



安全データシート

Copyright, 2021, 3M Company. All right reserved. 本情報は、3M社の製品を適切にご使用頂くために作成したもので、複製および／またはダウンロードをする場合には、以下の条件をお守り下さい。 (1) 3M社から書面による事前承認を得ることなく情報を変更したり、一部を抜粋して使用しないで下さい。 (2) 本情報を営利目的で転売または配布をしないで下さい。

SDS番号	24-1035-5	版	3.00
発行日	2021/01/14	前発行日	2015/03/20

この安全データシートはJIS Z7253:2019に対応しています。

1. 化学品及び会社情報

化学品の名称

3M(TM) ダイニオン(TM) 热可塑性フッ素樹脂 THV221AZ

会社情報

供給者	スリーエム ジャパン株式会社
所在地	本社 東京都品川区北品川6-7-29
担当部門	化学製品事業部
電話番号	0570-022-123 (ナビダイヤル)

2. 危険有害性の要約

GHS分類

有害とは分類されない。

GHSラベル要素

注意喚起語

適用しない。

シンボル

適用しない。

ピクトグラム

適用しない。

その他の有害性

熱傷を起こすことがある。

3. 組成及び成分情報

この製品は化学物質です。

3 M(TM) ダイニオン(TM) 热可塑性フッ素樹脂 THV221AZ

成分	CAS番号	重量%
フッ化ビニリデン・テトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロピレン共重合物	25190-89-0	100

4. 応急措置

応急措置

吸入した場合

新鮮な空気の環境に移動させる。気分がすぐれない場合は医療機関を受診する。

皮膚に付着した場合

直ちに多量の冷水で15分間以上皮膚を洗浄する。付着した溶解物を無理に剥がそうとしてはいけない。患部を清潔な布で覆い、直ちに医療機関を受診する。

眼に入った場合

直ちに大量の水で、少なくとも15分間眼を洗う。溶解した物質を除去してはいけない。すぐに医学的注意を手に入れる。

飲み込んだ場合

応急処置は不要。

予想できる急性症状及び遅発性症状の最も重要な徴候症状

重大な症状や影響はない。毒物学的影響に関する情報はセクション11を参照する。

応急措置を要する者の保護に必要な注意事項

適用しない。

5. 火災時の措置

消火剤

火災の場合：通常の燃焼性物質の消火に適した水あるいは泡消火剤などを使用すること。

使ってはならない消火剤

情報なし。

特有の危険有害性

過酷な熱にばく露されると熱分解が起こりやすい。

消防作業者の保護

ヘルメット、自給式の陽圧ないし加圧式呼吸装置、バンカーコート及びズボン、腕、腰及び脚の周りのバンド、顔面マスク、及び頭部の露出部分の保護カバーを含む完全保護衣服を着用する。

6. 漏出時の措置

人体に対する注意事項、保護具及び緊急措置

区域より退避させること。新鮮な空気でその場所を換気する。大量に漏洩した場合、あるいは狭小な場所で漏洩した場合は、安全衛生手順にしたがって、蒸気の拡散、排出のための強制換気を行う。他のセクションの使用上の注意を見る。

環境に対する注意事項

環境への放出を避けること。

封じ込め及び浄化の方法及び機材

漏洩した物質を出来る限り多く回収する。 粉じんを抑えるために、湿めらせるもの又は水をかける。 密閉容器に収納する。 残さを清掃する。 容器を密封する。 回収した物質は、国内外の法令や規則にしたがって、できるだけ早く廃棄する。

7. 取扱い及び保管上の注意

取扱い

熱分解物を吸入しない。 热した材料に触れないこと。 工業用又は業務用。消費者用用途への販売、使用禁止。 作業服は他の衣類や食品、タバコと別に保管する。 粉じん／煙／ガス／ミスト／蒸気／スプレーを吸入しないこと。 この製品を使用する時には、飲食又は喫煙をしないこと。 取扱後は手指をよく洗うこと。 禁煙： この製品の使用中に喫煙すると、たばこあるいは煙による汚染を引き起こし、有害な分解物が形成される。

