

最 終 報 告 書

メタクリル酸グリシジル（被験物質番号 K-1059）の
微生物による分解度試験

財団法人 化学品検査協会
化学品安全センター久留米研究所

陳 述 書

財団法人 化学品検査協会
化学品安全センター久留米研究所

試験委託者 通商産業省

試験の表題 メタクリル酸グリシジル（被験物質番号 K-1059）の微生物による
分解度試験

試験番号 21059

上記試験は、「新規化学物質に係る試験及び指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める命令第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、昭和59年3月31日、昭和63年11月18日改正）に定める「新規化学物質に係る試験及び指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める命令第4条に規定する試験施設に関する基準」及び「OBCD Principles of Good Laboratory Practice」(May 12, 1981)に従って実施したものです。

平成 3 年 / 月 29 日

運営管理者



信頼性保証書

財団法人 化学品検査協会
化学品安全センター久留米研究所

試験委託者 通商産業省

試験の表題 メタクリル酸グリシジル（被験物質番号 K-1059）の
微生物による分解度試験

試験番号 21059

上記試験は財団法人化学品検査協会化学品安全センター久留米研究所の
信頼性保証部門が監査及び査察を実施しており、監査又は査察を行った日付
並びに運営管理者及び試験責任者に報告を行った日付は以下の通りです。

監査又は査察日	報告日（運営管理者）	報告日（試験責任者）
平成 2年10月19日	平成 2年10月19日	平成 2年10月19日
平成 2年11月 2日	平成 2年11月21日	平成 2年11月21日
平成 2年11月16日	平成 2年11月21日	平成 2年11月21日
平成 2年11月20日	平成 2年11月21日	平成 2年11月21日
平成 2年12月 5日	平成 2年12月 7日	平成 2年12月 7日
平成 3年 1月29日	平成 3年 1月29日	平成 3年 1月29日

本最終報告書は、試験の方法が正確に記載されており、内容が試験計画及び
標準操作手順に従い、かつ、生データを正確に反映していることを保証します。

平成 3 年 / 月 29 日
信頼性保証業務担当者

平成 3 年 / 月 29 日
信頼性保証業務担当者

平成 3 年 / 月 29 日
信頼性保証部門責任者

目 次

	頁
要 約	1
1. 表 題	2
2. 試験委託者	2
3. 試験施設	2
4. 試験目的	2
5. 試験方法	2
6. 優良試験所基準への適合	2
7. 試験期間	3
8. 試験関係者	3
9. 最終報告書作成日	3
10. 最終報告書の承認	3
11. 被 験 物 質	4
12. 活性汚泥の調製	5
13. 分解度試験の実施	7
14. 試験条件の確認	14
15. 試験結果	14
16. 試資料の保管	17
17. 備 考	17
18. 表及び図の内容	18
付 表	
付 図	

要 約

1. 試験の表題

メタクリル酸グリシジル（被験物質番号 K-1059）の微生物による分解度試験

2. 分解度試験

2.1 試験条件

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

2.2 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要求量（BOD）の測定
- (2) 全有機炭素分析法（TOC）による溶存有機炭素の分析
- (3) ガスクロマトグラフィー（GC）による被験物質の分析

3. 試験結果

- | | | | |
|---------------|-------|-------|------|
| (1) BODによる分解度 | 93%, | -*, | 94% |
| (2) TOCによる分解度 | 95%, | 96%, | 96% |
| (3) GCによる分解度 | 100%, | 100%, | 100% |


* 異常値のため棄却した。

4. 被験物質の安定性

被験物質は保管条件下で安定であることを確認した。

最 終 報 告 書

試験番号 21059

1. 表 題 メタクリル酸グリシジル（被験物質番号 K-1059）の微生物による分解度試験
2. 試験委託者 名 称 通商産業省
住 所 （〒100）東京都千代田区霞が関一丁目3番1号
3. 試験施設 名 称 財団法人 化学品検査協会
 化学品安全センター久留米研究所
住 所 （〒830）福岡県久留米市中央町19-14
 TEL （0942）34-1500
運営管理者 
4. 試験目的 被験物質K-1059の微生物による分解性の程度について知見を得る。
5. 試験方法 「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、昭和49年7月13日）に規定する〈微生物等による化学物質の分解度試験〉及び「OECD Guidelines for Testing of Chemicals」（May 12, 1981）に定める'301C, Ready Biodegradability : Modified MITI Test (I) 'に準拠した。
6. 優良試験所
基準への適合 「新規化学物質に係る試験及び指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める命令第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、昭和59年3月31日、昭和63年11月18日改正）に定める「新規化学物質に係る試験及び指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める命令第4条に規定する試験施設に関する基準」及び「OECD Principles of Good Laboratory Practice」（May 12, 1981）に適合して行った。

