

Programm

Online-Pressegespräch

RET-Fusions-positives fortgeschrittenes NSCLC Aktuelle Daten zur Therapie mit Selpercatinib^{a,b}

Montag, 25. April 2022, 15:30 – 16:30 Uhr

Ihre Ansprechpartner:

Weber Shandwick Frankfurt
Speicherstraße 59
60327 Frankfurt a. M.
Name: Janina Baumann
Telefon: 069 913 043 42
eMail: jbaumann@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

- | | |
|-----------|--|
| 15:15 Uhr | Get-Together im virtuellen Warteraum |
| 15:30 Uhr | Begrüßung und Vorstellung der Referenten
Susanne Uthmann, Lilly Deutschland, Bad Homburg |
| 15:35 Uhr | LIBRETTO-001 – was gibt's Neues?
<i>Prof. Dr. Michael Thomas, Chefarzt der Thoraxonkologie und Leiter des Thoraxonkologischen Studienzentrums am Universitätsklinikum Heidelberg</i> |
| 15:55 Uhr | Bedeutung von Selpercatinib in der klinischen Praxis
<i>Dr. Cornelia Kropf-Sancken, Oberärztin der Abteilung Innere Medizin II am Universitätsklinikum Ulm</i> |
| 16:15 Uhr | Fazit und Diskussion |
| 16:30 Uhr | Ende der Veranstaltung |

^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.

^b Selpercatinib (Retsevmo[®]) ist als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) zugelassen, die eine systemische Therapie nach Platin-basierter Chemotherapie und/oder einer Behandlung mit Immuntherapie benötigen. [Fachinformation Retsevmo[®], aktueller Stand, www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf].