FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-1721/19

Nombre : TAREG - D 80/12,5 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Referencia de Tramite

Equivalencia Terapéutica o Biosimilar

: REFERENTE

: NOVARTIS CHILE S.A. Titular

Estado del Registro : Vigente Resolución Inscríbase : 1967 Fecha Inscríbase : 19/04/1999 Ultima 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

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. Indicación

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Muestra Médica	Blíster 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	Blíster 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	Blíster de PVC/PE/PVDC/ALUMINIO IMPRESO.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 a 100	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	Blíster 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

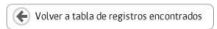
Función Empresa	Razón Social	País
ENVASADOR EXTRANJERO	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA.	BRASIL
PROCEDENTE	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA.	BRASIL
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M.L.E. LABORATORIOS LTDA.	CHILE
CONTROL 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

Ficha Productos Registrados

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:



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