

chemSHERPA-AI 成形品データ作成支援ツール 入力手順(PFUグループ)

Ver. 2.7

2025年11月7日

改訂履歴

改訂日	版数	変更内容					
2025.11.7	Ver.2.7	・変更点を改訂履歴に変更(2頁)					
		・chemSHERPA管理物質情報("LR09:China RoHS")を追加(8頁)					
		・データ入力手順の更新(18頁)					
		- 手順②および④の追加、手順③に※記載の追加					
		・前頁での手順追加により各手順番号を繰り上げ(19頁)					
2025.6.13	Ver.2.6	旧版					

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、 chemSHERPA管理物質、ツールの準備

- 2. データの入力手順
 - 1) 基本情報の入力
 - 2) 製品・部品情報の入力
 - 3)成分情報(SCIP情報)の入力
 - 4) 遵法判断情報(SCIP情報)の入力
 - 5) エラーチェック
 - 6)回答データの承認・出力
- 付録1 chemSHERPA回答データの提出方法
- 付録2 chemSHERPAデータ作成方法の詳細(お願い)

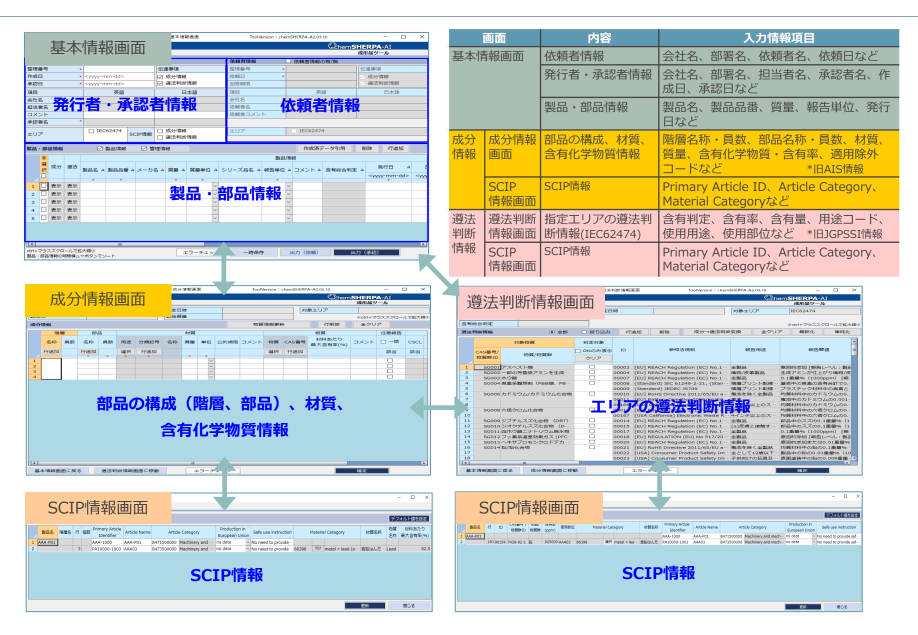
1. 成形品データ作成支援ツールの概要

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、 chemSHERPA管理物質、ツールの準備

- 2. データの入力手順
 - 1) 基本情報の入力
 - 2) 製品・部品情報の入力
 - 3)成分情報(SCIP情報)の入力
 - 4)遵法判断情報(SCIP情報)の入力
 - 5) エラーチェック
 - 6)回答データの承認・出力

1. 成形品データ作成支援ツールの概要:主な画面構成



1. 成形品データ作成支援ツールの概要:依頼事項/ツールの特徴

◆依頼事項

- ◇基本情報画面、成分情報画面、および遵法判断情報画面の入力をお願いします。(遵法判断情報画面の入力は任意)
- ◇SCIP情報(成分情報画面、遵法判断情報画面)の入力をお願いします。chemSHERPAツール V2.02より必須項目となりました。[参考] SCIP対応ガイドライン(CMPコンソーシアム(旧JAMP)発行)

https://cmp-consortium.com/chemsherpa/tool#sample

◆ツールの特徴

- ◇複数製品を1ファイル(多品一葉)で回答することが可能です。
- ◇成分情報から遵法判断情報への情報変換が可能です。
- ◇複合化(複数のデータの成分情報/遵法判断情報を一つの成分情報/遵法判断情報にする機能)が 可能です。

1. 成形品データ作成支援ツールの概要:入力時の注意点

◆入力時の注意点

chemSHERPAデータ入力において、記入漏れ/記入ミスとなりやすい項目を記載します。 お間違いの無いよう記入には注意をお願いします。

- a) 「**依頼者情報」が記入されていない。※11~13ページ参照**⇒基本情報画面の「依頼者情報の有無」をチェックし、「依頼者情報」の記入をお願いします。
- b) 「製品品番(依頼者製品情報)」にPFUグループ物品番号が記入されていない。※16ページ参照
 ⇒「製品品番(依頼者製品情報)」にはPFUグループ物品番号の記入をお願いします。
 ⇒PFUグループ物品番号は調査依頼メール、i-VaS(Webツール)に記載されます。
- **c) 「報告単位」が「個」と記入されていない。※16ページ参照**⇒「報告単位」は「個」で記入をお願いします。(例. g、m等は記入しない)
- d) 「基本情報画面の製品名」、「成分情報の構成部品番号/名称」を半角英数字で入力していない。 ※16、18、25、29ページ参照

⇒エラーチェックを行い、エラーとなった場合は半角英数字に修正して下さい。

1. 成形品データ作成支援ツールの概要: chemSHERPA管理物質

◆製品含有化学物質に関係する法規制および業界基準の対象となる管理対象物質

管理対象基準ID (略記号)	対象とする法規制及び業界標準	成分 情報	遵法判 断情報
LR01 (CSCL)	日本 化学物質の審査及び製造等の規制に関する法律(化審法) 第一種特定化学物質	0	
LR02 (TSCA)	米国 有害物質規制法(TSCA) 使用禁止または制限物質(第6条)	0	
LR03 (ELV)	EU ELV 指令	0	
LR04 (RoHS)	EU RoHS 指令 ANNEX II	0	
LR05 (POPs)	EU POPs 規則 ANNEX I	0	
LR06 (SVHC)	EU REACH 規則 Candidate List of SVHC for Authorisation (認可対象候補物質) およびANNEX XIV (認可対象物質)	0	
LR07 (REACH Annex XVII)	EU REACH 規則 ANNEX XVII(制限対象物質)	0	
LR08 (MDR)	EU 医療機器規則(MDR) Annex I 10.4 化学物質	0	
LR09 (China RoHS)	中国 電器電子製品有害物質使用制限管理弁法	0	
IC01 (GADSL)	Global Automotive Declarable Substance List (GADSL)	0	
IC02 (IEC62474)	IEC 62474 DB Declarable substance groups and declarable substances	0	0

1. 成形品データ作成支援ツールの概要:ツールの準備

◆ツールのダウンロード方法

chemSHERPA 成形品データ作成支援ツール一式(マニュアル含む)は下記URLよりダウンロードして使用して下さい。

https://cmp-consortium.com/chemsherpa/tool

※解凍後、ファイル・フォルダの構成・名称を変更したり、移動、削除は行わないで下さい。

◆ツールの起動方法

解凍したファイルのARTICLEフォルダにある 🔼 Article.exe をダブルクリックして下さい。

- ※「Microsoft .NET Framework 4.8以上」がインストールされている必要があります。
- ※「Microsoft Excel 2016以上」がインストールされている必要があります。
- (注)「chemSHERPA 成形品データ作成支援ツール 操作マニュアル 2.9版 L より抜粋。 詳細は操作マニュアルを参照下さい。

1. 成形品データ作成支援ツールの概要

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、chemSHERPA管理物質、ツールの準備

- 2. データの入力手順
 - 1) 基本情報の入力
 - 2) 製品・部品情報の入力
 - 3)成分情報(SCIP情報)の入力
 - 4)遵法判断情報(SCIP情報)の入力
 - 5) エラーチェック
 - 6)回答データの承認・出力

2-1) 基本情報の入力: 依頼者情報/発行者情報(1/4)

1) 「依頼者情報の有/無」にチェックを入れて下さい

🔼 chemSHERPA-AI(作成	で支援)ツール ま	基本情報画面	ToolVers	sion: chemSHEI	チェックを入れます	- O X]
ファイル 会社情報 ■ 基本情報 画面	言語(Language) ツール					Chem SHERPA -AI 成形品ツール	
発行者・承認者情報				依頼者情報	□ 依頼者情報の有/無		
整理番号 *		伝達事項		整理番号	*	伝達事項	
作成日 *	<yyyy-mm-dd></yyyy-mm-dd>	☑ 成分情報	□ 全成分(FMD)	依頼日	*	☑ 成分情報 全成分(FMD)	
承認日 *	<yyyy-mm-dd></yyyy-mm-dd>	☑ 遵法判断情報		回答期限		☑ 遵法判断情報	
項目	英語		日本語	項目	英語	日本語	
会社名 *			/ 	7 o + 1/m	1 1		807 + 1°745 1 10 + +
担当者名 *				<mark>Wの有/無</mark> 」にチェックを入れ		しると 仏 親 看 情 報 様	の人刀か可能となります
コメント				INVIXUON N			
承認者名 *							
管理対象候補物質の報告		○ する	○ しない	管理対象候補物質の報告		○ する ○ しない	
SCIP情報		□ 成分情報/全成分(FMD) □ 遵法判断情報					

2)「成分情報」(or「全成分(FMD)」[任意])、「遵法判断情報」にチェックを入れて下さい



「成分情報/全成分(FMD)」、「遵法判断情報」をそれぞれチェック

2-1) 基本情報の入力:依頼者情報/発行者情報(2/4)

- 3) 「整理番号」および「依頼日」を入力して下さい
 - <依頼者情報>
 - ①「整理番号」は「取引先コード」を入力して下さい。※取引先コードが不明の場合は「作成日付(yyyymmdd)」を入力
 - ②「依頼日」は最初に調査依頼を受けた日付(メール通知日)を入力して下さい。

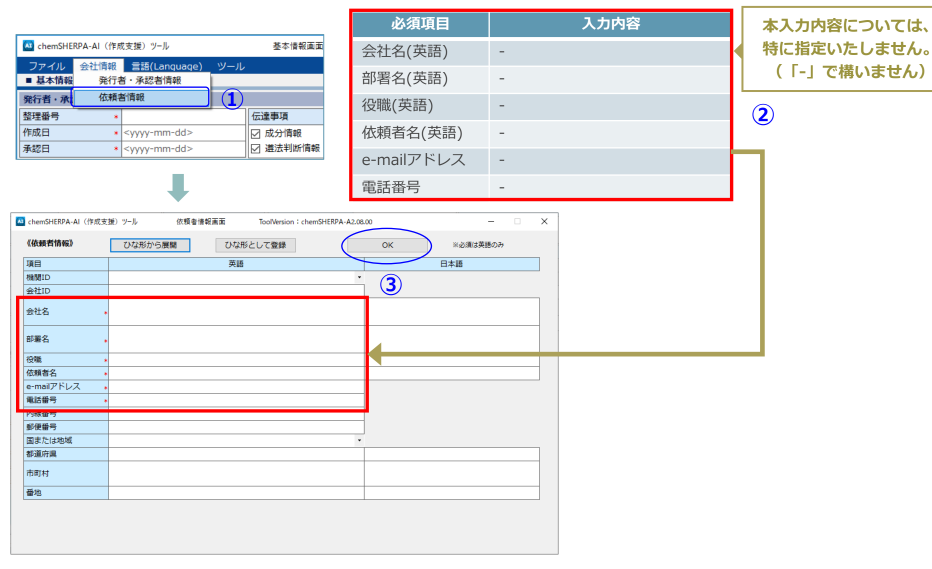
<発行者情報>

- ③「整理番号」はお取引先様が管理する番号を入力して下さい。
 - ※お取引先様の管理番号がない場合は「依頼者情報に記入した整理番号」を入力

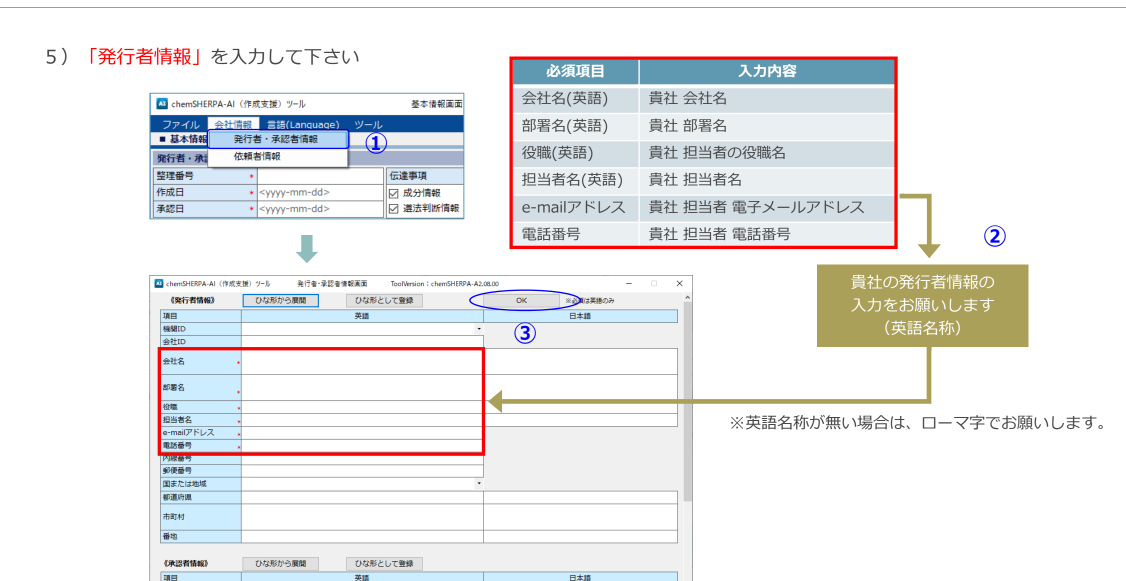


2-1) 基本情報の入力:依頼者情報/発行者情報(3/4)

4) 「依頼者情報」を入力して下さい



2-1) 基本情報の入力:依頼者情報/発行者情報(4/4)



部署名

2-2) 製品・部品情報の入力

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、chemSHERPA管理物質、ツールの準備

2. データの入力手順

- 1) 基本情報の入力
- 2) 製品・部品情報の入力
- 3)成分情報(SCIP情報)の入力
- 4)遵法判断情報(SCIP情報)の入力
- 5) エラーチェック
- 6)回答データの承認・出力

2-2) 製品・部品情報の入力

製品・部品情報を入力して下さい

- ①「製品品番(依頼者製品情報)」は「PFUグループ物品番号」を入力して下さい。
 - ※物品番号はi-VaSログイン時に確認できます。また、調査依頼メールに記載されます。
 - ※物品番号は複数記入することができますが、同一の物品番号(例.型格違いのソース)は重複して記入しないで下さい。 別のchemSHERPAデータを作成して下さい。

