

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日: 2023/04/04 整理番号: 1552599-00014 前回改訂日: 2022/10/01
初回作成日: 2017/04/14

1. 化学品及び会社情報

化学品の名称 : Dichlofenthion Formulation

供給者の会社名称、住所及び電話番号

供給者の会社名称 : MSD

住所 : 埼玉県 熊谷市 西城 810 MSD 株式会社 妻沼工場

電話番号 : 048-588-8411

電子メールアドレス : EHSDATASTEWARD@msd.com

緊急連絡電話番号 : +1-908-423-6000

推奨用途及び使用上の制限

推奨用途 : 獣医製品

使用上の制限 :
非該当

2. 危険有害性の要約

化学品の GHS 分類

引火性液体 : 区分 3

急性毒性 (経口) : 区分 4

皮膚腐食性/刺激性 : 細区分 1B

眼に対する重篤な損傷性/眼刺激性 : 区分 1

皮膚感作性 : 区分 1

生殖細胞変異原性 : 区分 2

発がん性 (経口) : 区分 1A

生殖毒性 : 区分 2

特定標的臓器毒性 (単回ばく露) : 区分 1 (神経系)

特定標的臓器毒性 (単回ばく露) : 区分 3

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

特定標的臓器毒性（反復ばく露） : 区分2（神経系，気道）

誤えん有害性 : 区分1

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1

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 : H226 引火性液体及び蒸気。
H302 飲み込むと有害。
H304 飲み込んで気道に侵入すると生命に危険のおそれ。
H314 重篤な皮膚の薬傷及び眼の損傷。
H317 アレルギー性皮膚反応を起こすおそれ。
H335 呼吸器への刺激のおそれ。
H341 遺伝性疾患のおそれの疑い。
H350 飲み込むと発がんのおそれ。
H361d 胎児への悪影響のおそれの疑い。
H370 臓器（神経系）の障害。
H373 長期にわたる、又は反復ばく露により臓器（神経系，気道）の障害のおそれ。
H410 長期継続的影響によって水生生物に非常に強い毒性。

注意書き :

安全対策:

P201 使用前に取扱説明書を入手すること。
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。
P241 防爆型の【電気機器／換気装置／照明機器／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 蒸気を吸入しないこと。
P264 取扱い後は皮膚をよく洗うこと。
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。

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

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。

応急措置:

P301 + P330 + P331 + P310 飲み込んだ場合：口をすすぐこと。無理に吐かせないこと。直ちに医師に連絡すること。
 P303 + P361 + P353 + P310 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ぎ、皮膚を流水またはシャワーで洗う。直ちに医師に連絡すること。
 P304 + P340 + P310 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。直ちに医師に連絡すること。
 P305 + P351 + P338 + P310 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。直ちに医師に連絡すること。
 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。
 P333 + P313 皮膚刺激又は発しん（疹）が生じた場合：医師の診断／手当てを受けること。
 P362 + P364 汚染された衣類を脱ぎ、再使用する場合には洗濯をすること。
 P391 漏出物を回収すること。

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／容器を承認された処理施設に廃棄すること。

GHS 分類に該当しない他の危険有害性

重要な徴候及び想定される非 常事態の概要 : 蒸気は空気と爆発性混合物を形成することがある。

3. 組成及び成分情報

化学物質・混合物の区別 : 混合物

成分

化学名	CAS 番号	含有量 (% w/w)	官報公示整理番号
木、タール	91722-33-7	>= 10 - < 20	
ロジン	8050-09-7	>= 10 - < 20	7-934
コールタール	8007-45-2	>= 10 - < 20	9-1741

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日: 2023/04/04 整理番号: 1552599-00014 前回改訂日: 2022/10/01
 初回作成日: 2017/04/14

エチルベンゼン	100-41-4	9.8	3-28
キシレン	1330-20-7	9.3	3-3, 3-60
Dichlofenthion	97-17-6	>= 3 - < 10	3-4112
水酸化ナトリウム	1310-73-2	>= 2 - < 3	1-410
フェノール	108-95-2	1.9	3-481
m-クレゾール	108-39-4	1.1	3-499, 4-57
p-クレゾール	106-44-5	1	3-499, 4-57

4. 応急措置

- 一般的アドバイス : 事故の場合や、気分がすぐれないときは直ちに医師の診察を受ける。
 症状が長引く場合、または疑問がある場合は、医師の指示を受ける。
- 吸入した場合 : 吸い込んだ場合、新鮮な空気のところへ移動する。
 呼吸していない場合には、人工呼吸を施す。
 呼吸が困難な場合には酸素吸入を行う。
 直ちに医師の手当てを受ける。
- 皮膚に付着した場合 : 接触した場合、直ちに多量の水で少なくとも 15 分間皮膚を洗い流しながら、汚染した衣服と靴を脱ぐ。
 直ちに医師の手当てを受ける。
 再使用前に衣服を洗う。
 靴を再使用する前に完全に洗う。
- 眼に入った場合 : 接触した場合、直ちに多量の水で少なくとも 15 分間目を洗い流す。
 簡単にできる場合には、コンタクトレンズを取り外す。
 直ちに医師の手当てを受ける。
- 飲み込んだ場合 : 飲み込んだ場合、無理に吐かせない。
 患者が吐き始めたら体を前かがみにさせる。
 直ちに医師または日本中毒情報センターに連絡する。
 水で口をよくすすぐ。
 意識がない場合、口から絶対に何も与えないこと。
- 急性症状及び遅発性症状の最も重要な徴候症状 : 消化器官に痛みを引き起こす。
 飲み込むと有害。
 飲み込んで気道に侵入すると生命に危険のおそれ。
 アレルギー性皮膚反応を起こすおそれ。
 重篤な眼の損傷。
 呼吸器への刺激のおそれ。
 遺伝性疾患のおそれの疑い。

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0	改訂日: 2023/04/04	整理番号: 1552599-00014	前回改訂日: 2022/10/01 初回作成日: 2017/04/14
------------	--------------------	------------------------	--

- 飲み込むと発がんのおそれ。
胎児への悪影響のおそれの疑い。
臓器の障害。
長期にわたる、又は反復ばく露による臓器の障害のおそれ。
重度の火傷を起こす。
- 応急措置をする者の保護 : 救命救急要員は自らの安全に注意を払い、推奨されている保護衣を使用すること。曝露の可能性がある場合は、項目 8 の適切な個人保護具を参照のこと（項目 8 を参照）。
- 医師に対する特別な注意事項 : 支持療法および対症療法を受けること。

5. 火災時の措置

- 適切な消火剤 : 水噴霧
耐アルコール泡消火剤
二酸化炭素 (CO₂)
粉末消火剤
- 使ってはならない消火剤 : 大型棒状の水
特有の危険有害性 : 棒状水による消火は、火災が激しくなったり飛び火したりするので、行ってはならない。
かなりの距離にわたり逆火が考えられる。
蒸気は空気と混合して爆発性になることがある。
燃焼生成物への曝露は健康に害を及ぼす場合がある。
- 有害燃焼副産物 : 炭素酸化物
金属酸化物
窒素酸化物 (NO_x)
- 特有の消火方法 : 現場の状況と周辺環境に応じて適切な消火手段を用いる。
未開封の容器を冷却するために水を噴霧する。
安全であれば未損傷コンテナを火災領域から離す。
区域から退避させること。
- 消火を行う者の保護 : 火災時には、自給式呼吸器を着用する。
保護具を使用する。

