

Date de l'autorisation : 18/12/2013

Cliquez sur un pictogramme pour aller directement à la rubrique le concernant.
Pour plus d'information sur les pictogrammes, consultez [l'aide](#).

Indications thérapeutiques

Vous trouverez les indications thérapeutiques de ce médicament dans le paragraphe 4.1 du RCP ou dans le paragraphe 1 de la notice. Ces documents sont disponibles [en cliquant ici](#)

Groupe(s) générique(s)

Ce médicament appartient au(x) groupe(s) générique(s) suivants :

- [VORTIOXETINE \(BROMHYDRATE DE\) équivalent à VORTIOXETINE 10 mg - BRINTELLIX 10 mg, comprimé pelliculé](#)

Composition en substances actives

- Comprimé (Composition pour un comprimé)
 - > vortioxétine 10 mg
 - sous forme de : bromhydrate de vortioxétine 12,71 mg

Présentations

> plaquette(s) thermoformée(s) PVC PVDC aluminium de 28 comprimé(s)

Code CIP : 277 081-9 ou 34009 277 081 9 0
Déclaration de commercialisation : 01/02/2016
Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 21,04 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 22,06 €
Taux de remboursement : 30%

> 56 plaquette(s) thermoformée(s) PVC PVDC aluminium de 1 comprimé(s)

Code CIP : 34009 550 830 2 3

Déclaration de commercialisation : 26/10/2022

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

Prix libre, médicament non remboursable ([cliquez ici pour en savoir plus sur les médicaments non remboursables](#))

Service médical rendu (SMR)

Les libellés affichés ci-dessous ne sont que des résumés ou extraits issus des avis rendus par la Commission de la Transparence.

Seul l'avis complet de la Commission de la Transparence fait référence.

Cet avis est consultable à partir du lien "Avis du jj/mm/aaaa" ou encore sur demande auprès de la HAS ([plus d'informations dans l'aide](#)). Les avis et synthèses d'avis contiennent un paragraphe sur la place du médicament dans la stratégie thérapeutique.

Liste des avis de SMR rendus par la commission de la transparence pour BRINTELLIX 10 mg, comprimé pelliculé

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Modéré	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX (vortioxétine) est modéré dans les épisodes dépressifs sévères (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
Modéré	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX (vortioxétine) est modéré dans les épisodes dépressifs sévères (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
Modéré	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX (vortioxétine) est modéré dans les épisodes dépressifs sévères (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
Modéré	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX (vortioxétine) est modéré dans les épisodes dépressifs sévères (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
Modéré	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX est modéré dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
Modéré	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX est modéré dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.

Modéré	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX est modéré dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
Modéré	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	Le service médical rendu par BRINTELLIX est modéré dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.

Amélioration du service médical rendu (ASMR)

Les libellés affichés ci-dessous ne sont que des résumés ou extraits issus des avis rendus par la Commission de la Transparence.

Seul l'avis complet de la Commission de la Transparence fait référence.

Cet avis est consultable à partir du lien "Avis du jj/mm/aaaa" ou encore sur demande auprès de la HAS ([plus d'informations dans l'aide](#)). Les avis et synthèses d'avis contiennent un paragraphe sur la place du médicament dans la stratégie thérapeutique.

Liste des avis d'ASMR rendus par la commission de la transparence pour BRINTELLIX 10 mg, comprimé pelliculé

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
V (Inexistant)	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Ces spécialités sont des compléments de gamme qui n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à aux présentations déjà inscrites.
V (Inexistant)	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Ces spécialités sont des compléments de gamme qui n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à aux présentations déjà inscrites.
V (Inexistant)	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Ces spécialités sont des compléments de gamme qui n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à aux présentations déjà inscrites.
V (Inexistant)	Avis du 15/12/2021	Inscription (CT)	Ces spécialités sont des compléments de gamme qui n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à aux présentations déjà inscrites.
V (Inexistant)	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	BRINTELLIX n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
V (Inexistant)	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	BRINTELLIX n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
V (Inexistant)	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	BRINTELLIX n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.
V (Inexistant)	Avis du 04/02/2015	Inscription (CT)	BRINTELLIX n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés) chez l'adulte.

Autres informations (cliquer pour afficher)

- Titulaire de l'autorisation : H. LUNDBECK A/S
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - [liste I](#)
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 856 257 2