

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto	
Registro	: F-1721/19
Nombre	: TAREG - D 80/12,5 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Referencia de Tramite	:
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	: REFERENTE
Titular	: NOVARTIS CHILE S.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 1967
Fecha Inscribase	: 19/04/1999
Última Renovación	: 19/04/2019
Fecha Próxima renovación	: 19/04/2024
Régimen	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Vía Administración	: ORAL
Condición de Venta	: Receta Médica
Expende tipo establecimiento	: Establecimientos Tipo A
Indicación	: Tratamiento de la hipertensión en adultos de 18 años o mas. Tareg D está indicado para el tratamiento de la hipertensión, cuando no se ha logrado un control satisfactorio de la tensión arterial con la monoterapia. Estas asociaciones de dosis fijas deben utilizarse como tratamiento de segunda línea.

Envases					
Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Muestra Médica	Blister Aluminio/Aluminio (PVC/AL/PA/AL) impreso, todo debidamente sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Venta Público	Blister Aluminio/Aluminio (PVC/AL/PA/AL) impreso, todo debidamente sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 100	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Venta Público	Blister de PVC/PE/PVDC/ALUMINIO IMPRESO.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 100	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	Blister de PVC/PE/PVDC/ALUMINIO IMPRESO.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Muestra Médica	Frasco de PEAD etiquetado o rotulado con cierre de seguridad plástico	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Venta Público	Frasco de PEAD etiquetado o rotulado con cierre de seguridad plástico	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 100	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Función Empresa		
Función Empresa	Razón Social	País
ENVASADOR EXTRANJERO	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA.	BRASIL
PROCEDENTE	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA.	BRASIL
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M.L.E. LABORATORIOS LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	MLE LABORATORIOS LIMITADA	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
FABRICACIÓN NACIONAL TERMINADO	NOVARTIS CHILE S.A.	CHILE
IMPORTADOR	NOVARTIS CHILE S.A.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS GRIMSBY LTD.	REINO UNIDO
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS PHARMA A.G.	SUIZA
LICENCIANTE	NOVARTIS PHARMA A.G.	SUIZA

PROCEDENTE	NOVARTIS PHARMA A.G.	SUIZA
PROCEDENTE	NOVARTIS PHARMA S.P.A.	ITALIA
FABRICACIÓN EXTRANJERO A GRANEL	NOVARTIS PHARMA S.P.A.	ITALIA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZERHALLE A.G.	SUIZA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS RINGASKIDDY LTD.	IRLANDA
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	NOVOFARMA SERVICE S.A	CHILE
FABRICACIÓN NACIONAL TERMINADO	NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
DISTRIBUIDOR	PERILOGISTICS LTDA.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
HIDROCLOROTIAZIDA	12,500	mg	Núcleo:
VALSARTÁN	80,000	mg	Núcleo:

 Volver a tabla de registros encontrados

Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000
Ñuñoa, Santiago
Casilla 48 Correo 21
Código Postal 7780050

Mesa Central
(56-2) 5755 101
Informaciones
(56-2) 5755 201

Contacto con OIRS
[Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias](#)