

# 優先評価化学物質のリスク評価手法について 【改訂第2-1版 (案)】

平成 310年 1月

厚生労働省  
経済産業省  
環境省

## **改訂履歴**

平成 24 年 1 月 公表  
平成 30 年 1 月 改訂第 1 版公表  
平成 31 年 1 月 改訂第 2 版公表

# 目 次

I. はじめに .....	1
1. 背景 .....	1
2. リスク評価の目標 .....	1
II. リスク評価の基本的な前提と考え方 .....	3
3. リスク評価の基本的な前提 .....	3
3.1 リスク評価の対象範囲 .....	3
3.2 リスク評価の対象（人健康・生態） .....	3
3.3 リスク評価を行う物質の単位 .....	4
4. リスク評価の考え方 .....	4
4.1 予防的取組方法と透明性のある科学的根拠に基づくリスク評価 .....	4
4.2 段階的情報収集に基づくリスク評価 .....	6
4.3 繼続的なリスク評価の実施 .....	6
4.4 有害性評価の考え方 .....	7
4.5 暴露評価の考え方 .....	7
4.6 リスク推計・とりまとめの考え方 .....	8
III. リスク評価手法の概要 .....	9
5. リスク評価の準備 .....	11
6. リスク評価（一次）の評価Ⅰ .....	13
6.1 有害性評価Ⅰ .....	14
6.2 暴露評価Ⅰ .....	20
6.3 リスク推計Ⅰと優先順位付け .....	37
7. リスク評価（一次）の評価Ⅱ .....	43
7.1 有害性評価Ⅱ .....	44
7.2 暴露評価Ⅱ .....	52
7.3 リスク推計Ⅱ及びとりまとめ .....	60
8. リスク評価（一次）の評価Ⅲ .....	65
9. リスク評価（二次） .....	65

# 1 I. はじめに

## 2 1. 背景

2002年に開催された持続可能な開発に関する世界首脳会議において合意された「予防的取組方法に留意しつつ透明性のある科学的根拠に基づくリスク評価手順とリスク管理手順を用いて、化学物質が人の健康や環境にもたらす著しい悪影響を最小化する方法で使用、生産されることを2020年までに達成する」という国際目標（以下「2020年目標」と言う。）などを踏まえて、平成21年5月に化学物質の審査及び製造等の規制に関する法律（以下「化審法」という。）が改正され、平成23年4月に全面施行されたところである。

改正された化審法では、既存化学物質を含む全ての一般化学物質を対象に、スクリーニング評価をして優先評価化学物質を指定した上で、段階的に情報収集を求め、国がリスク評価を行う効果的、効率的な体系を導入することとなっている。

3

4 本資料では、優先評価化学物質を対象に実施するリスク評価の基本的な考え方（枠内に記述）  
5 を踏まえたりisk評価手法の概要を整理した。

6

## 7 2. リスク評価の目標

化審法では、優先評価化学物質のリスク評価は「化学物質による環境の汚染により人の健康に係る被害又は生活環境動植物の生息若しくは生育に係る被害を生ずるおそれがあるかどうかについての評価」と定義されている。

このリスク評価は、化審法上の「第二種特定化学物質の指定」及び「優先評価化学物質の指定の取消し」等の規制権限の行使の必要性について、厚生労働大臣、経済産業大臣及び環境大臣（以下「三大臣」という。）が判断することを目的として行われる。

2020年目標の達成に向けて、国際的な動向を踏まえながら、2020年までに人又は生活環境動植物への著しいリスクがあると認められる優先評価化学物質を特定するためのリスク評価を行い、著しいリスクがあると判明したものを第二種特定化学物質に指定した上で、化審法に基づき必要な規制措置を講じることとする。

また、2020年以降も、我が国が国際的な化学物質管理をけん引するため、その時点までに著しいリスクがあると判明しなかった優先評価化学物質について、引き続き必要に応じてリスク評価を進め、必要性が認められれば早急に第二種特定化学物質に追加指定する。

この際、有害性調査指示を受けた長期毒性試験の実施等には、相当の期間が必要であることを踏まえ、第二種特定化学物質の指定に向けたリスク評価をすべき優先順位の高い物質から、可能な限り早くリスク評価を進める必要がある。

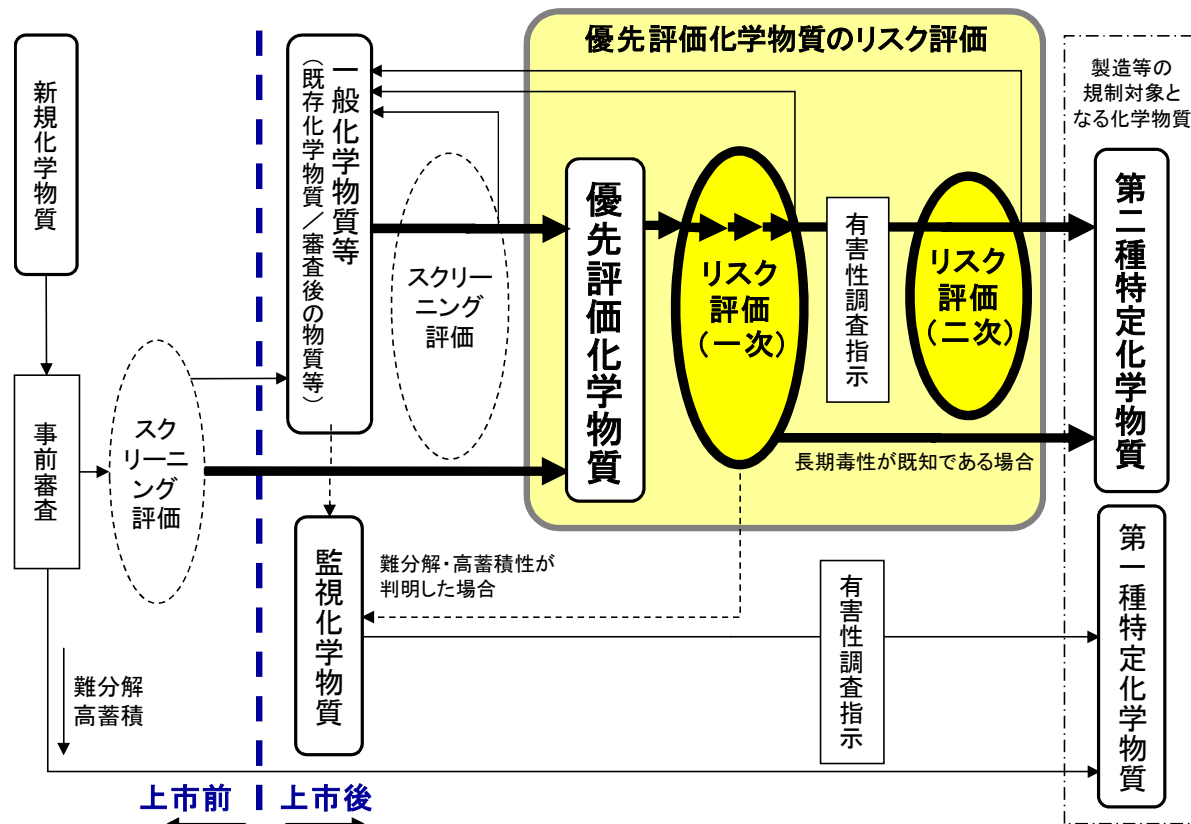
事業者から有害性情報や取扱いの状況に関する情報を収集しながら、国がリスク評価を進めることで、我が国として官民双方の取組により化学物質の管理が一層促進されることが期待される。

※第一種特定化学物質、監視化学物質又は第二種特定化学物質に指定した場合も優先評価化学物質の指定を取り消すことになるが、本資料において単に「優先評価化学物質の指定の取消

し」と記載した場合は、優先評価化学物質の指定を取り消して一般化学物質になる場合のみを指すものとする。

1 化審法における優先評価化学物質のリスク評価の位置づけを図表 1 に示す。

2



図表 1 化審法の枠組みにおける優先評価化学物質のリスク評価の位置づけ

3  
4

## 1 II. リスク評価の基本的な前提と考え方

### 2 3. リスク評価の基本的な前提

#### 3 3.1 リスク評価の対象範囲

化審法におけるリスク評価は、化審法の規制対象となる範囲に着目して行うことが原則となる。化学物質の対象範囲としては化審法の規制対象から、元素、天然物、放射性物質、毒物及び劇物取締法に規定する特定毒物等の特定の化学物質が除外されていること、用途の範囲としては食品衛生法の食品等、農薬取締法の農薬、薬機事法の医薬品等の特定の用途が適用除外とされていることに留意してリスク評価を行うこととする。

4 化審法が規制対象としている化学物質の範囲について、他の法律との関係を対象用途と規制方  
5 式の切り口から整理した図を図表 2 に示す。



8 図表 2 化審法の対象となる化学物質の範囲（逐条解説より）

#### 10 3.2 リスク評価の対象（人健康・生態）

基本的には、優先評価化学物質ごとに、スクリーニング評価により優先度「高」となった対象又は優先度「中」で優先評価化学物質に指定する必要があるとされた対象（人健康もしくは

生態)についてリスク評価を行う。したがって優先評価化学物質には以下の3種類がある。ただし、優先評価化学物質に指定された後に得られた有害性情報によって対象は変わりうる。

- ・人健康のみのリスク評価を行う優先評価化学物質
- ・生態のみのリスク評価を行う優先評価化学物質
- ・人健康と生態の両方のリスク評価を行う優先評価化学物質

1

## 2 3.3 リスク評価を行う物質の単位

原則、優先評価化学物質として指定された物質単位とするが、リスク評価の過程で得られる情報に基づき、必要に応じて複数の化学物質をまとめてリスク評価するなど、リスク評価を行う化学物質の単位を見直すこととする。

3 一般化学物質のスクリーニング評価に当たっては、可能な範囲でCASベースの化合物毎での  
4 評価を行うことを原則と~~してい~~するが、化学物質の同定に係る情報や有害性情報等、得られる情  
5 報に基づき、必要に応じて、官報公示番号単位、共通の有害性情報を有する化学物質のグループ  
6 の単位（例：異性体混合物や解離性を有する化学物質等）で評価することと~~してい~~する。リスク  
7 評価を行う化学物質の単位は、上述のように、スクリーニング評価段階で設定されることが原則  
8 となる。

9 ただし、スクリーニング評価段階では有害性情報等が得られず、優先評価化学物質に指定され  
10 た場合には、以下の例のように指定された優先評価化学物質の単位のままではリスク評価が適切  
11 行えない場合が考えられることから、リスク評価を進める中で個別に検討することとする。

12  
13 •優先評価化学物質が一つの化学物質で指定されたが、指定後にその化学物質を含む混合物の  
14 性状の情報が得られ、混合物としての評価を行うほうが適切であることが判明した場合  
15 •優先評価化学物質が混合物等の複数の化学物質のグループで指定されたが、指定後にその一  
16 部の成分についての性状の情報が得られ、一部の成分の性状でグループ全体の評価を行うの  
17 は不適切であることが判明した場合  
18 等

19 なお、グループの単位で評価する例としては、評価に用いる有害性情報が共通の場合であり、  
20 かつ、当該有害性の既知見（既往のリスク評価書や有害性評価書の対象物質）がグループで評価  
21 されている等により、その単位で評価することが妥当と判断された場合等を想定している。  
22

23

## 24 4. リスク評価の考え方

### 25 4.1 予防的取組方法と透明性のある科学的根拠に基づくリスク評価

26 2020年目標の達成のためには、「予防的取組方法に留意しつつ透明性のある科学的根拠に基  
づくリスク評価手順」を用いてリスク評価が行われている必要がある。

26

1 (1) 予防的取組方法について

「予防的取組方法」は、第三次環境基本計画において、「完全な科学的証拠が欠如していることをもって対策を延期する理由とはせず、科学的知見の充実に努めながら対策を講じる」とこととされている。

今回の平成21年度の化審法改正では、予防的取組方法を反映し、リスクがないとはいえない化学物質を優先評価化学物質に指定することとなっている。優先評価化学物質のリスク評価を進めるに当たっても、国が得られる情報が限られているなど完全な科学的証拠が欠如している場合であっても、安全側の仮定を置きつつ、相対的にリスクが高いと考えられる優先順位の高い物質から順次情報収集の範囲を広げ、科学的知見の充実に努めながらリスク評価を進めることとする。

不確実性を残しつつ必要な措置についての判断を行う場合には、不確実性があることを明らかにし、事業者等から不確実性を低減するための情報提供があった場合には、当該情報の信頼性を確認した上で考慮することとする。

2

3 (2) 透明性のある科学的根拠について

化審法において、リスク評価の結果、第二種特定化学物質の指定、優先評価化学物質の有害性調査指示などの判断を行う際には、三省の審議会を開催して科学的根拠を踏まえた審議を行うことが定められている。この際、透明性確保の観点から、審議会は原則公開で開催する。

また、物質毎にリスク評価の進捗状況を明らかにするとともに、第二種特定化学物質の指定、優先評価化学物質の有害性調査指示、優先評価化学物質の指定の取消しなどの判断を行う際には、物質情報（官報公示名称、官報公示番号等）、リスク評価の結果の概要について、個人情報、著作権等に留意しつつ公開することとする。国が収集した有害性情報についても、著作権等に留意しつつ、国による精査が完了次第公開する。

さらに、リスク評価の手法については、科学的根拠や国際的動向を踏まえて構築し、透明性を担保するために技術ガイドラインとして公開することとするしている。

優先評価化学物質のリスク評価手法は、数理モデル等の各種の個別手法を体系化したものである。個別手法は既存の手法の中から選定し、化審法における適用のために改良を加えた。

既存の手法からの選定に当たっては、手法の妥当性と国際整合性に配慮した。具体的には、国内外の化学物質管理制度等における適用実績があること、あるいは科学的な手法としての根拠がさかのぼれることを条件とした。これは、一定の妥当性が認められている手法の中から選定することで、行政判断の根拠とするリスク評価の手法の透明性・信頼性を担保するという考え方による。

また、リスク評価手法は、以下の2つの考え方から、標準的方法を提示する技術ガイドラインとしてとりまとめ、公表する。

- 化審法の規制措置の判断の根拠となるリスク評価について物質間で公平性と整合性を確保するため
- リスク評価における考え方や技術的な手法について透明性を担保するため

これらの観点から、技術ガイドラインには、考え方や評価の手順のほか、具体的な数式やパラメ

1 一タ、それらの選定・設定の経緯や根拠、手法の検証や感度解析の結果等も収載する。

2

### 3 4.2 段階的情報収集に基づくリスク評価手順

2020年目標の達成に向けて、我が国において早期にリスク評価を進めていくために、国は化審法に基づき、製造・輸入数量等の届出、有害性情報の提出の求め、取扱い状況の報告の求め、有害性調査の指示などにより、段階的に必要な情報を事業者から収集しながら優先順位の高い物質から、順次リスク評価を進めることとする。

リスク評価の段階としては、まず、有害性情報の観点から、基本的には長期毒性のデータを得ていない段階での「リスク評価（一次）」と有害性調査指示により得た長期毒性のデータを用いることができる「リスク評価（二次）」とに大きく段階を分ける。さらに「リスク評価（一次）」については、リスク評価を進める優先順位付け及び有害性情報の提出の求めを行う物質の優先順位付けを行う「評価Ⅰ」、取扱い情報の報告を求めるべき用途等について判断するための「評価Ⅱ」、有害性調査指示について判断するための「評価Ⅲ」の三段階に分けて実施する。「評価Ⅰ」及び「評価Ⅱ」では、暴露情報として化審法第9条第1項に基づく優先評価化学物質の製造・輸入数量等の届出情報（以下、「化審法届出情報」という。）のみに加え、特定化学物質の環境への排出量の把握等及び管理の改善の促進に関する法律（化管法）第5条に基づき届け出られた情報（以下、「PRTRデータ」という。）を活用し用いて、リスク評価を進める優先順位づけを行う「評価Ⅰ」、既往のPRTRデータやモニタリングデータも活用して取扱い情報の報告を求めるべき用途等について判断するための「評価Ⅱ」「評価Ⅲではそれらに加えて、取扱い情報や追加モニタリングデータ等も活用用いて有害性調査指示について判断するための「評価Ⅲ」の三段階に分けて実施する。

4 上記に示すような段階的情報収集に基づくリスク評価手順を導入したのは以下のようない理由  
5 からである。

6

7 • 優先評価化学物質の数は多数であるため、はじめからすべての物質に対して多くの情報・  
8 時間・人的資源を要する詳細なリスク評価を行うことは現実的ではない。

9

10 • 一方、適切に情報を精緻化することが、効率的に評価を進めることに寄与することがある  
ことに留意することも必要である。

11

12 • 化審法では、優先評価化学物質のリスク評価を行うために、事業者による製造数量等の届  
13 出等を義務化しているほかに、必要である場合、国は事業者に対し有害性情報の提出報告  
14 を求めたり、取扱い状況の報告を求めたりすることができ、さらに、有害性調査を指示す  
15 ることができる。このような段階的に情報を収集する制度と連動したリスク評価手順とする  
16 必要がある。

17

### 4.3 継続的なリスク評価の実施

優先評価化学物質については化審法届出情報は、毎年度、化審法に基づき製造・輸入数量等が事業者から届け出られることとなっている。この届出制度により、いったんリスク評価を行った優先評価化学物質についても、製造・輸入数量等に変更があれば、それに応じた再評価が

可能な仕組みとなっている。また、一部の優先評価化学物質については、毎年度公表されるPRTRデータや環境モニタリングデータも利用可能である。

このため、化審法届出情報、PRTRデータ、環境モニタリングデータ等製造・輸入数量等の届出情報のみを用いて行う評価Iについては、基本的に毎年度、最新の情報を用いて評価を行うことで、繰り返して優先順位を見直すこととし、評価II以降の評価についても必要に応じて再評価を行うこととする。

また、同様に、優先評価化学物質の指定の取消しにより一般化学物質となった物質についても、毎年度、最新の情報を用いてスクリーニング評価を繰り返すこととしているため、再び、優先評価化学物質に指定される可能性がある。ただし、このような物質のスクリーニング評価を行う際には、リスク評価の結果を踏まえた判断を行うこととする。

1

## 2 4.4 有害性評価の考え方

有害性評価では、スクリーニング評価の有害性クラス付けに用いた有害性情報及びその後収集された有害性情報を用いることを基本とする（ただし、人健康の発がん性については、可能であれば、リスク評価Iの段階から定量的な評価を行う）。また、原則としてスクリーニング評価と同じ不確実係数を用いて有害性評価値又はPNECの導出を行うが、この際、スクリーニング評価において専門家による個別判断を経ていない物質の有害性情報については、必要に応じて精査を行う。不確実係数の適用についても、評価の進展に応じて、国際整合性をかんがみた見直しを行う。また、新たに有害性情報が得られた場合は、国が定めるデータの信頼性評価基準に基づき、利用可能な情報をリスク評価に順次用いる。

3

## 4 4.5 暴露評価の考え方

暴露評価は、国が化審法に基づいて得る情報化審法届出情報を用いて行うことを基本とするが、評価の段階に応じて、より精緻なリスク評価を可能とするため、特定化学物質の環境への排出量の把握等及び管理の改善の促進に関する法律（化管法）の第一種指定化学物質（PRTR対象物質）に係るPRTRデータや、入手可能な環境モニタリングデータ、その他事業者から自主的に提供された情報等も積極的に活用していくこととする。さらに、優先順位の高い物質について、可能な限り国が環境モニタリングの対象としていくこととする。これらの情報から一定の仮定に沿って環境中濃度、人の摂取量、水生生物等の暴露濃度等を推計して暴露評価を行うが、特に、第二種特定化学物質への指定該当等の規制判断を行う際には、その他詳細な情報を加味して、総合的な判断を行う。

暴露評価で用いる種々のデータや数理モデルについては、国際機関等で整理されている暴露評価に関する考え方を参考に、必要に応じて専門家の意見を聴いて、その信頼性や適用範囲に留意しながら利用する。

5 環境中濃度、人の摂取量、水生生物等の暴露濃度等の推計には数理モデルを用いて行うことが基本となる。評価Iでは化審法に基づいて得られる情報を用いて推計できる数理モデルを使い、評価II以降ではそれに加え、PRTR情報等も利用して、対象物質の性状や用途等に応じて適したものを利用することとする。

6  
7  
8  
9

## 1 4.6 リスク推計・とりまとめ評価の考え方

リスク推計評価の結果は、第二種特定化学物質の要件である「相当広範な地域においてリスクが懸念される状況」にかんがみて、リスクが懸念される地域 (※) の全国的な分布状況で示すことを基本とする。またこの際、リスク評価結果については、排出源ごとのリスク推計評価に加えて、詳細な情報から得られる結果等を踏まえて、総合的な判断を行い、とりまとめる。

※基本的には、人健康影響についてはHQ $\geq 1$ 、生態影響についてはPEC/PNEC比 $\geq 1$ となる場合に「リスクが懸念される」と考える。

2

3

### III. リスク評価手法の概要

4.2に示したとおり、化審法のリスク評価は段階的に進めることとする。各段階の概要を図表3に示す。本節では、段階ごとに手法の概要を整理する。

図表3 リスク評価の各段階の概要

リスク評価(一次)		すべての優先評価表化学物質を対象に行う評価
評価の準備	<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造数量等による優先評価化学物質の抽出</li> <li>・評価Iを行うための情報整備</li> <li>・分解性・蓄積性の評価</li> </ul>	
情報整備	製造数量等の届出情報と性状情報(分解性、蓄積性、有害性、物理化学的性状)を整備	
優先評価化 学物質の抽 出	製造数量等の届出情報を整理・集計し、評価対象年度の製造・輸入数量の合計値が10t超の物質を当該年度の評価対象物質として抽出(10t以下は当面は製造数量・輸入数量の監視)	
評価対象物 質の識別	<p>以下の観点から評価対象物質を識別</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・審査・判定を経た物質: 分解度試験による分解生成物の有無等の確認による評価対象物質の識別・選定(親化合物か分解生成物か等)</li> <li>・審査・判定を経ていない物質: 優先評価化学物質指定の単位と有害性情報の対応関係の適切性の確認</li> </ul>	
性状データ 選定	評価対象物質ごとに分解性・蓄積性・物理化学的性状データを信頼性ランクに基づき選定	
分解性・蓄 積性の評価	<ul style="list-style-type: none"> <li>・難分解性・高蓄積性の疑いのある物質の抽出</li> <li>・分解性、蓄積性の評価(構造による予測、類推等による総合評価)</li> </ul>	
評価I	<u>最小限の情報に基づく評価による次の段階評価に進む物質の優先順位付け</u>	
有害性評価 I	<ul style="list-style-type: none"> <li>・人健康: 一般毒性・生殖発生毒性・発がん性の有害性評価値の導出、変異原性又は発がん性物質の抽出</li> <li>・生態: 水生生物のPNECの導出</li> </ul>	
暴露評価 I	<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造数量等の届出情報から仮想的排出源ごとの排出量を推計、推計排出量から仮想的排出源ごとの暴露量をモデル推計</li> <li>・PRTR届出排出量から排出源ごとの暴露量をモデル推計(PRTRデータが利用できる場合)</li> <li>人健康: 吸入暴露量(大気吸入)と経口暴露量(飲水、農作物・畜産物・魚介類の摂取)を推計</li> <li>生態: 水生生物の暴露濃度(河川水中濃度)を推計</li> </ul>	
リスク推計 I	<ul style="list-style-type: none"> <li>・仮想的排出源ごとの暴露量と有害性評価値(水生生物はPNEC)を比較し、有害性評価値≤暴露量であればリスク懸念と判定</li> <li>・人健康: リスク懸念となる全国の仮想的排出源の箇所数及びリスク懸念の影響面積を算出</li> <li>・生態: リスク懸念となる全国の仮想的排出源の箇所数を集計</li> </ul>	
優先順位付 け	<ul style="list-style-type: none"> <li>・推計排出量の合計値が1t以下の物質は当面製造数量・輸入数量の監視</li> <li>・リスク推計Iを行った物質は、その結果を指標に等で評価IIの優先順位付け</li> <li>・変異原性の有害性情報のみを有する又は発がん性物質は排出量等で評価IIの優先順位付け</li> <li>・有害性情報のない物質は排出量等で有害性情報の求めを行う優先順位付け有害性情報の提出の求めを行う優先順位付けは、排出量等を指標とする</li> <li>・必要に応じ環境モニタリングデータ、他法令の管理状況等を優先順位付けて考慮</li> </ul>	
評価II	評価II対象となった物質・有害性項目に対して既存情報も利用した重層的な評価	
有害性評価 II	<ul style="list-style-type: none"> <li>・有害性評価Iの情報に加え既存の評価書等を調査し有害性情報を追加・キースタディ選定</li> <li>・人健康: 有害性評価値の導出(一般毒性、生殖発生毒性、発がん性、変異原性を考慮して、経口及び吸入経路毎に単一の有害性評価値を導出)</li> <li>・生態: PNECの導出(水生生物、必要に応じ底生生物)</li> </ul>	
暴露評価 II	<p>製造数量等の届出情報やPRTR届出情報に基づく暴露量をモデル推計することに加え、重層的・多面的な解析・評価</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・暴露関連の既存情報の収集と分解性、物理化学的性状等データの精査</li> <li>・PRTR届出情報に基づく暴露量をモデル推計(PRTR対象物質の場合)</li> <li>・環境モニタリング情報の利用(環境モニタリング調査対象物質の場合)</li> <li>・用途等に応じた暴露シナリオやモデル推計手法の追加 等</li> </ul>	
リスク推計	全国のリスク懸念地域の分布状況等で表示	

	II	
	とりまとめ	リスク評価の過程で得られた情報及び評価結果を、有害性調査指示等の措置の判断に役立つよう、リスク評価書等としてとりまとめる。
評価Ⅲ	評価Ⅱで判断の根拠に足る評価結果が得られなかった物質に対して新たに取得した暴露情報等を反映した再評価	
・産業界等から得る情報はⅡでリスクが懸念される排出源に係る排出実態等		
・新たに得られた暴露情報や有害性情報を加味して再評価		
<b>リスク評価(二次) 有害性調査指示を行った優先評価化学物質を対象に行う評価</b>		
・新たに得られた長期毒性情報を用いて、暴露要件該当性の確認を行うための再評価		

1  
2

## 1 5. リスク評価の準備

この段階では、リスク評価の対象物質を特定し、評価に用いる情報を整備する。評価の準備には「情報整備」、「優先評価化学物質の抽出」、「評価対象物質の識別」、「性状データの選定」の4つのステップがある。

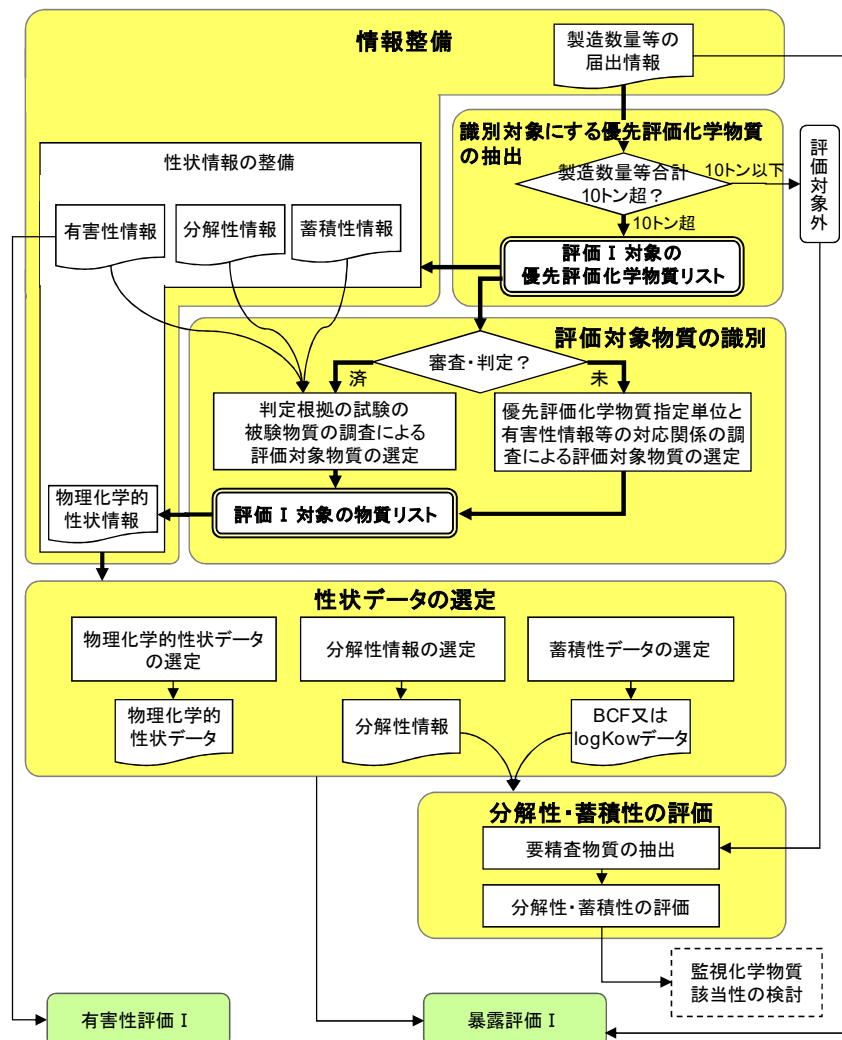
なお、製造・輸入数量の全国合計が10t以下となる優先評価化学物質については、当面は製造・輸入数量を監視していくこととし、その間、全国合計が10tを超えた場合には評価Iの対象とする。

2

### 3 (1) 評価の準備の目的

4 リスク評価の準備の目的は、リスク評価の対象物質を特定し、評価Iに用いる情報を整備することである。

5 評価の準備には「情報整備」、識別の対象となる「優先評価化学物質の抽出」、「評価対象物質の識別」、「性状データの選定」の4つのステップがある。なお、この段階においては、リスク評価とは別途、「分解性・蓄積性の評価」も行うこととする。



9 図表 4 評価の準備のステップ

10

11

1     (2) 情報整備

2       評価年度の優先評価化学物質リストをもとに、図表 5 に示す情報を整備する。

3

4           **図表 5 整備する情報と使用目的**

整備する情報		使用目的
優先評価化学物質の製造数量等の届出情報		<ul style="list-style-type: none"><li>・暴露評価における排出量推計</li></ul>
性状の情報	分解性	<ul style="list-style-type: none"><li>・分解性の評価</li><li>・暴露評価における下水処理場からの排出量推計</li></ul>
	蓄積性	<ul style="list-style-type: none"><li>・蓄積性の評価</li><li>・暴露評価における環境中（魚介類中）濃度推計</li></ul>
	物理化学的性状	<ul style="list-style-type: none"><li>・暴露評価における</li><li>・排出量推計（排出係数の選択基準）</li><li>・環境中濃度推計（数理モデルのパラメータ）</li></ul>
	有害性	<ul style="list-style-type: none"><li>・有害性評価における有害性評価値・PNEC の導出等</li></ul>

5

6     (3) 優先評価化学物質の抽出

7       優先評価化学物質のリスク評価に先立ち、評価対象年度<sup>1</sup>の製造数量等の届出数量を用いて、識  
8       別の対象となる優先評価化学物質を抽出する。製造・輸入する事業者ごとに届け出られた情報か  
9       ら製造量と輸入量を優先評価化学物質ごとに集計し、その合計量が 10 t 超の物質を当該年度の評  
10      価対象物質として抽出する。

11

12     (4) 評価対象物質の識別

13       リスク評価対象物質を構造式等から同定するということのほかに、本手法では以下の 2 つの観  
14      点からの確認により評価対象物質の識別を行う。(ア)ではリスク評価の対象となる分解生成物の  
15      有無を確認する。(イ)は、3.3 に記載したような、評価単位の見直しの必要性を判断するために  
16      行う。

17

18       (ア)評価対象物質が分解生成物を含むかの確認

19       (イ)優先評価化学物質に指定された化学物質の単位と、有害性情報等の性状情報の化学物質の  
20      単位の対応が適切かの確認

21

22     (5) 分解性・蓄積性・物理化学的性状データの選定

23       優先評価化学物質に指定された親化合物及び前節(4)のステップで識別されたリスク評価対象  
24      物質ごとに、評価 I に必要な性状データ一式を選定して揃える。

25       選定し揃える項目は、分解性（難分解性又は良分解性の区分）、蓄積性（生物濃縮係数又は生物  
26      濃縮性の推計に用いるためにオクタノール・水分配係数）及び物理化学的性状（分子量、沸点、融

<sup>1</sup> 製造数量等の届出制度では、優先評価化学物質を製造・輸入する者は、ある年度の実績数量をその翌年度の 4 月から 6 月の間に経済産業大臣に報告することとなっている。評価 I は、6 月までに届け出られた情報を用いてその年度のうちに（もしくはその翌年度に）評価を行うことが想定される。

1 点、蒸気圧、水溶解度、オクタノール・水分配係数、ヘンリー係数、有機炭素補正土壤吸着係数、  
2 解離定数)である<sup>1</sup>。実測値が得られない場合に推定値で補完するのは、蓄積性と物理化学的性状  
3 である。

4 収集したデータには、データごとに信頼性ランクを付与し、使用可能なデータを選別する。信  
5 頼性ランクは、試験データの信頼性評価に国際的に用いられている Klimisch コード<sup>2</sup>の考え方を  
6 基にした格付けである<sup>3</sup>。同一の項目（沸点、蒸気圧等）で、使用可能な複数のデータが得られた  
7 場合は、項目ごとの選定ルールに従い、適切なデータを選択する。

8 なお、(2)～(5)の4つのステップ以外に、審査・判定を経ていない優先評価化学物質の中には、  
9 分解性と蓄積性が不明のものがある。仮に難分解性かつ高蓄積性を有する化学物質である場合、  
10 化審法では、監視化学物質（旧第一種監視化学物質）として優先評価化学物質とは異なる枠組み  
11 の中で管理されることとなる（図表1参照）。そこで、難分解性かつ高蓄積性の疑いのある物質の  
12 抽出を行い、分解性と蓄積性の精査を行う。これにより必要に応じて監視化学物質の該当性の検  
13 討に導くこととする<sup>4</sup>。ここでは「(3) 優先評価化学物質の抽出」において製造・輸入数量が一定  
14 値以下であった優先評価化学物質についても対象とする。なお、このような分解性と蓄積性の精  
15 査については、一般化学物質も対象として行い、適宜物質の抽出を行うこととする。

17

## 18 6. リスク評価（一次）の評価 I

この段階では、評価 II に進む優先評価化学物質の優先順位付け及び有害性情報の提出の求めを行なう物質の優先順位付けを行う。この段階では、評価対象となった全ての優先評価化学物質に対して、基本的には、暴露情報としては化審法第9条第1項に基づく優先評価化学物質の届出情報（製造数量、輸入数量、用途等）化審法の届出情報及びPRTR データを用い、また、有害性情報としてはスクリーニング評価で用いた有害性情報を用いて及びその後収集した有害性情報等を活用して、リスク評価を行う。

評価 I の有害性評価については、基本的にはスクリーニング評価の有害性クラス付けに用いられた有害性評価値を用いる。人健康に対する有害性評価では、スクリーニング評価で有害性評価値を求めた一般毒性及び生殖発生毒性に加えて、発がん性についても評価 I の段階から定

<sup>1</sup> 有害性データの選定は「6.1.有害性評価」で後述。

<sup>2</sup> Klimisch, H.-J. et al. (1997) A systematic approach for evaluating the quality of experimental toxicological and ecotoxicological data. *Regulatory Toxicology and Pharmacology* 25, 1-5.

OECDにおけるHPV点検プログラムのマニュアルでは、既存データの信頼性を評価する初期的な方法として、Klimischらの提唱した信頼性の格付けを紹介している。毒性試験データに適用するものとして提案されているが、物理化学的性状や環境運命の項目の試験データにも援用できることとされている。

HPV点検プログラムのマニュアル：OECD (2007) *Manual for Investigation of HPV Chemicals*.

<sup>3</sup> 人健康有害性に係るデータ、生態毒性に係るデータでも同様な考え方の信頼性の評価を行い、ランク付けを行う。

<sup>4</sup> この部分の評価が完了しなければ評価 I を行わないということではなく、評価 I 等と並行して進めることとする。

量的評価を導入し、可能であるが発がん性の有害性評価値を導出する。原則として、このうち最小の値をリスク推計 I に用いる有害性評価値とする。生態に対する有害性評価では、基本的にはスクリーニング評価で対象にしている水生生物での対象にしているエンドポイントについて、スクリーニング評価と同じ不確実係数を用いて有害性評価値リスク推計 I に用いる有害性評価値（予測無影響濃度 Predicted No Effect Concentration、以下「PNEC」という。）を導出することにより行う。

暴露評価については、化審法届出情報を用いる場合は、事業者から届出のあった製造・出荷数量をもとに、排出に係る一連の仮定（排出シナリオ）に沿って都道府県・ライフサイクルステージ・用途別に仮想的排出源を仮定し、詳細用途分類別の排出係数を乗じ排出量を推計した上で、暴露に係る一連の仮定（暴露シナリオ）に沿って環境中濃度や人の摂取量を推計する。PRTR データが利用できる場合は、事業者から届出のあった排出量と必要に応じ国による届出外推計排出量を用いて、化審法届出情報を用いる場合と同様の暴露シナリオに沿って環境中濃度や人の摂取量を推計することにより行う。

リスク推計 I では、有害性評価の結果と暴露評価の結果を比較することによりリスクを評価し、その結果は人健康影響の場合はリスクが懸念される排出源の全国の箇所数（リスク懸念の箇所数）及びリスクが懸念される影響地域の全国の合計面積（リスク懸念の影響面積）を、生態影響の場合はリスク懸念の箇所数を、評価 II に進む優先評価化学物質の優先順位付けの指標として示す。化審法届出情報と PRTR データの両方が得られる場合、両方のデータを示した上で排出実態を考慮し判断する。

これにより、評価 II に進む優先評価化学物質の優先順位を付けることを評価 I の目的とする。変異原性又は発がん性の有害性情報のみを有する場合には、推計排出量を評価 II へのによる順位付けを行う優先順位付けの指標として示す。

また、有害性情報を有しない優先評価化学物質については、有害性情報の提出報告の求めを行うための優先順位付けの指標にも、推計排出量を用いる。

評価 II に進める、あるいは、有害性情報の提出の求めを行う優先評価化学物質の優先順位付けを考える際は、上記に記載した方法で推計した、リスクや排出量に基づく優先順位付けの指標でよりリスクが大きいと考えられる物質を優先するということに加え、入手可能な環境モニタリングデータや他法令における管理状況等も必要に応じ考慮することとする。

なお、全国推計排出量が 1 t 以下となる優先評価化学物質については、基本的には評価 II には進まず、次年度以降に届け出られる製造・輸入数量を監視していくこととする。

1

## 2 6.1 有害性評価 I

### 3 (1) 有害性評価 I の目的

4 有害性評価 I の目的は、以下の 2 点である。

5

6 (ア) リスク推計 I に用いる有害性評価値<sup>1</sup>（生態の場合は PNEC）の導出

<sup>1</sup> 反復投与毒性試験等による無毒性量等（NOAEL 等）を不確実係数積で除した数値を指し、TDI (Tolerable Daily Intake) や ADI (Acceptable Daily Intake) 、あるいは REACH における DNEL (Derived No Effect Level) に相当する。

1           (イ) 有害性情報の提出の求めを行う場合にその調査項目を特定

2  
3       (ア) について、次節以降（2）と（3）に記載する。（イ）については、有害性情報の提出の求  
4       めに係る省令に規定されたする項目のうち、いずれの求めを行うのかを優先評価化学物質が有す  
5       るに係る有害性情報の存在有無状況より個別に特定する。また、有害性情報提出の求めを行う前  
6       には、既知見の有無の確認を行う。

7  
8           (2) 人の健康に対する有害性評価

9           ① 前提と基本的考え方

10          (i) 用いる有害性情報

11        有害性評価に用いる情報は、以下のいずれかである。

- 12  
13        ・スクリーニング評価に用いた情報  
14        ・優先評価化学物質の指定後に事業者より報告等された情報  
15        ・優先評価化学物質の指定後に国が収集した情報

16  
17          (ii) 評価の対象とする有害性項目

18        評価の対象とする人の健康に係る有害性項目は、「一般毒性」、「生殖発生毒性」、「変異原性」及  
19       び「発がん性」の4項目である。

20        スクリーニング評価の有害性クラス付けに用いた一般毒性及び生殖発生毒性の有害性評価値、  
21       並びに評価Iにおいて新たに導出する発がん性の有害性評価値の中から、原則としてリスク推計  
22       Iに用いる最小の有害性評価値を導出する。~~人健康の評価を行う優先評価化学物質に関して、こ~~  
23       れら4つの項目のすべてを対象に評価を行うわけではなく、原則として、以下の項目を対象とす  
24       る。ただし、優先評価化学物質に指定された後に得られた有害性情報によって対象項目は変わり  
25       う。

26  
27        スクリーニング評価において優先度が「高」に該当した項目

28        ~~情報が得られず有害性クラスが付与されなかつた生殖発生毒性又は発がん性について、~~  
29        ~~優先評価化学物質の指定後に優先度「高」相当の情報が得られた項目~~

30  
31        評価Iでは、一般毒性と生殖発生毒性及び発がん性の有害性評価値をリスク推計Iに用いる。  
32        変異原性と発がん性については、リスク推計は行わず、優先順位付けで考慮する。

33  
34          (iii) 経口経路と吸入経路の扱い

35        有害性情報は、原則として経口経路と吸入経路のものを想定する。

36        評価Iでは、経口経路と吸入経路は区別せず、NOAEL等の有害性データは1日当たり単位体  
37       重当たりの摂取量換算を行う<sup>1</sup>。吸入経路の毒性試験データを利用する場合は、試験動物種の呼吸  
38       速度量・体重等により摂取量換算を行う。

1 このように摂取量換算をした有害性データから求めた最小の有害性評価値を、暴露評価で求め  
る吸入経路と経口経路の両経路を合計した推計摂取量と比較することにより、リスク推計を行  
う。

1  
2 ② 有害性評価値の導出

3 一般毒性と生殖発生毒性に関しては、原則としてスクリーニング評価の有害性クラス付けに用  
4 いた有害性評価値を用いる。優先評価化学物質の指定後に新たに得られた情報については、デー  
5 タごとに信頼性評価を行う。使用可能な信頼性のあるデータが新たに得られた場合、スクリーニ  
6 ング評価で選定したキースタディと比較し、より適切なデータを評価 I のキースタディに選定し、  
7 NOAEL 等を不確実係数積で除すことにより、一般毒性及び生殖発生毒性の有害性評価値を導出  
8 する。キースタディの選定及び不確実係数積の設定については、原則的にスクリーニング評価と  
9 同様の方法で行うこととし、必要に応じて専門家判断を行う。

10 発がん性の有害性評価値の導出は、発がん試験結果に関する情報、あるいは他機関が導出して  
11 いる発がん性に関する有害性評価値等の定量情報を用いて実施する。必要に応じて、スクリーニ  
12 ング評価における変異原性の評価結果を確認する。

13 評価 I では、一般毒性と生殖発生毒性に関して、スクリーニング評価の有害性クラス付けに用  
14 いた有害性評価値を用いる。

15 優先評価化学物質の指定後に新たに得られた情報があれば、データごとに信頼性ランクを付与  
16 し、使用可能なデータを選別する。使用可能な（信頼性のある）複数のデータが得られた場合、  
17 別途定める信頼性基準に示したルールにしたがい、キースタディを選定する。

18 優先評価化学物質の指定後に新たに得られた情報がキースタディとなった場合、以下のように  
19 不確実係数積を設定し、NOAEL 等<sup>4</sup>を不確実係数積で除して有害性評価値を導出する。

20 一般毒性と生殖発生毒性の有害性の評価において、有害性評価値の導出には、動物試験結果等  
21 から得られる NOAEL 等を用いることとする。

22 有害性評価値は、NOAEL 等を不確実係数積で除して求める。その際の不確実係数は、一般毒  
23 性に関して、原則として以下のとおりとする<sup>2</sup>。

種間差 :	10
個体差 :	10
試験期間 90 日未満 :	6
90 日以上 12 ヶ月未満 :	2
12 ヶ月以上の試験期間 :	1
LO(A)EL 採用 :	10
影響の重大性:	1~10

34 不確実係数を適用する重大な影響については、その影響と試験期間の長さを勘案して追加するものと  
35 するが、試験期間の短いスクリーニング毒性試験である 28 日間反復投与毒性試験に関しては、以下に該

<sup>4</sup> NOEL 評価されている場合にもリスク評価 I 段階では NOAEL と特に区別せず取り扱う。

<sup>2</sup> 「新規化学物質の判定及び監視化学物質への該当性の判定等に係る試験方法及び判定基準（平成 23 年 4 月 22 日）」

[http://www.meti.go.jp/policy/chemical\\_management/kasinhou/files/information/ra/criteria\\_110422.pdf](http://www.meti.go.jp/policy/chemical_management/kasinhou/files/information/ra/criteria_110422.pdf)

1 当する影響の場合に追加するものとする。<sup>+</sup>

- 2
- 3 - NOAEL 等の推定根拠またはその他発現した毒性において、神経行動毒性や重篤な病理組織学的な変  
4 化等、毒性学的に重要な変化が発現したもの。
- 5 - 回復期の影響については、神経行動毒性や重篤な病理組織学的な変化等、毒性学的に重要な変化であ  
6 って、以下のいずれかの場合
- 7 ヲ. 回復試験期間内に回復しない病理組織学的な変化を生じさせるもの
- 8 イ. 遅発毒性を生じさせるもの
- 9 ウ. 回復試験期間内に回復しない生化学的な変化を生じさせるもの

10 なお、回復期の影響については、可逆性の程度、回復期における毒性の残存状況、遅発毒性の有無、組  
11 織学的变化に起因する生化学的な変化かどうか等を考慮する。

12 生殖発生毒性に関するしては、有害性評価値を導出する際の不確実係数は、原則として以下の  
13 とおりとする<sup>+</sup>。

14 種間差 : ..... 10

15 個体差 : ..... 10

16 LO(A)EL 採用 : ..... 10

17 試験の質／影響の重大性 ..... 10

18 「試験の質／影響の重大性」では、哺乳類を用いる反復投与毒性・生殖発生毒性併合試験を含む簡易生  
19 殖毒性試験・一世代生殖試験等の場合に「試験の質」として 10 を、エンドポイントが母体毒性よりも低  
20 用量で発現する催奇形／児死亡である場合には「影響の重大性」として 10 を追加する。ただし、「試験の  
21 質」及び「影響の重大性」がそれぞれ前述の場合に合致する際には併せて 10 を追加することとする。

### (3) 生態に対する有害性評価

#### ① 前提と基本的考え方

##### (i) 用いる有害性情報

人健康の場合と同様、有害性評価に用いる情報は以下のいずれかである。

- スクリーニング評価に用いた情報
- 優先評価化学物質の指定後に事業者より報告等された情報
- 優先評価化学物質の指定後に国が収集した情報

また、試験データの扱いとして以下のとおりとする。

- 生物種は化審法試験法・OECD 試験法等での推奨種とする。
- エンドポイントは慢性毒性では無影響濃度（No Observed Effect Concentration : NOEC）、急性毒性については半数致死濃度(LC<sub>50</sub>)と半数影響濃度(EC<sub>50</sub>)とする。
- なお、慢性毒性での無影響濃度が得られない場合は、10%影響濃度(EC<sub>10</sub>)または最大許容濃度(Maximum Acceptable Toxicant Concentration : MATC)等を活用することがで

<sup>+</sup> 【松浦コメント：全削除予定】評価 I では、発がん性に関しては有害性評価値の導出を想定していないため、ここでは言及していない。発がん性の情報を有する場合、評価 II 以降は、閾値の有無の判断の上、閾値のある発がん性である場合に、影響の重大性の不確実係数を追加する（III. 7. 1(3)②(ii)III. 7. 1(3)②(ii)参照）。

1 きる。

2

3 **(ii) 評価の対象とする生物**

4 生態に関して、化審法では「動植物」と「生活環境動植物」という用語が使い分けられている。  
5 前者のほうが概念として広く、後者は、動植物のうち「人の生活と密接な関係のある動植物（例  
6 えば、有用な動植物）」等が該当するとされている。優先評価化学物質のリスク評価では、生活環  
7 境動植物を対象とし、それは、水生生物及び底生生物とする。

8 評価 I では、水生生物を対象とする。

9

10 **(iii) 評価の対象とする毒性影響**

11 評価の対象とする生態に係る毒性影響は、生活環境動植物への長期毒性とする。したがって、  
12 急性毒性値を用いて評価を行う場合には、慢性毒性値に外挿するため、次項②に示すように急性  
13 慢性毒性比 ACR<sup>1,2</sup>を適用する。

14 なお、淡水域の生物と海水域のそれとは区別せず、有害性に対する感受性は同等と仮定する。

15

16 **② 水生生物に対する PNEC の導出**

17 評価 I では、スクリーニング評価の有害性クラス付けに用いた PNEC を用いる。

18 優先評価化学物質の指定後に新たに得られた情報があれば、別途定める信頼性基準にしたがつ  
19 て、データごとに信頼性ランクを付与し、使用可能なデータを選別する。使用可能な（信頼性の  
20 ある）複数のデータが得られた場合、項目に応じた選定ルールにしたがい、キースタディを選定  
21 する。

22 優先評価化学物質の指定後に新たに得られた情報がキースタディとなった場合、以下のように  
23 不確実係数積を設定し、PNEC を導出する。

24

25 PNEC の導出に用いる不確実係数を図表 6 に、PNEC の導出フローを図表 7 に示す。

26 PNEC 導出において、同一の栄養段階に関して慢性毒性値と急性毒性値のいずれも得られた場  
27 合、原則として慢性毒性値を優先的に使用する。

---

1平成 18 年度第 4 回薬事・食品衛生審議会薬事分科会化学物質安全対策部会、化学物質調査会化  
2学物質審議会第 56 回審査部会、第 59 回中央環境審議会環境保健部会化学物質審査小委員会  
3資料 2-3

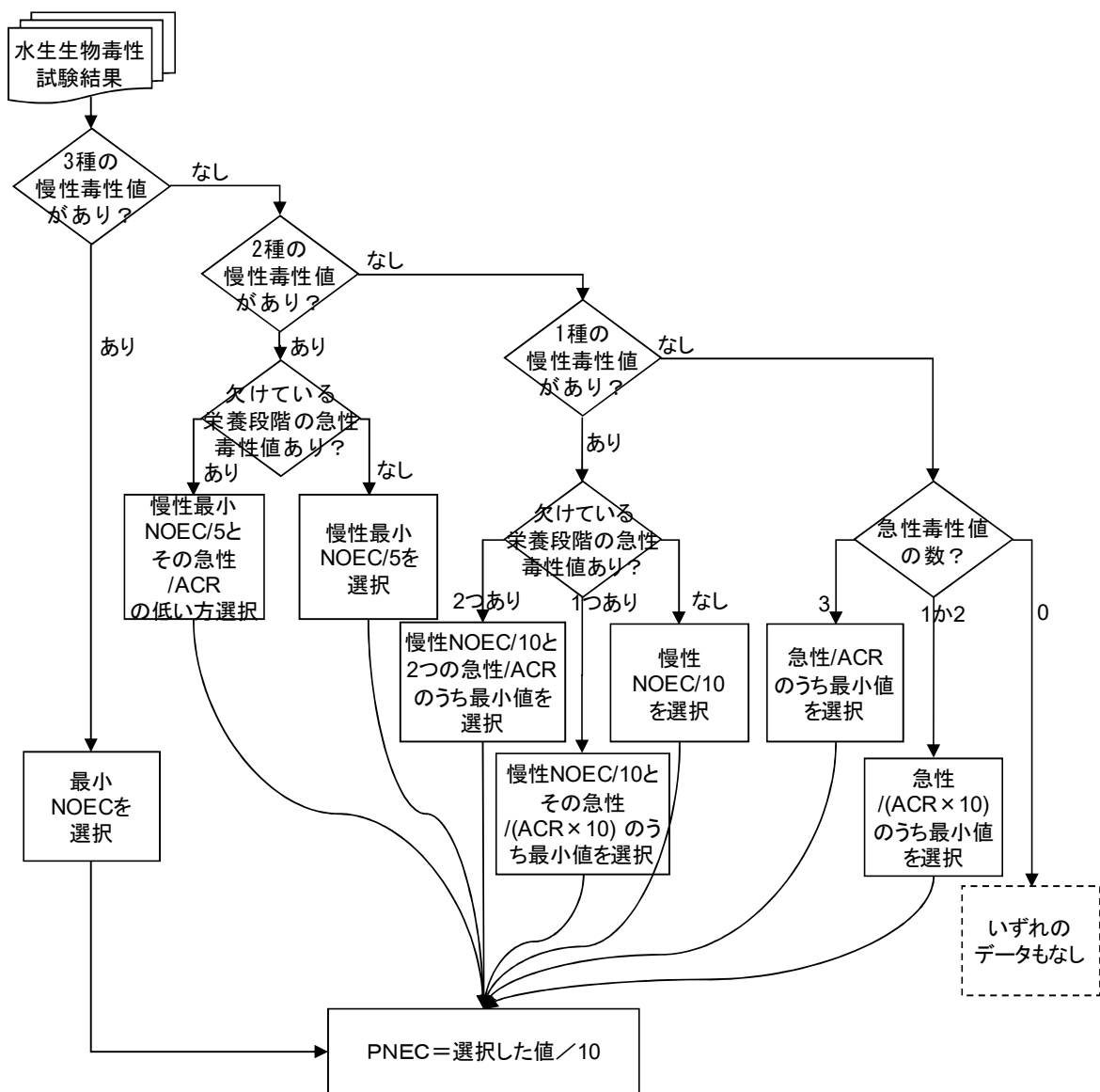
<http://www.env.go.jp/council/05hoken/y051-59b.html>

2第 2 回厚生科学審議会化学物質制度改正検討部会化学物質審査規制制度の見直しに関する専門  
3委員会、第 9 回産業構造審議会化学・バイオ部会化学物質管理企画小委員会及び第 2 回中央環境  
4審議会環境保健部会化学物質審査規制制度小委員会合同会合 参考資料 2

<http://www.env.go.jp/council/05hoken/y053-02.html>

図表 6 水生生物に対する PNEC の導出に用いる不確実係数

採用する毒性値	種間外挿の UF	急性から慢性への UF(ACR)	室内試験から野外への UF	不確実係数積 UFs
3つの栄養段階の慢性毒性試験結果がある場合の最小の NOEC	—	—	10	10
2つの栄養段階の慢性毒性試験結果がある場合の小さいほうの NOEC	5	—	10	50
1つの栄養段階の慢性毒性試験結果がある場合の NOEC	10	—	10	100
3つの栄養段階の急性毒性 L(E)C50 がある場合の最小の L(E)C50	—	ACR	10	10×ACR
慢性毒性試験結果が欠けている栄養段階の急性毒性値が揃わない場合の小さいほうの L(E)C50	10	ACR	10	100×ACR
ACR	藻類		20	
	ミジンコ	アミン類	100	
		アミン類以外	10	
	魚類		100	



図表 7 水生生物に対する PNEC の導出フロー

<sup>1</sup> PEC : 予測環境中濃度。Predicted Environmental Concentrasion の略。

1   (2) 暴露評価の前提と基本的な考え方

2   ① 暴露評価の対象範囲

3   優先評価化学物質の暴露評価では評価段階に共通して、化審法の規制対象となる範囲に着目し  
4   て、化学物質の製造・使用等に起因する環境経由の暴露量を推計することが原則となる。下記の  
5   ような、化審法の規制対象から除外されている化学物質等に留意してリスク評価を行うこととす  
6   る。(図表 2 参照)<sup>1</sup>。

- 7   • 「化学物質」に当たらない化合物による暴露  
8       例：自然発生源（火山、食物中成分等）からの暴露
- 9   • 「製造等の規制」の対象とならない排出源に起因する暴露  
10      例：移動体の排ガス（燃焼生成分）、爆発等の事故による排出、国外の環境汚染源等に起  
11       因する暴露
- 12      • 「環境経由」ではない暴露  
13        例：室内暴露、消費者製品使用時の直接暴露、労働暴露
- 14      • 化審法適用除外用途に係る暴露  
15        例：食品衛生法・農薬取締法・薬機事法等の対象用途からの暴露

16   ② 暴露評価の基となる情報源

17   (i) 情報源ごとの特徴と留意点

18   暴露評価の基となる情報源には図表 8 に示す 3 種類がある。情報源別の概要と特徴を以て、暴露  
19   評価における推計ステップの違いを図表 9 に示す。

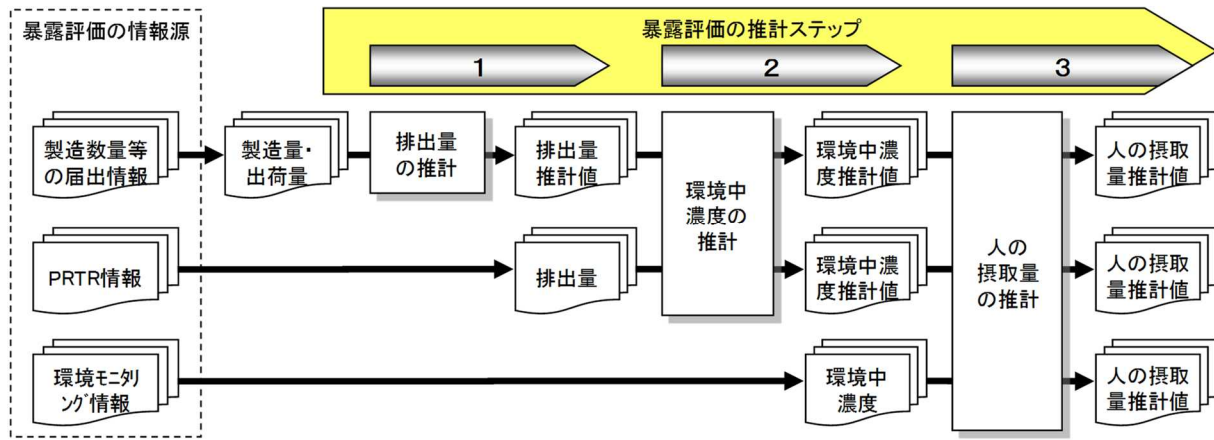
20   23   **図表 8 暴露評価に用いる情報源と特徴等**

情報 源	概要	主な特徴	
		長所	短所／留意点
製造 数量等 の届出 情報	化審法に基づく製造・輸入事業者ごとの ・都道府県別製造数量 ・輸入数量 ・都道府県別・詳細用途別出荷数量	すべての優先評価化学物質が有する	<ul style="list-style-type: none"><li>・この情報を用いた推計結果は多段階の推計ステップを重ねるため、相対的な量</li><li>・第二種特定化学物質指定等の最終判断の前には個別の取扱い状況等の追加情報が必要</li></ul>
PRTR 情報	化管法に基づく ・取扱い事業者による 届出排出量 ・国による推計排出量	届出排出量データは個別排出源別・媒体別で具体的	<ul style="list-style-type: none"><li>・一部の優先評価化学物質のみ有する</li><li>・化学物質の範囲が優先評価化学物質とは一致</li><li>・排出源の範囲が化審法の規制対象とは必ずしも一致しない</li><li>・推計排出量は都道府県別であり、必ずしも媒体別ではない</li></ul>
環境 モニタ	環境媒体（大気、河川水、海水、底質、魚介類等）	人又は生物が暴露される実	<ul style="list-style-type: none"><li>・単独では、化審法の規制対象由来の排出か等の解釈が困難</li></ul>

1 PRTR 情報が利用可能な物質の場合は、化審法適用除外用途の排出分等についても暴露量の推計に含むことがある。また、環境モニタリング情報が利用可能な場合は、暴露量（暴露濃度）に占める各種の排出源の寄与は明らかではない。そのため、これらの情報を利用する際は、化審法の規制対象寄与分の解釈が必要となる場合がある。

情報 源	概要	主な特徴	
		長所	短所／留意点
リング 情報	や食物中の化学物質の 実測濃度	<p>環境の濃度レ ベルを把握で きる</p> <p>・数理モデルに による推計濃度 の裏付けとな りうる</p>	<p>しない場合 がある</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>複数の暴露経路からの人の摂 取量の把握は困難</li> <li>・測定回数によっては、暴露シ ナリオで想定している濃度 (長期間の平均値等) を代表 しない</li> </ul>

1

2  
3  
4  
5  
6  
7  
8  
9  
10  
11  
12  
13  
14  
15  
16  
17  
18  
19  
20  
21  
22  
23  
24  
**図表 9 暴露評価の情報源別の推計ステップの違い**

図表 8 に示すように暴露評価に用いる情報は、それぞれ異なる長所、短所を持つことから、図表 9 で示す推計ステップで得られる値を用いるだけで有害性調査指示等の判断を行うのではなく、暴露評価に用いる情報が持つ長所、短所について留意しながら利用する。

## (ii) 情報源の組み合わせごとの扱い

暴露評価 II で基となる図表 8 に示した 3 つの情報源について、対象物質ごとに得られる情報源の組合せは、図表 11 の列に示す 4 通りとなる。得られる情報に応じて、適用可能な手法が分かれ る。

また、それぞれの情報源が対象としる情報源は、図表 10 のように異なる。

図表 10 情報源別の対象としうる排出源の違い

化審法の製造数量等の届出情報を用いる場合に対象となる排出源

		排出源の種類		
		化審法対象用途	化審法対象除外用途	その他の排出源(例)
				移動体 自然発生源 国外の汚染
ライサイクル	製造段階	<input type="radio"/>		
	調合・工業的使用段階	<input type="radio"/>		
	家庭等使用段階	<input type="radio"/>		
	長期使用製品の使用段階	<input type="radio"/>		
	廃棄処理段階			

PRTR情報を用いる場合に対象としうる排出源

ライサイクル	製造段階	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	
	調合・工業的使用段階	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	
	家庭等使用段階	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	
	長期使用製品の使用段階			
	廃棄処理段階			

環境モニタリング情報を用いる場合に含まれうる排出源

ライサイクル	製造段階			
	調合・工業的使用段階			
	家庭等使用段階	<input type="radio"/>		
	長期使用製品の使用段階			
	廃棄処理段階			

図表 11 暴露評価の情報源別の推計ステップの違い

組合せ シナリオ	化審法情報	化審法情報 PRTR情報	化審法情報 モニタリング情報	化審法情報 PRTR情報 モニタリング情報
排出源ごとの暴露シナリオ	【化審法】必ず推計	【PRTR】届出情報を用いて推計		【PRTR】届出情報を用いて推計 【モニタリング】当該シナリオに対応するモニタリング情報が得られれば利用
様々な排出源の影響を含めた暴露シナリオ	【化審法】必ず推計	【PRTR】PRTR情報を用いて推計	【モニタリング】一般環境のモニタリング情報とみなして利用	【PRTR】PRTR情報を用いて推計 【モニタリング】メッシュごとの推計値と対応させて利用
用途等に応じたシナリオ	【化審法】該当する用途があった場合に非点源の寄与分を推計	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計	【モニタリング】一般環境のモニタリング情報とみなして利用	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計 【モニタリング】メッシュごとの推計値と対応させて利用
	【化審法】該当する用途があった場合に非点源の寄与分を推計	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計	【モニタリング】一般環境のモニタリング情報とみなして利用	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計 【モニタリング】メッシュごとの推計値と対応させて利用
	【化審法】該当する用途があった場合に推計	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計	【モニタリング】シナリオに対応するモニタリング情報が得られれば利用	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計

1   ②③ 人の暴露経路

2   人の体に化学物質が取りこまれる経路は吸入、経口及び経皮の 3 つの経路がある。優先評価化  
3   学物質のリスク評価では環境経由の暴露を対象としているため、環境経由の暴露において主要な  
4   経路と考えられる吸入と経口の経路を対象とし、経皮経路は考慮しない。

5   評価 I では、吸入経路と経口経路の区別はせず、両経路とも摂取量換算（単位は mg/kg/day）  
6   を行って合算した全経路の暴露量を求める。この際、経口経路、吸入経路いずれの経路でも吸  
7   収率（生物利用能）100%という仮定を置いている。

9   ③④ 人の暴露量推計における時間の捉え方

10   優先評価化学物質の暴露評価は「届け出られた実績数量等に基づく暴露濃度が時間変化をせず  
11   長期にわたり継続する」という前提の下の評価であり、将来の予測である。

13   ④⑤ 分解性の扱い

14   化学物質は、環境中で微生物による分解の他、加水分解、光分解等、様々な機序で分解される。  
15   化審法では、「分解性」の評価のための試験方法は、微生物等による分解度試験が用いられている。  
16   評価 I では、環境中の分解性について、以下のように扱う。

- 18   ・ 化審法の生分解性に係る判定結果（難分解性／良分解性）のみを用い、その他の機序の分解  
19   性は考慮しない。
- 20   ・ 「良分解性」の場合、下水処理場を経由して環境中へ排出されると想定される用途の水域へ  
21   の排出量推計において、下水処理場での除去率を想定したファクターを乗じる。
- 22   ・ 「難分解性」又は分解性が不明である場合は上記のファクターを乗じない。

25   (3) 暴露評価 I の方法

26   ① 暴露評価の構成要素

27   製造数量等の届出情報を用いた暴露評価は、図表 12 に示す要素で構成される。

28   図表 12 の構成要素のうち、1 と 2 の項目は予め一律に設定しておく<sup>1</sup>。3~5 については評価を  
29   行う年度に物質ごとに実施するものである。

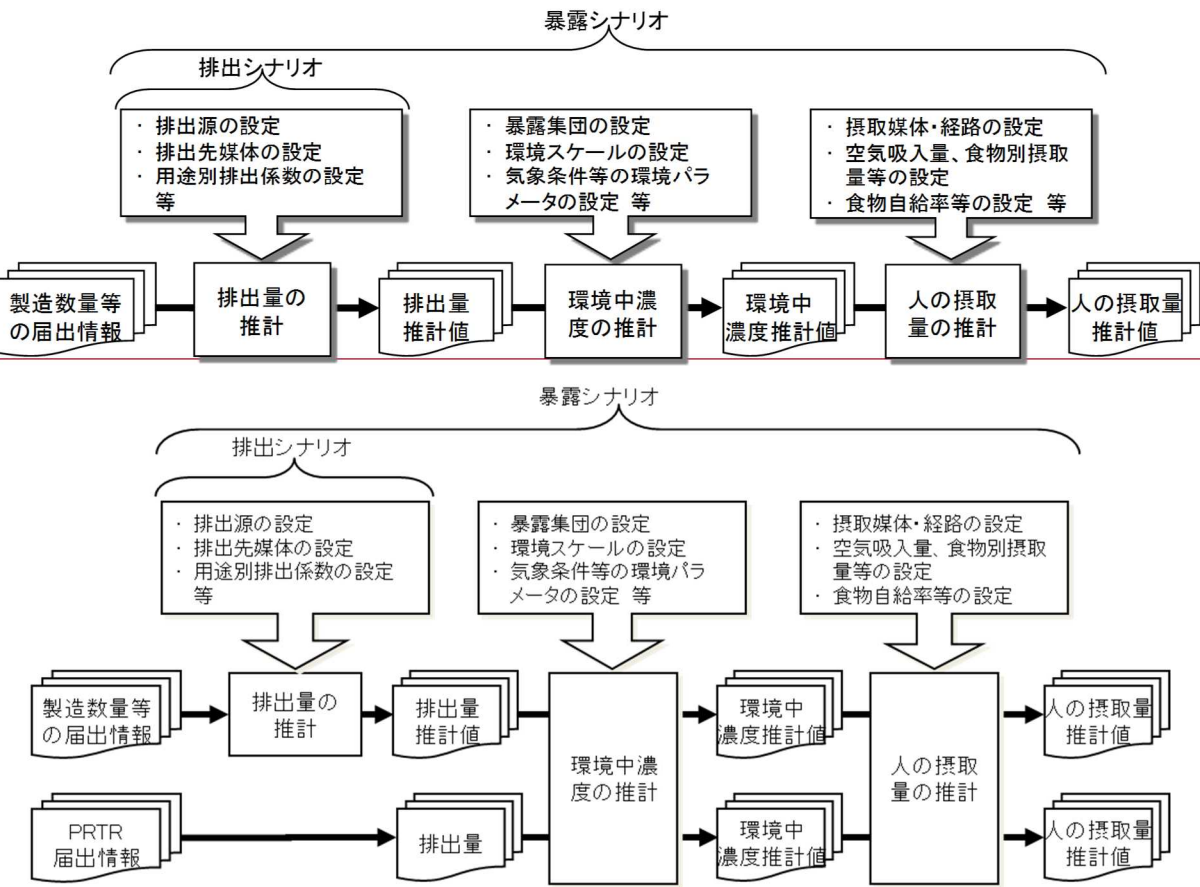
<sup>1</sup> 詳細段階において、ケースに応じて暴露シナリオに変更を加える場合はある。

図表 12 暴露評価の構成要素

構成要素	概要	参照先
1 暴露シナリオの設定	化学物質の排出源から人や生活環境動植物が暴露されるまでの一連の経路等を仮定	6.3(3) ② (i)
a 排出シナリオの設定	詳細用途に応じた排出源の数、排出先の媒体、排出係数の設定等	
b (排出以外の)暴露シナリオの設定	暴露集団、環境スケール（排出源からの距離、評価面積等の設定）、摂取媒体・経路等の設定	
2 数理モデルの設定等	数理モデルの選定とモデルに入力するパラメータの設定	③ (i)
a 数理モデルの選定	暴露シナリオに適した数理モデルの選定と調整	
b モデルパラメータの設定	環境パラメータ（風速等の気象条件、流量等）、人の摂取量推計のための暴露係数（呼吸量、摂食量等）等を設定	
3 排出量推計	・製造数量等の届出情報から環境媒体別の排出量を推計 ・PRTR 情報を利用（PRTR 対象物質である場合）	④
4 環境中濃度推計	2a で選定した数理モデルに 2b の環境パラメータ、3 の排出量データ（及び物理化学的性状等のデータ）を入力して計算	⑤
5 人の摂取量推計	4 で計算した環境中濃度と 32b で設定した暴露係数により計算	⑥

## 3 ②暴露シナリオの設定

4 製造数量等の届出情報又は PRTR 情報から人の摂取量を推計するまでの流れを図表 13 に示す。



図表 13 製造数量等の届出情報・PRTR 情報から人の摂取量を推計する流れ

1  
2     図表 13 に示すように、製造数量等の届出情報又は PRTR 情報から人の摂取量を推計するため  
3 には一連の仮定を置く。ここでは、製造数量等の届出情報から排出量を推計するまでの一連の仮  
4 定を「排出シナリオ」と呼び、排出シナリオも包含し製造数量等の届出情報又は PRTR 情報から  
5 人の摂取量あるいは生活環境動植物の暴露濃度を推計するまでの一連の仮定 (排出シナリオも包  
6 含) を「暴露シナリオ」と呼ぶ。

7  
8     (i) 排出シナリオの設定

9     排出シナリオについて、対象とする排出源、基本となる排出シナリオ、用途等に応じた排出シ  
10 ナリオの順に設定の考え方を示す。

11  
12   □対象とする排出源

13     リスク評価の対象とする排出源は原則、化審法の規制対象となる製造・使用等に係るものとし  
14 て、次の（ア）～（ウ）を想定する。（ア）と（イ）については、次項「基本となる排出シナリオ」  
15 に対応し、（ウ）については、「用途等に応じた排出シナリオ」に対応する。

16  
17     （ア）優先評価化学物質の製造事業所

18     （イ）出荷先で優先評価化学物質<sup>1</sup>を使用（調合又は工業的に使用）する事業所

19     （ウ）優先評価化学物質の最終用途での使用に係る排出源（家庭等での使用、長期使用製品の使用  
20       など）

21  
22   □基本となる排出シナリオ～排出源ごとのシナリオ～

23     製造数量等の届出情報を基にした基本となる排出シナリオを図表 14 に示す。

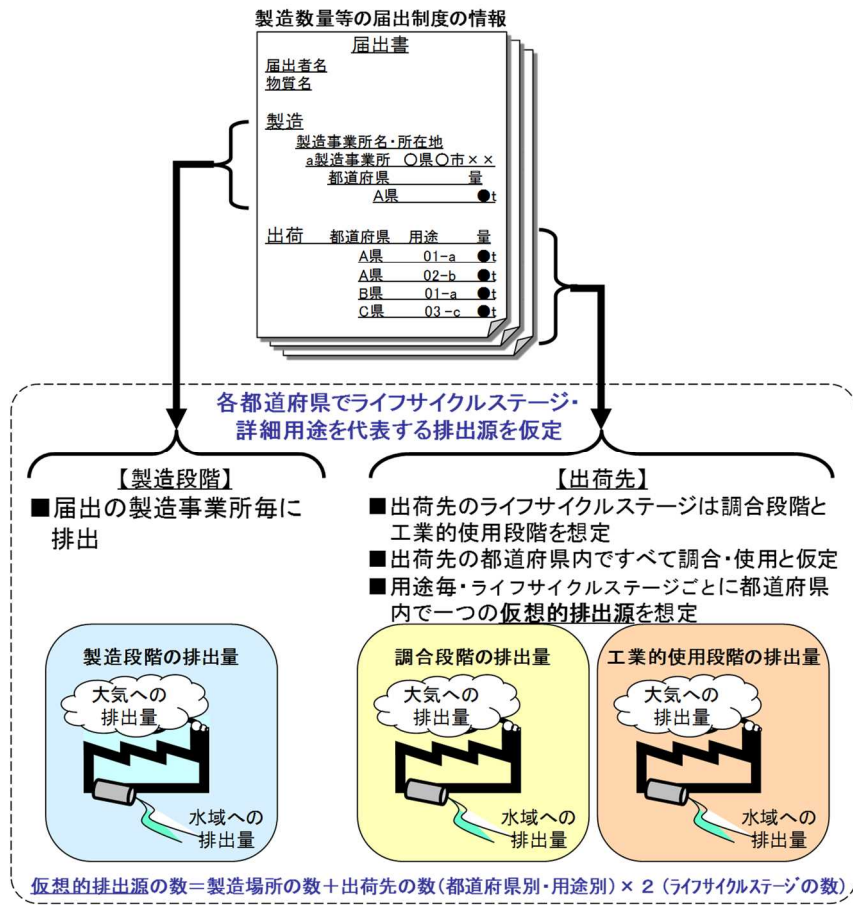
24     製造段階については、届出の製造事業所ごとに排出源となる。出荷先については、複数の届出  
25 者からの出荷数量を都道府県別・詳細用途別に集計し、各都道府県に詳細用途ごとに調合段階と  
26 工業的使用段階<sup>2</sup>の 2 つの仮想的排出源を設定する<sup>3</sup>。このシナリオを「排出源ごとのシナリオ」  
27 と呼ぶこととする。

---

<sup>1</sup> 輸入製品中に含まれる化学物質の使用に係るものは除く。化審法における「製品」の定義は  
「化学物質の審査及び製造との規制に関する法律の運用について」に基づく。

<sup>2</sup> 本手法では、化学物質のライフサイクルステージとして製造段階、調合段階、工業的使用段  
階、家庭用等使用段階及び長期使用製品使用段階の 5 つを設定している。このうち、排出源ご  
との暴露評価の対象となるのは、製造段階、調合段階、工業的使用段階の 3 つである。

<sup>3</sup> 詳細用途によっては、調合段階と工業的使用段階ごとに 1 つの仮想排出源とは限らない場合も  
ある。例えば、中間物は調合段階は想定せず、工業的使用段階のみを設定する。このように、  
詳細用途ごとにライフサイクルステージは予め仮定を置いている。



図表 14 基本となる排出シナリオ～排出源ごとのシナリオ～

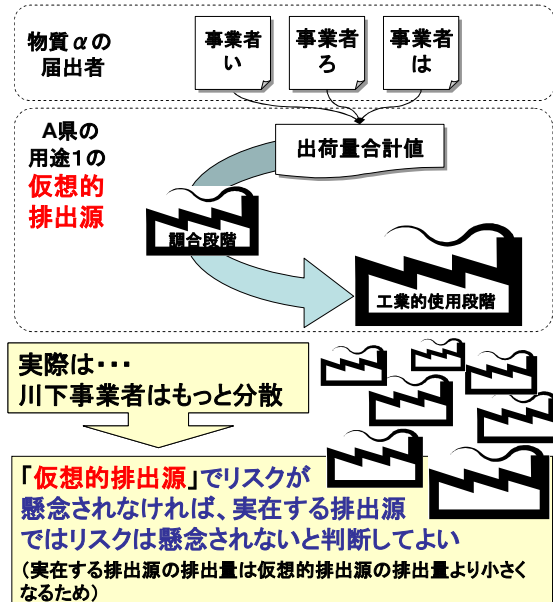
この排出シナリオは以下の 2 つの考え方により設定した。

1 つは製造数量等の届出の内容を規定する省令<sup>1</sup>に基づいている。省令では、環境中にどれだけの量が排出されているかを推定するために必要な項目として「製造した事業所名及び所在地、都道府県別製造数量、輸入した国・地域別輸入数量、都道府県別・詳細用途別の出荷数量」が届出事項とされている。本手法ではこれに準拠し、製造事業所ごとの製造量、都道府県別・詳細用途別の出荷数量を最小単位とみなし、環境への排出量の推定ではこれらを排出源の単位として扱うものとした。

もう 1 つの考え方とは、出荷数量の扱いでライフサイクルステージ・都道府県・詳細用途別に 1 つずつの仮想的排出源を設定することに関連する。この排出量の推計では、製造・輸入という国内で優先評価化学物質が取り扱われる総量を把握し、環境への排出量をサプライチェーンの川上側から順に推計する。製造数量等の届出情報では、川下事業者の裾野がどの程度広がっているかの把握は困難であるため、都道府県別・詳細用途別の「仮想的排出源」という考え方を考案した。この考え方とは、「仮想的排出源からの排出によるリスクが懸念されないのであれば、実在する排出源がそれ以上の数に広がっていたとしても個々の排出源の排出量は仮想的排出源の排出量より必ず小さくなるため、基本的にリスクは懸念されないと判断してよい」というものである（図表 15）

<sup>1</sup> 経済産業省関係化学物質の審査及び製造等の規制に関する法律施行規則

1 参照)。これは製造数量等の届出情報という限られた情報から優先評価化学物質を一律に、効率的  
2 に評価するための手段である。その評価結果は上記のとおり、実在する排出源によるリスクよりも大きめに見積もっていることから、リスク懸念ありとなった場合には次の段階で情報を収集して再評価するという段階的アプローチに繋がっている。そして、有害性調査指示や第二種特定化  
5 学物質指定等の最終判断の前には、取扱い状況の報告等による情報収集により「仮想的」ではない  
6 実態を反映した排出源に係る評価となる。



7  
8 図表 15 仮想的排出源を置く排出シナリオの考え方  
9

10 □用途等に応じた排出シナリオ

11 基本となる排出源ごとの排出シナリオのほか、用途等に応じた排出シナリオを設定する。これらについて、暴露シナリオとあわせて次項で後述する。

14 (ii) 暴露シナリオの設定

15 □基本となる暴露シナリオ ~排出源ごとの暴露シナリオ~

16 基本となる暴露シナリオは、以下のようなシナリオとする。

17 化審法の規制対象となる排出源を対象とし、それぞれの排出源の周辺に居住する一般住民（又は生育・生息する生活環境動植物）が、排出源から排出される化学物質に、評価エリア内で環境媒体（人の場合、食物を含む）を通じて暴露される。

18 排出源周辺の評価エリアとは「排出源を中心とした半径 1km から 10km (1km 刻み) のエリア  
19 (ただし半径 100m 以内は除く)」とし、以下の点を考慮して設定した。

22 (ア) 人の長期間の平均暴露濃度を推計する範囲であるため、生活圏とみなせる範囲であること。

23 (イ) 製造数量等の届出制度で想定されている排出源の最小単位（都道府県別・詳細用途別）と整合する大きさであること。

1 (ウ) 個別排出源の有意な影響を受けると想定される範囲であること。

2 (ア)については、暴露濃度を推計する環境の設定を地点ではなくエリアとしたことに関わる。本  
3 手法は長期毒性<sup>1</sup>のリスク評価を行うものであるため、暴露評価では長期の継続した暴露期間を想  
4 定している ((2)④参照)。長期間の環境経由の平均暴露濃度の推計では、生活圏を想定するのが  
5 ふさわしいと考えられる。そこで、ここでは暴露濃度を推計する環境の設定を、排出源から一定  
6 の距離の「地点」ではなく、ある程度の面積をもった「エリア」とした。このエリアは、長期(数  
7 十年～生涯)にわたってそのエリア内の住民が空気を吸入し、そこで産出される食物等を摂取す  
8 る空間と想定している。ここで設定した半径1～10kmのエリア面積はおよそ3～300km<sup>2</sup>であ  
9 り、概ね市区町村程度の大きさである。

10 (イ)については、製造数量等の届出情報から排出量を推計する最小単位が都道府県別・用途別で  
11 あるため、排出量ひいては暴露濃度を推計する範囲は少なくとも都道府県よりは小さく、その中  
12 でさらに用途別に分割されることが想定される。半径1km～10kmのエリアは、最大で約  
13 300km<sup>2</sup>、最小の都道府県(約1900km<sup>2</sup>程度)の数分の1程度の大きさであり、製造数量等の届  
14 出による排出源の単位と整合すると考えられる。

15 (ウ)については、環境中濃度を推計する際に使用している数理モデルの仕様との関連がある。本  
16 手法で大気に排出した化学物質の大気中濃度と大気から土壤への沈着量の推計に利用している数  
17 理モデルは、事業所などの点源から排出される化学物質がその地域の気象条件に応じて周辺に拡  
18 散する状況を解析するもので、対象範囲は10km以内(半径5km)が目安とされている<sup>2</sup>。また、  
19 大気中濃度の推計式と合わせて使う拡散パラメータを算出する計算式は、排出源からの距離が  
20 10km以内で定義されている<sup>3</sup>。以上より、点源から大気へ排出された化学物質の拡散を評価する  
21 範囲としては、半径10kmは概ね限界と考えられる。

22 排出源周辺に着目する暴露シナリオは、以下の2つの考え方により設定した。

23 1つ目は、優先評価化学物質が第二種特定化学物質に該当するかの判断基準である暴露要件に  
24 関わる。暴露要件に該当する状況として、本手法では基本的に「排出源の周辺における局所的な  
25 環境汚染が全国に散在している」というケースを想定した。

26 2つ目は、環境汚染状況の検出の感度に関わる。仮に一般環境にリスクが懸念されるような汚  
27 染が及ぶ場合も、その始まりは局所的な汚染であることから、排出源周辺に着目した暴露評価を行  
28 うことは、一般環境における汚染状況の監視にも有効であると考えられる。

29 人の暴露集団が評価エリア内で環境経由で暴露される経路を図表16に示す。

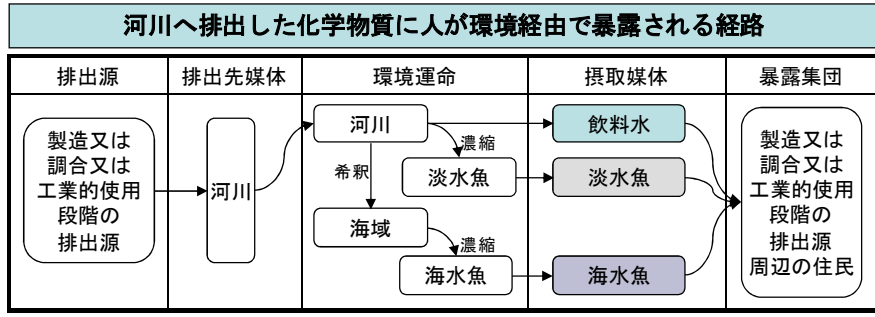
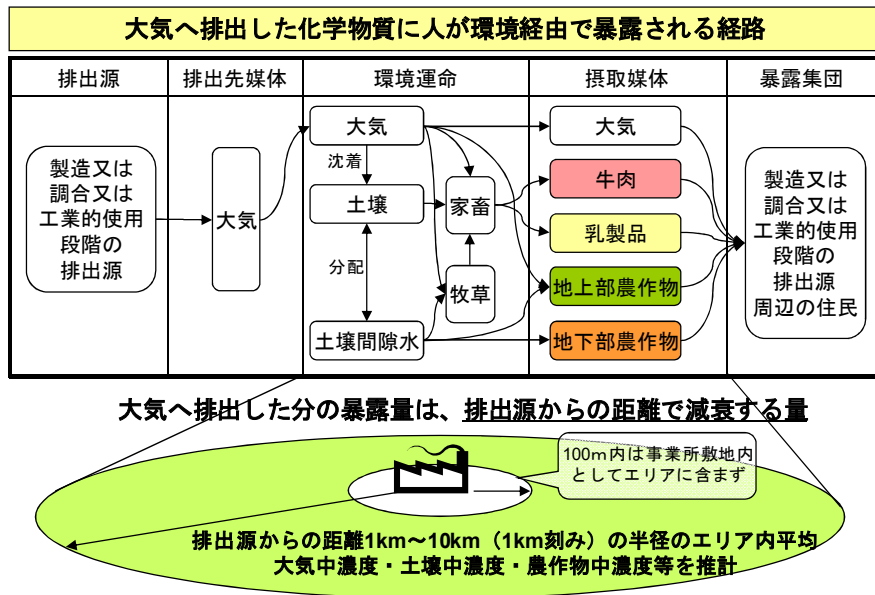
30

---

<sup>1</sup> 長期毒性に関する化審法上の文言は「継続的に摂取される場合には人の健康を損なうおそれがあるものであること」又は「継続的に摂取され、又はこれにさらされる場合には生活環境動植物の生息又は生育に支障を及ぼすおそれがあるものであること」である。

<sup>2</sup> 中西準子・花井莊輔・東野晴行・吉門洋・吉田喜久雄 共著(2007)リスク評価の知恵袋シリーズ1、大気拡散から暴露まで ADMER・METI-LIS、丸善。

<sup>3</sup> 浮遊粒子状物質対策検討会著、環境庁大気保全局大気規制課監修(1997)浮遊粒子状物質汚染予測マニュアル、東洋館。



河川へ排出した分の暴露量 = (排出量 ÷ デフォルト流量) × BCF等  
であり、排出源からの距離に依存しない量(排出源ごとに一定)

図表 16 排出源ごとのシナリオにおける人が暴露される経路

#### □用途等に応じた暴露シナリオ

基本となる暴露シナリオのみでは、環境への主要な排出に係る暴露をカバーできない用途等に関しては、基本となる暴露シナリオに追加して、用途等に応じた暴露シナリオをそれぞれ設定する。概要を図表 17 に示す。

図表 17 用途等に応じた暴露シナリオ(排出シナリオ含む)の概要

シナリオ名	対応する主な用途	対応するライフサイクルステージ	概要
水系の非点源シナリオ	<ul style="list-style-type: none"> <li>・水系洗浄剤《家庭用・業務用の用途》</li> <li>・ワックス</li> <li>・殺生物剤 等</li> </ul>	家庭用・業務用での使用段階	家庭等で使用され下水を通じて下水処理場に化学物質が集まり、そこから河川へ排出される化学物質に暴露される暴露集団を想定。該当する用途の全国出荷数量から国民一人当たりの使用・排出量に換算して原単位ベースで代表的濃度を推計するシナリオ。なお、下水処理場での除去率はスクリーニング評価と同様の値を用いるが、その場合は下水処理場経由の河川水中濃度は下水道未普及地域の河川水中濃度に比べて高くなると想定されるため、評価 I では下水処理場経由の河川水中濃度で暴露評価を行う。

シナリオ名	対応する主な用途	対応するライフサイクルステージ	概要
大気系の非点源シナリオ	・芳香剤、消臭剤 ・殺生物剤 ・燃料、燃料添加剤等	家庭用・業務用での使用段階	非点源（家庭や移動体等）で大気への排出が想定される用途について、大気経由の暴露量を推計するシナリオ。評価 I では仮想的排出源を設定し、排出源ごとのシナリオと同様の手法で暴露量を推計する。
船底塗料用・漁網用防汚剤シナリオ	・船底塗料用防汚剤 ・漁網用防汚剤	長期使用製品の使用段階	船底塗料用防汚剤や漁網用防汚剤は、長期使用製品の使用段階において海域へ排出されることから別シナリオで扱う。評価 I では該当用途の長期使用製品の使用段階の推計排出量で順位付けを行う。

1  
2   ③ 数理モデルの設定等

3   (i) 数理モデルの選定

4   暴漏評価 I で環境中濃度推計に用いる数理モデルは、欧米の化学物質管理制度で使用されてきた各種のモデル、または同等のタイプの日本版モデルを土台にした。本手法における環境中濃度推計等の数理モデル選定に当たっての視点は以下のとおりである。

5  
6   (ア) 国内外の化学物質管理制度等における適用実績がある数理モデル

7   (イ) 入力パラメータや適用に必要な情報が少なくて済むシンプルな数理モデル

8   (ii) モデルパラメータの設定

9   数理モデルを用いて環境中濃度や人の摂取量の推計を行うには、環境条件や暴露係数<sup>1</sup>等のモデルパラメータの設定を行う必要がある。製造数量等の届出情報を用いる段階では、個別具体的な排出実態や暴露状況は不明であるため、これらモデルパラメータにはデフォルト設定を行う。モデルパラメータの例とデフォルト設定に当たっての観点を図表 18 に示す。

10  
11   図表 18 モデルパラメータ

種類	例	設定に当たっての観点
環境条件	・気象条件 ・河川流量 ・海域希釈率	・化審法の制度で得られる情報の中で適用を可能とするため一般化 ・化審法で想定されている影響（長期間の環境経由暴露による長期毒性の影響）の評価にふさわしくするため長期的な統計量から設定 ・日本の実情に近づけるため、可能な範囲で日本の統計情報を利用
暴露係数	・人の体重 ・大気吸入量 ・摂取量（農作物、畜産物、魚介類、飲料水）	・大気吸入速度等の各媒体の摂取速度と体重は、一般的な成人を想定し、既往の国内の知見を基に設定 ・食品品目ごとの摂取量は、暴露シナリオに合わせて国内自給率、国内の摂食量、近郊生産物摂取割合※を加味して設定

12  
13   ※近郊生産物摂取割合：排出源を中心とする一定の領域に住む人が、その領域で栽培される農作物を  
14   摂取する割合

15  
16   <sup>1</sup> 暴露係数：人や生物の暴露量を推計するために用いる様々なパラメータ。例えば、個体当たりの呼吸量、食物の種類別摂取量、飲水量、摂取頻度等がある。

1  
2   ④ 排出量推計

3   数理モデルを用いて環境中濃度等を推計するには、数理モデルに入力する排出量データが必要  
4 となる。製造数量等の届出情報に基づく排出量推計について(i)～(iv)で説明する。

5   さらに、化管法に基づく PRTR 情報が得られる場合には、排出源ごとの暴露シナリオに関して  
6 は事業所毎の届出データから、届出事業所ごとの大気への排出量及び公共用水域への排出量を使  
7 用する。

8  
9  
10 (i) 基本的な前提

11 製造数量等の届出情報を用いた排出量推計における基本的な前提を以下に挙げる。

12   (ア) 基本的考え方 :

13   ライフサイクルステージ・詳細用途・物理化学的性状区分の 3 つの属性が同一の化学物質  
14 は、環境への排出係数が同一であるとみなす。

15  
16   (イ) ライフサイクルステージ :

17   製造段階、調合段階、工業的使用段階、家庭用等の使用段階（一部用途のみ）、長期使用製  
18 品の使用段階（船底塗料用・漁網用防汚剤のみ）を考慮する。

19   (ウ) 排出係数 (ii)で後述) :

- 20   ・排出係数は、取扱量のうち排出する量の割合であり、ライフサイクルステージ別・詳細用  
21 途別・物理化学的性状区分別に設定する（上記(ア)と対応）。  
22   ・排出先の環境媒体は大気と水域とし、排出係数はこの 2 つの媒体別に設定する。

23   (エ) 排出量推計 ((iii)で後述) :

- 24   ・前述した排出シナリオ（6.2(3)②(i)参照）にしたがい、化審法の製造数量等の届出制度  
25 に基づく届出数量（製造数量、出荷数量）から都道府県別・ライフサイクルステージ別・  
26 用途別の仮想的排出源ごとに、対応する排出係数を乗じて算出する。  
27   ・仮想的排出源からの水域への排出は、下水処理場を経由せず河川に排出されると仮定する。

28  
29   (ii) 排出係数

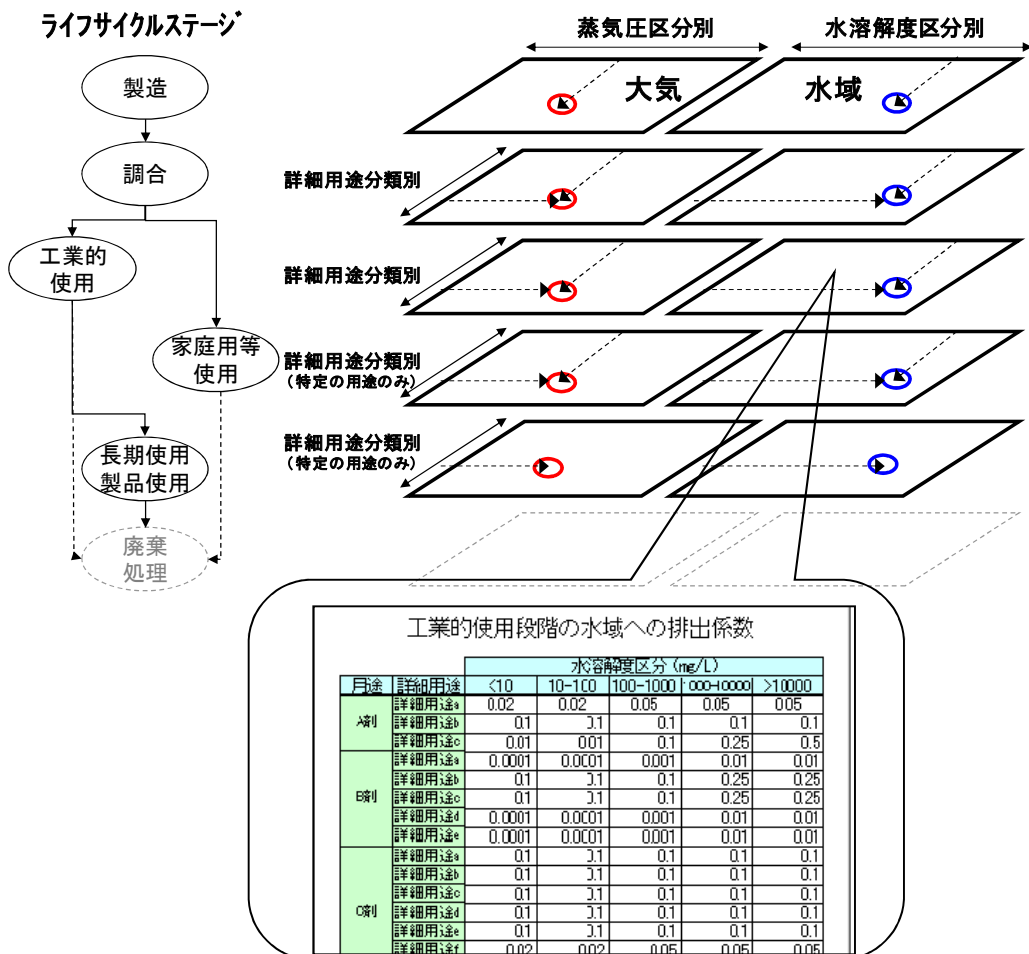
30   本手法で用いる大気と水域への排出係数<sup>1</sup>は、ライフサイクルステージ別・詳細用途別・物理化  
31 学的性状区分別に設定し、図表 19 に示す形態で整備した。

32   排出係数は、EU-TGD の A-table と呼ばれる排出係数一覧表<sup>2</sup>を土台とし、製造数量等の届出制  
33 度で用いている用途分類表と対応させ、日本の排出実態に係るデータを用いて調整することによ

<sup>1</sup> [http://www.meti.go.jp/policy/chemical\\_management/kasinhou/haishutsu-keisu.html](http://www.meti.go.jp/policy/chemical_management/kasinhou/haishutsu-keisu.html)

<sup>2</sup> ECB (2003) Technical Guidance Document on Risk Assessment. Part II, Appendix I  
Emission factors for different use categories. A-tables Estimates for the emission factors  
(fractions released).

1 り設定した<sup>1</sup>。



2  
3 図表 19 排出係数の整備イメージ

4  
5 (iii) 排出量の推計式

6 製造数量等の届出制度では製造数量と出荷数量は別々に届け出る様式であり（図表 14 参照）、  
7 この様式に合わせて、製造段階と出荷先の排出量を下式のように別々に算出する。

8  
9 製造段階の排出量

10 製造段階の大気への排出量 = 製造量 × 製造段階の大気への排出係数  
11 製造段階の水域への排出量 = 製造量 × 製造段階の水域への排出係数

12  
13 出荷先の排出量（都道府県別であることは略記）

14 用途 i の調合段階の大気への排出量 = 用途 i の出荷数量  
15 × 用途 i の調合段階の大気への排出係数  
16 用途 i の調合段階の水域への排出量 = 用途 i の出荷数量

1 製品評価技術基盤機構（2010）平成 21 年度 環境対応技術開発等（改正化審法における化学物質のリスク評価スキームに関する調査）報告書。第 3 章 化学物質の詳細用途分類に応じた排出係数の設定。http://www.meti.go.jp/policy/chemical\_management/other/files/21FY\_Report.pdf

1 ×用途 i の調合段階の水域への排出係数

2 用途 i の工業的使用段階の大気への排出量 = (用途 i の出荷数量 - 用途 i の調合段階の排出量)  
3 ×用途 i の工業的使用段階の大気への排出係数

4 用途 i の工業的使用段階の水域への排出量 = (用途 i の出荷数量 - 用途 i の調合段階の排出量)  
5 ×用途 i の工業的使用段階の水域への排出係数

## 7 ⑤ 環境中濃度推計

製造数量等の届出情報④の排出量を用いて環境中濃度及び人の摂取量を推計する全体フローを図表 20 に示す。この図では、矢印の始点の項目が、終点の項目を推計のための入力値になっていることを表現している。PRTR 情報が利用できる場合には、「大気への排出量」と「水域への排出量」が PRTR 排出量となる。

12 食物を含む媒体中濃度は、III. 6. 2(3)③で前述した考え方により選定した数理モデルに、排出  
13 量と物理化学的性状等を入力して推定する。

15 ⑥人の摂取量推計

16 人の環境経由の化学物質摂取量は、推計した環境媒体中の濃度を用い、以下の式で求める。

人の化学物質摂取量 =  $\Sigma$ (媒体中濃度 × 媒体別摂取量)／体重

18 人の化学物質摂取量 : 排出源を中心とした評価エリア内の大気・農作物・畜産物と、排出  
19 源から化学物質が流入している河川の水と淡水魚、その河川が流  
20 入している海域の海産魚を一定割合で摂取している成人の化学物  
21 質摂取量

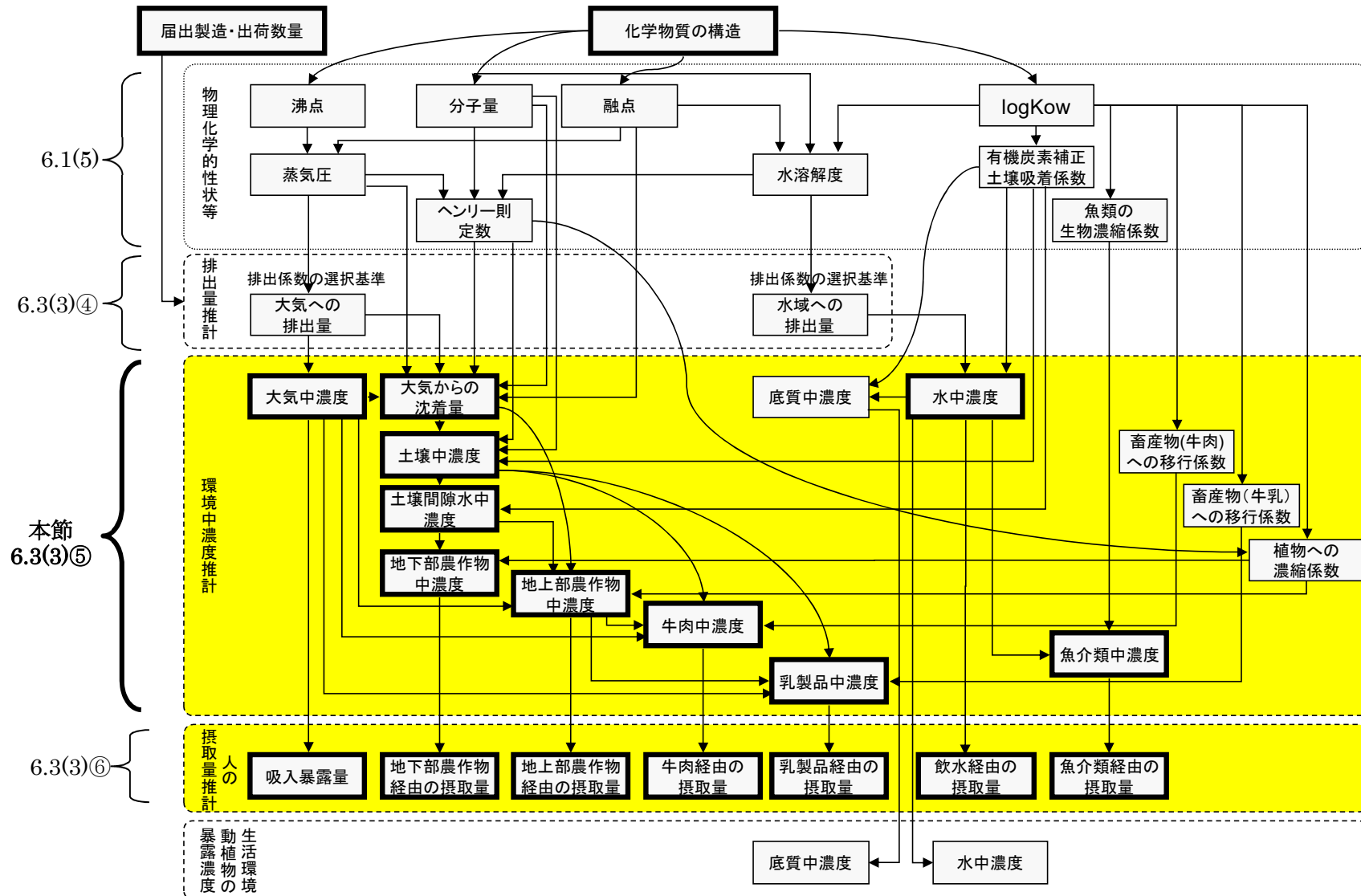
媒体中濃度 : 大気、地下部農作物、地上部農作物、牛肉、乳製品、河川水、淡水魚、海産魚の各濃度

24 媒体別摂取量 : 成人一人当たりの媒体別摂取量

25 体重 : 成人の体重

26  
27 摂取量は、排出源ごとの暴露シナリオでは 1 つの排出源につきエリアの大きさごとに 10 通り  
28 推計する。

大気吸入速度等の各媒体の摂取速度等の暴露係数は、図表 18 に示す考え方についたがい設定する。また、河川水から取水した飲料水について、化学物質の浄水率（除去率）はゼロと仮定している。



図表 20 環境中濃度と人の摂取量推計のフロー

1    6.3 リスク推計 I と優先順位付け

2    (1) リスク推計 I と優先順位付けの目的

3        本節は評価 I の最終ステップであり、目的は評価 I の目的と同じである。評価 I の目的は、次  
4        の段階（評価 II、有害性情報提出の求め等）を実施するための優先順位付けを行うことである。

5

6    (2) リスク推計 I

7    ① 基本的考え方

8    (i) リスク懸念の定義

9        本手法では、暴露量（又は暴露濃度）（人の健康に対する評価の場合は摂取量、生態の場合は PEC）  
10      が有害性評価値（生態の場合は PNEC）以上であれば、すなわち摂取量 ≥ 有害性評価値、あるいは  
11      PEC ≥ PNEC であれば「リスクが懸念される」<sup>1</sup>と考える。

12     ↗ 人の健康の場合のリスク推計

13                  摂取量 ≥ 有害性評価値      リスクが懸念される

15     ↗ 生態の場合のリスク推計

16                  PEC ≥ PNEC      リスクが懸念される

17        人の健康のリスク推計では、ハザード比 HQ（摂取量／有害性評価値）を算出し、生態のリスク  
18      推計では、PEC／PNEC 比を算出する。以上の定義にしたがい、これらの比が 1 以上であれば、  
19      「リスクが懸念される」と考える。

20

21    (ii) 地理的分布を指標にしたリスクの表し方

22        優先評価化学物質のリスク推計では、排出源ごとの暴露シナリオに関して、排出源ごとにハザ  
23      ード比（生態の場合は PEC/PCEC 比）を算出する。さらにその結果を用いて、リスクの指標を以  
24      下の 2 種類の地理的分布で表す<sup>2</sup>。

25

26    (ア) リスク懸念の箇所数      : リスクが懸念される排出源の全国の箇所数

27    (イ) リスク懸念の影響面積      : リスクが懸念される影響地域の全国の合計面積

29        人の健康に対するリスク推計では、(ア)と(イ)の 2 つの指標で表す<sup>3</sup>。人が環境経由で暴露され  
30      る経路は、化学物質が大気に排出された分と水域に排出された分の両方から様々な経路で人が暴  
31      露されるというシナリオを設定している。このうち大気に排出された分については、排出源に近

<sup>1</sup> これは「ハザード比 HQ ≥ 1」もしくは「PEC/PNEC ≥ 1」、「暴露マージン MOE ≤ 不確実係  
数積 UF<sub>s</sub>」と同義である。

<sup>2</sup> リスクの指標としては、HQ や PEC/PNEC 比の数値もある。本手法の場合、大気への排出分  
の評価（つまり、人健康影響の評価）においては、HQ の大きさは、リスク懸念の影響面積の  
大きさに反映される。

<sup>3</sup> 水域に排出された分については面積で表示はできない。そのため、大気と水域の両方へ排出さ  
れた分からの暴露を想定する人の暴露評価においては、リスク懸念地域について面積換算が可  
能な場合と箇所数のみで表される場合が混在する。この扱いについては III. 6. 3 (2) で後述す  
る。

1 いエリアほど暴露量が大きいという関係があるため、排出源周辺のエリアでリスクが懸念される  
2 場合に、それを影響面積で表すことが可能である。

3

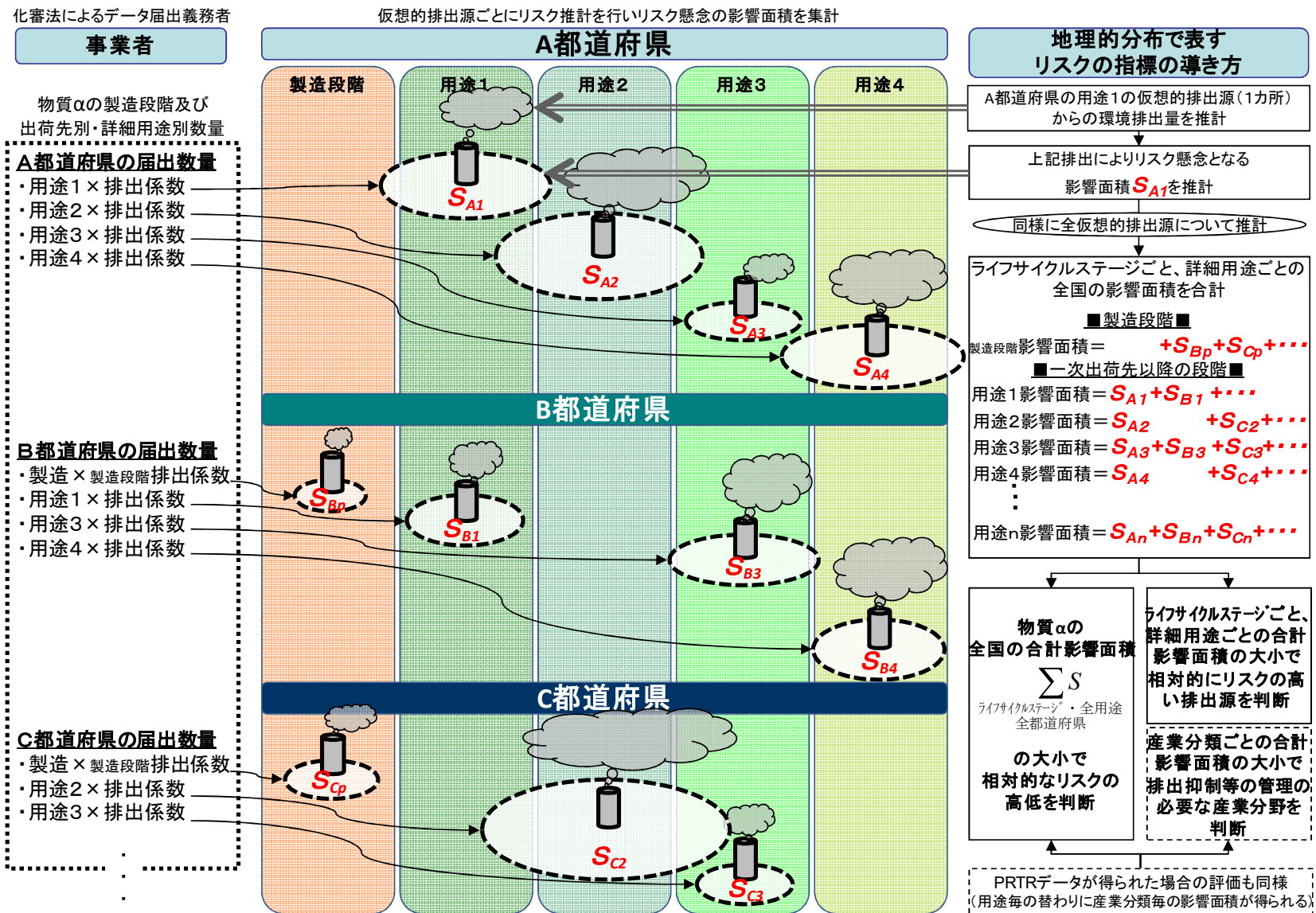
4 生態に対するリスク推計では、(ア)の指標で表す。水生生物及び底生生物を対象としているため  
5 水域に排出された分についてリスク推計を行う。これについては大気排出の場合と異なりリスク  
6 推計結果は面積換算はできず、排出源ごとにリスクが懸念されるか否かの結果となり、全国的に  
7 はリスク懸念の箇所数のみで表される

8

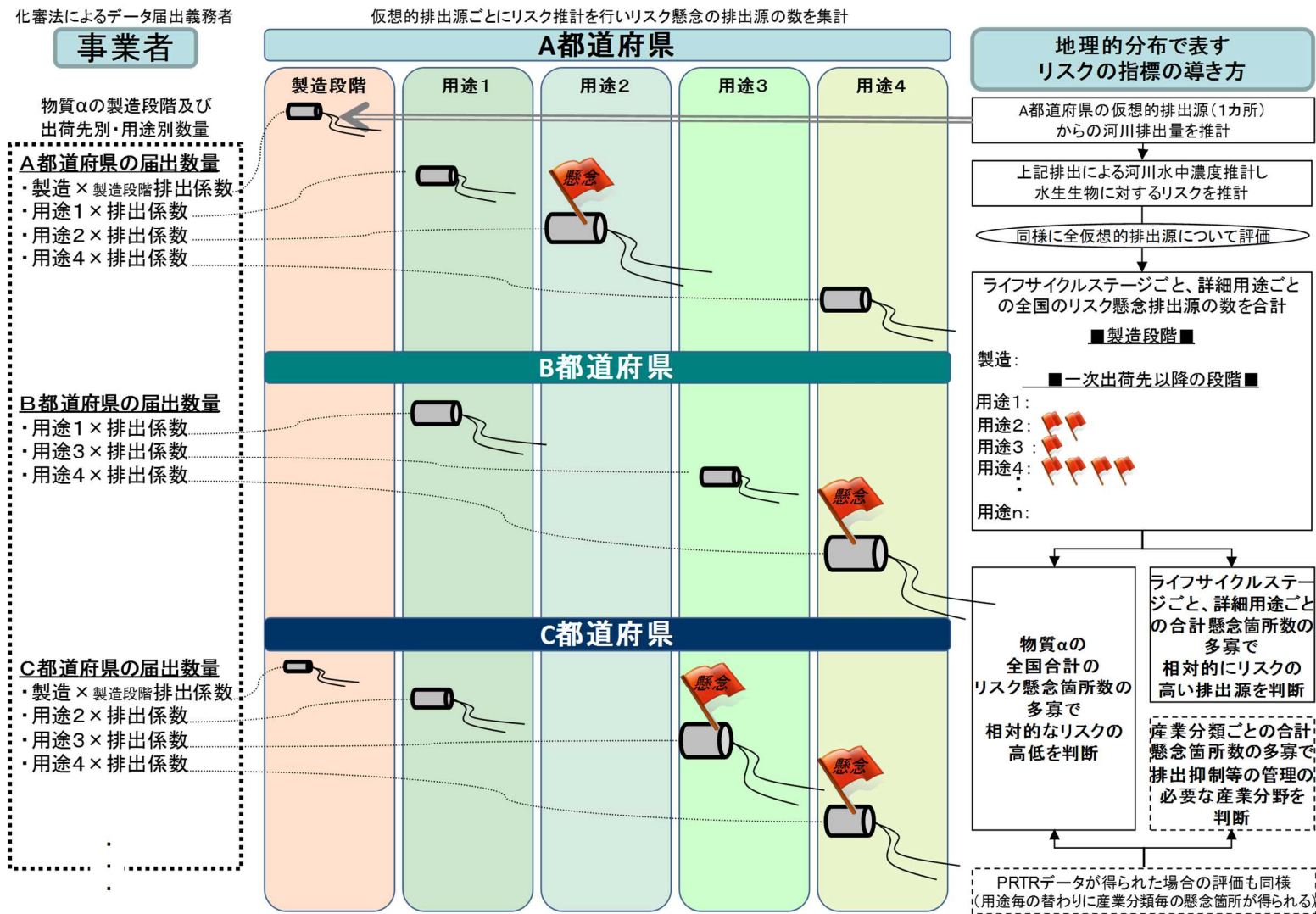
9 以上の概念を図表 21 と図表 22 に示す。

10

11



図表 21 人健康のリスク推計におけるリスクの指標の表し方

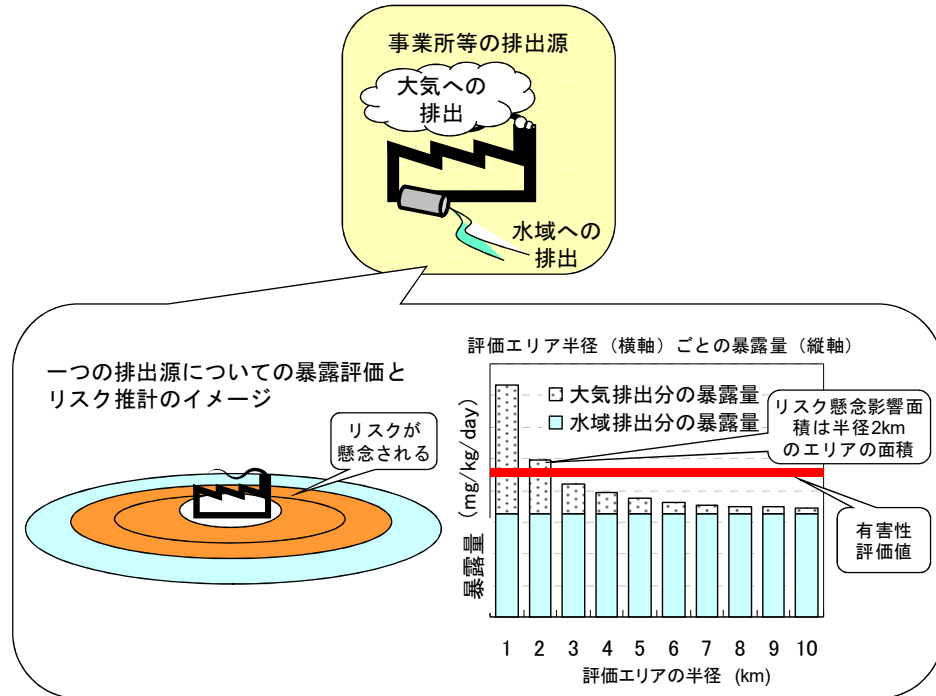


図表 22 生態のリスク推計におけるリスクの指標の表し方

1   ② 人健康に係るリスク推計

2   (i) 排出源ごとのシナリオにおける人健康に対するリスク推計

3   排出源ごとのシナリオでは、リスクの指標をリスク懸念の影響面積で表すため、排出源を中心  
4   とした半径 1km～10km の 1km 刻みの 10 種類の大きさの評価エリアごとにリスク推計を行う。  
5   例えば、ある排出源について半径 2km の評価エリアまででリスクが懸念されれば、リスク懸念影  
6   響面積は半径 2km の面積と判定する（図表 23 参照）。このようにして全ての排出源でリスク推  
7   計を行い、それぞれのリスク懸念影響面積を導出する。結果として、全国のリスク懸念の合計影  
8   響面積と箇所数が得られる（図表 21 参照）。



9  
10   図表 23 排出源ごとのシナリオのリスク推計とリスク懸念影響面積の関係

11  
12   (ii) 用途等に応じたシナリオの人健康に対するリスク推計

13   用途等に応じた暴露シナリオ（図表 17 参照）のうち、評価 I では、水系及び大気系の非点源シ  
14   ナリオのリスク推計を行う。

15   水系の非点源シナリオでは、排出量推計から環境中濃度推計まで原単位ベースの比率として扱  
16   い、物質ごとに 1 つの暴露量を推計する。この暴露量と有害性評価値を比較し、リスク推計では  
17   物質ごとに 1 つの結果が得られる。

18   大気系の非点源シナリオでは、用途ごとに点源の仮想的排出源を設定し、その排出源ごとにリ  
19   スク推計を行う。

20  
21   ③ 生態に係るリスク推計

22   (i) 排出源ごとの生態に対するリスク推計

23   排出源ごとのシナリオでは、排出源ごとに 1 つの PEC が推計され、リスク推計も 1 つの  
24   PEC/PNEC 比が得られる。全ての排出源でリスク推計を行い、結果として全国のリスク懸念の箇  
25   所数が得られる（図表 22 参照）。

1    1 (ii) 用途等に応じたシナリオの生態人健康に対するリスク推計

2        用途等に応じた暴露シナリオ（図表 17 参照）のうち、評価 I では、水系の非点源シナリオのリ  
3        スク推計を行う。

4        水系の非点源シナリオでは、排出量推計から環境中濃度推計まで原単位ベースの比率として扱  
5        い、物質ごとに 1 つだけ PEC が推計される。この PEC と PNEC を比較し、リスク推計では物  
6        質ごとに 1 つの推計結果が得られる。

7  
8    (3) 優先順位付け

9        優先順位付けは評価 I の最後のステップで人健康と生態のそれぞれで行う。次の段階に応じた  
10      優先順位付けの指標について図表 24 に示す。

11      評価 I の結果、優先評価化学物質ごとに有害性情報の有無状況、推計排出量、有害性評価値情  
12      報を設定できる有する場合にはリスク推計の結果等が得られる。また、PTR 情報も利用できる  
13      場合には、排出量とリスク推計結果は化審法届出情報に基づく場合と PTR 情報を用いた場合の  
14      2 通りの結果が得られるが、両方のデータを示したうえで排出実態を考慮し判断する。その際、  
15      PTR データには、化審法の規制対象外である適用除外用途や副生成等による排出も含まれうる  
16      ことに留意する。

17      これらの情報に加え、必要に応じて、入手可能な環境モニタリングデータの有害性評価値  
18      (PNEC) 超過地点数、また、他法令における管理状況等（他法令で基準値等が設置されており、  
19      それが化審法の法的に沿うものであり、それが概ね達成されているような物質などの場合）等  
20      について、を優先順位の指標にし、次の段階（評価 II もしくは有害性情報の提出の求め）の必要  
21      性の判断に利用する。

22  
23      図表 24 次の段階に応じた優先順位付けの指標

評価対象	次の段階	優先順位付けに用いる指標
人健康	<u>一般毒性・生殖発生毒性・発がん性に係る評価 II</u>	<ul style="list-style-type: none"><li>排出源ごとのリスク推計結果</li><li>用途等に応じたリスク推計結果</li><li><u>(推計) 排出量</u></li></ul>
	有害性情報の提出の求め	<ul style="list-style-type: none"><li><u>(推計) 排出量</u></li><li>情報の得られている有害性の項目</li></ul>
生態	評価 II	<ul style="list-style-type: none"><li>排出源ごとのリスク推計結果</li><li>用途等に応じたリスク推計結果</li></ul>
	有害性情報の提出の求め	<ul style="list-style-type: none"><li><u>(推計) 排出量</u></li><li>情報の得られている有害性の項目</li><li>排出源ごとのリスク推計結果</li><li>用途等に応じたリスク推計結果</li></ul>

- ・環境モニタリングデータの有害性評価値 (PNEC) 超過地点数
- ・他法令の管理状況

## 1 7. リスク評価（一次）の評価Ⅱ

この段階では、直ちに第二種特定化学物質の指定又は有害性調査の指示の判断ができるか否かを判断し、それらの判断に至らない場合は、評価Ⅲを実施する必要性を判断し、④に示す事業者に報告を求めるべき取扱い状況や追加モニタリングを実施すべき地域について、特定していく。

この段階では、評価Ⅰで優先順位が高いとされた優先評価化学物質から順次、有害性調査指示や第二種特定化学物質の指定の判断に向けたリスク評価を行う。また、評価Ⅰで優先順位が低いとされた優先評価化学物質についても、必要に応じて優先評価化学物質の取消しの判断に向けたリスク評価を行うこととする。リスク評価の結果については、有害性調査指示、第二種特定化学物質の指定又は指導・助言等の化審法上の判断に基づく措置に役立つように取りまとめる。この段階では、評価Ⅰで用いた情報に加えて、新たに収集された有害性情報や化審法制度以外の暴露情報としてP R T Rデータ（P R T R対象物質のみ）及び環境モニタリングデータ（過去に環境モニタリングが行われた物質のみ）を用いることとする。

評価Ⅱの有害性評価については基本的に評価Ⅰよりも詳細な評価を行う。人健康に対する有害性評価では、評価Ⅱの段階から経口及び吸入経路を区別して有害性情報を精査し、経口及び吸入経路についてリスク推計Ⅱに用いる単一の有害性評価値を導出する。生態に対する有害性評価では、水生生物に加え、必要に応じて底生生物についてもリスク推計Ⅱに用いるPNECを導出する。有害性項目ごとに精査し、原則としてリスク推計に用いる単一の有害性評価値を導出する。

暴露評価については、評価Ⅰと同様の方法による環境中濃度や摂取量の推計に加え、P R T Rデータや環境モニタリングデータ等の入手可能な情報に基づき可能な限り精緻化し、必要に応じて用途等に応じた暴露シナリオや数理モデルによる評価も追加し、精緻化を図ることとする。

有害性評価の結果と精緻化した暴露評価の結果を比較してリスクを評価し、リスクが懸念される地域の分布状況や排出源に係る用途やライフサイクルステージを可能な限り明らかにし、それを通じて暴露に係る不確実性の要因を特定する。

以上により、直ちに第二種特定化学物質の指定又は有害性調査の指示の判断ができるか否かを判断し、それらの判断に至らない場合は、評価Ⅲを実施する必要性を判断し、事業者に報告を求めるべき取扱い状況や追加モニタリングを実施すべき地域について、特定していくことを評価Ⅱの目的とする。また、基本的にはリスク評価Ⅱは既往の情報のみを用いて行うこととなるが、第二種特定化学物質の指定、有害性調査の指示や優先評価化学物質の取消しの判断を可能とする精緻なリスク評価を行うに足る既往の情報が入手できた場合は、有害性調査指示やリスク評価（二次）を経ずに第二種特定化学物質の指定等の判断を行うこととする。

なお、評価Ⅱに進めた以降に得られた情報等により、第二種特定化学物質に指定する蓋然性が高いとは言えないことが判明した物質については、評価の優先順位を見直す。

2

3 評価Ⅱ以降、リスク評価の内容に応じて有害性調査指示等の措置の判断を行うことがあり得る。  
4 このような判断に役立つよう、リスク評価の過程で得られた情報と評価の結果をリスク評価書等  
5 としてとりまとめる。

6 ここでは、「有害性評価Ⅱ」、「暴露評価Ⅱ」、「リスク推計及びとりまとめ」の順に手法を記載す

るが、実際のリスク評価の実施に当たっては、評価の過程で得られる情報に応じて有害性評価や暴露評価をやり直すなど、柔軟に評価を進めることとする。

## 7.1 有害性評価Ⅱ

### (1) 有害性評価Ⅱの目的

有害性評価Ⅱの目的は、以下の2点である。

- (ア) リスク推計Ⅱに用いる有害性評価値（生態の場合はPNEC）の導出
- (イ) 有害性調査指示を行う十分な根拠が得られた場合にはその調査項目を特定

(ア)について、次節以降（2）～（4）に記載する。（イ）については、有害性調査指示に係る省令に規定する項目のうち、いずれの指示を行うのかは個別に特定する。

### (2) 有害性評価Ⅰとの違い

有害性評価ⅠとⅡの違いを図表25に示す。評価Ⅰと異なる内容を太字で示している。

原則として、有害性評価Ⅰは優先順位付けを行う精査を行わない段階であり、スクリーニング評価の有害性クラス付けに用いられた有害性評価値をそのまま用いる（人健康に係る発がん性を除く）。一方、有害性評価Ⅱでは、既知見を含めて精査を行う。ただし、スクリーニング評価の段階で既知見を含めた精査が済み、追加の有害性情報がなければ、評価Ⅱにおいて精査を行う必要がない場合もある。

図表25 有害性評価ⅠとⅡの違い

評価段階 対象項目等	評価Ⅰ	評価Ⅱ(III)	
人  の  健  康	一般毒性 ・ 生殖発生 毒性	<ul style="list-style-type: none"><li>・スクリーニング評価に用いた情報を使用（追加の有害性情報があれば信頼性の面から使用可能なデータのうち最も厳しいデータを使用）</li><li>・原則的な不確実係数を用い有害性評価値を導出（<u>スクリーニングスクリーニング</u>評価に用いた有害性評価値はそのまま使用）</li><li>・経口・吸入の区別をしない</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・既知見を収集し個別に精査してキースタディを選定</li><li>・個別に精査し必要に応じて有害性評価値を導出（不確実係数の設定やベンチマークドーズ法の適用等、個別判断）</li><li>・<u>影響の中身に応じて経口・吸入の区別をするを別扱い</u></li></ul>
	<u>発がん性</u>	<u>・他機関等による評価により導出されたNOAEL、BMDL<sup>1</sup>等やユニットリスク、スロープファクター等を考慮して、有害性評価値を導出する。</u> <u>・経口・吸入の区別をしない</u>	<u>・発がん性に関する情報を精査後、キースタディーを選定し、必要に応じ独自にNOAEL、BMDLやユニットリスク、スロープファクターを求める。変異原性の有無（発がん性の閾値の有無）に関する独自の判断結果により、有害性評価値を導出する。</u> <u>・経口・吸入の区別をする</u>

<sup>1</sup> Benchmark dose lower confidence limit の略。数理モデルを適用して得られる用量反応曲線において、対照群（疫学データの場合はバックグラウンド）に比して一定の反応（Benchmark Response: BMR）をもたらす用量（BMD, benchmark dose）の信頼下限値。

	変異原性 + 発がん性	<ul style="list-style-type: none"> <li>スクリーニング評価における有害性クラスの情報は、発がん性の定量評価の参考情報としてを、定性的に優先順位付けに使用</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>発がん性：定量的な情報（スロープファクター等）を収集し得られれば必要に応じて有害性評価値を導出</b></li> <li><b>変異原性：発がん性の閾値有無の扱いの判断のため、既知見を収集し個別に精査し判断に利用</b></li> </ul>
生態	水生生物	<ul style="list-style-type: none"> <li>スクリーニング評価に用いた情報を使用（追加の有害性情報があれば信頼性のあるデータのうち最もきびしいデータを使用）</li> <li>原則的な不確実係数を用いPNECを導出（スクリーニング評価に用いたPNECはそのまま使用）</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>既知見を収集し個別に精査してキースタディを選定</li> <li>原則的な不確実係数を用いて PNEC を導出</li> </ul>
	底生生物	<ul style="list-style-type: none"> <li>評価を行わない</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>底質に残留しやすい物質の場合評価対象</li> <li>既知見を収集し個別に精査し、得られれば PNEC 導出</li> <li>既知見が得られなければ平衡分配法により PNEC 導出</li> </ul>

1 ※ 段階を追って追加していく内容を太字で表記

2

### 3 (3) 人の健康に対する有害性評価 II

#### 4 ① 前提と基本的考え方

##### 5 (i) 既知見の収集と精査

6 優先評価化学物質の指定後に新たに得られた有害性情報の報告に加え、スクリーニング評価の  
 7 際の既知見の収集状況とその後の更新状況を調査し、改めて既知見の収集を行う。また、スクリ  
 8 ニング評価の段階における影響の重大性の検討状況等を踏まえ、評価 I で用いた情報について  
 9 も必要に応じて精査を行う。

10

##### 11 (ii) 評価の対象とする有害性項目

12 有害性評価 II の対象とする項目は、原則として一般毒性、生殖発生毒性、発がん性及び変異原  
 13 性とする。以下のとおりとする。

14 既知見の収集等により新たな有害性情報が得られれば、個別に判断して対象項目に考慮する。

15

- 一般毒性と生殖発生毒性：リスク推計 I でリスクが懸念された項目
- 発がん性と変異原性：スクリーニング評価において有害性クラスが付与された項目

16

##### 17 (iii) 経路別の扱い

18 評価 II 以降は、有害性の内容によっては経路別にリスク評価を行うこととし、経口及び吸入の  
 19 経路別にの有害性評価値を導出する<sup>4</sup>。

20

#### 21 ② 有害性評価値の導出

22 有害性評価値の導出方法は、毒性学的に閾値がある場合とない場合の別に、原則として図表 26  
 23 のとおりとする。ただし、専門家判断により、得られる情報に応じて扱いを変えることはありう

<sup>4</sup> 例えは、吸入経路と経口経路では標的臓器が異なる場合である。

る<sup>4</sup>。閾値の有無の扱いは、変異原性試験の結果と既往評価を参考にしつつ専門家判断により行う。

図表 26 閾値有無の別による有害性評価値の導出方法

閾値の有無	該当する項目	有害性評価値の導出方法	有害性評価値の算出し式
閾値がある場合	・一般毒性 ・生殖発生毒性 ・閾値があると考えられる発がん性	有害性データから得られる NOAEL、BMDL 等をデータに応じた不確実係数積で除して算出	NOAEL 等／不確実係数積
閾値がない場合	・閾値がないと考えられる発がん性	有害性データから得られる BMDL 等を用いて、ユニットリスク又はスロープファクターを求め用い、許容リスクレベル $10^{-5}$ とする実質安全量を算出	$10^{-5}$ ／ユニットリスク又はスロープファクター

#### (i) キースタディの選定

既知見を収集して精査し、専門家判断により、有害性評価値の導出に適した毒性試験データ等を、キースタディに選定する。既知見の収集等により新たな情報が得られれば、データごとに信頼性評価を行い、使用可能なデータを選別する。使用可能ではない有害性情報についても、必要に応じて証拠の重みやクロスチェックに利用する。有害性評価値の導出に先立って、項目ごとに適切な毒性試験データ等（キースタディ）の選定を行う。既知見の収集等により新たな情報が得られれば、データごとに信頼性ランクを付与し、使用可能なデータを選別する。使用可能ではない有害性情報についても、必要に応じて証拠の重みやクロスチェックに利用し、精査の上、項目ごとに専門家判断によりキースタディを選定する。

#### (ii) 閾値がある場合の一般毒性等の有害性評価値の導出

既知見の収集等による新たな有害性情報の追加や精査に伴い、必要に応じて有害性評価値の見直しを行う。閾値ありの場合の有害性評価値の導出方法は、NOAEL 等に不確実係数を適用する方法とする。不確実係数は、専門家判断により、得られる情報に応じて設定する既知見の収集等による新たな有害性情報の追加や精査に伴い、必要に応じて有害性評価値の見直しを行う。不確実係数は、原則は有害性評価 I で示した通りとするが（6.1(2)②参照）、専門家判断により、得られる情報に応じて扱いを変えることはありうる<sup>5</sup>。

また、影響の重大については、閾値のある発がん性がある場合にも追加するものとする。

#### (iii) 閾値がないと考えられる発がん性の場合の有害性評価値の導出

発がん性の評価は、以下の場合に行う。

（ア）スクリーニング評価において、発がん性の有害性クラスが 1 又は 2 であった場合

（イ）スクリーニング評価では情報がなく有害性クラスが付与されなかったが、優先評価化

<sup>4</sup> 例えば、NOAEL 等の替わりにベンチマークドーズ法を適用すること等が考えられる。

<sup>5</sup> 変異原性については、必ずしもキースタディを 1 つ選ぶということではなく、信頼性のある情報は後続試験の必要性や発がん性の閾値有無の判断等に総合的に用いる。

<sup>6</sup> 例えば、試験動物種とヒトとの種間差の情報に応じて、種間差の不確実係数を置き換えることや、NOAEL 等の替わりにベンチマークドーズ法を適用すること等が考えられる。

