

□□□□□□□□Top

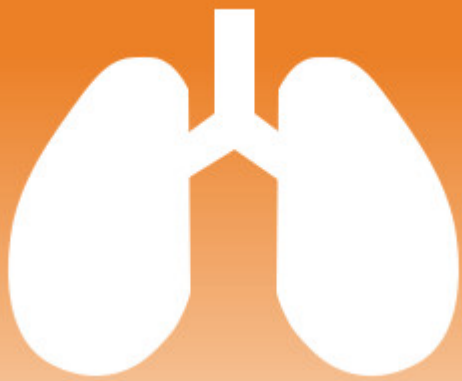
□□□□□

Image

タブレクタ®のコンパニオン診断薬
「AmoyDx®肺癌マルチ遺伝子PCRパネル」承認取得のお知らせ



□□□□



□□□□



□□□□□

□□□□□

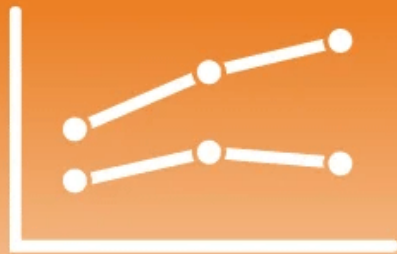
□□□□□□□□□□□□□□□□□□

□□□□□

□□□□



□□□□



□□□□

□□□□

□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□

□□□□□

□□□□



□□□□

□□□□

□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□

□□□□□

□□□□



□□□□□□□□□□

□□□□□□□□□□

□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□

□□□□

□□□□

MET 遺伝子エクソン 14 スキッピング変異陽性の 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌に対する新たな治療選択肢 ～ タブレクタ[®]の有効性・安全性と副作用対策～

抗悪性腫瘍剤/MET阻害剤

タブレクタ[®] 錠150mg
錠200mg
TABRECTA 錠150mg 錠200mg



1. 注意
1.1 本剤は、臨床試験の結果に基づいて、がん治療に十分な経験・データが得られておらず、本剤の使用は医師の指導の下に行われなければならない。本剤の使用は、医師の指導の下に行われなければならない。
1.2 本剤は、がん治療に十分な経験・データが得られておらず、本剤の使用は医師の指導の下に行われなければならない。
1.3 本剤は、がん治療に十分な経験・データが得られておらず、本剤の使用は医師の指導の下に行われなければならない。
1.4 本剤は、がん治療に十分な経験・データが得られておらず、本剤の使用は医師の指導の下に行われなければならない。
1.5 本剤は、がん治療に十分な経験・データが得られておらず、本剤の使用は医師の指導の下に行われなければならない。

2. 副作用(副作用)の発生率(%)
※ 1. 本剤の使用による副作用の発生率(%)



□□□□

