

Programm

Symposium im Rahmen des 65. Deutschen Kongresses für Endokrinologie (DGE)

1 Jahr Selpercatinib^{a,b} beim RET-bedingten Schilddrüsenkarzinom: Erfahrungsberichte aus der Praxis

Donnerstag, 17. März 2022, 11:30 – 12:30 Uhr

Symposium unter Vorsitz von Prof. Dr. Markus Luster, Marburg/Gießen

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

- 11:30 Uhr **Begrüßung und Vorstellung der Referenten**
Prof. Dr. Markus Luster, Leiter der Klinik für Nuklearmedizin,
Universitätsklinikum Gießen und Marburg
- 11:35 Uhr **LIBRETTO-001 – hochselektive RET-Inhibition
beim fortgeschrittenen Schilddrüsenkarzinom**
Prof. Dr. Christine Dierks, leitende Oberärztin Innere Medizin
(Hämatologie und Onkologie) und Leiterin der Arbeitsgruppe
Molekulare Krebstherapie, Universitätsklinikum Halle (Saale)
- 11:50 Uhr **Praxiserfahrung mit Selpercatinib in der
Abteilung Nuklearmedizin am UKGM**
Dr. Friederike Eilsberger, Klinik für Nuklearmedizin,
Universitätsklinikum Gießen und Marburg
- 12:05 Uhr **Anwendung von Selpercatinib in der ENDOC Praxis für
Endokrinologie und Andrologie**
Prof. Dr. Stephan Petersenn, Facharzt für Innere Medizin,
Endokrinologie und Diabetologie,
Praxis für Endokrinologie und Andrologie, Hamburg
- 12:20 Uhr **Diskussions- und Fragenrunde**
Moderation: Prof. Dr. Markus Luster, Marburg/Gießen
- 12:30 Uhr **Ende der Veranstaltung**



ONCOLOGY

^aBedingte 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/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf].

^bSelpercatinib (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 [Fachinformation Retsevmo[®], aktueller Stand, www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf].