

1
2
3 初期リスク評価書（案）
4

5 No. （初期）
6

7 アンチモン及びその化合物
8 (Antimony and Antimony compounds)
9
10

11 目 次
12

13 本文・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 1
14 別添1 有害性総合評価表・・・・・・・・・・・・・・・・・・
15 別添2 有害性評価書・・・・・・・・・・・・・・・・・・
16 別添3 ばく露作業報告集計表・・・・・・・・・・・・・・・・
17 別添4 測定分析法・・・・・・・・・・・・・・・・・・
18
19

20 2012年 月

21 厚生労働省

22 化学物質のリスク評価検討会
23

1 1 物理化学的性質

2

3 (1) 化学物質の基本情報

4

5 名称：アンチモン及びその化合物(Antimony and Antimony compounds)

6 労働安全衛生法施行令別表9(名称を通知すべき有害物)第38号

7 主な物質：

	別名	化学式	分子量	CAS番号
アンチモン	アンチモニー	Sb	121.8(原子量)	7440-36-0
三酸化二アンチモン	酸化アンチモン(III)	Sb ₂ O ₃	291.5	1309-64-4
三塩化アンチモン	塩化アンチモン(III)	SbCl ₃	228.1	10025-91-9
五フッ化アンチモン		SbF ₅	216.8	7783-70-2
水素化アンチモン	スチビン	SbH ₃	124.8	7803-52-3
五酸化二アンチモン	酸化アンチモン(V)	Sb ₂ O ₅ · xH ₂ O	323.5	1314-60-9
五塩化アンチモン	塩化アンチモン(V)	SbCl ₅	299.1	7647-18-9
アンチモン酸ソーダ		NaSbO ₃ · 1/4 H ₂ O	197.2	10049-22-6
三硫化アンチモン	硫化アンチモン(III)	Sb ₂ S ₃	339.7	1345-04-6
酒石酸アンチモンカリウム	吐酒石、酒石酸アンチモニルカリウム	C ₈ H ₄ K ₂ O ₁₂ Sb ₂ · 3H ₂ O	667.87	16039-64-8 (混合物)、283 00-74-5 (立体 異性体)

8

9 (2) 物理的・化学的性状

10

	外観	沸点(°C)	融点(°C)	蒸気圧	比重 (水=1)	水溶解性 (g/100ml)
アンチモン	白色光沢塊状	1635	630	-	6.7	溶けない
三酸化二アンチモン	白色の結晶性 粉末	1550 (一部昇華)	656	130Pa (574°C)	5.2/5.7	0.0014 (30°C)
三塩化アンチモン	刺激臭、吸湿性 無色結晶	223.5	73	133Pa (49°C)	3.14	10 (25°C)
五フッ化アンチモン	油状無色吸湿性 液体	141	8.3	1.33kPa (25°C)	3	反応する
水素化アンチモン	刺激臭のある、 無色の圧縮ガス	-18	-88	-	2.26 (-25°C) 蒸気密度 (空気=1) 4.4	溶けにくい

五酸化二アンチモン	白色粉末				3.78	わずかに溶ける
五塩化アンチモン	淡黄色液体	79°C (2.93kPa)	2.8°C		-	反応する (塩酸、クロロホルム、 四塩化炭素に可溶)
アンチモン酸ソーダ	白色結晶(六方晶系)		1427°C (分解)		4	溶けない (濃硫酸に溶ける)
三硫化アンチモン	黒色粉末				4.6	溶けない
酒石酸アンチモンカリウム	無色固体				2.6	8.3

1
2 (3) 生産量、用途

3
4 アンチモン

5 生産量：情報なし

6 用途：ガラス、半導体等電子材料用

7 製造業者：日本精鉱

8 三酸化二アンチモン

9 生産量：6,846トン/2010（アンチモンの酸化物として）

10 輸入量：報告なし

11 輸出量：1,872トン/2010（アンチモンの酸化物として）

12 用途：各種樹脂、ビニル電線、帆布、繊維、塗料などの難燃助剤、合繊触媒、
13 高級ガラス清澄剤、顔料、ほうろう、吐酒石

14 製造業者：日本精鉱、山中産業、東湖産業、輸入＝明和産業

15
16
17 2 有害性評価の結果（詳細を別添1及び別添2に添付）

18
19 (1) 発がん性

20 ○発がん性：ヒトに対して発がん性が疑われる。（三酸化二アンチモン）

21 根拠：IARCでは三酸化二アンチモンを2B、三硫化アンチモンを3に分類

22 日本産業衛生学会：第2群B、ACGIH：A2(三酸化二アンチモン)

23 ○閾値の有無の判断：閾値なし（三酸化二アンチモン）

24 根拠：*In vitro*では突然変異試験、染色体異常、姉妹染色分体交換及び小核試験
25 験では陰性を示し、DNA損傷試験で陽性を示した。*In vivo*ではマウス
26 経口単回投与では陰性、マウス経口反復投与では陽性を示した。小核試験
27 験および不定期DNA合成では陰性であった。ヒトリンパ球を用いたコメ
28 ットアッセイで高濃度ばく露群(0.12 μg Sb/m³)で陽性を示した。以上よ

1 り遺伝毒性があると考えられる。

2 ○ユニットリスクについての情報なし

3
4 (2) 発がん性以外の有害性

5 ○ 急性毒性

6 吸入毒性：LC₅₀ ラット 720 mg/m³、/2H（五塩化アンチモン）、マウス 620
7 mg/m³(五塩化アンチモン)

8 経口毒性：LD₅₀ ラット 34,600 mg/kg 体重以上(三酸化二アンチモン)、115
9 mg/kg 体重（酒石酸アンチモンカリウム）、マウス 600 mg/kg 体重

10 ○ 皮膚刺激性／腐食性：あり（アンチモンヒューム及び三酸化二アンチモン粉じ
11 んによる皮膚炎）

12 ○ 眼に対する重篤な損傷性／刺激性：判断できない

13 ○ 皮膚感作性／呼吸器感作性：判断できない／報告なし

14 ○ 遺伝毒性：あり

15 ○ 生殖毒性：あり（雌ラットに妊娠期間中 1 日 24 時間 21 日間吸入ばく露した試
16 験で、胎児体重の低値、着床前後の子宮内胚・胎児死亡率の増加、胎児の肝臓
17 周辺部及び脳膜における出血等がみられた。）

18
19 (3) 許容濃度等

20 ○ ACGIH TLV-TWA : 0.5 mg/m³ as Sb（アンチモン及びその化合物、197
21 9年）、0.1 ppm（スチビン、1990年）

22 ○ 日本産業衛生学会： 0.1 mg/m³ as Sb（アンチモン及びその化合物、スチビン
23 を除く、1991年）

24
25 (4) 評価値

26 ○ 一次評価値： 設定せず

27 閾値のない発がん性が認められるが、ユニットリスクに関する情報がない。

28 ○ 二次評価値： 0.1 mg/m³(Sbとして)（暫定）

29 日本産業衛生学会の許容濃度を採用した。

30
31
32 3 ばく露評価の結果

33 (1) 有害物ばく露作業報告の提出状況

34 有害物ばく露作業報告（年間500 kg以上の製造・取扱いがある事業場に報告を義
35 務づけるもの）においては、平成21年に合計360事業場から869作業について報告が
36 あり、対象物質の主な用途は、「触媒又は添加剤としての使用」、「他の製剤等の
37 製造を目的とした原料としての使用」等、主な作業の種類は、「計量、配合、注入、
38 投入、又は小分けの作業」、「ろ過、混合、攪拌、混練又は加熱の作業」等であっ
39 た。対象物質の取扱量の合計は約47,000トン（延べ）であり、作業従事労働者数の
40 合計は9,863人（延べ）であった。869作業のうち、作業時間が20時間／月以下の作

1 業が65%、局所排気装置の設置がなされている作業が77%、防じんマスクの着用が
2 なされている作業が78%であった。

3 4 (2) ばく露実態調査結果

5 有害物ばく露作業報告のあったアンチモン及びその化合物を製造し、又は取り扱
6 っている事業場のうちから、「労働者の有害物によるばく露評価ガイドライン」に
7 基づき、ばく露予測モデル（コントロールバンディング）を用いたばく露レベルの
8 推定により絞り込んだ事業場に対して書面による一次調査を行い、より詳細な作業
9 実態等を把握した上で、ばく露レベルが高いと推定される9事業場を選定し、平成23
10 年度にばく露実態調査を行った。

11 対象事業場におけるアンチモン及びその化合物の用途は「対象物の製造」、「他
12 の製剤等の製造を目的とした原料としての使用」、「触媒として、又は難燃剤等の
13 添加剤としての使用」であり、また、主な作業は「計量、投入」「袋詰め、包装」
14 等であった。

15 対象事業場においては、作業実態の聞き取り調査を行った上で、以下の測定分析
16 法により対象作業に従事する31人の労働者の個人ばく露測定を行うとともに、10単
17 位作業場について作業環境測定基準に基づくA測定を行い、また、39地点についてス
18 ポット測定を実施した。

19 また、個人ばく露測定結果については、同ガイドラインに基づき、8時間加重平均
20 濃度（8時間TWA）を算定するとともに、統計的手法を用い最大値の推定を行い、実
21 測値の最大値と当該推定値のいずれか大きい方を最大値とした。統計処理に当たっ
22 ては、定量下限値以下のデータを除外した。

23 ○ 測定分析法（詳細な測定分析法は別添4に添付）

- 24 ・ 個人ばく露測定：35mmΦメンブランフィルター(AAWP03500・日本ミリポ
25 ア株)（捕集剤にポンプを接続して捕集）

26 ※個人ばく露測定は、呼吸域でのばく露条件下でのサンプリングである。

- 27 ・ 作業環境測定：47mmΦメンブランフィルター(AAWP04700・日本ミリポア
28 株)（捕集剤にポンプを接続して捕集）

- 29 ・ スポット測定：同上

- 30 ・ 分析法：ICP発光分析、ICP-MS法、GFAAS法

31 ○ 測定結果

32 労働者31人の個人ばく露測定結果、8時間TWAの幾何平均値は0.0056 mg/m³、最
33 大値は0.400 mg/m³（フレコンバッグの三酸化二アンチモンを投入する作業、三酸
34 化二アンチモンを計量し、袋詰めする作業）であった。また、全データを用いて
35 信頼率90%でデータを区間推定した上限値（上側5%）は0.244 mg/m³であった。こ
36 のことから、ばく露最大値は0.400 mg/m³となり、二次評価値を超えている。

37 個人ばく露測定において0.400 mg/m³の最大値（高いばく露）を示した労働者が
38 作業した作業場において行ったA測定の測定結果では、算術平均値は0.162 mg/m
39 ³、最大値は0.529 mg/m³となった。当該作業場においては、三酸化二アンチモン
40 の自動計量、充填が密閉化された装置で行われているが、高い値となった。最大

1 値を示した労働者はこのほかにも、三酸化二アンチモンをフレコンバッグから投
2 入する作業、手作業で計量、袋詰めする作業を行っており、それぞれのスポット
3 測定の結果も高い値となっていることから、高いばく露が確認されたものと考え
4 られる。なお、呼吸用保護具として取替え式防じんマスクを使用している。

5 最大値を示した作業と同種の作業（三酸化二アンチモンの計量・投入）を行う
6 別の事業場の労働者の個人ばく露測定でも、0.254 mg/m³の高いレベルを示し、当
7 該労働者の行う原料投入作業のスポット測定で6.00 mg/m³の高い値となった。

8 一方、アンチモンメタルから三酸化二アンチモンを揮発製錬により製造する事
9 業場において、炉内の残渣除去やインゴットの投入を行う労働者の個人ばく露測定
10 でも0.343 mg/m³の高い値が測定された。なお、作業場所には局所排気装置が有効
11 に設置されており、呼吸用保護具として防じんマスクを使用している。

12 13 14 4 リスクの判定及び今後の対応

15 アンチモン及びその化合物については、個人ばく露測定では労働者31人のうち、4
16 人(13%)が二次評価値を超えており、当該作業は「三酸化二アンチモンの計量、投入
17 、袋詰めの作業」「アンチモンメタルから三酸化二アンチモンを製造する作業」であ
18 った。

19 これらのばく露実態調査結果と、IARCの発がん性評価で「2B」とされているのが
20 三酸化二アンチモンのみであることを勘案し、当面、評価を行う対象を三酸化二アン
21 チモンのみとすることが適当である。

22 三酸化二アンチモン以外のアンチモン化合物（五酸化アンチモンを含む。）及び金
23 属アンチモンについては、

- 24 ① ACGIHのTLVは、五塩化アンチモンの健康影響から設定されている
25 ② 三硫化アンチモン、三塩化アンチモン、酒石酸アンチモニル塩等で有害性に関する
26 報告がある
27 など、有害性は無視できないことから、「リスク評価に係る企画検討会」で今後のリ
28 スク評価対象物質の選定をする際に候補物質として検討することとする。

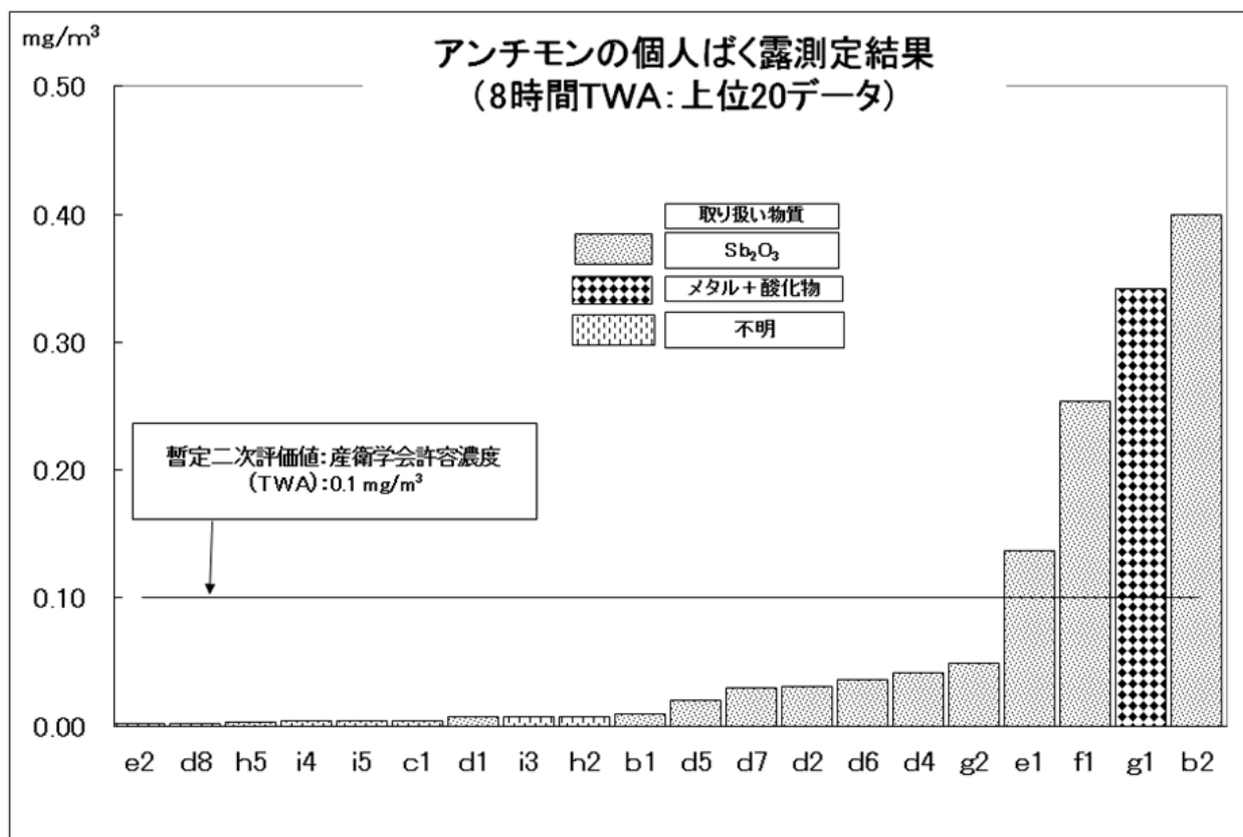
29
30 以上から、三酸化二アンチモンについては、今後、さらに詳細なリスク評価が必要
31 である。

32 その際、三酸化二アンチモンを取り扱う作業、特に当該物質の計量、投入、袋詰め
33 の作業、揮発精錬により製造する作業を行う事業場に対して、当該作業に係る追加調
34 査を行い、当該作業工程に共通した問題かをより詳細に分析する必要がある。

35 また、詳細なリスク評価の実施に関わらず、当該物質は発がん性が疑われる物質で
36 あるため、事業者は製造・取扱い作業に従事する労働者等を対象として、自主的なリ
37 スク管理を行うことが必要と考える。

用途	対象 事業 場数	個人ばく露測定結果 : mg/m ³			スポット測定結果 : mg/m ³			作業環境測定結果 (A測定準拠) : mg/m ³		
		測定数	8時間TWA の平均 (※1)	最大値 (※2)	単位作 業場数	平均 (※3)	最大値 (※2)	単位作 業場数	平均 (※4)	最大値 (※2)
対象物質の製造	2	5	0.0207	0.343	5	0.0460	0.270	2	0.0039	0.230
対象物質を原料とした他の製品の製造	7	26	0.0043	0.400	34	0.0149	6.93	7	0.0012	0.034
合計	9	31	0.0056	0.400	39	0.0173	6.93	9	0.0027	0.230

- 1 集計上の注：定量下限未満の値及び有効桁数が異なる数値についても、当該数値を用いて小数点以下
- 2 3桁（数値が1以上の場合は3桁）で処理した。
- 3 ※1：8時間TWAの幾何平均値
- 4 ※2：個人ばく露測定結果においては8時間TWAの、それ以外においては測定値の最大値を示す。
- 5 ※3：短時間作業を作業時間を通じて測定した値を単位作業ごとに算術平均し、その幾何平均値を示
- 6 す。
- 7 ※4：単位作業ごとに幾何平均し、それをさらに幾何平均した数値を示す。
- 8



有害性総合評価表

物質名：アンチモン及びその化合物

有害性の種類	評価結果
ア 急性毒性	<p><u>致死性</u></p> <p><u>ラット</u> 吸入毒性：LC₅₀ = 720 mg/m³ /2H(五塩化アンチモン)</p> <p>経口毒性：LD₅₀ = 34,600 mg/kg 体重 以上 (三酸化二アンチモン) 115 mg/kg 体重 (酒石酸アンチモンカリウム)</p> <p><u>マウス</u> 吸入毒性：LC₅₀ = 620 mg/m³ (五塩化アンチモン) 経口毒性：LD₅₀ = 600 mg/kg 体重 (酒石酸アンチモンカリウム)</p> <p><u>ウサギ</u> 経口毒性：LD₅₀ = 115 mg/kg 体重 (酒石酸アンチモンカリウム)</p> <p><u>健康影響</u> 無毒性量等 (NOEL、NOAEL、LOAEL) 現在までの報告からは求められない。</p>
イ 刺激性/腐食性	<p>皮膚刺激性/腐食性：あり</p> <p>アンチモンフェーム及び三酸化二アンチモン粉じんは、全身（皮膚）曝露によってアンチモン皮疹と呼称される皮膚炎を発症し、色素沈着、水疱性あるいは膿疱性発疹を前腕、胴体、顔などに生ずる。特に夏場や高温作業で発症する。したがって、アンチモンフェーム、三酸化二アンチモンは皮膚刺激性を示す。</p> <p>眼に対する重篤な損傷性/刺激性：判断できない 根拠：眼刺激性を示す確かな事例はなく、眼刺激性の有無については不明である</p>
ウ 感作性	<p>皮膚感作性：判断できない</p> <p>職業性に曝露された皮膚炎患者のパッチテスト結果から、三酸化二アンチモンは皮膚感作性を有することが示唆されているが、事例が少なく、皮膚感作性の有無について現時点では判断できない。</p> <p>呼吸器感作性：報告なし</p>

<p>エ 反復投与毒性(生殖・発生毒性/遺伝毒性/発がん性は除く)</p>	<p>NOAEL = 2.0mg Sb/kg/日相当 (経口：酒石酸アンチモンカリウム)</p> <p>根拠：雌雄のSD ラットに酒石酸アンチモンカリウム0、0.5、5、50、500 ppm (雄：0、0.06、0.56、5.6、42.2 mg/kg/日、雌：0、0.06、0.64、6.1、45.7 mg/kg/日相当) を13週間飲水投与した試験で、著者らはNOAEL を0.5 ppm (0.06 mg/kg/日相当) と判断しているが、0.5 ppm以上でみられた肝細胞の核大小不同、脾洞の過形成は適応反応であるとし、500 ppm の雌雄にみられた体重増加抑制及び肝硬変等の肝臓の器質的変化を指標としてNOAEL を50 ppm (雄：5.6 mg/kg/日、2.0mg Sb/kg/日相当) と判断した。</p> <p>不確実性係数 UF = 10</p> <p>根拠：種差 (10)</p> <p>評価レベル = 1.7 mg Sb/m³</p> <p>計算式：2.0 mg Sb/kg bw/日 × 7/5 × 60 kg bw/10m³ × 1/10 = 1.7 mg Sb/m³</p>
<p>オ 生殖・発生毒性</p>	<p>NOAEL : 0.027 mg/m³</p> <p>根拠：雌ラットに三酸化二アンチモン 0、0.027、0.082、0.27 mg/m³ を妊娠期間中1日24時間21日間吸入ばく露し、妊娠21日目に帝王切開した試験で、母動物の体重変化には投与による影響はみられなかったが、0.082 mg/m³ 群に胎児体重の低値、0.082 mg/m³ 以上の群に着床前後の子宮内胚・胎児死亡率の増加、胎児の肝臓周辺部及び脳膜における出血、腎盂及び脳室の拡張がみられた²¹⁾。</p> <p>不確実性係数 UF = 10</p> <p>根拠：種差 (10)</p> <p>評価レベル = 8.1 × 10⁻³ mg/m³ (Sbとして 3.3 × 10⁻³ mg/m³ 相当)</p> <p>計算式：0.027 mg/m³ × 24/8 × 1/10 = 0.0081 mg/m³</p>
<p>カ 遺伝毒性 (変異原性を含む)</p>	<p>三酸化二アンチモン 遺伝毒性：あり</p> <p>根拠：<i>In vitro</i> では突然変異試験、染色体異常、姉妹染色分体交換及び小核試験では陰性を示し、DNA 損傷試験で陽性を示した。<i>In vivo</i> ではマウス経口単回投与では陰性、マウス経口反復投与では陽性を示した。小核試験および不定期 DNA 合成では陰性であった。ヒトリンパ球を用いたコメットアッセイで高濃度ばく露群 (0.12 μg Sb/m³) で陽性を示した。以上より遺伝毒性があると判断した。</p> <p>三塩化アンチモン 遺伝毒性：あり</p> <p>根拠：<i>In vitro</i> では突然変異では陰性、染色体異常、小核試験、姉妹染色分体試験、DNA 損傷試験では陽性を示した。<i>In vivo</i> ではマウス経口単回投与で陽性を示した。</p> <p>五酸化二アンチモン 遺伝毒性：あり</p> <p>根拠：<i>In vitro</i> では突然変異、姉妹染色分体交換試験では陰性、DNA 損傷試験では陽性</p>

