

財団法人化学物質評価研究機構殿

本写しは原本と相違ありません
(株)三菱化学安全科学研究所
横浜研究所 運営管理者

最 終 報 告 書

K-49Cの分解度試験

(試験番号：A010206)

2002年 3月18日作成

株式会社三菱化学安全科学研究所

陳 述 書

株式会社三菱化学安全科学研究所

横浜研究所

試験委託者 : 財団法人化学物質評価研究機構

表 題 : K-49Cの分解度試験

試験番号 : A010206

本試験は試験計画書および標準操作手順書に従って実施され、本報告書はその結果を正しく記載したものである。

また、本試験は下記のGLPに従って実施したものである。

「新規化学物質に係る試験および指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める省令第4条に規定する試験施設について」（環保業第39号、薬発第229号、59基局第85号、1984；一部改正2000）

2002年 3月18日

試験責任者



信 頼 性 保 証 書

株式会社三菱化学安全科学研究所

横浜研究所

試験委託者 : 財団法人化学物質評価研究機構

表 題 : K-49Cの分解度試験

試験番号 : A010206

本試験は試験計画書および標準操作手順書に従って実施され、本報告書には試験に使用した方法、手順が正確に記載されており、試験結果は生データを正確に反映していることを、下記の査察および監査実施により確認した。

記

実施事項	実施日	運営管理者および 試験責任者への報告日
試験計画書監査	2001年11月13日	2001年11月13日
試験の査察		
被験物質の添加	2001年11月14日	2001年11月15日
培養ビンの接続	2001年11月14日	2001年11月15日
被験物質残存濃度の測定	2001年12月12日	2001年12月12日
	2001年12月13日	2001年12月17日
最終報告書監査	2002年 3月18日	2002年 3月18日

2002年 3月18日

信頼性保証部門担当者

試験実施概要

1. 表 題 : K-49Cの分解度試験
(試験番号: A010206)
2. 試験目的 : 被験物質の分解度試験を行い, 生分解性を評価する。
3. 適用ガイドライン : 「新規化学物質に係る試験の方法について」(環保業第5号, 薬発第615号, 49 基局第392号, 1974)
4. 適用 G L P : 「新規化学物質に係る試験および指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める省令第4条に規定する試験施設について」(環保業第39号, 薬発第229号, 59 基局第85号, 1984; 一部改正 2000)
5. 試験委託者 : 財団法人化学物質評価研究機構
福岡県久留米市中央町 19 番 14 号
委託責任者 XXXXXXXXXX
6. 試験受託者 : 株式会社三菱化学安全科学研究所
東京都港区芝二丁目 1 番 30 号
7. 試験施設 : 株式会社三菱化学安全科学研究所 横浜研究所
神奈川県横浜市青葉区鴨志田町 1000 番地
8. 運営管理者 : XXXXXXXXXX
9. 試験責任者 : XXXXXXXXXX
(環境化学グループ)

10. 試験関係者 :

試験担当者 2002年 3月18日

[REDACTED]
(試験実施)

試験担当者

[REDACTED]
(試験実施, 2001年 9月28日付 退社)

標準活性汚泥管理責任者

2002年 3月18日

11. 試験日程

: 試験開始日	2001年11月13日
酸素消費量測定開始日	2001年11月14日
酸素消費量測定終了日	2001年12月12日
被験物質残存濃度測定日	2001年12月13日
試験終了日	2002年 3月18日

12. 試験資料の保管

: 試験計画書, 生データ, 被験物質, 記録文書および最終報告書は, 横浜研究所の保管施設に保管する。

保管期間は, 最終報告書作成後10年間とし, 以後の保管は試験委託者と協議の上, 決定する。

ただし, 被験物質については, 上記期間または品質低下をおこさないで安定に保存しうる期間のいずれか短い方の期間とする。

目 次

	頁
要 約	7
1 被 験 物 質	8
1.1 名称, 構造式および元素組成等	8
1.2 供試試料	8
1.3 被験物質の確認	9
1.4 保管法および安定性の確認	9
2 試 験 方 法	10
2.1 分解度試験条件	10
2.2 BODの測定	11
2.3 BOD測定後の試験液の分析前処理	11
2.4 pHの測定	11
2.5 DOCの測定	11
2.6 被験物質残存濃度の測定	12
2.7 分解度の算出式	13
3 試 験 結 果	14
3.1 試験成績の信頼性に影響したと思われる環境要因	14
3.2 BOD測定後の培養びん内容物の観察結果	14
3.3 pH測定結果	14
3.4 汚泥の分解活性	14
3.5 BOD分解度	15
3.6 DOC分解度	15
3.7 被験物質残存濃度からの分解度	15
4 考 察	15
表および図	17~32
付属資料	33~34

要 約

表 題

K-49Cの分解度試験 (試験番号: A010206)

試 験 方 法

昭和 49 年 環 保 業 第 5 号・薬 発 第 615 号・49 基 局 第 392 号「新規化学物質に係る試験の方法について」に準拠して実施した。

(試験期間)

2001年11月13日～2002年 3月18日

(試験の構成)

No.1 : 分解活性確認系 (アニリン+汚泥+基礎培養基)
 No.2 : 汚泥基礎呼吸系 (汚泥+基礎培養基)
 No.3～5 : 被験物質の分解系-1, 2, 3 (被験物質+汚泥+基礎培養基)
 No.6 : 水中安定性系 (被験物質+精製水)
 (被験物質濃度: 100 mg/L, 汚泥濃度: 30 mg/L)

(測定項目)

閉鎖系酸素消費量測定装置による生物学的酸素消費量(BOD)の測定 (28日間)
 全有機炭素計による溶存有機炭素濃度(DOC)の測定 (28日後)
 高速液体クロマトグラフによる被験物質残存濃度の測定 (28日後)

測 定 結 果 (28 日 後 の 値)

測 定 項 目	被験物質の分解系*1			水中安 定性系	仕込み 理論値
	1	2	3		
BOD, mg :	21.5	-0.6	21.3	0.0	66.1
DOC, mg/L :	39.3	63.3	36.1	64.5	63.0
被験物質, mg/L :	<1	77.1	<1	100.6	100.0

*1) 汚泥基礎呼吸系での測定値補正後の値

28 日後の分解度

分 解 度	被験物質の分解系			平均値
	1	2	3	
BOD分解度, % :	33	0(-1)*2	32	22
DOC分解度, % :	39	2	44	28
被験物質残存濃度からの分解度, % :	>99	23	>99	---

*2) 分解度が負の値に算出されたため、カッコ内にその計算値を示す。

考 察

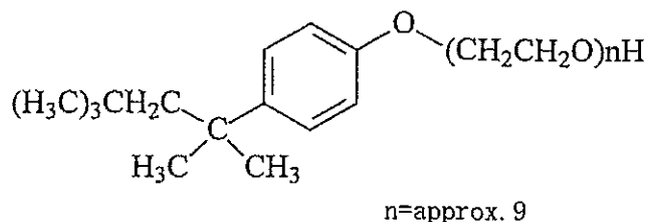
- ・ 28 日後の BOD 分解度は平均 22%, DOC 分解度は平均 28%であったことから、被験物質は分解性不良と判断される。
- ・ 被験物質は分解性不良であったにもかかわらず、被験物質残存濃度からの分解度が 23 ~ 99%以上であり、さらに HPLC クロマトグラム上に新たなピークが検出されたことから、被験物質は構造変化したものと考えられる。

1 被験物質

1.1 名称, 構造式および元素組成等

1) 名称* : ポリ(オキシエチレン)=オクチルフェニル=エーテル
(略称: K-49C)

2) 構造式* :



3) 分子量 : 602.80 (n = 9)

4) 元素組成 : C 63.0%, H 10.0%, O 27.0% [当社測定値]

*: 委託者提供資料による

1.2 供試試料

1) ロット番号* : ██████████

2) 供給者 : 財団法人化学物質評価研究機構

3) 受領量* : 500mL (うち10g小分けして使用)

