

Tepezza

Actualisation du 01/04/2026

Publication du résumé de rapport de synthèse n°4 pour l'AAC Tepezza 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Tepezza 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Substance active

Teprotumumab

Laboratoire

Horizon Therapeutics Ireland DAC

AMM

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

Indication(s) dans ce cadre

Documents de référence dans ce cadre

[Suivi des patients](#)

[Base publique du médicament](#)

[Titulaire \(s\)](#)

[Critères d'octroi](#)

[Indications](#)

[Code\(s\) CIP](#)

[Documents de référence](#)

[Lire aussi](#)

[Autres informations](#)

[Données d'inclusion](#)

[Résumé de rapport de synthèse périodique](#)

Tepezza 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Fin d'AAC le 14/01/2026

Résumés de rapports de synthèse

↓ Tepezza (téprotumumab) 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion - Rapport n° 4 - Période du 15/06/2021 au 18/08/2025 (01/04/2026)

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Tepezza 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Indication l'AAP octroyée le 26/11/2025

Traitement des patients adultes atteints d'ophtalmopathie basedowienne modérée à sévère au stade actif avec exophtalmie et/ou diplopie

- [Médicament disponible dans un accès précoce post AMM](#)

Tepezza 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Indication de l'AP refusée le 20/02/2025

Traitement des patients adultes atteints d'ophtalmopathie basedowienne modérée à sévère.

- [Consultez la décision de refus de la HAS](#)

↓ Avis de l'ANSM du 11/02/2025 sur le médicament Tepezza 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion dans le cadre d'une demande d'AAP (26/02/2025)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui