

## 生態影響評価のための第1段階試験に係る これまでの検討状況と平成25年度の予定について

### I. 生態影響評価のための動物試験法検討作業班について

内分泌かく乱作用に関連する報告がなされた化学物質のうち、その報告の信頼性が評価され、「内分泌かく乱作用に関する試験対象となり得る」とされた物質の生態影響を評価する動物試験について、試験全体の枠組み（フレームワーク）及び個別の物質に対して実施する試験法の選定について検討を行うため、平成21年度より、作用・影響評価検討部会のもとに、「生態影響評価のための動物試験法検討作業班」を設置し、検討を進めてきた。

### II. 内分泌かく乱作用の生態影響に係る試験及び評価の考え方について

1. EXTEND2010では、環境行政の中で化学物質の内分泌かく乱作用に伴う環境リスクを適切に評価し、必要に応じて管理していくことを目標として、化学物質の内分泌かく乱作用の評価手法の確立と評価の実施を加速化することに力点を置いている。

このため、評価手法の構築を進めつつ、環境リスク管理の必要性の判断に向けた環境リスク評価を効率的に進める。

(1) 現時点では、化学物質の内分泌かく乱作用に伴う環境リスクの評価の手法が十分に確立されていないので、このような評価手法の確立を行いつつ、環境行政上対応が必要となる物質を効率的かつ効果的に抽出する必要がある。

(2) このため、画一的にデータを取得して網羅的な評価を行うよりも、既存知見を活用しつつ効率的に評価を進めることが適当ではないかと考えられる。

2. 現時点で評価を行うことが可能な対象について、試験及び評価を開始する。

(1) 生態影響に関する試験及び評価から着手することとし、人の健康に対する影響に関する試験及び評価については、別途検討する。

(2) OECDテストガイドラインなど、試験・評価手法が既に確立している生物種、影響等を対象とする。

- ① OECDにおいてテストガイドラインが確立している水生生物（魚類、両生類及び無脊椎動物）を、当面は対象とする。鳥類については試験・評価手法等に関する情報収集を行うこととし、ほ乳類については別途検討する。
  - ② 内分泌かく乱作用に伴う以下の項目を対象とする。
    - ・生殖に及ぼす影響－エストロゲン様作用、抗エストロゲン様作用、アンドロゲン様作用及び抗アンドロゲン様作用
    - ・発達（変態等）に及ぼす影響－甲状腺ホルモン様作用及び抗甲状腺ホルモン様作用
    - ・成長に及ぼす影響－幼若ホルモン様作用及び脱皮ホルモン様作用
  - (3) 内分泌かく乱化学物質（内分泌系に影響を及ぼすことにより、生体に障害や有害な影響を引き起こす外因性の化学物質）の生態リスク評価に向け、
    - ・内分泌系に対する作用の有無の確認
    - ・生体の障害や有害な影響の有無及び程度の確認を行うこととし、これに向けて生態影響試験の実施の枠組みを構築する。
  - (4) 試験に使用する動物数を減らしつつ効率的に評価を進めるため、既存の知見を活用するとともに、まず試験管内試験（*in vitro*）を実施し、その結果等を踏まえて生物試験（*in vivo*）を優先的に実施すべき物質を抽出する。
3. 環境リスクを生ずる可能性が考えられる物質を抽出し、これを試験及び評価の対象とする。
- (1) 環境リスク評価を行う観点から、化学物質のばく露と有害性の双方に着目して、優先的に検討すべき物質を抽出する。
  - (2) 環境中に存在し、環境リスクを及ぼす可能性がある物質を評価対象とする。化学物質の環境実態調査等の環境調査における検出物質、環境排出量が多い物質等を対象とする。
  - (3) 既存の知見を整理した上で、内分泌かく乱作用との関連性が認められる（作用が認められる）と判断された物質を、試験及び評価の対象とする。

### Ⅲ. 内分泌かく乱作用の生態影響に係る試験及び評価の枠組みについて

#### 1. 生態影響評価のための基本的枠組み

EXTEND2010における生態影響評価は、次の2段階で評価を行う。

##### (1) 第1段階

- ・化学物質の内分泌系に対する作用の有無を確認するため、試験管内試験と、比較的簡易かつ短期間で実施可能な生物試験により、第1段階試験群を構成する。

- ・「化学物質の内分泌かく乱作用に関連する報告の信頼性評価」（以下、信頼性評価）において、試験対象物質となり得るとされた物質を対象とする。
- ・既存の知見及び第1段階試験群の結果より、第1段階評価を実施する。

## (2) 第2段階

- ・内分泌かく乱作用による有害性を確認するため、長期間のばく露による生物試験により、第2段階試験群を構成する。
  - ・第1段階評価において「内分泌系に対する作用がある」と認められた物質について、第2段階試験群を実施する候補とする。（具体的な実施方法は今後検討）
- ※ 第1段階評価で「内分泌系に対する作用がある」と認められなかった物質については、内分泌系に対する作用を必ずしも否定することはできないが、効率的かつ効果的に評価を進める観点から、現時点では「保留」とする。

## 2. 試験法の選定

### (1) 試験法選定の考え方

- ① OECDにおいてテストガイドライン化された試験法を優先して採用する。また、可能な限り既存の試験法の組み合わせで試験群を構築することを前提とし、新たに開発が必要な試験法がある場合は、今後検討する。
- ② 第1段階及び第2段階の評価については、一貫した評価を実施するため、主として、同一の生物種を用いて試験を実施する。試験動物は、当面、魚類（メダカ）、無脊椎動物類（オオミジンコ）及び両生類（アフリカツメガエル又はニシツメガエル）とする。
- ③ 試験管内試験としては、受容体結合のみならず、その後の転写活性化を確認できるレポーター遺伝子試験を採用する。

### (2) 具体的な試験法

第1段階試験群として採用する試験は、以下の通りとする。

#### ① 試験管内試験

- ・エストロゲン様作用及び抗エストロゲン様作用

第2段階試験（開発中のメダカ多世代試験を想定）で用いるメダカの受容体を使用するメダカエストロゲン受容体  $\alpha$ 、 $\beta 1$ 、 $\beta 2$  レポーター遺伝子試験（試験実施対象は  $\alpha$ 、 $\beta 1$ 、 $\beta 2$  から1種類を選択）

- ・アンドロゲン様作用及び抗アンドロゲン様作用

第2段階試験（開発中のメダカ多世代試験を想定）で用いるメダカの受容体を使用するメダカアンドロゲン受容体  $\alpha$ 、 $\beta$  レポーター遺伝子試験（試験実施対象は  $\alpha$ 、 $\beta$  から1種類を選択）

- ・甲状腺ホルモン様作用及び抗甲状腺ホルモン様作用  
第2段階試験（アフリカツメガエル変態アッセイ(TG231)を想定）で用いるカエル類の受容体を使用するニシツメガエル甲状腺ホルモン受容体  $\alpha$ 、 $\beta$  レポータージーン試験（試験実施対象は  $\alpha$ 、 $\beta$  から1種類を選択）
- ・脱皮ホルモン様作用  
第2段階試験（オオミジンコ繁殖毒性試験(TG211 ANNEX7))で用いるオオミジンコの受容体を使用するミジンコ脱皮ホルモン受容体レポータージーン試験

## ② 生物試験

- ・エストロゲン様作用、抗エストロゲン様作用、アンドロゲン様作用等  
テストガイドライン化されており、第2段階試験（開発中のメダカ多世代試験を想定）で用いるメダカを使用し、幅広い作用について評価可能な魚類短期間繁殖試験（TG229）（但し、既存知見によっては、検出できる作用が少ないがやや簡易に実施できる魚類21日間スクリーニング試験(TG230)を用いることを検討する）

## 4. 試験及び評価の実施手順

### (1) 第1段階における試験及び評価の実施手順

画一的にデータを取得して網羅的な評価を行うのではなく、既存知見を活用しつつ効率的に評価を進めるため、別途実施している信頼性評価によって得られた既存知見を活用しながら、以下の手順で試験及び評価を実施する。

