

Programm

Online-Launch-Pressekonferenz

Zulassungserweiterung: Selpercatinib^{a,b} in der First-Line-Therapie beim fortgeschrittenen RET-mutierten MTC

Donnerstag, 06. Oktober 2022, 14:45 – 16:00 Uhr

Ihre Ansprechpartner:

Weber Shandwick Frankfurt
Speicherstraße 59
60327 Frankfurt a. M.

Name: Jessica Lustig
Telefon: 069 91304329
eMail: jlustig@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

- | | |
|-----------|---|
| 14:45 Uhr | Get-Together im virtuellen Warteraum |
| 15:00 Uhr | Begrüßung und Vorstellung der Referentinnen
Susanne Uthmann
Lilly Deutschland GmbH, Bad Homburg |
| 15:05 Uhr | Selpercatinib beim RET-mutierten MTC:
Daten der Zulassungsstudie Libretto 001
Prof. Dr. Christine Spitzweg
Leiterin des Interdisziplinären Schilddrüsenzentrums am LMU Klinikum
München, Fachärztin für Innere Medizin, Endokrinologin und Diabetologin |
| 15:25 Uhr | Erfahrungen aus dem Therapiealltag: ein Fall
PD Dr. med. Gudrun Leidig-Bruckner
Fachärztin für Nuklearmedizin und Innere Medizin mit Schwerpunkt
Endokrinologie und Diabetologin DDG in Heidelberg |
| 15:45 Uhr | Fragen und Diskussion |
| 16:00 Uhr | Ende der Launch-Pressekonferenz |

PP-SE-DE-0598

^a Selpercatinib (Retsevmo[®]) ist als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit fortgeschrittenem RET-mutierten medullären Schilddrüsenkarzinom (MTC) angezeigt sowie als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positiven Schilddrüsenkarzinom angezeigt, die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Sorafenib und/oder Lenvatinib benötigen. [Fachinformation Retsevmo[®], aktueller Stand, www.lilly-pharma.de/retsevmo]

^b 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. [Fachinformation Retsevmo[®], aktueller Stand, www.lilly-pharma.de/retsevmo]