

Fax-Nr.: +49 69 913043 559 / E-Mail an lwiegand@webershandwick.com

Weber Shandwick
Lena Wiegand
Speicherstr. 59
60327 Frankfurt am Main

Online-Launch-Pressekonferenz

Neuzulassung beim Schilddrüsenkarzinom:

Retsevmo^{®1,a,b} – erster hochselektiver RET-Inhibitor. Neue präzisionsonkologische Therapieoption beim RET-bedingten fortgeschrittenen Schilddrüsenkarzinom

Dienstag, 16.3.2021, 15.30 – 16.30 Uhr

Online-Veranstaltung – den Einwahllink erhalten Sie nach Anmeldung in einer separaten E-Mail

Ja, ich nehme gerne teil.

Ich kann leider nicht teilnehmen. Bitte senden Sie mir Presseunterlagen.

Name: _____

Redaktion: _____

Anschrift: _____

Telefon: _____

E-Mail: _____

Datenschutzhinweis:

Wir machen Sie darauf aufmerksam, dass Lilly Ihre Daten ausschließlich in dem Umfang erhebt, verarbeitet und nutzt, wie es zur Erfüllung der Geschäftsbeziehung mit Ihnen erforderlich ist. Dabei beachtet Lilly stets die gesetzlichen Vorschriften zu Datenschutz und Vertraulichkeit. Für den Fall, dass Sie weitere Informationen zum Umgang von Lilly mit Ihren Daten erfahren und/oder künftig keine Werbung mehr erhalten möchten, bitten wir Sie, sich gerne an Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2-4, 61352 Bad Homburg, www.lillypharma.de zu wenden.

¹ Fachinformation Retsevmo[®], aktueller Stand, https://www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf

^a Bedingte Zulassung: Dieses Arzneimittel wurde unter „Besonderen Bedingungen“ zugelassen. Das bedeutet, dass weitere Nachweise für den Nutzen des Arzneimittels erwartet werden. Die Europäische Arzneimittel-Agentur wird neue Informationen zu diesem Arzneimittel mindestens jährlich bewerten und, falls erforderlich, wird die Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels aktualisiert werden.¹

^b Retsevmo[®] ist angezeigt bei a) Erwachsenen mit fortgeschrittenem, RET-Fusions-positivem Schilddrüsenkarzinom, bei denen nach vorheriger Behandlung mit den Multikinase-Inhibitoren Sorafenib und/oder Lenvatinib eine systemische Therapie erforderlich ist b) Erwachsenen sowie Jugendlichen ab 12 Jahren mit fortgeschrittenem, RET-mutiertem, medullärem Schilddrüsenkarzinom (MTC), die nach einer Behandlung mit Cabozantinib und/oder Vandetanib eine systemische Therapie benötigen.¹