

EINLADUNG

Rybrevant[®] Therapiemanagement aus Sicht der Pflege

REFERENT:INNEN



Prim. Dr. Rainer Kolb

Vorstand der Abteilung
für Lungenkrankheiten
Krankenhaus Wels-Grieskirchen



Harald Titzer, B.Sc. M.Sc.

AHOP-Präsident, Pflegeleitung
Klin. Abteilung für Onkologie
AKH Wien



DGKP Katharina Reininger

Innere Medizin 4 – Pneumologie
und Infektiologie
Kepler Universitätsklinikum Linz



09. April 2024

16.15 – 17.45 Uhr



Zoom Webinar
Anmeldung [hier](#)

AGENDA

- 16.15-16.45 Lungenkarzinom und EGFR Exon20Ins. – Überblick und Therapieoptionen**
Rainer Kolb
- 16.45-17.15 Therapieklassen im Lungenkarzinom und deren Herausforderungen für die onkologische Pflege**
Harald Titzer
- 17.15-17.45 Interdisziplinäre Betreuung von Rybrevant[®]-Patient:innen: die Bedeutung und Aufgaben der Pflege**
Katharina Reininger, Rainer Kolb; Moderation: Harald Titzer

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme!



janssen  Oncology
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

FACHKURZINFORMATION RYBREVANT®: **Bezeichnung des Arzneimittels:** Rybrevant® 350 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Ein ml des Konzentrats zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 50 mg Amivantamab. Eine 7 ml-Durchstechflasche enthält 350 mg Amivantamab. Amivantamab ist ein vollhumaner, auf Immunglobulin G1 (IgG1) basierender bispezifischer Antikörper, der gegen den epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor (epidermal growth factor, EGFR) und den mesenchymal-epithelialen Transitionsfaktor (MET) gerichtet ist und mittels rekombinanter DNA-Technologie aus einer Säugetierzelllinie (Chinesische Hamster Ovary [CHO]) hergestellt wird. Sonstigen Bestandteile: Natriumedetat (Ph. Eur.), Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Methionin, Polysorbat 80 (E433), Saccharose, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Rybrevant als Monotherapie ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC) und aktivierenden Exon 20-Insertionsmutationen des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (EGFR) nach Versagen einer platinbasierten Therapie. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Inhaber der Zulassung:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgien. **Vertrieb für Österreich:** JANSSEN-CILAG Pharma GmbH, Vorgartenstraße 206B, A-1020 Wien. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **ATC-Code:** L01FX18. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. AT_CP-355020_20221104

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Es ist daher wichtig, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung in Bezug auf RYBREVANT® zu melden.