平成25年7月8日有害性評価小検討会 発がん性評価ワーキンググループ

職場で使用する化学物質の発がん性評価基準骨子

職場で使用する化学物質の発がん性のスクリーニングに当たって、関係機関等の発がん性 評価区分、及び既存の発がん性試験の結果等から、<u>下記の1に該当する物質</u>は、スクリーニングの対象から除外し、労働安全衛生法の特別規則の対象とするか否かの判断材料として行うリスク評価の対象物質の候補とする。

また、これらのうち、<u>下記の2に該当する物質</u>については、長期発がん性試験の対象物質の候補とする。

- 1 リスク評価対象物質の候補とすべきもの
- (1)以下に該当する物質については、リスク評価の対象物質の候補とし、発がん性のスクリーニングの対象から除外する。
 - ① 国際がん研究機関(IARC)の発がん性評価区分の1~2Bに分類されているもの
 - ② IARCの発がん性評価区分で1~2Bに分類されていないが、
 - ア 化学物質の審査及び製造等の規制に関する法律(化審法)の一般化学物質等に関するスクリーニング評価において、発がん性クラスが1又は2と評価されたもの
 - イ 他の関係機関等の発がん性評価区分、又は既存の発がん性に関する試験の結果等から、専門家によりIARCの評価区分の1~2Bに相当すると判断されたもの
 - ③ 既存の短期・中期発がん性試験又は他の発がん性に関する試験で陽性の結果が得られ、専門家によりヒトへの発がんの可能性があると判断されたもの
- (2) 上記(1) ②イの他の関係機関等の発がん性評価は、以下の①~⑤とする。(別紙1 参照)
 - (1) 日本産業衛生学会の発がん物質の分類
 - ② 米国産業衛生専門家会議(ACGIH)の発がん性分類
 - ③ 米国環境保護庁(EPA)のがんリスク評価ガイドラインによる分類
 - (4) 米国国家毒性プログラム(NTP)の発がん性因子の分類
 - ⑤ EUのCLP規則の付属書VIの分類
- (3) 上記(1)②イのIARCの評価区分への相当性を判断するための基準は、IARC のモノグラフの preamble に示されている評価基準とする。(別紙2参照)
- 2 長期発がん性試験対象物質の候補とすべきもの

上記1(1)③に該当する物質については、長期発がん性試験対象物質の候補とすべきである。

3 その他

上記1及び2のほか、IARCの発がん性評価区分の4(おそらくヒト発がん性がない)に分類されている物質については、発がん性のスクリーニングから除外する。

主要な機関の発がん性評価の分類基準

(は場合によっては該当)

GHS		IARC		EU(CLP 規則)	日本産業衛生学会	
1 A	ヒトに対する発がん性が知られ ている (known) ヒトで、がん発生の因果関係が 確立された場合	1	ヒトに対して発がん性がある(be) ヒトで、十分な証拠がある場合 ヒトでは十分な証拠と言えないが、実験動物で十分な証拠があり、ヒトと共通する発がん機序を示す明確な証拠がある場合		第1群	ヒトに対して発がん性があると判断できる 疫学研究からの十分な証拠がある場合
1 B	ヒトに対しておそらく発がん性がある (presumed) 動物試験で十分な証拠がある場合 ヒトでも動物試験でも証拠が限定的である場合	2 A	ヒトに対しておそらく発がん性がある (probably) ヒトで限定的な証拠があり、実験動物で十分な証拠がある場合 実験動物で十分な証拠があり、ヒトと共通する作用機序を示す明確な証拠がある場合 ヒトで限定的な証拠がある場合		第2群 A	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) 疫学研究からの証拠が限 定的で、動物試験で十分な証 拠がある場合
2	ヒトに対する発がん性が疑われる(suspected) ヒト又は動物実験の証拠があるが、確実に1に分類するには不十分な場合 証拠の強さ等を考慮したうえで、ヒト又は動物試験で限定的な <u>証拠がある場合</u>	2 B	ヒトに対して発がん性を示す可能性がある(possibly) ヒトで限定的な証拠があり、実験動物では十分な証拠があるといえない場合 実験動物で十分な証拠がある場合 実験動物で十分ではない証拠があり、ヒトと共通する 作用機序を示す証拠が得られている場合 作用機序及び他の関連データに由来する確かな証拠がある場合 ヒトに対する発がん性を分類することができない (not classifiable)		第2群 B	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) 疫学研究からの証拠が限 定的で、動物試験からの証拠が十分でない場合 動物試験で十分な証拠が ある場合

