

安全データシート

SDS No.1021-10163

作成日 2020年 5月26日
改訂日 年 月 日 1/10頁

1 化学品及び会社情報

化学品の名称	: Custom Pesticide Standard #9 CS-26414-9
製造者名	: Restek Corporation
製造者住所	: 110 Benner Circle, Bellefonte, PA 16823, USA
製造者電話番号	: 1-814-353-1300 (Customer Service)
供給者名	: ジーエルサイエンス株式会社
住所	: 東京都新宿区西新宿6-22-1 新宿スクエアタワー30F
電話番号	: 03-5323-6611
FAX番号	: 03-5323-6622
緊急連絡先	: ジーエルサイエンス(株)福島工場 品質保証課 電話 024-533-2244(代表)
製品コード	: 1021-10163
整理番号(SDS No.)	: 1021-10163
推奨用途	: 標準物質(日本産業規格(JIS)Q0030に定めるもの)
使用上の制限	: 試験・研究用

2 危険有害性の要約

GHS分類	: 引火性液体	: 区分2
	: 急性毒性(経皮)	: 区分3
	: 急性毒性(吸入 : 蒸気)	: 区分4
	: 眼に対する重篤な損傷性/眼刺激性	: 区分2A
	: 特定標的臓器毒性(単回ばく露)	: 区分1(中枢神経系、呼吸器)
	: 特定標的臓器毒性(反復ばく露)	: 区分2(中枢神経系、呼吸器、血液系、肝臓、腎臓)
	: 水生環境有害性 短期(急性)	: 区分1
	: 水生環境有害性 長期(慢性)	: 区分3

GHSラベル要素

絵表示又はシンボル



注意喚起語

: 危険

危険有害性情報

H225	: 引火性の高い液体および蒸気
H310	: 皮膚に接触すると生命に危険
H332	: 吸入すると有害
H319	: 強い眼刺激
H370	: 臓器(中枢神経系、呼吸器)の障害
H373	: 長期にわたる、又は反復ばく露による臓器(中枢神経系、呼吸器、血液系、肝臓、腎臓)の障害のおそれ
H400	: 水生生物に非常に強い毒性
H412	: 長期継続的影響によって水生生物に有害注意書き

[安全対策]

P210	: 热、高温のもの、火花、裸火及び他の着火源から远ざけること。禁煙。
P233	: 容器を密閉しておくこと。
P240	: 容器を接地しアースをとること。
P241	: 防爆型の機器を使用すること。
P242	: 火花を発生させない工具を使用すること。
P243	: 静電気放電に対する措置を講ずること。
P260	: 粉じん/煙/ガス/ミスト/蒸気/スプレーを吸入しないこと。
P262	: 眼、皮膚、衣類につけないこと。

P264	取扱い後は手をよく洗うこと。
P270	この製品を使用するときに、飲食又は喫煙をしないこと。
P271	屋外又は換気の良い場所でだけ使用すること。
P273	環境への放出を避けること。
P280	保護手袋/保護衣/保護眼鏡/保護面を着用すること。
[応急措置] :	
P303+P361+P353	皮膚又は髪に付着した場合、直ちに汚染された衣類を全て脱ぐこと。皮膚をシャワーで洗うこと。
P304+P340	吸入した場合、空気の新鮮な場所に移し、呼吸しやすい姿勢で休息させること。
P305+P351+P338	眼に入った場合、水で数分間注意深く洗うこと。次にコンタクトレンズを着用していて容易に外せる場合は外すこと。その後も洗浄を続けること。
P308+P311	ばく露又はばく露の懸念がある場合、医師に連絡すること。
P310	直ちに医師に連絡すること。
P314	気分が悪いときは医師の手当てを受けること。
P337+P313	眼の刺激が続く場合、医師の手当てを受けること。
P361+P364	汚染された衣類を直ちに全て脱ぎ、再使用する場合には洗濯すること。
P370+P378	火災の場合、消火するために適した消火剤を使用すること。
[保管] :	
P403+P235	換気の良い場所で保管すること。涼しいところに置くこと。
P405	施錠して保管すること。
[廃棄] :	
P501	内容物や容器を廃棄する場合は、都道府県知事の許可を得た専門の廃棄物処理業者に委託すること。

上記で記載がない危険有害性は分類できない、分類対象外または区分に該当しない。

3 組成及び成分情報

化学物質・混合物の区分	: 混合物
化学名または一般名	: Custom Pesticide Standard #9 CS-26414-9 本製品は農薬16成分を各20µg/mL濃度で混合したアセトニトリル溶液です。

化学名(又は一般名)	濃度	化学式	官報公示整理番号		CAS RN
			化審法	安衛法	
アセトニトリル	99.968%	CH ₃ CN	2-1508	--	75-05-8
アセタミpriド	0.002%	C ₁₀ H ₁₁ CIN ₄	--	--	135410-20-7
イミダクロpriド	0.002%	C ₉ H ₁₀ CIN ₅ O ₂	5-6226	--	138261-41-3
エトフェンプロックス	0.002%	C ₂₅ H ₂₈ O ₃	3-3981	4-(14)-178	80844-07-1
エトベンザニド	0.002%	C ₁₆ H ₁₅ Cl ₂ NO ₃	--	--	79540-50-4
オキサジクロメホン	0.002%	C ₂₀ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂	--	--	153197-14-9
オリサストロビン	0.002%	C ₁₈ H ₂₅ N ₅ O ₅	--	4-(7)-2170	248593-16-0
カルプロパミド	0.002%	C ₁₅ H ₁₈ Cl ₃ N	--	--	104030-54-8
キノクラミン (ACN)	0.002%	C ₁₀ H ₆ CINO ₂	4-390	7-(2)-29	2797-51-5
チアクロpriド	0.002%	C ₁₀ H ₉ CIN ₄ S	--	8-(1)-2696	111988-49-9
チアメトキサム	0.002%	C ₈ H ₁₀ CIN ₅ O ₃ S	--	8-(7)-1280	153719-23-4
チフルザミド	0.002%	C ₁₃ H ₆ Br ₂ F ₆ N ₂ O ₂ S	--	--	130000-40-7
ナプロアニリド	0.002%	C ₁₉ H ₁₇ NO ₂	--	--	52570-16-8
ナプロパミド	0.002%	C ₁₇ H ₂₁ NO ₂	9-2333	5-359	15299-99-7
フェントラザミド	0.002%	C ₁₆ H ₂₀ CIN ₅ O ₂	--	--	158237-07-1
フルスルファミド	0.002%	C ₁₃ H ₇ Cl ₂ F ₃ N ₂ O ₄ S	--	4-(8)-181	106917-52-6
プロピザミド	0.002%	C ₁₂ H ₁₁ Cl ₂ NO	--	4-(7)-458	23950-58-5

4 応急措置

- 吸入した場合 : 新鮮な空気のある場所に移動し、安静保溫に努め、直ちに医師の手当てを受けること。
- 皮膚に付着した場合 : 石鹼と大量の水で洗い流す。刺激が直らない場合、炎症を生じた場合には医師の手当を受けること。
- 目に入った場合 : 直ちに、コンタクトレンズを外し、少なくとも15分以上大量の水で眼を洗う。直ちに医師の手当を受けること。
- 飲み込んだ場合 : 口をすすぎ、直ちに医師の手当てを受けること。無理に吐かせないこと。
- 暴露した場合 : 医師に連絡すること。汚染された衣類は再使用する場合には洗濯すること。
- 急性症状及び遅発性症状の最も重要な兆候症状 : 咽頭痛、脱力感、腹痛、息苦しさ、痙攣、意識喪失、嘔吐。皮膚の乾燥、発赤。眼の発赤、痛み。症状は遅れて現れることがある。
- 応急措置をする物の保護 : 救助者は適切な保護具を着用すること。

5 火災時の措置

- 適切な消火剤 : 水噴霧、泡消火剤、粉末消火剤
- 使ってはならない消火剤 : 棒状水
- 火災時の特有の危険有害性 : 火災時に刺激性もしくは有害なヒューム(またはガス)が発生するため、消火の際には煙を吸い込まないように適切な保護具を着用する。
- 特有の消火方法 : 移動可能な容器は速やかに安全な場所に移す。移動不可能な場合には周辺を水噴霧で冷却する。作業は風上から行い、必ず保護具を着用する。

消火を行う者の特別な保護具

および予防措置 : 燃焼又は高温により有害なガスが発生するので、呼吸保護具を着用する。

6 漏出時の措置**人体に対する注意事項、**

保護具及び緊急時措置 : 屋内の場合、処理が終わるまで十分に換気を行う。漏出した場所の周辺に、ロープを張るなどして関係者以外の立ち入りを禁止する。作業の際には適切な保護具を着用し、飛沫等が皮膚に付着したり、粉塵、ガスを吸入しないようにする。風上から作業して、風下の人を退避させる。

環境に対する注意事項

: 漏出した製品が河川等に排出され、環境への影響を起こさないように注意する。汚染された排水が適切に処理されずに環境へ排出しないように注意する。

封じ込めおよび浄化の方法および機材

: 適切な保護具をつけて処理すること。土砂・吸着剤などに吸着させて取り除くか、またはある程度水で徐々に希釀した後、消石灰、ソーダ灰等で中和し、多量の水を用いて洗い流す。