- ① 信頼性評価において確認された既存知見を以下の観点から整理し、第1段階評価を実施するに当たり、必要な情報がどの程度すでに得られているのかを確認する。
  - 内分泌かく乱作用の可能性が疑われている内分泌系の項目は何か
    - ・生殖に及ぼす影響－エストロゲン様作用、抗エストロゲン様作用、アンドロゲン様作用、抗アンドロゲン様作用、等
    - ・発達（変態等）に及ぼす影響－甲状腺ホルモン様作用、抗甲状腺ホルモン様作用、等
    - ・成長に及ぼす影響－幼若ホルモン様作用、脱皮ホルモン様作用、等
  - 第1段階で採用する試験管内試験に相当する情報はあるか
  - 第1段階で採用する生物試験に相当する情報はあるか
- ② 上記の既存知見の整理結果に基づき、次のように試験を行う。
  - (i) 評価すべき内分泌系の項目を選定
  - (ii) 選定された項目について、十分な試験管内試験の情報が得られていない物質については、試験管内試験を実施
  - (iii) 選定された項目について、十分な生物試験の情報が得られていない物質については、既存の知見、試験管内試験の結果、環境中での検出状況等の情報を勘

案し、優先順位が高いと考えられる物質から生物試験を実施

- ③ 必要な試験管内試験及び生物試験の情報が得られた物質について、第1段階評価を実施する。

(参考) 内分泌系に対する作用の網羅的な確認の実施について

化学物質の内分泌かく乱作用による生態影響評価の枠組みを構築するに当たっては、既存の試験法で評価可能なすべての内分泌系の項目について、網羅的に評価を実施すべきであり、既存知見がない項目についても評価を行うという考え方も想定される。しかし、既存の知見から考えられる項目以外のものも含むすべての項目について試験を行うことは、効率的に評価を進めるという観点から、適切でないと考えられる。

既存知見から評価を行うべき内分泌系の項目を選定した場合と、網羅的に評価を行う場合の関係の具体例について、以下に示す。「●」は、実施手順に従って評価を行う場合に評価を行う項目、「▲」は、網羅的に評価を行う場合に追加して評価を行う項目を表す。

網羅的に評価を行った場合には、実施すべき試験項目がかなり多くなり、限られた予算の中で実施するには、現実的でないと考えられる。

	既存知見の例			評価を行う項目						
	雄メダカで 肝臓中ビテ ロゲン濃 度高値	カエル類 の変態異 常	無脊椎動 物類の脱 皮異常	エスト ロゲン	抗エス トロゲ ン	アンド ロゲン	抗アン ドロゲ ン	甲状腺 ホルモ ン	抗甲状 腺ホル モン	脱皮ホ ルモン
物質 A	○			●	▲	▲	▲	▲	▲	▲
物質 B		○		▲	▲	▲	▲	●	●	▲
物質 C			○	▲	▲	▲	▲	▲	▲	●

(2) 第2段階における試験及び評価の実施手順

有害性確認試験として位置付けられる試験法の開発の状況を踏まえ、第2段階における試験の実施の手順について具体的に検討する。

IV. 第1段階試験管内試験について

1. 平成22年度に実施した検討について

(1) 第1段階試験管内試験については、これまでの議論において、メダカエストロゲン受容体レポータージーン試験、メダカアンドロゲン受容体レポータージーン試験、ニシツメガエル甲状腺ホルモン受容体レポータージーン試験及びミジンコ脱皮ホルモン受容体レポータージーン試験を採用することが合意されていたところである。

しかし、それぞれの受容体には複数のサブタイプを用いた試験法が開発されてい

るため、どのサブタイプを用いた試験法を採用するかについて検討を行った。

(2) これまでに文献情報に基づく影響評価（信頼性評価）により、試験対象物質となり得る物質として選定された物質について、これまでの知見の再整理を行い、評価すべき内分泌系の項目及び実施すべき第1段階試験管内試験について、検討を行った。

(3) 第1回の信頼性評価において試験対象物質となり得るとされた7物質のうち、エストロンを除いた6物質\*について、計14の試験管内試験を実施した。

\* 6物質：*p*-ジクロロベンゼン、*N,N*-ジメチルホルムアミド、2,4,6-トリブロモフェノール、2,4-トルエンジアミン、ヒドラジン、フェンチオン

(試験結果)

