

## 健康に配慮した飲酒に関するガイドライン（案）

### 1 趣旨

アルコール健康障害対策基本法（平成 25 年法律第 109 号）第 12 条第 1 項に基づき、アルコール健康障害対策の総合的かつ計画的な推進を図るために策定されたアルコール健康障害対策推進基本計画の第 2 期計画（以下「第 2 期計画」という。）においては、その基本的施策として、飲酒に伴うリスクに関する知識の普及の推進を図るために、国民のそれぞれの状況に応じた適切な飲酒量・飲酒行動の判断に資する「飲酒ガイドライン（以下「本ガイドライン」という。）」を作成することとされています。

本ガイドラインは、アルコール健康障害の発生を防止するため、国民一人ひとりがアルコールに関連する問題への関心と理解を深め、自らの予防に必要な注意を払って不適切な飲酒を減らすために活用されることを目的としています。

なお、本ガイドラインでは、飲酒に係る留意事項等を示しておりますが、アルコールによる影響には個人差があり、また、その時の体調等によっても影響が変わり得るものであります。

お酒は嗜好品として国民の生活に深く浸透している一方で、不適切な飲酒は健康障害等につながります。飲酒する習慣がない方等に対して無理に飲酒を勧めることは避けるべきであることにも留意してください。

### 2 本ガイドラインの内容

本ガイドラインは、基礎疾患等がない 20 歳以上の成人を中心に、飲酒による身体等への影響について、年齢・性別・体質等による違いや、飲酒による疾病・行動に関するリスクなどを分かりやすく伝え、その上で、考慮すべき飲酒量（純アルコール量）や配慮のある飲酒の仕方、飲酒の際に留意していただきたい事項（避けるべき飲酒等）を示すことにより、飲酒や飲酒後の行動の判断等に資することを目指すものとします。

### 3 アルコールの代謝と飲酒による身体等への影響について

#### （1）アルコールの代謝

飲酒した際、飲んだお酒に含まれるアルコールの大半は、小腸から吸収され、血液を通じて全身を巡り、肝臓で分解されます。アルコールの分解には、体内の分解酵素と呼ばれる物質等が関与しています（※）が、体質的に分解酵素のはたらきが弱いなどの場合には、少量の飲酒で体調が悪くなることがあります。

※肝臓で、アルコールはアセトアルデヒドに分解され、さらに酢酸へと分解されます。酢酸は筋肉や心臓に移動してさらに分解され、最終的に炭酸ガスと水になります。

#### （2）飲酒による身体等への影響

アルコールは血液を通じて全身を巡り、全身の臓器に影響を与えるため、飲みすぎには、いろいろな臓器に病気が起こる可能性があります。飲酒による影響には個人差があり、例えば年齢、性別、体質等の違いによって、それぞれ受ける影響が異なります。主な身体への影響として、以下の特有の状態変化や固有のリスクなどが生じる可能性があります。なお、体調など個人のそのときの状態にも左右されます。

## ① 年齢の違いによる影響

高齢者は若い時と比べて、体内の水分量の減少等<sup>{1}</sup>で同じ量のアルコールでも酔いやすくなり、飲酒量が一定量を超えると認知症の発症の可能性が高ま<sup>{2}</sup>ります。併せて、飲酒による転倒・骨折<sup>{3, 4, 5}</sup>、筋肉の減少（サルコペニア（※）等<sup>{6, 7}</sup>）の危険性が高まります。

※サルコペニアとは加齢により全身の筋肉量と筋力が自然低下し、身体能力が低下した状態のことです。

10代はもちろん20代の若年者についても、脳の発達<sup>{8, 9}</sup>の途中であり、多量飲酒によって脳の機能が落ちるとのデータがあるほか<sup>{10}</sup>、健康問題（高血圧等）のリスクが高まる可能性もあります<sup>{11}</sup>。

## ② 性別の違いによる影響

女性は、一般的に、男性と比較して体内の水分量が少なく<sup>{12}</sup>、分解できるアルコール量も男性に比べて少ないこと<sup>{13}</sup>や、エストロゲン（女性ホルモンの一種）等のはたらきにより、アルコールの影響を受けやすいこと<sup>{14, 15, 16}</sup>が知られています。このため、女性は、男性に比べて少ない量かつ短い期間での飲酒でアルコール関連肝硬変になる場合がある<sup>{17, 18}</sup>など、アルコールによる身体への影響が大きく現れる可能性<sup>{19, 20}</sup>があります。

