

安全データシート

作成日 2020年 7月22日

改訂日 年 月 日 1/8頁

SDS No.1021-10175

1 化学品及び会社情報

化学品の名称 : (CRM) Thiuram 1000ppm in Acetonitrile
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 : 1021-10175
整理番号(SDS No.) : 1021-10175
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
急性毒性(吸入:粉じん、ミスト) : 区分2
眼に対する重篤な損傷性/眼刺激性 : 区分2A
皮膚感作性 : 区分1A
生殖細胞変異原性 : 区分1B
特定標的臓器毒性(単回ばく露) : 区分1(中枢神経、呼吸器)
特定標的臓器毒性(反復ばく露) : 区分2(中枢神経系、血液系、呼吸器、
肝臓、腎臓)
水生環境有害性 短期(急性) : 区分2
水生環境有害性 長期(慢性) : 区分2

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
H311 皮膚に接触すると有毒
H317 アレルギー性皮膚反応を起こすおそれ
H319 強い眼刺激
H330 吸入すると生命に危険
H332 吸入すると有害
H340 遺伝性疾患のおそれ
H370 臓器(中枢神経、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、血液系、呼吸器、肝臓、腎臓)の障害のおそれ
H401 水生生物に毒性
H411 長期継続的影響によって水生生物に毒性

注意書き

[安全対策]

P202 全ての安全注意を読み理解するまで取り扱わないこと。
P210 熱、高温のもの、火花、裸火及び他の着火源から遠ざけること。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。
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のみ使用すること。
P272	汚染された作業衣は作業場から出さないこと。
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。
P284	【換気が不十分な場合】呼吸用保護具を着用すること。
[応急措置]	:
P302+P352	皮膚に付着した場合、多量の水と石鹼で洗うこと。
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+P313	ばく露又はばく露の懸念がある場合、医師の手当てを受けること。
P314	気分が悪いときは医師の手当てを受けること。
P333+P313	皮膚刺激又は発疹が生じた場合、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をすること。
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。
P391	漏洩物を回収すること。
[保管]	:
P403+P233+P235	換気の良い場所で保管すること。涼しいところに容器を密閉しておくこと。
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(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%	C ₂ H ₃ N	2-1508	--	75-05-8
チウラム (テトラメチルチウラムジスルフィド)	0.1%	C ₆ H ₁₂ N ₂ S ₄	2-1820	--	137-26-8

4 応急措置

吸入した場合	: 新鮮な空気の所へ運び、安静保温に努め、直ちに医師の手当てを受ける。
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てを受ける。
眼に入った場合	: 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。
飲み込んだ場合	: 口をすすぎ、大量の水で薄めて、直ちに医師の手当てを受ける。
ばく露した場合	: 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をすること。

急性症状および遅発性症状の

最も重要な徴候症状 : 吸入によりめまい、嗜眠、感覚鈍麻、頭痛、吐き気、脱力感、意識喪失などが生じる。皮膚や目への接触により、乾燥、発赤、痛みなどがある。

誤飲により腹痛、めまい等吸入と同様の症状が現れる。肺に吸い込んで化学性肺炎を起こすことがある。

高濃度の場合、意識低下を引き起こし、中枢神経系、特に末梢神経系に影響を与え、多発性神経障害を生じることがある。

応急措置をする者の保護 : 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釈した後、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。

屋内作業場における取扱い場所では、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。

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。

安全取扱注意事項 : 容器を転倒させ落下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、みだりに蒸気を発生させない。

使用後はアンプルを適切に廃棄すること。

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いない。

取扱場所には関係者以外の立ち入りを禁止する。

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、防爆冷蔵庫(2~10℃)に密閉して保管する。

避けるべき保管条件 : 熱、火花、裸火、高温のもののような着火源の付近

技術的対策

: 換気に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

: 強酸化性物質、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。

管理濃度 作業環境評価基準 許容濃度 :

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
チウラム	設定されていない	TWA: 0.1 mg/m ³ OEL	TWA : 0.05mg/m ³ (IFV)SEN	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。

9 物理的及び化学的性質

製剤についてのデータがないため、沸点以下はアセトニトリルについて情報を記載する。

物理状態 : 液体
色 : データなし
臭い : データなし
融点/凝固点 : -43.82°C
沸点または初留点 : 81.6°C (760 mmHg)
可燃性 : データなし
爆発下限界及び爆発上限界 : 4.4%(下限)~16.0%(上限)
引火点 : 12.8°C
自然発火点 : データなし
分解温度 : データなし
pH : データなし
動粘性率 : データなし
溶解度 : データなし
溶媒に対する溶解性 : データなし
n-オクタノール/水分配係数
log Po/w : データなし
蒸気圧 : データなし
密度及び/または相対密度 : 0.7857 g/cm³ (20°C)
相対ガス密度(空気=1) : 1.4
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。強力な酸化剤と反応し、火災及び爆発の危険をもたらす。ある種のプラスチック、ゴム、被膜剤を侵す。空気/蒸気の混合気体は爆発性である。
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、硫黄酸化物

1.1 有害性情報

- 急性毒性(経口) : 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。
- 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))
- 急性毒性(吸入: 蒸気) : 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。
- 急性毒性(吸入: 粉じん、ミスト)
: 既知の成分がすべて同一の分類区分のため、区分2に該当。
- 皮膚腐食性/皮膚刺激性 : 毒性未知成分が0.1%以上なので、分類できない。
- 眼に対する重篤な損傷性/眼刺激性
(アセトニトリル) : アセトニトリルが99.9%であり、濃度限界(10%)以上のため、区分2Aに該当。
: 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))。
- (チウラム) : ウサギを用いた複数の試験で軽度の刺激性(slightly irritating)または中等度の刺激性(moderately irritating)と報告され(USEPA/HPV (2003))、一つの試験(EPA/FIFRA u 81-4 : : GLP)で15日以内に回復した(USEPA/HPV (2003))との記述がある。
- 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
(チウラム) : チウラム0.1% \geq 0.1%のため、区分1Aに該当。
: 日本産業衛生学会で皮膚感作性物質: 第1群に分類され(産衛学会勧告(2010))、Contact Dermatitis(Frosh) に接触アレルギー物質として掲載されている(Contact Dermatitis(Frosh) (4th, 2006)、List1相当)。
- 生殖細胞変異原性
(チウラム) : チウラム0.1% \geq 0.1%のため、区分1Bに該当。
: マウスを用いた優性致死試験(生殖細胞in vivo経世代変異原性試験)での陽性結果(ACGIH (2008))に加え、マウスに経口投与による精子細胞を用いた染色体異常試験(生殖細胞in vivo変異原性試験)で陽性(産衛誌第50巻(2008))の報告がある。なお、マウスに経口投与による生殖細胞を用いた染色体異常試験では陰性(USEPA/HPV (2003))の報告もあり、マウスに腹腔内投与による骨髄を用いた小核試験では陰性または陽性の結果(IARC 53 (1991)、産衛誌第50巻(2008)、USEPA/HPV(2003))が報告されている。in vitro試験としては、多くの報告がある。
- 発がん性 : データ不足のため分類できない。
- 生殖毒性
(アセトニトリル) : 毒性未知成分が0.1%以上なので、分類できない。
: 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、吸収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った (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))。
- (チウラム) : 妊娠動物を用い器官形成期を含む妊娠期間に経口投与した発生毒性試験において、ラットでは母動物の体重増加および摂餌量の低下、胚吸収の増加に伴った着床数および同腹仔数の減少に加え、ドーム型頭蓋、水頭症、後頭上部骨化不全などの催奇形性が認められ(SIAP (2010))、マウスでも胚吸収および胎仔の成長抑制とともに口蓋裂、波状肋骨、四肢長骨変形、小顎症などの骨格奇形が報告されている(IARC 53 (1991))。以上の生殖への影響はラットでは親動物での一般毒性が発現している用量であり、マウスの場合には親動物での一般毒性に関する記述がない。なお、ウサギを用いた発生毒性試験では催奇形性を含め仔の発生影響は認められず(EHC 78 (1988))、一方、ラットの二世代生殖試験では性機能および生殖能に及ぼす影響は認められなかった(SIAP (2010))ことが報告されている。
- 特定標的臓器毒性(単回ばく露)
: アセトニトリルが99.9%であり、濃度限界(10%)以上のため、区分1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、悪心、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))。

