PFOAとその塩及びPFOA関連物質の有害性の概要

※掲載する有害性情報は、特記されたものを除き、基本的にPOPRCの引用情報である。			
分解性	蓄積性	人健康影響関連	動植物への影響関連
【残留性】	【概要、考え方】	【一般毒性】	【鳥類への毒性】
PFOAは自然環境中では非生物的	・PFOAとその塩及び関連物質は高い界面活	ヒトへの影響	•WE系のウズラ(Coturnix japonica)を用いた20
又は生物的分解を受けにくく、長い	性能及びオクタノール/水系で複数層を形成	・PFOAに対するばく露作業者や高濃度ばく露住	週間鳥類繁殖毒性試験(OECD TG206)
半減期を持つことから高い残留性	するため、log Kowを直接測定することは不	民等について、PFOAのばく露とコレステロール	NOEC:3ppm
がある。	可能である。	値や他の脂質パラメータの上昇に正の相関が	NOAEL: 0.4mg/kg/day
・自然環境条件下の水生環境内で	・物理的特性に基づくと、PFOAは、脂質への	認められた。	・ニワトリの内卵殻膜上に注入ばく露の際の胚
は、PFOAは92年以上(最もありえ	分配ではなく、タンパク質を介した生物蓄積メ	実験動物への影響	の死亡:NOEL=0.48 //g/g
るのは235年)の半減期を持ち、直	カニズムを有することが知られているため、	・PFOAの反復経口ばく露による影響がマウス、	・カワウ、セグロカモメ、ニワトリ(白色レグホー
接的な光分解はみられない。	標準的なBCF/BAF解析の有意性は小さい。	ラット及びサルで評価されている。肝細胞肥大	ン)におけるPFOAの発生毒性について、ニワ
	・従って、log Kow、BCF及びBAFは、PFOAの	がすべての種でみられており、低用量群では、	トリが最も感受性の高い種であった。
【生分解性】	生物蓄積性の尺度としては不適切であること	体重の減少、腎臓と肝臓重量の増加がみられ	
·既存化学物質安全性点検(OECD	が示されている。	ている。	【水生生物への毒性】
TG301C)において、「難分解性」判	・生物蓄積が自然環境で起きることを立証す	・ラットの亜慢性毒性試験においてみられた肝	・魚類(淡水): ファットヘッドミノーの39日間
定(BODによる分解度:5%)	るため、BMF手法とTMF手法が利用されてい	重量の増加及び肝細胞肥大に基づき、NOAEL	NOEC: 0.3 mg/L
・文献的には、分解半減期が汚泥で	る 。	は0.056 mg/kg/dayである。	ニジマスの96時間LC ₅₀ : 707 mg/L
2.5ヶ月より長い、土壌/汚泥で259		・ラットの毒性試験では、血清中脂質の低下、肝	・甲殻類(淡水):タマミジンコの7日間NOEC:
日より長いという報告がある。	【水生生物の生物濃縮性】	性トリグリセリドの増加がみられる。	3.125 mg/L
	・ヒメダカ及びコイを用いた既存化学物質安全	・サルでは、用量依存的な血清中トリグリセリド	オオミジンコの48時間EC50:480 mg/L
【加水分解性】	性点検において、「低濃縮性」判定(BCF:	の増加が報告されている。	・淡水産単細胞緑藻類の72時間EC _{50growth rates} :
・文献的には、分解半減期が約235	3.1)。		> 400 mg/L
年と報告されている。	·PFOAは界面活性作用と溶解度が高いた	【発がん性】	・魚類では、PFOAによって甲状腺ホルモン生合
	め、魚はPFOAをえらから排出して、摂取量と	・PFOAについて、IARCはグループ2B、EUは発	成に関与する遺伝子の発現の抑制、ビテロゲ
【光分解性】	生物蓄積を減少させている可能性がある。	がん性区分2(ヒトに対する発がん性が疑われ	ニン遺伝子の発現の誘起、雄の精巣の卵母
・水中においては、直接的な光分解	・これは、魚を用いたBMF/BAF試験において	る)に分類している。	細胞の増殖、雌では卵巣変性が生じた。
はしない。	しばしばみられる低い値を説明する。	ヒトへの影響	・淡水の雄ティラピア、海産イガイ、バイカルア
・間接的な光分解を受ける水生環境	・同様に、食物連鎖内の高位の捕食者が魚で	・PFOAのばく露と精巣がんや腎臓がんのリスク	ザラシなどの他の水生生物に対する調査で、
では、半減期は349日より長いと推	ある場合のBMF/TMF解析では、臨界値が1	増加の関連性を示唆する証拠がある。	エストロゲン様作用、肝毒性、炎症及び化学
定された。	より下がることがある。	実験動物への影響	物質感受性が確認された。
	・水域環境内でのBCF値は低くなる傾向があ	・ラットにPFOAを2年間混餌投与(300 ppm)した	・イルカとウミガメの免疫機能と臨床的パラメー
【大気中での分解】	る 。	ところ、雄のSDラットにおいて、肝臓腺腫、ライ	タへのPFOAの影響に関連したフィールド調査
・大気中の寿命は、短鎖ペルフルオ	・一部の捕食者・被食者関係についてのBMF	ディッヒ細胞の過形成/腺腫、膵腺房細胞腺	により、炎症と免疫性の指標の増加が見られ
口酸のヒドロキシル反応による分解	の範囲が1.3~125で、一部の食物連鎖につ	腫(PACT)の発生率が増加した。	た。