7 取扱い及び保管上の注意**取扱い****技術的対策**

: 火気厳禁。高温物、スパークを避け、強酸化剤との接触を避ける。

アンプル開口時には保護眼鏡及び保護手袋を着用し、注意して切断する。

屋内作業場における取扱場所では局所排気装置を使用する。

機器類は防爆構造とし、設備は静電気対策を実施する。

作業衣、作業靴は導電性のものを用いる。

安全取扱注意事項

: 容器を転倒させ落とさせ衝撃を与え又は引きずる等の粗暴な扱いをしない。

漏れ、溢れ、飛散などしないようにし、みだりに粉塵や蒸気を発生させない。

使用後は、適切な方法で残液及び空容器を処分すること。

吸い込んだり目、皮膚及び衣類に触れないように、適切な保護具を着用する。

取扱場所には関係者以外の立ち入りを禁止する。

衛生対策 **:** 取扱い後は手、顔等をよく洗い、うがいをする。

指定された場所以外では飲食、喫煙をしてはならない。

休憩場所では手袋その他汚染した保護具を持ち込んではならない。

保管**適切な保管条件**

: 保管場所で使用する電気機器は防爆構造とし、機器類はすべて接地する。

容器は直射日光を避け、冷蔵庫(2~10°C)に密閉して保管する。

避けるべき保管条件

: 火花、高温、スパーク、混触危険物質との接触を避ける。

技術的対策

: 換気のより場所で容器を密閉し保管する。日光から遮断すること。火気厳禁。

混触危険物質

: 強酸化剤、強塩基、強酸、火源の近くに保管しない。

安全な容器包装材料

: ガラスアンプル等

8 ばく露防止及び保護措置**設備対策**

: 屋内作業場での使用の場合は発生源の密閉化、局所排気装置を設置する。

取り扱い場所の近くに安全シャワー、手洗い・洗眼設備を設け、その位置を明瞭に表示する。

成分名	管理濃度	日本産業衛生学会	ACGIH TLV-TWA	OSHA PEL-TWA
アセトニトリル	設定されていない		20 ppm	40 ppm
エトフェンプロックス	設定されていない	3 mg/m ³		設定されていない
チアクロブリド	設定されていない		0.2	設定されていない
その他の成分		設定されていない		

保護具**呼吸器の保護具**

: 保護マスク

手の保護具

: 不浸透性保護手袋

目の保護具

: 保護眼鏡

皮膚及び身体の保護具

: 保護衣・保護長靴

適切な衛生対策

: マスク等の吸着剤の交換は定期又は使用の都度行う。

管理濃度 作業環境評価基準 許容濃度 :

9 物理的及び化学的性質

製剤としてのデータがないため、アセトニトリルのデータを記す。

物理状態	: 液体
色	: 無色
臭い	: 甘い香り
融点/凝固点	: -44°C
沸点または初留点	: 82°C
可燃性	: 情報なし
爆発下限界及び爆発上限界	: 3.0%(下限)~16.0%(上限)
引火点	: 2°C
自然発火点	: 524°C
分解温度	: 情報なし
pH	: 情報なし
動粘性率	: 0.35 cP(20°C)
溶解度	: 1,390g/100ml(水,20°C)、アルコールに可溶
n-オクタノール／水分配係数	
log Po/w	: -0.34
蒸気圧	: 9.9 kPa(25°C)
密度及び/または相対密度	: 0.78745(15°C/4°C)
相対ガス密度(空気=1)	: 1.42
粒子特性	: 該当しない

10 安定性及び反応性

反応性	: 適切な保管条件下では安定。
化学的安定性	: 適切な保管条件下では安定。光によって変質するおそれがある。
危険有害反応可能性	: 適切な保管条件下では安定。
避けるべき条件	: 日光、熱、裸火、高温、スパーク、静電気、その他発火源、酸化剤
混触危険物質	: 強酸化剤、酸性化合物
危険有害な分解生成物	: 一酸化炭素、二酸化炭素、窒素酸化物、ハロゲン化物

