

# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

### **SECCIÓN 1. IDENTIFICACIÓN**

Nombre del producto : Ezetimibe Granules Formulation

Informaciones sobre el fabricante o el proveedor

Nombre del proveedor : Organon & Co.

Domicilio : 30 Hudson Street, 33nd floor

Jersey City, New Jersey, U.S.A 07302

Teléfono : 551-430-6000 Número de teléfono en caso : 215-631-6999

de emergencia

Dirección de correo electró-

: EHSSTEWARD@organon.com

nico

Uso recomendado del producto químico y restricciones de uso

Uso (s) recomendado (s) : Producto farmacéutico

### SECCIÓN 2. IDENTIFICACIÓN DE LOS PELIGROS

# Clasificación GHS de acuerdo con Norma de Comunicación de Riesgos de OSHA (29 CFR 1910.1200)

Polvo combustible

**Etiqueta SGA (GHS)** 

Palabra de advertencia : Atención

Indicaciones de peligro : Si se generan pequeñas partículas durante el procesamiento, el

manejo o por otros medios, puede crear concentraciones de

polvo combustible en el aire.

### **Otros peligros**

El contacto del polvo con los ojos puede dar lugar a una irritación mecánica.

### SECCIÓN 3. COMPOSICIÓN/INFORMACIÓN SOBRE LOS COMPONENTES

Sustancia / mezcla : Mezcla

# Componentes

Nombre químico	CAS No.	Concentración (% w/w)
Celulosa	9004-34-6	>= 20 - < 30
Ezetimibe	163222-33-1	>= 5 - < 10
n-Docecil sulfonato de sodio	151-21-3	>= 1 - < 5

La concentración real se retiene como secreto comercial

# **SECCIÓN 4. PRIMEROS AUXILIOS**

Consejos generales : En caso de accidente o malestar, acuda inmediatamente al

médico.

Cuando los síntomas persistan o en caso de duda, pedir el

consejo de un médico.

En caso de inhalación : Si se ha inhalado, transportarlo al aire fresco.





**ORGANON** 

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017 6.3

Consultar un médico si los síntomas aparecen.

En caso de contacto con la

piel

En caso de un contacto, lavar inmediatamente la piel con

agua en abundancia.

Quitar la ropa y los zapatos contaminados.

Consultar un médico.

Lavar la ropa antes de reutilizarla.

Limpiar a fondo los zapatos antes de reutilizarlos.

En caso de contacto con los

ojos

Si hay contacto con los ojos, enjuague bien con agua abun-

dante.

Consultar un médico si aparece y persiste una irritación.

Si se ha tragado, NO provocar el vómito. En caso de ingestión

Consultar un médico si los síntomas aparecen. Enjuague la boca completamente con agua.

Síntomas y efectos más importante, agudos y retarda-

dos

El contacto del polvo con los ojos puede dar lugar a una irrita-

ción mecánica.

Protección de quienes brindan los primeros auxilios

El personal de rescate debe poner atención a la autoprotección y al uso del equipo de protección personal recomendado cuando hay posibilidad de exposición (vea la sección 8).

Notas especiales para un medico tratante

Trate los síntomas y brinde apoyo.

### SECCIÓN 5. MEDIDAS CONTRA INCENDIOS

Agentes de extinción Agua pulverizada

Espuma resistente a los alcoholes

Dióxido de carbono (CO2) Producto químico seco

Agentes de extinción inapro-

piados

No conocidos.

Peligros específicos durante la extincion de incendios

La exposición a productos de la combustión puede ser un

peligro para la salud.

Productos de combustión

peligrosos

Óxidos de carbono

Óxidos de nitrógeno (NOx) Compuestos de flúor óxidos de azufre

Óxidos de metal

Métodos específicos de ex-

tinción

Use medidas de extinción que sean apropiadas a las circuns-

tancias locales y de sus alrededores.

Utilice rocío de agua para enfriar los recipientes cerrados. Retire los contenedores intactos del área de incendio si es

seguro hacerlo. Evacuar la zona.

Equipo de protección especial para los bomberos

En caso de incendio, utilice un equipo respiratorio autónomo.

Utilice equipo de protección personal.

### SECCIÓN 6. MEDIDAS QUE DEBEN TOMARSE EN CASO DE DERRAME ACCIDENTAL O FUGA **ACCIDENTAL**

Precauciones personales, equipo de protección y procedimientos de emergencia Utilice equipo de protección personal.