7. 試験期間

- (1) 試験開始日 平成 2年10月19日
(2) 試験液培養開始日 平成 2年10月19日
(3) 試験液培養終了日 平成 2年11月16日
(4) 試験終了日 平成 3年 1月23日

8. 試験関係者

試験責任者

試験担当者

活性汚泥管理責任者

試資料管理部門責任者

9. 最終報告書作成日

平成 3年 1月23日
作成者 _____

10. 最終報告書の承認

試験責任者

平成 3年 1月23日
氏名 _____

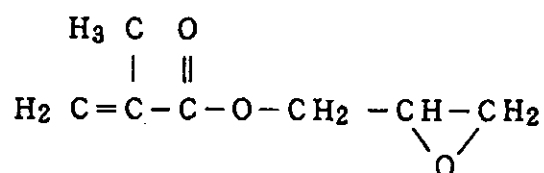
11. 被 験 物 質

本報告書において被験物質K-1059は、次の名称及び構造式等を有するものとする。

11.1 名 称 メタクリル酸グリシジル

11.2 構造式等

構造式



分子式 $\text{C}_7 \text{H}_{10} \text{O}_3$

分子量 142.15

11.3 純 度^{*1} 95.0%以上

^{*1} [redacted] 添付資料による。

11.4 入手先、等級及びロット番号

(1) 入 手 先 [redacted]

(2) 等 級 [redacted]

(3) ロット番号 AV02

11.5 同 定

に記載の赤外吸収スペクトルと当研究所の当該測定スペクトルとが一致することを確認した（図-4参照）。また、質量スペクトル（図-5参照）及び核磁気共鳴スペクトル（図-6参照）についても測定を行い、構造を確認した。

11.6 保管条件及び保管条件下での安定性

- (1) 保管条件 冷暗所
- (2) 安定性確認 試験液培養開始前及び培養終了後に被験物質の赤外吸収スペクトルを測定し、両スペクトルが一致することから、保管条件下で安定であることを確認した（図-4参照）。

12. 活性汚泥の調製

12.1 汚泥の採集場所及び時期

- (1) 場 所 以下の10ヵ所から採集した。

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（新潟県西蒲原郡）
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 平成 2年 6月

12.2 採集方法

- (1) 都 市 下 水 下水処理場の返送汚泥
- (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

12.3 新旧汚泥の混合

上記で採集してきた各地の汚泥のろ液をそれぞれ 500ml と、それまで試験に供していた旧活性汚泥のろ液 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気^{*2}した。

^{*2} ばっ気

屋外空気をプレフィルターに通し、ばっ気に用いた。

12.4 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。

これと等量の脱塩素水を加えて再びばっ気し、上澄交換液部の濃度が 0.1%になるように合成下水^{*3}を加えた。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 $25 \pm 2^{\circ}\text{C}$ とした。

*3 合成下水

グルコース、ペプトン、りん酸一カリウムをそれぞれ5 (W/V) %になるように脱塩素水に溶解し、水酸化ナトリウムでpHを 7.0 ± 1.0 に調整したものを用了。

12.5 管理及び使用

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記録した。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。

12.6 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。また、旧活性汚泥との関連性に留意した。

(2) 活性汚泥使用開始日 平成 2年 8月20日

13. 分解度試験の実施

13.1 試験の準備

(1) 活性汚泥の懸濁物質濃度の測定

測定方法 「工場排水試験方法」の懸濁物質 (JIS K 0102-1986 の 14.1) に準じて行った。

測定実施日 平成 2年10月17日

測定結果 活性汚泥の懸濁物質濃度は6600mg/lであった。

(2) 基礎培養基の調製

「工場排水試験方法」の生物化学的酸素消費量 (JIS K 0102-1986 の 21.) で定められたA液、B液、C液及びD液それぞれ3mlに精製水を加えて1ℓとする割合で混合し、pHを7.0に調整した。

(3) 基準物質

アニリンを用いた。

13.2 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、13.3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)

試験容器に精製水 297mlを入れ、10g/lの被験物質溶液を3ml添加してpHを測定した。

(b) (汚泥+被験物質)系 (3個)

試験容器に基礎培養基 297mlを入れ、10g/lの被験物質溶液を3ml添加してpHを測定した。

(c) (汚泥+アニリン)系 (1個)

試験容器に基礎培養基 300mlを入れ、アニリンを100mg/lになるように添加した。

(d) 汚泥ブランク系 (1個)

