

安全データシート

1. 化学品及び会社情報

化学品の名称	: エトフェンプロックス
SDS コード	: S4-13
供給者の会社名称	:
林純薬工業株式会社	
住所	: 大阪府大阪市中央区内平野町 3 丁目 2 番 12 号
電話番号	: 06-6910-7305
E-mail	: shiyaku_kikaku@hpc-j.co.jp
URL	: https://direct.hpc-j.co.jp/
緊急連絡電話番号	: 06-6910-7305
推奨用途	: 試験研究用
使用上の制限	: 試験研究以外の用途には使用しない事。人体又は動物用の医薬品、食品、家庭用品、化粧品等には使用しない事。環境中に使用しない事。

2. 危険有害性の要約

GHS 分類

物理化学的危険性	爆発物	区分に該当しない
	可燃性ガス	区分に該当しない
	エアゾール	区分に該当しない
	酸化性ガス	区分に該当しない
	高压ガス	区分に該当しない
	引火性液体	区分に該当しない
	可燃性固体	分類できない
	自己反応性化学品	区分に該当しない
	自然発火性液体	区分に該当しない
	自然発火性固体	区分に該当しない
	自己発熱性化学品	分類できない
	水反応可燃性化学品	区分に該当しない
	酸化性液体	区分に該当しない
	酸化性固体	区分に該当しない
	有機過氧化物	区分に該当しない
	金属腐食性化学品	分類できない
	鈍性化爆発物	分類できない
健康に対する有害性	急性毒性 (経口)	区分に該当しない
	急性毒性 (経皮)	区分に該当しない
	急性毒性 (吸入: 気体)	区分に該当しない
	急性毒性 (吸入: 蒸気)	区分に該当しない
	急性毒性 (吸入: 粉じん、ミスト)	区分に該当しない
	皮膚腐食性/刺激性	区分に該当しない
	眼に対する重篤な損傷性/眼刺激性	区分に該当しない
	呼吸器感作性	分類できない
	皮膚感作性	分類できない
	生殖細胞変異原性	分類できない
	発がん性	分類できない

環境に対する有害性	生殖毒性	区分に該当しない
	特定標的臓器毒性 (単回ばく露)	区分 1 (中枢神経系)
	特定標的臓器毒性 (単回ばく露)	区分 3 (麻酔作用)
	特定標的臓器毒性 (反復ばく露)	区分 2 (腎臓, 肝臓)
	誤えん有害性	分類できない
	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
	オゾン層への有害性	分類できない

絵表示
(GHS JP)



GHS07



GHS08



GHS09

注意喚起語 (GHS JP)	: 危険
危険有害性 (GHS JP)	: 眠気又はめまいのおそれ (H336) 臓器の障害 (中枢神経系) (H370) 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 (腎臓、肝臓) (H373) 長期継続的影響によって水生生物に非常に強い毒性 (H410)
注意書き (GHS JP)	
安全対策	: 粉じん／煙／ガス／ミスト／蒸気／スプレーを吸入しないこと。(P260) 取扱い後は手、前腕および顔をよく洗うこと。(P264) この製品を使用するときに、飲食又は喫煙をしないこと。(P270) 屋外又は換気の良い場所でだけ使用すること。(P271) 環境への放出を避けること。(P273)
応急措置	: 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。 (P304+P340) 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。(P308+P311) 気分が悪いときは、医師の診察／手当てを受けること。(P314) 漏出物を回収すること。(P391)
保管	: 換気の良い場所で保管すること。容器を密閉しておくこと。(P403+P233) 施錠して保管すること。(P405)
廃棄	: 内容物／容器を国際、国、都道府県又は市町村の規則に従って廃棄すること。 (P501)

3. 組成及び成分情報

化学物質・混合物の区別 : 化学物質

化学名又は一般名	濃度又は濃度範囲	化学式	官報公示整理番号		CAS RN
			化審法番号	安衛法番号	
エトフェンプロックス	≥ 95%	C25H28O3	(3)-3981	4-(14)-178	80844-07-1

上記濃度又は濃度範囲は、規格値ではありません。
上記濃度又は濃度範囲に記載の％は、個別表記があるものを除き、全て重量％となります。

4. 応急措置

応急措置

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。 直ちに医師に診断／手当てを受けること。
皮膚に付着した場合	: 汚染された衣類を直ちに全て脱ぐこと。 多量の水と石鹼で優しく洗うこと。 直ちに医師に診断／手当てを受けること。

- 眼に入った場合 : 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。
直ちに医師に診断／手当てを受けること。
- 飲み込んだ場合 : 口をすすぐこと。
直ちに医師に診断／手当てを受けること。

5. 火災時の措置

- 適切な消火剤 : 水噴霧、泡消火剤、乾燥粉末消火剤、二酸化炭素、砂
- 使ってはならない消火剤 : 強い水流は使用しない。
- 爆発の危険 : 加熱により、容器が爆発するおそれがある。
- 火災時の危険有害性分解生成物 : 火災時に刺激性もしくは有毒なフュームまたはガスを発生する。
- 消火方法 : 着火した場合、初期消火は、火元(燃焼源)を断ち、適切な消火剤を用いて一挙に消火する。
周辺火災の場合、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、容器及び周囲の設備等に散水し、冷却する。
消火に使用した水が環境中に流出しないようにする。
消火後も大量の水を用いて容器を冷却する。
- 消火時の保護具 : 消火作業の際は、空気呼吸器を含め防護服(耐熱性)を着用する。

6. 漏出時の措置

人体に対する注意事項、保護具および緊急時措置

- 一般的措置 : 立ち入る前に、密閉された場所を換気する。
関係者以外の立入りを禁止する。
直ちに、全ての方向に適切な距離を漏洩区域として隔離する。
作業の際には、吸い込んだり、眼、皮膚及び衣類に触れないように、必ず適切な保護具を着用し、風下で作業行わない。

環境に対する注意事項

- 環境に対する注意事項 : 環境への放出を避けること。
下水道や公共用水域への侵入を防ぐ。

封じ込め及び浄化の方法及び機材

- 浄化方法 : 粉塵を発生させないように注意し、できるだけ掃き集めて密閉できる空容器に回収し、安全な場所に移動する。
回収跡は多量の水で洗い流す。

7. 取扱い及び保管上の注意

取扱い

- 技術的対策 : 吸い込んだり、眼、皮膚及び衣類に触れないように、適切な保護具を着用して作業する。
漏れ、あふれ、飛散しないように取扱い、ミスト、蒸気の発生を少なくし、換気を十分にする。
- 安全取扱注意事項 : この製品を使用するときに、飲食又は喫煙をしないこと。
取扱い後はよく手を洗いうがいをすること。
作業所の十分な換気を確保する。
接触、吸入又は飲み込まないこと。
- 接触回避 : 長時間または反復の暴露を避ける。
- 保管
- 安全な保管条件 : 施錠して保管すること。
直射日光を避け、換気の良い場所に保管する。容器を密閉し、火気、熱源より遠ざける。

安全な容器包装材料 : 遮光した気密容器。
技術的対策 : 適用法令を遵守する。
保管温度 : 冷蔵保管: 2～10℃

8. ばく露防止及び保護措置

成分名	管理濃度(厚生労働省)	許容濃度(産衛学会)	
		基準値	許容濃度 上限
エトフェンブロックス	-	3 mg/m ³	-

設備対策 : 取扱場所での発生源の密閉化、または局所排気装置、全体換気装置の設置。取扱い場所の近くに安全シャワー、洗眼設備を設け、その位置を明瞭に表示する。

保護具

皮膚及び身体の保護具 : 不浸透性前掛け、不浸透性作業衣、不浸透性長靴
眼の保護具 : 保護眼鏡(普通眼鏡型、側板付き普通眼鏡型、ゴーグル型)
手の保護具 : 不浸透性保護手袋
呼吸用保護具 : 防塵マスク

9. 物理的及び化学的性質

物理状態 : 固体
外観 : 結晶性粉末
色 : 白色
臭い : わずかな芳香臭
pH : データなし
融点 : 36.4 – 38 ° C
凝固点 : データなし
沸点 : 200 ° C (0.18mmHg)
引火点 : データなし
自然発火点 : データなし
分解温度 : データなし
可燃性 : データなし
蒸気圧 : 6.79 × 10⁻⁹ mmHg (25℃)
相対密度 : データなし
密度 : 1.172 g/cm³ (20℃)
相対ガス密度 : データなし
溶解度 : グリセロールに可溶。アセトンに可溶。n-ヘキサンに可溶。ケロシンに可溶。ベンゼンに可溶。
水: 0.00408 mg/l (25℃)
n-オクタノール/水分配係数(Log Pow) : 7.05 (25℃)
爆発限界 (vol %) : データなし
動粘性率 : データなし
粒子特性 : データなし

10. 安定性及び反応性

反応性 : データなし
化学的安定性 : 通常の取扱い条件では安定である。水、酸、アルカリ共に安定。光により変質するおそれがある。
危険有害反応可能性 : 強酸化剤と反応する可能性がある。
避けるべき条件 : 日光、熱。強酸化剤との接触。
混触危険物質 : 強酸化剤
危険有害な分解生成物 : データなし

11. 有害性情報

エトフェンプロックス	
急性毒性 (経口)	ラットの LD50 値として、> 2,000 mg/kg、> 42,880 mg/kg (JMPR (2011)、農薬抄録 (2010))、に基づき、区分外とした。
急性毒性 (経皮)	ラットの LD50 値として、> 2,000 mg/kg (JMPR (2011))、> 2,140 (農薬抄録 (2010)) に基づき、区分外とした。
急性毒性 (吸入:気体)	GHS の定義における固体である。
急性毒性 (吸入:蒸気)	GHS の定義における固体である。
急性毒性 (吸入:粉じん、ミスト)	ラットの LC50 値 (4 時間) として、> 5.88 mg/L (JMPR (2011))、> 5,900 mg/m3 (農薬抄録 (2010)) に基づき、区分外とした。なお、LC50 値が飽和蒸気圧濃度 (1.23 × 10 ⁻⁹ mg/L) より高いため、粉じん・ミストの基準値を適用した。
急性毒性 (吸入:ミスト)	データなし
皮膚腐食性／刺激性	ウサギ 6 匹を用いた一次刺激性試験 (GLP 準拠) において、未希釈の本物質 0.5 mL を適用した結果、5 匹には刺激性はみられず、1 匹に軽度の紅斑がみられたが 7 日後には回復したとの報告がある (JMPR (2011)、農薬抄録 (2010)、産衛学会許容濃度の提案理由書 (1995))。以上より、区分外とした。
眼に対する重篤な損傷性／刺激性	ウサギ 6 匹を用いた眼刺激性試験 (GLP 準拠) において、軽度 (グレード 1) の紅斑 (6/6 匹) や軽度の浮腫 (1/6 匹) がみられたが、72 時間以内に回復したことから眼刺激性なしと判断されたと記載がある (JMPR (2011)、農薬抄録 (2010)、産衛学会許容濃度の提案理由書 (1995))。以上より、区分外とした。
呼吸器感受性	データ不足のため分類できない。
皮膚感受性	データ不足のため分類できない。なお、モルモットを用いたマキシマイゼーション試験 (GLP 準拠) において、本物質の 20%を適用した結果感受性は示さなかったとの報告がある (JMPR (2011)、農薬抄録 (2010)、産衛学会許容濃度の提案理由書 (1995))。旧分類の判断根拠は、本物質 20%の適用であり、分類に用いるには不十分なデータと判断した。
生殖細胞変異原性	ガイダンスの改訂により「区分外」が選択できなくなったため、「分類できない」とした。すなわち、in vivo では、マウス骨髄細胞の小核試験で陰性である (農薬抄録 (2010)、JMPR (2011))。In vitro では、細菌の復帰突然変異試験、哺乳類培養細胞の遺伝子突然変異試験、染色体異常試験でいずれも陰性である (産衛学会許容濃度の提案理由書 (1995)、Etofenprox_eval_WHO_july_2007、JMPR (2011)、農薬抄録 (2010))。
発がん性	ラット及びマウスを用いた 2 年経口投与による発がん性試験では本物質に関連する腫瘍の発生は認められていない (日本農薬学会誌 14, 505-509 (1989)、『食品衛生研究』vol.46 No.11 (1996)、農薬抄録 (1986))。しかし、国際機関等による発がん性分類がないことから、「分類できない」とした。
生殖毒性	ラットを用いた経口経路 (混餌) での 2 世代投与試験において、親動物毒性がみられる用量 (F0 では 4,900 ppm、F1 及び F2 では 700 ppm 以上) で性機能又は生殖能に何ら影響が認められていない (JMPR (2011))。また、ラットを用いた器官形成期投与試験においても、母動物毒性 (流産と口周辺部の赤褐色の着色等の症状及びわずかな体重増加の抑制) がみられる用量 (5,000 mg/kg bw/day) においても母動物 (F0) 及び F1 母動物の生殖能に影響がみられず、児動物 (F1 と F2) にも異常がみられておらず (JMPR (2011))、ウサギを用いた器官形成期投与試験を含めて催奇形性はないと判断されている (JMPR (2011))。以上のように、生殖毒性を示唆する明らかな証拠が認められないことから区分外とした。
特定標的臓器毒性(単回ばく露)	ラットへの 21,440 及び 42,880 mg/kg の経口投与で、下痢、軟便、立毛、円背位、自発運動低下、呼吸頻度の減少、剖検所見では肺の散在びまん性出血、マウスへの 50,000 mg/kg の経口投与で、自発運動の抑制、ラットへの 5.88 mg/L の吸入ばく露で、閉瞼、呼吸運動異常、一時的活動亢進、嗜眠、ラットへの 2,140 mg/kg の経皮適用で、自発運動低下、うずくまりが見られているが、いずれの経路でも死亡例はなく観察期間終了時の病理組織学的検査で異常はなかった (JMPR (2011)、産衛学会許容濃度の提案理由書 (1995)、農薬抄録 (1986))。以上の所見は、経口経路、経皮経路、吸入経路ともに区分に相当するガイダンス値の範囲外であった。本物質は殺虫剤であり、その作用機作は他のピレスロイド剤と同様、神経機能の阻害であるとの記載がある (産衛学会許容濃度の提案理由書 (1995))。以上より、区分 1 (中枢神経系)、区分 3 (麻酔作用) とした。
特定標的臓器毒性(反復ばく露)	ラットに 13 週間混餌投与した試験では、区分 2 をやや超える用量 (1,800 ppm: 120 mg/kg/day 相当) で、肝臓 (肝細胞肥大、血清 AST、ALT 及び LDH 活性の上昇) 及び

エトフェンプロックス	
	甲状腺（小濾胞数の増加及び血漿 T4 濃度の低下）への影響がみられ、ラット及びマウスに 2 年間混餌投与した試験では、ラットで 700 ppm (25.5 mg/kg/day 相当)、マウスで 100 ppm (10.4 mg/kg/day 相当) と、いずれも区分 2 に該当する用量から、肝臓への影響（ラット: 好酸性肝細胞巣、肝細胞の空胞化）、又は腎臓への影響（マウス: 腎皮質尿細管の拡張又は好塩基性化）がみられた（JMPR (2011)、WHO Specification and Evaluation (2007)）。ラットの試験では甲状腺の組織変化（嚢胞性濾胞の増加）もみられたが、発現した用量は区分 2 を遥かに超える用量（4,900 ppm: 249.1 mg/kg/day 相当）であった（JMPR (2011)、WHO Specification and Evaluation (2007)）。以上より、区分 2（肝臓、腎臓）とした。なお、旧分類を行った年度以降に、JMPR、WHO により詳細な評価が行われており、それらを情報源としたため、分類結果が変わった。
誤えん有害性	データ不足のため分類できない

12. 環境影響情報

エトフェンプロックス	
水生環境有害性 短期(急性)	甲殻類(ミシッドシュリンプ)の 96 時間 LC50 = 0.0188 μ g/L (AQUIRE, 2015)であることから、区分 1 とした。
水生環境有害性 長期(慢性)	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)であることから、区分 1 とした。
残留性・分解性	データなし
生体蓄積性	データなし
土壌中の移動性	データなし
オゾン層への有害性	データなし

13. 廃棄上の注意

- 化学品(残余廃棄物)
- : 都道府県知事の許可を受けた産業廃棄物処理業者に、内容を明示して処理を委託する。
- 汚染容器及び包装
- : 容器の内容物を完全に除去してから廃棄する。
空容器は地域の条例に準拠してリサイクル、再利用または廃棄する必要がある。

14. 輸送上の注意

国際規制

海上輸送(IMDG)