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 : 付近の発火源となるものを取り除く。
保護具を使用する。
安全な取り扱いのアドバイス（項目 7 を参照）や、個人保護具の推奨事項に準拠（項目 8 を参照）。
- 環境に対する注意事項 : 環境への放出を避けること。
安全を確認してから、もれやこぼれを止める。
広範囲に広まるのを防ぐ（封じ込めまたはオイルバリアなどによる）。
汚染された洗浄水を保管し、処分する。
流出が著しく回収できない場合は、地方自治体に通報する。
- 封じ込め及び浄化の方法及び : 防爆用工具を使用しなければならない。

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0	改訂日: 2023/04/04	整理番号: 1552599-00014	前回改訂日: 2022/10/01 初回作成日: 2017/04/14
------------	--------------------	------------------------	--

機材	<p>不活性な吸収材で吸収させる。 ガス／蒸気／ミストを水スプレージェットで抑える（除去する）。</p> <p>多量にこぼれた場合、防液堤を築く等の適切な封じ込め手段を講じて、広がらないようにすること。防液堤に使用した資材をポンプで吸い上げることができる場合には、回収した物質を適切な容器内に保管する。</p> <p>漏洩物質を適切な吸収剤で除去すること。</p> <p>本製品を放出、廃棄する際には、各地方自治体および国の規則に従って処理すること。その放出に使用された物質についても同様である。どの規則が適用されるかを確認する必要がある。</p> <p>本 SDS の項目 13 および 15 において、地方自治体および国の法規制の記載あり。</p>
----	--

7. 取扱い及び保管上の注意

取扱い

- | | |
|---------------------|---|
| 技術的対策
局所排気, 全体換気 | <p>: ばく露防止及び保護措置の項の設備対策を参照。</p> <p>: 十分な換気ができない場合は、局所排気装置を使用してください。</p> <p>防爆型の【電気機器、換気装置、照明機器などの機器】を使用すること。</p> |
| 安全取扱注意事項 | <p>: 皮膚や衣服に付けない。</p> <p>蒸気を吸入しないこと。</p> <p>飲み込まない。</p> <p>眼との接触を避ける。</p> <p>取扱い後は皮膚をよく洗うこと。</p> <p>職場曝露調査の結果に基づき、産業性の衛生および安全性の実行規定に従い取り扱うこと</p> <p>防爆用工具を使用しなければならない。</p> <p>容器を密閉しておくこと。</p> <p>すでに反応が出ている人、および喘息、アレルギー、慢性または再発性呼吸器疾患にかかりやすい人は、呼吸器刺激物または感作物質の使用について医師に診断を受ける必要があります。</p> <p>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。</p> <p>静電気放電に対して予防処置手段をとること。</p> <p>この製品を使用するときに、飲食又は喫煙をしないこと。</p> <p>漏れや廃棄物を防止し、環境への放出を最小限にするよう注意する。</p> |
| 接触回避
衛生対策 | <p>: 酸化剤</p> <p>: 通常の使用中に化学物質へのばく露の可能性がある場合は、作業場所の近くにアイフラッシングシステムおよび安全シャワーを設置してください。</p> <p>使用中は飲食及び喫煙を禁止する。</p> |

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

汚染された作業衣は作業場から出さないこと。
汚染された衣服は再使用する前に洗濯すること。
ファシリティの効果的なオペレーションには、エンジニアコントロール、適切な个人防护器具、適切な衣服処理および汚染除去手順、産業衛生監視、医学監視と管理規制の使用のレビューを含む必要があります。

保管

- 安全な保管条件 : 適切なラベルのついた容器に入れておく。
施錠して保管すること。
栓をしっかり閉める。
涼しい、換気の良い場所で保管する。
各国の規定に従って保管する。
熱や発火源から遠ざける。
- 混触禁止物質 : 次の製品種類といっしょに保管しない：
酸化性固体
酸化性液体
- 安全な容器包装材料 : 適さない材質: 知見なし。

8. ばく露防止及び保護措置

作業環境における成分別暴露限界/許容濃度

成分	CAS 番号	指標 (暴露形態)	管理濃度 / 基準濃度 / 許容濃度	出典
ロジン	8050-09-7	TWA (吸入濃度)	0.001 mg/m ³ (総樹脂酸)	ACGIH
コールタール	8007-45-2	ACL	0.2 mg/m ³ (ベンゼン可溶性成分)	安衛法 (管理濃度)
エチルベンゼン	100-41-4	ACL	20 ppm	安衛法 (管理濃度)
		OEL-M	20 ppm 87 mg/m ³	日本産業衛生学会 (許容濃度)
	詳細情報: 第2群: ヒトに対しておそらく生殖毒性を示すと判断される物質, 経皮吸収, 発がん物質, 「第2群B」に分類される物質は, 証拠が比較的十分でない物質, すなわち, 疫学研究からの証拠が限定的であり, 動物実験からの証拠が十分でない。または, 疫学研究からの証拠はないが, 動物実験からの証拠が十分である。			
		TWA	20 ppm	ACGIH
キシレン	1330-20-7	OEL-M	50 ppm 217 mg/m ³	日本産業衛生学会 (許容濃度)
	詳細情報: 第2群: ヒトに対しておそらく生殖毒性を示すと判断される物質			
		ACL	50 ppm	安衛法 (管理)

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01
 初回作成日 2017/04/14

		OEL-M	50 ppm 217 mg/m ³	濃度) 日本産業衛生学会 (許容濃度)
	詳細情報: 第3群: ヒトに対する生殖毒性の疑いがある物質			
		TWA	20 ppm	ACGIH
Dichlofenthion	97-17-6	TWA	20 µg/m ³ (OEB 3)	内部
	詳細情報: 皮膚			
		拭き取り制限	200 µg/100 cm ²	内部
水酸化ナトリウム	1310-73-2	OEL-C	2 mg/m ³	日本産業衛生学会 (許容濃度)
		C	2 mg/m ³	ACGIH
フェノール	108-95-2	OEL-M	5 ppm 19 mg/m ³	日本産業衛生学会 (許容濃度)
	詳細情報: 第3群: ヒトに対する生殖毒性の疑いがある物質, 経皮吸収			
		TWA	5 ppm	ACGIH
m-クレゾール	108-39-4	ACL	5 ppm	安衛法 (管理濃度)
		OEL-M	5 ppm 22 mg/m ³	日本産業衛生学会 (許容濃度)
	詳細情報: 経皮吸収			
		TWA (吸入濃度および蒸気)	20 mg/m ³	ACGIH
p-クレゾール	106-44-5	ACL	5 ppm	安衛法 (管理濃度)
		OEL-M	5 ppm 22 mg/m ³	日本産業衛生学会 (許容濃度)
	詳細情報: 経皮吸収			
		TWA (吸入濃度および蒸気)	20 mg/m ³	ACGIH

生物学的職業暴露限度

成分	CAS 番号	対象物質	生物学的試料	試料採取時期	許容濃度	出典
フェノール	108-95-2	総フェノール (遊離体, グルクロン酸抱合体, 硫酸抱	尿	作業終了時	250 mg/g-Cr	日本産業衛生学会

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01
 初回作成日 2017/04/14

		合体) フェノール	尿	シフト終了時（暴露停止後できるだけ早く）	250 mg/g-Cr	ACGIH BEI
キシレン	1330-20-7	総メチル馬尿酸（o-, m-, p-三異性体の総和）	尿	週の後半の作業終了時	800 mg/l	日本産業衛生学会
		メチル馬尿酸	尿	シフト終了時（暴露停止後できるだけ早く）	1.5 g/g クレアチニン	ACGIH BEI
エチルベンゼン	100-41-4	マンデル酸	尿	作業終了時	150 mg/g-Cr	日本産業衛生学会
		マンデル酸とフェニルグリオキシル酸の和	尿	週の後半の作業終了時	200 mg/g-Cr	日本産業衛生学会
		エチルベンゼン	尿	作業終了時	15 μg/l	日本産業衛生学会
		マンデル酸及びフェニルグリオキシル酸の合計	尿	シフト終了時（暴露停止後できるだけ早く）	0.15 g/g クレアチニン	ACGIH BEI

設備対策

- ： 気中濃度を管理するには適切なエンジニアリング管理および製造技術を使用します（例、結露が出ないクイック濃縮技術）。
- 製品、従業員および環境を保護するため、全エンジニアリング管理は設備設計により実施され、GMP 理念に従い実施される必要があります。
- 根源での抑制および管理できないエリアへの混合物の移動を防ぐうえで、混合物の管理に適切な抑制技術が必要となります（例、オープンフェイス抑制デバイス）。
- オープンハンドリングを最小化します。
- 防爆型の【電気機器、換気装置、照明機器などの機器】を使用すること。

保護具

呼吸用保護具

- ： 適切な局所排気装置が利用できない場合、またはばく露評価で推奨ガイドラインの範囲外のばく露が示された場合は、呼吸保護器具を使用しましょう。

フィルタータイプ 手の保護具

- ： 微粒子用と有機蒸気用の複合タイプ

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

材質	: 耐薬品性手袋
備考	: 手袋を二重で着用することを検討しましょう。製品は可燃性で、手の保護具の選択に影響を及ぼす可能性があります。
眼の保護具	: サイドシールド付き保護眼鏡もしくはゴーグルを着用する。作業環境もしくは作業中に埃の多い状態、ミスト、エアロゾルなどが発生する場合は、適切なゴーグルを着用する。粉じん、ミスト、もしくはエアロゾルに顔が直接さらされる可能性がある場合は、フェースシールドもしくはそのほかのフルフェース型のプロテクションを着用しましょう。
皮膚及び身体の保護具	: ユニフォームもしくは実験室用コートを着用しましょう。肌表面が露出しないように、実施されるタスクに基づき、体を覆うガーメントを追加して使用しましょう（例、スリーブレッツ、エプロン、長手袋、使い捨てスーツなど）。汚染された可能性のある衣服を脱ぐ場合は適切な方法で行ってください。

9. 物理的及び化学的性質

物理状態	: 粘性液体
色	: 暗い、褐色
臭い	: 強い
臭いのしきい(閾)値	: データなし
融点/凝固点	: データなし
沸点又は初留点及び沸騰範囲	: データなし
可燃性(固体、気体)	: 非該当
可燃性(液体)	: 非該当
爆発下限界及び爆発上限界/可燃限界	
爆発範囲の上限/可燃上限値	: データなし
爆発範囲の下限/可燃下限値	: データなし
引火点	: 30 °C
分解温度	: データなし
pH	: 非該当

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

蒸発速度	:	データなし
自然発火温度	:	データなし
粘度	:	
動粘度 (動粘性率)	:	データなし
溶解度	:	
水溶性	:	データなし
n-オクタノール/水分配係数 (log 値)	:	非該当
蒸気圧	:	データなし
密度及び/又は相対密度	:	
比重	:	データなし
密度	:	1,009 - 1,051 g/cm ³ (20 ° C)
相対ガス密度	:	データなし
爆発特性	:	非爆発性
酸化特性	:	本製品は酸化性物質としては分類されない。
粒子特性	:	
粒子サイズ	:	非該当

10. 安定性及び反応性

反応性	:	反応性危険としては分類されない。
化学的安定性	:	通常の状態では安定。
危険有害反応可能性	:	引火性液体及び蒸気。 蒸気は空気と爆発性混合物を形成することがある。 強い酸化剤と反応することがある。
避けるべき条件	:	熱、炎、火花。
混触危険物質	:	酸化剤
危険有害な分解生成物	:	危険有害な分解生成物は知られていない。

11. 有害性情報

可能性のある暴露経路の情報	:	吸入 皮膚接触 摂取 眼に入った場合
---------------	---	-----------------------------

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

急性毒性

飲み込むと有害。

製品:

急性毒性（経口） : 急性毒性推定値: 1,713 mg/kg
方法: 計算による方法

急性毒性（吸入） : 急性毒性推定値: > 20 mg/l
曝露時間: 4 h
試験環境: 蒸気
方法: 計算による方法

急性毒性（経皮） : 急性毒性推定値: > 2,000 mg/kg
方法: 計算による方法

成分:**木、タール:**

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): > 2,000 mg/kg
方法: OECD 試験ガイドライン 423
アセスメント: この物質または混合物は急性の経口毒性は無い。

ロジン:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 2,800 mg/kg
急性毒性（経皮） : LD50 (ラット): > 2,000 mg/kg
方法: OECD 試験ガイドライン 402
アセスメント: この物質または混合物は急性の皮膚毒性は無い。

コールタール:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 1,700 mg/kg
急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): > 5,000 mg/kg

エチルベンゼン:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 3,500 mg/kg
急性毒性（吸入） : LC50 (ラット): 17.8 mg/l
曝露時間: 4 h
試験環境: 蒸気
急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): > 5,000 mg/kg

キシレン:

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 3,523 mg/kg
方法: 指令 67/548/EEC, Annex V, B. 1.

急性毒性（吸入） : LC50 (ラット): 27,571 mg/l
曝露時間: 4 h
試験環境: 蒸気

急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): > 4,200 mg/kg

Dichlofenthion:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 172 mg/kg

LD50 (ラット): 270 mg/kg

急性毒性（吸入） : LC50 (ラット): 1.75 mg/l

急性毒性（経皮） : LD50 (ラット): 355 mg/kg

LD50 (ウサギ): 6,000 mg/kg

水酸化ナトリウム:

急性毒性（吸入） : アセスメント: 呼吸器官に腐食性である。

フェノール:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 650 mg/kg
方法: OECD 試験ガイドライン 401

急性毒性推定値: (ヒト): 140 - 290 mg/kg
方法: 専門家の判断

急性毒性（吸入） : LC0 (ラット): 0.9 mg/l

曝露時間: 8 h

試験環境: 粉じん/ミスト

アセスメント: 呼吸器官に腐食性である。

急性毒性推定値: (ヒト): > 0.9 mg/l

曝露時間: 4 h

試験環境: 粉じん/ミスト

方法: 専門家の判断

急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): 660 mg/kg
方法: OECD 試験ガイドライン 402

急性毒性推定値: (ヒト): 300 mg/kg

方法: 専門家の判断

m-クレゾール:

Dichlofenthion Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2022/10/01
8.0 2023/04/04 1552599-00014 初回作成日: 2017/04/14

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 121 mg/kg
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

急性毒性（吸入） : アセスメント: 呼吸器官に腐食性である。

急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): 301 mg/kg
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

p-クレゾール:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 172 - 250 mg/kg

急性毒性（吸入） : アセスメント: 呼吸器官に腐食性である。

急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): 213 - 426 mg/kg

皮膚腐食性／刺激性
重度の火傷を起こす。

成分:**木、タール:**

種 : 再生ヒト表皮 (RhE)
方法 : OECD 試験ガイドライン 439

種 : 再生ヒト表皮 (RhE)
方法 : OECD 試験ガイドライン 431

結果 : 皮膚刺激性

ロジン:

種 : ウサギ
方法 : OECD 試験ガイドライン 404
結果 : 皮膚刺激なし

コールタール:

種 : ウサギ
結果 : 軽度の皮膚刺激

キシレン:

種 : ウサギ
結果 : 皮膚刺激性

Dichlofenthion:

結果 : 軽度の皮膚刺激
備考 : 類似する物質から得られたデータに基づく

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

水酸化ナトリウム:

結果 : 3分以下の暴露で腐食性

フェノール:

種 : ウサギ
結果 : 3分~1時間接触すると腐食性がある

m-クレゾール:

種 : ウサギ
結果 : 3分~1時間接触すると腐食性がある

p-クレゾール:

種 : ウサギ
結果 : 3分~1時間接触すると腐食性がある

眼に対する重篤な損傷性/眼刺激性

重篤な眼の損傷。

成分:

木、タール:

結果 : 眼への刺激、7日以内に回復

ロジン:

種 : ウサギ
結果 : 眼への刺激なし
方法 : OECD 試験ガイドライン 405

コールタール:

種 : ヒト
結果 : 眼に対する不可逆的影響

キシレン:

種 : ウサギ
結果 : 眼への刺激、21日以内に回復

水酸化ナトリウム:

結果 : 眼に対する不可逆的影響
備考 : 皮膚腐食性に基づく。

フェノール:

種 : ウサギ
結果 : 眼に対する不可逆的影響

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

|| 方法 : OECD 試験ガイドライン 405

m-クレゾール:

|| 種 : ウサギ
|| 結果 : 眼に対する不可逆的影響

p-クレゾール:

|| 種 : ウサギ
|| 結果 : 眼に対する不可逆的影響

呼吸器感作性又は皮膚感作性

皮膚感作性

アレルギー性皮膚反応を起こすおそれ。

呼吸器感作性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

成分:

木、タール:

|| 試験タイプ : 局所リンパ節増殖試験 (LLNA)
|| 暴露の主経路 : 皮膚接触
|| 種 : マウス
|| 方法 : OECD 試験ガイドライン 429
|| 結果 : 陽性

|| アセスメント : 人間の皮膚に低率から中程度の過敏性が発現する可能性または証拠がある。

ロジン:

|| 試験タイプ : 局所リンパ節増殖試験 (LLNA)
|| 暴露の主経路 : 皮膚接触
|| 種 : マウス
|| 方法 : OECD 試験ガイドライン 429
|| 結果 : 陰性

コールタール:

|| 試験タイプ : 局所リンパ節増殖試験 (LLNA)
|| 暴露の主経路 : 皮膚接触
|| 種 : マウス
|| 方法 : OECD 試験ガイドライン 429
|| 結果 : 陽性
|| 備考 : 類似する物質から得られたデータに基づく

|| アセスメント : ヒトへの皮膚感作性の兆候または証拠があり。

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

キシレン:

試験タイプ	: 局所リンパ節増殖試験 (LLNA)
暴露の主経路	: 皮膚接触
種	: マウス
結果	: 陰性

Dichlofenthion:

暴露の主経路	: 経皮
アセスメント	: 皮膚を過敏化させない。
結果	: 弱い感作性物質
備考	: 類似する物質から得られたデータに基づく

水酸化ナトリウム:

試験タイプ	: ヒト反復障害パッチテスト (HRIPT)
暴露の主経路	: 皮膚接触
結果	: 陰性

フェノール:

試験タイプ	: ビューラー法
暴露の主経路	: 皮膚接触
種	: モルモット
方法	: OECD 試験ガイドライン 406
結果	: 陰性

p-クレゾール:

試験タイプ	: ドレイズ試験
暴露の主経路	: 皮膚接触
種	: モルモット
結果	: 陰性

生殖細胞変異原性

遺伝性疾患のおそれの疑い。

成分:**木、タール:**

in vitro での遺伝毒性	: 試験タイプ: 微生物を用いる復帰突然変異試験 (AMES) 方法: OECD 試験ガイドライン 471 結果: 陰性
-----------------	--

ロジン:

in vitro での遺伝毒性	: 試験タイプ: 微生物を用いる復帰突然変異試験 (AMES) 方法: OECD 試験ガイドライン 471 結果: 陰性
-----------------	--

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01
初回作成日 2017/04/14

試験タイプ: in vitro 哺乳動物細胞遺伝子変異試験
方法: OECD 試験ガイドライン 476
結果: 陰性

試験タイプ: in vitro 染色体異常試験
方法: OECD 試験ガイドライン 473
結果: 陰性

コールドール:

in vitro での遺伝毒性 : 試験タイプ: 微生物を用いる復帰突然変異試験 (AMES)
方法: OECD 試験ガイドライン 471
結果: 陽性
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

生殖細胞変異原性 - アセスメント : in vivo 非哺乳類体細胞変異原性試験で陽性反応、in vitro 変異原性アッセイによる陽性反応により裏付け。
備考: 国または地域の規制に基づいています。

エチルベンゼン:

in vitro での遺伝毒性 : 試験タイプ: 微生物を用いる復帰突然変異試験 (AMES)
結果: 陰性

試験タイプ: in vitro 哺乳動物細胞遺伝子変異試験
方法: OECD 試験ガイドライン 476
結果: 陰性

試験タイプ: in vitro 染色体異常試験
結果: 陰性

in vivo での遺伝毒性 : 試験タイプ: in vivo 哺乳類肝細胞を用いる不定期 DNA 合成 (UDS) 試験
種: マウス
投与経路: 吸入
方法: OECD 試験ガイドライン 486
結果: 陰性

キシレン:

in vitro での遺伝毒性 : 試験タイプ: 微生物を用いる復帰突然変異試験 (AMES)
結果: 陰性

試験タイプ: in vitro 染色体異常試験
結果: 陰性

試験タイプ: in vitro 哺乳動物細胞遺伝子変異試験
結果: 陰性

試験タイプ: 哺乳動物細胞を用いる in vitro 姉妹染色分体交

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日: 2023/04/04 整理番号: 152599-00014 前回改訂日: 2022/10/01
 初回作成日: 2017/04/14

		換試験 結果: 陰性
	in vivo での遺伝毒性	: 試験タイプ: げっ歯類優性致死試験 (胚細胞) (in vivo) 種: マウス 投与経路: 皮膚接触 結果: 陰性
フェノール:		
	in vitro での遺伝毒性	: 試験タイプ: in vitro 染色体異常試験 方法: OECD 試験ガイドライン 473 結果: 陽性
	in vivo での遺伝毒性	: 試験タイプ: 哺乳動物赤血球小核試験 (in vivo 細胞毒性試験) 種: マウス 投与経路: 腹腔内注射 方法: OECD 試験ガイドライン 474 結果: 陽性 備考: 1272/2008 付属書 VI
	生殖細胞変異原性 - アセスメント	: in vivo 哺乳類体細胞変異原性試験で陽性反応。
m-クレゾール:		
	in vitro での遺伝毒性	: 試験タイプ: in vitro 染色体異常試験 方法: OECD 試験ガイドライン 473 結果: 陽性
		試験タイプ: 微生物を用いる復帰突然変異試験 (AMES) 方法: OECD 試験ガイドライン 471 結果: 陰性
	in vivo での遺伝毒性	: 試験タイプ: 変異原性 (in vivo 哺乳類骨髓細胞遺伝学的試験、染色体分析) 種: マウス 投与経路: 飲み込んだ場合 方法: OECD 試験ガイドライン 475 結果: 陰性
p-クレゾール:		
	in vitro での遺伝毒性	: 試験タイプ: in vitro 染色体異常試験 方法: OECD 試験ガイドライン 473 結果: 陽性
		試験タイプ: in vitro 哺乳動物細胞遺伝子変異試験 方法: OECD 試験ガイドライン 476 結果: 陰性

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日: 2023/04/04 整理番号: 1552599-00014 前回改訂日: 2022/10/01
初回作成日: 2017/04/14

in vivo での遺伝毒性 : 試験タイプ: げっ歯類優性致死試験 (胚細胞) (in vivo)
種: マウス
投与経路: 飲み込んだ場合
方法: OECD 試験ガイドライン 478
結果: 陰性

発がん性

飲み込むと発がんのおそれ。

成分:**コールタール:**

種 : マウス
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 2年
結果 : 陽性

発がん性 - アセスメント : ヒトの疫学的検査 (経口) で陽性反応
備考: 国または地域の規制に基づいています。

エチルベンゼン:

種 : ラット
投与経路 : 吸入 (蒸気)
曝露時間 : 104週
結果 : 陽性
備考 : 作用機序はヒトでは関連がないと考えられる。

キシレン:

種 : ラット
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 103週
結果 : 陰性

フェノール:

種 : マウス
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 103週
方法 : OECD 試験ガイドライン 451
結果 : 陰性

m-クレゾール:

種 : マウス, オス
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 105週
結果 : 不明確

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

- 備考** : 類似する物質から得られたデータに基づく
種 : マウス, メス
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 106 - 107 週
結果 : 陽性
備考 : 類似する物質から得られたデータに基づく
発がん性 - アセスメント : 証拠の重要性からすると、発がん性物質として分類されない

p-クレゾール:

- 種** : マウス
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 106 - 107 週
結果 : 陰性
備考 : 類似する物質から得られたデータに基づく

生殖毒性

胎児への悪影響のおそれの疑い。

成分:**ロジン:**

- 妊娠に対する影響** : 試験タイプ: 生殖/発育毒性スクリーニングと反復投与毒性組み合わせ試験
 種: ラット
 投与経路: 飲み込んだ場合
 方法: OECD 試験ガイドライン 422
 結果: 陰性
胎児の発育への影響 : 試験タイプ: 受精卵および胎児発育
 種: ラット
 投与経路: 飲み込んだ場合
 方法: OECD 試験ガイドライン 414
 結果: 陰性

エチルベンゼン:

- 妊娠に対する影響** : 試験タイプ: 二世世代生殖毒性試験
 種: ラット
 投与経路: 吸入(蒸気)
 方法: OECD 試験ガイドライン 416
 結果: 陰性
胎児の発育への影響 : 試験タイプ: 受精卵および胎児発育
 種: ラット
 投与経路: 吸入
 方法: OECD 試験ガイドライン 414
 結果: 陰性

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日: 2023/04/04 整理番号: 1552599-00014 前回改訂日: 2022/10/01
 初回作成日: 2017/04/14

II

キシレン:

- 妊娠に対する影響 : 試験タイプ: 一世代生殖毒性試験
 種: ラット
 投与経路: 吸入(蒸気)
 結果: 陰性
- 胎児の発育への影響 : 試験タイプ: 受精卵および胎児発育
 種: ラット
 投与経路: 吸入(蒸気)
 結果: 陰性

Dichlofenthion:

- 胎児の発育への影響 : 試験タイプ: 発育
 種: マウス
 投与経路: 腹腔内
 発生毒性: LOAEL: 80 mg/kg 体重
 結果: 減少した胎児の体重。、胚毒性の影響。
 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
- 試験タイプ: 発育
 種: ラット
 投与経路: 腹腔内
 発生毒性: LOAEL: 10 mg/kg 体重
 結果: 減少した胎児の体重。、胚毒性の影響。、催奇影響はない。
 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
- 生殖毒性 - アセスメント : 胎児への悪影響のおそれの疑い。

フェノール:

- 妊娠に対する影響 : 試験タイプ: 二世代生殖毒性試験
 種: ラット
 投与経路: 飲み込んだ場合
 方法: OECD 試験ガイドライン 416
 結果: 陰性
- 胎児の発育への影響 : 試験タイプ: 受精卵および胎児発育
 種: マウス
 投与経路: 飲み込んだ場合
 方法: OECD 試験ガイドライン 414
 結果: 陰性

m-クレゾール:

- 妊娠に対する影響 : 試験タイプ: 二世代生殖毒性試験
 種: ラット

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

胎児の発育への影響 : 投与経路: 飲み込んだ場合
結果: 陰性
: 試験タイプ: 胎児期成長毒性試験(催奇形性)
種: ラット
投与経路: 飲み込んだ場合
結果: 陰性

p-クレゾール:

妊娠に対する影響 : 試験タイプ: 二世代生殖毒性試験
種: ラット
投与経路: 飲み込んだ場合
結果: 陰性

胎児の発育への影響 : 試験タイプ: 受精卵および胎児発育
種: ラット
投与経路: 飲み込んだ場合
結果: 陰性

特定標的臓器毒性 (単回ばく露)

呼吸器への刺激のおそれ。
臓器 (神経系) の障害。

成分:

コールタール:

暴露の主経路 : 飲み込んだ場合
標的臓器 : 神経系
アセスメント : 濃度範囲 300 mg/kg bw 以下では動物における重大な健康への悪影響が発生した。

キシレン:

アセスメント : 呼吸器への刺激のおそれ。

特定標的臓器毒性 (反復ばく露)

長期にわたる、又は反復ばく露により臓器 (神経系, 気道) の障害のおそれ。

成分:

コールタール:

標的臓器 : 気道
アセスメント : 濃度範囲>0.02~0.2 mg/l/6h/d では動物における重大な健康への悪影響が発生した。

暴露の主経路 : 吸入(粉じん/ミスト/煙)
標的臓器 : 気道
アセスメント : 濃度範囲>0.02~0.2 mg/l/6h/d では動物における重大な健康

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

|| への悪影響が発生した。

エチルベンゼン:

暴露の主経路	: 吸入(蒸気)
標的臓器	: 聴覚系統
アセスメント	: 濃度範囲>0.2~1 mg/l/6h/d では動物における重大な健康への悪影響が発生した。

キシレン:

暴露の主経路	: 吸入(蒸気)
標的臓器	: 聴覚系統
アセスメント	: 濃度範囲>0.2~1 mg/l/6h/d では動物における重大な健康への悪影響が発生した。

Dichlofenthion:

標的臓器	: 神経系
アセスメント	: 長期にわたる、又は反復ばく露による臓器の障害。
備考	: ヒトでの経験に基づく

フェノール:

標的臓器	: 中枢神経系, 腎臓, 肝臓, 皮膚
アセスメント	: 長期にわたる、又は反復ばく露による臓器の障害のおそれ。

反復投与毒性**成分:****ロジン:**

種	: ラット, オス
NOAEL	: 335 mg/kg
投与経路	: 飲み込んだ場合
曝露時間	: 90 Days
方法	: OECD 試験ガイドライン 408

エチルベンゼン:

種	: ラット
LOAEL	: 0.868 mg/l
投与経路	: 吸入(蒸気)
曝露時間	: 13 週

種	: ラット
NOAEL	: 75 mg/kg
LOAEL	: 250 mg/kg
投与経路	: 飲み込んだ場合
方法	: OECD 試験ガイドライン 408

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

キシレン:

種 : ラット
LOAEL : > 0.2 - 1 mg/l
投与経路 : 吸入(蒸気)
曝露時間 : 13 週
備考 : 類似する物質から得られたデータに基づく

種 : ラット
LOAEL : 150 mg/kg
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 90 Days

Dichlofenthion:

種 : ラット
NOAEL : 0.75 mg/kg
投与経路 : 経口
曝露時間 : 90 d

種 : 犬
NOAEL : 0.75 mg/kg
投与経路 : 経口
曝露時間 : 90 d

フェノール:

種 : ラット
LOAEL : 300 mg/kg
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 90 Days
方法 : OECD 試験ガイドライン 408

種 : ラット
NOAEL : ≥ 0.1 mg/l
投与経路 : 吸入(蒸気)
曝露時間 : 74 Days

種 : ウサギ
LOAEL : 260 mg/kg
投与経路 : 皮膚接触
曝露時間 : 18 Days

m-クレゾール:

種 : ラット
NOAEL : 150 mg/kg
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 13 週
方法 : OECD 試験ガイドライン 408

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

p-クレゾール:

種	: ラット
NOAEL	: 50 mg/kg
LOAEL	: 175 mg/kg
投与経路	: 飲み込んだ場合
曝露時間	: 90 Days
方法	: OECD 試験ガイドライン 408

誤えん有害性

飲み込んで気道に侵入すると生命に危険のおそれ。

製品:

この物質または混合物は人が吸引すると毒性の危険があることが知られている。または、人による吸引毒性の危険を生じるものであると見なさなければならない。

成分:**エチルベンゼン:**

この物質または混合物は人が吸引すると毒性の危険があることが知られている。または、人による吸引毒性の危険を生じるものであると見なさなければならない。

キシレン:

この物質または混合物は人が吸引すると毒性の危険があることが知られている。または、人による吸引毒性の危険を生じるものであると見なさなければならない。

人体に対する暴露体験**成分:****Dichlofenthion:**

皮膚接触	: 症状: 刺激性あり, 中枢神経系への影響, 発汗 備考: 皮膚から吸収されることがある。 皮膚に触れると感作を起すことがある。
眼に入った場合	: 症状: 瞳孔の収縮, 中枢神経系への影響
飲み込んだ場合	: 症状: 吐き気, 下痢, 嘔吐, 発汗, 涙, 瞳孔の収縮, 中枢神経系抑鬱, 胃腸不全, 気管支痙攣, 中枢神経系への影響, 浮腫

12. 環境影響情報**生態毒性****成分:****木、タール:**

|| ミジンコ等の水生無脊椎動物 : EC50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 28 mg/l

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

に対する毒性	曝露時間: 48 h 方法: OECD 試験ガイドライン 202
藻類／水生生物に対する毒性	: EC50 (Desmodesmus subspicatus (緑藻)): 17 mg/l 曝露時間: 72 h 方法: OECD 試験ガイドライン 201
	EC10 (Desmodesmus subspicatus (緑藻)): 14 mg/l 曝露時間: 72 h 方法: OECD 試験ガイドライン 201
ロジン:	
魚毒性	: LL50 (Danio rerio (ゼブラフィッシュ)): > 1 - 10 mg/l 曝露時間: 96 h 被験物質: 水性画分 方法: OECD 試験ガイドライン 203 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
ミジンコ等の水生無脊椎動物 に対する毒性	: EL50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 911 mg/l 曝露時間: 48 h 被験物質: 水性画分 方法: OECD 試験ガイドライン 202
藻類／水生生物に対する毒性	: EL50 (Raphidocelis subcapitata (淡水性緑藻)): > 1,000 mg/l 曝露時間: 72 h 被験物質: 水性画分 方法: OECD 試験ガイドライン 201
	NOELR (Raphidocelis subcapitata (淡水性緑藻)): 1,000 mg/l 曝露時間: 72 h 被験物質: 水性画分 方法: OECD 試験ガイドライン 201
微生物に対する毒性	: EC50 (活性汚泥): > 10,000 mg/l 曝露時間: 3 h 方法: OECD 試験ガイドライン 209
コールタール:	
魚毒性	: LL50 (Danio rerio (ゼブラフィッシュ)): > 250 mg/l 曝露時間: 96 h 被験物質: 水性画分 方法: OECD 試験ガイドライン 203 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
ミジンコ等の水生無脊椎動物 に対する毒性	: EL50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 2.8 mg/l 曝露時間: 48 h

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

被験物質: 水性画分
方法: OECD 試験ガイドライン 202
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

藻類／水生生物に対する毒性 : EL50 (Desmodesmus subspicatus (緑藻)): 36 mg/l
曝露時間: 72 h
方法: OECD 試験ガイドライン 201
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

NOELR (Desmodesmus subspicatus (緑藻)): 5 mg/l
曝露時間: 72 h
方法: OECD 試験ガイドライン 201
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

エチルベンゼン:

魚毒性 : LC50 (Oncorhynchus mykiss (ニジマス)): 4.2 mg/l
曝露時間: 96 h
方法: OECD 試験ガイドライン 203

ミジンコ等の水生無脊椎動物
に対する毒性 : EC50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 1.8 - 2.4 mg/l
曝露時間: 48 h

藻類／水生生物に対する毒性 : EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (緑藻)): 3.6 mg/l
曝露時間: 96 h

最大無影響濃度 (Pseudokirchneriella subcapitata (緑藻)): 3.4 mg/l
曝露時間: 96 h

ミジンコ等の水生無脊椎動物
に対する毒性 (慢性毒性) : 最大無影響濃度 (Ceriodaphnia dubia (ミジンコ)): 0.96 mg/l
曝露時間: 7 d

微生物に対する毒性 : EC50 (Nitrosomonas sp.): 96 mg/l
曝露時間: 24 h

キシレン:

魚毒性 : LC50 (Oncorhynchus mykiss (ニジマス)): 13.5 mg/l
曝露時間: 96 h

ミジンコ等の水生無脊椎動物
に対する毒性 : EC50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): > 1 - 10 mg/l
曝露時間: 24 h
方法: OECD 試験ガイドライン 202
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

藻類／水生生物に対する毒性 : EC50 (Skeletonema costatum (海洋珪藻)): 10 mg/l
曝露時間: 72 h

魚毒性 (慢性毒性) : 最大無影響濃度 (Danio rerio (ゼブラフィッシュ)): > 0.1 -

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日: 2023/04/04 整理番号: 1552599-00014 前回改訂日: 2022/10/01
初回作成日: 2017/04/14

	< 1 mg/l 曝露時間: 35 d 方法: OECD 試験ガイドライン 210 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
ミジンコ等の水生無脊椎動物 に対する毒性 (慢性毒性)	: EL10 (Daphnia magna (オオミジンコ)): > 1 - 10 mg/l 曝露時間: 21 d 方法: OECD 試験ガイドライン 211 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
微生物に対する毒性	: 最大無影響濃度: > 100 mg/l 曝露時間: 3 h 方法: OECD 試験ガイドライン 209 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

Dichlofenthion:

魚毒性	: LC50 (指定種は無い): 0.64 mg/l 曝露時間: 96 h 方法: OECD 試験ガイドライン 203
	LC50 (Lepomis macrochirus (ブルーギル)): 1.23 mg/l 曝露時間: 96 h 方法: OECD 試験ガイドライン 203
ミジンコ等の水生無脊椎動物 に対する毒性	: EC50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 0.0011 mg/l 曝露時間: 48 h 方法: OECD 試験ガイドライン 202

M-ファクター (水生環境有害 性 短期 (急性))	: 100
M-ファクター (水生環境有害 性 長期 (慢性))	: 100

フェノール:

魚毒性	: LC50 (Pimephales promelas (ファットヘッドミノウ)): 24.9 mg/l 曝露時間: 96 h
ミジンコ等の水生無脊椎動物 に対する毒性	: EC50 (Ceriodaphnia dubia (ミジンコ)): 3.1 mg/l 曝露時間: 48 h
藻類/水生生物に対する毒性	: EC50 (Selenastrum capricornutum (緑藻)): 61.1 mg/l 曝露時間: 96 h
魚毒性 (慢性毒性)	: 最大無影響濃度: 0.077 mg/l 曝露時間: 60 d
ミジンコ等の水生無脊椎動物 に対する毒性 (慢性毒性)	: 最大無影響濃度 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 10 mg/l 曝露時間: 16 d

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 1552599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

微生物に対する毒性 : IC50 (Nitrosomonas sp.): 21 mg/l
曝露時間: 24 h

m-クレゾール:

魚毒性 : LC50 (Oncorhynchus mykiss (ニジマス)): 8.6 mg/l
曝露時間: 96 h

ミジンコ等の水生無脊椎動物に対する毒性 : EC50 (Daphnia pulex (ミジンコ)): > 99.5 mg/l
曝露時間: 48 h

魚毒性 (慢性毒性) : 最大無影響濃度 (Pimephales promelas (ファットヘッドミノウ)): 1.35 mg/l
曝露時間: 32 d
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

ミジンコ等の水生無脊椎動物に対する毒性 (慢性毒性) : 最大無影響濃度 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 1 mg/l
曝露時間: 21 d
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

p-クレゾール:

魚毒性 : LC50 (Oncorhynchus mykiss (ニジマス)): 7.4 mg/l
曝露時間: 96 h

ミジンコ等の水生無脊椎動物に対する毒性 : EC50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 7.7 mg/l
曝露時間: 48 h
方法: DIN (ドイツ工業規格) 38412

藻類/水生生物に対する毒性 : EC50 (Desmodesmus subspicatus (緑藻)): 7.8 mg/l
曝露時間: 48 h

EC10 (Desmodesmus subspicatus (緑藻)): 2.3 mg/l
曝露時間: 48 h

魚毒性 (慢性毒性) : 最大無影響濃度 (Pimephales promelas (ファットヘッドミノウ)): 1.35 mg/l
曝露時間: 32 d

ミジンコ等の水生無脊椎動物に対する毒性 (慢性毒性) : 最大無影響濃度 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 1 mg/l
曝露時間: 21 d

微生物に対する毒性 : IC50 (Nitrosomonas sp.): 260 mg/l
曝露時間: 24 h

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日 2023/04/04 整理番号 152599-00014 前回改訂日 2022/10/01 初回作成日 2017/04/14

残留性・分解性

成分:

木、タール:

生分解性 : 結果: 易分解性ではない。
生分解: 47 %
曝露時間: 28 d
方法: OECD テスト ガイドライン 301B

ロジン:

生分解性 : 結果: 易分解性。
生分解: 71 %
曝露時間: 28 d
方法: OECD 試験ガイドライン 301D

エチルベンゼン:

生分解性 : 結果: 易分解性。
生分解: 70 - 80 %
曝露時間: 28 d

キシレン:

生分解性 : 結果: 易分解性。
生分解: > 70 %
曝露時間: 28 d
方法: OECD 試験ガイドライン 301F
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

フェノール:

生分解性 : 結果: 易分解性。
生分解: 62 %
曝露時間: 10 d
方法: OECD 試験ガイドライン 301C

m-クレゾール:

生分解性 : 結果: 易分解性。
生分解: 90 %
曝露時間: 28 d
方法: OECD 試験ガイドライン 301D

p-クレゾール:

生分解性 : 結果: 易分解性。
生分解: 100 %
曝露時間: 8 d

Dichlofenthion Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2022/10/01
8.0 2023/04/04 1552599-00014 初回作成日: 2017/04/14

生体蓄積性**成分:****木、タール:**

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: 0.2 - 2.02
(log 値)

ロジン:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: > 3 - 6.2
(log 値) 方法: OECD 試験ガイドライン 117

コールタール:

n-オクタノール／水分配係数 : 備考: データなし
(log 値)

エチルベンゼン:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: 3.6
(log 値)

キシレン:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: 3.16
(log 値) 備考: 計算

Dichlofenthion:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: 5.14
(log 値)

フェノール:

生体蓄積性 : 種: 魚類
生物濃縮因子 (BCF) : 17.5
方法: OECD 試験ガイドライン 305

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: 1.47
(log 値)

m-クレゾール:

生体蓄積性 : 種: Leuciscus idus (コイの一種)
生物濃縮因子 (BCF) : 17 - 20

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: 1.96
(log 値)

p-クレゾール:

生体蓄積性 : 種: Leuciscus idus (コイの一種)
生物濃縮因子 (BCF) : 17 - 20
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: 1.94
(log 値)

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

土壤中の移動性

データなし

オゾン層への有害性

非該当

他の有害影響

データなし

13. 廃棄上の注意**廃棄方法**

- | | | | |
|--|----------|---|---|
| | 残余廃棄物 | : | 地方自治体の規制に従い処分する。
廃棄物を下水へ排出してはならない。 |
| | 汚染容器及び包装 | : | 空の容器は、リサイクルまたは廃棄のために、認可を受けた廃棄物処理業者に委託する。
残留物の残る空の容器は危険な可能性があります。
このような容器に圧力をかけたり、切ったり、はんだ付けしたり、ロウ付けしたり、ドリルで穴をあけたり、曲げたり、熱や炎、火花もしくはそのほかの可燃性物質にさらさないでください。爆発や死傷事故を引き起こす可能性があります。
特に指定が無い場合、未使用品として廃棄する。 |

14. 輸送上の注意**国際規制****陸上輸送 (UNRTDG)**

国連番号 (UN number)	:	UN 2920
国連輸送名 (Proper shipping name)	:	CORROSIVE LIQUID, FLAMMABLE, N. O. S.

		(Sodium hydroxide, Ethylbenzene)
--	--	----------------------------------

国連分類 (Class)	:	8
副次危険性 (Subsidiary risk)	:	3
容器等級 (Packing group)	:	II
ラベル (Labels)	:	8 (3)

航空輸送 (IATA-DGR)

UN/ID 番号 (UN/ID number)	:	UN 2920
国連輸送名 (Proper shipping name)	:	Corrosive liquid, flammable, n. o. s.

		(Sodium hydroxide, Ethylbenzene)
--	--	----------------------------------

国連分類 (Class)	:	8
副次危険性 (Subsidiary risk)	:	3
容器等級 (Packing group)	:	II
ラベル (Labels)	:	Corrosive, Flammable Liquids
梱包指示 (貨物機) (Packing instruction (cargo aircraft))	:	855

Dichlofenthion Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2022/10/01
8.0 2023/04/04 1552599-00014 初回作成日: 2017/04/14

梱包指示 (旅客機) (Pack- : 851
ing instruction (passenger
aircraft))

海上輸送 (IMDG-Code)

国連番号 (UN number) : UN 2920
国連輸送名 (Proper shipping : CORROSIVE LIQUID, FLAMMABLE, N. O. S.
name) (Sodium hydroxide, Ethylbenzene, Dichlofenthion (IS0))
国連分類 (Class) : 8
副次危険性 (Subsidiary risk) : 3
容器等級 (Packing group) : II
ラベル (Labels) : 8 (3)
EmS コード (EmS Code) : F-E, S-C
海洋汚染物質 (該当・非該当) : 該当
(Marine pollutant)

MARPOL 73/78 附属書 II 及び IBC コードによるばら積み輸送される液体物質 (該当・非該当)
供給された状態の製品には非該当。

国内規制

国の特定の法規制は、項目 15 を参照する。

特別の安全対策

ここに提供されている輸送分類は、情報の目的だけのために、本安全データシートの中で解説されるように開梱された材料の特性のみに基づいています。輸送分類は、交通手段、パッケージサイズと地域や地方の規則の変更により、変更される可能性があります。

緊急時応急措置指針番号 : 132

15. 適用法令**関連法規****消防法**

第四類, 第二石油類, 非水溶性液体, (1000 リットル), 危険等級 III

化審法

優先評価化学物質

化学名	番号
コールタール	162
エチルベンゼン	50
キシレン	125
クレゾール	156
フェノール	62

労働安全衛生法

製造等が禁止される有害物

非該当

Dichlofenthion Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2022/10/01
8.0 2023/04/04 1552599-00014 初回作成日: 2017/04/14