試験容器に基礎培養基 300mlを入れた。

(2) 活性汚泥の接種

(b), (c) 及び (d) の試験容器に12. 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。

13.3 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（クーロメーター）

試験容器 300ml用培養ビン

炭酸ガス吸収剤 ソーダライム, Na1

攪拌方法 マグネチックスターラーによる回転攪拌

(2) 環境条件

試験液培養温度 $25 \pm 1^\circ\text{C}$

試験液培養期間 28日間

実施場所 511クーロ室

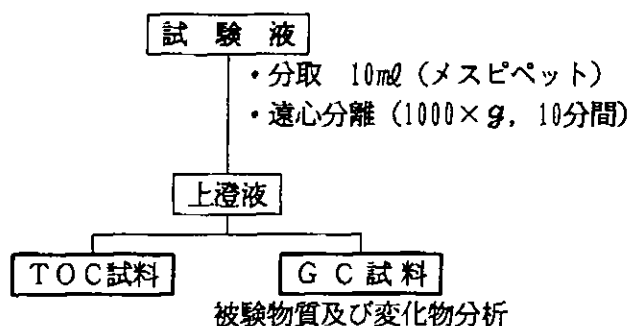
13.4 試験液の分析

培養期間終了後、試験液中に残留している溶存有機炭素、被験物質及び加水分解により生成するメタクリル酸-2, 3-ジヒドロキシプロピル（以下、変化物と称する）を分析した。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。

13.4.1 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）系及び汚泥ブ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）試料とし、被験物質及び変化物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



13.4.2 定量分析

(1) 全有機炭素分析法による溶存有機炭素(DOC)の分析

前処理を行って得られたTOC試料について下記定量分析条件に基づき溶存有機炭素を分析した。

試験液の溶存有機炭素濃度は、全有機炭素計内のデータ処理装置により、TOC標準溶液80.0mgC/lのピーク面積を測定して検量線を設定し、TOC試料のDOCを測定して求めた(表-2参照)。なお、TOC標準溶液はフタル酸水素カリウムを精製水に溶解して調製した。

溶存有機炭素の検出下限は、データ処理装置の最小ピーク条件より350 digit (ピーク面積)とし、1.6mgC/lとした。

分析機器の定量条件

機	器	全有機炭素計
T C 炉	温 度	6 8 0 ℃
流	量	1 5 0 ml/min
注 入	量	1 0 μl
感	度	レンジ 3

(2) ガスクロマトグラフィーによる被験物質の分析

前処理を行って得られたGC試料について下記定量分析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 101mg/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(表-3、図-2参照)。

被験物質の検出下限は、クロマトグラムのノイズレベルを $100\mu V \cdot sec$ (ピーク面積) とし、1.3mg/lとした。

(a) 分析機器の定量条件

機 器	ガスクロマトグラフ
検 出 器	水素炎イオン化検出器 (FID)
カ ラ ム	30m \times 1.2mm ϕ ガラス製
液 相	G-300 膜厚 1 μm
カ ラ ム 温 度	80 $^{\circ}C$ →180 $^{\circ}C$
昇 温 速 度	10 $^{\circ}C/min$
試料導入部温度	200 $^{\circ}C$
キャリアーガス	ヘリウム
流 量	20ml/min
注 入 量	1 μl
感 度	
検 出 器	レンジ 10 ¹
記 録 計	レンジ 1mV, ATTN 2 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47 μl [添加量50.5mg=47 $\mu l \times 1.075g/cm^3$ (密度)] をマイクロシリンジで分取し、精製水50mlに溶解して1010mg/lの標準原液を調製した。これを精製水で希釈して 101mg/lの標準溶液とした。

(c) 検量線の作成

(b) の標準溶液調製法と同様にして25.3、50.5及び 101mg/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(図-3参照)。

(3) ガスクロマトグラフィーによる変化物の分析

前処理を行って得られたGC試料について下記定量分析条件に基づき変化物を分析した。定量分析に用いた変化物は市販品がないため、被験物質より合成を行った。GC試料中の変化物の濃度はクロマトグラム上で得られた標準溶液 137mg/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(表-4、図-7参照)。