11 有害性情報

本製品中の16成分の濃度は0.1%未満でありGHS分類に寄与しないことから、混合物としてアセトニトリルの分類となった。

急性毒性(経口) (アセトニトリル)	: 既知の成分がすべて同一の分類区分のため、区分に該当しない。 : ラットのLD50値として、1,315 mg/kg (雄)、1,730 mg/kg (雌)、2,230 mg/kg (雌)、2,460 mg/kg (雄)、3,053 mg/kg (雄)、3,200 mg/kg、3,445 mg/kg (雄)、3,800 mg/kg、4,050 mg/kg (雌)、6,702 mg/kg (雌) (EHC 154 (1993)) との10件の報告。
急性毒性(経皮) (アセトニトリル)	: 既知の成分がすべて同一の分類区分のため、区分3に該当。 : ウサギのLD50値として、395 mg/kg (雄) (75%水溶液)、978.8 mg/kg (雄) (原液) (EHC 154 (1993)、EU-RAR (2002)、NITE初期リスク評価書 (2007))、3,915 mg/kg (原液) (EHC 154 (1993)、EU-RAR (2002)、PATTY (6th, 2012)) との3件の報告。
急性毒性(吸入 : 蒸気) (アセトニトリル)	: 既知の成分がすべて同一の分類区分のため、区分4に該当。 : ラットの4時間吸入ばく露試験のLC50値として、16,000 ppm (雌雄) (EHC 154 (1993)、EU-RAR (2002)、NITE初期リスク評価書 (2007)、PATTY (6th, 2012))、8時間吸入ばく露試験のLC50値として、7,551 ppm (雄) (4時間換算値: 10,679 ppm)、12,435 ppm (雌) (4時間換算値: 17,586 ppm) (EHC 154 (1993)、EU-RAR (2002)、NITE初期リスク評価書 (2007))。
急性毒性(吸入 : 粉じん、ミスト)	: データ不足のため分類できない。
皮膚腐食性/皮膚刺激性	: 危険有害性区分に該当する成分を濃度限界以上含有しないため、区分に該当しない。

(アセトニトリル)	: ウサギを用いた複数の皮膚刺激性試験において、本物質に刺激性はみられない、又は軽度の刺激性を示すとの報告 (NITE初期リスク評価書 (2007))、EU-RAR (2002))。
眼に対する重篤な損傷性/ 眼刺激性	: 眼区分2の成分合計が99.97%であり、濃度限界(10%)以上そのため、区分2AIに該当。
(アセトニトリル)	: ウサギを用いた眼刺激性試験において、本物質の眼刺激性は中等度又は重度の刺激性を示すとの報告 (NITE初期リスク評価書 (2007)、EU-RAR (2002))。EU CLP分類において本物質はEye Irrit. 2 に分類されている (ECHA CL Inventory (Access on June 2017))。
呼吸器感作性	: データ不足のため分類できない。
皮膚感作性	: 毒性未知成分を含有しているため、分類できない。
(アセトニトリル)	: モルモットを用いた皮膚感作性試験において、陰性との記述 (EU-RAR (2002)) があるが、詳細は不明。
生殖細胞変異原性	: 毒性未知成分を含有しているため、分類できない。
(アセトニトリル)	: In vivoでは、吸入ばく露によるマウスの末梢血を用いた小核試験で陽性、腹腔内投与によるマウスの骨髄細胞、末梢血を用いた小核試験で陰性、ラットの肝細胞を用いた不定期DNA合成試験で陰性である (NITE初期リスク評価書 (2007))、ACGIH (7th, 2002)、DFGOT vol.19 (1993)、EU-RAR (2002)、IRIS Tox.Review (1999)、EHC 154 (1993)、NTP TR447 (1996)、環境省リスク評価第3巻 (2004))。In vitroでは、細菌の復帰突然変異試験で陰性、哺乳類培養細胞の遺伝子突然変異試験、マウスリンフォーマ試験、染色体異常試験で陰性、姉妹染色分体交換試験で弱陽性である (NITE初期リスク評価書 (2007)、ACGIH (7th, 2002)、DFGOT vol.19 (1993)、EU-RAR (2002)、IRIS Tox.Review (1999)、EHC 154 (1993)、NTP TR447 (1996)、環境省リスク評価第3巻 (2004))。以上より、in vivo試験で陽性と報告されている2件の小核試験（腹腔内投与によるマウス骨髄細胞を用いた試験、吸入によるマウス赤血球を用いた試験）はいずれも欠点があり、また、用量反応性も明確でないことに加え、OECD TGに従って実施した小核試験（腹腔内投与によるマウス骨髄細胞と末梢血を用いた試験）では陰性であったことから、EU-RARでは総合的な遺伝毒性評価として遺伝毒性の有無については明確に判断することはできないとしている。
発がん性	: 毒性未知成分を含有しているため、分類できない。
(アセトニトリル)	: ラット及びマウスに2年間吸入ばく露した発がん性試験において、ラットの雄では高用量で肝細胞腺腫と肝細胞がんの合計頻度のわずかな増加がみられたが、雌ラット及び雌雄マウスには腫瘍性病変の頻度増加はみられなかった (NTP TR447 (1996))。NTPは雄ラットで発がん性の不確かな証拠、雌ラット及び雌雄マウスでは発がん性の証拠なしと結論した (NTP TR447 (1996))。既存分類ではACGIHでA4 (ACGIH (7th, 2002))、EPAでCBD (cannot be determined) に分類されている (IRIS (1999))。
(チアクロプリド)	: ラットにおいて高用量群(500 ppm以上)で甲状腺ろ胞細胞腺腫および子宮腺癌が認められ、マウスにおいて黄体腫の発生頻度が増加し、いずれも肝薬物代謝酵素誘導に起因した病変と考えられるとの記載(農薬登録申請資料)。
生殖毒性	: 毒性未知成分を含有しているため、分類できない。
(アセトニトリル)	: 妊娠ラット、又は妊娠ウサギを用いた経口投与による発生毒性試験では、母動物に死亡例、体重増加抑制、吸收胚の増加がみられる最高用量 (ラットで275 mg/kg/day、ウサギで30 mg/kg/day) においても胎児に重大な発生影響はみられなかつた (NITE初期リスク評価書 (2007)、ACGIH (7th, 2002)、環境省リスク評価第3巻 (2004))。また、妊娠ラットを用いた吸入ばく露による2つの発生毒性試験においても、母動物に死亡がみられる用量で胎児に影響はみられていない (NITE初期リスク評価書 (2007)、ACGIH (7th, 2002))。なお、妊娠ハムスターの妊娠8日に単回吸入ばく露した試験では、母動物に死亡例が発生する濃度の2倍以上の高濃度では外脳、脳瘤、肋骨癒合など奇形発生の報告がある (NITE初期リスク評価書 (2007)、ACGIH (7th, 2002)、環境省リスク評価第3巻 (2004))。
(チアクロプリド)	: ラットを用いた経口(混餌)投与による2世代生殖毒性試験(50~600 ppm)において、P世代の雌親動物では、300 ppm群で死亡3例、切迫屠殺1例、600 ppm群で切迫屠殺3例が生じ、いずれも難産によるもので、投与による著しい母体毒性のためと考えられた。P及びF1親動物の生存例では300 ppm以上に肝細胞肥大(雌雄)、甲状腺濾胞上皮の肥大(雌)、600 ppmで甲状腺濾胞上皮の肥大(雄)が認められた。F1、F2児動物には600 ppmで出生時生存率の低下が認められた(食品安全委員会農薬評価書(2018)、JMPR(2006))。2世代試験で認められた母親動物の難産について、その再現性を確認するため、ラットを用いた混餌投与による1世代試験(25~1,000 ppm)が行われた。

その結果、中用量の300 ppm(2世代試験では難産例がみられた)では分娩困難例はみられなかつたが、1,000 ppm群では雌6例が死亡又は切迫屠殺され、うち4例が分娩開始時又は分娩開始後24時間以内に死亡した(食品安全委員会農薬評価書(2018)、JMPR(2006))。妊娠ラット、又は妊娠ウサギに強制経口投与した発生毒性試験において、ラットでは母動物に一過性の体重増加抑制と摂餌量減少がみられた高用量の50 mg/kg/dayで、胎児に後期吸收胚数の増加、骨化遅延、骨格変異に加え、四肢骨形成異常(上腕骨、橈骨及び肩甲骨)発生頻度増加が認められた(食品安全委員会農薬評価書(2018)、JMPR(2006))。一方、ウサギの試験では高用量の45 mg/kg/day群で、母動物に流産(2/24例)、全胚吸收(3/24例)、胎児に着床後損失率の増加、骨化遅延がみられたが、骨格奇形はみられなかつた(食品安全委員会農薬評価書(2018)、JMPR(2006))。妊娠ラットに妊娠0日から出生児の離乳まで経口(混餌)投与した発達神経毒性試験(50～500 ppm : 4.4～40.8 mg/kg/day)において、母動物に体重増加抑制がみられた300 ppm以上で、児動物には体重増加抑制(雌雄)、包皮分離遅延(雄)、腫瘍開口遅延(雌)、600 ppmでは切歯の配列異常(雄)が認められた(食品安全委員会農薬評価書(2018)、JMPR(2006))。EU CLP分類では本物質はRepr. 1Bに分類されている。

(フェントラザミド)