4) 受領日 : 2001年 7月18日

5) 純度 : 98.93% (HPLC法による, n= 3 ~ n= 18 の混合物)
不純物 1.03%, 水分 0.04% [当社測定値]

6) 外観 : 無色透明液体

*: 委託者提供資料による

1.3 被験物質の確認

委託者から供給された被験物質の赤外吸収スペクトル、質量スペクトル、および核磁気共鳴スペクトルを測定した。提示された構造を有する化合物の特性吸収が認められることより、被験物質を確認した。なお、核磁気共鳴スペクトルの測定は、株式会社三菱化学安全科学研究所 鹿島研究所に依頼した。

[Figure 1 (P-20) , 付属資料-1, 2 (P-33~34)]

- 1) 装置 : フーリエ変換赤外分光分析装置, Nicolet製 AVATAR 320型
- 2) 装置 : 高速液体クロマトグラフ (キャピラリ電気泳動) 質量分析計,
Agilent Technologies製, 1100型, No.1
- 3) 装置 : 超伝導NMR装置, Bruker社製 AVANCE500型

1.4 保管法および安定性の確認

生物学的酸素消費量 (BOD) 測定終了後、デシケーター (保管条件: 室温) で保管した被験物質の赤外吸収スペクトルを測定した。得られたスペクトルは試験開始前に測定したスペクトルと一致したことから、被験物質は保管中は安定であったと判断した。

[Figure 1 (P-20)]

- 1) 装置 : フーリエ変換赤外分光分析装置, Nicolet製 AVATAR 320型

2 試 験 方 法

本試験は、「新規化学物質に係る試験の方法について」（環保業第 5 号，業発第 615 号，49 基局第392号，1974）に準拠して実施した。

活性汚泥存在下における被験物質の分解に伴う生物学的酸素消費量（BOD）を閉鎖系酸素消費量測定装置により 28 日間に亘り経時的に測定した。さらに，BOD測定終了後，溶存有機炭素濃度（DOC）および被験物質残存濃度を測定し，これらの測定結果から被験物質の生分解性を評価した。

2.1 分解度試験条件

下記の条件により，分解度試験を行った。

(標準活性汚泥)

- 1)MLSS : 4250mg/L
- 2)購 入 源 : (財) 化学物質評価研究機構
- 3)購入年月日 : 2001年10月18日

(条 件)

- 1)温 度 : 25±1℃
 - 2)期 間 : 28 日間 (BOD測定)
 - 3)液 量 : 300 mL
 - 4)濃 度 : 被験物質およびアニリン* (対照物質) : 100 mg/L
標準活性汚泥 : 30 mg/L
- * : 関東化学製 試薬特級 Lot No. 212G1294

(試験の構成および試験物質の添加)

- No. 1 : 分解活性確認系 (アニリン+汚泥+基礎培養基)
基礎培養基^{*1}を培養びんに入れ，アニリンを29μL (30mg) マイクロシリンジで添加し混合後，汚泥を添加した。
- No. 2 : 汚泥基礎呼吸系 (汚泥+基礎培養基)
基礎培養基^{*1}を培養びんに入れ，汚泥を添加した。
- No. 3～5 : 被験物質の分解系-1～3 (被験物質+汚泥+基礎培養基)
基礎培養基^{*1}を培養びんに入れ，ガラスカップに秤量した被験物質を30mg添加し，各培養びんに汚泥を添加した。
- No. 6 : 水中安定性系 (被験物質+精製水)
300mLの精製水^{*2}に，ガラスカップに秤量した被験物質を30mg添加した。