変化物の検出下限は、クロマトグラムのノイズレベルを $100\mu V \cdot sec$ (ピーク面積) とし、1.4mg/lとした。

(a) 分析機器の定量条件

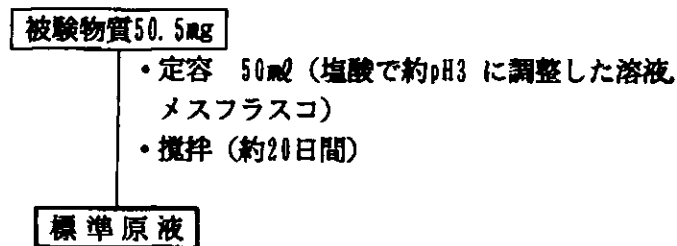
機 器	ガスクロマトグラフ
検 出 器	水素炎イオン化検出器 (FID)
カ ラ ム	10m×1.2mmφ ガラス製
液 相	G-300 膜厚 1μm
カ ラ ム 温 度	200℃
試料導入部温度	230℃
キャリアーガス	ヘリウム
流 量	20ml/min
注 入 量	1μl
感 度	
検 出 器	レンジ 10 ¹
記 録 計	レンジ 1mV, ATTN 2 ⁰

(b) 変化物標準溶液の調製

分析試料中の変化物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47 μ l [添加量50.5mg=47 μ l \times 1.075g/cm³ (密度)] をマイクロシリンジで分取し、以下のフロースキームに従って前処理操作を行い、変化物濃度として1138mg/lの標準原液を調製した。これを精製水で希釈して137mg/lの標準溶液とした。なお、合成した変化物の構造をガスクロマトグラフ質量分析計 (GC-MS) で確認し (図-10参照)、その生成率はGCにより100%であることを確認した。

フロースキーム



(c) 検量線の作成

(b) の標準溶液調製法と同様にして34.1、68.3及び137mg/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 (図-8参照)。

13.5 分解度の算出

被験物質の分解度は下記の式に基づき算出し、小数点以下1ケタ目を丸めて整数で表示した。

(1) BODによる分解度

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

BOD : (汚泥+被験物質)系の生物化学的酸素要求量
(測定値) (mg)

B : 汚泥ブランク系の生物化学的酸素要求量
(測定値) (mg)

TOD^{*4} : 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
酸素要求量 (計算値) (mg)

*4 TODの算出は純度100%として計算した。

(2) TOCによる分解度

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

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) GCによる分解度

$$\text{分解度 (\%)} = \frac{S_W - S_S}{S_W} \times 100$$

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 : 被験物質の添加量 (mg)

13.6 数値の取扱い

数値を平均する場合、平均は算術平均とした。数値の丸め方は JIS Z 8401-1961に従った。

14. 試験条件の確認

BODから求めたアニリンの7日及び14日後の分解度はそれぞれ58%及び74%であることから、本試験の試験条件が有効であることを確認した（表-1、図-1参照）。

15. 試験結果

15.1 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 況	p H
培養開始時	（水 + 被験物質）系	被験物質は溶解した。	① 5.9
	（汚泥 + 被験物質）系	被験物質は溶解した。	③ 6.9 ④ 6.9 ⑤ 7.0
培養終了時	（水 + 被験物質）系	変化は認められなかった。	① 4.9
	（汚泥 + 被験物質）系	汚泥の増殖が認められた。	③ 7.1 ④ 7.1 ⑤ 7.1

15.2 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。

		(水+被験物質) 系	(汚泥+被験物質) 系			理論量 (mg)	付 表	付 図
		①	③	④	⑤			
B O D	(mg)	0.0	50.0	— ^{*6}	50.5	54.0	表-1	図-1
D O C 残留	(mg)	17.0	0.9	0.7	0.7	17.7	表-2	
	^{*5} (%)	96	5	4	4			
被験物質残留 (GC)	(mg)	0.5	0.0	0.0	0.0	30.0	表-3	図-2
	^{*5} (%)	2	0	0	0			
変化物生成 (GC)	(mg)	32.5	0.0	0.0	0.0	33.8	表-4	図-7
	^{*5} (%)	96	0	0	0			

*5 残留率 (%) 及び生成率 (%) は以下の式に基づき算出し、小数点以下1ケタを丸めて整数で表示した。

$$\text{残留率 (\%)} = \frac{\text{残留量 (mg)}}{\text{理論量 (mg)}} \times 100$$

$$\text{生成率 (\%)} = \frac{\text{生成量 (mg)}}{\text{理論量 (mg)}} \times 100$$

*6 異常値のため棄却した。

15.3 分解度試驗結果

28日後の分解度は下記のとおりであった。

	分 解 度 (%)			付 表
	③	④	⑤	
B O D による結果	93	—*6	94	表-1
T O C による結果	95	96	96	表-2
G C による結果	100	100	100	表-3

