

**DETERMINA RÉGIMEN DE CONTROL A  
APLICAR AL PRODUCTO FIT  
SUSPENSIÓN.**

**RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 19133/11**

Santiago, 27 de octubre de 2011

**VISTO:** Estos antecedentes; la solicitud de determinación de régimen de control a aplicar y la documentación técnica adjunta a la presentación de COMERCIAL AGEL CHILE LTDA., respecto del producto FIT SUSPENSIÓN; la recomendación de la Comisión de Régimen de Control Aplicable, acordada en sesión de fecha 8 de septiembre de 2011; y

**CONSIDERANDO:** Que el producto contiene los siguientes componentes: Agua Purificada, Fructosa, Fruto en polvo de Garcinia Cambogia, Vinagre de cidra de manzana en polvo, Ácido cítrico, Celulosa en polvo, Saborizante natural, Goma Guar (S.I.N.412), Goma Xantan (S.I.N.415), Benzoato de Sodio (S.I.N. 211); Que se le atribuye la siguiente finalidad de uso: Adelgazante natural y co-ayudante a mejorar el metabolismo; y

**TENIENDO PRESENTE:** lo dispuesto en los artículos 94º y 102º del Código Sanitario; en el artículo 70 del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 1.876, de 1.995, del Ministerio de Salud; los artículos 59º letra b) del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2.005, que fija el texto refundido, coordinado y sistematizado del Decreto Ley Nº 2.763, de 1.979 y de las Leyes Nº 18.933 y Nº 18.469; lo dispuesto en el Reglamento del Instituto de Salud Pública de Chile, aprobado por el Decreto Supremo Núm. 1.222, de 1.996, de la misma Secretaría de Estado; y en uso de las facultades que me otorga la resolución exenta Nº 334 de 25 de febrero de 2011 y Nº 597 del 30 de marzo de 2011, de este Instituto de salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

**R E S O L U C I Ó N**

1. **ESTABLÉCESE** que el régimen que corresponde aplicar al producto **FIT SUSPENSIÓN**, solicitado por COMERCIAL AGEL CHILE LTDA., es el propio de los productos farmacéuticos.

2. Por lo tanto, deberá regirse por las disposiciones del Reglamento del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, D.S. Nº 1876 de 1995.

3. Devuélvase la muestra presentada.

**ANÓTESE Y COMUNÍQUESE**

JEFA (S) SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

**JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS**

**AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS**

**INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE**

**DISTRIBUCIÓN:**

INTERESADO

UNIDAD DE PROCESOS

GESTIÓN DE TRÁMITES

SECCIÓN REGISTRO PRODUCTOS FARMACÉUTICOS



Transcrito Fielmente  
Ministro de Fe