

# Ramucirumab 8 / Paclitaxel 80, Adenokarzinom ösophagogastraler Übergang und Magen

Protokoll-ID: 327 V1.2 (kurz), RAMU8/PACL80, AEG/Magen-Ca

# Indikation(en)

- Magenkarzinom; ICD-10 C16.-, C16.0
- Ösophaguskarzinom (Adenokarzinom ösophagogastraler Übergang (AEG)); ICD-10 C15.-

#### **Protokollklassifikation**

Klassifikation: alternativIntensität: Standard-DosisTherapiemodus: Zweitlinie

· Therapieintention: palliativ

# **Zyklen**

Zyklusdauer 28 Tage, empfohlene Zyklen: 5

#### Risiken

- Emetogenität (MASCC/ESMO): gering (10-30%)
- Neutropenie: hoch (21-40%)
- febrile Neutropenie: niedrig (<10%)
- Thrombozytopenie unter 50 000/µl: gering (<10%)
- Anämie Hb unter 8g/dl: moderat (6-15%)
- Hypertension: CTC AE °1-2: 10%; °3-4: 14%
- Proteinurie: CTC AE °1-2: 15%; °3-4: 1%
- Abgeschlagenheit: CTC AE °1-2: 45%; °3-4: 12%
- Infusionsreaktion: CTC AE °1-2: 5%; °3-4: 1%
- Hämorrhagie: CTC AE °1-2: 38%; °3-4: 5%
- Neuropathie: CTC AE °1-2: 38%; °3-4: 8%

#### **Therapie**

Flüssigkeitszufuhr: Jonosteril							HYD
Zugang	ng: peripher venös						
Flüssigl	gkeitszufuhr vor, während oder nach der Antitumortherapie						
Tag	Substanz	Dosierung	Trägerlösung	Appl.	InfDauer	Ablauf	
1,15	Jonosteril	500 ml		i.v.	60 min	60 min vor Ramucirumab (d1,15)	
,	Jonosteril rgleichbare isotone k		olytlösung	i.v.	60 min	60 min vor Ramucirumab (d1,15)	

# Allergieprophylaxe: Paclitaxel Zugang: peripher venös

Dexamethason, Dimetindenmaleat, Cimetidin

Tag	Substanz	Dosierung	Trägerlösung	Appl.	InfDauer	Ablauf
1,15	Dexamethason	20 mg	NaCl 0,9% 50 ml	i.v.	5 min	30 min vor Ramucirumab (d1,15)
8	Dexamethason	20 mg	NaCl 0,9% 50 ml	i.v.	5 min	30 min vor Paclitaxel (d8)
1,15	Dimetinden	4 mg	NaCl 0,9% 50 ml	i.v.	5 min	30 min vor Ramucirumab (d1,15)
8	Dimetinden	4 mg	NaCl 0,9% 50 ml	i.v.	5 min	30 min vor Paclitaxel (d8)
1,15	Cimetidin	300 mg	NaCl 0,9% 50 ml	i.v.	5 min	30 min vor Ramucirumab (d1,15)
8	Cimetidin	300 mg	NaCl 0,9% 50 ml	i.v.	5 min	30 min vor Paclitaxel (d8)

Medikamentöse Tumortherapie: RAMU8/PACL80	стх
Zugang: peripher venös	

Ramucirumab/Paclitaxel bei fortgeschrittenem Adeno-Ca des Magens und beim Adenco-Ca des gastroösophagealen Überganges.

Tag	Substanz	Dosierung	Trägerlösung	Appl.	ol. InfDauer	Ablauf
1,15	Ramucirumab	8 mg/kg KG	NaCl 0,9% 250 ml	i.v.	60 min	Reihenfolge
Maximale I	nfusionsrate 25 mg/min.					
1,8,15	Paclitaxel	80 mg/m² KOF	NaCl 0,9% 250 ml	i.v.	60 min	Reihenfolge

### Begleittherapie Ergänzungen

Dexamethason zur Antiemese, sowie die Ramucirumab-Allergieprophylaxe sind durch die Paclitaxel-Allergie-Prophylaxe abgedeckt.

Bei Infusionsreaktion siehe jeweilige Fachinformation.

#### Literaturreferenzen

Wilke H, Ramucirumab plus paclitaxel versus placebo plus paclitaxel in patients with previously treated advanced gastric
or gastro-oesophageal junction adenocarcinoma (RAINBOW): a double-blind, randomised phase 3 trial., Lancet Oncol
2014 Oct;15(11):1224-35 [PMID]

#### **Empfehlungen**

- 03/2021: DGHO, OeGHO, SSMO SSOM SGMO, SSH SGH SSE
- 08/2019: Deutsche Krebsgesellschaft
- 09/2016: European Society for Medical Oncology
- 08/2019: <u>Deutsche Gesellschaft für Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten</u>
- 06/2021: National Comprehensive Cancer Network



Gültig seit: 04.07.2021