	<p>を示した。</p> <p>五塩化アンチモン 遺伝毒性：あり 根拠：<i>In vitro</i> では突然変異、姉妹染色分体試験では陰性、DNA 損傷試験では陽性を示した。</p> <p>酒石酸アンチモンカリウム 遺伝毒性：判断できない 根拠：<i>In vitro</i> では突然変異では陰性であるが、他に情報がない。</p>
<p>キ 発がん性</p>	<p>発がん性の有無：ヒトに対しておそらく発がん性がある。(三酸化二アンチモン) 根拠：IARC では三酸化アンチモンを「グループ 2B」、三硫化アンチモンを「グループ 3」に分類した。三酸化アンチモンおよび三硫化アンチモンのヒトにおける発がん性の証拠は不十分であるが、動物における発がん性の証拠は三酸化アンチモンでは十分であり、三硫化アンチモンは限定的である。</p> <p>閾値の有無：なし (三酸化二アンチモン) 根拠：<i>In vitro</i> では突然変異試験、染色体異常、姉妹染色分体交換及び小核試験では陰性を示し、DNA 損傷試験で陽性を示した。<i>In vivo</i> ではマウス経口単回投与では陰性、マウス経口反復投与では陽性を示した。小核試験および不定期 DNA 合成では陰性であった。ヒトリンパ球を用いたコメットアッセイで高濃度ばく露群(0.12 μg Sb/m³)で陽性を示した。以上より遺伝毒性があると考えられるため。</p> <p>閾値無しの場合 アンチモン及びアンチモン化合物についてのユニットリスクに関する報告はない。^{6)、7)、8)、9)} (6/24/09 参照資料により確認した)</p> <p><u>仮に閾値があるとした場合 (参考)</u> NOAEL=1.6 mg/m³ (Sb として) 根拠：雌の F344 ラットに三酸化二アンチモン 0、1.9、5.0 mg/m³ (0、1.6、4.2 mg Sb/m³ 相当) (粒径: 0.44 μm) を 6 時間/日、5 日間/週、約 55 週間吸入ばく露した試験で、ばく露終了後の観察期間中 5.0 mg/m³ 群の肺に硬性がんの発生率の増加がみられた²¹⁾。</p> <p>不確実性係数 UF = 100 根拠：種差 (10)、がんの重大性 (10) 評価レベル =2.0×10⁻² mg/m³ (Sb として)</p> <p>計算式： 1.6mg/m³×6/8×1/(45/75) ×1/100=0.02 mg/m³</p>

<p>コ</p> <p>許容濃度の設定</p>	<p>ACGIH</p> <p>TWA:0.5 mg/m³ as Sb (アンチモン及びその化合物、1979)</p> <p>根拠:アンチモン及びその化合物の TWA 値 0.5 mg/m³ as Sb は上気道の刺激、腹痛及び食欲減退発現の可能性を最小限にする意図で設定した。著しく高い単回又は繰り返し曝露による重大な影響、例えば心臓や血液の障害発生することがある。入手できる全てのアンチモン化合物に共通の有害性情報から TLV を導くことは困難である。当該 TLV は、生物学的に活性なアンチモン化合物の中の一つである五塩化アンチモンで特定できる健康影響からの外挿によって設定された。経皮吸収性、感作性、発がん性の注釈の付記、又は TLV-STEL を勧告するための十分な情報は無い。</p> <p>TWA:0.1 ppm(スチビン;水素化アンチモン、1990)</p> <p>根拠:水素化アンチモンへの職業ばく露について、TLV-TWA を 0.1 ppm を勧告する。この値は、血球破壊、肺の刺激及び幼児の健康障害リスクを最小にする意図で設定した。水素化アンチモンは、アルシンと同様に溶血作用があり、また、曝露された動物や人における生物学的影響の類似性に基き(一部)当該 TLV は設定した。経皮吸収性、感作性、発がん性の注釈の付記、又は TLV-STEL を勧告するための十分な情報は無い。</p> <p>A2(三酸化アンチモン製造現場、1977)</p> <p>(L):Exposure by all routes should be carefully controlled to levels as low as possible、</p> <p>根拠:人の発がん性やその他の健康障害についての情報が不明確である英国及び米国のアンチモン製造工場の労働者の研究から得られたデータに基いて三酸化アンチモンの製造現場環境について数値的な TLV を勧告しない。アンチモンの製造工場の労働者におけるアンチモンへの曝露と肺がんに関する歴史的なデータに基き発がん性を A2 (人に対する発がん性が疑われる)に分類する。</p> <p>日本産業衛生学会等</p> <p>TWA:0.1 mg/m³ as Sb (アンチモン及びその化合物、スチビンを除く、1991)</p> <p>根拠:アンチモンおよびその無機化合物の許容濃度の提案にあたって、肺がんの発生と、胚ないし胎児(仔)への影響および心臓毒性を考慮するべきと考える。ラットの胚への影響として報告のあった酸化アンチモン(III) 82 μg/m³ (68.5 μg Sb/m³)を最小作用濃度と考えるべきであるが、この値を最小作用濃度と考えるとすれば、現行の TLV や MAK の勧告値 0.5 mg/m³ とは 8 倍近い違いとなり、ラットの感受性が高いと仮定したとしても、十分な安全性を確保しているとは言いがたい。</p> <p>したがって、現行の TLV や MAK の勧告値 0.5 mg/m³ より低い値を提案すべきであると考え。また、労働者の心臓毒性を報告した報告では、曝露濃度が 0.6～5.5 mg Sb/m³ となっており、やはり 0.5 mg/m³ が十分な安全率を見込んだ値とは言いがたく、暫定的に 0.1 mg/m³ を提案する。</p>
-------------------------	---

有害性評価書

物質名：アンチモン及びその化合物

1. 化学物質の同定情報¹⁾ (主たる化合物については下表参照)

名称：アンチモン及びその化合物

別名：特定できない

化学式：特定できない

分子量：特定できない

CAS 番号：特定できない

労働安全衛生法施行令別表 9 (名称を通知すべき有害物) 第 38 号

2. 物理化学情報

(1) 物理的・化学的性状¹⁾

	アンチモン	三酸化二アンチモン	三塩化アンチモン	五フッ化アンチモン	水素化アンチモン
別名	アンチモニー	酸化アンチモン(III)	塩化アンチモン(III)		スチビン
CAS 番号	7440-36-0	1309-64-4	10025-91-9	7783-70-2	7803-52-3
化学式	Sb	Sb ₂ O ₃	SbCl ₃	SbF ₅	SbH ₃
分(原)子量	121.8	291.5	228.1	216.8	124.8
外観	白色光沢塊状	白色の結晶性粉末	刺激臭、吸湿性無色結晶	油状無色吸湿性液体	刺激臭のある、無色の圧縮ガス
沸点、℃	1635	1550(一部昇華)	223.5	141	-18
融点、℃	630	656	73	8.3	-88
引火点、℃	-	-	-	-	引火性ガス
密度、g/cm ³	6.7	5.2/5.7 結晶構造で異なる	3.14	3.00 (比重、水=1)	2.26 / -25℃ (比重、水=1)
蒸気密度(空気=1)	-	-	-	-	4.4
水溶解性 g/100ml	溶けない	0.0014(30℃)	10(25℃)	反応する	溶けにくい
蒸気圧、	-	130Pa(574℃)	133Pa(49℃)	1.33kPa(25℃)	-

物理的・化学的性状(続き)²⁾

	五酸化二アンチモン	五塩化アンチモン	アンチモン酸ソーダ	三硫化アンチモン ⁴⁾	酒石酸アンチモンカリウム
別名	酸化アンチモン(V)	塩化アンチモン(V)		硫化アンチモン(III)	吐酒石、酒石酸アンチモンニルカリウム
CAS 番号	1314-60-9	7647-18-9	10049-22-6	1345-04-6	16039-64-8 (混合物)、 28300-74-5 (立体異性体)
化学式	Sb ₂ O ₅ · xH ₂ O	SbCl ₅	NaSbO ₃ ·1/4H ₂ O	Sb ₂ S ₃	C ₈ H ₄ K ₂ O ₁₂ Sb ₂ ·3H ₂ O
分(原)子量	323.5	299.1	197.2	339.7	667.87
外観	白色粉末	淡黄色液体	白色結晶(六方晶系)	黒色粉末	無色固体
比重、(水=1)	3.78	-	4.0	4.6	2.6

水溶解性 g/100ml	わずかに溶ける	反応する (塩酸、クロロホルム、四塩化炭素に可溶)	溶けない (濃硫酸に溶ける)	溶けない	83 g/L
-----------------	---------	------------------------------	-------------------	------	--------

(2) 物理的・化学的危険性¹⁾

	アンチモン	三酸化二アンチモン	三塩化アンチモン	五フッ化アンチモン	水素化アンチモン (スチビン)
火災危険性	特定の条件下で可燃性。火災時に刺激性あるいは有毒なフェームやガスを放出する。	不燃性である。火災時に刺激性もしくは有毒なフェームやガスを放出する。	不燃性である。火災時に刺激性あるいは有毒なフェームやガスを放出する。	不燃性だが、他の物質の燃焼を助長する。火災時に刺激性あるいは有毒なフェームやガスを放出する。	引火性がきわめて高い。火災時に刺激性あるいは有毒なフェームやガスを放出する。
爆発危険性	空気中で粒子が細かく拡散して爆発性の混合気体を生じる。酸、ハロゲン、酸化剤と接触すると火災や爆発の危険性がある。	報告なし	報告なし	報告なし	気体/空気の混合気体は爆発性である。オゾンあるいは濃硝酸と接触すると、火災および爆発の危険性がある。
物理的危険性	粉末や顆粒状で空気と混合すると、粉塵爆発の可能性がある。	報告なし	報告なし	報告なし	気体は空気より重く、地面あるいは床に沿って移動することがある。遠距離引火の可能性が ある。
化学的危険性	燃焼すると、有毒なフェーム(アンチモン酸化物)を生成する。酸化剤、酸、ハロゲン、金属粉末と激しく反応し、火災や爆発の危険をもたらす。酸と接触すると、有毒なガス(スチビン)を発生することがある。	加熱すると分解し、有毒なフェームを生じる。ある状況下で水素と反応し、非常に有毒な気体(スチビン)を生成する。	加熱すると分解し、塩素、アンチモン酸化物を含む有毒なフェームを生じる。水と反応し、熱、塩化水素、オキシ塩化アンチモンを生じる。水の存在下で、多くの金属を侵す。アルミニウムは三塩化アンチモン蒸気中で燃焼する。	加熱や燃焼により分解し、アンチモン、フッ素を含む有毒で腐食性のフェームを生じる。水と激しく反応し、有毒で腐食性のフッ化水素を生じる。ガラス、銅、鉛を侵す。	室温では徐々に、しかし200℃では急速に分解し、金属アンチモンや水素を生じる。塩素、濃硝酸、オゾンと激しく反応し、火災および爆発の危険をもたらす。

