リスク評価書

No.90 (詳細)

ピリジン

(Pyridine)

目 次

本文・・	• • • • • • • • •	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1
別添1	有害性総合評価表••	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	13
別添 2	有害性評価書・・・・	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	18
別添3	ばく露作業報告集計表	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	32
別添4	標準測定分析法・・・	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	33

2022年6月

厚生労働省

化学物質のリスク評価検討会

- 1 1 物理化学的性質
- 2 (1) 化学物質の基本情報
- 3 名 称:ピリジン
- 4 別 名:アザベンゼン、Pyridine、Azabenzene、Azine Azine
- 5 化学式: C₅H₅N
- 6 構造式:



- 8 分子量:79.1
- 9 CAS番号: 110-86-1
- 10 労働安全衛生法施行令第18条、18条の2、別表9(名称等を表示し、又は通知すべき危険物及
- 11 び有害物)第467号

12

13 (2) 物理化学的性状 (ICSC 2019)

外観:特徴的な臭気のある、無色の液体 引火点 (C.C.):20℃

沸点:115 ℃ 爆発限界(空気中):1.8~12.4 vol%

蒸気圧: 2.0 kPa (20℃) 溶解性(水): 自在に溶ける

融点: -42℃ 換算係数: 1 ppm= 3.24 mg/m³ (25℃)

嗅覚閾値: 0.17 ppm (ACGIH 2004) 1 mg/m³ = 0.309 ppm (25°C)

1415

(3)物理的化学的危険性

- 16 ア 火 災 危 険 性:引火性が高い。火災時に刺激性もしくは有毒なヒュームやガスを放出す 17 る。
- 18 イ 爆発危険性:蒸気/空気の混合気体は爆発性である。
- 19 ウ 物理的危険性:蒸気は空気より重く、地面に沿って移動して、遠距離発火の可能性があ 20 る。
- 21 エ 化学的危険性: 燃焼すると分解する。有毒な窒素酸化物及びシアン化水素のヒュームを 22 生じる。強酸化剤及び強酸と激しく反応する。火災や爆発の危険を生じ
- 23 る。本物質は、弱塩基。

- (4) 製造·輸入量、用途等
- 26 製造・輸入数量: 3,000 以上 4,000 t 未満 (2019 年度) (経産省 2021)、2019 年 4,000 t (推定)、
- 27 輸出=1,661t、輸入=69 t (輸出入ともピリジン及びその塩) (化工日 2021)
- 28 用途:医薬品(スルホンアミド剤、抗ヒスタミン剤)、無水金属塩の溶剤及び反応媒介剤、医
- 29 薬品原料、界面活性剤、加硫促進剤、鎮静剤、アルコールの変性(化工日 2021)
- 30 製造業者:合成法=広栄化学、輸入=野村事務所(バーテラス)。 分留法=エア・ウォータ

ー(シーケム)(化工日 2021)

33 2 有害性評価の結果(別添1及び別添2参照)

(1) 発がん性

○ヒトに対しておそらく発がん性がある。

根拠:動物試験で十分な証拠がある。IARCは、飲水実験において、B6C3F1マウス雌雄での肝細胞腺腫、肝細胞がん及び肝芽腫の発生率が有意に増加し、F344/Nラット雄での腎細胞腺腫・がんの発生率がわずかに増加した。皮下注射におけるF344ラット雌雄での結果は否定的であった。また給餌投与や皮膚塗布におけるトランスジェニックマウスでの結果も否定的であった。なお、ピリジンにばく露された労働者に関する小規模コホート研究において、肺がんあるいは併発するすべてのがんにおける死亡率の増加は示されなかった。扁平上皮がんが6例観察されたとの報告はあるが、発がんリスクの記載がなかった。ヒトでの発がん性の証拠は不十分であるが、実験動物での発がん性の十分な証拠があるとして、グループ2Bに分類している。また、ACGIHでもA3(確認された動物発がん性物質ではあるが、ヒトとの関連性は不明である)に分類している。

(各評価区分)

IARC: 2B (2019) ACGIH: A3 (2004)

日本産業衛生学会: 2B (2018)

DFG MAK: 3B (2009) EU CLP:情報なし

NTP 14th ROC: 情報なし

US EPA:情報なし

○閾値の有無:あり

根拠:遺伝毒性なし

(参考)

LOAEL=15 mg/kg体重/日

根拠: B6C3F1マウス (7週齢、1群雌雄各50匹)にピリジン (純度99.8%)を雄に0、250、500、1,000 ppm (0、35、65、110 mg/kg/日相当)で104週間、雌に0、125、250、500 ppm (0、15、35、70 mg/kg/日相当)で105週間経口 (飲水)投与した実験で、雄の250、1,000 ppmで肝細胞腺腫 (0: 29/50、250: 40/50 (p = 0.003)、500: 34/49、1,000: 39/50 (p = 0.011))、雌雄の250 ppm以上で肝細胞がん (雄 0: 15/50、250: 35/50、500: 41/49、1,000: 40/50 (p < 0.001、全投与群); 雌0: 13/49、125: 23/50 (p = 0.014)、250: 33/50 (p < 0.001)、500: 41/50 (p < 0.001))及び肝芽腫の発生率 (雄 0: 2/50、250: 18/50、500: 22/49、1,000: 15/50 (p < 0.001)、全投与群)、雌 0: 1/49、125: 2/50、250: 9/50 (p = 0.007)、500: 16/50 (p < 0.001))が有意に増加した。

72	労働補正:労働日数補正 7/5
73	不確実係数 UF = 1,000
74	根拠: LOAEL→NOAEL変換(10)、種差(10)、がんの重大性(10)
75	評価 レベル = $0.13 \text{ mg/m}^3 (0.04 \text{ ppm})$
76	計算式:15 mg/kg×60 kg/10 m³×7/5×1/1,000 = 0.13 mg/m³
77	
78	○リスクレベルの算出
79	(IRIS 2012) (WHO/AQG-E 2000) (WHO/AQG-G 2005) (CalEPA 2011)にユニットリスクに関
80	する情報なし。(2021/11/05検索)
81	
82	(2) 発がん性以外の有害性
83	○急性毒性
84	<u>致死性</u>
85	ラット
86	吸入毒性:LC ₅₀ =8,000 - 9,000 ppm (1 時間)
87	経口毒性:LD ₅₀ =891-1,580 mg/kg 体重
88	
89	マウス
90	吸入毒性:データなし
91	経口毒性:LD ₅₀ = 1,500 mg/kg 体重
92	
93	ウサギ
94	経皮毒性:LD ₅₀ =1,121 mg/kg 体重
95	
96	ヒトでのおおよその経口致死量は0.5~5.0 g/kgとされる。
97	
98	健康影響
99	・ピリジンの数オンス (1 オンス= 28.35 g)の摂取によって、重度の嘔吐、下痢、せん妄、
100	高体温を生じた後に死亡し、剖検では誤嚥による肺水腫及び気管・気管支炎が認められ
101	た。
102	・ピリジンをコップ半量 (約 125 mL)誤飲し死亡した 29 歳の男性の剖検で、喉頭蓋、気管
103	気管支、肺、食道及び胃のうっ血が認められた。
104	・こぼれたピリジンを 15~20 分間にわたって清掃除去した女性で、10 時間後から 3 日後
105	まで会話障害と diffuse cortical affliction がみられた。
106	・IDLH (Immediately Dangerous to Life or Health)として、1,000 ppm が勧告されている。
107	・ラットに 1,520~3,040 ppm (5~10 mg/L)のピリジンを 40 分間吸入ばく露した試験で、尿
108	中へのアンモニアの排泄増加を伴う腎臓のグルタミン量の減少がみられた。
109	

根拠: ウサギの皮膚に 500 mg のピリジンを 24 時間適用した試験で、弱い刺激性がみら

○皮膚刺激性/腐食性:あり

110

112	れた。
113	・ピリジンはウサギの皮膚に腐食性を示した。少量 (10 mg)では刺激性のみであった
114	
115	○眼に対する重篤な損傷性/刺激性:あり
116	根拠:ピリジンは皮膚、眼、上部気道に対して刺激性を示した。
117	・ウサギの眼に 0.1 mL のピリジンを適用した試験で、刺激性がみられた。
118	
119	○皮膚感作性:判断できない
120	
121	○呼吸器感作性:情報なし
122	
123	○反復投与毒性 (生殖毒性/遺伝毒性/発がん性/神経毒性は別途記載)
124	LOAEL = 6 ppm
125	根拠:ピリジンの蒸気濃度が $6\sim12\mathrm{ppm}(19.4\sim38.9\mathrm{mg/m^3})$ の化学工場の 7 人の労働者で、
126	頭痛、一過性のめまい、神経過敏、不眠、時々の悪心・嘔吐等の消化器症状がみ
127	られ、一例では集中力の欠如、記憶力の低下、性的欲求の減退がみられた。
128	
129	不確実係数 UF = 10
130	根拠:LOAEL→NOAEL変換 (10)
131	評価 レベル = $0.6 \text{ ppm } (1.94 \text{ mg/m}^3)$
132	計算式:6 ppm×1/10 = 0.6 ppm
133	
134	○生殖毒性:判断できない
135	根拠:生殖発生毒性に関する情報に乏しい。実験動物への経口投与により、精子運動能
136	の軽微な低下、雌の性周期のわずかな延長が認められているが、生殖毒性影響と
137	判断できない。発生毒性の報告及びヒトでの生殖毒性の報告はない。
138	
139	○遺伝毒性:なし
140	根拠:ヒトにおけるピリジンの遺伝毒性に関する報告は得られていない。実験的には、im
141	vitroにおいて、微生物を用いた復帰及び前進突然変異試験、哺乳類細胞を用いた姉
142	妹染色分体交換試験、染色体異常試験及び遺伝子突然変異試験で、代謝活性化の
143	有無にかかわらず殆どの結果は陰性であった。酵母を用いた染色体異常試験では
144	陽性であった。in vivo において、マウスを用いた小核試験、染色体異常試験及び不
145	定期 DNA 合成試験で陰性であった。ショウジョウバエの伴性劣性致死試験では陰
146	性あるいは陽性であった。以上の結果から、ピリジンの遺伝毒性はないと考えら
147	れる。
148	
149	生殖細胞変異原性:情報がない。
150	根拠:調査した範囲内では、生殖細胞変異原性に関する報告は得られていない。

152 ○神経毒性:あり

153 LOAEL= 6 ppm

154 根拠:ピリジンの蒸気濃度が6~12 ppm(19.4~38.9 mg/m³)の範囲にある化学工場の7人の労 155 働者で、頭痛、一過性のめまい、神経過敏、不眠、悪心・嘔吐等の消化管症状が見 5れ、一例では集中力の欠如、記憶力の低下、性的欲求の減退が見られた。

157158

159

160

161

162

163

164

165

166

167

168

169

170

171

172

173

174

175

176

177

(3) 許容濃度等

ACGIH: TLV-TWA: 1 ppm (3.1 mg/m³) (2004年設定)

根拠: TLV-TWA 1 ppmはピリジンのばく露による有害作用を最小限にするのに十分である 。ヒトの吸入ばく露データは利用できないため、TLVは動物データに基づく。ラッ トの短期間吸入ばく露試験で、試験の最低濃度の5 ppmで嗅上皮の障害がみられた。 長期間の吸入ばく露試験は利用できないが、ラット及びマウスで反復経口投与の影 響が検討された。NOELは8未満~50 mg/kgの範囲、すなわち2年間の飲水投与試験の 最も低いNOELは、F344ラットで7 mg/kg、Wistarラットで<8 mg/kg、マウスで<15 m g/kgであった。げっ歯類では、肝臓及び腎臓の変化が有害作用の最初の兆候であっ た。7 mg/kg/日の経口用量は、仕事中の70 kgの男性が10 m3の空気を呼吸するとして 、49 mg/m³ (15 ppm)の吸入用量に相当する。この計算吸入用量は、用いた長期試験 によってNOELとLOELを示す。これを5 ppmでラットの鼻組織の病変が生じたデー タと統合すると、TWAとして1 ppmを守ればピリジンによる障害を最小化すること が示唆される。ピリジンは極めて悪臭があるため、臭いの訴えがないようにすれば 、ばく露はTLV未満になる。経皮LD50はかなり高い(1,000~2,000 mg/kg)が、Skinの 表記の基になるデータは十分ではない。ピリジンは、げっ歯類で長期の比較的高い 用量で腫瘍を起こすことから、A3(確認された動物発がん性物質であるがヒトとの 関連は不明である)の表記が割り与えられた。ピリジンの感作性は、動物実験におい て陰性で、ピリジンを含む製剤によって感作性が示唆される1症例を除いてヒトのデ ータと一致するため、感作性の表記は勧告されない。TLV-STELを勧告するのに十分 なデータはない。

