

20 mg



**En pacientes con TDM,** el inicio temprano del tratamiento, aumenta la probabilidad de remisión de los síntomas.\*<sup>1</sup>

**Pacientes con TDM y tratamiento tardío vs. los pacientes con tratamiento temprano.\*<sup>1</sup>**

**Inicio temprano del tratamiento <1 mes** después de la aparición de los síntomas depresivos



**70.8%**

**Inicio demorado del tratamiento >3 meses** después de la aparición de los síntomas depresivos



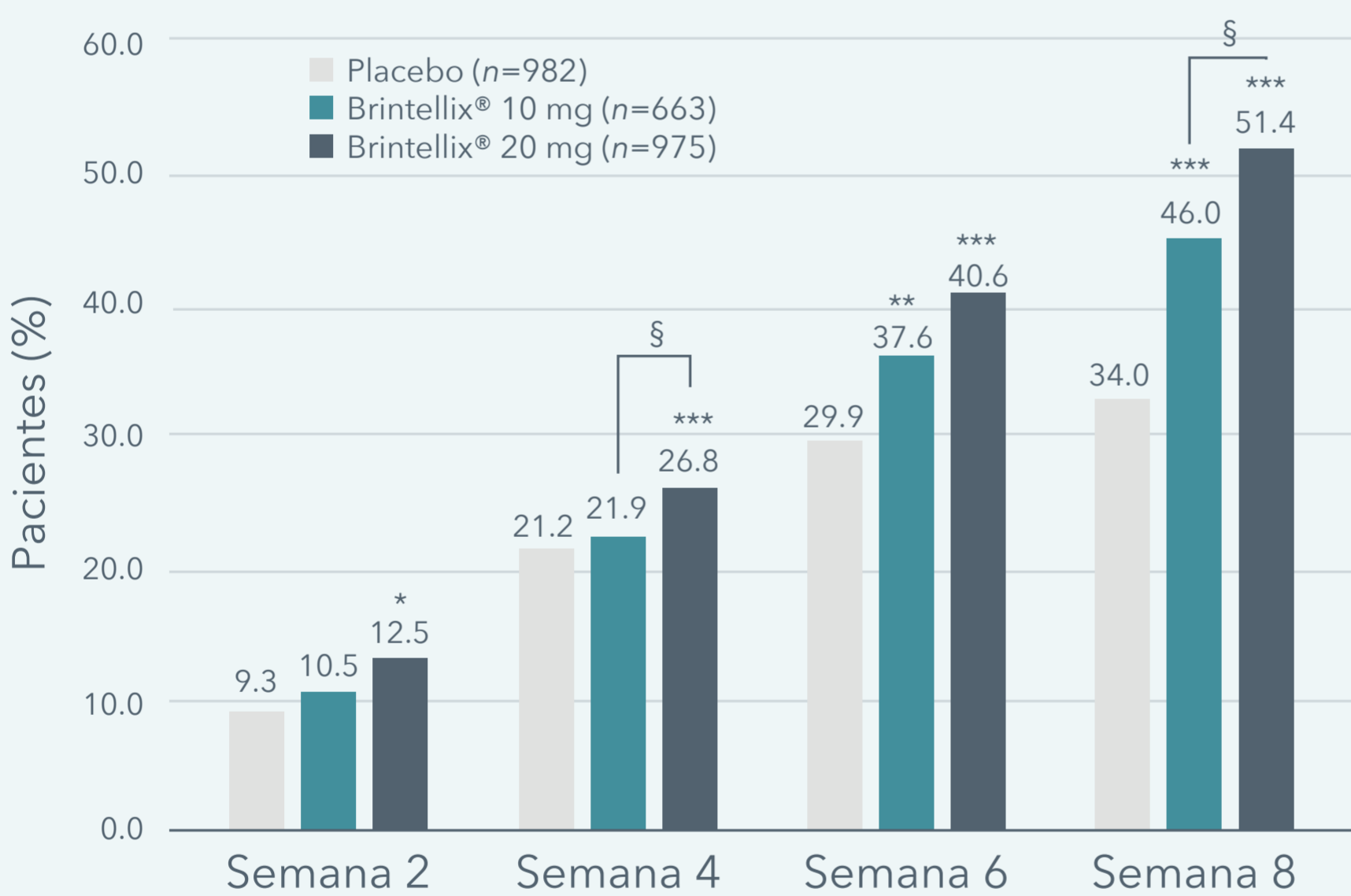
**24.1%**

**de los pacientes lograron la remisión<sup>†</sup> a la semana 8**

\*Estudio que investiga la relación entre la respuesta a la fluvoxamina y la duración de la enfermedad no tratada (DUI) en 133 pacientes ambulatorios con el primer episodio depresivo mayor (EDM) en pacientes con TDM (n=133).<sup>1</sup>  
<sup>†</sup>La remisión se define como HAM-D ≤ 7 a la semana 8.<sup>1</sup>

Con **Brintellix® 20 mg**, un número significativamente mayor **logró una respuesta sintomática<sup>‡</sup>** a la semana 8 vs. 10 mg.<sup>2</sup>

**Brintellix® 20 mg logra una respuesta significativa** en la puntuación total de MADRS en pacientes con TDM<sup>2</sup>



**El tiempo a la respuesta sintomática fue significativamente mayor para los pacientes con Brintellix® 20 mg vs. los pacientes con 10 mg<sup>2</sup>**

Adaptado de: Christensen MC et al. 2023.

- » La eficacia de Brintellix® logra que los pacientes se sientan, piensen y actúen mejor<sup>3</sup>
- » Brintellix® demostró que la dosis de 20 mg/día provee mejoría clínica significativa en la escala de MADRS vs. la dosis de 10 mg/día<sup>3</sup>
- » RECONNECT demostró que a dosis de 20 mg/día es eficaz en depresión y síntomas de ansiedad de leve a moderada con buen perfil de tolerabilidad<sup>3</sup>



Es el único **antidepresivo multimodal** con eficacia integral.<sup>4-6</sup>



**Cuenta con el mejor perfil** de tolerabilidad vs. otras terapias.<sup>6</sup>



Tratamiento de **1ª y 2ª línea.**<sup>4</sup>

<sup>‡</sup>De acuerdo con la medición total MADRS. Valores de P calculados mediante la prueba de Wald (conjunto de análisis completo, última observación llevada adelante). \*p<0.05, \*\*p<0.01, \*\*\*p<0.001 vs. placebo; §p<0.05 para Brintellix® 20 mg vs. Brintellix® 10 mg.

**MADRS:** Escala de calificación de depresión de Montgomery-Åsberg, por sus siglas en inglés; **TDM:** Trastorno Depresivo Mayor.

**Referencias:** 1. Okuda A et al. *Psychiatry Clin Neurosci* 2010; 64(3):268-73. 2. Christensen MC, McIntyre RS, Adair M, et al. Clinical benefits of vortioxetine 20 mg/day in patients with major depressive disorder. *CNS Spectr.* 2023;28(6):693-701. 3. Christensen MC, Schmidt S, Grande I. Effectiveness of vortioxetine in patients with major depressive disorder comorbid with generalized anxiety disorder: Results of the RECONNECT study. *J Psychopharmacol.* 2022;36(5):566-577. 4. Kennedy SH et al. *Can J Psychiatry.* 2016;61(9):540-560. 5. Brintellix® Summary of Product Characteristics. 2021. 6. Christensen MC, McIntyre RS, Florea I, et al. Vortioxetine 20 mg/day in patients with major depressive disorder: updated analysis of efficacy, safety, and optimal timing of dose adjustment. *CNS Spectr.* 2023;28(1):90-97.

**Para uso exclusivo de profesionales de la salud.**  
Brintellix® Vortioxetina

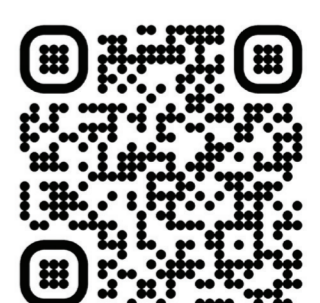
**Lundbeck América Central, S.A.**  
Torre de las Américas, Torre B, Piso 6 Oficina 603, Punta Pacífica, Ciudad de Panamá, Panamá.

**Lundbeck Colombia S.A.S.**  
Carrera 7 No. 71-52 Torre B, Piso 9, Bogotá D.C., Colombia.

Fecha de elaboración: 04/2024  
Código Veeva: MAC-BRIN-0210



Consulta IPP  
Brintellix®



Consulte información científica de nuestras áreas terapéuticas en Progress in Mind LATAM

