

抗悪性腫瘍剤／チロシンキナーゼ阻害剤

# タグリッソ<sup>®</sup>錠40mg タグリッソ<sup>®</sup>錠80mg

オシメルチニブメシリ酸塩錠  
**TAGRISSO<sup>®</sup> Tablets 40mg·80mg**

## 使用成績調査 中間報告 結果報告

期間：2016年3月28日～2017年5月12日迄に固定された調査票結果に基づく

謹 啓

時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。  
平素は弊社製品につき格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、タグリッソ錠は、2016年5月25日の発売日より約1年を経ました2017年5月12日で、使用成績調査の中間報告期限を迎えるました。先生方におかれましては、使用成績調査へのご協力を賜り、重ねて御礼申し上げます。

承認日（2016年3月28日）から発売前日迄に実施しております倫理的無償供給期間の症例も含め、発売開始約1年間の使用成績調査において収集いたしました副作用情報をとりまとめた中間報告書を作成いたしましたので、ご報告申し上げます。

本結果報告は2019年に終了予定で、現在実施中の使用成績調査の中間報告に基づいております。  
入手された副作用症例数も観察期間も限られているため、これら中間解析結果の解釈には注意を要します。現時点での明確な結論は得られておらず、今回の結果をもって、現行添付文書に記載しております内容の変更はございません。

今後とも、本剤の使用に際しましては、添付文書、新医薬品の「使用上の注意」の解説、適正使用ガイド等をご参考のうえ、適正にご使用いただきますようお願い致します。  
また、本剤を服用された患者さんには有害事象が認められた場合は、速やかに医薬情報担当者までご連絡いただきますようお願い致します。

謹 白

2018年1月24日

製造販売元  
アストラゼネカ株式会社



目次

使用成績調査 中間報告期間の調査結果 .....	3
■ 症例構成 .....	3
■ 副作用・感染症の発現状況 .....	3
■ 重要な特定されたリスク .....	4
1. 間質性肺疾患 .....	4
➤ 間質性肺疾患の発現状況（担当医判定） .....	4
➤ 死亡例発現状況 .....	4
➤ 間質性肺疾患のリスク因子に関する集計・解析結果（ILD 専門家委員会判定） .....	4
➤ ILD に関するまとめ .....	6
2. QT 間隔延長 .....	7
3. 肝障害 .....	8
4. 血液毒性 .....	9
■ 重要な潜在的リスク .....	10
5. 心臓障害（QT 間隔延長を除く） .....	10
6. 感染症 .....	10
7. 血栓塞栓症 .....	10
8. 角膜障害 .....	10
■ その他の重点調査項目 .....	11
9. 下痢（Grade3 以上） .....	11
10. 皮膚障害（Grade3 以上） .....	11
11. 爪巣炎（Grade3 以上） .....	11
■ ILD 以外のまとめ .....	11
■ 有効性 .....	11
■ まとめ .....	11
別表 1 使用成績調査における副作用・感染症の発現状況一覧表 .....	12
別表 2 ILD 死亡 15 例の症例詳細（安全性解析対象） .....	18
別表 3 ニボルマブ前治療歴に関する患者背景因子別 ILD 発現状況（ILD 専門家委員会判定） .....	19
別表 4 患者背景因子別 ILD 発現状況（ILD 専門家委員会判定） .....	21
別表 5 患者背景因子別死亡に至った ILD 発現状況（ILD 専門家委員会判定） .....	25

副作用の収集状況及び副作用一覧をご参照される際には、次頁の点にご留意ください。

- 承認以降の使用成績調査にて、当該期間中に固定された調査票に基づき、本剤を投与された症例の報告を掲載しています。
- 継続調査中の症例も含めて集計していますので、今後、追加情報により副作用名や重篤性等が変わる可能性があります。
- 本情報は、本剤との関連が否定できないと判断された事象の一覧のため、本剤以外の要因も疑われる症例や情報不足の症例など、事象と本剤との因果関係が明確でない症例も含まれています。
- 表中の「副作用名」は、報告された副作用名を ICH 国際医薬用語集（MedDRA）の基本語に読み替えています。
- 重篤とは「死亡に至る事象」、「生命を脅かす事象」、「永続的又は顕著な障害・機能不全に陥る事象」、「治療のための入院又は入院期間の延長が必要である事象」、「その他医学的に重要な状態と判断される事象又は反応」、「先天異常・先天性欠損をきたす事象」に該当すると医師又は企業が判断した事象です。医薬品ごとに患者数や特性等が異なるため、副作用の報告件数をもって、単純に医薬品の安全性を評価又は比較することはできません。表中の「重篤区分」には、死亡、LT（Life threatening：生命を脅かす事象）、障害、入院、その他重篤、先天異常と略載しています。
- 1 症例に複数の副作用を発現している症例もあります。
- この報告書で「死亡に至った」とは、担当医により転帰死亡と ILD の関連が否定されなかった症例を示します。

















## ■ その他の重点調査項目

### 9. 下痢（Grade3 以上）

Grade3 以上の下痢は 1995 例中 15 例 (0.8%) に認められ、転帰は「回復」6 例及び「軽快」9 例でした。Grade3 以上の下痢 15 例について本剤投与開始から初回発現までの期間の中央値は 22.0 日 (4~77 日) でした。

### 10. 皮膚障害（Grade3 以上）

Grade3 以上の皮膚障害は 1995 例中 13 例 (0.7%) に認められ、転帰は「回復」3 例、「軽快」9 例及び「未回復」1 例でした。また、その内訳は発疹 6 例、ざ瘡様皮膚炎 3 例、全身性皮疹、斑状皮疹、斑状丘疹状皮疹及び膿胞性皮疹各 1 例でした。Grade3 以上の皮膚障害 13 例について本剤投与開始から初回発現までの期間の中央値は 23.0 日 (2~267 日) でした。

### 11. 爪団炎（Grade3 以上）

Grade3 以上の爪団炎は 1995 例中 5 例 (0.3%) に認められ、転帰は「軽快」4 例及び「未回復」1 例でした。Grade3 以上の爪団炎 5 例について本剤投与開始から初回発現までの期間の中央値は 76.0 日 (22~233 日) でした。

## ■ ILD 以外のまとめ

ILD 以外の重点調査項目として QT 間隔延長、肝障害、血液毒性、心臓障害 (QT 間隔延長を除く) 感染症、血栓塞栓症、角膜障害、Grade3 以上の下痢/皮膚障害/爪団炎をそれぞれ検討しました。その結果、夫々の発現例数及び発現率は QT 間隔延長 16 例 (0.8%)、肝障害 98 例 (4.9%)、血液毒性 198 例 (9.9%)、心臓障害 (QT 間隔延長を除く) 23 例 (1.2%)、感染症 28 例 (1.4%)、血栓塞栓症 24 例 (1.2%)、角膜障害 10 例 (0.5%)、Grade3 以上の下痢 15 例 (0.8%)、Grade3 以上の皮膚障害 13 例 (0.7%) 及び Grade3 以上の爪団炎 5 例 (0.3%) でした。

## ■ 有効性

有効性解析対象症例 1985 例を対象とし、「固形がんの治療効果のための新ガイドライン（RECIST ガイドライン）第 1.1 版」に準じ、最良総合効果（担当医判定）を評価しました。

なお、現時点得られている最良総合効果（担当医判定）は、ほとんどが調査票 1（本剤投与開始から 3 カ月以内又は中止時）からのデータです。

- ・抗腫瘍効果：最良総合効果は「完全奏効」29 例、「部分奏効」1230 例であり、奏効率（完全奏功+部分奏功）は 63.4% (1259/1985 例 95% 信頼区間 : 61.3 – 65.5%) でした。
- ・病勢コントロール：病勢コントロール率（完全奏功+部分奏功+安定）は 74.4% (1476/1985 例 95% 信頼区間 : 72.4 – 76.3%) でした。