178179180

日本産業衛生学会:設定なし

181

183

185

182 DFG MAK: 設定なし、H (2008)

NIOSH: TWA 5 ppm (15 mg/m^3)

184 OSHA PEL: TWA 5 ppm (15 mg/m³)

UK: Long-term exposure limit 5 ppm (16 mg/m³)

Short-term exposure limit 10 ppm (33 mg/m³)

186 187 188

189

190

191

(4) 評価値

○一次評価値:0.04ppm

根拠: 閾値の有無欄の(参考)参照

※一次評価値:労働者が勤労生涯を通じて週40時間、当該物質にばく露した場合

に、それ以下のばく露については健康障害に係るリスクは低いと判断する濃度。 閾値のない発がん性の場合は過剰発生率 10⁻⁴に対応した濃度で設定する等、有害 性に即して「リスク評価の手法」に基づき設定している。

○二次評価値:1ppm

米国産業衛生専門家会議(ACGIH)が勧告している許容濃度を二次評価値とした。

※二次評価値:労働者が勤労生涯を通じて週 40 時間、当該物質にばく露した場合にも、当該ばく露に起因して労働者が健康に悪影響を受けることはないであろうと推測される濃度で、これを超える場合はリスク低減措置が必要。「リスク評価の手法」に基づき、原則として日本産業衛生学会の許容濃度又は ACGIH のばく露限界値を採用している。

3 ばく露実態評価

(1) 有害物ばく露作業報告の提出状況(詳細を別添3に添付)

平成 25 年におけるピリジンの有害物ばく露作業報告については、85 事業場から計 162 作業について報告があり、対象物質の主な用途は「溶剤、希釈又は溶媒として使用」、「触媒又は添加剤として使用」で、主な作業は「計量、配合、注入、投入又は小分けの作業」、「サンプリング、分析、試験又は研究の業務」、「ろ過、混合、撹拌、混練又は加熱の作業」であった。

対象物質の年間製造・取扱量は、「500kg 未満」が29%、「500kg 以上1t未満」が10%、「1t以上10t未満」が36%、「10t以上100t未満」が11%、「100t以上1,000t未満」が8%、「1,000t以上」が5%で、作業1回当たりの製造・取扱量は、「1kg 未満または11未満」が27%、「1kg以上1t未満または11以上1kl未満」が62%、「1t以上または1kl以上」が11%であった。

また、作業従事労働者数は、「5人未満」が90%、「5人以上10人未満」が6%、「10人以上

20人未満」が2%、「20人以上」が2%であった。

さらに、162作業のうち、1日当たりの作業時間が、「15分未満」の作業が42%、「15分以上30分未満」の作業が24%、「30分以上1時間未満」の作業が10%、「1時間以上3時間未満」の作業が16%で、「3時間以上」の作業が7%であり、局所排気装置の設置がなされている作業が63%、全体換気装置の設置がなされている作業が15%、設備の密閉化がなされている作業が12%であった。

報告数 85事業場 計162件 29% ~500ka未満 10% 500kg~1t未満 36% 1t~10t未満 年間製造・取扱量 10t~100t未満 11% 100t~1000t未満 8% 1000t∼ 5% 27% ~1未満 作業1回当たり製造・取扱量 62% 1~1000未満 (単位kg又はL) 11% 1000~ 42% ~15分未満 15分~30分未満 24% 1日当たり 10% 30分~1時間未満 1時間~3時間未満 16% 作業時間 3時間~5時間未満 6% 1% 5時間~ 密閉化設備 12% 局所排気装置 63% 発散抑制措置 プッシュプル 全体換気装置 15%

223224

225226

227

228

229

230

231

232

(2) ばく露実態調査結果

有害物ばく露作業報告のあった 85 事業場のうち、調査の実施に同意が得られた事業場の中から 6 事業場 (平成 28 年度 6 事業場) を選定して、ばく露実態調査を実施した。

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、以下の測定分析法により製造・取扱作業に従事する 8 人の労働者について個人ばく露測定を行うとともに、9 地点についてスポット測定を実施した。

また、個人ばく露測定結果については、ガイドラインに基づき、8 時間加重平均濃度(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。

233234235

- ○測定分析法(詳細な測定分析法は別添4に添付)
- ・サンプリング: XAD-7(Cat.No.226-95) SKC 製(100mg/50mg)
- 237 ・分析法: ガスクロマトグラフ水素炎検出器 (GC/FID) 法

238239

- ○対象事業場における作業の概要
- 240 対象事業場におけるピリジンの主な用途は「ピリジンを含有する製剤を製造するために原 241 料として使用」であった。
- 242 ピリジンのばく露の可能性のある主な作業は、「ドラム缶充填(補助)作業」、「原料の仕

込み作業」等であった。

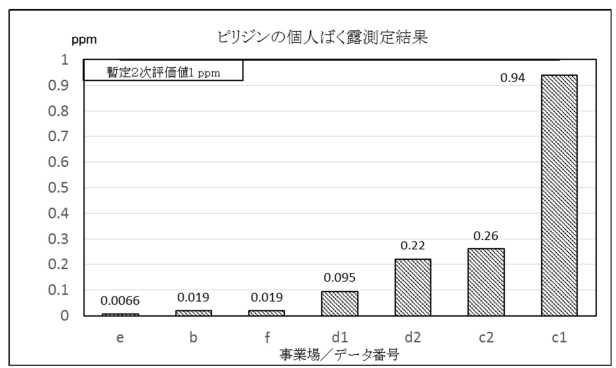
また、作業環境は、調査した作業については、プラント内の配管から精製液をサンプリングする作業を除き、全て屋内で行われていた。ばく露防止対策としては、調査対象とした12作業中10作業で局所排気装置が設置されており、7作業(ドラム缶充填(補助)作業及び原料仕込み作業)で吸用保護具(有機ガス用防毒マスク)が使用されていた。

○測定結果

測定は8人の労働者に対して実施し、うち1名は定量下限濃度未満であり、2名はサンプラーの破過が考えられたが、その2名については、午前中のばく露平均濃度が2次評価値を超えていたのでばく露濃度として採用し、7データを評価データとした。個人ばく露測定の結果、8時間 TWA の最大値は0.94ppmであった。7名の8時間 TWA のばく露濃度より推定した信頼率90%の区間推定上側限界値は、2.9ppmとなった。このことから、最大ばく露量は、ばく露評価ガイドラインの規定(区間推定上側限界値又は最大測定値の高い方の値を最大値とする)に準拠し、2.9ppmとなった。

この最大ばく露量 2.9ppm は、二次評価値 1ppm を上回っている。

図1 ピリジンの個人ばく露測定結果



4 初期リスク評価の結果

以上を踏まえ、ピリジンについての初期リスク評価は、以下のとおりとされた。

ピリジンの製造・取扱事業場においては、二次評価値を上回るばく露があると判定されたことから、さらに詳細なリスク評価を行い、ばく露の高い要因等を明らかにする必要がある。

なお、本物質について、ACGIH又は日本産業衛生学会において経皮吸収の勧告はなされていない。

266	詳細リスク評価の際には、二次評価値を上回るばく露量があると思われる作業(ドラム缶充
267	填(補助)作業)等について、当該作業工程に共通した問題かをより詳細に分析するとともに
268	、実態調査を行った作業以外に高いばく露の可能性があるかどうかを確認する必要がある。

269 また、詳細なリスク評価の実施にかかわらず、当該物質はヒトに対して発がんが疑われる物

- 270 質であり、事業者はリスクアセスメントを行い、当該作業に従事する労働者等を対象として自
- 271 主的なリスク管理を行うことが必要と考える。
- 272 5 詳細リスク評価に係る追加調査の結果
- 273 上記4の初期リスク評価の結果を踏まえ、平成25年度の調査で実施した個人ばく露測定に
- 274 おいて二次評価値を上回る高いばく露が認められた作業 (ドラム缶充填(補助)作業)等に類
- 275 似した作業を行う事業場を新たに2事業場選定し、以下のとおり追加調査を実施した。
- 276 (1) 令和元年度の調査事業場(1事業場)
- 277 原料投入作業又は送液作業及び水注入作業を行う作業者計2名を対象として追加調査を実施
- 278 した。
- 279 作業者の保護具装着状況は、有機ガス用防毒マスク、ニトリルゴム製手袋の上に天然ゴム製
- 280 手袋の着用であった。
- 281 局所排気装置の設置状況は、送液作業を行う作業場所に外付け式の局所排気装置が、原料投
- 282 入作業及び水注入作業を行う作業場所に囲い式の局所排気装置が設置されていた。
- 283 (2) 令和2年度の調査事業場(1事業場)
- 284 原料仕込み作業(投入)を行う作業者1名を対象として追加調査を実施した。
- 285 当該作業者の保護具装着状況は、ばく露のない作業を除き、有機ガス用防毒マスク、塩化ビ
- 286 ニル製手袋、革製安全靴の着用であった。
- 287 局所排気装置の設置状況は、外付け式の局所排気装置が設置されていた。

- 289 ○測定結果
- 290 追加調査として3名の労働者に対して実施した個人ばく露測定の結果、8時間TWAの最
- 291 大値は、原料仕込み作業(投入)を行っていた作業者で測定された0.047 ppmであった。
- 292 また、8地点でのスポット測定の最大値は、送液作業を行う地点での0.368 ppmであった
- 293 。
- 294 6 追加調査を踏まえた測定結果の概要について
- 295 初期リスク評価までのばく露実態調査及びその後の追加調査において、10人の労働者に対し
- 296 て個人ばく露測定を実施し、この10データを評価データとして採用した。
- 297 その結果、8時間TWAの最大値は0.94ppmであった。
- 298 また、ガイドラインに従い、区間推定上側限界値(信頼率90%、上側5%)を計算したとこ
- 299 ろ、1.10 ppmとなった。
- 300 以上より、ばく露最大値は、ばく露評価ガイドラインの規定(区間推定上側限界値又は最大
- 301 測定値の高い方の値を最大値とする)に準拠し、区間推定上側限界値の1.10 ppm となり、二次

図2 ピリジンの個人ばく露測定結果(追加調査結果を含む。)

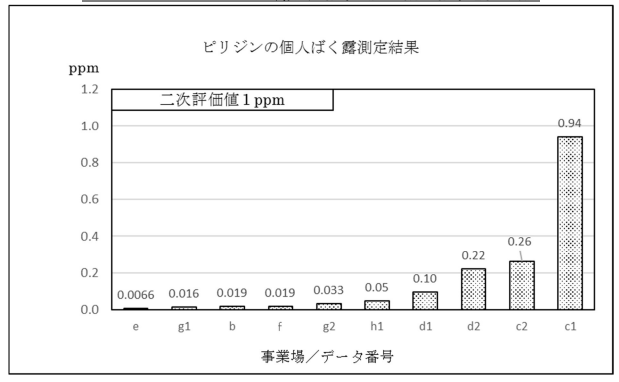


表2 被測定者とばく露の可能性のある作業一覧(追加調査結果を含む。)

