(DPAA)のエピジェネ ティック修飾異常を介した肝発がんの亢進.第81 回日本癌学会学術総会、横浜(2022年9月)
- 38)藤岡正喜、魏民、鈴木周五、大石裕司、梯アンナ、 邱桂鈺、芝野佳奈、<u>鰐渕英機</u>.マウス経胎盤ばく露 による有機と素化合物の発がん性およびその機序. 第 35 回発癌病理研究会、湯沢(2022年11月)
- 39)帯金明日香、小宮雅美、鈴木周五、魏民、<u>鰐渕英機</u>、 戸塚ゆ加里.職業性膀胱がん候補化学物質による DNA 付加体の網羅的解析.第51回環境変異原学会、 広島(2022年11月)
- 40) 藤岡正喜、魏民、Vachiraarunwon Arpamas、鈴木 周五、<u>鰐渕英</u>機. 無機ヒ素曝露ヒト肝マウスにお ける尿中及び糞中ヒ素の化学形態別性状の解析.
   第 27 回ヒ素シンポジウム、今治(2022年12月)
- 41) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>.
   ジメチルアルシン酸による膀胱発がん機序の解明.
   第27回ヒ素シンポジウム、今治(2022年12月)
- 42) 魏民、藤岡正喜、鈴木周五、山本与毅、
  Vachiraarunwong Arpamas、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>.
  ヒ素誘発膀胱発がん過程における DNA メチル化異常の関与.第27回ヒ素シンポジウム、今治
  (2022 年 12 月)

- 43) 道場彩乃、魏民、櫻井映子、寺本 篤司、桐山諭和、 山田 勢至、<u>鰐渕英機</u>、塚本徹哉. γH2AXとKi-67 を用いた遺伝毒性肝発がん物質の早期検出:機械 学習による自動判定の試み.第39回日本毒性病理 学会総会、東京(2023年1月)
- 44) 山本与毅、魏民、鈴木周五、藤岡正喜、Arpamas Vachiraarunwong、Guiyu Qiu、芝野佳奈、清水一 希、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>.ジメチルアルシン酸誘 発ラット膀胱がんにおけるDNAメチル化異常.第39 回日本毒性病理学会総会、東京(2023年1月)
- 45) Arpamas Vachiraarunwong, Min Gi, Tohru Kiyono, Shugo Suzuki, Kana Shibano, Guiyu Qiu, Pharapirom Aroonrat, Anna Kakehashi, Masaki Fujioka, <u>Hideki Wanibuchi</u>. Toxicities of various arsenicals on immortalized normal human bladder epithelial cells. 第39回日本毒性 病理学会総会、東京 (2023年1月)
- 46) 梯アンナ、西土井悠作、Guiyu Qiu、鈴木周五、藤 岡正喜、魏民、<u>鰐渕英機</u>. ヒト浸潤性膵管癌の新 規バイオマーカー候補の解析. 第39回日本毒性病 理学会総会、東京(2023年1月)
- 47) Guiyu Qiu、梯アンナ、鈴木周五、藤岡正喜、<u>鰐渕</u> <u>英機</u>. ヒト浸潤性膵管癌におけるPRDX3 の機能解 明.第39回日本毒性病理学会総会、東京(2023年1 月)
- 48) 藤岡正喜、魏民、鈴木周五、芝野佳奈、Guiyu Qiu、 Arpamas Vachiraarunwong、Pharapirom Aroonrat、 大石裕司、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>.マウス経胎盤曝 露モデルにおけるジフェニルアルシン酸(DPAA)の エピジェネティック修飾異常を介した肝発がんの 亢進.第39回日本毒性病理学会総会、東京(2023年 1月)
- 49) 芝野佳奈、藤岡正喜、魏民、Arpamas Vachiraarunwong、Pharapirom Aroonrat、Guiyu Qiu、鈴木周五、<u>鰐渕英機</u>. ヒト化肝臓マウスにお ける無機ヒ素の体内動態及び毒性. 第39回日本毒 性病理学会総会、東京(2023年1月)
- 50) 鈴木周五、魏民、藤岡正喜、梯アンナ、<u>鰐渕英機</u>. 職業性ばく露を認めた*o*-toluidineの尿中代謝物 による膀胱尿路上皮への影響.第39回日本毒性病 理学会総会、東京(2023年1月)
- G. 知的財産権の出願・登録状況
- 1. 特許取得
- 該当なし 2.実用新案登録
  - 該当なし
- **3.その他** 該当なし