de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

SECCIÓN 1. Identificación de la sustancia o la mezcla y de la sociedad o la empresa

1.1 Identificador del producto

Nombre comercial : Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorot-

hiazide Formulation

1.2 Usos pertinentes identificados de la sustancia o de la mezcla y usos desaconsejados

Uso de la sustancia/mezcla : Producto farmacéutico

1.3 Datos del proveedor de la ficha de datos de seguridad

Compañía : Organon & Co.

30 Hudson Street, 33nd floor

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

Teléfono : 551-430-6000

Dirección de correo electró-

nico de la persona respon-

sable de las SDS

EHSSTEWARD@organon.com

1.4 Teléfono de emergencia

215-631-6999

SECCIÓN 2. Identificación de los peligros

2.1 Clasificación de la sustancia o de la mezcla

Clasificación (REGLAMENTO (CE) No 1272/2008)

Irritación ocular, Categoría 2 H319: Provoca irritación ocular grave.

Toxicidad para la reproducción, Catego- H360D: Puede dañar al feto.

ría 1A

Toxicidad específica en determinados H373: Puede provocar daños en los órganos tras

órganos - exposiciones repetidas, Cate- exposiciones prolongadas o repetidas.

goría 2

Peligro a largo plazo (crónico) para el H412: Nocivo para los organismos acuáticos, con medio ambiente acuático, Categoría 3 efectos nocivos duraderos.

2.2 Elementos de la etiqueta

Etiquetado (REGLAMENTO (CE) No 1272/2008)

Pictogramas de peligro :

Palabra de advertencia : Peligro

Indicaciones de peligro : H319 Provoca irritación ocular grave.

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

H360D Puede dañar al feto.

H373 Puede provocar daños en los órganos tras exposicio-

nes prolongadas o repetidas.

H412 Nocivo para los organismos acuáticos, con efectos

nocivos duraderos.

Consejos de prudencia : Prevención:

P201 Solicitar instrucciones especiales antes del uso.

P260 No respirar el polvo.

P273 Evitar su liberación al medio ambiente.

P280 Llevar guantes/ ropa de protección/ equipo de protec-

ción para los ojos/ la cara.

Intervención:

P308 + P313 EN CASO DE exposición manifiesta o presun-

ta: Consultar a un médico.

P337 + P313 Si persiste la irritación ocular: Consultar a un

médico.

Componentes determinantes del peligro para el etiquetado:

Olmesartan

Hidroclorotiazida

2.3 Otros peligros

Esta sustancia/mezcla no contiene componentes que se consideren que sean bioacumulativos y tóxicos persistentes (PBT) o muy bioacumulativos y muy persistentes (vPvB) a niveles del 0,1% o superiores.

Información ecológica: La sustancia/la mezcla no contienen componentes que tengan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE) 2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

Información toxicológica: La sustancia/la mezcla no contienen componentes que tengan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE) 2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

Puede formarse una mezcla de polvo y aire explosiva si se dispersa. El contacto con el polvo puede causar irritación mecánica o resecar la piel.

SECCIÓN 3. Composición/información sobre los componentes

3.2 Mezclas

Componentes

	Componentes			
	Nombre químico	No. CAS No. CE	Clasificación	Concentración (% w/w)
		No. Indice		
		Número de registro		
Ī	Olmesartan	144689-63-4	Acute Tox. 4; H302	>= 10 - < 20

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

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

Para la explicación de las abreviaturas véase la sección 16.

SECCIÓN 4. Primeros auxilios

4.1 Descripción de los primeros auxilios

Recomendaciones 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.

Protección de los socorristas : Los socorristas de primeros auxilios deben prestar atención a

la autoprotección y deben utilizar el equipo de protección personal recomendado cuando exista una posibilidad de exposi-

ción (consulte la sección 8).

Si es inhalado : Si se ha inhalado, transportarlo al aire fresco.

Consultar un médico.

En caso de contacto con la

piel

En caso de un contacto, lavar inmediatamente la piel con

jabón y agua en abundancia.

Quitar la ropa y los zapatos contaminados.

Consultar un médico.

Lavar la ropa antes de reutilizarla.

Limpiar a fondo los zapatos antes de reutilizarlos.

En caso de contacto con los

ojos

En caso de un contacto, enjuagar inmediatamente los ojos

con agua en abundancia por lo menos durante 15 minutos. Si es fácil de hacerlo, quitar los lentes de contacto, si están

puestos.

Consultar un médico.

Por ingestión : Si se ha tragado, NO provocar el vómito.

Consultar un médico.

Enjuague la boca completamente con agua.

4.2 Principales síntomas y efectos, agudos y retardados

Riesgos : Provoca irritación ocular grave.

Puede dañar al feto.

Puede provocar daños en los órganos tras exposiciones pro-

longadas o repetidas.

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

El contacto con el polvo puede causar irritación mecánica o resecar la piel.

4.3 Indicación de toda atención médica y de los tratamientos especiales que deban dispensarse inmediatamente

Tratamiento : Trate los síntomas y brinde apoyo.

SECCIÓN 5. Medidas de lucha contra incendios

5.1 Medios de extinción

Medios de extinción apropia: :

dos

Spray de agua

Espuma resistente al alcohol Dióxido de carbono (CO2) Producto guímico en polvo

Medios de extinción no apro- :

piados

Chorro de agua de gran volumen

5.2 Peligros específicos derivados de la sustancia o la mezcla

Peligros específicos en la lucha contra incendios

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

polvo.

No usar un chorro compacto de agua ya que puede dispersar

y extender el fuego.

La exposición a los productos de combustión puede ser un

peligro para la salud.

Productos de combustión

peligrosos

Óxidos de carbono

Óxidos de nitrógeno (NOx) Compuestos clorados Óxidos de azufre

5.3 Recomendaciones para el personal de lucha contra incendios

Equipo de protección especial para el personal de lucha contra incendios En caso de fuego, protéjase con un equipo respiratorio autó-

nomo. Utilícese equipo de protección individual.

Métodos específicos de ex-

tinción

Usar medidas de extinción que sean apropiadas a las circuns-

tancias del local y a sus alrededores.

El agua pulverizada puede ser utilizada para enfriar los con-

tenedores cerrados.

Retire los recipientes que no estén en peligro fuera del área

de incendio si se puede hacer con seguridad.

Evacuar la zona.

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

SECCIÓN 6. Medidas en caso de vertido accidental

6.1 Precauciones personales, equipo de protección y procedimientos de emergencia

Precauciones personales : Utilícese equipo de protección individual.

Seguir las recomendaciones del equipo de protección personal (consulte la sección 7) y los consejos de manipulación

segura (consulte la sección 8).

6.2 Precauciones relativas al medio ambiente

Precauciones relativas al

medio ambiente

Evitar su liberación al medio ambiente.

Impedir nuevos escapes o derrames si puede hacerse sin

riesgos.

Retener y eliminar el agua contaminada.

Las autoridades locales deben de ser informadas si los de-

rrames importantes no pueden ser contenidos.

6.3 Métodos y material de contención y de limpieza

Métodos de limpieza : Recoger o aspirar el derrame y ponerlo en un contenedor

adecuado para la eliminación.

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

superficies de polvo con aire comprimido).

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

te.

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

rá 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.

6.4 Referencia a otras secciones

Consulte las secciones: 7, 8, 11, 12 y 13.

SECCIÓN 7. Manipulación y almacenamiento

7.1 Precauciones para una manipulación segura

Medidas de orden técnico : Se puede acumular electricidad estática e inflamar el polvo en

suspensión provocando una explosión.

Proporcione precauciones adecuadas, como tierra eléctrica y

vínculos, o atmósferas inertes.

Ventilación Local/total : Si no dispone de una ventilación suficiente, utilice con ventila-

ción de extracción local.

Consejos para una manipu-

lación segura

No ponga sobre la piel o la ropa.

No respirar el polvo.

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

No lo trague.

No hay que ponerlo en los ojos.

Lavarse la piel concienzudamente tras la manipulación. Manipular de acuerdo con las buenas prácticas de seguridad e higiene industrial, basándose en los resultados de la eva-

luación de la exposición en el lugar de trabajo
Mantener el recipiente herméticamente cerrado.
Minimice la generación y acumulación de polvo.
Mantener el contenedor cerrado cuando no se emplea.
Manténgase alejado del calor y de las fuentes de ignición.

No comer, beber ni fumar durante su utilización.

