

## 3-アミノフェノールのラットを用いる単回経口投与毒性試験

### Single Dose Oral Toxicity Test of 3-Aminophenol in Rats

#### 要約

3-アミノフェノールは染料あるいは医薬品PASの原料として使用されている。1%カルメロースナトリウム水溶液に懸濁した3-アミノフェノールの0, 500, 700, 1000および1400 mg/kgを、1群あたり雌雄各5匹のCrj:CD(SD)IGSラットに単回経口投与してその急性毒性を検討し、以下の成績を得た。死亡は雌雄とも投与後3日までに700 mg/kg以上の投与群で認められた。一般状態では、投与日に500 mg/kg以上の投与群で、振戦、流涎、褐色尿、腹臥、横臥が投与後数分から4時間の間に発現した。その他に、手足・耳介の蒼白、自発運動の減少等も観察された。体重では、雌雄の700 mg/kg投与群で投与後1日に低値が認められ、雄ではその後も増加抑制傾向が継続したが、雌では著明でなかった。剖検では、雌雄の死亡例に腺胃粘膜の菲薄化、腺胃粘膜の暗赤色斑等の障害性変化が認められ、うっ血による脾臓の腫大も認められた。生存例では、雄の700 mg/kg投与群で精巣、精巣上体および精嚢の小型が、雌の700および1000 mg/kg投与群で脾臓の暗赤色化、腎臓の暗褐色化、尾の先端部の暗紫色化が認められた。また、雌雄の700 mg/kg投与群で肝臓および脾臓の相対重量の高値がみられ、病理組織学検査では、雌で肝臓のクッパー細胞、腎臓の近位尿管上皮および脾臓への褐色色素の沈着が認められた。死亡例では、雌雄とも脾臓のうっ血が認められ、雄で肝臓の限局性壊死、肝臓のクッパー細胞および腎臓の近位尿管上皮への軽度な褐色色素の沈着が認められた。LD<sub>50</sub>値は、雄で693 mg/kg、雌で856 mg/kgであった。

#### 方法

##### 1. 被験物質および投与液の調製

3-アミノフェノール(純度:99.70%, Lot No. 720208, 三井化学(株), 東京)は、淡灰色の結晶である。入手後の被験物質は遮光気密容器に入れ、4~10°Cの冷暗所で保存し、残余被験物質を製造業者が分析し、投与期間中の被験物質の安定性を確認した。媒体はカルメロースナトリウム(丸石製薬(株))を精製水(ヤクハン製薬(株))に溶解して調製した1%水溶液(1% CMC-Na)を用い、これに被験物質を所定の濃度となるように懸濁させた。調製液は、冷暗所、遮光下で8日間安定であることから、調製後直ちに遮光気密容器に入れて冷蔵庫で保存し、室温に戻して使用した。また、これらの調製液について濃度を確認

し、設定値の±10%以内にあることを確認した。

##### 2. 試験動物および飼育条件

日本チャールス・リバー(株)より受け入れた4週齢のSprague-Dawley系ラット(Crj:CD(SD)IGS)の雌雄を8日間の検疫・馴化を行った後、雌雄各25匹を選択して5週齢で試験に供した。投与日の体重は雄が132~146 g、雌が103~116 gであった。動物は、温度20~23°C、湿度51~59%、換気回数10~15回/時間および照明時間12時間(8時から20時まで点灯)に制御されたバリアシステムの飼育室で、ブラケット式金属製金網床ケージに群分け前は1ケージあたり4あるいは5匹を収容し、群分け後は個別飼育した。飼料は、γ線照射固型飼料(CRF-1, オリエンタル酵母工業(株))を金属製給餌器を用いて、飲料水は札幌市水道水を自動給水装置を用いてそれぞれ自由に摂取させた。

##### 3. 投与量および投与方法

投与量設定試験では雌雄のラットに500, 700, 1000, 1400および2000 mg/kgの5用量を1群3匹に単回投与し、雌雄とも700, 1000, 1400および2000 mg/kg投与群でそれぞれ1/3, 2/3, 3/3および3/3例が死亡した。このことから、本試験の投与量は雌雄とも最低用量を500 mg/kgとし、公比約1.4で500, 700, 1000および1400 mg/kgを設定し、これに1% CMC-Naを投与する対照群を含めた雌雄各5群を設定した。1群の動物数は雌雄とも5匹とし、投与前日の体重に基づいて層化無作為抽出法により群分けを行った。

動物は、投与前に約17時間絶食させ、投与日の体重に基づいて5 mL/kgの容量でラット用胃ゾンデを用いて強制的に胃内に単回投与した。なお、給餌の再開は投与後4時間に行った。

##### 4. 検査項目

###### 1) 一般状態観察

投与後6時間までは頻繁に、その後は投与後14日の剖検日まで1日1回観察した。

###### 2) 体重測定

投与日の投与前、投与後1, 3, 5, 7, 10および14日に測定した。得られた体重から、体重増加量[(投与後14日体重)-(投与日体重)]および体重増加率[(体重増加量)/(投与日体重)×100]を算出した。

3) 剖検

死亡例は発見後速やかに、生存例は投与後14日に体外表を観察した後、エーテル麻酔下で放血致死させ、全身の器官・組織を肉眼的に観察した。

4) 器官重量測定

剖検時に生存例の全例について、肝臓、腎臓および脾臓の重量を測定し、絶対重量を剖検当日の体重で除し、100を乗じて相対重量を算出した。

5) 病理組織学検査

死亡例を含めた雌雄全例について、肝臓、腎臓および脾臓のパラフィン包埋切片にヘマトキシリン・エオジン染色あるいは特殊染色(ベルリン青染色, Masson trichrome 染色, PAS 染色, PTAH 染色, シュモール反応)を施して鏡検した。

5. 統計解析

雌雄の動物数および死亡動物数を用いて、probit法によりLD<sub>50</sub>値を算出した。

体重、体重増加量、体重増加率、器官重量の絶対重量および相対重量について、Bartlettの検定法によって等分散性を解析し、等分散の場合は一元配置分散分析法で解析し、有意差がみられた場合はDunnettの検定法により解析した。不等分散の場合はKruskal-Wallis法で解析し、有意差がみられた場合はMann-WhitneyのU-検定法を用いて解析した。これら対照群と被験物質投与群との間の検定においては、いずれも有意水準を5%とした。

結果

1. 死亡状況およびLD<sub>50</sub>値 (Table 1)

死亡は、700, 1000および1400 mg/kg投与群において、雄で各々3, 5および5例に、雌で各々1, 4および5例に、投与後3日までに認められた。

LD<sub>50</sub>値は雄で693 mg/kg, 雌で856 mg/kgであった。

2. 一般状態

投与日には、500 mg/kg投与群で雌雄に振戦、雌に流涎、褐色尿、腹臥が、700 mg/kg以上の投与群で雌雄とも流涎、褐色尿、腹臥、横臥がみられ、手足・耳介の蒼白も遅れてみられた。これらの症状は投与後数分から4時間までに発現し、投与後1日から投与後3日まで雌雄の700 mg/kg以上の投与群で手足・耳介の蒼白がみられた。他に、自発運動の減少、尾の先端部の暗赤色および外傷、腹臥、呼吸促進も散見され、死亡例も認められた。投与後14日まで生存した例においても、手足・耳介の蒼白、尾の先端部の暗赤色および欠落が散見された。

3. 体重

投与後1日に雌雄の700 mg/kg投与群で低値がみられ、投与量依存的な増加抑制傾向が認められた。雄では投与後14日まで増加抑制傾向が継続したが、雌では投

与後3日以降は対照群を上回る順調な体重増加を示した。

4. 剖検

死亡例には雄で腺胃粘膜の菲薄化がみられ、雌雄ともに腺胃粘膜の暗赤色斑あるいは暗褐色斑、脾臓の腫大がみられ、尾の先端部の暗赤色化・外傷および胸水、副腎の暗赤色化が散見された。生存例では、雄の700 mg/kg投与群の1例に精巣、精巣上体および精囊の小型がみられた。雌の700および1000 mg/kg投与群で脾臓の暗赤色化、腎臓の暗褐色化、尾の先端部の暗紫色化および欠落が散見された。

5. 器官重量

雄の700 mg/kg投与群で肝臓および脾臓の相対重量に高値傾向がみられた。雌の700 mg/kg投与群では脾臓の絶対重量が高値を示し、相対重量にも高値傾向がみられた。700および1000 mg/kg投与群では肝臓の相対重量に高値傾向がみられた。1000 mg/kg投与群の1例には脾臓の相対重量の高値傾向がみられた。

6. 病理組織学検査

死亡例では、雌雄の700, 1000および雄の1400 mg/kg投与群で脾臓に軽度なうっ血がみられ、雄の700および1000 mg/kg投与群で肝臓に軽度ないし中等度な限局性あるいは広範な壊死がみられた。肝臓のクッパー細胞および腎臓の近位尿細管上皮に、いずれも軽度なヘモジデリン様の褐色色素の沈着もみられた。雌雄の700 mg/kg投与群で、腎臓の近位尿細管上皮にPAS染色陽性を示す軽度な好酸性細胞質内封入体がみられた。

生存例では、雌の700および1000 mg/kg投与群で肝臓のクッパー細胞および腎臓の近位尿細管上皮に、いずれも軽度なヘモジデリン様の褐色色素の沈着がみられた。雌の500, 700および1000 mg/kg投与群で脾臓にも軽度なヘモジデリン様の褐色色素の沈着がみられた。一方、雄に変化はみられなかった。