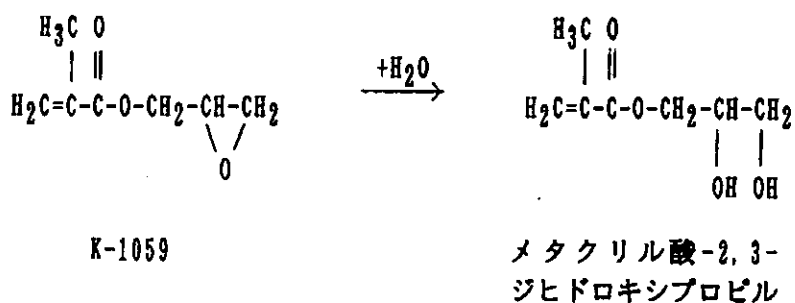
15.4 考 案

(1) 被験物質の加水分解性及び生分解性について

(水+被験物質)系において、被験物質の残留率は2%であり、変化物が認められた。そこで、変化物をガスクロマトグラフ質量分析計(GC-MS)で確認したところ、メタクリル酸-2, 3-ジヒドロキシプロピルであった(図-9参照)。

被験物質からその変化物を合成して標準試料とし、GC試料を分析した。その結果、(水+被験物質)系の変化物の生成率は96%、(汚泥+被験物質)系においては変化物は検出されなかった。

被験物質は下記のような加水分解し、また（汚泥+被験物質）系において被験物質は生分解された。



(2) 異常値について

④(汚泥+被験物質)系は、他の2点に比べて21日目付近のBOD曲線に異常が認められたため、BOD分析結果は異常値として棄却した。

16. 試資料の保管

16.1 被験物質

保管用被験物質約5gを保管用容器に入れ密栓後、「新規化学物質に係る試験及び指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める命令第4条に規定する試験施設について」に定める「新規化学物質に係る試験及び指定化学物質に係る有害性の調査の項目等を定める命令第4条に規定する試験施設に関する基準」（以下「GLP基準」という。）第32条に定める期間、当研究所試料保管室に保管する。

16.2 生データ、資料等

試験により得られた分析結果、測定結果、観察結果、その他試験ノート等最終報告書の作成に用いた生データ、試験計画書、調査表、資料等は最終報告書と共に、「GLP基準」第32条に定める期間、当研究所資料保管室に保管する。

17. 備 考

17.1 試験に使用した機器及び装置

クーロメーター	:	大倉電気製
全有機炭素計	:	島津製作所製 TOC-500
ガスクロマトグラフ	:	島津製作所製 GC-9A
天 び ん	:	Sartorius社製 2007 MP6
p H 計	:	東亜電波工業製 HM-50S
遠心分離機	:	日立製作所製 05PR-2

17.2 試験に使用した試薬

フタル酸水素カリウム	:	和光純薬工業製	試薬特級
精製水	:	高杉製薬製	日本薬局方
ソーダライム, No.1	:	和光純薬工業製	試薬一級
アニリン	:	昭和化学製	試薬特級 ロット番号292325
塩酸	:	関東化学製	試薬一級

図 - 1 (1/5)

クローメータ記録図

Test substance K-1059 (試験番号 21059)

