## 有害性総合評価表

物質名:エチルベンゼン

GHS 区分	評 価 結 果
ア	吸入毒性:LC <sub>50</sub> = 4,000 ppm(4h) (ラット)、 =13,367 ppm(2h) (ラット)
急性毒性	経口毒性:LD <sub>50</sub> = 3,500-4728 mg/kg (ラット)
	経皮毒性:LD <sub>50</sub> = 15,415 mg/kg (ウサギ)
イ	皮膚腐食性/刺激性:あり
皮膚腐食	根拠:ウサギの皮膚に対して壊死を伴う中等度の刺激性を有する3)
性/刺激	
性	
ウ	眼に対する重篤な損傷性/刺激性:あり
眼に対す	根拠:ウサギの眼に対して軽度の刺激性を示し、角膜では傷害を与えないとする報告
る重篤な	がある一方でわずかな不可逆性傷害を引き起こすとの報告もみられる <sup>3)</sup>
損傷性/	
刺激性	
エ	皮膚感作性:報告なし
皮膚感作	根拠:
性又は呼	呼吸器感作性:報告なし
吸器感作	根拠:
性	
オ	生殖細胞変異原性:おそらくなし
生殖細胞	根拠:いくつかの in vitro mutagenicity test(ヒトリンパ球細胞における姉妹染色
変異原性	分体交換試験及びマウス L5178Y リンフォーマ細胞突然変異試験)でのみ陽性を示し、
	その他の試験では陰性を示している。in vivo somatic cell genotoxicity test(ラッ
	ト肝細胞を用いた染色体異常試験)は陰性と報告されている。また、ショウジョウバエ
	の劣性致死試験は陰性との報告がなされている。 <sup>3)</sup>
カ	発がん性:あり
発がん性	根拠:エチルベンゼンは、皮膚、肺及び胃腸管からよく吸収される。エチルベンゼン
	は殆ど完全に代謝され、1番目の経路は側鎖二つの炭素のヒドロキシル化で、主に尿
	中に排泄される代謝物の領域まで、更に酸化を続ける。エチルベンゼンの運命は、動
	物とヒトで同一である。ヒトの 15 年の疫学調査でがん死亡の過剰は認められなかった。
	<sup>11)</sup> IARC はこの物質の発がん性を「2B:ヒトに対して発がん性があるかもしれない」
	と分類している。
	閾値の有無:閾値あり
	根拠:ヒトリンパ球細胞 姉妹染色分体交換試験、マウス L5178Y リンフォーマ細胞
	突然変異試験でのみ陽性を示し、Ames 試験他の多くの試験系では陰性との報告があ
	る。 <sup>3)</sup>
	試験で得られた NOAEL = 250 ppm (1,085 mg/m³)
	根拠: NTP TR-466 より引用した。 <sup>12)</sup>
	対象動物:F344N 雄ラット(1.9 ppm)
	ばく露条件:吸入ばく露 0、75、250、750ppm 6 時間/日、5 日/週、104 週間

腫瘍のタイプ: 750ppm で、尿細管腺腫、腺腫とがんの混成誘発の有意な発生の 増加。但し、対照に比し、生存率は著しく低い。 不確実性係数 UF = 100根拠:種差、発がん性 評価レベル =  $250 \times 1/100 \times 5/5 \times 6/8 \times 4.34 = 8.2 \text{ mg/m}^3 (1.9 \text{ ppm})$ 労働年数補正後 =  $8.2 \text{ mg/m}^3 / (45/75) = 14.2 \text{ mg/m}^3 (3.2 \text{ ppm})$ 丰 生殖毒性:あり 生殖毒性 試験で得られた NOAEL = 100 ppm (434 mg/m³) 根拠: ウサギの妊娠 1-24 日 (6-7 時間/日、7 日/週) 吸入ばく露したところ、1000 ppm で生存胎児数の減少がみられたが、100 ppm では影響はみられなかった。4) 不確実性係数 UF= 10 根拠:種差 評価レベル =  $434 \text{ mg/m}^3 \times 6.5/8 \times 1/10 = 36 \text{ mg/m}^3 (8.1 \text{ ppm})$ 根拠:マウスでは 1,430 ppm に数分間の吸入ばく露で、呼吸率(数)が 50%に減少して 特定標的 いる。 モルモットでは、2,000 ppm に 6 時間のばく露で運動失調と意識消失がみら 臟器/全 れている<sup>3)</sup>。 身毒性(単 試験で得られた(NOEL、NOAEL、LOAEL、UR) = 得られない 回ばく露) 根拠:経口、吸入、経皮投与による $LD_{50}$ のデータは報告されているが $^{1}$ 、単回ばく露 の NOAEL 等を判断するに適切なデータはなかった。 試験で得られた LOAEL=400 ppm (1ppm=4.34 mg/m³@25℃) 特定標的 根拠: ラットを 6 時間/日×5 日/週×4 週間ばく露した実験で、382 ppm で肝臓の相対 臓器 / 全 | 重量の増加、782 ppm で白血球数の増加がみられている。ラットを 7-8 時間/日×5 日/ 身毒性(反 週×6ヵ月間ばく露した実験では、 $400 \text{ ppm} (1736 \text{ mg/m}^3)$ で肝臓及び腎臓の重量増加、 復ばく露) 1,250 ppm で肝細胞及び尿細管上皮の混濁腫脹がみられている 3)。

不確実性係数 UF = 100

根拠:13 週間以上のばく露期間の動物試験で得られた LOAEL を使用するため、 LOAEL→NOAEL に変換する係数を 10、期間に対する係数を 1 とする。すなわち、 UF として、種差 (10)、LOAEL→NOAEL 変換(10)、期間 (1)の積を用いるととも に、(7.5 時間/8 時間×5 日/5 日)を乗じて労働ばく露への補正を行う。

評価レベル= $1736 \text{ mg/m}^3 \times (7.5/8 \times 5/5) / 100 = 16 \text{ mg/m}^3 (3.7 \text{ ppm})$ 

労働年数補正後 =  $8.2 \text{ mg/m}^3 / (45/75) = 14.2 \text{ mg/m}^3 (3.2 \text{ ppm})$ 

許容濃度等

許容濃度 の設定

ACGIH TLV-TWA: 20ppm (2011)

根拠:刺激、臓器障害及び聴力低下の潜在的リスクを最小限とするために勧告する。 日本産業衛生学会 許容濃度:50ppm(217mg/m³)(2002)

根拠:妊娠ラットへのばく露 100ppm で過剰肋発生が認められた。急性毒性値はト ルエンに類似等より、トルエンの TLV-TWA に合わせ 50ppm を勧告する。