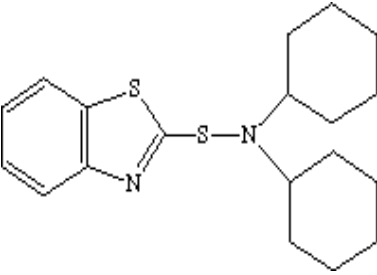


## 第一種特定化学物質へ該当するか否かの審議審査シート

(平成20年10月24日開催)

官報公示 整理番号	CAS No.	物質名称	判定結果	頁
5-256	4979-32-2	<i>N,N</i> -ジシクロヘキシル-2-ベンゾチアゾールスルフェン アミド	一特相当とは 判断されない	1

第一種特定化学物質へ該当するか否かの審議

官報公示整理番号	5-256	CAS No.	4979-32-2
判定結果	現時点で収集された情報からは、第一種特定化学物質に該当するとは判断されない。		
名称 構造式等	<p><i>N,N</i>-ジシクロヘキシル-2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド</p> 		
用途	タイヤのスチール部のゴム用加硫促進剤 平成 20 年 3 月 26 日開催 化学物質審議会安全対策部会安全対策小委員会資料		
外観	灰白色細粒		
分解性	難分解性		
蓄積性	高濃縮性		
厚生労働省既存化学物質安全性点検結果			
Ames 試験 【審議済み】	陰性 純度 99.5%以上・溶媒 (DMSO) . TA100 , TA1535 , TA98 , TA1537 , WP2 uvrA . (実験 ・ とも) - S9mix 群 : 5000 μ g/plate (全用量で被験物質の析出) + S9mix 群 : 5000 μ g/plate (全用量で被験物質の析出)		
染色体異常 【審議済み】	陽性 24 及び 48 時間処理群で数的異常の誘発 純度 99.5%以上・溶媒 (0.5%CMC-Na 水溶液) . CHL/IU . 3.5mg/ml(10mM)まで実施した細胞増殖抑制試験の結果を参考に、以下の濃度まで実施 . - S9mix 群 : 3.5mg/mL(10mM) + S9mix 群 : 3.5mg/mL(10mM) 24 時間処理群 : 0.82mg/mL (50%以上細胞増殖抑制濃度) 48 時間処理群 : 0.82mg/mL (50%以上細胞増殖抑制濃度) 追加確認試験として <i>in vitro</i> 小核試験を実施 . 被験物質の数的異常誘発性[倍数性]を確認		
反復経口 投与毒性・ 生殖発生 毒性併合試験 (ReproTox) (OECD TG 422) 【審議済	投与方法	強制経口投与 溶媒 (ゴマ油)	
	純度	99.2%	
	用量	4 用量群 (6、25、100、400 mg/kg/day)	
	死亡	急性毒性 : 1401( 1/5)、2367( 2/5・ 4/5)、3077( 2/5・ 1/5)、 4000( 1/5・ 4/5) 本試験 : 400( 3/10)	
NOEL	反復投与 : 25 mg/kg/day 生殖発生 : 100 mg/kg/day		

み】	推定根拠	<p>反復投与：  一般状態（自発運動低下・下腹被毛の尿による汚染・紅涙：100以上）  病理組織学的所見（腎 - 近位尿細管上皮の硝子滴変性：100以上、  腎 - 近位尿細管上皮の脂肪変性：100以上、  副腎 - 副腎皮質細胞の空胞化：100以上、  脾臓 - 萎縮：100以上）</p> <p>生殖発生：  黄体数・着床数・総出産児数・出産率・出生率・新生児数・  新生児の保育4日生存率・分娩及び哺育の異常：400</p>
	他の毒性	<p>反復投与：  一般状態（流涎：400）  体重（400）  摂餌量（400）  尿検査（尿中ケトン体：400）  血液生化学的検査（GPT・無機P・Cl：400）  絶対重量（胸腺：400、胸腺：400（全児死亡個体））  相対重量（腎・精巣：400、肝：400（全児死亡個体））  病理組織学的所見（胸腺 - 萎縮：400、盲腸 - 拡張：400、脾 -  萎縮：400（全児死亡個体））</p> <p>生殖発生毒性：  上記以外なし</p>
2世代繁殖試験（OECD TG 416）【今回新たに収集された試験】	投与方法	混餌投与 Crl:CD(SD)ラット
	純度	99.7%
	用量	3投与群(80, 600, 4500 ppm) 【[F0] :5.2, 39, 291、[F0] :7.2, 54, 416、[F1] :5.9, 44, 331、 [F1] :7.4, 55, 417 mg/kg 相当】
	死亡	80 [F0] : 1/24、0 [F1] : 1/24
	NOEL	80 ppm 【5.2 mg/kg 相当】
	推定根拠	<p>親動物に対する一般毒性：  水迷路試験—迷路試験初日の到着時間：600以上 [F1]</p> <p>親動物の繁殖能力に対する影響：  膣開口遅延：600以上 [F1]</p> <p>児動物に対する毒性：  絶対重量（子宮：600以上 [F2]）  相対重量（肝：600以上 [F1]・600以上 [F2]・4500 [F1]、  子宮：600以上 [F2]）</p>

