

Programm

Online-Launch-Pressekonferenz

Neuzulassung beim Schilddrüsenkarzinom

Mit Prof. Dr. Dr. Matthias Kroiß, München

Dienstag, 16.3.2021, 15.30 – 16.30 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

- 15.20 Uhr **Get-Together im virtuellen Warteraum**
- 15.30 Uhr **Begrüßung und Einführung**
Susanne Uthmann
Senior Communications Manager, Lilly Deutschland GmbH, Bad Homburg
- 15.35 Uhr **Neuzulassung beim Schilddrüsenkarzinom**
Retsevmo^{®1,a,b} – erster hochselektiver RET-Inhibitor. Neue präzisionsonkologische Therapieoption beim RET-bedingten fortgeschrittenen Schilddrüsenkarzinom
Prof. Dr. Dr. Matthias Kroiß
Bereichsleiter Internistische Endokrine Onkologie,
Medizinische Klinik und Poliklinik IV, Klinikum der Universität München
- 16.15 Uhr **Diskussion und Zusammenfassung**
- 16.30 Uhr **Ende der Online-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 a) Erwachsenen mit fortgeschrittenem, RET-Fusions-positivem Schilddrüsenkarzinom, bei denen nach vorheriger Behandlung mit den Multikinase-Inhibitoren Sorafenib und/oder Lenvatinib eine systemische Therapie erforderlich ist b) Erwachsenen sowie Jugendlichen ab 12 Jahren mit fortgeschrittenem, RET-mutiertem, medullärem Schilddrüsenkarzinom (MTC), die nach einer Behandlung mit Cabozantinib und/oder Vandetanib eine systemische Therapie benötigen.¹