

Nº Ref.: RE161127/09  
EJRNEYIHNHIJMC

**DETERMINA RÉGIMEN DE CONTROL A  
APLICAR AL PRODUCTO GRACERAPID 258.**

**Resolución Exenta RW Nº 2358/10**

Santiago, 16 de febrero de 2010

**VISTO:** Estos antecedentes; la solicitud de determinación de régimen de control a aplicar y la documentación técnica adjunta a la presentación de GRACE QUIMICA CIA LTDA, respecto del producto **GRACERAPID 258**;

**CONSIDERANDO:**

- Que este producto consiste en una base de sulfato de aluminio. Que la firma requiere analizar este producto en cuanto a su peligrosidad, de modo de identificarlo según NCh.Nº 2190 y NCh.Nº 2245. para elaborar su hoja de datos de seguridad (HDS)
- Que este producto es un aditivo acelerante líquido para hormigón y mortero proyectado ; y se emplea en la construcción
- Que dada su finalidad constituye un producto que según su composición y finalidad de uso, no corresponde a un medicamento, cosmético, plaguicida de uso sanitario y doméstico o dispositivo médico, por lo que no es de competencia de este Instituto; y

**TENIENDO PRESENTE:** las disposiciones de los artículos 94º y 102º del Código Sanitario; del Decreto Supremo Nº 1876 de 1995 del Ministerio de Salud y los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del D.F.L. Nº 1 de 2005; dicto la siguiente:

**R E S O L U C I Ó N**

1. ESTABLÉCESE que el producto GRACERAPID 258, dada su constitución y finalidad de uso, no puede ser clasificado como producto farmacéutico, alimento de uso médico y cosmético por lo que no es de competencia del Instituto de Salud Pública.

**ANÓTESE Y COMUNÍQUESE**

  
*Ingrid Heitmann Ghigliotto*  
**DRA. INGRID HEITMANN GHIGLIOTTO**  
**DIRECTORA**  
**INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE**

**DISTRIBUCIÓN:**  
INTERESADO  
UNIDAD DE PROCESOS  
GESTIÓN DE CLIENTES

  
*[Signature]*