実施した6物質計14の試験管内試験において、試験対象物質による転写活性または転写阻害活性は認められなかった。

※ エストロンのエストロゲン様作用及び、フェンチオンの抗アンドロゲン様作用については、今回実施する試験管内試験と異なる動物種の受容体を用いたレポーター遺伝子試験において転写活性または転写阻害活性が認められているため、今回、試験管内試験を実施しなかった。

## 2. 平成23年度に実施した検討について

(1) 第1回及び第2回の信頼性評価において試験対象物質となり得るとされた18物質のうち、これまでの知見において、十分な試験管内試験の情報が得られていないと考えられた12物質について、計30の試験管内試験を実施した。

平成22年度に試験管内試験を実施した物質	<i>p</i> -ジクロロベンゼン、 <i>N,N</i> -ジメチルホルムアミド、2,4,6-トリブロモフェノール、2,4-トルエンジアミン、ヒドラジン、フェンチオン（抗エストロゲン作用について）（6物質）
平成23年度に試験管内試験を実施した物質*	エストロン、フェンチオン（抗アンドロゲン作用について）、カルバリル（NAC）、カルボフラン、シアナジン、ジウロン、ジクロルボス、ジクロロプロモメタン、ダイアジノン、フェニトイン、フェニトロチオン、ペルフルオロオクタン酸（12物質）

\*フェノバルビタールについては、向精神薬であるため、取り扱える試験機関が確保できなかったため、取扱いの認可を待って、平成 24 年度に実施することとした。

(試験結果)

実施した 12 物質計 30 の試験管内試験のうち、12 試験において試験対象物質による転写活性または転写活性阻害が認められた。

(2) 今回採用した第 1 段階試験管内試験について、試験結果の再現性を確保するため、共通の試験条件の下で、複数試験機関の間で検証試験を実施する必要性が指摘されていた。また、同一の試験機関で実施した試験結果においても、陽性対照物質の転写活性化倍率にばらつきが認められたため、試験の安定化についての検討の必要性も指摘されていた。

このため、試験結果の安定化に係る検討を行った。

### 3. 平成 24 年度に実施した検討について

(1) 第 1 回、第 2 回、第 3 回及び第 4 回の信頼性評価において試験対象物質となり得るとされた 30 物質のうち、これまでの知見において、十分な試験管内試験の情報が得られていないと考えられた 13 物質について、計 37 の試験管内試験を実施した。(資料 3-2)

平成 24 年度に試験管内試験を実施した物質	2,4,6-トリブロモフェノール (抗甲状腺ホルモン作用について)、フェノバルビタール、アクリルアミド、アラクロール、2,4-ジクロロフェノキシ酢酸、テトラブロモビスフェノール A、ナフタレン、モリネート、りん酸トリフェニル、1-ナフトール、2,6- <i>tert</i> ブチル-4-メチルフェノール、4- <i>tert</i> -ペンチルフェノール、メソミル (13 物質)
------------------------	---

(試験結果)

実施した 13 物質計 37 の試験管内試験のうち、5 試験において試験対象物質による転写活性または転写活性阻害が認められた。(資料 3-3)

## V. 第 1 段階生物試験について

### 1. 平成 22 年度に実施した検討について

第 1 段階生物試験について、これまでに試験法が開発されていない抗アンドロゲン様作用、甲状腺ホルモン様作用、抗甲状腺ホルモン様作用及び幼若ホルモン様作用についての取り扱いについて検討を行った。

## 2. 平成 23 年度に実施した検討について

- (1) 第 1 段階生物試験を実施するに当たっての考え方について検討を行い、4 物質（エストロン、フェニトイン、シアナジン及びダイアジノン）について優先順位が高いと考えられた。
- (2) 試験管内試験の結果等から第 1 段階生物試験を実施する優先順位が高いと考えられた 3 物質（エストロン、フェニトイン、シアナジン）について、メダカを用いた魚類短期繁殖試験(修正 TG229)を実施した。

