インジウム・スズ酸化物等取扱い作業による 健康障害防止に関する技術指針 (案)

平成 22 年 9 月 28 日 インジウムの健康障害防止に係る小検討会

本指針案は、平成 22 年 10 月 1 日開催の「化学物質による労働者の健康障害防止措置に係る検討会」において検討、承認されたものですが、今後、10 月から 11 月にかけてのパブリックコメントの募集の手続きを経て、行政指導通知として発出する予定です。

インジウム・スズ酸化物等取扱い作業による健康障害防止対策の 徹底について

インジウム・スズ酸化物等(以下、「ITO等」という。)の取扱い作業による健康障害防止対策の徹底については、平成16年7月付け基安化発第0713001号「インジウム・スズ酸化物等取扱い作業における当面のばく露防止対策について」により、当該物質を製造し、取扱う事業者に対し、ばく露防止対策の徹底を求めてきたところであるが、本年6月、ITO研削粉の吸入によるがん原性試験(日本バイオアッセイ研究センター実施。)の結果において、低濃度の吸入ばく露によりラットにおいて発がんを含む肺疾患、マウスにおいて肺疾患を起こすことが確認されたところである。

このため、事業場において適切な健康障害防止対策の導入が推進されるようを加速するため、別添のとおり「インジウム・スズ酸化物等の取扱い作業による健康障害防止に関する技術指針」を定めたので、当該技術指針に沿って、ITO等による健康障害防止対策の一層の推進を図られるようお願いする。

なお、基安化発第 0713001 号通知は廃止する。

(別添)

インジウム・スズ酸化物等の取扱い作業による健康障害防止 に関する技術指針

第1 趣旨

この技術指針は、インジウム・スズ酸化物等を製造し、又は取扱う業務に関し、 当該物質による労働者の健康障害の防止に資するため、その製造、取扱い等に際し 事業者が講ずべき措置について定めたものである。

第2 対象物質

本技術指針における対象物質はインジウム及びその化合物のうち金属インジウム、水酸化インジウム、酸化インジウム、インジウム・スズ酸化物、塩化インジウム等ITOの製造、回収等の過程で製造又は取り扱うものとする。なお、対象物質の物理化学的性質、有害性、用途等は参考1のとおりである。

第3 作業環境管理及び作業管理

事業者は、屋内作業場においてITO等を製造し、回収し、又は取り扱う場所での作業(以下「ITO等取扱い作業」という。)に従事する労働者がITO等にばく露することを防止するため、次の措置を講じること。

(1) 設備に係る措置

次のいずれかの措置を講じること。なおそれぞれの項目に改善の例を示すので参考とされたい。

ア 遠隔操作の導入又は工程の自動化 例)

- ・ 作業場に立ち入らずに作業が行えるようにする
- ・ 手作業を機械化する

イ 粉じんの発散源を密閉又は隔離する設備の設置 例)

- ・ 発散源となる設備・装置全体をカバーで覆う
- ・ 治具を用いる等の工夫により、発散源となる設備・装置の開口部(窓等) を最小の大きさとする
- ・ 粉じんが飛散しないよう、ホッパー、シューターの形状を変更する
- あらゆる容器に蓋をつける
- ・ 発散源の周りにビニールカーテンを設置するなどにより、作業場所以外と の間をできるだけ隔離する
- 発散源を含む作業場所の空間をできるだけ狭くする
- 発散源となる装置を別室に区分して必要時のみ立ち入る

ウ 局所排気装置の設置

例)

- ・ 作業場所の実態及び作業形態に合わせ、局所排気装置を選定し、その有効 性を下記の事項等により確認する
 - 吸入口の開口面積を必要最小限とすること
 - HEPA フィルターを活用するなどし、集塵能力を増強すること
 - 局所排気装置の吸引風速を確保すること
 - 局所排気装置の異常の有無、吸引風速について日常的に点検すること

エ プッシュプル型換気装置の設置

- オ 湿潤な状態に保つための設備の設置 例)
- 可能な限り湿式での作業方法に変更する。
- ・ 治具、ぼろ等を水等で湿潤化し、水分が蒸発した後も拡散しないよう、蓋 付き容器に保管

カ その他の発散抑制措置

例)

- ・ 作業室の出入り口に粘着性マット(粘着シート)を設置し、粉じんが作業 場外に持ち出されないようにするとともに、シートを定期的に交換する
- ・ 作業場所の出入り口に靴底洗浄ブラシ付きマットを設置する
- ・ 作業室の出入り口にエアシャワー (前室) を設置する
- ・ 防じん素材の作業衣及び作業帽を使用する

(2) 作業管理

単位作業場において作業管理を指揮する者の選任を行う。作業管理を指揮する者に、以下の事項を実施させる。

- ア 労働者が当該物質にばく露されないような作業位置、作業姿勢又は作業方 法の選択
- イ 作業手順書の作成と周知徹底
- ウ 当該物質にばく露される時間の短縮
- エ 保護具の使用の徹底 (呼吸用保護具のほか、必要に応じて保護眼鏡を使用 する)

オ 清掃作業について

ITO等取扱い作業により床等に飛散した粉状のITO等については、二次発じんの防止のため定期的に清掃を行うこと(遠隔操作の導入又は工程の自動化を行った場合を含む。)。

その際、掃除機の排気による粉じんの舞い上がりを防ぐため、セントラルクリーナー式屋外集中大型集塵機を整備する等の方法が参考となる。

また、ITO等の清掃又は装置等の内部に付着した当該物質の回収に従事する労働者には、有効な呼吸用保護具を使用させること。

作業着は事業場内で洗濯すること。また、私服と作業着のロッカーを別々に すること。

カ 作業記録の保存

ITO等取扱い作業に従事する労働者については、労働者の氏名、当該作業に従事した期間、作業概要及び呼吸用保護具の使用の記録を作成し、30年間保

存すること。

(3) 作業環境測定等

ア 測定

ITO等の製造・取扱い作業が行われる屋内作業場(遠隔操作又は工程の自動化等により当該作業場所に労働者が通常立ち入らない場合を除く。)においては6月以内ごとに1回、別紙1に示す方法により、空気中のITO等の濃度を測定するとともに、その測定結果に基づき次項イにより、必要な措置を講じることとする。

イ 測定結果に基づく措置

ITO等の取扱い作業における当面の作業環境の改善の目標とすべき濃度 基準(以下「目標濃度」という。)は、事業場における現行の管理水準を考慮 し、吸入性粉じんとして 0.01 mg/m³(インジウムとして)とする。

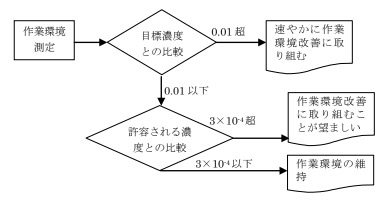
(注: 吸入性粉じんとは 4μ m 5 0 %カットの分粒特性を有するサンプラーで捕集した粉じんをいうこと。)

事業者は、空気中のITO等の濃度の測定の結果、別紙1(3)により算出した第1評価値及びB測定に準じた測定で得られた値のいずれかの値が目標濃度を超える測定濃度となった作業場については、速やかに次に掲げる作業環境を改善するため必要な措置を講じ、目標濃度以下になるよう努める。

- (ア) 設備の密閉化の促進
- (イ) 局所排気装置、集塵機等の性能の強化
- (ウ) 労働者のばく露を低減させる作業工程又は作業方法への変更

なお、目標濃度以下となった作業場についても、我が国における動物を用いた長期がん原性試験結果により算定したばく露が許容される濃度 3×10^{-4} mg/m³ を超える場合にあっては、作業環境を改善するため必要な措置を継続的に講じ、できる限り空気中のインジウムの濃度を低減させることが望ましい。

また、第1評価値又はB測定に準じた測定で得られた値がばく露が許容される濃度を超えている場合にあっては、次項(4)の手順に従って、適切な呼吸用保護具を選択し、装着するものとする。