ご注意

- ※電子部品では手配品目番号(例. 00AT等)は記載しないで下さい。購入仕様書の物品番号を記入します。
 例) PA12345-678900AT → × (記入NG) / PA12345-6789 → (記入OK)
- ②「製品名(製品情報)」は「貴社製品名」を入力して下さい。
- ③「製品品番(製品情報)」は「貴社製品品番」を入力して下さい。※貴社製品品番を持たない場合は「PFUグループ物品番号」を入力して下さい。

ご注意

- ④「質量」および「質量単位」を入力して下さい。
- ⑤「報告単位」は「個」を選択して下さい。
- ⑥「発行日」を入力して下さい。



※貴社製品品番を持たない場合は、PFUグループ物品番号

2-3) 成分情報(SCIP情報)の入力

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、chemSHERPA管理物質、ツールの準備

2. データの入力手順

- 1) 基本情報の入力
- 2) 製品・部品情報の入力
- 3)成分情報(SCIP情報)の入力
- 4)遵法判断情報(SCIP情報)の入力
- 5) エラーチェック
- 6)回答データの承認・出力

2-3) 成分情報 (SCIP情報) の入力 (1/2)

成分情報を入力して下さい

■基本情報画面



- ④部品質量および材質質量の各合計が製品質量の90%以上110%以下となるように入力して下さい。 条件を満たさない場合は、エラーチェックにより警告またはエラーが表示されます。
- ⑤「エラーチェック」ボタンを 押下し、エラーがないことを 確認して「確定」ボタンを 押下して下さい。
- ⑥「基本情報画面に戻る」ボタン を押下して下さい。

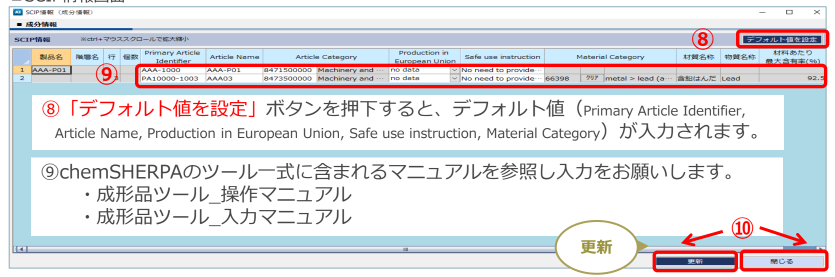
©PFU Limited (※) chemSHERPAにおける管理対象物質の入力をお願いします。管理対象物質以外においても、可能な範囲で任意報告物質として入力をお願いします。

2-3) 成分情報 (SCIP情報) の入力 (2/2)

- ⑦成分情報の入力を確定すると、SCIP情報画面がポップアップ表示されます(※)
 - (注1) 基本情報画面でSCIP情報の成分情報にチェックが入っている必要がある
 - (注2) 成分情報が「確定」されていないとSCIP情報画面に遷移できない



■SCIP情報画面



- (※) SCIP登録対象となるSVHC物質がない場合、SCIP情報 画面は表示されません。以下の画面が表示されます。
- ⑩「更新」ボタンを押下し、エラーがないことを確認して「閉じる」ボタンを押下して下さい。