Apparatus Coulometer No. CM-3

range 250 毫/l × 1

chart speed 2 mm/h

Cultivation condition

concentration

test substance 100 毫/l

reference substance (Aniline) 100 毫/l

activated sludge 30 毫/l

temperature 25 ± 1 °C

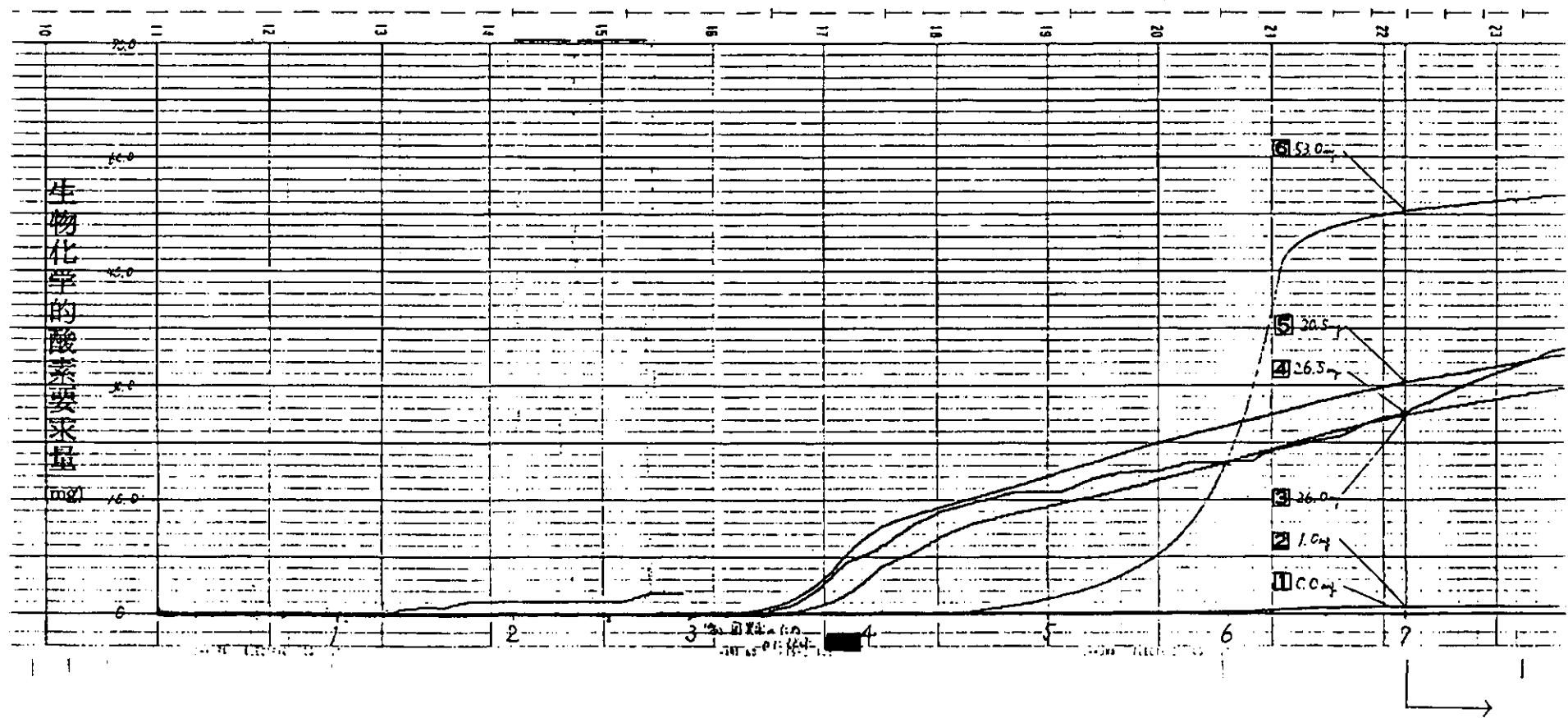
period 10/19 ~ 11/16 (28 days) 1990

Bottle No.	Contents
①	水 + 被験物質
②	基 礎 呼 吸
③	汚泥 + 被験物質
④	汚泥 + 被験物質
⑤	汚泥 + 被験物質
⑥	汚泥 + アニリン

Note : 本試験 標準条件

Operator

図-1 (2/5)