*1 : 基礎培養基量は300mLから汚泥懸濁液添加量2.1mLを差し引いた量である。

*2 : JIS K0557 A4 グレードの水

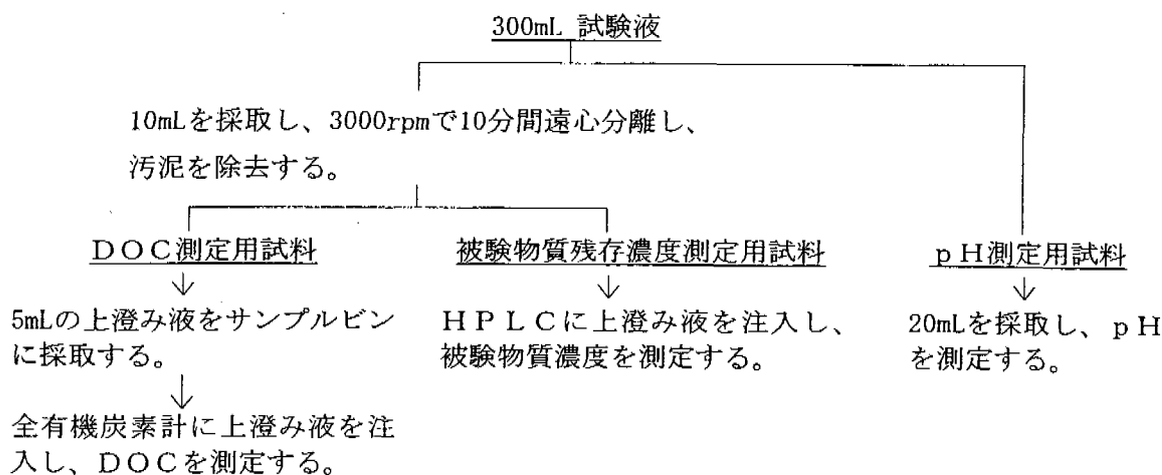
2.2 BODの測定

下記の装置によりBODを測定するとともに、測定期間中培養びん内容物の観察を行った。

1) 装置：閉鎖系酸素消費量測定装置：大倉電気製 OM-2001型（識別符号：E）

2.3 BOD測定後の試験液の分析前処理

下記のフローシートに従って、試験液中のpH、DOCおよび被験物質濃度測定のための前処理を行った。



2.4 pHの測定

BOD測定期間中にpHが変化したかどうかを確認するため、pHを測定した。

1) 装置：卓上pH/イオン計，オリオン製 720A型

2.5 DOCの測定

下記の装置および条件でDOCを測定した。

1) 装置：全有機炭素計：島津製作所製 TOC-5000A型

2) 条件：炉温度：TC 680℃
空気流量：150 mL/min
感度：× 5
注入量：50 μL

3) 検量線

下記の標準溶液を全有機炭素計に注入しピーク面積を得て、全有機炭素計内のデータ処理装置により 2 点検量線を設定した。

全炭素(TC)測定用 : フタル酸水素カリウム水溶液 (20 および 50 mgC/L)
無機炭素(IC)測定用 : 炭酸水素ナトリウムおよび炭酸ナトリウム水溶液 (10 mgC/L)
および精製水 (0 mgC/L)

4) 試験液の測定

2.3に従って前処理後、DOCを測定した。

2.6 被験物質残存濃度の測定

下記の装置および条件で被験物質を定量し、被験物質残存濃度を求めた。

1) 装置 : 高速液体クロマトグラフ (HPLC)

LC-10AWS-3型

送液ポンプ : 島津製作所製 LC-10AD型 (2台使用)
オートインジェクター : 島津製作所製 SIL-10AXL型
紫外可視検出器 : 島津製作所製 SPD-M10AVP型
コミュニケーションバスモジュール : 島津製作所製 CBM-10A型
カラムオーブン : 島津製作所製 CTO-10AC型
ワークステーション : 島津製作所製 CLASS-LC10型
デガッサー : 島津製作所製 DGU-14A型

2) 条件 : カラム : ジェルソルイェンス製 Inertsil ODS-2, 4.6mm i.d. × 150 mm
溶離液 : アセトニトリル:水 = 60:40
流速 : 1 mL/min
検出波長 : 226 nm
感度 : 検出器 : -4 ~ 40 AU/FS (mAbs)
注入量 : 20 μL
カラム温度 : 40 °C