から、その分解半減期は約130日と推定されている。

【半減期】

- ・PFOAをSVHCに特定するREACH提 案によるとPFOAは生物分解性が なく、残留性が高いため、土壌およ び堆積物中での半減期の算出はで きなかったとしている。
- ※ <u>二重線の下線</u>:国内の既存化 学物質安全性点検の結果を記 載した。

- いてのTMFの範囲が1.1~13であることから、 PFOAが空気呼吸哺乳動物において生物濃 縮する。
- ・魚以外の種、特に、空気呼吸の陸生種と鳥類では、生物蓄積は起きることが示されている。

【陸生生物の生物蓄積性】

- ・セグロカモメの卵で高レベルのPFOAが検出 された(6.5~118ng/g)。
- ・カナダのクマの肝臓の検体からPFOAが検出された。
- ・カナダの生態系調査で、地衣類、カリブー及びオオカミに検出限界以上(3~13ng/g)のPFOAが検出された。
- ・オオカミ/カリブー/地衣類(または植物)でのTMFは、1.1~2.4の範囲内であった。
- ・これらのことからPFOAが陸生種の中に生物 蓄積される可能性が確認された。
- ※ <u>二重線の下線</u>:国内の既存化学物質安全性点検の結果を記載した。

【生殖発生毒性】

ヒトへの影響

・血液PFOA濃度と女性の生殖能に関連する影響が疫学研究として報告されているが、その証拠は不十分である。

実験動物への影響

- ・マウスの生殖発生毒性研究により、PFOAが胚 吸収、胎仔の生存率と体重の低下、出生仔の 生存率の低下・体重増加抑制・発育(骨化)遅 延・乳腺発達の遅延等を引き起こしている。
- ・ラット二世代試験において、F1世代における性 成熟遅延のNOAELは1.0 mg/kg/dayである。
- ・マウス妊娠期(GD1-17日)強制経口投与ばく 露による胎仔の前肢近位指節骨の骨化部位 数の減少のLOAELは、1.0 mg/kg/dayである。 また、別のマウス妊娠期(GD1-17日)強制経口 ばく露試験では、新生仔の生存率低下の NOAELは0.3 mg/kg/dayである。

【神経発達毒性】

ヒトへの影響

・出産前の母体中のPFOA濃度と児の心的発達に関する一過性の影響に関する報告があるが、PFOAばく露と神経発達障害や行動障害との間に関連性が無いと報告している研究もあり、一貫性のある関係はみられなかった。

【免疫毒性】

ヒトへの影響

・いくつかの疫学研究において、PFOS/PFOA の血中濃度が、ワクチン接種後の抗体反応の 低下と関連することを示唆している。

実験動物への影響

・マウスへの7日間から29日間までの経口経由の曝露により抗体反応の低下やB細胞数の減少、CD8レベルの低下など様々な免疫パラメータの低下が報告されている。免疫毒性の

- ・日本産の雄メダカで炎症誘発性応答の上昇も 観察された。
- ・バイカルアザラシでペルオキシソーム増殖活性化受容体の活性化が示された。
- ・特定の種類の農薬との組み合わせによって、 水生植物(藍藻)の有害性を悪化させる。

【土壌生物への毒性】

・線虫: 致死のEC₅₀濃度は1時間ばく露で3.85 mM、48時間ばく露で2.35 mMである。

【植物への影響】

・レタス、キュウリ、チンゲンサイ、小麦、オート麦、ジャガイモ、トウモロコシ、ペレニアルライグラスなどの陸生植物での試験では、PFOAによって種依存的な有害影響(例:根の生長や壊死)がみられる。

【ほ乳類への影響】

- ・PFOAの生物蓄積性により、ホッキョクグマの PFOA濃度は徐々に増加し、有害性を生じるば く露量に近づくおそれがある。
- ・ラットや複数の系統のマウスで、雌や雄の仔の性成熟や思春期の時期を変化させると報告されており、ステロイドホルモン調整のかく乱を示している。
- ※ <u>二重線の下線</u>: 平成29年度難分解性・高 濃縮性物質に係る鳥類毒性試験検討調 査業務の結果を追記した。

NOAELは、マウスの29日間の強制経口投与に よる抗 SRBC IgM 力価の抑制に基づき、1 mg/kg/dayである。

【内分泌攪乱】

ヒトへの影響

- ・PFOAの出産前ばく露が女性のテストステロン 濃度を変化させる可能性がある。
- ・PFOAへのばく露と甲状腺機能低下症のリスクを調べた研究では相反した結果が報告されている。

実験動物への影響

・PFOAがステロイドホルモン産生を変調させている可能性、あるいは卵巣への影響を介して間接的に作用している可能性、胎盤のプロラクチン遺伝子群の発現阻害などが、報告されている。

【体内動態】

- ・PFOAは、ばく露(経口摂取)後に容易に吸収され、主に血液中のアルブミンに結合し、主として肝臓と腎臓に蓄積する。
- ・体内で代謝及び生体内変換を受けない。
- ・人の血液からの排出半減期は長く、2~4年である。
- ※ 破線の下線: EFSAの2018年の報告書に 記載の内容を補足的に追記した。
- ※ 波線の下線: EPAの2016年の報告書に記載の内容を補足的に追記した。