

Prospecto: información para el paciente

Vortioxetina Krka 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Vortioxetina Krka 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Vortioxetina Krka 15 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Vortioxetina Krka 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Vortioxetina Krka y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Vortioxetina Krka
3. Cómo tomar Vortioxetina Krka
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Vortioxetina Krka
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Vortioxetina Krka y para qué se utiliza

Vortioxetina Krka contiene el principio activo vortioxetina. Pertenece a un grupo de medicamentos llamados antidepresivos.

Vortioxetina se utiliza para tratar episodios de depresión mayor en adultos.

Se ha demostrado que vortioxetina reduce el amplio abanico de síntomas depresivos, incluyendo tristeza, tensión interna (sensación de ansiedad), alteraciones del sueño (sueño disminuido), apetito disminuido, dificultad para concentrarse, sentimientos de inutilidad, pérdida de interés en las actividades placenteras, sensación de lentitud.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Vortioxetina Krka

No tome Vortioxetina Krka

- si es alérgico a vortioxetina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si está tomando otros medicamentos para la depresión conocidos como inhibidores de la monoaminoxidasa o inhibidores selectivos de la MAO-A. Si tiene alguna duda, consulte a su médico.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar vortioxetina si:

- está tomando medicamentos con el llamado efecto serotoninérgico, como por ejemplo:
 - tramadol y medicamentos similares (analgésicos fuertes).
 - sumatriptán y medicamentos similares, con nombres de principios activos terminados en “-triptán” (utilizados para tratar la migraña).

La toma de estos medicamentos junto con vortioxetina puede aumentar el riesgo de síndrome serotoninérgico. Este síndrome se puede asociar a alucinaciones, sacudidas involuntarias, latido cardiaco acelerado, presión sanguínea alta, fiebre, náuseas y diarrea.

- ha sufrido convulsiones.

Su médico le tratará con precaución si tiene antecedentes de convulsiones o padece trastornos convulsivos inestables/epilepsia. Las convulsiones son un riesgo potencial de los medicamentos utilizados para tratar la depresión. El tratamiento se debe interrumpir en cualquier paciente que experimente convulsiones o un aumento en su frecuencia.

- ha padecido manía.
- tiene tendencia a sangrar o a que le aparezcan hematomas fácilmente o si está embarazada (ver «Embarazo, lactancia y fertilidad»).
- tiene niveles bajos de sodio en sangre.
- es una persona de 65 años o más.
- padece una enfermedad renal grave.
- padece una enfermedad hepática grave, o una enfermedad hepática llamada cirrosis.
- padece o ha padecido presión ocular aumentada o glaucoma. Si siente dolor en los ojos y presenta visión borrosa durante el tratamiento, póngase en contacto con su médico.

Si está recibiendo un tratamiento con antidepresivos, incluida vortioxetina, también puede presentar sentimientos de agresión, agitación, reacción de ira e irritabilidad. Si esto sucede, debe consultar a su médico.

Pensamientos suicidas y empeoramiento de su depresión

Si usted se encuentra deprimido y/o sufre un trastorno de ansiedad, puede en algunas ocasiones tener pensamientos en los que se haga daño o se quite la vida. Éstos pueden ir aumentando al tomar antidepresivos por primera vez, puesto que todos estos medicamentos requieren un tiempo para empezar a hacer efecto, generalmente alrededor de unas dos semanas, aunque en algunos casos podría ser mayor el tiempo.

Usted sería más propenso a tener este tipo de pensamientos:

- Si previamente ha tenido pensamientos en los que se se quita la vida o se hace daño.
- Si es un adulto joven.

Información de ensayos clínicos ha demostrado un aumento del riesgo de conductas suicidas en adultos menores de 25 años con enfermedades psiquiátricas que fueron tratados con un antidepresivo.

Si en cualquier momento tiene pensamientos en los que se hace daño o se quita la vida, contacte con su médico o diríjase directamente a un hospital. Puede ser de ayuda para usted decirle a un pariente o un amigo cercano que está deprimido o que tiene un trastorno de ansiedad y pedirle que lea este prospecto. Puede preguntarles si piensan que su depresión o trastorno de ansiedad ha empeorado, o si están preocupados por los cambios en su actitud.

Niños y adolescentes

Vortioxetina no se debe utilizar en pacientes pediátricos (menores de 18 años) porque no se ha demostrado su eficacia. La seguridad de este medicamento en niños y adolescentes de 7 a 17 años se describe en la sección 4.

Otros medicamentos y Vortioxetina Krka

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

Informe a su médico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- fenelzina, iproniazida, isocarboxazida, nialamida, tranilcipromina (medicamentos para tratar la depresión llamados inhibidores de la monoaminoxidasa no selectivos); no debe tomar ninguno de estos medicamentos con vortioxetina. Si ha tomado alguno de estos medicamentos, debe esperar 14 días antes de empezar a tomar vortioxetina. Después de suspender vortioxetina, debe esperar 14 días antes de tomar cualquiera de estos medicamentos.
- moclobemida (medicamento para tratar la depresión).
- selegilina, rasagilina (medicamentos para tratar la enfermedad de Parkinson).
- linezolid (medicamento para tratar infecciones bacterianas).
- medicamentos con efecto serotoninérgico, por ejemplo, tramadol o medicamentos similares (analgésicos fuertes) y sumatriptán y medicamentos similares con nombres de principios activos terminados en “triptán” (administrados para tratar la migraña). Tomar estos medicamentos con vortioxetina puede aumentar el riesgo de síndrome serotoninérgico (ver la sección advertencias y precauciones).
- litio (medicamento para tratar la depresión y los trastornos mentales) o triptófano.
- medicamentos que se sabe que causan disminución en los niveles de sodio.
- rifampicina (medicamento para tratar la tuberculosis y otras infecciones).
- carbamazepina, fenitoína (medicamento para tratar la epilepsia u otras enfermedades).
- warfarina, dipiridamol, fenprocumón, algunos antipsicóticos, fenotiazinas, antidepresivos tricíclicos, ácido acetilsalicílico a dosis bajas y antiinflamatorios no esteroideos (anticoagulantes y medicamentos utilizados para aliviar el dolor). Estos pueden aumentar la tendencia al sangrado.

Medicamentos que aumentan el riesgo de convulsiones:

- sumatriptán y medicamentos similares con nombres de principios activos terminados en “- triptán”.
- tramadol (un fuerte analgésico).
- mefloquina (medicamento para prevenir y tratar la malaria).
- bupropión (medicamento para tratar la depresión también utilizado para dejar de fumar).
- fluoxetina, paroxetina y otros medicamentos para tratar la depresión llamados ISRS/IRSN, tricíclicos.
- hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*) (medicamento para tratar la depresión).
- quinidina (medicamento para tratar los trastornos del ritmo cardiaco).
- clorpromacina, clorprotixeno, haloperidol (medicamentos para tratar trastornos mentales pertenecientes a los grupos llamados fenotiazinas, tioxantenos o butirofenonas).

Por favor, hable con su médico si está tomando alguno de los medicamentos mencionados, ya que su médico necesita saber si tiene riesgo de sufrir convulsiones.

Si se le realiza una prueba toxicológica en orina, tomar este medicamento puede causar resultados positivos para metadona cuando se usan algunos métodos de prueba, aunque no esté tomando metadona. Si sucediera esto, se puede realizar una prueba más específica.

Toma de Vortioxetina Krka con alcohol

No se aconseja la combinación de este medicamento con alcohol.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Embarazo

Vortioxetina no se debe utilizar durante el embarazo a menos que su médico lo considere absolutamente necesario.

Si toma medicamentos para tratar la depresión, incluido vortioxetina, durante los últimos 3 meses del embarazo, debe saber que se pueden observar los siguientes efectos en el recién nacido: problemas para respirar, piel azulada, convulsiones, cambios de la temperatura corporal, dificultad de alimentación, vómitos, azúcar bajo en sangre, músculos rígidos o flácidos, reflejos intensos, temblor, nerviosidad, irritabilidad, letargia, llanto continuo, tendencia al sueño y dificultades para dormir. Si su bebé presenta cualquiera de estos síntomas, contacte con su médico inmediatamente.

Asegúrese de que su matrona y/o médico sepa que está tomando vortioxetina. Cuando se toman durante el embarazo, especialmente en los últimos 3 meses de embarazo, los medicamentos como vortioxetina pueden aumentar el riesgo de una enfermedad grave en el bebé, llamada hipertensión pulmonar persistente del recién nacido (HPPN), haciendo que el bebé respire más rápido y adopte un color azulado. Estos síntomas comienzan normalmente durante las primeras 24 horas tras el nacimiento del bebé. Si esto le ocurre a su bebé, debe contactar con su matrona y/o médico inmediatamente.

Si toma vortioxetina en la etapa final del embarazo se puede producir un mayor riesgo de sangrado vaginal abundante poco después del parto, especialmente si tiene antecedentes de alteraciones hemorrágicas. Su médico o matrona deben saber que está tomando vortioxetina para poderle aconsejar.

Lactancia

Se prevé que los ingredientes de este medicamento pasen a la leche materna. Este medicamento no se debe usar durante la lactancia. Su médico decidirá si debe interrumpir la lactancia o dejar de usar vortioxetina, teniendo en cuenta el beneficio de la lactancia para el niño y el beneficio del tratamiento para usted.

Conducción y uso de máquinas

Vortioxetina puede afectar su capacidad para conducir o utilizar máquinas. Sin embargo, ya que se han comunicado efectos secundarios tales como mareos, se recomienda precaución durante este tipo de actividades al principio del tratamiento con vortioxetina o al cambiar de dosis.

Vortioxetina Krka contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por dosis; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Vortioxetina Krka

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es 10 mg de vortioxetina una vez al día en adultos menores de 65 años de edad. Su médico puede aumentar la dosis hasta un máximo de 20 mg de vortioxetina al día o reducirla hasta un mínimo de 5 mg de vortioxetina al día, en función de su respuesta al tratamiento.

Para pacientes de edad avanzada de 65 años de edad o mayores, la dosis de inicio es 5 mg de vortioxetina una vez al día.

Forma de administración

Tome un comprimido con un vaso de agua.

El comprimido se puede tomar con o sin alimentos.

Duración del tratamiento

Tome este medicamento durante el tiempo que le indique su médico.

Continúe tomando vortioxetina aunque tarde cierto tiempo en empezar a notar una mejoría en su estado.

Debe continuar con el tratamiento durante al menos 6 meses después de sentirse bien de nuevo.
Los comprimidos de 10 mg, 15 mg y 20 mg se pueden dividir en dosis iguales.

Si toma más Vortioxetina Krka del que debe

Si toma más vortioxetina del que se le ha indicado, consulte inmediatamente al médico o acuda al servicio de urgencias del hospital más próximo. Lleve el envase y los comprimidos restantes con usted. Haga esto aunque no experimente ninguna molestia. Los síntomas en caso de sobredosis son mareo, náuseas, diarrea, molestias en el estómago, picor en todo el cuerpo, tendencia al sueño y rubefacción (enrojecimiento de la piel).

Tras la ingesta de dosis varias veces superiores a la dosis prescrita, se han notificado crisis (convulsiones) y una afección rara llamada síndrome serotoninérgico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Vortioxetina Krka

Tome la siguiente dosis a la hora habitual. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si interrumpe el tratamiento con Vortioxetina Krka

No deje de tomar vortioxetina sin consultarlo a su médico.

Su médico puede decidir reducir su dosis antes de que deje definitivamente de tomar este medicamento. Algunos pacientes que han dejado de tomar vortioxetina han experimentado síntomas como mareos, dolor de cabeza, sensación de hormigueo o sensaciones parecidas a descargas eléctricas (sobre todo en la cabeza), incapacidad para dormir, náuseas o vómitos, sensación de ansiedad, irritabilidad o agitación, sensación de cansancio o temblores. Estos síntomas pueden aparecer en la primera semana después de dejar de tomar vortioxetina.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos observados fueron en su mayoría leves o moderados y se produjeron en las primeras dos semanas de tratamiento. Estos efectos fueron, por lo general, transitorios y no requirieron la suspensión del tratamiento.

Se han observado los siguientes efectos adversos con las frecuencias que se indican:

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas

- náuseas.

Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas

- diarrea, estreñimiento, vómitos.
- mareo.
- picor en todo el cuerpo.
- sueños anormales.
- aumento de la sudoración.
- indigestión.

Poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas

- rubefacción (enrojecimiento de la piel).
- sudores nocturnos.
- visión borrosa.
- sacudidas involuntarias (temblor).
- alucinaciones (ver, oír o sentir cosas que no existen)

Raros: pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas

- pupilas dilatadas (midriasis), lo que puede aumentar el riesgo de glaucoma (ver sección 2).

Frecuencia no conocida: no puede estimarse a partir de los datos disponibles

- niveles bajos de sodio en sangre (algunos de los síntomas pueden ser sensación de mareo, debilidad, confusión, somnolencia o mucho cansancio, o bien tener náuseas o vómitos; otros síntomas más graves son desmayos, convulsiones o caídas).
- síndrome serotoninérgico (ver sección 2).
- reacciones alérgicas, que pueden ser graves, y provocan hinchazón de la cara, los labios, la lengua o la garganta, dificultad para respirar o tragar, y/o descenso repentino de la presión arterial (que puede hacer que se sienta mareado o aturdido).
- habones.
- sangrado excesivo o inexplicable (incluyendo cardenales, hemorragia nasal, sangrado gastrointestinal y vaginal).
- erupción.
- trastornos del sueño (insomnio).
- agitación y agresión. Si presenta estos efectos adversos, póngase en contacto con su médico (ver sección 2).
- dolor de cabeza.
- aumento de una hormona llamada prolactina en la sangre.
- una necesidad constante de moverse (acatisia).
- rechinar los dientes (bruxismo).
- incapacidad para abrir la boca (trismo).
- síndrome de las piernas inquietas (impulsos de mover las piernas para detener sensaciones dolorosas o extrañas, que a menudo se producen por la noche).
- secreción lechosa anormal de la mama (galactorrea).

Se ha observado un incremento del riesgo de fracturas óseas en pacientes que toman este tipo de medicamentos.

Se ha notificado un mayor riesgo de disfunción sexual con la dosis de 20 mg, y en algunos pacientes este efecto secundario se observó con dosis inferiores.

Otros efectos adversos en niños y adolescentes

Los efectos adversos observados con vortioxetina en niños y adolescentes fueron similares a los observados en adultos salvo por los acontecimientos relacionados con el dolor abdominal que se observaron con más frecuencia que en adultos e ideación suicida que se observó con más frecuencia en adolescentes que en adultos.

Comunicación de efectos adversos


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaram.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Vortioxetina Krka

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja y blíster después de “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Vortioxetina Krka

- El principio activo es vortioxetina.

Vortioxetina Krka 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Cada comprimido recubierto con película contiene vortioxetina hidrobromuro equivalente a 5 mg de vortioxetina.

Vortioxetina Krka 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Cada comprimido recubierto con película contiene vortioxetina hidrobromuro equivalente a 10 mg de vortioxetina.

Vortioxetina Krka 15 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Cada comprimido recubierto con película contiene vortioxetina hidrobromuro equivalente a 15 mg de vortioxetina.

Vortioxetina Krka 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Cada comprimido recubierto con película contiene vortioxetina hidrobromuro equivalente a 20 mg de vortioxetina.

- Los demás componentes (excipientes) son:

Núcleo: manitol, celulosa microcristalina, carboximetilalmidón sódico (almidón procedente de la patata), hidroxipropilcelulosa, estearato de magnesio (E470b)

Recubrimiento: hipromelosa, macrogol, dióxido de titanio (E171), óxido de hierro rojo (E172) - *solo en comprimidos recubiertos con película de 5 mg, 15 mg y 20 mg* y óxido de hierro amarillo (E172) - *solo en*

comprimidos recubiertos con película de 10 mg y 15 mg en comprimidos recubiertos con película. Ver sección 2 “Vortioxetina Krka contiene sodio”.

Aspecto del producto y contenido del envase

Vortioxetina Krka 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG (comprimidos)

Comprimido recubierto de color rosa grisáceo pálido, ovalado, biconvexo, marcado con 5 en una cara. Dimensiones del comprimido: aproximadamente 9 mm x 6 mm.

Vortioxetina Krka 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG (comprimidos)

Comprimido recubierto de color amarillo parduzco pálido, ovalado, biconvexo, marcado con 10 en una cara y ranurado en la otra.

Dimensiones del comprimido: aproximadamente 9 mm x 6 mm.

Vortioxetina Krka 15 mg comprimidos recubiertos con película EFG (comprimidos)

Comprimido recubierto de color naranja parduzco pálido, ovalado, biconvexo, marcado con 15 en una cara y ranurado en la otra.

Dimensiones del comprimido: aproximadamente 9 mm x 6 mm.