## ③ 体質の違いによる影響

アルコールを分解する体内の分解酵素のはたらきの強い・弱い（※）などが、個人によって大きく異なります。分解酵素のはたらきが弱い場合などには、飲酒により、顔が赤くなったり、動悸や吐き気がする状態になることがあります。（これを「フラッシング反応」と言います。）

※分解酵素のはたらきの強弱は、遺伝子によるものと言われています。東アジアではこの分解酵素が弱く上記のようなフラッシング反応を起こす方が一定数存在し、日本では41%程度いると言われています。<sup>{21}</sup>

そのような人が、長年飲酒して、不快にならずに飲酒できるようになった場合でも、アルコールを原因とする口の中のがんや食道がん等のリスクが非常に高くなるといったデータ<sup>{22, 23, 24}</sup>がありますので注意が必要です。

## (3) 過度な飲酒による影響

過度な飲酒や、飲酒後の行動によって、以下のようなリスクが高まる可能性があります。

### ① 疾病発症等のリスク

急激に多量のアルコールを摂取すると急性アルコール中毒（意識レベルが低下し、嘔吐、呼吸状態が悪化するなど危険な状態になります。）になる可能性があります。

また、長期にわたって多量に飲酒をすることによって、アルコール依存症（※）、生活習慣病、肝疾患、がん等の疾病が発症しやすくなります。

※アルコール依存症とは、大量のお酒を長期にわたって飲み続けることが主な原因で発症する精神疾患の一つです。お酒をやめたくてもやめることができない、飲む量をコントロールできない等の症状により、仕事や家庭など生活面にも支障が出てくることがあります。

### ② 行動面のリスク

アルコール摂取により運動機能や集中力の低下等が生じ、使用することで危険を伴う機器（例えば、鋸等の工具類、草刈り機等の電動機、火気を伴う器具類等）の利用や高所での作業による事故などの発生、飲酒後に適切ではない行動をとること

によって怪我や他人とのトラブル(例えば、路上や公共交通機関でのトラブル等)の発生などが考えられます。

#### 4 飲酒量（純アルコール量）と健康に配慮した飲酒の仕方等について

上記のようなアルコールのリスクを理解した上で、次に示す純アルコール量に着目しながら、自分に合った飲酒量を決めて、健康に配慮した飲酒を心がけることが大切です。

##### (1) 飲酒量の把握の仕方

お酒に含まれる純アルコール量は、「グラム（g）＝お酒の量（ml）×アルコール度数（%）÷100×0.8（アルコールの比重）」で表すことができ、食品のエネルギー（kcal）のようにその量を数値化できます。飲酒をする場合には、お酒に含まれる純アルコール量（g）を認識し、自身のアルコール摂取量を把握することで、例えば疾病発症等のリスクを避けるための具体的な目標設定を行うなど、自身の健康管理にも活用することができます。単にお酒の量（ml）だけでなく、お酒に含まれる純アルコール量（g）について着目することは重要です。

（お酒に含まれる純アルコール量の算出式）

$$\text{摂取量(ml)} \times \text{アルコール濃度(度数/100)} \times 0.8 \text{ (アルコール比重)}$$

例：ビール 500ml (5%) の場合の純アルコール量

$$500(\text{ml}) \times 0.05 \times 0.8 = 20(\text{g})$$

##### (2) 飲酒量と健康リスク

世界保健機関（WHO）等<sup>[25, 26, 27]</sup>では、飲酒量（純アルコール量）が少ないほど、飲酒によるリスクは少なくなるという報告もあり、飲酒量（純アルコール量）をできる限り少なくすることが重要です。

例えば、高血圧や男性の食道がん、女性の出血性脳卒中などの場合は、たとえ少量であっても飲酒自体が発症リスクを上げてしまうこと、大腸がんの場合は、1日当たり約 20 g 程度（週 150 g グラム）以上の量の飲酒を続けると発症の可能性が上がる等の結果を示した研究もあります。これらの研究結果に基づく疾病毎の発症リスクが上がる飲酒量（純アルコール量）について、別添に示したものが参考となります。