<u> </u>	CIG \ 路以可能住以份心下未一克(但加侧且们不已日日。/
被測定者	ばく露の可能性のある作業 (測定中の実施時間)
c1	ドラム缶充填作業(101分)、ドラム缶充填作業(27分)
c2	ドラム缶充填補助作業(101分)、ドラム缶充填補助作業(27分)
d2	回収ドラムに充填作業(32分)、ペール缶(はなぎり用)の廃溶剤をタンクに戻す作業
d1	回収ドラムに充填作業(32分)
h1	原料仕込作業(投入)(27分)
g2	原料投入作業(約 15 分×1 回)
b	原料仕込み作業(23分)
f	ドラム充填作業(140分)、ドラム充填作業(60分)
g1	送液作業(約3分×1回)、水注入作業(約6分×1回)
е	ピリジン溶液の分注作業(10分)、ピリジン溶液の比色・廃棄作業(10分)

表3 最大ばく露濃度の推定(追加調査結果を含む。)

	<u> </u>
ピリジン:ばく露濃度の区間推定上側限界値	
二次評価値	1 ppm
有効測定データ数	n = 10
コルモゴロフ・スミルノフ検定 (KS検定) : 対数正規分布に適合	P値 = 0.67
測定データの最大値(TWA値)	0.94 ppm

対数変換データでの区間推定上側限界値(信頼率90%、上側5%)	1.10 ppm
(参考) 上位10データでの区間推定上側限界値(信頼率90%、上側5%): 対 数正規分布に適合するため計算せず	— ppm

(KS検定にはエクセル統計を用いた) 311 7 リスクの判定及び今後の対応 以上のとおり、ピリジンについては、初期リスク評価の段階で二次評価値を上回るばく露が 312 あると推測された作業(ドラム缶充填(補助)作業)等について、類似の作業を行う別事業場 313 に対する追加調査を実施した結果、ばく露最大値(区間推定上側限界値)は二次評価値を上回 314 る結果となった。 315 本物質については、初期リスク評価及び詳細リスク評価のいずれの段階においても二次評価 316 値を上回るばく露があると判定されたことから、労働者のばく露リスクは高いと認められる。 317 また、本物質は、ヒトに対しておそらく発がん性がある物質であること、皮膚刺激性/腐食 318 性、眼に対する重篤な損傷性/刺激性、反復投与毒性及び神経毒性が認められることから、本 319 物質の製造・取扱事業者においては、これらの有害性が認められることを踏まえてリスクアセ 320 スメントを実施し、自主的なリスク管理を実施することが必要である。 321 322

表4 ばく露実態調査集計表(ピリジン)

	対象事業場数		個人ばく露測気	国人ばく露測定結果 [ppm]			ット測定結果[pp	om]	作業環境測定結果 (A測定準拠)[ppm]			
	(%6)	測定数	平均(※1)	8時間TWA 平均(※2)	最大(※3)	単位 作業場所数	平均(※4)	最大(※3)	単位 作業場所数	平均(※5)	最大(※3)	
1 ばく露作業報告対 象物の製造	1	1	0.026	0.019	0.019	2	0.102	0.122	-	_	_	
2 ばく露作業報告対象物を含有する製剤その他の物の製造を目的とした原料としての使用	4	6	0.347	0.259	0.940	7	0.171	0.368	-		1	
3 触媒又は添加剤と しての使用	1	1	0.059	0.019	0.019	1	0.080	0.099	-		_	
4 溶剤、希釈又は溶 媒としての使用	1	2	0.208	0.158	0.220	1	0.264	0.351	_	_	_	
9 試験分析用の試薬 として使用	1	1	0.008	0.007	0.007	2	0.087	0.116	-	_	-	
Ī:	8	11	0.230	0.166	0.940	13	1.25	0.368	_	_	-	

集計上の注:定量下限未満の値及び個々の測定値は測定時の採気量(測定時間×流速)により有効桁数が異なるが、集計にはこの値を用いて小数点以下3桁で処理した(1以上は有効数字3桁)

※1:測定値の平均値(加重平均)

- ※2:8時間TWAの平均値(算術平均)
- ※3:個人ばく露測定結果においては8時間TWAの、それ以外については測定値の、最大値を表す
- ※4:短時間作業を作業時間を通じて測定した値の単位作業場所ごとの算術平均を代表値とし、その平均(加重平均)
- ※5:単位作業ごとの幾何平均を代表値とし、その平均(加重平均)
- ※6:同一事業場で複数の作業を行っている場合があるので、対象事業場数とばく露実態調査を行った事業場数は一致しない。

物質名: ピリジン

有害性の種類	評 価 結 果
ア急性毒性	<u>致死性</u> <u>ラット</u> 吸入毒性: $LC_{50} = 8,000 - 9,000 \text{ ppm (1時間)}$ 経口毒性: $LD_{50} = 891 - 1,580 \text{ mg/kg体重}$ <u>マウス</u> 吸入毒性: $LC_{50} = \vec{r} - \beta $ なし 経口毒性: $LD_{50} = 1,500 \text{ mg/kg体重}$ <u>ウサギ</u> 経皮毒性: $LD_{50} = 1,121 \text{ mg/kg体重}$
	使康影響 ・ピリジンの数オンス (1 オンス= 28.35 g)の摂取によって、重度の嘔吐、下痢、せん妄、高体温を生じた後に死亡し、剖検では誤嚥による肺水腫及び気管・気管支炎が認められた。 ・ピリジンをコップ半量 (約125 mL)誤飲し死亡した29 歳の男性の剖検で、喉頭蓋、気管、気管支、肺、食道及び胃のうっ血が認められた。 ・こぼれたピリジンを15~20分間にわたって清掃除去した女性で、10時間後から3日後まで会話障害とdiffuse cortical afflictionがみられた。 ・IDLH (Immediately Dangerous to Life or Health)として、1,000 ppmが勧告されている。 ・ラットに1,520~3,040 ppm (5~10 mg/L)のピリジンを40分間吸入ばく露した試験で、尿中へのアンモニアの排泄増加を伴う腎臓のグルタミン量の減少がみられた。 ・ヒトでのおおよその経口致死量は0.5~5.0 g/kgとされる。
イ 刺激性/ 腐食性	皮膚刺激性/腐食性:あり 根拠:ウサギの皮膚に500 mgのピリジンを24時間適用した試験で、弱い刺激性が みられた。
	眼に対する重篤な損傷性/刺激性:あり根拠:ピリジンは皮膚、眼、上部気道に対して刺激性を示した。 ・ウサギの眼に0.1 mLのピリジンを適用した試験で、刺激性がみられた。 腐食性:あり ・ピリジンはウサギの皮膚に腐食性を示した。少量(10 mg)では刺激性のみであった。
ウ 感作性	皮膚感作性:判断できない ・24人の成人ボランティアにおいて、誘導に50%、惹起に10%のピリジン(純度不明)のワセリン溶液を用いたマキシミゼーション試験で、1例に弱い陽性がみられた。ボランティアが他の物質に以前あるいは同時にばく露されていたかどうかは不明である。著者はrarely sensitizerと記述している。 ・化学ラボに実験補助員として半年間勤務した女性で、両手の指先や指の間に湿疹がみられた。種々の薬剤によるパッチテストは、カールフィッシャー試薬(ピリジン、ヨウ素、二酸化硫黄を含む)のみ陽性で、ヨウ素及び二酸化硫黄は陰性であったことから、アレルギー性接触皮膚炎にピリジンが関与する可能性が示されている。 ・モルモットの感作性試験でピリジンは陰性であった。

有害性の種類	評 価 結 果
日日上でに	・マウスを用いた局所リンパ節試験 (LLNA)でピリジンは陽性との報告がある。
	呼吸器感作性:情報なし
エ 反復投与毒性 (生殖毒性/遺伝毒性/発がん性/神経毒性は別途記載)	LOAEL = 6 ppm 根拠:ピリジンの蒸気濃度が6~12 ppm (19.4~38.9 mg/m³)の化学工場の7人の労働者で、頭痛、一過性のめまい、神経過敏、不眠、時々の悪心・嘔吐等の消化器症状がみられ、一例では集中力の欠如、記憶力の低下、性的欲求の減退がみられた。
	不確実係数 UF = 10 根拠: LOAEL→NOAEL変換 (10) 評価レベル = 0.6 ppm (1.94 mg/m³) 計算式: 6 ppm×1/10 = 0.6 ppm
	<参考> NOAEL = 5 mg/kg 根拠: F344ラット (1群雌雄各10匹)に0、50、100、250、500、1,000 ppm (0、5、1 0、25、55、90 mg/kg/日相当)のピリジンを飲水に混じて13週間投与した試験で、50 ppm以上の雌で貧血、100 ppm以上の雌雄で肝臓の相対重量の増加、500 ppm以上の雌雄で小葉中心性肝細胞の肥大及び変性、血清ALT、ソルビトールデヒドロゲナーゼ及び胆汁酸の増加がみられた。50 ppm (5 mg/kg)の雌でみられた貧血は有害影響と考えづらいため、NOAELは50 ppm (5 mg/kg)と判断した。
	不確実係数 UF=10 種差 (10) 評価レベル = 1.3 ppm (4.2 mg/m³) 計算式 = 5 mg/kg/日×7/5 (労働日数補正)×1/10 (種差)×60/10 kg/m³ (経口から吸入へ 換算) = 4.2 mg/m³
	<参考> LOAEL = 5 ppm 根拠:雄のF344ラットに5、444 ppm (16.2、1,439 mg/m³相当)のピリジンを 6時間/ 日、4日間吸入ばく露し、嗅粘膜に対する影響を検討した試験で、5 ppm以 上で嗅上皮の支持細胞の空胞変性、上皮の菲薄化、ニューロン脱落、上皮 細胞間の管腔形成、Bowman腺におけるカルボキシエステラーゼ活性の増 加がみられた。嗅粘膜に対するLOAELを5 ppmと判断した。
	不確実係数 UF = 100 種差 (10) LOAEL→NOAEL変換 (10) 評価レベル = 0.03 ppm (0.097 mg/m³) 計算式 = 5 ppm×6/8 (労働時間補正)×4/5 (労働日数補正)×1/100 = 0.03 ppm
才生殖毒性	生殖毒性:判断できない 根拠:生殖発生毒性に関する情報に乏しい。実験動物への経口投与により、精子 運動能の軽微な低下、雌の性周期のわずかな延長が認められているが、生 殖毒性影響と判断できない。発生毒性の報告及びヒトでの生殖毒性の報告 はない。
カ 遺伝毒性	遺伝毒性:なし