考察

雌雄いずれも振戦、流涎、褐色尿、横臥あるいは腹臥、手足・耳介の蒼白等が500 mg/kg以上の投与群で多くの例に認められ、投与後3日までに死亡した。また、1例ではあるが雌の1000 mg/kg投与群で尾の先端部の暗紫色および欠落がみられた。これらの症状の内、振戦および流涎についてはLloydら<sup>4)</sup>により報告されている。褐色尿および手足・耳介の蒼白については、後述の溶血との関連が考えられた。

体重では、投与後数日間に雌雄いずれにも増加抑制傾向がみられ、雄では投与後14日まで継続した。雌では700 mg/kg投与群で、投与後14日間の体重増加率に対照群と比べて有意な高値が認められた。この有意差は対照群の体重が投与後3日以降に低値で推移したことによると考えられた。

Table 1 Mortality and LD<sub>50</sub> values of rats in single dose oral toxicity test of 3-aminophenol

Sex	Dose (mg/kg)	No. of animals	Distribution of dead animals <sup>a</sup>					Mortality <sup>b</sup>	LD <sub>50</sub> (mg/kg) (95 % confidence limit)
			0	1	2	3	4-14		
Male	0	5	0	0	0	0	0	0/5	
	500	5	0	0	0	0	0	0/5	693
	700	5	0	0	2	1	0	3/5	(-) <sup>c</sup>
	1000	5	0	4	0	1	0	5/5	
	1400	5	0	5	0	0	0	5/5	
Female	0	5	0	0	0	0	0	0/5	
	500	5	0	0	0	0	0	0/5	856
	700	5	0	1	0	0	0	1/5	(667-1139)
	1000	5	0	4	0	0	0	4/5	
	1400	5	0	5	0	0	0	5/5	

a) Days after administration.

b) Number of dead animals/number of animals dosed.

c) 95 % confidence limit was not calculable.

剖検では、死亡例に雌雄とも腺胃粘膜の非薄化および暗赤色斑あるいは暗褐色斑がみられ、3-アミノフェノールの粘膜障害性が示唆された。Lloydら<sup>1)</sup>はウサギを用いた刺激性試験において、有傷皮膚および無傷皮膚いずれにも軽度な浮腫を報告し、3-アミノフェノールを軽度な刺激性物質としていることから腺胃粘膜の変化との関連が考えられた。

脾臓の腫大が雄の死亡例に多数みられ、雌雄とも生存例に脾臓の相対重量の高値もみられた。また、投与日に褐色尿が多く例にみられたこと、病理組織学検査で腎臓および脾臓に褐色色素が沈着し、ヘモジデリン様の赤血球由来の色素であると考えられたこと、Reら<sup>2)</sup>の報告において溶血の可能性が示唆されていることから、本試験においても3-アミノフェノール投与により溶血が惹起されたと考えられた。また、脾臓の腫大も、赤血球系の障害に起因する脾臓の老廃赤血球処理機能の亢進による変化と考えられ、病理組織学的にはうっ血が認められた。一般状態でみられた手足・耳介の蒼白および尾の先端部の暗紫色も溶血による貧血状態を反映した変化、あるいは循環障害による可能性が考えられた。雄の生存例の1例にみられた生殖器官の小型については、生殖器官の変化に関する報告はないことから、尾と同様に循環障害による二次的変化としての成長阻害である可能性が考えられた。

なお、単回投与後7日まで観察して剖検した投与量設定試験では、肝臓および腎臓の暗褐色化が観察されたが、本試験では投与後14日まで観察して剖検した結果、同様の変化は認められなかった。本試験において肝臓および腎臓に認められたヘモジデリン様の褐色色素は、赤血球由来の色素であると考えられることから、各器官の色調の変化はこれらの褐色色素に由来し、観察期間の延長により排泄が進行することで軽減したものと考えられた。

以上のことから、3-アミノフェノールのラットにおける単回経口投与では、急性の中毒症状として振戦、流涎、褐色尿、横臥あるいは腹臥、手足・耳介の蒼白等を呈した後、投与後1日から投与後3日までの間に死亡した。

死亡例の剖検所見として腺胃粘膜に障害性変化がみられ、死亡例、生存例いずれにもうっ血による脾臓の腫大あるいは器官重量の高値、褐色色素の沈着等がみられた。なお、本試験条件下でのLD<sub>50</sub>値は雄で693 mg/kg、雌で856 mg/kgであった。

#### 文献

- 1) G. K. Lloyd, M. P. Liggett, S. R. Kynoch and R. E. Davies, *Food Cosmet. Toxicol.*, **15**, 607 (1977).
- 2) T. A. Re, R. F. Loehr, S. C. Rodriguez, D. E. Rodwell and C. M. Burnett, *Fundam. Appl. Toxicol.*, **4**, 98 (1984).

#### 連絡先

試験責任者：須永昌男

試験担当者：堀川裕尚、咲間正志、山本美代子、古川正敏

(株)化合物安全性研究所

〒004-0839 札幌市清田区真栄363番24

Tel 011-885-5031 Fax 011-885-5313

#### Correspondence

Authors: Masao Sunaga (Study director)

Hironao Horikawa, Masashi Sakuma,

Miyoko Yamamoto,

Masatoshi Furukawa

Safety Research Institute for Chemical Compounds Co., Ltd.

363-24 Shin-ei, Kiyota-ku, Sapporo, Hokkaido, 004-0839, Japan

Tel +81-11-885-5031 Fax +81-11-885-5313

## 3-アミノフェノールのラットを用いる28日間反復経口投与毒性試験

### Twenty-eight-day Repeat Dose Oral Toxicity Test of 3-Aminophenol in Rats

#### 要約

3-アミノフェノールは染料あるいは医薬品PASの原料として使用されている。1% CMC-Naに懸濁した3-アミノフェノールの0, 80, 240および720 mg/kgを、1群あたり雌雄各7あるいは14匹のCrj:CD(SD)IGS系ラットに28日間反復経口投与してその毒性と、また0および720 mg/kg投与終了後の14日間の回復性も併せて検討した。その結果、以下の成績を得た。

一般状態では、720 mg/kg群で投与期間中に雌雄とも振戦および流涎が認められ、投与2日に体重減少が認められた。投与期間中は雌雄とも低体重が継続したが、回復期間中は順調に体重が増加した。摂餌量では、240 mg/kg群の雄に投与2日のみに低値がみられ、720 mg/kg群の雌雄ともに投与期間中に低値が散見されたが、回復期間中は変化は認められなかった。尿検査では、雌雄ともに80 mg/kg以上の投与群に褐色尿が認められ、720 mg/kg群の雌雄に飲水量および尿量の高値、雌に尿比重の低下がみられたが、回復2週には変化は認められなかった。血液学検査では、720 mg/kg群の雌で投与期間終了時に、雄で回復期間終了時に貧血が認められた。血液生化学検査では、投与期間終了時に720 mg/kg群の雌雄ともにGPTおよび総ビリルビンの高値、雄に総コレステロールの高値およびトリグリセリドの低値が認められた。これらの変化は回復期間終了時には認められなかった。剖検では、720 mg/kg群の雌雄ともに肝臓の暗褐色化、脾臓の暗赤色化、雌に腎臓の暗褐色化が認められ、回復期間終了時にも雌雄の脾臓に暗赤色化が認められた。器官重量では、720 mg/kg群の雌雄の甲状腺および雌の脾臓で絶対重量および相対重量が高値、雌雄の肝臓および腎臓で相対重量が高値を示したが、回復期間終了時には雌雄の甲状腺で相対重量が高値を示した。病理組織学検査では、240 mg/kg群の雌および720 mg/kg群の雌雄で腎臓の近位尿管上皮の褐色色素沈着および脾臓のヘモジリン沈着が認められた。720 mg/kg群の雌雄に肝臓のクッパー細胞の褐色色素の沈着および甲状腺の濾胞細胞の肥大も認められたが、回復期間終了時にはこれら色素沈着の発現例数の減少あるいは程度の軽減がみられた。720 mg/kg群の雄に腎臓の近位尿管上皮の硝子滴および肝細胞の単細胞壊死も認められたが、いずれも可逆性の変化であった。

以上のことから、本試験条件下における3-アミノフェノールの無影響量(NOEL)は雌雄とも80 mg/kg/day未満と考えられた。

#### 方法

##### 1. 被験物質および投与液の調製

3-アミノフェノール(純度:99.70%, Lot No. 720208, 三井化学(株), 東京)は、淡灰色の結晶である。入手後の被験物質は遮光気密容器に入れ、4~10℃の冷暗所で保存し、残余被験物質を製造業者が分析し、投与期間中の被験物質の安定性を確認した。媒体はカルメロースナトリウム(丸石製薬(株))を、日本薬局方精製水(ヤクハン製薬(株))に溶解して調製した1%水溶液(1% CMC-Na)を用い、これに被験物質を所定の濃度となるように懸濁させた。調製液は、遮光・冷蔵保存条件下で8日間均一かつ安定であることから、調製後速やかに遮光気密容器に入れ、使用時まで冷蔵保存し、室温に戻してから投与に使用した。また、これらの調製液について濃度を確認し、設定値の±5%以内にあることを確認した。

##### 2. 試験動物および飼育条件

日本チャールス・リバー(株)より受け入れた4週齢のSprague-Dawley系ラット(Crj:CD(SD)IGS)の雌雄を6または7日間の検疫・馴化を行った後、雌雄各42匹を選択して5週齢で試験に供した。投与開始日の体重は雄が146~166 g、雌が126~146 gであった。動物は、温度19~24℃、湿度35~63%、換気回数10~15回/時間および照明時間12時間(8時から20時まで点灯)に制御されたバリアシステムの飼育室で、ブラケット式金属製金網床ケージに群分け前は1ケージあたり2または5匹を収容し、群分け後は個別飼育した。飼料は、γ線照射固型飼料(CRF-1, オリエンタル酵母工業(株))を金属製給餌器を用いて、飲料水は札幌市水道水を自動給水装置を用いてそれぞれ自由に摂取させた。

