secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / **Hydrochlorothiazide Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

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

1.1 Identificatore del prodotto

Nome commerciale Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) /

Hydrochlorothiazide 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

responsabile del SDS

Indirizzo email della persona : EHSSTEWARD@organon.com

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)

Irritazione oculare, Categoria 2 H319: Provoca grave irritazione oculare.

Tossicità per la riproduzione, Categoria H360D: Può nuocere al feto.

Tossicità specifica per organi bersaglio -H373: Può provocare danni agli organi in caso di esposizione ripetuta, Categoria 2 esposizione prolungata o ripetuta.

H412: Nocivo per gli organismi acquatici con effetti Pericolo a lungo termine (cronico) per

l'ambiente acquatico, Categoria 3 di lunga durata.

2.2 Elementi dell'etichetta

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

Pittogrammi di pericolo

Avvertenza Pericolo

Indicazioni di pericolo H319 Provoca grave irritazione oculare.

H360D Può nuocere al feto.

H373 Può provocare danni agli organi in caso di esposizione

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

prolungata o ripetuta.

H412 Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga

durata.

Consigli di prudenza : Prevenzione:

P201 Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso.

P260 Non respirare la polvere.

P273 Non disperdere nell'ambiente.

P280 Indossare guanti/ indumenti protettivi/ proteggere gli

occhi/ proteggere il viso.

Reazione:

P308 + P313 IN CASO di esposizione o di possibile

esposizione, consultare un medico.

P337 + P313 Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare

un medico.

Componenti pericolosi da segnalare in etichetta:

Olmesartan Idroclorotiazide

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.

Può formare una miscela esplosiva di polvere e aria in caso di dispersione. Il contatto con polvere può provocare irritazione meccanica o essiccazione della pelle.

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)
Olmesartan	144689-63-4	Acute Tox. 4; H302 Eye Irrit. 2; H319	>= 10 - < 20

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

		Repr. 1A; H360D	
Idroclorotiazide	58-93-5	STOT RE 1; H372	>= 1 - < 10
	200-403-3	(Rene, Ghiandola	
		paratiroidea)	
Amlodipine Besylate	652969-01-2	Acute Tox. 4; H302	>= 2,5 - < 10
		Eye Irrit. 2; H319	
		Aquatic Chronic 2;	
		H411	

Per spiegazioni sulle abbreviazioni vedi paragrafo 16.

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.

Chiamare un medico.

In caso di contatto con la

pelle

In caso di contatto, sciacquare immediatamente la pelle con

sapone e molta acqua.

Togliere gli indumenti contaminati e le scarpe.

Chiamare un medico.

Lavare gli indumenti contaminati prima di riutilizzarli. Pulire accuratamente le scarpe prima di riutilizzarle.

In caso di contatto con gli

occhi

Incaso di esposizione per contatto, scacquare

immediatamente gli occhi con molta acqua per almeno 15

minuti.

Se ciò risulta facile, togliere le lenti a contatto, nel caso esse

vengano portate. Chiamare un medico.

Se ingerito : Se ingerito, NON provocare il vomito.

Chiamare un medico.

Sciacquare bene la bocca con acqua.

4.2 Principali sintomi ed effetti, sia acuti che ritardati

Rischi : Provoca grave irritazione oculare.

Può nuocere al feto.

Può provocare danni agli organi in caso di esposizione

prolungata o ripetuta.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

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

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

Getto d'acqua abbondante

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. Non usare un getto d'acqua in quanto potrebbe disperdere o

propagare il fuoco.

L'eposizione ai prodotti della combustione potrebbe essere

preicoloso per la salute.

Prodotti di combustione

pericolosi

Ossidi di carbonio
Ossidi di azoto (NOx)
Composti clorurati
Ossidi di zolfo

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.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

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

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 : Se non è disponibile una ventilazione sufficiente, utilizzare

con ventilazione di scarico locale.

Avvertenze per un impiego

sicuro

Evitare il contatto con la pelle o gli indumenti.

Non respirare la polvere.

Non ingerire.

Evitare il contatto con gli occhi.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Lavare accuratamente la pelle dopo l'uso.

Maneggiare secondo le buone pratiche di igiene industriale e

di sicurezza, sulla base dei risultati della valutazione

dell'esposizione sul posto di lavoro Tenere il recipiente ben chiuso.

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.

Non mangiare, né bere, né fumare durante l'uso.

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

sotto chiave. Tenere ben chiuso. 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 Perossidi organici

Esplosivi Gas

7.3 Usi finali particolari

Usi particolari : Nessun dato disponibile

SEZIONE 8: controllo dell'esposizione/protezione individuale

8.1 Parametri di controllo

Limiti di esposizione professionale

Componenti	N. CAS	Tipo di valore (Tipo di esposizione)	Parametri di controllo	Base
Cellulosa	9004-34-6	TWA (polvere alveolata)	3 mg/m³	CH SUVA
	Ulteriori informazioni: Polveri inerti, valore limite di esposizione professionale generale; Si qualificano come inerti le polveri che, allo stato attuale delle conoscenze, non vengono assorbite, non stimolano la produzione di tessuto fibroso nel polmone (azione fibrosante) e non causano malattie specifiche.			

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

> 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, biossido di titanio, ossido di alluminio (alundum, corindone), solfato di calcio (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.

Amido 9005-25-8 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 delle 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., 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, guarzo 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, biossido di titanio, ossido di alluminio (alundum, corindone), solfato di calcio (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.

Olmesartan 144689-63- TWA 30 μg/m3 (OEB 3) Interno

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / **Hydrochlorothiazide Formulation**

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09,2019 1.3

	4			
		Limite di sfregamento	300 μg/100 cm ²	Interno
Idroclorotiazide	58-93-5	TWA	100 μg/m3 (OEB 2)	Interno
Amlodipine Besylate	652969-01- 2	TWA	20 μg/m3 (OEB 3)	Interno
		Limite di sfregamento	100 µg/100 cm ²	Interno

8.2 Controlli dell'esposizione

Controlli tecnici idonei

Utilizzare controlli tecnici praticabili per ridurre al minimo l'esposizione al composto. 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.

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

Protezione della pelle e del

corpo

Uniforme da lavoro o cappotto da laboratorio.

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

Tipo di particolati (P) Filtro tipo

SEZIONE 9: proprietà fisiche e chimiche

9.1 Informazioni sulle proprietà fisiche e chimiche fondamentali

Stato fisico pastiglia

Colore Nessun dato disponibile Odore Nessun dato disponibile Soglia olfattiva Nessun dato disponibile

Punto di fusione/punto di

congelamento

Punto di ebollizione iniziale e

intervallo di ebollizione.

Nessun dato disponibile

Nessun dato disponibile

Nessun dato disponibile Infiammabilità (solidi, gas)

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Infiammabilità (liquidi) : Nessun dato disponibile

Limite superiore di esplosività

/ Limite superiore di

infiammabilità

Limite inferiore di esplosività / :

Limite inferiore di infiammabilità

Nessun dato disponibile

Nessun dato disponibile

Punto di infiammabilità : Nessun dato disponibile

Temperatura di : Nessun dato disponibile

autoaccensione

Temperatura di decomposizione

Temperatura di

decomposizione

Nessun dato disponibile

pH : Nessun dato disponibile

Viscosità

Viscosità, cinematica : Non applicabile

La solubilità/ le solubilità.

Idrosolubilità : Nessun dato disponibile

Coefficiente di ripartizione: n-

ottanolo/acqua

Non applicabile

Tensione di vapore : Non applicabile

Densità relativa : Nessun dato disponibile

Densità : Nessun dato disponibile

Densità di vapore relativa : Non applicabile

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 : Non applicabile

Peso Molecolare : Nessun dato disponibile

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

SEZIONE 10: stabilità e reattività

10.1 Reattività

Non classifcato come pericoloso per reattività.

10.2 Stabilità chimica

Stabile in condizioni normali.

10.3 Possibilità di reazioni pericolose

Reazioni pericolose : La polvere può formare, coll'aria, una miscela esplosiva.

Può reagire a contatto con agenti a ossidazione elevata.

