

Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014 5.4

SECCIÓN 1. IDENTIFICACIÓN DE LA SUSTANCIA QUÍMICA PELIGROSA O MEZCLA Y DEL PROVEEDOR O FABRICANTE

Nombre del producto : Ezetimibe / Simvastatin Formulation

Informaciones sobre el fabricante o el proveedor

Nombre del proveedor Organon & Co.

Domicilio Avenida 16 de Septiembre No. 301

Xaltocan - Xochimilco Mexico 16090

Teléfono 52 55 57284444 Teléfono de emergencia 215-631-6999

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 según SGA (GHS)

Irritación cutánea Categoría 2

Sensibilización cutánea Categoría 1

Toxicidad sistémica específi: : ca de órganos blanco - Ex-

posiciones repetidas

Categoría 1 (Hígado, músculo, nervio óptico, Ojo)

Etiqueta SGA (GHS)

Pictogramas de peligro





Palabra de advertencia Peligro

Indicaciones de peligro H315 Provoca irritación cutánea.

H317 Puede provocar una reacción cutánea alérgica.

H372 Provoca daños en los órganos (Hígado, músculo, nervio

óptico, Ojo) tras exposiciones prolongadas o repetidas.

Consejos de prudencia Prevención:

P260 No respirar polvos.

P264 Lavarse la piel cuidadosamente después de la manipula-

P270 No comer, beber o fumar mientras se manipula este pro-

ducto.

P272 La ropa de trabajo contaminada no debe salir del lugar de

trabajo.

P280 Usar guantes de protección.

Intervención:

P302 + P352 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL: Lavar



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014 5.4

con abundante agua.

P314 Consultar a un médico si la persona se encuentra mal. P333 + P313 En caso de irritación cutánea o sarpullido: consul-

tar a un médico.

P362 + P364 Quitar la ropa contaminada y lavarla antes de

volverla a usar.

Eliminación:

P501 Eliminar el contenido/ recipiente en una planta de eliminación de residuos aprobada.

Otros peligros

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

Puede formar una mezcla polvo-aire explosiva durante el procesamiento, el manejo o por otros medios.

SECCIÓN 3. COMPOSICIÓN/INFORMACIÓN SOBRE LOS COMPONENTES

Sustancia / mezcla Mezcla

Componentes

Nombre químico	CAS No.	Concentración (% w/w)	
Celulosa	9004-34-6	>= 10 -< 20	
Ezetimibe	163222-33-1	>= 10 -< 20	
Simvastatin	79902-63-9	>= 10 -< 20	
Estearato de magnesio	557-04-0	>= 1 -< 5	

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.

Consultar un médico si los síntomas aparecen.

En caso de contacto con la

piel

En caso de un contacto, enjuagar inmediatamente con agua

en abundancia por lo menos durante 15 minutos mientrás se

quita los zapatos y la ropa. 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-

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. Provoca irritación cutánea.

Síntomas y efectos más importante, agudos y retarda-

dos

Puede provocar una reacción cutánea alérgica.

Provoca daños en los órganos tras exposiciones prolongadas

o repetidas.

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

ción mecánica.





ORGANON

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014 5.4

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

Evite la generación de polvo, el polvo fino disperso en el aire en concentraciones suficientes, y en presencia de una fuente de ignición es un peligro potencial para la explosión del polvo. 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 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).

Precauciones medioambien-

tales

No dispersar en el medio ambiente.

Impida nuevos escapes o derrames de forma segura.

Retener v 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-



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

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 manipulación segura

ou-

Utilizar solamente con una buena ventilación.

No poner en contacto con piel ni ropa.

No respirar polvos.

No tragar.

Evite el contacto con los ojos.

Lavarse la piel cuidadosamente después de la manipulación. 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.

No comer, beber o fumar mientras se manipula este producto. Evite derrame, desecho y minimice su liberación al medio

ambiente.

Medidas de higiene : Si es probable una exposición a químicos durante el uso típi-

co, proporcione sistemas para lavado de ojos y regaderas de

seguridad cerca del área de trabajo.