- 国連番号 (IMDG)
- : 3077
- 正式品名 (IMDG)
- : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID, N.O.S.
- 容器等級(IMDG)
- : III
- 輸送危険物分類 (IMDG)
- : 9
- 危険物ラベル (IMDG)
- : 9
- クラス(IMDG)
- : 9
- 特別規定 (IMDG)
- : 274、335、966、967、969
- 少量危険物(IMDG)
- : 5 kg
- 微量危険物(IMDG)
- : E1
- 包装要件(IMDG)
- : LP02、P002
- 特別包装規定 (IMDG)
- : PP12
- IBC 包装要件(IMDG)
- : IBC08
- IBC 特別規定(IMDG)
- : B3
- ポータブルタンク包装規定 (IMDG)
- : BK1、BK2、BK3、T1
- 輸送特別規定-タンク(IMDG)
- : TP33
- 積載区分 (IMDG)
- : A
- 緊急時応急措置指針番号
- : 171

航空輸送(IATA)

国連番号 (IATA)	: 3077
正式品名 (IATA)	: Environmentally hazardous substance, solid, n.o.s.
容器等級 (IATA)	: III
輸送危険物分類 (IATA)	: 9
危険物ラベル (IATA)	: 9
クラス (IATA)	: 9
PCA 微量危険物(IATA)	: E1
特別管制区(PCA)少量危険物(IATA)	: Y956
特別管制区(PCA)数量限定物の最大積載量(IATA)	: 30kgG
PCA 包装要件(IATA)	: 956
特別管制区(PCA)最大積載量(IATA)	: 400kg
CAO 包装要件(IATA)	: 956
貨物機専用(CAO)最大積載量 (IATA)	: 400kg
特別規定(IATA)	: A97、A158、A179、A197、A215
ERG コード (IATA)	: 9L

海洋汚染物質 : 該当

国内規制

海上規制情報	: 船舶安全法の規定に従う。
航空規制情報	: 航空法の規定に従う。
緊急時応急措置指針番号	: 171
特別な輸送上の注意	: 運搬に際しては、容器の転倒、損傷、落下、荷崩れ等しないように積み込み、漏出のないことを確認する。

15. 適用法令**国内法令**

労働安全衛生法	: 名称等を表示すべき危険物及び有害物(法第57条第1項、施行令第18条第2号～第3号、安衛則第30条別表第2) 名称等を通知すべき危険物及び有害物(法第57条の2第1項、施行令第18条の2第2号～第3号、安衛則第34条の2別表第2) 2-(4-エトキシフェニル)-2-メチルプロピル=3-フェノキシベンジルエーテル(別名エトフェンプロックス)
毒物及び劇物取締法	: 非該当
消防法	: 非該当
外国為替及び外国貿易法	: 輸出貿易管理令別表第1の16の項
船舶安全法	: 有害性物質(危規則第2, 3条危険物告示別表第1)
航空法	: その他の有害物質(施行規則第194条危険物告示別表第1)
化学物質排出把握管理促進法(PRTR 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) 2-(4-エトキシフェニル)-2-メチルプロピル=3-フェノキシベンジルエーテル(別名エトフェンプロックス)(管理番号: 64)(100%)

16. その他の情報

参考文献	: 17625 の化学商品(化学工業日報社) 国際化学物質安全性カード(ICSC) 独立行政法人 製品評価技術基盤機構(NITE) ERG2020 版 緊急時応急措置指針(日本規格協会)
その他の情報	: この SDS は林純薬工業株式会社の著作物です。当該製品の化学物質製品を取り扱う事業者に対して提供するものであり、安全を保証するものではありません。現時点における該当化学物質の情報を全て検証しているわけではありません。当該化学物質について常に未知の危険性が存在するという認識で、製品運搬・開封から廃棄に至るまで、安全を最優先して使用者自己の責任においてご使用下さい。当該化学物質を使用する際は、使用者自ら安全情報を収集すると共に使用される場所・機関・国などの、法規制等については使用者自ら調査し最優先させていただきます。国または地方の規制についての調査

は、当社としては行いかねますので、この問題については使用者の責任で処理願います。当該物質の日本語による SDS と他国言語にて翻訳された SDS が存在する場合、内容の相違があるなしに関わらず日本語で記述された文書が優先され他国言語による文書は参考文書とします。