保管

熱から離して保管する。

8. ばく露防止及び保護措置

管理項目

許容濃度及び管理濃度

セクション3に記載されたいずれの成分についても、許容濃度は無い。

ばく露防止策

設備対策

誤使用又は装置の故障により、本品が非常に高い温度に加熱された場合は、分解物の濃度を許容限度以下に維持するために十分な局所排気装置を使用する。 空気中の有害物質をそれぞれの許容濃度以下に制御し、粉じん、フューム、ガス、ミスト、スプレーをコントロールするためにも、一般的な希釈換気あるいは局排換気を行う。 換気が適切に実施できない場合は、呼吸保護具を使用する。

保護具

眼の保護具

ばく露評価結果に準じた眼・顔の保護具を選択・使用する。下記の眼・顔の保護具を推奨します。

全面マスク

間接式換気ゴーグル

皮膚及び身体の保護具

ばく露評価に準じた皮膚接触を防止するために、関連した法令で認められた保護手袋・保護衣を選択・使用する。

推奨される手袋の材質： ネオプレン

スプレーなど、ハネの多い作業など、ばく露の可能性が高い場合には、つなぎ服などの保護衣を使用する。 ばく露評価に基づき、適切な保護具を着用する。 保護衣の材質として次のものを推奨する。 ネオプレン製エプロン

呼吸用保護具

ばく露状況評価で吸入保護具が必要と判断された場合には、吸入防止手順に従って、以下のものから呼吸保護具を選択する。

加熱中：

管理不能の有害な放出物に過剰ばく露される可能性がある場合、ばく露レベルが不明の場合或いはろ過式マスクでは十分な保護が期待できない場合は、陽圧の送気型マスクを使用する。

有機ガス及び微粒子用半面形あるいは全面形防毒・防じんマスク。

特殊な利用に際して、マスクの適合性に疑問があれば、保護マスクのメーカーに相談する。

熱危険性

やけどを防ぐため、この製品を取り扱う際は、耐熱手袋を着用する。

9. 物理的及び化学的性質

基本的な物理・化学的性質

外観	固体
物理的状態:	粗粉
色	白色
臭い	無臭
臭いの閾値	データはない。
pH	適用しない。
融点・凝固点	110 - 130 °C
沸点、初留点及び沸騰範囲	適用しない。
引火点	引火点なし
蒸発速度	適用しない。
引火性（固体、ガス）	区分されない。
燃焼点（下限）	適用しない。
燃焼点（上限）	適用しない。
蒸気圧	適用しない。
蒸気密度/相対蒸気密度	適用しない。
密度	1.9 - 1.97 g/cm ³ [試験条件： 23 °C]
比重	1.9 - 1.97 [試験条件： 23 °C] [参考基準：水=1]
溶解度	無視できるレベル。
溶解度（水以外）	データはない。
n-オクタノール/水分配係数	データはない。
発火点	データはない。
分解温度	データはない。
粘度/動粘度	適用しない。
揮発性有機化合物	適用しない。
揮発分	適用しない。
水と規制除外の溶剤を除いた揮発性有機化合物 (JIS-GHSの要求項目ではない)	適用しない。
モル重量	データはない。

ナノパーティクル

この製品はナノパーティクルを含有しない。

10. 安定性及び反応性

反応性

この物質は、特殊条件下では薬品と反応する可能性がある。このセクションの他の項目を参照する。

化学的安定性

安定。

危険有害反応の可能性

有害な重合反応は起こらない。

避けるべき条件

未確定

混触危険物質

アルカリ金属及びアルカリ土類金属

危険有害な分解物

物質

条件

フッ化カルボニル	高温時
一酸化炭素	高温時
二酸化炭素	高温時
フッ化水素	高温時
パーフルオロイソブチレン(PFIB)	高温時
毒性蒸気、微粒子	高温時

誤使用又は装置の故障により、本品が非常に高い温度に過熱された場合は、フッ化水素、パーフロロイソブチレン等の有毒な熱分解物を生成することがある。

11. 有害性情報

セクション2で区分表示が義務付けられている特殊な成分を含有する場合には、下記の情報と一致しない場合があります。また、成分の含有量が表示義務となる値以下の場合、成分のばく露が予想されない場合、あるいは製品全体を考慮した場合に、含有成分の毒性情報が、製品の区分、ばく露時の兆候や症状に一致しないことがあります。

毒性学的影响に関する情報

ばく露による症状

組成の試験結果や情報より、下記の健康影響が考えられる。

眼に入った場合

加熱中：

熱傷： 激しい痛み、発赤、腫脹、組織の破壊などの症状。

機械的な眼刺激： 疼痛、発赤、流涙、角膜創傷などの症状。

皮膚に付着した場合

加熱中：

熱傷： 激しい痛み、発赤、腫脹、組織の破壊などの症状。

機械的な皮膚刺激： 創傷、発赤、疼痛、かゆみなどの症状。

吸入した場合

気道刺激： 咳、くしゃみ、鼻水、頭痛、鼻と喉の痛みなどの症状。

加熱中：

ポリマーフューム熱： 胸の痛み、息苦しさ、息切れ、咳、不安感、筋肉痛、動悸、発熱、寒気、発汗、吐き気及び頭痛などの症状。

飲み込んだ場合

人体への健康影響に関する情報は無い。

毒性データ

セクション3に開示されている化学成分で以下に情報が無い場合は、そのエンドポイントに対して利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い場合になります。

急性毒性

名称	経路	生物種	値又は判定結果
製品全体	経口摂取		利用できるデータが無い：ATEで計算。5,000 mg/kg
フッ化ビニリデン・テトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロピレン共重合物	皮膚		LD50 推定値 > 5,000 mg/kg
フッ化ビニリデン・テトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロピレン共重合物	経口摂取	ラット	LD50 > 5,000 mg/kg

ATE=推定急性毒性

皮膚腐食性及び皮膚刺激性

名称	生物種	値又は判定結果
フッ化ビニリデン・テトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロピレン共重合物	ウサギ	刺激性なし

眼に対する重篤な損傷又は眼刺激性

名称	生物種	値又は判定結果
フッ化ビニリデン・テトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロピレン共重合物	専門家による判断	刺激性なし

呼吸器感作性または皮膚感作性**皮膚感作性**

名称	生物種	値又は判定結果
フッ化ビニリデン・テトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロピレン共重合物	モルモット	区分されない。

呼吸器感作性

セクション3に開示されている化学成分に対しては、利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い。

生殖細胞変異原性

セクション3に開示されている化学成分に対しては、利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い。

発がん性

セクション3に開示されている化学成分に対しては、利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い。

生殖毒性

生殖発生影響

セクション3に開示されている化学成分に対しては、利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い。

標的臓器

特定標的臓器毒性、単回ばく露

セクション3に開示されている化学成分に対しては、利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い。

特定標的臓器毒性、反復ばく露

セクション3に開示されている化学成分に対しては、利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い。

吸引性呼吸器有害性

セクション3に開示されている化学成分に対しては、利用できるデータが無いか、分類するに十分なデータが無い。

製品及び成分に関する追加の毒性情報が必要な場合には、本SDSの1ページに記載した住所、電話番号にご連絡ください。

12. 環境影響情報

セクション2で区分表示が義務付けられている特殊な成分を含有する場合には、下記の情報と一致しないことがあります。 セクション2の分類に関する追加情報が必要な場合は、弊社にお問い合わせください。また、成分の環境中での運命及び有害性は、成分の含有が表示義務となる値以下の場合、成分のばく露が予想されない場合、あるいは製品全体を考慮した場合に、この項の内容と一致しないことがあります。

生態毒性

水生毒性（急性）

GHS分類では水生生物への急性毒性はない。

水生毒性（慢性）

GHS分類では水生生物への慢性毒性はない。

製品での試験データは無い。

3 M(TM) ダイニオン(TM) 熱可塑性フッ素樹脂 THV221AZ

材料	CAS番号	生物種	種類	ばく露	テストエンド ポイント	試験結果
フッ化ビニリデン・テトラ フルオロエチレン・ヘキサ フルオロプロピレン共重合 物	25190-89-0		実験室		LC50	>100 mg/l
フッ化ビニリデン・テトラ フルオロエチレン・ヘキサ フルオロプロピレン共重合 物	25190-89-0		分類にデータが利 用できない、ある いは不足してい る。			N/A
フッ化ビニリデン・テトラ フルオロエチレン・ヘキサ フルオロプロピレン共重合 物	25190-89-0		実験室		NOEC	>100 mg/l

残留性・分解性

材料	CAS番号	試験の種類	期間	試験の種類	試験結果	プロトコル
フッ化ビニリデン・テトラ フルオロエチレン・ヘキサ フルオロプロピレン共重合 物	25190-89-0	データ不足			N/A	

生体蓄積性

材料	CAS番号	試験の種類	期間	試験の種類	試験結果	プロトコル
フッ化ビニリデン・テトラ フルオロエチレン・ヘキサ フルオロプロピレン共重合 物	25190-89-0	分類にデータが利 用できない、ある いは不足してい る。	該当なし。	該当なし。	該当なし。	該当なし。

土壤中の移動性

データはない。

オゾン層への有害性

データはない。

13. 廃棄上の注意

廃棄方法

関係法令に従って、産業廃棄物として自社で処分するか産業廃棄物処理業者に委託して処分する。

14. 輸送上の注意

国内規制がある場合の規制情報

取扱い及び保管上の注意欄に述べられている一般的注意に従ってください。 船舶及び航空輸送上の危険物には該当しない。 (国際連合危険物に該当しない)

15. 適用法令

国内法規制及び関連情報

日本国内法規制（主な適用法令）

適用しない。

主な法規制物質

成分	法規名	化管法	毒劇法
該当なし。	安衛法（表示・通知） 該当なし。	該当なし。	該当なし。

16. その他情報

改訂情報

セクション1：所在地 情報修正.
セクション1：担当部門の電話番号 情報修正.
セクション1：担当部門名 情報修正.
セクション1：製品名 情報修正.
セクション2：GHS分類 情報修正.
セクション2：絵表示 情報修正.
セクション2：注意喚起語 情報の削除.
セクション2：シンボル 情報の削除.
セクション2：ラベル要素の追加GHS情報 情報修正.
セクション3：成分表 情報修正.
セクション3：「この製品は混合物です。」の標準フレーズ 情報修正.
セクション4：応急措置（急性・遅発性症状） 情報修正.
セクション4：応急措置 - 医療機関への報告 (REACH/GHS) 情報修正.
セクション4：応急措置(眼に入った場合)の情報 情報修正.
セクション4：応急措置(飲み込んだ場合)の情報 情報修正.
セクション4：応急措置(吸入した場合)の情報 情報修正.
セクション4：応急措置(皮膚の接触した場合) の情報 情報修正.
セクション4：毒性学的影響情報 情報の削除.
セクション5：火災時情報（消火法） 情報修正.
セクション5：火災時情報（消火剤） 情報修正.
セクション5：火災時情報（特殊有害性） 情報修正.
セクション6：封じ込め及び浄化の方法及び機材 情報修正.
セクション6：事故漏出時の清掃 情報修正.
セクション6：事故漏出時の措置 情報修正.
セクション6：事故漏出時の人体に対する注意事項 情報修正.
セクション7：貯蔵情報 情報修正.
セクション7：取り扱い時の安全注意喚起情報 情報修正.
セクション8：職業暴露情報 情報修正.
セクション8：眼および顔面保護 情報修正.
セクション8：作業環境許容値 情報修正.
セクション8：保護具 - 眼 情報修正.
セクション8：保護具 - 吸入 情報修正.
セクション8：保護具 - 皮膚/体幹 情報修正.
セクション8：保護具 - 皮膚/手 情報修正.
セクション8：保護具 - 高温危険性 情報修正.
セクション8：呼吸器保護 - 推奨する呼吸用保護具のガイド 情報修正.

