

委託業務実施要領

この要領は、北海道（以下「委託者」という。）が、（以下「受託者」という。）に委託する、令和5年度ダイオキシン類大気環境調査委託業務を円滑かつ効率的に処理するために必要な事項を定める。

1 目的

ダイオキシン類対策特別措置法第27条に基づき、大気中のダイオキシン類による汚染の状況について調査測定を行う。

2 業務の内容

(1) 調査測定対象物質

ダイオキシン類（ポリクロロジベンゾ-パラ-ジオキシン（PCDDs）、ポリクロロジベンゾフラン（PCDFs）及びコプラナーポリクロロビフェニル（Co-PCBs））

(2) 調査地点等

次の調査地点において、調査回数の試料を採取し、分析を行う。

調査区分	調査地点	調査回数
一般環境調査（5地点）	小樽市 [勝納地区]	年2回
	岩見沢市 [空知総合振興局]	年2回
	北見市 [北見地区消防組合消防本部]	年2回
	室蘭市 [蘭西下水ポンプ場]	年2回
	帯広市 [緑ヶ丘測定局]	年2回
発生源周辺調査（3地点）	江別市 [角山地区]	年2回
	苫小牧市 [沼ノ端地区]	年2回
	石狩市 [新港地区]	年2回
沿道調査（1地点）	北広島市 [国道36号]	年2回

なお、調査地点、調査時期等の詳細については、委託者が別に指示する。

(3) 調査測定内容

受託者は、調査測定のための電源を確保し、「ダイオキシン類に係る大気環境調査マニュアル（令和4年3月 環境省水・大気環境局総務課・大気環境課）」に準じて、毎分100リットル程度の中流量で7日間連続して大気試料を採取し、得られた試料の分析により週平均値を求める。

また、調査測定期間中における調査地点周辺の発生源等の状況及び調査地点の気象状況（天候、風向、風速等）について調査を実施するとともに、試料採取装置の稼働状態について1回以上の確認を行う。

3 調査測定の精度管理

(1) 精度管理に関する方針

ダイオキシン類の環境測定における的確な精度管理を実現することにより、受託者が行う調査測定の信頼性を確保するため、「ダイオキシン類の環境測定に係る精度管理指針（平成22年3月31日改訂 環境省）」及び「ダイオキシン類の環境測定を外部に委託する場合の信頼性の確保に関する指針（平成22年3月31日改訂 環境省）」（以下「外部精度指針」という。）等に準じて精度管理を行う。

(2) 精度管理計画書の提出

受託者は、本業務の受託後10日以内に別記1による精度管理計画書を作成し、委託者に2部を提出する。

(3) 精度管理計画書の審査

委託者は、受託者から提出された精度管理計画書を審査し、必要に応じて補足資料等の提出を求めるほか、記載事項の修正等について受託者と協議する。

(4) 精度管理報告の提出

受託者は、概ね令和5年10月までに調査測定を完了した測定結果（以下「前期測定結果」という。）を、令和5年11月末までに委託者に2部を提出する。

委託者は、受託者から提出された前期測定結果の中から任意の試料を指定し、受託者は、指定された試料について当該指定を受けた日から14日以内に別記2による精度管理報告書を作成し、委託者に2部を提出する。

(5) 精度管理報告の審査

委託者は、受託者から提出された精度管理報告書を審査し、必要に応じて補足資料等の提出を求めるほか、記載事項の修正等について受託者と協議する。

(6) 外部精度管理（クロスチェック）

委託者は、委託者が別途業務委託する受託者とともに、受託者が行う任意の調査測定地点においてクロスチェック用の試料採取を行い、当該受託者による分析結果と受託者が行った分析結果との比較検討を行う。

なお、比較検討の結果、分析結果に大幅な相違が生じるなど、受託者の調査測定に疑義が生じた場合には、受託者と協議の上、必要に応じて受託者は再度調査測定を行う。

(7) 査察

委託者は、委託期間中において、受託者に特段の事情がある場合を除き、必要に応じて立入による査察を行う。

なお、査察の項目は外部精度指針の別表4に準じて行う。

(8) 二重測定及びトラベルブランク

受託者は、「ダイオキシン類による大気汚染、水質汚濁及び土壌汚染に係る環境基準について」（平成11年12月27日環境庁告示第68号）の別表に規定される測定方法によりトラベルブランク試験のための操作及び二重測定のための試料採取を行い、その実施状況を記録する。

4 成果品の提出

受託者は、委託者の指示に従い、次の事項について調査結果報告書として取りまとめ、令和6年3月1日までに委託者に2部を提出する。

また、委託者が別途指定する仕様により作成したCD-R等の電子媒体2式を提出する。

（調査結果報告書記載事項）

ア 調査地点

イ 試料採取、分析方法

ウ 分析値

エ 精度管理に関する事項（別記2）

オ 委託者から品質管理上の改善措置を求められた場合は、それに対して行った改善措置の詳細な方法、結果及びその評価

カ その他調査に関する事項

5 その他

その他必要な事項については、委託者が受託者と協議の上、定める。

精度管理計画書の記載事項

1 業務概要

- (1) 業務名
- (2) 業務期間
- (3) 発注機関
- (4) 受注機関 (業務責任者、連絡先等)

