

陳述書

財団法人 化学物質評価研究機構
久留米事業所

試験委託者 独立行政法人 新エネルギー・産業技術総合開発機構

試験の表題 アセトン（被験物質番号 K-1746）の微生物による分解度試験

試験番号 205082

本最終報告書（電子媒体上のPDFファイル）は、上記試験の最終報告書を正確にコピーしたものです。

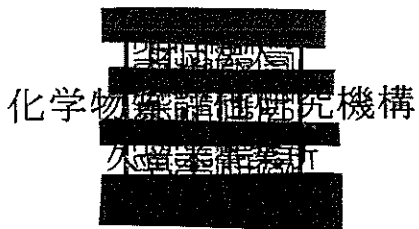
2005年9月9日

運営管理者

最 終 報 告 書

アセトン（被験物質番号 K-1746）の微生物による分解度試験

（試験番号：205082）



陳述書

財団法人 化学物質評価研究機構
久留米事業所

試験委託者 独立行政法人 新エネルギー・産業技術総合開発機構

試験の表題 アセトン（被験物質番号 K-1746）の微生物による分解度試験

試験番号 205082

上記試験は以下のGLPに従って実施したものです。

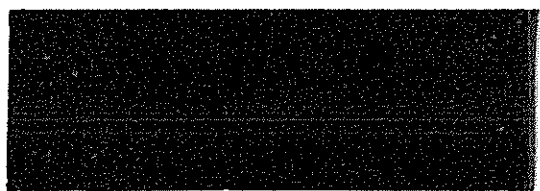
(1) 「新規化学物質等に係る試験を実施する試験施設に関する基準について」
(平成15年11月21日、薬食発第1121003号、平成15・11・17製局第3号、環保企発第031121004号) に規定する「新規化学物質等に係る試験を実施する試験施設に関する基準」

(2) 「OECD Principles of Good Laboratory Practice」(November 26, 1997)

また、本最終報告書は生データを正確に反映しており、試験データが有効であることを確認しています。

2005年9月8日

試験責任者



信頼性保証書

財団法人 化学物質評価研究機構
久留米事業所

試験委託者 独立行政法人 新エネルギー・産業技術総合開発機構

試験の表題 アセトン（被験物質番号 K-1746）の微生物による分解度試験

試験番号 205082

本最終報告書は、試験の方法、手順が正確に記載され、試験結果は生データを正確に反映していることを保証します。

なお、監査又は査察の結果については、下記の通り試験責任者及び運営管理者に報告しました。

監査又は査察内容	監査又は査察日	報告日 (試験責任者及び運営管理者)
試験計画書草案	2005年6月16日	2005年6月16日
試験計画書	2005年6月21日	2005年6月21日
培養開始時	2005年6月23日	2005年6月23日
中間時	2005年7月7日	2005年7月7日
培養終了時	2005年7月21日	2005年7月21日
生データ、最終報告書草案	2005年9月5日	2005年9月6日
最終報告書	2005年9月8日	2005年9月8日

2005年9月8日

信頼性保証部門責任者



目 次

頁

表 題	1
試験委託者	1
試験施設	1
試験目的	1
試験法	1
適用 GLP	1
試験日程	2
試資料の保管	2
試験関係者	2
最終報告書の承認	2
要 約	3
1. 被験物質	4
2. 活性汚泥	6
3. 分解度試験の実施	7
4. 試験条件の確認	14
5. 試験成績の信頼性に影響を及ぼしたと思われる環境要因	14
6. 試験結果	14
7. 備 考	16

表題 アセトン（被験物質番号 K-1746）の微生物による分解度試験

試験委託者 独立行政法人 新エネルギー・産業技術総合開発機構
 (〒212-8554) 神奈川県川崎市幸区大宮町1310番

試験施設 財団法人 化学物質評価研究機構 久留米事業所
 (〒839-0801) 福岡県久留米市宮ノ陣三丁目2番7号

試験目的 K-1746の微生物による分解性の程度について知見を得る。

試験法 本試験は以下の試験法に従って行った。
 (1) 「新規化学物質等に係る試験の方法について」（平成15年11月21日、薬食発第1121002号、平成15・11・13製局第2号、環保企発第031121002号）に規定する〈微生物等による化学物質の分解度試験〉
 (2) 「OECD Guideline for Testing of Chemicals」に定める"Ready Biodegradability: Modified MITI Test (I) (Guideline 301C, July 17, 1992)"

適用GLP 本試験は以下の基準を適用した。
 (1) 「新規化学物質等に係る試験を実施する試験施設に関する基準について」（平成15年11月21日、薬食発第1121003号、平成15・11・17製局第3号、環保企発第031121004号）に規定する「新規化学物質等に係る試験を実施する試験施設に関する基準」
 (2) 「OECD Principles of Good Laboratory Practice」（November 26, 1997）

試験日程

試験開始日	2005年 6月 21日
実験開始日	2005年 6月 23日
実験終了日	2005年 7月 21日
試験終了日	2005年 9月 8日

試資料の保管

(1) 被験物質

同一ロットの被験物質が分解度試験（試験番号205067）終了後にすでに保管されているため、本試験終了後には保管しない。

(2) 生データ、資料等

生データ、試験計画書、試験委託書、その他必要な資料等は最終報告書と共に、試験委託者から通知を受けるまでの期間、久留米事業所資料保管室に保管する。

試験関係者

試験責任者



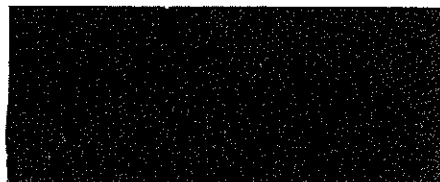
試験担当者
(分解度試験の実施)

活性汚泥管理責任者

最終報告書の承認

2005年 9月 8日

試験責任者



要 約

試験の表題

アセトン（被験物質番号 K-1746）の微生物による分解度試験

試験条件

- | | |
|-------------|-------------------|
| (1) 被験物質濃度 | 100mg/L |
| (2) 活性汚泥濃度 | 30mg/L（懸濁物質濃度として） |
| (3) 試験液量 | 300mL |
| (4) 試験液培養温度 | 25±1°C |
| (5) 試験液培養期間 | 28日間（遮光下） |

分解度算出のための測定及び分析

- (1) 閉鎖系酸素消費量測定装置による生物化学的酸素消費量（BOD）の測定
- (2) 全有機炭素分析法（TOC）による溶存有機炭素（DOC）の定量分析
- (4) ガスクロマトグラフィー（GC）による被験物質の定量分析

試験結果

(1) BOD分解度	95%,	98%,	95%	平均	96%
(2) DOC分解度	99%,	100%,	99%	平均	99%
(3) 被験物質分解度（GC）	100%,	100%,	100%	平均	100%

結論

本試験条件下において、被験物質は微生物によって分解された。

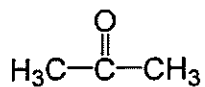
1. 被験物質

本報告書においてK-1746は、次の名称等を有するものとする。

1.1 名 称 アセトン

1.2 構造式等

構造式



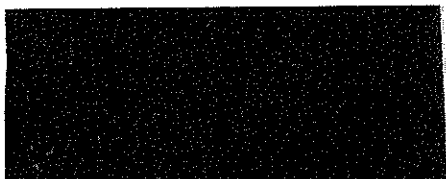
分子式 C₃H₆O

分子量 58.08

CAS番号 67-64-1

1.3 入手先、商品名、等級及びロット番号^{*1}

- (1) 入 手 先
- (2) 商 品 名
- (3) 等 級
- (4) ロット番号



1.4 純 度^{*1}

被験物質 100.0% (毛管カラムGC)

*1 入手先添付資料による。

1.5 被験物質の確認

赤外吸収スペクトル（Fig. 4参照）、質量スペクトル（Fig. 5参照）及び核磁気共鳴スペクトル（Fig. 6参照）は独立行政法人 産業技術総合研究所の有機化合物スペクトルデータベースに記載のスペクトルと一致することを確認した。