Tenga cuidado para evitar derrames y residuos y minimizar la

liberación al medio ambiente.

Medidas de higiene : Si es probable que haya una exposición a productos químicos

durante su uso normal, proporcione sistemas para enjuagarse los ojos y duchas de seguridad cerca del lugar de trabajo. No comer, ni beber, ni fumar durante su utilización. Lave la ropa

contaminada antes de volver a usarla.

El funcionamiento efectivo de una instalación debe incluir una revisión de los controles de ingeniería, el equipo de protección personal adecuado, los procedimientos de descontaminación y el quitado de las batas adecuado, el control de la higiene industrial, la vigilancia médica y el uso de los controles administrativos.

7.2 Condiciones de almacenamiento seguro, incluidas posibles incompatibilidades

Exigencias técnicas para almacenes y recipientes

Guardar en contenedores etiquetados correctamente. Guardar bajo llave. Manténgase perfectamente cerrado. Almacenar de acuerdo con las reglamentaciones nacionales particu-

lares.

Indicaciones para el almace-

namiento conjunto

No almacene con los siguientes tipos de productos:

Agentes oxidantes fuertes

Peróxidos orgánicos

Explosivos Gases

7.3 Usos específicos finales

Usos específicos : Sin datos disponibles

SECCIÓN 8. Controles de exposición/protección individual

8.1 Parámetros de control

Límites de exposición profesional

Componentes	No. CAS	Tipo de valor (Forma de expo- sición)	Parámetros de control	Base
Celulosa	9004-34-6	VLA-ÉD	10 mg/m³	ES VLA

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Almidón	9005-25-8	VLA-ED	10 mg/m³	ES VLA
Olmesartan	144689-63-	TWA	30 μg/m3 (OEB 3)	Interno (a)
	4			
		Límite de limpie-	300 μg/100 cm ²	Interno (a)
		za		
Hidroclorotiazida	58-93-5	TWA	100 μg/m3 (OEB 2)	Interno (a)
Amlodipine Besyla-	652969-01-	TWA	20 μg/m3 (OEB 3)	Interno (a)
te	2			
		Límite de limpie-	100 μg/100 cm ²	Interno (a)
		za		

8.2 Controles de la exposición

Medidas de ingeniería

Utilice tecnologías de ingeniería viables para reducir la exposición al compuesto.

Todos los controles de ingeniería deberían ser ejecutados según el diseño de las instalaciones y puestos en funcionamiento de acuerdo con los principios de GMP para proteger a los productos, los trabajadores y el medio ambiente.

Protección personal

Protección de los ojos : Utilice gafas de seguridad con protecciones laterales.

Si la actividad o el entorno de trabajo implica ambientes polvorientos, vapores o aerosoles, utilice las gafas adecuadas. Utilice un protector facial u otra protección para toda la cara si existe un riesgo de contacto de la cara con polvos, vapo-

res o aerosoles.

Protección de las manos

Material : Guantes resistentes a los químicos

Protección de la piel y del

cuerpo

Uniforme de trabajo o bata de laboratorio.

Protección respiratoria : Si no dispone de una ventilación por extracción local ade-

cuada o la evaluación de exposición demuestra exposiciones que superan las directrices recomendadas, utilice protección

respiratoria.

El equipo debe cumplir con la UNE EN 143

Filtro tipo : Tipo de partículas (P)

SECCIÓN 9. Propiedades físicas y químicas

9.1 Información sobre propiedades físicas y químicas básicas

Estado físico : pastilla

Color : Sin datos disponibles
Olor : Sin datos disponibles
Umbral olfativo : Sin datos disponibles

Punto de fusión/ punto de

congelación

Punto inicial de ebullición e

intervalo de ebullición

: Sin datos disponibles

Sin datos disponibles

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



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

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Inflamabilidad (sólido, gas) Sin datos disponibles

Inflamabilidad (líquidos) Sin datos disponibles

Límite superior de explosividad / Limites de inflamabilidad

superior

Sin datos disponibles

Límites inferior de explosividad / Límites de inflamabili-

dad inferior

Sin datos disponibles

Punto de inflamación Sin datos disponibles

Temperatura de auto-

inflamación

Sin datos disponibles

Temperatura de descomposición

Temperatura de descom-

posición

Sin datos disponibles

pΗ Sin datos disponibles

Viscosidad

Viscosidad, cinemática No aplicable

Solubilidad(es)

