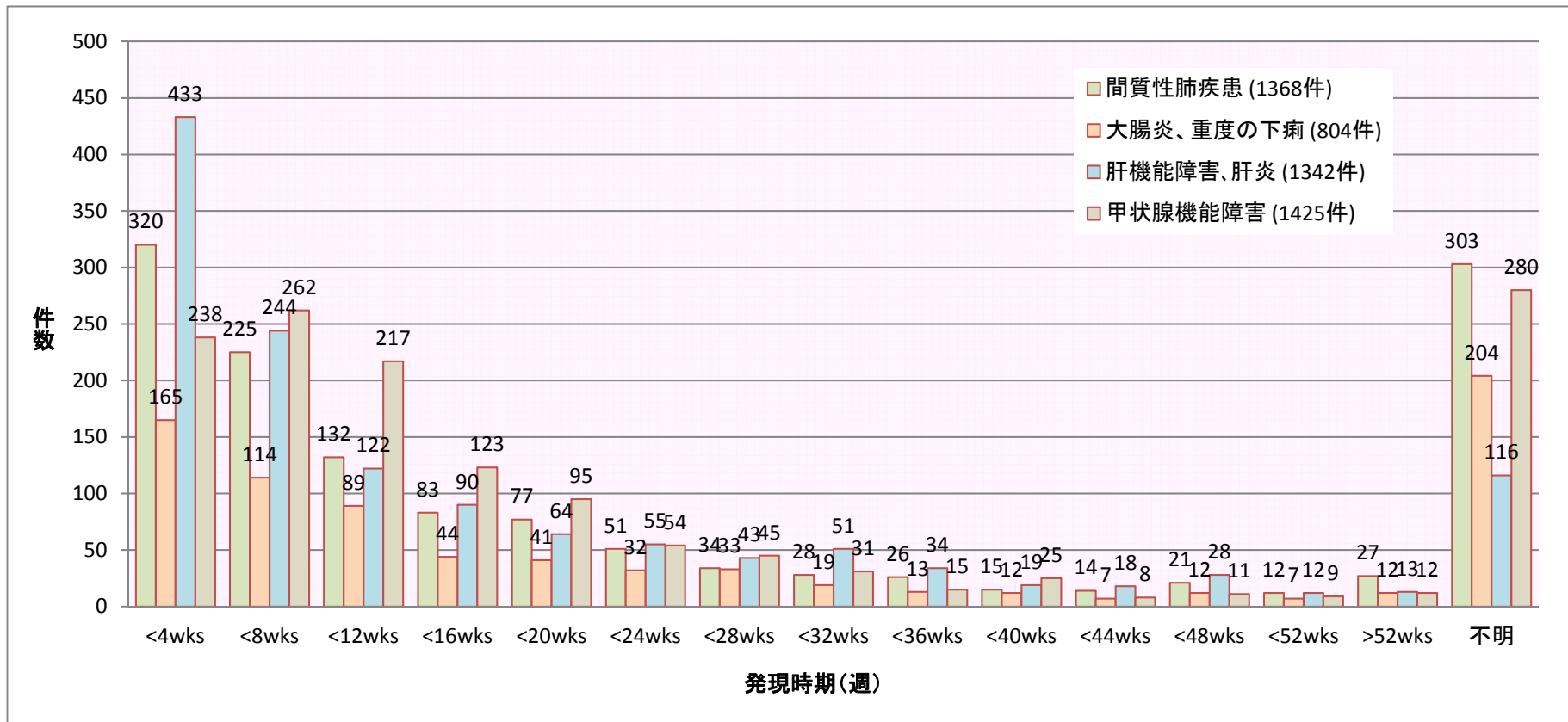


集計期間: 製造販売承認(2014/07/04)~2018/03/31
 集計方法: 7922例の副作用報告をもとに集計
 同一症例同一PT同一時期は1件として集計

オプジーボ点滴静注 全適応症での副作用発現時期 (「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、転帰などが変更される場合があります。