

1 JAHR MIT RETSEVMO®

Herzliche Einladung zum Lilly Symposium:

1 Jahr Selpercatinib – Erfahrungsberichte aus der Praxis

Erfahrungsaustausch der Expert:innen zur
zielgerichteten Therapie beim fortgeschrittenen
RET-bedingten Schilddrüsenkarzinom*

Chair: Prof. Dr. Markus Luster, Marburg/Gießen

Referenten: Prof. Dr. Christine Dierks, Halle (Saale)
Dr. Friederike Eilsberger, Marburg/Gießen
Prof. Dr. Stephan Petersenn, Hamburg

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



The Lilly logo, consisting of the word 'Lilly' in a white, elegant, cursive script font.

* Retsevmo® als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem Schilddrüsenkarzinom, die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Sorafenib und/oder Lenvatinib benötigen. Retsevmo als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit fortgeschrittenem RET-mutierten medullären Schilddrüsenkarzinom (MTC), die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Cabozantinib und/oder Vandetanib benötigen.

Retsevmo® 40 mg/80 mg Hartkapseln. Zusammensetzung: *arzneilich wirksamer Bestandteil:* Jede Hartkapsel enthält 40 mg bzw. 80 mg Selpercatinib. *Sonstige Bestandteile:* Kapselinhalt: Mikrokristalline Cellulose, Hochdisperses Siliciumdioxid, Kapselhülle 40 mg: Gelatine, Titandioxid [E171], Eisen(II,III)-oxid, Kapselhülle 80 mg: Gelatine, Titandioxid [E171], Brillantblau FCF [E133]. **Anwendungsgebiete:** Retsevmo als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit: – fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC), die eine systemische Therapie nach Platinbasierter Chemotherapie und/oder einer Behandlung mit Immuntherapie benötigen. – fortgeschrittenem RET-Fusions-positivem Schilddrüsenkarzinom, die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Sorafenib und/oder Lenvatinib benötigen. Retsevmo als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit fortgeschrittenem RET-mutierten medullären Schilddrüsenkarzinom (MTC), die eine systemische Therapie nach einer Behandlung mit Cabozantinib und/oder Vandetanib benötigen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *sehr häufig:* verminderter Appetit, Kopfschmerzen, Schwindel, EKG QT-Intervall-Verlängerung, Hypertonie, Bauchschmerzen, Diarrhö, Übelkeit, Erbrechen, Obstipation, Mundtrockenheit, Ausschlag, Fieber, Fatigue, Ödeme, ALT/AST erhöht, Thrombozyten erniedrigt, Lymphozytenzahl erniedrigt, Magnesium erniedrigt, Kreatinin erhöht, Hämorrhagie; *häufig:* Überempfindlichkeit. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Verschreibungspflichtig. Pharm. Unternehmer:** Eli Lilly Nederland B.V.; Papendorpseweg 83; 3528 BJ Utrecht, Niederlande. **Ansprechpartner in Deutschland:** Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Straße 2-4, 61352 Bad Homburg, Deutschland. **Stand der Information:** Juni 2021