

09/1994 : AMM Leustatine[®]

11/1994 : Avis HAS-CT Leustatine[®]

02/1999 : Agrément aux collectivités (Leustatine[®])

04/2004 : AMM Litak[®]

10/2014 : Avis HAS-CT Litak[®]

02/2005 : Réévaluation HAS-CT Leustatine[®]

03/2005 : Agrément aux collectivités (Litak[®])

05/2005 : Inscription sur la liste en sus (Leustatine[®])

02/2006 : Inscription sur la liste en sus (Litak[®])

04/2014 : Radiation du Litak[®] de la liste européenne des médicaments orphelins

06/2014 : Réévaluation HAS-CT Leustatine[®] : SMR important, ASMR II

07/2015 : Réévaluation HAS-CT Litak[®] : SMR important, ASMR II

04/2016 : Mise à jour RCP national Leustatine[®] (mise à jour des interactions médicamenteuses, effets indésirables, contre-indications, mises en garde, modalités de manipulation...).

12/2017 : ANSM-lettre aux professionnels de santé / risque de leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP) : surveillance de signes neurologiques, cognitifs ou comportementaux (apparition ou aggravation) ET arrêt du traitement si suspicion de LEMP.