1. トレーニングセットおよび単純受動拡散カテゴリーに該当する未試験物質のリスト

Table1 トレーニングセット(予測式の作成に用いた化審法既存化学物質(54 物質))

<u> </u>	ło.	CAS No.	物質名		分子構造	分子』	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ⁺³ (計算値) [−]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4
<u></u>	1	118-74-	1 ヘキサクロルベ	ジンゼン CI	CI CI	1 285	4.29	5.74	5.86	0.005	9.5
2	2	76-44-8	ヘプタクロル	¢ cí	CI CI CI	373	3.96	6.13	5.86	0.0343	10.0
3	. 4	4904–61 <i>–</i>	4 ^{1, 5, 9} ーシクロ ドデカトリエン	1		162	3.93	5.43	5.48	3	9.5
4	;	306-98-9	ベルフルオロー 1, 2ージメチル シクロヘキサン	F-	F F F F	400	3.88	-		0.00241- 0.00296	9.3
5	,	87-68 - 3	六塩化ブタジエン 【別名:ヘキサクロ 1、3ーブタジエン	ııı — Cl√	CI CI	261	3.88	4.94	4.72	2.91	9.8
6	6	608-93-5	ペンタクロロベンセ	で ピン C	СІ	250	3.58	5.19	5.22	0.12	9.5
7	9	95-94-3	1. 2, 4, 5ーテト クロロベンゼン	CI\ 7 CI	CI	216	3.48	4.79	4.57	0.606	9.5
8	16	78-91-7	エチルシクロヘキゥ	, ,		112	3.34	4.79	4.08	6.6	9.6

Table1 トレーニングセット(予測式の作成に用いた化審法既存化学物質(54 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	iogBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ^{*3} (計算値) [─]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4 [Å]
9	634–66–2	1, 2, 3, 4ーテトラ クロロベンゼン	CI—CI	216	3.05	4.83	4.57	0.71	9.5
10	2049–95-8	tertーアミルベンゼン [別名 : tertーベンチ ルベンゼン]		148	2.99	-	4.39	10.5	9.4
11	79–92–5	カンフェン		136	2.99	4.80	4.35	4.2	8.1
12	95–73–8	2, 4ージクロロトルエ ン	CICI	161	2.90	4.17	3.83	25	9.2
13	90–12–0	1ーメチルナフタレン		142	2.82	3.87	3.72	25.8	9.4
14	108-70-3	1, 3, 5ートリクロロ ベンゼン	CI	181	2.81	4.40	3.93	5.61	8.7
15	1712-70-	- 4ーイソプロペニルー) クロロペンゼン	cı————————————————————————————————————	153	2.80	4.62	4.09	4.2	10.6
16	83–32–9	アセナフテン		154	2.80	4.05	4.15	0.57	9.4

Table1 トレーニングセット(予測式の作成に用いた化審法既存化学物質(54物質))[続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ^{*3} (計算値) [-]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4 [Å]
17	608–73–1	ヘキサクロロ シクロヘキサン	CI CI CI	291	2.78	3.99	4.26	8	9.6
18	540-84-1	2, 2, 4ートリメチル ベンタン	\\\\	114	2.71	-	4.09	0.56	8.9
19	118-69-4	2, 6ージクロロトルエ ン	CICI	161	2.71	4.27	3.83	26	8.7
20	141-93-5	mージエチルベンゼン		134	2.69	4.44	4 .07	24	10.8
21	120-82-1	1, 2, 4ートリクロロ ベンゼン	CI	181	2.65	-	3,93	37.9	9.5
22	208-96-8	アセナフチレン		152	2.60	3.93	3.94	16	9.4
23	3229-00-3	1, 3ージブロモー2, 2ーピス(ブロモメチ ル)プロパン	Br Br	388	2.52	3.99	4.06	1.6	8.8
24	90-13-1	1ークロロナフタレン	Çı	163	2.42	3.90	3.81	22.4	9.4