	他の毒性	<p>親動物に対する一般毒性：</p> <p>体重 : 4500 [ F0 ]</p> <p>絶対重量 ( 肝 : 4500 [ F1 ] 、 精囊 : 4500 [ F1 ] 、 副腎 : 4500 [ F1 ] )</p> <p>相対重量 ( 肝 : 4500 [ F1 ] 、 腎 : 4500 [ F0・F1 ] 、 精囊 : 4500 [ F1 ] 、 副腎 : 4500 [ F0・F1 ] )</p> <p>水迷路試験—迷路試験初日のエラー回数 : 4500 [ F1 ]</p> <p>親動物の繁殖能力に対する影響：</p> <p>包皮分離遅延 : 4500 [ F1 ]</p> <p>精子検査—精子頭部の振幅 : 4500 [ F1 ]</p> <p>児動物に対する 毒性：</p> <p>生後 0 日死亡数 : 4500 [ F2 ]</p> <p>体重 : 4500 [ F1・F2 ]</p> <p>絶対重量 ( 胸腺 ・ 脾 : 4500 [ F1・F2 ] 、 精巣上体 : 4500 [ F1 ] )</p> <p>相対重量 ( 胸腺 : 4500 [ F2 ] 、 脾 : [ F1 ] ・ [ F2 ] 、 精巣上体 : 4500 [ F1 ] )</p>
--	------	--

他の試験	<p>OECD HPV (SIAM18)(2004)より引用</p> <p>急性毒性</p> <p>経口 LD<sub>0</sub> ラット ( ) = 1821 mg/kg  ラット ( ) = 1077 mg/kg  ラット &gt; 5000 mg/kg  ラット = 10000 mg/kg  ラット = 6420 mg/kg  ラット = 8500 mg/kg</p> <p>経皮 LD<sub>50</sub> ウサギ &gt; 2000 mg/kg</p> <p>刺激性</p> <p>ウサギ 皮膚 (20mg/24h) 中程度の刺激性あり  ウサギ 眼 (500mg/24h) 軽度の刺激性あり</p> <p>感作性</p> <p>モルモット 感作性なし</p> <p>反復投与試験</p> <p>15日間 ラット吸入投与:  (350~400 mg/m<sup>3</sup>/2h/day で粘膜刺激)</p> <p>4週間 ラット混餌投与:  (133~667 mg/kg/day 相当、体重増加抑制、摂餌量減少あり)</p> <p>3ヶ月間 ラット混餌投与:  (167、333 mg/kg/day 相当、体重増加抑制、摂餌量減少あり)</p> <p>変異原性試験</p> <p>AMES 試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ TA100 -/+S9mix 群で陰性 (用量データなし)</li> <li>・ TA98 -/+S9mix 群で陰性 (用量データなし)</li> <li>・ <i>S. typh.</i> (菌株記載なし) -/+S9mix 群で陰性 (用量データなし)</li> </ul> <p><i>In vitro</i> 小核試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ CHL/IU cell -S9mix 群で陽性 (0.21-0.82 mg/ml)</li> </ul> <p>HGRPT アッセイ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ CHO cell -/+S9mix 群で陰性 (~500 μg/ml)</li> </ul> <p><i>In vitro</i> UDS 試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 肝一次培養細胞 (代謝活性化の有無記載なし) 陰性 (50 μg/ml)</li> </ul> <p>ラット <i>in vivo</i> 染色体異常試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 強制経口投与、骨髄採取 陰性 (100 mg/kg)</li> </ul> <p>発がん性試験</p> <p>413日間 ラット (週一回皮下注射)  (総用量 1000 mg/kg、20000 mg/kg で毒性なし)  (この試験の詳細は報告されておらず、評価には不十分であると判断されている)</p>
------	--

IUCLID (2000) より引用

急性毒性

経口 LD<sub>50</sub> ラット = 10000 mg/kg,  
= 6420 mg/kg,  
= 8500 mg/kg  
> 5000 mg/kg,

経皮 LD<sub>50</sub> ウサギ > 2000 mg/kg

皮下 LD<sub>50</sub> ラット > 5000 mg/kg

刺激性

ウサギ 皮膚 中程度の刺激性あり (1報)  
刺激性なし (1報)

ウサギ 眼 軽度の刺激性あり (1報)  
刺激性なし (1報)

感作性

モルモット 感作性なし

反復投与試験

15日間 ラット吸入投与:

340 ~ 400 mg/m<sup>3</sup>/2h/day で粘膜刺激

4週間 ラット混餌投与:

133、200、333、500、667 mg/kg/day 相当

体重増加抑制、摂餌量減少

3ヶ月間 ラット混餌投与:

167、333 mg/kg/day 相当

用量依存性体重増加抑制・摂餌量減少あり、

血液検査・臨床化学検査・臓器絶対重量・臓器相対重量・剖検で異常なし

遺伝毒性試験

Ames 試験 (TA100, TA98、-/+S9mix): 陰性 (1報)

Ames 試験 (菌株記載なし、-/+S9mix): 陰性 (1報)

HGRPT アッセイ (CHO 細胞、500 μg/plate まで、-/+S9mix): 陰性

*In vitro* UDS 試験 (肝細胞): 50 μg/ml 以下 陰性

ラット *in vivo* 染色体異常試験 (骨髓採取、1000mg/kg 単回経口投与): 陰性

発がん性試験

413日間 ラット (週一回 1000 mg/kg 皮下投与、総用量: 20000 mg/kg): 毒性なし、投与部位の肉腫増加

生殖発生毒性試験

鶏卵 (約 173 μg を胎生 3 日胚に単回投与): 発生毒性なし



<p>発がん性試験  純度：高純度品(純度99%：0.1%ジシクロヘキシルアミン及び0.9%未同定物)、工業用品(純度約98.6%：0.2%ジシクロヘキシルアミン及び1.2%未同定物)  Wistar ラット413日間(1週間以上の間隔で皮下：1000 mg/kg、総用量：20000 mg/kg) 投与後生涯飼育：毒性なし、投与部位の肉腫増加(対照群：2%、高純度の1,000 mg/kg 群：28%、工業用の1,000 mg/kg 群：33%)</p> <p>生殖発生毒性試験  (厚生労働省既存化学物質安全性点検) 反復投与毒性・生殖発生毒性併合試験 SDラット強制経口投与：  6、25、100、400 mg/kg/day  雄の生殖能には影響なし。400 mg/kg/dayで黄体数、着床数及び総出産児数の減少。同群で分娩中の死亡並びに明白な分娩遅延、出産した母動物の全児または半数以上の児が分娩時に死亡。生存児も母動物の哺育不良で哺育2日までに全例死亡。交尾、受胎能、新生児の外形及び内臓の形態は異常なし。  親動物の生殖毒性に対するNOEL は、雄で400 mg/kg/day 以上、雌で100 mg/kg/day、児動物の発生毒性に対するNOEL は100 mg/kg/day</p>					
環境調査	媒体	実施年度	検体	検出範囲	検出下限値
1	水質	H10	0/39	-	0.3(μg/L)
	底質	H10	0/39	-	0.01(μg/g-dry)
	魚類	-	-	-	-
備考	1 H11版「化学物質と環境」(環境省環境保健部環境安全課)				