

Teprotumumab

Substance active

Teprotumumab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Tepezza 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

Des documents ont été élaborés afin de donner des informations aux professionnels de santé et aux patients les risques de déficience auditive et de toxicité embryofœtale liés à l'utilisation de Tepezza.

- ↓ Brochure pour les professionnels de santé (21/01/2026)
- ↓ Brochure pour les patients (21/01/2026)

Agence européenne du médicament

Données EMA

[Lire aussi](#)