

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

1. 化学品及び会社情報

化学品の名称 : Orbifloxacin Liquid 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

生殖毒性 : 区分2

特定標的臓器毒性（反復ばく露）（経口） : 区分2(目)

GHSラベル要素

絵表示又はシンボル :



注意喚起語 : 警告

危険有害性情報 : H361d 胎児への悪影響のおそれの疑い。
H373 長期にわたる、又は反復ばく露（経口）による臓器の障害のおそれ（目）。

注意書き :

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。

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

P260 ミスト／蒸気を吸入しないこと。
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:

P308 + P313 ばく露又はばく露の懸念がある場合：医師の診察／手当てを受けること。

保管:

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

知見なし。

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
プロピレングリコール	57-55-6	>= 10 - < 20	2-234
Orbifloxacin	113617-63-3	>= 3 - < 10	-
乳酸	50-21-5	>= 1 - < 10	2-1369
水酸化ナトリウム	1310-73-2	>= 1 - < 10	1-410

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者の診察を受ける。

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、新鮮な空気の場所へ移動する。
医療処置を受ける。

皮膚に付着した場合 : 接触した場合、直ちに皮膚を石けんと多量の水で洗い流す。
汚染した衣服および靴を脱ぐ。
医療処置を受ける。

再使用の前に衣服を洗う。

靴を再使用する前に完全に洗う。

眼に入った場合 : 予防措置として、水で眼を洗浄する。
刺激があり継続する場合には医療機関で診察を受ける。

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2024/04/06
10.0 2024/09/28 785434-00020 初回作成日: 2016/06/28

- 飲み込んだ場合 : 飲み込んだ場合、無理に吐かせない。
医療処置を受ける。
水で口をよくすすぐ。
- 急性症状及び遅発性症状の最も重要な徴候症状 : 胎児への悪影響のおそれの疑い。
反復してあるいは長期にわたり飲み込んだ場合、臓器に障害の出るおそれがある。
- 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 : 知見なし。
- 特有の危険有害性 : 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
- 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 : 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。

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

封じ込め及び浄化の方法及び機材 : 不活性な吸収材で吸収させる。
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。
漏洩物質を適切な吸収剤で除去すること。
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。
本 SDS の項目 13 および 15において、地方自治体および国の方規制の記載あり。

7. 取扱い及び保管上の注意

取扱い

- 技術的対策 : ばく露防止及び保護措置の項の設備対策を参照。
局所排気、全体換気 : 適切な換気装置の下でのみ使用する。
安全取扱注意事項 : ミスト／蒸気を吸入しないこと。
飲み込まない。
眼との接触を避ける。
皮膚への長期のまたは反復接触を避ける。
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
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。
接觸回避 : 酸化剤
衛生対策 : 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。
使用中は飲食及び喫煙を禁止する。
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、適切な個人防護器具、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。
各国の規定に従って保管する。
混触禁止物質 : 次の製品種類といっしょに保管しない：
強酸化剤
安全な容器包装材料 : 適さない材質: 知見なし。

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2024/04/06
10.0 2024/09/28 785434-00020 初回作成日: 2016/06/28

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 / 濃度基準値 / 許容濃度	出典
Orbifloxacin	113617-63-3	TWA	0.2 mg/m ³ (OEB 2)	内部
Sodium hydroxide	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

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。実験室でのオペレーションであれば特別な抑制剤を必要としません。

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

- : 微粒子用と有機蒸気用の複合タイプ

手の保護具

材質

- : 耐薬品性手袋

備考

眼の保護具

- : 不浸透性保護手袋
: 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。

9. 物理的及び化学的性質

物理状態 : 懸濁液

色 : 淡茶色

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2024/04/06
10.0 2024/09/28 785434-00020 初回作成日: 2016/06/28

臭い : 無臭
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） : データなし
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 : データなし
値
爆発範囲の下限 / 可燃下限 : データなし
値
引火点 : データなし
分解温度 : データなし
pH : データなし
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 : データなし
(log 値)
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 : データなし
相対ガス密度 : データなし
爆発特性 : 爆発性なし

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号: 10.0 改訂日: 2024/09/28

整理番号: 785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

酸化特性 : 本製品は酸化性物質としては分類されない。

分子量 : データなし

粒子特性
粒子サイズ : データなし

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 : 強い酸化剤と反応することがある。

避けるべき条件 : 知見なし。

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

急性毒性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

成分:

プロピレングリコール:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 22,000 mg/kg

急性毒性（吸入） : LC50 (ラット): > 44.9 mg/l
曝露時間: 4 h
試験環境: 粉じん/ミスト

急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): > 2,000 mg/kg
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。

Orbifloxacin:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): > 3,000 mg/kg
備考: この用量では死亡は観察されていない。

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号
10.0

改訂日:
2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

LD50 (マウス): > 2,000 mg/kg
備考: この用量では死亡は観察されていない。

LD50 (犬): > 600 mg/kg
症状: 嘔吐
備考: この用量では死亡は観察されていない。

急性毒性 (吸入) : 備考: データなし

急性毒性 (経皮) : 備考: データなし

急性毒性 (その他の経路) : LD50 (ラット): > 200 mg/kg
投与経路: 筋肉内

LD50 (マウス): 500 mg/kg
投与経路: 筋肉内

LD50 (ラット): 233 mg/kg
投与経路: 静脈内

LD50 (マウス): 250 mg/kg
投与経路: 静脈内

乳酸:

急性毒性 (経口) : LD50 (ラット): > 2,000 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) : LC50 (ラット): > 5 mg/l
曝露時間: 4 h
試験環境: 粉じん/ミスト
方法: OECD 試験ガイドライン 403
アセスメント: 呼吸器官に腐食性である。
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 (経皮) : LD50 (ウサギ): > 2,000 mg/kg
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。
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:

急性毒性 (吸入) : アセスメント: 呼吸器官に腐食性である。

皮膚腐食性／刺激性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

製品:

種 : ウサギ
結果 : 皮膚刺激なし

成分:

プロピレングリコール:

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

Orbifloxacin:

種 : ウサギ
方法 : ドレイズ試験
結果 : 皮膚刺激なし

乳酸:

種 : ウサギ
方法 : OECD 試験ガイドライン 404
結果 : 1~4 時間接触すると腐食性がある
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:

結果 : 3 分以下の暴露で腐食性

眼に対する重篤な損傷性／眼刺激性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

製品:

種 : ウサギ
結果 : 軽度の眼刺激

成分:

プロピレングリコール:

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

Orbifloxacin:

種 : ウサギ
結果 : 軽度の眼刺激

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2024/04/06
10.0 2024/09/28 785434-00020 初回作成日: 2016/06/28

方法 : ドレイズ試験

乳酸:

種 : ニワトリの眼
備考 : 類似する物質から得られたデータに基づく

結果 : 眼に対する不可逆的影響

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。

呼吸器感作性又は皮膚感作性

皮膚感作性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

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。

製品:

試験タイプ : Magnusson-Kligman-Test
暴露の主経路 : 経皮
種 : モルモット
結果 : 皮膚感作物質ではない

成分:

プロピレン glycole:

試験タイプ : マキシマイゼーション試験
暴露の主経路 : 皮膚接触
種 : モルモット
結果 : 陰性

Orbifloxacin:

試験タイプ : マキシマイゼーション試験
暴露の主経路 : 経皮
種 : モルモット
結果 : 皮膚感作物質ではない

乳酸:

試験タイプ : ブーラー法
暴露の主経路 : 皮膚接触
種 : モルモット

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号: 10.0 改訂日: 2024/09/28

整理番号: 785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

結果 備考

- : 陰性
- : 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 暴露の主経路 結果

- : ヒト反復障害パッチテスト (HRIFT)
- : 皮膚接触
- : 陰性

生殖細胞変異原性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

成分:

プロピレン glycole:

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
方法: OECD 試験ガイドライン 473
結果: 陰性

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
結果: 陰性

Orbifloxacin:

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: 不明確

試験タイプ: マウスリンパ腫
結果: 陽性

試験タイプ: 染色体異常
テストシステム: 人間のリンパ球
結果: 陽性

in vivo での遺伝毒性

- : 試験タイプ: 小核試験
種: マウス
細胞型: 骨髄
投与経路: 腹腔内注射
結果: 陰性

試験タイプ: 不定期 DNA 合成試験

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号: 10.0 改訂日: 2024/09/28

整理番号: 785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

種: ラット
細胞型: 肝細胞
投与経路: 経口
結果: 陰性

生殖細胞変異原性 - アセスメント : 根拠が薄く生殖細胞突然変異源として分類することはできない。

乳酸:

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
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: 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
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: 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
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

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

成分:

プロピレン glycole:

種 : ラット
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 2 年
結果 : 陰性

Orbifloxacin:

種 : ラット
投与経路 : 経口
曝露時間 : 2 年
NOAEL : 200 mg/kg 体重
結果 : 陰性

種 : マウス
投与経路 : 経口
曝露時間 : 2 年

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号: 10.0 改訂日: 2024/09/28

整理番号: 785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

NOAEL : 200 mg/kg 体重
結果 : 陰性

乳酸:

種 : ラット
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 2 年
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:

プロピレン glycole:

