

FICHA TÉCNICA	
Nombre aprobado por Instituto de Salud Pública.	- TAREG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 80 mg
Principio activo	- Valsartán
Excipientes	- Celulosa microcristalina, Crospovidona, Dióxido de silicio coloidal, Estearato de magnesio. - Recubrimiento: Hipromelosa, Macrogol 8000, Óxido de hierro rojo, Óxido de hierro amarillo.
N° de Registro I.S.P	- F-77/17
Forma farmacéutica / Descripción	- Comprimido recubierto de forma almendrada, color rojo pálido y bordes biselados, con las inscripciones "DV" en una cara y "NVR" en la otra cara del comprimido. - Comprimido redondo de color rojo pálido, bordes biselados y ranurado en una cara, con las impresiones "D" a un lado de la ranura y "V" al otro lado de la ranura, así como "NVR" en la otra cara del comprimido - Comprimido redondo de color rojo pálido y bordes biselados, con las inscripciones "DV" en una cara y "NVR" en la otra cara del comprimido.
Período de eficacia, condición de almacenamiento y descripción envase.	- 36 meses, almacenado a no más de 30°C, en blíster de PA/Al/PVC y film aluminio, contenido en estuche de cartulina impreso, más folleto de información al paciente, todo debidamente sellado.
Estatus de Bioequivalencia	- Producto Referente
Código ATC	- C09CA03
Grupo Terapéutico	- Antagonista de la angiotensina II. Antihipertensivo.
Indicación Terapéutica	- Indicado para el tratamiento de la Hipertensión arterial - Indicado en Insuficiencia cardíaca - Indicado para para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca (clases II–IV de la NYHA) en adultos que reciben tratamientos habituales con diuréticos, digitálicos y o bien inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (IECA) o bien betabloqueantes, pero no ambos; no es obligatorio que el paciente esté recibiendo todos estos tratamientos habituales.

	- Indicado en pacientes que han sufrido un infarto de miocardio - Indicado para mejorar la supervivencia después de un infarto de miocardio en adultos con un estado clínico estable pero con signos, síntomas o hallazgos radiológicos de insuficiencia ventricular izquierda o con disfunción sistólica del ventrículo izquierdo.
Presentaciones Registradas	- Estuche de cartulina con blíster de 1 a 100 Comprimidos Recubiertos
Presentaciones y tipo de envase comercializados.	- Estuche por 7, 14 o 28 comprimidos recubiertos en blister de PA/Al/PVC en envase de cartulina impreso.
Fabricante(s) Principio activo / Dirección / Fecha de vencimiento.	- Novartis Pharma Schweizerhalle AG Chemical Operations Schweiz, Rothauweg, 4133, Schweizerhalle Suiza. - Novartis Grimsby Limited Pyewipe, Lincolnshire DN31 2SR Reino unido. - Novartis Ringaskiddy Limited Ringaskiddy, Co. Cork Irlanda. - Novartis Pharma AG Chemical Operations Switzerland Lichtstrasse 35, 4056 Basel Suiza.
Fabricante y/o emparador(es) Producto Terminado / Dirección.	- Granel: Novartis Farmacéutica S.A. Ronda de Santa María 08210 Barberá del Valles (Barcelona) - Envasador: Anovis Industrial Farmacéutica Ltda. Av. Ibirama N° 518 parte Bairro: Taboao da Serra
Procedente(s)	- Suiza - España - Brasil
Aprobación Autoridad Regulatoria de Alta Vigilancia Sanitaria.	- Cuenta con aprobación de FDA.
Cadena de frío.	- No aplica para este producto.
Condición de venta.	- Bajo receta médica en establecimientos Tipo A

Fecha de aprobación I.S.P	- 16 de Julio de 1997
Fecha de la próxima renovación I.S.P	- 16 de Julio de 2022
Distribución.	- PERILOGISTICS LTDA. - NOVOFARMA SERVICE S.A.

Para mayor información no dude en consultar al área técnica de Novartis.