++U **	±1.
有害性の種類	評価結果 根拠:ヒトにおけるピリジンの遺伝毒性に関する報告は得られていない。実験的
	には、in vitroにおいて、微生物を用いた復帰及び前進突然変異試験、哺乳類細胞を用いた姉妹染色分体交換試験、染色体異常試験及び遺伝子突然変異試験で、代謝活性化の有無にかかわらず殆どの結果は陰性であった。酵母を用いた染色体異常試験では陽性であった。in vivoにおいて、マウスを用いた小核試験、染色体異常試験及び不定期DNA合成試験で陰性であった。ショウジョウバエの伴性劣性致死試験では陰性あるいは陽性であった。
	以上の結果から、ピリジンの遺伝毒性はないと考えられる。
	生殖細胞変異原性:情報がない。 根拠:調査した範囲内では、生殖細胞変異原性に関する報告は得られていない。
キ発がん性	発がん性:ヒトに対しておそらく発がん性がある。 根拠:動物試験で十分な証拠がある。IARCは、飲水実験において、B6C3F1マウス雌雄での肝細胞腺腫、肝細胞がん及び肝芽腫の発生率が有意に増加し、F344/Nラット雄での腎細胞腺腫・がん(併発)の発生率がわずかに増加した。皮下注射におけるF344ラット雌雄での結果は否定的であった。また給餌投与や皮膚塗布におけるトラスジェニックマウスでの結果も否定的であった。なお、ピリジンにばく露された労働者に関する小規模コホート研究において、肺がんあるいは併発するすべてのがんにおける死亡率の増加は示されなかった。扁平上皮がんが6例観察されたとの報告はあるが、発がんリスクの記載がなかった。ヒトでの発がん性の証拠は不十分であるが、実験動物での発がん性の十分な証拠があるとして、グループ2Bに分類している。又、ACGIHでもA3(確認された動物発がん性物質ではあるが、ヒトとの関連性は不明である)に分類している。
	閾値の有無:あり 根拠:遺伝毒性なし
	<参考>
	LOAEL = 15 mg/kg体重/日根拠: B6C3F1マウス (7週齢、1群雌雄各50匹)にピリジン (純度99.8%)を雄に0、25 0、500、1,000 ppm (0、35、65、110 mg/kg/日相当)で104週間、雌に0、125、250、500 ppm (0、15、35、70 mg/kg/日相当)で105週間経口 (飲水)投与した実験で、雄の250、1,000 ppmで肝細胞腺腫 (0: 29/50、250: 40/50 (p = 0.00 3)、500: 34/49、1,000: 39/50 (p = 0.011))、雌雄の250 ppm以上で肝細胞がん(雄 0: 15/50、250: 35/50、500: 41/49、1,000: 40/50 (p < 0.001、全投与群); 雌0:13/49、125: 23/50 (p = 0.014)、250: 33/50 (p < 0.001)、500: 41/50 (p < 0.001))及び肝芽腫の発生率 (雄 0: 2/50、250: 18/50、500: 22/49、1,000: 15/50 (p < 0.001、全投与群)、雌 0: 1/49、125: 2/50、250: 9/50 (p = 0.007)、500: 16/50 (p < 0.001))が有意に増加した。
	労働補正:労働日数補正7/5 不確実係数 UF = 1,000 根拠: LOAEL→NOAEL変換 (10)、種差 (10)、がんの重大性 (10) 評価レベル = 0.13 mg/m³ (0.04 ppm) 計算式: 15 mg/kg×60 kg/10 m³×7/5×1/1,000 = 0.13 mg/m³

有害性の種類	評価 結果
ク神経毒性	神経毒性:あり
	LOAEL = 6 ppm 根拠:ピリジンの蒸気濃度が6~12 ppm (19.4~38.9 mg/m³)の範囲にある化学工場 の7人の労働者で、頭痛、一過性のめまい、神経過敏、不眠、悪心・嘔吐 等の消化器症状がみられ、一例では集中力の欠如、記憶力の低下、性的欲 求の減退がみられた。 不確実係数 UF = 10 根拠:LOAEL→NOAEL変換 (10) 評価レベル = 0.6 ppm (1.94 mg/m³) 計算式:6 ppm×1/10 = 0.6 ppm
) -1L. WHL	2) (2.2.2.4.4.2.4.4.)
ケー許容濃度の設定	ACGIH: TLV-TWA 1 ppm (3.1 mg/m³) (2004年設定) 根拠: TLV-TWA 1 ppmはピリジンのばく露による有害作用を最小限にするのに十分である。ヒトの吸入ばく露データは利用できないため、TLVは動物データに基づく。ラットの短期間吸入ばく露試験で、試験の最低濃度の5 ppmで嗅上皮の障害がみられた。長期間の吸入ばく露試験は利用できないが、ラット及びマウスで反復経口投与の影響が検討された。NOELは8未満~50 mg/kgの範囲、すなわち2年間の飲水投与試験の最も低いNOELは、F344ラットで7 mg/kg、Wistarラットで<8 mg/kg、マウスで<15 mg/kgであった。げっ歯類では、肝臓及び腎臓の変化が有害作用の最初の兆候であった。7 mg/kg/日の経口用量は、仕事中の70 kgの男性が10 m³の空気を呼吸するとして、49 mg/m³ (15 ppm)の吸入用量に相当する。この計算吸入用量は、用いた長期試験によってNOELとLOELを示す。これを5 ppmでラットの鼻組織の病変が生じたデータと統合すると、TWAとして1 ppmを守ればピリジンによる障害を最小化することが示唆される。ピリジンは極めて悪臭があるため、臭いの訴えがないようにすれば、ばく露はTLV未満になる。経皮LD50はかなり高い(1,000~2,000 mg/kg)が、Skinの表記の基になるデータは十分ではない。ピリジンは、げっ歯類で長期の比較的高い用量で腫瘍を起こすことから、A3 (確認された動物発がん性物質であるがヒトとの関連は不明である)の表記が割り与えられた。ピリジンの感作性は、動物実験において陰性で、ピリジンを含む製剤によって感作性が示唆される1症例を除いてヒトのデータと一致するため、感作性の表記は勧告されない。TLV-STE Lを勧告するのに十分なデータはない。
	日本産業衛生学会:設定なし
	DFG MAK:設定なし、H (2008年設定) 根拠:ピリジンはin vitro及びin vivoで遺伝毒性を示さない。雌雄B6C3F1マウスを用いた最低用量15 mg/kg体重/日の飲水投与による発がん性試験で、肝腫瘍が用量依存的に有意に増加した。雄ラットで、最高用量の33 mg/kg体重/日で腎臓の尿細管腺腫が有意に増加し、ライディッヒ細胞腺腫が観察された。雌ラットでは、最高用量で単核性白血病の発生率が増加した。マウスにおける15 mg/kgからの肝腫瘍の用量依存的な有意な増加は、以前に100 mg/kg体重の高用量でのみ報告されていた異物代謝酵素の誘導に起因する。腎臓の尿細管腺腫がα-2 マイクログロブリン媒介メカニズムによるということは明らかではない。ライディッヒ細胞腺腫及び単核性白血病のメカニズムはわかっていない。したがって、ピリジンは発がん性カテゴリー3Bに分類されている。哺乳動物細胞におけるピリジンの全てのin vivo遺伝毒性試験は陰性であった。生殖細胞変異原性物質に分類できない。MAK値の設

有害性の種類	評 価 結 果
有害性の種類	定の基となるヒトのデータはない。5 mL/m³の吸入ばく露4日後のラットの 鼻で退行性変化がみられた。刺激性のNOAECは決定できなかった。全身 作用のNOAELは2年間の研究から導き出せなかった。最初の全身作用は、 動物種、性別及び投与期間に依存し、5~8 mg/kg体重/日から生じる。肝が んの最も敏感なエンドポイントと考えられている肝臓の酵素誘導において
	もNOAELはない。生殖毒性のデータは利用できない。MAK値がないので、妊娠リスクグループとの関連付けは行われない。経皮吸収の研究は利用できない。ウサギにおける経皮LD50は、ラットにおける経口LD50と同じくらい高く、マウスにおける経口LD50よりわずかに低い。これは良好な皮膚浸透性を示している。モデル計算では、70kgの体重で、48あるいは85 mg/kgの非常に高い摂取を示す。この用量はラットの経口LOAELを十分超えている。したがって経皮ばく露は全身毒性につながる可能性があり、ピリジンは "H"が付される。感作性の報告はほとんどなく、あっても不十分のため、ヒトでのピリジンの感作性を推測することはできない。ボランティア及びモルモットにおける陰性結果は、感作性がないことを示している。気道感作の影響は利用できない。したがって、"Sh"も"Sa"も付されない。
	NIOSH REL: TWA 5 ppm (15 mg/m³) OSHA PEL: TWA 5 ppm (15 mg/m³) UK WEL: Long-term exposure limit 5 ppm (16 mg/m³)、 Short-term exposure limit 10 ppm (33 mg/m³) OARS WEEL: 設定なし

別添2 有害性評価書 330 331 物質名:ピリジン 332 333 334 1. 化学物質の同定情報 (ICSC 2019) (NITE CHRIP) (ATSDR 1992) 名 称:ピリジン 335 名:アザベンゼン、Pyridine、Azabenzene、Azine 336 337 化 学 式: C₅H₅N 構造式 338 339 340 341 分 子 量:79.1 342 343 CAS番号: 110-86-1 労働安全衛生法施行令第18条、18条の2、別表9(名称等を表示し、又は通知すべき危険物及 344 び有害物)第467号 345 346 347 2. 物理化学的情報 (ICSC 2019) 348 (1) 物理化学的性状 外観:特徴的な臭気のある、無色の液体 引火点 (C.C.): 20℃ 比重(水=1):0.98 発火点:482℃ 沸点:115℃ 爆発限界 (空気中): 1.8~12.4 vol% 蒸気圧: 2.0 kPa (20°C) 溶解性(水):自在に溶ける 蒸気密度 (空気=1): 2.73 オクタノール/水分配係数 log Pow: 0.65 融点: -42℃ 換算係数:1 ppm= 3.24 mg/m³ (25°C) $1 \text{ mg/m}^3 = 0.309 \text{ ppm } (25^{\circ}\text{C})$ 嗅覚閾値: 0.17 ppm (ACGIH 2004) 349 (2) 物理的化学的危険性 ア 火災危険性: 引火性が高い。火災時に刺激性もしくは有毒なフュームやガスを放出 350 する。 351 イ 爆発危険性:蒸気/空気の混合気体は爆発性である。 352 ウ 物理的危険性: 蒸気は空気より重く、地面に沿って移動して、遠距離発火の可能性が 353 ある。 354 エ 化学的危険性: 燃焼すると分解する。有毒な窒素酸化物及びシアン化水素のヒューム 355 を生じる。強酸化剤及び強酸と激しく反応する。火災や爆発の危険を 356 生じる。本物質は、弱塩基。 357

358

359 3. 生産·輸入量/使用量/用途

360 製造・輸入数量: 3,000以上4,000 t未満 (2019年度) (経産省2021)、2019年4,000 t (推定)、輸出= 361 1,661t、輸入=69 t (輸出入ともピリジン及びその塩) (化工日 2021) 用途: 医薬品 (スルホンアミド剤、抗ヒスタミン剤)、無水金属塩の溶剤及び反応媒介剤、医薬品原料、界面活性剤、加硫促進剤、鎮静剤、アルコールの変性 (化工日 2021) 製造業者: 合成法=広栄化学、輸入=野村事務所 (バーテラス)。 分留法=エア・ウォーター (シーケム) (化工日 2021)

365366367

368

369

370

371

372

373

374

375

376

377

378

379

380381

382

383

384

385

386

362

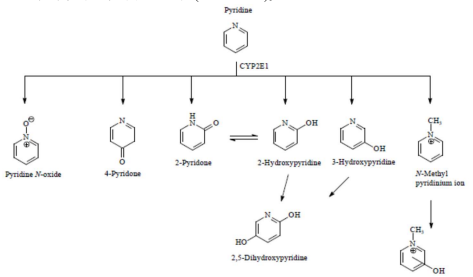
363

364

4. 健康影響

【体内動態(吸収・分布・代謝・排泄)】

- ・ヒトではCYP2E1で初期代謝される。 14 C標識ピリジン $^{3.4}$ mg ($^{\sim}0.04$ mg/kg体重)を健康な男性 2 2名にオレンジジュースとともに経口投与し、 2 24時間尿を採取した。投与量の 65 %および 68 %が回収され、その半分量がピリジン N-オキシドとして回収され、約 10 %及び 20 %が 10 N-メチルピリウムイオンであった(IARC 2019)。
- ・ヒトにおいて、用量依存的に種々の組織に吸収されるが、尿、糞便や呼気に排泄が早く、 組織への蓄積はない(IARC 2019)。
- ・マウス、ハムスター、ラット、モルモット、ウサギ、フェレットにおけるピリジン腹腔内 投与において、ピリジンN-オキシドとして尿中に排泄されるが、ラットでは投与量の10% の排泄量であり、マウスとモルモットでは約40%であった。また、ラット、モルモット、 マウス、アレチネズミ、ハムスター、ウサギ、ネコに「4C標識ピリジン(7 mg/kg体重)を腹 腔内投与し、尿中に排泄された回収率は、種によって大きく異なり、ラットの48%からネ コの75%までの範囲にあった。ついで、経口あるいは腹腔内投与における尿中排泄を比較 したところ、回収率は投与経路に関係がなく、種による差異に相似した(IARC 2019)。
- ・同定されたピリジン代謝物の多くはCYP2E1による最初の反応で生じる。各代謝物の構成 比は組織と種によって異なる。代謝物の殆どは全ての種で同定される一方、2,5-ジヒドロ キシピリジンはウサギの肝ミクロソームでのみ特徴づけられる。なお、2-ピリドンと2-ヒ ドロキシピリジンは平衡関係にある。
- ・ピリジンの代謝経路を以下図に示す (IARC 2019)。