これらよりも少ない量の飲酒を心がければ、発症しないとまでは言えませんが、当該疾患にかかる可能性を減らすことができると考えられます。

その他の参考としては、別添にある通り、海外の飲酒に関するガイドラインにおける飲酒量（純アルコール量）がありますが、各国毎に異なった量が示されています。

なお、飲酒の影響を受けやすい体質を考慮する必要がある場合などには、より少ない飲酒量（純アルコール量）とすることが望まれます。飲酒は疾患によつても、臓器によつても影響が異なり、個人差があります。かかりつけ医等がいる場合には、飲酒についての相談をすることも有用です。また、飲酒量（純アルコール量）が多くなることは、病気や怪我の可能性を高める<sup>[28, 29]</sup>だけでなく、飲酒後の危険な行動につなが

る可能性も高くなります。これらを避けるよう、飲酒量（純アルコール量）に注意していくことが重要です。

また、その他に参考となる飲酒量（純アルコール量）の数値としては、第2期計画や令和6年度から開始予定の健康日本21（第三次）において、「生活習慣病のリスクを高める飲酒量」として、「1日当たりの純アルコール摂取量が男性40g以上、女性20g以上」が示されています。

### （3）健康に配慮した飲酒の仕方等について

飲酒をする場合においても、様々な危険を避けるために、例えば、以下のような配慮等をすることが考えられます。これらにも留意することが重要です。

#### ① 自らの飲酒状況等を把握する

自分の状態に応じた飲酒により、飲酒によって生じるリスクを減らすことが重要です。

医師等へ相談したり、AUDIT（問題のある飲酒をしている人を把握するために世界保健機関（WHO）が作成したスクリーニングテスト。飲酒問題の早期発見等のため、10項目の簡易な質問でアルコール関連問題の重症度の測定を行うものです。）等を参考に自らの飲酒の習慣を把握することなどが考えられます。

#### ② あらかじめ量を決めて飲酒をする<sup>{41}</sup>

自ら飲む量を定めることで、過度な飲酒を避けるなど飲酒行動の改善につながると言われています。行事・イベントなどの場で飲酒する場合も、各自が何をどれくらい飲むかなどを4の（2）も参考にそれぞれ自分で決めて飲むことが大切です。

#### ③ 飲酒前又は飲酒中に食事をとる

血中のアルコール濃度を上がりにくくし、お酒に酔いにくくする効果があります。

#### ④ 飲酒の合間に水（又は炭酸水）を飲むなど、アルコールをゆっくり分解・吸収できるようにする（水などを混ぜてアルコール度数を低くして飲酒をする、少しづつ飲酒する、アルコールの入っていない飲み物を選ぶなど）

飲む量に占める純アルコールの量を減らす効果があります。

#### ⑤ 一週間のうち、飲酒をしない日を設ける（毎日飲み続けるといった継続しての飲酒を避ける）

毎日飲酒を続けた場合、アルコール依存症の発症につながる可能性があります。一週間の純アルコール摂取量を減らすために、定期的に飲酒をしないようにするなど配慮が必要です。

## 5 飲酒に係る留意事項

### （1）重要な禁止事項

法律で禁止されている場合や、特殊な状態で飲酒を避けることが必要な場合など、以下のようないわゆる禁酒があります。

#### ① 法律違反に当たる場合等

##### ・酒気帯び運転等

飲酒時には、安全運転に必要な情報処理能力、注意力、判断力等が低下します。

##### ・20歳未満の飲酒

脳の発育に悪影響を及ぼし、若い頃からの飲酒によって依存症になる危険性も上がります<sup>{30, 31, 32}</sup>。

##### ・飲酒による不適切な状態での動作や判断によって事故や事件を招いてしまう行為（フォーキリフト等の機械の操作等）

② 特定の状態にあって飲酒を避けることが必要な場合等

・妊娠中・授乳期中の飲酒<sup>[33]</sup>

妊娠中の飲酒により、胎児へ胎児性アルコール症候群等をもたらす可能性があります。授乳期中などには、家庭内などの周囲の理解や配慮が必要です。

・体質的にお酒を受け付けられない人（アルコールを分解する酵素が非常に弱い人等）の飲酒<sup>[34]</sup>

アルコールを分解する酵素が非常に弱い人は、ごく少量の飲酒でも、強い動悸、急に意識を失うなどの反応が起こることがあり危険です。

(2) 避けるべき飲酒等について

避けるべき飲酒や飲酒に関連した行動には、例えば以下のようなものが挙げられます。飲酒をする場合には、自分が現在どのような状況にあるのかを確認し、飲酒に適するかを個別に判断していく必要があります。