3. 生産・輸入量／使用量／用途

アンチモン³⁾

用途: ガラス、半導体等電子材料用

製造業者: 日本精鉱⁴⁾

三酸化二アンチモン

生産量: 7,780 トン/2006 (アンチモンの酸化物として)²⁾

輸入量: 報告なし²⁾

輸出量: 2,164 トン/2006 (アンチモンの酸化物として)²⁾

生産/輸入量: 1 万-10 万トン/2004³⁾

用途: 各種樹脂、ビニル電線、帆布、繊維、塗料などの難燃助剤、高級ガラス清澄剤、ほうろう、吐酒石、合繊触媒、顔料²⁾

製造業者: 山中産業、日本精鉱、東湖産業、日鉱金属(副産物)²⁾

三塩化アンチモン²⁾

生産量: 報告なし

輸入量: 報告なし

用途: 顔料、触媒、試薬

製造業者: 日本化学産業、日本精鉱

五フッ化アンチモン²⁾

生産量: 報告なし

輸入量: 報告なし

用途: 報告なし

製造業者: 報告なし

水素化アンチモン(スチビン)²⁾

生産量: 報告なし

輸入量: 報告なし

用途: 報告なし

製造業者: 報告なし

五酸化二アンチモン²⁾

生産量: 300 トン/2006

輸入量: 報告なし

用途: 各種樹脂/繊維の難燃助剤、顔料、ガラス清澄剤、電子材料用原料

製造業者: 日産化学工業、日本精鉱、日本化学産業、高南無機

五塩化アンチモン²⁾

生産量:報告なし
 輸入量:報告なし
 用途:フロンガス触媒、塩素化触媒
 製造業者:日本化学産業、日本精鉍

アンチモン酸ソーダ²⁾

生産量:150トン/2006
 輸入量:報告なし
 用途:テレビブラウン管バルブ、光学用ガラス、各種高級ガラス、ほうろう、陶磁器、
 難燃助剤、乳白剤
 製造業者:日本精鉍

三硫化アンチモン²⁾

生産量:報告なし
 輸入量:報告なし
 用途:報告なし
 製造業者:日本精鉍⁴⁾

4. 健康影響

(1) 実験動物に対する毒性

ア 急性毒性

致死性

金属アンチモン	マウス	ラット	ウサギ
吸入 LC50	-	-	-
経口 LD50	-	-	-
経皮 LD50	-	100 mg/kg 体重 ⁵⁾	-
腹腔内 LD50	80 mg/kg 体重 ⁵⁾	100 mg/kg 体重 ⁵⁾	-

三酸化二アンチモン	マウス	ラット	ウサギ
吸入 LC50	-	-	-
経口 LD50	-	34,600 mg/kg 体重 ⁵⁾ 以上	-
経皮 LD50	-	7,904 mg/kg 体重 ⁵⁾	-
腹腔内 LD50	-	3,250 mg/kg 体重 ⁵⁾	-

五塩化アンチモン	マウス	ラット	ウサギ
吸入 LC50	620 mg/m ³ ⁵⁾	720mg/m ³ /2H ⁵⁾	-
経口 LD50	-	-	-
経皮 LD50	-	525 mg/kg 体重 ⁵⁾	-

腹腔内 LD50	13mg/kg 体重 ⁵⁾	-	-
----------	--------------------------	---	---

硫化アンチモン	マウス	ラット	ウサギ
吸入 LC50	-	-	-
経口 LD50	-	-	-
経皮 LD50	-	-	-
腹腔内 LD50	209 mg/kg 体重 ²¹⁾	1,500 mg/kg 体重 ²¹⁾	-

三塩化アンチモン	マウス	ラット	ウサギ
吸入 LC50	-	-	-
経口 LD50	-	-	-
経皮 LD50	-	525 mg/kg 体重 ⁵⁾	-
腹腔内 LD50	13mg/kg 体重 ⁵⁾	-	-

酒石酸アンチモンカリウム	マウス	ラット	ウサギ
吸入 LC50	-	-	-
経口 LD50	600 mg/kg 体重 ²¹⁾	115 mg/kg 体重 ²¹⁾	115 mg/kg 体重 ²¹⁾
経皮 LD50	55 mg/kg 体重	-	-
腹腔内 LD50	60 mg/kg 体重 ²¹⁾	11 mg/kg 体重 ²¹⁾	-

健康影響

ラットに三酸化二アンチモン 2,760 mg/m³を4 時間吸入ばく露した試験で、肺の軽度の限局性変色、白色巣がみられている²¹⁾。

ラットに酒石酸アンチモンカリウム 1 mg/kg を腹腔内投与した試験で、脱毛、呼吸困難、体重減少を起こし、数日後に死亡した。病理組織学的検査で、心臓浮腫、多形核の白血球浸潤を伴う肝臓のうっ血、糸球体腎炎がみられた²¹⁾。

イ 刺激性及び腐食性

ウサギに対する三酸化二アンチモンの経皮適用試験で、刺激性は認められなかった²¹⁾。一方、三酸化二アンチモン 100 mg を眼に適用した試験で、重度の刺激性が認められた²¹⁾。

ウ 感作性

モルモットに対する三酸化二アンチモンのビューラー法による皮膚感作性試験で、皮膚刺激のない最大濃度の三酸化二アンチモンを剪毛した背部に閉塞適用して感作し、その2 週間後に10%(w/v) 水溶液で惹起した結果、陰性であったという報告がある²¹⁾。

エ 反復投与毒性(生殖・発生毒性、遺伝毒性/変異原性、発がん性は除く)

吸入ばく露

三酸化二アンチモン

雌雄のF344ラットに三酸化二アンチモン 0、0.2、1.0、5.0、25.0 mg/m³ (実測濃度: 0、0.25、1.08、4.92、23.46 mg/m³、0、0.21、0.90、4.11、19.60 mg Sb/m³相当) (粒径: 0.485-0.536 μm) を6時間/日、5日間/週、13週間吸入ばく露 (全身) し、その後27週間の観察期間を設けた試験で、雌雄の5.0 mg/m³以上の群に肺の絶対及び相対重量増加、肺胞マクロファージ増加、25.0 mg/m³群に間質性肺炎、外来性微粒子を含む肺胞マクロファージの増加、雄の25.0 mg/m³群に体重増加抑制がみられた。また、ばく露終了後の観察期間27週間後に、雌雄の0.2 mg/m³以上の群に肺胞マクロファージ及び外来性微粒子を含む肺胞マクロファージの増加、雌の5.0 mg/m³以上の群及び雄の25.0 mg/m³群に外来性微粒子を含むマクロファージの増加が肺の血管周囲/細気管支周囲に凝集したリンパ球の集団中にみられた²¹⁾。

雌雄のF344ラットに三酸化二アンチモン 0、0.05、0.5、5.0 mg/m³ (実測濃度: 0、0.06、0.51、4.50 mg/m³、0、0.05、0.43、3.76 mg Sb/m³相当) (粒径: 0.63 μm) を6時間/日、5日間/週、12か月間吸入ばく露 (全身) し、その後12か月間の観察期間を設けた試験で、ばく露後及び観察期間終了後ともに、雌雄の0.05 mg/m³以上の群に肺胞マクロファージ及び外来性微粒子を含む肺胞マクロファージの増加、血管周囲/細気管支周囲に外来性微粒子を含むマクロファージの増加、雌に用量に関連しない白内障の増加、5.0 mg/m³群では重篤度が中等度以上の間質性肺炎の増加がみられた²¹⁾。5.0 mg/m³群に限った眼球検査で雌の水晶体変性がみられた²¹⁾。

雌のF344ラットに三酸化二アンチモン 0、1.9、5.0 mg/m³ (0、1.6、4.2 mg Sb/m³) (粒径: 0.44 μm) を6時間/日、5日間/週、55週間吸入ばく露 (全身) した試験で、1.9 mg/m³以上の群に限局性肺線維症、肺胞上皮過形成、コレステロール裂 (cholesterol clefts)、5.0 mg/m³群に肺の腺腫様過形成、多核巨細胞がみられた²¹⁾。

雌雄のWistarラットに三酸化二アンチモン 0、45 mg/m³ (0、37.61 mg Sb/m³) (粒径: 0.347 μm) を7時間/日、5日間/週、52週間吸入ばく露した試験で、投与群に肺の間質性線維症がみられた²¹⁾。

三硫化二アンチモン

ラット、ウサギ、イヌに三硫化二アンチモンを吸入曝露した試験で、心電図の変化等がみられている²¹⁾。

経口投与

金属アンチモン

雄のWistarラットに金属アンチモン 0、5,000、10,000、20,000 ppm を24週間混餌投与した試験で、5,000 ppm以上の群に体重増加抑制、肝細胞の混濁腫脹、10,000 ppm以上の群に白血球数減少、20,000 ppm群にヘマトクリット値及びヘモグロビン濃度減少がみられたが、体重増加抑制以外の影響については軽微なものであった²¹⁾。

三酸化二アンチモン

雌雄のWistarラットに三酸化二アンチモン 0、1,000、5,000、20,000 ppm (雄: 0、84、421、1,686 mg/kg/日相当、雌: 0、97、494、1,879 mg/kg/日相当) を90日間混餌投与した試験で、20,000 ppm群の雌雄に肝臓重量のわずかな増加、雌にアスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ (AST) の増加がみられた²¹⁾。雄のWistarラットに三酸化二アンチモン 0、10,000、20,000 ppmを24週間混餌投与した試験で、10,000 ppm以上に赤血球数減少、AST活性の増加、20,000 ppm群にアルカリホスファターゼ (ALP)の増加がみられたが、軽微な影響であった。また、病理組織

学的検査において変化は認められなかった²¹⁾。

酒石酸アンチモンカリウム

雌雄のB6C3F1 マウスに酒石酸アンチモンカリウム 0、0.3、0.65、1.25、2.5、5.0 mg/mL (0、59、98、174、273、407 mg/kg/日相当) を14 日間飲水投与した試験で、投与による体重、摂水量に影響はみられなかった²¹⁾。

雌雄のCD マウスに酒石酸アンチモンカリウム0、5 ppm を生涯にわたって飲水投与した試験で、体重、生存期間、組織中アンチモン濃度、病理組織学的検査において投与による影響はみられなかった²¹⁾。

雌雄のF344 ラットに酒石酸アンチモンカリウム 0、0.15、0.3、0.65、1.25、2.5 mg/mL (0、16、28、59、94、168 mg/kg/日相当) を14 日間飲水投与した試験で、投与による体重、摂水量に影響はみられなかった²¹⁾。

雌雄のSD ラットに酒石酸アンチモンカリウム 0、0.5、5、50、500 ppm (雄: 0、0.06、0.56、5.6、42.2 mg/kg/日、雌: 0、0.06、0.64、6.1、45.7 mg/kg/日相当) を13 週間飲水投与した試験で、0.5 ppm以上の雄に肝細胞核大小不同、雌に脾洞の過形成、5 ppm 以上の雄に脾洞のうっ血、雌に血清中グルコース濃度減少、50 ppm 以上の雌に胸腺相対重量減少、甲状腺ホルモン結合比上昇、500 ppm の雌雄に摂水量及び摂餌量の減少、体重増加抑制、腎臓相対重量減少、血清中クレアチニン値、ALPの減少、雄に血尿、肝硬変、雌に肝細胞核大小不同、血清中コレステロール及び総タンパク質量の減少がみられた²¹⁾。

雌雄のLong-Evans ラットに酒石酸アンチモンカリウム0、5 ppm を生涯にわたって飲水投与した試験で、5 ppm 群の雌の27 か月目以降で死亡率増加、寿命の短縮、血清中コレステロール増加、血清中グルコース濃度の減少がみられた²¹⁾。

オ 生殖・発生毒性

吸入ばく露

三酸化二アンチモン

雌ラットに三酸化二アンチモン 0、250 mg/m³ を交配前1.5～2 か月、交配期間、妊娠期間及び出産の3～5 日前まで4 時間/日吸入ばく露し、無処置の雄と交配させた試験で、妊娠匹数は対照群、ばく露群でそれぞれ、10/10 匹、16/24 匹であった。また、ばく露群の非妊娠動物では、卵胞に卵細胞がなく、卵巣嚢腫が観察された例もみられた²¹⁾。

雌ラットに三酸化二アンチモン 0、0.027、0.082、0.27 mg/m³ を妊娠期間中1日24時間、21日間吸入ばく露し、妊娠21 日目に帝王切開した試験で、母動物の体重変化には投与による影響はみられなかったが、0.082 mg/m³群に胎児体重の低値、0.082 mg/m³以上の群に着床前後の子宮内胚・胎児死亡率の増加、胎児の肝臓周辺部及び脳膜における出血、腎盂及び脳室の拡張がみられた^{20, 21)}。

雌のSD ラットに三酸化二アンチモン 0、2.6、4.4、6.3 mg/m³ を6 時間/日の頻度で妊娠0～19日目まで吸入（鼻部）ばく露し、妊娠20日目に帝王切開した試験で、胎児に投与による影響はみられなかった²¹⁾。

経口投与/経皮投与/その他の経路等

三酸化二アンチモン

雄のCD-1マウス及びWistarラットに三酸化二アンチモン 0、12、1,200 mg/kg/日 (0、10、1,000 mg Sb/kg/日相当) をマウスには5日/週、ラットには3日/週で4週間強制経口投与し、精巣への影響を調べた試験で、すべての投与群に精巣の影響はみられなかった²¹⁾。

三塩化アンチモン

雌のSD ラットに三塩化アンチモン 0、100 mg Sb/kg/日を妊娠6～15日目まで筋肉内注射投与し、妊娠20日目に帝王切開した試験で、投与群に吸収胚増加、生存胎児数の減少、胎児体重低値がみられ、内臓・骨格異常が増加した²¹⁾。

カ 遺伝毒性(変異原性)

三酸化二アンチモン

In vitro 試験では、ネズミチフス菌を用いた復帰突然変異試験で、S9の添加の有無にかかわらず、陰性であった²¹⁾。マウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験でも陰性であった²¹⁾。ヒト末梢血リンパ球を用いた染色体異常試験で、S9添加で陽性を示した²¹⁾。V79細胞及びヒト末梢血リンパ球を用いた姉妹染色分体交換試験やコメットアッセイで陽性を示した²¹⁾。また、枯草菌を用いたDNA 修復試験 (rec assay)で陽性を示した²¹⁾。

In vivo 試験では、マウスに強制経口投与後、骨髄細胞を調べた染色体異常試験で、単回投与では陰性であったが、21日間反復投与では陽性であった。マウス骨髄細胞を用いた小核試験では、単回、反復ともに陰性であった²¹⁾。ラット肝細胞の不定期DNA合成 (UDS) 試験では陰性であった²¹⁾。三酸化二アンチモンの反復投与によるマウスの骨髄細胞を用いた染色体異常試験では陽性であったが、小核試験では陰性の結果が得られている²¹⁾。

三塩化アンチモン

In vitro 試験ではネズミチフス菌を用いた復帰突然変異試験で、S9の添加の有無にかかわらず、陰性であった²¹⁾。チャイニーズハムスター卵巣線維芽細胞 (CHO 細胞)、チャイニーズハムスター肺線維芽細胞 (V79細胞) 及びヒト末梢血リンパ球を用いた小核試験で、陽性を示した²¹⁾。V79細胞及びヒト末梢血リンパ球を用いた姉妹染色分体交換試験やコメットアッセイで陽性を示した²¹⁾。また、枯草菌を用いたDNA 修復試験 (rec assay)で陽性を示した²¹⁾。ネズミチフス菌や大腸菌を用いたDNA修復試験 (*umu* 試験、SOS 修復試験)では陰性であった²¹⁾。

In vivo 試験では、マウスに強制経口投与後、骨髄細胞を調べた染色体異常試験で、単回投与では陽性であった²¹⁾。

五酸化二アンチモン

In vitro 試験ではネズミチフス菌を用いた復帰突然変異試験で、S9の添加の有無にかかわらず、陰性であった²¹⁾。枯草菌を用いたDNA修復試験 (rec assay) で陽性を示したが、V79 細胞を用いた姉妹染色分体交換 (SCE) 試験で陰性を示した²¹⁾。

In vivo 試験は、調査した範囲では情報は得られていない。

五塩化アンチモン

In vitro 試験ではネズミチフス菌を用いた復帰突然変異試験で、S9の添加の有無にかかわらず、陰性であった²¹⁾。枯草菌を用いたDNA修復試験 (rec assay) で陽性を示したが、V79 細胞を用いた姉妹染色分体交換 (SCE) 試験で陰性を示した²¹⁾。

In vivo 試験は、調査した範囲では情報は得られていない。

酒石酸アンチモンカリウム

In vitro 試験ではネズミチフス菌を用いた復帰突然変異試験で、S9の添加の有無にかかわらず、陰性であった²¹⁾。

In vivo 試験は、調査した範囲では情報は得られていない。

アンチモン化合物の遺伝毒性に関して、*in vitro* 系では突然変異試験はいずれも陰性であるが、染色体異常試験、DNA損傷試験で陽性の結果が得られている。一方、*in vivo* 系でも、三酸化二アンチモンの反復投与、より水溶解度の高い三塩化アンチモンの単回投与によるマウスの骨髄細胞を用いた染色体異常試験では陽性であったが、三酸化二アンチモンの小核試験では陰性の結果が得られている。

試験方法		使用細胞種・動物種	結果
三酸化二アンチモン			
<i>In vitro</i>	復帰突然変異試験	Sb ₂ O ₃ :ネズミチフス菌TA98、TA100(-S9、+S9)	-
		Sb ₂ O ₃ :ネズミチフス菌TA98、TA100、TA1535、 大腸菌WP2(-S9、+S9)	-
	前進突然変異	Sb ₂ O ₃ :マウスリンパ腫細胞(L5178Y)(-S9、+S9)	-
	染色体異常	Sb ₂ O ₃ :ヒト末梢血リンパ球(-S9)	-
		Sb ₂ O ₃ :ヒト末梢血リンパ球(+S9)	+
	姉妹染色分体交換試験	Sb ₂ O ₃ :V79細胞(-S9)	+
		Sb ₂ O ₃ :ヒト末梢血リンパ球(-S9)	+
	DNA修復rec assay	Sb ₂ O ₃ :枯草菌(-S9)	+
Sb ₂ O ₃ :枯草菌(-S9)		+	
<i>In vivo</i>	染色体異常	Sb ₂ O ₃ :マウス骨髄細胞(経口 単回)	-
		Sb ₂ O ₃ :マウス骨髄細胞(経口 21日間反復)	+
	小核試験	Sb ₂ O ₃ :マウス骨髄細胞(経口 単回)	-
		Sb ₂ O ₃ :マウス骨髄細胞(経口 7~21日間反復)	-
	不定期DNA合成	Sb ₂ O ₃ :ラット肝細胞(経口 単回)	-
三塩化アンチモン			
<i>In vitro</i>	復帰突然変異試験	SbCl ₃ :ネズミチフス菌TA98、TA100(-S9、+S9)	-
	小核試験	SbCl ₃ :CHO細胞(-S9)	+
		SbCl ₃ :V79細胞(-S9)	+
		SbCl ₃ :ヒト末梢血リンパ球(-S9)	+
	姉妹染色分体交換試験	SbCl ₃ :V79細胞(-S9)	+
		SbCl ₃ :ヒト末梢血リンパ球(-S9)	+
	コメットアッセイ	SbCl ₃ :V79細胞(-S9)	+
	DNA修復rec assay	SbCl ₃ :枯草菌(-S9)	+
SbCl ₃ :枯草菌(-S9)		+	

	DNA 修復 <i>umu</i> 試験	SbCl ₃ :ネズミチフス菌TA1535/pSK1002(-S9、+S9)	-
	DNA 修復 SOS 修復	SbCl ₃ : <i>E. coli</i> PQ37(-S9)	-
<i>In vivo</i>	染色体異常	SbCl ₃ :マウス骨髄細胞 (経口 単回)	+
五酸化二アンチモン			
<i>In vitro</i>	復帰突然変異試験	Sb ₂ O ₅ :ネズミチフス菌TA98、TA100(-S9、+S9)	-
		Sb ₂ O ₅ :ネズミチフス菌TA98、TA100(-S9、+S9)	-
	姉妹染色分体交換試験	Sb ₂ O ₅ :V79 細胞(-S9)	-
	DNA 修復 rec assay	Sb ₂ O ₅ :枯草菌(-S9)	+
五塩化アンチモン			
<i>In vitro</i>	復帰突然変異試験	SbCl ₅ :ネズミチフス菌TA98、TA100(-S9、+S9)	-
	姉妹染色分体交換試験	SbCl ₅ :V79 細胞(-S9)	-
	DNA 修復 rec assay	SbCl ₅ :枯草菌(-S9)	+
酒石酸アンチモンカリウム			
<i>In vitro</i>	復帰突然変異試験	C ₈ H ₄ K ₂ O ₁₂ Sb ₂ 3H ₂ O:ネズミチフス菌(TA97、TA98、TA100、TA1535(-S9、+S9)	-

