

## 目 次

<b>第 I 篇</b>	<b>一般的事項</b>
第 1 章	目的、範囲及び適用
第 2 章	定義及び総則
<b>第 II 篇</b>	<b>物質の登録</b>
第 1 章	一般的な登録の義務及び情報の要件
第 2 章	登録されているとみなされる物質
第 3 章	ある種の単離される中間体に対する登録の義務及び情報の要件
第 4 章	あらゆる登録に対する共通の規定
第 5 章	段階的導入物質及び届出物質に適用される経過規定
<b>第 III 篇</b>	<b>データ共有及び不必要な試験の回避</b>
第 1 章	目的及び一般的な規則
第 2 章	非段階的導入物質及び予備登録していない段階的導入物質の登録者に関する規則
第 3 章	段階的導入物質に関する規則
<b>第 IV 篇</b>	<b>サプライチェーンにおける情報</b>
<b>第 V 篇</b>	<b>川下使用者</b>
<b>第 VI 篇</b>	<b>評価</b>
第 1 章	一式文書の評価
第 2 章	物質の評価
第 3 章	中間体の評価
第 4 章	共通の条項
<b>第 VII 篇</b>	<b>認可</b>
第 1 章	認可の要件
第 2 章	認可の付与
第 3 章	サプライチェーンにおける認可
<b>第 VIII 篇</b>	<b>ある種の危険な物質、調剤及び成形品の製造、上市及び使用に関する制限</b>
第 1 章	一般的な事項
第 2 章	制限のプロセス
<b>第 IX 篇</b>	<b>手数料及び料金</b>
<b>第 X 篇</b>	<b>化学物質庁</b>
<b>第 XI 篇</b>	<b>分類と表示のインベントリー</b>
<b>第 XII 篇</b>	<b>情報</b>
<b>第 XIII 篇</b>	<b>権限のある当局</b>
<b>第 XIV 篇</b>	<b>執行</b>
<b>第 XV 篇</b>	<b>経過規定及び最終規定</b>

附属書 I	物質の評価及び化学物質安全性報告書の作成のための一般的な規定
附属書 II	安全性データシートの編集に関する指針
附属書 III	1 トン～10 トンの量で登録する物質に関する基準
附属書 IV	第 2 条(7)(a)に従う登録の義務の免除
附属書 V	第 2 条(7)(b)に従う登録の義務の免除
附属書 VI	第 10 条に記す情報の要件
附属書 VII	1 トン以上の量を製造又は輸入する物質の標準的な情報の要件
附属書 VIII	10 トン以上の量を製造又は輸入する物質の標準的な情報の要件
附属書 IX	100 トン以上の量を製造又は輸入する物質の標準的な情報の要件
附属書 X	1000 トン以上の量を製造又は輸入する物質の標準的な情報の要件
附属書 XI	附属書 VII から附属書 X までに規定する標準的な試験計画の適合化に関する一般的な規定
附属書 XII	川下使用者が物質を評価し、化学物質安全性報告書を作成するため一般的な規定
附属書 XIII	難分解性、生物蓄積性、毒性及び極めて難分解性で高い生物蓄積性を有する物質の特定のための基準
附属書 XIV	認可の対象となる物質のリスト
附属書 XV	一式文書
附属書 XVI	社会経済分析
附属書 XVII	ある種の危険な物質、調剤及び成形品の製造、上市及び使用の制限