

全建労発第 69 号
令和 2 年 3 月 23 日

各都道府県建設業協会会長 殿

一般社団法人 全国建設業協会
会長 近藤 晴貞
(公印省略)

リスク評価結果等に基づく労働者の健康障害防止対策の徹底について

時下益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

さて、今般、厚生労働省の「化学物質のリスク評価検討会」において、詳細リスク評価対象物質 3 物質及び初期リスク評価対象物質 16 物質の計 19 物質について「2019 年度化学物質のリスク評価検討会報告書」としてとりまとめられ、厚生労働省の WEB サイトにおいて公表された旨、厚生労働省労働基準局安全衛生部長より別添のとおり通知がありました。

(厚生労働省参照 URL : https://www.mhlw.go.jp/stf/newpage_10072.html)

つきましては、貴協会会員企業の皆様に対し、周知いただき、労働者の健康障害防止対策の徹底が図られますようよろしくお願い申し上げます。

以上

担当:労働部 又木

基安発 0312 第 1 号

令和 2 年 3 月 12 日

別記関係事業者団体等の長 殿

厚生労働省労働基準局安全衛生部長

(公 印 省 略)

○ リスク評価結果等に基づく労働者の健康障害防止対策の徹底について

労働安全衛生行政の推進につきましては、日頃から格別の御支援、御協力をいただき厚く御礼申し上げます。

さて、今般、厚生労働省で開催している「化学物質のリスク評価検討会」において、詳細リスク評価対象物質 3 物質及び初期リスク評価対象物質 16 物質の計 19 物質（詳細別紙。以下「対象物質」という。）についてリスク評価が行われ、その結果が「2019 年度化学物質のリスク評価検討会報告書」として取りまとめられるとともに、厚生労働省 Web サイトにおいて公表されました。

(参照 URL : https://www.mhlw.go.jp/stf/newpage_10072.html)

については、今般のリスク評価の結果を踏まえ、対象物質に係る労働者の健康障害防止対策を下記のとおり取りまとめましたので、貴団体の会員、傘下事業場等の関係者に対し、周知くださいますようお願い申し上げます。

記

1 詳細リスク評価結果

(1) 経気道ばく露のリスクが高く、健康障害防止措置の検討を行うべきとされた物質 (2 物質)

✓ No.84 アセトニトリル

✓ No.81 塩化アリル

本物質については、経皮吸収が指摘されていることから、経皮吸収に関する

る知見や保護具等作業実態のデータを積み重ねた上で、経皮吸収の観点も含めて詳細リスク評価を確定させることとしている。

他方、経気道ばく露のリスクに係る追加調査の結果、本物質を製造し又は取り扱う事業場の作業工程に共通して、経気道ばく露により労働者に健康障害を生じさせるリスクが高いと判定され、これに対応する健康障害防止措置の検討が必要と結論されたことから、本物質については、今後、経気道ばく露に対応する健康障害防止措置の検討を行うこととしているところである。

しかしながら、本物質は有害性の高い物質であり、かつ、事業場において高いばく露が生じる可能性があることから、今後実施する健康障害防止措置の検討結果を待たず、速やかに労働安全衛生法（昭和47年法律第57号。以下「安衛法」という。）第57条の3第1項の規定に基づく危険性又は有害性等の調査（以下「化学物質のリスクアセスメント」という。）を行い、その結果に基づいて労働安全衛生規則（昭和47年労働省令第32号。以下「安衛則」という。）第576条、第577条、第593条、第594条等の規定に基づく措置を講ずることにより、リスクの低減に取り組むこと。

(2) 経気道ばく露について、作業工程に共通して高いリスクが認められるものではないが、揮発性が高いことに注意が必要と判定された物質（1物質）

✓ No.79 クロロメタン（別名塩化メチル）

本物質については、経皮吸収が指摘されていることから、経皮吸収に関する知見や保護具等作業実態のデータを積み重ねた上で、経皮吸収の観点も含めて詳細リスク評価を確定させることとしている。

今般、経気道ばく露のリスクに係る追加調査の結果、本物質を製造し又は取り扱う事業場において、作業工程に共通して高いばく露があるわけではなく、直ちに健康障害防止措置の検討が必要となるような高いリスクが認められるものではないが、本物質が容易に気化し、高濃度になりやすい物質であることには注意が必要であると判定された。

本物質は有害性の高い物質であることから、今後実施する経皮吸収の観点も含めた詳細リスク評価の確定を待たず、速やかに化学物質のリスクアセスメントを行い、その結果に基づいて安衛則第576条、第577条、第593条、第594条等の規定に基づく措置を講ずることにより、リスクの低減に取り組むこと。

2 初期リスク評価結果

(1) 経気道ばく露に関するリスクが高い等と判定され、さらに詳細なリスク評価が必要とされた物質 (8 物質)

- ✓ No.104 2-クロロフェノール
- ✓ No.105 メタクリル酸メチル
- ✓ No.106 2-ブテナール
- ✓ No.110 しょう脳
- ✓ No.111 チオ尿素
- ✓ No.112 テトラメチルチウラムジスルフィド (別名チウラム)
- ✓ No.113 1-プロモプロパン
- ✓ No.116 メタクリル酸 2, 3-エポキシプロピル

本物質については、初期リスク評価において経気道ばく露に関するリスクが高い等と判定されたことから、ばく露の高い要因等を明らかにするため、さらに詳細なリスク評価を行うことを予定している。

しかしながら、本物質は有害性の高い物質であり、かつ、事業場において高いばく露が生じる可能性があることから、今後実施する詳細リスク評価の結果を待たず、速やかに化学物質のリスクアセスメント(ただし、メタクリル酸 2, 3-エポキシプロピルについては、安衛法第 57 条の 2 における通知対象物に該当しないことから、安衛法第 28 条の 2 第 1 項の規定に基づく危険性又は有害性の調査に代える。)を行い、その結果に基づいて安衛則第 576 条、第 577 条、第 593 条、第 594 条等の規定に基づく措置を講ずることにより、リスクの低減に取り組むこと。

(2) 経気道ばく露のリスクは低いと判定されたものの、経皮吸収のおそれが指摘されている物質 (1 物質)

- ✓ No.115 2, 4-ジクロロフェノキシ酢酸

本物質については、初期リスク評価において経気道ばく露に関するリスクは低いと判定されたが、経皮吸収が指摘されていることから、詳細リスク評価を行い、経皮吸収に関する知見の収集や保護具の使用等作業実態のデータを積み重ねた上で、経皮吸収の観点も含め、リスク評価を確定させることを予定している。

しかしながら、本物質は有害性の高い物質であり、かつ、経皮吸収による

ばく露の可能性があることから、今後実施する詳細リスク評価の結果を待たず、速やかに化学物質のリスクアセスメントを行い、その結果に基づいて安衛則第 576 条、第 577 条、第 593 条、第 594 条等の規定に基づく措置を講ずることにより、リスクの低減に取り組むこと。

(3) 経気道ばく露のリスクは低いと判定され、かつ経皮吸収のおそれの指摘もない物質 (7 物質)

- ✓ No.101 ジボラン
- ✓ No.102 アセチルサリチル酸 (別名アスピリン)
- ✓ No.103 塩化ホスホリル
- ✓ No.107 トリクロロ酢酸
- ✓ No.108 ニッケル (金属及び合金)
- ✓ No.109 イソホロン
- ✓ No.114 エチリデンノルボルネン

本物質については、初期リスク評価において経気道ばく露に関するリスクは低いと判定された。

しかしながら、本物質は有害性の高い物質であることから、速やかに化学物質のリスクアセスメントを行い、その結果に基づいて安衛則第 576 条、第 577 条、第 593 条、第 594 条等の規定に基づく措置を講ずることにより、リスクの低減に取り組むこと。

別紙 2019年度リスク評価対象物質

| | | 詳細リスク評価（経気道に係る中間報告） | | |
|----------------------|-----------------------------|---|---|---|
| 報告書No. | | 79 | 81 | 84 |
| 物質名 | | クロロメタン (別名塩化メチル) | 塩化アリル | アセトニトリル |
| CAS番号 | | 74-87-3 | 107-05-1 | 75-05-8 |
| 主な用途 | | 医薬品、農薬、発泡剤、不燃性フィルム、有機合成（ブチルゴム、シリコーン樹脂、メチルセルロース製造用）、その他の有機合成用各種メチル化剤、抽出剤または低温用溶剤 | エピクロロヒドリン、アリルエーテル、アリルアミン、ジアリルフタレートなどのアリル誘導体化合物、除草剤、殺虫剤などの農薬原料、鎮静剤、麻酔剤などの医薬原料、香料原料、その他有機合成原料 | 農薬、医薬、香料、染料等の有機合成用原料、抗生物質抽出剤、クロマト分離のキャリアー液等の抽出・分離用溶剤、カラーフィルム処理用溶剤、反応溶剤、精製溶剤、リチウム電池用有機電解液等 |
| 製造・輸入量等 | | 37,831 t (2017年/化審法) | 2,580 t (2017年/化審法) | 5,776 t (2017年/化審法) |
| ラベル・SDS、リスクアセスメント（※） | | 義務（第161号） | 義務（第95号） | 義務（第15号） |
| リスク評価 | ばく露作業報告 | 2011年 | 2012年 | 2012年 |
| | 二次評価値 | 50 ppm (ACGIH TLV-TWA及び日本産業衛生学会許容濃度を採用) | 1 ppm (ACGIH TLV-TWAを採用) | 20 ppm (ACGIH TLV-TWAを採用) |
| | 経気道ばく露のリスク評価結果 | 一部作業で注意が必要 | リスク高い | リスク高い |
| 経皮吸収助告 | あり ACGIH Skin, DFG MAK H | あり ACGIH Skin, DFG MAK H | あり ACGIH Skin, DFG MAK H | |
| 有害性情報 | 発がん性 | ヒトに対する発がん性は判断できない (※動物実験ではがん原性を示唆する証拠がある。) | ヒトに対する発がん性が疑われる | ヒトに対する発がん性は判断できない |
| | (IARC) | 3 (ヒト発がん性について分類できない) | 3 (ヒト発がん性について分類できない) | (設定なし) |
| | (産衛学会) | (設定なし) | (設定なし) | (設定なし) |
| | 皮膚刺激性/腐食性 | 調査した範囲で報告なし | あり | あり |
| | 眼に対する重篤な損傷性/刺激性 | 調査した範囲で報告なし | あり | あり |
| | 皮膚感受性 | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし | 判断できない |
| | 呼吸器感受性 | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし |
| | 反復投与毒性 | LOAEL=50 ppm | NOAEL=100 ppm | NOAEL=100 ppm |
| | 生殖毒性 | あり NOAEL=150 ppm | あり | 判断できない |
| | 遺伝毒性 | あり | あり | 判断できない |
| 神経毒性 | あり | あり | あり | |
| 許容濃度等 | ACGIH TLV | TWA 50 ppm, STEL 100 ppm | TWA 1 ppm, STEL 2 ppm | TWA 20 ppm |
| | 日本産業衛生学会許容濃度 | 50 ppm | 設定なし | 設定なし |
| | DFG MAK | 50 ppm | 設定できない | 20 ppm |
| | NIOSH REL | 設定なし | TWA 1 ppm, ST 2 ppm | TWA 20 ppm |
| | OSHA PEL | TWA 100 ppm, ST 200 ppm, C 300 ppm | TWA 1 ppm | TWA 40 ppm |
| | UK WEL | LTEL 50 ppm, STEL 100 ppm | 設定なし | LTEL 40 ppm, STEL 60 ppm |