⊠ Metabolic pathways for pyridine (IARC 2019)

Hydroxy-N-methyl pyridir

387 (1) 実験動物に対する毒性

388 ア 急性毒性

389 致死性

390391

392

393

394395

396

397

398

399400

401402

403

404

405406

407

408 409

412

実験動物に対するピリジンの急性毒性試験結果を以下にまとめる (RTECS 2019) (NTP TR 470 2000) (ACGIH 2004) (HSDB2014)

	ラット	マウス	ウサギ
吸入、LC50 (ppm)	8,000-9,000 ppm (1時間) 日) LCL ₀ 4,900 ppm (4時間)	_	_
経口、LD ₅₀ (mg/kg)	891-1,580	1,500	_
経皮、LD50 (mg/kg)	_	_	1,121
腹腔内LD50 (mg/kg)	866	1,200 950	LDL ₀ 15 mg/kg

健康影響

- ・ラットに1,520~3,040 ppm (5~10 mg/L)のピリジンを 40分間吸入ばく露した試験で、尿中へのアンモニアの排泄増加を伴う腎臓のグルタミン量の減少がみられた (ATSDR 1992)。
- ・マウスにピリジンを経口、皮下及び静脈内投与した試験(投与量不明)で、傾眠及び呼吸 困難がみられた(RTECS 2019)。
- ・雄SDラットに1 mmol/kg (80 mg/kg相当)のピリジンを腹腔内投与した試験で、血清中の ソルビトールデヒドロゲナーゼの増加がみられた (IARC 2000)。

イ 刺激性及び腐食性

- ・ウサギの皮膚に500 mgのピリジンを24時間適用した試験で、弱い刺激性がみられた (RT ECS 2019)。
- ・ウサギの眼に0.1 mLのピリジンを適用した試験で、刺激性がみられた (Bagley, 1999)。
- ・ピリジンはウサギの皮膚に腐食性を示した。少量 (10 mg)では刺激性のみであった (ACG IH 2004)。

ウ 感作性

- ・モルモットの感作性試験でピリジンは陰性であった (ACGIH 2004)。
- ・マウスを用いた局所リンパ節試験 (LLNA)でピリジンは陽性との報告がある (Basketter, 1
 999)。
- 413 エ 反復投与毒性(生殖毒性、遺伝毒性、発がん性、神経毒性は別途記載)

414 吸入ばく露

415 ・雄のF344ラット (5匹/群)に5、444 ppm (16.2、1,439 mg/m³ 相当)のピリジンを 6時間/日、
 416 4日間吸入ばく露し、嗅粘膜に対する影響を検討した試験で、5 ppm以上で嗅上皮の支持

細胞の空胞変性、上皮の菲薄化、ニューロン脱落、嗅上皮粘膜内の管腔構造形成、Bow man腺におけるカルボキシエステラーゼ活性の増加がみられた (Nikula & Lewis, 1994; Ni kula et al., 1995)。ACGIHはこのデータと、ラット及びマウスの2年間飲水投与の結果を総合してTLV-TWAを導き出している。DFG MAKではこのデータからNOAELが決定できず、2年間の試験からもNOAELが決定できないとしてMAK値を設定していない。

ピリジン蒸気ばく露ラットにおける嗅粘膜病変の発生頻度と重症度(Nikula & Lewis. 1994より一部改変)

ばく露	支持細胞の	の空胞変性	ニユーロ	コン脱落	上皮刺		上皮細胞間の管腔形成						
(よく路	発生頻度 ^a	平均重症度 ^b	発生頻度	平均重症度	発生頻度	平均重症度	発生頻度	平均重症度					
濾過空気	0/10	-	0/10	-	0/10	-	0/10	-					
5 ppm	5/5	2.0	1/5	2.0	2/5	3.0	2/5	1.0					
440 ppm	5/5	2.8	4/5	1.5	1/5	3.0	3/5	2.7					

^a 病変のみられた動物数/検査動物数

・ラットに10、50 ppm (32.4、162 mg/m³ 相当)のピリジンを 7時間/日、5日/週で6ヶ月間吸入ばく露した結果、10 ppmでは体重増加及び死亡率に影響はみられなかったが、肝臓の相対重量の増加がみられたと報告されている。さらなる試験の詳細は不明である (Encyc lopedia of Occupational Safety and Health Vol. II, 3rd ed. 1983. International Labor Office, Gene va, Switzerland. p. 1810-1811. (1983))。 IRISはLOAELを10 ppmとしている (IRIS 1987)。

経口投与

- ・F344ラット (1群雌雄各10匹)に0、50、100、250、500、1,000 ppm (0、5、10、25、55、9 0 mg/kg/日相当)の濃度のピリジンを13週間飲水投与した試験で、50 ppm以上の雌で貧血、100 ppm以上の雌雄で肝臓の相対重量の増加、500 ppm以上の雌雄で体重増加抑制、小葉中心性肝細胞の肥大及び変性、血清ALT、ソルビトールデヒドロゲナーゼ及び胆汁酸の増加がみられた (NTP TR470 2000)。
- ・F344ラット (1群雌雄各50匹)に0、100、200、400 ppm (0、7、14、33 mg/kg/日相当)の濃度のピリジンを103~104週間飲水投与した試験で、100 ppm以上の雄で肝臓の色素沈着、雌で肝臓の胆管過形成、200 ppm以上の雌雄で体重増加抑制、雄で慢性腎症の増悪、200 ppm以上の雄ならびに400 ppmの雌で小葉中心性肝細胞の巨大細胞化や肝細胞の空胞化、400 ppmの雌雄で小葉中心性肝細胞の変性、雄で肝臓の小葉周辺性の線維化などがみられた (NTP TR470 2000)。
- ・雄Wistarラット (1群50匹)に、0、8、17、36 mg/kg/日のピリジンを2年間飲水投与した結果、8 mg/kg以上の群で平均体重の有意な減少、17 mg/kg以上の群で生存率の有意な低下を認めた。又、肝臓の組織検査では、8 mg/kg以上の群で小葉中心性変性、17 mg/kg以上の群で門脈周囲の線維化、線維増多、色素沈着、36 mg/kg群で小葉中心性壊死の発生率に有意な増加を認めた。この他、8、17 mg/kg群の腺胃で石灰化、副甲状腺で過形成、8 mg/kgの尿細管で過形成、線維性の骨形成異常の発生率に増加がみられ、対照群を含むすべての群で精巣の間細胞に過形成がみられ、有意な変化ではなかったものの、17 mg/kg以上の群で発生率に増加を認めた (NTP TR470 2000)。
- ・雌雄のSD ラット (1群雌雄各10匹)に 0、0.25、1、10、25、50 mg/kg/日のピリジンを90日

^b 重症度スコア合計/病変のみられた動物数

間経口投与した試験で、10 mg/kg以上の雄で体重増加抑制、雌で肝臓の絶対・相対重量の増加、25 mg/kg以上の雌で血清コレステロールの増加、50 mg/kgの雌雄で肝臓の胆管増生、胆管周囲の細胞浸潤、肝細胞の肥大、空胞化及び壊死がみられた (NITE 2007)。

・B6C3F1マウス (1群雌雄各10匹)に0、50、100、250、500、1,000 ppm (雄: 0、10、20、50、85、160 mg/kg/日相当、雌: 0、10、20、60、100、190 mg/kg/日相当)の濃度のピリジンを13週間飲水投与した試験で、100 ppm以上の雄ならびに250 ppm以上の雌で肝臓の絶対・相対重量の増加、1,000 ppmの雌で体重増加抑制がみられた (NTP TR470 2000)。

才 生殖毒性

吸入ばく露

・調査した範囲内では、吸入ばく露に関する報告は得られていない。

経口投与/経皮投与/その他の経路等

- ・F344ラット (1群雌雄各10匹)に0、250、500、1,000 ppm (0、25、55、90 mg/kg/日相当)の 濃度のピリジンを13週間飲水投与した試験で、雌で性周期の僅かな延長が認められた (NTP TR470 2000)。
- ・B6C3F1マウス (1群雌雄各10匹)に0、250、500、1,000 ppm (雄: 0、50、85、160 mg/kg/日、雌: 0、60、100、190 mg/kg/日相当)の濃度のピリジンを13週間飲水投与した試験で、全ての投与群で精子運動能の軽微な低下が認められた。雌の性周期に影響はなかった (NTP TR470 2000)。

カ 遺伝毒性

- ・In vitro 試験系においてピリジンは、ネズミチフス菌を用いる復帰及び前進突然変異試験で陽性の報告があるが、ほとんどの結果はS9の添加及び無添加にかかわらず陰性であった。チャイニーズハムスター卵巣細胞 (CHO細胞)を用いた姉妹染色分体交換試験で弱い陽性報告があるが、CHO細胞あるいはチャイニーズハムスター肺細胞 (Don 細胞)を用いた染色体異常試験及び姉妹染色分体交換試験、マウスリンパ腫細胞 (L5178Y)あるいはチャイニーズハムスター肺細胞 (V79細胞)を用いた遺伝子突然変異試験において、S9の添加及び無添加にかかわらず陰性であった。V79細胞を用いるDNA単鎖切断においても陰性であった。Saccharomyces cerevisiae を用いる染色体異常 (異数性)試験及び性染色体欠損と不分離では陽性であった (NTP 2000) (IARC 2000) (HSDB 2014) (NITE 2007)。
- ・In vivo 試験系においては、雄マウスの骨髄細胞を用いた小核試験、染色体異常試験及び不定期DNA合成試験で陰性であった。キイロショウジョウバエを用いた伴性劣性致死試験では陰性あるいは疑陽性~陽性、相互転座試験では陰性であった (NTP 2000) (IARC 2000) (ACGIH 2004) (NITE 2007)。