##### 3. 投与量および投与方法

投与量設定試験では雌雄のラットに0(1% CMC-Na), 80, 200および500 mg/kgの4用量を1群5匹に14日間反復投与した。500 mg/kg群で、投与開始日に雌で振戦および流涎がみられ、14日間投与後に雄で肝臓の相対重量の増加がみられた。その他の投与群には雌雄いずれも被験物質投与の影響は認められなかった。以上のことから雌雄のラットに明らかな毒性の発現が予測される投与量として500 mg/kgを超える投与量が必要と考えられた。そこで、投与期間の延長も考慮し、雌雄いずれも最低用量に80 mg/kgを設定し、公比3を乗じて240および720 mg/kgとし、これに1% CMC-Naのみを投与する対

照群を設けた。1群の動物数は雌雄とも7匹とし、対照群および720 mg/kg投与群には、14日間の回復群として2群を割り付け、投与前々日の体重に基づいて層化無作為抽出法により群分けを行った。

各個体の投与液量は投与日に最も近い測定日の体重に基づき、5 mL/kgの容量でラット用胃ゾンデを用いて強制的に胃内に投与した。

#### 4. 検査項目

##### 1) 一般状態観察

投与期間および回復期間中、全例について1日1回以上の頻度で観察した。

##### 2) 体重および摂餌量測定

体重は全例について、投与1日(投与前)、投与2, 7, 14, 21および28日(投与終了日)、回復1, 7および14日ならびに剖検日に測定し、投与1日から28日、回復1日から14日の体重増加量および体重増加率を算出した。また、摂餌量は剖検日を除いて体重と同じ日に測定した。

##### 3) 尿検査および飲水量測定

投与4週および回復2週に全例を代謝ケージに収容して非絶食下で採尿を行い、同時に採尿中の飲水量(重量)も測定した。約3時間の蓄尿についてpH、蛋白、糖、ケトン体、ウロビリノーゲン、ビリルビン、潜血反応(以上、マルティスティックス、バイエル・三共)および色調(肉眼観察)ならびに沈渣(鏡検)を検査し、21時間蓄尿について尿量(容量)、比重(屈折計法、アタゴ)を測定した。

##### 4) 血液学検査

全例について剖検時に16~21時間絶食させた後、エーテル麻酔下で腹部大動脈より採血し、EDTA・2Kで処理した血液を用いて赤血球数、ヘマトクリット値、血小板数、白血球数(以上、電気抵抗法)、ヘモグロビン量(シアンメトヘモグロビン法)、平均赤血球容積(赤血球数、ヘマトクリット値より算出)、平均赤血球ヘモグロビン量(赤血球数、ヘモグロビン量より算出)、平均赤血球ヘモグロビン濃度(ヘマトクリット値、ヘモグロビン量より算出)(以上、自動血球計数装置F-820、シズメックス)、網赤血球数(Brecher法)および白血球百分比(May-Grünwald-Giemsa染色)を測定した。また、3.8%クエン酸ナトリウムで処理した後、3000回転/分で10分間遠心分離して得られた血漿を用いて、プロトロンビン時間(トロンボプラスチン法)および活性化部分トロンボプラスチン時間(エラジン酸法)(以上、血液凝固自動測定装置アメルングKC-10A、バクスター)を測定した。

##### 5) 血液生化学検査

血液学検査と同時に、全例について腹部大動脈より採血し、ヘパリン処理した後、3000回転/分で10分間遠心分離して得られた血漿を用いてGOT(IFCC法)、乳酸脱

水素酵素(Wróblewski & La Due法)およびグルコース(ヘキソキナーゼ法)を測定し、無処理血液を3000回転/分で10分間遠心分離して得られた血清を用いてGPT(IFCC法)、アルカリホスファターゼ(Bessey-Lowry法)、 $\gamma$ -GTP(包接L- $\gamma$ -グルタミル-p-ニトロアニリド基質法)、総コレステロール(酵素法)、トリグリセリド(遊離グリセロール消去法)、総ビリルビン(アゾビリルビン法)、尿素窒素(ウレアーゼ・インドフェノール法)、クレアチニン(Jaffé法)、カルシウム(OCPC法)、無機リン(Fiske-SubbaRow法)、総蛋白(ビウレット法)(以上、自動分析装置7150形、日立製作所)、ナトリウム、カリウム(以上、炎光光度法、自動炎光光度計480型、コーニング)、クロール(電量滴定法、クロライドカウンターCL-6M、平沼産業)、蛋白分画およびA/G比(以上、セルロースアセテート膜電気泳動法、全自動電気泳動装置CTE-150、常光)を測定した。

##### 6) 剖検および器官重量測定

投与28日および回復14日の翌日に全例について、体外表を観察し、エーテル麻酔下で採血後放血致死させ剖検した。また、脳、肺、心臓、肝臓、腎臓、脾臓、副腎、下垂体、胸腺、甲状腺(上皮小体含む)、精巣、精巣上体および卵巣の重量を測定するとともに、絶対重量を剖検当日の体重で除し100を乗じて相対重量を算出した。

##### 7) 病理組織学検査

全例について脳(大脳および小脳)、下垂体、胸腺、甲状腺、上皮小体、副腎、脾臓、心臓、胸部大動脈、舌、食道、胃(前胃および腺胃)、肝臓、脾臓、十二指腸、空腸、回腸(バイエル板含む)、盲腸、結腸、直腸、喉頭、気管、肺(気管支含む)、腎臓、膀胱、前立腺、精囊(凝固腺含む)、卵巣、子宮(角部および頸部)、膈、乳腺(原則として右腹部、雌のみ)、皮膚(腹部)、胸骨(骨髄含む)、大腿骨(骨髄含む)、脊髄(頸部)、骨格筋(大腿部)、腸間膜リンパ節、下顎リンパ節、顎下腺、舌下腺、耳下腺、坐骨神経、眼球、ハーダー腺、精巣および精巣上体を常法に従ってパラフィン包埋後、薄切してヘマトキシリン・エオジン染色標本、肝臓、腎臓および脾臓のベルリン青染色標本、肝臓および腎臓のシュモール反応標本ならびに下垂体のPAS染色標本を作製して鏡検した。

##### 5. 統計解析

体重、体重増加量および増加率、摂餌量、尿検査の定量的項目、血液学検査、血液生化学検査、器官の絶対重量および相対重量の成績について、Bartlettの検定法によって等分散性を解析し、等分散の場合は、一元配置分散分析法で解析し、有意差がみられた場合は、Dunnnettの検定法により解析した。不等分散の場合は、Kruskal-Wallis法で解析し、有意差がみられた場合は、Mann-WhitneyのU-検定法を用いて解析した。

尿比重および尿検査の定性的項目の成績については、Kruskal-Wallisの検定法で解析し、有意差がみられた場合はMann-WhitneyのU-検定法を用いて解析した。

これら対照群と被験物質投与群との間の検定においては、いずれも有意水準を5%とした。

## 結果

### 1. 一般状態

720 mg/kg群の雌雄ともに流涎、振戦が散見されたが、投与後の数時間継続後に回復した。他に、雌で外尿道口周囲の被毛の汚れが投与開始日に2例で認められた。これらの症状は回復期間中には認められなかった。

### 2. 体重 (Fig. 1)

720 mg/kg群の雌雄ともに投与2日に体重減少が認められ、その後も増加抑制が継続して認められた。この低体重は回復期間中にもみられたが、回復傾向も認められ

た。

### 3. 摂餌量 (Fig. 2)

240 mg/kg群の雄に投与2日に低値がみられ、720 mg/kg群の雌雄ともに投与期間中に低値が散見された。しかし、これらの低値は回復期間中には認められなかった。

### 4. 尿検査および飲水量

80 mg/kg以上の投与群の雌雄ともに褐黒色の尿がみられた。720 mg/kg群の雌雄に尿量および飲水量の高値または高値傾向が認められ、雌には尿比重の低下も認められた。しかし、これらの変化は回復2週の検査では認められなかった。