① 一時多量飲酒（特に短時間の大量飲酒）

様々な身体疾患の発症や、急性アルコール中毒を引き起こす可能性があります。一時多量飲酒（1回の飲酒機会で純アルコール摂取量 60 g 以上）は、外傷の危険性も高めるものであり<sup>[25]</sup>、避けるべきです。

② 他人への飲酒の強要

飲酒は様々なリスクを伴う可能性があるものであり、他人に無理な飲酒を勧めることは避けるべきです。併せて、飲酒を契機とした暴力や暴言などにつながらないように配慮しなければなりません。

③ 不安<sup>[35]</sup>や不眠<sup>[36]</sup>を解消するための飲酒

不安の解消のための飲酒を続けることによって依存症になる可能性を高めたり、飲酒により眠りが浅くなり睡眠リズムを乱す等の支障をきたすことがあります。

④ 病気等療養中の飲酒や投薬後の飲酒（病気等の種類や薬の性質により変わります）

病気等の療養中は、過度な飲酒で免疫力がより低下し、感染症にかかりやすくなる等の可能性があります<sup>[37]</sup>。また、投薬後に飲酒した場合は、薬の効果が弱まったり、副作用が生じることがあります<sup>[38]</sup>。飲酒の可否、量や回数を減らすべきか等の判断は、主治医に尋ねる必要があります。

⑤ 飲酒中又は飲酒後における運動・入浴などの体に負担のかかる行動<sup>[39, 40]</sup>

飲酒により血圧の変動が強まることなどによって、心筋梗塞などを引き起こす可能性や、転倒などにより身体の損傷を引き起こす可能性があります。

## (参考文献)

### 高齢者

1. Bommersbach TJ, Lapid MI, Rummans TA, Morse RM: Geriatric Alcohol Use Disorder: A Review for Primary Care Physicians. Mayo Clin Proc. 2015; 90(5): 659–666. (アルコールと高齢者の水分量低下)
2. Mukamal KJ, Kuller LH, Fitzpatrick AL, Longstreth Jr WT, Mittleman MA, Siscovick DS: Prospective study of alcohol consumption and risk of dementia in older adults.: JAMA. 2003; 289: 1405–1413. (高齢者と認知症)
3. Wang SM, Han KD, Kim NY, Um YH, Kang DW, Na HR, Lee CU, Lim HK: Association of Alcohol Intake and Fracture Risk in Elderly Varied by Affected Bones: A Nationwide Longitudinal Study. Psychiatry Investig. 2020 Oct; 17(10): 1013–1020. (高齢者の飲酒と骨折)
4. Sally K, Rigler, MD: Alcoholism in the Elderly. Am Fam Physician. 2000;61(6):1710–1716. (高齢者の飲酒と転倒)
5. Shakya I, Bergen G, Haddad YH, Kakara R, Moreland BL: Fall-related emergency department visits involving alcohol among older adults. J Safety Res. 2020 Sep; 74: 125–131. (高齢者は飲酒時の転倒で脳に重症の障害)
6. Skinner J, Shepstone L, Hickson M, Welch AA: Alcohol Consumption and Measures of Sarcopenic Muscle Risk: Cross-Sectional and Prospective Associations Within the UK Biobank Study. Calcified Tissue International. 2023. 113: 143–156. (飲酒とサルコペニア)
7. Prokopidis K, Witard, OC: Understanding the role of smoking and chronic excess alcohol consumption on reduced caloric intake and the development of sarcopenia. Nutr Res Rev. 2022 Dec;35(2): 197–206. (喫煙や過剰飲酒とサルコペニア)

### 若者（20歳以上も含む）

8. Sowell RE, Thompson PM, Tessner KD, Toga AW: Mapping Continued Brain Growth and Gray Matter Density Reduction in Dorsal Frontal Cortex: Inverse Relationships during Postadolescent Brain Maturation. J Neurosci. 2001; 21(22): 8819–8829 (20歳以降も脳の構造が発達)
9. Dosenbach NUF, Nardos B, Cohen AL, Fair DA, Power JD, Church JA, Nelson SM, Wig GS, Vogel AC, Lessov-Schlaggar CN, Barnes KA, Dubis JW, Feczkó E, Coalson RS, Pruett JR Jr., Barch DM, Petersen SE, Schlaggar BL: Prediction of Individual Brain Maturity Using fMRI. Science. 2010; 329(5997): 1358–1361. (20歳以降も脳の機能が発達)

10. Lees B, Meredith LR, Kirkland AE, Bryant BE, Squeglia LM: Effect of alcohol use on the adolescent brain and behavior. *Pharmacol Biochem Behav.* 2020; 192: 172906. (若者の飲酒の脳への影響)
11. Nakanishi N, Makino K, Nishina K, Suzuki K, Tatara K: Relationship of light to moderate alcohol consumption and risk of hypertension in Japanese male office workers. *Alcohol Clin Exp Res.* 2002; 26(7): 988–994. (若者の飲酒で健康問題が出現)

女性

12. Bradley KA, Badrinath S, Bush K, Boyd-Wickizer J, Anawalt B: Medical risks for women who drink alcohol. *J Gen Intern Med.* 1998 Sep;13(9):627–39. (女性体液量少ない etc 女性飲酒の医学的リスク)
13. Chrostek L, Jelski W, Szmikowski M, Puchalski Z: Gender-related differences in hepatic activity of alcohol dehydrogenase isoenzymes and aldehyde dehydrogenase in humans. *J Clin Lab Anal.* 2003; 17: 93–96. (女性は男性よりも肝臓のアルコール脱水素酵素活性が低い)
14. Teschke R, Wannagat FJ, Löwendorf F Strohmeyer G: Hepatic alcohol metabolizing enzymes after prolonged administration of sex hormones and alcohol in female rats. *Biochem Pharmacol.* 1986 Feb 1; 35(3): 521–527. (女性ホルモンがアルコール代謝に与える影響)
15. Rachdaoui N, Sarkar DK: Pathophysiology of the Effects of Alcohol Abuse on the Endocrine System. *Alcohol Res.* 2017; 38(2): 255–276. (アルコール症とホルモン)
16. Osna NA, Donohue TM Jr, Kharbanda KK: Alcoholic Liver Disease: Pathogenesis and Current Management. *Alcohol Res.* 2017; 38(2): 147–161. (エストロゲンはアルコール関連肝疾患の補助因子であろう)
17. Kezer CA, Simonetto DA, Shah VH: Sex Differences in Alcohol Consumption and Alcohol-Associated Liver Disease. *Mayo Clin Proc.* 2021 Apr; 96(4): 1006–1016. (性差とアルコール関連肝硬変)
18. Roerecke M, Vafaei A, Hasan OSM, Chrystoja BR, Cruz M, Lee R, Neuman MG, Rehm J: Alcohol Consumption and Risk of Liver Cirrhosis: A Systematic Review and Meta-Analysis. *Am J Gastroenterol.* 2019 Oct; 114(10): 1574–1586. (飲酒量と肝硬変)
19. Ikehara S, Iso H, Toyoshima H, Date C, Yamamoto A, Kikuchi S, et al. Alcohol consumption and mortality from stroke and coronary heart disease among Japanese men and women: Japan collaborative cohort study. *Stroke.* 2008 Nov; 39(11): 2936–2942. (アルコール消費と男女の脳卒中と虚血性心疾患の死亡率)
20. Ikehara S, Iso H, Yamagishi K, Kokubo Y, Saito I, Yatsuya H, Inoue M,

Tsugane S; JPHC Study Group. Alcohol consumption and risk of stroke and coronary heart disease among Japanese women: the Japan Public Health Center-based prospective study. Prev Med. 2013; 57(5): 505-510. (アルコール消費と女性の脳卒中と虚血性心疾患)