Solubilidad en agua Sin datos disponibles

Coeficiente de reparto n-

octanol/agua

No aplicable

Presión de vapor No aplicable

Densidad relativa Sin datos disponibles

Densidad Sin datos disponibles

Densidad relativa del vapor No aplicable

Características de las partículas

Tamaño de partícula Sin datos disponibles

9.2 Otros datos

Explosivos No explosivo

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

Tasa de evaporación No aplicable

Peso molecular Sin datos disponibles

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

SECCIÓN 10. Estabilidad y reactividad

10.1 Reactividad

No clasificado como un peligro de reactividad.

10.2 Estabilidad química

Estable en condiciones normales.

10.3 Posibilidad de reacciones peligrosas

Reacciones peligrosas : El polvo puede formar una mezcla explosiva en el aire.

Puede reaccionar con agentes oxidantes fuertes.

10.4 Condiciones que deben evitarse

Condiciones que deben evi-

tarse

Evite la formación de polvo.

10.5 Materiales incompatibles

Materias que deben evitarse : Oxidantes

10.6 Productos de descomposición peligrosos

No se conoce ningún producto peligroso de la descomposición.

SECCIÓN 11. Información toxicológica

11.1 Información sobre las clases de peligro definidas en el Reglamento (CE) n.o 1272/2008

Información sobre posibles :

vías de exposición

Inhalación

Contacto con la piel

Ingestión

Contacto con los ojos

Toxicidad aguda

No está clasificado en base a la información disponible.

Producto:

Toxicidad oral aguda : Estimación de la toxicidad aguda: > 2.000 mg/kg

Método: Método de cálculo

Componentes:

Olmesartan:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): > 2.000 mg/kg

DL50 (Ratón): > 2.000 mg/kg

DL50 (Perro): > 1.500 mg/kg

Toxicidad aguda por inhala-

ción

: Observaciones: Sin datos disponibles

Toxicidad cutánea aguda : Observaciones: Sin datos disponibles

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Hidroclorotiazida:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): > 2.750 mg/kg

DL50 (Ratón): > 2.830 mg/kg

Toxicidad aguda (otras vías

de administración)

DL50 (Rata): 990 mg/kg

Vía de aplicación: Intravenoso

DL50 (Ratón): 590 mg/kg Vía de aplicación: Intravenoso

Amlodipine Besylate:

Toxicidad oral aguda : DL50 (Rata): 393 mg/kg

Corrosión o irritación cutáneas

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Olmesartan:

Observaciones : Sin datos disponibles

Hidroclorotiazida:

Especies : Conejo

Resultado : No irrita la piel

Lesiones o irritación ocular graves

Provoca irritación ocular grave.

Componentes:

Olmesartan:

Especies : Conejo

Método : Prueba de Draize

Resultado : Moderada irritación de los ojos

Hidroclorotiazida:

Especies : Conejo

Resultado : Ligera irritación en los ojos

Amlodipine Besylate:

Especies : Conejo

Resultado : Irritación grave

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Sensibilización respiratoria o cutánea

Sensibilización cutánea

No está clasificado en base a la información disponible.

Sensibilización respiratoria

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Olmesartan:

Vía de exposición : Contacto con la piel Observaciones : Sin datos disponibles

Mutagenicidad en células germinales

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Olmesartan:

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

(AMES, por sus siglas en inglés)

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Mutagénesis (ensayo citogenético in vitro en

mamíferos

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro Sistema experimental: células pulmonares del hámster chino

Resultado: positivo

Tipo de Prueba: Linfoma de ratón

Resultado: negativo

Genotoxicidad in vivo : Tipo de Prueba: Ensayo de micronúcleos

Especies: Ratón Tipo de célula: Médula Vía de aplicación: Oral Resultado: negativo

Mutagenicidad en células germinales- Valoración

El peso de la evidencia no soporta la clasificación como un

mutágeno de célula germinal.

