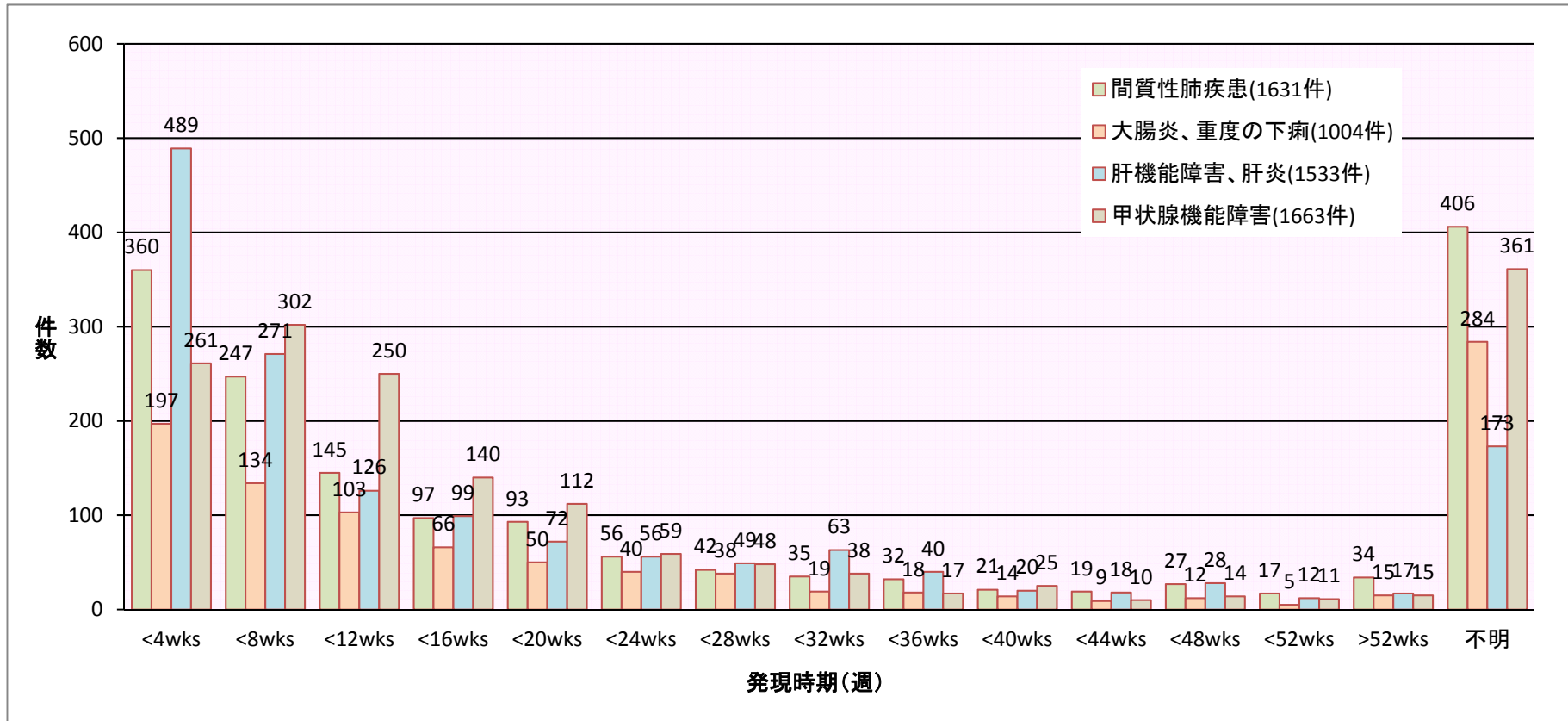


集計期間: 製造販売承認(2014/07/04)~2018/10/19  
 集計方法: 9364例の副作用報告をもとに集計  
 同一症例同一PT同一時期は1件として集計

## 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。