Siga los consejos de manejo seguro (vea la sección 7) y las recomendaciones de equipo de protección personal (vea la

sección 8).

# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Precauciones medioambien-

tales

No dispersar en el medio ambiente.

Impida nuevos escapes o derrames de forma segura.

Retener y eliminar el agua contaminada.

Las autoridades locales deben ser informadas si los derrames

importantes no pueden contenerse.

Métodos y materiales de contención y limpieza

Barra o aspire el derramamiento y recójalo en recipiente ade-

cuado para su eliminación.

Evite la dispersión de polvo en el aire (p. ej., limpiando las

superficies de polvo con aire comprimido).

No se debe permitir que los depósitos de polvo se acumulen en las superficies, ya que pueden formar una mezcla explosiva si se liberan a la atmósfera en una concentración suficien-

te.

Es posible que se apliquen normativas locales o nacionales para la liberación y eliminación de este material, y a los materiales y elementos empleados en la limpieza de los escapes.

Deberá determinar cuál es la normativa aplicable.

Las secciones 13 y 15 de esta hoja de datos de seguridad proporcionan información sobre ciertos requisitos locales o

nacionales.

### SECCIÓN 7. MANEJO Y ALMACENAMIENTO

Medidas técnicas : La electricidad estática se puede acumular e incendiar el pol-

vo suspendido lo que causaría una explosión.

Tome precauciones adecuadas, tales como tierra física y

uniones adecuadas, o atmósferas inertes.

Ventilación Local/total Consejos para una manipu-

lación segura

lación segura

Utilizar solamente con una buena ventilación.

No poner en contacto con piel ni ropa.

No respire el polvo. No tragar.

Evite el contacto con los ojos.

Maneje de acuerdo a las buenas prácticas de seguridad e higiene industrial, basadas en los resultados de la evaluación

sobre exposición en el lugar de trabajo.

Minimice la generación y acumulación de polvo. Mantener el contenedor cerrado cuando no se emplea. Manténgase separado del calor y de las fuentes de ignición.

Evítese la acumulación de cargas electrostáticas.

Evite derrame, desecho y minimice su liberación al medio

ambiente.

Condiciones para el almace- :

namiento seguro

Guárdelo en contenedores etiquetados correctamente.

Almacenar de acuerdo con las reglamentaciones nacionales

particulares.

Materias a evitar : No se almacene con los siguientes tipos de productos:

Agentes oxidantes fuertes

### SECCIÓN 8. CONTROLES DE EXPOSICIÓN/PROTECCIÓN PERSONAL

### Componentes con parámetros de control en el área de trabajo

Componentes CAS No. Tipo de valor Par	ámetros de Bases
---------------------------------------	------------------



# **Ezetimibe Granules Formulation**

♣ ORGANON

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

		(Forma de exposición)	control / Concentración permisible	
Celulosa	9004-34-6	TWA	10 mg/m <sup>3</sup>	ACGIH
		TWA (Respirable)	5 mg/m³	NIOSH REL
		TWA (total)	10 mg/m <sup>3</sup>	NIOSH REL
		TWA (polvos totales)	15 mg/m³	OSHA Z-1
		TWA (frac- ción respira- ble)	5 mg/m³	OSHA Z-1
Ezetimibe	163222-33-1	TWA	25 μg/m3 (OEB 3)	Interno (a)
		Límite de eliminación	250 μg/100 cm <sup>2</sup>	Interno (a)

# Medidas de ingeniería

Asegure una ventilación adecuada, especialmente en zonas confinadas.

Minimice las concentraciones de exposición en el lugar de trabajo.

Aplique medidas para prevenir las explosiones de polvo. Asegúrese de que los sistemas de manejo de polvo (como los conductos de escape, los colectores de polvo, recipientes y equipos de procesamiento) estén diseñados de tal manera para evitar la fuga de polvo en la zona de trabajo (p.ej., que no haya ninguna fuga en el equipo).

La formación de polvos puede ser pertinentes en el procesamiento de este producto. Además de los OEL específicos a la sustancias, es necesario considerar las limitaciones generales de concentraciones de particulados en el aire en lugares de trabajo en la evaluación de riesgos en el lugar de trabajo. Los límites pertinentes incluyen: OSHA PEL para particulados de otra manera no regulados de 15 mg/m3 - polvo total, 5 mg/m3 - fracción respirable; y ACGIH TWA para partículas (insolubles o insuficientemente solubles) No especificados de otra manera de 3 mg/m3 - partículas respirables, 10 mg/m3 - partículas inhalables.

