

スルファメトキサゾール (CAS no. 723-46-6)

試験管内試験結果

1. 試験項目

スルファメトキサゾールについて、下表に示す試験項目（作用）を対象として、第1段階試験管内試験（レポータージーン試験）を実施した。

試験対象とした作用モード							
エストロゲン	抗エストロゲン	アンドロゲン	抗アンドロゲン	甲状腺ホルモン	抗甲状腺ホルモン	脱皮ホルモン	その他*
P	-	-	N	-	-	-	-

P : EC₅₀又はIC₅₀値が検出

N : EC₅₀又はIC₅₀値が検出不可

* : その他

○ : 試験対象としたが、まだ実施していない作用モード

- : 試験対象としなかった作用モード

2. 試験方法

すべての試験項目のレポータージーン試験は、一過性発現細胞系による受容体遺伝子及びレポーター遺伝子等の細胞導入効率の変動を標準化できるデュアル・ルシフェラーゼ・レポーター・アッセイ法を用いて実施した。

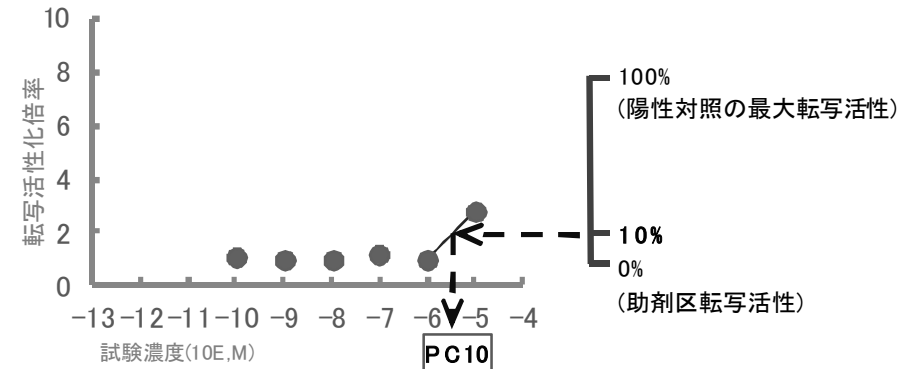
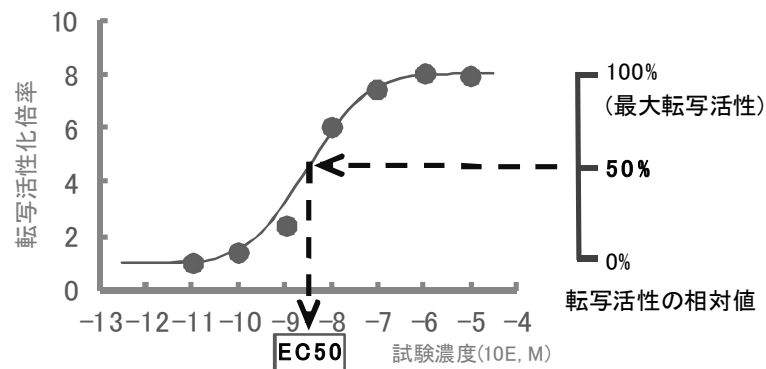
試験には、純度95%以上の試薬を用いて行った。また、試験が適切に実施されたことの確認及び試験対象物質の転写活性化能又は転写活性化阻害の相対的な強さ（相対活性比）を推定するために、試験対象物質での試験と並行して、陽性対照物質（エストロゲン作用：17 β -エストラジオール、抗エストロゲン作用：4-ヒドロキシタモキシフエン、アンドロゲン作用：11-ケトテストステロン、抗アンドロゲン作用：2-ヒドロキシフルタミド、甲状腺ホルモン作用：トリヨードサイロニン）による試験を実施した。試験濃度は、試薬の動物細胞に対する毒性及び培地への溶解性を考慮して決定した。

各試験は、96穴マイクロプレートを用いて、濃度あたり3連以上で行った。アゴニスト検出系の試験では、ベクターを一過的に導入した培養細胞を被験物質でばく露した後、ホタルルシフェラーゼの発光強度でホルモン応答による転写活性、ウミシイタケルシフェラーゼの発光強度で内部コントロールの転写活性を測定し、それらの比（発光強度比）を求めた。