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

Orbifloxacin:

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: 経口
一般毒性 親: NOAEL: 50 mg/kg 体重
初期胚発生: NOAEL: 50 mg/kg 体重
結果: 有害影響はない。

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: 経口
胚・胎児毒性: LOAEL: 333 mg/kg 体重
結果: 催奇影響はない。, 胚毒性と子孫への有害な影響は母体
毒性量が高い場合にのみ判明した。

試験タイプ: 受精卵および胎児発育
種: ウサギ
投与経路: 経口
母体の一般毒性: NOAEL: 20 mg/kg 体重

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

胚・胎児毒性。: NOAEL: 60 mg/kg 体重
結果: 初期胚発生への影響はない。, 胚毒性と子孫への有害な影響は母体毒性量が高い場合にのみ判明した。, 低下した母体の体重増加。

試験タイプ: 発育
種: 犬
投与経路: 経口
発生毒性: LOAEL: 2.5 mg/kg 体重
結果: 生後の成長への影響。, 骨格奇形。

生殖毒性 - アセスメント : 動物実験によると発育に悪影響があることが一部立証されている。

乳酸:

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
結果: 陰性

特定標的臓器毒性（単回ばく露）

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

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（経口）による臓器の障害のおそれ（目）。

製品:

標的臓器 : 目
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

製品:

種 : 犬
NOAEL : 22.5 mg/kg
LOAEL : 37.5 mg/kg
投与経路 : 経口
曝露時間 : 30 Days
症状 : 胃腸不全

種 : 犬
LOAEL : 75 mg/kg
投与経路 : 経口
曝露時間 : 10 Days
症状 : 流涎症, 胃腸不全, 嘔吐

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号: 10.0 改訂日: 2024/09/28

整理番号: 785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

種	:	ネコ
LOAEL	:	45 mg/kg
投与経路	:	経口
曝露時間	:	30 Days
標的臓器	:	目
症状	:	流涎症, 涙, 胃腸不全, 肝臓疾患

成分:

プロピレングリコール:

種	:	ラット, オス
NOAEL	:	>= 1,700 mg/kg
投与経路	:	飲み込んだ場合
曝露時間	:	2 年

Orbifloxacin:

種	:	ラット
NOAEL	:	20 mg/kg
LOAEL	:	80 mg/kg
投与経路	:	経口
曝露時間	:	3 ヶ月
標的臓器	:	睾丸, 肝臓, 腎臓, 脾臓

種	:	マウス
NOAEL	:	80 mg/kg
LOAEL	:	250 mg/kg
投与経路	:	経口
曝露時間	:	3 ヶ月

種	:	子犬
NOAEL	:	50 mg/kg
LOAEL	:	250 mg/kg
投与経路	:	経口
曝露時間	:	14 Days
標的臓器	:	心臓, 骨
症状	:	胃腸不全
備考	:	観察される死亡率

種	:	子犬
NOAEL	:	2 mg/kg
LOAEL	:	3 mg/kg
投与経路	:	経口
曝露時間	:	90 Days
標的臓器	:	骨

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号: 10.0 改訂日: 2024/09/28

整理番号: 785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

備考: 顕著な有害作用は報告されなかった

種: 犬
NOAEL: 37.5 mg/kg
投与経路: 経口
曝露時間: 30 Days

種: ネコ
NOAEL: 7.5 mg/kg
LOAEL: 22.5 mg/kg
投与経路: 経口
曝露時間: 1 ヶ月
症状: 胃腸不全

乳酸:

種: ラット
NOAEL: > 100 mg/kg
投与経路: 飲み込んだ場合
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: 886 mg/kg
投与経路: 皮膚接触
曝露時間: 13 週

誤えん有害性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

人体に対する暴露体験

成分:

Orbifloxacin:

飲み込んだ場合: 症状: 中枢神経系への影響, 胃腸不全, 肝機能の変化, アナフィラキシー, 発疹
備考: 感光性を引き起こす可能性がある。

12. 環境影響情報

生態毒性

成分:

プロピレングリコール:

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2024/04/06
10.0 2024/09/28 785434-00020 初回作成日: 2016/06/28

魚毒性	: LC50 (<i>Oncorhynchus mykiss</i> (ニジマス)): 40,613 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 (<i>Ceriodaphnia dubia</i> (ミジンコ)): 18,340 mg/l 曝露時間: 48 h
藻類／水生生物に対する毒性	: ErC50 (<i>Skeletonema costatum</i> (海洋珪藻)): 19,300 mg/l 曝露時間: 72 h 方法: OECD 試験ガイドライン 201
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 (<i>Ceriodaphnia dubia</i> (ミジンコ)): 13,020 mg/l 曝露時間: 7 d
微生物に対する毒性	: 最大無影響濃度 (<i>Pseudomonas putida</i> (シードモナス - プチダ)): > 20,000 mg/l 曝露時間: 18 h
乳酸:	
魚毒性	: LC50 (<i>Danio rerio</i> (ゼブラフィッシュ)): > 100 mg/l 曝露時間: 96 h 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	: EC50 (<i>Daphnia magna</i> (オオミジンコ)): > 100 mg/l 曝露時間: 48 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	: ErC50 (<i>Pseudokirchneriella subcapitata</i> (緑藻)): > 100 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
	: 最大無影響濃度 (<i>Pseudokirchneriella subcapitata</i> (緑藻)): > 100 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
微生物に対する毒性	: EC50: > 10 - 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

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

残留性・分解性

成分:

プロピレングリコール:

生分解性 : 結果: 易分解性。
生分解: 98.3 %
曝露時間: 28 d
方法: OECD 試験ガイドライン 301F

乳酸:

生分解性 : 結果: 易分解性ではない。
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

生体蓄積性

成分:

プロピレングリコール:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: -1.07
(log 値) 方法: 理事会規則 (EC) No. 440/2008, 付属書, A. 8

乳酸:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: -0.62
(log 値)

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。

特に指定が無い場合、未使用品として廃棄する。

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

14. 輸送上の注意

国際規制

陸上輸送 (UNRTDG)

国連番号	:	非該当
国連輸送名 (Proper shipping name)	:	非該当
国連分類 (Class)	:	非該当
副次危険性 (Subsidiary risk)	:	非該当
容器等級 (Packing group)	:	非該当
ラベル (Labels)	:	非該当
環境有害性	:	非該当

航空輸送 (IATA-DGR)

UN/ID 番号 (UN/ID number)	:	非該当
国連輸送名 (Proper shipping name)	:	非該当
国連分類 (Class)	:	非該当
副次危険性 (Subsidiary risk)	:	非該当
容器等級 (Packing group)	:	非該当
ラベル (Labels)	:	非該当
梱包指示 (貨物機) (Packing instruction (cargo aircraft))	:	非該当
梱包指示 (旅客機) (Packing instruction (passenger aircraft))	:	非該当

海上輸送 (IMDG-Code)

国連番号	:	非該当
国連輸送名 (Proper shipping name)	:	非該当
国連分類 (Class)	:	非該当
副次危険性	:	非該当
容器等級	:	非該当
ラベル	:	非該当
EmS コード	:	非該当
海洋汚染物質 (該当・非該当)	:	非該当

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

非該当

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号
10.0

改訂日:
2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

15. 適用法令

関連法規

消防法

危険物、指定可燃物に該当しない。

化審法

優先評価化学物質

化学名	番号
プロパンー 1, 2-ジオール	106

労働安全衛生法

製造等が禁止される有害物

非該当

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

非該当

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
プロピレングリコール	>=10 - <20	2025 年 4 月 1 日以降
乳酸	>=1 - <10	2025 年 4 月 1 日以降
水酸化ナトリウム	>=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
プロピレングリコール	2025 年 4 月 1 日以降
乳酸	2025 年 4 月 1 日以降
水酸化ナトリウム	-

皮膚等障害化学物質 不浸透性の保護具等の使用義務物質（労働安全衛生規則第 594 条の 2）

化学名
乳酸 (DL-, L-, D-)
水酸化ナトリウム

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日:
10.0 2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

がん原性物質（労働安全衛生規則第577条の2）

非該当

特定化学物質障害予防規則

非該当

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

有機溶剤中毒予防規則

非該当

労働安全衛生法施行令 - 別表第一（危険物）

非該当

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

非該当

高圧ガス保安法

非該当

火薬類取締法

非該当

船舶安全法

危険物として規制されていない

航空法

危険物として規制されていない

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(Z類)

個品輸送 : 海洋汚染物質には該当しない

麻薬及び精神薬取締法

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）

非該当

廃棄物の処理及び清掃に関する法律

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 :

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2024/04/06
10.0 2024/09/28 785434-00020 初回作成日: 2016/06/28

AICS	: 不定
DSL	: 不定
IECSC	: 不定

16. その他の情報

本 SDSにおいて労働安全衛生法の通知対象物質の濃度が幅表示の場合は、営業秘密である場合を含みます

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)

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 / C : 天井値

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 - 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 - チリ規則; 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

安全データシート



Orbifloxacin Liquid Formulation

版番号
10.0

改訂日:
2024/09/28

整理番号:
785434-00020

前回改訂日: 2024/04/06
初回作成日: 2016/06/28

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て、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