※労働安全衛生法施行令別表第9（名称等を通知すべき有害物）の番号

別紙 2019年度リスク評価対象物質

| | | 初期リスク評価 | | |
|----------------------|-----------------|---|---|---|
| 報告書No. | | 101 | 102 | 103 |
| 物質名 | | ジボラン | アセチルサリチル酸 (別名アスピリン) | 塩化ホスホリル |
| CAS番号 | | 19287-45-7 | 50-78-2 | 10025-87-3 |
| 主な用途 | | ロケット推進薬、還元剤、ゴムの加硫剤、オレフィン重合の触媒、火焰促進剤及びドーピング剤 | 解熱鎮痛薬、抗炎症薬、抗リウマチ薬 | 難燃剤・可塑剤（リン酸トリクレジル等）の製造、医薬（抗生物質、ビタミンB1など）の製造、香料、不燃性フィルム原料、有機合成における塩素置換剤および触媒、無水酢酸、リン系農薬製造用、ドーピングガス |
| 製造・輸入量等 | | データなし | 1,758,093千錠（100mg） （2018年/薬事工業生産動態統計） | 10,000～20,000 t （2017年/化審法） |
| ラベル・SDS、リスクアセスメント（※） | | 義務（第283号） | 義務（第12号） | 義務（第103号） |
| リスク評価 | ばく露作業報告 | 2012年 | 2013年 | 2013年 |
| | 二次評価値 | 0.01 ppm （日本産業衛生学会許容濃度を採用） | 5 mg/m ³ （ACGIH TLV-TWAを採用） | 0.1 ppm （ACGIH TLV-TWAを採用） |
| | 経気道ばく露のリスク評価結果 | リスク低い | リスク低い | リスク低い |
| 経皮吸収勧告 | | なし | なし | なし |
| 有害性情報 | 発がん性 | 調査した範囲で報告なし | 判断できない | 調査した範囲で報告なし |
| | (IARC) | (設定なし) | (設定なし) | (設定なし) |
| | (産衛学会) | (設定なし) | (設定なし) | (設定なし) |
| | 皮膚刺激性/腐食性 | 調査した範囲で報告なし | あり | あり |
| | 眼に対する重篤な損傷性/刺激性 | 調査した範囲で報告なし | あり | あり |
| | 皮膚感作性 | 調査した範囲で報告なし | 判断できない | 調査した範囲で報告なし |
| | 呼吸器感作性 | 調査した範囲で報告なし | あり | 調査した範囲で報告なし |
| | 反復投与毒性 | LOAEL=0.11 ppm | NOAEL=375 mg/kg体重/日 | LOAEL=0.48 mg/m ³ |
| | 生殖毒性 | 判断できない | あり NOAEL=125 mg/kg体重/日 | 調査した範囲で報告なし |
| 遺伝毒性 | 判断できない | なし | 判断できない | |
| 神経毒性 | あり | あり LOAEL=15 ppm | 調査した範囲で報告なし | |
| 許容濃度等 | ACGIH TLV | TWA 0.1 ppm | TWA 5 mg/m ³ | TWA 0.1 ppm |
| | 日本産業衛生学会許容濃度 | 0.01 ppm | 設定なし | 設定なし |
| | DFG MAK | 設定なし | 設定なし | 0.02 ppm |
| | NIOSH REL | TWA 0.1 ppm | TWA 5 mg/m ³ | TWA 0.1 ppm, ST 0.5 ppm |
| | OSHA PEL | TWA 0.1 ppm | 設定なし | 設定なし |
| | UK WEL | 設定なし | LTEL 5 mg/m ³ | LTEL 0.2 ppm, STEL 0.6 ppm |