Hidroclorotiazida:

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

(AMES, por sus siglas en inglés)

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Aberración cromosómica

Sistema experimental: células del ovario del hámster chino

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



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

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: ensayo del intercambio de las cromátides

hermanas

Sistema experimental: células del ovario del hámster chino

Resultado: positivo

Tipo de Prueba: ensayo in vitro

Sistema experimental: células de linfoma de ratón

Resultado: positivo

Genotoxicidad in vivo Tipo de Prueba: Aberración cromosómica

> Especies: Hámster chino Tipo de célula: Médula Resultado: negativo

Tipo de Prueba: ensayo in vivo

Especies: Ratón Tipo de célula: Médula Resultado: negativo

Mutagenicidad en células

germinales- Valoración

El peso de la evidencia no soporta la clasificación como un

mutágeno de célula germinal.

Amlodipine Besylate:

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

(AMES, por sus siglas en inglés)

Resultado: negativo

Tipo de Prueba: Prueba de aberración cromosomal in vitro

Resultado: negativo

Carcinogenicidad

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Olmesartan:

Especies Rata Vía de aplicación Oral Tiempo de exposición 2 Años Resultado negativo

Especies Ratón Vía de aplicación Oral Tiempo de exposición 6 Meses Resultado negativo

Hidroclorotiazida:

Especies Ratón, hembra

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 2 Años Resultado : negativo

Especies : Ratón, macho

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 2 Años Resultado : ambiguo

Especies : Rata, machos y hembras

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 2 Años Resultado : negativo

Amlodipine Besylate:

Especies : Ratón
Vía de aplicación : Oral
Tiempo de exposición : 2 Años
Resultado : negativo

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

Toxicidad para la reproducción

Puede dañar al feto.

Componentes:

Olmesartan:

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Fertilidad

Especies: Rata

Vía de aplicación: Oral

Fertilidad: NOAEL: 1.000 peso corporal en mg/kg

Resultado: Sin efectos en la fertilidad.

Efectos en el desarrollo fetal : Tipo de Prueba: Desarrollo

Especies: Rata Vía de aplicación: Oral

Dosis: 1000 Miligramos por kilogramo Resultado: Sin efectos teratógenos.

Tipo de Prueba: Desarrollo

Especies: Conejo Vía de aplicación: Oral

Dosis: 1 Miligramos por kilogramo Resultado: Sin efectos teratógenos.

Tipo de Prueba: Desarrollo

Especies: Rata

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Vía de aplicación: Oral

Toxicidad para el desarrollo: LOAEL: >= 1,6 peso corporal en

na/ka

Síntomas: Se observaron malformaciones., Disminución del

peso corporal

Resultado: Efectos en el crecimiento posnatal.

Toxicidad para la reproduc-

ción - Valoración

Evidencia positiva de efectos adversos sobre el desarrollo de

estudios epidemiológicos en humanos.

Hidroclorotiazida:

Efectos en la fertilidad : Tipo de Prueba: Fertilidad

Especies: Rata, machos y hembras Vía de aplicación: oral (alimento)

Fertilidad: NOAEL: 4 peso corporal en mg/kg

Resultado: Efectos en la fertilidad.

Tipo de Prueba: Fertilidad

Especies: Ratón, machos y hembras Vía de aplicación: oral (alimento)

Fertilidad: NOAEL: 100 peso corporal en mg/kg

Resultado: Efectos en la fertilidad.

Efectos en el desarrollo fetal : Tipo de Prueba: Desarrollo

Especies: Ratón Vía de aplicación: Oral

Toxicidad para el desarrollo: NOAEL: 3.000 peso corporal en

mg/kg

Resultado: Sin efectos teratógenos.

Tipo de Prueba: Desarrollo

Especies: Rata

Vía de aplicación: Oral

Toxicidad para el desarrollo: NOAEL: 1.000 peso corporal en

mg/kg

Resultado: Sin efectos teratógenos.

Amlodipine Besylate:

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

Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión

Fertilidad: NOAEL: 10 peso corporal en mg/kg

Resultado: Sin efectos en la fertilidad.

Tipo de Prueba: Fertilidad / desarrollo embrionario precoz

Especies: Conejo

Vía de aplicación: Ingestión

Fertilidad: NOAEL: 25 peso corporal en mg/kg

Resultado: Sin efectos en la fertilidad.

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

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

Especies: Rata

Vía de aplicación: Ingestión

Toxicidad para el desarrollo: LOAEL: 10 peso corporal en

mg/kg

Resultado: Efectos en el desarrollo fetal.

Tipo de Prueba: Desarrollo embrionario y fetal

Especies: Conejo

Vía de aplicación: Ingestión

Toxicidad para el desarrollo: NOAEL: 10 peso corporal en

mg/kg

Resultado: Sin efectos en el desarrollo fetal.

Tipo de Prueba: Desarrollo embrionario y fetal

Especies: Ratón

Vía de aplicación: Ingestión

Toxicidad para el desarrollo: LOAEL: 1,6 peso corporal en

mg/kg

Resultado: Efectos en el desarrollo fetal. Observaciones: Se observó toxicidad materna.

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición única

No está clasificado en base a la información disponible.

Toxicidad específica en determinados órganos (STOT) - exposición repetida

Puede provocar daños en los órganos tras exposiciones prolongadas o repetidas.

Componentes:

Hidroclorotiazida:

Órganos diana : Riñón, Glándula paratiroidea

Valoración : Provoca daños en los órganos tras exposiciones prolongadas

o repetidas.

Toxicidad por dosis repetidas

Componentes:

Olmesartan:

Especies : Rata

NOAEL : 2.000 mg/kg

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 24 Meses

Observaciones : No se informaron efectos adversos significativos

Hidroclorotiazida:

Especies : Rata, machos y hembras

LOAEL : 10 mg/kg
Vía de aplicación : Oral
Tiempo de exposición : 2 a

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Órganos diana : Riñón, Glándula paratiroidea

Especies : Ratón, machos y hembras

NOAEL : 300 - 550 mg/kg

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 2 a

Observaciones : No se informaron efectos adversos significativos

Especies : Perro

50 - 200 mg/kg

Vía de aplicación : Oral Tiempo de exposición : 9 Meses

Órganos diana : Glándula paratiroidea

Amlodipine Besylate:

Especies : Rata
NOAEL : 15 mg/kg
Vía de aplicación : Oral
Tiempo de exposición : 90 d

Observaciones : No se informaron efectos adversos significativos

Toxicidad por aspiración

No está clasificado en base a la información disponible.

Componentes:

Hidroclorotiazida:

Ninguna clasificación de toxicidad por aspiración

11.2 Información relativa a otros peligros

Propiedades de alteración endocrina

Producto:

Valoración : La sustancia/la mezcla no contienen componentes que ten-

gan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE)

2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

Experiencia con exposición de seres humanos

Componentes:

Olmesartan:

Contacto con los ojos : Síntomas: Irritación ocular Ingestión : Síntomas: hipotensión

Observaciones: Riesgo durante el embarazo de efectos ad-

versos para el feto.

Con base en la evidencia humana

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

Hidroclorotiazida:

Contacto con los ojos : Síntomas: Irritación ocular

Ingestión : Síntomas: Vértigo, Dolor de cabeza, Fatiga, Náusea, Dolor

abdominal, hipotensión, sequedad en la boca, desequilibrio

de electrolitos, dolor ocular

Amlodipine Besylate:

Contacto con los ojos : Síntomas: Irritación grave

Ingestión : Síntomas: Náusea, Dolor abdominal, Fatiga, Dolor de cabeza,

Edema, Palpitación

SECCIÓN 12. Información ecológica

12.1 Toxicidad

Componentes:

Hidroclorotiazida:

Toxicidad para los peces : CL50 (Pimephales promelas (Piscardo de cabeza gorda)): >

500 mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): > 500 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Amlodipine Besylate:

Toxicidad para los peces : CL50 (Pimephales promelas (Piscardo de cabeza gorda)): 2,7

mg/l

Tiempo de exposición: 96 h

Toxicidad para las dafnias y

otros invertebrados acuáticos

CE50 (Daphnia magna (Pulga de mar grande)): 3,2 mg/l

Tiempo de exposición: 48 h

Toxicidad para las al-

gas/plantas acuáticas

CI50 (Pseudokirchneriella subcapitata (alga verde)): 5,6 mg/l

Tiempo de exposición: 72 h

Método: Directrices de ensayo 201 del OECD

12.2 Persistencia y degradabilidad

Componentes:

Hidroclorotiazida:

Estabilidad en el agua : Hidrólisis: 46,2 %(96 h)

12.3 Potencial de bioacumulación

Componentes:

Amlodipine Besylate:

Coeficiente de reparto n- : log Pow: 3

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

octanol/agua

12.4 Movilidad en el suelo

Sin datos disponibles

12.5 Resultados de la valoración PBT y mPmB

Producto:

Valoración : Esta sustancia/mezcla no contiene componentes que se con-

sideren que sean bioacumulativos y tóxicos persistentes (PBT) o muy bioacumulativos y muy persistentes (vPvB) a

niveles del 0,1% o superiores.

12.6 Propiedades de alteración endocrina

Producto:

Valoración : La sustancia/la mezcla no contienen componentes que ten-

gan propiedades alteradoras endocrinas de acuerdo con el artículo 57(f) de REACH o el Reglamento delegado de la Comisión (UE) 2017/2100 o el Reglamento de la Comisión (UE)

2018/605 en niveles del 0,1 % o superiores.

12.7 Otros efectos adversos

Sin datos disponibles

SECCIÓN 13. Consideraciones relativas a la eliminación

13.1 Métodos para el tratamiento de residuos

Producto : Eliminar, observando las normas locales en vigor.

Según el Catálogo de Desechos Europeos, los Códigos de Desecho no son específico al producto, pero específicos a la

aplicación.

Los códigos de Desecho deben ser atribuídos por el usuario, si es posible de acuerdo con las autoridades de eliminación

de desechos.

Envases contaminados : Los contenedores vacíos deben ser llevados a un sitio de

manejo aprobado para desechos, para el reciclado o elimina-

ción.

A menos que se especifique de otro modo: desecharlo como

si se tratara de un producto sin usar.

SECCIÓN 14. Información relativa al transporte

14.1 Número ONU o número ID

No está clasificado como producto peligroso.

14.2 Designación oficial de transporte de las Naciones Unidas

No está clasificado como producto peligroso.

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

No aplicable

No aplicable

14.3 Clase(s) de peligro para el transporte

No está clasificado como producto peligroso.

14.4 Grupo de embalaje

No está clasificado como producto peligroso.

14.5 Peligros para el medio ambiente

No está clasificado como producto peligroso.

14.6 Precauciones particulares para los usuarios

No aplicable

14.7 Transporte marítimo a granel con arreglo a los instrumentos de la OMI

Observaciones : No aplicable al producto suministrado.

SECCIÓN 15. Información reglamentaria

15.1 Reglamentación y legislación en materia de seguridad, salud y medio ambiente específicas para la sustancia o la mezcla

REACH - Restricciones a la fabricación, comercializa-

ción y uso de determinadas sustancias, preparados y

artículos peligrosos (Anexo XVII)

REACH - Lista de sustancias candidatas que suscitan : No aplicable

especial preocupación para su Autorización (artículo

59).

REACH - Lista de sustancias sujetas a autorización : No aplicable

(Annexo XIV)

Reglamento (CE) no 1005/2009 sobre las sustancias : No aplicable

que agotan la capa de ozono

Reglamento (UE) 2019/1021 sobre contaminantes orgá: :

nicos persistentes (versión refundida)

Reglamento (CE) n o 649/2012 del Parlamento Europeo : No aplicable

y del Consejo relativo a la exportación e importación de

productos químicos peligrosos

Seveso III: Directiva 2012/18/UE del Parlamento Europeo y del Consejo relativa al control de los riesgos inherentes a los accidentes graves en los que intervengan sustancias peligrosas.

No aplicable

Otras regulaciones:

Considere la Directiva 92/85/EEC acerca de la protección de la maternidad o los reglamentos nacionales más estrictos, cuando corresponda.

Considere la Directiva 94/33/EC acerca de la protección de los jóvenes en el lugar de trabajo o los reglamentos nacionales más estrictos, cuando corresponda.

Los componentes de este producto están presentados en los inventarios siguientes:

AICS : no determinado

DSL : no determinado

IECSC : no determinado

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

15.2 Evaluación de la seguridad química

No se ha realizado una valoración de la seguridad química.

SECCIÓN 16. Otra información

Otra información : Los artículos a los que se les han realizado cambios en la

versión anterior están marcados en el cuerpo de este docu-

mento por dos líneas verticales.

Texto completo de las Declaraciones-H

H302 : Nocivo en caso de ingestión. H319 : Provoca irritación ocular grave.

H360D : Puede dañar al feto.

