

Programm

Symposium im Rahmen der Jahrestagung des DGHO

RET im Fokus: Neue Meilensteine der zielgerichteten Therapie

Sonntag, 3. Oktober 2021, 11.45 – 12.45 Uhr

Symposium unter Vorsitz von Dr. Martin Sebastian, Frankfurt

Ihre Ansprechpartner:

Weber Shandwick Frankfurt
Speicherstraße 59
60327 Frankfurt a. M.

Name: Lena Wiegand
Telefon: 069 913 043-46
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

- 11.45 Uhr **Begrüßung und Vorstellung der Referenten**
Dr. Martin Sebastian, Leiter der José Carreras Ambulanz für Molekulare Therapien, Medizinische Klinik II, Hämatologie/Onkologie, Universitätsklinikum Frankfurt
- 11.50 Uhr **Selpercatinib^{a,b} – der erste hochselektive RET-Inhibitor**
Prof. Dr. Hans-Georg Kopp, Chefarzt Molekulare Onkologie, Fachabteilung für Diagnostik und Therapie von Tumorerkrankungen, Robert-Bosch-Krankenhaus, Stuttgart
- 12.10 Uhr **Selpercatinib im Praxisalltag**
PD Dr. Niels Reinmuth, Chefarzt Thorakale Onkologie, Asklepios Fachkliniken München-Gauting
- 12.30 Uhr **Fazit und Diskussion**
Prof. Dr. Martin Sebastian, Frankfurt
Prof. Dr. Hans-Georg Kopp, Stuttgart
PD Dr. Niels Reinmuth, München
- 12.45 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 [Fachinformation Retsevmo[®], aktueller Stand; www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf].

^b Selpercatinib (Retsevmo[®]) ist als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) zugelassen, die eine systemische Therapie nach Platin-basierter Chemotherapie und/oder einer Behandlung mit Immuntherapie benötigen.¹ Außerdem ist Retsevmo[®] als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem Schilddrüsenkarzinom angezeigt, die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Sorafenib und/oder Lenvatinib benötigen sowie als Monotherapie für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren mit fortgeschrittenem RET-mutierten medullären Schilddrüsenkarzinom (MTC) zugelassen, die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Cabozantinib und/oder Vandetanib benötigen [Fachinformation Retsevmo[®], aktueller Stand; www.lilly-pharma.de/assets/pdf/onkologie/fachinformation/fachinformation_retsevmo.pdf].