10.4 Condizioni da evitare

Condizioni da evitare : 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

Inaestione

Contatto con gli occhi

Tossicità acuta

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Prodotto:

Tossicità acuta per via orale : Stima della tossicità acuta: > 2.000 mg/kg

Metodo: Metodo di calcolo

Componenti:

Olmesartan:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 2.000 mg/kg

DL50 (Topo): > 2.000 mg/kg

DL50 (Cane): > 1.500 mg/kg

Tossicità acuta per

inalazione

: Osservazioni: Nessun dato disponibile

Tossicità acuta per via : Osservazioni: Nessun dato disponibile

cutanea

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Idroclorotiazide:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): > 2.750 mg/kg

DL50 (Topo): > 2.830 mg/kg

Tossicità acuta (per altre vie

di somministrazione)

DL50 (Ratto): 990 mg/kg

Modalità d'applicazione: Endovenoso

DL50 (Topo): 590 mg/kg

Modalità d'applicazione: Endovenoso

Amlodipine Besylate:

Tossicità acuta per via orale : DL50 (Ratto): 393 mg/kg

Corrosione/irritazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Olmesartan:

Osservazioni : Nessun dato disponibile

Idroclorotiazide:

Specie : Su coniglio

Risultato : Nessuna irritazione della pelle

Lesioni oculari gravi/irritazioni oculari gravi

Provoca grave irritazione oculare.

Componenti:

Olmesartan:

Specie : Su coniglio Metodo : Test di Draize

Risultato : Modesta irritazione agli occhi

Idroclorotiazide:

Specie : Su coniglio

Risultato : Leggera irritazione agli occhi

Amlodipine Besylate:

Specie : Su coniglio
Risultato : Grave irritazione

Sensibilizzazione respiratoria o cutanea

Sensibilizzazione cutanea

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Sensibilizzazione delle vie respiratorie

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Olmesartan:

Via di esposizione : Contatto con la pelle Osservazioni : Nessun dato disponibile

Mutagenicità delle cellule germinali

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Olmesartan:

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

Risultato: negativo

Tipo di test: Mutageneticità (mammiferi: saggio citogenetico in

vitro)

Risultato: negativo

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro Sistema del test: cellule polmonari di criceto cinese

Risultato: positivo

Tipo di test: Linfoma murino

Risultato: negativo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Test del micronucleo

Specie: Topo

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

Risultato: negativo

Mutagenicità delle cellule germinali- Valutazione

Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

Idroclorotiazide:

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

Risultato: negativo

Tipo di test: Aberrazione cromosomica

Sistema del test: cellule ovariche di criceto cinese

Risultato: negativo

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

Risultato: positivo

Tipo di test: prova in vitro

Sistema del test: cellule di linfoma murino

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Risultato: positivo

Genotossicità in vivo : Tipo di test: Aberrazione cromosomica

Specie: Criceto cinese Tipo di cellula: Midollo osseo

Risultato: negativo

Tipo di test: prova in vivo

Specie: Topo

Tipo di cellula: Midollo osseo

Risultato: negativo

Mutagenicità delle cellule

germinali- Valutazione

Elementi di prova non supportano la classificazione come

mutageno di cellule germinali.

Amlodipine Besylate:

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

Risultato: negativo

Tipo di test: Aberrazione cromosomica in vitro

Risultato: negativo

Cancerogenicità

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Olmesartan:

Specie : Ratto
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 2 Anni
Risultato : negativo

Specie : Topo Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 6 Mesi Risultato : negativo

Idroclorotiazide:

Specie : Topo, femmina

Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 2 Anni Risultato : negativo

Specie : Topo, maschio

Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 2 Anni
Risultato : ambiguo

Specie : Ratto, maschio e femmina

Modalità d'applicazione : Orale

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Tempo di esposizione : 2 Anni Risultato : negativo

Amlodipine Besylate:

Specie : Topo
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 2 Anni
Risultato : negativo

Specie : Ratto
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 2 Anni
Risultato : negativo

Tossicità riproduttiva

Può nuocere al feto.

Componenti:

Olmesartan:

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Fertilität

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Orale

Fertilität: NOAEL: 1.000 mg/kg peso corporeo

Risultato: Nessun effetto sulla fertilità.

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Orale Dosi: 1000 Milligrammo al chilo Risultato: Nessun effetto teratogeno.

Tipo di test: Sviluppo Specie: Su coniglio

Modalità d'applicazione: Orale Dosi: 1 Milligrammo al chilo

Risultato: Nessun effetto teratogeno.

Tipo di test: Sviluppo

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Orale

Tossicità per lo sviluppo: LOAEL: >= 1,6 mg/kg peso corporeo Sintomi: Sono state osservate malformazioni., Riduzione del

peso del corpo

Risultato: Effetti sullo sviluppo postnatale.

Tossicità riproduttiva -

Valutazione

Prova positiva di effetti negativi sullo sviluppo da studi

epidemiologici sull'uomo.

Idroclorotiazide:

Effetti sulla fertilità : Tipo di test: Fertilität

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

> Specie: Ratto, maschio e femmina Modalità d'applicazione: orale (cibo) Fertilität: NOAEL: 4 mg/kg peso corporeo

Risultato: Effetti sulla fertilità.

Tipo di test: Fertilität

Specie: Topo, maschio e femmina Modalità d'applicazione: orale (cibo)

Fertilität: NOAEL: 100 mg/kg peso corporeo

Risultato: Effetti sulla fertilità.

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Orale

Tossicità per lo sviluppo: NOAEL: 3.000 mg/kg peso corporeo

Risultato: Nessun effetto teratogeno.

Tipo di test: Sviluppo

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Orale

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

Risultato: Nessun effetto teratogeno.

Amlodipine Besylate:

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

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione Fertilität: NOAEL: 10 mg/kg peso corporeo Risultato: Nessun effetto sulla fertilità.

Tipo di test: Fertilità/sviluppo embrionale iniziale

Specie: Su coniglio

Modalità d'applicazione: Ingestione Fertilität: NOAEL: 25 mg/kg peso corporeo Risultato: Nessun effetto sulla fertilità.

Effetti sullo sviluppo fetale : Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Ratto

Modalità d'applicazione: Ingestione

Tossicità per lo sviluppo: LOAEL: 10 mg/kg peso corporeo

Risultato: Effetti sullo sviluppo fetale.

Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Su coniglio

Modalità d'applicazione: Ingestione

Tossicità per lo sviluppo: NOAEL: 10 mg/kg peso corporeo

Risultato: Nessun effetto sullo sviluppo fetale.

Tipo di test: Sviluppo embriofetale

Specie: Topo

Modalità d'applicazione: Ingestione

Tossicità per lo sviluppo: LOAEL: 1,6 mg/kg peso corporeo

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

> Risultato: Effetti sullo sviluppo fetale. Osservazioni: Osservata tossicità materna.

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:

Idroclorotiazide:

Organi bersaglio : Rene, Ghiandola paratiroidea

Valutazione : Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o

ripetuta.

Tossicità a dose ripetuta

Componenti:

Olmesartan:

Specie : Ratto
NOAEL : 2.000 mg/kg
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 24 Mesi

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

Idroclorotiazide:

Specie : Ratto, maschio e femmina

LOAEL : 10 mg/kg Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 2 Anni

Organi bersaglio : Rene, Ghiandola paratiroidea

Specie : Topo, maschio e femmina

NOAEL : 300 - 550 mg/kg

Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 2 Anni

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

Specie : Cane

50 - 200 mg/kg

Modalità d'applicazione : Orale Tempo di esposizione : 9 Mesi

Organi bersaglio : Ghiandola paratiroidea

Amlodipine Besylate:

Specie : Ratto
NOAEL : 15 mg/kg
Modalità d'applicazione : Orale
Tempo di esposizione : 90 d

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Osservazioni : Non sono stati riportati effetti avversi significanti

Tossicità per aspirazione

Non classificabile in base alle informazioni disponibili.

Componenti:

Idroclorotiazide:

Non esiste nessuna classificazione per tossicità tramite aspirazione

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:

Olmesartan:

Contatto con gli occhi : Sintomi: Irritante per gli occhi

Ingestione : Sintomi: ipotensione

Osservazioni: Può danneggiare i bambini non ancora nati. Valutato sulla base di Evidenza scientifica sull'Uomo

Idroclorotiazide:

Contatto con gli occhi : Sintomi: Irritante per gli occhi

Ingestione : Sintomi: Vertigini, Mal di testa, Fatica, Nausea, Dolore

addominale, ipotensione, bocca secca, disequilibrio

elettrolitico, dolore agli occhi

Amlodipine Besylate:

Contatto con gli occhi : Sintomi: Grave irritazione

Ingestione : Sintomi: Nausea, Dolore addominale, Fatica, Mal di testa,

Edema, Palpitazione

SEZIONE 12: informazioni ecologiche

12.1 Tossicità

Componenti:

Idroclorotiazide:

Tossicità per i pesci : CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): > 500

mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): > 500 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Amlodipine Besylate:

Tossicità per i pesci CL50 (Pimephales promelas (Cavedano americano)): 2,7 mg/l

Tempo di esposizione: 96 h

Tossicità per la daphnia e per altri invertebrati acquatici CE50 (Daphnia magna (Pulce d'acqua grande)): 3,2 mg/l

Tempo di esposizione: 48 h

Tossicità per le alghe/piante

acquatiche

CI50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alghe cloroficee)): 5,6

ma/l

Tempo di esposizione: 72 h

Metodo: Linee Guida 201 per il Test dell'OECD

12.2 Persistenza e degradabilità

Componenti:

Idroclorotiazide:

Stabilità nell'acqua Idrolisi: 46,2 %(96 h)

12.3 Potenziale di bioaccumulo

Componenti:

Amlodipine Besylate:

Coefficiente di ripartizione: n- : log Pow: 3

ottanolo/acqua

12.4 Mobilità nel suolo

Nessun dato disponibile

12.5 Risultati della valutazione PBT e vPvB

Prodotto:

Valutazione 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.

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



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

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

Non regolamentato come merce pericolosa

14.2 Nome di spedizione dell'ONU

Non regolamentato come merce pericolosa

14.3 Classi di pericolo connesso al trasporto

Non regolamentato come merce pericolosa

14.4 Gruppo di imballaggio

Non regolamentato come merce pericolosa

14.5 Pericoli per l'ambiente

Non regolamentato come merce pericolosa

14.6 Precauzioni speciali per gli utilizzatori

Non applicabile

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, immissione sul mercato e uso di talune sostanze,

preparati e articoli pericolosi (Allegato XVII)

REACH - Elenco di sostanze estremamente

problematiche candidate per l'autorizzazione (Articolo

59).

REACH - Eelenco delle sostanze soggette ad

autorizzazione (Allegato XIV)

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

riducono lo strato di ozono

Non applicabile

Non applicabile

: Non applicabile

Non applicabile

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

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 : Non applicabile

contro gli incidenti rilevanti (OPIR 814.012)

Altre legislazioni:

Articolo 13 Ordinanza sulla protezione della maternità (RS 822.111.52): Le donne incinte e le madri allattanti possono venire a contatto con questo prodotto (questa sostanza / questo preparato) soltanto se, in base a una valutazione dei rischi secondo l'articolo 63 OLL 1 (RS 822.111), non ne risultano minacce concrete per la salute della madre e del bambino o se è possibile ovviare a tali minacce mediante adequate misure di protezione.

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.

Il prodotto appartiene al gruppo 1 secondo l'Ordinanza Svizzera sui prodotti chimici (OPChim 813.11).

I componenti di questo prodotto sono riportati nei seguenti elenchi:

AICS : non determinato

DSL : non determinato

IECSC : non determinato

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

H302 : Nocivo se ingerito.

H319 : Provoca grave irritazione oculare.

H360D : Può nuocere al feto.

H372 : Provoca danni agli organi in caso di esposizione prolungata o

ripetuta.

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

Testo completo di altre abbreviazioni

Acute Tox. : Tossicità acuta

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione Data di revisione: Numero SDS: Data ultima edizione: 10.10.2020 1.3 09.04.2021 4983448-00004 Data della prima edizione: 30.09.2019

Aquatic Chronic : Pericolo a lungo termine (cronico) per l'ambiente acquatico

Eye Irrit. : Irritazione oculare

Repr. : Tossicità per la riproduzione

STOT RE : Tossicità specifica per organi bersaglio - esposizione ripetuta CH SUVA : 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 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

e Agenzia Europea per le Sostanze Chimiche

http://echa.europa.eu/

Classificazione della miscela:

Procedura di classificazione:

Eye Irrit. 2 H319 Metodo di calcolo

secondo il Regolamento (CE) Num. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versione 1.3	Data di revisione: 09.04.2021	Numero SDS: 4983448-00004	Data ultima edizione: 10.10.2020 Data della prima edizione: 30.09.2019
Repr.	1A	H360D	Metodo di calcolo
STOT	RE 2	H373	Metodo di calcolo
Aquati	ic Chronic 3	H412	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