



原爆被爆者の子供における安定型染色体異常

| 異常の起源 | 染色体異常を持った子供の数 (割合) | |
|-------------------|-----------------------|------------------------------|
| | 対照群 (7,976人) | 被ばく群 (8,322人) 平均線量は0.6グレイ |
| 両親のどちらかに由来 | 15 (0.19%) | 10 (0.12%) |
| 新たに生じた例 | 1 (0.01%) | 1 (0.01%) |
| 不明 (両親の検査ができなかった) | 9 (0.11%) | 7 (0.08%) |
| 合計 | 25 (0.31%) | 18 (0.22%) |

出典：放射線影響研究所ウェブサイト「被爆者の子供における染色体異常（1967～1985年の調査）」
(https://www.ref.or.jp/programs/roadmap/health_effects/geneefx/chromosomeab/) より作成

原爆被爆二世の健康影響調査で、重い出生時障害、遺伝子の突然変異や染色体異常、がん発生率、がんやその他の疾患による死亡率等について調べられていますが、どれも対照群との差は認められていません。

安定型染色体異常は細胞分裂で消失することがなく、子孫に伝わる形の染色体異常です。両親の少なくともどちらかが爆心地から2,000m以内で被ばく（推定線量が0.01グレイ以上）した子供（被ばく群）8,322人の調査では、安定型染色体異常を持つ子供は18人でした。一方、両親とも爆心地から2,500m以上で被ばく（推定線量0.005グレイ未満）したが、両親とも原爆時に市内にいなかった子供（対照群）7,976人では、25人に安定型染色体異常が認められました。

しかし、その後の両親及び兄弟姉妹の検査により、染色体異常の大半は新しく生じたものではなく、どちらかの親がもともと異常を持っていて、それが子供に遺伝したものであることが明らかとなりました。こうしたことから、親の被ばくにより、生殖細胞に新たに安定型染色体異常が生じ、二世に伝わるといった影響は、原爆被爆者では認められないことが分かりました。

（関連ページ：上巻 P89 「DNA →細胞→人体」）

本資料への収録日：2013年3月31日

改訂日：2022年3月31日