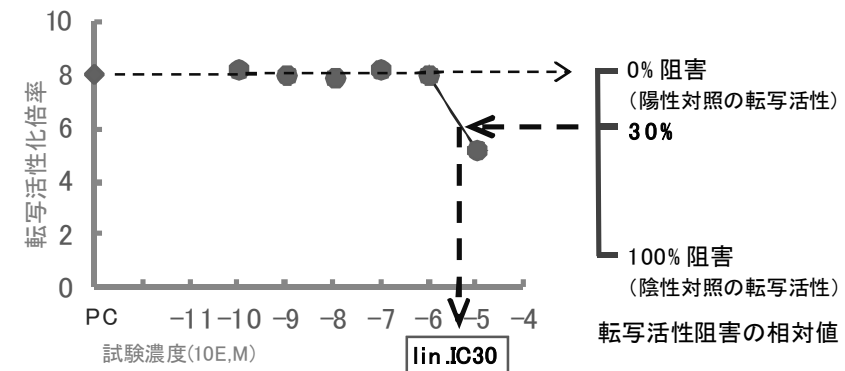
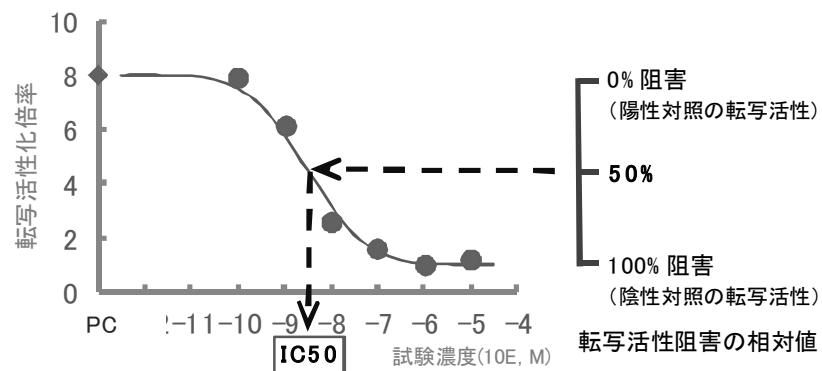
各試験濃度における転写活性化倍率（助剤対照の発光強度比に対する試験濃度での発光強度比の割合）から、以下により、アゴニ

スト系試験では転写活性の有無及びEC₅₀値（又はPC₁₀値）、アンタゴニスト系試験では転写活性阻害の有無及びIC₅₀値（又はlinIC₃₀値）を求めた。また、EC₅₀値又はIC₅₀値等が得られた場合には、それらを基に陽性対照物質の活性に対する比率（相対活性比）を算出した。

アゴニスト検出系の試験での EC₅₀ 値及び PC₁₀ 値の算出



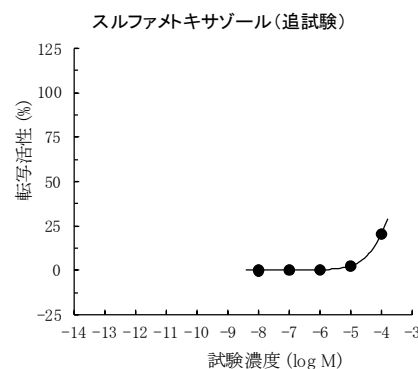
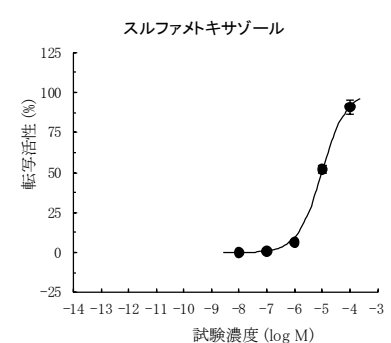
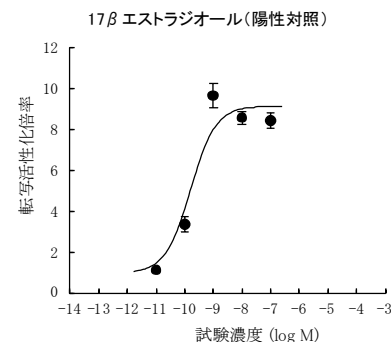
アンタゴニスト検出系の試験での IC₅₀ 値及び linIC₃₀ 値の算出



