

IARC, 2010: 428-431.

- 4) Biancifiori C, Caschera F. The relation between pseudopregnancy and the chemical induction by four carcinogens of mammary and ovarian tumours in BALB/C mice. Br J Cancer 1962; 16: 722-730.
- 5) Flesher JW, Horn J, Lehner AF. Comparative carcinogenicity of picene and dibenz [a,h] anthracene in the rat. Biochem biophys Res Commun 2002; 290: 275-279.
- 6) Wood AW, Levin W, Thomas PE, et al. Metabolic activation of dibenzo [a,h] anthracene and its dihydrodiols to bacterial mutagens. Cancer Res 1978; 38 (7): 1967-1973.
- 7) Buening MK, Levin W, Wood AW, et al. Tumorigenicity of the dihydrodiols of dibenzo [a,h] anthracene on mouse skin and in newborn mice. Cancer Res 1979; 39: 1310-1314.

ジベンゾ [a,j] アクリジン
C₂₁H₁₃N
[CAS No. 224-42-0]
発がん性分類 第2群A

1. 発がん性分類の提案

IARCは1973年のモノグラフ3「Certain Polycyclic Aromatic Hydrocarbons and Heterocyclic Compounds」¹⁾において、ジベンゾ [a,j] アクリジンをヒトのデータはないがマウスの皮膚塗布で皮膚がん、皮下投与で肉腫、経口投与で肺腫瘍の発生が認められ動物での発がん性は十分な証拠があるとし、モノグラフ32「Polynuclear Aromatic Compounds, Part 1: Chemical, Environmental and Experimental Data」²⁾で動物での発がんは十分な証拠がありGroup 2Bに分類し、2013年のモノグラフ103「Bitumens and Bitumen Emissions, and Some N- and S-Heterocyclic Polycyclic Aromatic Hydrocarbons」³⁾で追加のデータをまとめGroup 2Aに分類した。

ジベンゾ [a,j] アクリジンについてのヒトの疫学データは示されていない。動物実験については、マウスでの腫瘍増加が報告されている。7から8週齢の雌Hsd:(ICR)BRマウスに13.95 μgを週2回皮膚塗布し99週後に皮膚腫瘍が有意に増加した⁴⁾。7から8週齢の雌Hsd:(ICR)BRマウスに55.8 μgを1回皮膚塗布した後、プロモータとしてTPA(12-O-Tetradecanoylphorbol 13-acetate)を皮膚塗布した結果、皮膚の乳頭腫が有意に増加した⁵⁾。以上の結果より、ジベンゾ [a,j] アクリジンの発がん性は動物実験の証拠があると考えられた。

ジベンゾ [a,j] アクリジンの代謝物であるtrans-3,4-dihydroxy-anti-1,2-epoxy-1,2,3,4-tetrahydrodibenz [a,j] acridineがDNAアダクトに関与している⁶⁾ことが示されている。以上の結果より、ジベンゾ [a,j] アクリジンは代謝活性化された物質が発がん性を示す証拠があると考えられた。

以上より、日本産業衛生学会はジベンゾ [a,j] アクリ

ジンを第2群Aとすることを提案する。

2. 勧告の履歴

2016年度(新設)発がん性分類 第2群A

文 献

- 1) IARC. Monograph 3 Certain Polycyclic Aromatic Hydrocarbons and Heterocyclic Compounds. Lyon: IARC, 1973: 254-259.
- 2) IARC. Monograph 32 Polynuclear Aromatic Compounds. Part 1: Chemical, Environmental and Experimental Data. Lyon: IARC, 1983: 283-288.
- 3) IARC. Monograph 103 Bitumens and Bitumen Emissions, and Some N- and S-Heterocyclic Polycyclic Aromatic Hydrocarbons. Lyon: IARC, 2013: 241-246.
- 4) Warshawsky D, Barkley W, Miller ML, et al. Carcinogenicity of 7H-dibenzo [c,g] carbazole, dibenz [a,j] acridine and benzo [a] pyrene in mouse skin and liver following topical application. Toxicology 1994; 93: 135-149.
- 5) Warshawsky D, Barkley W, Miller ML, et al. Comparative tumor-initiating ability of 7H-dibenzo [c,g] carbazole and dibenz [a,j] acridine in mouse skin. Toxicology 1992; 71: 233-243.
- 6) Xue W, Schneider J, Mitchell K, et al. trans-3,4-dihydroxy-anti-1,2-epoxy-1,2,3,4-tetrahydrodibenz [a,j] acridine involvement in dibenz [a,j] acridine DNA adduct formation in mouse skin consistent with Ha-ras mutation patterns in tumors. Chem Res Toxicol 2001; 14: 871-878.

ジベンゾ [a,l] ピレン
C₂₄H₁₄
[CAS No. 191-30-0]
発がん性分類 第2群A

1. 発がん性分類の提案

IARCはモノグラフ32「Polynuclear Aromatic Compounds, Part 1: Chemical, Environmental and Experimental Data」¹⁾で動物での発がん性は十分な証拠があるとしGroup 2Bに分類し、2010年のモノグラフ92「Some Non-heterocyclic Polycyclic Aromatic Hydrocarbons and Some Related Exposures」²⁾で追加のデータをまとめGroup 2Aに分類した。

ジベンゾ [a,l] ピレンについてのヒトの疫学データは示されていない。動物実験については、マウスおよびラットなどで腫瘍増加が報告されている。8週齢の雌SENCARマウスに各々0.30, 1.2, 2.4 μgを週1回40週間皮膚塗布し48週間後に扁平上皮乳頭腫と癌および肺腺腫などが有意に増加した³⁾。8週齢の雌SENCARマウスの皮膚でのイニシエーション・プロモーション試験で242 μgを1回皮膚塗布し26週後に有意に乳頭腫が増加した⁴⁾。また、8週齢の雌SDラットに各々605, 2,420 μgを乳腺内に1回投与し24週後に乳腺の腺癌と線維肉腫が