Vortioxetina Krka 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG (comprimidos)

Comprimido recubierto de color marrón-rojo, ovalado, biconvexo, marcado con 20 en una cara y ranurado en la otra.

Dimensiones del comprimido: aproximadamente 9 mm x 6 mm.

Los comprimidos están disponibles en envases de:

- 14, 28 y 98 comprimidos recubiertos con película en blísteres sin precortar con los días de la semana o en blísteres precortados.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

KRKA, d.d., Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Eslovenia

Responsable de la fabricación

KRKA, d.d., Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Eslovenia

O

TAD Pharma GmbH
Heinz Lohmann strasse, 5
D-27472 Groden Cuxhaven
Alemania

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

KRKA Farmacéutica, S.L.,
Calle de Anabel Segura 10,
28108 Alcobendas, Madrid,
España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Estado miembro	Nombre del medicamento
Bélgica	Vortioxetine HCS 5 mg filmomhulde tabletten
	Vortioxetine HCS 10 mg filmomhulde tabletten
	Vortioxetine HCS 15 mg filmomhulde tabletten
	Vortioxetine HCS 20 mg filmomhulde tabletten
Chipre	Vortioxetine TAD 5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
	Vortioxetine TAD 10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
	Vortioxetine TAD 15 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
	Vortioxetine TAD 20 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Dinamarca	Vortioxetine Krka
	Vortioxetine Krka
	Vortioxetine Krka
	Vortioxetine Krka
Eslovenia	Vortioksetin Krka d.d. 5 mg filmsko obložene tablete
	Vortioksetin Krka d.d. 10 mg filmsko obložene tablete
	Vortioksetin Krka d.d. 15 mg filmsko obložene tablete
	Vortioksetin Krka d.d. 20 mg filmsko obložene tablete
España	Vortioxetina Krka 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG
	Vortioxetina Krka 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG
	Vortioxetina Krka 15 mg comprimidos recubiertos con película EFG
	Vortioxetina Krka 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Finlandia	Vortioxetine Krka 5 mg kalvopäällysteiset tabletit
	Vortioxetine Krka 10 mg kalvopäällysteiset tabletit
	Vortioxetine Krka 15 mg kalvopäällysteiset tabletit
	Vortioxetine Krka 20 mg kalvopäällysteiset tabletit
Francia	Vortioxetine HCS 5 mg, comprimé pelliculé sécable
	Vortioxetine HCS 10 mg, comprimé pelliculé sécable
	Vortioxetine HCS 15 mg, comprimé pelliculé sécable
	Vortioxetine HCS 20 mg, comprimé pelliculé sécable
Irlanda	Vortioxetine Krka 5 mg film-coated tablets
	Vortioxetine Krka 10 mg film-coated tablets
	Vortioxetine Krka 15 mg film-coated tablets
	Vortioxetine Krka 20 mg film-coated tablets
Islandia	Vortioxetine Krka 5 mg filmuhúðaðar töflur
	Vortioxetine Krka 10 mg filmuhúðaðar töflur
	Vortioxetine Krka 15 mg filmuhúðaðar töflur
	Vortioxetine Krka 20 mg filmuhúðaðar töflur
Italia	Vortioxetina Krka 5 mg
	Vortioxetina Krka 10 mg
	Vortioxetina Krka 15 mg
	Vortioxetina Krka 20 mg
Noruega	Vortioxetine Krka
	Vortioxetine Krka
	Vortioxetine Krka
	Vortioxetine Krka

Países Bajos	Vortioxetine HCS 5 mg, filmomhulde tabletten
	Vortioxetine HCS 10 mg, filmomhulde tabletten
	Vortioxetine HCS 15 mg, filmomhulde tabletten
	Vortioxetine HCS 20 mg, filmomhulde tabletten
Portugal	Vortioxetina Krka
	Vortioxetina Krka
	Vortioxetina Krka
	Vortioxetina Krka
Suecia	Vortioxetine Krka 5 mg filmdragerade tabletter
	Vortioxetine Krka 10 mg filmdragerade tabletter
	Vortioxetine Krka 15 mg filmdragerade tabletter
	Vortioxetine Krka 20 mg filmdragerade tabletter

Fecha de la última revisión de este prospecto: julio 2025

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) (<http://www.aemps.gob.es/>).