リスク評価候補物質選定参考資料



1 同じ化学組成の物質等と異なる有害性が認められるかどうか

表1 (2~9ページ)に有害性情報の概要を示す。 この表は、中央労働災害防止協会が実施した情報収集調査結果(平成22年度厚生労働省委託調査)により得られた有害性情報の概要を とりまとめ、必要に応じ、粒子サイズを限定しないポリスチレンの有害性情報をスチレン工業会のモデルMSDSにより補足した。

- 2 技術的な観点から、当面、リスク評価の実施が可能であるかどうか
- (1) 有害性評価の観点から評価値の設定が可能であるかどうか
 - 関係機関による許容濃度等の設定状況
 上記の委託調査結果では、ナノサイズに限定したポリスチレンに関する許容濃度等の設定の情報は得られなかった。
 - ② 評価値の設定に利用可能な試験データの状況 上記の委託調査結果で得られた有害性試験データの概要は表1(2~9ページ)のとおり。
- (2) ばく露実態の把握が可能であるかどうか
 - ① 公表されている主要な測定方法の状況 表2(ナノマテリアル全体を対象とした測定方法)(10ページ)のとおり。
 - ② 労働現場におけるばく露実態調査の例 上記の委託調査結果では、労働現場におけるばく露実態調査の情報は得られなかった。

表1 ポリスチレンの有害性情報

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
1 発がん性	該当情報なし。	IARCは粒子サイズを限定しないポリスチレンを 「グループ3」(ヒト発がん性については分類でき ない)としている。
2 生殖毒性	該当情報なし	知見なし ²⁾
3神経毒性	報告書に記載なし	単回ばく露 (中枢神経系) 及び反復ばく露 (神経系) について、知見なし ²⁾
4肺毒性	[出典] Duffin <i>et al.</i> (2007) ¹⁾	[出典]同左
	[試験方法]ラット(Wistar ラット)への気管内投与	[試験方法]同左
	[試料] 3種類中1種類がナノサイズ 64 nm	[試料] 202 nm、535 nm
	[用量] 125 μg (表面積 111.6 cm ²)、1,000 μg (表面積 893 cm ²)	[用量] 125 μg(表面積それぞれ 35.4、13.4 cm ²) 1,000 μg(表面積それぞれ 283、107 cm ²)
	 [結果] ・<u>表面積と BALF 中の好中球の数に有意な相関を認めた</u>。 ・粒子の表面積のみが肺の炎症に関与していると報告されている。 	[結果]同左
5遺伝毒性	[出典] Kawata <i>et al.</i> (2009) ¹⁾	
	[試験方法]小核試験(ヒト hepatoma HepG2 細胞)	
	[試料] ポリスチレンナノ粒子(15 nm)	
	[結果]コントロールと比べて有意差は認めず、 <u>遺伝毒性は認め</u> <u>なかった</u> 。	

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
6 その他の有害 性	[出典] Yanagisawa et al. (2010) ¹⁾	[出典] Phillips and Marks (1961) ²⁾
	[試験方法] マウス(NC/Nga マウス)に皮内注射	[試験方法] 飼料中に4%配合し、ラットに 55 週 間経口投与
	[試料] ポリスチレンナノ粒子(25 nm、50 nm、100 nm) 他にダニアレルゲン	[結果] <u>影響なし</u>
	[用量] 20 µ g	[出典] Thiess,Friendheim and Rossman(1976) ²⁾
	[結果] ・対象物質は、ダミアレルゲンによって起こされた皮膚炎を悪	[試験方法] 飼料中に5%配合し、ラットに2年間 経口投与
	11.3 セル。 ・対象物質は <u>アトピー様皮膚炎を悪化させ、その作用はナノ粒</u> <u>子のサイズに依存</u> するとされている。	[結果] <u>影響なし</u>
	[出典] Fernandez-Urrusumo <i>et al</i> . (1996) ¹⁾	[出典] 同左
	[試験方法] マウスの後眼窩静脈叢に静注(単回、5回、10 回) 投与後、マクロファージの貪食能をみるため、カーボン粒子 (170 nm)を用いた phagocytic index 値 (PI)を調査	[試験方法]同左
	[試料] 2種類のうち1種類がナノサイズ(100 nm)	[試料] 400 nm
	[用量] 200 mg/kg 単回、20 mg/kg × 5 又は 10 回	[用量]同左
	[結果] ・いずれも <u>PI は無処理群と有意差がなかった</u> 。 ・5、10 回投与群の肝、脾重量を測定したが、無処理群と有 意差がなかった。	[結果]同左