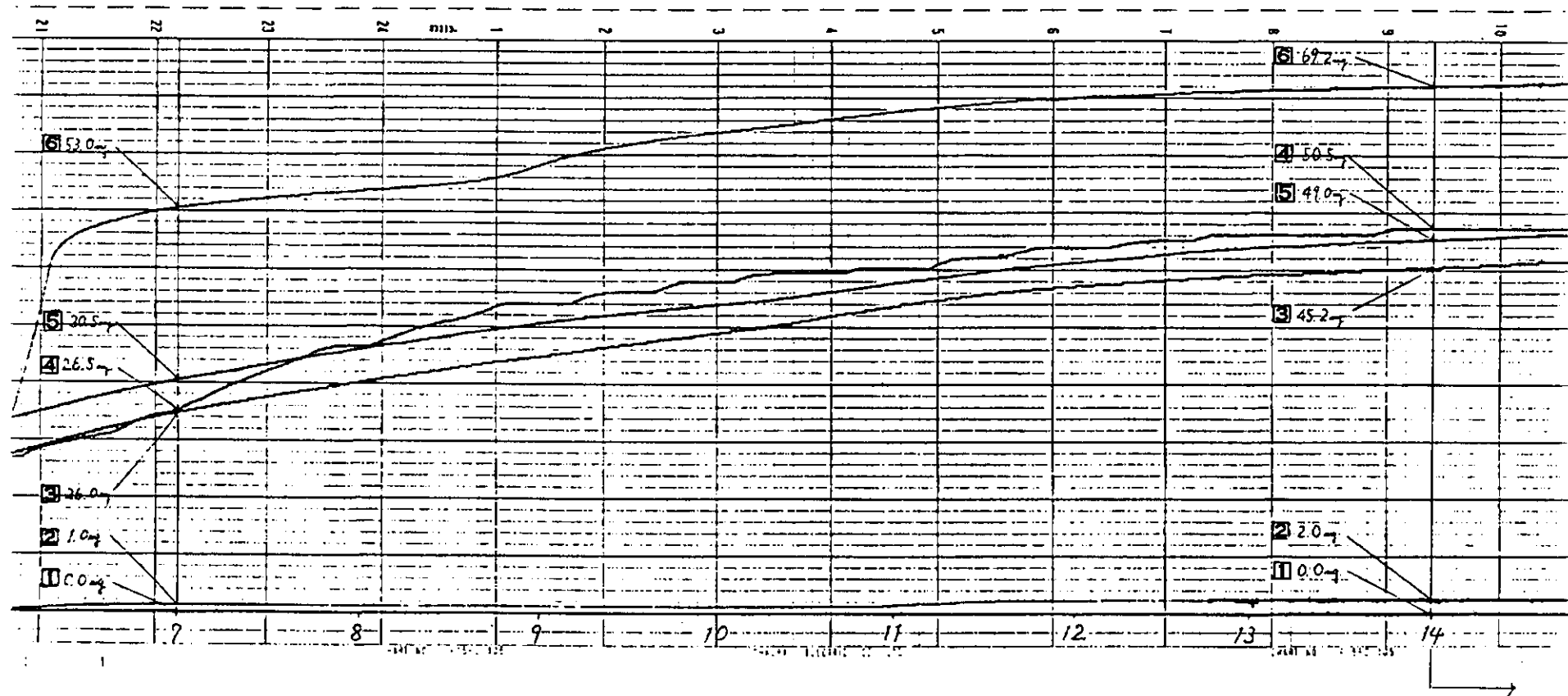


培養期間

(0 ~ 7 日)

次頁に続く

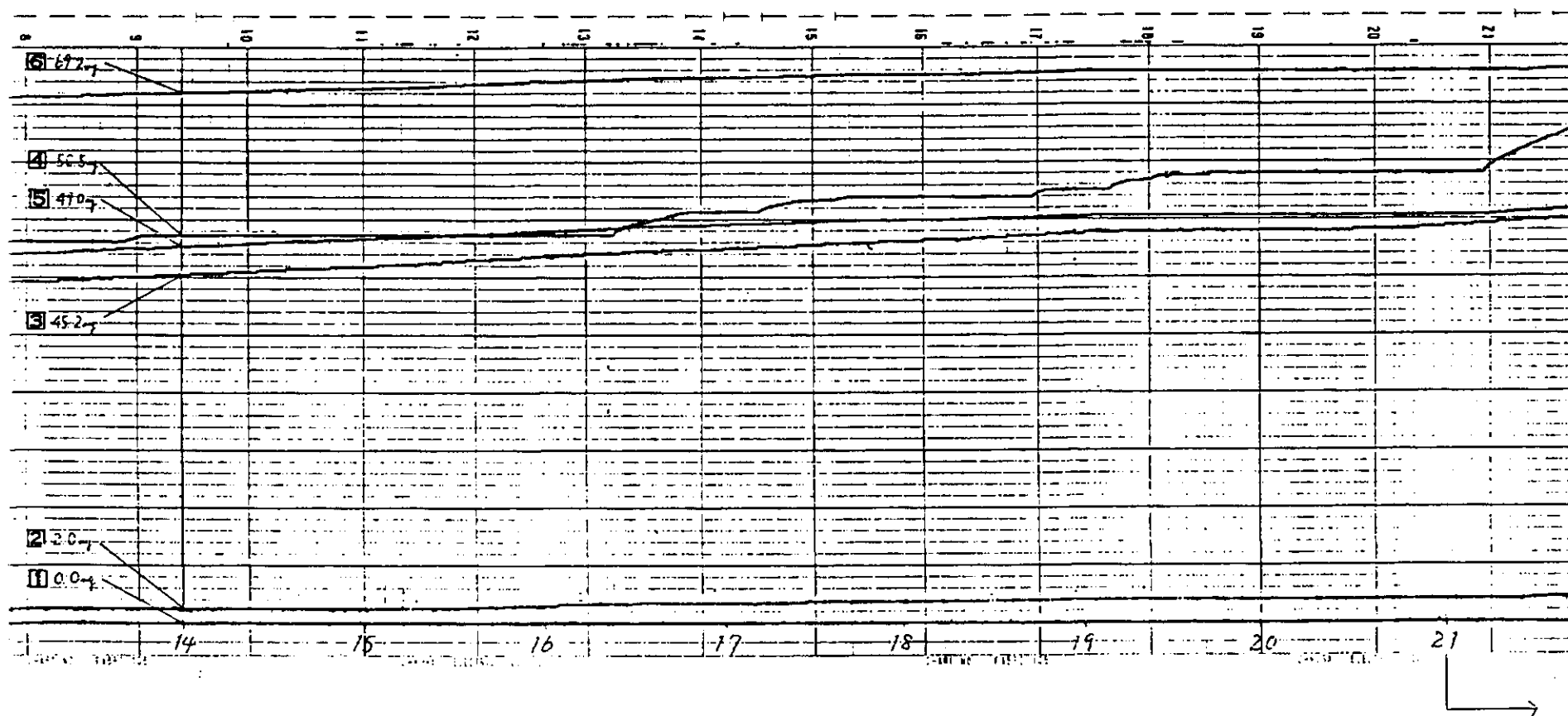
図-1 (3/5)