ACGIH		EPA(1986)	EPA(1996)		EPA(2005)		NTP		
A 1	確認されたヒト発がん性因子 (confirmed) 疫学的研究からの証拠に基 づき、ヒトに対し発がん性が ある	Α	ヒト発がん性因子 (be) 疫学研究から十分 な証拠がある場合		ヒト発がん性が知られている/可能性が高い (known/likely) 疫学研究、又は疫学研究 と試験結果の組合せにより、ヒト発がん性が知られている場合		ヒト発がん性である (be) 因果関係を確信させる疫 学的証拠がある場合 動物試験で広範な証拠が あり、がんの誘発の重要な 前駆現象がヒトでも起こる 等の条件がすべて満たされ る場合	K	と ト発がん性因子であることが知られている (knouwn) ヒトで、十分な証拠がある場合
A 2	疑わしいヒト発がん性因子(suspected) ヒトに関するデータは適切であるが、A1に分類するには十分でない場合 動物試験で、労働者と関連のある用量、ばく露経路、作用機序等において発がん性を示す場合	В	おそらくヒト発がん 性因子 (probable) B 1 疫学研究から限定 的な証拠がある場合		もっともらしい因果関係 を示す疫学研究と、強い試験的根拠の組合せにより、 とト発がん性が知らる とト発がん性に関連することト発がん性に関連することより 定される作用機序によが予 腫瘍の生成又は生成ががん 性にあっため、ヒトでがん 生じる可能性が高い場合	L	ヒト発がん性である可能性が高い (likely) ヒトのばく露とがんの間のもっともらしい関連性が証明され、裏付けとなる生物学的、実験的証拠がある場合 複数の動物種、性別、系統、部位又はばく露経路で	R	合理的にヒト発がん性因子であることが予測され (reasonably anticipated) ヒトで、限定的な証拠がある場合 動物試験で、十分な証拠がある場合 ヒト又は動物試験での証
A 3	確認された動物発がん性因子 (confirmed)であるが、ヒトと の関連は不明(unknown) 動物試験で、労働者と関連		B 2 動物試験で十分な 証拠がある場合				陽性の結果の場合 催腫瘍研究で、悪性腫瘍 の高率発生、幼若発症等を 呈する場合等		拠は十分ないが、十分に特定された構造関連分類に属し、その分類の他の物質がK又はRに該当する場合又は、ヒトにがんを誘発する。
	がないかもしれない高用量、 ばく露経路、作用機序等にお いて発がん性を示す場合等	C D E	(省 略)			S I NL	(省 略)		る可能性が高い作用機序を 通じて作用することを示す 説得力のある関連情報があ る場合
A 4 A 5	(省 略)			CBD NL	(省 略)				

IARC の発がん性評価の基準の詳細

IARC モノグラフ Preamble (抜粋)	評価区分の基準の主な内容
The agent is described according to the wording of one of the following categories, and the designated group is given. The categorization of an agent is a matter of scientific judgement that reflects the strength of the evidence derived from studies in humans and in experimental animals and from mechanistic and other relevant data.	作用因子は、以下に示すカテゴリーのどれか一つに分類される。 作用因子の分類は、ヒト及び実験動物による研究、及び作用機序やその他 の関連データから得られた証拠の重みを反映した科学的判断による。
Group 1: The agent is carcinogenic to humans. This category is used when there is sufficient evidence of carcinogenicity in humans. Exceptionally, an agent may be placed in this category when evidence of carcinogenicity in humans is less than sufficient but there is sufficient evidence of carcinogenicity in experimental animals and strong evidence in exposed humans that the agent acts through a relevant mechanism of carcinogenicity.	に用いられる。 例外的に、ヒトにおいて「発がん性の証拠は十分」とまではいえないが、
Group 2. This category includes agents for which, at one extreme, the degree of evidence of carcinogenicity in humans is almost <i>sufficient</i> , as well as those for which, at the other extreme, there are no human data but for which there is evidence of carcinogenicity in experimental animals. Agents are assigned to either Group 2A (<i>probably carcinogenic to humans</i>) or Group 2B (<i>possibly carcinogenic to humans</i>) on the basis of epidemiological and experimental evidence of carcinogenicity and mechanistic and other relevant data. The terms <i>probably carcinogenic</i> and <i>possibly carcinogenic</i> have no quantitative significance and are used simply as descriptors of different levels of evidence of human carcinogenicity, with <i>probably carcinogenic</i> signifying a higher level of evidence than <i>possibly carcinogenic</i> .	分にある」作用因子から、ヒトにおける発がん性の証拠はないが動物においては十分な証拠のある作用因子までを両極とする様な作用因子を含む。グループ2A(おそらく発がん性がある)又はグループ2B(発がん性を示す可能性がある)とされた因子は、疫学、動物実験または作用機序その他の適切なデータに基づいて分類される。「おそらく発がん性がある」と「発がん性を示す可能性がある」の用語には定量的な意味はなく、単にヒ

評価区分の基準の主な内容

Group 2A: The agent is probably carcinogenic to humans.

This category is used when there is *limited evidence of carcinogenicity* in humans and sufficient evidence of carcinogenicity in experimental animals. In some cases, an agent may be 動物における「発がん性の十分な証拠」がある場合に用いられる。場合に | classified in this category when there is *inadequate evidence of carcinogenicity* in humans and よっては、ヒトで「発がん性の不十分な証拠」と実験動物で「発がん性の sufficient evidence of carcinogenicity in experimental animals and strong evidence that the 十分な証拠」があり、かつ、その発がん機序がヒトにおいても機能するこ carcinogenesis is mediated by a mechanism that also operates in humans. Exceptionally, an とを示す明確な証拠がある場合に、このカテゴリーに分類される。例外的 agent may be classified in this category solely on the basis of limited evidence ofに、ヒトにおいて「発がん性の限定的な証拠」のみで、このカテゴリーに carcinogenicity in humans. An agent may be assigned to this category if it clearly belongs, 分類されることがある。また、ある作用因子群のうちの複数の因子の発が based on mechanistic considerations, to a class of agents for which one or more members have ん機序が、明らかにグループ1又は2Aグループと同じである場合、それ been classified in Group 1 or Group 2A.

Group 2B: The agent is possibly carcinogenic to humans.

This category is used for agents for which there is *limited evidence of carcinogenicity* in humans and less than sufficient evidence of carcinogenicity in experimental animals. It may 実験動物では「発がん性の十分な証拠」に至らない場合に用いられる。ま also be used when there is *inadequate evidence of carcinogenicity* in humans but there is た、ヒトにおいては「発がん性の不十分な証拠」で、実験動物において「発 sufficient evidence of carcinogenicity in experimental animals. In some instances, an agent for がん性の十分な証拠」である場合もこのカテゴリーに入る。場合によって which there is inadequate evidence of carcinogenicity in humans and less than sufficient は、ヒトで「発がん性の不十分な証拠」、実験動物で「発がん性の十分な evidence of carcinogenicity in experimental animals together with supporting evidence from 証拠」に至らない場合には、作用機序及び他の関連データから発がん性を mechanistic and other relevant data may be placed in this group. An agent may be classified in 支持する明確な証拠がある場合、このカテゴリーに分類することがある。 this category solely on the basis of strong evidence from mechanistic and other relevant data.

Group 3: The agent is not classifiable as to its carcinogenicity to humans.

This category is used most commonly for agents for which the evidence of carcinogenicity is inadequate in humans and inadequate or limited in experimental animals. Exceptionally, agents for which the evidence of carcinogenicity is *inadequate* in humans but *sufficient* in がある場合に使用される。例外的には、ヒトにおいて「発がん性の不十分 experimental animals may be placed in this category when there is strong evidence that the な証拠」であるが、実験動物で「発がん性の十分な証拠」の場合があるが、 mechanism of carcinogenicity in experimental animals does not operate in humans.

Agents that do not fall into any other group are also placed in this category. An evaluation in ある。他のいずれのグループにも入らない場合も、このカテゴリーに分類 Group 3 is not a determination of non-carcinogenicity or overall safety. It often means that される。グループ3の評価は、発がん性がないことや総合評価で安全であ further research is needed, especially when exposures are widespread or the cancer data are るということを決定づけるものではない。特にばく露が広範にわたってい consistent with differing interpretations.

グループ2A:ヒトに対しておそらく発がん性がある。

このカテゴリーには、ヒトにおいて「発がん性の限定的な証拠」と実験 らはグループ2Aに分類されることがある。

グループ2B:ヒトに対して発がん性を示す可能性がある。

このカテゴリーは、ヒトにおいて「発がん性の限定的な証拠」があり、 また、単に作用機序及び他の相応するデータにおいて、明確な証拠のある 場合にもこのカテゴリーに分類することがある。

グループ3:ヒトに対する発がん性について分類することができない。

このカテゴリーは、最も一般的に、ヒトにおいて「発がん性の不十分な |証拠」があり、実験動物において「発がん性の不十分な又は限定的な証拠 それは作用機序がヒトでは作動しないことを示す明確な証拠がある場合で るか、又は発がんのデータがその都度いつも異なった結果に解釈される場 合は、多くの場合に研究の追加が必要であることを意味する。

IARC モノグラフ Preamble (抜粋)

評価区分の基準の主な内容

Group 4: The agent is probably not carcinogenic to humans.

This category is used for agents for which there is evidence suggesting lack of carcinogenicity in humans and in experimental animals. In some instances, agents for which there is *inadequate* 示唆する証拠」がある場合に用いられる。場合によっては、ヒトにおいて evidence of carcinogenicity in humans but evidence suggesting lack of carcinogenicity in experimental animals, consistently and strongly supported by a broad range of mechanistic and とを示唆する証拠」があり、それが広範な作用機序及び他の関連データに other relevant data, may be classified in this group.

