FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-7190/15

Nombre : TAREG - D 160/12,5 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Referencia de Tramite

Equivalencia Terapéutica o

: REFERENTE

Titular : NOVARTIS CHILE S.A.

Estado del Registro : Vigente Resolución Inscríbase : 9229 Fecha Inscríbase : 26/11/2000

Ultima Renovación : 25/11/2020 Fecha Próxima renovación : 25/11/2025

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 más. 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 (PA-AL-PVC-AL) impreso, todo debidamente sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 a 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Venta Público	Blíster Aluminio/Aluminio (PA-AL-PVC-AL) impreso, todo debidamente sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 a 100	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Muestra Médica	Blíster de PVDC (PVC- PE-PVDC-AL), impreso, todo debidamente sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1 a 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Venta Público	Blíster de PVDC (PVC- PE-PVDC-AL), impreso, todo debidamente sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1 a 100	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Muestra Médica	Frasco HDPE rotulado con cierre de seguridad plástico, todo debidamente sellado	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 a 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Venta Público	Frasco HDPE rotulado con cierre de seguridad plástico, todo debidamente sellado	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 100	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
ACONDICIONAMIENTO EXTRANJERO	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA.	BRASIL
ENVASADOR EXTRANJERO	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA.	BRASIL
PROCEDENTE	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA	BRASIL

Ficha Productos Registrados

	LTDA.	
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA PERILOGISTICS LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO ACONDICIONADOR NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M.L.E. LABORATORIOS LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
IMPORTADOR	LABORATORIO MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
PROCEDENTE	NOVARTIS FARMA S.P.A.	ITALIA
FABRICACIÓN EXTRANJERO A GRANEL	NOVARTIS FARMA S.P.A.	ITALIA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS GRIMSBY LTD.	REINO UNIDO
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS PHARMA AG	SUIZA
PROCEDENTE	NOVARTIS PHARMA AG	SUIZA
LICENCIANTE	NOVARTIS PHARMA AG	SUIZA
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

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
HIDROCLOROTIAZIDA	12,5	mg	Núcleo:
VALSARTÁN	160,0	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