

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

Weber Shandwick
Lena Wiegand
Speicherstr. 59
60327 Frankfurt am Main

Symposium

Unter die Lupe genommen: Selpercatinib^{a,b} – der hochselektive RET-Inhibitor zur Therapie des fortgeschrittenen RET-fusionspositiven NSCLC

Freitag, 4. Juni 2021, 14.00 – 15.00 Uhr

Online-Veranstaltung – die Registrierung erfolgt über den DGP-Kongress

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.

^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.

^b Retsevmo[®] ist als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) zugelassen, die eine systemische Therapie nach Platin-basierter Chemotherapie und/oder einer Behandlung mit Immuntherapie benötigen.¹ Außerdem ist Retsevmo[®] als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem Schilddrüsenkarzinom angezeigt, die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Sorafenib und/oder Lenvatinib benötigen sowie als Monotherapie für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren mit fortgeschrittenem RET-mutierten medullären Schilddrüsenkarzinom (MTC) zugelassen, die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Cabozantinib und/oder Vandetanib benötigen.