1.6 保管条件及び保管条件下での安定性

- (1) 保管条件 冷暗所保存
- (2) 安定性確認 実験開始前及び終了後に被験物質の赤外吸収スペクトルを測定した結果、両スペクトルは一致し、保管条件下で安定であることを確認した（Fig. 4参照）。

2. 活性汚泥

2.1 汚泥の採集場所及び時期

(1) 場 所 以下の10ヵ所から採集

伏古川処理場（北海道札幌市）	深芝処理場（茨城県鹿島郡）
中浜処理場（大阪府大阪市）	落合処理場（東京都新宿区）
北上川（宮城県石巻市）	信濃川（新潟県新潟市）
吉野川（徳島県徳島市）	琵琶湖（滋賀県大津市）
広島湾（広島県広島市）	洞海湾（福岡県北九州市）

(2) 時 期 2005年 3月

2.2 採集汚泥

(1) 下水処理場 収泥

(2) 河川、湖沼及び海 表層水及び大気と接触している波打際の表土

2.3 活性汚泥の調製

活性汚泥の均一性を保つため、上記で採集してきた各地の汚泥混合液のろ液5Lと、約3ヶ月間培養した活性汚泥^{*2}のろ液5Lとを混合して10Lとし、pHを7.0±1.0に調整して培養槽でばっ氣^{*3}した。

*2 上記で採集してきた各地の汚泥混合液のろ液10Lを、下記2.4に従って培養した活性汚泥。

*3 屋外空気をプレフィルターに通し、ばっ気に用いた。

2.4 培 養

培養槽へのばっ気を約30分間止めた後、全量の約1/3量の上澄液を除去した。これに脱塩素水を加え全量を10Lにして再びばっ気し（30分間以上）、添加した脱塩素水中での合成下水濃度が0.1wt%になるように50g/L合成下水^{*4}を添加した。この操作を毎日1回繰り返し、培養して活性汚泥とした。培養温度は25±2°Cとした。

*4 グルコース、ペプトン、りん酸二水素カリウムをそれぞれ50g/Lになるように精製水に溶解し、水酸化ナトリウムでpHを7.0±1.0に調整した。

2.5 管理及び使用

活性汚泥の正常な状態を維持するため、培養中、上澄液の外観及び活性汚泥の生成状態を観察するとともに、活性汚泥の沈でん性、pH、温度及び溶存酸素濃度を測定し、管理基準（「新規化学物質等に係る試験の方法について」参照）の範囲内であることを確認した。この結果を生データとして保管した。活性汚泥の生物相は適宜光学顕微鏡を用いて観察し、異常のないことを確認した上で試験に供した。また、合成下水を添加してから18～24時間後の活性汚泥を使用した。

2.6 活性汚泥の活性度の点検及び使用開始日

(1) 活性汚泥の活性度の点検

標準物質を用いて活性汚泥使用開始前に活性度を点検した。

(2) 活性汚泥使用開始日 2005年 4月 12日

3. 分解度試験の実施

3.1 試験の準備

(1) 活性汚泥の懸濁物質濃度の測定

活性汚泥の添加量を決定するために、懸濁物質濃度を測定した。

測定方法 「工場排水試験方法、懸濁物質」（JIS K 0102-1998 の 14.1）に準じて行った。

測定実施日 2005年 6月 20日

測定結果 活性汚泥の懸濁物質濃度は3850mg/Lであった。

(2) 基礎培養基の調製

「工場排水試験方法、生物化学的酸素消費量」（JIS K 0102-1998 の 21.）に定められた組成のA液、B液、C液及びD液それぞれ3mLに精製水（高杉製薬製 日本薬局方）を加えて1Lとし、pHを7.0に調整した。

(3) 対照物質

試験の実施には汚泥が十分な活性度を有することを確認するため、対照物質としてアニリン（昭和化学製 試薬特級 ロット番号 SP-3442Z）を用いた。

3.2 試験液の調製

試験容器を6個用意し、試験液を下記の方法で調製した。

これらの試験液について、3.3の条件で培養を行った。

(1) 被験物質及びアニリンの添加

(a) (水+被験物質) 系 (1個、試験容器①)

被験物質濃度が100mg/Lになるように、試験容器に精製水300mL及び被験物質38.0μLを入れた。被験物質は38.0μL [添加量30.0mg=38.0μL×0.790g/cm³(密度)] をマイクロシリンジで分取して添加した。被験物質添加後、pHを測定した。

(b) (汚泥+被験物質) 系 (3個、試験容器②③④)

被験物質濃度が100mg/Lになるように、試験容器に基礎培養基[300mLから活性汚泥添加液量(2.34mL)を差し引いた量]及び被験物質38.0μLを入れた。被験物質は38.0μL [添加量30.0mg=38.0μL×0.790g/cm³(密度)] をマイクロシリンジで分取して添加した。被験物質添加後、pHを測定した。

(c) (汚泥+アニリン) 系 (1個、試験容器⑤)

アニリンの濃度が100mg/Lになるように、試験容器に基礎培養基[300mLから活性汚泥添加液量(2.34mL)を差し引いた量]及びアニリンを入れた。アニリンはマイクロシリンジで29.5μL [添加量30mg=29.5μL×1.022g/cm³(密度)] 分取して添加した。

(d) 汚泥プランク系 (1個、試験容器⑥)

試験容器に基礎培養基[300mLから活性汚泥添加液量(2.34mL)を差し引いた量]を入れた。

(2) 活性汚泥の接種

(b)、(c)及び(d)の試験液に2.の条件で調製した活性汚泥を懸濁物質濃度として30mg/Lになるように接種した。

3.3 試験液培養装置及び環境条件

(1) 試験液培養装置

閉鎖系酸素消費量測定装置

恒温槽及び測定ユニット	旭テクネイオン製
データ処理装置	旭テクネイオン製
試験容器	300mL用培養瓶（改良型培養瓶）
炭酸ガス吸収剤	ソーダライム、No.1 (和光純薬工業製 二酸化炭素吸収用)

(2) 環境条件

試験液培養温度	25±1°C
試験液培養期間	28日間（遮光下）
攪拌方法	マグネチックスターラーによる回転攪拌

(3) 実施場所

クロロ室A

3.4 観察、測定等

(1) 観察

培養期間中、試験液の状況を毎日目視観察した。また、装置の作動状況を適宜点検した。

(2) 生物化学的酸素消費量（BOD）の測定

培養期間中、試験液のBODの変化を連続的にデータ処理装置で自動記録して測定した。また、槽内温度は毎日測定記録した。

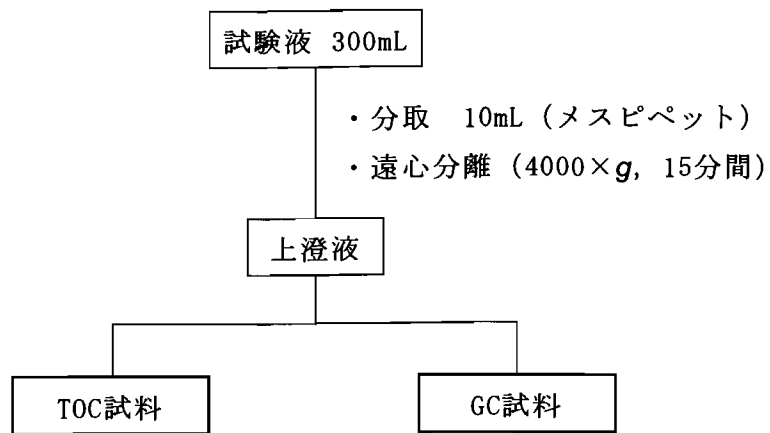
3.5 試験液の分析

培養期間終了後、試験液中に残留している溶存有機炭素及び被験物質について分析した。なお、（水+被験物質）系及び（汚泥+被験物質）系の試験液のpHを測定した。

3.5.1 試験液の前処理

試験液培養期間終了後、（水+被験物質）系、（汚泥+被験物質）系及び汚泥プランク系の試験液について以下のフロースキームに従って前処理操作を行い、溶存有機炭素（DOC）を分析するための全有機炭素分析法（TOC）試料、被験物質を分析するためのガスクロマトグラフィー（GC）試料とした。

フロースキーム



3.5.2 定量分析

(1) 全有機炭素分析法による溶存有機炭素の定量分析

前処理を行って得られたTOC試料について、下記の定量条件に基づき溶存有機炭素（DOC）を分析した。

DOC濃度は、全炭素（TC）濃度から無機炭素（IC）濃度を差し引いて求めた。TC濃度及びIC濃度はTC標準溶液80.0mgC/L及びIC標準溶液80.0mgC/LとTOC試料のピーク面積とを比較し比例計算して求めた（Table-2参照）。なお、TC標準溶液はフタル酸水素カリウムを精製水に溶解し、IC標準溶液は炭酸水素ナトリウム及び炭酸ナトリウムを精製水に溶解して調製した。

定量下限濃度はDOC濃度1.0mgC/Lとした。

定量条件

機 器	全有機炭素計 島津製作所製 TOC-5000A
T C 炉 温 度	680°C
流 量	150mL/min
注 入 量	33μL
感 度	レンジ 5

(2) ガスクロマトグラフィーによる被験物質の定量分析

前処理を行って得られたGC試料について、下記の定量条件に基づき被験物質を分析した。GC試料中の被験物質の濃度は、クロマトグラム上で得られた標準溶液100mg/Lのピーク面積とGC試料のピーク面積とを比較し、比例計算して求めた (Table-3、Fig. 3参照)。

ピーク面積の定量下限は、ノイズレベルを考慮して $7900\mu\text{V}\cdot\text{sec}$ (被験物質濃度0.99mg/L)とした。

(a) 定量条件

機 器	ガスクロマトグラフ
	島津製作所製 GC-2010
自動試料導入装置	島津製作所製 AOC-20
検 出 器	水素炎イオン化検出器 (FID)
カラム	G-100 膜厚 2.0 μm (化学物質評価研究機構製) 40m×1.2mmI.D. ガラス製
カラム 温 度	50°C (0min)→110°C (0min)
昇 温 速 度	10°C/min
試料導入部温度	110°C
キャリアガス	ヘリウム
全 流 量	20mL/min
水 素	40mL/min
空 気	400mL/min
注 入 量	1.0 μL
検 出 器	
温 度	110°C
感 度	レンジ 1

(b) 標準溶液の調製

分析試料中の被験物質濃度を求めるための標準溶液の調製は次のように行った。

被験物質38.0 μL [被験物質30.0mg=38.0 $\mu\text{L} \times 0.790\text{g/cm}^3$ (密度)]を分取し、精製水に溶解して1000mg/Lの被験物質溶液を調製した。これを精製水で希釈して100mg/Lの標準溶液とした。

(c) 検量線の作成

(b)の標準溶液の調製と同様にして25.0、50.0及び100mg/Lの標準溶液を調製した。これらを(a)の定量条件に従って分析し、得られたそれぞれのクロマトグラム上のピーク面積と濃度により検量線を作成した (Fig. 2参照)。

3.6 分解度の算出

分解度は下記の式に基づき算出し、小数点以下1ヶタ目を丸めて整数位で表示した。

(1) BOD分解度

$$\text{分解度} (\%) = \frac{\text{BOD} - \text{B}}{\text{TOD}} \times 100$$

BOD : (汚泥 + 被験物質) 系の生物化学的酸素消費量
(測定値) (mg)

B : 汚泥プランク系の生物化学的酸素消費量
(測定値) (mg)

TOD : 被験物質が完全に酸化された場合に必要とされる
理論的酸素消費量 (計算値) (mg)

(2) DOC分解度

$$\text{分解度} (\%) = \frac{\text{DOC}_w - \text{DOC}_s}{\text{DOC}_w} \times 100$$

