## 生態毒性予測システム「KATE2020」インターネット版 操作マニュアル(2024年3月25日版)



※ KATE2020は、化学物質の生態毒性に関する

- 魚類急性毒性試験における半数致死濃度(LC50)
- ・ ミジンコ急性遊泳阻害試験における半数影響濃度(EC50)
- 藻類生長阻害試験における半数影響濃度(EC50)
- ・ 魚類初期生活段階毒性試験における無影響濃度(NOEC)
- ミジンコ繁殖試験における無影響濃度(NOEC)
- · 藻類生長阻害試験における無影響濃度(NOEC)

を予測するシステムです。

※ 本システムで得られた予測結果は、「化学物質の審査及び製造等の規制に関する法 律」に基づく届出に必要な生態毒性試験結果として利用することはできません。 化学物質の生態毒性影響の程度についての参考としてご利用ください。

ご質問等がございましたら、下記までお問い合わせ下さい 国立研究開発法人 国立環境研究所 環境リスク・健康領域 KATE担当 kate@nies.go.jp

Copyright(C) 2019-2024 Ministry of the Environment, Government of Japan.

All Rights Reserved

マニュアル改訂履歴

バージョン	発行日	改訂履歴
第0.1版	2018年3月29日	KATE2017 on NET 6版向けマニュアル
第0.8版	2019年1月30日	KATE2017 on NET 正式版向け暫定版
第0.9版	2019年3月29日	KATE2017 on NET 正式版向け暫定版
第1.0版	2019年5月24日	KATE2017 on NET 正式版対応マニュアル
第1.0.1版	2019年6月4日	説明文を一部修正
第1.0.2版	2019年7月30日	JSME Editorに関する記述を一部変更
	2020年2月3日	KATE2020 (version 1.0) 公開
第2.0版	2020年3月19日	KATE2020 (version 1.0) 向け対応マニュアル
	2021年1月28日	KATE2020 (version 2.0) 公開
第3.0版	2021年1月28日	KATE2020 (version 2.0) 向け対応マニュアル
第4.0版	2022年3月30日	KATE2020 (version 3.0) 向け対応マニュアル
	2022年3月30日	KATE2020 (version 3.0) 公開
第5.0版	2023年3月30日	KATE2020 (version 4.0) 向け対応マニュアル
	2023年3月30日	KATE2020 (version 4.0) 公開
	2023年8月4日	KATE2020 (version 4.1) 公開
第5.0版	2024年3月25日	KATE2020 (version 5.0) 向け対応マニュアル
	2024年3月25日	KATE2020 (version 5.0) 公開



略語一覧	5
1. はじめに	7
(1) 生態毒性予測システム「KATE」: KAshinhou Tool for Ecotoxicity とは	7
(2) KATE2020 版とは	7
(3) KATE2020 version 4.0 から version 5.0 への主な変更点	7
(4) KATE2020 version 3.0 から version 4.0 への主な変更点	7
(5) KATE2020 version 2.0 から version 3.0 への主な変更点	8
(6) KATE2020 version 1.1 から version 2.0 への主な変更点	8
(7) KATE2020 version 1.0 から KATE2020 version 1.1 への主な変更点	8
(8) KATE2017 on NET から KATE2020 version 1.0 への主な変更点	8
(9) KATE2017 on NET までの開発経緯	9
<b>(10)</b> サポートケミカルについて	9
(11) log P について	9
(12) 免責事項	10
(13) 謝辞	10
(14) 参考文献	10
2. KATE2020 の概要	11
2. KATE2020 の概要(1) QSAR 予測手順の概要	11
2. KATE2020 の概要 (1) QSAR 予測手順の概要 3. ログイン方法	11 
<ol> <li>KATE2020 の概要</li></ol>	11 11 
<ol> <li>KATE2020 の概要</li></ol>	11 11 17 18 18
<ol> <li>KATE2020 の概要</li></ol>	11 
<ol> <li>KATE2020 の概要</li></ol>	
<ol> <li>KATE2020の概要</li></ol>	11 11 
<ul> <li>2. KATE2020 の概要</li></ul>	111 111 117 118 18 18 19 20 21 21 21 21 22 22 23
<ul> <li>2. KATE2020 の概要</li></ul>	111 111 117 118 18 18 19 20 21 21 21 21 21 22 22 23 23 24
<ol> <li>KATE2020 の概要</li></ol>	11 11 17 18 18 19 20 21 21 21 21 21 21 21 21 22 23 24 27
<ol> <li>KATE2020 の概要</li></ol>	11 11 17 18 18 19 20 21 21 21 21 21 21 21 22 23 24 24 27 28

	(3) 予測対象物質情報	. 31
	(4) 回帰式情報	. 31
	(5) 最後にクリックされた物質	. 32
	(6) 構造式一覧	. 33
	(7) 物質データ	. 34
	(8) 構造クラス定義	. 35
	(9) 予測対象物質の部分構造一覧	. 35
	(1) 入力ファイル「SMILES list」について	. 37
	(2) 予測方法手順	. 38
	(3) 動作について	. 40
8.	ー括印刷フォーマット表示(Print Format 画面)	41





## 略語一覧

#### EC50: 50% Effective Concentration (半数影響濃度)

試験水に溶解した化学物質などによって、半数(50%)の試験生物に対して影響 を与えると考えられる濃度

#### KATE: KAshinho Tool for Ecotoxicity

国立環境研究所環境リスク・健康研究センターにおいて研究・開発された生態 毒性QSARシステム」の通称。「ケイト」と読む。

#### KOWWIN™:

US EPAなどが開発しているEPI Suite<sup>™</sup> (Estimation Programs Interface:化学物質を迅速にスクリーニングするためのアプリケーションなどで使用されることを目的としたツール)に含まれる化学物質のlog P推定プログラム。

#### LC50: 50% Lethal Concentration (半数致死濃度)

試験水に溶解した化学物質などによって、半数(50%)の試験生物を死亡さ せる濃度。

## log P: The logarithm of the octanol/water partition coefficient

(オクタノール/水分配係数)

ある化学物質について、1-オクタノールと水の2つの溶媒中の平衡状態における 濃度比を常用対数で表したもの。化学物質の疎水性を表す指標とされている。 <u>http://www.eic.or.jp/ecoterm/?act=view&serial=295</u> (EICネットの用語解説。2024年03月01日アクセス)

## NOEC: No Observed Effect Concentration (無影響濃度)

対照区と比較して統計的に有意な(有害) 影響が認められなかった最高濃度で あり、LOEC (最小影響濃度)のすぐ下の濃度区である。 http://www.env.go.jp/chemi/report/ierac18/1-ref2.pdf http://www.env.go.jp/chemi/report/ierac18/index.html (環境省化学物質の環境リスク評価 第18巻 第1編 参考2 用語集等より。2024 年03月01日アクセス)

#### (Q)SAR: (Quantitative) Structure-Activity Relationships ((定量的)構造活性相関)

化学物質の構造上の特徴又は物理化学定数と生物学的活性(毒性等)の相関関係 を構造活性相関(SAR: Structure-Activity Relationship)といい、定量的なもの を定量的構造活性相関(QSAR: Quantitative Structure-Activity Relationship) という。両者を併せて(Q)SARと記載することもある。構造活性相関は、例え ば、特定の官能基の有無から物質の有害性の多寡を推測することを指し、構造を 手掛かりに毒性等を定量的に算出する仕組みをいわゆるQSAR モデルと呼ぶ。 http://www.env.go.jp/chemi/report/ierac18/1-ref2.pdf

(環境省 化学物質の環境リスク評価 第18巻 第1編 参考2 用語集等より。2024 年03月01日アクセス)

## SMARTS: SMiles ARbitrary Target Specification

SMILESを拡張した部分構造を表現するための識別子。 <u>http://www.daylight.com/dayhtml\_tutorials/languages/smarts/</u> (Daylight社詳細解説。2023年03月01日アクセス)

SMILES: Simplified Molecular Input Line Entry System 化合物の分子構造等を印刷可能な文字で線形表記した識別子。 <u>http://www.daylight.com/smiles/index.html</u> (Daylight 社詳細解説。2023 年 03 月 01 日アクセス)

US EPA: United States Environmental Protection Agency (米国環境保護庁)





1.はじめに

- (1) 生態毒性予測システム「KATE」: KAshinhou Tool for Ecotoxicityとは
  - 国立研究開発法人国立環境研究所環境リスク・健康領域において、環境省の請負業務 により研究・開発された生態毒性 QSAR システムです<sup>1)</sup>。
  - 現在の最新バージョンである KATE2020 (version 4.0)では、化学物質の構造から以下の 毒性値の種類 <sup>2)</sup>に対する予測結果が得られます。
    - ・魚類急性毒性試験(OECD TG 203)における半数致死濃度(LC50)
    - ・魚類初期生活段階毒性試験(OECD TG 210)における無影響濃度(NOEC)
    - ・ミジンコ急性遊泳阻害試験(OECD TG 202)における半数影響濃度(EC50)
    - ・ミジンコ繁殖試験(OECD TG 211)における無影響濃度(NOEC)
    - ·藻類生長阻害試験(OECD TG 201)における半数影響濃度(EC50)及び無影響濃度 (NOEC)

化学物質の CAS 番号検索や構造式エディタを用いた作図等を用いて SMILES 記法による入力を行い、log P を記述子とした QSAR 予測を行います。

KATE2020の構築に当たっては、環境省が実施した生態毒性試験結果(魚類急性毒性試験、ミジンコ急性遊泳阻害試験、魚類初期生活段階毒性試験、ミジンコ繁殖試験、藻類生長阻害試験)<sup>3)</sup>及び US EPA のファットヘッドミノー・データベースの魚類急性毒性試験結果<sup>4)</sup>をトレーニングセットデータとして用いています。試験結果が追加された場合にはQSAR クラスの回帰式の再計算を行っています。

#### (2) KATE2020版とは

2019 年 1 月から正式版として公開していた KATE2017 on NET 版に対して幾つかの修 正を行い、2020 年 2 月に KATE2020 (version 1.0) として公開し、2024 年 3 月には version 5.0 へバージョンアップを行いました。インターネット上のブラウザ画面で操作を 行います。(https://kate.nies.go.jp/onnet2020.html)

#### (3) KATE2020 version 4.0からversion 5.0への主な変更点

- <u>ユーザーインタフェースの改良</u>
- ① 入力画面および複数物質予測結果画面の改良
- ② 複数物質予測結果のダウンロード機能の追加
- ③ 構造クラス定義の表示方法の改良

<u>QSAR モデルの更新</u>

- ① 藻類の急性および慢性に関する生態影響試験結果の見直しを行い、毒性値の再計算が必要なものは最新のテストガイドラインに基づいて再計算を実施し、異性体混合物等はサポートケミカルに変更
- ② 2022 年度に生態影響試験が実施された脂肪族一級アミン2物質とエポキシド1物 質をトレーニングセットデータに追加
- ③ ①②の結果を受けて QSAR クラスの回帰式の再計算を実施

#### (4) KATE2020 version 3.0からversion 4.0への主な変更点

- <u>ユーザーインタフェースの改良</u>
- ④ ログイン方法を変更し、ユーザ ID とパスワードを使用せずに KATE2020 にログ インできるように変更
- ⑤ 予測結果画面や QSAR クラス詳細画面等の修正

<u>QSAR モデルの更新</u>

④ 魚類急性に関する生態影響試験結果の見直しを行い、毒性値の再計算が必要なものは最新のテストガイドラインに基づいて再計算を実施し、トレーニングセットとしての使用が不適切なものはサポートケミカルに変更

- ⑤ 2021年度に生態影響試験が実施されたチオール2物質(魚類急性、甲殻類急性) とイミド1物質(甲殻類急性)をトレーニングセットデータに追加
- ⑥ ①②の結果を受けて QSAR クラスの回帰式の再計算を実施

#### <u>QSAR クラス名の更新</u>

① すべての QSAR クラスの名称を精査し、一部の QSAR クラスについて名称を変更

## (5) KATE2020 version 2.0からversion 3.0への主な変更点

<u>QSAR モデルの更新</u>

- 甲殻類急性に関する生態影響試験結果の見直しを行い、毒性値の再計算が必要な ものは最新のテストガイドラインに基づいて再計算を実施し、トレーニングセッ トとしての使用が不適切なものはサポートケミカルに変更
- ② ①の結果を受けて QSAR クラスの回帰式の再計算を実施

<u>QSAR クラス名の更新</u>

 ② 統計値基準(R<sup>2</sup>≥0.7 and Q<sup>2</sup>≥0.5 and n≥5)を満たすすべての QSAR クラスの名 称を精査し、一部の QSAR クラスについて名称を変更

#### (6) KATE2020 version 1.1からversion 2.0への主な変更点

<u>QSAR モデルの更新</u>

- ③ デフォルトで表示する QSAR クラスの基準を「R<sup>2</sup>≥0.7 and Q<sup>2</sup>≥0.6 and n≥5」から「 R<sup>2</sup>≥0.7 and Q<sup>2</sup>≥0.5 and n≥5」に変更
- ④ 毒性値1つを修正(転記ミスによる)。このことに付随して、藻類慢性のQSAR クラス「CNOS\_X basic aromatic n unreactive」のQSAR 式を変更

<u>表示・操作の改良</u>

- 部分構造に対する構造判定の追加
- ④ 印刷フォーマット表示の追加
- ⑤ 複数化学物質予測でエラーがあった場合に途中で止まる問題の修正

#### (7) KATE2020 version 1.0からKATE2020 version 1.1への主な変更点

- 予測毒性値が 10<sup>6</sup> 以上もしくは 10<sup>-5</sup>[mg/L]未満の場合は指数表記(例: 2.3e-7) で 表示するように変更
- ② 予測毒性値を有効数字2桁で表示するように変更
- ③ 化学物質入力の際に、正しい情報を入れたときにもエラーになる場合がある問題の修正

#### (8) KATE2017 on NETからKATE2020 version 1.0への主な変更点

QSAR モデルの更新

- log P の推定方法を ClogP から KOWWIN™ に変更、および変更に伴う一部の QSAR モデルの修正
- ② 予測対象物質が使用する log P 値の優先順位を1 ユーザ入力値、2 KOWWIN<sup>TM</sup> 推定値に変更(以前は1 ユーザ入力値、2 KOWWIN<sup>TM</sup> 実測値、3 KOWWIN<sup>TM</sup> 推定値であった)
- ③ log P>6.0 のデータは全て QSAR モデルから除外
- ④ トレーニングセットと QSAR クラスの追加・削除
- ⑤ QSAR 式構築に使用されない物質(サポートケミカル)を参考情報として表示す るように変更

<u>表示・操作の改良</u>

- QSAR クラスに含まれるトレーニングセットおよびサポートケミカルのデーター 覧表の追加
- ② QSAR クラスに対応する構造クラスの定義一覧の追加
- ③ QSAR 式詳細画面の構造式一覧にソート機能の追加
- ④ QSAR 式詳細画面中グラフにおいて、トレーニングセットの一部を除外して計算 される回帰直線と予測区間・信頼区間を連動させた
- ⑤ KOWWIN™計算をスキップする機能の追加

#### (9) KATE2017 on NETまでの開発経緯

現在もホームページ上で公開している KATE2011 版については、2008 年 1 月に試用版、 2009 年 3 月に KATE2009 をインターネットで公開しました <sup>5)</sup>。2011 年 3 月には、更新版 KATE2011 を公開し、トレーニングセットデータの追加、部分構造の分類ルールの修正、 構造判定の変更と皮膚感作性に関する部分構造の追加等を行いました。

その後、現在の KATE2020 版と同じ系列の新しい生態毒性予測システムの開発を開始 し、2018 年 3 月に KATE2017 on NET  $\beta$  版、2019 年 1 月に KATE2017 on NET 正式版 (version 1.0)を公開しました。KATE2011 から KATE2017 への変更では主に、部分構造 検索方式の FITS (KATE2011 で使用される部分構造表記法および検索プログラム)から SMARTS 記法および CDK を利用した検索プログラムへの変更、藻類や慢性の毒性値予測 の追加、不等号付き毒性値データの追加、構造クラスの導入、部分構造・QSAR クラスの 大幅な変更、log P 計算モジュールの ClogP から KOWWIN<sup>TM</sup> への変更、表示・操作の改 良、英語化等を行いました。

#### (10) サポートケミカルについて

KATE2020 では、以下のデータは、QSAR モデル構築には使用せず、サポートケミカル(参考情報)として表示のみを行うようにしました。

① log P 推定値>6.0 の化学物質データ ②不等号付きデータ ③異性体混合物等 なお、②の不等号付きデータは、log P の適用領域内にある場合、構造判定に使用してい ます。

#### (11) log Pについて

本システムは、化学物質の毒性を予測する際に使用する log P として、US EPA が著作 権を有する log P 予測モデル KOWWIN<sup>™</sup>を US EPA の許諾を得て使用しています <sup>⊕</sup>。 利用者は下記に示す KOWWIN<sup>™</sup>使用許諾条件について遵守してください。

KOWWIN v1.69 (April 2015)

c 2000-2015 U.S. Environmental Protection Agency

KOWWIN is owned by the U.S. Environmental Protection Agency and is protected by copyright throughout the world.

Permission is granted for individuals to download and use the software on their personal and business computers.

Users may not alter, modify, merge, adapt or prepare derivative works from the software. Users may not remove or obscure copyright, tradename, or proprietary notices on the program or related documentation.

KOWWIN contained therein is a tradename owned by the U.S. Environmental Protection Agency.

## (12) 免責事項

KATE の予測結果は十分な予測精度を保証できるものではありません。本システムは、 化学物質の生態毒性影響の程度についての参考情報を得るためのツールの一つとしてご利 用ください。環境省および国立環境研究所は KATE による毒性予測値を保証するもの ではなく、また、KATE による毒性予測値の使用により生じた損害については一切の 責任を負いません。

また、現時点では KATE による毒性予測結果を「化学物質の審査及び製造等の規制に 関する法律」(化審法)に基づく届出に必要な生態毒性試験結果に代替するものとして利 用することはできません。

著作権、リンク等については、KATE ウェブサイト内のサイトポリシーをご覧ください。(<u>https://kate.nies.go.jp/spolicy.html</u>)

## (13) 謝辞

KATE2020 は下記のソフトウェアまたはライブラリからの結果を使用させていただいております。ここに記して謝意を表します。

- Open Babel
  - https://openbabel.org/
- □ JSME Molecular Editor
  - https://jsme-editor.github.io/
  - B Bienfait and P Ertl, JSME: A free molecule editor in JavaScript, J. Cheminform. 5:24 (2013). doi:10.1186/1758-2946-5-24.
- □ CDK (Chemistry Development Kit)
  - https://cdk.github.io/
  - E Willighagen et al., The Chemistry Development Kit (CDK) v2.0: Atom typing, depiction, molecular formulas, and substructure searching, J. Cheminform. 9:33 (2017). doi:10.1186/s13321-017-0220-4.
  - JW May and C Steinbeck, Efficient ring perception for the Chemistry Development Kit, J. Cheminform. 6:3 (2014). doi:10.1186/1758-2946-6-3.
  - C Steinbeck et al., Recent developments of the Chemistry Development Kit (CDK) an open-source Java library for chemo- and bioinformatics, Curr. Pharm. Des 12:2111-2120 (2006). doi:10.2174/138161206777585274.
  - C Steinbeck et al., The Chemistry Development Kit (CDK): An open-source Java library for chemo- and bioinformatics, J. Chem. Inf. Comput. Sci. 43:493-500 (2003). doi:10.1021/ci025584y.
- $\Box$  KOWWIN<sup>TM</sup> (included in EPI Suite<sup>TM</sup>)
  - https://www.epa.gov/tsca-screening-tools/epi-suitetm-estimation-programinterface
- (上記 URL は全て、2024 年 03 月 01 日アクセス)

## (14) 参考文献

- 1) https://kate.nies.go.jp (2023年03月01日アクセス)
- 2) http://www.env.go.jp/chemi/sesaku/01.html (2024年03月01日アクセス)
- 3) http://www.env.go.jp/chemi/sesaku/seitai.html (2024年03月01日アクセス)
- 4) https://archive.epa.gov/med/med\_archive\_03/web/html/fathead\_minnow.html (2024年03月01日アクセス)
- 5) A Furuhama, T Toida, N Nishikawa, Y Aoki, Y Yoshioka, and H Shiraishi: Development of an ecotoxicity QSAR model for the KAshinhou Tool for Ecotoxicity (KATE) system, March 2009 version, SAR QSAR Environ. Res., 21 (5), 403 (2010).
- 6) https://www.epa.gov/tsca<sup>-</sup>screening<sup>-</sup>tools/epi<sup>-</sup>suitetm<sup>-</sup>estimation<sup>-</sup>program<sup>-</sup>interface (2024年03月01日アクセス)

## 2. KATE2020の概要

### (1) QSAR予測手順の概要

KATE2020は、化学物質の毒性予測を下記の流れで行います(図2-1)。



図 2 - 1 KATE2020 の QSAR 予測フロー

- I. 利用者による化学物質の構造(SMILES記法による)の入力
- Ⅱ. QSAR式、毒性予測値の決定、及び適用領域判定に関する処理
  - ① 予測対象物質(入力された化学物質)の部分構造を抽出
  - ② 複数の部分構造の組み合わせによる構造クラス\*1を抽出
  - ③ 予測毒性のタイプごとに、構造クラスに対応するQSARクラス\*2を割当(複数のクラスに割当てられることもあります。)
  - ④ 割り当てられたQSARクラスごとに、QSAR式<sup>\*3</sup>を用いて毒性値を計算
  - ⑤ 適用領域の判定(構造判定とlog P判定)
  - \*1 各部分構造の個数条件のAND/ORによる組み合わせにより定義した分類(35ペ ージの「構造クラス定義」参照)
  - \*2 各予測毒性のタイプでの物質の構造に基づいて定義した分類
  - \*3 QSARクラスに含まれるトレーニングセットで形成されたモデル。ここではlog Pを記述子とする単回帰式



- Ⅲ. 予測結果の出力
  - 予測対象物質が何らかの予測毒性のタイプでどのQSARクラスにも分類されな かった場合、Unclassifiedクラス\*4に割当てられます。
  - ② デフォルトではUnclassifiedクラス、及び統計値 R<sup>2</sup>≧0.7 and Q<sup>2</sup>≧0.5 and n
     ≧5を満たさないQSARクラス\*5は非表示にしています。