別紙 2019年度リスク評価対象物質

| 報告書No. | | 104 | 105 | 106 |
|----------------------|----------------------|--|---------------------------------------|---|
| 物質名 | | 2-クロロフェノール | メタクリル酸メチル | 2-ブテナール |
| CAS番号 | | 95-57-8 | 80-62-6 | 4170-30-3 |
| 主な用途 | | 染料中間体、農業の原料 | 建築材料、成型用ベレット、照明器具、 広告看板、日用品、塗料、接着剤 | ブタノール、クロトン酸、ソルビン酸な どの各種化学品および医薬品原料 |
| 製造・輸入量等 | | 1,000~2,000 t (2017年/化審法(モノクロロフェノール)) | 200,000~300,000 t (2017年/化審法) | データなし |
| ラベル・SDS、リスクアセスメント(※) | | 義務(第154号) | 義務(第557号) | 義務(第488号) |
| リスク評価 | ばく露作業報告 | 2013年 | 2013年 | 2014年 |
| | 二次評価値 | 0.5 ppm (各種毒性について知られている評価レベルを参考に設定) | 2 ppm (日本産業衛生学会許容濃度を採用) | 0.3 ppm (ACGIH TLV-Ceilingを採用) |
| | 経気道ばく露のリスク評価結果 | リスク高い | リスク高い | リスク低いとは断定できない |
| 経皮吸収勧告 | | なし | なし | あり ACGIH Skin, DFG MAK H |
| 有害性情報 | 発がん性 | 判断できない | なし | あり ヒトに対する発がん性は判断できない (※動物実験ではがん原性を示唆する証拠がある。) |
| | (IARC) | (設定なし) | 3 (ヒト発がん性について分類できない) | 3 (ヒト発がん性について分類できない) |
| | (産衛学会) | (設定なし) | (設定なし) | (設定なし) |
| | 皮膚刺激性/腐食性 | あり | あり | あり |
| | 眼に対する重篤な損傷性/刺激性 | あり | なし | あり |
| | 皮膚感作性 | 調査した範囲で報告なし | あり | 判断できない |
| | 呼吸器感作性 | 調査した範囲で報告なし | あり | 調査した範囲で報告なし |
| | 反復投与毒性 | NOAEL=35 mg/kg | LOAEL=20 ppm | LOAEL=3 ppm |
| | 生殖毒性 | あり NOAEL=5 mg/kg体重/日 | 判断できない | 調査した範囲で報告なし |
| | 遺伝毒性 | 判断できない | なし | あり |
| 神経毒性 | あり LOAEL=35 mg/kg | あり NOAEL=500 ppm | 調査した範囲で報告なし | |
| 許容濃度等 | ACGIH TLV | 設定なし | TWA 50 ppm, STEL 100 ppm | TLV-Ceiling 0.3 ppm |
| | 日本産業衛生学会許容濃度 | 設定なし | 2 ppm | 設定なし |
| | DFG MAK | 設定なし | 50 ppm | 設定なし |
| | NIOSH REL | 設定なし | TWA 100 ppm | TWA 2 ppm |
| | OSHA PEL | 設定なし | TWA 100 ppm | TWA 2 ppm |
| | UK WEL | 設定なし | LTEL 50 ppm, STEL 100 ppm | 設定なし |