## ■ まとめ

現時点において本調査は途中段階ですが今後も計画に従い情報の集積に努め、必要な情報を提供していきます。



	使用成績調査（2015/11/13～2017/5/12）
<b>代謝および栄養障害</b>	98 (4.9)
脱水	3 (0.2)
高カリウム血症	5 (0.3)
*高尿酸血症	1 (0.1)
低アルブミン血症	2 (0.1)
低カルシウム血症	3 (0.2)
低カリウム血症	3 (0.2)
低ナトリウム血症	8 (0.4)
食欲減退	81 (4.1)
<b>神経系障害</b>	38 (1.9)
*意識変容状態	1 (0.1)
*脳出血	1 (0.1)
脳梗塞	3 (0.2)
浮動性めまい	7 (0.4)
味覚異常	13 (0.7)
頭痛	6 (0.3)
*水頭症	1 (0.1)
*意識消失	1 (0.1)
末梢性ニューロパシー	3 (0.2)
*粘膜異常感觉	1 (0.1)
末梢性感觉ニューロパシー	1 (0.1)
*ラクナ梗塞	1 (0.1)
*血栓性脳梗塞	1 (0.1)
<b>眼障害</b>	10 (0.5)
白内障	1 (0.1)
結膜出血	1 (0.1)
*眼脂	2 (0.1)
*眼痛	1 (0.1)
*眼瞼浮腫	1 (0.1)
涙液増加	2 (0.1)
視力障害	1 (0.1)
*眼瞼びらん	1 (0.1)
眼瞼発疹	1 (0.1)
<b>耳および迷路障害</b>	1 (0.1)
*頭位性回転性めまい	1 (0.1)
<b>心臓障害</b>	23 (1.2)
*急性心筋梗塞	2 (0.1)
*心房細動	4 (0.2)
*心不全	5 (0.3)
*慢性心不全	1 (0.1)
*うつ血性心不全	2 (0.1)
*心拡大	1 (0.1)
*心筋梗塞	1 (0.1)
動悸	1 (0.1)
*洞性徐脈	1 (0.1)
*洞性頻脈	1 (0.1)
*上室性頻脈	2 (0.1)
*頻脈	1 (0.1)

	使用成績調査（2015/11/13～2017/5/12）
* 心室性期外収縮	1 (0.1)
* ストレス心筋症	1 (0.1)
<b>血管障害</b>	12 (0.6)
* 潮紅	1 (0.1)
* 低血圧	2 (0.1)
深部静脈血栓症	6 (0.3)
* 塞栓症	1 (0.1)
* 四肢静脈血栓症	2 (0.1)
<b>呼吸器、胸郭および縦隔障害</b>	145 (7.3)
* 急性呼吸窮迫症候群	1 (0.1)
* 無気肺	1 (0.1)
咳嗽	1 (0.1)
発声障害	1 (0.1)
呼吸困難	3 (0.2)
* 好酸球性肺炎	1 (0.1)
鼻出血	3 (0.2)
しゃっくり	1 (0.1)
* 低酸素症	2 (0.1)
間質性肺疾患	93 (4.7)
肺障害	11 (0.6)
鼻乾燥	1 (0.1)
* 胸水	2 (0.1)
胸膜炎	2 (0.1)
* 誤嚥性肺炎	1 (0.1)
肺臓炎	7 (0.4)
* 気胸	1 (0.1)
気胸	2 (0.1)
* 肺動脈血栓症	1 (0.1)
肺動脈血栓症	2 (0.1)
* 肺塞栓症	1 (0.1)
肺塞栓症	4 (0.2)
鼻漏	1 (0.1)
* 上気道の炎症	1 (0.1)
* 咽頭紅斑	1 (0.1)
肺毒性	4 (0.2)
口腔咽頭痛	2 (0.1)
<b>胃腸障害</b>	284 (14.2)
腹部膨満	1 (0.1)
* アフタ性潰瘍	1 (0.1)
口唇炎	2 (0.1)
* 潰瘍性大腸炎	1 (0.1)
便秘	6 (0.3)
下痢	202 (10.1)
* 十二指腸潰瘍	2 (0.1)
* 腸炎	1 (0.1)
* 胃潰瘍	1 (0.1)
胃食道逆流性疾患	2 (0.1)
* 消化管穿孔	1 (0.1)

	使用成績調査（2015/11/13～2017/5/12）
舌炎	2 (0.1)
* イレウス	1 (0.1)
悪心	26 (1.3)
口内炎	63 (3.2)
* 上部消化管出血	1 (0.1)
嘔吐	12 (0.6)
* 十二指腸狭窄	1 (0.1)
* 腸壁気腫症	1 (0.1)
軟便	1 (0.1)
* 口腔腫脹	1 (0.1)
<b>肝胆道系障害</b>	<b>67 (3.4)</b>
* 胆汁うつ滞	1 (0.1)
* 肝萎縮	1 (0.1)
肝機能異常	28 (1.4)
肝障害	35 (1.8)
* 胆道気腫	1 (0.1)
薬物性肝障害	1 (0.1)
<b>皮膚および皮下組織障害</b>	<b>383 (19.2)</b>
ざ瘡	2 (0.1)
脱毛症	5 (0.3)
皮膚炎	4 (0.2)
ざ瘡様皮膚炎	67 (3.4)
* アレルギー性皮膚炎	1 (0.1)
* 剥脱性皮膚炎	2 (0.1)
葉疹	2 (0.1)
皮膚乾燥	70 (3.5)
湿疹	10 (0.5)
紅斑	9 (0.5)
* 多形紅斑	4 (0.2)
* 結節性紅斑	1 (0.1)
* 嵌入爪	1 (0.1)
爪の障害	2 (0.1)
手掌・足底発赤知覚不全症候群	3 (0.2)
* 丘疹	2 (0.1)
そう痒症	35 (1.8)
* 紫斑	4 (0.2)
発疹	151 (7.6)
紅斑性皮疹	1 (0.1)
全身性皮疹	2 (0.1)
斑状皮疹	2 (0.1)
斑状丘疹状皮疹	6 (0.3)
丘疹性皮疹	2 (0.1)
そう痒性皮疹	7 (0.4)
* 脂漏性皮膚炎	2 (0.1)
* 皮膚萎縮	1 (0.1)
* 皮膚障害	10 (0.5)
* 皮膚びらん	4 (0.2)
皮膚剥脱	7 (0.4)