Table1 トレーニングセット(予測式の作成に用いた化審法既存化学物質(54 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [−]	logKow (実測値) [−]	logKow ^{*3} (計算値) [−]	対水溶解性 (実測値) [mg/i]	Dmax ⁺⁴ [Å]
25	98-15-7	mートリフルオロ メチルクロロベンゼン	CI F F	181	2.37	2.14	3.60	33	9.2
26	3048-65-5	3a, 4, 7, 7a ; テトラセドロ- 1Hーインデン		120	2.37	3.83	3.28	49	8.7
27	402-31-3	メタキシレン ヘキサフルオリド	F F F	214	2.36	3.87	3.92	28	9.8
28	119-64-2	テトラヒドロナフタリン		132	2.35	3.61	3.96	47	9.4
29	764-13-6	2, 5ージメチルヘキ サー2, 4ージエン		110	2.30	3.50	3.95	32	9.8
30	108-67-8	1, 3, 5ートリメチル ベンゼン		120	2.30	3.61	3.63	47.9	8.8
31		クロロシクロヘキサン		119	2.29	3.38	3.36	500	8.4
32	108-87-2	メチルシクロヘキサン	<u></u>	98	2.27	3.87	3.59	15.1	8.1

Table1 トレーニングセット(予測式の作成に用いた化審法既存化学物質(54 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ⁺³ (計算值) [-]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4
33	526–73–8	1, 2, 3ートリメチル ベンゼン		120	2.27	3.63	3.63	57	8.8
34	77-73-6	ジシクロペンタジエン		132	2.27	3,62	3.16	20	8.7
35	106-37-6	pージブロモベンゼン	Br——Br	236	2.23	3.85	3.77	12	10.1
36	100-40-3	4ーピニルー1ー シクロヘキセン		108	2.22	3.93	3.73	50	9.6
37	95-50-1	oージクロロベンゼン	CI	147	2.18	3.66	3.28	100	8.3
38	541-73-1	mージクロロベンゼン	CICI	147	2.17	3.63	3.28	75	8.7
39 1	6219–75–3	5-エチリデンー2- ノルボルネン		120	2.03	3,82	3.67	8.9	9.0
40	95-63-6	1, 2, 4ートリメチル ベンゼン	<u></u>	120	1.97	3.55	3.63	57	9.0

Table1 トレーニングセット(予測式の作成に用いた化審法既存化学物質(54 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [−]	iogKow ⁺³ (計算值) [-]	対水溶解性 (実測値) [mg/i]	Dmax*4 [Å]
41	91-20-3	ナフタリン		128	1.92	3.30	3.17	31.7	9.4
42	106-46-7	pージクロロベンゼン	CI—CI	147	1.84	3,41	3.28	49	9.5
43	622-24-2	(2ークロロエチル) ベンゼン	CI	141	1.73	2.96	3.29	210	10.6
44	95-49-8	oークロロトルエン	CI	127	1.70	3.42	3.18	374	8.3
45	106-43-4	パラクロロトルエン	cı———	127	1.68	3.33	3.18	100 ⁻	9.2
46	98-83-9	αーメチルスチレン		118	1.65	3.48	3.44	100	9.4
47	98-08-8	ベンゾトリフルオライド	F _F	146	1.63	3.16	2.96	140	8.5
48	108-86-1	ブロモベンゼン	Br .	157	1.36	2.99	2.88	100	8.7

Table1 トレーニングセット(予測式の作成に用いた化審法既存化学物質(54 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ^{*3} (計算值) [-]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4 [Å]
49	109-69-3	1クロロブタン	CI	93	1.15	2.73	2.56	370	8.9
50	108-90-7	モノクロロベンゼン		113	1.05	3.03	2.64	495	8.3
51	96–12–8	1, 2-ジプロモー3- クロロブロバン	Br Cl	236	0.94	2.96	2.68	300	8.4
52	96–18–4	1, 2, 3ートリクロロ プロパン	CI CI	147.4	0.90	2.27	2.5	900	8.0
53	79–27–6	1, 1, 2, 2ー テトラブロモエタン	Br Br	346	0.68	3.03	2.55	680	8.2
54	109-70-6	1ープロモー3ー クロロプロバン	CI Br	157	0.49	2.23	2.41	2100	9.0

Table2 トレーニングセット(Dmax が 8 Å 未満の化審法既存化学物質(23 物質))

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ⁺³ (計算値) [−]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4
55	67-72-1	ヘキサクロロエタン	CI CI CI CI	237	1.45	4.27	4.03	50	7.6
56	127-18-4	テトラクロロエチレン	CI CI	166	1.72	3.66	2.97	150	7.6
57	110-82-7	シクロヘキサン		84	2.00	3.44	3.18	49	7.2
58	124-73-2	1, 2ージプロモー1, 1, 2, 2ーテトラフル オロエダン	Br F F Br	260	1.51	3.22	2.96	3	7.3
59	76–13–1	1, 1, 2ートリクロロ ー1, 2, 2ートリフル オロエタン	CI CI F F CI F	187	1.30	2.97	3.09	120	6.9
60	110-83-8	シクロヘキセン		82	1.50	2.93	2.96	160	7.2
61	56-23-5	四塩化炭素	CI CI——CI	154	0.83	2.83	2.44	800	6.2
62	76-14-2	1, 2ージクロロー1, 1, 2, 2ーテトラフル オロエタン	F F CI	171	1.32	2.79	2.78	130	7.0

Table2 トレーニングセット(Dmax が 8 Å 未満の化審法既存化学物質(23 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ^{*3} (計算値) [-]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4
63		トリクロロエチレン	CI	131	1.03	2.73			7.6
		1, 1, 1ートリクロロ エタン	CI——CI				2.68	4400	6.4
65	13116–53–	5 1, 2, 2, 3 – 5 テトラクロロブロパン	CI CI	182	1.52	2.72	3.42	480	7.6
66	76-12-0	1, 1, 2, 2ーテトラク ロロー1, 2ージフル オロエタン	CI F CI	204	1.78	2.56	3.41	160	7.7
67	75–69–4	トリクロロフルオロ メタン	CI CI——CI F	137	1.26	2.54	2.13	1300	6.2
68	75–25–2	トリプロモメタン	Br Br	253	1.14	2.54	1.79	1000	6.8
69	78–79–5	イソプレン		68	1.00	2.42	2.58	300	7.7
70	79–34–5	1, 1, 2, 2- テトラクロロエタン	CI CI	168	0.99	2.39	2.19	1000	7.6

Table2 トレーニングセット(Dmax が 8 Å 未満の化審法既存化学物質(23 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [−]	logKow ^{#3} (計算値) [─]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4 [Å]
71	306-83-2	2, 2ージクロロー1, 1, 1ートリフルオロエ タン(フロン123)	F CI	153	0.99	2.18	2.17	2100	6.9
72	75–35–4	1, 1ージクロロ エチレン	–(CI	97	0.63	2.15	2.12	210	6.4
73	78-87-5	1, 2—ジクロロ プロパン	CI	113	0.45	2.09	2.25	1000	7.6
74	79-00-5	1, 1, 2ートリクロロ エタン	CICI	133	0.59	1.99	2.01	3500	7.6
75	67–66–3	トリクロロメタン	CI CI	119	0.96	1.97	1.52	5000	6.2
76	74–97–5	ブロモクロロメタン	CI Br	129	0.40	1.41	1.43	14000	6.5
77	75-09-2	ジクロロメタン	cı∕_cı	85	1.46	1.25	1.34	7900	6.2

Table3 トレーニングセット(logKow*3≥6 または Dmax*4≥11 Å の化審法既存化学物質(10 物質))

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ⁺³ (計算値) [-]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4 [Å]
78	294-62-2	シクロドデカン		168.3	3.75	<u>.</u>	6.12	10	9.2
79	309-00-2	アルドリン	H CI CI CI	364.9	3.80	6.50	6.75	0.18	10.0
80	6165–51–1	1. 4ージメチルー2ー (1ーフェニルエチル) ベンゼン		210.3	2.81	5.39	5.24	96	11.4
81	120-12-7	アントラセン		178.2	3.26	4.69	4.35	1.24	11.7
82	5707-44-8	4ーエチルビフェニル		182.3	2.94	5.08	4.8	1.6	13.6
83	101-81-5	ジフェニルメタン		168.2	2.81	4.14	4.02	1.41	11.2
84 1	3540-50-6	フェニルーキシリルメ タン		196.3	3.07	-	5.11	0.684	11.5
85	105-05-5	pージエチルベンゼン		134.2	2.69	4.53	4.07	24.8	11.4

