

Programm

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

Symposium unter Vorsitz von Prof. Dr. Wolfgang Schütte,
Ärztlicher Direktor/Chefarzt, Klinik für Innere Medizin II,
Krankenhaus Martha-Maria Halle-Dörlau

Ihre Ansprechpartner:

Weber Shandwick Frankfurt
Speicherstraße 59
60327 Frankfurt a. M.

Name: Lena Wiegand
Telefon: 069 913 043-46
eMail: lwiegand@
webershandwick.com

Lilly Deutschland GmbH
Werner-Reimers-Straße 2-4
61352 Bad Homburg
www.lilly-pharma.de

Name: Susanne Uthmann
Telefon: 0172 2672 108
eMail: uthmann_susanne@lilly.com

14.00 Uhr **Welche Relevanz hat die Zulassung für den klinischen Alltag?**

PD Dr. Amanda Tufman-Virchow, Oberärztin,
Medizinische Klinik und Poliklinik V, Leitung Thorakale Onkologie,
LMU München

14.20 Uhr **Die Anwendung von Selpercatinib – erste Erfahrungen**

PD Dr. Achim Rittmeyer, Facharzt für Innere Medizin, Pneumologie,
Zusatzbezeichnung Medikamentöse Tumortherapie
Lungenfachklinik Immenhausen

14.40 Uhr **Die Bedeutung der molekularen Diagnostik für den Einsatz
zielgerichteter Therapien**

Prof. Dr. Andreas Jung, Akademischer Direktor
Pathologisches Institut, LMU München

15.00 Uhr **Ende des Symposiums**

^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-kleinzelligem 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.

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