2-4) 遵法判断情報(SCIP情報)の入力

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、 chemSHERPA管理物質、ツールの準備

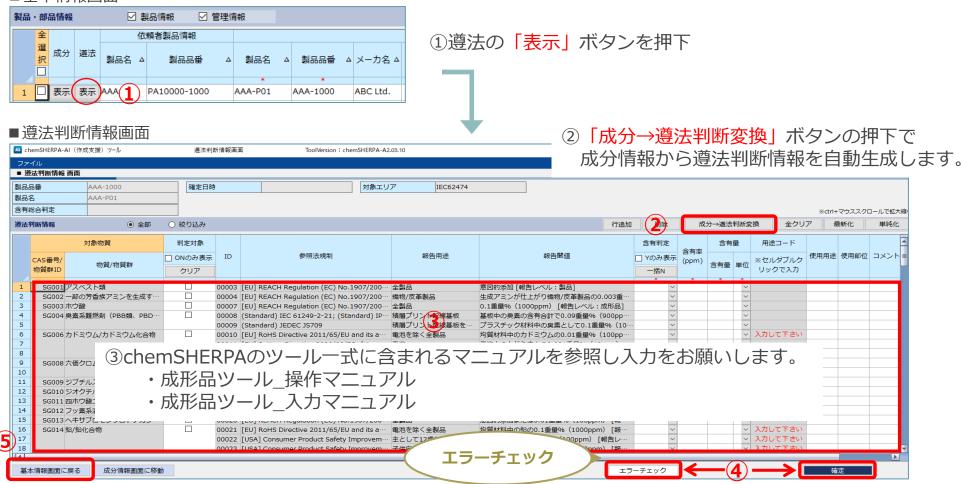
2. データの入力手順

- 1) 基本情報の入力
- 2) 製品・部品情報の入力
- 3)成分情報(SCIP情報)の入力
- 4) 遵法判断情報 (SCIP情報) の入力
- 5) エラーチェック
- 6)回答データの承認・出力

2-4) 遵法判断情報 (SCIP情報) の入力 (1/3)

遵法判断情報を入力して下さい





⑤ 「基本情報画面に戻る」ボタンを押下して下さい。

④「エラーチェック」ボタンを押下し、エラーがない ことを確認して「確定」ボタンを押下して下さい。

2-4) 遵法判断情報 (SCIP情報) の入力 (2/3)

<注意点>

- a) 含有判定が「Y」の場合は、含有率(ppm)、含有量、単位、使用用途および含有部位を入力して下さい。
- b) 含有判定が「Y」で、用途コードのセルが「入力してください」と表示されている場合は、用途コードの入力をお願いします。

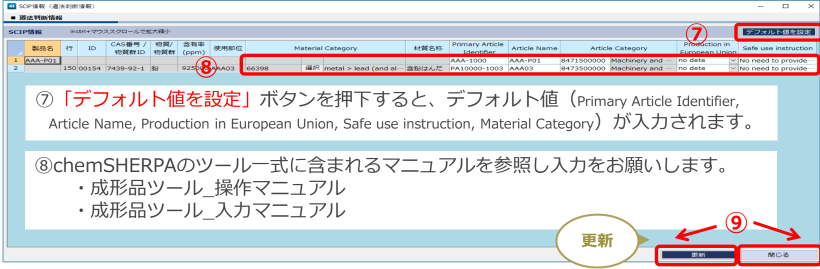


2-4) 遵法判断情報 (SCIP情報) の入力 (3/3)

- ⑥遵法判断情報の入力を確定すると、SCIP情報画面がポップアップ表示されます(※)
 - (注1) 基本情報画面でSCIP情報の遵法判断情報にチェックが入っている必要がある
 - (注2) 遵法判断情報が「確定」されていないとSCIP情報画面に遷移できない







- (※) SCIP登録対象となるSVHC物質がない場合、SCIP情報 画面は表示されません。以下の画面が表示されます。
- ⑨「更新」ボタンを押下し、エラーがないことを確認して「閉じる」ボタンを押下して下さい。



2-5) エラーチェック

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、 chemSHERPA管理物質、ツールの準備

2. データの入力手順

- 1) 基本情報の入力
- 2) 製品・部品情報の入力
- 3)成分情報(SCIP情報)の入力
- 4)遵法判断情報(SCIP情報)の入力
- 5) エラーチェック
- 6)回答データの承認・出力

2-5) エラーチェック

エラーチェックをお願いします



2-6) 回答データの承認・出力

1. 成型品データ作成支援ツールの概要

主な画面構成、依頼事項、ツールの特徴、入力時の注意点、chemSHERPA管理物質、ツールの準備

2. データの入力手順

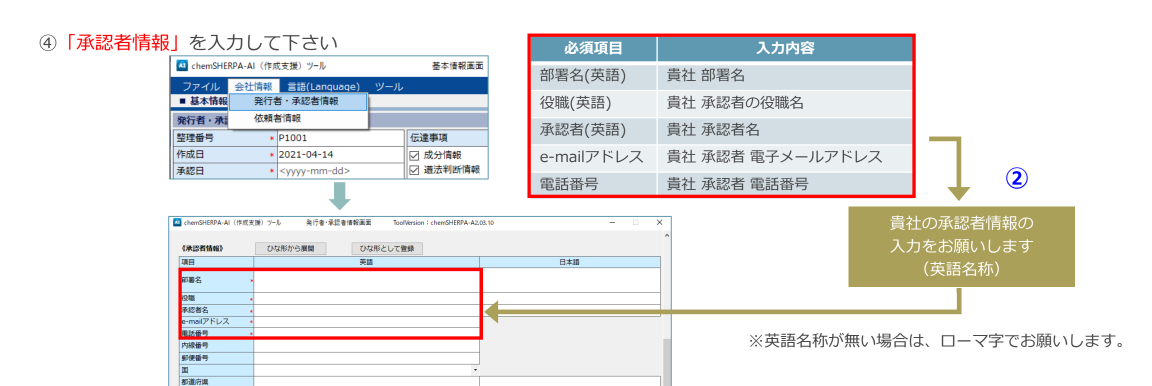
- 1) 基本情報の入力
- 2) 製品・部品情報の入力
- 3)成分情報(SCIP情報)の入力
- 4)遵法判断情報(SCIP情報)の入力
- 5) エラーチェック
- 6)回答データの承認・出力

2-6) 回答データの承認・出力(1/3)

- 1)回答データの承認をお願いします
 - ①「製品・部品情報」を確認して下さい。
 - ②「成分情報(SCIP情報)」を確認して下さい。
 - ③「遵法判断情報(SCIP情報)」を確認して下さい。



2-6) 回答データの承認・出力(2/3)



「OK」を押下 3

⑤「承認日」を入力して下さい

市町村

番地

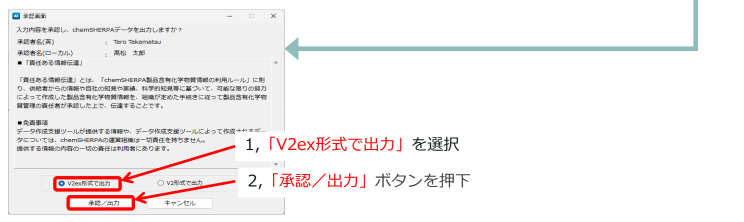


2-6) 回答データの承認・出力(3/3)

- 2)回答データを出力して下さい
 - ①対象製品をチェックして選択して下さい。
 - ②「エラーチェック」ボタンを押下し、エラーがないことを確認して「出力(承認)」ボタンを押下して下さい。



③出力形式は「V2ex形式で出力」を選択し、「承認/出力」ボタンを押下して下さい。



<付録1> chemSHERPA回答データの提出方法

- ◆chemSHERPA回答データ(.shai)の提出方法◆
 - ☆i-VaS(Webツール)運用のお取引先様
 - i-VaSよりアップロードをお願いします。https://pitnet.pfu.ricoh.com/NPIT/loginp.asp?proj=IVAS

☆i-VaS (Webツール) 未運用のお取引先様

- ・弊社の購買部門へメール送付をお願いします。pfugreen-g@ml.ricoh.com
 - ※「化学物質含有規制適合保証書」の提出方法と同一

<付録2> chemSHERPAデータ作成方法の詳細(お願い)

データ作成方法の詳細については、経済産業省作成の説明動画や、CMPコンソーシアム(旧JAMP)主催のセミナー等より、 ご理解をお願い致します。

