

Programm

Online-Launch-Pressekonferenz

Neuzulassung: Retsevmo^{®1,a,b} – erster hochselektiver RET-Inhibitor. Neue präzisionsonkologische Therapieoption beim mNSCLC.

Dienstag, 9.3.2021, 10.30 – 11.30 Uhr

Ihre Ansprechpartner:

Weber Shandwick Frankfurt
Speicherstraße 59
60327 Frankfurt a. M.

Name: Lena Wiegand
Telefon: 069 91304346
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

- | | |
|-----------|---|
| 10.15 Uhr | Get-Together im virtuellen Warteraum |
| 10.30 Uhr | Begrüßung und Einführung
Susanne Uthmann
Senior Communications Manager, Lilly Deutschland GmbH, Bad Homburg |
| 10.40 Uhr | Retsevmo^{®1,a,b} beim RET-Fusions-positivem fortgeschrittenem NSCLC: Ergebnisse der Zulassungsstudie LIBRETTO-001
Prof. Dr. Christian Grohé, Helios Klinikum Berlin-Buch |
| 11.00 Uhr | Genetische Testung als Voraussetzung für die gezielte Therapie von Lungenkrebs mit Treiber Mutationen
Prof. Dr. Reinhard Büttner, Universitätsklinik Köln |
| 11.20 Uhr | Diskussion und Zusammenfassung |
| 11.30 Uhr | Ende der Launch-Pressekonferenz |

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

^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.¹

^b Retsevmo[®] ist angezeigt bei Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC), die eine systemische Therapie nach Platin-basierter Chemotherapie und/oder einer Behandlung mit Immuntherapie benötigen.¹