secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Data ultima edizione: 16.10.2020 Numero SDS: 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

### SEZIONE 1: identificazione della sostanza/miscela e della società/impresa

1.1 Identificatore del prodotto

Nome commerciale : Ezetimibe / Atorvastatin Formulation

1.2 Usi identificati pertinenti della sostanza o della miscela e usi sconsigliati

Utilizzazione della : Farmaceutico

sostanza/della miscela

1.3 Informazioni sul fornitore della scheda di dati di sicurezza

Società Organon & Co.

30 Hudson Street, 33nd floor

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

Telefono 551-430-6000

Indirizzo email della persona : EHSSTEWARD@organon.com

responsabile del SDS

#### 1.4 Numero telefonico di emergenza

215-631-6999

### **SEZIONE 2: identificazione dei pericoli**

## 2.1 Classificazione della sostanza o della miscela

### Classificazione (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

Tossicità specifica per organi bersaglio esposizione ripetuta, Categoria 2 Pericolo a lungo termine (cronico) per

l'ambiente acquatico, Categoria 2

H373: Può provocare danni agli organi in caso di

esposizione prolungata o ripetuta.

H411: Tossico per gli organismi acquatici con

effetti di lunga durata.

#### 2.2 Elementi dell'etichetta

### Etichettatura (REGOLAMENTO (CE) N. 1272/2008)

Pittogrammi di pericolo



Avvertenza Attenzione

Indicazioni di pericolo H373 Può provocare danni agli organi in caso di esposizione

prolungata o ripetuta.

Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga H411

durata.

Consigli di prudenza Prevenzione:

> P260 Non respirare la polvere.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

P273 Non disperdere nell'ambiente.

#### Reazione:

P314 In caso di malessere, consultare un medico.

P391 Raccogliere il materiale fuoriuscito.

Componenti pericolosi da segnalare in etichetta:

Atorvastatin

### 2.3 Altri pericoli

Questa sostanza/miscela non contiene componenti considerati sia persistenti, bioaccumulabili che tossici (PBT), oppure molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a concentrazioni di 0.1% o superiori.

informazioni ecologiche: La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

informazioni tossicologiche: La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

Il contatto della polvere con gli occhi può provocare irritazione meccanica.

Il contatto con polvere può provocare irritazione meccanica o essiccazione della pelle.

Può formare miscele esplosive di polvere-aria durante la lavorazione, la manipolazione o altri processi.

### SEZIONE 3: composizione/informazioni sugli ingredienti

### 3.2 Miscele

#### Componenti

Nome Chimico	N. CAS N. CE N. INDICE Numero di registrazione	Classificazione	Concentrazion e (% w/w)
Atorvastatin	134523-03-8	STOT RE 2; H373 (Fegato, muscolo) Aquatic Chronic 2; H411	>= 10 - < 20
Ezetimibe	163222-33-1	Aquatic Chronic 1; H410  Fattore-M (Tossicità cronica per l'ambiente acquatico): 1	>= 2,5 - < 10

Per spiegazioni sulle abbreviazioni vedi paragrafo 16.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

### **SEZIONE 4: misure di primo soccorso**

#### 4.1 Descrizione delle misure di primo soccorso

Informazione generale : In caso di incidente o di malessere consultare

immediatamente il medico.

Se i sintomi dovessero perdurare o se vi dovessero essere

dubbi, consultare un medico.

Protezione dei soccorritori : Coloro che intervengo in pronto soccorso devono porre

attenzione alla propria protezione ed utilizzare

l'equipaggiamento di protezione personale raccomandato se sussiste un potenziale rischio di esposizione (vedere sezione

8).

Se inalato : Se inalato, portare all'aria aperta.

Consultare un medico se si presentano sintomi.

In caso di contatto con la

pelle

: Lavare con acqua e sapone.

Consultare un medico se si presentano sintomi.

In caso di contatto con gli

occhi

In caso di contatto con gli occhi, sciacquare bene con acqua. Consultare un medico se l'irritazione aumenta e persiste.

Se ingerito : Se ingerito, NON provocare il vomito.

Consultare un medico se si presentano sintomi.

Sciacquare bene la bocca con acqua.

#### 4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Rischi : Può provocare danni agli organi in caso di esposizione

prolungata o ripetuta.

Il contatto con polvere può provocare irritazione meccanica o

essiccazione della pelle.

Il contatto della polvere con gli occhi può provocare irritazione

meccanica.

# 4.3 Indicazione dell'eventuale necessità di consultare immediatamente un medico e di trattamenti speciali

Trattamento : Trattare i sintomi e offrire sostegno alla persona.

#### **SEZIONE 5: misure antincendio**

#### 5.1 Mezzi di estinzione

Mezzi di estinzione idonei : Acqua nebulizzata

Agente schiumogeno Anidride carbonica (CO2)

Polvere chimica

Mezzi di estinzione non

idonei

Non conosciuti.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

#### 5.2 Pericoli speciali derivanti dalla sostanza o dalla miscela

Pericoli specifici contro

l'incendio

Evitare di generare polvere; la polvere dispersa nell'aria in concentrazione sufficiente, e in presenza di una sorgente di fiamma costituisce un rischio potenziale di esplosione. L'eposizione ai prodotti della combustione potrebbe essere

preicoloso per la salute.

Prodotti di combustione

pericolosi

Ossidi di carbonio Ossidi di azoto (NOx) Composti di fluoro Ossidi di metalli

### 5.3 Raccomandazioni per gli addetti all'estinzione degli incendi

Dispositivi di protezione speciali per gli addetti all'estinzione degli incendi In caso di incendio, indossare apparecchio respiratorio con apporto d'aria indipendente. Usare i dispositivi di protezione

individuali.

Metodi di estinzione specifici : Utilizzare sistemi estinguenti compatibili con la situazione

locale e con l'ambiente circostante.

Spruzzi d'acqua possono essere usati per raffreddare

contenitori chiusi.

Rimuovere i contenitori integri dall'area dell'incendio se ciò

può essere fatto in sicurezza.

Evacuare la zona.

#### SEZIONE 6: misure in caso di rilascio accidentale

### 6.1 Precauzioni personali, dispositivi di protezione e procedure in caso di emergenza

Precauzioni individuali : Usare i dispositivi di protezione individuali.

Rispettare le raccomandazioni per una manipolazione sicura (vedere sezione 7) e per l'uso dell'attrezzatura protettiva

personale (vedere sezione 8).

#### 6.2 Precauzioni ambientali

Precauzioni ambientali : Non disperdere nell'ambiente.

Evitare sversamenti o perdite supplementari, se questo può

essere fatto senza pericolo.

Raccolta ed eliminazione di acqua contaminata.

Le autorità locali devono essere informate se le perdite non

possono essere circoscritte.

#### 6.3 Metodi e materiali per il contenimento e per la bonifica

Metodi di bonifica : Spazzare o aspirare quanto riversato e mettere in un

contenitore adeguato previsto per l'eliminazione.

Evitare la dispersione di polvere nell'aria (per es. soffiare le

superfici polverose con aria compressa).

Non si dovrebbe permettere che residui di polvere si

accumulino sulle superfici, dato che essi possono formare una

miscela esplosiva se vengono liberati nell'atmosfera in

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

sufficiente concentrazione.

La diffusione e lo smaltimento di questo materiale, nonché dei materiali e degli oggetti utilizzati nella pulizia della diffusione, possono essere governati da regolamenti locali o nazionali. L'utilizzatore è tenuto a individuare i regolamenti pertinenti. Le sezioni 13 e 15 del presente SDS contengono informazioni

concernente requisiti locali o nazionali specifici.

#### 6.4 Riferimento ad altre sezioni

Vedere sezioni: 7, 8, 11, 12 e 13.

### **SEZIONE 7: manipolazione e immagazzinamento**

### 7.1 Precauzioni per la manipolazione sicura

Misure tecnici : Si può accumulare elettricità statica e provocare l'esplosione

della polvere in sospensione.

Fornire sistemi di protezione adatti, come messa a terra e

collegamenti, o applicazione di atmosfere inerti.

Ventilazione Locale/Totale

Avvertenze per un impiego

sicuro

Non respirare la polvere.

Non ingerire.

Evitare il contatto con gli occhi.

Usare solo con ventilazione adeguata.

Evitare il contatto prolungato o ripetuto con la pelle.

Maneggiare secondo le buone pratiche di igiene industriale e

di sicurezza, sulla base dei risultati della valutazione

dell'esposizione sul posto di lavoro

Ridurre al minimo la generazione e l'accumulo di polvere. Mantenere il contenitore chiuso quando non viene usato. Tenere lontano da fonti di calore e altre cause d'incendio.

Evitare l'accumulo di cariche elettrostatiche.

Porre attenzione ai riversamenti e rifiuti, minimizzare il rischio

dell'inquinamento ambientale.

Misure di igiene : Se l'esposizione a sostanze chimiche è probabile durante

l'uso tipico, fmettere a disposizione sistemi di lavaggio oculare e docce di sicurezza vicino al luogo di lavoro. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego. Lavare gli indumenti

contaminati prima di riutilizzarli.

Il funzionamento efficace di un impianto dovrebbe includere revisione dei controlli tecnici, equipaggiamento protettivo individuale adatto, adeguato svestimento e procedure di decontaminazione, il monitoraggio dell'igiene industriale, la sorveglianza medica e l'uso di controlli amministrativi.

### 7.2 Condizioni per lo stoccaggio sicuro, comprese eventuali incompatibilità

Requisiti del magazzino e dei :

contenitori

Tenere in contenitori appropriatamente etichettati. Conservare

rispettando le particolari direttive nazionali.