	使用成績調査（2015/11/13～2017/5/12）
血中クレアチニン増加	20 (1.0)
* 血中カリウム減少	1 (0.1)
* 血中尿酸増加	1 (0.1)
* C-反応性蛋白增加	2 (0.1)
心電図Q-T延長	16 (0.8)
* 好酸球数増加	3 (0.2)
* γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	3 (0.2)
* ヘモグロビン減少	2 (0.1)
* リンパ球数減少	2 (0.1)
好中球数減少	36 (1.8)
血小板数減少	113 (5.7)
* プロトロンビン時間延長	1 (0.1)
体重減少	1 (0.1)
白血球数減少	76 (3.8)
血中アルカリホスファターゼ増加	4 (0.2)
* 肝酵素上昇	1 (0.1)
* 細胞マーカー増加	1 (0.1)
* 肝機能検査値上昇	1 (0.1)
<b>傷害、中毒および処置合併症</b>	2 (0.1)
裂傷	1 (0.1)
* 筋断裂	1 (0.1)

器官別大分類 (SOC)、事象名 (PT) : MedDRA/J version 20.0

\*「使用上の注意」から予測できない副作用

注 1) 同一症例で同一の副作用 (PT レベル) が複数回認められた場合には、1件とした。



**別表3 ニボルマブ前治療歴に関する患者背景因子別 ILD 発現状況 (ILD 専門家委員会判定)**

ニボルマブ最終投与日から本剤初回投与日迄の期間 原疾患に対する抗がん剤投与歴：免疫チェックポイント阻害剤(ニボルマブ(遺伝子組換え))	安全性解析 対象症例 n = 1995	ILD 発現症例	ILD 発現症例% (95% 信頼区間)	オッズ比 (95% 信頼区間)*
無	1814 (90.9)	76	4.2 (3.3, 5.2)	Ref
有(1カ月未満)	54 (2.7)	16	29.6 (18.0, 43.6)	NC
有(1カ月以上2カ月未満)	64 (3.2)	12	18.8 (10.1, 30.5)	NC
有(2カ月以上3カ月未満)	20 (1.0)	2	10.0 (1.2, 31.7)	NC
有(3カ月以上4カ月未満)	15 (0.8)	1	6.7 (0.2, 31.9)	NC
有(4カ月以上5カ月未満)	11 (0.6)	2	18.2 (2.3, 51.8)	NC
有(5カ月以上6カ月未満)	2 (0.1)	0	0.0 (0.0, 84.2)	NC
有(6カ月以上)	8 (0.4)	0	0.0 (0.0, 36.9)	NC
未記載	7 (0.4)	0	-	-

Ref: オッズ比算出の際の基準の水準

NC: Not calculated

\*: カテゴリーあたり 5 例以上の ILD 発現症例および 5 例以上の ILD 非発現例が収集された場合算出

抗悪性腫瘍剤／チロシンキナーゼ阻害剤

タグリッソ<sup>®</sup>錠40mg  
タグリッソ<sup>®</sup>錠80mg

オシメルチニブメシリ酸塩錠  
TAGRISSO<sup>®</sup> Tablets 40mg·80mg

## 使用成績調査 中間報告 結果報告

別表4:患者背景因子別間質性肺疾患(ILD)発現状況(ILD 専門家委員会判定)

