



第4項  
健康への影響

**試験ガイドライン No. 488**  
トランスジェニックげっ歯類の体細胞  
および生殖細胞を用いた遺伝子  
突然変異試験

2020年6月26日

化学物質の試験に関する  
OECD ガイドライン

## 化学物質の試験に関する OECD ガイドライン

### トランスジェニックげっ歯類の体細胞および 生殖細胞を用いた遺伝子突然変異試験

#### はじめに

1. 経済協力開発機構（OECD）の化学物質の試験に関するガイドラインは、科学の進歩、規制要件の変化および動物福祉への配慮を踏まえて定期的に見直されている。試験ガイドライン 488 の初版は 2011 年に採択された。2013 年、改訂版ガイドラインが採択され、投与開始時の動物の年齢範囲、精子収集のため採取される生殖器系の部分、げっ歯類の精原幹細胞が成熟精子になり精巣上体尾部に到達するまでの期間が変更された。今回の改訂版試験ガイドライン（TG）は、生殖細胞の突然変異の解析に関する推奨レジメンの変更に焦点を当てている。
2. OECD の TG には、染色体や遺伝子の突然変異を検出できる様々な *in vitro* 突然変異試験が用意されている。また、複数の *in vivo* 遺伝毒性試験（染色体異常、小核、不定期 DNA 合成、およびコメット試験を用いた DNA 鎖切断）に関する試験ガイドラインがあるが、これらは遺伝子突然変異を調べるものではない。コメットアッセイおよび不定期 DNA 合成試験は、前変異原性病変を検出する指標試験である一方、トランスジェニックげっ歯類（TGR）突然変異試験は、実際的で広く利用可能な遺伝子突然変異の *in vivo* 試験法を求める要望を満たすものである。
3. TGR 突然変異試験のデータについては広範な検討が行われてきた（1）（2）。この試験ではトランスジェニックラットまたはマウスを用いるが、これらの染色体にはプラスミドまたはファージシャトルベクターが多コピー組み込まれており、その導入遺伝子には被験物質によって *in vivo* で生じる様々な種類の突然変異を検出するためのレポーター遺伝子が含まれている。
4. げっ歯類で生じた突然変異は、導入遺伝子を回収し、レポーター遺伝子の表現型をその遺伝子を持たない細菌宿主で解析することにより計数する。TGR 遺伝子突然変異試験では、事実上げっ歯類のあらゆる組織から回収できる遺伝的に中立な遺伝子に誘発された突然変異を測定する。このため、同試験法は、内在性遺伝子を用いる *in vivo* 遺伝子突然変異試験でみられる制限（解析に適した組織が限られることや、変異に対するネガティブ／ポジティブセレクションなど）の多くを回避できる。
5. 科学的根拠の重要度の検討において、導入遺伝子は変異原に対して内在性遺伝子と同様に反応することが示唆され、特に塩基対置換、フレームシフト突然変異ならびに小さな欠失および挿入の検出に関してはこのことが言える（1）。
6. 遺伝毒性試験に関する国際ワークショップ（IWGT）は、TGR 遺伝子突然変異試験を遺

伝子突然変異の *in vivo* 検出法として承認し、その実施のためのプロトコールを推奨している (3) (4)。本 TG はその推奨に基づくものである。このプロトコールの使用をさらに裏付ける検討結果は (5) にみることができる。

7. 将来的には TGR 遺伝子突然変異試験と反復投与毒性試験 (TG 407) との併合の可能性も考えられている。しかし、TGR 遺伝子突然変異試験では投与期間終了から試料採取時期までの期間を 3 日としているのに対し、反復投与毒性試験ではより短い 1 日であり、この期間短縮が TGR 遺伝子突然変異試験の感度に影響しないことを確認するためのデータが必要である。また、従来のげっ歯類の系統ではなくトランスジェニックげっ歯類の系統を用いても反復投与試験の毒性検出能に悪影響がないことを示すデータも必要である。これらのデータが入手できたとき、本 TG は改訂される予定である。

8. 主な用語の定義を補遺に示す。

### 最初に考慮すべき事項

9. 本 TG での使用を裏付ける十分なデータがある TGR 遺伝子突然変異試験は、*lacZ* バクテリオファージマウス (Muta マウス)、*lacZ* プラスミドマウス、*gpt delta* (*gpt* および *Spi*-) マウスおよびラット、ならびに *lacI* マウスおよびラット (Big Blue®) を用いた試験で、かつ標準的な条件下で実施されたものである。また、Big Blue® および Muta マウスモデルにおける突然変異の評価には、*cll* ポジティブセレクション法を用いることができる。TGR モデルにおける突然変異誘発は、通常突然変異体頻度で評価するが、必要に応じて突然変異の分子解析を行うことで追加情報を得ることができる (25 項参照)。

10. これらげっ歯類の *in vivo* 遺伝子突然変異試験は、その反応が *in vivo* での代謝、薬物動態、DNA 修復過程および損傷乗り越え DNA 合成 (translesion DNA synthesis) に依存しているという点で、変異原性のハザードの評価に特に適している。ただし、これらが動物種間や組織間、また DNA 損傷の種類によって異なっている可能性はある。遺伝子突然変異の *in vivo* 試験は、*in vitro* 系で検出された変異原性作用の更なる検討や、他の *in vivo* の評価項目を用いた試験結果の補足に有用である (1)。遺伝子突然変異は、発がんとの因果関係があることに加え、突然変異に起因する体組織の非腫瘍性疾患や、生殖細胞系列を介して伝播する疾患の予測においても重要な評価項目である (6) (7)。

11. 被験物質または問題となる代謝物が、対象とするいずれの組織にも到達しないことを示す根拠がある場合、TGR 遺伝子突然変異試験の実施は適当でない。

### 試験の概要

12. 9 項に記載した試験における標的遺伝子は細菌またはバクテリオファージ由来であり、この導入遺伝子をバクテリオファージまたはプラスミドのシャトルベクターに組み込むことでげっ歯類のゲノム DNA から回収できるようにしている。その手順としては、げっ歯類の対象組織からのゲノム DNA の抽出、ゲノム DNA の *in vitro* 処理 (シャトルベクター回収のための、 $\lambda$  ベクターのパッケージング、またはプラスミドのライゲーションおよびエレクトロポレーション)、ならびにその後の適切な条件下における細菌宿主での突然変異の検出などがある。これらの試験では、ほとんどの組織から容易に回収できる中立な遺伝子が用いられている。

13. 基本的な TGR 遺伝子突然変異実験では、げっ歯類に被験物質を一定期間にわたって投与する。被験物質は、適切な経路であれば、埋植 (医療機器の試験など) を含め、いずれの経路

でも投与できる。動物に対して投与が行われる総期間を投与期間という。通常、投与後安楽殺処分までに一定期間をおき、その間は被験物質を投与しない。修復されなかった DNA 損傷は、この期間中に安定した突然変異に固定される。同期間は文献では表出時間 (manifestation time)、固定時間 (fixation time)、発現時間 (expression time) など、様々に呼ばれているが、その終了時が試料採取時期である (3) (4)。動物の安楽殺処分後、対象組織からゲノム DNA を分離し、精製する。

14. 通常、1 匹の動物の 1 つの組織について複数回のパッケージング/ライゲーションのデータを合わせ、一般に合計  $10^5 \sim 10^7$  プラーク形成単位またはコロニー形成単位について突然変異体頻度を求める。ポジティブセレクション法を用いる場合は、別に非選択性のプレートを立てて総プラーク形成単位数を求める。

15. ポジティブセレクション法は、*gpt* 遺伝子 [*gpt delta* マウスおよびラット、表現型 *gpt* (8) (9) (10)] と *lacZ* 遺伝子 [Muta マウスまたは *lacZ* プラスミドマウス (11) (12) (13) (14)] 両方の突然変異の検出を促進するために開発されてきた。これに対し、Big Blue<sup>®</sup>動物が持つ *lacI* 遺伝子の突然変異は非選択的方法で検出されるが、これは突然変異体が形成する有色 (青色) のプラークによって突然変異を確認するものである。ポジティブセレクション法は、バクテリオファージ  $\lambda$  シャトルベクターの *cII* 遺伝子 [Big Blue<sup>®</sup>マウスまたはラット、および Muta マウス (15)] に生じた点突然変異ならびに  $\lambda$  *red* および *gam* 遺伝子 [*gpt delta* マウスおよびラットでの Spi-セレクション (9) (10) (16)] における欠失突然変異の検出でも用いられる。突然変異体頻度は、導入遺伝子中の突然変異を含むプラーク/プラスミド数を、同じ DNA サンプルから回収したプラーク/プラスミドの総数で除して算出する。TGR 遺伝子突然変異試験で報告すべき項目はこの突然変異体頻度である。また、個々に独立した突然変異を有する細胞の割合として突然変異体頻度を求めることもできるが、これを算出するためには回収した変異体の塩基配列を決定してクローン性増殖を補正する必要がある (1)。

16. *lacI*、*lacZ*、*cII* および *gpt* の点突然変異試験で計数される突然変異は、主に塩基対置換突然変異、フレームシフト突然変異および小さな挿入/欠失であり、自然発生性の突然変異におけるこれら各種変異の相対的割合は内在性 *Hprt* 遺伝子でみられるものと同様である。一方、大きな欠失は Spi-セレクションおよび *lacZ* プラスミド試験でのみ検出される (1)。なお、対象となる突然変異はマウスまたはラットに生じる *in vivo* の突然変異である。ファージやプラスミドの回収、複製または修復中に生じ得る *in vitro* や *ex vivo* の突然変異は比較的まれであり、一部の系ではこれらを特異的に識別したり、細菌宿主/ポジティブセレクション系で排除したりできる。

## 試験方法

### 準備

#### 動物種の選択

17. 現在、トランスジェニックマウスを用いた遺伝子突然変異検出モデルは様々あり、これらの系はトランスジェニックラットモデルよりも広く用いられている。ただし、ラットがマウスよりも明らかに適したモデルである場合 (ラットのみで認められた腫瘍の発がんメカニズムを調べる場合、ラットの毒性試験と関連付ける場合、またはラットの代謝がヒトの代謝により近いことがわかっている場合など) は、トランスジェニックラットモデルの使用を考慮する。

#### 飼育および給餌条件

18. 動物飼育室の温度は 22°C (±3°C) とする。相対湿度は目標値を 50~60% とし、30%以上で 70%を超えないこと（飼育室清掃時を除く）が望ましい。照明は人工照明で明暗周期を 12 時間明期、12 時間暗期とする。飼料としては通常の実験動物用飼料を用いてよい。飲料水は自由に摂取させる。なお、被験物質を混餌投与する場合は被験物質とよく混合できる飼料を選択することが必要であろう。攻撃的な行動を示さないと考えられるならば、動物は同性の動物を少数（5 匹以下）ずつまとめて収容し、適切な環境を確保した頑丈な床のケージとすることが望ましい。科学的根拠がある場合は個別に収容してもさしつかえない。

#### 動物の準備

19. 健康な若齢性的成熟動物（投与開始時 8~12 週齢）を対照群と被験物質投与群に無作為に割り付ける。動物には、人道的で低侵襲の方法（足環、タグ、マイクロチップの装着あるいは生体認証などが挙げられるが、耳パンチや指切法は用いない）により固有の識別番号を付与し、5 日間以上飼育室環境に馴化させる。ケージは、その位置による影響が最小限になるような方法で配置する。動物の試験開始時の体重の変動幅を最小限に抑え、雌雄それぞれに平均体重から ±20%を超えないようにする。

#### 投与の準備

20. 固体の被験物質は適切な溶媒または媒体に溶解するか懸濁させて（21 項参照）、もしくは飼料または飲料水と混合して動物に投与する。液体の被験物質は直接投与するか、投与前に希釈する。吸入曝露の場合は、被験物質をその物理化学的性質に応じてガス、蒸気、または固体／液体のエアロゾルとして投与することができる。保存しても問題ないことを示す安定性データがない限り、調製直後の被験物質を使用する。

### 試験条件

#### 溶媒／媒体

21. 溶媒／媒体は、使用容量で毒性作用を生じさせず、また被験物質と化学反応を起こす疑いがないものを用いる。性質が既知ではない溶媒／媒体を用いるときは、適合性を示す参照データによってその使用を裏付けること。可能であれば、まず水溶性の溶媒／媒体を用いることが推奨される。

#### 陽性対照

22. 通常は試験ごとに陽性対照群用の動物を用いるべきだが、習熟度を証明し（24 項参照）、かつ日常的に本試験を実施している研究室では、以前の陽性対照群の動物の DNA を各試験に含めることで、方法に問題がなかったことを確認してもよい。ただし、この以前の実験の DNA は、同じ動物種および対象組織から得て適切に保存されていたものである必要がある（42 項参照）。一方、試験ごとに陽性対照群を設ける場合、陽性対照物質は被験物質と同じ経路で投与する必要はないが、被験物質について検索する 1 つあるいは 1 つ以上の対象組織で突然変異を誘発することが知られている必要がある。陽性対照物質の用量は、試験法の性能と感度をしっかり評価できるように、弱いか、中等度の影響を生じさせるように設定する。陽性対照物質の例およびその標的組織の一部を表 1 に示す。

表 1：陽性対照物質の例およびその標的組織の一部

化学物質 [CAS 番号]	特徴	突然変異の標的組織／細胞型	
		ラット	マウス
N-エチル-N-ニトロソウレア [759-73-9]	直接作用型の変異原	肝臓、肺	骨髄、結腸、小腸、肝臓、肺、脾臓、腎臓、濾胞顆粒膜細胞、雄生殖細胞
カルバミン酸エチル (ウレタン) [51-79-6]	代謝を必要とするが、弱い影響しか生じない変異原		骨髄、小腸、脾臓、前胃、肝臓、肺
2,4-ジアミノトルエン [95-80-7]	代謝を必要とする変異原。Spi試験でも陽性	肝臓	肝臓
ベンゾ[a]ピレン [50-32-8]	代謝を必要とする変異原	肝臓、大網	骨髄、乳房、結腸、前胃、腺胃、心臓、肝臓、肺、雄生殖細胞

#### 陰性対照

23. 各試料採取時期には陰性対照群を含める。陰性対照群には溶媒または媒体のみを投与し、それ以外は被験物質投与群と同様に扱う。選択した溶媒／媒体が有害作用や変異原性作用を誘発しないことを示す背景データや公表データがない場合は、最初の試験を実施することで溶媒／媒体対照群の適切さを示す。

#### 試験施設の習熟度の検証

24. これらの試験の遂行能力は、1) 表 1 に示すような陽性対照物質（弱陽性反応を含む）、非変異原物質、および溶媒対照の突然変異体頻度、ならびに 2) DNA ゲノムからの導入遺伝子の回収（パッケージング効率）について、公表されているデータから予測される結果を再現できると示すことで証明すべきである（1）。

#### 変異体の塩基配列決定

25. 規制当局への申請に際して変異体 DNA の塩基配列を決定する必要はない（特に、明らかな陽性または陰性結果が得られた場合）。しかし、大きな個体間のばらつきが認められたときは塩基配列データが役立つことがある。このような場合、塩基配列の決定を行うことで、特定の組織における特有の突然変異体の割合を明らかにし、それによってジャックポットやクローン性の事象の可能性を除外することができるためである。単にクローン性の突然変異体が突然変異体頻度に影響を与えているかを調べるためであれば 1 匹 1 組織当たり約 10 個の突然変異体の塩基配列決定で十分であるが、クローン性に関して突然変異体頻度の数学的補正をしようとするなら 25 個もの突然変異体の塩基配列決定が必要になる可能性がある。突然変異体の塩基配列決定は、突然変異体頻度の小さな増加がみられたとき（無処置対照群の値をわずかに超えるようなとき）にも考慮した方がよいことがある。これは、投与動物と無処置動物の突然変異体コロニー間における突然変異体のスペクトルの違いが変異原性作用を裏付けるのに役立つことがあるためである。

(4)。さらに、突然変異スペクトルは機序に関する仮説を構築するのにも役立つ場合がある。なお、塩基配列決定をプロトコールの一部として含める場合、試験デザインには特別な注意が必要で、特に塩基配列を決定するサンプル当たりの変異体数については、用いる統計モデルに応じて適切な検出力が得られるようにする（49 項参照）。

## 手順

### 動物数および性別

26. 1 群当たりの動物数は、少なくとも 2 倍の突然変異体頻度の変化を検出するのに必要な統計検出力が得られるようにあらかじめ設定する。1 群の動物数は最低 5 匹であるが、統計検出力が不十分な場合には必要に応じて動物数を増やす。通常雄動物を使用する。ただし、雌での試験のみが妥当と考えられる場合もある（ヒトの女性用の薬剤を試験する場合や、雌（女性）に特異的な代謝を調べる場合など）。毒性や代謝に顕著な性差がある場合は、雌雄両方が必要となる。

### 投与期間

27. 突然変異は投与ごとに蓄積するという観察結果があることから、1 日 1 回 28 日間の反復投与は必須である。この投与計画は、一般に、弱い変異原による突然変異を十分蓄積させるためにも、増殖の遅い器官での突然変異の検出に適した曝露期間をおくためにも適切であると考えられている。評価によっては別の投与計画が適切な場合もあるが、そのような投与スケジュールについてはプロトコール中で科学的妥当性を示すこと。投与は、関連するすべての代謝酵素の誘導が完了するための期間より短くしてはならない。また、投与期間が短い場合、増殖速度の異なる器官に適した複数の試料採取時期を設定する必要があることもある。いずれの場合でも、プロトコールの妥当性を示す際（特に上記の標準的な推奨法以外を用いる場合）には、入手できるすべての情報（一般毒性、代謝、薬物動態など）を用いること。なお、8 週間を超える投与期間については、感度が増加する可能性はあるものの、長期投与でクローン性増殖による突然変異体頻度の見かけの増加が生じることもあるため、明確な説明と妥当性を示すことが必要である（4）。

### 用量段階

28. 用量段階は、同じ曝露経路で一般毒性を評価した用量設定試験の結果に基づいて、または既存の亜急性毒性試験の結果に基づいて設定する。用量範囲の設定では、同じ系統のげっ歯類のトランスジェニックではない動物を用いてもよい。本試験では、用量反応関係の情報が得られるように、完全な試験としては陰性対照群（23 項参照）と、適切な間隔の最低 3 つの用量段階（限界用量（29 項参照）を用いる場合を除く）を設ける。最高用量は最大耐量（MTD）とする。MTD は、毒性徴候を生じさせる用量で、それより高い用量を同じ投与方法で投与すると死亡が生じることが予測されるような用量として定義される。なお、毒性のない低用量で特有の生物活性を示す物質（ホルモンや分裂促進物質など）およびトキシコキネティクスが飽和を示すような物質は、上記の用量設定基準の例外とみなされる場合もあり、これらについてはケースバイケースで評価するが、用いる用量段階は、最大の毒性がみられる用量から、毒性がほとんど、または全くみられない用量までの範囲を含む必要がある。

## 限度試験

29. 用量設定試験または関連するげっ歯類の系統で得られた既存のデータでは少なくとも限界用量（下記参照）での投与計画で明確な毒性作用が示されない場合、かつ、構造的に関連のある化合物のデータからは遺伝毒性が予想されない場合には、3 用量段階を用いた完全な試験は必要ないであろう。投与期間が 28 日間（1 日 1 回 28 回投与）の場合の限度用量は 1000 mg/kg 体重/日、14 日間以下の場合の限度用量は 2000 mg/kg 体重/日である（なお、1 日 1 回 28 回投与以外の投与計画については、プロトコールにおいて科学的妥当性を示すこと（27 項参照））。