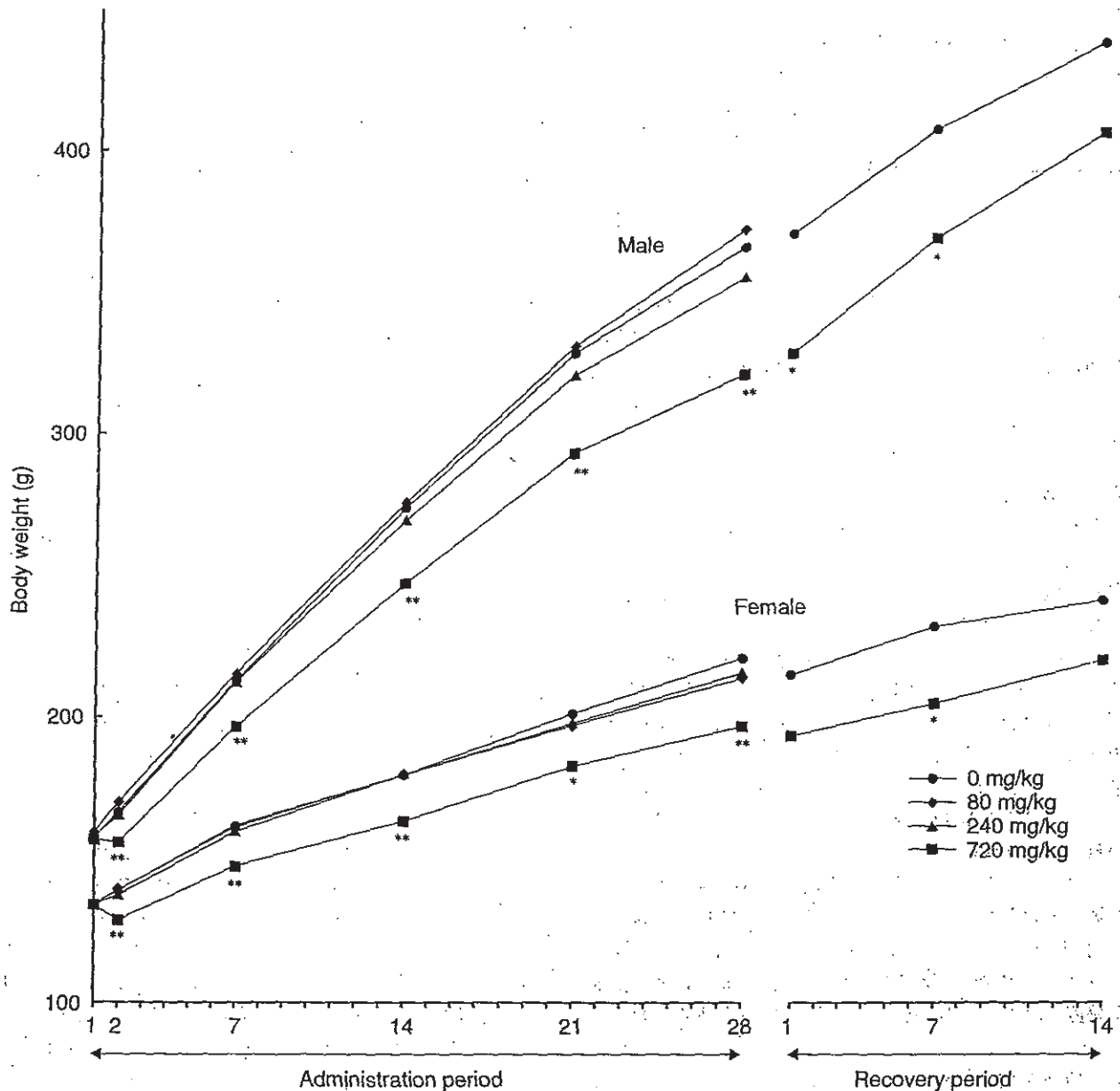


Fig. 1 Body weight changes of rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Significantly different from 0 mg/kg group (\* $p < 0.05$ , \*\* $p < 0.01$ )

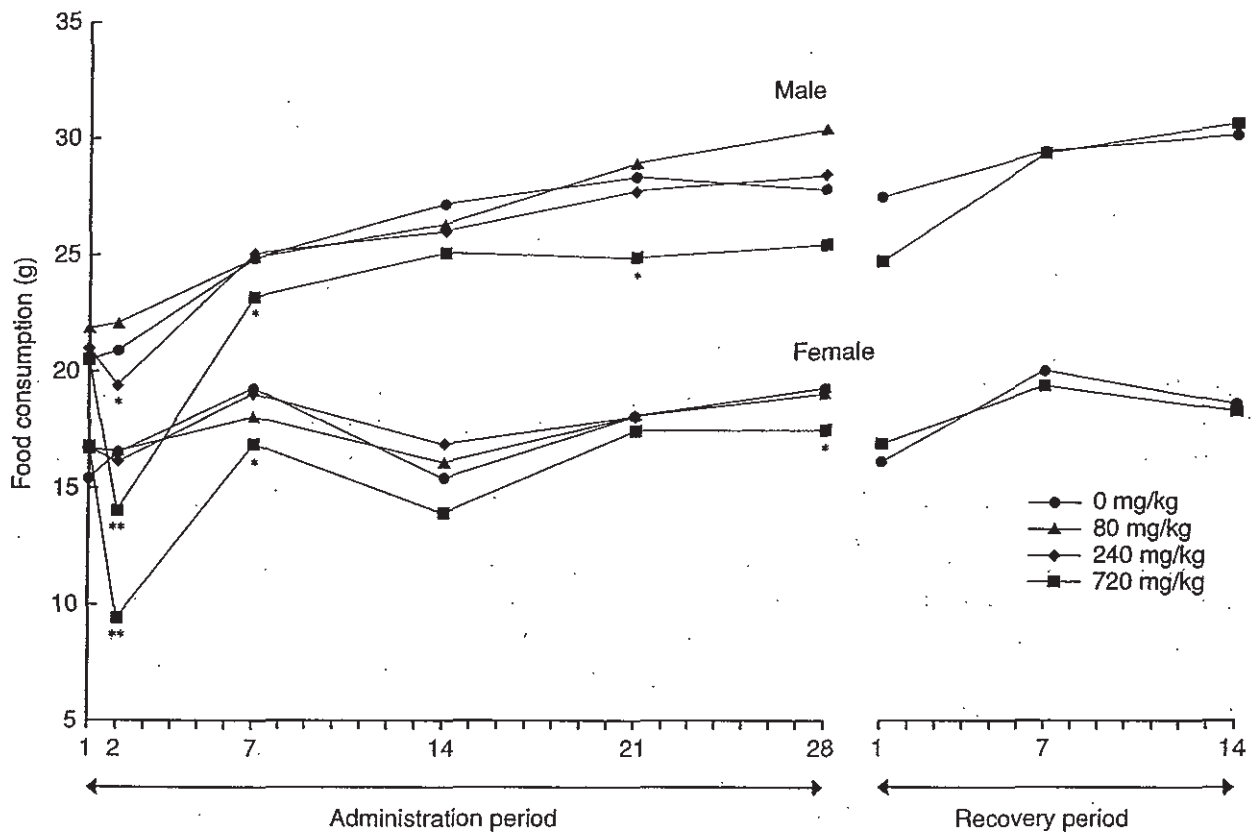


Fig. 2 Food consumption of rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Significantly different from 0 mg/kg group (\* $p < 0.05$ , \*\* $p < 0.01$ )

#### 5. 血液学検査 (Table 1, 2)

80および240 mg/kg群の雌にリンパ球の高値が認められ、240 mg/kg群の雌に平均赤血球容積の低値が認められた。しかし、これらの変化は投与量依存的なものではなかった。720 mg/kg群の雌に赤血球数およびヘモグロビン量の低値ならびに網赤血球数の高値が認められた。回復期間終了時にも720 mg/kg群の雌雄ともに平均赤血球容積の高値および平均赤血球ヘモグロビン濃度の低値、雄に赤血球数およびヘモグロビン量の低値ならびに網赤血球数の高値、雌にヘマトクリット値および平均赤血球ヘモグロビン量の高値が認められた。

#### 6. 血液生化学検査 (Table 3, 4)

240 mg/kg群の雄にグルコースの低値が認められたが、投与量依存的なものではなかった。720 mg/kg群の雌雄ともにGPTおよび総ビリルビンの高値、雄に総コレステロールの高値およびトリグリセリドの低値、雌に $\gamma$ -GTP、尿素窒素およびナトリウムの高値が認められた。回復期間終了時にも720 mg/kg群の雌雄ともに総蛋白の低値、雄にA/G比および蛋白分画中でアルブミンの高値、雌にクロールの高値が認められた。

#### 7. 剖検

720 mg/kg群の雌雄に肝臓の暗褐色化および脾臓の暗赤色化、雌に腎臓の暗褐色化が認められた。回復期間終了時にも、720 mg/kg群の雌雄ともに脾臓の暗赤色化が

認められた。

#### 8. 器官重量 (Table 5, 6)

720 mg/kg群の雌雄は剖検当日の体重が低値または低値傾向であり、これに付随して雄で肺と副腎の絶対重量の低値、脳と精巣にも相対重量の高値が認められた。一方、雌雄の甲状腺および雌の脾臓の絶対重量は体重の低値にもかかわらず高値を示し、相対重量も高値を示した。雌雄の肝臓と腎臓の相対重量に高値がみられた。回復期間終了時にも720 mg/kg群の雌雄に甲状腺の相対重量に高値が認められた。雄に精巣の相対重量の高値がみられたが、偶発的な変化と考えられた。

#### 9. 病理組織学検査 (Table 7, 8)

240 mg/kg群の雌に腎臓の近位尿細管上皮の褐色色素沈着が認められ、シュモール反応陽性、ベルリン青染色陰性であった。脾臓にはヘモジデリン沈着が1例のみみられ、ベルリン青染色陽性であった。

720 mg/kg群の雌雄に肝臓のクッパー細胞の褐色色素沈着がみられ、シュモール反応陽性で、ベルリン青染色にも陽性であった。腎臓は近位尿細管上皮の褐色色素沈着がみられ、シュモール反応陽性、ベルリン青染色陰性であった。脾臓はヘモジデリン沈着がみられ、ベルリン青染色陽性であった。甲状腺の濾胞細胞の肥大もみられた。雄に腎臓の近位尿細管上皮の硝子滴が、240 mg/kg以下の投与群よりも多数例に認められた。また雌雄とも

各1例ではあるが、肝臓の肝細胞の単細胞壊死または限局性壊死が認められた。雄の2例に下垂体の好塩基性細胞の肥大が認められた。回復期間終了時にも、720 mg/kg群の雌雄に肝臓のクッパー細胞の褐色色素沈着、脾臓のヘモジエリン沈着がみられ、雌に腎臓の近位尿管上皮の褐色色素沈着が認められた。

### 考察

一般状態では、720 mg/kg投与群の雌雄で投与期間中に流涎および振戦が散見されたが、回復期間中には認められなかった。この症状はLloydら<sup>14</sup>および急性経口投与毒性試験<sup>2)</sup>でも観察されたことから、3-アミノフェノール投与により発現した急性症状と考えられた。

体重では、720 mg/kg投与群の雌雄で投与2日に体重減少が認められ、投与期間中は雌雄とも有意な低値が継続した。この有意差は回復期間中にも継続したが、体重増加量および体重増加率では対照群を上回り、回復14日には有意差がなかったことから、3-アミノフェノール投与による体重変化は可逆性の変化と考えられた。

摂餌量では、240 mg/kg投与群の雄で投与2日に低値が認められ、720 mg/kg投与群の雌雄でも投与期間中に低値が散見された。しかし回復期間中には変化が認められなかった。

尿検査では、80 mg/kg以上の投与群に雌雄とも褐色尿がみられた。褐色尿は尿色調の異常の一つで、その原因としてヘマチン、メトヘモグロビン、メラニン、アルカプトン、フェノール類の服用等があげられている<sup>3)</sup>。またアミノフェノール類を大量に吸入するとメトヘモグロビン血症を生じることがあること<sup>4)</sup>から、この尿色の変化は3-アミノフェノール投与により生成したメトヘモグロビンが尿中に出現した可能性が考えられた。その他の変化として、720 mg/kg投与群では雌雄に飲水量および尿量の増加、雌に尿比重の有意な低下がみられた。飲水量および尿量の増加は、3-エチルフェノール、4-エチルフェノールあるいは*m*-クレゾールの28日間反復経口投与毒性試験の高用量群で認められていることから、フェノール類の共通の変化と考えられた。投与4週にみられたこれらの変化は回復2週には認められず、可逆性の変化と考えられた。

血液学検査では、投与期間終了時に720 mg/kg投与群の雌で赤血球数およびヘモグロビン量の低値ならびに網赤血球数の高値がみられた。この貧血は雌雄の720 mg/kg投与群で総ビリルビンの上昇が認められていることから溶血性貧血と考えられた。3-アミノフェノール等のアミノ基、水酸基を持つ芳香族化合物は溶血を起こすことが知られており<sup>5)</sup>、類縁化合物である4-アミノフェノールにおいても溶血の可能性が示唆されている<sup>6)</sup>。このことは雌雄の720 mg/kg投与群において赤血球由来と考えられる褐色色素あるいはヘモジエリンの肝臓、腎臓および脾臓への沈着が認められていることから、3-アミノフェノール投与により雌雄ともに溶血が生じていると考えられた。雄では投与期間終了時に認められな

った貧血所見が回復期間終了時に出現していることから、雌と比較して貧血が遅れて出現した可能性が考えられた。一方、雌ではヘマトクリット値および平均赤血球ヘモグロビン量の増加も認められていることから、回復期間においてこの貧血は改善傾向にあると考えられた。病理組織学検査における褐色色素あるいはヘモジエリンの沈着については雌雄ともにその発現例数の減少あるいは程度が軽減していることから、溶血により生じた変化は可逆性の変化と考えられた。

血液生化学検査では、720 mg/kg投与群で雌雄ともGPTの高値が認められ、肝臓の相対重量の高値、ならびに病理組織学検査で雄1例に肝細胞の単細胞壊死が認められたことから、3-アミノフェノールの肝機能に及ぼす影響が示唆された。この変化は回復期間終了時には認められないことから、可逆性の変化と考えられた。また、この変化は720 mg/kg投与群の雄で総コレステロールの高値およびトリグリセリドの低値が認められたこと、甲状腺の絶対重量および相対重量が雌雄とも高値であることから、後述の甲状腺機能との関連が考えられた。720 mg/kg投与群の雌に認められた尿素窒素およびナトリウムの高値については、尿量の高値および尿比重の低下との関連が考えられ、腎臓に病理組織学的な変化は認められなかったが、被験物質投与の影響と考えられた。720 mg/kg投与群の雌でγ-GTPの高値が認められたが、アルカリホスファターゼに変化はみられないこと、また病理組織学検査においても胆道系に変化はないこと、さらに1例を除いて対照群の変動範囲内の数値であることから、毒性学的意義は少ないと考えられた。回復期間終了時の雌雄にみられた総蛋白の低値、雄にみられたA/G比およびアルブミンの高値、および雌のクロールの高値については、いずれも投与期間終了時にみられない変化であることと合わせて軽度であることから毒性学的意義は少ないと考えられた。

剖検では、720 mg/kg投与群の雌雄で肝臓の暗褐色化および脾臓の暗赤色化が認められ、雌では腎臓の暗褐色化も認められた。これらの変化は急性経口投与後7日の剖検例にも認められ<sup>7)</sup>、前述の褐色色素あるいはヘモジエリンの肝臓、腎臓および脾臓への沈着に起因した変化と考えられた。回復期間終了時には、雌雄とも脾臓の暗赤色化のみが認められ、褐色色素あるいはヘモジエリン沈着の軽減を反映したものと考えられた。

器官重量では、720 mg/kg投与群で雌雄とも甲状腺の絶対重量および相対重量に高値がみられ、病理組織学検査で甲状腺の濾胞細胞の肥大が認められた。Re<sup>8)</sup>も甲状腺重量の変化と甲状腺の濾胞上皮の肥厚および濾胞の小型化を報告している。濾胞細胞の肥大と濾胞上皮の肥厚および濾胞の小型化は同質の変化と考えられ、甲状腺ホルモン合成抑制作用を有する化合物の投与で発現することが知られている。この変化は肝臓における酵素誘導に伴って発現する場合もあるとされている<sup>9)</sup>が、本試験では肝臓に酵素誘導を示唆する所見は認められていないことから、甲状腺の濾胞細胞の肥大は3-アミノフェノールの直接作用と考えられた。雄の2例の下垂体に好塩基



Table 1 Hematological findings of male rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Administration period				Recovery period	
	0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals	7	7	7	7	7	7
RBC ( $10^6/\mu\text{L}$ )	787.0 $\pm$ 60.8	765.0 $\pm$ 45.4	795.1 $\pm$ 23.7	775.4 $\pm$ 38.4	891.3 $\pm$ 11.6	852.0 $\pm$ 15.9**
Hematocrit (%)	47.99 $\pm$ 2.74	46.50 $\pm$ 1.77	47.93 $\pm$ 1.61	47.13 $\pm$ 1.90	50.41 $\pm$ 1.21	49.80 $\pm$ 1.16
Hemoglobin (g/dL)	15.94 $\pm$ 1.04	15.46 $\pm$ 0.37	15.71 $\pm$ 0.48	15.44 $\pm$ 0.52	16.99 $\pm$ 0.37	16.41 $\pm$ 0.38*
MCV (fL)	61.09 $\pm$ 2.23	60.91 $\pm$ 3.07	60.31 $\pm$ 2.22	60.80 $\pm$ 1.45	56.56 $\pm$ 1.14	58.46 $\pm$ 0.97**
MCH (pg)	20.30 $\pm$ 1.04	20.23 $\pm$ 0.90	19.79 $\pm$ 0.76	19.93 $\pm$ 0.48	19.07 $\pm$ 0.45	19.26 $\pm$ 0.29
MCHC (g/dL)	33.24 $\pm$ 0.91	33.26 $\pm$ 0.88	32.77 $\pm$ 0.39	32.76 $\pm$ 0.39	33.70 $\pm$ 0.45	32.99 $\pm$ 0.23**
WBC ( $10^3/\mu\text{L}$ )	121.1 $\pm$ 27.3	128.1 $\pm$ 30.4	158.1 $\pm$ 34.0	112.7 $\pm$ 30.7	121.4 $\pm$ 21.4	154.3 $\pm$ 37.1
Platelet ( $10^4/\mu\text{L}$ )	124.50 $\pm$ 16.29	110.77 $\pm$ 10.27	119.60 $\pm$ 9.73	123.20 $\pm$ 8.88	121.86 $\pm$ 10.15	111.16 $\pm$ 8.28
Reticulocyte (%)	37.6 $\pm$ 5.1	29.9 $\pm$ 8.1	30.6 $\pm$ 6.7	38.9 $\pm$ 7.4	14.4 $\pm$ 1.7	20.3 $\pm$ 4.8**
PT (sec)	15.03 $\pm$ 0.96	15.09 $\pm$ 3.72	15.77 $\pm$ 2.06	14.17 $\pm$ 0.80	15.11 $\pm$ 1.18	15.37 $\pm$ 2.19
APTT (sec)	23.74 $\pm$ 2.34	24.89 $\pm$ 2.96	23.87 $\pm$ 2.36	21.71 $\pm$ 2.35	25.26 $\pm$ 2.08	24.39 $\pm$ 3.26
Differential leukocyte counts (%)						
Neutrophils						
Stab form	1.6 $\pm$ 1.1	1.4 $\pm$ 1.6	1.1 $\pm$ 0.7	1.1 $\pm$ 1.1	1.9 $\pm$ 1.6	1.1 $\pm$ 1.1
Segmented	7.0 $\pm$ 4.7	7.3 $\pm$ 3.6	4.1 $\pm$ 2.0	5.9 $\pm$ 3.4	7.6 $\pm$ 7.2	6.0 $\pm$ 2.3
Eosinophils	0.3 $\pm$ 0.5	0.1 $\pm$ 0.4	0.3 $\pm$ 0.5	1.1 $\pm$ 1.2	0.1 $\pm$ 0.4	0.3 $\pm$ 0.5
Basophils	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0
Monocytes	0.7 $\pm$ 0.5	0.7 $\pm$ 0.5	0.3 $\pm$ 0.5	0.9 $\pm$ 0.7	1.4 $\pm$ 1.3	0.7 $\pm$ 0.8
Lymphocytes	90.4 $\pm$ 5.0	90.4 $\pm$ 4.1	94.1 $\pm$ 2.1	91.0 $\pm$ 3.1	89.0 $\pm$ 8.1	91.9 $\pm$ 2.7

Values are expressed as Mean  $\pm$  S.D.Significantly different from 0 mg/kg group (\* $p$ <0.05, \*\* $p$ <0.01)

Table 2 Hematological findings of female rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Administration period				Recovery period	
	0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals	7	7	7	7	7	7
RBC ( $10^6/\mu\text{L}$ )	768.4 $\pm$ 48.9	788.1 $\pm$ 51.5	754.7 $\pm$ 52.5	691.4 $\pm$ 35.0*	842.9 $\pm$ 38.0	858.1 $\pm$ 41.0
Hematocrit (%)	45.89 $\pm$ 2.33	46.27 $\pm$ 2.82	43.23 $\pm$ 3.65	42.63 $\pm$ 2.81	46.41 $\pm$ 2.08	49.90 $\pm$ 2.97*
Hemoglobin (g/dL)	16.07 $\pm$ 0.83	16.04 $\pm$ 0.78	15.41 $\pm$ 0.99	14.70 $\pm$ 0.91*	15.99 $\pm$ 0.68	16.89 $\pm$ 0.97
MCV (fL)	59.79 $\pm$ 1.52	58.71 $\pm$ 1.17	57.26 $\pm$ 1.50*	61.63 $\pm$ 1.99	55.10 $\pm$ 1.54	58.13 $\pm$ 1.43**
MCH (pg)	20.94 $\pm$ 0.52	20.39 $\pm$ 0.58	20.43 $\pm$ 0.59	21.26 $\pm$ 0.78	18.99 $\pm$ 0.38	19.67 $\pm$ 0.57*
MCHC (g/dL)	35.03 $\pm$ 0.53	34.69 $\pm$ 0.78	35.71 $\pm$ 0.91	34.50 $\pm$ 0.63	34.46 $\pm$ 0.30	33.83 $\pm$ 0.35**
WBC ( $10^3/\mu\text{L}$ )	81.3 $\pm$ 32.9	93.7 $\pm$ 30.5	94.1 $\pm$ 25.6	79.3 $\pm$ 21.8	94.4 $\pm$ 30.5	80.6 $\pm$ 15.6
Platelet ( $10^4/\mu\text{L}$ )	113.21 $\pm$ 11.08	111.09 $\pm$ 9.42	117.47 $\pm$ 9.30	119.14 $\pm$ 9.97	108.51 $\pm$ 7.70	103.70 $\pm$ 10.54
Reticulocyte (%)	30.1 $\pm$ 6.3	26.0 $\pm$ 5.0	27.1 $\pm$ 7.4	53.3 $\pm$ 19.6*	17.7 $\pm$ 3.9	17.9 $\pm$ 1.8
PT (sec)	13.46 $\pm$ 0.75	13.24 $\pm$ 0.66	13.16 $\pm$ 0.62	13.27 $\pm$ 1.00	13.17 $\pm$ 0.66	13.47 $\pm$ 0.48
APTT (sec)	18.29 $\pm$ 1.43	19.21 $\pm$ 1.93	19.04 $\pm$ 1.74	19.73 $\pm$ 1.17	17.89 $\pm$ 1.11	18.47 $\pm$ 0.83
Differential leukocyte counts (%)						
Neutrophils						
Stab form	1.7 $\pm$ 1.4	0.7 $\pm$ 1.5	0.7 $\pm$ 0.8	2.0 $\pm$ 1.2	0.7 $\pm$ 0.5	1.0 $\pm$ 1.2
Segmented	10.6 $\pm$ 6.5	4.7 $\pm$ 2.1	6.6 $\pm$ 3.6	10.9 $\pm$ 2.7	5.6 $\pm$ 2.4	4.1 $\pm$ 3.8
Eosinophils	0.6 $\pm$ 0.8	0.0 $\pm$ 0.0	0.9 $\pm$ 0.4	0.7 $\pm$ 1.1	1.0 $\pm$ 0.8	1.4 $\pm$ 1.4
Basophils	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0	0.0 $\pm$ 0.0
Monocytes	1.7 $\pm$ 0.8	1.0 $\pm$ 1.0	0.7 $\pm$ 0.8	0.7 $\pm$ 0.8	0.6 $\pm$ 0.8	0.0 $\pm$ 0.0
Lymphocytes	85.4 $\pm$ 5.2	93.6 $\pm$ 3.2**	91.1 $\pm$ 3.9*	85.7 $\pm$ 3.8	92.1 $\pm$ 3.0	93.4 $\pm$ 4.9

Values are expressed as Mean  $\pm$  S.D.Significantly different from 0 mg/kg group (\* $p$ <0.05, \*\* $p$ <0.01)

性細胞の肥大がみられたことから、甲状腺刺激ホルモンの産生が示唆され、甲状腺の濾胞細胞の肥大との関連性が考えられた。甲状腺機能の変化に伴い変動するとされている<sup>9)</sup>総コレステロール、トリグリセリド等の高値あるいは低値が本試験においても認められていることから、甲状腺機能に対する影響も示唆された。同群の雌雄で腎臓の相対重量の高値が認められたが、これらの変化は病理組織学検査における褐色色素の腎臓への沈着に対応した変化と考えられた。この重量変化は回復期間終了時には軽減ないしは回復していることから可逆性の変化であると考えられた。

病理組織学検査では、前述の肝臓、腎臓および脾臓の色素沈着および甲状腺の濾胞細胞の肥大の他に、720 mg/kg投与群の雄で腎臓に近位尿細管上皮の硝子滴沈着が認められ、240 mg/kg以下の投与群では散見される程度であるのと比較して発現例数の増加が認められた。この変化は通常ラットの雄に特有の変化<sup>10)</sup>であるが、今回の発現状況が全例であることから3-アミノフェノール投与に関連した変化と考えられた。この変化も回復期間終了時には認められず可逆性の変化と考えられた。

以上のことから、本試験条件下における3-アミノフェノールの無影響量(NOEL)は雌雄とも80 mg/kg/day未満と考えられた。

#### 文献

- 1) G. K. Lloyd, M. P. Liggett, S. R. Kynoch and R. E. Davies, *Food Cosmet. Toxicol.*, **15**, 607(1977).
- 2) 須永昌男他, 化学物質毒性試験報告, **8**, 689(2001).
- 3) 金井泉, "臨床検査法提要," 金井正光編, 金原出版, 東京, 1983, pp. 103-109.
- 4) 竹内康浩, "毒性試験講座. 18, 産業化学物質・環境化学物質," 和田攻編, 地人書館, 東京, 1991, pp. 135-136.
- 5) J. R. Glaister, "毒性病理学の基礎: Principles of Toxicological Pathology," ソフトサイエンス社, 東京, 1992, pp. 142-147.
- 6) 須藤雅人他, 化学物質毒性試験報告, **5**, 447(1997).
- 7) 3-アミノフェノールのラットにおける急性経口投与毒性試験のための予備試験(未公開).
- 8) T. A. Re, R. F. Loehr, S. C. Rodriguez, D. E. Rodwell, and C. M. Burnett, *Fundam. Appl. Toxicol.*, **4**, 98 (1984).
- 9) 伊東信行編著, "最新 毒性病理学," 中山書店, 東京, 1994, pp. 289-295.
- 10) J. R. Glaister, "Principles of Toxicological Pathology: 毒性病理学の基礎," ソフトサイエンス社, 東京, 1992, pp. 160-161.

#### 連絡先

試験責任者: 須永昌男  
 試験担当者: 堀川裕尚, 咲間正志, 山本美代子,  
 平田真理子, 古川正敏  
 (株)化合物安全性研究所  
 〒004-0839 札幌市清田区真栄363番24  
 Tel 011-885-5031 Fax 011-885-5313

#### Correspondence

Authors: Masao Sunaga (Study director)  
 Hironao Horikawa, Masashi Sakuma,  
 Miyoko Yamamoto, Mariko Hirata,  
 Masatoshi Furukawa  
 Safety Research Institute for Chemical  
 Compounds Co., Ltd.  
 363-24 Shin-ei, Kiyota-ku, Sapporo, Hokkaido,  
 004-0839, Japan  
 Tel +81-11-885-5031 Fax +81-11-885-5313