3) 検量線

被験物質の 0, 25, 50 及び 100 mg/L 基礎培養基溶液を調製し、これらを HPLC に注入してピーク面積を得、横軸に被験物質濃度を、縦軸にピーク面積をとり検量線を作成した。 [Figure 2 (P-21) および Figure 3 (P-22~23)]

JIS Z 9041-1 (1999) “データの統計的な解釈方法” により求めた検量線の濃度とピーク面積の相関係数は 1.00 と直線性は良好であり、原点を通過すると見なせた。そこで、試験液中の被験物質の定量は 100 mg/L 基礎培養基溶液で得られるピーク面積との比較で行った。

4) 添加回収試験

被験物質の分解系の試験液を 2.1 に示した試験液調製方法に従って調製し、30 分間閉鎖系酸素消費量測定装置内で攪拌した後、2.3 の操作に準じて前処理し、被験物質濃度を測定した。2 回測定した結果、回収率は 101 および 102 %であった。被験物質残存濃度の測定結果は、平均回収率 102 %で補正した。

[Table 3 (P-19) および Figure 4 (P-24~25)]

5) 検出限界

最小ピーク面積を 1000 mAbs·secに設定し、これに相当する培養びん中の被験物質濃度 (<0.1mg/L) から 1 mg/L を被験物質の検出限界とした。

[Table 3 (P-19) および Figure 4 (P-24~25)]

6) 試験液の測定

2.3 に従って前処理した後、被験物質残存濃度を測定した。

2.7 分解度の算出式

BOD、DOCおよび被験物質残存濃度の測定値からの分解度の算出式を下記に示す。

1) BOD分解度 (7, 14, 21 および 28 日後)

$$\text{分解度 (\%)} = (\text{BOD}_s - \text{BOD}_b) / \text{ThOD} \times 100$$

BOD_s : 分解活性確認系又は被験物質の分解系における酸素消費量 (mg)

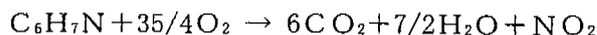
BOD_b : 汚泥基礎呼吸系における酸素消費量 (mg)

ThOD : アニリン又は被験物質の理論的酸素要求量 (mg)

理論的酸素要求量 (ThOD) の計算

$$\text{アニリン} : 90.2 \text{ mg-O}_2 / 30 \text{ mg}$$

アニリンが下記のように無機化されるとして算出した。



$$\text{被験物質} : 66.1 \text{ mg-O}_2 / 30 \text{ mg}$$

被験物質を構成する各元素が下記のように無機化されるとして算出した。



2) DOC分解度 (28 日後)

$$\text{分解度 (\%)} = [1 - (\text{DOC}_s - \text{DOC}_b) / \text{DOC}_c] \times 100$$

DOC_s : 被験物質の分解系中のDOC (mg/L)

DOC_b : 汚泥基礎呼吸系中のDOC (mg/L)

DOC_c : 水中安定性系中のDOC (mg/L)

3) 被験物質残存濃度からの分解度 (28 日後)

$$\text{分解度 (\%)} = (1 - C_s / C_c) \times 100$$

C_s : 被験物質の分解系中の被験物質濃度 (mg/L)

C_c : 水中安定性系中の被験物質濃度 (mg/L)

3 試験結果

3.1 試験成績の信頼性に影響したと思われる環境要因

該当する事象はなかった。

3.2 BOD測定後の培養びん内容物の観察結果

分解活性確認系 (No. 1) および被験物質の分解系-3 (No. 5) 内の液は白濁しており、被験物質の分解系-1 (No. 3) 内の液は少し白濁しており、汚泥基礎呼吸系 (No. 2), 被験物質の分解系-2 (No. 4) および水中安定性系 (No. 6) 内の液は無色透明であった。

