

## Programm

### Online-Launch-Pressekonferenz

## Neu Zugelassen: Selpercatinib<sup>a,b</sup> in der First-Line-Therapie des RET- Fusions-positiven NSCLC

Donnerstag, 30. Juni 2022, 10:30 – 11:30 Uhr

#### Ihre Ansprechpartner:

Weber Shandwick Frankfurt  
Speicherstraße 59  
60327 Frankfurt a. M.

Name: Jessica Lustig  
Telefon: 069 91304329  
eMail: [jlustig@webershandwick.com](mailto:jlustig@webershandwick.com)

Lilly Deutschland GmbH  
Werner-Reimers-Straße 2-4  
61352 Bad Homburg  
[www.lilly-pharma.de](http://www.lilly-pharma.de)

Name: Susanne Uthmann  
Telefon: 0172 2672 108

eMail: [uthmann\\_susanne@lilly.com](mailto:uthmann_susanne@lilly.com)

- |           |  |
|-----------|--|
| 10:15 Uhr | <b>Get-Together im virtuellen Warteraum</b>  |
| 10:30 Uhr | <b>Begrüßung und Vorstellung der Referent:innen</b><br>Susanne Uthmann<br>Senior Communications Manager, Lilly Deutschland GmbH, Bad Homburg   |
| 10:35 Uhr | <b>Vorstellung der Daten der Zulassungsstudie LIBRETTO-001</b><br>Prof. Dr. Christian Grohé<br>Chefarzt, Klinik für Pneumologie in der Evangelischen Lungenklinik Berlin                     |
| 10:55 Uhr | <b>Einordnung in die Bedeutung für die klinische Praxis &amp; Erfahrungen</b><br>Dr. Ina Dittrich<br>Oberärztin und Fachärztin für Innere Medizin und Pneumologie in der Lungenklinik Lostau |
| 11:15 Uhr | <b>Fragen und Diskussion</b>   |
| 11:30 Uhr | <b>Ende der Launch-Pressekonferenz</b>   |

PP-SE-DE-0490

<sup>a</sup> Selpercatinib (Retsevmo<sup>®</sup>) ist als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) zugelassen, die zuvor nicht mit einem RET-Inhibitor behandelt wurden. [Fachinformation Retsevmo<sup>®</sup>, aktueller Stand, [www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation\\_retsevmo.pdf](http://www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf)].

<sup>b</sup> 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<sup>®</sup>, aktueller Stand, [www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation\\_retsevmo.pdf](http://www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf)].