### Protección personal

Protección respiratoria

Se recomienda ventilación general y de extracción para mantener las exposiciones al vapor por debajo de los límites recomendados. Cuando las concentraciones están por encima de los límites recomendados o no se conocen, se debe usar protección respiratoria adecuada. Siga las reglamentaciones OSHA en cuanto a respiradores (29 CFR 1910.134) y use respiradores aprobados por NIOSH/MSHA. La protección que ofrecen los respiradores con purificación de aire contra la exposición a cualquier sustancia química peligrosa es limitada. Use un respirador de aire a presión positiva si hay alguna posible liberación no controlada, si los niveles de exposición son desconocidos y en cualquier otra circunstancia en la que los respiradores de purificación de aire pudieran no brindar la protección adecuada.

Protección de las manos



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017 6.3

Material Guantes resistentes a los químicos

Observaciones Elegir los quantes de protección contra sustancias químicas

> teniendo en cuenta la cantidad y la concentración de las sustancias peligrosas que se va a manejar en el lugar de trabajo. El tiempo de ruptura no está determinado para el producto. Cámbiese los guantes a menudo! Se recomienda aclarar con el fabricante de los guantes protectores arriba mencionados si éstos tienen la resistencia necesaria paraaplicaciones con sustancias químicas especiales. Lavarse las manos antes de los descansos y después de terminar la

jornada laboral.

Protección de los ojos Use el siguiente equipo de protección personal:

Gafas protectoras

Protección de la piel y del

Medidas de higiene

cuerpo

Lavar la piel después de todo contacto con el producto.

Si es probable una exposición a químicos durante el uso típico, proporcione sistemas para lavado de ojos y regaderas

de seguridad cerca del área de trabajo.

No coma, beba, ni fume durante su utilización. Lave la ropa contaminada antes de volver a usarla.

### SECCIÓN 9. PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS

**Apariencia** granulado

Color blanco

Olor Sin datos disponibles

Umbral de olor Sin datos disponibles

Sin datos disponibles pΗ

Punto de fusión/ congelación Sin datos disponibles

Punto inicial e intervalo de

ebullición

Sin datos disponibles

Punto de inflamación No aplicable

Tasa de evaporación Sin datos disponibles

Inflamabilidad (sólido, gas) Puede formar una mezcla polvo-aire explosiva durante el

procesamiento, el manejo o por otros medios.

Flamabilidad (líquidos) Sin datos disponibles

Límite superior de explosividad / Límite de inflamabilidad

superior

Sin datos disponibles

Límite inferior de explosividad :

/ Límite de inflamabilidad infe-

rior

Sin datos disponibles





# **Ezetimibe Granules Formulation**

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Presión de vapor : Sin datos disponibles

Densidad relativa de vapor : Sin datos disponibles

Densidad : Sin datos disponibles

Solubilidad

Hidrosolubilidad : Sin datos disponibles

Coeficiente de partición: (n-

octanol/agua)

Sin datos disponibles

Temperatura de autoignición : Sin datos disponibles

Temperatura de descomposi-

ción

Sin datos disponibles

Viscosidad

Viscosidad, cinemática : Sin datos disponibles

Propiedades explosivas : No explosivo

Propiedades comburentes : La sustancia o mezcla no se clasifica como oxidante.

Peso molecular : Sin datos disponibles

Tamaño de las partículas : Sin datos disponibles

### SECCIÓN 10. ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD

Reactividad : No clasificado como un peligro de reactividad.

Estabilidad química : Estable en condiciones normales.

Posibilidad de reacciones : Puede formar una mezcla polvo-aire explosiva durante el

peligrosas procesamiento, el manejo o por otros medios.

Puede reaccionar con agentes oxidantes fuertes.

Condiciones que se deben

evitar

Calor, llamas y chispas. Evite la formación de polvo.

Materiales incompatibles : Oxidantes

Productos de descomposición :

peligrosos

No se conocen productos de descomposición peligrosos.

# SECCIÓN 11. INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA

# Información sobre las rutas probables de exposición

Inhalación

Contacto con la piel

Ingestión

Contacto con los ojos

### Toxicidad aguda

No clasificado según la información disponible.

