

04/2014 : Désignation médicament orphelin.

12/2019 : **Début ATUc** dans le traitement en association avec le pomalidomide et la dexaméthasone des patients adultes atteints de myélome multiple (MM) en rechute et réfractaire, qui ont reçu au moins deux traitements antérieurs incluant le lénalidomide et un inhibiteur du protéasome (IP) et dont la maladie a progressé lors du dernier traitement.

05/2020 :

- **AMM européenne** dans le traitement en association avec le pomalidomide et la dexaméthasone des patients adultes atteints de myélome multiple (MM) en rechute et réfractaire, qui ont reçu au moins deux traitements antérieurs incluant le lénalidomide et un inhibiteur du protéasome (IP) et dont la maladie a progressé lors du dernier traitement.
- Suppression désignation médicament orphelin.

09/2020 : **Fin ATUc.**

11/2020 : Avis HAS-CT / **SMR important, ASMR IV** par rapport à l'association pomalidomide + dexaméthasone.

04/2021 : **Extension d'AMM** dans le traitement en association avec le carfilzomib et la dexaméthasone des patients adultes atteints de MM qui ont reçu au moins un traitement antérieur.

10/2021 : Avis HAS-CT / **SMR important, ASMR IV** par rapport à l'association carfilzomib plus dexaméthasone pour l'extension d'indication AMM.

01/2023 :

- JO/ Agrément aux collectivités et inscription liste en sus.
- **Mise à jour EPAR/** Risque de syndrome de lyse tumorale.