(チウラム)

: ラットに単回経口投与による急性神経毒性試験の結果、ガイダンス値区分1相当の150 mg/kg 以上で投与2時間後の行動機能観察(FOB)に異常が見られ、3時間、7日及び14日後に運動能低下が見られ、14日後の剖検では150 mg/kg bw以上の雄で脳の絶対重量が有意に低下したと報告されている(SIAP(2010), EPA RED (2004))。

特定標的臓器毒性(反復ばく露)

: アセトニトリルが99.9% \geq 10%のため、区分1(中枢神経系、血液系、呼吸器、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、肺泡・脳出血、骨髄細胞減少、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、肺泡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 TR 447 (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、肺泡上皮のび慢性増生、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))。

(チウラム)

: 概ね3年以上チウラムの製造に携わった労働者223人を対象とした調査において、本物質ばく露群では非ばく露群に比べ甲状腺障害の発症が多く見られた(IARC 53 (1991))との報告がある。実験動物ではラットに500 ppm(25 mg/kg/day)を2年間混餌投与で甲状腺の過形成(ACGIH (2008))、ラットに50 mg/kg bw/dayを80週間の混餌投与で甲状腺の扁平上皮化生の報告がある(ACGIH (2008))。また、ラットの80週間の試験では、50 mg/kg bw/day(混餌投与)で運動失調、麻痺に進行する協調運動失調が見られ(ACGIH (2008))、さらに、13.8 mg/kg/dayを12ヵ月混餌投与でふくらはぎの筋肉の萎縮を伴った坐骨神経の退行性変化(産衛誌第50巻 (2008))などいずれもガイダンス値区分2またはそれ以上の用量範囲で認められた。

誤えん有害性

: 動粘性率が不明のため、分類できない。

- 1 2 環境影響情報
- 水生環境有害性 短期(急性) : (毒性乗率×10×区分1)+区分2が100.0%であり、濃度限界(25%)以上のため、区分2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)。
- (チウラム) : 甲殻類(ミシッドシュリンプ)の96時間LC50 = 0.0036 mg/L (U.S. EPA: RED, 2004)。
- 水生環境有害性 長期(慢性) : (毒性乗率×10×区分1)+区分2が100.0%であり、濃度限界(25%)以上のため、区分2に該当。
- (チウラム) : 甲殻類(ミシッドシュリンプ)の96時間LC50 = 0.0036 mg/L (U.S. EPA: RED, 2004)
- 残留性/分解性 : データなし
- 生態蓄積性 : データなし
- 土壤中の移動性 : データなし
- オゾン層への有害性 : 本製品中の成分はモントリオール議定書の附属書に列記されていない。
-
- 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
- Proper Shipping Name : ACETONITRILE
- Class : 3
- Packing Group : II
- Marine Pollutant : Not applicable
- 航空規制情報 : ICAO/IATAの規定に従う。
- UN No. : 1648
- Proper Shipping Name : Acetonitrile
- Class : 3
- Packing Group : II
- 国内規制
- 陸上規制 : 非該当
- 海上規制 : 船舶安全法に従う。
- 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
- クラス : 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	: 劇物 (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, 372 危険物・引火性の物(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, 268
化審法	: 優先評価化学物質(法第2条第5項) No.38, 215
消防法	: 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(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	: 有機液体物質(Z類物質)(施行令別表第1) No.4
大気汚染防止法	: 有害大気汚染物質に該当する可能性がある物質(中環審第9次答申) No.9, 125 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、施行令第2条、排水基準を定める省令第1条) No.2, 19
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, 16
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勧めします。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。