1           学物質指定後に発がん性に係る情報が得られた場合

2        閾値がないと考えられる発がん性については、有害性データから得られる BMDL 等を用いて、ユ  
3       ニットリスク又はスロープファクターを求め、さらに発がんリスクレベル  $10^{-5}$  をユニットリスク  
4       又はスロープファクターで除して求めた実質安全量を有害性評価値とする（図表 26 参照）。既往  
5       のユニットリスク、スロープファクターの評価値があれば妥当性を確認し、妥当であればその値  
6       を用いる。ただし、専門家判断により、得られる情報に応じて扱いを変えることがありうる。

7       閾値の有無の扱いは、変異原性試験の結果と既往評価を参考にしつつ専門家判断により行う。  
8       閾値なしと扱う場合<sup>1</sup>、既往のユニットリスク、スロープファクターの評価値があれば妥当性を確  
9       認し、妥当であればその値を用いる。有害性評価値は、発がんリスクレベル  $10^{-5}$  をユニットリスク  
10      又はスロープファクターで除して求める（図表 22 参照）。すなわち、発がんリスクレベル  $10^{-5}$   
11      に相当する実質安全量を有害性評価値とする。既往の評価値が得られない場合は、ユニットリスク  
12      等を求め、同様に有害性評価値を導出する。ただし、専門家判断により、得られる情報に応じ  
13      て扱いを変えることがありうる<sup>2</sup>

14       閾値の有無の判断が困難である場合の扱いは、専門家判断により決定する。

15           (iv) 基準値等からの有害性評価値の導出

16       各種の基準値等（水道水の水質基準や大気環境基準等）から有害性評価値への換算を行っている  
17      場合、スクリーニング評価における換算方法が適切であるかを必要に応じて確認し見直しを行  
18      う。

19           ③ 変異原性のみが対象項目となっている場合の扱い

20       有害性調査指示の必要性等について、個別ケースに応じて検討する。

21           (4) 生態に対する有害性評価Ⅱ

22           ① 前提と基本的考え方

23           (i) 既知見の収集と精査

24       優先評価化学物質の指定後に新たに得られた有害性情報の報告に加え、スクリーニング評価の  
25      際の既知見の収集状況とその後の更新状況を調査し、改めて既知見の収集を行う。

26           (ii) 評価の対象とする生物

27       有害性評価Ⅱでは、水生生物に加えて「既に得られているその組成、性状等に関する知見に基  
28      づいて、環境中において底質に分布し残留しやすいもの」である場合に底生生物も対象とする<sup>3</sup>。

<sup>1</sup> 閾値ありの場合の有害性評価値の導出は、前項②に示した不確実係数を適用する方法とする。  
<sup>2</sup> ベンチマークドーズ法の適用等が考えられる。

<sup>3</sup> 底生生物に対する有害性試験の調査指示は、「既に得られているその組成、性状等に関する知見に基づいて、当該化学物質が環境中において底質に分布し残留しやすいものであつて、かつ、その物質による底質の汚染により底質中の生活環境動植物の生息又は生育に係る被害を生ずるおそれがあると見込まれる場合」になされるため。〔第三種監視化学物質に係る有害性の調査のための試験の方法について（平成 16 年 3 月 25 日、平成 16・03・19 製局第 6 号、環保

1  
2 ② PNEC の導出  
3 (i) キースタディの選定  
4 既知見の収集等により新たな情報が得られれば、データごとに信頼性ランクを付与し、使用可  
5 能なデータを選別する。使用可能ではない有害性情報についても、必要に応じて証拠の重みやク  
6 ロスチェックに利用し、精査の上、各栄養段階の急性・慢性の試験項目ごと<sup>1</sup>に専門家判断により  
7 キースタディを選定する。  
8  
9 (ii) 水生生物に対する PNEC の導出  
10 既知見の収集等による新たな有害性情報の追加や精査に伴い、必要に応じて PNEC の見直しを  
11 行う。不確実係数は、原則は有害性評価 I に示した通りとする（6.1(3)② 参照）。  
12  
13 (iii) 底生生物に対する PNEC の導出  
14 底生生物については、「既に得られているその組成、性状等に関する知見に基づいて、環境中に  
15 おいて底質に分布し残留しやすいもの」である場合に評価を行うこととする。「環境中において底  
16 質に分布し残留しやすいもの」か否かは logKow の値で判別するものとし、logKow が 3 以上の場  
17 合に底質に残留しやすいと分類する<sup>2</sup>。  
18  
19 底生生物も評価対象種とした場合、既存データが得られる場合と得られない場合<sup>④</sup>  
20 別途に分け、以下のように PNEC<sub>sed</sub><sup>3</sup>を導出する

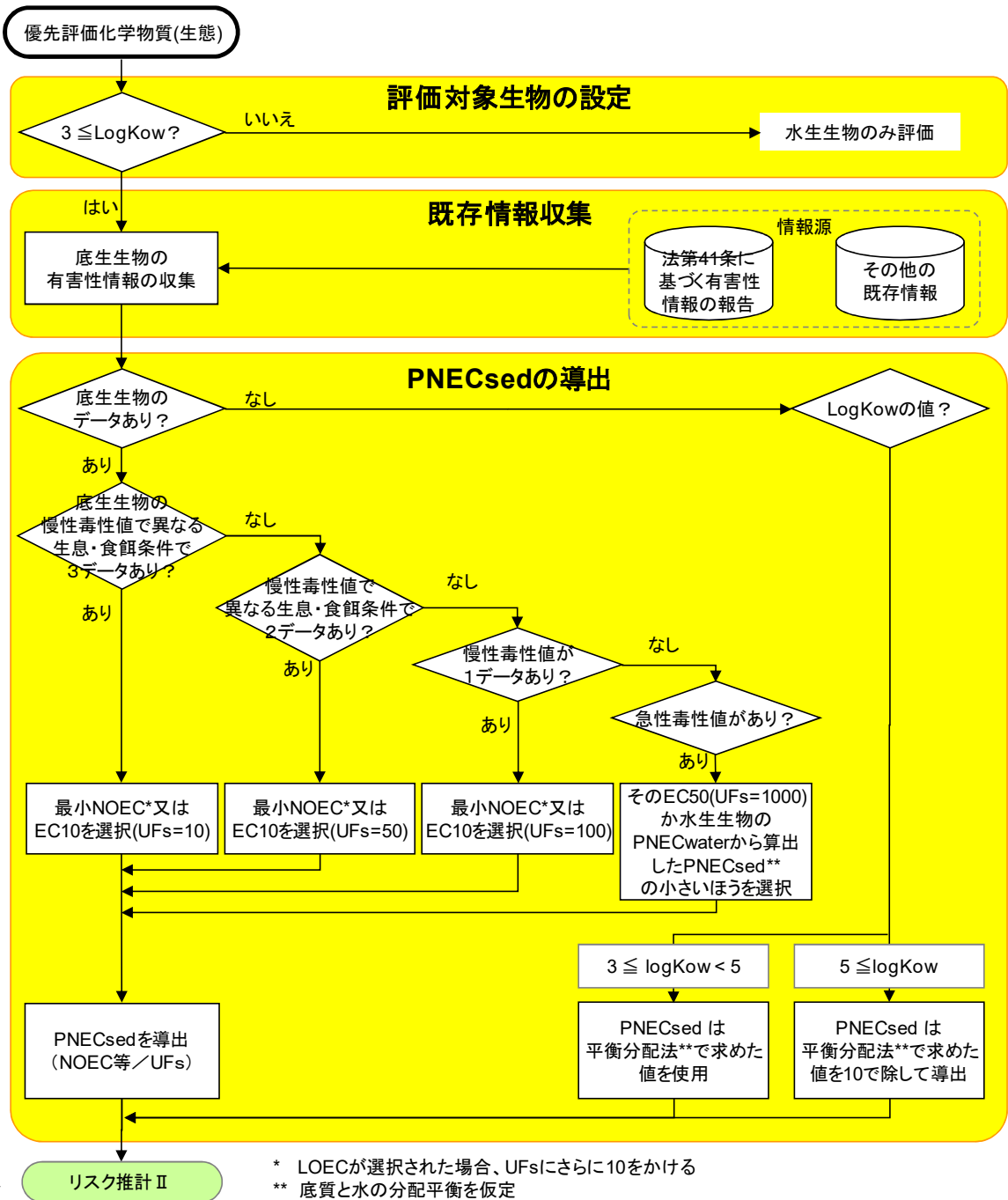
---

企発第 040325004) } 。

<sup>1</sup> 藻類の急性毒性試験、藻類の慢性毒性試験、ミジンコ（甲殻類）の急性毒性試験、ミジンコ（甲殻類）の慢性毒性試験、魚類の急性毒性試験、魚類の慢性毒性試験の 6 種類となる。

<sup>2</sup> REACH のガイダンスにおける「一般に  $K_{oc} < 500 \sim 1000$  の物質は底質に吸着する可能性は低  
い。底生生物の試験の対象とする物質は「 $\log K_{oc}$  又は  $\log K_{ow} \geq 3$ 」をトリガーバー値とす  
ができる。」との見解に基づいた。ECHA (2008) Guidance on information requirements  
and chemical safety assessment, Chapter R.7b: Endpoint specific guidance, R.7.8.7  
Introduction to sediment organisms' toxicity.

<sup>3</sup> PNEC<sub>sed</sub> の sed は sediment (底質) の略。



1 ( 図表 27 参照)。

#### 4 既存データによる PNEC<sub>sed</sub> の導出

5 底生生物に対する有害性の既存情報が得られた場合、得られたデータに基づいて PNEC<sub>sed</sub> を設定する。利用可能なデータが複数得られれば、慢性毒性値を優先的に使用する。また、慢性毒性値の選定の際、「異なる生息・食餌条件でのデータ数」により、不確実係数を選定する。



1 ( 図表 27 参照)。この不確実係数は REACH のガイダンスの淡水域の底生生物に対する設定に準じている<sup>1</sup>。

#### 5 平衡分配法による PNEC<sub>sed</sub> の導出

6 底生生物の有害性情報が得られない場合、代替的な方法として位置づけられている「平衡分配法」を適用する<sup>2</sup>。この方法では、以下を仮定している。

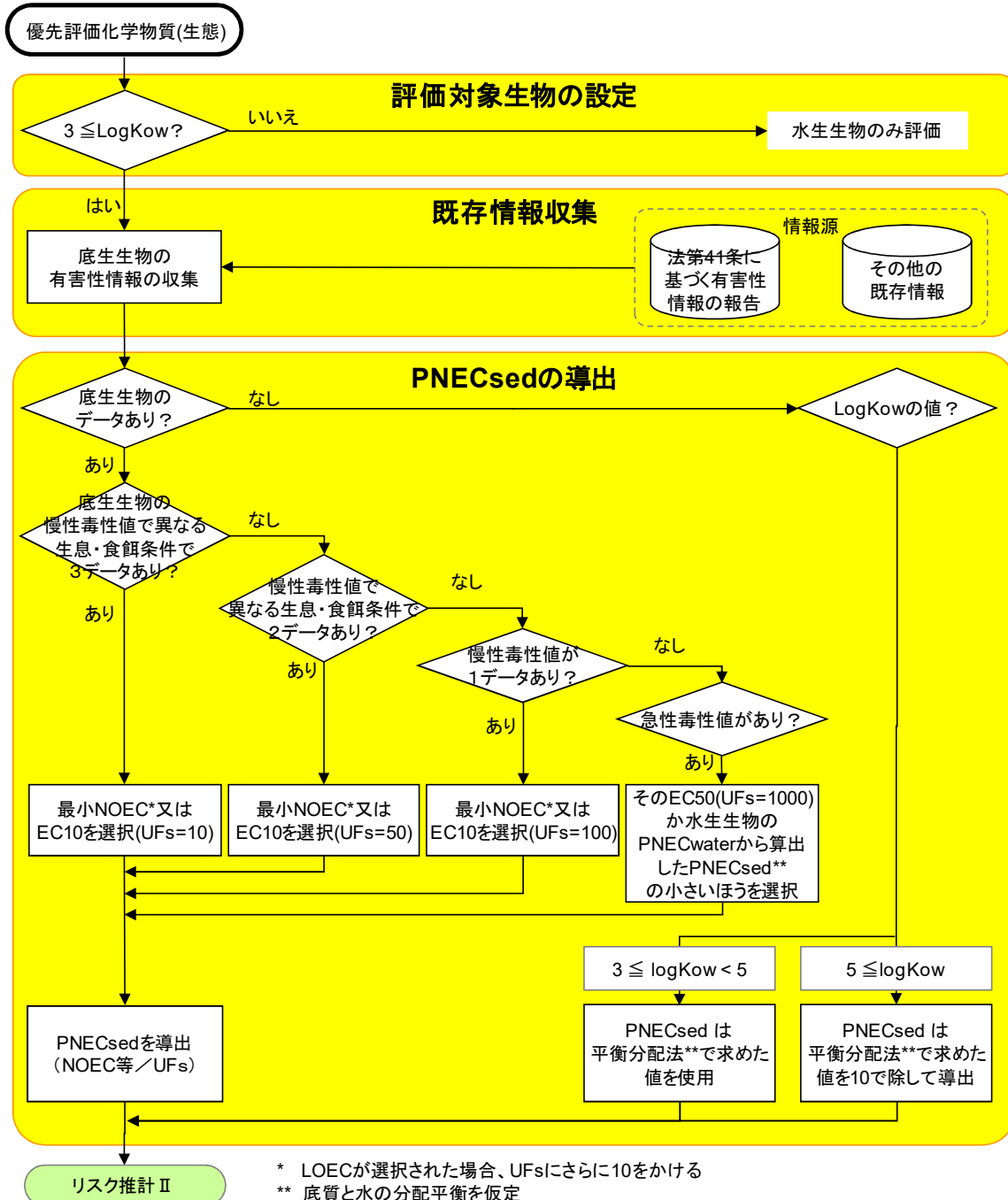
<sup>1</sup> ECHA (2008) Guidance on information requirements and chemical safety assessment Chapter R.10: Characterisation of dose [concentration]-response for environment, R.10.5.2.2 Calculation of PNEC for fresh water sediment using assessment factors.

<sup>2</sup> 上記 Guidance における R.10.5.2.1 Calculation of PNEC for freshwater sediment using

- 1  
2 (ア) 底生生物と水生生物は化学物質に対する感受性が同等である。  
3 (イ) 底質中濃度、間隙水中濃度、底生生物中濃度間が平衡状態にある。

4  
5 さらに、REACH のガイダンスでは、logKow が 5 以上の場合には底質に吸着した物質の摂取を  
6 考慮し、不確実係数（REACH のガイダンスでは assessment factor）として 10 を加味するとしている。  
7 これに準じ、logKow が 5 以上の場合の PNEC<sub>sed</sub> は、logKow が 5 未満の場合の 10 分の  
8 1 とする。

9  
10 以上の仮定のもと、PNEC<sub>water</sub> を底質中の粒子吸着態と水の間の分配係数を用いて底質中の濃  
11 度に換算し、これを PNEC<sub>sed</sub> とする。PNEC<sub>sed</sub> は底質の乾燥重量ベースの化学物質濃度である。



図表 27 底生生物のPNECsed導出フロー

## 7.2 暴露評価Ⅱ

### (1) 暴露評価Ⅱの目的

暴露評価Ⅱの目的は、入手可能な情報を用いて、対象物質の暴露の状況を推計することである。そのために、製造数量等の届出情報やPRTR情報を用いた数理モデルによる推計に加え、PRTR情報や環境モニタリング情報も利用できる場合には併用し、複数の情報源や複数の推計手法を用いるとともに、推計や解析に必要な情報を収集、整理する。

1

## 2 (2) 暴露評価 I との違い

3 暴露評価 I と暴露評価 II の違いを図表 28 に示す。評価段階の違いは、用いる情報の範囲と精  
4 査の程度及び評価内容の詳細さのレベルとケースに応じた多様性である。

5

6 図表 28 暴露評価 I と II の違い

評価段階 実施項目等		評価 I	評価 II (評価 I から追加・変更のある部分を記載)
用いる情報	<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造数量等の届出情報</li> <li>・<u>PRTR 情報</u></li> <li>・物理化学的性状（信頼性ランクに基づくが未精査）</li> <li>・分解性：良分解性/難分解性の区分</li> <li>・環境条件：デフォルト設定</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造数量等の届出情報（経年的）</li> <li>・PRTR 情報（経年的）</li> <li>・既存の環境モニタリング情報</li> <li>・物理化学的性状（精査して改めて選択）</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・分解性：環境媒体別の分解速度データを収集し推計に反映</li> <li>・PRTR 情報が利用できる場合に排出先水域の流量データや排出源周辺の土地利用等も調査し推計に反映する等</li> </ul>
環境中濃度の推計等	<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造数量等の届出情報に基づき、仮想的排出源ごとの環境中濃度を推計</li> <li>・<u>PRTR 情報があれば並行して PRTR の届出事業所ごとに環境中濃度を推計</u></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造数量等の届出情報の「その他」の用途を精査し排出量推計に反映</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・PRTR 情報があれば並行して PRTR の届出事業所ごとに環境中濃度を推計</li> <li>・PRTR 情報と環境モニタリング情報が両方あれば、排出源との位置関係等により当該シナリオに対応する環境中濃度として利用</li> </ul>
様々な排出源の影響を含めた暴露シナリオ	—	<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造数量等の届出情報より、長期使用製品の使用段階の排出も含めた排出量も加味し、広域的・長期的スケールの数理モデルを用いて暴露状況を推計</li> <li>・PRTR 情報があれば地理情報を活用した数理モデルを用いて環境中濃度の全国的な空間分布を推計</li> <li>・環境モニタリング情報があれば、測定地点ごとに環境中濃度として設定</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・推計に用いるパラメータ（下水処理場での除去率データ等）を収集し推計に反映</li> <li>・用途等に応じた暴露シナリオでケースに応じたより詳細なモデル推計を追加</li> <li>・当該シナリオに対応した環境モニタリング情報が得られれば利用</li> </ul>
人の摂取量の推計	<ul style="list-style-type: none"> <li>・暴露量は吸入・経口暴露量を摂取量に合算</li> <li>・点推定</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・有害性の内容に応じて吸入暴露量と経口暴露量を別々に推計</li> <li>・必要に応じ、幅を持たせて推定</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・環境媒体別の半減期のほか、広域的・長期的スケールの数理モデルにより環境中の残留性を推計</li> <li>・環境モニタリング情報があれば、経年的な検出状況を整理</li> </ul>
残留性の評価	—		

※段階を追って追加していく内容を太字で表記

7

8

1 (3) 暴露評価Ⅱの前提と基本的考え方

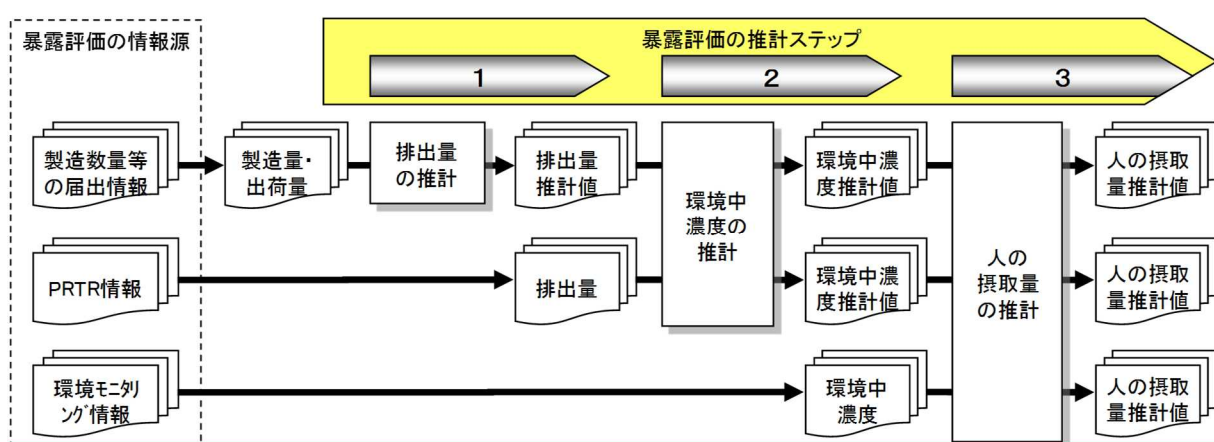
2 ① 暴露評価Ⅱの基となる情報源

3 ④ 情報源ごとの特徴と留意点

4 評価Ⅱにおいて、暴露評価の基となる情報源には図表25に示す3種類がある。情報源別の概要と特徴を図表25に、暴露評価における推計ステップの違いを図表26に示す。

5  
6  
7 図表25 暴露評価に用いる情報源と特徴等

情報源	概要	主な特徴	
		長所	短所／留意点
製造数量等の届出情報	化審法に基づく製造・輸入事業者ごとの - 都道府県別製造数量 - 輸入数量 - 都道府県別・詳細用途別出荷数量	すべての優先評価化学物質が有する	<ul style="list-style-type: none"> <li>この情報を用いた推計結果は多段階の推計ステップを重ねるため、相対的な量</li> <li>第二種特定化学物質指定等の最終判断の前には個別の取扱い状況等の追加情報が必要</li> </ul>
PRTR情報	化管法に基づく - 取扱い事業者による 届出排出量 - 国による推計排出量	届出排出量データは個別排出源別・媒体別で具体的	<ul style="list-style-type: none"> <li>一部の優先評価化学物質のみ有する</li> <li>化学物質の範囲が優先評価化学物質とは一致しない場合がある</li> <li>排出源の範囲が化審法の規制対象とは必ずしも一致しない</li> <li>推計排出量は都道府県別であり、必ずしも媒体別ではない</li> </ul>
環境モニタリング情報	環境媒体（大気、河川水、海水、底質、魚介類等）や食物中の化学物質の実測濃度	<ul style="list-style-type: none"> <li>人又は生物が暴露される実環境の濃度レベルを把握できる</li> <li>数理モデルによる推計濃度の裏付けとなりうる</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>単独では、化審法の規制対象由来の排出か等の解釈が困難</li> <li>複数の暴露経路からの人の摂取量の把握は困難</li> <li>測定回数によっては、暴露シナリオで想定している濃度（長期間の平均値等）を代表しない</li> </ul>



9  
10  
11  
12  
13 図表26 暴露評価の情報源別の推計ステップの違い

12 図表25に示すように暴露評価に用いる情報は、それぞれ異なる長所、短所を持つことから、図表26で示す推計ステップで得られる値を用いるだけで有害性調査指示等の判断を行うのではなく

