

## ECHA REACH 登録に関する実用ガイドを公表



これらのガイドには、IUCLID 5に基づいた登録文書作成についての幅広く詳細なアドバイスが含まれています。また、情報要件を適合するための選択肢及び代替試験法（例えば、動物を使用しない試験方法）における報告例も挙げられています。このガイドを使用することで、登録申請者が統合された試験戦略（integrated testing strategies）を最大限に利用し、法律の義務を果たすために必要なレベルを達成することに役立つとECHAは期待しています。

この6つのガイドは下記のとおりです。

1. イン・ビトロデータ (*In vitro data*) の報告方法
2. ロバスト調査要約書 (*Robust Study Summaries*) の報告方法
3. 証拠の重み (*Weight of Evidence*) の報告方法
4. データ免責 (data waiving) の報告方法
5. (定量的) 構造活性相関手法 (*(Q) SARs*) の報告方法
6. 読み取り法 (*read-across*) 及び化学のカテゴリーの報告方法

また、これらの実用ガイドは下記のHPより入手することができます。

[http://www.echa.europa.eu/publications\\_en.asp](http://www.echa.europa.eu/publications_en.asp)

資料 2010年4月9日付 ECHA News Alert ECHA/NA/10/16

[http://echa.europa.eu/doc/press/na\\_10\\_16\\_practical\\_guides\\_20100409.pdf](http://echa.europa.eu/doc/press/na_10_16_practical_guides_20100409.pdf)

商品開発箇所 白亜力

