

## Golimumab Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/02/13  
3.3 2023/02/23 26440-00025 初回作成日: 2014/10/29

## 1. 化学品及び会社情報

化学品の名称 : Golimumab 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 : 医薬品

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**

呼吸器感作性 : 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 : H334 吸入するとアレルギー、ぜん（喘）息又は呼吸困難を起こすおそれ。

注意書き :

**安全対策:**

P261 ミスト／蒸気の吸入を避けること。

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:**

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。

P342 + P311 呼吸に関する症状が出た場合：医師に連絡すること。

## Golimumab Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/02/13  
3.3 2023/02/23 26440-00025 初回作成日: 2014/10/29

**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
Golimumab	476181-74-5	>= 10 - < 20	

**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。  
医療処置を受ける。
- 皮膚に付着した場合 : 予防措置として、水と石鹼で洗う。  
症状が現れる場合には医療機関で診察を受ける。
- 眼に入った場合 : 予防措置として、水で目を洗浄する。  
刺激があり継続する場合には医療機関で診察を受ける。
- 飲み込んだ場合 : 飲み込んだ場合、無理に吐かせない。  
症状が現れる場合には医療機関で診察を受ける。  
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 : 過度の曝露は、既存の喘息と他の呼吸障害（例えば気腫、気管支炎、反応気道機能不全症候群）を悪化させる可能性があります。  
吸入するとアレルギー、ぜん（喘）息又は呼吸困難を起こすおそれ。
- 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

## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

	二酸化炭素 (CO <sub>2</sub> ) 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 硫黄酸化物
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。
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。 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 法規制の記載あり。

## 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／蒸気の吸入を避けること。 飲み込まない。



## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

いない。手袋を頻繁に取り替える。特殊作業に使用する上記の手袋の耐化学物質性を手袋の製造元に問い合わせることを推奨する。休憩前や終業時には手を洗う。

眼の保護具 : 次の個人保護具を着用する :  
保護眼鏡

皮膚及び身体の保護具 : 接触後、皮膚を洗浄する。

## 9. 物理的及び化学的性質

物理状態 : 水溶液

色 : オパール色

臭い : データなし

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 : 5.5

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 : 可溶

n-オクタノール/水分配係数 : データなし  
(log 値)

## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

---

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
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。
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。

**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。

**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。

**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**

吸入するとアレルギー、ぜん（喘）息又は呼吸困難を起こすおそれ。

## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

**成分:****Golimumab:**

暴露の主経路 : 吸入  
 アセスメント : 吸入による感作発生の可能性。

**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。

**発がん性**

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

**生殖毒性**

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

**成分:****Golimumab:**

妊娠に対する影響 : 試験タイプ: 受精能力 / 初期胚発生  
 種: マウス, オス  
 投与経路: 静脈注射  
 生殖力: NOAEL Parent: 40 mg/kg 体重

試験タイプ: 受精能力 / 初期胚発生  
 種: マウス, メス  
 投与経路: 静脈注射  
 生殖力: NOAEL Parent: 40 mg/kg 体重

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: サル  
 催奇形性: NOAEL: 100 mg/kg 体重  
 胚・胎児毒性.: NOAEL: 100 mg/kg 体重

試験タイプ: 発育  
 種: サル  
 発生毒性: NOAEL F1: 50 mg/kg 体重

試験タイプ: 受精卵および胎児発育  
 種: マウス  
 投与経路: 静脈注射  
 催奇形性: NOAEL: 40 mg/kg 体重  
 胚・胎児毒性.: NOAEL: 40 mg/kg 体重  
 結果: 陰性, 胎児の発育への影響はない。

**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)**

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

## Golimumab Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/02/13  
3.3 2023/02/23 26440-00025 初回作成日: 2014/10/29

---

**反復投与毒性****成分:****Golimumab:**

種 : サル  
NOAEL : 50 mg/kg  
投与経路 : 静脈内  
曝露時間 : 6 ヶ月  
曝露回数 : Intermittent

種 : サル  
NOAEL : 25 mg/kg  
投与経路 : 皮下  
曝露時間 : 6 ヶ月

種 : マウス  
NOAEL : 40 mg/kg  
投与経路 : 静脈内

**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:****Golimumab:**

吸入 : 症状: 軽度の感染症, 上気道感染症, ウイルス感染, 気管支炎, 副鼻腔炎, 真菌性感染

---

**12. 環境影響情報****生態毒性****成分:****Golimumab:****環境毒性アセスメント**

水生環境有害性 短期 (急性) : データなし  
水生環境有害性 長期 (慢性) : データなし

**残留性・分解性**

データなし

## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

**生体蓄積性**

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**

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。<br>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<br>廃棄物処理業者に委託する。<br>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                         | : | 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 |

**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 |
|------|---|-----|

## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

国連輸送名 : 非該当  
国連分類 : 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

**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**

特定化学物質、監視化学物質、優先評価化学物質に該当しない。

**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**

非該当

**名称等を表示すべき危険物及び有害物**

非該当

**特定化学物質障害予防規則**

非該当

## Golimumab Formulation

版番号  
3.3改訂日:  
2023/02/23整理番号:  
26440-00025前回改訂日: 2023/02/13  
初回作成日: 2014/10/29**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****2023年3月31日まで**

非該当

**2023年4月1日から**

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 : 有害液体物質には該当しない

個品輸送 : 海洋汚染物質には該当しない

**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)

非該当

**廃棄物の処理及び清掃に関する法律**

産業廃棄物

## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

## 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

日付フォーマット : 年/月/日

## その他の略語の全文

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・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

## Golimumab Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/02/13
3.3	2023/02/23	26440-00025	初回作成日: 2014/10/29

---

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