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
6 その他の有害 性(つづき)	[出典] Mayer <i>et al.</i> (2009) ¹⁾	[出典]同左
	[試験方法] ボランティアから採取した全血、血漿を使用して、顆粒球活 性、赤血球溶血、血漿凝固、補体活性への影響を調査	[試験方法]同左
	[試料] 以下のとおり(一部はナノサイズよりも大きい) +帯電の amidine white polystyrene latex (220 nm) 一帯電の carboxyl white polystyrene latex (26、34、62、160 nm)	[試料]同左
	[結果] ・すべての粒子が顆粒球を活性化させたが、 <u>26 nm の粒子が最 も顆粒球を活性化</u> させ、220 nm の粒子の活性化率が一番低 かった。	[結果]同左
	・2 mg/ml ではすべての粒子で溶血を起こしたが、 <u>0.5 mg/ml</u> <u>では一帯電の小さい粒子の方が溶血を起こし</u> 、160 nm の粒 子では溶血はみられなかった。	
	 CD62P/CD42b 標識での血小板活性は、<u>0.5 mg/ml では 26 nm</u> <u>の粒子のみで CD62P の増加</u>がみられたが、2 mg/ml ではす べての粒子で血小板が活性化された。 	
	・ <u>+帯電の粒子では補体(C3a、C5a)活性化を引き起こした</u> が、一帯電の粒子では補体活性に影響はなかった。	
	[出典] Xia et al. (2004) ¹⁾	
	[試験方法] Balb/c マウス由来のミトコンドリアを用いて、 mitochondrial Ca ²⁺ retention capacity assay、mitochondrial swelling assay で評価	
	[試料] 100 nm 以下の粒子	
	[結果] <u>ミトコンドリアへの影響はみられなかった</u> 。	

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
6 その他の有害 性(つづき)	[出典] Xia <i>et al.</i> (2006) ¹⁾	[出典]同左
	[試験方法] 活性酸素種 (ROS)の産生を検討するため、murine macrophage cell line (RAW 264.7)と粒子(10 μg/ml)を 12 時間反応させ、 H2O2 と O2の生成をみた。	[試験方法] 同左
	[試料] 以下のとおり。(一部はナノサイズよりも大きい。) ポリスチレン(PS) 68 nm NH2-PS 65 nm、648 nm COOH-PS 56 nm	[試料] 同左
	[結果] ・ <u>65 nm の NH₂-PS で ROS の有意な産生、GHS の枯渇を認め</u> <u>た。</u>	[結果]同左
	 これらは、カルシウム取り込みの増加と細胞小器官の障害を とおしたミトコンドリアの障害によるとされている。 	
	・また、炎症を伴わないミトコンドリアの障害、細胞死がみら れた。	
	[出典] Yacobi <i>et al.</i> (2007) ¹⁾	[出典]同左
	[試験方法] 気管支上皮細胞バリアへの影響をみるため、AT-1 細胞様の 性質をもつ初代培養マウス単層気管支上皮細胞に対象物質を ばく露(706 µ g/ml まで)させ、transmonolayer resistance と equivalent short-circuit current で評価した。	[試験方法] 同左
	[試料] 以下のとおり。(一部はナノサイズよりも大きい。) carboxylate-modified 粒子(20 nm、100 nm) amidine-modified 粒子(20 nm、120 nm)	[試料]同左
	[結果] <u>非ばく露群との有意差は認められなかった</u> 。	[結果]同左

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
6 その他の有害 性(つづき)	[出典] Xia et al. (2006) ¹⁾	[出典]同左
	[試験方法] MTS assay による細胞毒性試験	[試験方法]同左
	[試料] 以下のとおり。(一部はナノサイズよりも大きい。) NH2-PS (60nm、200nm)、COOH-PS (60nm)、PS (60nm)	[試料] 同左
	 [結果] • NH₂-PS (60nm)と5つの cell line を用いたところ、macrophase (RAW264.7)と epithelial cell (BEAS-2B)では用量依存的に細 胞活性が減少し、human microvascular endothelial cell、 hepatoma cell、pheochromocytoma cell では 50 µ g/ml 以上の 濃度でのみ有意な減少がみられた。 	[結果]同左
	・上記の4種類の試料と RAW264.7 を用い、25 ~ 200 µ g/ml の濃度で反応させたところ、 <u>NH₂-PS (60nm)のみ細胞活性が</u> <u>減少</u> した。BEAS-2B でも同様であった。	
	 ・ 蛍光法を用いた解析で、細胞特異的な取り込みメカニズムに よって細胞毒性が異なることが分かった。 	
	[出典] Clift <i>et al.</i> (2008) ¹⁾	[出典]同左
	[試験方法] murine "macrophase-like" cell(J774,A1 細胞)を用いて、対象物 質を 50 μ g/ml で反応させ、細胞毒性を MTT,LDH assay でみ	[試験方法]同左
	[試料]以下のとおり。(一部はナノサイズよりも大きい。) carboxylate modified microsphere polystyrene beads 20 nm、 200 nm	[試料]同左
	[結果] 2時間反応において、 <u>両者とも細胞毒性は認められなか</u> <u>った</u> 。	[結果]同左

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
6その他の有害 性(つづき)	[出典] Matsuoka <i>et al.</i> (2009) ¹⁾	[出典]同左
	[試験方法] チャイニーズハムスターの lung derived cell line を用いた colony formation assay による細胞毒性試験	[試験方法] 同左
	[試料] 2種類のうち1種類はナノサイズ(100 nm)	[試料] 200 nm
	[結果] 両粒子とも、 <u>100 μg/mlの高濃度まで処理しても細胞毒性を</u> <u>示さなかった</u> 。	[結果]同左
	[出典] Kawata <i>et al.</i> (2009) ¹⁾	
	[試験方法] ヒト hepatoma HepG2 cell を用いた neutral red uptake assay に よる細胞毒性試験	
	[試料] ナノ粒子(15 nm)	
	[結果] <u>3.0mg/l 以下で有意な毒性は認めなかった</u> 。	

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
6 その他の有害 (つづき)	[出典] Frohlich <i>et al.</i> (2009) ¹⁾	[出典] 同左
IE (JJZ)	[試験方法] ヒトの endothelial cell line (EAhy926)を用いた以下の5つの assay による細胞毒性試験 formazan bioreduction、ATP content、neutral red uptake、 sulforhodamine B staining、leucin uptake	[試験方法]同左
	[試料] 以下のとおり。(一部はナノサイズよりも大きい。) carboxyl polistyrene latex bead (20,40,60,140,200,500 nm) carboxylate-modified polistyrene latex bead (20 nm) amidine polistyrene latex bead (200 nm)	[試料]同左
	[結果] <u>20 nm の carboxyl polistyrene latex bead と carboxylate-modified</u> <u>polistyrene latex bead では細胞毒性</u> を示し、アポトーシス、 壊死による細胞障害がみられた。それ以外では毒性は認めら れなかった。	[結果]同左

区分	ナノマテリアルに関する情報	ナノサイズ以外に関する情報
6 その他の有害 性(つづき)	 [出典] Thubagere and Reinhard (2010)¹⁾ [試験方法] ヒトの腸粘膜への影響をみるため、対象物質をヒト colorectal adenocarcinoma cells と 16 時間反応させ、live/dead cell assay と apotosis assay を行った。 [試料] カルボン酸とアミンで修飾されたポリスチレンナノ粒子 20carb、40carb、40amine [結果] ・細胞への取り込み率は、20carb、40carb、40amineの順で、6.6 nM では、20carb が 40amineの5倍以上であった。 · live/dead cell assayの結果、20carb は、4.0 nM 以下で細胞活 性が 90%以上あったが、6.6 nM では 40%に減少した。 40carb は、4.0 nM で 78%、6.6 nM では 35%まで減少した。 40amine は、6.6 nM で 40carbの2倍以上の活性があった。 	
	 [出典] Foucaud <i>et al.</i> (2007)¹⁾ [内容] 50 µ g/ml 下での 20 nm ポリスチレンの酸化能を調べ、100 µ M の過酸化水素と同等であったと報告している。 (Koike and Kobayashi (2006)、Stone <i>et al.</i> (2000)、Brown <i>et al.</i> (2004)では、酸化ストレスはナノ粒子の毒性のパラメ ーターであり、毒性評価には酸化能の評価が重要とされ ている。 	

注:1)は、「ナノマテリアルに係る有害性等の情報収集報告書」(平成23年3月中央労働災害防止協会)により作成 2)は、ポリスチレン工業会のホームページに掲載されているモデルMSDSにより作成

表2 公表されている主要な測定手法の状況

文 献 名	目的等	測定手法の概要
OECD Joint Meeting of the Chemical Committee and the Working Party on Chemicals,Pesticides and Biotechnology "Emmision Assessment for Identification of Sources and Release of Airborne Manufactured Nanomaterials in the Worlplace :Compilation of Existing Guidance" (2009)	OECD工業用ナノマテリアル作業 部会プロジェクト8の取組の一環と して、労働現場におけるナノマテリ アルの simple semi-quantitative determination を示したもの(対象は ナノマテリアル全体)	 ・CPC及びOPCによる測定によって、バックグラウンドに対する 気中粒子数の増加を求める。 ・バックグラウンドに対し、気中の粒子数が10%以上増加している 場合は、フィルターによるサンプリングを行い、電子顕微鏡(TE M又はSEM)により粒子の識別及び重量濃度の測定を行う。 ・必要に応じ、比較的大きな粒子を取り除くために、カスケードコン パクターやサイクロンを用いる。
NIOSH "Nanoparticle Emission Assessment Technique for Identification of Sources and Releases of Engineered Nanomaterials" (2009)	「安全なナノテクノロジーへのアプ ローチ(Approaches to Safe Nanotechnology)」の付属書として、 ナノマテリアル全体を対象とした Initial Assessmentの手法を示してい る。	 ・半定量的なアプローチとして、CPC、OPC による粒子個数濃度の 測定とフィルターによるサンプリングの組合せを示している。 ・粒子個数濃度を測定し、バックグラウンドの濃度からの高まりが見られる場合は、フィルターによるサンプリングを行う。 ・フィルターで捕集したサンプルを用いて、電子顕微鏡による粒子の 識別と特性の把握を行い、一方で、重量濃度の把握のための化学分析を行う。