## 投与

30. 被験物質は通常、胃管または適切な挿管カニューレを用いて強制経口投与する。試験をデザインするには原則としてヒトの予想曝露経路を考慮する。このため、妥当性が示されるならばその他の曝露経路（飲水、皮下、静脈内、局所、吸入、気管内、混餌、埋植投与など）を選択することも可能である。ただし、腹腔内投与は、ヒトの曝露経路に生理的に関連しているとは言えないため、推奨されない。1 回で強制経口投与または注射できる液体の最大容量は供試動物の大きさによる。最大容量は 1 mL/100 g 体重を超えてはならないが、水溶液の場合は 2 mL/100 g まで使用可能である。これより大きな容量を用いる場合にはその妥当性を示す必要がある。通常、濃度が高くなるにつれて影響の増悪がみられる刺激性物質または腐食性物質の場合を除き、すべての用量で容量が一定になるように濃度を調節して、投与容量の変動を最小限にする。

## 試料採取時期

### 体細胞

31. 試料採取時期は突然変異の固定に必要な期間によって決まるため、極めて重要な変数である。この期間は組織特異的で、細胞集団のターンオーバーに関連しているようであり、骨髄と腸は速やかに反応するが、肝臓の反応ははるかに遅い。増殖の速い組織と遅い組織での突然変異体頻度の測定をうまく両立させる一つの方法が、28 日間の連続投与（27 項に示した通り）と最終投与の 3 日後の試料採取である。ただし、増殖の遅い組織ではこの条件下で最大突然変異体頻度にならない可能性がある。このため、増殖の遅い組織が特に重要な場合には、28 日間の投与期間の 28 日後という、より遅い試料採取時期の方が適切かもしれない（4）（5）。この場合、3 日後の試料採取時期の代わりに 28 日後の試料採取時期を採用することになるが、それには科学的な妥当性が必要である。

### 生殖細胞

32. 雄の生殖細胞については精子形成のタイミングと動態が明らかにされているが（21）（22）（23）、TGR 試験は雄の生殖細胞における遺伝子突然変異の誘発を調べるのに非常に適している（17）（18）（19）（20）。一方、雌の生殖細胞については、過排卵後でも少数の卵子しか得られないこと、また卵細胞では DNA 合成が行われなことから、トランスジェニック試験を用いた雌の生殖細胞における突然変異の検出は不可能である（27）。TGR 試験により得られる入手可能な生殖細胞変異原性データが、マウスおよびラットの精子形成モデリング（25）と共に最近レビューされ（24）、生殖細胞における変異原性評価に適切な実験デザインの選択について情報が提供された。このモデリングでは、精子形成の有糸分裂期（すなわち、幹細胞、

増殖、精原細胞の分化)が、突然変異を導入遺伝子に固定するのに必要な、DNA 複製と細胞増殖の両方が生じている唯一の精子形成期であると考察された (26)。

33. 雄生殖細胞は、精巣上体尾部から成熟精子、あるいは精細管から発生中の生殖細胞のいずれかとして採取できる。精細管から発生中の生殖細胞は、単に精巣を被包する白膜を除去するか、あるいは、酵素的分離か物理的分離のいずれかをを用い精細管から押し出すことにより採取できる (29)。精巣に存在する体細胞 (例: ライディッヒ細胞およびセルトリ細胞) は精細管から容易に分離できないため、生殖細胞の採取集団に富む場合、後者の方法が選好される。

34. マウス (23) およびラット (21) (22) の両方における精子形成のタイミングは、十分に確立されている。発生中の生殖細胞が曝露された精原幹細胞から精管/精巣上体尾部に到達して成熟精子となるまでの時間は、マウスで約 49 日間 (25)、ラットで約 70 日間である (21) (22)。したがって、28+3 日でのマウスおよびラット尾部の精子試料の採取は、これらの細胞が曝露中の DNA 複製を行っていない生殖細胞集団に相当するため、意味のある変異原性データとはならず、よって実施すべきではない。マウスの場合、この 28+3 日デザインでは、強力な生殖細胞変異原である N-エチル-N-ニトロソウレア (24) およびベンゾ[a]ピレン (28) を検出しないことを立証した実験データもある。尾部の精子試料の採取は、精原幹細胞の突然変異を評価することが重要な場合、28 日間の投与期間終了後最低でも 49 日間 (マウス) または 70 日間 (ラット) でのみ実施する (24) (25)。

35. 精細管から採取した生殖細胞は、精原細胞、精母細胞および精子細胞の混合集団からなる (17) (18) (25)。既知精子形成動態を考慮した様々な試料採取時期について、マウスおよびラットの精細管から採取された生殖細胞集団の構成が、精子形成の増殖期に受ける投与日数に応じ、詳述されている (25)。28+3 日での投与計画後における精細管生殖細胞の陽性結果は有益な情報であるが、28+3 日での投与計画後の陰性結果については、精子形成の増殖期の間、28 日間の投与期間すべてで連続投与を受けているのは、採取される生殖細胞のごく少数に限定されるため、被験物質が生殖細胞突然変異原であるという可能性を否定するには不十分である (24) (25)。

36. 主に精子形成の広範なモデリング (25) および限定的な実験データ (24) に基づくと、3 日を超える試料採取時期での精細管由来生殖細胞の採取の方が、生殖細胞の変異原性の評価には優れている。このモデリングによれば、28+28 日での投与計画では、精子形成の増殖期に 28 日間の投与の 99.6% を受けたマウス生殖細胞集団の突然変異の評価が可能になるのに対し、28+3 日での投与計画では 42.2% にすぎない (25)。本精子形成モデルは、曝露による生殖細胞のアポトーシス、および精子形成の進行における遅延の有意な誘導をもたらさないという仮説に基づいている。ただし、こうした影響が生じた場合、28+28 日での投与計画の提示など、試料採取時期の更なる延長により、精子形成の増殖期に被験物質を 28 日間すべてで投与された、生存している幹細胞および分化中の精原細胞の再配置を精巣が可能にすることで、精子形成の回収は可能であると考えられる。これらの理由から、この 28+28 日での投与計画で得られたマウス生殖細胞の陽性結果および陰性結果は、いずれも確定的であるとみなされる。

37. マウスに対しラットでは精子形成の広範なモデリングがみられ (25)、精子形成期間がより長期であることに基づくと、ラットにおける 28+28 日での投与計画は、同じ投与計画を用いたマウスと同程度の細胞増殖段階の曝露とはならない (36 項)。  
ラット精子形成モデリングの場合、28+28 日での投与計画では、精子形成の増殖期に 28 日間の投与期間の 80.3% を受けた細胞集団の突然変異の評価が可能になるのに対し、28+3 日での投与計画では 21.6% にすぎないことが示される (25)。理論的には最適でないが、28+28 日でのデ

ザインは、生殖細胞変異原性の評価には適切であるとみなされ、本デザインにより、同一動物由来の体細胞組織および精細管生殖細胞における突然変異の評価が可能になる。本デザインで得られた結果を評価する場合、可能性として完全な曝露量未満の投与となった増殖中のラット生殖細胞の影響を考慮すべきである。

38. 28 日以外での生殖細胞の試料採取時期も許容可能であると考えられるが、マウスとラット両方の生殖細胞増殖段階の曝露度合いが低下する、28 日未満での試料採取時期を用いた影響（25）については考慮し、科学的に正当化すべきである。十分な数の試験結果が入手可能となり、生殖細胞について別の投与計画の有益性が確認された場合、本試験ガイドラインを再検討し、必要であれば得られた経験に照らし改訂する。

39. 全体では、規制要件または毒性情報に基づき、体細胞と生殖細胞両方の採取および／または試験を要する場合、28+28 日での投与計画により、同一動物由来の体細胞組織および精細管生殖細胞における突然変異の試験が可能となる。

### 観察

40. 一般状態の観察は 1 日 1 回以上、望ましくは毎日同時刻に行う。その際、予想される影響が投与後に最も強く表れるまでの期間を考慮する。動物の健康状態を記録する。すべての動物について疾病状況および死亡の有無を 1 日 2 回以上確認する。また、すべての動物について体重を週 1 回以上および安楽殺処分時に測定する。摂餌量は週 1 回以上測定する。飲水投与の場合は、摂水量を週 1 回以上換水時に測定する。致死的ではないが過度の毒性徴候を示している動物は、試験期間終了前に安楽死させる（30）。

### 組織採取

41. 組織の採取理由を明確に示す必要がある。事実上あらゆる組織での突然変異の誘発を調べることができるため、採取組織の選択は試験実施理由および被験物質に関する既存の変異原性、発がん性または毒性データに基づいて行うべきである。考慮すべき重要な因子としては、（ヒトでの曝露経路の可能性が高いという理由で選択された）投与経路、予測される組織分布、および推定作用機序などがある。参考にできる情報がない場合は、対象とすべき可能性のあるものとして数種類の体組織を採取するが、これらは増殖の速い組織、増殖の遅い組織および接触部位の組織を代表するものとする。また、（33、35 項に述べたように）精巣上体尾部から精子を、あるいは精細管から発生中の生殖細胞を採取し、将来、生殖細胞における変異原性の解析が必要になり、適切な試料採取時期を用いた場合に備えて保存する。器官重量を測定する。なお、大きな器官については、全動物から同じ部位を採取する。

### 組織および DNA の保存

42. 組織（または組織のホモジネート）は $-70^{\circ}\text{C}$  以下で保存し、5 年以内に DNA の分離に用いる。分離した DNA は適切な緩衝液中で $4^{\circ}\text{C}$  にて冷蔵保存し、望ましくは 1 年以内に突然変異の解析に用いる。

### 突然変異体解析用組織の選択

43. 組織の選択は、1) 投与経路または最初の接触部位（経口投与では腺胃、吸入投与では肺、局所投与では皮膚など）、および 2) 一般毒性試験で得られた薬物動態パラメータ（体内動態、滞留または蓄積、もしくは毒性の標的器官を示す）などの考察に基づいて行う。試験が発が

ん性試験に続いて行われる場合は、発がん性の標的組織を考慮する。解析用組織は、直接作用型の *in vitro* 変異原、代謝が速い物質、反応性が高い物質、ほとんど吸収されない物質、さらには投与経路によって標的組織が決まるような物質を最大限検出できるように選択する (31)。

44. 参考にできる情報がない場合、投与経路による接触部位を考慮すると、肝臓および少なくとも 1 種類の分裂の速い組織 (腺胃、骨髄など) について変異原性を評価すべきである。多くの場合、上記の必要条件は注意深く選択した 2 種類の組織を解析することで達成できるが、ときには 3 種類以上が必要となることもある。規制要件または入手可能な毒性情報に基づく、生殖細胞は、同一試験において体細胞組織と共に含めることも考えられる。

### 測定方法

45. 推奨されているトランスジェニックモデルについては、突然変異体検出のための標準的な実験方法や公表された方法がある (*lacZ* バクテリオファージ  $\lambda$  およびプラスミド (14)、*lacI* マウス (32) (33)、*gpt delta* マウス (9)、*gpt delta* ラット (10)、*cII* (15))。修正を加える場合にはその妥当性を示し、適切に記載する。十分なプラーク数またはコロニー数を得るため、複数回のパッケージングのデータを統合して用いることもできる。ただし、適切なプラーク数を得るために多くのパッケージング反応が必要であるということは、DNA の質の悪さを示している可能性がある。このような場合、データは信頼できない恐れがあるため、慎重な考慮が必要である。DNA サンプル当たりの総プラーク数または総コロニー数の最適値は、その系における自然突然変異体頻度をもとに、十分な数の変異体を検出できる統計的確率によって決まるが、一般に自然突然変異体頻度が  $3 \times 10^{-5}$  レベルの場合、最低 125,000~300,000 個のプラークが必要である (3)。なお、Big Blue® *lacI* 試験では、ファージを各プレートにまく時に適切な色対照 (カラーコントロール) を設けることにより、突然変異体の色の表現型の範囲をすべて検出できることを示すことが重要である。組織およびそこから得られた試料 (項目) はブロックデザインを用いて処理および解析を行う。これらの作業では、溶媒/媒体対照群、陽性対照群 (用いた場合) または陽性対照 DNA (該当する場合)、および各投与群を一緒に処理する。

### データおよび報告

#### 結果の処理

46. 個体ごとのデータを表形式で示す。実験単位は動物とする。報告書には各動物の各組織におけるプラーク形成単位 (pfu) またはコロニー形成単位 (cfu) の総数、突然変異体数、および突然変異体頻度を示す。複数のパッケージング/回収反応がある場合には、DNA サンプル当たりの反応数を報告する。各反応のデータは保存しておく必要があるが、報告は総 pfu または総 cfu についてのみ行えばよい。40 項に示す毒性および症状のデータを報告する。塩基配列を決定したデータがあれば、解析した突然変異体ごとに示し、そこから得られる突然変異頻度の計算結果を各動物および組織ごとに示す。

#### 統計学的評価および結果の解釈

47. 陽性結果の判定基準は、突然変異体頻度の用量依存性のある増加や、単一の用量群における突然変異体頻度の溶媒/媒体対照群と比較しての明らかな増加など、いくつかある。用量反応関係の解析に十分なデータを得るには、少なくとも 3 投与群について分析する必要がある。結