注:フローチャート中の数値の単位は mg/m³である

ウ 記録の保存

作業環境測定結果の記録は30年間保管すること。

(4) 呼吸用保護具の使用等

ア 作業環境の測定の結果が許容される濃度を超えている場合にあっては、I TO等取扱い作業に従事する労働者は、以下により有効な呼吸用保護具を選択 し、作業中必ず装着するものとする。

有効な呼吸用保護具として、JIST8153 に適合した送気マスク等給気式呼吸用保護具、粒子捕集効率が 99.9%以上の防じんマスク又は JIST8157 に適合した粒子捕集効率が 99.9%以上の電動ファン付き呼吸用保護具がある。

なお、防じんマスクについては国家検定に合格したものを使用する。

- イ 呼吸用保護具の選定に当たっては、(3)の測定結果に基づき、別紙3の「呼吸用保護具の選択の方法」により、各作業場の状況に適合した適切な指定防護係数の呼吸用保護具を選定する。
- ウ 非定常時及び非常時における使用も考慮し、ITO等のばく露を防止する 適切な呼吸用保護具を必要な数量備え、有効かつ清潔に保持することが必要で ある。
- エ 防じんマスクを使用するに際しては、フィットチェッカー等を用いて面体 と顔面の密着性の確認を行うことにより、適切な面体を選ぶとともに、装着の 都度、当該確認を行うことが有効である。

第4 健康管理

(1) 健康診断の実施

ITO等の取扱い作業に常時従事する労働者に対しては、その雇い入れの際、 当該作業への配置換えの際及びその後6月内ごとに1回、定期に、医師による健 康診断を行うこととする。

健康診断の項目、健康診断の方法等については別紙4のとおりとする。

(2) 健康診断実施後の措置

事業者は上記(1)による健康診断の結果について、当該労働者に係る就業区分に関し、下記の基準を参考として医師の意見を聴取する。

就業区分	健康診断結果
通常勤務	異常の所見が認められない場合
就業制限	次のいずれかに該当する場合
(就業時間短縮、作業	1 血液中のインジウムの量(以下「血清インジウ
の転換、就業場所の変	ム濃度」という。)が 3μg/L以上の場合であって
更、治療のための休業	医師が必要と認める場合
等)	2 間質性肺炎又は気腫性変化に伴う呼吸器系の自
	他覚症状を呈し、血液中のシアル化糖鎖抗原 KL-6
	の測定値(以下「血清 KL-6 値」という。)の値が
	500U/m1 以上又は肺機能検査や胸部の特殊なエッ
	クス線撮影による検査 (以下 「胸部 CT 検査 (コン
	ピューター断層撮影)」という。) 等によりインジ
	ウムによる異常の所見が認められ、医師が必要と
	認める場合

事業者は、上記の医師の意見に基づき、就業区分に応じた就業上の措置を決定するものとする。

就業制限を行う場合には、あらかじめ労働者の意見を聞き、ITO の有害性や健康影響に係る情報を十分提供するなどして労働者の了解が得られるよう努めることが適当である。なお、産業医の選任義務のある事業場においては、必要に応じて、産業医の同席の下に労働者の意見を聴くことが適当である。

就業上の措置は当該労働者の健康を保持することを目的としており、医師等の 意見をもとに安易に解雇等をするようなことは避けなければならない。

(3) 健康診断結果を検討する上での留意点

① 血清インジウム濃度及び血清 KL-6 値について

ITO等による肺障害(特に、間質性変化及び気腫性変化)については、発症後、作業の継続如何にかかわらず病状が進行する例があり、気腫性変化については経年的に増悪することが指摘されているところである。また、発症初期には、必ずしも自覚症状が出現しないことから、注意が必要である。

ITO等による健康影響を早期に発見する上では、血清インジウム濃度及び間質性肺炎の血液マーカーである血清 KL-6 等が有用であることが知られている。

血清インジウム濃度については、3 μ g/Lを超える場合には肺間質性変化のリスクが増加するとの医学的知見が得られたところである。

また、血清 KL-6 値については、500 U/mL を超える場合、間質性肺炎の発症の可能性が示唆される。ただし、血清 KL-6 値は間質性肺炎の発症後、持続的に高値を示すわけではなく、例えば、ばく露の減少により肺間質性炎症が沈静化するのに伴い正常値に回復することもあるが、肺の腺維化を残し機能障害を来す場合がある。

したがって、血清 KL-6 値の正常化は、活動性の間質性肺炎が起きていないということであって、肺障害が認められない、或いは、間質性変化が治癒したという意味ではない。特に、過去、血清インジウム濃度が $3\mu g/L$ を超えた者の場合は、肺の間質性変化及び気腫性変化等が進行する可能性があることに留意すべきである。

このため、血清インジウム濃度、血清 KL-6 値はともに、1 回の検査値のみを肺障害の有無の検討に用いるのではなく、定期健康診断での血清インジウム 濃度の測定結果の推移を経時的に確認した上で、最も高かった濃度レベルを考慮して健康障害の有無を判断することが必要である。

② 胸部CT検査について

胸部CT検査におけるITO等による肺障害の所見は、間質性変化に気腫性変化を伴うことが指摘されている。こうした所見は、血清インジウム濃度上昇後、一定期間後に出現する場合があることから、過去に血清インジウム濃度で異常の所見のあった労働者については、以降、二次健康診断における胸部CT検査の必要性について、十分な検討を行うことが望ましい。

なお、二次健康診断で胸部CT検査を行う場合には、雇い入れ時又は配置換え時に撮影した画像を基礎データとして比較することにより、喫煙等、ITO等によらない所見を除外することが重要である。

(4) 健康診断結果の保存について

上記(1)による健康診断を実施したときには、その結果に基づき、労働者ごと に記録を作成し、これを30年間保存すること。

(5) 健康診断結果の通知について

上記(1)による健康診断を実施したときには、健康診断を受けた労働者に対し、 遅滞なく、当該健康診断の結果を通知すること。

(6) その他留意すべき事項

事業者は、ITO 等取り扱い作業に従事する労働者については、禁煙を指導すること。

第5 労働衛生教育等

事業者は、本技術指針、MSDS 等により得られた情報を基に、関係労働者に対して次の事項について労働衛生教育を実施すること。

- (1) I TO等の物理化学的性質
- (2) I T O 等の有害作用、ばく露することによって生じる症状・障害及び我が国に おける動物を用いた長期がん原性試験から算定したばく露が許容される濃度の 内容
- (3) 目標濃度及び作業規程に基づく作業方法
- (4) 呼吸用保護具の使用方法
- (5) 健康診断及びその結果の活用
- (6) その他健康障害を防止するために必要な事項(禁煙指導を含む)

事業者は、特定の業務を他事業者に請け負わせ、自社以外の労働者が事業場内に おいてITO取扱い作業に従事する場合は、当該請負事業者に対し、あらかじめ上 記(1)~(4)の情報を提供し、当該労働者の健康障害を防止するための措置が確実に 講じられるよう要請すること。

別紙1

空気中のITO等の濃度の測定方法について

作業環境における空気中のITO等の濃度測定は、次の方法により行うこと。

(1) 測定の位置及び時間帯

- ア 測定点は、単位作業場所の床面上に6メートル以下の間隔で引いた縦の線と横の線との交点の床上50センチメートル以上150センチメートル以下の位置とし、測定点の数は、単位作業場所について5点以上とすること。また、測定は、ITO等取扱い作業が定常的に行われている時間に行うこと。(以下「A測定に準じた測定」という。)
- イ ITO等の粉じんの発散源に近接する場所において作業が行われる場合には、ア による測定のほか、空気中のITO等の濃度が最も高くなると思われる時間に、当 該作業が行われる位置において測定を行うこと。(以下「B測定に準じた測定」と いう。)

(2) 濃度測定

各測定点においては、次の方法により、ITO等に含まれるインジウム化合物をインジウムとして測定すること。

- ア ろ過捕集方法により I T O 等の吸入性粉じんを捕集し、誘導結合高周波プラズマ質量分析装置 (I C P M S) によりインジウムとしての濃度を測定する。 なお、サンプリングの時間は、各測定点につき 10 分間以上とする。
- イ 粉じんの捕集にあたっては、ITO等が肺胞等に沈着することにより有害性を 起こすことが指摘されているため、吸入性粉じん(レスピラブル粒子)を分粒し て捕集する。
- ウ 吸入性粉じん用のサンプラー (例:多段平行板式分粒装置、NW-354型及びNWPS-254型慣性衝突式分粒装置、ナイロン製サイクロン等)を使用し、サンプラー使用説明書等に規定されている吸引流量で捕集する(具体的な測定分析法は別紙2参照)。
- エ なお、上記の測定方法と同等以上の精度を有する測定方法を使用することも可能である。

(3) 測定結果の算出

(1)のA測定に準じた測定による空気中のインジウムの濃度について、作業環境評価基準(昭和63年労働省告示第79号)に準じて、第1評価値を算出し、これにより目標濃度、ばく露が許容される濃度との比較を行うこととする。

〈注 1〉

誘導結合高周波プラズマ質量分析装置(ICP-MS)は、高感度、高性能の溶液中無機元素分析装置であり、プラズマにより金属をイオン化する ICP 部とそのイオンを分離、定量する質量分析部から構成される。検出感度が高く、インジウムについて微量分析が可能な分析装置である。

別紙2

ITO等の吸入性粉じんの標準測定分析法

1. 測定方法

- (1) 吸入性粉じん用サンプラーの使用により、分粒特性が $4 \mu m 50\%$ カットの吸入性粉じん(レスピラブル粉じん)の採取が可能である。
- (2) 吸入性粉じんの測定にあたっては、所定のサンプリング流量で、1測定あたり 10 分以上測定することとする。なお、測定機器によっては定量下限を考慮し1測 定あたり20分程度測定時間を確保することが望ましい。
- (3) 捕集した粉じんは抽出用の混酸で保存することとする。なお、抽出用混酸中での捕集粉じんは15日間までは常温で変化しないことが確認されている。

2. 分析方法

以下の手順で分析を行う。

- ① 捕集粉じんは、吸入性粉じんのみを分析対象としてフィルター上に捕集された 吸入性粉じんについて分析する。
- ② 各捕集粉じんは 200ml コニカルビーカーで、抽出用混酸(水:硝酸:塩酸=4: 1:3) 15ml で溶解する。
- ③ 溶解溶液の入ったビーカーは、時計皿で蓋をし、ホットプレート上で、160℃で加熱する。
- ④ 液量が蒸発乾固直前(抽出液量が数滴程度の状態)になったら、一旦ホットプレートからビーカーを下ろし、室温まで放冷する。
- ⑤ その後、抽出用混酸を 2ml 加え、時計皿で蓋をして、更に約 30 分間加熱し、 再度液量が数滴の状態になったらホットプレートから下ろす。 なお、加熱中に液量が減った段階で時計皿についた液を超純水でビーカー内に 洗い込むこととする。
- ⑥ ビーカーが室温まで冷めたら遠沈管で希釈用酸(5%抽出用混酸)で40mLに定容する。
- ⑦ 当該溶液を ICP-MS で総インジウムとして定量するものとする。

○ ICP-MS (Agilent7500i) における分析例

RFパワー	1400W
RFマッチング	1.7V
キャリアーガス	アルゴン 1.0L/min
測定質量数(m/Z)	115
積分時間	0.3sec (3回繰り返し)
検量線	市販のインジウム標準液(1000μg/mL)を希釈酸(5%
	抽出用混酸)で調整し
	$0{\sim}100$ ng/m L の範囲で直線性($r=0.99$)が確認され
	ていることとする。
濃度の補正	濃度のを計算する場合には分子イオンの影響による過
	剰なカウントを補正するために、以下のEPA
	Method200.8 の干渉補正式を使用するものとする。
	(干渉補正式)
	$115In = (115C) \times 1 - (118C) \times 0.016$
	注:(aC) は質量 a におけるカウント値

インジウム取扱い作業に対する呼吸用保護具の選定

一許容される濃度を3×10-4 mg/m3とした時の選定目安表-

作業環境測定結果

(作業環境評価基準に準じ算出した第1評価値に基づき判断)

選定すべき保護具の目安

測定未実施*又は

【<u>指定防護係数100~1,000レベル又はそれ以上の</u> 防護性能が期待できるもの】

- ●面体形(全面)電動ファン付き呼吸用保護具(粒子捕集効率:99.9%以上)
- ●送気マスク(全面形の一定流量形エアラインマスク)
- ●プレッシャデマンド形エアラインマスク

3×10⁻² mg/m³以上

目標濃度 1×10-2

【<u>指定防護係数50~100レベル又はそれ以上の</u> <u>防護性能が期待できるもの</u>】

- ●面体形(半面)電動ファン付き呼吸用保護具(粒子捕集効率:99.9%以上)
- ●取替え式全面形防じんマスク(国家検定合格品: 粒子捕集効率99.9%以上)

(装着者がこれらの呼吸用保護具を装着し、マスクフィッティングテスターにより漏れ率測定で2%未満(防護係数50以上)であればこの濃度で使用可とする)

3×10-3 mg/m3以上

【指定防護係数10レベル又はそれ以上の 防護性能が期待できるもの】

●取替え式半面形防じんマスク(粒子捕集効率 99.9%以上)

3×10⁻⁴ mg/m³超

許容される濃度 3×10-4

3×10-4 mg/m3以下

呼吸用保護具の使用が望ましい

- *作業環境測定が実施されていない作業
 - ・労働衛生工学的設備が講じられず、高濃度ばく露が予想される特殊な作業
 - 装置のクリーニング(清掃)作業 他

別紙4

ITO 等取り扱い作業に従事する労働者に行う健康診断の項目について

(1) 雇い入れ時又は配置換え時の健康診断について

事業者は、ITO等取り扱い作業に常時従事する労働者に対し、その雇入れの際又は当該業務への配置替えの際に、次の項目について、医師による健康診断を行うこと。

- ・ 業務の経歴の調査
- 喫煙歴
- 既往歴の有無の検査
- ・ インジウム又はその化合物による咳、痰、息切れ等の自覚症状又はチアノ ーゼ、ばち状指等の他覚症状の既往歴の有無の検査
- 咳、痰、息切れ等の自覚症状の有無の検査
- チアノーゼ、ばち状指等の呼吸器に係る他覚症状の有無の検査
- 血清インジウム濃度の測定
- 血清 KL-6 値の測定
- · 胸部CT検査

(2) 定期健康診断について

① 一次健康診断

事業者は、ITO 等取り扱い作業に常時従事する労働者に対し、6月以内ご とに1回、定期に、次の項目について、医師による健康診断を行うこと。

- 業務の経歴の調査
- ・ 作業条件の簡易な調査
- 喫煙歴
- ・ 既往歴の有無の検査
- ・ インジウム又はその化合物による咳、痰、息切れ等の自覚症状又はチア ノーゼ、ばち状指等の他覚症状の既往歴の有無の検査
- 咳、痰、息切れ等の自覚症状の有無の検査
- ・ チアノーゼ、ばち状指等の呼吸器に係る他覚症状の有無の検査
- 血清インジウム濃度の測定
- 血清 KL-6 値の測定

② 二次健康診断

事業者は、一次健康診断の結果、異常の疑いのある者で、医師が必要と認める者については、次の項目について、 医師による健康診断を行うこと。

- 作業条件の調査
- ・ 医師が必要と認める場合は、胸部エックス線検査^{注1)}、胸部CT検査^{注2)}、 サーファクタントプロテインD(血清 SP-D)の検査等の血液化学検査、肺 機能検査^{注3)}、喀痰の細胞診又は気管支鏡検査
- (3) 配置転換後の労働者に対する健康診断について

事業者は、過去に ITO 等取り扱い作業に常時従事させたことのある労働者で、 現に使用している労働者に対し、上記(2)に規定する健康診断項目について、 医師による健康診断を行うこと。ただし、次に掲げる事項に留意すること。

- ① 作業条件の簡易な調査については不要であること
- ② 血清インジウム濃度の測定及び血清 KL-6 値の測定の頻度については、医師が必要でないと認めた場合には、1年以内ごとに1回、又は3年以内ごとに1回とすることができること。
 - 注1) 労働安全衛生規則第44条第1項第4号に規定する胸部エックス線検査をいう。
 - 注2) CT (コンピューター断層撮影) による検査及びHRCT (高分解能コンピューター断層撮影) による上肺野、中肺野及び下肺野の検査をいう。ただし、 医師が必要でないと認めた場合には、HRCT検査を省略することができる。
 - 注3) スパイロメトリー及びフローボリューム曲線による肺換気機能検査、動脈血 ガスを分析する検査及び一酸化炭素による拡散能力検査をいう。

参考1

対象物質の概要

1 物理的性状等

(1) 化学物質の基本情報

	インジウ	インジウ	酸化イン	三塩化イ	水酸化イ
名 称	ム・スズ酸	4	ジウム	ンジウム	ンジウム
	化物				
化学式	In_2O_3/SnO_2	In	In_2O_3	$InCl_3$	$In(OH)_3$
分子量		114.82	277. 64	221. 18	165. 84
CAS 番号	50926-11-9	7440-74-6	1312-43-2	10025-82-8	20661-21-6
法指定	労働安全衛生法施行令第 18 条の 2 別表第 9(名称等を通知すべ				
	き有害物)				

(2) 物理的化学的性状

物質名	インジウム・ スズ酸化物	インジウ ム	酸化イン ジウム	三塩化イ ンジウム	水酸化イ ンジウム
外観	黒みがかった 灰色〜緑色固 体	銀白色の やわらか い金属	淡黄色の 結晶	白色の 結晶	白色粉末
比重 (水=1)	約 7.15 (In ₂ O ₃ :SnO ₂ =64-100%: 0-36 %)	7. 282 (24 °C)	7. 179	3. 46 (25 ℃)	
沸点	$^{\circ}\!$	2072 °C	850 ℃	500℃で 分解	
融点	$^{\circ}$ C	156.6 ℃	データ なし		150℃ 付 近で分解
水への溶 解性 g/100ml (25℃)	不溶	情報なし	不溶	212	不溶

(3) 物理的化学的危険性

物質名	インジウム・スズ酸化物	インジウム
火災危険性	不燃性	不燃性
爆発危険性	なし	空気中で粒子が細かく拡散
		して爆発性の混合気体を生
		じる。
物理的危険性	1500℃以上の高温において	粉末や顆粒状で空気と混合
	ヒューム及びガスを発生す	すると、粉塵爆発の可能性が
	る可能性がある(還元・減圧	ある。
	雰囲気下ではより低温で発	
	生)。	
化学的危険性	情報なし	強酸、強酸化剤、イオウと反
		応し、火災や爆発の危険をも
		たらす。

(4) 用途

物質名	用途
インジウム・スズ酸	パソコン、テレビ、携帯情報端末等の薄型ディスプレイ、
化物	タッチパネル、太陽電池等の透明電極原料
インジウム	銀ロウ、銀合金接点、ハンダ、低融点合金、液晶セル電
	極用、歯科用合金、防食アルミニウム、テレビカメラ、
	ゲルマニウム・トランジスター、光通信、太陽熱発電、
	電子部品、軸受金属、リン化インジウム結晶の原料
酸化インジウム	ITO 用原料
三塩化インジウム	ITO 用原料
水酸化インジウム	透明電極材料用原料
	酸化インジウム製造用原料、硝酸インジウム、硫酸イン
	ジウム製造用原料、電池電極材料

2 有害性

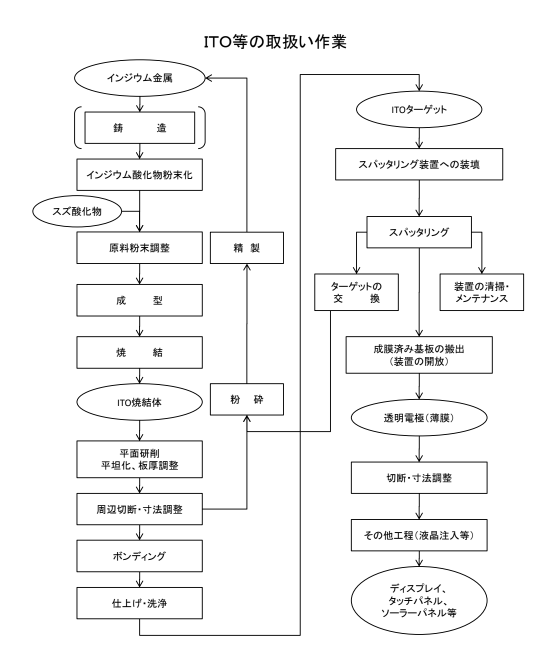
(1) 発がん性

	根拠
7%) %) [r].	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
発がん性	ヒトに対しておそらく発がん性がある
	① IARC ではリン化インジウムとしての発がん性はグルー
	プ 2A と分類した。リン化インジウム以外のインジウム化
	合物の発がん性は不明であるが、発がん性はインジウムに
	起因していると考えられる。
	② 日本バイオアッセイ研究センターの長期がん原性試験
	結果では、雌雄のラットに 104 週間、0.01、0.03、0.1
	mg/m³濃度で ITO 研削粉をばく露させた結果、最低濃度の
	0.01 mg/m³において肺に細気管支-肺胞上皮癌及び細気管
	支-肺胞上皮腺腫の発生増加が認められ、さらに、雄では
	肺に腺扁平上皮癌、雌では肺に腺扁平上皮癌と扁平上皮癌
	も認められた。
	なお、マウスにも、同様の濃度で 104 週間 ITO 研削粉を
	ばく露させたが、発がんは認められなかった。
閾値の有無	有
	吸入ばく露実験の結果より肺の持続的な炎症反応の結果、肺
	胞・細気管支上皮が増生し、肺がん進展すると考えられる。
リスクレベル	$3.0 \times 10^{-4} \text{ mg/m}^3$
	算定式: 0.01 mg/m³ (LOAEL) ×1/25 (UF) ×6/8 (労働補正)
	$=3.0\times10^{-4} \text{ mg/m}^3$
	LOAEL:日本バイオアッセイ研究センターのラットの吸入によ
	る長期がん原性試験
	UF: LOAEL→NOAEL の変換(10)、種差(2.5)、

(2) 発がん性以外の有害性

有害性	内 容
急性毒性	LD ₅₀ > 10g/kg (ラット、経口)
皮膚腐食性/刺激性	報告なし
眼に対する重篤な損傷性/刺	あり
激性	可溶性の塩は眼に対して強い刺激性あり
皮膚感作性	報告なし
反復投与毒性(生殖・発生毒	肺水腫、肺胞蛋白症(ラット)
性/発がん性は除く)	肺の慢性炎症(マウス)
	(参考)
	日本バイオアッセイ研究センターの長期がん
	原性試験結果では、雌雄のラットに 104 週間、
	0.01、0.03、0.1 mg/m³濃度で ITO 研削粉をば
	く露させた結果、最低濃度の 0.01 mg/m³におい
	てラットで肺胞蛋白症、肺胞上皮の過形成、肺
	胞壁の線維化、マウスでも肺胞蛋白症の発生増
	加が見られた。
	[ばく露が許容濃度される濃度の試算]
	試算値:3.0×10 ⁻⁴ mg/m ³
	算定式:0.01 mg/m³(LOAEL)×1/25(UF)×
	6/8 (労働補正) =3.0×10 ⁻⁴ mg/m ³
	LOAEL:日本バイオアッセイ研究センターのラ
	ットの吸入による長期がん原性試験
	UF: LOAEL→NOAEL の変換(10)、種差(2.5)、
生殖毒性	情報なし

参考2



注: スパッタリングとは、真空中に不活性ガス(主にアルゴンガス)を導入しながら 基板とターゲット(成膜させる物質で金属や酸化物等)間に高電圧をかけ、イオン 化した不活性ガスをターゲットに衝突させて、ターゲット表面の原子をはじき飛ば して基板にターゲットと同物質の薄膜を得る方法。

特に、酸化インジウムと酸化スズの焼結体から成るターゲットを「ITO ターゲット」と呼ぶ。