別紙 2019年度リスク評価対象物質

| 報告書No. | 107 | 108 | 109 | |
|----------------------|--|--|---|---------------------------------|
| 物質名 | トリクロロ酢酸 | ニッケル（金属及び合金） | イソホロン | |
| CAS番号 | 76-03-9 | 7440-02-0 | 78-59-1 | |
| 主な用途 | 医薬品原料、除草剤、腐食剤、角質溶解剤、塗装はく離剤、除たん白剤、生体内たん白・脂質の分画剤 | 特殊鋼、鋳鍛鋼品、合金ロール、電熱線、電気通信機器、洋白、メッキ、貨幣など | イソホロンジアミン及びイソホロンジイソシアネートの原料、特殊塗料・印刷インク、樹脂・ポリマーの溶剤、化学物質の中間体、除草剤中の溶剤 | |
| 製造・輸入量等 | データなし | 製造 46,418 t / 輸入 35,238 t (2013年/化学工業日報社（金属ニッケル）) | 1,653 t (2017年/化審法) | |
| ラベル・SDS、リスクアセスメント（※） | 義務（第385号） | 義務（第418号） | 義務（第49号） | |
| リスク評価 | ばく露作業報告 | 2015年 | 2015年 | |
| | 二次評価値 | 0.5 ppm (ACGIH TLV-TWAを採用) | 1.5 mg/m ³ (ACGIH TLV-TWAを採用) | 5 ppm (ACGIH TLV-Ceilingを採用) |
| | 経気道ばく露のリスク評価結果 | リスク低い | リスク低い | リスク低い |
| 経皮吸収勧告 | なし | なし | なし | |
| 有害性情報 | 発がん性 | あり | ヒトに対する発がん性が疑われる | ヒトに対する発がん性が疑われる |
| | (IARC) | 2B（ヒトに対する発がんの可能性がある） | 2B（ヒトに対する発がんの可能性がある） | (設定なし) |
| | (産衛学会) | (設定なし) | ニッケル化合物（精錬粉塵）第1群、 これ以外のニッケル化合物 第2群B | (設定なし) |
| | 皮膚刺激性/腐食性 | あり (中和塩では腐食性は緩和されるが刺激性あり) | なし | あり |
| | 眼に対する重篤な損傷性/刺激性 | あり | 調査した範囲で報告なし | あり |
| | 皮膚感受性 | 調査した範囲で報告なし | 判断できない | なし |
| | 呼吸器感受性 | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし |
| | 反復投与毒性 | NOAEL=6 mg/kg/day | LOAEL=0.1 mg Ni /m ³ | NOAEL=4 ppm |
| | 生殖毒性 | あり LOAEL=330 mg/kg/day | 判断できない | 判断できない |
| | 遺伝毒性 | あり（中和塩は除く） | 判断できない | なし |
| 神経毒性 | あり | 調査した範囲で報告なし | あり NOAEL=4 ppm | |
| 許容濃度等 | ACGIH TLV | TWA 0.5ppm | 金属ニッケル 1.5mg/m ³ 不溶性ニッケル 0.2mg/m ³ 水溶性ニッケル 0.1mg/m ³ 二硫化三ニッケル 0.1mg/m ³ | TLV-Ceiling 5 ppm |
| | 日本産業衛生学会 許容濃度 | 設定なし | ニッケル 1 mg/m ³ ニッケル化合物（精錬粉塵） 10 ⁻³ 過剰発がん生体リスクレベル 10µg Ni/m ³ 10 ⁻⁴ 過剰発がん生体リスクレベル 1µg Ni/m ³ 0.5 ppm 精錬粉塵以外 水溶性ニッケル化合物 0.01mg Ni/m ³ 水溶性以外のニッケル化合物 0.1 mg Ni/m ³ | 設定なし |
| | DFG MAK | 0.2 ppm | 設定なし | 2 ppm |
| | NIOSH REL | TWA 1 ppm | 0.015 mg/m ³ | TWA 4 ppm |
| | OSHA PEL | 設定なし | 設定なし | TWA 25 ppm |
| | UK WEL | 設定なし | 設定なし | STEL 5 ppm |

別紙 2019年度リスク評価対象物質

| 報告書No. | 110 | 111 | 112 | |
|----------------------|--|---|--|--|
| 物質名 | しょう腦 | チオ尿素 | テトラメチルチウラムジスルフィド (別名チウラム) | |
| CAS番号 | 76-22-2 | 62-56-6 | 137-26-8 | |
| 主な用途 | セルロース、ニトロセルロースの可塑剤、ニトロセルロース、医薬品(外用、内用)、防虫剤、歯みがき、ラッカー、ワニス | 医薬品(サルファチアゾール、チオウラシル、メチオニン、その他)、チオグリコール酸アンモン(コールドパーマ用剤)、写真薬、金属防錆剤、ゴム薬品、農薬(発芽ホルモン)、殺そ剤(サルファナフチルチオ尿素)、界面活性剤、メッキ薬品、繊維および紙の樹脂加工剤、合成樹脂用(成型品および塗料、とくに紫外線透過防止性樹脂)、フマル酸製造触媒、各種有機合成用 | 有機ゴム薬品(加硫促進剤、硫黄供与型加硫剤)、麦類、タバコ、リンゴ、芝生の病害の殺菌剤 | |
| 製造・輸入量等 | 輸入 292 t (2015年/化学工業日報社) | 5,914 t (2017年/化審法) | 734 t (2017年/化審法) | |
| ラベル・SDS、リスクアセスメント(※) | 義務(第310号) | 義務(第340号) | 義務(第372号) | |
| リスク評価 | ばく露作業報告 | 2016年 | 2016年 | |
| | 二次評価値 | 2 ppm (ACGIH TLV-TWAを採用) | 0.06 mg/m ³ (ヒト職業ばく露における甲状腺機能低下のLOAELから算定したNOAELを設定) | 0.05 mg/m ³ (ACGIH TLV-TWAを採用) |
| | 経気道ばく露のリスク評価結果 | リスク高い | リスク高い | リスク高い |
| 経皮吸収勧告 | なし | なし | なし | |
| 有害性情報 | 発がん性 | ヒトに対する発がん性は判断できない | ヒトに対する発がん性が疑われる | ヒトに対する発がん性は判断できない |
| | (IARC) | (設定なし) | 3 (ヒト発がん性について分類できない) | 3 (ヒト発がん性について分類できない) |
| | (産衛学会) | (設定なし) | 2B (ヒトに対しておそらく発がん性があると判断できる) | (設定なし) |
| | 皮膚刺激性/腐食性 | 判断できない | あり | あり |
| | 眼に対する重篤な損傷性/刺激性 | あり(軽度) | あり | あり |
| | 皮膚感受性 | 判断できない | あり | あり |
| | 呼吸器感受性 | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし | 判断できない |
| | 反復投与毒性 | LOAEL=5.5 ppm | LOAEL=0.6 mg/m ³ | NOAEL=0.4 mg/kg体重/日 |
| | 生殖毒性 | 判断できない | 判断できない | 判断できない |
| 遺伝毒性 | なし | なし | あり | |
| 神経毒性 | あり LOAEL=2 mg/kg | 調査した範囲で報告なし | あり NOAEL=2.04 mg/kg体重/日 | |
| 許容濃度等 | ACGIH TLV | TWA 2 ppm, STEL 3 ppm | 設定なし | TWA 0.05 mg/m ³ |
| | 日本産業衛生学会 許容濃度 | 設定なし | 設定なし | 0.1 mg/m ³ |
| | DFG MAK | 設定できない | 設定なし | 1 mg/m ³ |
| | NIOSH REL | TWA 2 mg/m ³ | 設定なし | TWA 5 mg/m ³ |
| | OSHA PEL | TWA 2 mg/m ³ | 設定なし | TWA 5 mg/m ³ |
| | UK WEL | 設定なし | 設定なし | 設定なし |

別紙 2019年度リスク評価対象物質

| 報告書No. | 113 | 114 | 115 | |
|-----------------------|---------------------------|---|--|---|
| 物質名 | 1-プロモプロパン | エチリデンノルボルネン | 2,4-ジクロロフェノキシ酢酸 | |
| CAS番号 | 106-94-5 | 16219-75-3 | 94-75-7 | |
| 主な用途 | 医薬・農薬中間体、蒸気洗浄用溶剤 | 主に自動車部品に使用される合成ゴム EPDM (エチレン・プロピレン・ジエン・メチレンリンケージ) の製造に使用される第三成分 | 除草剤 | |
| 製造・輸入量等 | 4,000~5,000 t (2017年/化審法) | 10,000~20,000 t (2013年/化審法) | 原体165.0 t、水溶剤 0.2 t、液剤237.2 kL、粒剤83.9 t (2017農業年度) | |
| ラベル・SDS、リスクアセスメント (※) | 義務 (第503号の2) | 義務 (第63号) | 義務 (第251号) | |
| リスク評価 | ばく露作業報告 | 2016年 | 2017年 | |
| | 二次評価値 | 0.1 ppm (ACGIH TLV-TWAを採用) | 2 ppm (ACGIH TLV-TWA及び日本産業衛生学会許容濃度を採用) | 10 mg/m ³ (ACGIH TLV-TWAを採用) |
| | 経気道ばく露のリスク評価結果 | リスク高い | リスク低い | リスク低い |
| 経皮吸収勧告 | あり DFG MAK H | なし | あり DFG MAK H | |
| 有害性情報 | 発がん性 | ヒトに対する発がん性が疑われる | 調査した範囲で報告なし | ヒトに対する発がん性が疑われる |
| | (IARC) | 2B (ヒトに対する発がんの可能性がある) | (設定なし) | 2B (ヒトに対する発がんの可能性がある) |
| | (産衛学会) | 2B (ヒトに対しておそらく発がん性があると判断できる; 証拠が比較的十分でない) | (設定なし) | (設定なし) |
| | 皮膚刺激性/腐食性 | あり | あり (刺激性) | あり (軽度刺激性) |
| | 眼に対する重篤な損傷性/刺激性 | あり | あり (刺激性) | あり (軽度刺激性) |
| | 皮膚感作性 | なし | 調査した範囲で報告なし | あり |
| | 呼吸器感作性 | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし | 調査した範囲で報告なし |
| | 反復投与毒性 | LOAEL = 1.28 ppm | NOAEL = 5 ppm (甲状腺影響)、22 ppm (甲状腺以外) | NOAEL = 1 mg/kg体重/日 |
| | 生殖毒性 | あり NOAEL = 100 ppm | あり NOAEL = 20 mg/kg体重/日 | あり NOAEL = 5 mg/kg体重/日 |
| 遺伝毒性 | 判断できない | なし | 判断できない | |
| 神経毒性 | あり LOAEL = 1.28 ppm | あり | あり | |
| 許容濃度等 | ACGIH TLV | TWA 0.1 ppm | TWA 2 ppm, STEL 4 ppm | TWA 10 mg/m ³ |
| | 日本産業衛生学会許容濃度 | 0.5 ppm | 2 ppm | 設定なし |
| | DFG MAK | 設定なし | 設定なし | 2 mg/m ³ |
| | NIOSH REL | 設定なし | C 5 ppm | TWA 10 mg/m ³ |
| | OSHA PEL | 設定なし | 設定なし | TWA 10 mg/m ³ |
| | UK WEL | 設定なし | 設定なし | 設定なし |

別紙 2019年度リスク評価対象物質

| | | |
|----------------------|-----------------|--|
| 報告書No. | | 116 |
| 物質名 | | メタクリル酸2, 3-エポキシプロピル |
| CAS番号 | | 106-91-2 |
| 主な用途 | | 熱硬化性塗料、繊維処理剤、接着剤、帯電防止剤、塩ビ安定剤、ゴム、樹脂などの改質剤、イオン交換樹脂、印刷インキのバインダー |
| 製造・輸入量等 | | 7,000~8,000 t (2017年/化審法) |
| ラベル・SDS、リスクアセスメント(※) | | 努力義務 |
| リスク評価 | ばく露作業報告 | 2017年 |
| | 二次評価値 | 0.01 ppm (日本産業衛生学会許容濃度を採用) |
| | 経気道ばく露のリスク評価結果 | リスク高い |
| 経皮吸収助告 | | あり 日本産業衛生学会 経皮吸収 |
| 有害性情報 | 発がん性 | ヒトに対しておそらく発がん性がある |
| | (IARC) | (設定なし) |
| | (産衛学会) | 2A (ヒトに対しておそらく発がん性がある) |
| | 皮膚刺激性/腐食性 | あり |
| | 眼に対する重篤な損傷性/刺激性 | あり |
| | 皮膚感作性 | あり |
| | 呼吸器感作性 | 調査した範囲で報告なし |
| | 反復投与毒性 | LOAEL=0.6 ppm |
| | 生殖毒性 | あり NOAEL=21.52 mg/kg体重/日 |
| | 遺伝毒性 | あり |
| 神経毒性 | なし | |
| 許容濃度等 | ACGIH TLV | 設定なし |
| | 日本産業衛生学会許容濃度 | 0.01 ppm |
| | DFG MAK | 設定なし |
| | NIOSH REL | 設定なし |
| | OSHA PEL | 設定なし |
| | UK WEL | 設定なし |
| | | |

【用語解説】

IARC (国際がん研究機関) の発がん性分類
 1 : ヒトに対して発がん性がある
 2A : ヒトに対しておそらく発がん性がある
 2B : ヒトに対して発がんの可能性がある
 3 : ヒトに対する発がん性については分類できない

ACGIH (米国産業衛生専門家会議)
 TLV-TWA : 1日8時間、1週40時間の正規の労働時間中の時間加重平均濃度 (連日繰り返しばく露されても大多数の労働者が健康に悪影響を受けないと考えられる濃度)
 TLV-STEL : 15分間の短時間ばく露限界
 TLV-Ceiling : いかなる場合にも超えてはならない濃度