## 体質

- 2 1. Harada S, Zhang S: New Strategy for Detection of ALDH2 Mutant. Alcohol Alcohol. 1993; 28: 11-13. (日本人のお酒に弱い酵素の遺伝子)
- 2 2. 横山顕 アルコール代謝と発がん. 糖尿病・内分泌内科. 2021; 52(1): 58-65.
- 2 3. Brooks PJ, Enoch MA, Goldman D, Li TK, Yokoyama A: The Alcohol Flushing Response: An Unrecognized Risk Factor for Esophageal Cancer from Alcohol Consumption. PLoS Med. 2009 Mar; 6(3): e1000050. (フラッシングと食道癌)
- 2 4. Ono A, Inoue M, Sawada N, Saito E, Yamaji T, Shimazu T, Goto A, Iwasaki M, Tsugane S; JPHC Study Group: Impact of alcohol drinking on cancer risk with consideration of flushing response: The Japan Public Health Center-based Prospective Study Cohort (JPHC study). Prev Med. 2020 Feb 11; 133: 106026. (フラッシングと癌のリスク)

## その他（疾病と依存症、飲酒の影響他）

- 2 5. World Health Organization: Global status report on alcohol and health 2018. (<https://www.who.int/publications/i/item/9789241565639>) (飲酒の世界統計)
- 2 6. Canada's Guidance on Alcohol and Health: Final Report (ccsa.ca) . ([https://ccsa.ca/sites/default/files/2023-01/CCSA\\_Canadas\\_Guidance\\_on\\_Alcohol\\_and\\_Health\\_Final\\_Report\\_en.pdf](https://ccsa.ca/sites/default/files/2023-01/CCSA_Canadas_Guidance_on_Alcohol_and_Health_Final_Report_en.pdf)) (カナダのガイドライン)
- 2 7. GBD 2016 Alcohol Collaborator: Alcohol use and burden for 195 countries and territories, 1990-2016: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2016. Lancet. 2018; 392: 1015-1035. (アルコール使用と全世界の疾患)
- 2 8. Nakashita Y, Nakamura M, Kitamura A, Kiyama M, Ishikawa Y, Mikami H: Relationships of cigarette smoking and alcohol consumption to metabolic syndrome in Japanese men. J Epidemiol 2010; 20:391-397. (飲酒と高血圧)
- 2 9. Inoue M, Nagata C, Tsuji I, Sugawara Y, Wakai K, Tamakoshi A, Matsuo K, Mizoue T, Tanaka K, Sasazuki S, Tsugane S; Research Group for the Development and Evaluation of Cancer Prevention Strategies in Japan: Impact of alcohol intake on total mortality and mortality from major causes in Japan: a pooled analysis of six large-scale cohort studies. Research Group for the Development and Evaluation of Cancer Prevention Strategies in Japan. J Epidemiol Community Health. 2012 May; 66(5): 448-

456. (飲酒と死亡率)
- 3 0. Grant BF, Dawson DA: Age at onset of alcohol use and its association with DSM-IV alcohol abuse and dependence: results from the National Longitudinal Alcohol Epidemiologic Survey. *J Subst Abuse.* 1997; 9: 103-110. (若年者と依存)
- 3 1. De Bellis MD, Clark DB, Beers SR, Soloff PH, Boring AM, Hall J, Kersh A, Keshavan MS: Hippocampal volume in adolescent-onset alcohol use disorders. *Am J Psychiatry.* 2000 May; 157(5): 737-744. (思春期発症のアルコール使用障害における海馬容積)
- 3 2. Hingson RW, Heeren T, Winter MR: Age at drinking onset and alcohol dependence: age at onset, duration, and severity. *Arch Pediatr Adolesc Med.* 2006 Jul; 160(7): 739-746. (飲酒開始年齢と依存症、発症年齢、期間、および重症度)
- 3 3. Horst PG, Madjunkov M, Chaudry S: Alcohol: A Pharmaceutical and Pharmacological Point of View During Lactation. *J Popul Ther Clin Pharmacol.* 2016; 23(2): e145-150. (授乳期の飲酒)
- 3 4. Mizoi Y, Ijiri I, Tatsuno Y, T Kijima, Fujiwara S, Adachi J, Hishida S: Relationship between facial flushing and blood acetaldehyde levels after alcohol intake. *Pharmacol Biochem Behav.* 1979 Feb; 10(2): 303-311. (飲酒とフラッシング反応)
- 3 5. Anker JJ, Kushner MG: Co-Occurring Alcohol Use Disorder and Anxiety: Bridging Psychiatric, Psychological, and Neurobiological Perspectives. *Alcohol Res.* 2019 Dec 30; 40(1): arcr.v40.1.03. (不安障害の不安解消の飲酒が依存症の原因になることがある)
- 3 6. Chakravorty S, Chaudhary NS, Brower KJ: Alcohol Dependence and its Relationship with Insomnia and Other Sleep Disorders. *Alcohol Clin Exp Res.* 2016; 40(11): 2271-2282. (睡眠に対する飲酒の悪影響)
- 3 7. Szabo G, Saha B: Alcohol's Effect on Host Defense. *Alcohol Res.* 2015; 37(2): 159-170. (過度な飲酒による免疫力の低下)
- 3 8. 梅田悦生: アルコールと医薬品の相互作用. 2002. 中外医学社. 東京 (お酒と薬の飲み合わせの解説)
- 3 9. Roine R, Luurila OJ, Suokas A, Heikkonen E, Koskinen P, Ylikahri R, Toivonen L, Härkönen M, Salaspuro M: Alcohol and sauna bathing: effects on cardiac rhythm, blood pressure, and serum electrolyte and cortisol concentrations. *J Intern Med.* 1992 Apr; 231(4): 333-338. (飲酒時の入浴で血圧低下)
- 4 0. 沢田芳男: 酒と身体運動. 日本醸造協会雑誌. 1976; 71(4): 208-211. (飲酒後の運動)
- 4 1. Richards DK, Matthew R. Pearson MR, Witkiewitz k: Understanding alcohol