2 品質保証・品質管理に関する一般的事項

- (1) 操作手順全体のフロー図 (試料採取、分析、データ確定、再分析を含む手順全体の概要)
- (2) 精度管理に関する組織
- (3) 施設概要 (図面を添付)
- (4) ダイオキシン分析に係る試験所認定制度の認定の有無 (有の場合はその概要)
- (5) 試験所間比較試験への参加実績と結果概要
- (6) 標準作業手順書の目次 (項目、内容が確認できるもの)
- (7) 定量下限値、検出下限値等の各種下限値の算出方法と確認頻度
- (8) 品質管理上、問題があると認められた場合の対処方法
- (9) 記録管理方法 (電子媒体による管理を含む)

3 試料採取計画

- (1) 操作手順のフロー図 (試料採取の操作に係る詳細な内容が分かるもの)
- (2) 採取方法、採取量、試料の保存方法
- (3) 使用する器具、容器の仕様等
- (4) 試料の運搬方法
- (5) サンプルング可否の判断基準
- (6) トラベルブランクの実施計画
- (7) 二重測定の実施計画
- (8) 現場野帳

4 試料前処理計画

- (1) 操作手順のフロー図 (抽出、クリーンアップ、分画等、試料前処理の操作に係る詳細な内容が分かるもの)
- (2) 試料の受入と保管の方法
- (3) スパイクの操作に関する説明 (種類、添加量、添加時期等)
- (4) 汚染防止対策 (試料前処理の操作段階に係るもの)
- (5) 前処理記録表に関する説明 (記録の内容、管理等)

5 試料測定計画

- (1) 使用機器の仕様等
- (2) GC/MSの定期点検、日常点検の内容と頻度
- (3) GC/MSの日常点検記録表
- (4) 測定分析条件の概要
- (5) 検量線に関する説明 (作成方法、頻度、標準物質の種類)
- (6) 分析の有効性に関する判断基準 (分解能、感度変動、ロックマス、保持時間、RRF、塩素同位体比)
- (7) 回収率の評価方法
- (8) 二重測定の評価方法
- (9) トラベルブランクの評価方法
- (10) 操作ブランクの評価方法
- (11) 汚染防止対策 (試料測定の前段階に係るもの)
- (12) 定量計算に関する説明
- (13) 抽出液、最終溶液の保管方法
- (14) 分析記録表に関する説明 (記録の内容、管理等)

精度管理報告書の記載事項

1 結果報告に関する一般的事項

(1) 検体の情報に関する説明

- ア 試料媒体
- イ 地点番号等
- ウ 調査の種類
- エ 調査地点
- オ 調査区分
- カ 採取日時（開始日時）
- キ 採取日時（終了日時）
- ク 実施主体
- ケ 試料採取機関名
- コ 試料分析機関名
- サ 対応する操作ブランク試験の名称及び番号
- シ 対応するトラベルブランク試験の名称及び番号
- ス 対応する検量線の名称及び番号
- セ 二重測定の実施の有無

(2) 測定分析結果

(3) 各観測データ

- ア 排出ガス（排ガス温度、酸素濃度、一酸化炭素濃度、水分量、排出ガス量（乾き））
- イ ばいじん及び焼却灰その他燃え殻（試料採取方法、測定試料の量）
- ウ 排出水（採取当日及び前日の天候、気温、水温、臭気、色相、透視度、pH、残留塩素濃度、排水量）

(4) 使用内標準物質の添加絶対量及び種類

(5) 回収率の結果及び評価

(6) 各異性体及び同族体濃度の定量に用いた内標準物質の対応表

2 試料採取報告

(1) 精度管理計画書の記載事項の3試料採取計画の(1)から(8)のそれぞれの事項に関する結果報告

(2) 計画と内容が異なる場合は、その詳細及び変更した理由

3 試料前処理報告

(1) 精度管理計画書の記載事項の4試料前処理計画の(1)から(5)のそれぞれの事項に関する結果報告

(2) 計画と内容が異なる場合は、その詳細及び変更した理由

4 試料測定報告

(1) 精度管理計画書の記載事項の5試料測定計画の(1)から(14)のそれぞれの事項に関する結果報告

(2) 計画と内容が異なる場合は、その詳細及び変更した理由

(3) 添付資料；GC/MSのインジェクションリスト

5 その他特記事項

(1) 回収率が定められた範囲内でなかった場合の取扱い

(2) クリーンアップスパイク内標準物質の回収率が異性体によってばらつきが大きい場合、その原因と評価の妥当性についての説明

(3) その他調査に関する特記事項

6 添付資料

提出される精度管理報告書の内容を勘案し、必要に応じ受託者に次の資料の提出を求める

(1) GC/MSの感度変動の確認および妥当性についての説明

(2) 感度確認のクロマトグラム

(3) 試料のクロマトグラム

(4) 対応する検量線のクロマトグラム

(5) 対応する操作ブランクのクロマトグラム

(6) 対応する検出・定量下限（装置及び測定方法）算定の各クロマトグラム

* 解析ソフトにDiokを使用している場合は、そのMethod DataをCD-R及びMOで提出すること。