: ラットに本物質を混餌投与した2世代繁殖毒性試験において、F0 (P)、又はF1親動物に一般毒性影響 (P、F1共所見 (赤血球及び脳内コリンエステラーゼ活性阻害、肝臓重量増加、肝細胞質の好酸性化、肝細胞肥大)、 F1のみの所見 (体重増加抑制、膀胱上皮の過形成、副腎皮質の空胞化 (雌))) のみられる用量 (1,800 ppm) で、F1児動物に生後4日の生存率低下、哺育期間中の体重増加抑制、F2児動物に出生時の同腹児数の減少及び哺育期間中の体重増加抑制が認められたが、繁殖能への影響はみられなかつた (農薬抄録 (2008)、食品安全委員会農薬評価書 (2008))。一方、妊娠ラット、又は妊娠ウサギを用いた器官形成期に強制経口投与した催奇形性試験において、ラットでは1,000 mg/kg/dayまでの用量で、母動物、胎児とともに被験物質投与と関連した影響はみられなかつた (農薬抄録 (2008))。また、ウサギでは母動物には40 mg/kg/day以上で用量依存的な流産の頻度増加が生じ、最高用量の640 mg/kg/dayでは、体重増加抑制、摂餌量減少も認められたが、胎児には毒性影響はみられなかつた (農薬抄録 (2008)、食品安全委員会農薬評価書 (2008))。以上より、ラット2世代繁殖毒性試験において、親動物に一般毒性影響の発現する用量で、児動物への発生・発達影響が2世代に亘って認められた。

(フルスルファミド)

: ラット繁殖毒性試験及びラット/ウサギ催奇形性試験において、体重増加の抑制が親動物で見られる用量で仔動物の生存率の低下、内臓および骨格奇形がわずかに認められた(農薬登録申請資料(1990))。仔動物への影響は、親動物の毒性による2次の影響と明確に判断できない。

特定標的臓器毒性

(単回ばく露)

: アセトニトリルが99.968%≥10%のため、区分1(中枢神経系、呼吸器)に該当。

(アセトニトリル)

: ヒトでは本物質の誤飲や自殺企図による経口摂取例、及び工場での事故による急性吸入ばく露例が複数例報告されており、急性影響は、疲労感、恶心、嘔吐、錯乱、痙攣、昏睡等であり、重度の場合は死に至るとの記載がある (NITE初期リスク評価書 (2007))。また、吸入ばく露で鼻、喉に刺激があるとの報告がある (NITE初期リスク評価書 (2007))。実験動物では、マウスの単回経口投与試験で区分2範囲の300～2,000 mg/kgで、自発運動低下、振戦、衰弱、正向反射低下、努力呼吸、痙攣、喘ぎ、流涎が認められたとの報告がある (EU-RAR (2002)、NITE初期リスク評価書 (2007))。また、マウスの4時間単回吸入ばく露試験で区分2範囲の3,039～5,000 ppmで、自発運動低下、歩行異常、正向反射消失、緩徐呼吸、努力性呼吸、速呼吸、喘ぎ、体温低下、後肢伸展、横臥位、被毛の黄色化が認められたとの報告 (EU-RAR (2002)、NITE初期リスク評価書 (2007))、及びマウスの1時間単回吸入ばく露試験で500～5,000 ppm (4時間換算値: 250～2,500 ppm、区分1範囲に相当) で、重度の呼吸困難、あえぎ、振戦、痙攣が認められたとの報告 (EHC 154 (1993)、EU-RAR (2002)、NITE初期リスク評価書 (2007)) がある。更に、ラットの8時間単回吸入ばく露試験で生存例と死亡例の両方に肺の出血とうっ血が認められたとの報告がある (EU-RAR (2002)、NITE初期リスク評価書 (2007))。この試験では用量の詳細な記載はないが、LC50値 (4時間換算値) は10,678 ppm (雄)、17,585 ppm (雌) と報告されており、影響は区分2範囲の用量でみられたと考えられる。以上の情報から、本物質は中枢神経系と呼吸器に影響を与えると考えられる。

特定標的臓器毒性

(反復ばく露)

: アセトニトリルが99.968%≥10%のため、区分2(中枢神経系、呼吸器、血液系、肝臓、腎臓)に該当。

(アセトニトリル)

: ヒトに関する情報はない。実験動物については、ラットを用いた蒸気による13週間吸入毒性試験 (6時間/日、5日間/週) において、区分2のガイダンス値の範囲内である800 ppm (1,340 mg/m³ (90日換算: 0.97 mg/L)) 以上で死亡、自発運動低下、被毛粗剛、胸腺の重量減少、貧血症状 (赤血球数・ヘモグロビン濃度・ヘマトクリット値の減少)、死亡例で肺のうっ血及び水腫、肺胞・脳出血、骨髓細胞減少、