アストラゼネカ株式会社







抗悪性腫瘍剤／チロシンキナーゼ阻害剤

**タグリッソ<sup>®</sup>錠40mg**  
**タグリッソ<sup>®</sup>錠80mg**

オシメルチニブメシリ酸塩錠  
TAGRISSO<sup>®</sup> Tablets 40mg・80mg

**使用成績調査 中間報告 結果報告**

**別表5：患者背景因子別死亡に至った  
間質性肺疾患(ILD)発現状況  
(ILD 専門家委員会判定)**





		安全性解析対象 症例のうち ILD 発現例 n = 109	死亡に至 った ILD 発現症例	死亡に至った ILD 発現症例% (95% 信頼区間)	オッズ比 (95% 信頼区間)*
疾患の状況：胸膜瘻着術	無	95 (87.2)	14	14.7 (8.3, 23.5)	Ref
	有	14 (12.8)	1	7.1 (0.2, 33.9)	NC
疾患の状況：心囊液貯留	無	102 (93.6)	15	14.7 (8.5, 23.1)	Ref
	有	7 (6.4)	0	0.0 (0.0, 41.0)	NC

Ref: オッズ比算出の際の基準の水準

NC: Not calculated

\*: カテゴリーあたり 5 例以上の死亡に至った ILD 発現症例及び 5 例以上の死亡に至った ILD 非発現例が収集された場合算出

## 別紙2

ニボルマブ（遺伝子組換え）投与後にオシメルチニブメシル酸塩製剤を投与して間質性肺疾患を発現した症例のラインリスト

	転帰	前治療歴の概略	間質性肺疾患病歴
1	回復	ゲフィチニブ カルボプラチナ+ペメトレキセド+ ベバシズマブ カルボプラチナ+パクリタキセル ゲフィチニブ カルボプラチナ+ペメトレキセド+ ベバシズマブ ニボルマブ点滴静注	なし
2	軽快	カルボプラチナ+ペメトレキセド+ ベバシズマブ エルロチニブ EGFR-TKI（治験） その他の腫瘍用薬（治験） アファチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
3	軽快	シスプラチナ+ペメトレキセド ゲフィチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
4	回復	ゲフィチニブ ベバシズマブ+カルボプラチナ+パクリタキセル ベバシズマブ ペメトレキセド エルロチニブ ゲフィチニブ ドセタキセル アファチニブ テガフル・ギメラシル・オテラシル カリウム ゲフィチニブ ゲムシタビン ニボルマブ点滴静注	なし
5	死亡	ゲフィチニブ ペメトレキセド ニボルマブ点滴静注	あり
6	軽快	ゲフィチニブ ペメトレキセド+カルボプラチナ+ ベバシズマブ ペメトレキセド ゲフィチニブ エルロチニブ ニボルマブ点滴静注	あり
7	後遺症 あり	カルボプラチナ+パクリタキセル（術後補助療法）	なし

		ゲフィチニブ シスプラチン+ペメトレキセド ニボルマブ点滴静注	
8	軽快	ゲフィチニブ ペメトレキセド+カルボプラチン+ ベバシズマブ パクリタキセル+カルボプラチン エルロチニブ ドセタキセル+カルボプラチン+ベ バシズマブ ドセタキセル+ベバシズマブ ニボルマブ点滴静注	なし
9	回復	放射線療法 カルボプラチン+ペメトレキセド ゲフィチニブ ビノレルビン ゲムシタбин アファチニブ テガフル・ギメラシル・オテラシル カリウム ニボルマブ点滴静注	なし
10	軽快	テガフル・ウラシル(術後補助療法) ゲフィチニブ エルロチニブ ゲフィチニブ ペメトレキセド ベバシズマブ+カルボプラチン+ペ メトレキセド ベバシズマブ+ペメトレキセド エルロチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
11	回復	ゲフィチニブ シスプラチン+ペメトレキセド+ベ バシズマブ ペメトレキセド+ベバシズマブ ドセタキセル がんワクチン(治験) テガフル・ギメラシル・オテラシル カリウム アファチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
12	軽快	エルロチニブ カルボプラチン+ペメトレキセド ペメトレキセド テガフル・ギメラシル・オテラシル カリウム ゲフィチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
13	軽快	ゲフィチニブ+カルボプラチン+ペ	なし

