

# Epcoritamab

Actualisation du 12/06/2026

AAP post AMM arrêtée le 28/05/2026 à la demande du laboratoire

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Epcoritamab AbbVie 48 mg, solution injectable**

**Epcoritamab AbbVie 4 mg/0,8 mL, solution à diluer injectable**

## Substance active

Epcoritamab

## Laboratoire

AbbVie

## AMM

## Lire aussi

## Autres informations

## Résumé de rapport de synthèse périodique

## Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

**Epcoritamab AbbVie 48 mg, solution injectable**  
**Epcoritamab AbbVie 4 mg/0,8 mL, solution à diluer injectable**

Fin d'AAC le 02/11/2023

## Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Epcoritamab AbbVie 48 mg, solution injectable**  
**Epcoritamab AbbVie 4 mg/0,8 mL, solution à diluer injectable**

Indication de l'AAP octroyée le 13/07/2023, renouvelée le 25/07/2024, le 24/07/2025 et arrêtée le 28/05/2026

Dans le traitement des patients adultes atteints d'un lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB) réfractaire ou en rechute, après au moins deux lignes de traitement systémique, inéligibles à l'ensemble des traitements disponibles ou en échec aux médicaments à base de cellules CAR-T.

- [Demande de retrait d'autorisation d'accès précoce présentée par le laboratoire Abbvie](#)

### Autres informations

[↓](#) Avis de l'ANSM sur la demande d'AAP pour les spécialités Epcoritamab AbbVie 48 mg, solution injectable et Epcoritamab AbbVie 4 mg/0,8 mL, solution à diluer injectable (10/08/2023)

### Résumés de rapport de synthèse

[↓](#) Tepkinly (epcoritamab) - Résumé de rapport de synthèse n° 1 - Période du 10/03/2023 au 12/02/2024

## Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui