KEYTRUDA® 200 mg toutes les 3 semaines n = 514	Placebo n = 505
63 %	60 %
37 %	40 %
54	54
19 à 88 ans	19 à 83 ans
24 %	25 %
94 %	94 %
6 %	6 %
16 %	16 %
46 %	46 %
18 %	18 %
20 %	20 %
48 %	52 %
45 %	42 %
7 %	6 %
83 %	84 %
11 %	11%
5 %	5 %
	toutes les 3 semaines n = 514  63 %  37 %  54  19 à 88 ans  24 %  94 %  6 %  16 %  46 %  18 %  20 %  48 %  45 %  7 %  83 %  11 %

<sup>\*</sup> Évalué au moyen d'un test d'immunohistochimie; positif : ≥ 1 % PD-L1; négatif : < 1 % PD-L1; inconnu : PD-L1 indéterminé¹.

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®1.