製造の許可を受けるべき有害物

非該当

健康障害防止指針公表物質

化学名
エチルベンゼン

変異原性の認められた化学物質（既存化学物質）

非該当

変異原性の認められた化学物質（新規届出化学物質）

非該当

名称等を通知すべき危険物及び有害物

法第 57 条の 2（施行令別表第 9）

化学名	含有量 (%)	備考
ロジン	>=10 - <20	-
コールタール	>=10 - <20	-
エチルベンゼン	>=1 - <10	-
キシレン	>=1 - <10	-
チオりん酸 0-2, 4-ジクロロフェニル-0, 0-ジエチル	>=1 - <10	2025 年 4 月 1 日以降
水酸化ナトリウム	>=1 - <10	-
フェノール	>=1 - <10	-
クレゾール	>=1 - <10	-

名称等を表示すべき危険物及び有害物

法第 57 条（施行令第 18 条）

化学名	備考
ロジン	-
コールタール	-
エチルベンゼン	-
キシレン	-
チオりん酸 0-2, 4-ジクロロフェニル-0, 0-ジエチル	2025 年 4 月 1 日以降
水酸化ナトリウム	-
フェノール	-
クレゾール	-

特定化学物質障害予防規則 - 第二類物質

化学名
コールタール
エチルベンゼン

鉛中毒予防規則

非該当

四アルキル鉛中毒予防規則

非該当

Dichlofenthion Formulation

版番号 8.0 改訂日: 2023/04/04 整理番号: 1552599-00014 前回改訂日: 2022/10/01
初回作成日: 2017/04/14

有機溶剤中毒予防規則

第二種有機溶剤等

労働安全衛生法施行令 - 別表第一 (危険物)

引火性の物

毒物及び劇物取締法

非該当

化学物質排出把握管理促進法

2023年3月31日まで

第一種指定化学物質

化学名	政令番号	含有量 (%)
エチルベンゼン	53	9.8
キシレン	80	9.3
フェノール	349	1.9
クレゾール	86	2.1

2023年4月1日から

第一種指定化学物質

化学名	管理番号	含有量 (%)
エチルベンゼン	53	9.8
キシレン	80	9.3
フェノール	349	1.9
クレゾール	86	2.1

高圧ガス保安法

非該当

火薬類取締法

非該当

船舶安全法

危規則第2,3条危険物告示別表第1: 腐食性物質

航空法

施行規則第194条危険物告示別表第1: 腐食性物質

海洋汚染等及び海上災害の防止に関する法律

ばら積み輸送 : 有害液体物質(X類)

個品輸送 : 海洋汚染物質

麻薬及び向精神薬取締法

麻薬向精神薬原料 (輸出・輸入許可)

非該当

特定麻薬向精神薬原料 (輸出・輸入許可)

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

非該当

廃棄物の処理及び清掃に関する法律

特別管理産業廃棄物

この製品の成分について各国インベントリーへの記載情報:

AICS	:	不定
DSL	:	不定
IECSC	:	不定

16. その他の情報**詳細情報**

引用文献 : 自社技術データ、原材料 SDS に基づくデータ、 OECD eChem ポータルおよび欧州化学物質局 <http://echa.europa.eu/> の検索結果

以前バージョンから変更された項目は本文書では 2 本線で強調表示されています。

日付フォーマット : 年/月/日

その他の略語の全文

ACGIH	:	米国。ACGIH 限界閾値 (TLV)
ACGIH BEI	:	ACGIH - 生物学的暴露指標 (BEI)
安衛法 (管理濃度)	:	作業環境評価基準、健康障害防止指針
日本産業衛生学会	:	許容濃度等の勧告 - II. 生物学的許容値
日本産業衛生学会 (許容濃度)	:	日本産業衛生学会 許容濃度等の勧告 -I. 化学物質の許容濃度
ACGIH / TWA	:	8 時間、時間加重平均
ACGIH / C	:	天井値
安衛法 (管理濃度) / ACL	:	管理濃度、基準濃度
日本産業衛生学会 (許容濃度) / OEL-M	:	許容濃度
日本産業衛生学会 (許容濃度) / OEL-C	:	最大許容濃度

AIIC - オーストラリアの工業化学品インベントリ; ANTT - ブラジル国家輸送機関; ASTM - 米国材料試験協会; bw - 体重; CMR - 発ガン性、変異原性、生殖毒性があるとされる物質; DIN - ドイツ規格協会基準; DSL - 国内物質リスト (カナダ); ECx - 任意の X% の反応を及ぼすと考えられる濃度; ELx - 任意の X% の反応を及ぼすと考えられる負荷割合; EmS - 緊急時のスケジュール; ENCS - 化審法の既存化学物質リスト; ErCx - 任意の X% の反応を及ぼすと考えられる成長率; ERG - 緊急対応の手引き; GHS - 世界調和システム; GLP - 試験実施規範; IARC - 国際がん研究機関; IATA - 国際航空運送協会; IBC - 危険化学品のばら積運送のための船舶の構造及び設備に関する国際規則; IC50 - 50% 阻害濃度; ICAO - 国際民間航空機関; IECSC - 中国現有化学物質名録; IMDG - 国際海上危険物規程; IMO - 国際海事機関; ISHL - 労働安全衛生法 (日本); ISO - 国際標準化機構; KECI - 韓国既存化学物質名録; LC50 - 50% 致死濃度; LD50 -

Dichlofenthion Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2022/10/01
8.0	2023/04/04	1552599-00014	初回作成日: 2017/04/14

50%致死量（半数致死量）；MARPOL - 船舶による汚染の防止のための国際条約；n. o. s. - 他に品名が明示されているものを除く；Nch - テリ規則；NO(A)EC - 無有害性影響濃度；NO(A)EL - 無有害性影響レベル；NOELR - 無有害性影響負荷割合；NOM - メキシコ公式規則；NTP - 米国国家毒性プログラム；NZIoC - ニュージーランド化学物質台帳；OECD - 経済協力開発機構；OPPTS - 化学物質安全性・公害防止局；PBT - 難分解性・生体蓄積性・有毒性（物質）；PICCS - フィリピン化学物質インベントリー；(Q)SAR - （定量的）構造活性相関；REACH - 化学物質の登録、評価、認可および登録（REACH）に関する規則（EC）No 1907/2006；SADT - 自己加速分解温度；SDS - 安全データシート；TECI - タイに既存の化学物質のインベントリ；TCSI - 台湾化学物質インベントリー；TDG - 危険物輸送；TSCA - 有害物質規制法（米国）；UN - 国連；UNRTDG - 国際連合危険物輸送勧告；vPvB - 非常に難分解及び非常に高蓄積性；WHMIS - 作業場危険有害性物質情報システム

この安全データシート（以下「SDS」という）で提供する情報（以下「本情報」という）は、本書作成時点において、弊社の最善の知識、情報、及び信念のもとで正確であると判断したものです。本情報は、製品の安全な取扱い、使用、処理、保管、輸送、廃棄及び漏洩に関するガイダンスとしてのみ作成されており、いかなる保証又は品質規格をなすものではありません。本情報は、SDSの頭書に示されている特定された製品に関するものであり、当該本製品が他の製品と組み合わせ、又はプロセス中で使用される場合、本文中に言及がない限り、有効にはならない可能性があります。本製品の使用者各位においては、本情報及び推奨事項を適用する場合に、使用者各位の最終製品における本製品の適切な評価を含めて、使用者各位の意図する方法での特定の状況における本製品の取扱い、使用、処理、及び保管について、確認願います。

JP / JA