\*4 どのQSARクラスにも分類されなかった場合に割当てられるQSARクラス

\*5 R<sup>2</sup>, Q<sup>2</sup>, nはそれぞれ決定係数、内部バリデーションの指標(Leave-one-out 法)、トレーニングセット数であり、各QSARクラスに対してあらかじめ計算さ れています。

具体的な例として、化学物質 1-pyridin-3-ylethanone を予測したときの予測フローを図 2-2に示します。

	°	I. S	MILES: C	)=C(C	)c1co	cnc1	-	利用者
Ç	1-pyr CAS: 1	idin-3-ylethai 350-03-8	none					
Π.	①部分構造:ケ	トン1個、芳香族	▼ 原子6個、酸素原-	子1個、窒素	原子1個、	他14種類		
	②講法クラス・	↓	・トン 若悉族容易	是 他16種類	ĩ			e eta ±7
	CARD / / / ·		12、万百族主务	ST ICIDIEX	•		KAI	EIO部
	<ul> <li>③QSARクラス:</li> <li>魚類急性</li> <li>ミジンコ急</li> <li>藻類急性</li> </ul>	・ :ケトン、芳香 性:ケトン、芳香 :ケトン、芳香	族ケトン 族ケトン 旅窒素					
	魚類慢性	:低反応性物質	t			lo	g P : 0.49	1
	ミンショ便 藻類慢性	1生・ケトン :ケトン、芳香	族窒素				(計算値)	
(4)	OSAR式を用いて	毒性値を計算 (5)	適用範囲の判定(	(log P判定、	構造判定)			
	QSAR 2	ラス	毒性值 [mg/L]	log P判定	構造判定	R <sup>2</sup>	Q <sup>2</sup>	n
	魚類急性	ケトン	LC50 : 1600	in	in	0.86	0.84	40
	魚類急性	芳香族ケトン	LC50 : 460	in	in	0.90	0.85	14
	ミジンコ急性	ケトン	EC50 : 470	out of*	out of	0.53	0.00	6
	ミジンコ急性	方 査 族 ケ ト ン	EC50 : 240	out of	out of	0.82	-0.14	4
	澡 <b>規</b> 息性 苏瑟会世	ケトン	EC50 : 560	out of*	out of	0.33	-0.41	6
	<b>澡</b> 類忌性 会教得世	方音族望素	EC50 : 24	in	in •	0.73	0.63	9
	黒規度性	心反応性物質	NOEC : 0.4	in in	in out of	0.62	0.54	19
	流精幅性	ケトン	NOEC - 68	in	out of	0.92	0.50	3
	<b>藻類慢性</b>	芳香族窒素	NOEC : 11	in	in	0.03	0.60	9
						1000	1000	
ш.				R²≧0.7, Q²≧	:0.5, n≧5∛	を満たすQS	SARクラス	
	QSARク	ラス	毒性值 [mg/L]	log P判定	構造判定	R <sup>2</sup>	Q <sup>2</sup>	n
	魚類急性	ケトン	LC50 : 1600	in	in	0.86	0.84	40
	魚類急性	芳香族ケトン	LC50 : 460	in	in	0.90	0.85	14
	藻類急性	芳香族窒素	EC50 : 24	in	in	0.73	0.63	9
	ミジンコ慢性	ケトン	NOEC : 68	in	out of	0.92	0.60	5
	藻類慢性	芳香族窒素	NOEC: 11	in	in	0.72	0.60	9

図 2-2 KATE2020の QSAR 予測フロー (1-pyridin-3-ylethanoneの予測例)

※ 図2-2中のケトン、芳香族ケトン、芳香族窒素、低反応性物質のKATE2020にお ける実際の名称は以下のようになっています。

ケトン	: COS_X ketone unreactive
芳香族ケトン	: COS_X ketone unreactive aromatic
芳香族窒素	: CNOS_X basic aromatic n unreactive
低反応性物質	: CNO_X unreactive (Fish chronic), excl. (CnosX w/o n+)

QSAR式の割当、毒性予測値の計算、及び適用領域判定に関する詳細

KATE2020 では、利用者が入力した化学物質の構造(SMILES 記法で作成)に基づき、 以下の処理を行い QSAR 式及び毒性値を予測します。以下に、簡単な説明を行います。

① 部分構造の抽出

KATEが定義した部分構造一覧(SMARTS記法で作成)をもとに、予測対象物質に 含まれる各部分構造の個数を計算します。SMARTSを利用した部分構造個数計算には CDKライブラリを利用しています。

(2) 構造クラスの抽出

構造クラス定義一覧をもとに、予測対象物質の構造に合致する全ての構造クラスを 抽出します。

③ QSARクラスの割当

各予測毒性のタイプについて、QSARクラス定義一覧をもとに予測対象物質の構造 クラスに対応するQSARクラスを割り当てます。KATE2020では、同じ予測毒性タイ プに対して複数のQSARクラスが割り当てられる場合があります。また、どのQSARク ラスにも分類されなかった場合は、Unclassified クラスに割り当てられます。

#### ④ QSAR式による毒性予測値の計算

各QSARクラスにはQSAR式が割り当てられており、予測対象物質のlog Pの値を QSAR式に代入することにより、log(1/毒性値[mmol/L])を計算します。次に、予測対 象物質の分子量を用いて毒性予測値[mg/L]に単位変換します。

適用領域の判定

KATE2020では、予測対象物質の毒性予測値が、予測結果として適用できる範囲内 にあるかどうかを判定します。A)構造による判定とB) log Pによる判定の2つを行 い、両方とも適用領域内の場合に、KATE2020での毒性予測値が予測結果として適用 可能と判定されます。

A)構造判定

KATE2020では、「構造判定用部分構造」\*1の比較により、予測対象物質の構造が当該QSARクラスの適用領域内であるかどうかについて判定します(図2-3)。判定には下記の3つの場合があり、「in」又は「in (conditionally)」の場合に当該QSAR クラスを、構造に関して適用領域内と判定しています。

in:適用領域内

予測対象物質に含まれる「構造判定用部分構造」の全てが、当該 QSAR クラス の「構造判定用部分構造リスト\*2」に含まれる場合(図 2-3 におけるピンクと オレンジの範囲)、または予測対象物質が持つ部分構造に「構造判定用部分構 造」が1つも含まれていなかった場合。

in (conditionally): 条件付き適用領域内

「in」の条件には合致しないが、予測対象物質の「構造判定用部分構造」全て が、当該 QSAR クラスの「構造判定用部分構造リスト」、あるいは Narcotic Group<sup>\*3</sup>クラスの「構造判定用部分構造リスト」に含まれる場合(図 2-3 におけ るピンクとオレンジとイエローの部分)。

out of:適用領域外

「in」と「in (conditionally)」の何れの条件にも合致しない場合。すなわち、 予測対象物質の「構造判定用部分構造」に、当該 QSAR クラスの「構造判定用 部分構造リスト」と Narcotic Group クラスの「構造判定用部分構造リスト」の 何れにも含まれない部分構造がある場合。(図 2-3 においてグレー部分の構造 が含まれる場合)

- \*1 KATE が定義した部分構造一覧の中で、構造判定にも使用されるもの。KATE2020 では 175 個の部分構造が該当する(詳細は KATE2020 技術文書参照)。
- \*2 当該 QSAR クラスに含まれる、トレーニングセットおよび log P 判定が "in" (適用 領域内)である不等号付きデータの物質が持つ、部分構造のリスト。
- \*3 特異的な生理活性作用に基づかないベースライン毒性(麻酔作用)。KATE2020 で は、脂肪族炭化水素、スルホキシド、脂肪族・芳香族エーテル、脂肪族・芳香族ケ トン、アルコールといった単純な麻酔作用のみで毒性が説明できると考えられる QSAR クラスが予測毒性のタイプ毎に用意されており、これらをまとめた QSAR ク ラスを Narcotic Group として各予測毒性のタイプで再定義しています。



- ※ 緑枠は「予測対象物質の例」の一番左の物質で予測して緑枠の部分構造が抽出されるこ とにより構造判定が緑枠の"in"となることを示しています。紫枠と赤枠も同様です。
- ※ "etc."が付くものは、同じIDでも複数の部分構造があり、1つの例のみ示しています。





B) log P判定

KATE2020では、予測対象物質のlog P値が当該QSARクラスのトレーニングセットのlog Pの最小値と最大値の間にあるかどうかで適用領域内にあるかどうかを判定します。なお、KATE2020では、高疎水性で予測精度が低い log P>6 の物質は全て適用領域外としています(KATE2020版における変更点)。

in:適用領域内(図2-4)

out of: 適用領域外。ただし、下記の out of+になる場合は除く(図2-5)。

out of<sup>+</sup>:適用領域外。ただし、予測対象物質の log P 値は当該 QSAR クラスの参 考情報であるトレーニングセットとサポートケミカルを併せた全物質の log P の最小値と最大値の内側に存在します(図2-6)。



図 2 - 4 log P 判定の例(in)



図 2-5 log P 判定の例 (out of)





図 2 - 6 log P 判定の例 (out of+)



## 3. ログイン方法

2023年3月にリリースされたKATE2020 ver. 4.0より、ログインするためのユーザIDと パスワードは不要になりました。ユーザは図3に示すKATE2020のログイン画面 (https://kate2.nies.go.jp/nies/index.php)にアクセスし、①免責事項に同意するチェッ クボックスにチェックを入れ、②"Start the session"ボタンをクリックするとログインす ることができます。SMILES等のユーザが入力したデータおよび出力結果(予測毒性値や QSARクラス等)はKATE2020サーバではなくセッションにのみ保持され、セッションが 切れると自動的にそれらは削除されます。セッションはウェブブラウザを閉じたり KATE2020の操作を一時間停止したりすると自動的に切れます。また、予測を行う度に過 去の情報は上書きされ、削除されます。

KAshinhou Tool for Ecotoxicity KATE2020 version 5.0				
Terms of Agreement				
KOWWIN v1.69 (April 2015)				
© 2000-2015 U.S. Environmental Protection Agency				
KOWWIN is owned by the U.S. Environmental Protection Agency and is protected by copyright throughout the world.				
Permission is granted for individuals to download and use the software on their personal and business computers.				
Users may not alter, modify, merge, adapt or prepare derivative works from the software. Users may not remove or obscure copyright, tradename, or proprietary notices on the program or related documentation.				
KOWWIN contained therein is a tradename owned by the U.S. Environmental Protection Agency.				
I agree to and accept the terms of agreement above.				

図3 ログイン画面



#### 4. 化学物質情報の入力(Input画面)

KATE2020にログインすると以下の画面(Input画面)が表示されます(図4-1)。

Front Page			
Input SMILES o	f your chemical		
read me first SMILES (Required): CAS RN: Name: log P:	Get information using Chemical Identifier Resolver       or       Generate SMILES using JSME Editor	Predict	
Prediction of M	ultiple Chemicals		
SMILES List: Select filename:	Not Selected		
Caution: KATE	2020 can accept up to 100 chemicals at present.		