グループ4:ヒトに対しておそらく発がん性はない。

このカテゴリーは、ヒト及び実験動物において「発がん性がないことを 「発がん性の不十分な証拠」で、実験動物においては「発がん性がないこ よって一貫して強く支持されるときに、このカテゴリーに分類されること がある。

2)実験動物における証拠のカテゴリーの基準

IARC モノグラフ Preamble (抜粋)

証拠のカテゴリーの基準の主な内容

(b) Carcinogenicity in experimental animals

Carcinogenicity in experimental animals can be evaluated using conventional bioassays, bioassays that employ genetically modified animals, and other in-vivo bioassays that focus on た試験、その他の発がん現象の一つ以上の重要な段階に焦点を当てた in one or more of the critical stages of carcinogenesis. In the absence of data from conventional vivo 試験を用いて評価することができる。従来の長期動物試験、又は腫瘍 long-term bioassays or from assays with neoplasia as the end-point, consistently positive results の発生を判定指標とした試験のデータがない場合に実験動物における発 in several models that address several stages in the multistage process of carcinogenesis should がん性の証拠の程度について評価する際には、多段階発がん過程のいくつ be considered in evaluating the degree of evidence of carcinogenicity in experimental animals. The evidence relevant to carcinogenicity in experimental animals is classified into one of the 結果が考慮される。実験動物における発がん性に関する証拠は、以下のカ following categories:

実験動物における発がん性

実験動物における発がん性は、従来の動物試験、遺伝子改変動物を用い かの段階について検討するいくつかのモデルで得られた、一貫した陽性の テゴリーのいずれか一つに分類される。

Sufficient evidence of carcinogenicity: The Working Group considers that a causal 発がん性の十分な証拠: relationship has been established between the agent and an increased incidence of malignant (a)2種類以上の動物種、または(b)1種類の動物の場合は、2つ以 neoplasms or of an appropriate combination of benign and malignant neoplasms in (a) two or 上の独立した研究が、異なった時期または異なった研究施設または異なっ more species of animals or (b) two or more independent studies in one species carried out at たプロトコルで実施された場合に、作用因子と、悪性腫瘍発生率増加、又 different times or in different laboratories or under different protocols. An increased incidence は良性腫瘍と悪性腫瘍の適切な組合せにおいて発生率増加との間に因果 of tumours in both sexes of a single species in a well-conducted study, ideally conducted under 関係が確立されたものと判断される。さらに、適正に実施された試験研究 Good Laboratory Practices, can also provide *sufficient evidence*.

(理想的にはGLP実施された試験)で、1種類の動物の雌雄両性で腫瘍 発生率が増加した場合も「十分な証拠」となり得る。

	T
IARC モノグラフ Preamble (抜粋)	証拠のカテゴリーの基準の主な内容
A single study in one species and sex might be considered to provide <i>sufficient evidence of carcinogenicity</i> when malignant neoplasms occur to an unusual degree with regard to incidence, site, type of tumour or age at onset, or when there are strong findings of tumours at multiple sites.	発生率、部位、腫瘍の種類又は初発週齢について、異常な頻度で発生した
Limited evidence of carcinogenicity: The data suggest a carcinogenic effect but are limited for making a definitive evaluation because, e.g. (a) the evidence of carcinogenicity is restricted to a single experiment; (b) there are unresolved questions regarding the adequacy of the design, conduct or interpretation of the studies; (c) the agent increases the incidence only of benign neoplasms or lesions of uncertain neoplastic potential; or (d) the evidence of carcinogenicity is restricted to studies that demonstrate only promoting activity in a narrow range of tissues or organs.	データから発がん作用が示唆されるが、例えば以下のような理由から、 最終的評価を行うには限界がある場合。(a)発がん性の証拠が1例の試験に限られている。(b)試験の計画、実施又は解釈の妥当性に関して未解決な疑問が存在する。(c)良性腫瘍のみ、または腫瘍発生の可能性が
Inadequate evidence of carcinogenicity: The studies cannot be interpreted as showing either the presence or absence of a carcinogenic effect because of major qualitative or quantitative limitations, or no data on cancer in experimental animals are available.	
Evidence suggesting lack of carcinogenicity: Adequate studies involving at least two species are available which show that, within the limits of the tests used, the agent is not carcinogenic. A conclusion of evidence suggesting lack of carcinogenicity is inevitably limited to the species, tumour sites, age at exposure, and conditions and levels of exposure studied.	少なくとも2種類の動物種を用いた適切な研究がなされており、それら