果の生物学的意義をまず考慮すべきであるが、試験結果を評価する一助として適切な統計手法を用いることもできる (3) (34) (35) (36) (37)。なお、統計解析では動物を実験単位と考える。

48. 被験物質がいずれの組織においても上記の基準を満たす結果を示さなかった場合、その物質は本試験法では変異原性なしと考えられる。ただし、陰性結果が生物学的に意味のあるものであるためには、組織曝露の確認が必要である。

49. DNA の塩基配列の解析については、結果の解釈に役立つ多くの統計手法がある (38) (39) (40) (41)。

50. 観察された値が背景データの範囲内にあるか否かを考慮することは、反応の生物学的意義を評価する上での目安となる (42)。

### 試験報告書

51. 試験報告書には、以下の情報を記載する。

#### 被験物質：

- 識別情報と、既知であれば CAS 番号
- 入手先および（あれば）ロット番号
- 物理的性質と純度
- 試験の実施に関連する物理化学的性状
- 既知であれば、被験物質の安定性

#### 溶媒／媒体：

- 媒体選択の妥当性
- 既知であれば、溶媒／媒体中の被験物質の溶解性と安定性
- 被験物質混合飼料／飲料水または吸入用調製物の調製法
- 調製物の分析（安定性、均一性、目標濃度など）

#### 供試動物：

- 使用した動物種および系統ならびに選択理由
- 動物数、週齢および性別
- 入手先、飼育条件、飼料など
- 試験開始時の個体ごとの体重（各群の体重範囲、平均および標準偏差を含む）

#### 試験条件：

- 陽性および陰性（溶媒／媒体）対照データ
- 用量設定試験データ
- 用量設定根拠
- 被験物質調製の詳細
- 被験物質投与の詳細
- 投与経路選択理由
- 分析した組織／細胞型を選択理由
- 動物に対する毒性の検査方法（該当する場合には病理組織学的または血液学的検査を含む。また、観察および体重測定の頻度を含む）

- 結果が陰性であった場合、被験物質が標的組織に達したこと、または全身循環に入ったことを証明する方法
- 該当する場合には、飼料／飲料水中の被験物質濃度（ppm）および摂餌量／摂水量から算出した実際の投与量（mg/kg 体重/日）
- 飼料の品質および水質の詳細
- 投与および試料採取スケジュールの詳細およびその選択理由
- 安楽死の方法
- 組織の採取および保存手順
- げっ歯類のゲノム DNA の分離、ゲノム DNA からの導入遺伝子の回収、および導入遺伝子の細菌宿主への伝播の方法
- すべての細胞、キットおよび試薬の入手先とロット番号（該当する場合）
- 突然変異体の計数方法
- 突然変異体の分子レベルでの解析方法およびクローン性の補正や突然変異頻度の算出における使用の有無（該当する場合）

#### 結果：

- 試験期間前および期間中の動物の状態（毒性徴候を含む）
- 安楽殺処分時の体重および器官重量
- 各組織／動物について、突然変異体数、評価したプラークまたはコロニー数、突然変異体頻度
- 各組織／動物について、DNA サンプルあたりのパッケージング反応の数、突然変異体の総数、平均突然変異体頻度、標準偏差
- 可能であれば、用量反応関係
- 突然変異の分子レベルでの解析が行われた場合、各組織／動物について、個々に独立した突然変異体の数および平均突然変異頻度
- 同時および背景陰性対照群のデータ（範囲、平均および標準偏差を含む）
- 同時陽性対照群（または以前実施した試験の陽性対照群の DNA）のデータ（分析が行われた場合）分析結果（パッケージングに用いた DNA 濃度、DNA 塩基配列データなど）
- 使用した統計解析方法とその結果

#### 結果の考察

#### 結論

## 参考文献

- (1) OECD (2009), *Detailed Review Paper on Transgenic Rodent Mutation Assays*, Series on Testing and Assessment, N° 103, [ENV/JM/MONO\(2009\)7](#), OECD, Paris.
- (2) OECD (2011), *Retrospective Performance Assessment of OECD Test Guideline on Transgenic Rodent Somatic and Germ Cell Gene Mutation Assays*, Series on Testing and Assessment, N° 145, OECD, Paris.
- (3) Heddle, J.A., S. Dean, T. Nohmi, M. Boerrigter, D. Casciano, G.R. Douglas, B.W. Glickman, N.J. Gorelick, J.C. Mirsalis, H.-J. Martus, T.R. Skopek, V. Thybaud, K.R. Tindall and N. Yajima (2000), "In vivo Transgenic Mutation Assays", *Environ. Mol. Mutagen.*, 35: 253-259.
- (4) Thybaud, V., S. Dean, T. Nohmi, J. de Boer, G.R. Douglas, B.W. Glickman, N.J. Gorelick, J.A. Heddle, R.H. Heflich, I. Lambert, H.-J. Martus, J.C. Mirsalis, T. Suzuki and N. Yajima (2003), "In vivo Transgenic Mutation Assays", *Mutation Res.*, 540: 141-151.
- (5) Heddle, J.A., H.-J. Martus and G.R. Douglas (2003), "Treatment and Sampling Protocols for Transgenic Mutation Assays", *Environ. Mol. Mutagen.*, 41: 1-6.
- (6) Erikson, R.P. (2003), "Somatic Gene Mutation and Human Disease other than Cancer", *Mutation Res.*, 543: 125-136.
- (7) Erikson, R.P. (2010), "Somatic Gene Mutation and Human Disease other than Cancer: an Update", *Mutation Res.*, 705: 96-106.
- (8) Nohmi, T., M. Katoh, H. Suzuki, M. Matsui, M. Yamada, M. Watanabe, M. Suzuki, N. Horiya, O. Ueda, T. Shibuya, H. Ikeda and T. Sofuni (1996), "A new Transgenic Mouse Mutagenesis Test System using Spi<sup>-</sup> and 6-thioguanine Selections", *Environ. Mol. Mutagen.*, 28(4): 465-470.
- (9) Nohmi, T., T. Suzuki and K.I. Masumura (2000), "Recent Advances in the Protocols of Transgenic Mouse Mutation Assays", *Mutation Res.*, 455(1-2): 191-215.
- (10) Toyoda-Hokaiwado, N., T. Inoue, K. Masumura, H. Hayashi, Y. Kawamura, Y. Kurata, M. Takamune, M. Yamada, H. Sanada, T. Umemura, A. Nishikawa and T. Nohmi (2010), "Integration of *in vivo* Genotoxicity and Short-term Carcinogenicity Assays using F344 *gpt* delta Transgenic Rats: *in vivo* Mutagenicity of 2,4-diaminotoluene and 2,6-diaminotoluene Structural Isomers", *Toxicol. Sci.*, 114(1): 71-78.
- (11) Boerrigter, M.E., M.E. Dollé, H.-J. Martus, J.A. Gossen and J. Vijg (1995), "Plasmid-based Transgenic Mouse Model for Studying *in vivo* Mutations" *Nature*, 377(6550): 657-659.
- (12) Gossen, J.A., W.J. de Leeuw, C.H. Tan, E.C. Zwarthoff, F. Berends, P.H. Lohman, D.L. Knook and J. Vijg (1989), "Efficient Rescue of Integrated Shuttle Vectors from Transgenic Mice: a Model for Studying Mutations *in vivo*", *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 86(20): 7971-7975.
- (13) Gossen, J.A. and J. Vijg (1993), "A Selective System for lacZ-Phage using a Galactose-sensitive *E. coli* Host", *Biotechniques*, 14(3): 326, 330.
- (14) Vijg, J. and G.R. Douglas (1996), "Bacteriophage  $\lambda$  and Plasmid *lacZ* Transgenic Mice for studying Mutations *in vivo*" in: G. Pfeifer (ed.), *Technologies for Detection of DNA Damage and Mutations, Part II*, Plenum Press, New York, NY, USA, pp. 391-410.
- (15) Jakubczak, J.L., G. Merlino, J.E. French, W.J. Muller, B. Paul, S. Adhya and S. Garges (1996), "Analysis of Genetic Instability during Mammary Tumor Progression using a novel

