

## Lung Atezolizumab 1200 mg 21d

Kurintervall: 21 dagar

**Indikation: Lokalt avancerad eller metastaserad icke-småcellig lungcancer efter tidigare behandling med kemoterapi, PD L1 negativa kan ändå ha nytta av behandlingen.**

**Adjuvant post. op vid PDL1 50 % eller mer, stadium II-IIIa inte EGFR-muterad eller ALK-positiv.**

### Behandling

	Substans (preparat)	Dos/administrerings-tillfälle, mg	Antal administrerings-tillfällen/dygn	Doser/cykel	Adm	Dag
A	Atezolizumab (Tecentriq)	1200	1	1	i.v.	1

	Substans/dag	1	Paus dag 2-21	Dag 22 ny cykel
A	Atezolizumab (Tecentriq)	A	-	

Behandlingen pågår tills patienten progredierar eller får biverkningar som kräver utsättning

### Övrigt

- Apoteket har detta i lager. Dosbekräfta inte förrän patienten är "på plats" och är bedömd. Preparatet är dyrt.
- För immunorelaterade biverkningar: [Biverkningshantering](#) och [Kontaktuppgifter till konsult](#)
- Patient med TB eller Hepatit-anamnes, kontakta infektion.
- Vid infusionsreaktion som t.ex. feber, frossa eller värk bör Paracetamol 1000 mg och Desloratadin 5 mg ges. Detta kan också övervägas att ges som premedicinering inför behandlingar därefter.
- Dosreduceras ej. Avstå från behandlingstillfälle vid toxicitet.
- [Provtagning immunoterapi singel](#)

### Biverkningar

Grad I	Symtomatisk behandling
Grad II	Uppehåll med behandling. Steroid behandling motsvarande Prednisolon 1-2 mg/kg per dag. Reduceras när biverkningar är grad I, minst 4 veckors steroidbehandling
Grad III- IV	Behandlingen utsättes permanent. Metylprednisolon i.v. 125 mg dag 1, därefter Prednisolon 1-2 mg/kg per dag p.o. Om ej svar på prednisolon ge Infiximab (Remicade) 5 mg/kg x 1

Biverkningar ska rapporteras som Events of Clinical Interest och SAE.

[Patientinfo](#)

**Körschema**

	Att göra	Infusionstid	Var ordinerat
2	Sätt spoldropp 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml		-
3	Akutvagn tillgänglig		
4	Ge Atezolizumab spädd i 250 Natriumklorid 9 mg/ml	60 minuter första cykel (därefter 30 minuter om den tolereras väl)	Cytodose

**Telefonkontakt med patienten en vecka efter första behandlingen avseende biverkningar, därefter individuell bedömning.**