Table3 トレーニングセット(logKow*3≥6 または Dmax*4≥11Åの化審法既存化学物質(10 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物賞名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow (実測値) [-]	logKow ^{t3} (計算値) [-]	対水溶解性 (実測値) [mg/l]	Dmax*4 [Å]
86	86-73-7	フルオレン		166.2	2.72	4.43	4.02	1.69	11.2
87	3194–57–8	. 1, 2, 5, 6ーテトラ プロモシクロオクタン	Br Br	427.8	3.43	<u>-</u>	5.24	0.347	11.2

Table4 カテゴリー該当物質(未点検既存化学物質(30 物質))

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (予測値) [-]	logKow* ³ (計算値) [-]	Dmax*4
88	355-04-4	1,1,1,2,2,3,3,4,5,5,5- undecafluoro-4- (trifluoromethyl)penta ne	F F F F	338	3.99	5.31	9.94
89	5989-27-5	Cyclohexene, 1- methyl-4-(1- methylethenyl)-, (R)-		136	3.49	4.83	10.49
90	127-91~3	Bicyclo[3.1.1]heptane, 6.6-dimethyl-2- methylene-		136	3.00	4.35	8.75
91	571-58-4	1,4– dimethylnaphthalene		156	2.91	4.26	9.40
92	934-80-5	Benzene, 4-ethyl- 1.2-dimethyl-		134	2.77	4.13	10.33
93	583-57-3	1,2– dimethylcyclohexane		112	2.65	4.01	8.20
94 ;	281-23-2	Fricyclo[3.3.1.13,7]de ane		136	2.58	3.94	7.17

Table4 カテゴリー該当物質(未点検既存化学物質(30 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (予測値) [-]	logKow ^{*3} (計算値) [−]	Dmax ^{‡4} [Å]
95	98-06-6	Benzene, (1,1– dimethylethyl)–		134	2.54	3.90	9.42
96	91-57-6	Naphthalene, 2- methyl-		142	2.35	3.72	10.36
97	88-16-4	Benzene, 1-chloro-2- (trifluoromethyl)-	CI F F	181	2.23	3.60	8.54
98	98-56-6	p-trifluoro chlorobenzene	CI—F	181	2.23	3.60	9.6
99	611–14–3	Benzene, 1-ethyl-2- methyl-		120	2.21	3.58	9.43
100	622-97-9	Benzene, 1-ethenyl- 4-methyl-		118	2.06	3.44	10.38
101	106-38-7	Benzene, 1-bromo-4- methyl-	———Br	171	2.05	3.43	9.52

Table4 カテゴリー該当物質(未点検既存化学物質(30 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (予測値) [-]	logKow ⁺³ (計算値) [−]	Dmax*4 [Å]
102	103-63-9	Benzene, (2- bromoethyl)-	Br	185	1.99	3.37	10.87
103	95–13–6	1H−Indene		116	1.87	3.25	8.95
104	96-14-0	Pentane, 3-methyl-		86	1.83	3.21	8.90
105	763–29–1	1-Pentene, 2-methyl-		84	1.83	3.21	8.52
106	563-79-1	2-Butene, 2,3- dimethyl-		84	1.81	3.19	7.62
107	108–41–8	Benzene, 1-chloro-3- methyl-	CI	127	1.80	3.18	8.63
108	76–19–7	Propane, octafluoro-	F F F	188	1.73	3.12	7.50

Table4 カテゴリー該当物質(未点検既存化学物質(30 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (予測値) [−]	logKow ^{*3} (計算値) [-]	Dmax*4 [Å]
109	95-47-6	Benzene, 1,2- dimethyl-		106	1.70	3.09	8.06
110	460-00-4	p- bromofluorobenzene	Br—F	174	1.69	3.08	9.0
111	107-82-4	Butane, 1-bromo-3- methyl-	Br	151	1.68	3.07	9.20
112	78-78-4	Butane, 2-methyl-		72	1.32	2.72	7.73
113	563-45-1	1-Butene, 3-methyl-		70	1.19	2.59	7.60
114	78-76-2	Butane, 2-bromo-	Br	137	1.18	2.58	7.73
115	109-68-2	2-Pentene	~~~	70	1.18	2.58	8.72

Table4 カテゴリー該当物質(未点検既存化学物質(30 物質)) [続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (予測値) [-]	logKow ^{*3} (計算値) [−]	Dmax*4 [Å]
116	2004–70–8] 1,3-Pentadiene, (3E)-		68	1.04	2.45	8.71
117	590–19–2	1,2–Butadiene	_c_/	54	0.64	2.06	7.35

2. 様々な理由で解析に使用しなかった物質:

当カテゴリー定義に該当するが、試験条件等の理由で解析に使用しなかった化審法既存化学物質を示す(Table5)。

Table 5 解析に使用しなかった化審法既存化学物質(18 物質)とその除外理由

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow ^{*1} (計算値) [-]	除外理由
118	544-76-3	nーヘキサデカン	CH₃(CH₂) ₁₄ CH₃	226	1.36	8.20	・試験濃度が対水溶解 度よりも大きいため、 BCF値が正確に測定さ れていない可能性があ る
119	307–34–6	ベルフルオロオクタン	F F F F F	438	3.93	7.95	・試験濃度が対水溶解 度よりも大きいため、 BCF値が正確に測定さ れていない可能性があ る
120	4390-04-9	2, 2, 4, 4, 6, 8, 8 ーヘプタメチルノナン	+	226	2.08	7.79	・対水溶解度の値が明 確に測定されていない
121	1460-02-2	1, 3, 5ートリー <i>tert</i> - ープチルベンゼン		246	4.42	7.72	・対水溶解度の値が明 確に測定されていない
122	629-62-9	nーベンタデカン	СН ₃ (СН ₂) ₁₃ СН ₃	212	1.49	7.71	・試験濃度が対水溶解 度よりも大きいため、 BOF値が正確に測定さ れていない可能性があ る
123	. –	塩素化パラフィン	CH₃(CH₂)₁₂CH₂Cl	233	2.56	7.47	・対水溶解度の値が明確に測定されていない ・混合物で測定されている
124	87-82-1	ヘキサブロモベンゼン	Br Br Br Br	552	0.75	7.33	・試験濃度が対水溶解 度よりも大きいため、 BCF値が正確に測定さ れていない可能性があ る

Table5 解析に使用しなかった化審法既存化学物質(18 物質)とその除外理由[続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow ^{*1} (計算値) [−]	除外理由
125	5 335–57–9	ベルフルオロヘブタン	F F F F F	388	3.74	6.99	・試験濃度が対水溶解 度よりも大きいため、 BOF値が正確に測定さ れていない可能性があ る
126	87-83-2	ペンタブロモトルエン	Br Br Br	487	1,47	6.99	・試験濃度が対水溶解 度よりも大きいため、 BCF値が正確に測定さ れていない可能性があ る
127	123-01-3	アルキル(C=6~1 8) ベンゼン(分枝型)	(CH ₂) ₁₁	204	2.10	6.40	・混合物で測定されている
128	4101-68-2	1, 10ージブロムデカ ン	Br	300	1.59	5.94	・対水溶解度の値が明 確に測定されていない
129	25321-09- 9	ジイソプロビルベンゼン		162	3.15	4.90	・混合物で測定されている
130	2162-99-4	1, 8ージクロロオクタ ン	cı	183	2.45	4.78	・対水溶解度の値が明 確に測定されていない
131	527-84-4 。	ーシメン		134	-	4.00	·m-シメン【難分解・低 濃縮性】の結果から類 推されているため、濃 縮度試験が行われてい ない
132	535-77-3 m	ーシメン		134	2.69	4.00	・対水溶解度の値が明 確に測定されていない

Table 5 解析に使用しなかった化審法既存化学物質(18 物質)とその除外理由[続き]

No.	CAS No.	物質名	分子構造	分子量	logBCF (実測値) [-]	logKow*1 (計算値) [-]	除外理由
133	87–61–6	1, 2, 3ートリクロロベ ンゼン	Cl	181	2.61	3.93	・対水溶解度の値が明 確に測定されていない
134	367-11-3	1, 2ージフルオロベ ンゼン	F	114	-	2.39	・分配係数の値から類 推されているため、濃 縮度試験が行われてい ない
135	106-93-4	. 1, 2ージブロムエタン	BrBr	188	0.35	2.01	・対水溶解度の値が明 確に測定されていない

3. 補足データ:

logKow と logBCF の相関が弱くなる傾向にある logKow≥6 の物質(Table3)、分子サイズが大きく、生体膜透過における拡散速度が遅くなる傾向にある物質(Table3)の logKow vs. logBCF プロットを Fig.1,2 に示す。