### **Producto:**



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Toxicidad oral aguda : Estimación de la toxicidad aguda: > 5,000 mg/kg

Método: Método de cálculo

**Componentes:** 

Celulosa:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): > 5,000 mg/kg

Toxicidad aguda por inhala-

ción

CL50 (Rata): > 5.8 mg/l Tiempo de exposición: 4 h

Prueba de atmosfera: polvo/niebla

Toxicidad dérmica aguda : DL50 (Conejo): > 2,000 mg/kg

Ezetimibe:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): > 5,000 mg/kg

DL50 (Ratón): > 5,000 mg/kg

DL50 (Perro): > 3,000 mg/kg

Toxicidad aguda por inhala-

ción

Observaciones: Sin datos disponibles

Toxicidad dérmica aguda : Observaciones: Sin datos disponibles

Toxicidad aguda (otras vías

de administración)

DL50 (Rata): > 2,000 mg/kg

Vía de aplicación: Intrperitoneal

DL50 (Ratón): > 1,000 - < 2,000 mg/kg Vía de aplicación: Intrperitoneal

n-Docecil sulfonato de sodio:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): 1,200 mg/kg

Método: Directrices de prueba OECD 401

Toxicidad dérmica aguda : DL50 (Rata): > 2,000 mg/kg

Método: Directrices de prueba OECD 402

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Irritación/corrosión cutánea

No clasificado según la información disponible.

Componentes:

**Ezetimibe:** 

Especies : Conejo

Resultado : No irrita la piel

n-Docecil sulfonato de sodio:

Especies : Conejo

Resultado : Irritación de la piel



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

### Lesiones oculares graves/irritación ocular

No clasificado según la información disponible.

### **Componentes:**

Ezetimibe:

Especies : Conejo

Resultado : No irrita los ojos

n-Docecil sulfonato de sodio:

Especies : Conejo

Resultado : Efectos irreversibles en los ojos Método : Directrices de prueba OECD 405

### Sensibilización respiratoria o cutánea

### Sensibilización cutánea

No clasificado según la información disponible.

### Sensibilización respiratoria

No clasificado según la información disponible.

### **Componentes:**

Ezetimibe:

Tipo de Prueba : Ensayo de maximización Especies : Conejillo de Indias

Resultado : negativo

### n-Docecil sulfonato de sodio:

Tipo de Prueba : Ensayo de maximización Vías de exposición : Contacto con la piel Especies : Conejillo de Indias

Resultado : negativo

Observaciones : Basado en datos de materiales similares

### Mutagenicidad de células germinales

No clasificado según la información disponible.

### **Componentes:**

### Celulosa:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Ensayo de mutación inversa en bacterias

(Prueba de Ames) Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Prueba de mutación de genes de células de

mamífero in vivo Resultado: negativo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Prueba de micronúcleos en eritrocitos en

mamíferos (ensayo citogenético in vivo)

Especies: Ratón

Vía de aplicación: Ingestión



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Resultado: negativo

Ezetimibe:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Ensayo de mutación inversa en bacterias

(Prueba de Ames)

Activación metabólica: con o sin activación metabólica

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Aberración cromosómica Sistema de prueba: Linfócitos humanos

Resultado: negativo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Prueba micronúcleo

Especies: Ratón

Tipo de célula: Médula ósea Vía de aplicación: Oral Resultado: negativo

n-Docecil sulfonato de sodio:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Ensayo de mutación inversa en bacterias

(Prueba de Ames)

Método: Directrices de prueba OECD 471

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Prueba de mutación de genes de células de

mamífero in vivo Resultado: negativo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Prueba de letales dominantes en roedores

(células germinales) (in vivo)

Especies: Ratón

Vía de aplicación: Ingestión

Resultado: negativo

### Carcinogenicidad

No clasificado según la información disponible.

### **Componentes:**

### Celulosa:

Especies : Rata
Vía de aplicación : Ingestión
Tiempo de exposición : 72 semanas
Resultado : negativo

Ezetimibe:

Especies : Rata, hembra
Vía de aplicación : oral (alimentación)
Tiempo de exposición : 104 semanas
Resultado : negativo

Especies : Rata, macho



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Vía de aplicación : oral (alimentación)
Tiempo de exposición : 104 semanas
Resultado : negativo

Especies : Ratón

Vía de aplicación : oral (alimentación)
Tiempo de exposición : 104 semanas
Resultado : negativo

### n-Docecil sulfonato de sodio:

Especies : Rata
Vía de aplicación : Ingestión
Tiempo de exposición : 2 Años

Método : Directrices de prueba OECD 453

Resultado : negativo

Observaciones : Basado en datos de materiales similares

IARC No se identifica ningún componente de este producto, que presente niveles ma-

yores que o igual a 0,1% como agente carcinógeno humano probable, posible o confirmado por la (IARC) Agencia Internacional de Investigaciones sobre Carci-

nógenos.

OSHA Ningún componente de este producto presente a niveles mayores o iguales al

0.1% está en la lista de carcinógenos regulados de la OSHA.

NTP En este producto no se identifica ningún componente, que presente niveles ma-

yores que o iguales a 0,1%, como agente carcinógeno conocido o anticipado por

el (NTP) Programa Nacional de Toxicología.

### Toxicidad para la reproducción

No clasificado según la información disponible.

# **Componentes:**

### Celulosa:

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Estudio de toxicidad reproductiva de una

generación Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión

Resultado: negativo

Efectos en el desarrollo fetal : Tipo de Prueba: Fertilidad / desarrollo embrionario precoz

Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión Resultado: negativo

rtooditado: riogati.

**Ezetimibe:** 

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Fertilidad / desarrollo embrionario precoz

Especies: Rata, machos y hembras

Fertilidad: NOAEL: > 1,000 mg/kg peso corporal

Resultado: Sin efectos en la fertilidad., Sin fetotoxicidad.

Efectos en el desarrollo fetal : Tipo de Prueba: Desarrollo



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Especies: Rata Vía de aplicación: Oral

Toxicidad para el desarrollo: NOAEL: > 1,000 mg/kg peso

corporal

Resultado: Sin efectos secundarios.

Tipo de Prueba: Desarrollo

Especies: Conejo Vía de aplicación: Oral

Toxicidad para el desarrollo: NOAEL: > 1,000 mg/kg peso

corporal

Resultado: Sin efectos secundarios.

n-Docecil sulfonato de sodio:

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Estudio de toxicidad reproductiva en dos

generaciones Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión

Método: Directrices de prueba OECD 416

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Efectos en el desarrollo fetal : Tipo de Prueba: Desarrollo embrionario y fetal

Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Toxicidad sistémica específica de órganos blanco - exposición única

No clasificado según la información disponible.

Toxicidad sistémica específica de órganos blanco - exposiciones repetidas

No clasificado según la información disponible.

Toxicidad por dosis repetidas

**Componentes:** 

Celulosa:

Especies : Rata

NOAEL : >= 9,000 mg/kg Vía de aplicación : Ingestión Tiempo de exposición : 90 Días

**Ezetimibe:** 

Especies : Perro NOAEL : 1,000 mg/kg

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 90 d

Observaciones : No hubo informes de efectos adversos importantes

Especies : Rata NOAEL : 1,500 mg/kg

Vía de aplicación : Oral



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Tiempo de exposición : 90 d

Observaciones : No hubo informes de efectos adversos importantes

Especies : Ratón
NOAEL : 500 mg/kg
Vía de aplicación : Oral
Tiempo de exposición : 90 d

Observaciones : No hubo informes de efectos adversos importantes

Especies : Perro
NOAEL : 300 mg/kg
Vía de aplicación : Oral
Tiempo de exposición : 1 a

Observaciones : No hubo informes de efectos adversos importantes

### n-Docecil sulfonato de sodio:

Especies : Rata
NOAEL : 488 mg/kg
Vía de aplicación : Ingestión
Tiempo de exposición : 90 Días

Observaciones : Basado en datos de materiales similares

### Toxicidad por aspiración

No clasificado según la información disponible.

### **Componentes:**

### Ezetimibe:

No aplicable

# Experiencia con la exposición en seres humanos

### **Componentes:**

### **Ezetimibe:**

Ingestión : Síntomas: Dolor de cabeza, Náusea, Vómitos, Diarrea, flatu-

lencia, dolor muscular, Infección de las vías respiratorias su-

periores, Dolor de espalda, dolor de articulaciones

# SECCIÓN 12. INFORMACIÓN ECOTOXICOLOGICA

# **Ecotoxicidad**

### **Componentes:**

### Celulosa:

Toxicidad para peces : CL50 (Oryzias latipes (medaka)): > 100 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

**Ezetimibe:** 

Toxicidad para peces : CL50 (Pimephales promelas (Carpita cabezona)): > 0.125

mg/l





♣ ORGANON

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directrices de prueba OECD 203

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

Toxicidad para la dafnia y otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): > 4 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 202

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): > 0.317

mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 201

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 0.317

mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 201

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

Toxicidad para peces (Toxi-

cidad crónica)

NOEC (Pimephales promelas (Carpita cabezona)): 0.051 mg/l

Tiempo de exposición: 33 d

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 210

NOEC (Cyprinodon variegatus (bolín)): 4 mg/l

Tiempo de exposición: 7 d

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

Toxicidad para la dafnia y otros invertebrados acuáticos (Toxicidad crónica)

NOEC (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 0.282 mg/l

Tiempo de exposición: 21 d

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

Toxicidad hacia los microor-

ganismos

CE50: > 4.4 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Tipo de Prueba: Inhibición de la respiración Método: Directriz de Prueba de la OCDE 209

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

NOEC: 4.4 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

Tipo de Prueba: Inhibición de la respiración Método: Directriz de Prueba de la OCDE 209

Observaciones: No es tóxico en caso de solubilidad límite

n-Docecil sulfonato de sodio:

Toxicidad para peces : CL50 (Pimephales promelas (Carpita cabezona)): 29 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para la dafnia y otros invertebrados acuáticos

CE50 (Ceriodaphnia dubia (pulga de agua)): 5.55 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

ErC50 (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): > 120 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

NOEC (Desmodesmus subspicatus (alga verde)): 30 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Toxicidad para peces (Toxi-

cidad crónica)

NOEC (Pimephales promelas (Carpita cabezona)): >= 1.357

mg/l

Tiempo de exposición: 42 d

Toxicidad para la dafnia y

otros invertebrados acuáticos

(Toxicidad crónica)
Toxicidad hacia los microor-

ganismos

NOEC (Ceriodaphnia dubia (pulga de agua)): 0.88 mg/l

Tiempo de exposición: 7 d

CE50: 135 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

# Persistencia y degradabilidad

### **Componentes:**

Celulosa:

Biodegradabilidad : Resultado: Fácilmente biodegradable.

Ezetimibe:

Biodegradabilidad : Resultado: No es fácilmente biodegradable.

Biodegradación: 6.8 % Tiempo de exposición: 28 d

Estabilidad en el agua : Hidrólisis: 50 %(4.5 d)

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 111

n-Docecil sulfonato de sodio:

Biodegradabilidad : Resultado: Fácilmente biodegradable.

Biodegradación: 95 % Tiempo de exposición: 28 d

Método: Directrices de prueba OECD 301B

### Potencial bioacumulativo

### **Componentes:**

**Ezetimibe:** 

Bioacumulación : Especies: Lepomis macrochirus (Pez-luna Blugill)

Factor de bioconcentración (BCF): 173

Tiempo de exposición: 97 d

Método: Directrices de prueba OECD 305

Coeficiente de partición: (n-

octanol/agua)

log Pow: 4.36

n-Docecil sulfonato de sodio:

Coeficiente de partición: (n-

octanol/agua)

log Pow: 0.83



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017 6.3

### Movilidad en suelo

### Componentes:

# **Ezetimibe:**

Distribución entre los com-

partimentos medioambienta-

les

log Koc: 4.35

Método: Directrices de prueba OECD 106

# Otros efectos adversos

Sin datos disponibles

### SECCIÓN 13. INFORMACIÓN RELATIVA A LA ELIMINACIÓN DE LOS PRODUCTOS

# Métodos de eliminación

Residuos Desechar de acuerdo con las regulaciones locales.

Los contenedores vacíos se deberían llevar al reciclado local Envases contaminados

o a la eliminación de residuos.

Si no se especifica de otra manera: Deséchese como produc-

to no usado.

### SECCIÓN 14. INFORMACIÓN RELATIVA AL TRANSPORTE

### Regulaciones internacionales

**UNRTDG** 

Número ONU UN 3077

Designación oficial de trans-

porte

ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

N.O.S.

(Ezetimibe)

Clase q Ш Grupo de embalaje Etiquetas 9

**IATA-DGR** 

No. UN/ID UN 3077

Designación oficial de trans-

porte

Environmentally hazardous substance, solid, n.o.s.

(Ezetimibe)

9 Clase Grupo de embalaje Ш

Etiquetas Miscellaneous

Instrucción de embalaje

(avión de carga)

956

:

Instrucción de embalaje

(avión de pasajeros)

Peligroso para el medio am-

biente

porte

956

si

Código-IMDG

Número ONU UN 3077

Designación oficial de trans-

ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

N.O.S. (Ezetimibe)

Clase 9 Grupo de embalaje Ш

15 / 19



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Etiquetas : 9 Código EmS : F-A, S-F Contaminante marino : si

# Transporte a granel de acuerdo con el Anexo II de MARPOL 73/78 y el Código IBC

No aplicable para el producto tal y como se proveyó.

# Regulación nacional

**49 CFR** 

Número UN/ID/NA : UN 3077

Designación oficial de trans- : Environmentally hazardous substance, solid, n.o.s.

porte (Ezetimibe)

Clase : 9
Grupo de embalaje : III
Etiquetas : CLASS 9
Código ERG : 171

Contaminante marino : si(Ezetimibe)

Observaciones : Lo arriba mencionado aplica solo a contenedores con capaci-

dad de más de 450 litros (119 galones)., El embarque por tierra de acuerdo con el DOT no está reglamentado; no obstante se puede embarcar según la clasificación de peligro aplicable para facilitar la transportación multimodal que invo-

lucra ICAO (IATA) o IMO.

# Precauciones especiales para los usuarios

La(s) clasificación(es) de transporte presente(s) tienen solamente propósitos informativos y se basa(n) únicamente en las propiedades del material sin envasar/embalar, descritas dentro de esta Hoja de Datos de Seguridad. Las clasificaciones de transporte pueden variar según el modo de transporte, el tamaño del envase/embalaje y las variaciones en los reglamentos regionales o del país.

### SECCIÓN 15. INFORMACIÓN REGLAMENTARIA

### **CERCLA Cantidad Reportable**

Este material no contiene ningún constituyente con una cantidad reportada (RQ) para CERCLA.

### SARA 304 Sustancias extremadamente peligrosas Cantidad Reportable

Este material no contiene ningún constituyente con una RQ en la sección 304 EHS.

# Cantidad de planeación de umbral SARA 302 Sustancias Extremadamente peligrosas

Este material no contiene componentes con una sección 302 EHS TPQ.

SARA 311/312 Peligros : Polvo combustible

SARA 313 : Este material no contiene ningún componente químico con los

conocidos números CAS que exceden el umbral de los niveles reportados (De Minimis) establecidos por SARA título III,

sección 313.

# Reglamento de Estado de EE.UU.

# Derecho a la información de Pensilvania

D-Glucosa, 4-O-β-D-galactopiranosil-, monohidrato 64044-51-5 Celulosa 9004-34-6



# **Ezetimibe Granules Formulation**



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

Polivinil pirrolidona 9003-39-8 Ezetimibe 163222-33-1 Sodio croscarmeloso 74811-65-7

Lista de sustancias peligrosas de California

Polivinil pirrolidona 9003-39-8

Límites de exposición permisible en california para contaminantes químicos

Celulosa 9004-34-6

Los componentes de este producto figuran en los inventarios siguientes:

AICS : no determinado

DSL : no determinado

IECSC : no determinado

# SECCIÓN 16. OTRA INFORMACIÓN INCLUIDAS LAS RELATIVAS A LA PREPARACIÓN Y ACTUALIZACIÓN DE LAS HOJAS DE DATOS DE SEGURIDAD

### Información adicional

### NFPA 704:

Salud

# 1 0 Inestabilidad

Peligro especial

Inflamabilidad

### HMIS® IV:



Las clasificaciones HMIS® se basan en una escala del 0 al 4 en la que 0 significa riesgos o peligros mínimos y 4 significa riesgos o peligros serios. El "\*" representa un peligro crónico, mientras que la "/" representa la ausencia de un peligro crónico.

### Texto completo de otras abreviaturas

ACGIH : Valores límite (TLV) de la ACGIH,USA

NIOSH REL : Límites de exposición recomendados de NIOSH, EE.UU.
OSHA Z-1 : Límites de Exposición Ocupacional (OSHA), EE.UU - Tabla Z-

1 Límites para los contaminantes del aire

ACGIH / TWA : Tiempo promedio ponderado NIOSH REL / TWA : Tiempo promedio ponderado OSHA Z-1 / TWA : Tiempo promedio ponderado



