

Caractéristique	KEYTRUDA® 200 mg toutes les 3 semaines n = 514	Placebo n = 505
Hommes	63 %	60 %
Femmes	37 %	40 %
Âge (médiane)	54	54
Âge (plage)	19 à 88 ans	19 à 83 ans
Âge (≥ 65 ans)	24 %	25 %
IF ECOG		
0	94 %	94 %
1	6 %	6 %
Stade		
IIIA (> 1 mm)	16 %	16 %
IIIB	46 %	46 %
IIIC (1 à 3 ganglions lymphatiques atteints)	18 %	18 %
IIIC (≥ 4 ganglions lymphatiques atteints)	20 %	20 %
Statut du gène <i>BRAF</i>		
Mutation détectée	48 %	52 %
Mutation non détectée	45 %	42 %
Inconnu	7 %	6 %
Statut PD-L1 *		
Positif	83 %	84 %
Négatif	11 %	11 %
Inconnu	5 %	5 %

\* Évalué au moyen d'un test d'immunohistochimie; positif : ≥ 1 % PD-L1; négatif : < 1 % PD-L1; inconnu : PD-L1 indéterminé<sup>1</sup>.

IF ECOG = indice fonctionnel de l'Eastern Cooperative Oncology Group; PD-L1 = ligand 1 de la mort cellulaire programmée.

D'après la monographie de KEYTRUDA®<sup>1</sup>.