セクション8：呼吸器保護 - 推奨する呼吸保護具の情報 情報修正.
セクション8：皮膚保護 - 保護衣情報 情報修正.
セクション8：皮膚保護 - 推奨する手袋情報 情報修正.
セクション8：皮膚保護 - 推奨する手袋 情報修正.
セクション9：沸点/初留点/沸騰範囲 情報修正.
セクション9：分解温度 情報修正.
セクション9：融点/凝固点 情報修正.
セクション9：色 情報の追加.
セクション9：密度情報 情報修正.
セクション9：蒸発速度情報 情報修正.
セクション9：燃焼点（下限）情報 情報修正.
セクション9：燃焼点（上限）情報 情報修正.
セクション9：ナノパーティクル 情報の追加.
セクション9：n-オクタノール/水分配係数の情報 情報修正.
セクション9：臭気限界 情報修正.
セクション9：臭い、色、グレード情報 情報の削除.
セクション9：揮発分 情報の追加.
セクション9：pH情報 情報修正.
セクション9：追加性状に関する記載 情報の追加.
セクション9：追加性状に関する記載 情報の削除.
セクション9：比重情報 情報修正.
セクション9：溶解性（水以外） 情報修正.
セクション9：水溶解性 情報修正.
セクション9：蒸気密度/相対蒸気密度 情報の追加.
セクション9：蒸気密度の値 情報の削除.
セクション9：蒸気圧 情報修正.
セクション9：粘度 情報の削除.
セクション9：粘度 情報の追加.
セクション9：水と規制除外の溶剤を除いた揮発性有機化合物 情報の追加.
セクション9：揮発性有機化合物 情報の追加.
セクション10：反応性情報 情報修正.
セクション10：有害分解物 情報修正.
セクション10：有害な分解物の表 情報修正.
セクション10：有害な分解物の情報 情報修正.
セクション10：有害な重合反応の性状 情報修正.
セクション10：避けるべき物質 情報修正.
セクション11：急性毒性の表 情報修正.
セクション11：追加毒性情報のステートメント 情報修正.
セクション11：吸引ハザード 情報修正.
セクション11：発がん性 情報修正.
セクション11：分類放棄声明 情報修正.
セクション11：表テキストに非開示の成分 情報修正.
セクション11：生殖細胞変異原性 情報修正.
セクション11：健康影響情報（眼） 情報修正.
セクション11：健康影響情報（飲み込んだ場合） 情報修正.
セクション11：健康影響情報（吸入した場合） 情報修正.
セクション11：健康影響情報（皮膚） 情報修正.
セクション11：呼吸感作性 情報修正.
セクション11：重篤な眼へのダメージ/刺激の表 情報修正.

セクション1 1 : 皮膚腐食性/刺激性の表 情報修正.
セクション1 1 : 皮膚感作性の表 情報の追加.
セクション1 1 : 皮膚感作性 情報の削除.
セクション1 1 : 特定標的臓器毒性 - 反復ばく露 情報修正.
セクション1 1 : 特定標的臓器毒性 - 単回ばく露 情報修正.
セクション1 2 : 水生生物への急性毒性情報 情報修正.
セクション1 2 : 水生生物への慢性毒性情報 情報修正.
セクション1 2 : 危険性の分類 情報修正.
セクション1 2 : 成分生態毒性情報 情報修正.
セクション1 2 : 材料の生態毒性に関するデータテキストなし 情報修正.
セクション1 2 : 残留性および分解性の情報 情報修正.
セクション1 2 : 生態濃縮性情報 情報修正.
セクション1 3 : 廃棄物の処理ノート 情報修正.
セクション1 4 : 輸送上の注意の標準フレーズ 情報修正.
セクション1 5 : 法規名 - 表 情報修正.
セクション1 5 : 適用法規のステートメント 情報修正.
セクション1 6 : UK放棄声明 情報の削除.
セクション1 6 : Webアドレス 情報修正.

免責事項：この安全データシートの情報は、発行時において正確であると信じられるものです。当社は、法的な要求事項を除き、安全データシートの記載事項について、製品の使用に伴う損失や災害等を補償するものではありません、本安全データシートの記載内容は、記載されている範囲外の使用、あるいは他の物質と組み合わせての使用では効力を持たません。したがって、製品が使用目的に合致しているかについては、お客様ご自身でご確認ください。

3MジャパングループのSDSは日本のウェブサイトから入手できます。