DOC_s : (汚泥 + 被験物質) 系における溶存有機炭素の残留量
(測定値) (mgC)

DOC_w : (水 + 被験物質) 系における溶存有機炭素の残留量
(測定値) (mgC)

(3) 被験物質分解度^{*5}

$$\text{分解度} (\%) = \frac{\text{S}_w - \text{S}_s}{\text{S}_w} \times 100$$

S_s : (汚泥 + 被験物質) 系における被験物質の残留量
(測定値) (mg)

S_w : (水 + 被験物質) 系における被験物質の残留量
(測定値) (mg)

*5 3.5.2での分析においてピーク面積が定量下限を超えて検出されなかったものについては、残留量を0として計算した。

3.7 数値の取扱い

数値の丸め方は、JIS Z 8401：1999 規則Bに従った。

4. 試験条件の確認

試験の有効性の基準値と本試験における値を下表に示す。本試験における値はいずれも基準値を満たしたことから、本試験は有効であった。

		本試験における値	基 準 値	参 照
分解度の最大値 と最小値の差	BOD分解度	3%	20%未満	6.3項 分解度
	DOC分解度	1%		
	被 駿 物 質 分 解 度	0%		
アニリンのBOD 分解度	7日後	70%	40%以上	Table-1 Fig. 1
	14日後	74%	65%以上	
汚泥プランク系 のBOD値	28日後	7.0mg	18mg未満 (60mg/L未満)	Table-1 Fig. 1

5. 試験成績の信頼性に影響を及ぼしたと思われる環境要因

当該要因はなかった。

6. 試験結果

6.1 試験液の状況

試験液の状況は下記のとおりであった。

		試 験 液	状 况	pH
培養開始時	(水 + 被駿物質) 系	被駿物質は溶解した。 試験液は無色であった。	[1] 6.5	[1] 6.5
	(汚泥 + 被駿物質) 系	被駿物質は溶解した 試験液は無色であった。		
培養終了時	(水 + 被駿物質) 系	不溶物は認められなかつた。 試験液は無色であった。	[1] 6.8	[1] 6.8
	(汚泥 + 被駿物質) 系	汚泥以外の不溶物は認められなかつた。 汚泥の増殖が認められた。 試験液は無色であった。		

6.2 試験液の分析結果

28日後の分析結果は下記のとおりであった。

なお、(水+被験物質)系において被験物質はほぼ理論量残留し、GCクロマトグラム上に被験物質以外のピークは認められなかった。また、(汚泥+被験物質)系においてDOCはほとんど残留せず、GCクロマトグラム上に被験物質及び変化物のピークは認められなかった。よって、変化物は生成しなかったと判断されたため分析対象としなかった。

		(水+被験物質)系	(汚泥+被験物質)系			理論量	Table	Fig.
		[1]	[2]	[3]	[4]			
BOD ^{*6}	mg	1.8	62.6	64.6	62.6	66.0	1	1
DOC残留量及び残留率 ^{*6}	mgC	16.6	0.2	0.1	0.1	16.7 ^{*7}	2	-
	%	99	1	0	1	-		
被験物質残留量及び残留率(GC)	mg	29.3	0	0	0	30.0	3	3
	%	98	0	0	0	-		

*6 (汚泥+被験物質)系は、汚泥ブランク系の値を差し引いて表示した。

*7 3.5.2(2)(b)と同様にして調製した標準溶液(100mg/L)のDOC濃度より算出した。

6.3 分解度

28日後の分解度は下記のとおりであった。

		(汚泥+被験物質)系				Table
		[2]	[3]	[4]	平均	
BOD分解度	%	95	98	95	96	1
DOC分解度	%	99	100	99	99	2
被験物質分解度(GC)	%	100	100	100	100	3

6.4 結論

本試験条件下において、被験物質は微生物によって分解された。

Study No. 205082	(Test item K-1746)
Cultivating conditions:	
Concentration	
Test item	100 (mg/L)
Reference item (aniline)	100 (mg/L)
Activated sludge	30 (mg/L)
Temperature	25 ± 1 °C
Duration	28 days (Jun.23,2005 ~ Jul.21,2005)
Note: -	