harm reduction behaviors from the perspective of self-determination theory: A research agenda. Addict Res Theory. 2021; 29(5): 392-397.  
(自己決定理論での飲酒行動の改善)

(別添)

## 飲酒量（純アルコール量）について

### (1) 疾病別の発症リスクと飲酒量（純アルコール量）

	疾病名	飲酒量（純アルコール量）	
		男性	女性
1	脳卒中（出血性）	150 g/週	0g<大
2	脳卒中（脳梗塞）	300 g/週	75 g/週
3	虚血性心疾患・心筋梗塞	※	※
4	高血圧	0g<大	0g<大
5	胃がん	0g<大	150 g/週
6	肺がん(喫煙者)	300 g/週	データなし
7	肺がん(非喫煙者)	関連なし	データなし
8	大腸がん	150 g/週	150 g/週
9	食道がん	0g<大	データなし
10	肝がん	450 g/週	150 g/週
11	前立腺がん（進行がん）	150 g/週	データなし
12	乳がん	データなし	100 g/週

注：上記の飲酒量（純アルコール量）の数値は、研究結果によるもので、これ以上の飲酒をすると発症等のリスクが上がると考えられるもの。「0g<大」は少しでも飲酒をするとリスクが上がるもの。

「関連なし」は飲酒量（純アルコール量）とは関連が無いと考えられるもの。「データなし」は飲酒量（純アルコール量）と関連する研究データがないもの。「※」は飲酒量と負の関連傾向があり現在研究中のもの。なお、これらの飲酒量（純アルコール量）については、すべて日本人に対する研究に基づくものとなります。

### (2) 海外のガイドラインに記載のある飲酒量（純アルコール量）

	国名	記載のある飲酒量（純アルコール量(g)）	
		男性	女性
1	アイルランド	170 g/週 未満	110 g/週 未満
2	アメリカ	28 g/日	14 g/日
3	イギリス	112 g/週 未満	112 g/週 未満
4	イタリア	24 g/日まで(21~64歳) 12 g/日まで(18~20, 65歳以上)	12 g/日まで
5	オーストラリア	100 g/週 未満	100 g/週 未満
6	オーストリア	24 g/日	16 g/日
7	カナダ	26 g/週 未満	13 g/週 未満
8	韓国	40 g/日	20 g/日
9	シンガポール	26 g/日	13 g/日
10	スウェーデン	20 g/日	10 g/日
11	ニュージーランド	30 g/日、150 g/週以下	20 g/日、100 g/週以下
12	ロシア	30 g/日	20 g/日

注：海外のガイドラインに記載のある飲酒量は、適度となる飲酒やリスクが低いとされる飲酒量等、各国ごとにその位置づけが異なるものであるため、単純に比較することはできません。