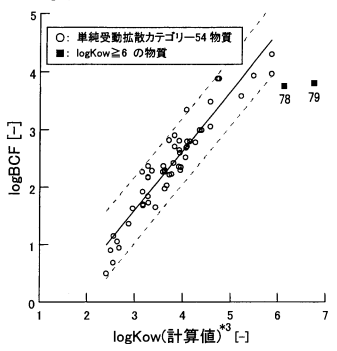


Fig.1 単純受動拡散カテゴリー該当物質と脂肪族、芳香族炭化水素およびハロゲン化物かつ logKow≥6 の物質の logKow vs. logBCF プロット

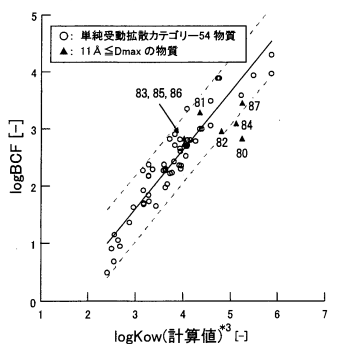


Fig.2 単純受動拡散カテゴリー該当物質と脂肪族、芳香族炭化水素およびハロゲン化物かつ Dmax*4≧11Åの物質の logKow vs. logBCF プロット

用語集:

[BCFWIN ver.2.15]

アメリカの EPA で使用されているモデル。予測対象物質をイオン性と非イオン性に分類し、 logKow-logBCF の相関式から BCF を予測する。logKow の算出には KOWWIN を使用する。

【CERIモデル ver.2.18】

(財)化学物評価研究機構によって開発されたモデル。予測対象物質を分子構造によって予測困難物質、定性予測を行う物質、logKow-logBCF の相関式を用いて予測する物質に分類し、BCF の予測を行う。logKow の算出には ClogP を使用する。

[Baseline Model ver.5.100]

ブルガリアにある Prof. Assen Zlatarov 大学の Dimitrov らによって提唱されたモデル。このモデルでは、logKow で表される受動拡散の式から logBCFmax を算出し、この値から物質の代謝性、分子サイズ、解離性などで表される Mitigation Factor を引くことによって BCF の予測を行う。物質の代謝性は、論文等で公表されている Rat の代謝情報をデータベース化したシミュレータより求める。分子サイズは、自動生成されるいくつかの分子配座を初期構造とし、半経験的量子化学計算を用いて計算される最安定構造から算出する。量子化学計算には mopac、logKowの算出には KOWWIN を使用する。

カテゴリーアプローチによる評価報告書の例(1)

資料3一別添2

区分 対象物質 化学物質名 クロロベンゾトリフルオライド CAS 88-16-4 構造式 CI F F F F F F F F F F F F F F F F F F			
T		区分	対象物質
横造式		化学物質名	
構造式 特徴		CAS	88-16-4
理		構造式	F
化 融点[°C] - 学 対水溶解度 [mg/l] - 的 Dmax*1 [Å] 8.5 性 n-オクタノール/水 3.53(実測値)			180,5
学 対水溶解度 [mg/l] - 的 Dmax*1 [Å] 8.5 性 n-オクタノール/水 3.53(実測値)	理		_
的 Dmax*1 [Å] 8.5 性 n-オクタノール/水 3.53(実測値)	化		
性 n-オクタノール/水 3.53(実測値)			-
<u> </u>			
	上状_	分配係数(logPow)	3.60(計算値*2)

該当カテゴリー: 単純受動拡散カテゴリー

相関式による予測: logBCF = 2.00±0.53

 $-\log$ BCF = 1.05logKow -1.71 = 1.05 × 3.53 -1.71 = 2.00

•(95%信頼区間) = $t \times \sqrt{Ve} \times \sqrt{1 + 1/n + (x - x_{max})^2/S_{max}} = 0.53$

n(トレーニングセットのデータ数): 48 Ve(相関式の誤差分散): 0.067

x(対象物質のlogPow): 3.53 xave(トレーニングセットのlogPowの平均値: 3.83 Sxx(logPowの標準偏差の平方和): 26.62 t分布表(両側、α=0.05、自由度46)より t=2.013

