

Programm

Virtuelle Pressekonferenz

Phase-III-Daten: Selpercatinib^{a,b} beim fortgeschrittenen RET-Fusions-positiven NSCLC

Montag, 23. Oktober 2023, 15:15 – 16:15 Uhr

Ihre Ansprechpartner:

Weber Shandwick Frankfurt
Speicherstraße 59
60327 Frankfurt a. M.
Name: Jessica Lustig
Telefon: 069 913 043 29
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

- | | |
|-----------|---|
| 15:00 Uhr | Get-Together im virtuellen Warteraum |
| 15:15 Uhr | Begrüßung und Vorstellung der Referenten
Susanne Uthmann, Lilly Deutschland, Bad Homburg |
| 15:20 Uhr | LIBRETTO-431: Vorstellung der Phase-III-Daten
Prof. Dr. Martin Reck, Chefarzt der Abteilung für Onkologie
an der LungenClinic Grosshansdorf |
| 15:40 Uhr | Erfahrungen aus dem Behandlungsalltag
mit Selpercatinib
Prof. Dr. Niels Reinmuth, Chefarzt der Abteilung für
Onkologie an der Asklepios Lungenklinik Gauting |
| 16:00 Uhr | Abschließende Diskussionsrunde |
| 16:15 Uhr | Ende der Veranstaltung |

PP-SE-DE-0685

^a Selpercatinib (Retsevmo[®]) 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[®], 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].