No coma, beba, ni fume durante su utilización.

La ropa de trabajo contaminada no debe salir del lugar de

trabajo.

Lave la ropa contaminada antes de volver a usarla.

La operación eficaz de una planta debe incluir una revisión de los controles de ingeniería, equipo de protección personal adecuado, procedimientos adecuados de retirada de ropa de

protección y procedimientos de descontaminación.

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

Peróxidos orgánicos

Explosivos Gases



Ezetimibe / Simvastatin Formulation

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

SECCIÓN 8. CONTROLES DE EXPOSICIÓN/PROTECCIÓN PERSONAL

Componentes con parámetros de control en el área de trabajo

Componentes	CAS No.	Tipo de valor (Forma de exposición)	Parámetros de control / Concentración permisible	Bases	
Celulosa	9004-34-6	VLE-PPT	10 mg/m ³	NOM-010- STPS-2014	
		TWA	10 mg/m ³	ACGIH	
Ezetimibe	163222-33-1	TWA	25 μg/m3 (OEB 3)	Interno (a)	
		Límite de eliminación	250 μg/100 cm ²	Interno (a)	
Simvastatin	79902-63-9	TWA	25 μg/m3 (OEB 3)	Interno (a)	
	Información ad	Información adicional: DSEN			
		Límite de eliminación	250 μg/100 cm ²	Interno (a)	
Estearato de magnesio	557-04-0	VLE-PPT	10 mg/m ³	NOM-010- STPS-2014	
		TWA (frac- ción inhala- ble)	10 mg/m ³	ACGIH	
		TWA (frac- ción respira- ble)	3 mg/m³	ACGIH	

Medidas de ingeniería

Se deberán implementar todos los controles de ingeniería por diseño de planta y operarse de acuerdo con los principios de BPF para proteger los productos, los trabajadores y el ambiente.

Se requieren tecnologías de contención adecuados para controlar los compuestos en la fuente y prevenir la migración del compuesto a áreas no controladas (v.g., dispositivos de contención de frente abierto).

Minimice el manejo abierto.

Protección personal

Protección respiratoria : Si no hay una ventilación de escape adecuada local o la

evaluación de exposición muestra una exposición fuera de los lineamientos recomendados, utilice protección respirato-

ria.

Filtro tipo

Protección de las manos

Tipo de particulados

Material : Guantes resistentes a los químicos

Observaciones : Considere el uso de guantes dobles.

Protección de los ojos : Use gafas protectoras con cubiertas laterales o goggles.

Si el ambiente de trabajo o la actividad implican condiciones de presencia polvo, rocíos o aerosoles, use gafas de protec-

ción.

Use mascarilla u otra protección de máscara completa si







Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014 5.4

existe la posibilidad de contacto directo con polvos, rocíos o

aerosoles.

Protección de la piel y del

cuerpo

Uniforme de trabajo o bata de laboratorio.

Se deben usar prendas de vestir adicionales con base en la tarea que se realice (v.g., mangas, mandil, guantaletas, trajes desechables) para evitar la exposición de la piel. Use procedimientos de retirada de ropa adecuadas para quitarse prendas potencialmente contaminadas.

SECCIÓN 9. PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS

Apariencia polvo

Color Sin datos disponibles

Olor Sin datos disponibles

Umbral de olor Sin datos disponibles

pΗ Sin datos disponibles

Punto de fusión/ congelación Sin datos disponibles

Punto inicial e intervalo de

ebullición

Sin datos disponibles

Punto de inflamación Sin datos disponibles

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

Presión de vapor Sin datos disponibles

Densidad relativa de vapor Sin datos disponibles

Densidad relativa Sin datos disponibles

Solubilidad

Hidrosolubilidad Sin datos disponibles

Coeficiente de partición: (n-

octanol/agua)

Temperatura de autoignición

Sin datos disponibles

6/21

Sin datos disponibles



Ezetimibe / Simvastatin Formulation

ORGANON

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014 5.4

Sin datos disponibles

Temperatura de descomposi-

ción

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

peligrosas

Puede formar una mezcla polvo-aire explosiva durante el

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.

Oxidantes

Materiales incompatibles 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.

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



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

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

Simvastatin:

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

DL50 (Ratón): 3,800 mg/kg

Estearato de magnesio:

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

Método: Directrices de prueba OECD 423

Valoración: La sustancia o mezcla no presenta toxicidad oral

aguda

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

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

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Irritación/corrosión cutánea

Provoca irritación cutánea.

Componentes:

Ezetimibe:

Especies : Conejo

Resultado : No irrita la piel

Simvastatin:

Especies : Conejo

Observaciones : Moderada irritación de la piel

Estearato de magnesio:

Especies : Coneio

Resultado : No irrita la piel

Observaciones : Basado en datos de materiales similares

Lesiones oculares graves/irritación ocular

No clasificado según la información disponible.



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

Componentes:

Ezetimibe:

Especies : Conejo

Resultado : No irrita los ojos

Simvastatin:

Especies : Conejo

Observaciones : ligera irritación

Estearato de magnesio:

Especies : Conejo

Resultado : No irrita los ojos

Observaciones : Basado en datos de materiales similares

Sensibilización respiratoria o cutánea

Sensibilización cutánea

Puede provocar una reacción cutánea alérgica.

Sensibilización respiratoria

No clasificado según la información disponible.

Componentes:

Ezetimibe:

Tipo de Prueba : Ensayo de maximización

Especies : Conejillo de Indias

Resultado : negativo

Simvastatin:

Valoración : Probabilidad o evidencia de sensibilización de la piel en los

seres humanos

Resultado : positivo

Estearato de magnesio:

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

Método : Directrices de prueba OECD 406

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



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

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 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

Simvastatin:

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

(Prueba de Ames) Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Ensayo de elusión alcalina

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Aberración cromosómica

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 micronúcleo

Especies: Ratón Vía de aplicación: Oral Resultado: negativo

Mutagenicidad de células germinales - Valoración

: El peso de la evidencia no apoya la clasificación como mutá-

geno de células germinales.

Estearato de magnesio:

Genotoxicidad in vitro : Tipo de Prueba: Prueba de mutación de genes de células de

mamífero in vivo



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomica in vitro

Método: Directrices de prueba OECD 473

Resultado: negativo

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Tipo de Prueba: Ensayo de mutación inversa en bacterias

(Prueba de Ames) Resultado: negativo

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

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
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

Simvastatin:

Especies : Ratón Vía de aplicación : Oral

Tiempo de exposición : < 92 semanas Órganos Diana : Glándula harderiana Tipo de tumor : Hígado, Pulmones

Observaciones : La importancia de estos hallazgos en humanos no es segura.

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

Tipo de tumor : Hígado, Tiroides

Observaciones : La importancia de estos hallazgos en humanos no es segura.



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

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

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

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.

Simvastatin:

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Fertilidad

Especies: Rata, macho Vía de aplicación: Oral

Fertilidad: LOAEL: 25 mg/kg peso corporal

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

Especies: Rata Vía de aplicación: Oral

Toxicidad embriofetal.: NOAEL: 25 mg/kg peso corporal Resultado: Sin efectos teratógenos., Sin efectos secundarios.

Tipo de Prueba: Desarrollo embrionario y fetal

Especies: Conejo Vía de aplicación: Oral



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

Toxicidad embriofetal.: NOAEL: 10 mg/kg peso corporal Resultado: Sin efectos teratógenos., Sin efectos secundarios.

Tipo de Prueba: Desarrollo embrionario y fetal

Especies: Rata

Vía de aplicación: Oral

Toxicidad embriofetal.: LOAEL: 60 mg/kg peso corporal

Resultado: Potencial teratógeno.