3. 結果

(1) メダカエストロゲン受容体 α (ER α) レポータージーン試験（エストロゲン作用）

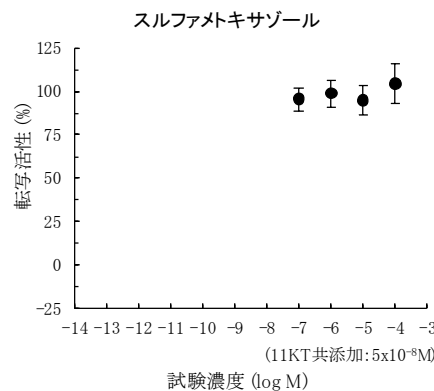
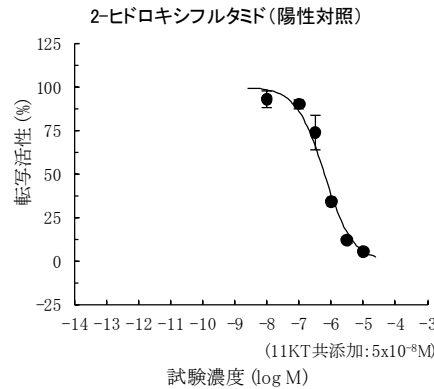
エストロゲン作用については、メダカ ER α の転写活性化が認められ、その EC₅₀ 値は 9.7×10^{-6} M、17 β -エストラジオール（陽性対照物質）の転写活性に対する相対活性比は 0.0017% であった。



試験対象物質	エストロゲン作用	
	EC ₅₀ 又は PC ₁₀	相対活性比
スルファメトキサゾール	EC ₅₀ = 9.7×10^{-6} M	0.0017%
17 β -エストラジオール	EC ₅₀ = 1.6×10^{-10} M PC ₁₀ = 2.0×10^{-11} M	

(2) メダカアンドロゲン受容体 β (AR β) レポータージーン試験（抗アンドロゲン作用）

抗アンドロゲン作用については、11-ケトテストステロン 5×10^{-8} M 共添加条件でメダカ AR β の転写活性化阻害は認められなかった。



試験対象物質	抗アンドロゲン作用	
	IC_{50} 又は $lncI_{30}$	相対活性比
スルファメトキサゾール	(得られなかった)	
2-ヒドロキシフルタミド	$IC_{50} = 3.9 \times 10^{-7}$ M	

レポータージーン試験	メダカ エストロゲン受容体 α	メダカ アンドロゲン受容体 β	ニシツメガエル 甲状腺ホルモン受容体 β	オオミジンコ 脱皮ホルモン受容体			
動物細胞株	HEK293 (ヒト胎児腎臓由来細胞株)	HepG2 (ヒト肝臓腫瘍細胞株)	HEK293 (ヒト胎児腎臓由来細胞株)	CHO (チャイニーズハムスター 卵巣由来細胞株)			
受容体発現ベクター	medaka ER alpha/pcDNA	medaka AR beta/pcDNA	tropicalis TR beta/pcDNA	D. magna EcR/pBIND			
試験レポーターべクター	ERE-TK-Luc	MMTV-Luc	TRE-minP-Luc				
コントロールレポーターべクター	pRL-TK-Rluc	pRL-TK-Rluc	pRL-TK-Rluc	pACT-dapUSP (LBD) pACT-droTaiman (LXXLL) pG5-Luc			
試験用培地	DMEM ¹⁾	DMEM ¹⁾	DMEM	DMEM/F12 ¹⁾			
検出する作用	エストロゲン 作用	抗エストロゲン 作用	アンドロゲン 作用	抗アンドロゲン 作用	甲状腺ホルモン 作用	抗甲状腺ホルモン 作用	脱皮ホルモン 作用
助剤 (DMSO) 終濃度	0.1 %	0.2 %	0.1 %	0.2 %	0.1 %	0.2 %	0.1 %
陽性物質及び共添加濃度	-	E2、 $0.2\sim 1\times 10^{-9}$ M	-	11KT、 $1\sim 5\times 10^{-8}$ M	-	T3、 $1\sim 2\times 10^{-8}$ M	

共通条件

- ・培養環境及び時間：37°C、5%CO₂、40時間
- ・被験物質添加濃度（試験濃度）：最高濃度として $10^4\sim 10^5$ M、最低濃度として $10^{-8}\sim 10^{-11}$ M、公比10
- ・試験容器：96穴マイクロプレート（ただし平成25年度までは24穴マイクロプレート）
- ・試験液量：0.2 mL/well（ただし平成25年度までは1mL/well）
- ・細胞播種数： 1.4×10^4 cells/well（ただし平成25年度までは 5×10^4 cells/well）
- ・連数：5連(well)/濃度（ただし平成25年度までは3連(well)/濃度）

備考

1) DMEM 培地は（2 mM L-glutamine 及び 10 % FCS 含有）とする

(平成29年度第2回 EXTEND2016 化学物質の内分泌かく乱作用に関する検討会
(平成30年度第1回 EXTEND2016 化学物質の内分泌かく乱作用に関する検討会

資料2-1より抜粋)
資料3-1より抜粋)