培養期間 (7 ~ 14 日)

次頁に続く

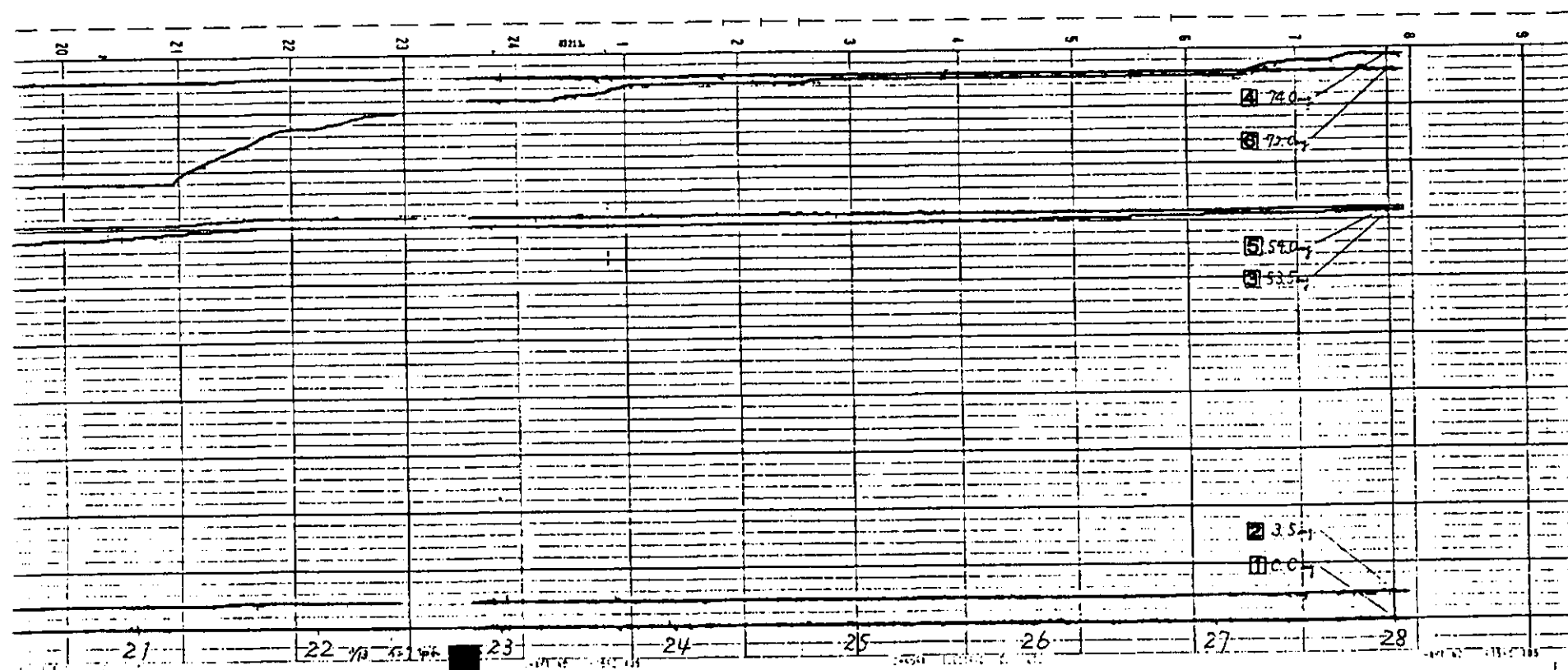
図-1 (4/5)



培養期間 (14 ~ 21 日)

次頁に続く

図-1 (5/5)



培養期間 (21 ~ 28 日)