# **Ezetimibe Granules Formulation**

♣ ORGANON

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

AIIC - Inventario Australiano de Químicos Industriales; ASTM - Sociedad Estadounidense para la Prueba de Materiales; bw - Peso corporal; CERCLA - Ley Integral de Respuesta, Compensación y Responsabilidad Civil Ambiental; CMR - Carcinógeno, mutágeno o tóxico para la reproducción; DIN - Norma del Instituto Alemán para la Normalización; DOT - Departamento de Trasporte; DSL - Lista Nacional de Sustancias (Canadá); ECx - Concentración asociada con respuesta de tasa de crecimiento x%; EHS - Sustancia extremadamente peligrosa; ELx - Tasa de carga asociada con respuesta x%; EmS - Procedimiento de emergencia; ENCS - Sustancias Químicas Existentes y Nuevas (Japón); ErCx - Concentración asociada con respuesta de tasa de crecimiento x%; ERG - Guía de respuesta en caso de emergencia; GHS - Sistema Globalmente Armonizado; GLP - Buenas Prácticas de Laboratorio; HMIS - Sistema de identificación de materiales peligrosos; IARC - Agencia Internacional para la investigación del cáncer; IATA - Asociación Internacional de Transporte Aéreo; IBC - Código internacional para la construcción y equipamiento de Embarcaciones que transportan químicos peligros a granel; IC50 - Concentración inhibitoria máxima media: ICAO - Organización Internacional de Aviación Civil: IECSC - Inventario de Sustancias Químicas en China; IMDG - Código Marítimo Internacional de Mercancías Peligrosas; IMO - Organización Marítima Internacional; ISHL - Ley de Seguridad e Higiene Industrial (Japón); ISO -Organización Internacional para la Normalización; KECI - Inventario de Químicos Existentes de Corea; LC50 - Concentración letal para 50% de una población de prueba; LD50 - Dosis letal para 50% de una población de prueba (Dosis letal mediana); MARPOL - Convenio Internacional para prevenir la Contaminación en el mar por los buques; MSHA - Administración de seguridad y salud minera; n.o.s. - N.E.P.: No especificado en otra parte; NFPA - Asociación nacional de protección contra incendios; NO(A)EC - Concentración de efecto (adverso) no observable; NO(A)EL -Nivel de efecto (adverso) no observable; NOELR - Tasa de carga de efecto no observable; NTP -Programa Nacional de Toxicología; NZIoC - Inventario de Químicos de Nueva Zelanda; OECD -Organización para la Cooperación y el Desarrollo Económico; OPPTS - Oficina para la Seguridad Química y Prevención de Contaminación; PBT - Sustancia persistente, bioacumulativa y tóxica; PICCS - Inventario Filipino de Químicos y Sustancias Químicas; (Q)SAR - Relación estructuraactividad (cuantitativa); RCRA - Ley de recuperación y conservación de recursos; REACH - Reglamento (EC) No 1907/2006 del Parlamento y Consejo Europeos con respecto al registro, evaluación autorización y restricción de químicos; RQ - Cantidad sujeta a informe; SADT - Temperatura de descomposición autoacelerada; SARA - Ley de enmiendas y autorización repetida de superfondos; SDS - Hoja de datos de seguridad; TCSI - Inventario de Sustancias Químicas de Taiwán; TSCA - Ley para el Control de Sustancias Tóxicas (Estados Unidos); UN - Naciones Unidas; UNRTDG - Recomendaciones de las Naciones Unidas para el transporte de artículos peligrosos; vPvB - Muy persistente y muy bioacumulativo

Fuentes principales de datos : utilizados para elaborar la Hoja de Datos de Seguridad

Datos técnicos internos, datos de SDS de materias primas, de resultados de búsqueda del portal de la OECD echem y de la página web de la Agencia Europea de Productos Químicos,

http://echa.europa.eu/

Fecha de revisión : 04/09/2021

La información proporcionada en esta Hoja de Datos de Seguridad es correcta hasta donde llega nuestro cabal saber y entender a la fecha de su publicación. La información tiene como objeto ser solo una guía para el manejo, uso, procesamiento, almacenamiento, transportación, desecho y liberación seguros y no deben considerarse como una garantía o especificación de seguridad de ningún tipo. La información proporcionada solo se relaciona con el material específico identificado en la parte superior de esta HDS y puede no se válida cuando el material de la HDS se use en combinación con algún otro material o en cualquier proceso, a menos que se especifique en el texto. Los usuarios del material deberán revisar la información y las recomendaciones en el contexto específico de su manera intencionada de manejar, usar, procesar y almacenar, lo que



# **Ezetimibe Granules Formulation**

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 10/10/2020 6.3 04/09/2021 1563975-00009 Fecha de la primera emisión: 04/18/2017

incluye una evaluación de la idoneidad del material de la HDS en el producto final del usuario, si esto es aplicable.

US / 1X