Vessel No.	Sample Description	BOD (mg)			
		7th day	14th day	21st day	28th day
[1]	Water + test item	0.3	1.2	1.8	1.8
[2]	Sludge + test item	53.0	65.4	68.5	69.6
[3]	Sludge + test item	53.2	67.0	70.6	71.6
[4]	Sludge + test item	55.4	64.8	68.5	69.6
[5]	Sludge + aniline	66.6	72.6	74.5	74.7
[6]	Control blank [B]	3.0	6.0	7.0	7.0

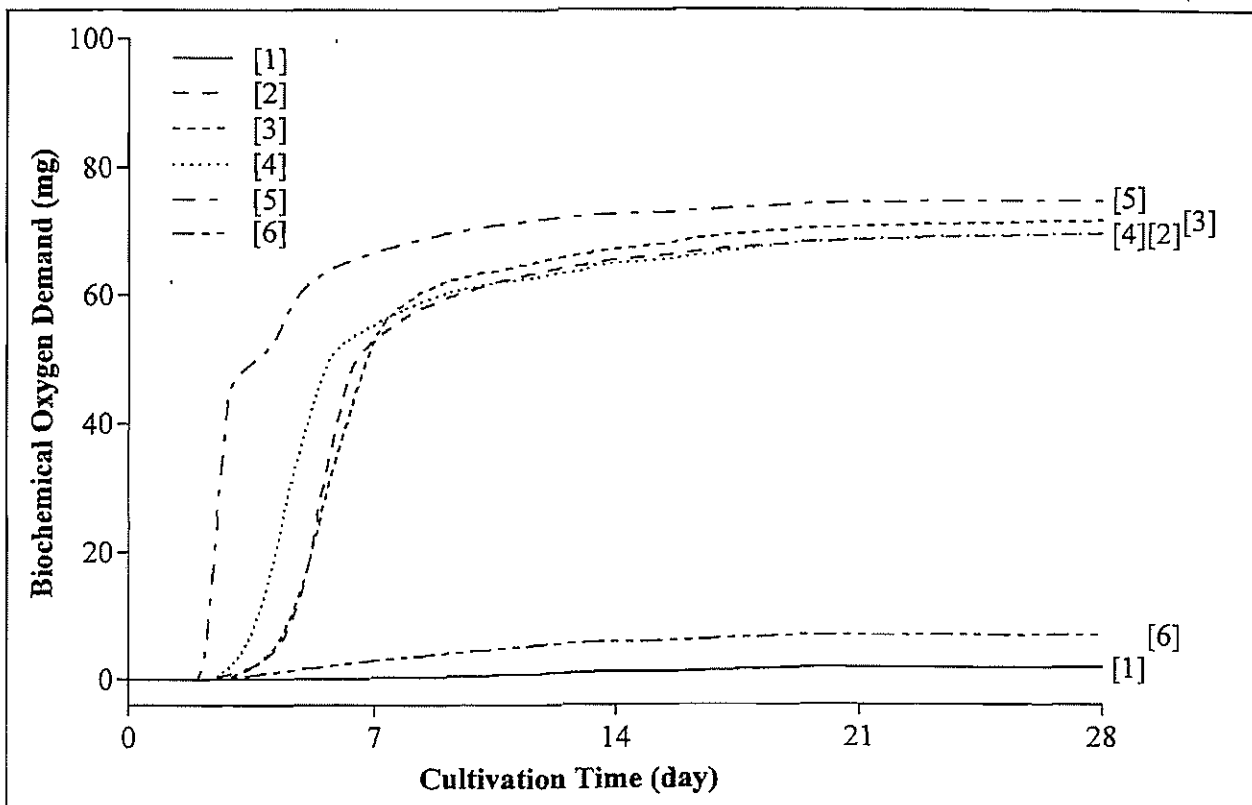


Fig. 1

Chart of BOD.

Jul.21,2005 Name _____