分解活性確認系および被験物質の分解系-1, 3で、汚泥基礎呼吸系に比べて汚泥の増殖が認められたが、被験物質の分解系-2では増殖は認められなかった。

3.3 pH測定結果

BOD測定終了後の試験液のpHは、被験物質の分解系で 6.8, 7.1, 6.9 (No. 3, 4, 5の順, 以下同順) であり、水中安定性系で 7.7であった。

[Table 1 (P-17)]

3.4 汚泥の分解活性

7日後のアニリンのBOD分解度は 55%であり、汚泥の活性は良好であった。

[Table 1 (P-17) および Figure 5 (P-26~29)]

3.5 BOD分解度

28日後のBODは理論値 66.1 mgに対して、被験物質の分解系で 21.5, -0.6, 21.3 mg (汚泥基礎呼吸系で補正後の値), 水中安定性系で 0.0 mgであった。28日後のBOD分解度は 33, 0 (計算値は -1%であった), 32%と算出された。

[Table 1 (P-17) および Figure 5 (P-26~29)]

3.6 DOC分解度

28日後のDOCは仕込濃度 63.0 mg/Lに対して、被験物質の分解系で 39.3, 63.3, 36.1 mg/L (汚泥基礎呼吸系で補正後の値), 水中安定性系で 64.5 mg/L検出された。DOC分解度は 39, 2, 44%と算出された。

[Table 1 (P-17) および Table 2 (P-18)]

3.7 被験物質残存濃度からの分解度

被験物質は仕込濃度 100 mg/Lに対し、被験物質の分解系で 検出限界 (1 mg/L) 以下, 77.1 mg/L, 検出限界以下, 水中安定性系で 100.6 mg/L 検出された。被験物質残存濃度からの分解度は、被験物質の分解系で >99, 23, >99 %と算出された。

被験物質の分解系-1, 2, 3のHPLCクロマトグラム上の保持時間約 2.5分, および被験物質の分解系-3の保持時間約 12.2分に新たなピークが検出された。

[Table 1 (P-17) , Table 4 (P-19) および Figure 6 (P-30~32)]

4 考察

28日後のBOD分解度は平均 22%, DOC分解度は平均 28%であったことから、被験物質は分解性不良と判断される。

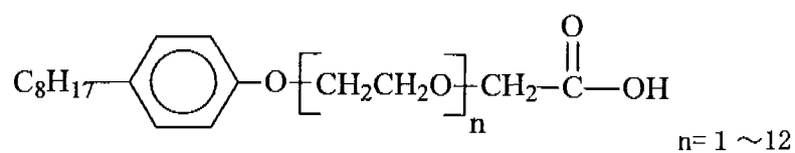
被験物質は分解性不良であったにもかかわらず、被験物質残存濃度からの分解度が >99, 23, >99%であり、さらにHPLCクロマトグラム上に新たなピークが検出されたことから、被験物質は構造変化したものと考えられた。また、HPLCクロマトグラムのパターンは被験物質の分解系-1, 2, 3でそれぞれ異なっており、特に被験物質の分解系-2では被験物質が残存しており、分解が進んでいなかった。

被験物質の分解系-1, 2, 3では、保持時間約 2.5分 (ピークAとする) に新たな

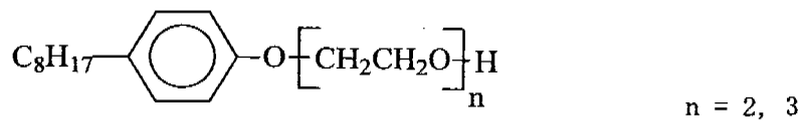
ピークが検出され、被験物質の分解系-3では、保持時間約 12.2分（ピーク Bとする）に新たなピークが検出された。

分解度試験とは別途、新たに生成した構造変化物を LC-MS により分析したところ、ピーク A, B は以下のような化合物であると推定された。 [参考資料]