Table 3 Blood chemical findings of male rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Administration period				Recovery period	
	0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals	7	7	7	7	7	7
Total protein (g/dL)	5.49 ± 0.22	5.41 ± 0.25	5.43 ± 0.16	5.64 ± 0.13	5.64 ± 0.10	5.44 ± 0.20*
A/G	1.146 ± 0.090	1.177 ± 0.118	1.200 ± 0.108	1.191 ± 0.102	1.036 ± 0.056	1.120 ± 0.062*
Protein fraction (%)						
Albumin	53.46 ± 1.94	54.06 ± 2.27	54.54 ± 2.11	54.37 ± 2.11	50.97 ± 1.44	52.91 ± 1.37*
$\alpha_1$ -globulin	22.70 ± 1.35	23.23 ± 1.69	21.63 ± 1.43	21.13 ± 1.40	24.29 ± 2.61	22.69 ± 1.65
$\alpha_2$ -globulin	8.97 ± 0.59	9.20 ± 1.16	8.84 ± 0.77	9.23 ± 0.62	8.19 ± 0.79	8.53 ± 0.88
$\beta$ -globulin	13.21 ± 1.82	12.49 ± 1.06	13.40 ± 1.15	13.71 ± 1.59	14.50 ± 0.86	14.20 ± 1.34
$\gamma$ -globulin	1.66 ± 1.06	1.03 ± 0.52	1.59 ± 0.58	1.56 ± 0.59	2.06 ± 0.86	1.67 ± 0.76
GOT (IU/L)	64.9 ± 6.9	66.0 ± 5.2	66.9 ± 6.4	77.1 ± 16.9	68.9 ± 7.6	64.9 ± 8.2
GPT (IU/L)	26.4 ± 4.4	23.3 ± 3.1	27.1 ± 3.8	41.9 ± 10.2*	27.0 ± 3.1	28.0 ± 6.1
ALP (IU/L)	408.4 ± 103.1	495.7 ± 118.7	491.1 ± 97.5	409.1 ± 85.8	342.9 ± 41.7	395.0 ± 105.9
LDH (IU/L)	306.4 ± 72.1	290.0 ± 54.3	301.4 ± 54.9	311.7 ± 37.4	313.3 ± 66.0	306.9 ± 85.7
$\gamma$ -GTP (IU/L)	0.96 ± 0.14	1.09 ± 0.33	1.16 ± 0.17	1.24 ± 0.31	0.40 ± 0.26	0.56 ± 0.13
Total bilirubin (mg/dL)	0.046 ± 0.008	0.050 ± 0.014	0.047 ± 0.011	0.101 ± 0.023**	0.059 ± 0.011	0.060 ± 0.008
Glucose (mg/dL)	157.3 ± 21.1	148.7 ± 10.6	133.6 ± 20.4*	153.9 ± 16.8	153.9 ± 11.6	156.1 ± 19.2
Total cholesterol (mg/dL)	64.1 ± 7.8	58.1 ± 6.8	60.0 ± 7.1	77.3 ± 12.3*	59.4 ± 9.1	56.9 ± 5.6
Triglyceride (mg/dL)	49.1 ± 18.2	50.6 ± 21.9	35.9 ± 12.5	26.1 ± 5.9*	41.0 ± 15.2	50.4 ± 22.1
Urea nitrogen (mg/dL)	15.77 ± 1.44	14.99 ± 1.38	17.33 ± 1.65	15.47 ± 1.74	16.70 ± 1.83	17.03 ± 1.69
Creatinine (mg/dL)	0.426 ± 0.021	0.410 ± 0.022	0.417 ± 0.034	0.406 ± 0.033	0.404 ± 0.021	0.394 ± 0.035
Sodium (mEq/L)	142.64 ± 1.44	143.07 ± 1.81	143.36 ± 1.21	143.14 ± 0.94	144.21 ± 1.80	143.79 ± 1.95
Potassium (mEq/L)	4.773 ± 0.139	4.880 ± 0.195	4.800 ± 0.282	4.674 ± 0.325	4.980 ± 0.320	5.103 ± 0.172
Chlorine (mEq/L)	106.7 ± 1.8	106.6 ± 1.9	106.6 ± 1.1	106.7 ± 1.4	106.7 ± 1.6	106.9 ± 0.9
Calcium (mg/dL)	9.29 ± 0.33	9.29 ± 0.32	9.41 ± 0.28	9.30 ± 0.22	9.70 ± 0.21	9.60 ± 0.22
Inorganic phosphorous (mg/dL)	8.50 ± 0.39	8.56 ± 0.48	8.53 ± 0.45	8.51 ± 0.67	8.40 ± 0.19	8.29 ± 0.33

Values are expressed as Mean ± S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (\* $p < 0.05$ , \*\* $p < 0.01$ )

Table 4 Blood chemical findings of female rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Administration period				Recovery period	
	0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals	7	7	7	7	7	7
Total protein (g/dL)	5.77 ± 0.27	5.67 ± 0.21	5.60 ± 0.16	5.69 ± 0.16	5.87 ± 0.16	5.57 ± 0.19**
A/G	1.360 ± 0.056	1.399 ± 0.087	1.416 ± 0.042	1.457 ± 0.126	1.344 ± 0.083	1.319 ± 0.104
Protein fraction (%)						
Albumin	57.70 ± 1.02	58.36 ± 1.47	58.69 ± 0.72	59.30 ± 2.24	57.36 ± 1.53	56.90 ± 1.88
$\alpha_1$ -globulin	19.36 ± 1.50	18.66 ± 1.44	18.90 ± 1.28	18.14 ± 1.06	19.49 ± 1.44	19.60 ± 1.19
$\alpha_2$ -globulin	8.07 ± 0.72	7.74 ± 0.57	7.74 ± 1.14	7.59 ± 0.83	6.87 ± 0.44	7.16 ± 0.84
$\beta$ -globulin	12.61 ± 0.88	13.19 ± 0.75	12.71 ± 0.59	12.77 ± 0.81	13.14 ± 0.61	13.60 ± 0.97
$\gamma$ -globulin	2.26 ± 0.83	2.06 ± 1.01	1.96 ± 0.75	2.20 ± 0.59	3.14 ± 0.77	2.74 ± 1.06
GOT (IU/L)	65.0 ± 5.9	59.1 ± 2.9	58.9 ± 4.1	64.3 ± 7.3	60.9 ± 9.5	61.3 ± 9.9
GPT (IU/L)	21.3 ± 2.4	19.1 ± 3.7	22.4 ± 1.4	31.1 ± 3.9**	21.3 ± 3.5	21.0 ± 3.8
ALP (IU/L)	280.9 ± 99.2	232.9 ± 57.0	234.6 ± 49.0	226.4 ± 82.1	159.9 ± 63.6	183.1 ± 61.6
LDH (IU/L)	345.1 ± 59.5	263.4 ± 64.8	306.1 ± 38.4	395.9 ± 75.4	275.4 ± 60.8	333.4 ± 80.7
$\gamma$ -GTP (IU/L)	1.27 ± 0.23	1.31 ± 0.27	1.39 ± 0.23	1.67 ± 0.37*	0.80 ± 0.24	0.86 ± 0.22
Total bilirubin (mg/dL)	0.057 ± 0.017	0.057 ± 0.008	0.063 ± 0.010	0.093 ± 0.010**	0.084 ± 0.021	0.066 ± 0.013
Glucose (mg/dL)	135.7 ± 7.1	135.7 ± 14.9	129.1 ± 10.4	124.9 ± 15.3	132.0 ± 15.2	121.0 ± 13.8
Total cholesterol (mg/dL)	79.6 ± 14.0	73.7 ± 17.2	69.6 ± 13.0	72.6 ± 8.1	66.7 ± 8.6	70.1 ± 8.6
Triglyceride (mg/dL)	16.4 ± 8.1	15.0 ± 6.2	15.3 ± 5.1	13.3 ± 1.7	21.0 ± 26.1	15.1 ± 3.5
Urea nitrogen (mg/dL)	17.41 ± 0.98	17.31 ± 1.36	18.17 ± 3.75	21.64 ± 4.37*	18.73 ± 1.89	18.41 ± 1.64
Creatinine (mg/dL)	0.506 ± 0.049	0.469 ± 0.030	0.469 ± 0.078	0.437 ± 0.068	0.419 ± 0.020	0.437 ± 0.020
Sodium (mEq/L)	140.79 ± 1.63	141.29 ± 0.64	140.50 ± 0.91	142.36 ± 0.69*	144.57 ± 1.30	145.57 ± 1.92
Potassium (mEq/L)	4.559 ± 0.257	4.440 ± 0.265	4.669 ± 0.306	4.667 ± 0.459	4.946 ± 0.468	4.920 ± 0.227
Chlorine (mEq/L)	108.3 ± 2.1	107.7 ± 0.8	107.6 ± 1.0	109.1 ± 1.6	106.0 ± 0.8	108.4 ± 1.3**
Calcium (mg/dL)	9.37 ± 0.29	9.30 ± 0.27	9.26 ± 0.34	8.23 ± 0.16	9.83 ± 0.29	9.77 ± 0.25
Inorganic phosphorous (mg/dL)	7.16 ± 0.76	7.26 ± 0.72	7.09 ± 0.89	7.61 ± 0.82	7.69 ± 0.67	8.07 ± 0.44

Values are expressed as Mean ± S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (\* $p < 0.05$ , \*\* $p < 0.01$ )