		メトレキセド ゲフィチニブ+ペメトレキセド アファチニブ ニボルマブ点滴静注	
14	軽快	シスプラチン+ビノレルビン ドセタキセル エルロチニブ シスプラチン+パクリタキセル（アルブミン懸濁型） アムルビシン ニボルマブ点滴静注	なし
15	後遺症あり	ゲフィチニブ シスプラチン+ペメトレキセド+ベバシズマブ ドセタキセル アムルビシン エルロチニブ+ベバシズマブ カルボプラチン+パクリタキセル+ベバシズマブ ベバシズマブ アファチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
16	軽快	シスプラチン+ペメトレキセド エルロチニブ ドセタキセル アファチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
17	軽快	ゲフィチニブ カルボプラチン+ペメトレキセド+ベバシズマブ ドセタキセル アファチニブ ゲムシタбин エルロチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
18	軽快	シスプラチン+テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム アファチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
19	軽快	アファチニブ カルボプラチン+ペメトレキセド+ベバシズマブ ペメトレキセド+ベバシズマブ ニボルマブ点滴静注	なし
20	軽快	ベバシズマブ+エルロチニブ カルボプラチン+ペメトレキセド アファチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
21	軽快	シスプラチン+ビノレルビン（術後補	なし

		助療法) 放射線療法 テガフール・ギメラシル・オテラシル カリウム+시스プラチニン エルロチニブ ペメトレキセド+시스プラチニン その他の腫瘍用薬（治験） ドセタキセル ニボルマブ点滴静注	
22	回復	シスプラチニン+ビノレルビン（術後補助療法） シスプラチニン+ゲムシタビン ドセタキセル エルロチニブ ペメトレキセド エルロチニブ その他の腫瘍用薬（治験） その他の腫瘍用薬（治験） ベバシズマブ+カルボプラチニン+パクリタキセル ニボルマブ点滴静注	なし
23	死亡	放射線療法 ゲフィチニブ ベバシズマブ+カルボプラチニン+ペメトレキセド ベバシズマブ+ドセタキセル エルロチニブ ベバシズマブ+ペメトレキセド アファチニブ カルボプラチニン+テガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム アムルビシン ゲムシタビン+ビノレルビン ニボルマブ点滴静注	あり
24	死亡	放射線療法 カルボプラチニン+パクリタキセル ゲムシタビン エルロチニブ ペメトレキセド エルロチニブ テガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム エルロチニブ アファチニブ ニボルマブ点滴静注 エルロチニブ	なし
25	軽快	放射線療法 テガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム+시스プラチニン	なし

		ゲフィチニブ エルロチニブ アファチニブ ペメトレキセド+シスプラチン ニボルマブ点滴静注	
26	回復	カルボプラチン+ゲムシタбин ペメトレキセド+カルボプラチン ペメトレキセド ゲフィチニブ アファチニブ カルボプラチン+テガフル・ギメラ シル・オテラシルカリウム ニボルマブ点滴静注	なし
27	不明	ベバシズマブ+カルボプラチン+ペ メトレキセド アファチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
28	軽快	カルボプラチン+ペメトレキセド ゲフィチニブ ベバシズマブ+カルボプラチン+ペ メトレキセド ペメトレキセド ゲフィチニブ カルボプラチン+パクリタキセル（ア ルブミン懸濁型） エルロチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
29	死亡	ゲムシタбин+シスプラチン（術後補 助療法） ゲムシタбин+シスプラチン ビノレルビン パクリタキセル アムルビシン+イリノテカン エルロチニブ カルボプラチン+ベバシズマブ+ペ メトレキセド エルロチニブ ニボルマブ点滴静注	なし
30	死亡	放射線療法 テガフル・ギメラシル・オテラシル カリウム ゲフィチニブ アファチニブ ニボルマブ点滴静注 ゲフィチニブ	なし
31	軽快	ベバシズマブ+シスプラチン+ペメ トレキセド ベバシズマブ+カルボプラチン+ペ メトレキセド	なし

		アファチニブ テガフル・ギメラシル・オテラシル カリウム ドセタキセル エルロチニブ ニボルマブ点滴静注	
32	死亡	ゲフィチニブ カルボプラチン+ゲムシタбин カルボプラチン+パクリタキセル ドセタキセル テガフル・ギメラシル・オテラシル カリウム アファチニブ ペメトレキセド ゲフィチニブ ニボルマブ点滴静注	あり
33	軽快	カルボプラチン+ベバシズマブ+ペ メトレキセド ゲフィチニブ ジェムザール+ビノレルбин ドセタキセル イリノテカン+カルボプラチン エルロチニブ ニボルマブ点滴静注	なし