ピーク A

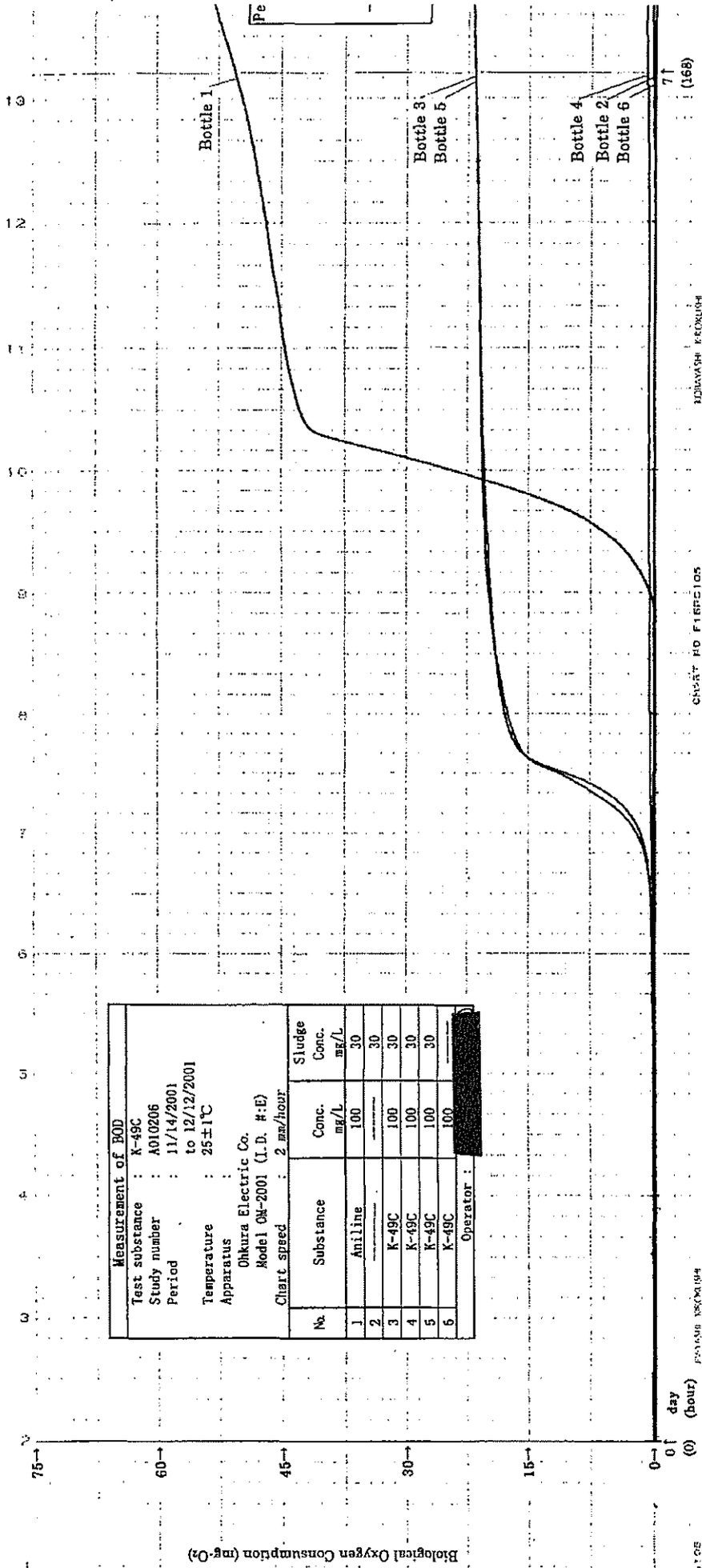


ピーク B



以 上

Figure 5 BOD chart



Measurement of BOD			
Test substance	K-49C		
Study number	A010206		
Period	11/14/2001 to 12/12/2001		
Temperature	25±1°C		
Apparatus	Ohkura Electric Co. Model OM-2001 (I.D. #:E)		
Chart speed	2 mm/hour		
No.	Substance	Conc. mg/L	Sludge Conc. mg/L
1	Aniline	100	30
2			30
3	K-49C	100	30
4	K-49C	100	30
5	K-49C	100	30
6	K-49C	100	
Operator : ██████████			