

10/2019 : Avis HAS-CT/ SMR faible, ASMR V dans la stratégie thérapeutique des patients atteints d'un CBNPC avancé ALK+ et prétraités par crizotinib.

07/2000 : **AMM européenne** dans le cancer du sein métastatique en première ligne chez la femme adulte, en association avec le cyclophosphamide.

09/2001 : Avis HAS-CT / **SMR important, ASMR V**

10/2001 : **Agrément aux collectivités**

05/2005 : **Inscription liste en sus**

11/2013 : MAJ EPAR/ syndrome d'érythrodysesthésie palmo-plantaire (fréquence indéterminée)

03/2018 : Réévaluation HAS-CT/ **SMR insuffisant** pour justifier d'une prise en charge → **avis défavorable au maintien de l'inscription sur la liste des spécialités agréées à l'usage des collectivités.**

11/2019 : Mise à disposition exceptionnelle et transitoire, par le laboratoire TEVA Santé, d'unités de la spécialité MYOCET 50 mg, poudre, dispersion et solvant pour solution à diluer pour dispersion pour perfusion, destinées initialement au marché espagnol et ce jusqu'à la radiation définitive de la liste des médicaments agréées aux collectivités le 21/12/2019.

12/2019 : **Radiation de la liste des médicaments agréés à l'usage des collectivités à compter du 21/12/2019** (JO du 06/11/2019).

Non agréé aux collectivités depuis le 21/12/2019