H372 : Provoca daños en los órganos tras exposiciones prolongadas

o repetidas.

H411 : Tóxico para los organismos acuáticos, con efectos nocivos

duraderos.

Texto completo de otras abreviaturas

Acute Tox. : Toxicidad aguda

Aquatic Chronic : Peligro a largo plazo (crónico) para el medio ambiente acuáti-

CO

Eye Irrit. : Irritación ocular

Repr. : Toxicidad para la reproducción

STOT RE : Toxicidad específica en determinados órganos - exposiciones

repetidas

ES VLA : Límites de Exposición Profesional para Agentes Químicos -

Tabla 1: Límites Ambientales de exposición profesional

ES VLA / VLA-ED : Valores límite ambientales - exposición diaria

ADN - Acuerdo europeo relativo al transporte internacional de mercancías peligrosas por vías navegables interiores; ADR - Acuerdo europeo relativo al transporte internacional de mercancías peligrosas por carretera; AIIC - Inventario de productos químicos industriales de Australia; ASTM - Sociedad Estadounidense para la Prueba de Materiales; bw - Peso corporal; CLP - Reglamentación sobre clasificación, etiquetado y envasado; Reglamento (EC) No 1272/2008; CMR - Carcinógeno, mutágeno o tóxico para la reproducción; DIN - Norma del Instituto Alemán para la Normalización; DSL - Lista Nacional de Sustancias (Canadá); ECHA - Agencia Europea de Sustancias Químicas; EC-Number - Número de la Comunidad Europea; 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%; GHS - Sistema Globalmente Armonizado; GLP - Buena práctica 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 - Ley de Seguridad e Higiene Industrial (Japón); ISO - Organización Internacional para la Normalización; KECI - Inventario de Químicos Existentes de Corea; LC50 - Concentración letal para 50% de una población de prueba; LD50 - Dosis letal para 50% de una población de prueba (Dosis letal mediana);

de acuerdo al Reglamento (CE) No. 1907/2006



Olmesartan / Amlodipine Besylate (3.5%) / Hydrochlorothiazide Formulation

Versión Fecha de revisión: Número SDS: Fecha de la última expedición: 10.10.2020

1.3 09.04.2021 4983443-00004 Fecha de la primera expedición:

30.09.2019

MARPOL - Convenio Internacional para prevenir la Contaminación en el mar por los buques; n.o.s. - N.E.P.: No especificado en otra parte; 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; 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; RID - reglamento relativo al transporte internacional de mercancías peligrosas por ferrocarril; SADT - Temperatura de descomposición autoacelerada; SDS - Ficha de datos de seguridad; SVHC - sustancia altamente preocupante; TCSI - Inventario de Sustancias Químicas de Taiwán; TRGS - Regla técnica para sustancias peligrosas; TSCA - Ley para el Control de Sustancias Tóxicas (Estados Unidos); UN - Naciones Unidas; vPvB - Muy persistente y muy bioacumulativo

Otros datos

Fuentes de los principales datos utilizados para elaborar la ficha Datos técnicos internos, datos SDS de las materias primas, de resultados de búsqueda del OECD eChem Portal y de la Agencia Europea de Productos Químicos,

http://echa.europa.eu/

Clasificación de la mezcla:

Procedimiento de clasificación:

H319	Método de cálculo
H360D	Método de cálculo
H373	Método de cálculo
H412	Método de cálculo
	H360D H373

La información proporcionada en esta ficha de datos de seguridad ha sido realizada con el mayor cuidado y refleja nuestros conocimientos en la materia en la fecha de publicación. Esta información sirve de pauta solamente para la manipulación segura, el uso, la elaboración, el almacenamiento, el transporte, la eliminación y los vertidos y no se puede considerar como garantía o norma de calidad de cualquier tipo. La información proporcionada se relaciona solamente con el material específico identificado en la parte superior de esta SDS y puede que no sea válida cuando el material de la SDS se utilice junto con cualquier otro material o proceso, a no ser que se especifique en el texto. Los usuarios del material deben revisar la información y las recomendaciones en el contexto específico en el que se vaya a manipular, utilizar, elaborar y almacenar, incluso deben realizar una evaluación acerca de la idoneidad del material de la SDS en el producto final del usuario, si procede.

ES/ES