Read-acrossによる予測: logBCF = 2.16±0.24

・類似物質の選択条件

基本骨格: ベンゼン2置換体

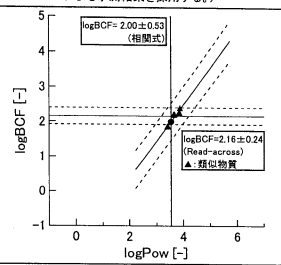
置換基: ハロゲンまたはトリフルオロメチル基

logPow: 3.53(対象物質のlogPow) ±0.5

·logBCF = (類似物質1-5のlogBCFの平均値) = 2.16

-(95%信頼区間) = S.E.×t = 0.24

(S.E.(類似物質1-5のlogBCFの標準誤差) = 0.09 t分布表(両側、α=0.05、自由度4)より t=2.776 総合評価: logBCF = 2.16±0.24 (Read-across) (相関式の95%信頼区間(0.53)より、Read-acrossの95% 信頼区間(0.24)の方が幅が狭く、信頼性が高いため、 Read-acrossによる予測結果を採用する。)



	区分	類似物質1	類似物質2	類似物質3	類似物質4	類似物質5
	化学物質名	oージクロロベンゼン	mージクロロベンゼン	pージクロロベンゼン	pージブロモベンゼン	メタキシレン ヘキサフルオリド
	CAS .	95-50-1	541-73-1	106-46-7	106-37-6	402-31-3
	構造式	CI —CI	CICI	CI—CI	Br—Br	F F F
物	分子量	147.0	147.0	147.0	235.9	214.1
理	沸点[℃]	180.0	173.0	174.0	220.0	116.0
化	融点[°C]	-16.7	-24.8	52.1	87.3	3.8
学	対水溶解度 [mg/I]	100	75	49	12	28
的	Dmax*1 [Å]	8.3	8.7	9.5	10.1	9.8
性状	n-オクタノール/水	3.66(実測値)	3.63(実測値)	3.41(実測値)	3.85(実測値)	3.87(実測値)
L	分配係数(logPow)	3.28(計算値*2)	3.28(計算値*2)	3.28(計算値*2)	3.77(計算値*2)	3.92(計算値*2)
濃縮月	度試験結果(logBCF*3)	2.18	2.17	1.84	2.23	2.36

*1 化学物質の安定構造における最大直径

*2 KOWWIN ver.1.67により算出

*3 logBCFの後半6点の平均値

カテゴリーアプローチによる評価報告書の例(2)

	区分	対象物質	=+ v/v L == 2 v v v v v v v v v v v v v v v v v	I WA A STEPT
	化学物質名	ジメチルシクロヘキサン	<u>該当力テゴリー: 単純受動拡散カテゴリー</u> 相関式による予測: logBCF = 2.65±0.57 ・logBCF = 1.03logPow(実測値) -1.48 = 1.03 × 4.01-1.48 = 2.65 ・(95%信頼区間) = t × √Ve × √1+1/n + (x - x _{xxx}) ² /S _{xx} = 0.57	総合評価: logBCF = 2.65±0.37 (相関式) (Read-acrossの95%信頼区間(6.80)より、相関式の95% 信頼区間(0.57)の方が幅が狭く、信頼性が高いため、相 関式による予測結果を採用する。)
	CAS	583-57-3		5
	構造式		n(トレーニングセットのデータ数):54 Ve(相関式の誤差分散):0.080 x(対象物質のlogPow):4.01 xave(トレーニングセットのlogPowの平均値:3.77 Sxx(logPowの標準偏差の平方和):32.02 t分布表(両側、α=0.05、自由度52)より t=2.007 Read-acrossによる予測: logBCF = 2.81±6.80 ・類似物質の選択条件 基本有格: メチルシクロアルカン	logBCF=2.65±0.57
物	分子量	112.2	置換基: ハロゲンまたは炭化水素 logPow: 4.01(対象物質のlogPow)±0.5	
理	沸点[℃]	129.8	-logBCF = (類似物質1-2のlogBCFの平均値) = 2.81	
化	融点[°C]	-49.8	- (95%信頼区間) = S.E.×t=6.80	0-
学	対水溶解度 [mg/l]	6.0		
的	Dmax*1 [Å]	8.2	S.E.(類似物質1-2のlogBCFの標準誤差) = 0,535 t分布表(両側、α=0.05、自由度1)より t=12,706	<u>-1</u>
性	n-オクタノール/水	-	(マグラロタス)MJ MG、は -0.00、自田度りより 1=12.706)	0 2 4 6
状	分配係数(logPow)	4.01(計算値*2)		logPow [-]

	区分	類似物質1	類似物質2	
	化学物質名	メチルシクロヘキサン	エチルシクロヘキサン	
	CAS	108-87-2	1678-91-7	
	CAS		. \	
物	分子量	98.2	112.2	
理	沸点[℃]	100.9	131.9	
化	融点[°C]	-	_	
学	対水溶解度 [mg/l]	_	-	
的	Dmax*1 [A]	8,1	9.6	
的性状	n-オクタノール/水	3.87(実測値)	4.79(実測値)	
	│ 分配係数(logPow) │	3 59(計算値*2)	4.08(計算値*2)	
農縮原	医試験結果(logBCF*3)	2.27	3.34	

*1 化学物質の安定構造における最大直径 *2 KOWWIN ver.1.67により算出 *3 logBCFの後半6点の平均値

カテゴリーアプローチによる評価報告書の例(3)

	区分	対象物質	Y				
	(C.7)	<u> </u>	<u>該当カテゴリー:</u>	単純受動拡散カテゴリー	総合評価: logi	BCF = 2.84±0.53 (相関式)
	化学物質名	tertーブチルベンゼン	相関式による予測: logBCF = 2.84±0.53 ・logBCF = 1.05logPow(実測値) -1.71 = 1.05 × 3.53-1.71 = 2.00 ・(95%信頼区間) = t × √Ve × √1+1/n + (x - x _{ave}) ² /S _{xx} = 0.53		_ (Read-acrossは予測不能のため、相関式による予測 果を採用する。) 		
	CAS	98-06-6			5 -		
構造式		38 00-0	n(トレーニングセットのデータ数): 48 Ve(相関式の誤差分散): 0.067 x(対象物質のlogPow): 4.11 x _{ave} (トレーニングセットのlogPowの平均値: 3.83 Sxx(logPowの標準偏差の平方和): 26.62 t分布表(両側、α=0.05、自由度46)より t=2.013 Read-acrossによる予測: 予測不能(類次物質が1物質のため) ・類似物質の選択条件 基本骨格: tert-ブチルベンゼン 置換基: ハロゲンまたは炭化水素		4 - logBCF=2.84±0.53 (相関式)		
物	分子量	134.2	直 授奉: ハロ・		,′		
理	沸点[℃]	168.5	logPow: 4.11(,		
化	融点[℃]	−58.1			0		
学	対水溶解度 [mg/I]	29.5					
的	Dmax*1 [Å]	9.4			_11	<u> </u>	
性状	n-オクタノール/水 分配係数(logPow)	4.11(実測値) 3.90(計算値)			0 2 4 6 logPow [-]		
	, C				<u> </u>		
 -							
1	区分	類似物質1					
	化学物質名	類似物質1 tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン]					
		tertーアミルベンゼン					
	化学物質名	tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン]					
物	化学物質名 CAS 構造式 分子量	tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン] 2049-95-8				-	
理	化学物質名 CAS 構造式 分子量 沸点[℃]	tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン] 2049-95-8 148.2 192.4				-	
理化	化学物質名 CAS 構造式 オ造式 分子量 沸点[℃] 融点[℃]	tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン] 2049-95-8 148.2 192.4				-	
理化学的	化学物質名 CAS 構造式 分子量 沸点[℃] 融点[℃] 対水溶解度 [mg/]	tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン] 2049-95-8 148.2 192.4				-	
理化学的性	化学物質名 CAS 構造式 分子量 沸点[℃] 融点[℃] 対水溶解度 [mg/]] Dmax*1 [Å]	tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン] 2049-95-8 148.2 192.4 9.4					
理化学的性状	化学物質名 CAS 構造式 分子量 沸点[℃] 融点[℃] 対水溶解度 [mg/]	tertーアミルベンゼン [tertーペンチルベンゼン] 2049-95-8 148.2 192.4					

*1 化学物質の安定構造における最大直径 *2 KOWWIN ver.1.67により算出 *3 logBCFの後半6点の平均値