- Selection-based Assay for *in vivo* Mutations in a Bacteriophage  $\lambda$  Transgene Target", *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 93(17): 9073–9078.
- (16) Nohmi, T., M. Suzuki, K. Masumura, M. Yamada, K. Matsui, O. Ueda, H. Suzuki, M. Katoh, H. Ikeda and T. Sofuni (1999), "Spi<sup>-</sup> Selection: an Efficient Method to Detect  $\gamma$ -ray-induced Deletions in Transgenic Mice", *Environ. Mol. Mutagen.*, 34(1): 9–15.
- (17) Douglas, G.R., J. Jiao, J.D. Gingerich, J.A. Gossen and L.M. Soper (1995), "Temporal and Molecular Characteristics of Mutations Induced by Ethylnitrosourea in Germ Cells Isolated from Seminiferous Tubules and in Spermatozoa of *lacZ* Transgenic Mice", *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 92: 7485-7489.
- (18) Douglas, G.R., J.D. Gingerich, L.M. Soper and J. Jiao (1997), "Toward an Understanding of the Use of Transgenic Mice for the Detection of Gene Mutations in Germ Cells", *Mutation Res.*, 388(2-3): 197-212.
- (19) Singer, T.M., I.B. Lambert, A. Williams, G.R. Douglas and C.L. Yauk (2006), "Detection of Induced Male Germline Mutation: Correlations and Comparisons between Traditional Germline Mutation Assays, Transgenic Rodent Assays and Expanded Simple Tandem Repeat Instability Assays", *Mutation. Res.*, 598: 164-193.
- (20) Olsen, A.K., A. Andreassen, R. Singh, R. Wiger, N. Duale, P.B. Farmer and G. Brunborg (2010), "Environmental exposure of the mouse germ line: DNA adducts in spermatozoa and formation of de novo mutations during spermatogenesis", *PLoS One*, 5:e11349.
- (21) Clermont, Y. (1972), "Kinetics of spermatogenesis in mammals: seminiferous epithelium cycle and spermatogonial renewal". *Physiol. Rev.* 52: 198-236.
- (22) Robaire, B., Hinton, B.T., and Oregbin-Crist, M.-C. (2006), "The Epididymis", in Neil, J.D., Pfaff, D.W., Chalis, J.R.G., de Kretser, D.M., Richards, J.S., and P. M, Wassarman (eds.), *Physiology of Reproduction*, Elsevier, the Netherlands, pp. 1071-1148.
- (23) Oakberg, E.F. (1956), "Duration of spermatogenesis in the mouse and timing of the stages of the cycle of the seminiferous epithelium", *Am. J. Anat.*, 99: 507–516.
- (24) Marchetti, F., M. Aardema, C. Beevers, J. van Benthem, R. Godschalk, C.L. Yauk, B. Young, A. Williams and G.R. Douglas (2018), "Identifying germ cell mutagens using OECD test guideline 488 (transgenic rodent somatic and germ cell mutation assay) and integration with somatic cell testing", *Mutat. Res.*, 832-833: 7-18. Corrigendum: *Mutat. Res.*, 2019, 844: 70-71.
- (25) Marchetti, F., M. Aardema, C. Beevers, J. van Benthem, G.R. Douglas, R. Godschalk, C.L. Yauk, B. Young and A. Williams (2018), "Simulation of mouse and rat spermatogenesis to inform genotoxicity testing using OECD test guideline 488", *Mutat. Res.*, 832-833: 19-28. Corrigendum: *Mutat. Res.*, 2019, 844: 69.
- (26) Bielas, J.H. and J.A. Heddle (2000), "Proliferation is necessary for both repair and mutation in transgenic mouse cells", *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.*, 97: 11391-11396.
- (27) Yauk, C.L., J.D. Gingerich, L. Soper, A. MacMahon, W.G. Foster and G.R. Douglas (2005), "A *lacZ* Transgenic Mouse Assay for the Detection of Mutations in Follicular Granulosa Cells", *Mutation Res.*, 578(1-2): 117-123.
- (28) O'Brien, J.M., M.A. Beal, C.L. Yauk and F. Marchetti (2016), "Benzo(a)pyrene is mutagenic in mouse spermatogonial stem cells and dividing spermatogonia", *Toxicol. Sci.*, 152: 362-371.
- (29) O'Brien, J.M., M.A. Beal, J.D. Gingerich, L. Soper, G.R. Douglas, C.L. Yauk and F. Marchetti (2014), "Transgenic rodent assay for quantifying male germ cell mutant

- frequency", *J. Vis. Exp.*, 90: e51576.
- (30) OECD (2000), *Guidance Document on the Recognition, Assessment and Use of Clinical Signs as Humane Endpoints for Experimental Animals Used in Safety Evaluation*, Series on Testing and Assessment, N°19, [ENV/JM/MONO\(2000\)7](#), OECD, Paris.
- (31) Dean, S.W., T.M. Brooks, B. Burlinson, J. Mirsalis, B. Myhr, L. Recio and V. Thybaud (1999), "Transgenic Mouse Mutation Assay Systems can Play an important Role in Regulatory Mutagenicity Testing *in vivo* for the Detection of Site-of-contact Mutagens", *Mutagenesis*, 14(1): 141–151.
- (32) Bielas, J.H. (2002), "A more Efficient Big Blue® Protocol Improves Transgene Rescue and Accuracy in an Adduct and Mutation Measurement", *Mutation Res.*, 518: 107–112.
- (33) Kohler, S.W., G.S. Provost, P.L. Kretz, A. Fieck, J.A. Sorge and J.M. Short (1990), "The Use of Transgenic Mice for Short-term, *in vivo* Mutagenicity Testing", *Genet. Anal. Tech. Appl.*, 7(8): 212–218.
- (34) Carr, G.J. and N.J. Gorelick (1995), "Statistical Design and Analysis of Mutation Studies in Transgenic Mice", *Environ. Mol. Mutagen.*, 25(3): 246–255.
- (35) Fung, K.Y., G.R. Douglas and D. Krewski (1998), "Statistical Analysis of *lacZ* Mutant Frequency Data from Muta™ Mouse Mutagenicity Assays", *Mutagenesis*, 13(3): 249–255.
- (36) Piegorsch, W.W., B.H. Margolin, M.D. Shelby, A. Johnson, J.E. French, R.W. Tennant and K.R. Tindall (1995), "Study Design and Sample Sizes for a *lacI* Transgenic Mouse Mutation Assay", *Environ. Mol. Mutagen.*, 25(3): 231–245.
- (37) Piegorsch, W.W., A.C. Lockhart, G.J. Carr, B.H. Margolin, T. Brooks, G.R. Douglas, U.M. Liegibel, T. Suzuki, V. Thybaud, J.H. van Delft and N.J. Gorelick (1997), "Sources of Variability in Data from a Positive Selection *lacZ* Transgenic Mouse Mutation Assay: an Interlaboratory Study", *Mutation Res.*, 388(2–3): 249–289.
- (38) Adams, W.T. and T.R. Skopek (1987), "Statistical Test for the Comparison of Samples from Mutational Spectra", *J. Mol. Biol.*, 194: 391–396.
- (39) Carr, G.J. and N.J. Gorelick (1996), "Mutational Spectra in Transgenic Animal Research: Data Analysis and Study Design Based upon the Mutant or Mutation Frequency", *Environ. Mol. Mutagen.*, 28: 405–413.
- (40) Dunson, D.B. and K.R. Tindall (2000), "Bayesian Analysis of Mutational Spectra", *Genetics*, 156: 1411–1418.
- (41) Lewis P.D., B. Manshian, M.N. Routledge, G.B. Scott and P.A. Burns (2008), "Comparison of Induced and Cancer-associated Mutational Spectra using Multivariate Data Analysis", *Carcinogenesis*, 29(4): 772–778.
- (42) Hayashi, M., K. Dearfield, P. Kasper, D. Lovell, H.-J. Martus, V. Thybaud (2011), "Compilation and Use of Genetic Toxicity Historical Control Data", *Mutation Res.*, doi:10.1016/j.mrgentox.2010.09.007.

# OECD/OCDE

## 補遺

### 用語の定義

**投与期間** : 動物に対して投与を行う総期間。

**塩基対置換** : 1つの DNA ヌクレオチド塩基と別の DNA ヌクレオチド塩基の交換を引き起こす型の変異。

**カプシド** : ウイルス粒子を覆うタンパク質の殻。

**クローン増殖** : 1つの (変異) 細胞から多数の細胞が産生されること。

**コロニー形成単位 (cfu)** : 生菌数を表わす単位。

**コンカテマー** : 同じコピーが多数連なったもので構成される長い連続的な生体分子。

**Cos 部位** : バクテリオファージ  $\lambda$  の 2 本鎖ゲノムの両端に存在する 1 本鎖 DNA の 12 ヌクレオチドからなる部位。

**欠失** : ゲノムから 1 つ以上の (連続した) ヌクレオチドが失われる変異。

**エレクトロポレーション (電気穿孔法)** : 細胞膜の透過性を増加させるために電気パルスを用いる方法。

**内在性遺伝子** : そのゲノムが本来有している遺伝子。

**割り増し二項変動** : 母集団が二項分布をすると仮定したときに予測される値より母比率の繰り返し推定のばらつきが大きくなること。

**フレームシフト突然変異** : タンパク質/ペプチドをコードする DNA 配列に 3 で割り切れない数のヌクレオチドの挿入または欠失が起きることによって生じる遺伝子突然変異。

**挿入** : DNA 配列に 1 つ以上のヌクレオチド塩基対が加わること。

**ジャックポット** : 1 つの変異からクローン性増殖によって生じた多数の突然変異体。

**巨大欠失** : 数キロ塩基を超える DNA の欠失 (Spi-セレクション法および lacZ プラスミド法によって効率的に検出可能)。

**ライゲーション** : DNA リガーゼを用いて DNA 分子の 2 つの末端を共有結合させること。

**分裂促進物質**：細胞を刺激して分裂を開始させることで細胞分裂を誘発する化学物質。

**中立遺伝子**：ポジティブまたはネガティブな選択圧に影響されない遺伝子。

**パッケージング（充填）**：ファージのカプシドと尾のタンパク質の調製物およびファージ DNA 分子のコンカテマーから感染性のファージ粒子を作り出すこと。一般に、 $\lambda$  ベクターにクローニングした DNA（cos 部位で仕切られている）を感染性の  $\lambda$  粒子に充填するときに用いられる。

**パッケージング効率**：パッケージングされたバクテリオファージが細菌宿主から回収される効率。

**プラーク形成単位（pfu）**：生存バクテリオファージ数を表わす単位。

**点突然変異**：短い DNA 配列における突然変異を示す一般的用語。小さな挿入、欠失、および塩基対置換を含む。

**ポジティブセレクション（正の選択）**：突然変異体のみが生存できるようにする方法。

**レポーター遺伝子**：変異遺伝子産物を容易に検出できる遺伝子。

**試料採取時期**：安楽殺処分前の被験物質の投与を行わない期間の最後で、その間にプロセシングされていない DNA 損傷が安定した変異に固定される。

**シャトルベクター**：2 つの異なる種の宿主で増殖できるように構築されたベクター。すなわち、シャトルベクターに挿入された DNA は 2 つの異なる種類の細胞や 2 つの異なる生物種で試験や操作を行うことができる。

**被験物質**：試験の対象となっている物質を指す。

**トランスジェニック（の）**：他種の 1 つまたは複数の遺伝子を導入することでゲノムを変化させた生物、またはその生物に関連した生物。