図4-1 化学物質情報の入力画面

KATE2020における予測は、SMILESに基づいて行います。化学物質のSMILESを入力 するには以下の方法があります。

**入力方法**1 : SMILES を直接入力する方法

入力方法2:描画した構造式をSMILESに変換して入力する方法

入力方法3: CAS 番号や物質名から SMILES を取得して入力する方法

#### (1) 予測できない化学物質について



KATE において予測対象となる化学物質は、基本的には有機化合物です。 例外として一部の無機窒素化合物(ヒドラジン等)も含みます。 KATE2020では、以下 i)~v)に該当する化学物質は予測できません。

- i) C、Nの何れの元素も含まない SMILES
- ii) C, N, O, F, Si, P, S, Cl, As, Br, Sn, I 以外の元素を含む SMILES
- iii) イオンを含む SMILES (ただし、ammonium [N+] と[n+] は入力可能)
- iv) 混合物を表す(記号「.」を含む) SMILES
- v) [Na], [K], [Li], [Na+], [K+], [Li+]等を含む SMILES の場合、プロトン化した形式 に置き換える必要があります。例えば、"c1ccccc1O[Na]"は"c1ccccc1O"に置き換 える必要があります。

入力 SMILES が上記 i)~v)に該当する場合、エラーメッセージ画面が表示されます。

(2) 入力方法1: SMILESの直接入力

ログイン後、前ページ図4-1の画面が表示されるので、赤枠で囲んだ入力ボックスに、 毒性予測を行いたい化学物質のSMILESを入力します。 SMILESを入力したら、予測(Predict)ボタンをクリックします(図4-2)。この 操作を行うとQSAR予測結果画面に進みます。ここでは予測対象物質の例として、 NCc1ccccc1を入力します。

SMILES (Required):	NCc1ccccc1	Predict
CAS RN:		
Name:		]

#### (3) 入力方法2:描画した構造式からのSMILESへの変換

JSME Molecular Editor (構造式エディタ、以下、及びウェブ上ではJSME Editorと表記します)を利用して、毒性予測を行いたい化学物質の構造式を描画し、それをSMILES に変換することができます。

手順1:図4-3の赤枠の「Generate SMILES using JSME Editor」をクリックします。

read me first	Get inform	nation using Chemical Identifier Resolver or Generate SMILES using JSME Editor	
SMILES (Required):			Predict
	0		

図4-3 「JSME Editor」のを起動するボタン

手順 2: JSME Editor (図 4-4) が起動するので、構造式(ここではフェノールの例を 示します)を描画し、「Submit smiles to KATE」ボタンをクリックします。JSME Editor については、JSME Editor のウェブページを参照ください。(<u>https://jsme-</u> editor.github.io/, 2024 年 03 月 01 日アクセス)



図 4-4 JSME Editorの画面

クリックすると、描画した構造式が SMILES に変換され、化学物質の入力画面の SMILES 入力ボックスに入力されます(図4-5)。この後、予測(Predict)ボタ ンをクリックすると予測結果画面に進みます。

read me first Get info	ormation using Chemical Identifier Resolver or	Generate SMILES using JSME Editor	
SMILES (Required Octo	xxxx1		Predict

図 4 - 5 構造式から SMILES に変換した結果

19

図 4-2 SMILES 入力ボックス横の予測(Predict) ボタン

## (4) 入力方法3: CAS番号や物質名からのSMILESへの変換

「Get information using Chemical Identifier Resolver」ボタンを使用して、CAS番号 や物質名からSMILESを取得することが出来ます。以下の手順ではCAS番号からSMILES を取得する例を示します。Chemical Identifier Resolverについては、Chemical Identifier Resolverのウェブページを参照ください。(<u>https://cactus.nci.nih.gov/chemical/structure</u>, 2024年03月01日アクセス)

手順1:毒性予測を行いたい化学物質の CAS 番号を CAS 入力ボックスに入力 し、「Get information using Chemical Identifier Resolver」ボタンをクリック します(図4-6)。

read me first	Get information using Chemical Identifier Resolver or Generate SMILES using JSME Editor
SMILES (Required):	
CAS RN:	100-46-9
Name:	
	C 至日】カギックフ ト [Cot information using Chamical Identifion

図 4 - 6 CAS 番号入力ボックスと「Get information using Chemical Identifier Resolver」ボタン

その後、CAS 番号から SMILES が取得され、SMILES 入力ボックスに入力され ます(対応する構造式も出力され、取得された物質名(IUPAC 名)も Name ボッ クスに入力されます。図4-7)。この後"Predict"ボタンをクリックすると予測結 果画面に進みます。

read me first SMILES (Required): CAS RN:	Get information using Chemical Identifier Resolver or Generate SMILES using JSME Editor NCc1ccccc1 100-46-9	Predict		H, H
Name: log P:	phenylmethanamine optional			
	Skip KOWWIN Calculation * When any error occures in log P calculation by KOWWIN, you can skip KOWWIN Calculation.		Inform SMILES: @cactus: CAS: IUPAC_NAME:	mation obtained from CAS RN. Success! NCcloccccl Success! Success!

図4-7 CAS 番号から SMILES と構造式に変換した結果

図 4 – 7 CAS 番号から SMILES と構造式に変換した結果

## (5) 入力log Pの利用

予測対象物質のlog P値として、入力値を指定することが出来ます(図4-8)。入力 は任意です。入力したlog P値が毒性予測の際に優先的に利用されます。予測対象物質の log P値が明らかな場合などにご利用ください。

read me first	Get information using Chemical Identifier Resolver or Generate SMILES using JSME Editor	
SMILES (Required):	NCc1ccccc1	Predict
CAS RN:	100-46-9	
Name:	phenylmethanamine	
	optional	
log P:		
□:	Skip KOWWIN Calculation	
	* When any error occures in log P calculation by KOWWIN, you can skip KOWWIN Calculation.	

図4-8 log Pの入力

## (6) 入力CAS番号および入力物質名の利用

CAS番号や物質名も、ユーザが任意で指定することができます(図4-9)。入力は必須ではありません。入力した場合は、結果画面には入力した情報がそのまま表示されます。

SMILES (Required):	
CAS RN:	
Name:	

図 4 - 9 CAS 番号と物質名の入力

#### (7) KOWWIN™計算のスキップ

KOWWIN™に対応していないSMILESが入力されることにより、KOWWIN™による log P計算中にエラーになることがあります。この場合には、"Skip KOWWIN Calculation"のチェックボックスにチェックをしてPredictボタンをクリックすることで、 KOWWIN™によるlog P計算をスキップすることが出来ます(図4-10)。

log P計算をスキップした場合、予測毒性値を計算するにはlog Pのユーザ入力値が必要 となります。log Pを入力しない場合でもQSARクラスの分類は行われますが、予測毒性値 は計算されません。スキップ後に、予測結果画面の中でlog P入力値を入れて予測毒性値 を計算することも可能です。

SMILES (Required):	
CAS RN:	
Name:	
	optional
log P:	
0:	Skip KOWWIN Calculation
	* When any error occures in log P calculation by KOWWIN, you can skip KOWWIN Calculation.

図4-10 KOWWIN<sup>™</sup>計算のスキップ

# Finish!

## 5. QSAR予測結果の表示(Results画面)

予測(Predict)ボタンをクリックした後、計算が終了すると、予測結果画面が表示されます(図5-1)。予測結果画面では、予測対象物質の基本的な情報(CAS番号、物質名、SMILES、分子量、log P、構造式等)、予測対象物質に割り当てられたQSARクラス、各QSARクラスによる予測結果(予測毒性値、95%予測区間、適用領域の判定)、各QSARクラスの統計値等を得ることができます。

lesults										N				
CAS RN®	100-46-	.9								1				
Chemical Name	phenylm	nethanamine					-							
SMILES	NCc1ccc	cc1					=	/	$\sim$					
Molecular Weight	t 107.15						-	1	$\overline{\mathbf{Y}}$					
,		U	ser Input Va	alue	Re	calculate								
log P	-	Estimated Valu	ue by KOWV	VIN 1.07			_							
	Measur	ed Value in KOV	WIN Datab	ase 1.09			-	$\langle \rangle$						
nclude( Chronic 🗹 ): Exclude( 🗹 ):	Fish $\mathbf{R}^2 < 0.7$	✓ Dapl 7 ✓ Q <sup>2</sup> <	hnid < 0.5	☑ Alga ☑ n < 5		Updat	te							
QSAR Results		Trace	6 Providence d	1 1				1						
QSAR Results Print QSAI	R Class Name	е Туре с То	of Predicted xicity*2	Predicted	95% Prediction	le	og P		Applicability Domain Judgement	1		Statistics	of QSAR (	lass
QSAR Results Print Detail QSAI	R Class Name lick the name ails of the QSAR mo	e Type c To odel Organism	of Predicted xicity*2 Acute or Chronic	Predicted Toxicity [mg/L]	95% Prediction Interval	lo	og P Type		Applicability Domain Judgement log P <sup>+3</sup> . [Range]	Structure*4	R <sup>2</sup>	Statistics	of QSAR C	lass n*5
QSAR Results       Print     QSAI       Detail     c       to see det       Image: Comparison of the prime in the pr	R Class Name lick the name alls of the QSAR ms hary unreacti phatic	e Type o To odel Organism ive Fish	of Predicted xicity*2 Acute or Chronic Acute	Predicted Toxicity [mg/L]	95% Prediction Interval [13, 800]	Value	og P Type Estimated	in	Applicability Domain Judgement log P <sup>73</sup> [Range] [-1.61, 5.25]	Structure <sup>¥4</sup>	R <sup>2</sup>	Statistics Q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	2 <b>lass</b> n*5 25(
QSAR Results       Print Detail     QSAI c to see detail       Image: Create Print Formant       Create Print Formant       1     The query check       2     "Duration" and	R Class Name lick the name alls of the QSAR my nary unreacti phatic t t l 'I'Indicator'	e Type o To organism ve Fish be classified into " of each "Type	of Predicted kicity*2 Acute or Chronic Acute or multiple Q of Predictee	Predicted Toxicity [mg/L] 100 2SAR classes d Toxicity"	95% Prediction Interval [13, 800]	Value	ng P Type Estimated	în	Applicability Domain Juggerant (Range) [-1.61, 5.25]	Structure <sup>14</sup>	R <sup>2</sup>	Statistics q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	n*5 25(2
QSAR Results       Print     QSAI       Detail     c       to see detail     amine prim       NH2 = 1 ali     NH2 = 1 ali       Create Print Forma     The query che       1     The query che       2     "Duration" and "Type of Predicte       0     Type of Predicte       0     Organism   Acu	R Class Name list the name also the QSAR mu lary unreacti phatic t t t unical may l d "Indicator" d Toxicity	e Type of To addition of the second s	of Predicted Acute or Chronic Acute or multiple Q of Predictec Indicator	Predicted Toxicity [mg/L] 100 SAR classes d Toxicity"	95% Prediction Interval [13, 800]	lc Value 1.07	og P Type Estimated	în	Applicability Domain Judgement ga p <sup>23</sup> [Range] [-1.61, 5.25]	Structure <sup>14</sup>	R <sup>2</sup> 0.92	Statistics Q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	riass n*5 25(2
QSAR Results       Print Detail     QSAI to see det amine prim NH2 = 1 aligned NH2 = 1 aligned	R Class Name lick the name also the (948 m hary unreactip hatic t t t l "Indicator" d Toxicity te/Chronic Acute	e Type of To To Organism ive Fish be classified into " of each "Type Duration 96 h	of Predicted Acute or Chronic Acute of multiple Q of Predicted Indicator LC50	Predicted Toxicity [mg/L] 100 2SAR classes d Toxicity"	95% Prediction Interval [13, 800]	le Value 1.07	og P Type Estimated	în	Applicability Domain Judgement log P <sup>3</sup> [Range] [-1.61, 5.25]	Structure*4	R <sup>2</sup> 0.92	Statistics Q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	lass n <sup>+s</sup> 25(2
QSAR Results Print QSAI Detail cose det amine prim NH2 = 1 ali Create Print Forma The query che "Duration" and "Type of Predicte Organism Acu Daphnid	R Class Name like the name also of the ngAR me many phatic t t l ''Indicator' d Toxicity ts/Chronic Acute Acute	e Type of To organism ive Fish be classified into " of each "Type Duration 96 h 48 h	of Predicted Acute or Chronic Acute of multiple Q of Predicted Indicator LC50 EC50	Predicted Toxicity [mg/L] 100 25AR classes d Toxicity"	95% Prediction Interval [13, 800]	le Value 1.07	ng P Type Estimated	In	Applicability Domain Judgement ing P <sup>2</sup> [range] [-1.61, 5.25]	Structure <sup>14</sup>	R <sup>2</sup> 0.92	Statistics Q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	25(2
QSAR Results Print Detail Cto see det Cto	R Class Name Ext the name also of the 95An me also of the 95An me any unreaction phatic t t t t d "Indicator" d Toxicity ter/Chronic Acute Acute Acute C	e Type of organism ive Fish be classified into " of each "Type Duration 96 h 48 h 72 h organism	Predicted     Acute or     Chronic     Acute     Acute     D     multiple Q     of Predicted     Indicator     LC50     EC50     EC50	Predicted Toxicity [mg/L] 100 25AR classes d Toxicity"	95% Prediction Interval [13, 800]	1.07	bg P Type Estimated	In	Applicability Domain Judgement log p <sup>29</sup> [fange] [-1.61, 5.25]	Structure <sup>44</sup>	R <sup>2</sup>	Statistics Q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	25(2
QSAR Results         Print Detail       QSAI c to see det mine prim NH2 = 1 alig         Image: Create Print Formation Create Print Formation         L       The query che         2       "Duration" and Type of Predicte Organism         2       "Duration" and Type of Predicte Organism         0       Fish Dophnid         Alga       Fish	R Class Name Rick the name alls of the 95An new anary unreacti phatic t t 'Indicator' d'Indicato	e Type o To Organism Ve Fish be classified into " of each "Type Duration 96 h 48 h 72 h entrype 0 dialogne	Predicted     Acute or     Chronic     Acute     Acute     or     Indicator     LC50     EC50     NOEC	Predicted Toxicity [mg/L] 100 25AR classes d Toxicity"	95% Prediction Interval [13, 800]	Lo7	og P Type Estimated	In	Applicability Domain Judgement log P <sup>2</sup> [tampe] [-1.61, 5.25]	Structure <sup>14</sup>	R <sup>2</sup>	Statistics q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	r <sup>15</sup>
QSAR Results       Print Detail     QSAI c to see detail       Image: see details     Create Print Forman       Image: see details     The query chee       Image: see details     Trype of Predicte Organism Accu Fish Daphnid       Image: see details     Fish Daphnid	R Class Name Sic the name als of the QSA ex hary unreacti phatic t t mical may l "Indicator" d "Indicator" d ''Indicator" d ''Indicator" d ''Indicator" checken Acute Chronic Chronic	e Type of To organism organism ive Fish be classified into " of each "Type Duration 96 h 48 h 72 h embryonic stage ad a defer harching 21 d	Predicted     Acute or     Chronic     Acute     Acute     Or     O	Predicted Toxicity [mg/L] 100 2SAR classes d Toxicity"	95% Prediction Interval [13, 800]	value 1.07	og P Type Estimated	in	Applicability Domain Judgement Itange] [-1.61, 5.25]	Structure <sup>*4</sup>	R <sup>2</sup>	Statistics q <sup>2</sup> 0.90	of QSAR C RMSE 0.40	lass n*5 25(;

図 5 - 1 QSAR 予測結果画面



#### (1) 予測対象物質の基本情報

結果画面の上部には入力した SMILESと補足情報 が表示されます(図5-2)。



図5-2 予測対象物質の基本情報表示

- a 予測対象物質の構造式
- b CAS 番号(ユーザが入力した場合のみ表示)

CAS 番号チェック(チェックディジット\*が正しいかどうかの確認のみ)が行われ、チェックディジットが正しくない CAS 番号はその後ろに"(incorrect)"と表示されます。

\* CAS 番号が正しいかどうかをチェックするための一番右側の一桁の数字の こと。入力ミスがないかを検算するのみで、SMILES と CAS 番号が一致して いるかを確認するわけではありません。

- c 物質名(ユーザが入力した場合のみ表示)
- d 予測対象物質の SMILES
- e 予測対象物質の分子量の計算値(Open Babel プログラムを使用)
- f 予測対象物質の log P のユーザ入力値(ユーザが入力した場合のみ表示されます)
- g 予測対象物質の log Pの KOWWIN™による推定値
- h 予測対象物質の log P の実測値(KOWWIN™ データベースにある場合のみ表示)
- 注) KOWWIN™ データベースに予測対象物質の log P 実測値が複数ある場合は、デ ータベース上の全ての値が表示されます。
- i 「Re-calculate」ボタン:クリックすると、f 欄に入力されている log P 値を用いて QSAR 予測結果を更新します。



#### (2) QSAR予測結果

結果画面の中段には、QSARクラス名、予測毒性タイプ、毒性予測結果(緑字)、予測 毒性値の95%予測区間、予測対象物質に対して使用したlog P、適用領域の判定、統計値が 表示されます(図5-3)。以下で表示内容の説明をします。





#### <u>チェックボックス</u>

- a Include チェックボックス:チェックされている予測毒性タイプの QSAR クラスのみが表示されます。チェックを外すことにより、表示する予測毒性タイプを絞ることが出来ます。デフォルトでは全てにチェックが入っています。
- b Exclude チェックボックス:統計値 R<sup>2</sup> (決定係数), Q<sup>2</sup> (内部バリデーション指標)及びn(トレーニングセット数)の条件をいずれか一つでも満たす QSAR クラスは表示されません。チェックを外したり、値を変更したりすることにより、表示される QSAR クラスを調整することが出来ます。デフォルトでは全てにチェックが入っており、R<sup>2</sup><0.7、Q<sup>2</sup><0.5、n<5の条件に1つでも当てはまる QSAR クラス(および Unclassified クラス)は非表示となっています。</p>

※一番左のチェックボックスにチェックを入れると、右側三つの全てのチェックボッ クスにチェックが入ります。例えば、"Exclude"の右の括弧内のチェックボックスにチ ェックを入れると、R<sup>2</sup>, Q<sup>2</sup> および n のチェックボックスに同時にチェックが入ります。

全ての予測毒性タイプに対してQSARクラスが表示されない場合、「No applicable results.」と表示されます(図5-4)。

Print	QSAR Class Name	Type of F Toxic	redicted ity <sup>*2</sup>	Predicted	95% Prediction	k	og P	Applicability Domain Judgement	1	1	Statistics	of QSAR C	lass
Detail	to see details of the QSAR model	Organism	Acute or Chronic	[mg/L]	Interval	Value	Туре	log P <sup>*3</sup> [Range]	Structure*4	R <sup>2</sup>	Q2	RMSE	n*5
	No applicable results. Change the criteria above( $R^2$ , $Q^2$ or n).												

図5-4 QSAR 予測結果表示(QSAR クラスが1つも表示されない場合)

c 「Update」ボタン:クリックすることにより、変更したチェック状態に対する QSAR 結果に更新します。

<u>一括印刷フォーマット用</u>

d 一括印刷フォーマット用チェックボックス。デフォルトでは、QSAR クラスが  $R^2 \ge 0.7$  and  $Q^2 \ge 0.5$  and  $n \ge 5$  を満たし、適用領域内 (log P 判定が in 且つ、構造

判定が in または in (conditionally)) であるものにチェックが入っています。

e 一括印刷フォーマット画面表示用ボタン。クリックすると予測結果画面および d でチェックが入った QSAR クラスの詳細情報画面を一括印刷するためのフォーマ ット画面が表示されます。

QSAR クラスの名称とリンク

f QSAR クラスの名称。クリックすると、Verify QSAR 画面に移動します。

予測毒性タイプ

g 生物群(魚類、ミジンコ類、藻類)

h 急性/慢性

e,fで示される予測毒性タイプには、以下のものがあります。

予測毒性	生タイプ		計除期間	<b>圭州</b> 也趰
生物群	急性/慢性	言八海央之公		母注拍标
魚類	急性	魚類急性毒性試験 (OECD TG 203)	96 h	LC50
ミジンコ類	急性	ミジンコ急性遊泳阻害試験 (OECD TG 202)	48 h	EC50
藻類	急性	藻類生長阻害試験 (OECD TG 201)	72 h	EC50
魚類	慢性	魚類初期生活段階毒性試験 (OECD TG 210)	胚期および ふ化後 30 日間*	NOEC
ミジンコ類	慢性	<b>ミジンコ</b> 繁殖試験 (OECD TG 211)	21 d	NOEC
藻類	慢性	藻類生長阻害試験 (OECD TG 201)	72 h	NOEC

\* 魚類初期生活段階試験は魚種やふ化日数によって試験期間が異なりますが、環境省が実施した生態毒性試験で用いられているメダカでは「胚期およびふ化後 30 日間」となっています。

#### <u>予測値</u>

- i 予測毒性値
- j 予測毒性値の 95%予測区間

<u>log P</u>

- k 予測対象物質のlog P値
- 1 予測対象物質に使用されるlog Pの種類。以下の優先順位で決定されます。
  - 1. User Input : log P のユーザ入力値
  - 2. Estimated : log Pの推定値(KOWWIN<sup>TM</sup>利用)

#### 適用領域の判定

m log P 判定結果

この欄の表示項目は、「2. (2)(5) B) log P 判定」参照。

n [Range]

当該 QSAR クラスのトレーニングセットの記述子 log P の[最小値, 最大値] (log P の適用領域)。

o 構造判定結果
 この欄の表示項目は、「2.(2)⑤ A)構造判定」参照。



統計値

- p QSAR 式の  $R^2$  (決定係数)
- q QSAR 式の Q2 (Leave-one-out による内部バリデーションの指標。詳細は KATE2020 技術文書<sup>※</sup>参照)
- r QSAR 式の RMSE (平方平均二乗誤差)
- s QSAR 式のトレーニングセット数(サポートケミカルを含まない)。かっこ内は サポートケミカルの数

<u>\*https://kate2.nies.go.jp/nies/doc/KATE\_TechnicalDocument.pdf</u>



## 6. QSARクラス情報の詳細表示(Verify QSAR画面)

QSAR予測結果でQSARクラス名をクリックすると、そのQSARクラスの詳細情報の画面(Verify QSAR画面)が表示されます(図6-1~6-3)。そのQSARクラスに関する回帰式のグラフ、トレーニングセットやサポートケミカルの詳細情報、構造クラスの定義、および予測対象物質の部分構造情報等が得られます。







5	Substructures of the Query Chemical										
	+ Substructure	s used on	ly for Structural Classificati	on							
	- Substructure	s <mark>used</mark> for	the Judgement and the Cla	assification							
	Hide SMARTS	FrontD	Substructure Name	Count	CMADIC						
┝	in	5007	Nitrogen [N,n]	1	[#7]						
	in	5037	pro-SB 1	1	[CH2][NH2]						
V	in	5500	amin (daphnid ACR100)	1	[#7;v3;X3;!\$([#7][!#6]);!\$([#7][#6;X3]([#7])[#7]);!\$([#7][#6]=,#[!#6]);!\$([#7][!#6; R][!#6;!#7;!#8;!#16;R][!#6;!#7;!#8;!#16;R][!#6;!#7;!#8;!#16;R])]						
*1	The "Judgement in: the sub in (conditionally) the sub	" column is structure is structure de	detailed information on the struc found in the "substructures for s pes not meet the condition of "in	cturure judgn structure judg ", but the sut	nent result. gement" extracted from the reference chemicals in the QSAR class. ostructure is found in "substructures for structure judgement" extracted from the						

(1) QSARクラスの基本情報

上部に表示される紺色の帯の各項目は以下のようになっています(図6-4)。

a	b	c
Verify QSAR		
Type: Fish (acute)	Structure Class ID: G1_22008	QSAR Class Name: amine primary unreactive NH2 =1 aliphatic
	図 6 - 4 0	QSARクラスの基本情報

- a 当該 QSAR クラスに対する予測毒性タイプ
- b 当該 QSAR クラスに対する構造クラス ID
- c QSAR クラスの名称
- (2) グラフ関連部分





a 横軸の選択

デフォルトの「log P」から「Predicted Variable」に変更し、「Update」ボタンを クリックすることにより、log(1/ {LC50 または EC50 または NOEC}[mmol/L])({ 部分は、以下 EC50 等と記す)の「実測毒性値 vs. 予測毒性値」のグラフに切り替える ことができます。「Default」ボタンをクリックするとデフォルトに戻ります。

b グラフと凡例の説明

左側はグラフ(デフォルトでは毒性値 log(1/EC50 等 [mmol/L])と log P の関係) 、 右側は(主にデフォルトの際の)グラフの凡例となっています。

- ×:予測対象物質
- +:トレーニングセットデータ
- 黒色の直線 : 回帰直線
- 橙色の双曲線:回帰式の95%信頼区間

緑色の双曲線: log(1/EC50 等[mmol/L])の 95%予測区間

- -----サポートケミカルデータ------
- \*: log P>6.0 の物質に対する毒性試験データ(不等号付きデータは含まない)
- ▽△:不等号付きデータ
- ◇:外れ値

-----「+」(トレーニングセットデータ)をクリックして削除した場合------

□:削除されたデータ

赤色の直線 : 「口:削除されたデータ」を除外した回帰直線

-----グラフ内左下の表示------

- 1行目 回帰式
- 2 行目 R2:回帰式の決定係数

N:トレーニングセット数(サポートケミカルは含めない)

- c 予測対象物質情報
  - 1行目 予測毒性值 [mg/L]
  - 2行目 予測毒性値 [mg/L]の 95%予測区間
  - 3行目 log P 判定と構造判定の結果
- d グラフの移動・縮小・拡大ボタン

1 行目	$\operatorname{Shift}$	L:左に移動	R:右に移動
		Dn:下に移動	Up:上に移動、
2 行目	Zoom	ー:全体の縮小	+:全体の拡大
	Х	ー:X軸のみの縮小	+ : X 軸のみの拡大
	Y	ー : Y 軸のみの縮小	+ : Y 軸のみの拡大

#### 物質の選択

「グラフ上のポイント(+)」(図 6-6 の赤枠)または「Chemical List」の Reference Chemicals 内の構造式(図 6-7 の赤枠)をクリックして選択すると、その物 質が回帰式の計算から除外され、その物質を省いた回帰直線(赤色)を追加で表示さ せることが出来ます。その際、予測区間(緑色の曲線)と信頼区間(橙色の曲線)に ついては、その物質を省いて再計算されます。複数の物質を削除することも可能です。 グラフの左上に、選択(削除)した物質数についてのメッセージが表示されます (図6-6の青枠)。また、グラフ内の左下(図6-6の緑枠)には物質を削除する前の QSAR 式に加えて、「->」印の後に削除後のQSAR 式が表示されます。R<sup>2</sup>, Nの更新 情報も表示されます。

グラフ上では選択(削除)した物質は□で表示されます(図6-6の赤枠)。構造 式一覧上では選択(削除)された物質は紫の枠に囲まれて表示されます(図6-7の 赤枠)。もう一度そのポイントをクリックすると選択が解除されます。



図6-6 物質の選択(グラフ)



図6-7 物質の選択(構造式一覧)



## (3) 予測対象物質情報

グラフの凡例の右側に、予測対象物質の構造式および基本的な情報が表示されます(図 6-8)。



図6-8 予測対象物質情報

表内の各行は以下のようになっています。

SMILES:予測対象物質の SMILES

Chemical Name (User Input):予測対象物質に対するユーザが入力した物質名
 CAS RN (User Input):予測対象物質に対するユーザが入力した CAS 番号
 Molecular Weight:予測対象物質の分子量

log P: 予測対象物質の log P 値。値の後ろには、ユーザ入力値の場合"(User Input)"、 KOWWIN による推定値の場合"(Estimated)"が表示される。

## (4) 回帰式情報

グラフ関連部分の下に回帰式(QSAR式)情報が表示されます(図6-9)。

Equation	Number of Chemicals used for Regression	Number of Support Chemicals	Applicable Range of log P	R <sup>2</sup>	Q <sup>2</sup>	RMSE
y = 0.75 * log P -0.78	25	2	[-1.61, 5.25]	0.92	0.90	0.40

図6-9 回帰式情報

各列は以下のようになっています。

Equation:回帰式 (QSAR 式) Number of Chemicals used for Regression:トレーニングセット数 Number of Support Chemicals:サポートケミカル数 Applicable Range of log P:トレーニングセット中の log P 範囲 (最小値と最大値) R<sup>2</sup>:決定係数 Q<sup>2</sup>: Leave-one-out による内部バリデーションの指標 RMSE:二乗平均平方根誤差



### (5) 最後にクリックされた物質

「Chemical Clicked Last」の下に「最後にクリックされた物質」の情報が表示されま す(図6-10、図6-11)。

本ページ(Verify QSAR画面)が表示されてから、まだ構造式一覧(33ページ(6)参照) またはグラフ上の物質がクリックされてない間は、「Chemical Clicked Last」の下に 「Not Clicked」と表示されています(図6-10)。



物質をクリックすると「Chemical Clicked Last 」の下に「最後にクリックされた物質」 に関する下記の情報が表示されます(図6-11)。

- ・構造式
- SMILES
- ・CAS 番号
- ・物質名
- ・グラフ上の座標
- ・残差の二乗
- ・分子量
- · 実測毒性值、生物種、出典
- ・ 補足情報(試験に関する情報等がある場合のみ)



図6-11 最後にクリックした物質の情報(物質のクリック後)

#### (6) 構造式一覧

「- Chemicals list」の下には、このQSARクラスのトレーニングセットおよびサポー トケミカルの構造式一覧が表示されます(図6-12)。



図6-12 物質データの構造式一覧

「- Chemical list」の下(図6-12のa)はソート機能で、CAS番号、X座標(log P)、Y座標(log(1/EC50 [mmol/L])、残差の二乗(Square of Residual)、予測対象物質との類似度(Similarity)、に対して昇順と降順でソートすることが出来ます。デフォルトではX座標(log P)の昇順でソートされています。

構造式の下に表示されている数値(図6-12の c)は、予測対象物質との類似度 (PubChem fingerprintを用いた Tanimoto 係数)を示しています(詳細は KATE2020 技 術文書参照)。数値は0と1の範囲を取り、予測対象物質との類似性が高いものほど1に 近い値を取ります。

構造式の下の2段目に表示されている数値(図6-12の d)は、以下のようになります。

()内の左側:当該物質のX座標 (log P)()内の右側:当該物質のY座標 (log(1/EC50 等[mmol/L]))

「- Reference Chemicals」 (図6-120 b)の下にトレーニングセットの構造 式一覧が表示されており、その下の「+ Support Chemicals」 (図6-120 e)をク リックすると、以下の行が表示され (図6-13)、それらをクリックすると、対応す るサポートケミカルの構造式一覧が表示されます。

Support Chemic	als			
+ Chemicals fo	or Data with Ine	equality Sign		
+ Outlier				
+ Chemicals (I	og P > 6)			

図 6 – 1 3 "Support Chemicals" ドロップダウン

#### (7) 物質データ

「+ Chemical Data」をクリックすると、「- Reference Chemicals」の下に当該 QSARクラスに属するトレーニングセットの詳細情報一覧が表示されます(図6-14)。 さらに、「+ Support Chemicals」をクリックすると、当該クラスに属するサポートケミ カルの詳細情報一覧が表示されます。



a CAS No.: CAS 番号

b Chemical Name: 物質名

c SMILES: KATE2020 で使用されている SMILES

d Structure Formula: 構造式

e Similarity: 当該物質と予測対象物質との類似度

f Molecular Weight: KATE2020 で使用されている分子量

- g Estimated log P: KOWWIN™による log P 推定値
- h EC50<sup>\*</sup>: 生物影響試験結果に基づく毒性値 [mg/L]
- i  $\log(1/EC50^{*}[mmol/L])$ :

※ h と i については、当該 QSAR クラスの予測毒性のタイプにより、LC50, EC50, NOEC のいずれかが表示されるようになっています。

j Reference: 元データの出典(「MOE 試験実施年度」(例: MOE 2007)または 「USEPA」)。ここで MOE のデータの出典は以下の URL となっています。

https://www.env.go.jp/content/000124659.pdf

(化学物質の環境リスク評価 第18巻 第2編「(II-1」環境省の生態影響試験(藻 類、甲殻類、魚類)結果一覧(令和6年3月版)」。2024年03月01日アクセス)

「USEPA」のデータの出典は、米国環境保護庁(US EPA)のファットヘッドミノー・データベースの魚類急性毒性試験結果となっています(下記URL参照。2024年03月01日アクセス)。

https://archive.epa.gov/med/med\_archive\_03/web/html/fathead\_minnow.html

k Note:物質に関するその他の情報(生態影響試験に関する情報等)

なお、物質データの並び順はソート機能と連動しています。

#### (8) 構造クラス定義

「+ Definition of Structure Class」をクリックすると、当該QSARクラスに対応する構造クラスの定義情報が表示されます(図6-15)。

割り当てられた構造クラスが黄色でハイライトされており、"Structure ID"列に構造クラスID、、"Description"列に構造クラスもしくは部分構造の名称、 "Decision Tree"列に 構造クラスもしくは部分構造の定義が記載されています。

_	Definition of Structure Class (ID: G1_22008)         Group: Amine primary         Show all structures								
	Structure ID	Description	Decision tree						
	-	amine CNH2	ID:3100 > 0						
	-	amine primary unreactive	L R_00033 = false						
	-	NH2 amine unreactive	L G1_00010 = false						
	-	amine primary unreactive NH2=1	L ID:3100 = 1						
	G1_22008	amine primary unreactive NH2=1 aliphatic	└ ID:4510 = 0						
	GA_22008	amine primary unreactive NH2=1 aliphatic alga	L RA_00033 = false						

図6-15 構造クラス定義情報

#### (9) 予測対象物質の部分構造一覧

「Substructures of the Query Chemical」の下の「- Substructures used for the Judgement and the Classification」の下には「構造分類と構造判定の両方に使用される部分構造一覧」が表示されます(図6-16)。



図6-16 予測対象物質の部分構造一覧(構造分類と構造判定の両方に使用)

a Judgement:構造に対する適用領域の判定結果(KATE2020 version 2.0 からの新 機能)の詳細情報であり、QSAR クラスの構造判定が"out of"や"in (conditionally)" であった場合に、予測対象物質に含まれる部分構造のうちどれがその判定結果の 原因であるかがわかります。判定には以下があります。

in:適用領域内

当該部分構造が、当該 QSAR クラスの「構造判定用部分構造リスト」に含まれる場合。

in (conditionally):条件付き適用領域内

「in」の条件には合致しないが、当該部分構造が、当該 QSAR クラスの「構造 判定用部分構造リスト」、あるいは Narcotic Group クラスの「構造判定用部分 構造リスト」に含まれる場合。



out of:適用領域外

「in」と「in (conditionally)」の何れの条件にも合致しない場合。すなわち当 該部分構造に、当該 QSAR クラスの「構造判定用部分構造リスト」と Narcotic Group クラスの「構造判定用部分構造リスト」の何れにも含まれない部分構造 がある場合。

- b FragID: 部分構造 ID。KATE 用に設定した 4 桁の番号であり、番号は開発の便 宜上、任意に設定したものです。先頭が 5 で始まります(詳細は KATE2020 技 術文書参照)。
- c Substructure Name: 部分構造の名称。
- d Count: 予測対象物質に対する SMARTS 合致数(当該部分構造の個数)。
- e SMARTS: 部分構造の定義。
- f SMARTSの表示/非表示の切り替えボタン: デフォルトでは"Hide SMARTS で、 クリックすると"SMARTS 列が非表示となり、ボタン名が"Display SMARTS"に 変わります。もう一度クリックすると、再び SMARTS 列が表示され、ボタン名 が"Hide SMARTS"に切り替わります。

また、「+ Substructures used only for Structural Classification」をクリックする と、「構造分類のみに使用される部分構造一覧」が表示されます(図6-17)。

Su	bstructures used only for Stru	ctural Class	sification
FragID	Substructure Name	Count	SMARTS
3001	elements other than CX	1	[!#6;!#9;!#17;!#35;!#53]
3003	elements other than COX	1	[!#6;!#8;!#9;!#17;!#35;!#53]
3004	elements other than CSX	1	[!#6;!#16;!#9;!#17;!#35;!#53]
3009	elements other than COSX	1	[!#6;!#8;!#16;!#9;!#17;!#35;!#53]
3011	elements other than COns	1	[!#6;!F;!Cl;!Br;!I;!n;!s;!o;!O]
3014	elements other than CnosX	1	[\$([!#6;!F;!Cl;!Br;!I;!n;!s;!o]),\$([n+])]
3022	Carbon	7	[#6]
3100	amine CNH2	1	[#7X3H2;!\$([#7][*v6]);!\$(N[#6](~[#7,#8,#16]))]
3121	amine Nv3 not hindered	1	[#7v3X3; !\$([NR0][CR1][CR1](CX4R0])[CX4R1]); !\$([NR1](C)C(C)(C)(C); ([#7][#7]); !\$(NC(=[CH2])); !\$(N[#6](~[#7,#8,#16]))]
4543	MF:not C.c.O.F	1	[10;10;17]
4711	aliphatic-NH2	1	[N;H2;v3;X3;!\$(NC=[S,N,O]);!\$(NCC(=O)O)][C]
4892	MF: not CHO (kPilotO)	1	[!C;!c;!0]
4893	MF: not CHOP	1	[[C; Ic; I0; IP]
4910	aromatic	6	[a]

図6-17 予測対象物質の部分構造一覧(構造分類のみに使用)

- g FragID: 部分構造 ID。KATE 用に設定した 4 桁の番号であり、番号は開発の便宜
   上、任意に設定したものです。先頭が 3,4,6,7 のものが存在します(詳細は KATE2020 技術文書参照)。
- h Substructure Name: 部分構造の名称。
- i Count:予測対象物質に含まれる当該部分構造の個数)。
- j SMARTS: 部分構造の定義。

7. 複数の化学物質の予測

複数のSMILESが書かれたファイルを入力することにより、複数の化学物質に対する QSAR予測を行うことが出来ます。

#### (1) 入力ファイル「SMILES list」について

KATEでは、複数のSMILESを連続して処理するために、各行に1物質のデータの連続 からなる入力ファイル「SMILES list」(ファイル名は任意)を使用します。KATE2020 の「SMILES list」はKATE2017から仕様を変更しております。

入力ファイルはテキスト形式で、1行目にヘッダ(大文字・小文字を区別しません)を 記入、2行目からそれぞれの予測対象物質の情報を記入してください。

ヘッダとしては 必須の"SMILES"の他に、<u>任意で</u>"ID"(ユーザ定義のID)、"LogP" (入力log P値)、"NAME"(物質名)、"CAS"(CAS番号)も入力可能です。各項目の区切 りは「タブ」により区切ってください。

]	SMILES list の例 1
	SMILES
	CCCCOC(=O)CS
	CC(=C)CS
	CC1(CC2(C)CC3(Br)C1)CC(Br)(C2)C3
	CCCCCCCCBr
	CCCCCCCC(Br)CBr

- ※ 上記では、1行目に列名「SMILES」が指定されており、2行目以降の 各行で、予測対象物質の「SMILES」が指定されています。
- $\Box$  SMILES list の例 2

NAME	LogF	SMILES	CAS jid
name1	-0.8	22222	OC(=O)
name2		CC(=C)	CSA50
name3	1.3	NCc1cc	cnc1 📖 3731-52-0⊔F20



- ※ 列は順不同です。
- ※ ヘッダおよび各値はタブにより区切ってください(例2では、)」はタブ を表しています)。全ての行でタブの数をそろえる必要があります。
- ※ SMILES 列以外は省略可能です。

SMILES listについては、「Select」ボタンの上の「SMILES list」のリンクからも説 明を見ることができます(図7-1)。

Prediction of Multiple Chemicals
SMILES List: Select
filename: Not Selected
Caution: KATE2020 can accept up to 100 chemicals at present.



## (2) 予測方法手順

手順1. 化学物質の入力画面で「Select」ボタンをクリックする(図7-2)。

Front Page			
Input SMILES o	f your chemical		
read me first SMILES (Required): CAS RN: Name: log P: : :	Get information using Chemical Identifier Resolver or Generate SMILES using JSME Editor	Predict	Output from https://cactus.nci.nih.gov may be shown here.
Prediction of M	ultiple Chemicals		
SMILES List: Select	Not Selected		
Caution: KATE	Louid can accept up to 100 chemicals at present.		18.7

図7-2 「複数の化学物質予測」用の Select ボタン

手順2. 毒性予測を行いたい化学物質の SMILES が書かれている入力ファイル 「SMILES list」を選択して「開く」をクリックする(図7-3)。

名前	^	更新日時	種類	サイズ	
KATE:	2020_SMILES_List.txt	2024/02/19 13:51	テキスト ドキュメント	1 KB	
					<b>,</b>
ファイル名(N):	KATE2020_SMILES_List.txt		~ すべ	てのファイル (*.*)	~
				開<(O)	キャンセル

図7-3 SMILES listの選択

手順3.予測(Predict)ボタンが現れるので、クリックすると予測が開始します(図7-4)。

	Pre	diction of N	Iultiple Chemica	als		
	SMII Se	ES List:	edict KATE2020_SMIL	ES_List.t.	xt	
		Caution: KAT	E2020 can accept up to	100 chemicals a	t present.	
义	7 – 4	「複数の	化学物質予測」	用の予測	(Predict)	ボク



esu	Ilts	(batch ı	node)																
nclude( nclude( ixclude)	Acute Chronic Chronic	) Pish ): Fish R <sup>2</sup> <	0.7	Daphnid     Daphnid     Daphnid     Q <sup>2</sup> < 0.5	Alga 2 Alga 2 n < 5	Up	date )							(	Down	load	res	ults a	as tsv
Batc	h Resu	ults	Ľ.	1	1			Type of I	redicted	C	-			Applicability Do	omain			100000	
No	ID	CAS RN"	Chemical Name	SMILES	Molecular Weight	Structural Formula	QSAR Class Name <sup>*1</sup> Click the class name to eas the QSAR details	Toxi	ity*2 Acute or Chronic	Predicted Toxicity [mg/L]	95% Prediction Interval	log P (Estimated)		Judgemen log P <sup>*4</sup> Rangel	t Structure <sup>*5</sup>	Stal	Q <sup>2</sup>	RMSE	Class
	_		<u> </u>				C_X hydrocarbon unreactive aliphatic w/o X	Fish	Acute	36	[4.7.280]	1.81	out of	[2.58, 4.98]	in	0.73	0.68	0.36	21(4)
							narcotic group Fish Acute	Fish	Acute	66	[9:2, 470]	1.81	îń	[-0.63, 5.88]	En:	0.87	0.87	0.43	154(31)
							narcotic group Daphnid Acute	Daphnid	Acute	11	[1.5, 87]	1.81	ín	[1.08, 5.88]	in	0.71	0,70	0.43	83(22)
							narcotic group Alga Acute	Aiga	Acute	62	[7.7.510]	1.81	in	[3:08, 5:26]	in	0.76	0.74	0.43	52(46)
1	1			CCC	44.10		C X hydrocarbon unreactive	Fish	Chronic	1,1	[0.077, 14]	1.81	in	[3.62, 5.62]	in.	0.78	0.68	0.43	11(0)
							Cnos_X unreactive Fish Chronic	Fish	Chronic	0.99	[0.073, 13]	1.81	ĩn	[1.62, 6.62]	in	0.76	0.68	0.43	12(0)
							narcotic group Fish Chronic	Fish	Chronic	1,1	[0.093, 13]	1.81	în	[1,62, 5,81]	in	0.82	0.75	0.41	.12(0)
						1	narcotic group Daphnid Chronic	Daphnid	Chronic	1.0	[0.084.12]	1,81	in	[-1.20, 5.88]	in.	0.70	0.68	0.53	74(13)
2	2			CCN	45.08	1	amine primary unreactive NH2=1 aliphatic	Fish	Acute	240	[17, 3500]	-0.15	in	[-1.61, 5.25]	in	0.84	0.81	0.54	26(2)
_	-			<u> </u>	_		CO_X primary alcohol	Fish	Acute	3700	[390, 34000]	-0.14	in	[-1.75. 5.26]	in.	0.92	0.90	0.44	22(15)
							CO_X alcohol unreactive w/o EO Fish	Fish	Acute	6200	[690, 54000]	-0.14	in	[-0.63, 5.81]	in)	0.89	0.88	0.45	46(13)
							narcotic group Fish Acute	Fish	Acute	3600	[490, 27000]	-0.14	in	[-0.63, 5.88]	ĩn	0,87	0.87	0.43	154(31)
							CO_X primary alcohol	Daphnid	Acute	1300	[150, 12000]	-0.14	out of*	[2.31, 5.26]	in	0.95	0.76	0.17	6(17)
							CO_X alcohol unreactive w/o EO Daphnid	Daphnid	Acute	750	[25, 22000]	-0.14	out of*	[0.78, 5.81]	īn	0.78	0.72	0.55	14(13)

計算終了後、予測結果が表示されます(図7-5)。

図7-5 「複数の化学物質予測」の予測結果

チェックボックスと表の内容は1つの化学物質予測の場合とほぼ同じ項目となっていま す。QSAR Class Name列のQSARクラス名をクリックすると、Verify QSAR画面に移動 します。また、画面右上の"Download results as tsv"をクリックすると、予測結果をタ ブ区切り形式のファイルでダウンロードすることができます。ファイルの中身は図7-6 のようになっています。

	CAS PN	Chemical	MILES	Molecular		OSAR Class Namo	Organicm	Acute or	Predicted	95% Prediction	log P Value	Log P Type	log P	log P Rango	Structure	P2	02	PMSE	n
	CASINI	Name	IVITEES	Weight	QUAITID	QUAIT Class Mallie	Organishi	Chronic	Toxicity	Interval	logi value	log i type	Judgement	log i Nalige	Judgement	112	Q2	NINGE	
1		CC	CC	44.1	12120341	C_X hydrocarbon unreactive aliphatic w/o X	Fish	Acute	36	[4.7, 280]	1.81	Estimated	out of	[2.58, 4.98]	in	0.73	0.68	0.36	21(4)
1		CC	CC	44.1	12899941	narcotic group Fish Acute	Fish	Acute	66	[9.2, 470]	1.81	Estimated	in	[-0.63, 5.88]	in	0.87	0.87	0.43	154(31)
1		CC	CC	44.1	22899941	narcotic group Daphnid Acute	Daphnid	Acute	11	[1.5, 87]	1.81	Estimated	in	[1.08, 5.88]	in	0.71	0.7	0.43	83(22)
1		CC	CC	44.1	32899941	narcotic group Alga Acute	Alga	Acute	62	[7.7, 510]	1.81	Estimated	in	[1.08, 5.26]	in	0.76	0.74	0.43	52(46)
1		CC	CC	44.1	12100151	C_X hydrocarbon unreactive	Fish	Chronic	1.1	[0.077, 14]	1.81	Estimated	in	[1.52, 5.52]	in	0.78	0.68	0.43	11(0)
1		CC	CC	44.1	12500151	Cnos_X unreactive Fish Chronic	Fish	Chronic	0.99	[0.073, 13]	1.81	Estimated	in	[1.52, 5.52]	in	0.76	0.68	0.43	12(0)
1		CC	CC	44.1	12899851	narcotic group Fish Chronic	Fish	Chronic	1.1	[0.093, 13]	1.81	Estimated	in	[1.52, 5.81]	in	0.82	0.75	0.41	12(0)
1		CC	CC	44.1	22899851	narcotic group Daphnid Chronic	Daphnid	Chronic	1	[0.084, 12]	1.81	Estimated	in	[-1.20, 5.88]	in	0.7	0.68	0.53	74(13)
2	2	CC	CN	45.08	12200841	amine primary unreactive NH2=1 aliphatic	Fish	Acute	240	[17, 3500]	-0.15	Estimated	in	[-1.61, 5.25]	in	0.84	0.81	0.54	26(2)
3	3	CC	00	46.07	10600041	CO_X primary alcohol	Fish	Acute	3700	[390, 34000]	-0.14	Estimated	in	[-1.75, 5.26]	in	0.92	0.9	0.44	22(15)
3	3	CC	00	46.07	12102041	CO_X alcohol unreactive w/o EO Fish	Fish	Acute	6200	[690, 54000]	-0.14	Estimated	in	[-0.63, 5.81]	in	0.89	0.88	0.45	46(13)
3	3	CC	00	46.07	12899941	narcotic group Fish Acute	Fish	Acute	3600	[490, 27000]	-0.14	Estimated	in	[-0.63, 5.88]	in	0.87	0.87	0.43	154(31)
3	3	CC	00	46.07	20600041	CO_X primary alcohol	Daphnid	Acute	1300	[150, 12000]	-0.14	Estimated	out of+	[2.31, 5.26]	in	0.95	0.76	0.17	6(17)
3	3	CC	00	46.07	22102241	CO_X alcohol unreactive w/o EO Daphnid	Daphnid	Acute	750	[25, 22000]	-0.14	Estimated	out of+	[0.78, 5.81]	in	0.78	0.72	0.55	14(13)
3	3	CC	00	46.07	22899941	narcotic group Daphnid Acute	Daphnid	Acute	260	[30, 2200]	-0.14	Estimated	out of+	[1.08, 5.88]	in	0.71	0.7	0.43	83(22)
3	3	CC	00	46.07	30600041	CO_X primary alcohol	Alga	Acute	28000	[260, 2.9e+6]	-0.14	Estimated	out of+	[2.31, 5.26]	in	0.91	0.79	0.36	6(16)
3	3	CC	20	46.07	32102041	CO_X alcohol unreactive w/o halogen, acid, EO	Alga	Acute	12000	[380, 360000]	-0.14	Estimated	out of+	[1.08, 5.26]	in	0.95	0.9	0.35	6(14)
3	3	CC	20	46.07	32899941	narcotic group Alga Acute	Alga	Acute	5100	[480, 55000]	-0.14	Estimated	out of+	[1.08, 5.26]	in	0.76	0.74	0.43	52(46)
3	3	CC	00	46.07	12899851	narcotic group Fish Chronic	Fish	Chronic	30	[1.4, 630]	-0.14	Estimated	out of	[1.52, 5.81]	in	0.82	0.75	0.41	12(0)
3	3	CC	00	46.07	22102251	CO_X alcohol unreactive w/o EO Daphnid	Daphnid	Chronic	24	[1.4, 410]	-0.14	Estimated	in	[-1.20, 5.81]	in	0.82	0.75	0.52	14(8)
3	3	CC	00	46.07	22899851	narcotic group Daphnid Chronic	Daphnid	Chronic	16	[1.2, 210]	-0.14	Estimated	in	[-1.20, 5.88]	in	0.7	0.68	0.53	74(13)
3	3	CC	00	46.07	32102051	CO_X alcohol unreactive w/o halogen, acid, EO	Alga	Chronic	1100	[24, 54000]	-0.14	Estimated	out of+	[0.69, 5.26]	in	0.87	0.81	0.59	10(9)

図7-6 「複数の化学物質予測」結果タブ区切り形式ファイルの中身



## (3) 動作について

•

- SMILES list 中、エラーがあった行については、計算をスキップして予測結 果の当該行にエラーメッセージが表示されます。
- 一度に予測できる物質数は、現時点では 100 に制限しています。



予測時間は、SMILES list 中の化学物質の構造によって変化します。通常では最大 10 分程度で計算が終了します。10 分以上かかる場合は、入力したSMILES 等が原因で計算に不具合を生じている可能性があります。その場合は、入力する化学物質(SMILES)数を減らす、あるいは単独物質での予測を行うなどの工夫をして、正常に動作するかご確認ください。なお、計算に不具合がある SMILES 等を見つけた場合は、KATE 担当(KATE@nies.go.jp)までご一報頂けますと幸いです。



## 8. 一括印刷フォーマット表示(Print Format画面)

予測結果で、ボタン Create Print Format をクリックすると、Results画面および「Print Detail」列でチェックが入ったQSARクラスのVerify QSAR画面を一括して印刷するため のフォーマット画面が表示されます(図8)。

Ecotoxi Februar Rest CAS Chen SMIL Iog P Include( Exclude QSA QSA Print Detail	lts										N			
CAS R	N*							-			1			
Chem	ical Name							=						
SMIL	S	NCc1ccccc1						=	$\wedge$		/			
Molec	ular Weight	107.15							1	Y				
				User Inpu	ut Value					)				
log P			Estimated \	alue by K	OWWIN 1	.07		_						
Print	OSAR CI	ass Name	Type of Predicted Toxicity <sup>12</sup>		Predicted	95% Prediction	log P		Applicability Doma Judgement	ain	Statistics of QSA			SAR Class SE n*6 55 7 23 7 57 19 26 4 .84 7
Detail			Organism	Acute or Chronic	[mg/L]	Interval	(Estimated)		log P*4 [Range]	Structure <sup>*6</sup>	R <sup>2</sup>	Q <sup>2</sup>	RMSE	
	amine primary NH2=1 aliphati	unreactive ic	Fish	Acute	86	[6.2, 1200]	1.07	in	[-1.61, 5.25]	in	0.84	0.81	0.54	
	amine primary NH2=1 aliphat	unreactive	Daphnid	Acute	18	[0.54, 600]	1.07	in	[-1.61, 4.76]	in	0.78	0.38	0.55	
	Amine primary NH2=1 aliphati	unreactive ic alga	Alga	Acute	3.0	[0.0013, 7000]	1.07	in	[-1.61, 4.76]	in	0.46	-0.62	1.23	_
	CNO_X unread Chronic, w/ N,	tive Fish 0	Fish	Chronic	0.22	[0.011, 4.1]	1.07	in	[-1.61, 5.99]	in	0.62	0.54	0.57	-
0	amine primary NH2=1 aliphat	unreactive ic	Daphnid	Chronic	1.2	[0.065, 24]	1.07	in	[-1.61, 1.63]	in	0.23	-2.22	0.26	_
	amine primary NH2=1 aliphati	unreactive ic alga	Alga	Chronic	0.53	[0.0027, 110]	1.07	in	[-1.61, 4.76]	in	0.60	-0.08	0.84	
0	iah (Aauto								irv unreact	ive INH2	=1 a	mpna	auc	法人 (formenta f QSAR Cla の.54 0.55 1.23 0.57 0.26 0.84 tic
7 6 5 4 3 - 1 - 2 - 1 - - 2	+ + +	e) Structure				XR Class Na + : - : - : - : - : - : - : - : -	Query chemical Reference chemi Regression line 95% confidence i for the regression 95% prediction in for log(1/LC50, E ort Data Support chemica Data with "<" or Outlier "+" is deleted	cal nterval n line iterval C50, or NC I with log F	DEC)					

- (1) KATE2020のバージョンおよび予測結果が出力された日時(日本標準時)
- (2) Results画面(チェックは変更できない)
- (3) チェックが入ったQSARクラスに対するVerify QSAR画面の主な部分(log(1/EC50等 [mmol/L]) vs log Pグラフ、予測対象物質の当該QSARクラスでの予測結果(予測毒性 値、95%予測区間、適用領域の判定等)、QSARクラスの回帰式と統計値、物質デー タ、構造判定用部分構造一覧等)

