

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

1. 化学品及び会社情報

化学品の名称 : Rizatriptan Orally Disintegrating 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 : Organon & Co.

住所 : 30 Hudson Street, 33rd floor
Jersey City, New Jersey, U. S. A 07302

電話番号 : +1-551-430-6000

電子メールアドレス : EHSSTEWARD@organon.com

緊急連絡電話番号 : +1-215-631-6999

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

皮膚感作性 : 区分 1

特定標的臓器毒性（反復ばく露）（経口） : 区分 2 (心臓血管系)

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 : H317 アレルギー性皮膚反応を起こすおそれ。
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（心臓血管系）。

注意書き : 安全対策:

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/09/30
6.0 2024/04/06 809070-00016 初回作成日: 2016/07/22

P260 粉じんを吸入しないこと。
P272 汚染された作業衣は作業場から出さないこと。
P280 保護手袋を着用すること。

応急措置:

P302 + P352 皮膚に付着した場合: 多量の水で洗うこと。
P314 気分が悪いときは、医師の診察/手当てを受けること。
P333 + P313 皮膚刺激又は発しん(疹)が生じた場合: 医師の診察/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。

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 : 粉じんが眼に入ると、機械的な刺激が起きることがある。加工、ハンドリングもしくはそのほかの処理の間に、爆発性の粉じん雲を形成するおそれがあります。

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
セルロース	9004-34-6	>= 10 - < 20	
ペパーミント油	8006-90-4	>= 2.5 - < 10	
スターチ	9005-25-8	>= 1 - < 10	8-98
Rizatriptan	145202-66-0	>= 1 - < 3	

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への診察を受ける。
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、新鮮な空気のある場所へ移動する。
医療処置を受ける。

皮膚に付着した場合 : 接触した場合、直ちに皮膚を多量の水で洗い流す。
汚染した衣服および靴を脱ぐ。

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

- 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 : 目に入った場合には、水でよくすすぐ。
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。
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 : アレルギー性皮膚反応を起こすおそれ。
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 : 粉じんが眼に入ると、機械的な刺激が起きることがある。
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 : 粉じんの生成を避ける。空気中に十分な量の微細粉じんが分散しており着火源が存在すると粉じん爆発の危険がある。
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
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 : 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。

Rizatriptan Orally Disintegrating Formulation

版番号 6.0	改訂日: 2024/04/06	整理番号: 809070-00016	前回改訂日: 2023/09/30 初回作成日: 2016/07/22
------------	--------------------	-----------------------	--

安全を確認してから、もれやこぼれを止める。
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 : こぼれたものは、掃きとるか掃除機で吸い取り、適切な容器に移し、廃棄する。
粉じんの空気中への飛散を避ける(すなわち、粉じんの蓄積した表面の圧搾空気による清掃)。
粉じんが空気中に十分な濃度で放出されると爆発性の混合物を形成するので、表面に粉じんを蓄積させてはならない。
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 : 静電気が蓄積し、浮遊ダストに引火し爆発を引き起こすことがある。
電気的な接地、連結、または不活性雰囲気などの適切な予防措置を講ずる。
- 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 : 皮膚や衣服に付けない。
粉じんを吸入しないこと。
飲み込まない。
眼との接触を避ける。
取扱い後は皮膚をよく洗うこと。
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
粉じんの生成と蓄積を極力避ける。
使用しない場合には容器を閉めておく。
熱や発火源から遠ざける。
静電気放電に対して予防処置手段をとること。
この製品を使用するときに、飲食又は喫煙をしないこと。
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。
- 接触回避 : 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

Rizatriptan Orally Disintegrating Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/09/30
6.0 2024/04/06 809070-00016 初回作成日: 2016/07/22

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。
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。

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
セルロース	9004-34-6	TWA	10 mg/m ³	ACGIH
スターチ	9005-25-8	TWA	10 mg/m ³	ACGIH
Rizatriptan	145202-66-0	TWA	10 µg/m ³ (OEB 3)	内部
		拭き取り制限	100 µg/100 cm ²	内部

設備対策

- : 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。

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 : 微粒子用タイプ
- 材質 : 耐薬品性手袋

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

- 備考 : 手袋を二重で着用することを検討しましょう。
- 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、フェイスシールドもしくはそのほかのフルフェイ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 : 粉末
- 色 : データなし
- 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) : 加工、ハンドリングもしくはそのほかの処理の間に、爆発性の粉じん雲を形成するおそれがあります。
- 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 : 非該当
- 分解温度 : データなし
- pH : データなし

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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)	:	データなし
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	:	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	:	加工、ハンドリングもしくはそのほかの処理の間に、爆発性の粉じん雲を形成するおそれがあります。 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。 粉じんの発生を避ける。
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。

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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。

製品:

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

成分:**セルロース:**

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): > 5,000 mg/kg

急性毒性（吸入） : LC50 (ラット): > 5.8 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

ペパーミント油:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): > 2,000 mg/kg

急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): > 5,000 mg/kg

スターチ:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): > 5,000 mg/kg

急性毒性（経皮） : LD50 (ウサギ): > 2,000 mg/kg

Rizatriptan:

急性毒性（経口） : LD50 (ラット): 2,227 mg/kg

LD50 (マウス): 700 - 1,631 mg/kg

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。

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

成分:

ペパーミント油:

種	: ウサギ
結果	: 皮膚刺激性
備考	: 類似する物質から得られたデータに基づく

Rizatriptan:

種	: ウサギ
結果	: 皮膚刺激なし

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。

成分:

ペパーミント油:

種	: ウサギ
結果	: 眼への刺激、21 日以内に回復
備考	: 類似する物質から得られたデータに基づく

スターチ:

種	: ウサギ
結果	: 眼への刺激なし

Rizatriptan:

種	: ウシ角膜
備考	: 中等度の眼刺激

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:

ペパーミント油:

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

Rizatriptan Orally Disintegrating Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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。

スターチ:

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

Rizatriptan:

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
アセスメント : 皮膚を過敏化させない。
結果 : 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:

セルロース:

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
 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: 飲み込んだ場合
 結果: 陰性

スターチ:

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

Rizatriptan:

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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: アルカリ溶出アッセイ
		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: 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: 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: 経口
		結果: 陰性

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:**セルロース:**

種	:	ラット
投与経路	:	飲み込んだ場合
曝露時間	:	72 週
結果	:	陰性

Rizatriptan:

種	:	マウス
投与経路	:	経口
曝露時間	:	100 週
NOAEL	:	125 mg/kg 体重
結果	:	陰性

種	:	ラット
投与経路	:	経口
曝露時間	:	106 週
NOAEL	:	106 mg/kg 体重
結果	:	陰性

生殖毒性

利用可能な情報に基づく限り分類できない。

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/09/30
6.0 2024/04/06 809070-00016 初回作成日: 2016/07/22

成分:**セルロース:**

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: 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: 受精能力 / 初期胚発生
種: ラット
投与経路: 飲み込んだ場合
結果: 陰性

Rizatriptan:

妊娠に対する影響 : 試験タイプ: 受精能力 / 初期胚発生
種: ラット, メス
投与経路: 経口
生殖力: LOAEL: 100 mg/kg 体重
症状: 変化させられた発情サイクル
結果: 生殖および初期胚発生への影響がないことが判明した。

試験タイプ: 受精能力 / 初期胚発生
種: ラット, オス
投与経路: 経口
生殖力: NOAEL: 250 mg/kg 体重
結果: 生殖および初期胚発生への影響がないことが判明した。

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
発生毒性: LOAEL: 10 mg/kg 体重
結果: 催奇影響はない。、胚・胎児毒性。

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
発生毒性: LOAEL: 100 mg/kg 体重
結果: 催奇影響はない。、胚・胎児毒性。
備考: 影響は母体の中毒量でのみ見られた。

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。

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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。

成分:**Rizatriptan:****アセスメント** : 眠気又はめまいのおそれ。**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（経口）による臓器の障害のおそれ（心臓血管系）。

成分:**Rizatriptan:****標的臓器** : 心臓血管系
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。**反復投与毒性****成分:****セルロース:****種** : ラット
NOAEL : $\geq 9,000$ mg/kg
投与経路 : 飲み込んだ場合
曝露時間 : 90 Days**スターチ:****種** : ラット
NOAEL : $\geq 2,000$ mg/kg
投与経路 : 皮膚接触
曝露時間 : 28 Days
方法 : OECD 試験ガイドライン 410**Rizatriptan:****種** : ラット
LOAEL : 1 mg/kg
投与経路 : 経口
曝露時間 : 14 週
症状 : 瞳孔拡張, 脈拍増加, 発赤**種** : 犬
LOAEL : 0.05 mg/kg
投与経路 : 静脈内

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

曝露時間	: 2 週
症状	: 瞳孔拡張, 脈拍増加, 発赤

種	: 犬
LOAEL	: 0.2 mg/kg
投与経路	: 経口
曝露時間	: 1 年
症状	: 瞳孔拡張

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:****Rizatriptan:**

飲み込んだ場合	: 標的臓器: 心臓血管系 症状: 無力症, 疲労, 痛み, めまい, 衰弱, 眠気
---------	---

12. 環境影響情報**生態毒性****成分:****セルロース:**

魚毒性	: LC50 (Oryzias latipes (和メダカ)): > 100 mg/l 曝露時間: 48 h 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
-----	--

ペパーミント油:

魚毒性	: LL50 (Danio rerio (ゼブラフィッシュ)): > 10 - 100 mg/l 曝露時間: 96 h 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)): > 10 - 100 mg/l 曝露時間: 48 h 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)): > 10 - 100 mg/l 曝露時間: 72 h 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく
---------------	---

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/09/30
6.0 2024/04/06 809070-00016 初回作成日: 2016/07/22

微生物に対する毒性 : EC10: 51 mg/l
曝露時間: 3 h
備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

Rizatriptan:

魚毒性 : LC50 (Pimephales promelas (ファットヘッドミノウ)): >
1,000 mg/l
曝露時間: 96 h

ミジンコ等の水生無脊椎動物 : EC50 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 1,000 mg/l
に対する毒性 曝露時間: 48 h

藻類/水生生物に対する毒性 : EC50 (Pseudokirchneriella subcapitata (緑藻)): > 100 mg/l
曝露時間: 72 h
方法: OECD 試験ガイドライン 201

最大無影響濃度 (Pseudokirchneriella subcapitata (緑藻)):
48 mg/l
曝露時間: 72 h
方法: OECD 試験ガイドライン 201

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)): 9.6 mg/l
曝露時間: 32 d
方法: OECD 試験ガイドライン 210

ミジンコ等の水生無脊椎動物 : 最大無影響濃度 (Daphnia magna (オオミジンコ)): 110 mg/l
に対する毒性 (慢性毒性) 曝露時間: 21 d
方法: OECD 試験ガイドライン 211

微生物に対する毒性 : EC50: > 1,000 mg/l
曝露時間: 3 h
試験タイプ: 呼吸抑制
方法: OECD 試験ガイドライン 209

最大無影響濃度: 1,000 mg/l
曝露時間: 3 h
試験タイプ: 呼吸抑制
方法: OECD 試験ガイドライン 209

残留性・分解性**成分:****セルロース:**

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号 改訂日: 整理番号: 前回改訂日: 2023/09/30
6.0 2024/04/06 809070-00016 初回作成日: 2016/07/22

生分解性 : 結果: 易分解性。

ペパーミント油:

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

Rizatriptan:

生分解性 : 結果: 易分解性ではない。
生分解: 50 %
曝露時間: 13 d
方法: OECD 試験ガイドライン 314

生体蓄積性

成分:

ペパーミント油:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: > 4
(log 値) 備考: 類似する物質から得られたデータに基づく

Rizatriptan:

n-オクタノール／水分配係数 : log Pow: -0.649
(log 値)

土壤中の移動性

成分:

Rizatriptan:

環境中の分布 : log Koc: 3.83
方法: OECD 試験ガイドライン 106

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。

Rizatriptan Orally Disintegrating Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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。

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	: 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。

Rizatriptan Orally Disintegrating Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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

名称等を表示すべき危険物及び有害物

非該当

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

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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

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

Rizatriptan Orally Disintegrating
Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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 / TWA : 8 時間、時間加重平均

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; (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; 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、

Rizatriptan Orally Disintegrating Formulation

版番号	改訂日:	整理番号:	前回改訂日: 2023/09/30
6.0	2024/04/06	809070-00016	初回作成日: 2016/07/22

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