生殖細胞変異原性

・調査した範囲内では、生殖細胞変異原性に関する報告は得られていない。

	試験方法	使用細胞種・動物種・用量1)	結果
In vitro	復帰突然変異試験	ネズミチフス菌 TA98、TA100、TA1535、TA1537、(±	_
		S9)、10,000 μg/プレート ネズミチフス菌 TA98、TA100、TA102、TA109、(±S9)	_
		ネズミチフス菌 TA98、TA100、TA1537、(±S9)	_
		ネズミチフス菌 TA100、TM1535、TM1537、TM1538	_
		、TM1536、(±S9)	
		ネズミチフス菌 TA98、TA100、TA1535、TA1537、(±	_
		S9)、10 μL/プレート	
		ネズミチフス菌 TA98、TA100、TA1535、TA1537、TA	_
	復帰及び前進突然	1538、S.cerevisiae D4、(±S9)、50 μL/プレート ネズミチフス菌 TA1537、TM677、(±S9)	
	変異試験	THOTA (155)	
	前進突然変異試験	ネズミチフス菌TM677、(-S9)、6mM/L	+
	遺伝子突然変異試	マウスリンパ腫細胞 (L5178Y) (±S9)	_
	験	5,000 μg/mL	
		チャイニーズハムスター肺細胞 (V79細胞)、(-S9)、9	_
	DNA単鎖切断	μL/mL チャイニーズハムスター肺細胞 (V79細胞)、10 μL/mL	
		チャイニーズハムスター肺細胞 (V/分細胞)、10 μL/mL チャイニーズハムスター肺細胞 (Don 細胞)	
	が妹染色分体交換 試験	395 µg/mL (Don 和旭)	_
	h vol	チャイニーズハムスター卵巣細胞 (CHO細胞)、(-S9)	(+)
		CHO細胞、(±S9) 5,020 μg/mL	
	染色体異常試験	チャイニーズハムスター肺細胞 (Don 細胞) (-S9)、39	_
		5 μg/mL	
		CHO細胞、(-S9)	_
		CHO細胞、(±S9)、5,000 μg/mL	_
		CHO細胞、(-S9)4,000 μg/mL	_
	(異数性、性染色体 欠損と不分離)	S. cerevisiae D61、(-S9)、9,000 μg/mL	+
In vivo	小核試験	B6C3F ₁ 雄マウス骨髄、500 mg/kg腹腔内投与	_
		雄マウス、1,000 mg/kg経口投与	_
	染色体異常試験	B6C3F1雄マウス骨髄、600 mg/kg腹腔内投与	_
	不定期DNA合成試 験	B6C3F1 雄マウス骨髄、700 mg/kg経口投与	
	伴性劣性致死試験	キイロショウジョウバエ 混餌 700 μg/mL	?
		注射 7,000 μg/mL	
		キイロショウジョウバエ 混餌 500 μg/mL	_
		注射 4,300 μg/mL キイロショウジョウバエ 混餌 730 μg/mL	+
		キイロショウジョウバエ 混餌 730 μg/mL 注射 500 μg/mL	_
	相互転座試験	キイロショウジョウバエ 注射 4,300 µg/mL	

1) 最低陽性濃度あるいは最高陰性濃度

-:陰性 +:陽性 (+):弱陽性 ?:どちらとも言えない

490491492

493

489

キ 発がん性

吸入ばく露

・調査した範囲内では、吸入ばく露に関する報告は得られていない。

経口投与/経皮投与/その他の経路等

- ・F344ラット (7週齢、1群雌雄各50匹)にピリジン (純度99.8%)を 0、100、200、400 ppm (0、7、14、33 mg/kg/日相当)で雄に103週間、雌に104週間経口 (飲水)投与した実験で、雄の400 ppmで腎細胞腺腫・がんの発生率がわずかに増加した。なお、ある種の化学物質では雄ラットにおける腎尿細管腫瘍の発生にα-2u グロブリン腎症が関与するとの報告がなされているが、本試験ではその関連性は否定されている。雌では200 ppm以上で顆粒性大リンパ (LGL)白血病 (単核細胞性白血病)の発生率増加がみられたが、背景値との比較では「発がん性の決定的な証拠」とは判断されなかった (NTP TR470 2000)。
- ・雄のWistar ラット (7週齢、1群50匹)にピリジン (純度99.8%)を 0、100、200、400 ppm (0 8、17、36 mg/kg/日相当)で103週間経口 (飲水)投与した実験では、腎尿細管腫瘍の発生率の増加はみられなかった。400 ppmでは精巣間細胞腺腫の発生率が有意に増加したが、他の報告による背景値の上限とほぼ同様の発生率であったことから、発がん性は示されなかったと判断されている (NTP TR470 2000)。
- ・F344ラット (4週齢、1群雌雄各10~40匹)にピリジン (市販品)0、3、10、30、100 mg/kg/日を、生理食塩水を溶媒として2日/週、52週間皮下投与後、6ヶ月間観察した実験では、腫瘍発生率の増加はみられなかった (IARC 2000)。
- ・B6C3F1マウス (7週齢、1群雌雄各50匹)にピリジン (純度99.8%)を雄に0、250、500、1,00 0 ppm (0、35、65、110 mg/kg/日相当)で104週間、雌に0、125、250、500 ppm (0、15、35、70 mg/kg/日相当)で105週間経口 (飲水)投与した実験で、雄の250、1,000 ppmで肝細胞腺腫 (0: 29/50、250: 40/50 (p = 0.003)、500: 34/49、1,000: 39/50 (p = 0.011))、雌雄の250 ppm以上で肝細胞がん (雄 0: 15/50、250: 35/50、500: 41/49、1,000: 40/50 (p < 0.001、全投与群); 雌0: 13/49、125: 23/50 (p = 0.014)、250: 33/50 (p < 0.01)、500: 41/50 (p < 0.001))及び肝芽腫の発生率 (雄 0: 2/50、250: 18/50、500: 22/49、1,000: 15/50 (p < 0.001、全投与群)、雌0: 1/49、125: 2/50、250: 9/50 (p = 0.007)、500: 16/50 (p < 0.001))が有意に増加した (NTP T R470 2000)。

2年間飲水投与によるピリジンの発がん性実験におけるB6C3F1マウスの肝細胞腫瘍及び肝芽腫の発生率 (NTP 2000を一部改変)

性別			雄					此隹		
濃度 (ppm)	0	250	500	1,000	Trend test ^a	0	125	250	500	Trend test
肝細胞腺腫	29/50 (58%)	40/50 (80%)	34/49 (69%)	39/50 (78%)	P=0.031	37/49 (76%)	39/50 (78%)	43/50 (86%)	34/50 (68%)	P=0.372N ^b
		P=0.003 ^a	P=0.134	P=0.011			P=0.336	P=0.015	P=0.442N	
肝細胞がん	15/50 (30%)	35/50 (70%)	41/49 (84%)	40/50 (80%)	P<0.001	13/49 (27%)	23/50 (46%)	33/50 (66%)	41/50 (82%)	P<0.001
		P<0.001	P<0.001	P<0.001			P=0.014	P<0.001	P<0.001	
肝芽腫	2/50 (4%)	18/50 (36%)	22/49 (45%)	15/50 (30%)	P=0.005	1/49 (2%)	2/50 (4%)	9/50 (18%)	16/50 (32%)	P<0.001
		P<0.001	P<0.001	P<0.001			P=0.493	P=0.007	P<0.001	
^a Poly-3 test										
b 対照群と比較	し投与群	で低いことを	- 示す							

522		
523	ク 神経毒性	生
524	・マウスに	2

- ・マウスにピリジンを経口、皮下及び静脈内投与した試験 (投与量不明)で、傾眠及び呼吸 困難がみられた (RTECS 2019)。
- ・雌雄のSD ラット (1群雌雄各10匹)に 0、0.25、1、10、25、50 mg/kg/日のピリジンを90日間経口投与した試験で、脳には影響はみられなかったが、全ての投与群で不穏 (restlessness)が観察された (ATSDR 1992)。
- ・有色マウス (Belknap系統) (性別不明) (6匹/群)に、0、38、380 mg/kg体重/日のピリジンを 飲水で3ヶ月間投与した試験では、380 mg/kgで小脳と線条体のマロンジアルデヒド (脂 質過酸化の指標)が有意に増加し、大脳皮質でも有意ではないが増加した。NOAELは38 mg/kgであった (Pinsky & Bose 1988) (ATSDR 1992)

535

525

526

527

528529

530

531

ケ その他の試験

・シリアンハムスター胎児初代培養細胞を用いた形質転換試験においてピリジンは陰性であった (IARC 2000)。

536537538

539

540541

542

543

544

545

546

547

548

549

550

551

552

(2) ヒトへの影響 (疫学調査及び事例)

ア急性毒性

- ・ピリジンの数オンス (1 オンス= 28.35 g)の摂取によって、重度の嘔吐、下痢、せん妄、 高体温を生じた後に死亡し、剖検では誤嚥による肺水腫及び気管・気管支炎が認められ た (HSDB 2014)。
- ・ピリジンをコップ半量 (約125 mL)誤飲した29 歳の男性で、悪心、めまい、腹痛がみられ、2日 (43時間)後に死亡した。剖検では喉頭蓋、気管、気管支、肺、食道及び胃のうっ血が認められた (ATSDR, 1992)。なお、本症例は入院中に粘滑薬 (demulcents)や、ミルク、ブランデーの投与、喉と胸部へのマスタードの塗布やアマニの湿布、ブランデーの 浣腸を受けており、死亡とこれらの医療行為との関連性も疑われる (ATSDR 1992)。
- ・ばく露濃度及び時間は明らかでないが、ピリジン蒸気にばく露された健常な成人で、一 過性の頭痛、めまい、嗜眠、頻脈、呼吸促迫がみられた (ATSDR 1992)。
- ・こぼれたピリジンを15~20分間に亘って清掃除去した女性で、10時間後から3日後まで 発話障害とびまん性皮質障害 (diffuse cortical affliction) がみられた (ACGIH 2004)。
- ・IDLH (Immediately Dangerous to Life or Health)として、1,000 ppmが勧告されている (提案 1994) (NIOSH 2019)。

553554555

イ 刺激性及び腐食性

・ピリジンは皮膚、眼、上部気道に対して刺激性を示し (HSDB 2014)、ヒトでのおおよそ の経口致死量は0.5~5.0 g/kgとされる (HSDB 2014)。

557558

559

560

561

556

ウ感作性

・24人の成人ボランティアにおいて、誘導に50%、惹起に10%のピリジン(純度不明)のワセリン溶液を用いたマキシミゼーション試験で、1例に弱い陽性がみられた。ボランテ

562 ィアが他の物質に以前あるいは同時にばく露されていたかどうかは不明である。著者は 563 rarely sensitizerと記述している (Kligman 1966) (MAK 2009)。

・化学ラボに実験補助員として半年間勤務した女性で、両手の指先や指の間に湿疹がみられた。種々の薬剤によるパッチテストは、カールフィッシャー試薬(ピリジン、ヨウ素、二酸化硫黄を含む)のみ陽性で、ヨウ素及び二酸化硫黄は陰性であったことから、アレルギー性接触皮膚炎にピリジンが関与する可能性が示されている(ACGIH 2004)。

- エ 反復ばく露毒性(生殖毒性、遺伝毒性、発がん性、神経毒性は別途記載)
 - ・ピリジンを1日あたり1.85~2.46 mLの用量で約1ヶ月に亘って経口投与された5人のてんかん患者では、投薬期間中に食欲不振、悪心、嘔吐、腹痛及び腹部膨満感、頭痛、昏迷、倦怠感、抑うつ状態がみられた。又、その中の1例と新たに抗けいれん薬として経口投与された1例では血清総蛋白の減少や高窒素血症、アルブミン尿症などが認められ、肝臓ならびに腎臓の障害が示された (Pollock et al. 1943)。
 - ・職業ばく露においては、約125 ppm (405 mg/m³)の濃度のピリジン蒸気を1日4時間、1~2 週間に亘って吸入した労働者で悪心、めまい、頭痛、不眠、食欲不振がみられた (IARC 2000)。
 - ・ピリジンの蒸気濃度が6~12 ppm (19.4~38.9 mg/m³)の化学工場の7人の労働者で、頭痛、一過性のめまい、神経過敏、不眠、悪心・嘔吐等の消化器症状がみられ、一例では集中力の欠如、記憶力の低下、性的要求の減退がみられた (ACGIH 2004)。

- 才 生殖毒性
 - ・調査した範囲内では、生殖毒性に関する報告は得られていない。

- カ 遺伝毒性
 - ・調査した範囲内では、遺伝毒性に関する報告は得られていない。

キ 発がん性

・ピリジンから4,4°-ビピリジルを製造している英国北西部の3工場の男性労働者729人を対象としたコホート研究が実施されている。対象となった労働者は研究が開始された1983年の時点で就労しており、製造に関わる労働者については1961年から工程に従事していた。1985年末までの死亡が算定され(なお、対象集団の3.4%は追跡できず)、期待値96.3に対して75例の死亡がみられ(標準化死亡比(SMR),0.8 [95%信頼限界,0.6~1.0])、がんを死因とする死亡は期待値27.1に対して29例で認められ(SMR,1.1 [95%信頼限界,0.7~1.5])、肺がんは13例(SMR,1.2 [95%信頼限界,0.7~2.1])であった。ばく露開始から追跡調査開始までに10年の期間がある場合には、肺がんによる死亡率の増加がみられ(SMR,1.7 [95%信頼限界,0.9~3.1])、15年ではさらに増加した(SMR,2.1)。追加解析として実施された職種、工場あるいはばく露化学物質毎のカテゴリーによる入れ子型症例—対照研究(nested case-referent study)では、肺がん症例におけるばく露量やばく露期間の調査からはピリジンばく露との因果関係は認められなかった。なお、IARC は本報告について、症例—対照研究で調査がなされた化学物質に関する詳細なリストが示されていない

点を指摘している (IARC 2000, 2019)。 602 603 604 <参考> ・4.4'-ビピリジルを製造する上記工場では99物質が使用されているが、上記コホート研究 605 において皮膚障害は、ボーエン病が6例、扁平上皮がんが6例観察された。ただし、発が 606 んリスクの記載はない。すなわち種々のばく露量が不明であり、ピリジンばく露と発が 607 んリスクとの関係についての記載もない(IARC 2000, 2019)。 608 609 発がんの定量的リスク評価 610 ・(IRIS 1987) (WHO/AQG-E 2000) (WHO/AQG-G 2005) (CalEPA 2019)に、ユニットリスクに 611 関する情報なし。(2021/11/05検索) 612 613 発がん性分類 614 IARC: グループ2B (IARC 2019) 615 根拠:GLPに準拠した飲水実験において、B6C3F1マウス雌雄での肝細胞腺腫、肝細胞 616 がん及び肝芽腫の発生率が有意に増加し、F344/Nラット雄での腎細胞腺腫・がん 617 の発生率がわずかに増加した。皮下注射におけるF344ラット雌雄での結果は否定 618 的であった。また給餌投与や皮膚塗布におけるトランスジェニックマウスでの結 619 果も否定的であった。なお、ピリジンにばく露された労働者に関する小規模コホ 620 621 ート研究において、肺がんあるいは併発するすべてのがんにおける死亡率の増加 は示されなかった。扁平上皮がんが6例観察されたとの報告はあるが、発がんリ 622 スクの記載がなかった。ヒトでの発がん性の証拠は不十分であるが、実験動物で 623 の発がん性の十分な証拠があるとして、グループ2Bに分類している。 624 625 626 **ACGIH:** A3 (ACGIH 2004) 根拠:雌雄のB6C3F1マウスで肝細胞がんと肝芽腫、雄のF344ラットで腎細胞腺腫・が 627 んの発生率のわずかな増加が認められたことから、A3(確認された動物発がん性 628 物質であるが、ヒトとの関連は不明である)に分類している。 629 630 日本産業衛生学会: 2B (2018年設定) (産衛 2019) 631 632 DFG MAK: 3B (MAK 2009) EU CLP:情報なし(EU CLP)(2020/06/07検索) 633 NTP RoC 14th:情報なし(NTP 2016) 634

636

635

637

638

639

640

641

ク 神経毒性

US EPA:情報なし(IRIS 1987)

- ・てんかん治療薬として臨床適用された経緯があり、中枢神経系に対する抑制作用を有することが報告されている (ATSDR, 1992)。
- ・他の薬剤とともにピリジンを1日あたり1.85 mLの用量で11日間投与された1名のてんかん患者で、昏迷がみられ、会話は遅く不明瞭となり、反応も遅くなった。すべての深部

- 642 反射は左右両側で亢進しており、表在性腹壁反射及び挙睾筋反射は正常であった。病的 643 反射は誘発されなかった (Pollock et al. 1943)。
 - ・ばく露濃度及び時間は明らかでないが、ピリジン蒸気にばく露された健常な成人で、一 過性の頭痛、めまい、嗜眠、頻脈、呼吸促迫がみられた (ATSDR 1992)
 - ・こぼれたピリジンを15~20分間に亘って清掃除去した女性で、10時間後から3日後まで会話障害とびまん性皮質障害(diffuse cortical affliction)がみられた(ACGIH 2004)。
 - ・職業ばく露においては、約125 ppm (405 mg/m³)の濃度のピリジン蒸気を1日4時間、1~2 週間に亘って吸入した労働者で悪心、めまい、頭痛、不眠、食欲不振がみられた (IARC 2000)。
 - ・ピリジンの蒸気濃度が6~12 ppm (19.4~38.9 mg/m³)の化学工場の7人の労働者で、頭痛、一過性のめまい、神経過敏、不眠、悪心・嘔吐等の消化器症状がみられ、一例では集中力の欠如、記憶力の低下、性的欲求の減退がみられた (ACGIH 2004)。

654 655 (3) 許容濃度の設定

644

645

646

647

648

649

650

651

652

653

656

657

658

659

660 661

662

663

664

665

666

667

668

669

670

671

672

673

674675676677

678

679

680

681

ACGIH: TLV-TWA 1 ppm (3.1 mg/m³) (2004年設定) (ACGIH 2004)

根拠:TLV-TWA 1 ppmはピリジンのばく露による有害作用を最小限にするのに十分である。 ヒトの吸入ばく露データは利用できないため、TLVは動物データに基づく。ラットの 短期間吸入ばく露試験で、試験の最低濃度の5 ppmで嗅上皮の障害がみられた。長期 間の吸入ばく露試験は利用できないが、ラット及びマウスで反復経口投与の影響が検 討された。NOELは8未満~50 mg/kgの範囲、すなわち2年間の飲水投与試験の最も低 いNOELは、F344ラットで7 mg/kg、Wistarラットで<8 mg/kg、マウスで<15 mg/kgであ った。げっ歯類では、肝臓及び腎臓の変化が有害作用の最初の兆候であった。7 mg/k g/日の経口用量は、仕事中の70 kgの男性が 10 m^3 の空気を呼吸するとして、 49 mg/m^3 (15 ppm)の吸入用量に相当する。この計算吸入用量は、用いた長期試験によってNOEL とLOELを示す。これを5 ppmでラットの鼻組織の病変が生じたデータと統合すると、 TWAとして1 ppmを守ればピリジンによる障害を最小化することが示唆される。ピリ ジンは極めて悪臭があるため、臭いの訴えがないようにすれば、ばく露はTLV未満に なる。経皮LD50はかなり高い (1,000~2,000 mg/kg)が、Skinの表記の基になるデータ は十分ではない。ピリジンは、げっ歯類で長期の比較的高い用量で腫瘍を起こすこと から、A3 (確認された動物発がん性物質であるがヒトとの関連は不明である)の表記が 割り与えられた。ピリジンの感作性は、動物実験において陰性で、ピリジンを含む製 剤によって感作性が示唆される1症例を除いてヒトのデータと一致するため、感作性 の表記は勧告されない。TLV-STELを勧告するのに十分なデータはない (ACGIH 2004)

日本産業衛生学会:設定なし(産衛 2020)

DFG MAK:設定なし、H (2008年設定) (MAK 2009)

根拠:ピリジンはin vitro及びin vivoで遺伝毒性を示さない。雌雄B6C3F1マウスを用いた最低 用量15 mg/kg体重/日の飲水投与による発がん性試験で、肝腫瘍が用量依存的に有意に 増加した。雄ラットで、最高用量の33 mg/kg体重/日で腎臓の尿細管腺腫が有意に増加 し、ライディッヒ細胞腺腫が観察された。雌ラットでは、最高用量で単核性白血病の 発生率が増加した。マウスにおける15 mg/kgからの肝腫瘍の用量依存的な有意な増加 は、以前に100 mg/kg体重の高用量でのみ報告されていた異物代謝酵素の誘導に起因 する。腎臓の尿細管腺腫がα-2マイクログロブリン媒介メカニズムによるということ は明らかではない。ライディッヒ細胞腺腫及び単核性白血病のメカニズムはわかって いない。したがって、ピリジンは発がん性カテゴリー3Bに分類されている。哺乳動物 細胞におけるピリジンの全てのin vivo遺伝毒性試験は陰性であった。生殖細胞変異原 性物質に分類できない。MAK値の設定の基となるヒトのデータはない。5 mL/m3の吸 入ばく露4日後のラットの鼻で退行性変化がみられた。刺激性のNOAECは決定できな かった。全身作用のNOAELは2年間の研究から導き出せなかった。最初の全身作用は 、動物種、性別及び投与期間に依存し、5~8 mg/kg体重/日から生じる。肝がんの最も 敏感なエンドポイントと考えられている肝臓の酵素誘導においてもNOAELはない。 生殖毒性のデータは利用できない。MAK値がないので、妊娠リスクグループとの関 連付けは行われない。経皮吸収の研究は利用できない。ウサギにおける経皮LD₉₀は、 ラットにおける経口LD50と同じくらい高く、マウスにおける経口LD50よりわずかに低 い。これは良好な皮膚浸透性を示している。モデル計算では、70 kgの体重で、48あ るいは85 mg/kgの非常に高い摂取を示す。この用量はラットの経口LOAELを十分超え ている。したがって経皮ばく露は全身毒性につながる可能性があり、ピリジンは "H" が付される。感作性の報告はほとんどなく、あっても不十分のため、ヒトでのピリジ ンの感作性を推測することはできない。ボランティア及びモルモットにおける陰性結 果は、感作性がないことを示している。気道感作の影響は利用できない。したがって 、"Sh"も"Sa"も付されない (MAK 2009)。

704705706

707

708

709710

682

683

684

685

686

687

688 689

690

691

692

693

694 695

696

697 698

699

700701

702

703

NIOSH REL: TWA 5 ppm (15 mg/m³) (NIOSH 2019)

OSHA PEL: TWA 5 ppm (15 mg/m³) (OSHA 2018)

UK WEL: Long-term exposure limit 5 ppm (16 mg/m³),

Short-term exposure limit 10 ppm (33 mg/m³) (UK/HSE 2020)

OARS WEEL:設定なし(OARS)(2020/06/3検索)

711 引用文献

- (ACGIH 2004) American Conference of Industrial Hygienists (ACGIH): TLVs and BELs with 7th E dition Documentation. Pyridine (2004). (CD-ROM 2019)
- (ATSDR 1992) Agency for Toxic Substances and Disease Registry U.S. Public Health Service Septem ber 1992 TOXICOLOGICAL PROFILE FOR PYRIDINE
- (Bagley et al. 199 Bagley DM, Gardner JR, Holland G, Lewis RW, Vrijhof H, Walker AP. Eye irritation: updated reference chemicals data bank. Toxicol *In vitro*. 1999;13:505-10.
- (Basketter et al. 1 Basketter DA, Lea LJ, Cooper K, Stocks J, Dickens A, Pate I, Dearman RJ, Kimber I. 1999)

 Threshold for classification as a skin sensitizer in the local lymph node assay: a statistical evaluation. Food Chem Toxicol. 1999;37:1167-74.
- (CalEPA 2019) California EPA: The Office of Environmental Health Hazard Assessment (OEHHA).
 Air. Air Toxic Hot Spots. "Hot Spots Unit Risk and Cancer Potency Values" (updated 2 019)
 (https://oehha.ca.gov/media/CPFs042909.pdf)
- (EU CLP) The European Chemicals Agency (ECHA): Harmonised classification Annex VI of Regulation (EC)No 1272/2008 (CLP Regulation). Pyridine (https://echa.europa.eu/information-on-chemicals/cl-inventory-database/-/discli/details/35888)
- (HSDB 2014) Hazardous Substances Data Bank PYRIDINE (2014)
- ・ (ICSC 2019) 国際化学物質安全性カード (ICSC): 日本語版 ピリジンICSC番号0323 (2019)
- (IARC 2000) International Agency for Research on Cancer (IARC): IARC Monographs on the eva luation of carcinogenic risks to humans. vol. 77. Some Industrial Chemicals Pyridine (2000)

- (IARC 2019) International Agency for Research on Cancer (IARC): IARC Monographs on the eva luation of carcinogenic risks to humans. Vol. 119. Some chemicals that cause tumours of the urinary tract in rodents. Pyridine (2019)

 (https://publications.iarc.fr/_publications/media/download/5722/be54378b09f7c8f559
 e7a529f6947cf8aa0515a6.pdf)
- (IRIS 1987)

 U. S. Environmental Protection Agency (US EPA): Intergrated Risk Information Syste m (IRIS), Chemical Assessment Summary. Pyridine; CASRN 110-86-1 (1987)

 (https://cfpub.epa.gov/ncea/iris/iris/documents/documents/subst/0261/summary.pdf)
- (Kligman 1966) Kligman AM. The identification of contact allergens by human assay III. The maximiz ation test: a procedure for screening and rating contact sensitizers. J Invest Dermatol 1 966; 47: 393-409.
- ・ (MAK 2009) Deutsche Forschungsgemeinschaft (DFG: ドイツ学術振興会): Pyridine [[MAK Val ue Documentation in German language], 2009] (https://onlinelibrary.wiley.com/doi/epdf/10.1002/3527600418.mb11086d0047)
- (Nikula & Lewis. Nikula KJ, Lewis JL. Olfactory mucosal lesions in F344 rats following inhalation exp osure to pyridine at threshold limit value concentrations. Fundam Appl Toxicol. 1994 Nov;23 (4):510-7.
- (Nikula et al. 199 Nikula KJ, Novak RF, Chang IY, Dahl AR, Kracko DA, Zangar RC, Kim SG, Lewis J
 L. Induction of nasal carboxylesterase in F344 rats following inhalation exposure to p
 vridine. Drug Metab Dispos. 1995; 23: 529-35.
- (NIOSH 2019) National Institute for Occupational Safety & Health (NIOSH:米国国立労働安全衛生研究所): NIOSH Pocket Guide to Chemical Hazards, Pyridine, Page last reviewed: October 30, 2019.
- ・ (NITE 2007) (独)製品評価技術基盤機構 (NITE): 化学物質の初期リスク評価書 Ver. 1.0 No. 85 ピリジン (2007)
- ・ (NITE CHRIP) 製品評価技術基盤機構 (NITE)化学物質総合情報検索システム (CHRIP)
- ・ (NTP 2000) National Toxicology Program (NTP:米国国家毒性プログラム): NTP technical report on the toxicology and carcinogenesis studies of pyridine (CAS NO. 110-86-1)inF344 /N rats, Wistar rats, and B6C3F1 mice (drinking water studies)NTP TR 470 (2000)
- ・ (NTP 2016) National Toxicology Program (NTP:米国国家毒性プログラム): 14th Report on Carc inogens (2016)
- (OSHA 2018) Occupational Safety and Health Administration (OSHA): OSHA Occupational Chemi

cal Database. PYRIDINE. Last Updated: 12/18/2018

(https://www.osha.gov/chemicaldata/chemResult.html?recNo=119)

- OARS
 The Occupational Alliance for Risk Science (OARS): OARS WEEL TABLE.
 (https://tera.org/OARS/)
- (Pinsky & Bose 1 Pinsky C, Bose R. Pyridine and other coal tar constituents as free radical-generating en vironmental neurotoxicants. Mol Cell Biochem 1988; 84: 217-222.
- (Pollock et al. 19 Pollock LJ. Finkelman I. Arieff AJ. Toxicity of pyridine in man. Arch Intern Med (Chi 43) c). 1943; 71: 95-106.
- (RTECS 2019 Registry of Toxic Effects of Chemical Substances (RTECS). Pyridine. RETECS No. UR8400000. (last reviewed: October 30, 2019) (https://www.cdc.gov/niosh/npg/npgd0541.html)
- (UK/HSE 2020)

 U.K. Health and Safety Executive: EH40/2005 Workplace exposure limits. Containing the list of workplace exposure limits for use with the Control of Substances Hazardo us to Health Regulations 2002 (as amended)) ((Fourth Edition 2020)

 (https://www.hse.gov.uk/pubns/priced/eh40.pdf)
- (WHO/AQG-E 2 WHO "Air Quality Guidelines for Europe : Second Edition",(2000) (http://www.euro. (2000) (http://www.euro. (2000) (http://www.euro. (2000) (http://www.euro. (2000) (https://www.euro. (https://www.euro. (https://www.euro. (https://www.euro. (https://www.euro. (https:/
- ・ (化工日 2021) 化学工業日報社: 17221の化学商品 (2021)
- ・ (環境省 2004) 環境省環境リスク評価室:化学物質の環境リスク初期評価 第3巻 2004
- ・ (経産省 2021) 経済産業省:一般化学物質等の製造・輸入数量 (2019年度実績) (2021)
- ・ (産衛 2020) 日本産業衛生学会 (JSOH): 許容濃度等の勧告 (2020年度)、産業衛生学雑誌62 巻5号 (2020)

別添3 ピリジンのばく露作業報告集計表

								用途											年間製造	b·取扱	い量		作	業1回当 遺造・取扱	たりの		対象物	等の物理	理的性状				対象物等	等の温度	ŧ			-	ヨ当たりの	D作業時間	B)		ばく	露作業従	事者数			発散抑制 2つまで被	措置の特数回名	状况 (全面)
作業の種類		①対象物の製造	て使用②他の製剤等の原料とし	使用	して使用者釈文は光妙と	容別、 糸沢マ よ容 某	⑤洗浄を目的とした 使用	表面処理又は防錆	別インキヒンで更料、染料、塗料	目的とした支用・一般を開発を開発を開発を開発を開発を開発した。	で使用の試薬とし	⑩接着を目的とした使用	⑪建材の原料として使用	ゆその他	學樂學教※	作業数	① 500 kg 未満	② 500 kg 以上 1t 未満	③ 1t 以上 10t 未満	④ 10t 以上 1000 未溢	(5) 1000 上 以上 1000 未溢	t 1000 : 以上	(1)	② 1kg 以上 1t	③ 1t 以上	①ペレット状の固体	②結晶又は粒状の固体	の固体を量パウダー状	む)、練粉、液状	⑤気体	⊕ 0℃ 未満	② 0°C 以上 25°C 未満	③ 25°C 以上 50°C 未満	④ 50℃ 以上 100℃ 未満	150°C	⑥ 150°C 以上	15分未満	② 15分 以分 来 滿	③ 30分以上 1時 時 書	④ 1 時以 3 間満	⑤3 時以 5 時未	⑥ 5 5 持 持 以上	① i i i i i	② 5人 1 以上 以 0人 2 表满 3	③ 10人 以上 20人 未満	④ 20人 以上	1	② 局所排物	3	④ 全体換気装置
		- 1	2	3		4	5	6	7	8	9	10	11	12				1	2	3	4	5	6	1	2 3	3 1	2	3	3 4		5 1	2	3	4	5	6	- 1	2	3	4	5	6	1	2	3	4	- 1	2	3	4
30 印刷の作業	30																																																	
31 掻き落とし、剥離又は回収の 作業	31	1	1													2	2		1	1	1			1 :	L	1			1				2				2						2				1	1		
32 乾燥の作業	32																																																	
33 計量、配合、注入、投入又は 小分けの作業	33		16	21	19	9			1		2			1		60	11	1 1	27	7	8	3		4 52	2 4			1	. 59			48	12				25	17	6	10	1	1	54	4	2		8	49		14
34 サンプリング、分析、試験又 は研究の業務	34	5	6	9	15	5					8			2		45	5 27	7 :	2 7	7	3	3	3 3	6 9	9				45			26	13	6			25	12	4	2	1	1	38	4	1	2	4	30		9
35 充填又は袋詰めの作業	35	4		3	3	3								2		12	2 :	3	2	2	1	3	3		5 7	,			12			11	1				3	1	1	6	1		12				1	5		3
36 消毒、滅菌又は燻蒸の作業	36																																																	
37 成型、加工又は発泡の作業	37																																																	
38 清掃又は廃棄物処理の作業	38			1	-	4								1		E	5 3	3	3	3				2 4	1				6			2	4				4	1	1				6					5		
39 接着の作業	39																						T																											
40 染色の作業	40																																																	
41 洗浄、払しょく、浸漬又は 脱脂の作業	41																																																	
42 吹付け塗装以外の塗装又は 塗布の作業	42																																																	
43 鋳造、溶融又は湯出しの作 業	43																																																	
44 破砕、粉砕又はふるい分け の作業	44																																																	
45 はんだ付けの作業	45																																																	
46 吹付けの作業	46									1																																			\top					
47 保守、点検、分解、組立又 は修理の作業	47	2														2	2				1	1		:	2				2			1	1				2						2							
48 めっき等の表面処理の作業	48																																																	
49 ろ過、混合、撹拌、混練又 は加熱の作業	49		6	2	24	4	1									33	3	3 :	3 19	9	3	3	2	27	7 6	,			32	1	1 1	23	6	3			6	7	5	8	7		29	2	1	1	10	32		3
50 その他	50			2						1						2	2				1			:	1 1				2			1	1				1	1					2					2		
合計 (%表示は全作業における割		12	29	38	65	+	1	+		\dashv	10	+		6			\vdash	10%	T	+	% 89		+	+-	11%	1%			98%	1%	1%	-		6%					10%	16%	_	+	+	$\overline{}$	2%	2% :	+	3%	+	5% 10

^{※ 1}事業場で複数の作業を行っている場合は重複してカウントしているので、実際の事業場数より多くなっている。ただし、合計欄は実事業場数。

別添4 標準測定分析法

物質名:ピリジン

化学式: C5OH5N	分子量: 79.	10 CASNo: 110-86-1									
許容濃度等: ACGIH:1 ppm(2009)		物性等 沸 点:115.5℃ 融 点:-42.0℃ 蒸気圧:2.0 kPa(25℃) 形 状:常温・常圧で淡黄色または無色の 液体。特異臭がする。									
別名											
サンプリング		分 析									
サンプラー : XAD-7(Cat.No. 2	226-95) SKC	分析方法:GC/FID法									
製 (100 mg/50 m	g)	脱着:メタノール1 mL									
サンプリング流量:0.1 L/min		30 min静置(時々振とう)									
サンプリング時間:4時間(24)	L)	機器 : GC2014 (島津製作所製)									
保存性:冷蔵(4℃)ですくなぐ	くとも5日間保存										
可能であることを確認		カラム:InertCap for Amines(GL Sciences製)									
ブランク:検出せず		内径0.32 mm×長さ60 m									
精 度		注入口温度 260℃									
脱着率;添加量 0.122 μgの場	合 101.6%	検出器温度 250℃									
0.780 μgの場	合 103.1%	昇温:50℃(5 min)→5℃/min→140℃→10℃									
156 μgの場	合 100%	/min→220°C(5 min)									
回収率;添加量 0.122 μgの場	合 101.6%	注入法:スプリットレス(低濃度域)									
(4時間) 0.780 µgの場	合 103.1%	スプリット10:1(高濃度域)									
156 μgの場	合 100%	注入量:1 μL(低濃度域)									
定量下限(100)		2 μL(高濃度域)									
$0.122~\mu \mathrm{g/mL}$		キャリヤガス: He 150 kPa									
0.0016 ppm(v/v) (採気量	量;24 L)	検量線: 0.122~195 μg/mLの範囲で直線性が									
検出下限(3σ)		得られている。									
$0.0367~\mu \mathrm{g/mL}$		分析時のリテンションタイム:約22.5 min									
0.00048 ppm(v/v) (採気	量;24L)	定量法:絶対検量線法									

適用:個人ばく露測定、作業環境測定

妨害:

- 1. 化学物質の環境リスク評価 第4巻、環境省環境保健部環境リスク評価室
- 2 . The National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH): PYRIDINE: METHOD 1613 (1994)
- 3. Occupational Safety & Health Administration (OSHA): PV229

備考:個人ばく露濃度測定のような長時間の測定においては、回収率を確保するため、捕集管を 2連にしてサンプリングを行い、後段を分析して破過の有無を確認する必要がある。

作成日:平成27年2月28日