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Estearato de magnesio:

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Estudio de toxicidad de dosis repetida com-

binada con prueba de selección de toxicidad reproductiva/en

el desarrollo Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión

Método: Directrices de prueba OECD 422

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

Provoca daños en los órganos (Hígado, músculo, nervio óptico, Ojo) tras exposiciones prolongadas o repetidas.

Componentes:

Simvastatin:

Órganos Diana : Hígado, músculo, nervio óptico, Ojo

Valoración : Provoca daños en los órganos tras exposiciones prolongadas

o repetidas.

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



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

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 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

Simvastatin:

Especies : Rata

NOAEL : 5 mg/kg

LOAEL : 30 mg/kg

Vía de aplicación : Oral

Tiempo de exposición : 14 - 104 Weeks

Órganos Diana : Hígado, Testículos, Sistema músculo esquelético, Ojo

Especies : Perro LOAEL : 10 mg/kg Vía de aplicación : Oral

Tiempo de exposición : 14 - 104 Weeks

Órganos Diana : Hígado, Testículos, Ojo

Especies : Conejo
NOAEL : 30 mg/kg
LOAEL : 50 mg/kg
Vía de aplicación : Oral

Órganos Diana : Hígado, Riñón

Estearato de magnesio:

Especies : Rata

NOAEL : > 100 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.



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

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

Simvastatin:

Contacto con la piel : Observaciones: Puede provocar una reacción alérgica.

Ingestión : Órganos Diana: Hígado

Síntomas: Infección de las vías respiratorias superiores, Dolor

de cabeza, Dolor abdominal, Constipación, Náusea Órganos Diana: Sistema músculo esquelético

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

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/I

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



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014 5.4

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

Simvastatin:

Toxicidad para peces CL50 (Pimephales promelas (Carpita cabezona)): 2.91 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Método: Directrices de prueba OECD 203

Toxicidad para la dafnia y otros invertebrados acuáticos CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 3.5 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 202

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas CE50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): > 25

mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

NOEC (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 25 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad hacia los microor-

ganismos

CE50: > 30 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

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

NOEC: 21 mg/l

Tiempo de exposición: 3 h

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

Estearato de magnesio:

Toxicidad para peces CL50 (Leuciscus idus (Orfe dorado)): > 100 mg/l



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

Tiempo de exposición: 48 h

Método: DIN 38412

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Toxicidad para la dafnia y otros invertebrados acuáticos

EL50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): > 1 mg/l

Tiempo de exposición: 47 h

Sustancia de ensayo: Fracción acomodada en agua

Método: Directiva 67/548/CEE, Anexo V, C.2.

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

No es tóxico en caso de solubilidad límite

Toxicidad para las algas/plantas acuáticas

EL50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): > 1 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Sustancia de ensayo: Fracción acomodada en agua

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 201

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

No es tóxico en caso de solubilidad límite

NOELR (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): > 1

mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Sustancia de ensayo: Fracción acomodada en agua

Método: Directriz de Prueba de la OCDE 201

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

Toxicidad hacia los microor-

ganismos

EC10 (Pseudomonas putida): > 100 mg/l

Tiempo de exposición: 16 h

Sustancia de ensayo: Fracción acomodada en agua Observaciones: Basado en datos de materiales similares

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

Simvastatin:

Biodegradabilidad : Resultado: rápidamente degradable

Estabilidad en el agua : Hidrólisis: 50 %(3.2 d)

Estearato de magnesio:

Biodegradabilidad : Resultado: No es biodegradable.



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

Observaciones: Basado en datos de materiales similares

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

Simvastatin:

Coeficiente de partición: (n-

octanol/agua)

log Pow: > 4.07

Estearato de magnesio:

Coeficiente de partición: (n-

octanol/agua)

: log Pow: > 4

Movilidad en suelo

Componentes:

Ezetimibe:

Distribución entre los com-

: log Koc: 4.35

partimentos medioambienta-

ıta-

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.

Envases contaminados : Los contenedores vacíos se deberían llevar al reciclado local

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- : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

porte N.O.S.

(Ezetimibe, Simvastatin)

Clase : 9

Grupo de embalaje : III



Ezetimibe / Simvastatin Formulation



Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

Etiquetas : 9

IATA-DGR

No. UN/ID : UN 3077

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

porte

(Ezetimibe, Simvastatin)

Clase : 9 Grupo de embalaje : III

Etiquetas : Miscellaneous

Instrucción de embalaje : 956

(avión de carga)

Instrucción de embalaje : 956

(avión de pasajeros)

Peligroso para el medio am- : si

biente

Código-IMDG

Número ONU : UN 3077

Designación oficial de trans- : ENVIRONMENTALLY HAZARDOUS SUBSTANCE, SOLID,

porte N.O.S.

(Ezetimibe, Simvastatin)

Clase : 9
Grupo de embalaje : III
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

NOM-002-SCT

Número ONU : UN 3077

Designación oficial de trans- : SUBSTANCIA SOLIDA POTENCIALMENTE PELIGROSA

porte PARA EL MEDIO AMBIENTE, N.E.P.

(Ezetimibe, Simvastatin)

Clase : 9
Grupo de embalaje : III
Etiquetas : 9

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

Reglamentación medioambiental, seguridad y salud específica para la sustancia o mezcla

Ley Federal para el Control de Precursores Quimicos, : No aplicable

Productos Quimicos Esenciales y Maguinas para Ela-

borar Capsulas, Tabletas y / o Comprimidos.



Ezetimibe / Simvastatin Formulation

♣ ORGANON

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

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

Texto completo de otras abreviaturas

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

NOM-010-STPS-2014 : Norma Oficial Mexicana NOM-010-STPS-2014, Agentes quí-

micos contaminantes del ambiente laboral-Reconocimiento, evaluación y control - Apéndice I: Valores Límite de Exposición a Sustancias Químicas Contaminantes del Ambiente

Laboral

ACGIH / TWA : Tiempo promedio ponderado

NOM-010-STPS-2014 / VLE- : Valores límite de exposición promedio ponderado en el tiem-

PPT p

AIIC - Inventario Australiano de Químicos Industriales; ANTT - Agencia Nacional para Transporte Terrestre de Brasil; ASTM - Sociedad Estadounidense para la Prueba de Materiales; bw - Peso corporal; CMR - Carcinógeno, mutágeno o tóxico para la reproducción; DIN - Norma del Instituto Alemán para la Normalización; DSL - Lista Nacional de Sustancias (Canadá); ECx - Concentración asociada con respuesta x%; 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; 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 - Lev 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; n.o.s. - N.E.P.: No especificado en otra parte; Nch - Normas Chilenas; 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; NOM - Norma Oficial Mexicana; 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 estructura-actividad (cuantitativa); REACH - Reglamento (EC) No 1907/2006 del Parlamento y Consejo Europeos con respecto al registro, evaluación autorización y restricción de químicos; SADT - Temperatura de descomposición autoacelerada; SDS - Hoja de datos de seguridad; TCSI - Inventario de Sustancias Químicas de Taiwán; TDG -Transporte de artículos peligrosos; TSCA - Ley para el Control de Sustancias Tóxicas (Estados Unidos); UN - Naciones Unidas; UNRTDG - Recomendaciones para el Transporte de Mercancías



Ezetimibe / Simvastatin Formulation

♣ ORGANON

Versión Fecha de revisión: Número de HDS: Fecha de la última revisión: 23.03.2020 5.4 16.10.2020 28129-00016 Fecha de la primera emisión: 04.11.2014

Peligrosas de las Naciones Unidas; vPvB - Muy persistente y muy bioacumulativo; WHMIS - Sistema de información sobre materiales peligrosos en el trabajo

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 : 16.10.2020

La información se considera correcta, pero no es exhaustiva y se utilizará únicamente como orientación, la cual está basada en el conocimiento actual de la sustancia química o mezcla y es aplicable a las precauciones de seguridad apropiadas para el producto.

MX / 1X