←、暴露評価に用いる情報が待つ長所、短所について留意しながら利用する。

(ii) 情報源の組み合わせごとの扱い

暴露評価Ⅱで基となる図表 25 に示した 3 つの情報源について、対象物質ごとに得られる情報源の組合せは、図表 28 の列に示す 4 通りとなる。得られる情報に応じて、適用可能な手法が分かれる。

また、それぞれの情報源が対象としうる情報源は、図表 27 のように異なる。

図表 27 情報源別の対象としうる排出源の違い

化審法の製造数量等の届出情報を用いる場合に対象となる排出源

ライセンスフレーム	段階	排出源の種類			
		化審法対象用途	化審法対象除外用途	その他の排出源(例)	
		移動体	自然発生源	国外の汚染	
ライセンスフレーム	製造段階	○			
	調合・工業的使用段階	○			
	家庭等使用段階	○			
	長期使用製品の使用段階	○			
	廃棄処理段階				

PRTR情報を用いる場合に対象としうる排出源

ライセンスフレーム	段階	○	○	
	調合・工業的使用段階	○	○	
	家庭等使用段階	○	○	
	長期使用製品の使用段階			
	廃棄処理段階			

環境モニタリング情報を用いる場合に含まれうる排出源

ライセンスフレーム	段階	
	調合・工業的使用段階	
	家庭等使用段階	
	長期使用製品の使用段階	
	廃棄処理段階	

図表 28—暴露評価の情報源別の推計ステップの違い

組合せ シナリオ	化審法情報	化審法情報 PRTR情報	化審法情報 モニタリング情報	化審法情報 PRTR情報 モニタリング情報
排出源ごとの暴露シナリオ	【化審法】必ず推計	【PRTR】届出情報を用いて推計		【PRTR】届出情報を用いて推計 【モニタリング】当該シナリオに対応するモニタリング情報が得られれば利用
様々な排出源の影響を含めた暴露シナリオ	【化審法】必ず推計	【PRTR】PRTR情報を用いて推計	【モニタリング】一般環境のモニタリング情報とみなして利用	【PRTR】PRTR情報を用いて推計 【モニタリング】メッシュごとの推計値と対応させて利用
用途等に応じたシナリオ	【化審法】該当する用途があった場合に非点源の寄与分を推計	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計	【モニタリング】一般環境のモニタリング情報とみなして利用	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計 【モニタリング】メッシュごとの推計値と対応させて利用
	【化審法】該当する用途があった場合に非点源の寄与分を推計	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計	【モニタリング】一般環境のモニタリング情報とみなして利用	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計 【モニタリング】メッシュごとの推計値と対応させて利用
	【化審法】該当する用途があった場合に推計	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計	【モニタリング】シナリオに対応するモニタリング情報が得られれば利用	【PRTR】該当する用途等に係る推計が行われていれば推計

1   ②① 人の暴露経路

2   評価Ⅱ以降は<sup>1</sup>、有害性の内容によっては経路別に暴露量を求める<sup>2</sup>（「6.1(2)①(iii)経口経路  
3   と吸入経路の扱い」参照）。

4

5   ③② 分解性の扱い

6   評価Ⅱ以降は<sup>3</sup>、環境媒体ごとの分解速度（又は半減期）、下水処理場での除去率を調査・推計  
7   し、入手できれば下水処理場からの排出量推計のほかに、環境中濃度推計及び残留性の評価に利  
8   用する。

9

10 (4) 暴露評価Ⅱの方法

11 ① 既知見の収集と精査

12   暴露評価Ⅱを行うため、図表 28 に記載で言及した各種の既知見を収集するとともに、排出量  
13   や暴露量推計に用いる物理化学的性状等の性状データの精査も必要に応じて行う。

14

15 ② 排出源ごとの暴露シナリオ

16 (i) 製造数量等の届出情報を用いる場合

17   暴露評価Ⅰで実施する製造数量等の届出情報に基づく暴露評価の方法に、以下の事項を反映し  
18   て排出源ごとのシナリオによる暴露量を推計し直す。

19

20   (ア) 物理化学的性状データの精査により採用値を変更した場合、排出係数を選択し直す。

21   (イ) 届出出荷数量に付された用途「その他」の具体的用途が得られた場合、排出係数を見直す。

22   (ウ) 環境媒体別分解速度定数等が得られた場合、濃度推計に反映する。

23

24 (ii) PRTR 情報が得られる場合

25   さらに、化管法に基づく PRTR 情報が利用できる得られる場合には、暴露評価Ⅰで実施する  
26   PRTR 情報に基づく暴露評価の方法に、(i)(ウ)の事項を反映して排出源ごとのシナリオによる暴  
27   露量を推計し直す。

28

29   事業所毎の届出データを利用し、届出事業所ごとに、大気への排出量と公共用水域への排出量  
30   を使用し、排出源ごとの暴露量推計の入力値とする。

31   化審法の製造数量等に基づく場合と異なるのは、排出源は「仮想的排出源」ではなく、実在す

<sup>1</sup> 評価Ⅰでは、吸入経路と経口経路の区別はせず、両経路とも摂取量換算（単位は mg/kg/day）をして合算した全経路の暴露量を求める。

<sup>2</sup> 例えば、吸入経路と経口経路では標的臓器が異なる場合である。

<sup>3</sup> 評価Ⅰでは化審法の分解性に係る判定結果（難分解性／良分解性）のみを下水処理場からの排出量推計に用いる。

~~る届出事業所であり、排出源の位置や排出先媒体等が具体的に明らかになる点、化審法の規制対象外である適用除外用途や副生成等による排出も含まれうる点等が挙げられる。~~

#### (iii) 環境モニタリング情報が得られる場合

環境モニタリング情報が得られ、PRTR 情報も得られる場合、両者の位置関係等により、「排出源ごとのシナリオ」に対応する環境中濃度を、当該シナリオの実測値とみなして利用する。

### ③ 様々な排出源の影響を含めた暴露シナリオ

排出源ごとの暴露シナリオは、サプライチェーンの上～中流の固定排出源（製造事業所、調合や工業的使用事業所）を対象に暴露評価を行っている。暴露評価Ⅱでは、固定排出源だけではなく、様々な排出源（家庭、移動体等）からの影響などを含めた本シナリオを設定することとする。

#### (i) 製造数量等の届出情報を用いる場合

本シナリオでは、排出源ごとのシナリオで対象としたサプライチェーン上～中流の固定排出源の排出量に加え、家庭用・業務用の使用段階、長期使用製品の使用段階といった面的な排出量も加味し、多媒体モデル<sup>1</sup>を用いて、広域的・長期的スケールの暴露状況の推計を行う。

#### (ii) PRTR 情報が得られる場合

PRTR 情報が得られる場合には、面的な排出源を含めた全国の排出源からの排出量を基に、地図上の区画（メッシュ）ごとに環境中濃度を推計するモデルを用いて、環境中濃度の空間的分布を全国レベルで推計した上で、暴露量を推計する。この際、化審法の規制対象の範囲外の排出量の影響について可能な限り解析するため、明らかに化審法の規制対象の範囲外となる PRTR 情報については除外したケースについても推計を行う。

#### (iii) 環境モニタリング情報が得られる場合

評価Ⅱの段階では、測定や分析に関して一定の信頼性を確保するため、国が実施した既往の環境モニタリング情報を基本とし、過去 10 年以内の実測データを収集する。なお、それ以外の環境モニタリング情報については、追加モニタリング実施の必要性と併せて収集の必要性を検討し、評価Ⅲの段階で用いることとする。

収集した環境モニタリング情報を基に、測定地点別の環境中濃度として設定した上で、暴露量を推計する。

環境モニタリング情報は、化審法の規制対象外の排出源の影響が含まれ、排出源との関係が不明確であることから、PRTR 届出事業所の位置情報、化審法の規制対象外の排出源に関する情報など排出源との関係を解析するために必要な情報を収集が可能な範囲で整理する。

<sup>1</sup> 多媒体モデル：環境中に排出された化学物質が、大気、水、土壤、底質などの環境媒体間において、輸送・移動、分配され、また化学的または生物学的に分解される等の環境動態を評価するための数理モデル。

1

## 2 ④ 用途等に応じた暴露シナリオ

### 3 (i) 製造数量等の届出情報を用いる場合

4 排出源ごとの暴露シナリオのみでは、環境への主要な排出に係る暴露を評価できない用途等に  
5 関しては、用途等に応じた図表 29 に示す暴露シナリオを追加し、必要に応じて推計モデルも追  
6 加する。暴露評価 II では、既存情報を追加して、可能な範囲で詳細化する。

7

8 **図表 29 用途等に応じた暴露シナリオ（排出シナリオ含む）の概要**

シナリオ名	主に対応する用途	主に対応するライフサイクルステージ	概要
水系の非点源シナリオ	・水系洗浄剤《家庭用・業務用の用途》 ・ワックス ・殺生物剤	家庭用・業務用での使用段階	家庭等で使用され下水を通じて下水処理場に化学物質が集まり、そこから河川へ排出される化学物質に暴露される暴露集団を想定。評価 II では下水処理場での除去率は物質毎の値も用いる。また、下水処理場経由の河川水中濃度と下水道未普及地域の河川水中濃度の両方を推計する。
大気系の非点源シナリオ	・芳香剤、消臭剤 ・殺生物剤 ・燃料、燃料添加剤	家庭用・業務用での使用段階	非点源（家庭や移動体等）で大気への排出が想定される用途について、評価 II では全国排出量を人口等を指標にしてメッシュ単位に割振り、割り振られた排出量を用いて暴露評価を行う。
船底塗料用・漁網用防汚剤シナリオ	・船底塗料用防汚剤 ・漁網用防汚剤	長期使用製品の使用段階	船底塗料用、漁網用の防汚剤が船底塗膜や漁網から海域に排出されることを想定し、評価 II では該当用途の全国出荷数量から代表的な日本の使用場所（海域）における排出量を算出し、海域中濃度を推計する。
地下水汚染の可能性シナリオ	・金属洗浄溶剤 ・クリーニング、洗浄用溶剤	工業的の使用段階又は家庭用・業務用での使用段階	用途や物質の性質が特定の分類に当てはまる場合に限り、土壤へ優先評価化学物質（人健康）が排出される場合を仮定し、モデル推計により地下水への移行し易さについて検討する。

9

### 10 (ii) PRTR 情報が得られる場合

11 PRTR 届出外排出量推計が行われている場合、必要に応じて<sup>1</sup>図表 29 に示した暴露シナリオを  
12 追加して暴露評価を行う。

13

## 14 ⑤ 人の摂取量の推計

15 人の食物からの摂取量の推計では、特定の排出源の影響に着目したシナリオでは自給率と近郊  
16 生産物摂取割合を加味し、一般環境では自給率は加味するが近郊生産物摂取割合は加味しないこ  
17 ととする。排出源周辺と一般環境の濃度が別々に推計される場合、両者の合計摂取量を推計する。

<sup>1</sup> 水系の非点源シナリオと大気系の非点源シナリオについては、前述の「様々な排出源の影響を含めた暴露シナリオ」の PRTR 情報を用いた数理モデルによって包含される場合には、必ずしも追加する必要がない場合が考えられる。

1 また、必要に応じて、近郊生産物摂取割合等の暴露係数に幅をもたせて暴露量を求めることがある。

#### ⑥ 残留性の評価

環境中での残留性の指標として、多媒体モデルを用い、環境中の定常到達時間等を推計する。

また、複数年の環境モニタリング情報が得られる場合には、環境媒体ごとの経年的な検出状況について整理する。

### 7.3 リスク推計Ⅱ及びとりまとめ

#### (1) リスク推計Ⅱ

##### ① リスク推計Ⅱの目的

リスク推計Ⅱの目的は、リスクを定量化することである。定量化することにより、リスク推計値は意思決定を行うときの指標の1つとなる。

##### ② 人健康に係るリスク推計Ⅱ

人の健康に対するリスク推計は、暴露シナリオ・情報源ごとに、経口及び吸入の経路別に求めた暴露量を、経路別に求めた有害性評価値で除してハザード比（HQ）を求めることにより行う。経路別 HQ の合算については、物質ごとに専門家判断で決定する。有害性項目と、暴露シナリオ・情報源ごとに行う。リスク推計結果の表し方は、暴露シナリオ・情報源ごとに、図表30に示すように異なる。

図表30 暴露シナリオ・情報源ごとの人健康に係るリスク推計結果の表し方

暴露シナリオ	情報源	リスク推計結果の表し方
排出源ごとの暴露シナリオ	製造数量等の届出情報	仮想的排出源に係るリスク懸念の影響面積と箇所数
	PRTR情報	リスク懸念のPRTR届出事業所の懸念面積と箇所数
	環境モニタリング情報（PRTR情報も得られる場合）	排出源周辺の評価エリアごとのリスク懸念の有無
様々な排出源の影響を含めた暴露シナリオ	PRTR情報	リスク懸念のメッシュの全国的な分布
	環境モニタリング情報	リスク懸念の環境モニタリング測定地点の全国的な分布
用途等に応じた暴露シナリオ	製造数量等の届出情報、PRTR情報	リスク懸念の有無※

※ 評価Iの結果はシナリオごとに、リスク懸念有無で表すが、評価II以降では地域的な分布で表すこともある。

1   ③ 生態に係るリスク推計Ⅱ

2   生態に対するリスク推計は、対象生物（水生生物、必要に応じて底生生物）と、暴露シナリオ・  
3   情報源ごとに行う。リスク推計結果の表し方は、暴露シナリオ・情報源ごとに図表 31 に示すよ  
4   うに異なる。

5

6   **図表 31 暴露シナリオ・情報源ごとの生態に係るリスク推計結果の表し方**

暴露シナリオ	情報源	推計結果の表し方
排出源ごとの暴露シナリオ	製造数量等の届出情報	リスク懸念の仮想的排出源の数
	PRTR 情報	リスク懸念のPRTR 届出事業所の数
	環境モニタリング情報 (PRTR 情報も得られる場合)	排出源周辺の環境モニタリング測定地点ごとの PEC/PNEC比
様々な排出源の影響を含めた暴露シナリオ	PRTR 情報	リスク懸念のメッシュの全国的な分布
	環境モニタリング情報	リスク懸念の環境モニタリング測定地点の全国的な分布
用途等に応じた暴露シナリオ	製造数量等の届出情報 PRTR 情報	リスク懸念の有無※

7   ※ 評価 I の結果はシナリオごとに、リスク懸念有無で表すが、評価 II 以降では地域的な分布で表  
8   すこともある。

9

10   (2) とりまとめ

11   リスク評価の過程で得られた情報及び評価結果を、有害性調査指示等の措置の判断に役立つよ  
12   う、リスク評価書等としてとりまとめる。リスク評価書等にとりまとめる内容を以下に示す<sup>1</sup>。

13

14   ① 評価結果に含まれる不確実性の要因

15   一般的に、リスク評価結果に含まれる不確実性は、有害性評価と暴露評価の両軸に存在する。  
16   有害性評価に含まれる不確実性は、「不確実係数積」という形で表現して、対象物質の人や動植物  
17   への毒性影響に係る知識の不足を安全率として織り込む手法を用いる（6.1(2)②参照）。

18   一方、暴露評価に含まれる不確実性については、暴露評価の中で仮定やデフォルト値を置くこ  
19   と等によって対処したが、そのように仮定を置いた部分（排出源の数、排出先媒体や排出係数、  
20   流量等の環境条件等）を不確実性の要因として抽出し、推計結果に与える影響の度合いについて  
21   序列为つける。

22

<sup>1</sup> とりまとめる内容は、WHO (2004) IPCS Risk Assessment Terminology. Harmonization Project Document No.1.における”risk characterization”の定義と、U.S. EPA (2000) Risk Characterization Handbook. EPA 100-B-00-002.に記載されている考え方を参考にした。

1 なお、評価結果に看過できない不確実性が含まれ、有害性調査指示等の判断に用いることがで  
2 きないうちは、「不確実性解析→情報入手→再評価」のサイクルを繰り返すこととし、有害性調査  
3 指示等の判断を行うのは、新たな情報の追加によって主要な不確実性が低減された後である。

4

5 **② リスク懸念地域の全国的な分布状況**

6 リスク懸念地域の全国的な分布状況は、複数の暴露シナリオによるリスク推計結果で示される  
7 (図表 30 及び図表 31 参照)。リスク推計結果は暴露シナリオと情報源に応じてリスク懸念の影  
8 響面積と箇所数、リスク懸念のメッシュ数等の全国的な分布で表される。

9 暴露シナリオと情報源に応じて、それぞれ異なる手段・異なる視点で対象化学物質の暴露状況  
10 を捉えているため、相互に補ってリスク懸念地域の全国的な分布状況を多面的にとらえ、解釈を  
11 行う。

12

13 **③ リスク懸念地域に係る用途や産業分類等**

14 前項のリスク懸念地域の全国分布に係る数値に加え、リスク懸念となった排出源の内訳も併せ  
15 示す。化審法の製造数量等の届出情報に基づく場合はライフサイクルステージ別・詳細用途別  
16 に、PRTR 届出情報に基づく場合は業種分類別等<sup>1</sup>で表すことができる。これにより、リスク懸念  
17 地域が特定の用途・業種に偏るのか、複数の用途・業種にわたるのか等が示される。

18 リスク懸念となった排出源の内訳は、以下のような判断のよりどころとなる。

19

20 · 暴露要件の判断を行う場合 :

21 化審法の規制対象となる「製造、使用等」に関連するか

22 · 次の段階の評価に進む場合 :

23 どのような用途・業種から情報を収集するべきか

24 · 指導及び助言を行う場合 :

25 どのような事業者に対して指導及び助言を行うか

26 · 規制対象にする場合 :

27 どのような用途・業種を対象として法第 27 条に基づく環境汚染を防止する

28 ための技術上の指針を策定するか

29

30 **④ 評価に使用した情報**

31 対象物質の同定に係る情報、性状情報、有害性情報及び暴露関連情報がある。これらは、リス  
32 ク評価の透明性・客観性を担保する上で重要である。

33

---

<sup>1</sup> PRTR 情報に基づく場合は、必要に応じて個別事業所別に表すこともできる。

1   ⑤評価の結論

2   評価の結論は、評価に使用した情報及び評価ステップごとの評価結果を、論理的に考察し、総括することによって導く。

4   評価Ⅱ以降では、暴露要件への該当性の判断、化審法による規制の効果の判断等に資するため、環境中での残留状況の解析を得られる情報に応じて複数の暴露評価手法を用いたリスク推計結果を基に環境モニタリング情報と比較するなど、多面的・重層的に行う。

7   その際、以下のような視点から解釈を加え、解釈に必要な十分な情報が得られている場合には評価の結論を導き、得られていない場合は評価を結論付けず、次項の不確実性を低減するために必要な情報の整理を行う。

10   (ア) 複数の情報源に基づく結果がある場合、どの情報源に基づくものが確からしいか

12      ✓ 情報源ごとの特徴・限界・留意点の観点からどうか（参照）

13        ・ 化学物質の包含関係からはどうか

14        ・ 排出源の包含関係からはどうか

15      ✓ 残存する不確実性の要因はどのようなものか

16   (イ) リスク懸念地域があるか

17      ✓ ある場合、化審法の規制対象となる製造・使用等に関連するか

18      ✓ 排出源周辺の環境モニタリングデータの検出状況はどうか

19   (ウ) 一般環境に汚染が及んでいる可能性はあるか

20      ✓ 事業所等の点源以外の排出はあるか

21        ・ あると考えられる場合、

22        その排出は化審法の規制対象となる製造・使用等に関連するか

23        寄与はどの程度か

24      ✓ 一般環境の環境モニタリングデータの検出状況はどうか

25   など

26

27   ⑥再評価に必要な情報

28   再評価に必要な情報は、暴露評価に係るものと、有害性評価に係るものが想定される。

29   暴露評価に関しては、不確実性解析によって抽出された不確実性の要因に関し、不確実性を低減するための情報、全国的な分布状況を把握するための排出源の位置情報、排出源の用途や産業分類等を確認するための情報などの種類等を整理する。その際は、評価結果への影響度と、ある情報が得られれば後続する情報が不要になる場合等を勘案して、入手の順序・優先度も併せて記載する<sup>1</sup>。

---

<sup>1</sup> 有害性調査指示や第二種特定化学物質の指定の前に審議会の意見を聴取する際には、不確実性を低減するために法令上取得することができる情報は、取得して再評価済みという想定である。そのため、この段階で示されるリコメンデーションの内容は、それでも残存する事項であり、それらの不確実性の低減のために資源を投入するのかは、個別ケースに応じて決定される

- 1 有害性評価に関しては、例えば、不確実係数積が非常に大きな試験データの場合、環境経由の  
2 主要な暴露経路に関する投与経路の試験データが得られていない場合、試験データの信頼性に  
3 制限がある場合等に、本来、入手することが望まれる有害性情報を整理する。
- 4
- 5
- 6
- 7

---

と想定される（「III.7.3(2)① 評価結果に含まれる不確実性の要因」参照）。

## 1 8. リスク評価（一次）の評価Ⅲ

この段階では、取扱い状況の報告や追加モニタリングの結果を得た物質を対象に、評価Ⅱで用いた情報に加えて、新たに収集された有害性情報や新たに得られた暴露情報を用いてリスク評価を行う。

評価Ⅲの有害性評価については評価Ⅱと同様の方法で有害性評価値を導出することとし、暴露評価については取扱い状況の報告、追加モニタリングの結果を踏まえて排出係数や暴露シナリオの見直しを行うなどの改善、精緻化を図ることとする。

これにより、有害性調査指示の必要性を判断することを評価Ⅲの目的とする。また、評価Ⅲの結果を踏まえて優先評価化学物質の取消し等の判断も行う。ただし、既に化審法で定める長期毒性情報が得られている場合には、有害性調査指示やリスク評価（二次）を経ずに、第二種特定化学物質の指定の判断を行うこととする。

2

3

## 4 9. リスク評価（二次）

この段階では、長期毒性に関する知見を得た物質を対象に、リスク評価を行う。

リスク評価（二次）の有害性評価については、有害性調査指示に基づき事業者から報告された長期毒性に係る有害性情報を用いて、有害性評価値を導出することとし、暴露評価については評価Ⅲと同様の方法を基本とするが、新たに情報が得られた場合には、それらを踏まえて、排出係数の見直しや暴露シナリオの見直しを行うなどの改善、精緻化を図ることとする。

これにより、第二種特定化学物質の指定を行うことをリスク評価（二次）の目的とする。また、評価Ⅲの結果を踏まえて優先評価化学物質の取消し等の判断も行う。

5

6

7