胸腺の萎縮、脾臓のリンパ球減少、卵巣の黄体減少がみられ (NITE初期リスク評価書 (2007)、環境省リスク評価第3巻 (2004)、NTP TR447 (1996))、ラットを用いた蒸気による90日間吸入毒性試験 (7時間/日、5日/週)において、区分2のガイダンス値の範囲内である 166 ppm (279 mg/m³ (90日換算: 0.33 mg/L)) 以上で肺拡張不全、肺胞の組織球性細胞集簇、330 ppm (554 mg/m³ (90日換算: 0.65 mg/L)) 以上で気管支炎、肺炎がみられている (NITE初期リスク評価書 (2007)、EU-RAR (2002))。また、マウスを用いた蒸気による13週間吸入毒性試験 (6時間/日、5日/週)において、区分1のガイダンス値の範囲内である 100 ppm (168 mg/m³) (90日換算: 0.12 mg/L) 以上で肝臓の重量増加、区分2のガイダンス値の範囲内である 200 ppm (335 mg/m³) (90日換算: 0.24 mg/L) 以上で前胃の上皮過形成を伴う限局性潰瘍、400 ppm (670 mg/m³) (90日換算: 0.48 mg/L) で死亡、肝細胞空胞化、800 ppm (1,340 mg/m³) (90日換算: 0.97 mg/L) で自発運動低下、円背位、筋硬直がみられ (NITE初期リスク評価書 (2007)、NTP TR447 (1996))、マウスを用いた蒸気による92日間吸入毒性試験 (6.5時間/日、5日/週)において、区分1のガイダンス値の範囲内である 100 ppm (168 mg/m³) (90日換算: 0.18 mg/L) 以上で肝臓の重量増加、区分2のガイダンス値の範囲内である 200 ppm (335 mg/m³) (90日換算: 0.36 mg/L) 以上で死亡、赤血球数・ヘマトクリット値減少、肝細胞空胞化がみられている (NITE初期リスク評価書 (2007))。このほか、サルを用いた蒸気による91日間吸入毒性試験 (7時間/日、5日/週)において、区分2のガイダンス値の範囲内である 350 ppm (588 mg/m³) (ガイダンス値換算: 0.69 mg/L) で脳の上矢状もしくは下矢状静脈洞の出血、肺の乾酪性結節、肝臓の退色、限局性肺気腫、肺胞上皮のび漫性増生、急性気管支炎、限局性マクロファージ色素沈着、腎臓の近位尿細管の混濁腫脹がみられている (NITE初期リスク評価書 (2007))。

誤えん有害性

(アセトニトリル)

: 動粘性率が不明のため、分類できないに該当。

: HSDB (Access on June 2017) に収載された数値データ (粘性率: 0.35 mPa · s (20°C)、密度 (比重): 0.78745) より、動粘性率は0.444 mm²/sec (2 °C) と算出される。

1.2 環境影響情報

水生環境有害性 短期(急性) : 区分1×毒性乗率が80.000%であり、濃度限界(25%)以上のため、区分1に該当。

(アセトニトリル)

: 藻類 (Pseudokirchneriella subcapitata) 72時間EC50(速度法)>700 mg/L、魚類(メダカ)96時間LC50 >100 mg/L(ともに環境生態影響試験:2017)、甲殻類(オオミジンコ)96時間LC50 >100 mg/L(環境省環境リスク評価(第3巻):2004)である。

(エトフェンプロックス)

: 甲殻類(ミシッドシュリンプ)の96時間LC50 = 0.0188 μ g/L (AQUIRE, 2015)。

(チアクロプリド)

: 藻類(緑藻)のErC50=90.7mg/L(農薬登録申請資料、2004)。

(フルスルファミド)

: 甲殻類(オオミジンコ)の48時間EC50=0.29mg/L(農薬登録申請資料、2004)。

(プロピザミド)

: 藻類 (ムレカツキモ)の72時間EC50 (生長速度) =3.4 mg/L (環境省生態影響試験: 2018))。

水生環境有害性 長期(慢性)

: (毒性乗率 × 100 × 区分1)+(10 × 区分2)+区分3が100.174%であり、濃度限界(25%)以上のため、区分3に該当。

(アセトニトリル)

: 急速分解性があり(良分解性、BODによる平均分解度: 65%(化審法DB:1998))、蓄積性がなく(LogPow: -0.34 (PHYSPPROP Database:2017))、甲殻類(オオミジンコ)の 21日間NOEC(繁殖阻害)= 960 mg/L(環境省環境リスク評価(第3巻):2004)、藻類 (Pseudokirchneriella subcapitata)の72時間NOEC(速度法)= 700 mg/L(環境省生態影響試験:2017)である。

(エトフェンプロックス)

: 急速分解性がなく(BIOWIN)、甲殻類(オオミジンコ)の21日間NOEC = 0.103 μ g/L(AQUIRE, 2015)。

(チアクロプリド)

: 急性毒性が区分3、急速分解性および生物蓄積性が不明。

(フルスルファミド)

: 急性毒性が区分1、生物蓄積性が低いと推定されるものの(log Kow=2.8(PHYSPPROP Database, 2005))、急速分解性がないと推定される(BIOWIN)。