## 3. 平成 24 年度に実施した検討について

- (1) 第 1 段階生物試験を実施するに当たっての考え方について検討を行い、4 物質（1-ナフトール、4-*tert*-ペンチルフェノール、りん酸トリフェニル及びダイアジノン）について優先順位が高いと考えられた。（資料 3-4）
- (2) 試験管内試験の結果等から第 1 段階生物試験を実施する優先順位が高いと考えられた 3 物質（1-ナフトール、4-*tert*-ペンチルフェノール、りん酸トリフェニル）について、メダカを用いた魚類短期繁殖試験(修正 TG229)を実施した。（資料 3-5）

## VI. 平成 25 年度の取組について（案）

- 第 4 回及び第 5 回（14 物質については信頼性評価を実施中）の信頼性評価において試験対象物質となり得るとされた 18 物質のうち、既に 4 物質については試験管内試験を実施した。残りの 14 物質のうち、作用メカニズムが推定できた 6 物質について、試験管内試験を実施する。また、これらに加えて、りん酸トリフェニル（抗エストロゲン作用）についても、試験管内試験を実施する。信頼性評価について実施中の 14 物質については、評価結果を踏まえ、試験管内試験の実施について検討する。（資料 3-6）
- 今回採用した試験管内試験では確認できないメカニズムが想定された物質の取り扱いについて検討を行う。
- 昨年度実施した試験管内試験及び今年度実施する試験管内試験の結果並びに既存知見を踏まえ、第 1 段階生物試験を実施する際の対象物質の優先順位を検討する。
- 優先順位の検討結果を基に、第 1 段階生物試験を実施する。



(参考)

## 物質数の推移

13.06.19 現在

区分		ExTEND2005		EXTEND2010					合計
年度		2008(H20)	2009(H21)	2010(H22)	2011(H23)	2012(H24)	2013(H25)	2014(H26)	
信頼性評価	選定	12	15	13	23	22			85
	実施	10	17	13	8	23	14+		71
	試験対象 となり得 る物質	7	11	7	5	13			43
	試験対象 としない 物質	3	6	6	3	10			28
第1段階試験管内 試験	選定	-	-	6	11	13	13+		43
	実施	-	-	6	11	12			29
第1段階生物試験	選定	-	-	-	10	4			14
	実施	-	-	-	3	3			6
第1段階評価	実施	-	-	-	-	-	-		-
第2段階生物試験	実施	-	-	-	-	-	-		-
有害性評価	実施	-	-	-	-	-	-		-

物質ごとの進捗状況

13.06.19

物質名	信頼性評価			第1段階試験					第1段階評価	第2段階生物試験	有害性評価
	選定年度	実施年度	結果	試験管内試験			生物試験				
				実施年度	結果濃度(相対活性比)	優先順位	実施年度	結果			
エストロン	H20	H20	⇒	H23	E:EC <sub>50</sub> =5.4×10 <sup>-9</sup> (0.043)	1	H23	E◎,■			
カルバリル	H20	H21	⇒	H23	E:ND	2					
				H23	AE:ND	3					
				H23	AA:IC <sub>30</sub> =2.9×10 <sup>-6</sup> (0.0091)	1	○				
				H23	AT:ND	3					
p-ジクロロベンゼン	H20	H20	⇒	H22	E:ND	2					
				H22	AE:ND	2					
				H22	AA:ND	2					
N,N-ジメチルホルムアミド	H20	H20	⇒	H22	E:ND	2					
				H22	AA:ND	2					
2,4,6-トリプロモフェノール	H20	H20	⇒	H22	AE:ND	3					
				H24	AT:IC <sub>50</sub> =4.6×10 <sup>-5</sup> (-)	1	○				
2,4-トルエンジアミン	H20	H20	⇒	H22	E:ND	2					
				H22	AA:ND	2					

