	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.

Presentaciones Registradas	 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. 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 empacador(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.