(プロピザミド)

: 慢性毒性データを用いた場合、急速分解性がなく、藻類 (ムレカツキモ)の72時間NOEC (生長速度) = 0.32 mg/L (環境省生態影響試験: 2018)である。慢性毒性データが得られていない栄養段階に対して急性毒性データを用いた場合、急速分解性がなく、魚類(メダカ)の96時間LC50 > 9.8 mg/L (環境省生態影響試験: 2018, 環境省リスク評価第5巻: 2006)であり、対水溶解度が15 mg/L(25 deg C, EXP)(PHYSPPROP Database (2018))である。

残留性/分解性

: アセトニトリルには急速分解性がある(平均分解度BOD=65%(化審法DB,1998))

生態蓄積性

: アセトニトリルには生態蓄積性はない(LogPow: -0.34 (PHYSPPROP Database:2017))

土壤中の移動性

: データなし

オゾン層への有害性

: 本製品中に含まれる成分はモントリオール議定書の付属書に列記されていない。

SDS No.1021-10163

作成日 2020年 5月26日 9/10頁

1 3 廃棄上の注意

- 残余廃棄物 : 廃棄においては関連法規ならびに地方自治体の条例に従うこと。
都道府県知事の許可を得た専門の廃棄物処理業者に委託処理する。
- 汚染容器及び包装 : 空容器を廃棄する場合、内容物を完全に除去した後に処分する。

1 4 輸送上の注意

国際規制

- 海上規制情報 : IMOの規定に従う。
- UN No. : 1648
- 品名 : ACETONITRILE
- 国連分類 : 3
- 容器等級 : II
- 海洋汚染物質 : Not applicable
- 航空規制情報 : ICAO/IATAの規定に従う。
- UN No. : 1648
- 品名 : Acetonitrile
- 国連分類 : 3
- 容器等級 : II

国内規制

- 陸上規制 : 消防法、道路法の規定に従う。
- 海上規制 : 船舶安全法の規定に従う。
- 国連番号 : 1648
- 品名 : アセトニトリル
- クラス : 3
- 容器等級 : II
- 海洋汚染物質 : 非該当
- 航空規制情報 : 航空法の規制に従う。
- UN No. : 1648
- 品名 : アセトニトリル
- 国連分類 : 3
- 容器等級 : II
- 緊急時応急措置指針番号 : 127

1 5 適用法令

- 毒物及び劇物取締法 : 効物(指定令第2条) No.32
- 労働安全衛生法 : 名称等を表示し、又は通知すべき危険物及び有害物 別表第9 No.15
危険物・引火性のもの(施行令別表第1第4号) No.4-3
- 化管法 : 第1種指定化学物質(法第2条第2項、施行令第1条別表第1) No.13
- 化審法 : 優先評価化学物質(法第2条第5項) No.38
- 消防法 : 危険物第4類引火性液体、第一石油類水溶性液体(法第2条第7項危険物別表第1・第4類) No.2
- 船舶安全法(危規則) : 引火性液体類(危機則第3条危険物告示別表第1) No.1648
- 航空法 : 引火性液体(施行規則第194条危険物告示別表第1) No.1648
- 海洋汚染防止法 : 有害液体物質 Z類物質(施行令別表第1) No.4
- 大気汚染防止法 : 有害大気汚染物質(中環審第9次答申) No.9
揮発性有機化合物(法第2条第4項)(環境省から都道府県への通達)【揮発性有機化合物】
- 水質汚濁防止法 : 有害物質(法第2条第2項、施行令第2条) No.2, 25
指定物質(法第2条第4項、施行令第3条の3) No.31
- 土壤汚染対策法 : 特定有害物質(法第2条第1項、施行令第1条) No.5, 22
- 廃掃法 : 特別管理産業廃棄物(法第2条第5項、施行令第2条の4) No.5

1 6 その他の情報

引用文献等

ezSDS、ezCRIC 日本ケミカルデータベース株式会社

独立行政法人 製品評価技術基盤機構 化学物質総合情報提供システム(CHRIP)

化学品安全管理データブック、化学工業日報社

16918の化学商品、化学工業日報社(2018)

航空危険物規則書 第52版邦訳 等・他

記載内容の取扱い

全ての資料や文献を調査したわけではないため情報漏れがあるかもしれません。また、新しい知見の発表や従来の説の訂正により内容に変更が生じます。重要な決定等にご利用される場合は、出典等をよく検討されるか、試験によって確かめられることをお薦めします。なお、含有量、物理化学的性質等の数値は保証値ではありません。また、注意事項は、通常的な取扱いを対象としたものなので、特殊な取扱いの場合には、この点にご配慮をお願い致します。