Indicazioni per il

magazzinaggio insieme ad

altri prodotti

Non conservare con i seguenti tipi di prodotti:

Agenti ossidanti forti

#### 7.3 Usi finali particolari

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



## **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

Usi particolari : Nessun dato disponibile

### **SEZIONE 8: controllo dell'esposizione/protezione individuale**

### 8.1 Parametri di controllo

### Limiti di esposizione professionale

•	N. CAS		Dovernotri di controllo	Door			
Componenti	N. CAS	Tipo di valore	Parametri di controllo	Base			
		(Tipo di					
O.H. L	0004.04.0	esposizione)	0 / 2	0110111/4			
Cellulosa	9004-34-6	TWA (polvere	3 mg/m³	CH SUVA			
		alveolata)					
		Ulteriori informazioni: Polveri inerti, valore limite di esposizione professionale					
	generale; Si qualificano come inerti le polveri che, allo stato attuale						
		conoscenze, non vengono assorbite, non stimolano la produzione di tessuto					
		fibroso nel polmone (azione fibrosante) e non causano malattie specifiche .					
		Dato che queste polveri possono tuttavia ostacolare il funzionamento del sistema respiratorio con irritazione meccanica, ad esse viene attribuito un valore limite di esposizione professionale di 3 mg/m3 per le polveri respirabili,					
		misurato secondo la norma EN 481, e di 10 mg/m3 per le polveri inalabili., National Institute for Occupational Safety and Health, Vedi Allegato 1.8.2: Si qualificano come inerti le polveri, che allo stato attuale delle conoscenze, non vengono riassorbite, non stimolano la produzione di tessuto fibroso nei					
	polmoni (azione fibrosante) e non causano malattie specifiche. Dato che						
		queste polveri possono tuttavia ostacolare il funzionamento del sistema					
		respiratorio con irritazione meccanica, viene attribuito un valore di valore					
	limite di esposizione professionale di 3 mg/m3 per le polveri alveolari, misurate secondo la norma EN 481, e di 10 mg/m3 per le polveri inalabili. I						
		valori limite di esposizione professionale per polveri respirabili inerti sono stati stabiliti da numerosi studi scientifici. Il valore limite di esposizione professionale per polvere inerte è valida solo se non c'è miscelazione con prodotti nocivi come l'amianto, quarzo ecc. Qui di seguito qualche esempio di					
	polveri inerti: amido, carbonato di calcio (gesso), carbonato di magnesio (magnesite), carburo di silicio (carborundum), cellulosa, biossido di stagno,						
		nio (alundum, corindone), s					
		(gesso). Per alcuni non inerti di polvere, non c'è ancora un valore limite di esposizione professionale per mancanza di dati quantitativi. Tuttavia, è chiaro					
		che il loro valore limite di esposizione professionale non sarebbe in nessun					
		caso superiore a quello delle polveri inerti.					
Atorvastatin	134523-03-	TWA	0.05 mg/m3 (OEB 3)	Interno			
Aluivasialiii	8	IVVA	0.03 mg/m3 (OLB 3)	IIILEITIO			
	0	Limite di	0.5 mg/100 cm <sup>2</sup>	Interno			
		sfregamento	0.5 mg/100 cm²	intenio			
Ezetimibe	163222-33-	TWA	25 μg/m3 (OEB 3)	Interno			
EZEUMBE	103222-33-	IVVA	25 µg/1113 (OED 3)	interno			
_	•	Limite di	250 μg/100 cm <sup>2</sup>	Interno			
		sfregamento					
	J		I	1			

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

### 8.2 Controlli dell'esposizione

#### Controlli tecnici idonei

Tutti i controlli tecnici dovrebbero essere attuati dalla progettazione delle strutture e gestite secondo i principi GMP per proteggere i prodotti, i lavoratori e l'ambiente.

Le tecnologie di contenimento atte a controllare i composti sono tenute a controllare alla fonte e impedire la migrazione del composto da aree non controllate (ad esempio, dispositivi di contenimento a vista).

Ridurre al minimo la movimentazione manuale in aperto.

Protezione individuale

Protezione degli occhi : Indossare occhiali di sicurezza con protezioni laterali o

maschera ad occhiali.

Se l'ambiente di lavoro o l'attività comporta condizioni con formazioni di polveri, nebbie o aerosol, indossare occhiali di

protezione adeguati.

Indossare una visiera o un'altra protezione integrale per il viso se esiste la possibilità di contatto diretto del viso con polveri,

nebbie o aerosol.

Protezione delle mani

Materiale : Guanti resistenti ai prodotti chimici

Osservazioni Protezione della pelle e del

corpo

Prendere in considerazione l'uso di guanti doppi. Uniforme da lavoro o cappotto da laboratorio.

Ulteriori indumenti devono essere utilizzati in base

all'operazione da svolgere (ad es. manicotti, grembiule, guanti di protezione, tute usa e getta) per evitare di esporre superfici

di pelle.

Utilizzare appropriate tecniche di svestimento per togliersi gli

indumenti potenzialmente contaminati.

Protezione respiratoria : Se non è disponibile un'adeguata ventilazione di scarico in

loco o se la valutazione dell'esposizione mostra esposizioni al di fuori delle linee guida raccomandate, utilizzare la protezione

respiratoria.

L'attrezzatura deve essere conforme alla SN EN 143

Filtro tipo : Tipo di particolati (P)

### SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

### 9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico : polvere Colore : biancastro

Odore : Nessun dato disponibile Soglia olfattiva : Nessun dato disponibile

Punto di fusione/punto di

congelamento

Nessun dato disponibile

Punto di ebollizione iniziale e

intervallo di ebollizione.

Nessun dato disponibile

Infiammabilità (solidi, gas) : Può formare miscele esplosive di polvere-aria durante la

lavorazione, la manipolazione o altri processi.

Infiammabilità (liquidi) : Nessun dato disponibile

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

Limite superiore di esplosività :

/ Limite superiore di

infiammabilità

Nessun dato disponibile

Limite inferiore di esplosività / :

Limite inferiore di infiammabilità

Nessun dato disponibile

Punto di infiammabilità Non applicabile

Temperatura di Nessun dato disponibile

autoaccensione

Temperatura di decomposizione

Temperatura di

Nessun dato disponibile decomposizione

Nessun dato disponibile pΗ

Viscosità

Viscosità, cinematica Nessun dato disponibile

La solubilità/ le solubilità.

Idrosolubilità 0,01 g/l

Coefficiente di ripartizione: n-

ottanolo/acqua

Nessun dato disponibile

Tensione di vapore Nessun dato disponibile

Densità relativa Nessun dato disponibile

Densità Nessun dato disponibile

Densità di vapore relativa Nessun dato disponibile

Caratteristiche delle particelle

Dimensione della particella : Nessun dato disponibile

9.2 Altre informazioni

Esplosivi Non esplosivo

Proprietà ossidanti La sostanza o la miscela non è classificata come ossidante.

Velocità di evaporazione Nessun dato disponibile

Peso Molecolare Nessun dato disponibile

#### SEZIONE 10: stabilità e reattività

#### 10.1 Reattività

Non classifcato come pericoloso per reattività.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data ultima edizione: 16.10.2020 Data di revisione: Numero SDS: 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

#### 10.2 Stabilità chimica

Stabile in condizioni normali.

#### 10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni pericolose Può formare miscele esplosive di polvere-aria durante la

lavorazione, la manipolazione o altri processi.

Può reagire a contatto con agenti a ossidazione elevata.

10.4 Condizioni da evitare

Condizioni da evitare Calore, fiamme e scintille.

Evitare la formazione di polvere.

10.5 Materiali incompatibili

Materiali da evitare Agenti ossidanti

#### 10.6 Prodotti di decomposizione pericolosi

Non si conoscono composti di decomposizione pericolosi.

#### **SEZIONE 11: informazioni tossicologiche**

#### 11.1 Informazioni sulle classi di pericolo definite nel regolamento (CE) n. 1272/2008

Informazioni sulle vie Inalazione

probabili di esposizione Contatto con la pelle

Ingestione

Contatto con gli occhi

#### Tossicità acuta

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Componenti:

#### Atorvastatin:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto, maschio e femmina): > 5.000 mg/kg

DL50 (Topo, maschio e femmina): > 5.000 mg/kg

**Ezetimibe:** 

Tossicità acuta per via orale DL50 (Ratto): > 5.000 mg/kg

DL50 (Topo): > 5.000 mg/kg

DL50 (Cane): > 3.000 mg/kg

Tossicità acuta per

inalazione

Osservazioni: Nessun dato disponibile

Tossicità acuta per via

Osservazioni: Nessun dato disponibile

cutanea

Tossicità acuta (per altre vie :

di somministrazione)

DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

Modalità d'applicazione: Intraperitoneale

DL50 (Topo): > 1.000 - < 2.000 mg/kgModalità d'applicazione: Intraperitoneale

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

#### Corrosione/irritazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Componenti:

Atorvastatin:

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

**Ezetimibe:** 

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

### Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Componenti:

Atorvastatin:

Specie : Su coniglio Metodo : Test di Draize

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

**Ezetimibe:** 

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione agli occhi

#### Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

#### Sensibilizzazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Sensibilizzazione delle vie respiratorie

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Componenti:

Atorvastatin:

Tipo di test : Maximisation Test
Via di esposizione : Contatto con la pelle
Specie : Porcellino d'India

Risultato : negativo

Ezetimibe:

Tipo di test : Maximisation Test Specie : Porcellino d'India

Risultato : negativo

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

#### Mutagenicità delle cellule germinali

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Componenti:

Atorvastatin:

Genotossicità in vitro : Tipo di test: saggio di mutazione inversa

Sistema del test: Salmonella typhimurium

Risultato: negativo

Tipo di test: saggio di mutazione inversa

Sistema del test: Escherichia coli

Risultato: negativo

Tipo di test: Test in vitro di mutazione genica su cellule di

mammifero

Sistema del test: cellule polmonari di criceto cinese

Risultato: negativo

Tipo di test: saggio degli scambi tra cromatidi fratelli Sistema del test: cellule polmonari di criceto cinese

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Test in vivo del micronucleo

Specie: Topo

Tipo di cellula: Midollo osseo Modalità d'applicazione: Orale

Risultato: negativo

**Ezetimibe:** 

Genotossicità in vitro : Tipo di test: Test di mutazione batterica inversa (AMES)

Attivazione metabolica: con o senza attivazione metabolica

Risultato: negativo

Tipo di test: Aberrazione cromosomica Sistema del test: Linfociti umani

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Test del micronucleo

Specie: Topo

Tipo di cellula: Midollo osseo Modalità d'applicazione: Orale

Risultato: negativo

#### Cancerogenicità

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Componenti:

Atorvastatin:

Specie : Topo, maschio e femmina

Modalità d'applicazione : orale (ingrasso)

Tempo di esposizione : 2 Anni

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

NOAEL : 200 mg/kg peso corporeo LOAEL : 400 mg/kg peso corporeo

Risultato : negativo Organi bersaglio : Fegato

Specie : Ratto, femmina Modalità d'applicazione : orale (ingrasso)

Tempo di esposizione : 2 Anni

LOAEL : 100 mg/kg peso corporeo
Organi bersaglio : Sistema muscolare-scheletrico

**Ezetimibe:** 

Specie : Ratto, femmina
Modalità d'applicazione : orale (cibo)
Tempo di esposizione : 104 settimane
Risultato : negativo

Specie : Ratto, maschio
Modalità d'applicazione : orale (cibo)
Tempo di esposizione : 104 settimane
Risultato : negativo

Specie : Topo
Modalità d'applicazione : orale (cibo)
Tempo di esposizione : 104 settimane
Risultato : negativo

#### Tossicità riproduttiva

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### **Componenti:**

#### Atorvastatin:

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Fertilità/sviluppo embrionale iniziale

Specie: Ratto, femmina

Fertilität: NOAEL: 225 mg/kg peso corporeo Risultato: Nessun effetto sulla fertilità.

Tipo di test: Fertilità/sviluppo embrionale iniziale

Specie: Ratto, maschio

Fertilität: NOAEL: 175 mg/kg peso corporeo Risultato: Nessun effetto sulla fertilità.

Effetti sullo sviluppo fetale : Specie: Ratto, femmina

Tossicità per lo sviluppo: NOAEL: 20 mg/kg peso corporeo Risultato: Nessun effetto teratogeno., Tossicità embriofetale.

Osservazioni: Osservata tossicità materna.

Specie: Su coniglio, femmina Modalità d'applicazione: Orale

Tossicità per lo sviluppo: NOAEL: 100 mg/kg peso corporeo

Risultato: Assenza di tossicità embriofetale.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

**Ezetimibe:** 

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Fertilità/sviluppo embrionale iniziale

Specie: Ratto, maschio e femmina

Fertilität: NOAEL: > 1.000 mg/kg peso corporeo Risultato: Nessun effetto sulla fertilità., Assenza di

fetotossicità.

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Orale

Tossicità per lo sviluppo: NOAEL: > 1.000 mg/kg peso

corporeo

Risultato: Nessun effetto collaterale.

Tipo di test: Sviluppo Specie: Su coniglio

Modalità d'applicazione: Orale

Tossicità per lo sviluppo: NOAEL: > 1.000 mg/kg peso

corporeo

Risultato: Nessun effetto collaterale.

#### Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione singola

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### Tossicità specifica per organi bersaglio (STOT) - esposizione ripetuta

Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.

#### Componenti:

#### Atorvastatin:

Via di esposizione : Ingestione Organi bersaglio : Fegato, muscolo

Valutazione : Può provocare danni agli organi in caso di esposizione

prolungata o ripetuta.

#### Tossicità a dose ripetuta

### Componenti:

#### Atorvastatin:

Specie : Ratto, maschio e femmina

LOAEL : 70 mg/kg Modalità d'applicazione : orale (ingrasso)

Tempo di esposizione : 52 Sett. Organi bersaglio : Fegato

Specie : Cane
LOAEL : 10 mg/kg
Modalità d'applicazione : orale (ingrasso)
Tempo di esposizione : 104 Sett.
Organi bersaglio : Fegato

#### Ezetimibe:

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

Specie : Cane

NOAEL : 1.000 mg/kg

Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 90 d

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

Specie : Ratto
NOAEL : 1.500 mg/kg
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 90 d

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

Specie : Topo
NOAEL : 500 mg/kg
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 90 d

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

Specie : Cane
NOAEL : 300 mg/kg
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 1 Anni

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

#### Tossicità per aspirazione

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

#### **Componenti:**

#### Ezetimibe:

Non applicabile

### 11.2 Informazioni su altri pericoli

### Proprietà di interferenza con il sistema endocrino

### **Prodotto:**

Valutazione : La sostanza/miscela non contiene componenti considerati

aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100 della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

#### Esperienza sull'esposizione dell'uomo

#### **Componenti:**

Atorvastatin:

Ingestione : Sintomi: dolore muscolare, Fatica, disturbi gastrici, Dolore

addominale, costipazione, flatulenza, modifiche della

funzionalità epatica

#### Ezetimibe:

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data ultima edizione: 16.10.2020 Data di revisione: Numero SDS: 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

Ingestione Sintomi: Mal di testa, Nausea, Vomito, Diarrea, flatulenza,

dolore muscolare, infezione del tratto respiratorio superiore,

Dolori alla schiena, dolori articolari

### **SEZIONE 12: informazioni ecologiche**

#### 12.1 Tossicità

#### Componenti:

Atorvastatin:

Tossicità per i pesci CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): > 92

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 200 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

108 mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): 14

mg/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

Tossicità per i micro-

organismi

CE50: > 1.000 mg/l

Tempo di esposizione: 3 h Tipo di test: Inibitore di respirazione

Tossicità per i pesci

(Tossicità cronica)

NOEC: 0,49 mg/l

Tempo di esposizione: 33 d

Specie: Pimephales promelas (Cavedano americano) Metodo: Linee Guida 210 per il Test dell'OECD

Tossicità per la daphnia e

per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: 0,2 mg/l

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) Metodo: Linee Guida 211 per il Test dell'OECD

**Ezetimibe:** 

Tossicità per i pesci CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): > 0,125

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 203 per il Test dell'OECD Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 4 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

> Metodo: Linee Guida 202 per il Test dell'OECD Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): >

0,317 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)):

0,317 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

Tossicità per i micro-

organismi

CE50 : > 4.4 mg/l

Tempo di esposizione: 3 h

Tipo di test: Inibitore di respirazione

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

NOEC: 4,4 mg/l

Tempo di esposizione: 3 h

Tipo di test: Inibitore di respirazione

Metodo: Linee Guida 209 per il Test dell'OECD Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

Tossicità per i pesci (Tossicità cronica)

NOEC: 0,051 mg/l

Tempo di esposizione: 33 d

Specie: Pimephales promelas (Cavedano americano) Metodo: Linee Guida 210 per il Test dell'OECD

NOEC: 4 mg/l

Tempo di esposizione: 7 d Specie: Cyprinodon variegatus

Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici

(Tossicità cronica)

NOEC: 0,282 mg/l

Tempo di esposizione: 21 d

Specie: Daphnia magna (Pulce d'acqua grande) Osservazioni: Nessuna tossicità nel limite di solubilità

Fattore-M (Tossicità cronica per l'ambiente acquatico)

ca :

#### 12.2 Persistenza e degradabilità

#### Componenti:

Atorvastatin:

Biodegradabilità : Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

Biodegradazione: 7,7 % Tempo di esposizione: 28 d

Metodo: Linee Guida 314 per il Test dell'OECD

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

Ezetimibe:

Biodegradabilità Risultato: Non immediatamente biodegradabile.

> Biodegradazione: 6,8 % Tempo di esposizione: 28 d

Stabilità nell'acqua Idrolisi: 50 %(4,5 d)

Metodo: Linee Guida 111 per il Test dell'OECD

### 12.3 Potenziale di bioaccumulo

Componenti:

Atorvastatin:

Coefficiente di ripartizione: n- :

ottanolo/acqua

log Pow: 1,62

Ezetimibe:

Bioaccumulazione Specie: Lepomis macrochirus (Pesce-sale Bluegill)

Tempo di esposizione: 97 d

Fattore di bioconcentrazione (BCF): 173 Metodo: Linee Guida 305 per il Test dell'OECD

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: 4,36

ottanolo/acqua

12.4 Mobilità nel suolo

Componenti:

Atorvastatin:

Diffusione nei vari comparti

ambientali

log Koc: 2,84

Ezetimibe:

Diffusione nei vari comparti

log Koc: 4,35

ambientali

Metodo: Linee Guida 106 per il Test dell'OECD

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

**Prodotto:** 

Questa sostanza/miscela non contiene componenti Valutazione

considerati sia persistenti, bioaccumulabili che tossici (PBT), oppure molto persistenti e molto bioaccumulabili (vPvB) a

concentrazioni di 0.1% o superiori.

12.6 Altri effetti avversi

**Prodotto:** 

Potenziale di disgregazione

endocrina

La sostanza/miscela non contiene componenti considerati aventi proprietà di interferenza endocrina ai sensi dell'articolo 57(f) del REACH o del regolamento delegato (UE) 2017/2100

della Commissione o del regolamento (UE) 2018/605 della

Commissione a livelli dello 0,1% o superiori.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

#### **SEZIONE 13: considerazioni sullo smaltimento**

#### 13.1 Metodi di trattamento dei rifiuti

Prodotto : Eliminare nel rispetto della normativa vigente in materia.

Secondo il catalogo europeo dei rifiuti, i codici dei rifiuti non sono specifici al prodotto, ma specifici all'applicazione. I codici dei rifiuti devono essere assegnati dall'utilizzatore, di preferenza dopo discussione con le autorità responsabili per

lo smaltimento dei rifiuti.

Contenitori contaminati : I contenitori vuoti dovrebbero essere trasportati in un sito

autorizzato per il riciclaggio o l'eliminazione.

Smaltire come prodotto inutilizzato, se non diversamente

specificato.

### **SEZIONE 14: informazioni sul trasporto**

#### 14.1 Numero ONU o numero ID

ADN : UN 3077
ADR : UN 3077
RID : UN 3077
IMDG : UN 3077
IATA : UN 3077

#### 14.2 Nome di spedizione dell'ONU

**ADN** : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, SOLIDA, N.A.S.

(Ezetimibe, Atorvastatin)

ADR : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, SOLIDA, N.A.S.

(Ezetimibe, Atorvastatin)

RID : MATERIA PERICOLOSA PER L'AMBIENTE, SOLIDA, N.A.S.

(Ezetimibe, Atorvastatin)

IMDG : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

N.O.S.

(Ezetimibe, Atorvastatin)

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

(Ezetimibe, Atorvastatin)

#### 14.3 Classi di pericolo connesso al trasporto

 ADN
 : 9

 ADR
 : 9

 RID
 : 9

 IMDG
 : 9

 IATA
 : 9

#### 14.4 Gruppo di imballaggio

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

ADN

Gruppo di imballaggio : III
Codice di classificazione : M7
N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9

**ADR** 

Gruppo di imballaggio : III
Codice di classificazione : M7
N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9
Codice di restrizione in : (-)

galleria RID

Gruppo di imballaggio : III Codice di classificazione : M7 N. di identificazione del : 90

pericolo

Etichette : 9

**IMDG** 

Gruppo di imballaggio : III Etichette : 9

EmS Codice : F-A, S-F

IATA (Cargo)

Istruzioni per l'imballaggio : 956

(aereo da carico)

Istruzioni di imballaggio (LQ) : Y956 Gruppo di imballaggio : III

Etichette : Miscellaneous

IATA (Passeggero)

Istruzioni per l'imballaggio : 956

(aereo passeggeri)

Istruzioni di imballaggio (LQ) : Y956 Gruppo di imballaggio : III

Etichette : Miscellaneous

14.5 Pericoli per l'ambiente

**ADN** 

Pericoloso per l'ambiente : si

ADR

Pericoloso per l'ambiente : si

**RID** 

Pericoloso per l'ambiente : si

**IMDG** 

Inquinante marino : si

IATA (Passeggero)

Pericoloso per l'ambiente : si

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

IATA (Cargo)

Pericoloso per l'ambiente : si

### 14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

La/le classificazione/i di trasporto qui fornite sono a solo scopo informativo e basate esclusivamente sulle proprietà del materiale non confezionato, come descritto nella presente Scheda di sicurezza. Le classificazioni di trasporto possono variare in base alla modalità di trasporto, alle dimensioni delle confezioni e alle variazioni delle normative regionali o nazionali.

#### 14.7 Trasporto marittimo alla rinfusa conformemente agli atti dell'IMO

Osservazioni : Non applicabile al prodotto nella sua forma fornita.

### SEZIONE 15: informazioni sulla regolamentazione

# 15.1 Disposizioni legislative e regolamentari su salute, sicurezza e ambiente specifiche per la sostanza o la miscela

REACH - Restrizioni in materia di fabbricazione, : Non applicabile

immissione sul mercato e uso di talune sostanze,

preparati e articoli pericolosi (Allegato XVII)

REACH - Elenco di sostanze estremamente : Non applicabile

problematiche candidate per l'autorizzazione (Articolo

59).

REACH - Eelenco delle sostanze soggette ad : Non applicabile

autorizzazione (Allegato XIV)

Regolamento (CE) n. 1005/2009 sulle sostanze che : Non applicabile

riducono lo strato di ozono

Regolamento (UE) 2019/1021 relativo agli inquinanti : Non applicabile

organici persistenti (rifusione)

Ordinanza PIC, OPICChim (814.82) : Non applicabile

Ordinanza sulla protezione contro gli incidenti rilevanti

Quantitativo soglia selon ordinanza sulla protezione : 20.000 kg

contro gli incidenti rilevanti (OPIR 814.012)

### Altre legislazioni:

Articolo 4 capoverso 4 Ordinanza sulla protezione dei giovani lavoratori (OLL 5, RS 822.115) e articolo 1 lett. f Ordinanza del DEFR sui lavori pericolosi per i giovani (822.115.2): I giovani che seguono una formazione professionale di base sono autorizzati a lavorare con questo prodotto (questa sostanza / questo preparato) soltanto se ciò è previsto nelle rispettive ordinanze sulla formazione per il raggiungimento degli obiettivi di formazione e se le condizioni del piano di formazione e le restrizioni d'età vigenti sono soddisfatte. I giovani che non seguono una formazione professionale di base non possono utilizzare questo prodotto (questa sostanza / questo preparato). Sono considerati giovani i lavoratori, di ambedue i sessi, fino ai 18 anni compiuti.

#### I componenti di questo prodotto sono riportati nei seguenti elenchi:

AICS : non determinato

DSL : non determinato

IECSC : non determinato

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

#### 15.2 Valutazione della sicurezza chimica

Non è stata eseguita una valutazione della sicurezza chimica.

#### **SEZIONE 16: altre informazioni**

altre informazioni : I punti che hanno subito modifiche rispetto alla versione

precedente sono evidenziati con due linee verticali nel corpo

del presente documento.

#### Testo completo delle Dichiarazioni-H

H373 : Può provocare danni agli organi in caso di esposizione

prolungata o ripetuta se ingerito.

H410 : Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

H411 : Tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

#### Testo completo di altre abbreviazioni

Aquatic Chronic : Pericolo a lungo termine (cronico) per l'ambiente acquatico STOT RE : Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione ripetuta : Svizzera. Valori limite d'esposizione nei luoghi di lavoro

CH SUVA / TWA : Valori limite di esposizione professionale

ADN - Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose per via navigabile; ADR - Accordo europeo relativo al trasporto internazionale di merci pericolose su strada; AIIC -Inventario australiano dei prodotti chimici industriali; ASTM - Società americana per le prove dei materiali; bw - Peso corporeo; CLP - Regolamento di classificazione, etichettatura e imballaggio; Regolamento (CE) N. 1272/2008; CMR - Cancerogeno, mutageno o tossico per la riproduzione; DIN - Standard dell'istituto tedesco per la standardizzazione; DSL - Elenco domestico delle sostanze (Canada); ECHA - Agenzia europea delle sostanze chimiche; EC-Number - Numero della Comunità Europea: ECx - Concentrazione associata a x% di risposta: ELx - Tasso di carico associato a x% di risposta; EmS - Programma di emergenza; ENCS - Sostanze chimiche esistenti e nuove (Giappone); ErCx - Concentrazione associata a x% di risposta di grado di crescita; GHS - Sistema globale armonizzato; GLP - Buona pratica di laboratorio; IARC - Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro; IATA - Associazione internazionale del trasporto aereo; IBC - Codice internazionale per la costruzione e le dotazioni delle navi adibite al trasporto alla rinfusa di sostanze chimiche pericolose; IC50 - Metà della concentrazione massima inibitoria; ICAO - Organizzazione internazionale per l'aviazione civile; IECSC - Inventario delle sostanze chimiche esistenti Cina; IMDG - Marittimo internazionale per il trasporto delle merci pericolose; IMO - Organizzazione marittima internazionale; ISHL - Legge sulla sicurezza industriale e sulla salute (Giappone); ISO - Organizzazione internazionale per la standardizzazione; KECI -Inventario Coreano delle sostanze chimiche esistenti; LC50 - Concentrazione letale al 50% per una popolazione di prova; LD50 - Dose letale al 50% per una popolazione di prova (dose letale mediana); MARPOL - Convenzione internazionale per la prevenzione dell'inquinamento causato da navi; n.o.s. - non diversamente specificato; NO(A)EC - Concentrazione senza effetti (avversi) osservati; NO(A)EL - Livello senza effetti (avversi) osservati; NOELR - Quota di carico senza effetti osservati; NZIoC - Inventario delle sostanze chimiche della Nuova Zelanda; OECD -Organizzazione per la cooperazione e lo sviluppo economico; OPPTS - Ufficio per la sicurezza chimica e di prevenzione dell'inquinamento; PBT - Sostanza persistente, bioaccumulabile e tossica; PICCS - Inventario delle sostanze chimiche delle Filippine; (Q)SAR - Relazioni (quantitative) struttura-attività; REACH - Regolamento (CE) N. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche; RID - Regolamenti concernenti il trasporto internazionale ferroviario di merci pericolose; SADT - Temperatura di decomposizione autoaccelerata; SDS -Scheda di sicurezza; SVHC - sostanza estremamente preoccupante; TCSI - Inventario delle

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



### **Ezetimibe / Atorvastatin Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 16.10.2020 2.6 09.04.2021 26479-00016 Data della prima edizione: 29.10.2014

sostanze chimiche del Taiwan; TSCA - Legge sul controllo delle sostanze tossiche (Stati Uniti); UN - Nazioni Unite; UNRTDG - Raccomandazioni delle Nazioni Unite sul trasporto di merci pericolose; vPvB - Molto persistente e molto bioaccumulabile

#### Ulteriori informazioni

Fonti dei dati principali utilizzati per compilare la

scheda

Dati tecnici interni, dati da schede tecniche di sicurezza (SDS) di materiale grezzo, risultati di ricerca su OECD eChem Portal

Procedura di classificazione:

e Agenzia Europea per le Sostanze Chimiche

http://echa.europa.eu/

#### Classificazione della miscela:

STOT RE 2 H373 Metodo di calcolo Aquatic Chronic 2 H411 Metodo di calcolo

Le informazioni fornite in questa scheda di sicurezza (SDS) sono corrette secondo le nostre conoscenze, informazioni e convinzioni alla data della sua pubblicazione. Le informazioni sono intese solo come guida di sicurezza per maneggiare, utilizzare, lavorare, stoccare, trasportare, smaltire e rilasciare il materiale e non dovrebbero essere considerate una garanzia o specifica di qualità di alcun tipo. Le informazioni fornite riguardano esclusivamente il materiale specifico identificato nella parte alta di questa SDS e potrebbero non essere valide se il materiale della SDS viene utilizzato in combinazione con qualsiasi altro materiale oppure in qualsiasi processo non specificato nel testo. Gli utilizzatori dovrebbero rivedere le informazioni e le raccomandazioni nel contesto specifico delle loro intenzioni di maneggiare, utilizzare, lavorare e stoccare il materiale, includendo, ove possibile, una valutazione dell'appropriatezza del materiale menzionato nella SDS nel prodotto finale dell'utente.

CH / IT