Table 5 Absolute and relative organ weights of male rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Administration period				Recovery period	
	0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals	7	7	7	7	7	7
Body weight (g)	328.6 ± 14.1	337.4 ± 22.8	324.0 ± 15.0	288.7 ± 27.2**	399.6 ± 33.4	370.0 ± 33.3
Absolute organ weight						
Brain (g)	2.027 ± 0.089	2.093 ± 0.069	2.086 ± 0.125	2.083 ± 0.086	2.123 ± 0.071	2.083 ± 0.105
Lungs (g)	1.337 ± 0.057	1.363 ± 0.066	1.290 ± 0.060	1.196 ± 0.117**	1.421 ± 0.135	1.330 ± 0.147
Heart (g)	1.186 ± 0.143	1.260 ± 0.095	1.146 ± 0.080	1.056 ± 0.151	1.373 ± 0.117	1.267 ± 0.155
Liver (g)	10.359 ± 0.840	10.667 ± 1.454	10.544 ± 0.873	11.129 ± 1.255	11.720 ± 1.213	10.967 ± 1.674
Kidneys (g)	2.671 ± 0.246	2.759 ± 0.225	2.803 ± 0.179	2.734 ± 0.364	2.926 ± 0.142	2.879 ± 0.325
Spleen (g)	0.634 ± 0.072	0.740 ± 0.088	0.736 ± 0.105	0.646 ± 0.107	0.706 ± 0.115	0.776 ± 0.116
Adrenals (mg)	56.6 ± 6.7	53.0 ± 4.3	50.9 ± 5.1	47.4 ± 4.0**	65.6 ± 8.3	57.9 ± 9.3
Pituitary gland (mg)	10.91 ± 1.05	12.11 ± 2.19	12.34 ± 0.83	10.84 ± 1.65	11.80 ± 1.34	11.66 ± 1.72
Thymus (mg)	549.1 ± 61.4	635.4 ± 123.9	592.3 ± 123.4	492.4 ± 62.3	547.0 ± 117.0	444.4 ± 75.7
Thyroids (mg)	18.13 ± 3.27	21.37 ± 2.53	21.33 ± 4.01	27.86 ± 4.25**	21.49 ± 3.35	24.91 ± 3.44
Testes (g)	3.089 ± 0.090	3.050 ± 0.336	3.029 ± 0.253	3.213 ± 0.308	3.197 ± 0.211	3.326 ± 0.169
Epididymides (g)	0.727 ± 0.047	0.697 ± 0.066	0.757 ± 0.044	0.694 ± 0.033	0.980 ± 0.024	0.960 ± 0.068
Relative organ weight						
Brain (g%)	0.619 ± 0.043	0.624 ± 0.051	0.646 ± 0.034	0.727 ± 0.048**	0.533 ± 0.042	0.564 ± 0.034
Lungs (g%)	0.407 ± 0.013	0.404 ± 0.025	0.399 ± 0.020	0.414 ± 0.022	0.357 ± 0.026	0.357 ± 0.018
Heart (g%)	0.361 ± 0.041	0.374 ± 0.028	0.353 ± 0.018	0.366 ± 0.024	0.346 ± 0.018	0.341 ± 0.018
Liver (g%)	3.153 ± 0.227	3.150 ± 0.233	3.254 ± 0.235	3.851 ± 0.188**	2.931 ± 0.132	2.954 ± 0.261
Kidneys (g%)	0.813 ± 0.053	0.819 ± 0.044	0.864 ± 0.058	0.944 ± 0.073**	0.736 ± 0.064	0.777 ± 0.040
Spleen (g%)	0.191 ± 0.021	0.217 ± 0.014	0.226 ± 0.032	0.224 ± 0.034	0.177 ± 0.034	0.210 ± 0.026
Adrenals (mg%)	17.181 ± 1.493	15.714 ± 0.950	15.713 ± 1.593	16.507 ± 1.546	16.503 ± 2.386	15.706 ± 2.675
Pituitary gland (mg%)	3.331 ± 0.387	3.586 ± 0.571	3.819 ± 0.352	3.757 ± 0.468	2.970 ± 0.409	3.151 ± 0.411
Thymus (mg%)	166.980 ± 15.580	188.216 ± 34.490	181.973 ± 32.644	171.874 ± 27.022	136.047 ± 20.825	120.819 ± 23.154
Thyroids (mg%)	5.501 ± 0.842	6.344 ± 0.746	6.557 ± 1.027	9.717 ± 1.779**	5.371 ± 0.620	6.756 ± 0.940**
Testes (g%)	0.941 ± 0.045	0.904 ± 0.085	0.937 ± 0.085	1.117 ± 0.092**	0.801 ± 0.064	0.904 ± 0.082*
Epididymides (g%)	0.223 ± 0.017	0.209 ± 0.020	0.234 ± 0.021	0.241 ± 0.017	0.246 ± 0.023	0.261 ± 0.020

Values are expressed as Mean ± S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (\* $p < 0.05$ , \*\* $p < 0.01$ )

Table 6 Absolute and relative organ weights of female rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Administration period				Recovery period	
	0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals	7	7	7	7	7	7
Body weight (g)	203.1 ± 19.1	195.3 ± 5.3	196.6 ± 8.7	183.1 ± 14.9	221.9 ± 22.0	203.6 ± 16.1
Absolute organ weight						
Brain (g)	1.933 ± 0.080	1.893 ± 0.052	1.866 ± 0.053	1.859 ± 0.107	1.944 ± 0.076	1.847 ± 0.097
Lungs (g)	0.984 ± 0.038	0.944 ± 0.050	0.936 ± 0.042	0.926 ± 0.062	0.976 ± 0.054	0.927 ± 0.093
Heart (g)	0.769 ± 0.074	0.764 ± 0.053	0.739 ± 0.043	0.701 ± 0.065	0.794 ± 0.048	0.737 ± 0.066
Liver (g)	6.273 ± 0.782	6.083 ± 0.572	6.416 ± 0.371	6.631 ± 0.947	6.374 ± 0.753	6.016 ± 0.546
Kidneys (g)	1.716 ± 0.195	1.726 ± 0.105	1.799 ± 0.110	1.813 ± 0.209	1.754 ± 0.145	1.647 ± 0.127
Spleen (g)	0.443 ± 0.056	0.454 ± 0.094	0.426 ± 0.045	0.610 ± 0.088**	0.469 ± 0.070	0.474 ± 0.029
Adrenals (mg)	66.0 ± 8.0	61.4 ± 8.4	62.9 ± 7.6	61.3 ± 13.5	64.1 ± 7.4	63.4 ± 12.0
Pituitary gland (mg)	12.94 ± 1.49	11.96 ± 1.38	12.56 ± 1.05	12.07 ± 2.21	13.37 ± 2.64	11.97 ± 1.73
Thymus (mg)	439.4 ± 51.1	523.9 ± 98.4	452.0 ± 76.9	420.9 ± 84.7	407.0 ± 65.8	366.0 ± 57.4
Thyroids (mg)	14.23 ± 2.66	18.06 ± 3.22	17.57 ± 2.67	23.84 ± 6.77**	15.07 ± 2.32	19.09 ± 4.35
Ovaries (mg)	83.1 ± 13.3	96.3 ± 18.2	83.0 ± 8.8	83.3 ± 22.1	85.9 ± 17.1	79.4 ± 16.5
Relative organ weight						
Brain (g%)	0.954 ± 0.052	0.969 ± 0.034	0.951 ± 0.063	1.019 ± 0.078	0.883 ± 0.073	0.910 ± 0.034
Lungs (g%)	0.486 ± 0.036	0.486 ± 0.021	0.477 ± 0.021	0.504 ± 0.029	0.444 ± 0.064	0.456 ± 0.030
Heart (g%)	0.379 ± 0.029	0.391 ± 0.021	0.377 ± 0.026	0.384 ± 0.016	0.360 ± 0.026	0.361 ± 0.021
Liver (g%)	3.083 ± 0.144	3.111 ± 0.231	3.264 ± 0.139	3.609 ± 0.272**	2.871 ± 0.166	2.956 ± 0.165
Kidneys (g%)	0.844 ± 0.058	0.881 ± 0.038	0.917 ± 0.065	0.989 ± 0.054**	0.794 ± 0.052	0.811 ± 0.056
Spleen (g%)	0.219 ± 0.013	0.233 ± 0.045	0.216 ± 0.030	0.333 ± 0.039**	0.211 ± 0.027	0.234 ± 0.024
Adrenals (mg%)	32.584 ± 3.690	31.441 ± 4.150	31.937 ± 3.150	33.277 ± 5.740	29.167 ± 4.674	31.100 ± 4.999
Pituitary gland (mg%)	6.383 ± 0.621	6.114 ± 0.581	6.399 ± 0.601	6.587 ± 1.016	6.040 ± 1.106	5.866 ± 0.547
Thymus (mg%)	216.959 ± 24.416	268.336 ± 51.074	230.107 ± 38.549	230.826 ± 47.182	184.353 ± 31.363	179.564 ± 23.222
Thyroids (mg%)	6.997 ± 1.035	9.237 ± 1.547	8.999 ± 1.738	12.940 ± 2.846**	6.888 ± 0.755	9.320 ± 1.638**
Ovaries (mg%)	40.881 ± 4.493	49.194 ± 8.585	42.253 ± 4.384	45.026 ± 8.717	38.613 ± 6.068	38.994 ± 7.541

Values are expressed as Mean ± S.D.

Significantly different from 0 mg/kg group (\*\*p &lt; 0.01)

Table 7 Histopathological findings of male rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Grade	End of administration period				End of recovery period	
		0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals examined		7	7	7	7	7	7
Organ: Findings	Grade						
Liver							
Deposit, brown pigment, Kupffer cell	+	0	0	0	7	0	1
Single cell necrosis, hepatocyte	+	0	0	0	1	0	0
Microgranuloma	+	1	0	1	0	0	0
Kidney							
Deposit, brown pigment, proximal tubular epithelium	+	0	0	0	7	0	0
Hyaline droplet, proximal tubular epithelium	+	2	1	2	7	0	1
Cast, hyaline	+	1	1	1	0	1	0
Regeneration, tubular epithelium	+	0	0	2	1	1	0
Cyst	<+>	1	0	0	0	0	0
Dilatation, renal pelvis	+	0	0	0	0	0	1
Spleen							
Deposit, hemosiderin	Total	0	0	0	6	0	6
	+	0	0	0	2	0	5
	++	0	0	0	4	0	1
Thyroid							
Hypertrophy, follicular cell	+	0	0	0	3	0	0

Values are number of animals with findings.

Grade of histopathological finding; +: slight, ++: moderate, <+>: detected.

Table 8 Histopathological findings of female rats treated orally with 3-aminophenol in twenty-eight-day repeat dose toxicity test

Item	Grade	End of administration period				End of recovery period	
		0 mg/kg	80 mg/kg	240 mg/kg	720 mg/kg	0 mg/kg	720 mg/kg
Number of animals examined		7	7	7	7	7	7
Organ: Findings	Grade						
Liver							
Deposit, brown pigment, Kupffer cell	+	0	0	0	7	0	2
Necrosis, focal	+	0	0	0	1	1	0
Microgranuloma	+	0	1	0	0	2	0
Kidney							
Deposit, brown pigment, proximal tubular epithelium	+	0	0	6	7	0	7
Cast, hyaline	+	1	0	0	0	0	0
Regeneration, tubular epithelium	+	0	0	2	0	0	1
Cyst	<+>	0	0	0	1	1	0
Spleen							
Deposit, hemosiderin	Total	0	0	1	7	0	7
	+	0	0	1	0	0	0
	++	0	0	0	7	0	7
Hyperplasia, lymphoid cell	+	0	0	0	0	1	0
Thyroid							
Hypertrophy, follicular cell	+	0	0	0	5	0	0

Values are number of animals with findings.

Grade of histopathological finding; +: slight, ++: moderate, <+>: detected.