

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE TAREG D

(Valsartán / Hidroclorotiazida)

80/12,5 mg, 160/12,5 mg, 160/25 mg, 320/12,5 mg, 320/25 mg, comprimidos recubiertos

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento.

Conserve este prospecto. Puede que necesite leerlo de nuevo.

Si tiene alguna duda, consulte al médico, farmacéutico o profesional de la salud que lo atiende.

Este medicamento se lo han recetado solo a usted. No lo utifice para tratar otras enfermedades y tampoco se lo dé a otra persona. Si lo hace, puede perjudicar la salud de esa persona, aunque presente los mismos signos de enfermedad que usted

Si algún efecto secundario lo afecta mucho o nota algún efecto secundario no mencionado en este prospecto, dígaselo al médico, farmacéutico o profesional de la salud que lo atiende.

Contenido de este prospecto

- 1 Qué es Tareg D y para qué se utiliza
- 2 Qué debe saber antes y durante el tratamiento con Tareg D
- 3 Cómo tomar Tareg D
- 4 Posibles efectos secundarios
- 5 Conservación de Tareg D
- 6 Contenido del envase y otras informaciones
- 7 Tabla de versiones del BPL

1 Qué es Tareg D y para qué se utiliza

Qué es Tareg D

Tareg D contiene un antagonista de los receptores de la angiotensina II y un diurético, los cuales ayudan a controlar la tensión arterial alta (también llamada hipertensión arterial).

Para qué se utiliza Tareg D

Tareg D se utiliza para tratar la hipertensión arterial. La hipertensión aumenta la carga de trabajo del corazón y las arterias. Si se mantiene durante mucho tiempo, puede lesionar los vasos sanguíneos del cerebro, el corazón y los riñones, y acabar causando un accidente cerebrovascular (ictus), insuficiencia cardíaca o insuficiencia renal. La hipertensión aumenta el riesgo de ataque cardíaco (infarto de miocardio). Reducir la tensión arterial a niveles normales disminuye el riesgo de que aparezcan estos trastornos.

Cómo actúa Tareg D

La angiotensina II es una sustancia natural del organismo que hace que los vasos sanguíneos se contraigan y, por consiguiente, eleva la tensión arterial. El valsartán contenido en Tareg D bloquea la acción de la angiotensina II. La consecuencia de ello es que los vasos sanguíneos se relajan y la tensión arterial desciende.

Los diuréticos aumentan la producción de orina y al hacerlo disminuyen la cantidad de sales y agua que contiene el organismo. Con un uso más prolongado ayudan a reducir y controlar la tensión arterial.

Si tiene alguna duda acerca de cómo actúa Tareg D o por qué se le ha recetado este medicamento, pregunte al médico.

2 Qué debe saber antes y durante el tratamiento con Tareg D

Solo podrá tomar Tareg D después de que le hayan realizado una exploración médica. Tareg D puede no ser adecuado para todos los pacientes. Siga al pie de la letra las instrucciones del médico, que pueden diferir de la información general contenida en este prospecto.

No tome Tareg D

- Si ha tenido una reacción inusual o alérgica al valsartán, la hidroclorotiazida, otras sulfonamidas o cualquier otro de los componentes de este producto enumerados al comienzo de este prospecto. Si no está seguro de qué medicamentos no debe utilizar, pregunte al médico o al farmacéutico.
- Si padece una enfermedad severa del riñón debido a la cual no produce orina (anuria).
- Si está embarazada o planea estarlo.
- **Si tiene** altas concentraciones de azúcar en la sangre **y padece** diabetes de tipo 2 (también llamada diabetes mellitus no insulinodependiente) mientras está tomando un medicamento para tratar la hipertensión llamado aliskireno.

Si está usted en alguna de estas circunstancias, dígaselo al médico y no tome Tareg D.

Advertencias y precauciones

- Si padece algún trastorno del riñón.
- Si padece algún trastorno del hígado o una enfermedad hepática severa con destrucción de los pequeños conductos biliares del interior del hígado (cirrosis biliar) y acumulación de bilis en este órgano (colestasis).

- Si alguna vez ha presentado hinchazón, principalmente de la cara y la garganta, mientras estaba tomando otros medicamentos (entre ellos, los inhibidores de la ECA). Si presenta alguno de estos síntomas, deje de tomar Tareg D y póngase en contacto con el médico de inmediato. No debe volver a tomar Tareg D nunca más.
- Si padece diabetes (altas concentraciones de azúcar en la sangre).
- Si tiene fiebre, erupción y dolores articulares, que pueden ser signos de lupus eritematoso (o tiene antecedentes de esta enfermedad).
- Si el médico le ha dicho que tiene concentraciones bajas de potasio en la sangre (con o sin síntomas como debilidad muscular, espasmos musculares o un ritmo cardíaco anormal).
- Si el médico le ha dicho que tiene concentraciones bajas de sodio en la sangre (con o sin síntomas como cansancio, confusión, fasciculaciones musculares, convulsiones).
- Si el médico le ha dicho que tiene concentraciones altas de calcio en la sangre (con o sin síntomas como náuseas, vómitos, estreñimiento, dolor de estómago, necesidad de orinar con frecuencia, sed, debilidad muscular y fasciculaciones).
- Si el médico le ha dicho que tiene concentraciones altas de ácido úrico en la sangre.
- Si padece alergia o asma.
- Si el médico le ha dicho que tiene concentraciones altas de colesterol o triglicéridos en la sangre.
- Si tiene vómitos o diarrea, o está tomando dosis altas de un diurético (medicamento para orinar).
- Si está amamantando.
- Si nota disminución de la visión o dolor ocular. Podrían ser síntomas de un aumento de la
 presión en el interior del ojo y pueden aparecer al cabo de horas o semanas de tratamiento
 con Tareg D. Si no se trata, dicho aumento puede causar una alteración permanente de la
 visión.
- Si padece insuficiencia cardíaca o ha tenido un ataque al corazón (infarto de miocardio). Siga al pie de la letra las instrucciones del médico relativas a la dosis inicial. Es probable que el médico también compruebe el funcionamiento de los riñones.
- Si está en tratamiento con un inhibidor de la ECA o con aliskireno.
- Si ha tenido cáncer de piel o presenta una lesión cutánea imprevista durante el tratamiento. El tratamiento prolongado con hidroclorotiazida puede aumentar el riesgo de cáncer cutáneo no melanocítico, probablemente porque aumenta la sensibilidad de la piel a la radiación ultravioleta. Proteja la piel de la exposición excesiva a la luz solar mientras esté tomando Tareg D. Examínese la piel cada cierto tiempo por si aparece alguna lesión nueva y notifique sin demora al médico toda lesión sospechosa.

Si usted se encuentra en alguna de estas circunstancias, **dígaselo al médico antes de tomar Tareg D**. Si presenta alguno de los signos o síntomas descritos, avise al médico de inmediato.

Uso de otros medicamentos

Si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, dígaselo al médico o al farmacéutico. No olvide mencionarle también los que no le han sido recetados por un médico. Puede que haya que modificar la dosis o, en algunos casos, que usted tenga que dejar de utilizar uno de los medicamentos. Esto se aplica tanto a los medicamentos de venta con receta como a los de venta sin receta, y en particular a los siguientes:

- Otros medicamentos para reducir la tensión arterial, en especial los inhibidores de la ECA y el aliskireno.
- Los medicamentos ahorradores de potasio, los suplementos de potasio, los sustitutos de la sal de mesa que contienen potasio y otros medicamentos que pueden aumentar la concentración de este. Es probable que el médico vigile periódicamente la concentración de potasio en la sangre.
- Algunos antibióticos (grupo de las rifamicinas), un medicamento para proteger frente al rechazo de un trasplante (ciclosporina) o un antirretrovírico para tratar la infección por el VIH o el sida (ritonavir). Estos medicamentos pueden potenciar los efectos de Tareg D.
- Litio, antidepresivos, antipsicóticos, medicamentos para tratar algunos trastornos psicológicos.
- Medicamentos para aliviar el dolor o la inflamación, en especial los antinflamatorios no
 esteroides (AINE), como los inhibidores selectivos de la cicloxigenasa 2 (inhibidores de la
 COX-2); es probable que el médico compruebe también el funcionamiento de los riñones.
- Medicamentos similares a la cortisona, corticoesteroides, carbenoxolona (medicamento para tratar las úlceras y la inflamación), antibióticos como la penicilina G, anfotericina, antiarrítmicos (medicamentos para tratar problemas del corazón).
- Digoxina u otros glucósidos digitálicos (medicamentos para tratar problemas del corazón).
- Miorrelajantes (medicamentos que relajan los músculos y se utilizan durante las operaciones quirúrgicas).
- Alopurinol (medicamento para tratar la gota).
- Amantadina (medicamento para tratar la enfermedad de Parkinson y también para tratar o prevenir algunas enfermedades causadas por virus).
- Algunos medicamentos para tratar el cáncer.
- Medicamentos anticolinérgicos (utilizados para tratar diversos trastornos, como dolores cólicos gastrointestinales, espasmo vesical, asma, mareo cinético, espasmos musculares y enfermedad de Parkinson, y como ayuda en la anestesia).
- Ciclosporina (medicamento utilizado en los trasplantes y en trastornos autoinmunitarios).
- Insulina o antidiabéticos que se toman por vía oral (medicamentos para tratar las concentraciones altas de azúcar en la sangre).
- Colestiramina, colestipol u otras resinas (medicamentos utilizados fundamentalmente para tratar las concentraciones altas de lípidos en la sangre).
- Vitamina D y sales de calcio.
- Diazóxido (medicamento para tratar la tensión arterial alta o la hipoglucemia).

- Antiepilépticos, como la carbamazepina (medicamentos para tratar las convulsiones).
- Barbitúricos, opiáceos (medicamentos con capacidad de inducir el sueño) y bebidas alcohólicas.
- Aminas vasopresoras, como la noradrenalina (sustancias que elevan la tensión arterial).

Toma de Tareg D con alimentos y bebidas

Puede tomar Tareg D con o sin alimentos.

Personas de edad avanzada (65 años en adelante)

Usted también puede utilizar Tareg D si tiene 65 años o más.

Niños y adolescentes (menores de 18 años)

No hay experiencia con el uso de Tareg D en niños.

Embarazo y lactancia

No tome Tareg D si está embarazada o planea estarlo. El uso de medicamentos similares se ha asociado con graves perjuicios para el feto. Por ello, es importante que consulte al médico de inmediato si sospecha que se ha quedado embarazada o planea estarlo.

El médico hablará con usted de los riesgos que puede entrañar la toma de Tareg D durante el embarazo.

También es aconsejable no tomar Tareg D durante la lactancia. El componente diurético de Tareg D se excreta en la leche materna y además puede reducir la producción de leche. Si está amamantando, no utilice Tareg D, salvo que se lo recomiende el médico.

3 Cómo toman Tareg D

Siga al pie de la letra las instrucciones del médico. No sobrepase la dosis recomendada.

Es frecuente que los pacientes con hipertensión arterial no noten ningún signo de este problema. Muchos de ellos se sienten bien. Por eso es muy importante que tome el medicamento exactamente como se lo ha indicado el médico o el farmacéutico y que no falte a ninguna consulta con el médico aunque se sienta bien.

Tareg D solo debe usarse por vía oral.

Cantidad de Tareg D que hay que tomar

El médico le dirá el número exacto de comprimidos de Tareg D que debe tomar.

En función de su respuesta al tratamiento, el médico puede proponer un aumento o una disminución de la dosis.

La dosis habitual es un comprimido de Tareg D (80/12,5 mg) o de Tareg D (160/12,5 mg) o de Tareg D (160/25 mg) o de Tareg D (320/12,5 mg) o de Tareg D (320/25 mg) una vez al día.

No modifique la dosis ni deje de tomar el tratamiento sin hablar antes con el médico.

Cuándo tomar Tareg D

Tomar Tareg D todos los días a la misma hora lo ayudará a recordar cuándo debe tomarlo.

Puede tomar Tareg D con o sin alimentos.

Cómo tomar Tareg D

Trague el comprimido con un vaso de agua.

Duración del tratamiento con Tareg D

Siga tomando Tareg D como se lo ha dicho el médico. Si tiene dudas acerca de cuánto tiempo debe tomar Tareg D, hable con el médico o el farmacéutico.

Si toma más Tareg D del que debería

Si presenta mareo severo o pérdida de conciencia (desmayo), cansancio inusual, debilidad o calambres musculares, o latidos cardíacos irregulares, dígaselo al médico lo antes posible.

Si olvidó tomar Tareg D

Es aconsejable que tome el medicamento todos los días a la misma hora, preferiblemente por la mañana. Aun así, en caso de que olvide tomar una dosis, tómela lo antes posible. Si ya es casi la hora de la siguiente dosis, sáltese la que olvidó y tome la siguiente a la hora acostumbrada. No tome una dosis doble.

Qué debe tener en cuenta durante el tratamiento con Tareg D

Es importante que el médico lo vea en consulta cada cierto tiempo para supervisar sus progresos y asegurarse de que este medicamento está actuando correctamente.

Puede que le hagan regularmente análisis de sangre antes y durante el tratamiento con Tareg D. Se realizarán para vigilar la cantidad de electrolitos (como potasio, sodio, calcio y magnesio) en la sangre y puede que también el funcionamiento del riñón, sobre todo si tiene usted más de 65 años, padece determinadas enfermedades del corazón, el hígado o el riñón, o está tomando suplementos de potasio. El médico le informará al respecto.

Si deja de tomar Tareg D

Si deja el tratamiento con Tareg D, es probable que su afección empeore. No deje de tomar el medicamento, salvo que se lo indique el médico.

4 Posibles efectos secundarios

Como todos los medicamentos, Tareg D puede causar efectos secundarios, aunque no todos los pacientes los presentan.

Algunos efectos secundarios pueden ser graves (frecuencia desconocida: los datos disponibles no permiten estimar la frecuencia).

- Falta de aliento (posibles síntomas de edema pulmonar no cardiogénico)
- Pérdida de conciencia repentina (posibles síntomas de síncope)
- Disminución severa de la producción de orina (posibles síntomas de alteración de la función renal)
- Fiebre, dolor de garganta o úlceras en la boca debido a infecciones (posibles síntomas de neutropenia)
- Debilidad muscular, espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal (posibles síntomas de una baja concentración de potasio en la sangre)
- Cansancio, confusión, fasciculaciones musculares, convulsiones (posibles síntomas de hiponatremia).

Si presenta alguno de estos efectos, dígaselo al médico de inmediato.

Algunos efectos secundarios son infrecuentes (pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 1000 pacientes).

- Sed, baja producción de orina, orina oscura, piel seca y ruborosa, irritabilidad (posibles síntomas de deshidratación)
- Hormigueo o entumecimiento (posibles síntomas de parestesia)
- Trastornos de la visión
- Cansancio
- Tos
- Dolores musculares
- Ruidos en los oídos
- Mareo, sensación de vabído (posibles síntomas de hipotensión).

Algunos efectos secundarios son muy raros (pueden afectar a menos de 1 de cada 10 000 pacientes).

- Mareo
- Diarrea
- Dolor articular.

Otros efectos secundarios notificados (frecuencia desconocida: los datos disponibles no permiten estimar la frecuencia).

- Resultados anormales de las pruebas de función renal (posibles síntomas de elevación del ácido úrico o la creatinina en suero o del nitrógeno ureico en sangre)
- Resultados anormales de las pruebas de función hepática (posibles síntomas de elevación de la bilirrubina sérica).

En los ensayos clínicos con Tareg D se observaron también los efectos enumerados a continuación, sin posibilidad de determinar si se debieron al medicamento o a otras causas:

Dolor abdominal, dolor en la parte alta del abdomen, ansiedad, dolor y rigidez en las articulaciones (artritis), debilidad (astenia), dolor de espalda, tos con expectoración junto con dolor torácico y fiebre (bronquitis o bronquitis aguda), dolor torácico, desmayo al ponerse de pie, malestar de estómago después de comer (dispepsia), falta de aliento (disnea), sequedad de boca, hemorragias nasales (epistaxis), imposibilidad de lograr o mantener una erección (disfunción eréctil), gastroenteritis, dolor de cabeza, sudoración excesiva (hiperhidrosis), disminución de la sensibilidad de la piel (hipoestesia), gripe (influenza), insomnio, esguince ligamentoso, espasmos musculares, distensión muscular, obstrucción nasal (congestión nasal), rinofaringitis, náuseas, dolor de cuello, hinchazón (edema), hinchazón de manos, tobillos o pies (edema periférico), otitis media, dolor en una extremidad, palpitaciones, dolor de garganta (dolor faringolaríngeo), polaquiuria, fiebre (pirexia), sensación de dolor opresivo en las mejillas y la frente (sinusitis), congestión sinusal, somnolencia, latidos cardíacos rápidos (taquicardia), infecciones de las vías respiratorias altas, infecciones urinarias, sensación de giro (vértigo), infecciones víricas, trastorno de la visión.

Si alguno de estos efectos lo afecta mucho, dígaselo al médico.

Aunque no se han observado con Tareg D, los siguientes efectos adversos, que pueden ser graves, se han notificado con otros productos que contienen solo valsartán o hidroclorotiazida.

Valsartán

Dolor abdominal, sensación de giro (vértigo), disminución de la concentración de hemoglobina y disminución del porcentaje de glóbulos rojos en la sangre (que, en los casos severos, puede causar anemia), aparición inusual de hemorragias o moretones (trombocitopenia), erupción cutánea, picazón, junto con los signos o síntomas siguientes: fiebre, dolor articular, dolor muscular, hinchazón de ganglios linfáticos o síntomas de tipo gripal (otras reacciones de hipersensibilidad o alérgicas, entre ellas, la enfermedad del suero), espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal (elevación del potasio sérico), manchas de color rojo amoratado, fiebre, picazón (vasculitis), elevación de las cifras de función hepática, reacción alérgica con síntomas como erupción, picazón, mareo, hinchazón de la cara, los labios, la lengua o la garganta, dificultad para respirar o tragar (angioedema), aparición de ampollas en la piel (signo de dermatitis ampollosa), erupción, picazón (prurito), reducción severa de la producción de orina (insuficiencia renal).

Hidroclorotiazida 1

- Algunos efectos secundarios pueden ser graves (frecuencia desconocida: los datos disponibles no permiten estimar la frecuencia). Cáncer de piel no melanocítico (aparición de un bulto o una placa de distinto color que persiste al cabo de unas semanas y progresa lentamente a lo largo de meses o a veces años, o bultos cancerosos de color rojizo o rosado y consistencia firme que en ocasiones se ulceran, mientras que las placas cancerosas suelen ser planas y con escamas; en muchos casos aparecen en zonas de piel expuestas regularmente a la luz solar, como la cara, las orejas, las manos, los hombros y la parte alta del pecho y la espalda).
 - Si presenta alguno de estos efectos, dígaselo al médico de inmediato.
- Erupción cutánea con o sin dificultades para respirar (posibles signos de reacciones de hipersensibilidad), erupción facial, dolor articular, trastorno muscular, fiebre (posibles signos de lupus eritematoso sistémico), erupción, piel enrojecida, ampollas en los labios,

los ojos o la boca, descamación de la piel, fiebre (posibles signos de necrólisis epidérmica tóxica, eritema multiforme), erupción, manchas de color morado rojizo, fiebre, picazón (posibles signos de vasculitis necrosante), confusión, cansancio, fasciculaciones y espasmos musculares, respiración rápida (posibles signos de alcalosis hipoclorémica), trastornos gastrointestinales, como náuseas, vómitos, estreñimiento, dolor de estómago, necesidad de orinar con frecuencia, sed, debilidad muscular y fasciculaciones (posibles signos de hipercalcemia), dolor severo en la parte alta del abdomen (posibles signos de pancreatitis), vómitos o diarrea severos o persistentes, latidos cardíacos irregulares (posibles signos de arritmia), manchas moradas en la piel (posibles signos de trombocitopenia, púrpura), fiebre, dolor de garganta, infecciones más frecuentes (posibles signos de agranulocitosis), fiebre, dolor de garganta o úlceras en la boca debido a infecciones (posibles signos de leucopenia), debilidad, moretones e infecciones frecuentes (posibles signos de pancitopenia, mielodepresión), piel pálida, cansancio, falta de aliento, orina oscura (posibles signos de anemia hemolítica), reducción severa de la producción de orina (posibles signos de trastorno renal o insuficiencia renal), dispunción de la visión o dolor ocular por la alta presión (posibles signos de glaucoma agudo de ángulo cerrado), altas concentraciones de lípidos en la sangre (hiperlipidemia), bajas concentraciones de magnesio en la sangre (hipomagnesemia), altas concentraciones de ácido úrico en la sangre (hiperuricemia), erupción con picazón u otras formas de erupción (urticaria), disminución del apetito, náuseas y vómitos leves, mareo, desmayo al ponerse de pie (hipotensión ortostática), imposibilidad de lograr o mantener una erección (impotencia), altas concentraciones de azúcar en la sangre o la orina (hiperglucemia, glucosuria), aumento de la sensibilidad de la piel a la luz solar (fotosensibilidad), molestias abdominales, estreñimiento o diarrea, coloración amarillenta de los ojos y la piel (colestasis o ictericia), dolor de cabeza, mareo, trastorno del sueño, depresión, hormigueos o entumecimiento (parestesia), trastorno de la visión (disfunción visual), espasmo muscular, fiebre (pirexia), debilidad (astenia).

Si alguno de estos efectos lo afecta mucho, dígaselo al médico.

Si nota algún otro efecto secundario no mencionado en este prospecto, dígaselo al médico o al farmacéutico.

5 Conservación de Tareg D

- Específicas de cada país: condiciones de conservación, según el envase.
- Manténgalo fuera del alcance y de la vista de los niños.
- No lo conserve a más de 30 °C (información específica de cada país)
- Conserve los comprimidos en el envase original.
- No tome Tareg D después de la fecha de caducidad que figura en el envase.

6 Contenido del envase y otras informaciones

Qué es Tareg D

- Las **sustancias activas** de Tareg D son el valsartán (80 mg, 160 mg o 320 mg) y la hidroclorotiazida (12,5 mg o 25 mg).
- Los **otros componentes** son celulosa microcristalina, hidroxipropilmetilcelulosa, dióxido de silicio, crospovidona, polietilenglicol, talco, estearato de magnesio, dióxido de titanio (E171). Además, los comprimidos de 80/12,5 mg contienen óxido de hierro rojo (E172) y óxido de hierro amarillo (E172). Los comprimidos de 160/12,5 mg contienen solo óxido de hierro rojo (E172) como componente adicional. Los comprimidos de 160/25 mg contienen, además, óxido de hierro rojo (E172), óxido de hierro amarillo (E172) y óxido de hierro negro (E172). Los comprimidos de 320/12,5 mg contienen, además, óxido de hierro negro (E172) y óxido de hierro rojo (E172). Los comprimidos de 320/25 mg contienen solo óxido de hierro amarillo (E172) como componente adicional.

Esta información puede diferir en algunos países.

Presentación de Tareg D y contenido del envase

Tareg D se suministra como comprimidos recubiertos en cinco dosis farmacéuticas:

Comprimidos recubiertos de Tareg D (80/12,5 mg) que contienen 80 mg de valsartán y 12,5 mg de hidroclorotiazida. Son comprimidos recubiertos ovalados, ligeramente convexos e indivisibles que miden aproximadamente 10,2 mm de largo y 5,4 mm de ancho y pesan unos 156 mg. Tienen color anaranjado claro y llevan la marca «HGH» en relieve hundido en uno de los lados y «CG» en el otro.

Comprimidos recubiertos de Tareg D (160/12,5 mg) que contienen 160 mg de valsartán y 12,5 mg de hidroclorotiazida. Son comprimidos recubiertos ovalados, ligeramente convexos e indivisibles que miden aproximadamente 15,2 mm de largo y 6,2 mm de ancho y pesan unos 312 mg. Tienen color rojo occuro y llevan la marca «HHH» en relieve hundido en uno de los lados y «CG» en el otro.

Comprimidos recubiertos de Tareg D (160/25 mg) que contienen 160 mg de valsartán y 25 mg de hidroclorotiazida. Son comprimidos recubiertos ovalados, ligeramente convexos e indivisibles que miden aproximadamente 14,2 mm de largo y 5,7 mm de ancho y pesan unos 310 mg. Tienen color pardo anaranjado y llevan la marca «HXH» en relieve hundido en uno de los lados y «NVR» en el otro.

Comprimidos recubiertos de Tareg D (320/12,5 mg) que contienen 320 mg de valsartán y 12,5 mg de hidroclorotiazida. Son comprimidos recubiertos ovalados, ligeramente convexos e indivisibles que miden aproximadamente 17,6 mm de largo y 8,2 mm de ancho y pesan unos 608 mg. Tienen color rosado y llevan la marca «HIL» en relieve hundido en uno de los lados y «NVR» en el otro.

Comprimidos recubiertos de Tareg D (320/25 mg) que contienen 320 mg de valsartán y 25 mg de hidroclorotiazida. Son comprimidos recubiertos ovalados, ligeramente convexos e indivisibles que miden aproximadamente 17,7 mm de largo y 8,2 mm de ancho y pesan unos

620 mg. Tienen color amarillo y llevan la marca «CTI» en relieve hundido en uno de los lados y «NVR» en el otro.

Los comprimidos recubiertos de Tareg D no se pueden dividir en dosis iguales.

Esta información puede diferir en algunos países.

Titular de la autorización de comercialización

Novartis Chile S.A

Fabricante

Ver envase secundario

En caso de requerir información adicional sobre este medicamento, contacte a su médico o farmacéutico.

Para mayor información favor dirigirse al área de Información Médica de Novartis: informacion.medica@novartis.com

Importado por Novartis Chile S.A. Rosario Norte 615, piso 9. Las Condes. Santiago de Chile.

Este folleto fue aprobado por última vez el: [específico por país]

Tracking number: 2018-PSB/GLC-0939-s

