

# Atezolizumab 1200 Erhaltung, nichtkleinzelliges Lungenkarzinom

Protokoll-ID: 1272 V1.1 (komplett), ATEZ1200 Erh., NSCLC

## Indikation(en)

 Lungenkarzinom, nichtkleinzelliges; ICD-10 C34.nicht-plattenepithelial

#### **Protokollklassifikation**

· Klassifikation: aktueller Standard

Intensität: Standard-DosisTherapiemodus: ErstlinieTherapieintention: palliativ

# **Zyklen**

Zyklusdauer 21 Tage, empfohlene Zyklen: 10

## Protokollsequenzen

IMpower130: ATEZ1200/NPAC100/CRBP6, NSCLC (PID1238) -|- ATEZ1200 Erh. (PID1272)

#### Risiken

- Emetogenität (MASCC/ESMO): minimal (<10%)
- Neutropenie: hoch (21-40%) °3-4: 32%
- Thrombozytopenie unter 50 000/µl: sehr hoch (>41%) °3-4: 45%
- Anämie Hb unter 8g/dl: hoch (16-30%) °3-4: 29%
- Diarrhoe: CTC AE °3-4: 5%
- Abgeschlagenheit: CTC AE °3-4: 6%
- Nausea: CTC AE °3-4: 3%

# **Therapie**

Flüss	igkeitszufuhr: Jono	steril					HYD		
Zugai	ng: peripher venös								
Flüssigkeitszufuhr vor, während oder nach der Antitumortherapie									
Tag	Substanz	Dosierung	Trägerlösung	Appl.	InfDauer	Ablauf			
1	Jonosteril	500 ml		i.v.	60 min	60 min vor Atezolizumab (d1)			
oder vergleichbare isotone kristalloide Elektrolytlösung									
Antineoplastische Therapie: ATEZ1200 ANTX									
	na: peripher venös	JIC. AT LE 1200					AIIIA		

Atezolizumab beim nichtkleinzelligen, nichtplattenepithelialen Lungenkarzinom

Tag	Substanz	Dosierung	Trägerlösung	Appl.	InfDauer	Ablauf
1	Atezolizumab	1200 mg	NaCl 0,9% 250 ml	i.v.	60 min	Reihenfolge

# **Substanzlinks**

Links zu Substanzen finden Sie hier.

#### **Hinweise**

Die Therapie erfolgt bis zur Minderung des klinischen Nutzens oder dem Auftreten unerwünschter Nebenwirkungen. Die Risikoangaben beziehen sich auf das Gesamtprotokoll.

## Zyklusdiagramm

#### Flüssigkeitszufuhr: Jonosteril

	Woche 1 / d						
Substanz	1	2	3	4	5	6	7
Jonosteril (i.v.)							

#### **Antineoplastische Therapie: ATEZ1200**

	Woche 1 / d						
Substanz	1	2	3	4	5	6	7
Atezolizumab (i.v.)							

## **Zyklen**

Zyklusdauer 21 Tage, empfohlene Zyklen: 10

#### Kontrollen:

- · Blutbild: vor nächstem Zyklus
- EKG
- Tag 1: Na+, K+, Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup>
- Tag 1: Kreatinin, glomeruläre Filtrationsrate (GFR)
- Tag 1: GOT, GPT, GGT, Bilirubin, AP, Cholinesterase
- Tag 1: Lipase
- Tag 1: Troponin T, CK, LDH
- Tag 1: TSH, fT4, Kortisol basal, Blutzucker (HbA1c) optional und insbesondere bei entsprechendem klinischen Verdacht: fT3, ACTH, DHEA-S, IGF1, Prolaktin, LH/FSH, Östradiol (bei Frauen), alle 6 Wochen bis 3 Monate nach Beendigung der Immuntherapie sowie alle 3 Monate danach.
- Tag 1: Urin-Status

## **Ursprüngliche Indikation**

nichtkleinzelliges Lungenkarzinom, Adeno-, Stadium IV, Erstlinie, ECOG 0-1

### **Ursprünglicher Autor**

West H (2019)

#### Herkunft

Thoracic Oncology Program, Swedish Cancer Institute, Seattle, USA, IMpower130

#### Literaturreferenzen

West H, Atezolizumab in combination with carboplatin plus nab-paclitaxel chemotherapy compared with chemotherapy alone as first-line treatment for metastatic non-squamous non-small-cell lung cancer (IMpower130): a multicentre, randomised, open-label, phase 3 trial. Lancet Oncol 2019 Jul;20(7):924-937. doi: 10.1016/S1470-2045(19)30167-6. PMID: 31122901. [PMID]

## **Empfehlungen**

- 04/2025: DGHO, OeGHO, SSMO SSOM SGMO, SSH SGH SSE
- 12/2023: <u>Deutsche Krebsgesellschaft</u>
- 01/2023: European Society for Medical Oncology
- 12/2023: Deutsche Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin
- 02/2024: National Comprehensive Cancer Network

#### Links

Atezolizumab (Tecentriq®, 1.200 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung)[FachInfo]

#### **Status**

Gültig seit 2025-07-08, Version 1.1, letzte Aktualisierung am 2025-07-08

Letzte Modifikation: V1.1: Anpassung Protokollitel V1.0: Cato Test erfolgt. V0.1: Laufzeiten nach Fachinfo.

## **Wichtiger Hinweis**

Bei den urheberrechtlich geschützten Protokollen handelt es sich um Behandlungsempfehlungen. Die in dieser Zusammenstellung enthaltenen Angaben über Zytostatika, Begleitmedikation und andere therapeutische Verfahren sowie Dosierungs- und Applikationsangaben werden kontinuierlich mit aller Sorgfalt von den beteiligten Autoren und Herausgebern überprüft. Dennoch übernehmen die Herausgeber und Autoren - auch im Hinblick auf mögliche Druckfehler - keine Gewähr für die Richtigkeit.

Die Protokolle dürfen inhaltlich nicht verändert werden. Jegliche weitere Verwertung der Protokolle in körperlicher wie unkörperlicher Form, wie z.B. Kopieren, Verteilen, Weitergabe, Export in andere Medien oder Publizieren auch auszugsweise ist nicht gestattet.

Die Diagnostik, Indikationsstellung zur Therapie sowie die Behandlung maligner Erkrankungen müssen in jedem Einzelfall durch den hämatologisch und onkologisch erfahrenen Arzt eigenverantwortlich erfolgen. Der behandelnde Arzt ist dieser Eigenverantwortung verpflichtet, in jedem Fall vor einer diagnostischen oder therapeutischen Maßnahme, Indikation, Kontraindikationen, Dosierung und Applikation unter Beachtung der Fachinformation oder anderer Unterlagen der Hersteller abzuwägen. Dies gilt insbesondere bei selten verwendeten oder neu auf den Markt gekommenen Präparaten.



Die Herausgeber und Autoren übernehmen keine Haftung für die Richtigkeit der Inhalte. Die Anwendung erfolgt auf eigene Verantwortung des behandelnden Arztes. ©Onkopti.