ヒトラジン	H20	H20	⇒	H22	E:ND	2					
				H22	AE:ND	2					
				H22	A:ND	2					
				H22	AA:ND	2					
フェンチオン	H20	H20	⇒	H22	AE:ND	2					
				H22	A:ND	2					
				H23	AA:ND	2					
ペルフルオロオクタン酸	H20	H21	⇒	H23	E:ND	2					
				H23	AE:ND	2					
				H23	A:ND	2					
				H23	AA:IC <sub>50</sub> =1.9×10 <sup>-8</sup> (4.4)	1	○				
				H23	AT:ND	2					
σジクロロベンゼン	H20	H20	×								
直鎖アルキルベンゼンスルホン酸及びその塩(C=10-14)	H20	H20	×								
トリフルリン	H20	H20	×								
シアナジン	H21	H21	⇒	H23	AE:IC <sub>50</sub> =6.1×10 <sup>-7</sup> (0.00053)	1	H23	AE×, ■			
フェイトイン	H21	H21	⇒	H23	AE:IC <sub>50</sub> =2.1×10 <sup>-6</sup> (0.00016)	1	H23	AE×, ■			
				H23	A:ND	3					
				H23	AT:IC <sub>30</sub> =6.3×10 <sup>-5</sup> (-)	1	○				

カルボフラン	H21	H21	⇒	H23 H23	E:ND AA:IC <sub>30</sub> = $3.0 \times 10^{-5}$ (0.00089)	2 1	○				
ジウロン	H21	H21	⇒	H23 H23	AE:ND AA:IC <sub>30</sub> = $5.5 \times 10^{-3}$ (0.0055)	3 1	○				
ジクربولホス	H21	H21	⇒	H23	AA:ND	2					
ジクロプロモメタン	H21	H21	⇒	H23 H23 H23 H23	E:ND AE:ND A:ND AA:IC <sub>50</sub> = $2.9 \times 10^{-8}$ (2.8)	2 2 2 1	○				
ダイアジノン	H21	H21	⇒	H23 H23 H23 H23	E:PC <sub>10</sub> = $1.0 \times 10^{-5}$ (0.0000021) AE:ND A:ND AA:IC <sub>50</sub> = $2.7 \times 10^{-9}$ (29.8)	1 2 2 1	○  ○				
フェントロチオン	H21	H21	⇒	H23 H23	A:ND AA:IC <sub>50</sub> = $2.0 \times 10^{-9}$ (39.8)	3 1	○				

フェノールビタール	H21	H21	⇒	H24	E:ND	2					
				H24	AE:ND	2					
				H24	A:ND	2					
				H24	AA:ND	2					
				H24	T:ND	2					
				H24	AT:ND	2					
アジピン酸	H21	H21	×								
フェナントレン	H21	H21	×								
1-ブタノール	H21	H21	×								
ベンジルアルコール	H21	H21	×								
メタクリル酸メチル	H21	H21	×								
EPN	H21	H21	×								
りん酸トリフェニル	H22	H22	⇒	H24	E:EC <sub>50</sub> =9.7×10 <sup>-6</sup> (0.000021)	1	H24	E×, ■			
				H25	AE:	○					
				H24	AA:ND	2					
アクリルアミド	H22	H22	⇒	H24	A:ND	2					
				H24	AA:ND	2					
アラクロール	H22	H22	⇒	H24	E:ND	2					
				H24	AA:ND	2					
				H24	T:ND	2					
				H24	AT:ND	2					
2,4-ジクロロフェニル酢酸(2,4-D、2,4-PA)	H22	H22	⇒	H24	E:ND	2					

				H24	A:ND	2					
				H24	AT:ND	2					
テトラブ`ロモヒ`スフェノール A	H22	H22	⇒	H24	E:ND	2					
				H24	AE:ND	3					
				H24	AA:ND	2					
				H24	T:ND	2					
				H24	AT:ND	2					
ナフタレン	H22	H22	⇒	H24	A:ND	2					
モリネト	H22	H22	⇒	H24	AE:ND	2					
				H24	A:ND	2					
				H24	AA:ND	2					
アクリル酸	H22	H22	×								
ジ`ノカッフ`	H22	H22	×								
テトラクロロヘ`ンゼ`ン	H22	H22	×								
トリクロロヘ`ンゼ`ン	H22	H22	×								
フタル酸ジ`メチル	H22	H22	×								
メルカッフ`ト酢酸	H22	H22	×								
1-ナフトール	H23	H23	⇒	H24	E:EC <sub>50</sub> =7.8×10 <sup>-5</sup> (0.0000027)	1	H24	E×, HPG◎■			
				H24	AA:ND	2					
				H24	AT:ND	3					
4- <i>tert</i> -ヘ`ンチルフェノール	H23	H23	⇒	H24	E:EC <sub>50</sub> =1.0×10 <sup>-6</sup> (0.00021)	1	H24	E◎,■			

				H24	AA:IC <sub>50</sub> =4.1×10 <sup>-6</sup> (0.031)	1	○				
2,6- <i>tert</i> -ブチル-4-メチルフェノール(BHT)	H23	H23	⇒	H24	E:ND	3					
				H24	AA:ND	3					
メソミル	H23	H23	⇒	H24	E:ND	3					
				H24	AE:ND	3					
				H24	AA:ND	2					
アトラジン	H23	H23	⇒	H25	E:						
				H25	AE:						
				H25	A:						
				H25	AA						
				H25	T:						
				H25	AT:						
				H25	脱皮:						
エピクロヒトリン	H23	H24	⇒		Vivo						
キシレン	H23	H24	⇒		Vivo						
シマジン	H23	H24	⇒	H25	AE:						
チウラム	H23	H24	⇒		Vivo						
テカブプロモシフェニルエーテル(PBDE#209)	H23	H24	⇒	H25	E:						
				H25	AE:						
				H25	AA:						
				H25	T:						
				H25	AT:						

トリクロロエチレン	H23	H24	⇒		Vivo						
トルエン	H23	H24	⇒	H25	Vivo						
ベンゼン	H23	H24	⇒		Vivo						
アクリレン	H23	H23	×								
ジエチレングリコール	H23	H23	×								
2-プロパノール	H23	H23	×								
塩化ビニルモノマー	H23	H24	×								
クロホルム	H23	H24	×								
四塩化炭素	H23	H24	×								
ジクロロメタン	H23	H24	×								
テトラクロロエチレン	H23	H24	×								
1,1,1-トリクロロエタン	H23	H24	×								
ホルムアルデヒド	H23	H24	×								
クロロベンゼン	H24	H24	⇒		Vivo						
2,4-ジニトロフェノール	H24	H24	⇒	H25	AT:						
4-ヒドロキシ安息香酸メチル	H24	H24	⇒	H25 H25	E: AE:						
ヒドロキノン	H24	H24	⇒		Vivo						
フェノール	H24	H24	⇒	H25 H25	AE: AA:						
クレゾール( <i>o</i> -クレゾール、 <i>m</i> -クレゾール、 <i>p</i> -クレゾール)	H24	H24	×								
チオベンカルブ	H24	H24	×								



1,2,3-トリクロプロパン	H24	H24	×								
アセトアルデヒド	H24	H25									
エチルベンゼン	H24	H25									
過塩素酸	H24	H25									
グリホサート	H24	H25									
3,4-ジクロロアニリン	H24	H25									
2,4-ジニトロトルエン	H24	H25									
トリクロサン	H24	H25									
ニトロベンゼン	H24	H25									
二硫化炭素	H24	H25									
フェンバレート	H24	H25									
フタル酸ジイソブチル	H24	H25									
ベノミル	H24	H25									
フルタミド	H24	H25									
りん酸トリクレジル	H24	H25									
合計			85			43		6			

注) ⇒ : 試験対象となり得る物質、× : 試験対象としない物質、○ : 実施中の物質、E : エストロゲン作用、AE : 抗エストロゲン作用、A : アンドロゲン作用、AA : 抗アンドロゲン作用、T : 甲状腺ホルモン作用、AT : 抗甲状腺ホルモン作用、脱皮 : 脱皮ホルモン作用、HPG : 視床下部一下垂体一生殖腺軸への影響、Vivo : 試験管内試験では確認できない作用、ND : 作用は認められなかった、◎ : 作用が認められた、■ : 有害性が認められた