キ 発がん性

吸入ばく露

三酸化二アンチモン

雌のF344 ラットに三酸化二アンチモン 0、1.9、5.0 mg/m³ (0、1.6、4.2 mg Sb/m³相当) (粒径: 0.44 μm) を6 時間/日、5日間/週、約55 週間吸入ばく露した試験で、ばく露終了後の観察期間中5.0 mg/m³群の肺に硬性がんの発生率の増加がみられた²¹⁾。雌雄のWistar ラットに三酸化二アンチモン 0、45 mg/m³ (0、37.61 mg Sb/m³ 相当) (粒径: 0.347 μm) を7 時間/日、5日間/週、52 週間吸入ばく露した試験で、雌の19/70匹 (27%)に肺腫瘍がみられ、うち、9例が扁平上皮がん、5例が硬性がん、11例が細気管支腺腫またはがんであった²¹⁾。

雌雄のF344 ラットに三酸化二アンチモン 0、0.05、0.5、5.0 mg/m³ (実測濃度: 0、0.06、0.51、4.50mg/m³、0、0.05、0.43、3.76 mg Sb/m³相当) (粒径: 0.63 μm) を6時間/日、5日間/週、12か月間吸入ばく露 (全身) した試験で、ばく露に関連する腫瘍発生は認められなかった²¹⁾。

アンチモン鉱石 (三硫化二アンチモン)

雌雄のWistar ラットにアンチモン鉱石 (主成分: 三硫化二アンチモン、元素分析でアンチモン含有率 46%) 0、36~40 mg/m³を7 時間/日、5日間/週、52週間吸入ばく露した試験で、雌の17/68匹 (25%) に肺腫瘍がみられ、うち、9例が扁平上皮がん、4 例が硬性がん、6 例が細気管支腺腫またはがんであった²¹⁾。

経口投与/経皮投与・その他の経路等

- ・ 調査した範囲では情報は得られていない。

(2) ヒトへの影響(疫学調査及び事例)

ア 急性毒性

一般店で、エナメルでコーティングされた容器にレモネード粉末を溶かしてつくったレモネードを飲んだ店員の50人余が非常に不快になり、診療所で治療を受けた。その後、ほとんどすべての人が速やかに回復した。レモネード液の成分を分析した結果、金属アンチモンに換算して0.013%のアンチモン化合物と検出限界に近い微量な亜鉛が検出された。10オンス（およそ300 mL）のレモネードに金属アンチモンとして37 mg Sb 含まれていたことに相当した。一方、エナメルの成分分析から、2.9%の三酸化二アンチモンが検出された²¹⁾。

イ 刺激性及び腐食性

英国北部の三酸化二アンチモン製造工場の労働者150人のうち23人が2年間の作業期間中に皮膚炎を発症した。これらの労働者は、硫化アンチモン鉱石を製錬し、酸化工程を経て、三酸化二アンチモンを白色粉末として製造する作業に従事していた。三酸化二アンチモン粉じんの平均粒径は1 μm以下であり、他に微量の鉛、ヒ素、鉄を含んでいた。皮膚炎患者の17人は溶鋳炉作業員であり、残りは別の高温作業に従事していた。皮疹は前脛部、後頸部、前腕、胴体、顔に認められ、皮疹に先立って強い搔痒感があった。皮疹の形態及び組織学的検査から、初期の損傷は急性皮膚炎症反応を伴う表皮細胞壊死であり、汗腺周辺に生じていた。その結果、三酸化二アンチモンの粉じんのばく露によるアンチモン疹（antimony spots）と診断された。特に夏場や高温作業中にばく露した場合に皮疹が多くみられた。患者を涼しい環境に移すと3～14日間で皮疹は消失した。三酸化二アンチモンの水懸濁液や50%パラフィン混合液を用いたパッチテストを10人の患者と対照20人に行った結果、すべて陰性であった。以上の結果、少人数ではあるが、高温下での作業や夏の暑さなどで発汗する状況下で、三酸化二アンチモンの粉じんに曝露すると、粉じんが汗腺に浸透して皮膚刺激性反応をおこし、一過性の発疹を生ずるようになると、推論している²¹⁾。

アンチモン製錬工場の労働者でじん肺を罹患した51人（31～54歳、平均45.2歳；勤続年数9～31年、平均17.9年）のうち32人に色素沈着と小水疱性あるいは膿疱性発疹で特徴づけられるアンチモン皮膚炎が認められた。発症者は主に三酸化二アンチモンと五酸化二アンチモンを含む粉じん（Sb₂O₃、38.7～88.9%；Sb₂O₅、2.1～7.8%；SiO₂、0.8～4.7%；Fe₂O₃、0.9～3.8%；As₂O₃、0.2～6.5%）にばく露されており、特に夏場と溶鋳炉近辺の高温下で作業をした際に発症した²¹⁾。

アンチモン製錬工場の労働者でじん肺を罹患した51人中の14人に結膜炎が認められた。他に、喀痰を伴う慢性気管支炎が19人に、喀痰を伴わない慢性気管支炎が12人に、上気道炎が18人に認められた。しかし、これらの症状は珪肺などの他のじん肺と同様の症状であり、アンチモンじん肺との関連は不明である²¹⁾。

ろう付け棒（brazing rod）製造工場ではアンチモンの溶融工程に従事し、皮膚炎を罹患した労働者3人の症例報告がある。アンチモン鑄塊を破碎して、るつぼで断片を溶融する作業に3年間従事した28歳の労働者が前腕、胴、額に小胞状の丘疹や膿疱の発疹を生じた。作業場の空气中アンチモン濃度は8時間-時間加重平均として0.39 mg Sb/m³と測定され、尿中から53.2 μg Sb/L のアンチモンが検出された。非ばく露の人の尿中濃度は1.0 μg Sb/L以下であった。同一の作業に従事した33歳の労働者では、腕に小胞状の丘疹や膿疱、胴体に乾燥した湿疹様斑点がみられた。31歳のもう1人には、前腕に紅斑状の丘疹、脚と背に丘疹が認められた。3人ともア

ンチモン関連作業から離れた後皮膚炎は完治した。金属アンチモンは溶融過程で蒸発し、空气中で凝固する際に酸化されて、三酸化二アンチモンのフュームを生ずることが知られていることから、患者は作業中に金属アンチモンの粉じんや三酸化二アンチモンのフュームにばく露されたと推定している²¹⁾。

ウ 感作性

陶磁器製造の5工場でエナメル装飾作業に従事した労働者190人(女性119人、男性71人: 皮膚炎患者22人、皮膚炎既往症者44人、健常者124人)を対象に、アンチモンの皮膚感作性が調べられた。皮膚炎患者は全員手に皮膚炎を発症し、そのうちの5人には前腕にも皮膚炎が認められた。対照群として92人のボランティアが選ばれた。エナメル装飾材料として用いられた三酸化二アンチモンを含む15種類の化学物質に加えて、7種類の作業中使用化合物とともにアレルギー検査標準物質など合わせて29物質について、パッチテストを行った。被験者の背中に各物質を2日間閉塞貼付し、その後1日おいて皮膚反応を調べた。パッチテスト陽性を示した53人のうち、2人が三酸化二アンチモン粉末に陽性を示した。対照群はすべて陰性であった。三酸化二アンチモンのパッチテストで陽性結果が得られたが、皮膚感作性物質であると結論するには、今後の研究が必要であると、著者らは結論している²¹⁾。

エ 反復ばく露毒性(生殖・発生毒性、遺伝毒性、発がん性は除く)

硫化アンチモン鉱石から金属アンチモンを製造する製錬工場内の精錬部門に従事した労働者69人を対象に、操業開始後5か月間の症例研究が行われた。硫化アンチモン鉱石は、硫化アンチモンを酸化アンチモンに変換する焙焼工程と、溶解還元して粗金属アンチモンとした後に溶解分離して不純物を除く精錬工程を経て、金属アンチモンに精製された。精錬部門の建物内のアンチモンとヒ素の空气中平均濃度は、それぞれ、10.07～11.81 mg Sb/m³、0.36～1.10 mg As/m³であった。対象者は鼻炎(20%)、皮膚炎(20%)、喉頭炎(11%)、気管炎(10%)、鼻腔中隔穿孔(8.5%)、咽頭炎(8%)、気管支炎(7%)、胃腸炎(5.5%)、結膜炎(4%)などに罹患していた。精錬作業中にヒ素を含むアンチモンのフュームに高濃度ばく露された6人に急激な腹痛、下痢、嘔吐、眠気、重度の頭痛、虚脱などの全身症状が認められ、胸部X線検査で肺炎と診断された。空气中のアンチモンとヒ素のフュームは、精錬工程で放出されたアンチモンやヒ素が空气中の酸素と反応して生成した酸化物であると考えられた。これらの結果、労働者は主に酸化アンチモンフュームにばく露され、上気道刺激、肺炎、皮膚炎、全身症状を引き起こすことが唆された²¹⁾。三硫化二アンチモンとフェノールホルムアルデヒド樹脂を材料とした樹脂研磨盤の製造工場では8か月～2年間製造に従事した男性労働者125人中、この期間中に慢性心臓疾患で2人死亡し、さらに6人が突然死した。死因として心臓病が疑われた。生存者113人を対象に検診が行われた。工場内の空气中アンチモン濃度は0.58～5.5 mg Sb/m³であった。血圧が150/90上の方は14人、110/70以下は24人であり、心電図検査をした75人中37人が特にT-波に有意な異常を示した。他に、全従業員3,912人中胃潰瘍患者は59人(1,000人あたり15人)であったという胃X線検査結果と比べて、作業従事者で胃X線検査を受けた111人中7人(1,000人あたり63人)に胃潰瘍が認められた。しかし、皮膚、粘膜、気道刺激性症状はなかった。また、生存者から無作為に選んだ労働者の尿中アンチモン濃度は0.8～9.6 mg Sb/Lであった(ただし、検査人数不明)。製造部門で三硫化二アンチモンの使用を中止した後では、心臓死はなく、また心血管障害の異常な増加も

みられなかった。アンチモンにばく露される環境下にいる労働者は通常の検査に加えて心電図検査を受ける必要があると著者らは述べている²¹⁾。

三酸化二アンチモン製造工場でアンチモン粗鉱と三酸化二アンチモンの粉じんにばく露された労働者28人(25~61歳、曝露期間1~15年)を対象に胸部X線検査と肺機能検査が行われた。37か所の作業区域での空气中アンチモン濃度は0.081~138 mg Sb/m³であった。27人の尿中アンチモン濃度は0~1.02 mg Sb/Lであった。13人の肺のX線検査で、肺にピンヘッド様の小さい不透明な斑点が散在している像が観察された3人がじん肺(粉じんを吸入することで生じた刺激による肺の炎症)、5人が擬陽性と診断された。観察された不透明像は三酸化二アンチモンによる陰影であると推察された。一方、14人の肺機能検査が行われたが、X線検査で異常が認められた8人のうち3人の肺機能は正常であったなど、X線検査と肺機能検査との検査結果の間に関連性のある結果は得られなかった。また、じん肺患者3人を含む7人の心電図検査では、1人に軽微な徐脈が認められたが、6人が正常であり、じん肺と心電図の結果との関連性は示されなかった²¹⁾。アンチモン製錬工場の労働者でじん肺を罹患した51人(31~54歳、平均45.2歳; 勤続年数9~31年、平均17.9年)の胸部X線検査と肺機能検査を行った。患者は主に三酸化二アンチモンと五酸化二アンチモンを含む粉じん(粉じん組成: Sb₂O₃、38.7~88.9%; Sb₂O₅、2.1~7.8%; SiO₂、0.8~4.7%; Fe₂O₃、0.9~3.8%; As₂O₃、0.2~6.5%)にばく露された。粉じん濃度は17~86 mg/m³であり、80%以上の粒子の粒径は5 μm以下であった。X線検査で、肺の中葉及び下葉に直径1.0 mm以下の円形、多角形または不定形をした斑点状の不透明像が密に分布しているのが観察された。他に、肺気腫が17人に認められたが、広範囲に広がった肺線維症は一人も観察されなかった。じん肺は9年間以上作業に従事した製錬工に発症していた。慢性的な咳症状が31人に、慢性気管支炎が19人に認められたが、心血管系、肝臓、腎臓、造血系、神経系に関する全身症状はみられなかった。肺機能検査で、残気量の増加(17人)、軽度の気道抵抗の増加(9人)、気管支けいれん(2人)などがみられたが、臨床所見と肺機能変化との関連は明確ではなかった。じん肺は三酸化二アンチモンと五酸化二アンチモンに起因していると結論している²¹⁾。

