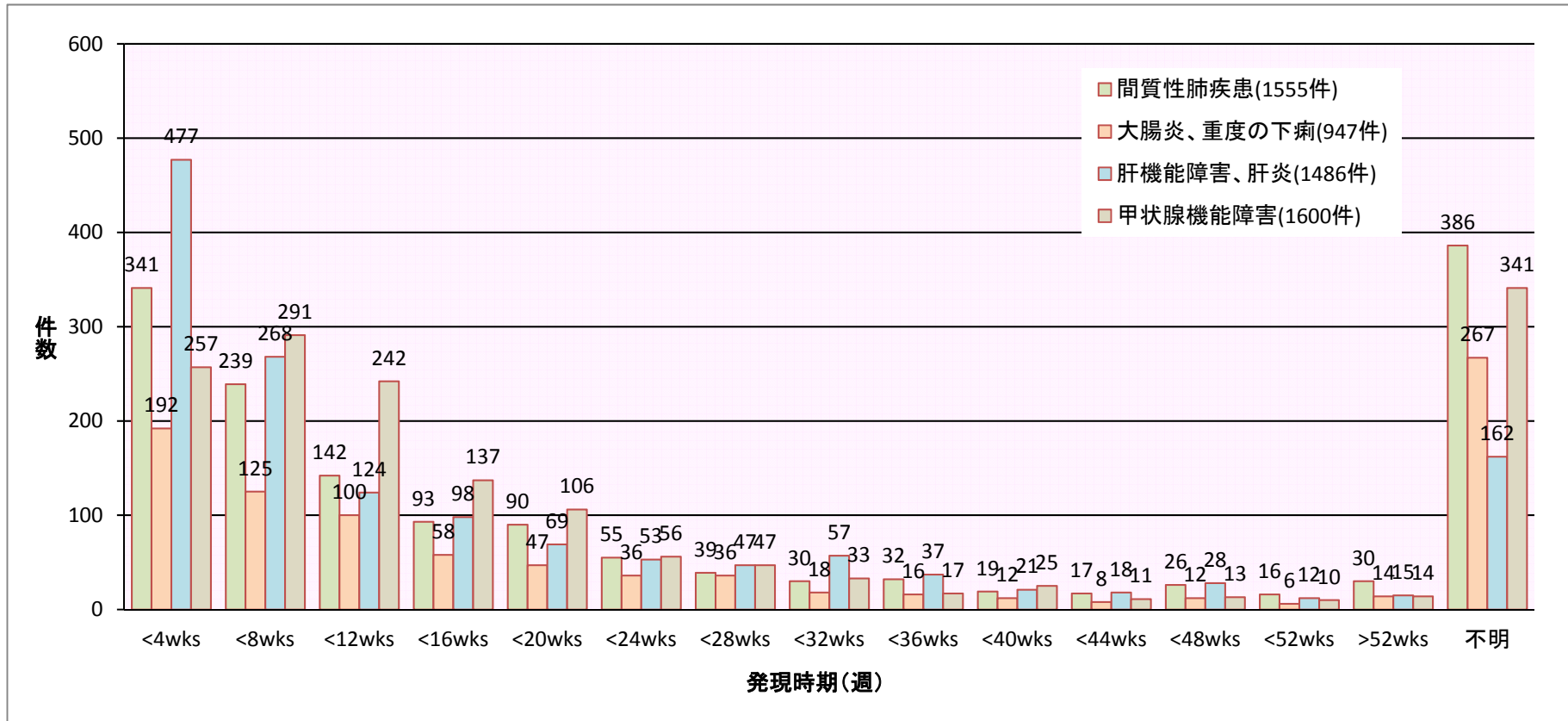


集計期間: 製造販売承認(2014/07/04)~2018/07/31
 集計方法: 8879例の副作用報告をもとに集計
 同一症例同一PT同一時期は1件として集計

オプジーボ点滴静注 投与開始から副作用発現までの時期: 全体(単剤) (「間質性肺疾患」、「大腸炎、重度の下痢」、「肝機能障害、肝炎」、「甲状腺機能障害」)



※本集計後に追加情報等があった場合、件数が変更されることがあります。