米国テキサス州アンチモン製錬工場のラテンアメリカ系米国人男性労働者928人を対象に死亡率の追跡調査が行われた。ラテンアメリカ系米国人は非ラテンアメリカ系米国人より喫煙率が低いこと、肺がん及び心疾患死亡率が一般的に低いことが知られているので、1937年から1971年までの間に少なくとも3か月間雇用された労働者が調査対象とされた。異なる3地域のスペイン姓の人口集団を対象とした虚血性心臓疾患死亡率と比較した。第1集団として、ニューメキシコ州のスペイン姓男性の1958~1989年の虚血性心臓疾患死亡率と比較すると、虚血性心疾患の標準化率比(standardized rate ratios: SRR)は、0.91(90%信頼区間(CI): 0.84~1.09)であり、増加は認められなかったが、第2集団として、コロラド州カドミウム製錬工場のスペイン姓男性225人(雇用期間1940~1969年)の1940~1989年の心血管疾患死亡率と比較すると、SRRは1.22(90%CI: 0.78~1.89)、第3集団として、100万人を対象とした全国死亡率調査からのメキシコ系アメリカ人男性15,711人の1979~1981年の虚血性心臓疾患死亡率と比較すると、SRR1.49(90%CI: 0.84~2.63)と有意な増加はなかった。じん肺死亡率の他の肺疾患死亡率に対する比率に関するスペイン姓を名乗る男性集団のデータがないので、代わりに白人男性を対照としたデータが用いられた。その結果、SMRは1.22(90%CI: 0.80~1.80)であった。以上の結果は、アンチモンにばく露されると、非腫瘍性呼吸器・心臓疾患による死亡率が増加することを示唆しているが、多く

の交絡変数や適切な対照群が得られていないために結論できないと、著者らは考察している²¹⁾。

オ 生殖・発生毒性

旧ソ連のアンチモン冶金工場で金属アンチモン、三酸化二アンチモン、五硫化二アンチモンを含む粉じん職業性にばく露された女性労働者の生殖能力への影響が調べられた。アンチモン工場の女性従業員に対して1962～1964年の間、アンチモン検出測定と年2回の婦人科検診が行われた。アンチモンの空気中濃度の記載はないが、ばく露された女性全員の血液、尿及び糞便中にアンチモンが検出された。血液中平均アンチモン濃度は、アンチモン製造従事者群（161人）では53 mg Sb/L、研究・保守管理従事者群（157人）では40 mg Sb/L、対照群（115人）では3.3 mg Sb/L であり、アンチモンばく露群の血液中濃度は対照群の12～16倍であった。また、製造及び研究・保守部門の出産経験者（人数不詳）において、アンチモンが母乳（平均3.3 mg Sb/L）、羊水（平均62 mg Sb/L）、胎盤（32～126 μ g Sb/g）、臍帯血（平均63 mg Sb/L）中に検出された。婦人科検診の結果、月経周期の異常が対照群では35.7%みられたのに対してばく露群では61.2%であった。自然流産が対照群では4.1%に対して、ばく露群では12.5%、未熟児出産が対照群1.2%に対して、ばく露群では3.4%であった。新生児の体重は対照・ばく露群ともにほぼ同じであったが、ばく露群からの子供の体重増加に遅延が認められた。体内に入ったアンチモンは女性の生殖器及び出産機能に重大な影響を及ぼすと述べているが、アンチモンの定量方法の記載や工場内の環境中成分分析結果の記載はない。²¹⁾。

カ 遺伝毒性

自動車の座席の難燃加工に従事し、三酸化二アンチモンに職業ばく露した男性労働者23人（平均年齢：41.7歳）の血液から調製したリンパ球に対する遺伝毒性が調べられた。対照群として年齢、喫煙習慣でマッチングした非ばく露の労働者23人を選んだ。ばく露群は、空気中平均アンチモン濃度が0.052 μ g Sb/m³（低ばく露群：6人）と0.12 μ g Sb/m³（高ばく露群：17人）の2群に分けられた。調製されたリンパ球の姉妹染色分体交換試験と小核試験結果はすべての群で陰性であったが、酸化DNA損傷を検出する酵素処理コメットアッセイでは、陽性の頻度は対照群で3/23(13%)、低ばく露群で1/6(17%)、高ばく露群で11/17(65%)であり、高ばく露群は有意に高い陽性を示した²¹⁾。

キ 発がん性

9～31年間勤務した労働者51人が主に三酸化二アンチモンと五酸化二アンチモンを含む粉じんを粉じん濃度17～86 mg/m³で吸入ばく露されたが、がんの発生率には影響しなかった²¹⁾。英国北東部のアンチモン製錬工場で1961年初めに勤務していたアンチモン製造、保守管理、ジルコン粉砕作業、事務・管理の4部門の男性労働者1,420人を対象に1961～1992年中のアンチモン製錬工程による発がんに関するコホート研究が行われた。この期間中にアンチモン製造及び保守部門の労働者は金属アンチモン、三酸化二アンチモン、金属ヒ素、三酸化ヒ素、二酸化硫黄、芳香族多環炭化水素などにばく露されたが、各ばく露量についての定量的なデータはなかった。1992年末までに357人が死亡し、29人が移住した。ジルコン作業に従事した同工場労働者を対照とし、当該地方の人口死亡率を用いて死亡率の期待値を算出した。アンチモン部門では、肺がん、胃がん、その他の腫瘍による全死亡率（期待値54.7人に対し観察値69人：有意水準P

=0.07) は増加し、肺がんによる有意な増加 (期待値23.9人に対し観察値37人: $P=0.016$) がみられた。胃がん、その他の腫瘍による増加はなかった。保守管理部門では、腫瘍による全死亡率 (期待値18.2人に対し観察値34人: $P=0.002$) は増加した。肺がんによる増加 (期待値8.1人に対し観察値15人: $P=0.038$) とその他の腫瘍 (期待値8.4人に対し観察値18人: $P=0.006$) による増加がみられたが、胃がんによる増加はなかった。対照群としてのジルコン部門及び事務・管理部門では腫瘍による死亡率の増加は認められなかった。肺がん死亡率に関しては、1961年以前に勤務した労働者に肺がん死亡率の増加 (期待値14.7人に対して観察値32人: $P<0.001$) が認められ、保守管理部門の労働者にも肺がん死亡率の増加 (期待値5.3人に対して観察値12人: $P=0.016$) がみられた。しかし、多くの化学物質にばく露されているために、この増加をもたらした化学物質を特定できなかった。最初のばく露から肺がんによる死亡までに最低20年の潜伏期間が認められたが、勤続年数と肺がん死亡との間には関連は認められなかった。一方、1960年以降雇用された労働者には死亡率の増加はなかった。1960年以降の肺がん死亡率の低下は、アンチモンフェームなど種々の化学物質のばく露を減少するように労働環境を改善してきた結果であるかもしれないが、喫煙に関する適切なデータは示されていない²¹⁾。

米国テキサス州アンチモン製錬工場のラテンアメリカ系米国人男性労働者928人を対象にアンチモン製錬工程による発がんの追跡調査が行われた。1937年から1971年までの間に少なくとも3か月間雇用された労働者が対象とされた。対照に用いたテキサス州のラテンアメリカ系米国人住民の肺がん死亡率と比較すると、肺がん死亡した労働者の死亡率は高く、標準死亡比 (SMR) は1.39 (90% CI: 1.01~1.88) であった。雇用期間が長くなると、死亡率が高くなる傾向が認められた。この結果は、アンチモンの職業ばく露によって肺がん死亡率が増加することを示唆しているが、交絡変数が多く、また、適切な対照群が得られていない²¹⁾。

発がんの定量的リスク評価

アンチモン及びアンチモン化合物についてのユニットリスクに関する報告はない。^{6)、7)、8)、9)}
(6/24/09 参照資料により確認した)

発がん性分類

IARC:2B (三酸化アンチモン)、3(三硫化アンチモン)¹⁰⁾

産衛学会:2B (酸化アンチモン(III))¹¹⁾

NTP 11th:報告なし¹³⁾

ACGIH:A2 (三酸化アンチモン製造現場)¹⁴⁾

EU Anex-1:Carc. Cat.3 (三酸化アンチモン)¹²⁾

(3) 許容濃度の設定

ACGIH TLV¹⁴⁾:

TWA:0.5 mg/m³ as Sb (アンチモン及びその化合物、1979)

勧告根拠(要約):

アンチモン及びその化合物への職業ばく露について、TLV-TWA を 0.5 mg/m³ (アンチモンとして)を勧告する。この値は上気道の刺激、腹痛及び食欲減退発現の可能性を最小限にする意図で設定した。著しく高い単回又は繰り返しばく露による重大な影響、例えば心臓や血液の障害発

生することがある。入手できる全てのアンチモン化合物に共通の有害性情報から TLV を導くことは困難である。当該 TLV は、生物学的に活性なアンチモン化合物の中の一つである五塩化アンチモンで特定できる健康影響からの外挿によって設定された。経皮吸収性、感作性、発がん性の注釈の付記、又は TLV-STEL を勧告するための十分な情報はない。

TWA:0.1 ppm(スチビン;水素化アンチモン、1990)

勧告根拠(要約):

水素化アンチモンへの職業ばく露について、TLV-TWA を 0.1 ppm を勧告する。この値は、血球破壊、肺の刺激及び幼児の健康障害リスクを最小にする意図で設定した。水素化アンチモンは、アルシンと同様に溶血作用があり、また、ばく露された動物や人における生物学的影響の類似性に基き(一部)当該 TLV は設定した。経皮吸収性、感作性、発がん性の注釈の付記、又は TLV-STEL を勧告するための十分な情報はない。

(L):Exposure by all routes should be carefully controlled to levels as low as possible、A2(三酸化アンチモン(Sb_2O_3)製造現場、1977)

勧告根拠(要約):

ヒトの発がん性やその他の健康障害についての情報が不明確である英国及び米国のアンチモン製造工場の労働者の研究から得られたデータに基いて Sb_2O_3 の製造現場環境について数値的な TLV を勧告しない。アンチモンの製造工場の労働者におけるアンチモンへのばく露と肺がんに関する歴史的なデータに基き発がん性を A2(人に対する発がん性が疑われる)に分類する。これらのデータは、 Sb_2O_3 の製造現場環境を発がん性 A1(人に対する発がん性がある)に分類するためには不十分でそれぞれが対立的である。TLV を勧告しない化学物質で発がん性が指摘される全ての化学物質について、作業者の全てのばく露経路を注意深く監視し、ばく露を出来るだけ低く管理しなければならない。

日本産業衛生学会 許容濃度¹¹⁾

TWA:0.1 mg/m³ as Sb (アンチモン及びその化合物、スチビンを除く、1991)

勧告根拠(要約):

アンチモンおよびその無機化合物の許容濃度の提案にあたって、肺がんの発生と、胚ないし胎児(仔)への影響および心臓毒性を考慮するべきと考える。ラットの胚への影響として報告のあった酸化アンチモン(III) 82 μ g/m³ (68.5 μ g Sb/m³)を最小作用濃度と考えるべきであるが、この値を最小作用濃度と考えるとすれば、現行のTLVやMAKの勧告値0.5mg/m³とは8倍近い違いとなり、ラットの感受性が高いと仮定したとしても、十分な安全性を確保しているとは言いがたい。

したがって、現行のTLVやMAKの勧告値0.5 mg/m³より低い値を提案すべきであると考え。また、労働者の心臓毒性を報告した報告では、ばく露濃度が0.6~5.5 mg Sb/m³となっており、やはり、0.5 mg/m³が十分な安全率を見込んだ値とは言いがたく、暫定的に0.1 mg/m³を提案する。

DFG MAK¹⁸⁾

設定なし(アンチモン及びその化合物、スチビンを除く)

NIOSH REL¹⁹⁾

TWA:0.5 mg/m³ as Sb (アンチモン及びその化合物)

TWA:0.1 ppm (0.5 mg/m³) (スチビン、水素化アンチモン)

OSHA PEL¹⁸⁾

TWA:0.5 mg/m³ as Sb (アンチモン及びその化合物)
TWA:0.1 ppm (0.5 mg/m³) (スチビン、水素化アンチモン)

引用文献

- 1) IPCS:国際化学物質安全性カード(ICSC)日本語版:アンチモン ICSC 番号 0775 (2006 更新); 三酸化アンチモン ICSC 番号 0012 (2003 更新); 三塩化アンチモン ICSC 番号 1224 (2004 更新); 五フッ化アンチモン ICSC 番号 0220 (1995 更新); スチビン ICSC 番号 0776 (2008 更新)
- 2) 化学工業日報社:15509 の化学商品 (2009 年)
- 3) 経済産業省:化学物質の製造・輸入量に関する実態調査(平成 16 年度速報値)結果報告
- 4) 日本精鉱(株)データシート(<http://www.nihonseiko.co.jp/products/pdf/datasheet.pdf>)
- 5) NIOSH: RTECS (CD 版(2009))
- 6) IRIS Cancer Unit Risk Values、US EPA
(<http://cfpub.epa.gov/ncea/iris/index.cfm?fuseaction=iris.showSubstanceList>)
- 7) WHO air quality guidelines for Europe, 2nd edition (2000)
(http://www.euro.who.int/air/activities/20050223_4)
- 8) WHO "Air Quality Guidelines - global update 2005
(http://whqlibdoc.who.int/hq/2006/WHO_SDE_PHE_OEH_06.02_eng.pdf)
- 9) California EPA (OEHHA)、Hot Spots Unit Risk and Cancer Potency Values
(http://www.oehha.ca.gov/air/hot_spots/pdf/TSDlookup2002.pdf)
- 10) IARC Monographs on the Evaluation of Carcinogenic Risks to Humans
(<http://monographs.iarc.fr/ENG/Classification/index.php>)
- 11) (社)日本産業衛生学会:許容濃度の勧告、産業衛生学雑誌 50 巻 5 号(2008)
- 12) (社)日本化学物質安全・情報センター:EU 危険な物質のリスト日本語版 第 8 版(2009)(第 31 次的適応化委員会指令 2009/2/EC 対応)
- 13) National Institute of Health:Carcinogens Listed in NTP Eleventh Report
(<http://ntp.niehs.nih.gov/?objectid=035E5806-F735-FE81-FF769DFE5509AF0A>)
- 14) ACGIH:TLVs and BELs(Booklet 2009)
- 15) ACGIH:Documentation、Antimony and Compounds(2001)
- 16) ACGIH:Documentation、Antimony Hydride(2001)
- 17) ACGIH:Documentation、Antimony Trioxide、Production(2001)
- 18) Deutsche Forschungsgemeinschaft: List of MAK and BAT values.(2007)
- 19) NIOSH:NIOSH Pocket Guide to Chemical Hazards
(<http://www.cdc.gov/niosh/npg/default.html>)
- 20) IARC:IARC Monograph Vol.47. (Antimonytrioxide、1989).
- 21) (独)製品評価技術基盤機構、有害性評価書_アンチモン及びその化合物(2008)
(<http://www.safe.nite.go.jp/pdf/No-132.pdf>)
- 22) 日本産業衛生学会、許容濃度の提案理由、産業医学 33 巻 4 号 299-305(1991)

アンチモン及びその化合物標準測定分析法

構造式: Sb_2O_3 , $SbCl_3$, Sb_2S_3 , $NaSbO_3 \cdot 3H_2O$, Sb
 CAS No.: Sb_2O_3 1309-64-4, $SbCl_3$ 10025-91-9, Sb_2S_3 1345-04-6, $NaSbO_3 \cdot 3H_2O$ 15432-85-6, Sb 7446-36-0

許容濃度等: 日本産業衛生学会: 0.1 mg/m^3
 (Sbとして, スピンを除く)
 ACGIH 金属: 0.5 mg/m^3

物性等 (Sbとして)

Sb-metal	分子量: 121.76:	沸点(°C): 587
Sb_2O_3	分子量: 291.52:	沸点(°C): 1550
$SbCl_3$	分子量: 228.12:	沸点(°C): 224
Sb_2S_3	分子量: 339.72:	沸点(°C): 1150
$NaSbO_3 \cdot 3H_2O$	分子量: 246.8:	沸点(°C): 1427

【化合物種】金属アンチモン、酸化アンチモン(III): 三酸化アンチモン、セスキ酸化アンチモン、塩化アンチモン(III): 三塩化アンチモン、トリクロロアンチモン、アンチモン酸三ナトリウム; アンチモン酸トリナトリウム、硫化アンチモン(III); 三硫化二アンチモン、輝安鉱 (ステイブナイト)

サンプリング	分析																						
<p>サンプラー: 作業環境 47mmφ 個人ばく露 35mmφ メンブランフィルター (AAWP04700、03500 日本ミリポア株)</p> <p>サンプリング流量: 2.0~10.0L/min サンプリング時間: 2.0L/min 480min(8h) 10.0L/min 10min</p> <p>採気量: 100L 以上 保存性: 溶解後少なくとも 8 日間は常温で安定。 ブランク: メンブランフィルターに 10ng 程度検出</p>	<p>分析方法: ICP 発光法、ICP 質量分析法、黒鉛炉原子吸光法</p> <p>溶解: 試料を採取したメンブランフィルターに塩酸(1+1) 4ml、過酸化水素 1m を加え約 90°C で 30 分加熱し。冷却後、3%塩酸を加えて 10ml に定容する。 総アンチモンとして定量</p> <p>機器: ICP 発光分析装置 JY2000 ULTRACE (JOBIN YVON) ICP 質量分析装置 Agilent7700 ICP-MS (Agilent) 黒鉛炉原子吸光装置 HITACHI Z5010</p> <p>ICP 発光分析装置測定条件</p> <table border="1"> <tr><td>測定波長</td><td>217.581nm</td></tr> <tr><td>出力</td><td>1.0KW</td></tr> <tr><td>プラズマガス</td><td>アルゴン 1L/min</td></tr> <tr><td>試料注入量</td><td>約 1mL/min</td></tr> </table> <p>ICP 質量分析装置測定条件</p> <table border="1"> <tr><td>測定質量数 (m/z)</td><td>121 (定量用), 123 (検討用)</td></tr> <tr><td>出力</td><td>1.4KW</td></tr> <tr><td>キャリアーガス</td><td>アルゴン 1L/min</td></tr> <tr><td>試料注入量</td><td>約 1mL/min</td></tr> </table> <p>黒鉛炉原子吸光装置測定条件</p> <table border="1"> <tr><td>測定波長</td><td>217.63nm</td></tr> <tr><td>温度条件</td><td>dry 80~120°C 60 s, ash 1000°C 10 s atom 2300°C</td></tr> <tr><td>試料注入量</td><td>10 μl</td></tr> </table> <p>検量線: 酸溶液(塩酸 3%)で調整</p> <p>黒鉛炉原子吸光法 0ng, 1.0, 3.0, 5.0, 10.0ng/mL</p> <p>ICP 質量分析法 0, 0.1, 0.5, 1.0, 5.0, 10.0, 50.0, 100ng/mL</p> <p>ICP 発光分析法 0, 0.1, 0.5, 1.0, 5.0, 10.0, 50.0, 100 μg/mL</p> <p>定量法: 絶対検量線法</p>	測定波長	217.581nm	出力	1.0KW	プラズマガス	アルゴン 1L/min	試料注入量	約 1mL/min	測定質量数 (m/z)	121 (定量用), 123 (検討用)	出力	1.4KW	キャリアーガス	アルゴン 1L/min	試料注入量	約 1mL/min	測定波長	217.63nm	温度条件	dry 80~120°C 60 s, ash 1000°C 10 s atom 2300°C	試料注入量	10 μl
測定波長	217.581nm																						
出力	1.0KW																						
プラズマガス	アルゴン 1L/min																						
試料注入量	約 1mL/min																						
測定質量数 (m/z)	121 (定量用), 123 (検討用)																						
出力	1.4KW																						
キャリアーガス	アルゴン 1L/min																						
試料注入量	約 1mL/min																						
測定波長	217.63nm																						
温度条件	dry 80~120°C 60 s, ash 1000°C 10 s atom 2300°C																						
試料注入量	10 μl																						
精度																							
回収率																							
<p>各化合物別に 78.2-104.5%</p> <p>ICP 発光分析法</p> <p>検出下限 (3σ) 0.01 μg/mL (最終試料液濃度) 定量下限 (10σ) 0.05 μg/mL (最終試料液濃度) 5.00 μg/m³ (採気量 10L/min × 10min · 最終試料液量 10mL) 0.52 μg /m³ (採気量 2L/min × 480min · 最終試料液量 10mL)</p> <p>ICP 質量分析法</p> <p>検出下限 (3σ) 0.03ng/mL (最終試料液濃度) 定量下限 (10σ) 0.1ng/mL (最終試料液濃度) 0.01 μg /m³ (採気量 10L/min × 10min · 最終試料液量 10mL) 0.001 μg /m³ (採気量 2L/min × 480min · 最終試料液量 10mL)</p> <p>黒鉛炉原子吸光法</p> <p>検出下限 (3σ) 1.7ng/mL (最終試料液濃度) 定量下限 (10σ) 5ng/mL (最終試料液濃度) 0.5 μg /m³ (採気量 10L/min × 10min · 最終試料液量 10mL) 0.05 μg /m³ (採気量 2L/min × 480min · 最終試料液量 10mL)</p>																							
適用																							
妨害																							
参考																							